



Общероссийский общественный благотворительный фонд
«РОССИЙСКИЙ ДЕТСКИЙ ФОНД» (РДФ)

СВЕРДЛОВСКОЕ ОБЛАСТНОЕ ОТДЕЛЕНИЕ

Специальный консультативный статус при Экономическом и Социальном Совете ООН

620014, г. Екатеринбург, ул., Попова, д.15, тел. (343) 3-714-703; 8-800-200 48 52
СОО «Российский детский фонд», ИНН/ КПП 6658007140/667101001, БИК 046577674
р/с 40703810616540003355 в УРАЛЬСКИЙ БАНК ПАО СБЕРБАНК
Сайт: www.росдетфонд.рф E-mail: detfond2023@yandex.ru

Исх. № 283
от 30.10.2023г.

Главе муниципального образования
Свердловской области

О благотворительной помощи по
программе «Соучастие в судьбе»

Уважаемые дамы и господа!

Российский детский фонд – известная старейшая благотворительная организация России. За 36 лет своей работы Российским детским фондом созданы и реализуются такие федеральные и региональные программы как «Семейный детский дом»; «Соучастие в судьбе»; «Дар жизни»; «Помощь маленьким инвалидам»; «За решеткой детские глаза»; «Детский церебральный паралич»; «Детский туберкулез»; «Волонтерский отряд» и другие.

Свердловское областное отделение Российского детского фонда является значимым партнером Полномочного представителя Президента РФ в Уральском федеральном округе, Правительства Свердловской области, Уполномоченного по правам ребенка в СО, Министерства социальной политики СО, Министерства общего и профессионального образования СО, Информационно-аналитического отдела Администрации г. Екатеринбурга и других ведомств.

Свердловское отделение фонда является одним из активных, последовательных и профессиональных организаторов благотворительной деятельности, проводит серьезную работу по улучшению качества жизни детей особых категорий, а также вовлекает в социально-значимые дела молодых волонтеров, сопровождает инициативные группы граждан.

Приглашаем Вас и сотрудников Вашей организации, а также всех неравнодушных людей поддержать благотворительную деятельность Российского детского фонда и принять участие в судьбе троих детей инвалидов. У каждого из них своя история, но проблемы очень похожи. И помочь в продвижении к их решению можете помочь Вы, приняв участие в судьбе этих детей.

Просим вас направить письмо руководителям предприятий, организаций хозяйствующим субъектам различных видов собственности, подведомственные учреждения.

Скотникова Ника, 04.03.2011 г.р.

У девочки ДЦП с рождения, у неё кисты в головном мозге, которые никогда отсюда не исчезнут. Прогнозы при рождении были самые неблагоприятные – врачи говорили, что ребёнок никогда не будет ходить и говорить. После перенесённой пневмонии, Нике было трудно глотать и дышать. За первый год жизни было три реанимации, девочку спасли. Началась череда реабилитаций. Папа ушёл из семьи, когда Нике было около двух лет, не выдержал трудностей.

Мама все свои силы бросила на то, чтобы поставить дочку на ноги.

Она делает все возможное и даже невозможное для лечения Ники. Было множество реабилитаций. Девочка в четыре года начала ходить, появились звуки. В данный момент Нике 12 лет, но, к сожалению, она до сих пор не умеет внятно говорить. Для общения использует нечётких 10-15 слов, активно пользуется мимикой и жестами, которые придумала сама. Вследствие отсутствия речи, девочке недоступны чтение и письмо. Есть проблемы с самоконтролем – бывают всплески эмоций, с которыми ребёнок не всегда может справиться. Проблемы с туалетом, она вынуждена ходить в памперсах. Ещё плохое зрение – Ника на улице ходит только за руку, иначе запинаясь или натывается на предметы, но после 18 лет с помощью операции врачи обещают исправить это.

И есть большая надежда, что ребёнок заговорит, пусть даже не чётко, но сможет хоть что-то сказать, выразить свои потребности, появятся новые возможности для обучения социально-бытовым навыкам и в школе.

