

150 000 руб. внесло **Общество помощи русским детям (США)**

180 593 руб. собрали наши читатели

Собрано 330 593 руб. Госпитализация в мае–2019

Если не будет ваших возражений, «излишки» пойдут на реализацию нашей программы «Организация пожертвований при помощи средств массовой информации и интернета от физических и юридических лиц для оказания адресной помощи остро нуждающимся людям по их письмам»

Кирюша Платонов

3 года, Гурзуф



синдром Апера, деформация черепа, нарушение прикуса, требуется стоматологическое и ортодонтическое лечение, эндоскопическая аденоотомия

**СБОР
ЗАВЕРШЕН**

Собрано
330 593 ₽

Требовалось
325 000 ₽

Рассказать друзьям



Сын родился с синдромом Апера – это редкое генетическое заболевание, при котором нарушается развитие костей черепа, конечностей. У Кирюши была широкая переносица, широко расставленные глаза, сросшиеся пальцы рук и ног, странная форма головы – вытянутая вверх, словно башня. Синдром повлек и сопутствующие патологии: дыхательные нарушения, неправильное развитие челюстей. Врачи сразу сказали, что сыну потребуется несколько операций. За три года их было семь! Кирюше исправляли деформацию костей черепа, разъединяли пальцы. Сейчас нужно заняться исправлением челюстных деформаций, нормализовать прикус: сыну трудно откусывать и пережевывать пищу, зубы растут криво, поражены кариесом, аденоиды не дают дышать. Лечить его можно только под наркозом – он боится врачей, кричит, вырывается. В нашей семье работает только муж. Денег на лечение нет. Пожалуйста, помогите!

Ирина Авраменко,
Республика Крым
Фото **из архива семьи**

Опубликовано 19 апреля 2019
Деньги собраны 19 апреля 2019



Виталий Рогинский
Руководитель

Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«Мальчику проведено несколько операций, но лечение не окончено, предстоит еще костно-реконструктивная операция по устранению деформации челюстей. Подготовку к операции нужно начать с санации полости рта: зубы поражены кариесом. Лечение предстоит под общим наркозом. Одновременно с санацией проведем эндоскопическую аденоотомию. Затем начнем ортодонтическое лечение».



История болезни

24 мая
2019

- Кирюше Платонову начали лечение в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва).

Под общим наркозом Кирюше удалили аденоиды, пролечили пораженные кариесом зубы и установили ортодонтические аппараты для выравнивания зубных рядов.

Кирюшина мама Ирина благодарит за помощь Общество помощи русским детям (США) и читателей Русфонда.

200 000 руб. внесло **Общество помощи русским детям (США)**

490 000 руб. внесли жертвователи, пожелавшие остаться **неанонимными**

Деньги собраны. Госпитализация в мае–2019

Тимоша Заболотний

8 месяцев, Лиманка



деформация черепа, спасет операция, требуется подготовка к ней и саморассасывающиеся пластины

**СБОР
ЗАВЕРШЕН**

Собрано
690 000 ₽

Требовалось
690 000 ₽

Рассказать друзьям



Как только сын родился, я заметила, что лоб у него сильно выступает вперед, виски сдавлены, глаза нависают. Врачи говорили, что со временем форма головы выправится, но ничего не менялось. Тимоша был вялым, рот постоянно приоткрыт, язык высунут. К трем месяцам сын не держал голову, не пытался переворачиваться. Нам посоветовали обратиться к нейрохирургу. Он предположил, что у Тимоши произошло раннее сращение костей черепа, сказал, что надо ехать в Москву. Мы повезли сына на консультацию к московскому профессору, он диагностировал тригоноцефалию – килевидную деформацию черепа. Нужна операция. Если ее не сделать, мозг сына не сможет развиваться, появятся проблемы со слухом и зрением. Операцию мы оплатим сами, а вот на подготовку к ней и специальные пластины, которые понадобятся для реконструкции, денег уже нет. Умоляем, помогите!

Ирина Заболотняя,

Украина

Фото **из архива семьи**

Опубликовано 1 марта 2019

Деньги собраны 1 марта 2019



Виталий Рогинский
Руководитель

Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

« Черепные швы срослись раньше времени, черепная коробка растет неправильно. Это приведет к печальным последствиям: умственной отсталости, слепоте, глухоте. Нужна сложная операция с применением биопластин, ей предшествует тщательная подготовка. Прогноз благоприятный »

История болезни

27 мая
2019

• **Тимоша Заболотний успешно прооперирован в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва).**

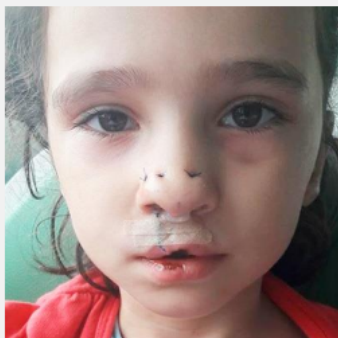
Выполнена фронтоорбитальная реконструкция костей черепа с использованием саморассасывающихся пластин. В результате восстановлена анатомически правильная форма черепа, это позволит мальчику нормально развиваться.

Тимошина мама Ирина благодарит Общество помощи русским детям (США) и читателей rusfond.ru за помощь.

Деньги собраны. Госпитализация в сентябре–2019

Хадиджа Сагова

6 лет, п. Сунжа



расщелина верхней губы, альвеолярного отростка верхней челюсти и нёба, требуется ортодонтическое лечение

СБОР ЗАВЕРШЕН	Собрано 385 000 ₽	Требовалось 385 000 ₽
--------------------------	-----------------------------	---------------------------------

150 000 ₽
внесло **Общество
помощи русским
детям (США)**
235 000 ₽
внес
жертвовател
пожелавший
остаться
неизвестным

Рассказать друзьям



Хадиджа родилась с расщелиной губы и нёба. С кормлением сразу же начались трудности: молоко выливалось обратно через нос, дочка захлебывалась. Врачи сказали, что Хадидже потребуется несколько операций. В четыре месяца дочке сделали первую, через год – вторую, ближе к пяти годам – третью. Но челюсти развиваются неравномерно, прикус нарушен, нормально жевать дочь не может, зубы поражены кариесом. Врачи говорят, что нужно исправить положение челюстей, но сначала необходимо вылечить зубы. Госквот на лечение нет, а мы не можем его оплатить. У нас четверо детей, жена не работает, я слесарь, зарплата маленькая. Помогите нам!

Башир Сагов,

Ингушетия

Фото **из архива семьи**

Опубликовано 5 августа 2019
Деньги собраны 5 августа 2019



Виталий Рогинский
Руководитель

Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«На данном этапе требуется расширить верхнюю челюсть с помощью съемных аппаратов, нормализовать прикус, положение зубов. Но прежде девочке необходимо вылечить зубы. Поскольку кариес множественный, лечение возможно только в условиях общего обезболивания».



История болезни

5
сентября
2019

- Хадидже Саговой начали лечение в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва).

Девочке провели санацию полости рта под наркозом, после чего установили съемные ортодонтические аппараты – с их помощью врачи нормализуют прикус Хадиджи.

Башир, папа Хадиджи, благодарит Общество помощи русским детям (США) и читателей rusfond.ru.

Сима Горшкова

11 лет, д. Большие Катраси



рубцовая деформация верхней губы и носа, дефект верхней челюсти после костной пластики, недоразвитие и сужение верхней челюсти, требуется ортодонтическое лечение

**СБОР
ЗАВЕРШЕН**

Собрано
325 233 ₽

Требовалось
320 000 ₽

150 000 ₽
внесло **Общество
помощи русским
детям (США)**
175 233 ₽
собрали читатели
«Коммерсанта» и
rusfond.ru

Рассказать друзьям



Дочка родилась с тяжелым челюстно-лицевым дефектом: расщелина губы, мягкого и твердого нёба, альвеолярного отростка. В народе это называют заячьей губой и волчьей пастью. У таких детей проблемы начинаются с рождения: сосать грудь и пить из бутылочки они не могут – захлебываются. Первую операцию дочке сделали в семь месяцев: зашили губу. А следующие операции местные врачи откладывали под всякими предлогами. В три года мы повезли Серафиму на консультацию в Москву. Здесь крайне удивились такой запущенности. Мышцы мягкого нёба начали атрофироваться, это плохо сказывалось на речи, дочка почти не говорила, и слух резко упал. Симе провели несколько сложных операций. Все эти годы мы постоянно ездим к своим замечательным врачам в Москву на плановые осмотры. У нас даже логопедов толковых нет, которые знали бы специфику заболевания, поэтому логопедические занятия тоже проходили в Москве. Огромное спасибо Русфонду, что помогает оплачивать лечение. Проблем много, лечение по исправлению дефектов предстоит длительное. Сейчас Симе нужно расширять челюсти с помощью аппаратов. Пожалуйста, не оставляйте нас, помогите!

Юлия Горшкова,

Чувашия

Фото **из архива семьи**

Опубликовано 14 июня 2019

Деньги собраны 24 июня 2019



Виталий Рогинский
Руководитель

Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«У девочки сохраняется деформация носа, нёбно-глоточная недостаточность, недоразвитие и деформация верхней челюсти. Нужно продолжать этапное комплексное лечение. Сейчас требуется установить несъемные аппараты на обе челюсти.»



Дима Шаповалов

16 лет, Москва



недоразвитие верхней челюсти, нарушение прикуса, множественный осложненный кариес, требуется комплексное хирургическое лечение

**СБОР
ЗАВЕРШЕН**

Собрано
615 000 Р

Требовалось
615 000 Р

200 000 Р
внесло **Общество помощи русским детям (США)**
415 000 Р
собрали партнеры компании **TakeMyTime** и читатели **rusfond.ru**

Рассказать друзьям



Узнав, что у нас будет двойня, мы с мужем обрадовались. Старшему сыну на тот момент было уже шесть. Малыши родились чуть раньше срока – крошечные, слабые. Гриша быстро пошел на поправку, а Дима заметно отставал. Врачи выявляли у сына все новые и новые патологии: слабые мышцы, слабая моторика – крупная и мелкая, слабое зрение. После того, как поставили ДЦП, мы забили тревогу, начали активно лечить. Но сидеть Дима научился только в полтора года, после трех – пошел, заговорил ближе к десяти годам, и то неразборчиво. Челюсти у него были деформированы: верхняя – маленькая, нижняя – наоборот, несоразмерно большая. Рот всегда приоткрыт. Зубные ряды не смыкаются, откусывать и жевать Дима не может. Зубы поражены кариесом, болят. Лечить их трудно, сын боится, вырывается. Мы обратились в Центр челюстно-лицевой хирургии (Москва). Там сказали, что устранить такую деформацию поможет операция, но сначала нужно вылечить зубы и специальными аппаратами вытянуть верхнюю челюсть. Лечение длительное и немислимо дорогое. Оплатить его мы не в состоянии, работает только муж. Пожалуйста, помогите нам!

Елена Шаповалова,

Москва

Фото **из архива семьи**

Опубликовано 14 июня 2019

Деньги собраны 4 июля 2019



Виталий Рогинский
Руководитель

Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«Мальчику необходимо этапное лечение. Сначала – санация полости рта, затем при помощи несъемных аппаратов и брекет-систем мы постараемся нормализовать положение челюстей. Учитывая основной диагноз и большой объем лечения, санация возможна в два этапа и только в условиях общего обезболивания».



История болезни

4 ноября
2019

● Диме Шаповалову начали лечение в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва).

Мальчику провели санацию полости рта: под наркозом пролечены поврежденные кариесом зубы. Затем Диме начнут ортодонтическое лечение с использованием несъемной техники.

Димина мама Елена благодарит Общество помощи русским детям (США), партнеров компании TakeMyTime и читателей rusfond.ru.

