

Кому:

Губернатору Челябинской области _____

Министерство здравоохранения Челябинской области _____

Уполномоченный по правам человека в Челябинской области _____

Прокуратура Челябинской области _____

Министерство социальных отношений Челябинской области _____

Роспотребнадзор Челябинской области _____

Росздравнадзор Челябинской области _____

***Доклад — ОБРАЩЕНИЕ
АССОЦИАЦИИ БЛАГОТВОРИТЕЛЬНЫХ ФОНДОВ И НКО***

***РАЗУМНАЯ ВАКЦИНАЦИЯ
ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ И РАССЛЕДОВАНИЕ
ПОСТВАКЦИНАЛЬНЫХ ОСЛОЖНЕНИЙ.***

г. Челябинск

Содержание

| | |
|---|-----------|
| 1. Введение..... | 3. |
| 2. Расследование поствакцинальных осложнений. Мониторинг поствакцинальных осложнений и их профилактика..... | 4 |
| 3. Обращения родителей умерших и пострадавших от вакцинации детей за помощью в различные фонды, организации и в Ассоциацию фондов и НКО..... | 7 |
| 4. Мнения врачей по вопросу вакцинопрофилактики..... | 49 |
| 5. Обращение Ассоциации фондов и НКО к органам власти и органам здравоохранения Челябинской области и Российской Федерации..... | 59 |

1. Введение

В настоящее время национальный календарь предусматривает введение ребенку до года 21 дозы вакцинных препаратов .

До 2000 года мы прививали детей и были привиты сами. Прививки являлись фактором, обеспечивающим стабильность в области охраны здоровья детей, и формировали защитный барьер от заболеваний, являющихся опасными для жизни и вызывающими эпидемии.

Но, начиная с 2000 года в национальный календарь ежегодно добавляют новые вакцины от заболеваний, не вызывающих смертельные эпидемии (Гепатит В, пневмококк, гемофильная вакцина, ветрянка), и включают их в график прививания детей первого года жизни. Ребенку могут ввести сразу пять вакцин одновременно (вакцина АКДС — включает три компонента , гепатит В, полиомиелит). В соответствии с полученными от Минздрава РФ ответами комплексное воздействие всех вводимых в первый год жизни вакцин на организм детей не проводилось, но родители стали отмечать серьезные осложнения у детей и даже случаи летальных исходов.

Получив серьезные осложнения у детей, родители отказываются от прививок полностью, что ставит под угрозу эпидемиологическую безопасность страны. В этом случае позицию родителей можно понять. **Но не сами прививки являются причиной увеличения осложнений, а растущее количество новых вакцин, вводимых в первый год жизни.**

Резко выросло количество детей с онкологическими заболеваниями, аутизмом, ДЦП, сахарным диабетом по всей России. **Так только в Челябинской области в 2000 году было зарегистрировано около 37 детей с аутизмом, а по состоянию на 2017 год уже более 840!** Данные заболевания многие родители связывают с растущим календарем прививок.

Для решения данного вопроса предлагается обратить внимание Министерства здравоохранения и других государственных органов на растущее количество непризнанных поствакцинальных осложнений. Разработать совместно с Министерством здравоохранения и другими медицинскими организациями программу, направленную на раннее выявление и предупреждение всех случаев поствакцинальных осложнений с целью отражения реального количества осложнений. Также возможно проведение разъяснительной работы среди родителей по раннему выявлению реакций на прививки у детей, поскольку не все родители знают какие реакции необходимо считать угрожающими здоровью ребенка и требующими немедленного медицинского вмешательства.

Также предусматривается рассмотрение вопроса о возможной взаимосвязи онкологических заболеваний, аутизма, сахарного диабета и ДЦП с проведением вакцинопрофилактики по действующему календарю и обсуждение целесообразности проведения исследований по данному вопросу совместно с медицинскими организациями.

2. Расследование поствакцинальных осложнений. Мониторинг поствакцинальных осложнений и их профилактика.