Ника добрая и жизнерадостная девочка, она тянется к людям. Мама водит ее во все доступные кружки и бесплатные детские центры. Девочка получает необходимое медицинское лечение, но этого недостаточно. Нике нужна помощь в постановке социально-бытовых, коммуникативных, речевых навыков с помощью АВА-терапии. Она уже работала под руководством специалистов, результаты были замечательные, но в данный момент эти занятия платные. И на них у мамы нет финансовых возможностей.

Нике очень нужна помощь. Мы вместе можем помочь продвинуться в развитии ребёнку. Это даст возможность адаптироваться девочке в жизни, научиться общаться, исходя из возможностей самой Ники, впоследствии приобрести профессию.

Мама Ники будет благодарна всем откликнувшимся на их беду. Для продолжения занятий в Центре социальной интеграции необходимо собрать 174 тысячи рублей.

Балакина Алёна, 01.10.2020 г.р.

Алёна долгожданный поздний ребенок, к рождению которого готовились. Ничего не предвещало беды, первый год ребенок развивался как все. Уже невозможно выяснить причину, почему всё изменилось, но первые тревожные звоночки появились к году. У ребенка не было лепета, взгляда в глаза. Алёна не реагировала на речь окружающих. В данный момент официальный диагноз Алёны РАС. Мама много сил тратит на реабилитацию дочки. Но вот средств катастрофически не хватает. Папа покинул семью и в воспитании дочки участия не принимает. Маме растить дочку помогают бабушка и старшая сестрёнка Алёны, которая сама ещё ребёнок.

За свою маленькую жизнь, Алёна прошла лечение в стационарах, мама постоянно организывает ей занятия с различными специалистами. Алёна очень шустрая и смелая девочка, у неё нет чувства самосохранения, она регулярно попадает в различные опасные ситуации. Девочка не говорит, не знает, как общаться с людьми, не может выразить свои желания и мысли и не понимает, что говорят ей или не понимает, как реагировать на слова взрослых. Этим навыкам её можно обучить, но важно это сделать как можно быстрее, это увеличит её шансы на обычную жизнь. Самый ощутимый эффект дала АВА-терапия. Необходимо не только продолжать эти занятия, но и увеличить их количество. Новые навыки она осваивает быстро, но пропасть между ней и обычными детьми растёт с каждым днем и если потерять драгоценное время, приобретённые уже навыки будут потеряны.

Больше половины бюджета семьи уходит на занятия с ребенком и стоит постоянный выбор - какие убрать, а какие оставить. Финансово семья не может себе позволить не только увеличить количество занятий, но и поддерживать на прежнем уровне тоже трудно, а значит, развитие ребёнка может остановиться.

Вы можете дать возможность Алёне продолжить развиваться. С Вашей помощью она сможет увидеть и понять этот прекрасный, яркий мир, начать полноценно общаться и стать счастливой.

Мама Алены будет благодарна всем откликнувшимся на их беду. Для продолжения занятий в Центре социальной интеграции необходимо собрать 174 тысячи рублей.

Смышляев Андрей, 25.06.2018 г.р.

Андрей родился долгожданным первым ребенком в семье. Все были счастливы, когда малыш появился на свет. До двух лет развивался в соответствии возрасту, радовался

жизни, сделал первый шаг, сказал первое слово-мама, папа. Но в два года произошел откат. Андрей перестал говорить, только кричал и мычал, стал плохо спать по ночам, истерики, стереотипные движения, маршруты, с детьми не играет, на родителей не обращает внимание.