Коля Вилков

7 лет, Иваново



расщелина альвеолярного отростка, сужение челюсти, нарушение прикуса, требуется ортодонтическое лечение

СБОР ЗАВЕРШЕН	Собрано 250 000 Р	Требовалось 250 000 Р
--------------------------	-----------------------------	---------------------------------

150 000 Р
внесло **Общество помощи русским детям (США)**
8186 Р
собрали телезрители **ГТРК «Ивтелерадио»**
91 814 Р
собрали читатели «Коммерсанта» и rusfond.ru

Рассказать друзьям



Родился Коля с тяжелыми челюстно-лицевыми дефектами: расщелиной губы, нёба, альвеолярного отростка. Дети с таким пороком не могут нормально питаться: молоко попадает в расщелину, выливается через нос. Первое время пришлось кормить Колю через зонд. Первую операцию, на губе, сыну провели в пять месяцев, еще через год закрыли расщелину мягкого и твердого нёба. Осталась последняя, на альвеолярном отростке, но ее можно будет провести только после окончания ортодонтического лечения. С зубами у Коли большие проблемы: челюсти у него слишком узкие, зубы растут криво. Да и дыхание нарушено, частые простуды провоцируют отиты, снижают слух. С помощью Русфонда мы лечимся у московских специалистов, результатами довольны. Врачи добились расширения верхней челюсти, прикус у Коли улучшился. Но лечение еще не закончено, его нужно продолжать, а денег нет. У нас двое детей, зарплаты небольшие. Просим вас о помощи.

Светлана Черкунова,
Ивановская область

Опубликовано 31 мая 2019
Деньги собраны 19 июня 2019



Виталий Рогинский
Руководитель
Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«Сейчас Коле проводится ортодонтическое лечение, также мальчик занимается с логопедом. На данном этапе необходима дальнейшая стимуляция роста верхней челюсти, также нужно нормализовать прикус и положение языка».



История болезни

17
сентября
2019

- Коле Вилкову продолжили лечение в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва).

Коле изготовили и установили ортодонтические аппараты на верхнюю челюсть – с их помощью врачи добьются нормализации прикуса и расстояний между зубами. По завершении этого этапа ортодонтического лечения мальчик будет готов к операции по пластике альвеолярного отростка.

Колина мама Светлана благодарит за помощь Общество помощи русским детям (США), телезрителей ГТРК «Ивтелерадио», читателей «Коммерсанта» и rusfond.ru.

150 000 руб. внесло **Общество помощи русским детям (США)**

60 000 руб. внес один московский фонд, пожелавший остаться **неназванным**

480 000 руб. внес **жертвовател**, пожелавший остаться **неназванным**

Деньги собраны. Госпитализация в апреле–2019

Маша Кокина

1 год, р.п. Варнавино



синдром Опица (нарушение метаболизма), деформация черепа, спасет операция, требуется подготовка к ней и саморассасывающиеся пластины

**СБОР
ЗАВЕРШЕН**

Собрано
690 000 ₽

Требовалось
690 000 ₽

[Рассказать друзьям](#)

Дочка родилась с очень странной формой головы: лоб клиновидный, виски приплюснутые. Меня это сильно встревожило. К тому же с первых дней у малышки возникли проблемы с питанием – за месяц Маша набрала всего 300 граммов, была слабой, вялой. Нас направили на консультацию к нейрохирургу. Выяснилось, что лобные кости у дочки срослись преждевременно – это будет препятствовать нормальному развитию мозга. Еще у Маши заподозрили генетическое нарушение. Мы поехали на обследование в Москву, генетическое обследование выявило у дочки синдром Опица – причину всех наших бед. При этом синдроме возникает деформация черепа и костей лица. Нейрохирург сказал, что помочь может срочная операция. Это сложная хирургическая реконструкция костей черепа – ее сначала моделируют на компьютере, а проводят с использованием специальных пластин. Операцию сделают по госквоте, но подготовку к ней и пластины мы должны оплатить. Это для нас нереальная сумма. Работает только муж, зарплата очень маленькая. Помогите спасти дочку!

Галина Кокина,

Нижегородская область

Фото **из архива семьи**

Опубликовано 1 марта 2019

Деньги собраны 1 марта 2019



Виталий Рогинский
Руководитель

Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

« Девочке необходима операция по реконструкции костей свода черепа с применением биорезорбируемых (саморассасывающихся) пластин – в противном случае ребенку грозит тяжелая умственная отсталость, слепота и глухота, а также нарушение прикуса. Операцию нужно провести в ближайшее время



История болезни

30 апреля
2019

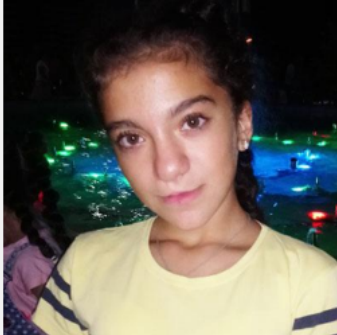
● **Маша Кокина успешно прооперирована в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва).**

Выполнена микрохирургическая реконструкция костей черепа с использованием аутоматериалов (взятых у девочки). В результате восстановлена правильная форма головы, Маша будет нормально расти и развиваться.

Машина мама Галина благодарит Общество помощи русским детям (США) и читателей rusfond.ru за помощь.

Вика Терсаакова

13 лет, Саратов



расщелина альвеолярного отростка, сужение верхней челюсти, деформация губы и носа, требуется ортодонтическое лечение

**СБОР
ЗАВЕРШЕН**

Собрано
323 450 ₽

Требовалось
320 000 ₽

150 000 ₽
внесло **Общество помощи русским детям (США)**
28 025 ₽
собрали телезрители **ГТРК «Саратов»**
145 425 ₽
собрали читатели «Коммерсанта» и rufund.ru

Рассказать друзьям



Дочка родилась с расщелиной губы, нёба и альвеолярного отростка. Кормили мы Вику сначала через зонд, с месяца – с ложечки. Она давилась пищей, вес набирала плохо. Врачи сразу сказали нам, что лечение предстоит длительное. Всего дочка перенесла уже пять операций на губе и нёбе. Челюсти и зубы при этом росли у Вики неправильно, ортодонтическое лечение мы также проходили по месту жительства. К сожалению, результаты нас не радуют. Зубы у дочки кривые, места им не хватает, речь немного гнусавая. В январе мы ездили на консультацию в Центр челюстно-лицевой хирургии в Москву. Там сказали, что лечение нужно продолжить. Но мне его не оплатить: дочку ращу одна, работаю парикмахером. Пожалуйста, помогите мне!

Ольга Кийко,

Саратовская область

Фото **из архива семьи**

Опубликовано 24 мая 2019

Деньги собраны 10 июня 2019



Виталий Рогинский
Руководитель

Центр челюстно-лицевой хирургии (Москва)

«Хирургическое лечение не закончено, девочке предстоит костная пластика альвеолярного отростка. Но сначала нужно завершить лечение по расширению и выравниванию зубных рядов, созданию правильных окклюзионных контактов».



История болезни

8
сентября
2019

- Вике Терсааковой продолжили лечение в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва).

Девочке установили ортодонтические аппараты, чтобы нормализовать положение челюстей и зубов.

Викина мама Ольга благодарит Общество помощи русским детям (США), телезрителей ГТРК «Саратов», читателей «Коммерсанта» и rufund.ru.

Руслан Хасанов

17 лет, Шатура



рубцовая деформация верхней губы и носа, расщелина альвеолярного отростка, деформация челюстей, требуется ортодонтическое лечение

СБОР ЗАВЕРШЕН	Собрано 370 000 ₽	Требовалось 370 000 ₽
--------------------------	-----------------------------	---------------------------------

150 000 ₽
внесло **Общество
помощи русским
детям (США)**
220 000 ₽
внес
жертвователю,
пожелавший
остаться
неизвестным

Рассказать друзьям



Сын родился с расщелиной губы, нёба и альвеолярного отростка. Врач в роддоме успокоила, сказала, что этот порок сейчас лечат. Рекомендовала обратиться к специалистам Детской городской больницы Святого Владимира (Москва). В четыре месяца сына там прооперировали – зашили губу, через год сделали вторую операцию – зашили расщелину нёба. Но челюсти у Руслана росли неправильно: верхняя маленькая, а нижняя, наоборот, чересчур большая. На верхней челюсти зубам не хватало места, два резца вросли в нёбо. Челюсти не смыкались, откусывать твердую пищу и жевать сын не мог. Он до сих пор ест только протертую пищу. Когда наши врачи перешли в московский Центр челюстно-лицевой хирургии, мы последовали за ними. Здесь Руслану сделали еще операцию – костную пластику альвеолярного отростка. Чтобы расширить челюсти, надели специальные аппараты. Теперь сыну предстоит сложная операция – ему должны исправить положение челюстей. Но сначала надо завершить ортодонтическое лечение. Оплатить его я не могу. Одна рагу двоих детей, дочке пять лет. Помогите!

Заррина Хушкадамова,

Московская область

Фото **из архива семьи**

Опубликовано 5 августа 2019

Деньги собраны 5 августа 2019



Виталий Рогинский
Руководитель

Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«Нужно продолжить ортодонтическое лечение, направленное на сдерживание роста нижней челюсти и стимуляцию развития верхней, нормализацию прикуса. После этого станет возможным провести завершающую операцию по совмещению челюстей».



История болезни

18 ноября
2019

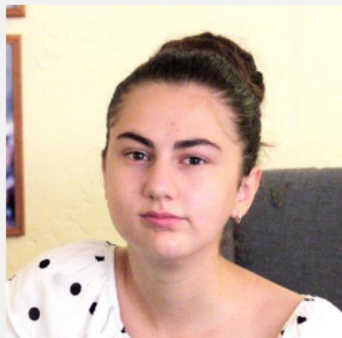
• Руслану Хасанову продолжили лечение в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва).

Мальчику проводят ортодонтическое лечение при помощи брекетов. Таким образом его подготовят к предстоящей операции по исправлению положения челюстей.

Заррина, мама Руслана, благодарит за помощь Общество помощи русским детям (США) и читателей Русфонда.

Анела Лакашия

14 лет, с. Баслата



неоартроз височно-нижнечелюстного сустава слева,
недоразвитие нижней челюсти, требуется операция

**СБОР
ЗАВЕРШЕН**

Собрано
1 510 000 ₺

Требовалось
1 510 000 ₺

906 000 ₺

внес КБФ
«Ашана»

200 000 ₺

внесло **Общество
помощи русским
детям (США)**

404 000 ₺

внес
жертвователю,
пожелавший
остаться
неанонимным

Рассказать друзьям



Роды у меня были тяжелыми, малышку выдавливали и повредили ей челюсть. Рот у Анелы плохо открывался, до года кормили через трубочку – все жидкое, протертое. На консультации в Краснодаре врачи сказали, что нижняя челюсть у дочки деформировалась, образовался ложный сустав и обездвижил ее. Требовалась операция, но после нее Анеле стало еще хуже, рот по-прежнему едва открывался, лицо перекасило. Нам посоветовали обратиться в Центр челюстно-лицевой хирургии (Москва). Здесь врачи сразу сказали, что понадобится несколько операций и длительное лечение. В 2012 году пораженный сустав заменили эндопротезом. Анела смогла нормально есть и говорить. Но у нее челюсть недоразвита, ее расширяют с помощью специального аппарата (дистрактора). Результатом лечения мы довольны. Спасибо Русфонду за помощь в оплате! Сейчас требуется замена дистрактора. Стоимость операции для нас неподъемная. Не оставляйте нас!

Марина Кутарба,

Абхазия

Фото **из архива семьи**

Опубликовано 19 сентября 2019
Деньги собраны 19 сентября 2019



Виталий Рогинский
Руководитель

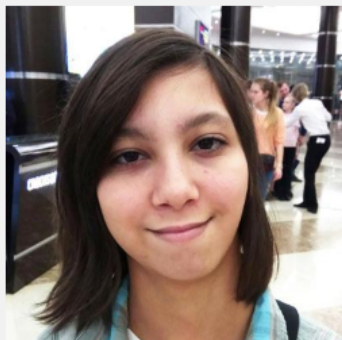
Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«На данном этапе мы проводим девочке ортодонтическое лечение с целью стимуляции роста нижней челюсти. Это позволяет исправить прикус, нормализовать положение зубов, устранить асимметрию лица. Сейчас требуется замена дистрактора, это сложная и дорогая операция».