«По заключению ВОЗ: Выявление поствакцинальных осложнений с последующим их расследованием и принятием мер повышает восприятие иммунизации обществом и улучшает медицинское обслуживание. Это, в первую очередь, увеличивает охват населения иммунизацией, что приводит к снижению заболеваемости. Даже если причина не может быть установлена или заболевание было вызвано вакциной, сам факт расследования случая поствакцинального осложнения медицинскими работниками повышает доверие общества к прививкам». (Методические рекомендации "МУ 3.3.1.1123-02. 3.3.1. Вакцинопрофилактика. Мониторинг поствакцинальных осложнений и их профилактика. Методические указания" (утв. Главным государственным санитарным врачом РФ 26.05.2002)

В соответствии с данными рекомендациями к поствакцинальным осложнениям относятся тяжелые и (или) стойкие нарушения состояния здоровья вследствие профилактических прививок, а именно:

- анафилактический шок и другие аллергические реакции немедленного типа; синдром сывороточной болезни;
- энцефалит, энцефаломиелит, миелит, моно(поли)неврит, полирадикулоневрит, энцефалопатия, серозный менингит, афебрильные судороги, отсутствовавшие до прививки и повторяющиеся в течение 12 месяцев после прививки;
- острый миокардит, острый нефрит, тромбоцитопеническая пурпура, агранулоцитоз, гипопластическая анемия, системные заболевания соединительной ткани, хронический артрит;
- различные формы генерализованной БЦЖ-инфекции.

Согласно ст. 17, п. 1, Закона сведения о поствакцинальных осложнениях подлежат государственному статистическому учету.

Согласно Приказу Минздрава России от 29.07.98 N 230 **акт расследования каждого случая необычной реакции (осложнения, шока, смерти) после применения медицинских иммунобиологических препаратов, как потребовавшего, так и не потребовавшего госпитализации (в последнем случае с копией истории болезни), направляется в Государственный НИИ стандартизации и контроля медицинских биологических препаратов им. Л.А. Тарасевича (121002, Москва, пер. Сивцев Вражек, 41, тел./факс: (095) 241-39-22). При необходимости ГИСК им. Л.А. Тарасевича может дополнительно запрашивать необходимую медицинскую документацию, а в случае летального исхода - протокол вскрытия, гистологические препараты, блоки и формалиновый архив.**

Акты расследования осложнений после прививок вакциной БЦЖ высылают также и в адрес Республиканского центра осложнений после введения вакцин БЦЖ и БЦЖ-М .

Каждый случай осложнения (подозрения на осложнение), потребовавший госпитализации, а также завершившийся летальным исходом, должен быть расследован комиссионно специалистами (педиатром, терапевтом, иммунологом, эпидемиологом и др.), назначаемыми главным врачом областного госсанэпиднадзора в субъекте Российской Федерации. При расследовании осложнений после БЦЖ-вакцинации в состав комиссии необходимо включить врача-фтизиатра.

Реакции на предыдущие дозы вакцины.

Продолжение введения вакцины противопоказано детям, у которых после введения этого препарата развилась тяжелая реакция или осложнение.

К тяжелыми реакциям относятся следующие:

- температура 40 °С и выше;
- местная реакция 8 см в диаметре и более.

К осложнениям относятся:

- энцефалопатия;
- судороги;
- выраженные немедленные реакции анафилактического типа (шок, отек Квинке);
- крапивница;
- продолжительный пронзительный крик;
- коллаптоидные состояния (гипотензивно-гиподинамические реакции).