Родители обратились к врачам и услышали неутешительный диагноз - РАС и СДВГ. В семье тогда не знали ничего про аутизм, родители начали читать литературу, искать возможности помочь сыну. Они обращались в различные медицинские организации, центры реабилитации, проходили с сыном многочисленные обследования и процедуры. Необходимое медицинское сопровождение и работа в АВА-терапии дали долгожданный положительный результат. Произошел значительный скачок в плане речи и психического развития. Сейчас Андрею 5 лет, речь из лепета перешла в осознанную. Он произносит отдельные слова, правда пока с большим дефектом и предложениями говорить не может. Ребёнок начал понимать, что ему говорят, стал откликаться на имя, уже способен сидеть на занятиях, начал пытаться вступать в продуктивный контакт, как с взрослыми, так и со сверстниками. После успешного года работы со специалистами даже встаёт вопрос о снятии диагноза РАС, это отражено в заключениях врачей.

Чтобы Андрюша научился говорить, стал полноценно общаться и смог пойти в речевую школу, занятия по развитию речи и приобретению необходимых коммуникационных, речевых и социально-бытовых навыков прерывать нельзя ни в коем случае. Ведь тогда у мальчика может начаться откат и с таким трудом приобретённые навыки будут потеряны.

В этом году у Андрюши родился маленький братик, сейчас ему всего три месяца. Папа много работает, но на семью с двумя маленькими детьми этих средств хватает только на необходимое и продолжать занятия по АВА-терапии стало очень трудно.

Андрюша очень жизнерадостный и активный ребёнок, ему очень нравится познавать мир. С Вашей помощью он сможет продолжить занятия, развиваться, общаться со сверстниками как обычный мальчишка и подготовиться к обучению в школе.

Семье нужна помощь. Каждый может оказаться в подобной ситуации, но мы вместе можем помочь Андрюше продолжить занятия.

Мама Андрея будет благодарна всем откликнувшимся на их беду. Для продолжения занятий в Центре социальной интеграции необходимо собрать 174 тысяч рублей.

Приглашаем Вас лично и Ваш коллектив поддержать программу «Соучастие в судьбе»! Мы готовы предоставить всю медицинскую информацию, а также фото и видео отчеты, финансовую документацию.

Мы будем признательны за любую помощь, которую Вы сможете оказать и просим средства, в возможном для Вас объеме, перечислить на счет СОО «Российский детский фонд» с пометкой **«Благотворительный взнос на программу «Соучастие в судьбе»** по реквизитам, ИНН 6658007140, на расчетный счет 40703810616540003355, Банк: УРАЛЬСКИЙ БАНК ПАО СБЕРБАНК, БИК: 046577674

Также просим содействовать организации сбора средств от частных лиц - сотрудников Вашей организации и информировать их о возможности перечислений по Системе быстрых платежей по QR коду (приложение).

Важная информация: Президентом РФ в 2020г. подписан новый закон №172-ФЗ о налоговых мерах поддержки и *Ваше предприятие может получить налоговый вычет* за безвозмездную передачу имущества (услуг, денежных средств) Свердловскому отделению Российского детского фонда, так как наша организация является социально ориентированной и состоит в федеральном реестре (<https://data.economy.gov.ru/analytics/sonko>).

При сотрудничестве имя Вашей организации заносится в Список Почета благотворителей Российского детского фонда. По итогам благотворительной деятельности за год РФФ ходатайствует о присвоении почетного статуса «Генеральный спонсор Российского детского фонда» и награждении Вашей организации и Вас лично Губернатором и Правительством Свердловской области, а также представляет Вас к награде Орденом Царевича Димитрия «За дела милосердные», который учрежден Российским детским фондом и Патриархатом Московским и всея Руси (<http://www.detfond.org/foundation/awards/>).

Мы уверены, что вместе сможем помочь детям преодолеть болезни, невзгоды и жить полноценной жизнью.

Просим ответ направлять на электронную почту detfond2023@mail.ru

Председатель



М. Г. Черкасова

Исп. Максим Юрьевич Фисенко, тел. +7 919 387 99 22

detfondfisenko@yandex.ru

QR Код для перечислений физических лиц на СОО РОССИЙСКИЙ ДЕТСКИЙ ФОНД
благотворительный взнос на программу «Соучастие в судьбе»