Настя Какаджи

15 лет, Москва



синдром жаберных дуг, недоразвитие челюстей, требуется ортодонтическое лечение

**СБОР
ЗАВЕРШЕН**

Собрано
320 000 ₽

Требовалось
320 000 ₽

150 000 ₽
внесло **Общество
помощи русским
детям (США)**
170 000 ₽
внес
жертвовател
пожелавший
остаться
неизвестным

Рассказать друзьям



Настя родилась раньше срока, крошечной, весила всего 1800 граммов. Врачи сказали, что у нее нет ушек. Предположили, что ребенок глухой. Это меня шокировало. Но нужно было что-то делать, и я стала искать специалистов. В Детской городской клинической больнице имени святого Владимира в Москве нашла замечательного сурдолога. Когда Насте исполнилось четыре года, ей установили слуховые аппараты костной проводимости. Но меня не оставляет надежда восстановить дочке ушные раковины. Такую пластическую операцию проводят после 13–14 лет, к этому времени кости черепа полностью формируются. Но оказалось, что дочке сначала требуется ортодонтическое лечение – у нее недоразвита нижняя челюсть. Только сейчас я узнала, что отсутствие ушных раковин и недоразвитие челюсти – признаки синдрома жаберных дуг. У Насти обе челюсти недоразвиты, зубы растут криво, прикус нарушен. Деформацию челюстей будут исправлять специальными аппаратами. Лечение длительное, дорогое. Дочь я рашу одна, с мужем в разводе, он никогда нам не помогал. Настя хорошая, умная девочка. Много читает, любит театр. Не оставляйте нас, помогите!

Зоя Агеева,

Москва

Фото **из архива семьи**

Опубликовано 5 августа 2019

Деньги собраны 5 августа 2019



Виталий Рогинский

Руководитель

Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«Девочке необходимо этапное ортодонтико-хирургическое лечение. В данный момент планируется исправление деформации с помощью дуговых аппаратов».



История болезни

18 октября
2019

- Насте Какаджи начали лечение в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва).

С помощью дуговых аппаратов девочке корректируют форму челюстей и нормализуют расстояния между зубами.

Настина мама Зоя благодарит за помощь Общество помощи русским детям (США) и читателей Русфонда.

Алена Любимова

7 лет, Королев



недоразвитие зубных дуг верхней и нижней челюстей, требуется ортодонтическое лечение

**СБОР
ЗАВЕРШЕН**

Собрано
170 000 ₽

Требовалось
170 000 ₽

70 000 ₽
внесло **Общество
помощи русским
детям (США)**
100 000 ₽
внес
жертвователю,
пожелавший
остаться
неизвестным

Дочка родилась шестимесячной – крохотной, слабой, перенесла гипоксию. Из-за этого произошло поражение центральной нервной системы. Развивалась малышка с сильным отставанием. В полтора года врачи диагностировали у нее ДЦП. Я делаю все, что можно, чтобы восстановить здоровье дочки. В пять лет стало заметно, что челюсти у Алены развиваются ненормально: верхняя – суженная, нижняя – очень маленькая. Сейчас, когда молочные зубы меняются на постоянные, это особенно заметно: растут они криво, скученно. В нашей поликлинике врачи сказали, что проблему нужно решать позже, когда рост коренных зубов завершится. Такой совет меня не утешил, я обратилась в Центр челюстно-лицевой хирургии (Москва). Там сказали, что лечением нужно заняться сейчас, пока челюсть растет и ее форму можно скорректировать. На верхнюю челюсть Алене поставили расширяющий аппарат. Этот этап я оплатила, но лечение предстоит длительное, дочь я воспитываю одна, и мои финансовые возможности исчерпаны. Сейчас нужно установить аппарат на нижнюю челюсть. Помогите нам!

Марина Бабина,

Московская область

Фото **из архива семьи**

Опубликовано 5 августа 2019

Деньги собраны 5 августа 2019



Виталий Рогинский
Руководитель

Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«У девочки сложная зубочелюстная аномалия, требуется многоэтапное лечение. Сейчас Алене нужно установить брекет-системы и несъемный аппарат на нижнюю челюсть».



История болезни

18 октября
2019

- **Алене Любимовой начали лечение в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва).**

Чтобы нормализовать прикус, Алене установили брекететы на нижнюю челюсть.

Аленина мама Марина благодарит за помощь Общество помощи русским детям (США) и читателей Русфонда.

Благодарности родителей

24
октября
2019

• Марина, мама Алёны Любимовой

В БФ «РУСФОНД»

от мамы - Бабиной Марины Евгеньевны
и Любимовой Алёны Сергеевны (7 лет)



Дорогой Русфонд!

Хотим сказать **ОГРОМНОЕ СПАСИБО** и выразить большую благодарность Вам и всем людям, которые откликнулись на нашу просьбу о помощи!

Не так часто в нашей жизни встречаются люди готовые на безвозмездную и бескорыстную помощь. И это действительно **НАСТОЯЩЕЕ ЧУДО!** Теперь у нас появился шанс исправить наши зубки. И надежда что все получится.

Большое спасибо всем, кто принял участие в нашей судьбе! Желаем Вам, чтобы и Вы были здоровы! Чтобы все невзгоды обходили Вас стороной! И пусть на Вашем пути тоже, как можно чаще встречаются такие искренние замечательные люди!

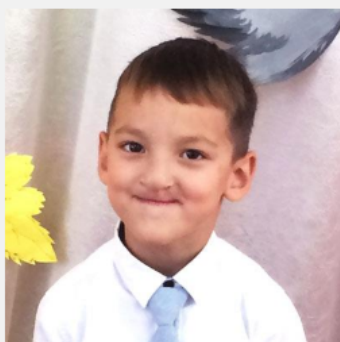
10 октября 2019 г.

мама Марина и Алёнка



Артем Астанаев

8 лет, Абакан



деформация верхней губы и челюсти, расщелина альвеолярного отростка, требуется ортодонтическое лечение

**СБОР
ЗАВЕРШЕН**

Собрано
170 000 ₽

Требовалось
170 000 ₽

100 000 ₽
внесло **Общество помощи русским детям (США)**
9856 ₽
соберут телезрители **ГТРК «Хакасия»**
60 144 ₽
собрали читатели «Коммерсанта» и rusfond.ru

Артемка родился с расщелиной губы, нёба и альвеолярного отростка. Есть нормально не мог – захлебывался, дыхание тоже было нарушено. В пять месяцев в Новосибирске сыну сделали первую операцию, но возникло осложнение – некроз межчелюстных костей. Сына пришлось долго лечить, кроме того, потом у Артема разошлись швы. В два года провели еще одну операцию – на твердом нёбе, и снова швы разошлись, образовался щелевидный дефект. Все эти операции мы оплачивали сами. Я решила обратиться к столичным врачам. В 2013 году мы приехали в Москву на консультацию, сыну начали лечение по стимуляции роста деформированных челюстей и выравниванию зубных рядов. Только после его окончания можно будет продолжать хирургическое лечение. Два раза в год мы ездим на осмотры, врачи корректируют поставленные на челюсти аппараты, контролируют ход лечения. Сейчас нужно старые аппараты сменить на новые, с их помощью получится сформировать правильный прикус и нормализовать рост зубов. Но все наши финансовые возможности уже исчерпаны. В семье двое детей, зарплаты у нас с мужем небольшие. Пожалуйста, помогите нам!

Оксана Астанаева,
Хакасия
Фото **из архива семьи**

Опубликовано 7 июня 2019
Деньги собраны 19 июня 2019



Виталий Рогинский
Руководитель
Центр челюстно-лицевой хирургии (Москва)

«Учитывая тяжесть патологии, необходимо более интенсивное расширение верхней челюсти с использованием несъемного аппарата. Также для вытягивания верхней челюсти мы будем использовать лицевую маску. На нижней челюсти планируется лечение с использованием функционального съемного и несъемного аппарата для нормализации положения языка. Лечение длительное, прерывать его нельзя».



История болезни

29
октября
2019

- **Артему Астанаеву начали лечение в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва).**

Мальчику изготовили и установили ортодонтические аппараты для выравнивания челюстей.

Оксана, мама Артема, благодарит за помощь Общество помощи русским детям (США), телезрителей ГТРК «Хакасия», читателей «Коммерсанта» и rusfond.ru.

50 000 руб. внесло **Общество помощи русским детям (США)**
580 000 руб. внес жертвователь, пожелавший остаться **неизвестным**
60 000 руб. внес один московский фонд, пожелавший остаться **неизвестным**

Деньги собраны. Госпитализация в мае–2019

Аниса Зармаева

7 месяцев, Шали



деформация черепа, спасет операция, требуется подготовка к ней и саморассасывающиеся пластины

**СБОР
ЗАВЕРШЕН**

Собрано
690 000 ₽

Требовалось
690 000 ₽

Дочка родилась с головой странной формы: виски вдавлены, лоб острый, глаза близко расположены. Сразу после выписки мы поехали к нейрохирургу. Он сказал, что кости черепа у Анисы срослись раньше времени, направил нас на обследование. Компьютерная томография показала не только раннее сращение костей, но и множественные костные разрастания костей черепа. Нам посоветовали ехать к московским специалистам. Мы попали к ним на консультацию, когда Анисе было три месяца. Оказалось, нужна срочная операция с использованием специальных пластин – иначе мозг дочки не сможет нормально расти и развиваться: его сдавливают деформированные кости черепа. На саму операцию нам выделили госквоту, а вот подготовку к ней и пластины мы должны оплатить сами. Как это сделать, я просто не представляю. У нас четверо детей, работаю только я – таксистом. Помогите нам спасти дочку!

Ибрагим Зармаев,
Чеченская Республика
Фото **из архива семьи**

Опубликовано 21 мая 2019
Деньги собраны 21 мая 2019



Виталий Рогинский
Руководитель
Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«У ребенка преждевременное сращение метопического и коронарного шва, множественные разрастания на внутренней поверхности костей свода и основания черепа. Необходима операция по реконструкции костей черепа. Она сложная, моделируется на компьютере. Для проведения реконструкции также понадобятся саморассасывающиеся пластины».



История болезни

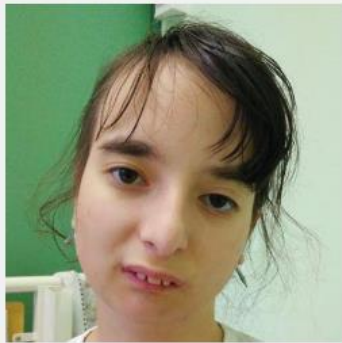
23 мая
2019

- **Аниса Зармаева успешно прооперирована в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва).**

Выполнена микрохирургическая реконструкция костей свода черепа с использованием компьютерного биомоделирования. Девочка будет нормально расти и развиваться. Ибрагим, папа Анисы, благодарит Общество помощи русским детям (США) и читателей rusfond.ru за помощь.