ПЕРЕЧЕНЬ ЗАБОЛЕВАНИЙ, ПОДЛЕЖАЩИХ РЕГИСТРАЦИИ, РАССЛЕДОВАНИЮ И ИНФОРМАЦИИ ВЫШЕСТОЯЩИХ ОРГАНОВ ГОС- САНЭПИДНАДЗОРА

| Заболевание | Сроки развития после вакцинации | |
|--|---|---|
| | КДС, АДС, и др. инактивированные вакцины, сыворотки, иммуноглобулины, аллергены | коревая, паротитная и др. живые вакцины |
| 1. Абсцесс в месте введения | до 7 суток | |
| 2. Анафилактический шок, анафилактиктоидная реакция, коллапс | первые 12 час. | |
| 3. Генерализованная сыпь, полиморфная экссудативная эритема, отек Квинке, синдром Лайла, др. формы тяжелых аллергических реакций | до 3 суток | |
| 4. Синдром сывороточной болезни | до 15 суток | |
| 5. Энцефалит, энцефалопатия, энцефаломиелит, миелит, невриты, полирадикулоневрит, синдром Гийена - Барре | до 10 суток | 5 - 30 суток |
| серозный менингит | 10 - 30 суток | |
| афебрильные судороги | до 7 суток | до 15 суток |
| 6. Острый миокардит, острый нефрит, тромбоцитопеническая пурпура, агранулоцитоз, гипопластическая анемия, системные заболевания соединительной ткани, хронический артрит | до 30 суток | |
| 7. Внезапная смерть, другие случаи летальных исходов, имеющие временную связь с прививками | до 30 суток | |
| 8. Вакциноассоциированный полиомиелит: - у привитых | - | до 30 суток |
| - у контактировавших с привитыми | - | до 60 суток |
| 9. Осложнения после прививок БЦЖ: лимфаденит, в т.ч. регионарный, келоидный рубец, остеит и др. генерализованные формы заболеваний | - | в течение 1,5 лет |

Таким образом, ни одна из применяющихся в настоящее время вакцин не может гарантировать отсутствие побочных реакций. Поэтому чрезвычайно важны меры по предупреждению и расследованию осложнений после прививки, своевременное выявление и система учета, позволяющая регистрировать все случаи поствакцинальных осложнений.

Далее, на примере умерших детей, просматривается неотлаженная система предупреждения и регистрации поствакцинальных осложнений, которые привели к смерти детей.

3. Обращения родителей умерших и пострадавших от вакцинации детей за помощью в различные фонды, организации и в Ассоциацию фондов и НКО

ЗАЯВЛЕНИЕ.

от Отфиновской Анны Вячеславовны
(мамы Отфиновского Михаила Евгеньевича),

Адрес: Санкт-Петербург

от Морозовой Лилии Сергеевны
(мамы Морозова Арсения Богдановича)

Адрес: Великий Новгород

от Альмухаметовой Екатерины Сергеевны
(мамы Альмухаметовой Ангелины Артуровны)

Адрес: РБ, г.Уфа,

от Гумерова Айдара Илнуровича ,
(отец Гумеровой Лианы Айдаровны)

Адрес: РБ, г. Октябрьский

Обращаются к вам за помощью четыре пострадавшие семьи (Отфиновские, Морозовы, Альмухаметовы и Гумеровы), которых объединяет одно горе, смерть любимых и долгожданных детей, вследствие, **сделанных накануне прививок**, а так же халатности и бездействия врачей в детских поликлиниках и больницах. В мае, июне и июле 2016 года нашим детям были сделаны плановые профилактические прививки в детских поликлиниках наших городов (врачи-педиатры не удостоверились в здоровье наших детей, не взяли предварительно анализы крови и мочи) и через короткое время самочувствие наших детей значительно ухудшилось. Мы обратились за медицинской помощью в больницу (вызвали скорую медицинскую помощь). Но из-за халатного и не качественного выполнения своих обязанностей врачами детских больниц, куда попали наши дети (не правильно установленных диагнозов, не своевременно оказанной медицинской помощи детям, которые находились на тот момент в крайне тяжелом состоянии), наши дети погибли через несколько дней пребывания на отделении интенсивной терапии. Просим вас провести тщательную и качественную проверку, которая до настоящего времени так и не была произведена.

Просим вас в ходе проверки ответить на поставленные вопросы:

1) Какова следственная связь халатности педиатров детских поликлиник и заболеваний (поствакцинационных осложнений), и впоследствии смерти детей после прививок? Педиатры не

удостоверилась в полном здоровье наших детей до вакцинации, не взяли анализы крови и мочи, а провели только поверхностный осмотр. У кого-то из детей был мед отвод во время вакцинации, у кого-то только закончился мед отвод и ребенок не был осмотрен врачом, давший этот мед отвод.

2) Какую роль играют вакцины, сделанные нашим детям, в последующих заболеваниях и смертельном исходе?

Прошу вас провести тщательную проверку соответствия качества вакцин, их хранения и транспортировки. Мы уверены, что смертельные заболевания, которые были диагностированы у наших детей практически сразу после полученных прививок - вызваны не качественными вакцинами.