Амина Абдуллаева

15 лет, Долгопрудный



синдром Рассела – Сильвера, требуется ортодонтическое лечение

**СБОР
ЗАВЕРШЕН**

Собрано
260 000 ₽

Требовалось
260 000 ₽

150 000 ₽
внесло **Общество
помощи русским
детям (США)**
110 000 ₽
внес
жертвователю,
пожелавший
остаться
неизвестным

Амина родилась с очень маленьким весом – всего 1350 граммов. Левая сторона ее тела была меньше правой. Врачи надеялись, что со временем асимметрия уйдет, но становилось еще хуже. Я переехала в Московскую область, чтобы лечить дочку. Генетики поставили ей диагноз «синдром Рассела – Сильвера» – карликовость. Заболевание это тяжелое: у Амины нарушен рост костей, разница в длине ног привела к тому, что в десять лет дочка даже ходить перестала. В 2013 году Амине сделали операцию – удлиннили голень. Синдром сказывается и на костях лица: челюсти растут неравномерно, места для зубов не хватает, они кривые. Откусывать твердую пищу дочь не может. С двух лет она лечилась у ортодонтов, но, когда в 2016 году мы оказались в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва), врачи были в ужасе от запущенности ситуации. Срочно провели две операции по расширению нижней челюсти, начали исправлять положение зубов. Операцию провели по госквоте, а лечение помог оплатить Русфонд. Спасибо! Амина теперь может жевать! Улучшился и ее внешний вид. Сейчас лечение нужно продолжать, но денег нет. Не оставляйте нас!

Алина Танасова,

Московская область

Фото **из архива семьи**

Опубликовано 5 августа 2019
Деньги собраны 5 августа 2019



Виталий Рогинский
Руководитель

Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«Необходимо продолжать лечение, чтобы нормализовать рост челюстей и положение зубов, создать правильный прикус. Только после этого возможно проведение ортогнатической операции».



История болезни

24
октября
2019

- Амине Абдуллаевой начали лечение в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва).

Девочке проводят ортодонтическое лечение для максимального выравнивания зубных рядов и положения челюстей. Это лечение подготовит девочку к операции на челюстных суставах.

Аминина мама Алина благодарит за помощь Общество помощи русским детям (США) и читателей Русфонда.

50 000 руб. внесло **Общество помощи русским детям (США)**
580 000 руб. внес жертвователь, пожелавший остаться **неизвестным**
60 000 руб. внес один московский фонд, пожелавший остаться **неизвестным**

Деньги собраны. Госпитализация в июне–2019

Хабиб Сулейманов

8 месяцев, с. Орта



деформация черепа, спасет операция, требуется подготовка к ней и саморассасывающиеся пластины

**СБОР
ЗАВЕРШЕН**

Собрано
690 000 ₽

Требовалось
690 000 ₽

У нас трое малышей, у самого младшего, Хабиба, серьезные проблемы со здоровьем. Он родился с головой странной формы: лоб острый, виски будто вдавлены. В поликлинике педиатр сказала, что волноваться не стоит, со временем голова примет правильную форму. Но деформация проявлялась все сильнее. Я повезла сына на обследование в Махачкалу. Там врачи наконец выявили причину: теменные кости черепа Хабиба срослись раньше времени, из-за этого голова растет неправильно. Это опасно, мозг не сможет нормально развиваться, у сына пострадают зрение и слух. Чтобы этого не случилось, нужно сделать операцию. Ее проведут в московской клинике по госквоте. Но сложную компьютерную подготовку к операции и специальные пластины, которые понадобятся для реконструкции черепа, мы должны оплатить сами. У нас нет таких денег. Пожалуйста, помогите!

Хадиджат Джамирзаева,
Дагестан
Фото **из архива семьи**

Опубликовано 21 мая 2019
Деньги собраны 21 мая 2019



Виталий Рогинский
Руководитель
Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«Черепные швы у Хабиба срослись преждевременно, его мозг не может полноценно развиваться. Скоро это приведет к серьезным проблемам со зрением и слухом, мальчик будет отставать в развитии. Хабибу нужна реконструкция костей черепа с использованием биорезорбируемых пластин».



История болезни

13 июня
2019

● **Хабиб Сулейманов успешно прооперирован в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва).**

Врачи провели реконструкцию костей черепа с использованием саморассасывающихся пластин. Мальчик будет нормально расти и развиваться.

Хадиджат, мама Хабиба, благодарит Общество помощи русским детям (США) и читателей Русфонда.

Оля Каплина

8 лет, Челябинск



синдром Тричера Коллинза, требуется ортодонтическое лечение

**СБОР
ЗАВЕРШЕН**

Собрано
320 000 ₽

Требовалось
320 000 ₽

150 000 ₽
внесло **Общество
помощи русским
детям (США)**
10 989 ₽
собрали
телезрители **ГТРК
«Южный Урал»**
159 011 ₽
собрали читатели
«Коммерсанта» и
rusfond.ru

У Оли синдром Тричера Коллинза – редкое и тяжелое заболевание, патология развития костей черепа и лица. Дочка родилась с патологией: ушные раковины не сформировались, челюсти и скулы были недоразвиты. Оля не могла нормально дышать, и ей установили трахеостому. Домой выписали в три месяца, а что дальше делать, местные врачи не знали. Мы поехали в Москву. Здесь Оле провели две операции – наладили дыхание, устранили дефект нёба. Но через два года один носовой проход снова закрылся, полноценно дышать дочь так и не может, до сих пор живет с трахеостомой. Ей рано имплантировали слуховые аппараты костной проводимости, поэтому она вовремя начала говорить. Но из-за того, что челюсти недоразвиты, дочке трудно откусывать и жевать твердую пищу. И зубы у нее растут криво. Чтобы решить эти проблемы, нужна операция, но сначала – лечение с помощью специальных аппаратов, которые вытягивают челюсти. Оля – умная, добрая девочка. Раньше не стеснялась своего внешнего вида, а сейчас развиваются комплексы. Пожалуйста, помогите оплатить лечение, у нас такой возможности нет.

Елена Каплина,

Челябинская область

Фото **из архива семьи**

Опубликовано 21 июня 2019

Деньги собраны 27 июня 2019



Виталий Рогинский
Руководитель

Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«У Оли из-за дизокклюзии (несмыкания зубных рядов, нарушения прикуса. – **Русфонд**) серьезные проблемы с приемом пищи, артикуляцией. Девочке необходимо провести лечение с помощью несъемных дуговых аппаратов».



Алена Бонадыкова

10 лет, Ухта



синдром Тричера Коллинза, недоразвитие челюстей, нарушение прикуса, деформация зубных рядов, требуется ортодонтическое лечение

СБОР ЗАВЕРШЕН	Собрано 378 600 Р	Требовалось 320 000 Р
--------------------------	-----------------------------	---------------------------------

150 000 Р
внесло **Общество
помощи русским
детям (США)**
50 900 Р
внесло **ПАО
«Ростелеком»**
23 793 Р
собрали телезрители
ГТРК «Коми Гор»
153 907 Р
собрали читатели
«Коммерсанта» и
rusfond.ru

Рассказать друзьям



У дочки тяжелая врожденная патология: деформация костей и мягких тканей лица, нет ушных раковин, недоразвиты слуховые проходы. В полгода Алене имплантировали слуховые аппараты костной проводимости – они помогли компенсировать недостаток слуха, и у дочки постепенно начала развиваться речь. Но из-за деформации челюстей зубы у Алены росли криво и скученно, откусывать твердую пищу и жевать дочке было трудно. В марте этого года мы поехали на консультацию в московскую клинику. Здесь Алене провели тщательное обследование и сказали, что требуется операция, которая стимулирует рост челюстей. Но сначала нужно исправить деформацию зубных рядов, нормализовать прикус. Такое лечение стоит дорого, оплатить его мы не в состоянии. Помогите нам!

Юлия Бонадыкова,
Республика Коми
Фото **из архива семьи**

Опубликовано 12 июля 2019
Деньги собраны 30 июля 2019



Виталий Рогинский
Руководитель
Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«Алене необходимо комплексное ортодонтическое лечение с применением несъемных дуговых аппаратов».



История болезни

17 октября
2019

- Алене Бонадыковой начали лечение в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва).

На обе челюсти установили несъемные ортодонтические аппараты, которые помогут нормализовать прикус и подготовить девочку к операции на челюстях.

Аленина мама Юлия благодарит Общество помощи русским детям (США), ПАО «Ростелеком», телезрителей ГТРК «Коми Гор», читателей «Коммерсанта» и rusfond.ru.

Ваня Крюков

17 лет, п. Старая Вичуга



поражение челюстей, дефект зубных рядов, требуется ортодонтическое лечение и протезирование

СБОР ЗАВЕРШЕН | Собрано **370 000 ₽** | Требовалось **370 000 ₽**

150 000 ₽ внесло **Общество помощи русским детям (США)**
22 525 ₽ собрали телезрители **ГТРК «Ивтелерадио»**
197 475 ₽ собрали читатели «Коммерсанта» и rusfond.ru

В пять лет у Вани стала увеличиваться нижняя челюсть. Понять причину врачи не могли, предполагали разные диагнозы, но ни один не подтвердился. Поняв, что местные специалисты нам не помогут, я повезла сына на консультацию к московскому профессору. Он сказал, что у Вани херувизм – это очень редкая болезнь, при которой происходит поражение челюстей, они растут неправильно, опухают, лицо становится одутловатым. Также патология сказывается на развитии зубных рядов. На сегодняшний день у Вани всего 15 зубов. Сыну сложно есть, речь нарушена. С помощью Русфонда Ване провели хирургическое лечение, врачи удалили разросшиеся ткани. Спасибо огромное! А сейчас необходим следующий этап: ортодонтическое лечение, подготовка челюстей к протезированию. Оплатить счет я не могу – работаю продавцом, муж умер несколько лет назад. Помогите нам!

Татьяна Бельтюкова,
Ивановская область
Фото **из архива семьи**

Опубликовано 5 июля 2019
Деньги собраны 23 июля 2019



Виталий Рогинский
Руководитель
Центр челюстно-лицевой хирургии (Москва)

«Ване необходимо ортодонтическое лечение при помощи несъемных дуговых аппаратов. Когда достигнем желаемого результата, проведем протезирование. Прогноз лечения благоприятный».



История болезни

18 октября
2019

- Ване Крюкову продолжили лечение в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва).

На обе челюсти Ване установили несъемные ортодонтические аппараты, это поможет нормализовать прикус и подготовить мальчика к зубопротезированию.

Ванина мама Татьяна благодарит Общество помощи русским детям (США), телезрителей ГТРК «Ивтелерадио», читателей «Коммерсанта» и rusfond.ru.

Мирон Белотелов

4 месяца, Владимир



деформация черепа, спасет операция, требуется подготовка к ней и саморассасывающиеся пластины

СБОР ЗАВЕРШЕН	Собрано 594 337 Р	Требовалось 590 000 Р
--------------------------	-----------------------------	---------------------------------

60 000 Р
внес один
московский фонд,
пожелавший
остаться
неназванным

110 000 Р
внесло **Общество
помощи русским
детям (США)**

424 337 Р
собрали наши
читатели

Мама, папа, старший братик, любимая игрушечная черепашка – вот на чем держится мир пятимесячного Мирона. В этом Мироновом мире идеально все – кроме одного. Из-за того, что кости черепа мальчика срослись раньше времени, его голова деформирована. Врачи уверены: нужна реконструкция черепа, иначе Мирону грозит потеря слуха и зрения, отставание в развитии. Саму операцию оплатит государство, но ведь надо еще собрать деньги на подготовку к ней и специальные пластины. У семьи из Владимирской области такой возможности нет. А у нас – есть.

У Мирона все получится

Опубликовано 21 мая 2019
Деньги собраны 29 мая 2019



Виталий Рогинский
Руководитель
Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«У Мирона деформация черепа, характерная для тригоцефалии: килевидная деформация лобной кости, гипоплазия надглазничного края лобной кости, орбитальный гипотелоризм (уменьшение расстояния между глазницами). Мальчику необходимо хирургическое лечение – реконструкция костей свода и основания черепа с использованием саморассасывающихся пластин».



История болезни

17 июня
2018

- Мирон Белотелов успешно прооперирован в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва).

Врачи провели реконструкцию костей черепа с применением биорезорбируемых (саморассасывающихся) пластин. Мальчик будет нормально расти и развиваться. Валерия, мама Мирона, благодарит Общество помощи русским детям (США) и читателей Русфонда.

Кристина Гребенюк

5 месяцев, Новочеркасск rsfnd.ru/7bTEO



деформация черепа, спасет операция, требуется подготовка к ней и саморассасывающиеся пластины

СБОР ЗАВЕРШЕН	Собрано 690 019 Р	Требовалось 690 000 Р
--------------------------	-----------------------------	---------------------------------

Рассказать друзьям



210 000 Р
внесло **Общество помощи русским детям (США)**
90 000 Р
собрали сотрудники Альфа-Банка
77 090 Р
собрано на благотворительном фестивале в «Леруа Мерлен» (Ростов-на-Дону)
60 000 Р
внес один московский фонд, пожелавший остаться неизвестным
22 538 Р
собрали телезрители **ГТРК «Дон-ТР»**
230 391 Р
собрали читатели **vesti.ru** и **rufund.ru**

Дочка родилась в срок, здоровой – так мне сказали врачи. Но через пару часов Кристину перевели в отделение патологии новорожденных, мне сообщили, что у малышки пневмония, а также голова неправильной формы. Пневмонию вылечили, а по поводу формы головы врачи сказали: со временем все нормализуется. Невролог, которому я показала ребенка после выписки, тоже успокоил: деформация исправится сама собой. Но со временем дефект становится лишь заметнее: виски у дочки сдавлены, лоб сильно выпирает. Мы снова обратились в больницу, в этот раз сделали компьютерную томографию, и выяснилось, что у Кристины краниостеноз – преждевременное сращение лобных костей. Нужна срочная операция, иначе сросшиеся кости черепа не дадут мозгу дочки развиваться, начнутся проблемы со зрением и слухом. Любое промедление очень опасно. Провести срочное лечение готовы в московском Центре челюстно-лицевой хирургии. Операцию сделают за счет средств государства. А вот подготовку к ней и пластины, с помощью которых врачи исправят дефект, надо оплатить самим. У нас нет такой возможности, растим двух маленьких дочерей, живем на зарплату мужа – военнослужащего. Помогите, пожалуйста!

Екатерина Гребенюк,

г. Новочеркасск, Ростовская область

Фото **Михаила Кругликова**

Опубликовано 29 мая 2019

Деньги собраны 26 июня 2019



Виталий Рогинский
Руководитель

Центр челюстно-лицевой хирургии (Москва)

«Кристине необходима реконструкция костей черепа с использованием биорезорбируемых (саморассасывающихся) пластин. Операции предшествует специальная компьютерная подготовка. Этот этап и стоимость пластин госводотой не покрываются. После операции малышка будет развиваться наравне со сверстниками».



История болезни

30 июля
2019

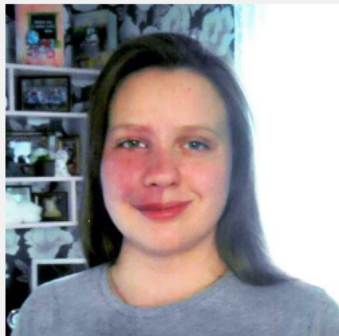
- **Кристина Гребенюк успешно прооперирована в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва).**

Врачи провели фронто-орбито-париетальную реконструкцию костей черепа с использованием саморассасывающихся пластин. Правильная формы черепа восстановлена, девочка будет нормально развиваться.

Екатерина, мама Кристины, благодарит Общество помощи русским детям (США), сотрудников Альфа-Банка, участников благотворительного фестиваля в «Леруа Мерлен» (Ростов-на-Дону), телезрителей ГТРК «Дон-ТР», читателей vesti.ru и rufund.ru.

Настя Быконя

12 лет, с. Коржовка-Голубовка



недоразвитие нижней челюсти, нарушение прикуса, требуется ортодонтическое лечение

**СБОР
ЗАВЕРШЕН**

Собрано
325 350 ₽

Требовалось
320 000 ₽

150 000 ₽
внесло **Общество
помощи русским
детям (США)**

21 618 ₽
собрали
телезрители **ГТРК
«Брянск»**

153 732 ₽
собрали читатели
«Коммерсанта» и
rusfond.ru

Рассказать друзьям



Настя родилась с розовым пятном на правой щеке. Врачи назвали это гемангиомой, сказали, что опасности пятно не представляет. Но оно разрасталось, темнело, на губе и правой щеке появилась припухлость. Нижняя челюсть деформировалась, нарушился прикус, зубы росли криво. В 2016 году мы обратились в Центр челюстно-лицевой хирургии (Москва). Дочери назначили лечение методом импульсной фототерапии. Русфонд и телезрители ГТРК «Брянск» оплатили курс из десяти сеансов. Пятно посветлело, но проблем еще остается много. В этом году Насте сделали операцию: удалили патологические ткани в нижней части лица. Теперь дочке требуется лечение по исправлению челюстной деформации. Лечение длительное, дорогое. Оплатить его я не в состоянии, дочь воспитываю одна. Помогите мне!

Татьяна Быконя,

Брянская область

Фото **из архива семьи**

Опубликовано 28 июня 2019
Деньги собраны 10 июля 2019



Виталий Рогинский
Руководитель

Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«У девочки сохраняется глубокая резцовая окклюзия (неправильный прикус. – Русфонд), укорочение нижней челюсти. Расширить челюсти и выровнять зубные ряды, а также нормализовать прикус поможет ортодонтическое лечение с помощью несъемной техники».



История болезни

12
сентября
2019

- Насте Быконе продолжили лечение в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва).

Девочке установили несъемные ортодонтические аппараты на обе челюсти – лечение поможет выровнять их и нормализовать прикус.

Настина мама Татьяна благодарит за помощь Общество помощи русским детям (США), телезрителей ГТРК «Брянск», читателей «Коммерсанта» и rusfond.ru.

Сереза Гречневиков

11 лет, п. Северный



синдром Тричера Коллинза, требуется ортодонтическое лечение

СБОР ЗАВЕРШЕН	Собрано 320 000 Р	Требовалось 320 000 Р
--------------------------	-----------------------------	---------------------------------

150 000 Р
внесло **Общество
помощи русским
детям (США)**
170 000 Р
внес
жертвователю,
пожелавший
остаться
незванным

У сына сразу после рождения обнаружили генетическое заболевание – синдром Тричера Коллинза. При этой патологии нарушается развитие костей лица, челюстей. Сереза не мог сосать, ему было тяжело дышать, кормили сына через зонд. Из роддома его сразу перевели в больницу, сделали срочную операцию на челюсти. Это помогло наладить дыхание. В два года Серезе провели операцию по пластике нёба, и он смог нормально питаться, пища не попадала в нос. Потом сыну установили слуховые аппараты (при данном синдроме у детей развивается тугоухость). С пяти лет мы лечимся в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва). Сереза носит съёмные пластины на челюстях. Благодаря им челюсти удалось расширить. Улучшился прикус. Сын уже может дышать носом, не храпит во сне. Но проблем еще много, лечение нужно продолжить. Несмотря на частые поездки по больницам, Сереза с интересом учится, он у нас отличник. Пожалуйста, помогите оплатить лечение сына! В семье работает только муж, он врач.

Екатерина Гречневикова,

Московская область

Фото **из архива семьи**

Опубликовано 5 августа 2019

Деньги собраны 5 августа 2019



Виталий Рогинский
Руководитель

Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«На данном этапе мальчику требуется установка на челюсти несъемных дуговых аппаратов. Это лечение – подготовка к предстоящей реконструктивной операции, в ходе которой мы устраним дефекты скуловых костей и установим индивидуальные импланты».



Матвей Королев

7 лет, Москва



нарушение прикуса, сужение зубных рядов,
требуется ортодонтическое лечение

СБОР ЗАВЕРШЕН	Собрано 160 000 ₽	Требовалось 160 000 ₽
--------------------------	-----------------------------	---------------------------------

60 000 ₽
внесло **Общество
помощи русским
детям (США)**
100 000 ₽
внес
жертвователю,
пожелавший
остаться
неизвестным

Молочные зубы у сына прорезались вовремя, но росли слишком плотно. Когда началась смена зубов, стало понятно, что челюсти у Матвея недоразвиты, места для постоянных зубов не хватит. Требовалось лечение. Но случилась беда: у сына диагностировали острый лимфобластный лейкоз. Все силы были брошены на то, чтобы победить страшный недуг, проблемы с зубами отошли на второй план. Прошло два года. Зубы растут криво, нарушен прикус, откусывать и жевать сыну трудно, речь развивается неправильно. Врачи Центра челюстно-лицевой хирургии готовы начать лечение, но мы не в состоянии его оплатить. У нас двое детей, дочке пять лет, муж оформил отпуск по уходу за ребенком-инвалидом, подрабатывает курьером, а моей зарплаты едва хватает на жизнь. Помогите нам!

Екатерина Павлова,

Москва

Фото **из архива семьи**

Опубликовано 5 августа 2019
Деньги собраны 5 августа 2019



Виталий Рогинский
Руководитель

Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«У ребенка сужение верхнего и нижнего зубного ряда. Заболевание врожденное. Без лечения оно приведет к сужению просветов носа, дисфункции дыхания, нарушению пережевывания пищи. Необходимо расширить челюсти, исправить положение зубов, нормализовать прикус.»

История болезни

8 августа
2019

- Матвею Королеву начали ортодонтическое лечение в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва).

Для восстановления правильного прикуса и нормализации положения челюстей мальчику установили съемные аппараты. Лечение предстоит длительное и сложное, но врачи надеются полностью вылечить Матвея.

Екатерина, мама Матвея, благодарит Общество помощи русским детям (США) и читателей Русфонда.

Ира Миллерова

14 лет, Новороссийск



рубцовая деформация верхней губы и носа, нёбно-глотовая недостаточность, недоразвитие челюстей

**СБОР
ЗАВЕРШЕН**

Собрано
320 000 ₽

Требовалось
320 000 ₽

150 000 ₽
внесло **Общество
помощи русским
детям (США)**
170 000 ₽
внес
жертвовател
пожелавший
остаться
неназванным

Еще до рождения у дочки выявили расщелину губы и нёба. Родилась Ира в тяжелом состоянии, с двусторонней пневмонией, две недели ее выхаживали в реанимации. Сосать дочка не могла, молоко выливалось обратно через нос. Кормили мы ее через зонд. Когда состояние Иры немного улучшилось, ее проконсультировал челюстно-лицевой хирург. Он снял слепок нёба, по нему изготовили пластину и закрыли расщелину. Дочка смогла пить из бутылочки! Она стала набирать вес, поправляться. Позже Ире провели три этапные операции: зашили расщелину губы и альвеолярного отростка. Но челюсти и зубы росли неправильно, речь развивалась плохо. Мы повезли дочку в Москву, в Центр челюстно-лицевой хирургии, и там ей готовы помочь. Предстоит сложная операция, но сначала нужно нормализовать рост челюстей, выровнять зубы. Все это платно, а денег у меня нет. Двоих детей воспитываю одна. Помогите!

Александра Миллерова,
Краснодарский край
Фото **из архива семьи**

Опубликовано 5 августа 2019
Деньги собраны 5 августа 2019



Виталий Рогинский
Руководитель
Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«Необходимо комплексное ортодонтико-хирургическое лечение. Нужно расширить челюсти, выровнять зубные ряды, нормализовать прикус. Только после этого можно будет провести завершающую операцию».



История болезни

29 ноября
2019

- Ире Миллеровой начали лечение в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва).

Ире проводят ортодонтическое лечение при помощи несъемной техники, его главная цель – нормализовать положение зубов и выправить прикус.

Ирина мама Александра благодарит за помощь Общество помощи русским детям (США) и читателей Русфонда.