3) Имеется ли причинная связь между бездействием (халатностью, вовремя не оказанной медицинской помощью) врачей детских больниц, куда поступили наши дети и их смертью и в чем она выражается? Если причинная связь отсутствует, то необходимо обосновать ее отсутствие?

4) Все ли меры диагностирования и лечения были приняты врачами отделения интенсивной терапии (реанимации), чтобы избежать смертельного исхода течения заболеваний наших детей???

5) Можно ли было при правильном и своевременном оказании медицинской помощи спасти жизнь нашим детям???

6) Были ли проведены качественные и надлежащие проверки в следственных комитетах, прокуратуре, росздравнадзоре, роспотребнадзоре ?? Ведь до сих пор во многих случаях не было возбуждено уголовное дело, не были проведены проверки качества вакцин, где-то возбудили и тут же закрыли уголовное дело. Просим вас провести надлежащую проверку данных инстанций и качества их работы. С дальнейшим возбуждением уголовных дел и признанием нас потерпевшими!

Обращение от Отфиновской Анны Вячеславовны

(мамы Отфиновского Михаила Евгеньевича),

Прошу вас провести тщательное расследование и разобраться в причинах смерти моего сына Отфиновского Михаила Евгеньевича, 10.06.2015 года рождения- 22.05.2016 смерти.

12.05.2016 года в СПб ГБУЗ "Городской поликлинике №43 "Детском поликлиническом отделении №38" мой ребенок Отфиновский Михаил Евгеньевич был осмотрен участковым педиатром Османовой М.И. и направлен на вакцинацию. Осмотр был проведен только визуальный (горло, дыхание), температура не измерялась, никаких анализов перед прививками назначено не было. Направления на анализы врач дала, чтобы сдать к одному году, так же как и пройти плановые осмотры специалистов, т.е. через 3 недели. В день осмотра врач настояла на вакцинации, так как, по ее мнению, ребенок был здоров. Я поверила врачу, так как до этого не было поводов сомневаться в ее профессионализме. Но врач упустила тот момент, что с 12.04-18.04.16. я с сыном лежали в НИИ Детских инфекций и проходили лечение с диагнозом энтеровирус и норо вирус. При осмотре ребенка участковым врачом 19.04 был дан мед. отвод от прививок на 1 месяц, получается, что Османова М.И. направила ребенка на прививку в тот момент, когда у него был мед. отвод (еще неделю, до 19.05), так же после болезни врач не направила нас на консультацию иммунолога и не назначила нам сдачу анализов, чтобы удостовериться в полном выздоровлении ребенка после тяжелых кишечных инфекций. В медицинском кабинете моему ребенку были сделаны следующие прививки: "Превенар-13" серия 120615, срок годности до 01.02.2018, "Полиорикс" серия 2291014, срок год-

ности до 03.2017, "АКДС-Геп В серия П21. срок годности до 11.2016. Самочувствие моего сына после прививки было удовлетворительное. 16 мая 2016 года утром мы посетили офтальмолога в 36 детской поликлинике, а к 12 часам дня у ребенка начала подниматься температура до 38.0 градусов, ребенок был капризный и беспокойный. Я списала поднятие температуры на реакцию на прорезывание зубов, так как одновременно лезли 4 зуба и десна была воспалена, по этой причине не стала вызывать врача. В районе 18-19 часов ребенок поел и его сразу вырвало, я решила что рвота произошла на фоне температуры, поднимающейся до 38.5 (сбивала детским Нурофеном). Температура снизилась до 37.3 и ребенок уснул. В 22.45 минут сын проснулся и температура была 39.8, мы незамедлительно вызвали скорую помощь. Скорая помощь сделала ребенку жаропонижающий укол и забрали нас врач Белоногова и фельдшер Галиева в 23.55 в СПб ГБУЗ "Детскую городскую клиническую больницу №5 им. Н.Ф. Филатова". с диагнозом : ОРВИ, ринофарингит, гипертермия. В 00.20 ч. мы прибыли в стационар. Ребенка осмотрел дежурный врач Смирнов А.А.и поставил диагноз ОРВИ, о. фарингит. Анализы крови и мочи в приемном отделении у ребенка не взяли. Перевели нас на 14 инфекционное отделение в отдельный бокс. Медицинская сестра поставила капельницу с глюкозой (фамилия мед. сестры мне не известна). На отделении дежурный врач к нам не пришел для проведения осмотра, хотя должна была. В районе 5 утра я увидела у ребенка сыпь на лице, о чем сказала медицинской сестре, ребенок был очень капризный и беспокойный ,несколько раз из вены вырывал катетор, мед. сестра сняла капельницу. Дежурный врач (фамилия мне не известна) пришла к нам в бокс в 7 часов утра, после осмотра ребенка поставила диагноз гнойный менингит, менингококкоцемия и позвонила на отделение реанимации и вызвала врачей для осмотра состояния ребенка. В районе 7.30 у ребенка впервые взяли анализ крови (через 7 часов после поступления). После, ребенка осмотрел заведующий реанимационным отделением Казиахмедов В.А. и врач с отделения интенсивной терапии(фамилия мне не известна), диагнозы подтвердились. 17.05 7.45 минут перевели ребенка на отделение интенсивной терапии в крайне тяжелом состоянии. На отделении интенсивной терапии были поставлены диагнозы: гнойный менингит, менингококкоцемия, гемфильная палочка, токсический шок. В тот же день ребенку было сделано было переливание крови, подключен аппарат вентиляции легких (ИВЛ), в районе 23-24 часов ребенку была проведена операция по установке перитонеального гемодиализа. 20.05 была остановка сердца с 00.05-00.15. Проведены реанимационные мероприятия и сердечный ритм восстановлен.22.05 в 16.50 произошла остановка сердца, были проведены реанимационные мероприятия, но в 17.20 констатирована смерть.

Прошу ответить на поставленные вопросы:

1) Какова следственная связь халатности педиатра детской поликлиники №38 Османовой М.И. и смерти Отфиновского М.Е.?

Педиатр не удостоверялась в полном выздоровлении моего ребенка после кишечной инфекции (не направила к иммунологу, не назначила сдачу анализов) и направила ребенка на прививки в тот момент, когда был мед. отвод. Поликлиническая медицинская карта переписана. В карте неоднократно указаны не существующие вызовы врачей, к якобы больному ребенку.

2) Какую роль играют вакцины, сделанные моему ребенку , в смертельном исходе?

Прошу вас провести тщательную проверку соответствия качества вакцин, их хранения и транспортировки. Я считаю, что смертельные заболевания , которые были диагностированы у моего ребенка - вызваны не качественными вакцинами.

3) Имеется ли причинная связь между бездействием (халатностью, вовремя не оказанной медицинской помощью) врачей детской больницы №5 им. Филатова, и смертью моего сына Отфиновского М.Е. и в чем она выражается? Если причинная связь отсутствует, то необходимо обосновать ее отсутствие?

Врачи детской больницы №5 диагностировали не правильный диагноз моему ребенку, не предприняли никаких мер для уточнения диагноза (не назначили соответствующие анализы) и не осмотрели его в течении 7 часов после поступления на отделении, в следствии чего не назначили правильное и своевременное лечение ребенку, который находился в крайне тяжелом состоянии.

4) Все ли меры диагностирования и лечения были приняты врачами отделения интенсивной терапии, чтобы избежать смертельного исхода течения заболеваний???

5) Можно ли было при правильном и своевременном оказании медицинской помощи спасти жизнь моему сыну Отфиновскому М.Е.?

Обращение от родителей Морозова Арсения Богдановича

Морозов Богдан Владимирович - отец.

Морозова Лилия Сергеевна - мать.

Адрес: Великий Новгород

Прошу провести тщательное расследование и разобраться в причинах смерти Морозова Арсения Богдановича, 13.06.2015 года рождения и 12.08.2016 смерти.

Заявление.