Савелий Кузьминых

12 лет, п. Оршанка



синдром Гольденхара, недоразвитие челюстей, сужение зубных рядов, требуется ортодонтическое лечение

**СБОР
ЗАВЕРШЕН**

Собрано
327 783 Р

Требовалось
320 000 Р

150 000 Р
внесло **Общество помощи русским детям (США)**
12 879 Р
собрали телезрители **ГТРК «Марий Эл»**
164 904 Р
собрали читатели «Коммерсанта» и rusfond.ru

Когда сын родился, его сразу унесли в реанимацию, мне даже не показали. Увидела Савелия я лишь на четвертый день, он лежал в кувезе: лицо перекошенное, ушек нет, нижняя челюсть недоразвита. Затем сына перевезли в республиканскую больницу, где и поставили диагноз «синдром Гольденхара» – порок развития костей лица и позвоночника. С самого рождения мы боремся за слух сына, Савелий носит слуховые аппараты костной проводимости. Речь у сына невнятная. Большие проблемы с зубами и прикусом. Челюсти развиваются неравномерно и не смыкаются, места для зубов не хватает – они растут скученно, криво. Откусывать и жевать Савелию трудно. Дыхание нарушено, он спит с открытым ртом, храпит. Сын сильно стесняется своего внешнего вида. Врачи Центра челюстно-лицевой хирургии (Москва) считают, что нужна операция на челюстях, но сначала нужно привести ортодонтическое лечение. Пожалуйста, помогите его оплатить!

Мария Кузьминых,
Республика Марий Эл
Фото **из архива семьи**

Опубликовано 2 августа 2019
Деньги собраны 7 августа 2019



Виталий Рогинский
Руководитель
Центр челюстно-лицевой хирургии (Москва)

«Деформацию челюстей можно исправить операцией – дистракционным остеогенезом. Но сначала нужно провести лечение с помощью несъемных дуговых аппаратов, нормализовать прикус и положение зубных рядов».



История болезни

29 ноября
2019

- Савелию Кузьминых начали лечение в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва).

Мальчику проводят ортодонтическое лечение с помощью несъемных дуговых аппаратов. После его окончания Савелий будет готов к операции по исправлению деформации челюстей.

Мария, мама Савелия, благодарит за помощь Общество помощи русским детям (США), телезрителей ГТРК «Марий Эл», читателей «Коммерсанта» и rusfond.ru.

Артем Мкртчян

3 года, Москва



мальформация кровеносных сосудов лица, требуется лечение

**СБОР
ЗАВЕРШЕН**

Собрано
300 000 Р

Требовалось
300 000 Р

70 000 Р
внесло **Общество
помощи русским
детям (США)**
170 000 Р
внес
жертвователю,
пожелавший
остаться
незванным
60 000 Р
внес один
московский фонд,
пожелавший
остаться
незванным

В три месяца на правом виске Артема появилось красное пятнышко – как будто сосуд лопнул. Затем оно стало разрастаться и к году затронуло нос, щеку, сползло к подбородку. В московской детской больнице сыну провели обследование сосудов лица под общим наркозом, но оно ничего не показало. В другой больнице назначили ультразвуковое исследование – тоже безрезультатно. Пятно все больше увеличивалось, затронуло уже и предплечье. Я стала искать информацию в интернете. По совету знакомых мы обратились еще в несколько клиник. В одной из них провели лазерную обработку щеки – опять под наркозом. Пятно посветлело, но ненадолго. Через три месяца процедуру повторили, но в этот раз результата не было. Правильный диагноз – мальформация кровеносных сосудов – смогли поставить только в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва). Врачи центра назначили Артему фототерапию, ее проводят под наркозом. Нужно пройти минимум десять сеансов, а у нас уже нет средств. Пожалуйста, помогите!

Екатерина Лапшина,

Москва

Фото **из архива семьи**

Опубликовано 5 августа 2019

Деньги собраны 5 августа 2019



Виталий Рогинский
Руководитель

Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«Артему предстоит пройти не менее десяти сеансов импульсной фототерапии – с ее помощью мы уберем патологические сосудистые образования. Детям эти процедуры проводят под наркозом».



Катя Артамонова

6 месяцев, Заволжье



деформация черепа, спасет операция, требуется подготовка к ней и саморассасывающиеся пластины

**СБОР
ЗАВЕРШЕН**

Собрано
745 380 Р

Требовалось
690 000 Р

Рассказать друзьям



150 000 Р
внесло **Общество помощи русским детям (США)**
8400 Р
собрали ученики 2 «А» класса школы №4 (г. Городец, Нижегородская обл.) в рамках акции «**Дети вместо цветов**»
60 000 Р
внес один московский фонд, пожелавший остаться **неанонимным**
54 730 Р
собрали телезрители **ГТРК «Нижегород»**
472 250 Р
собрали наши читатели

Еще до рождения дочки УЗИ выявило у нее деформацию черепа. Сразу после рождения Кати диагноз подтвердился: голова у моей малышки была вытянута кверху башенкой, виски будто сдавлены. После нескольких обследований врачи пояснили, что у Кати сложная деформация черепа, вызванная генетическим нарушением. Преждевременное заращение швов черепа приводит к повреждению головного мозга. Головной мозг активно растет до двух лет, а сросшиеся кости черепа не дают мозгу нормально развиваться. Чтобы это исправить, Кате необходима операция по реконструкции костей черепа с использованием специальных пластин, которые со временем рассосутся. Если операцию не сделать вовремя, есть риск, что Катя будет отставать в развитии, возникнут проблемы со слухом и зрением. Операцию дочке проведут по госквоте, но сложную подготовку к ней – компьютерное моделирование – и пластины нужно оплатить. Мы не в силах собрать такую большую сумму, поэтому вынуждены обратиться за помощью.

Евгения Артамонова,

Городецкий район, Нижегородская область

Фото **Алексея Шевцова**

Опубликовано 15 августа 2019
Деньги собраны 9 сентября 2019



Виталий Рогинский
Руководитель

Центр челюстно-лицевой хирургии (Москва)

«Кате требуется хирургическое лечение: реконструкция костей свода и основания черепа с использованием биорезорбируемых (саморассасывающихся) пластин. Операции предшествует сложная подготовка – компьютерное моделирование. В результате голова ребенка приобретет анатомически правильную форму.»



История болезни

28 августа
2019

- Катя Артамонова успешно прооперирована в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва) по гарантийному письму Русфонда.

Девочке провели реконструкцию костей свода и основания черепа с использованием саморассасывающихся пластин. Катя будет нормально расти и развиваться.

Катина мама Евгения благодарит Общество помощи русским детям (США), учеников 2 «А» класса школы №4 (г. Городец, Нижегородская обл.), телезрителей ГТРК «Нижегород» и читателей Русфонда.

Настя Уколова

7 лет, Москва



сужение челюстей, скученное положение зубов, требуется ортодонтическое лечение

**СБОР
ЗАВЕРШЕН**

Собрано
195 000 Р

Требовалось
195 000 Р

95 000 Р
внесло **Общество
помощи русским
детям (США)**
100 000 Р
внес
жертвователю,
пожелавший
остаться
неизвестным

В пять лет у Насти начали меняться зубы – росли они криво, не на своих местах, некоторые молочные при этом не выпадали. Мы обратились в Центр челюстно-лицевой хирургии (Москва). Там сказали, что проблема в челюстях: они недоразвиты, зубам не хватает места. Требовалось ортодонтическое лечение по расширению челюстей. Оно оказалось дорогим, мы не смогли его оплатить. На помощь пришел Русфонд – огромное спасибо! За год лечения врачи добились хороших результатов: молочные зубы частично удалили, постоянные теперь растут ровно и на своих местах. Но прекращать лечение пока рано – челюсти еще немного отстают в размере, также нужно убрать щель между передними зубами. А денег у нас по-прежнему нет. Не оставляйте нас, пожалуйста!

Ирина Воронцова,

Москва

Фото **из архива семьи**

Опубликовано 5 августа 2019

Деньги собраны 5 августа 2019



Виталий Рогинский
Руководитель

Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«Начато лечение с помощью съемных расширяющих аппаратов. На данном этапе необходимо устранить диастему (щербину) между передними зубами верхней челюсти, провести пластику уздечки верхней губы и продолжить лечение по расширению челюстей».



История болезни

5
сентября
2019

• **Насте Уколовой начали лечение в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва).**

Насте установили съемные ортодонтические аппараты на верхнюю челюсть для ее расширения. После девочке будет выполнена пластика уздечки верхней губы. Настина мама Ирина благодарит Общество помощи русским детям (США) и читателей Русфонда.

Настя Соловьева

12 лет, п. Ольшанка



синдром Гольденхара, недоразвитие челюстей, сужение зубных рядов, требуется ортодонтическое лечение

**СБОР
ЗАВЕРШЕН**

Собрано
320 000 ₽

Требовалось
320 000 ₽

150 000 ₽
внесло
**Общество
помощи русским
детям (США)**
170 000 ₽
собрали наши
читатели

Как только мне показали новорожденную дочку, я сразу увидела, что личико у нее несимметричное: нижняя челюсть и щека справа недоразвиты, а правого ушка совсем нет. Настю обследовали и диагностировали синдром Гольденхара, кроме того, двустороннюю глухоту – как одно из проявлений этого заболевания. В три года дочке провели кохлеарную имплантацию слуховых аппаратов. Постепенно у нее начала развиваться речь, но говорила Настя неразборчиво не только из-за сниженного слуха, но и из-за недоразвития челюстей. Прикус у дочки был нарушен, зубы росли криво – откусывать и жевать твердую пищу она не могла. Мне рассказали о специалистах Центра челюстно-лицевой хирургии (Москва), которые успешно лечат детей с подобными нарушениями, и я обратилась туда. Настю осмотрели, сказали, что дефект можно исправить. Лечение предстоит длительное и дорогое. Мы не в состоянии его оплатить. В семье двое детей, работает только муж, зарплата совсем небольшая. Пожалуйста, помогите нам!

Ирина Соловьева,
Республика Марий Эл
Фото **из архива семьи**

Опубликовано 29 ноября 2019
Деньги собраны 29 ноября 2019



Виталий Рогинский
Руководитель

Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«У девочки выраженная асимметрия лица за счет недоразвития челюстей, окклюзионный контакт между зубными рядами (прикус) нарушен. Также нарушены функции откусывания и жевания, дыхание затруднено. Требуется лечение несъемными дугowymi аппаратами для расширения зубных рядов, нормализации положения зубов, формирования окклюзии».



Арсен Истамгулов

8 лет, Магнитогорск



мальформация кровеносных сосудов лица, требуется курсовое лечение

СБОР ЗАВЕРШЕН	Собрано 300 000 ₽	Требовалось 300 000 ₽
--------------------------	-----------------------------	---------------------------------

75 000 ₽
внесло **Общество
помощи русским
детям (США)**

60 000 ₽
внес один
московский фонд,
пожелавший
остаться
незаванным

12 803 ₽
собрали
телезрители **ГТРК
«Южный Урал»**

152 197 ₽
собрали читатели
«Коммерсанта» и
rusfond.ru

Арсен родился с огромным пятном на правой стороне лица – от виска до губы. В роддоме меня успокоили, сказали, это всего лишь косметический дефект. Но пятно со временем стало заметнее, и я решила показать сына специалистам. В два года ему поставили диагноз «мальформация кровеносных сосудов». Это означает, что образовался такой сосудистый клубок и он может разрастаться. Пятно росло вместе с малышом, но особых беспокойств не доставляло. Правда, в детском саду все стали спрашивать Арсена, что у него с лицом. Он начал комплексовать, злиться, пытался стереть пятно. По совету знакомых мы решили обратиться в московский Центр челюстно-лицевой хирургии. Арсена тщательно обследовали и рекомендовали курсовую фототерапию. Но это дорогое лечение, мы не можем его оплатить, и госквотой оно не покрывается. У нас трое детей, Арсен – старший. Помогите!

Юлия Истамгулова,
Челябинская область
Фото **из архива семьи**

Опубликовано 30 августа 2019
Деньги собраны 9 сентября 2019



Виталий Рогинский
Руководитель

Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«Мальчику требуется курсовое лечение – селективная импульсная фототерапия. Предстоит не менее десяти сеансов. Детям данное лечение проводят под наркозом».