24.06.2016 года в филиале детской поликлиники №3 (микрорайон Щусева), находящейся по адресу: гор. Великий Новгород, Большая Санкт-Петербургская ул. дом 138, после поверхностного осмотра педиатром, которая заменяла, по не понятным причинам, нашего участкового педиатра Богомолу, была сделана прививка "корь, краснуха, паротит". Анализы крови, мочи до прививки не назначались. По словам врача педиатра ребенок здоров и нужно делать прививку. В начале августа, когда укладывали ребенка спать, заметили что у него пошла из носа кровь, после чего позвонили в "Скорую". По телефону нам ответили, что если это единственный случай, то ни чего страшного. 09.08.2016 Арсений заболел. Поднялась температура 38,5, сбивали Нурофеном. Утром 10.08. вызвали участкового педиатра Богомолу, температура держалась на том же уровне. Когда педиатр пришла, в течении пяти минут определила, что температура поднялась на фоне прорезывания зубов. Выписала мазь для десен "Денти-норм", "Нурофен" и "Анаферон" и сказала прийти 15.08. на прием. Вечером 10.08. ребенок продолжал вести себя беспокойно, плакал, потерял аппетит, температура поднялась до 39,5, стул был кашицеобразный желтоватого цвета. Таблетки не сбивали температуру. Начались судороги. Мы вызвали врача скорой помощи домой. 11.08. в 01:26 приехал врач Антоновский М., похожий на пропитого мужика, худощавого телосложения и синеватого цвета трясущимися руками. После недлительного осмотра, ощупал живот (ребенок подгибал ноги к животу) и сказал, что так как ребенок кричит(он был более менее спокоен на руках) живот толком не прощупать, но чтобы не колоть укол выпейте "Но-шпу". Поставил диагноз "Вирусная инфекция не уточнённая". И уехал. Участковая врач - Богомолу так и не появилась для осмотра ребенка после вызова скорой помощи! Ребенку не становилось лучше. 11.08. примерно в 10 утра обратили внимание, что у ребенка немного припухшее яичко, решили поехать в приемное отделение НОДКБ (Новгородская Областная Детская Клиническая Больница), расположенная по адресу: г.Великий Новгород, ул.Державина дом 1. В больнице нас осмотрел дежурный хирург, сказал, что это водянка и ни чего серьезного. Если не рассосется, то в более взрослом возрасте сделаем операцию. Дежурный педиатр взяла анализ крови, из которого стало видно, что в крови было пониженное содержание тромбоцитов(они были 94). На что педиатр сказала, что ни чего страшного, поправитесь сходите на консультацию к гематологу. Так же были осмотрены ЛОР-ом. Так как по заключению врачей ни чего серьезного не было,

10

нас отправили домой, хотя температура так и не спадала, и ребенок так же был вялым и не спал. 11.08. Целый день состояние ребенка не улучшалось. Заметили, что когда ставишь ребенка на пол, он подгибает ножку. Посмотрели внимательнее, оказалось, что правая нога распухшая (голеностопный сустав). Подумали, что сломал ногу. Позвонили в скорую помощь, по телефону сказали, что если есть машина, то быстрее будет, если мы приедем сами. Мы опять поехали своим ходом с грудным ребенком, у которого была температура. Около 22 часов, приехав в НОДКБ (Новгородская Областная Детская Клиническая Больница), расположенная по адресу: г. Великий Новгород, ул. Державина дом 1, в приемном покое нас не хотели принимать, просили направление, отправляли в инфекционную больницу ссылаясь на то, что она является дежурной больницей. После скандала нас все таки приняли. Прождав около 30 минут, мы попали на осмотр дежурного врача травматолога, который осматривал нас не в кабинете, а прямо в коридоре на скамейке. Сказал, что это не травматический случай, что это скорее всего "Острый реактивный артрит голеностопного сустава". И отправил нас на осмотр к педиатру. Нас осматривала дежурный педиатр Кудрявцева Н.В., взяла кровь, анализ которой показал, что показатель тромбоцитов понизился еще больше, в сравнении с утренним анализом. Кудрявцева Н.В. оценила состояние ребенка как тяжелое и приняла решение о госпитализации ребенка. После этого нас положили в 6 детское отделение данной больницы. Сразу как мы поступили в отделение, ребенку поставили катетар в вену, после чего отправили в палату. После пришла мед. сестра и ввела через катетар неизвестное вещество. На вопрос: "Это обезбаливающее?" Мед. сестра ответила: "Нет, это антибиотик". К сожалению не помню фамилии мед. сестры. Позже из катетера вылетела капельница, и начала течь кровь. Жена испуганно начала искать мед. сестру, которой не было на посту (пост находился рядом с нашей палатой №13), начала просить о помощи кого-нибудь. Из какой-то палаты вышел мужчина, поиски продолжали вместе. Ни в отделении, ни на посту и даже не в сестренской ни кого не оказалось! Жена побежала к ребенку и своими силами вставила капельницу в катетер. Когда жидкость в капельнице закончилась, жена сама остановила процесс протекания жидкости, так как мед. сестра отсутствовала около часа. Когда пришла мед. сестра и сняла капельницу, отправила жену оформлять поступление в отделение, так как нас еще не зарегистрировали. Пришлось оставить, на свой страх и риск, ребенка одного. Когда жена спустилась в приемный покой на нее накричали, что мол завтра утром приходи. В итоге нас и оформили с утра, сказали, что проведут задним числом. Как оно по факту вышло не знаю. К сожалению фамилий дежуривших врачей не знаю. Жена вернулась в палату. Легли с ребенком спать. 12.08. примерно в 6 часов утра ребенку опять вкололи антибиотик. В 8 часов пошли сдавать кровь. примерно до 12 часов проходили УЗИ, флюорографию и всякие анализы. После этого в палату пришло 5 врачей и мед. сестра (зам. гл. врача лечебной части, зав. отделения АиР, зав. ХО, кардиолог и лечущий врач) К сожалению в мед. карте стационарного больного фамилии не фигурируют. О чем-то разговаривали. Когда жена спросила, что с ребенком, ей ответили, что все нормально! После они ушли. Кем-то из врачей была получена консультация от врача ревматолога Дубко М. Д. (по телефону) - информация из копии медицинской карты стационарного больного. В 13 часов экстренно ребенка забрали в реанимацию, сказав матери, что она больше не нужна и может идти домой, и то что нам сообщат о его состоянии. В 17:05 была зафиксирована смерть. Предварительный и посмертный диагноз "Системный васкулит с поражением кожи, суставов и легких, миокарда и печени". При разговоре с патологоанатомом выяснилось, что не понятно как так вышло, что здоровый крепкий мальчик "сгорел" меньше чем за сутки. И, как говорится, вне протокола, сказал, что это вина врачей. Консультировались с врачом клиники города Санкт-Петербурга, он сказал, что заболевание вызвала прививка, что заболевание проявляется примерно через месяц после вакцинации, и симптомы все на лицо. Если правильно и вовремя лечить, то смертность примерно 1 на миллион.

Прошу Вас провести тщательную проверку в отношении Новгородской Областной Детской Клинической Больницы, расположенная по адресу: г. Великий Новгород, ул. Державина дом 1 и филиала детской поликлиники №3 (микрорайон Щусева), находящейся по адресу: гор. Великий Новгород, Большая Санкт-Петербургская ул. дом 138, а конкретно в не профессиона-

лизме и халатности участкового педиатра Богомоловой, лечащего врача Кузнецовой Н.В., лечащего реаниматолога Белотелова Е.В., зам. главного врача по лечебной части Белых О.Ю., зав. отделения АиР, зав. ХО, кардиолога и лечащего врача, мед. сестры, дежурных мед. сестер приемного покоя, дежурный педиатр(которая принимала нас в первый раз, к сожалению фамилии не помню, смотрела показатели анализа крови по тетради-конспекту), Антоновского М. - врача скорой помощи, врача педиатра, которая без анализов направила на прививку и всех тех, кто имеет отношение к лечению нашего ребенка и закупке вакцинации, которая убивает наших детей! Так же настаиваю на их увольнении, так как считаю, что из-за их не профессионализма и не проведенного тщательного обследования состояния здоровья Морозова Арсения Богдановича до прививки, так же при поставленном предварительном диагнозе "Системный васкулит" категорически запрещены антибиотики, которые приводят к мгновенной смерти, что и сыграло решающую роль в жизни нашего ребенка.