Арина Дмитриенко

10 лет, Ленск



изолированная расщелина нёба, дефект развития челюстей, нарушение прикуса, требуется ортодонтическое лечение

**СБОР
ЗАВЕРШЕН**

Собрано
340 000 ₽

Требовалось
340 000 ₽

150 000 ₽
внесло
**Общество
помощи русским
детям (США)**
190 000 ₽
собрали наши
читатели

Дочка родилась с недоразвитием челюсти и расщелиной нёба. Сразу возникли проблемы с кормлением – молоко вытекало обратно через нос, Арина захлебывалась. Расщелину временно закрыли пластиной, дочка наконец смогла нормально питаться. Но тут новая беда: кардиологи выявили у Арины порок сердца. В Новосибирске ее прооперировали, к счастью, успешно. Мы наконец-то занялись лечением челюсти. В два года дочке закрыли расщелины. Но челюсти у нее развивались неравномерно, зубы росли скученно, речь формировалась неправильно, говорила дочка неразборчиво, никто ее не понимал. В 2013 году к нам в Ленск приехали врачи из Центра челюстно-лицевой хирургии (Москва), мы пошли на консультацию. Они сказали, что Арине нужна операция и ортодонтическое лечение по вытяжению челюстей, нормализации прикуса, положения зубов. Оплатить все это мы не могли. Помог Русфонд, спасибо большое! После проведенной операции и начатого лечения состояние дочки заметно улучшилось и речь у нее стала внятной. Лечение нужно продолжить, а денег нет. В семье четверо детей, работает только муж, он слесарь. На его зарплату мы едва сводим концы с концами. Помогите нам вылечить Арину!

Елена Дмитриенко,

Якутия

Фото **из архива семьи**

Опубликовано 29 ноября 2019
Деньги собраны 29 ноября 2019



Виталий Рогинский
Руководитель

Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«В данный момент девочке проводят ортопедическое вытяжение верхней челюсти с помощью аппарата «Квад Хеликс». Лечение требует постоянной корректировки. Продолжить его следует с помощью несъемной техники в сочетании с брекет-системой».



Абдул-Хьалим Садиев

1 год, станция Червленая-Узловая



синдром Апера, деформация черепа, спасет операция, требуется подготовка к ней и компрессионно-дистракционные аппараты

СБОР ЗАВЕРШЕН	Собрано 690 000 ₽	Требовалось 690 000 ₽
--------------------------	-----------------------------	---------------------------------

200 000 ₽
внесло **Общество помощи русским детям (США)**
60 000 ₽
внес один московский фонд, пожелавший остаться **незванным**
430 000 ₽
внес жертвователю, пожелавший остаться **незванным**

Абдул-Хьалим родился бездыханным, его сразу подключили к аппарату ИВЛ. Оказалось, у сына критически сужены носовые проходы. И форма головы странная: вытянутая вверх, затылок плоский, лоб – широкий. Пальцы на руках и ногах срослись. После тщательного обследования врачи пришли к выводу, что у Абдула синдром Апера – редкое генетическое заболевание, характеризующееся аномальным развитием костей лица, черепа, рук и ног. За первый год жизни сын больше 20 раз попадал в больницу, потому что не мог дышать. В августе этого года мы были в Москве на консультации у нейрохирурга. Он сказал, что нужна срочная операция по исправлению деформации черепа. Кости головы сына растут неправильно – это влечет за собой деформацию костей лица, сужение трахеи, носовых проходов. Рот у Абдула всегда приоткрыт, во сне он сильно храпит. Из-за сросшихся пальцев рук не может брать игрушки. Но пальцами мы займемся позже, сейчас надо деформацию черепа исправить. Саму операцию проведут за счет госбюджета, но мы должны сами оплатить подготовку к ней и дистракционные аппараты, с помощью которых врачи исправят положение костей. У нас четверо детей, муж работает на стройке, самим нас с оплатой не справиться. Помогите!

Хеда Азиева,

Чеченская Республика

Фото **из архива семьи**

Опубликовано 4 октября 2019
Деньги собраны 4 октября 2019



Виталий Рогинский
Руководитель

Центр челюстно-лицевой хирургии (Москва)

«У мальчика тяжелая деформация черепа, необходимо хирургическое лечение – дистракция костей теменно-затылочной области с использованием компрессионно-дистракционных аппаратов. После достижения результата аппараты будут удалены».



История болезни

23
октября
2019

- **Абдул-Хьалим Садиев успешно прооперирован в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва).**

Выполнена остеотомия теменно-затылочной области с использованием компрессионно-дистракционных аппаратов. Через полгода, когда голова примет анатомически правильную форму, аппараты удалят. Ребенок будет нормально расти и развиваться. Хеда, мама Абдул-Хьалима, благодарит Общество помощи русским детям (США).

Абдул-Малик Дзауров

4 месяца, Назрань



деформация черепа, спасет операция, требуется подготовка к ней и саморассасывающиеся пластины

**СБОР
ЗАВЕРШЕН**

Собрано
690 000 ₽

Требовалось
690 000 ₽

Деформацию черепа у Абдул-Малика выявили еще в роддоме: он родился со вдавленными висками и нависающим лбом. Сразу после выписки мы поехали в республиканскую клиническую больницу к нейрохирургу. Обследование показало, что у сына раньше времени сросся лобный шов – из-за этого череп растет неправильно, сдавливает мозг. Это грозит умственной отсталостью, потерей зрения, слуха, большими проблемами с прикусом. Нас направили на консультацию в Москву, там нам сказали, что операции не избежать. Операция сложная, ей предшествует компьютерное планирование. Саму операцию проведут за счет средств госбюджета, но вот подготовку к ней, как и специальные саморассасывающиеся пластины, которые понадобятся для реконструкции черепа, мы должны оплатить самостоятельно. У нас таких денег нет, работает только муж, детей в семье двое. Помогите Абдул-Малику, пожалуйста!

Хяди Полонкоева,
Ингушетия
Фото **из архива семьи**

Опубликовано 4 октября 2019
Деньги собраны 4 октября 2019



Виталий Рогинский
Руководитель
Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«Ребенку необходима операция по реконструкции костей черепа с применением биорезорбируемых (саморассасывающихся) пластин. После нее мальчик будет развиваться наравне со сверстниками».



История болезни

13 ноября
2019

- **Абдул-Малик Дзауров успешно прооперирован в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва).**

Выполнена микрохирургическая фронтоорбитальная реконструкция с использованием саморассасывающихся пластин. Мальчик будет нормально расти и развиваться. Хяди, мама Абдул-Малика, благодарит за помощь читателей Русфонда.

Юра Куприянов

11 лет, Михайлов



недоразвитие верхней челюсти, нарушение прикуса, требуется ортодонтическое лечение

**СБОР
ЗАВЕРШЕН**

Собрано
385 599 Р

Требовалось
385 000 Р

150 000 Р
внесло **Общество
помощи русским
детям (США)**
18 704 Р
собрали
телезрители **ГТРК
«Ока»**
216 895 Р
собрали читатели
«Коммерсанта» и
rusfond.ru

Сын родился с расщелиной нёба, сразу же возникли трудности с кормлением – молоко вытекало через нос. Юру направили на операцию в московскую больницу, но малыш заболел и операцию отложили. А потом тяжело заболела жена и не смогла заниматься воспитанием и лечением сына. Последние три года Юра живет со мной. В 2017 году его прооперировали, расщелину закрыли. Сын смог нормально есть, пища больше не попадает в нос. Речь стала разборчивой. Врачи сказали: когда шов заживет, нужно начинать ортодонтическое лечение, так как нижняя челюсть недоразвита и зубы растут криво, часто болят. Лечение дорогое, оплатить его не могу. Я оказался без работы, жена умерла, живем с сыном на его пенсию и мое пособие по уходу за ребенком-инвалидом. Помогите нам!

Роман Куприянов,

Рязанская область

Фото **из архива семьи**

Опубликовано 1 ноября 2019

Деньги собраны 12 ноября 2019



Виталий Рогинский
Руководитель

Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«Мальчику необходимо комплексное ортодонтическо-хирургическое лечение. Сначала мы установим несъемные аппараты на обе челюсти, затем – расширяющий аппарат на верхний зубной ряд. Когда положение челюстей выправится, проведем завершающую операцию».



Ярослав Казанцев

5 месяцев, Волгоград



деформация черепа, требуется подготовка к операции и саморассасывающиеся пластины

**СБОР
ЗАВЕРШЕН**

Собрано
853 212 ₹

Требовалось
690 000 ₹

150 000 ₹
внесло **Общество помощи русским детям (США)**
40 623 ₹
внесла компания **TakeMyTime**
60 000 ₹
внес один московский фонд, пожелавший остаться **незванным**
602 589 ₹
собрали наши читатели

В роддоме врач обратила внимание на неправильную форму головы ребенка: виски сдавлены, лоб острый. Предположила раннее срастание костей черепа. Объяснила, что у новорожденных швы между костями должны быть пластичными, это дает возможность мозгу расти. Назначила рентген: лобные кости действительно срослись. Сразу после выписки обратились к нейрохирургу Клинической больницы скорой медицинской помощи №7 (Волгоград). Он диагноз подтвердил, сказал: нужна операция – но в Волгограде их не делают. В сентябре поехали на консультацию к московским специалистам, они сказали – без операции не обойтись: мозг сжат маленькой черепной коробкой, ему некуда расти. Это грозит потерей зрения и слуха, умственной отсталостью, деформацией костей лица. Операцию нужно сделать до года. Ей предшествует тщательная подготовка – компьютерное моделирование. В ходе операции применяются биоластины, которые потом сами рассосутся. Госквота есть только на операцию, а этап подготовки и пластины мы сами должны оплатить. Но у нас нет такой возможности: муж работает на стройке, получает около 40 тыс. руб., детей у нас двое. Ярослав – чудесный малыш, недавно прорезался первый зуб. Умоляю, помогите спасти сына!

Анастасия Казанцева,
Волгоградская область
Фото **из архива семьи**

Опубликовано 30 сентября 2019
Деньги собраны 8 октября 2019



Виталий Рогинский
Руководитель
Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«У мальчика синостоз (сращение) метопического шва, соединяющего лобные кости. При этом пороке череп развивается непропорционально, что может сказаться на росте и развитии мозга. Необходима операция по реконструкции костей черепа с применением биорезорбируемых пластин».



История болезни

20 ноября
2019

• **Ярослав Казанцев успешно прооперирован в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва).**

Проведена микрохирургическая реконструкция черепа с использованием аутотрансплантатов. Операция прошла без осложнений, мальчик чувствует себя хорошо. Анастасия, мама Ярослава, благодарит Общество помощи русским детям (США), компанию TakeMyTime и читателей Русфонда.

Айша Дацагова

5 лет, Апрелевка



врожденная расщелина нёба, послеоперационные рубцы, дефект речи, требуется лечение

**СБОР
ЗАВЕРШЕН**

Собрано
167 370 Р

Требовалось
166 000 Р

166 000 руб. внес Игорь Юрьевич Чайка

Дочка родилась с расщелиной мягкого и твердого нёба. Первую операцию ей провели в полтора года в Москве. Расщелину устранили, но она была настолько большой, что во рту остался грубый рубец. Из-за этого у Айши неразборчивая речь, она гнусавит, глотает звуки. Дочка ходит в обычный садик, но дети сторонятся ее, никто не понимает, что она говорит. Помочь Айше может курс логопедического лечения, которое проводят в стационаре. Но государство такое лечение не оплачивает, и у нас нет нужной суммы. В семье пятеро детей. Муж – учитель английского языка в школе, зарплата маленькая. Пожалуйста, помогите Айше! Она хочет общаться и очень страдает, что не может нормально разговаривать и дети ее не понимают! **Лаура Эльжаева, Московская область.**

Опубликовано 8 июля 2017
Деньги собраны 10 июля 2017



Виталий Рогинский
Руководитель

Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«Айше необходимо логопедическое послеоперационное лечение в условиях стационара. Девочку научат правильному дыханию и голосоведению, помогут избавиться от дефектных звуков и носового оттенка речи. Айша будет говорить разборчиво. Это необходимо для ее социальной адаптации».



Никита Федичкин

8 лет, Новочеркасск



послеоперационная рубцовая деформация верхней губы, недоразвитие челюсти, дефект речи, требуется ортодонтическое и логопедическое лечение

**СБОР
ЗАВЕРШЕН**

Собрано
323 210 ₽

Требовалось
316 000 ₽

313 000 руб. внес Игорь Юрьевич Чайка

Наш сын родился с расщелиной губы, нёба, альвеолярного отростка. Вскоре после рождения ему провели первую операцию. Потом еще три. Оперировали Никиту в московских клиниках. Основные дефекты устранили. Но остались рубцы, челюсти недоразвиты, зубы растут неправильно, и говорит он неразборчиво. В Москве нам сразу сказали, что лечение будет длительным. После операций начали исправлять деформацию челюстей, положение зубов. Никита носит пластины для вытяжения недоразвитой верхней челюсти и укрепления нижней. Еще недавно речь сына была настолько плохой, что требовалось логопедическое лечение в стационаре. Вы оплатили его, спасибо большое! Результатом мы довольны. Никита начал заниматься в хоре, чтобы развивать речевой аппарат. Но ортодонтическое лечение в стационаре нужно продолжать, а средств на это нет. Не оставляйте нас, помогите! **Елена Федичкина, Ростовская область.**

Опубликовано 6 июля 2017
Деньги собраны 7 июля 2017



Виталий Рогинский
Руководитель

Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«Мальчику требуется продолжить ортодонтическое лечение – следует устранить дефект челюсти, нормализовать положение зубов, моторику языка. И логопедическое лечение прерывать нежелательно, поскольку еще есть проблемы с речью».



История болезни

20 ноября
2017

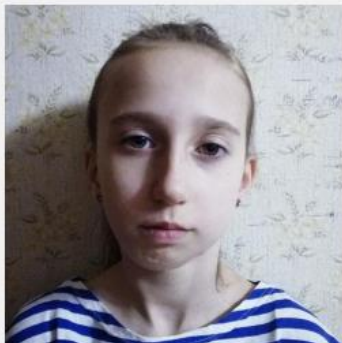
- Никите Федичкину начали лечение в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва).

Установлены ортодонтические аппараты, начат курс занятий с логопедом-дефектологом. Постепенно врачи надеются восстановить мальчику правильную речь, нормализовать прикус.

Никитина мама Елена благодарит за помощь Игоря Юрьевича Чайку и читателей Русфонда.

Алена Богатырева

15 лет, Кисловодск



анкилоз (неподвижность) правого височно-нижнечелюстного сустава, недоразвитие нижней челюсти, требуется ортодонтическое лечение

СБОР ЗАВЕРШЕН	Собрано 320 000 ₽	Требовалось 320 000 ₽
----------------------	--------------------------	------------------------------

165 000 ₽
внесло **Общество помощи русским детям (США)**
155 000 ₽
собрали наши читатели

В полгода у дочки начали резаться зубки – криво, со смещением в правую сторону. Потом мы заметили, что нижняя челюсть тоже стала уходить вправо. Поехали на консультацию в краевую детскую больницу. Челюстно-лицевой хирург сказал, что у Алены был перелом челюсти справа и сросся он не так, как надо. Из-за этого прикус формируется неправильно, нижняя челюсть отстает в развитии. В три года дочке провели операцию на челюсти, после нее Алена носила специальные пластины, но эффекта не было. Дальнейшее лечение и операции в местных клиниках тоже не дали результата. Рот у Алены по-прежнему плохо открывался, ни откусывать, ни жевать она не могла. Поехали в Москву, в Центр челюстно-лицевой хирургии. В августе этого года здесь провели операцию по устранению неподвижности височно-нижнечелюстного сустава. Сейчас, чтобы не допустить рецидива и подготовить Алену к следующей операции, требуется начать ортодонтическое лечение. Оплатить его мы не можем: у нас двое детей, муж водитель, я – оператор в больнице, зарплаты небольшие. Алена учится в девятом классе, хорошистка, занимается танцами. Дочка сильно переживает из-за своей внешности. Помогите нам!

Олеся Богатырева,
Ставропольский край
Фото **из архива семьи**

Опубликовано 9 января 2020
Деньги собраны 30 января 2020



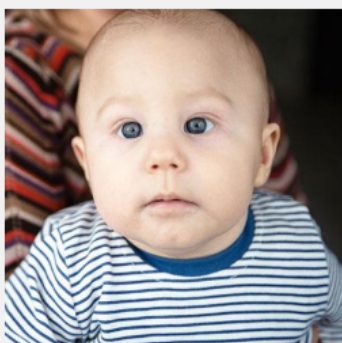
Виталий Рогинский
Руководитель
Центр челюстно-лицевой хирургии (Москва)

«В ходе последней операции была устранена анкилозирующая деформация сустава. Теперь необходимо ортодонтическое лечение по расширению челюстей, нормализации прикуса и положения зубов. После этого можно будет продолжить хирургическое лечение.»



Саша Тихонов

5 месяцев, Москва



деформация черепа, требуется лечение специальными шлемами и саморассасывающиеся пластины для операции

СБОР ЗАВЕРШЕН	Собрано 870 000 ₽	Требовалось 870 000 ₽
----------------------	--------------------------	------------------------------

405 817 ₽
собрали телезрители программы «Вести-Москва»
150 000 ₽
внесло **Общество помощи русским детям (США)**
71 000 ₽
собрали ученики московской школы №867
80 000 ₽
внес один московский фонд, пожелавший остаться неназванным
163 183 ₽
собрали наши читатели

Рассказать друзьям

Сразу после рождения сына я заметила, что у него неестественно выпуклый лоб. Но врачи на это внимания не обратили, говорили, что ребенок совершенно здоров. Педиатр, который приходила к нам в первые дни, сказала, что лоб со временем выровняется. А получилось наоборот, деформация только усугубилась: лоб все сильнее выступал вперед, затылок стал сплюснутым. Сын спал только на правом боку и голову держал, только повернув ее вправо. Обращались к неврологу, остеопату, выполняли все их рекомендации, но все было безрезультатно – устранить деформацию не удавалось.

Когда Саше исполнилось три месяца, мы попали на консультацию к нейрохирургу Республиканской детской клинической больницы (РДКБ, Чебоксары). Он сказал, что у сына произошло раннее сращение лобных костей и лечение возможно только хирургическое. Направил нас в Москву. В московской клинике сына обследовали и назначили операцию – реконструкцию костей черепа с использованием специальных биопластин. Как мне объяснили, сначала Саше несколько месяцев нужно будет носить ортопедический шлем, который придаст голове правильную форму, а затем его прооперируют. Лечение нужно начинать как можно раньше, иначе преждевременно сросшиеся кости черепа не дадут расти головному мозгу. А это приведет к отставанию в развитии, слепоте и глухоте!

Операцию сделают по госквоте, но изготовление шлемов (их потребуется два-три) и специальные пластины я должна оплатить. Их стоимость – 870 тыс. руб. Я одна воспитываю ребенка, таких денег у меня нет. Пожалуйста, помогите!

Татьяна Тихонова,

Москва

Фото **Надежды Храмовой**

Дело в форме

Опубликовано 21 ноября 2019
Деньги собраны 28 ноября 2019



Виталий Рогинский
Руководитель

Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«Саше требуется комбинированное лечение. На первом этапе – коррекция деформации черепа с применением индивидуальных краниальных ортезов, которые мальчик будет носить до девятимесячного возраста. Затем (в январе 2020 года) необходимо будет выполнить операцию по реконструкции костей черепа с использованием саморассасывающихся пластин. В результате голова ребенка примет анатомически правильную форму».



История болезни

13 января
2020

- Саша Тихонов успешно прооперирован в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва).

В ноябре 2019 года для Саши изготовили специальный шлем-ортез, ношение шлема позволило подготовить мальчика к операции – микрохирургической реконструкции черепа с использованием саморассасывающихся пластин. Саша будет расти здоровым. Сашина мама Татьяна благодарит телезрителей программы «Вести-Москва», Общество помощи русским детям (США), учеников московской школы №867 и читателей Русфонда.

Амина Ибрагимова

5 месяцев, Махачкала



деформация черепа, спасет операция, требуется подготовка к ней и саморассасывающиеся пластины

**СБОР
ЗАВЕРШЕН**

Собрано
690 000 ₽

Требовалось
690 000 ₽

90 000 ₽
внесло **Общество
помощи русским
детям (США)**
60 000 ₽
внес один
московский фонд,
пожелавший
остаться
незаванным
540 000 ₽
собрали наши
читатели

Пятимесячная Амина живет с мамой и старшим братом в Махачкале. Вся семья ждет одного – когда девочке сделают спасительную операцию на черепе. Дело в том, что у Амины раньше времени срослись черепные швы, и теперь голова растет неправильно. А следом за ней и мозг – деформированные кости не дают ему нормально развиваться. Все это может привести к тому, что девочка ослепнет и оглохнет, будет отставать в развитии. Врачи уже ждут Амину на операцию, но, чтобы она состоялась, нужна наша помощь. Необходимо собрать деньги на подготовку к операции и специальные саморассасывающиеся пластины, с помощью которых врачи исправят положение костей черепа. Давайте поможем.

Пора бить тревогу

[Читать дальше](#)

Опубликовано 23 января 2020
Деньги собраны 13 февраля 2020



Виталий Рогинский
Руководитель

Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«Амине необходимо хирургическое лечение – реконструкция костей черепа с использованием биорезорбируемых (саморассасывающихся) пластин. Операции предшествует тщательная подготовка с применением трехмерного компьютерного моделирования. После операции девочка будет полноценно расти и развиваться».



Андрей Мохов

12 лет, Рыбинск rsfnd.ru/FsFCL



недоразвитие челюстей, требуется ортодонтическое лечение

**СБОР
ЗАВЕРШЕН**

Собрано
375 000 ₽

Требовалось
375 000 ₽

150 000 ₽
внесло **Общество
помощи русским
детям (США)**
14 354 ₽
собрали
телезрители **ГТРК
«Ярославия»**
210 646 ₽
собрали читатели
«Коммерсанта» и
rusfond.ru

Андрюша родился слабым, едва дышал. Десять дней врачи выхаживали его. И рос сынок болезненным, все вирусные инфекции к нему цеплялись. Первый зуб прорезался только в десять месяцев. Челюсть при этом деформировалась, рот стал плохо открываться. Местные врачи руками разводили, говорили, что лечение возможно только после полной смены зубов. Но они начали меняться лишь к девяти годам, растут криво, остались еще 12 молочных зубов. Прикус нарушен, жевать Андрюше трудно. Летом в нашем городе проходила акция «Волна здоровья» – детей консультировали лучшие врачи России. Специалисты московского Центра челюстно-лицевой хирургии выявили у сына недоразвитие челюстей. Этот дефект мешает сыну полноценно жить. Дети дразнят его. Врачи центра готовы начать лечение, но оно платное, а денег у нас нет. В семье двое детей, младшему полтора года. Помогите нам!

Татьяна Мохова,
Ярославская область
Фото из **архива семьи**

Опубликовано 21 февраля 2020
Деньги собраны 5 марта 2020



Виталий Рогинский
Руководитель

Центр челюстно-лицевой
хирургии (Москва)

«Мальчику необходимо комплексное ортодонтико-хирургическое лечение. Сначала на челюсти установим специальные аппараты, которые постепенно расширят их, появится место для прорезывания постоянных зубов. После этого проведем костно-реконструктивную операцию на челюсти».