Обращение от Альмухаметовой Екатерины Сергеевны(мамы Альмухаметовой Ангелины Артуровны)

проживающий: РБ, г.Уфа,

Прошу вас провести тщательное расследование и разобраться в причинах смерти моей дочери Альмухаметовой Ангелины Артуровны, 18.09.2015 года рождения - 4 июля 2016 года смерти.

Заявление.

18.09.2015 года у нас родилась дочь Альмухаметова Ангелина Артуровна. Дочь родилась в родильном доме №8 г. Уфы здоровым ребенком. Выписали с ребенком на третий день, никаких отклонений и болезней у ребенка выявлено не было, что подтверждается выпиской из карты от 23 сентября 2015 года. Спустя 3 месяца после рождения Ангелины были сделаны прививки, которые ребенок перенес без осложнений. В марте при плановом приеме в Иглинской детской больнице был назначен прием к неврологу. Курс назначенный врачом – неврологом прошли в срок. Врач- невролог 23 марта 2016 года дал медицинский отвод от профилактических прививок на 3 месяца. Результат был хороший. В 7 месяцев ребенок начал переворачиваться, с 8 месяцев ползать и сидеть. В мае 2016 года, в связи с изменением места жительства в г. Уфу, перевелись в детскую поликлинику ГБУЗ ГДКБ №17 г.Уфы. 17 мая 2016 года Ангелина была осмотрена заведующим 3-го педиатрического отделения Гавриловой Л.А., которая сказала, что ребенок здоров и назначила прививку в конце мая, хотя дочери был дан медицинский отвод до 23 июня 2016 года. Также я - Альмухаметова Екатерина настоятельно просила врача назначить на прием ее дочь Ангелину к неврологу, но в этом ей врачом Гавриловой Л.А. было отказано. На прививки в мае не пошли из за выданного до этого медицинского отвода. 28 июня 2016 года записались на прием к Гавриловой Л.А., но приняла врач Фатхутдинова, которая осмотрев ребенка пояснила, что ребенок абсолютно здоров, без отклонений. 29 июня 2016 года сдали анализы, показания анализов были хорошие. После анализов 29 июня мы зашли в кабинет педиатра Кудрявцева, она послушала осмотрела ребёнка. Педиатр дала разрешение на прививку, и сказала, что всю ответственность берет на себя, и то что до года нужно успеть сделать прививки по календарю. При этом каких либо вопросов как у врача Гавриловой Л.А., так и у врача Фатхутдиновой не возникло по поводу, выданного до этого медицинского отвода. К врачу неврологу никто с ребенком не направил. Нам удалось записаться своими силами на прием к неврологу только на июль месяц, который уже в июле стал не нужен. 30 июня 2016 года мы с мужем и дочерью находились в с. Иглинского района, у дочери Ангелины была повышенная температура, она капризничала, не кушала. 30 июня 2016 года позвонила в скорую помощь Иглинского ЦРБ, по телефону сказали принять жаропонижающие препараты, скорую из Иглинского ЦРБ не направили. 2 июля 2016 года я - Альмухаметова Екатерина обратилась в ГБУЗ РБ Городская детская клиническая больница №17

г.Уфы для получения медицинской помощи дочери Альмухаметовой Ангелине Артуровне, 18.09.2015 года рождения. В приемном отделении произведен осмотр врачом приемного покоя Даниловой в 11 часов 25 минут: температура тела 38,6С, жалобы на повышение температуры до 39,7С, насморк. Предварительный диагноз: Реакция на прорезание зубов. При этом я пришла с вещами ложиться в больницу, т.к. до этого несколько дней у дочери держалась высокая температура более 38. После того, как врачом был поставлен диагноз реакция на прорезание зубов, я успокоилась. Врачом приемного покоя было сказано, что ничего страшного здесь нет, нужно принять лекарства и все пройдет, при этом врачом сделана инъекция литической смеси, раствор Супрастина 2% и анальгина, и при входе в процедурный кабинет добавила чтобы сделала димедрола, мол чтоб девочка спала хорошо. При этом врач приемного покоя дала подписать расписку об отказе от госпитализации, мотивируя тем, что такую расписку они берут от всех, что это обычная практика. При измерении температуры я- Альмухаметова Екатерина видела, что температура у ребенка была 39.3 градуса, врач записала 38.6, аргументируя тем, что это необходимо для укола. Дома я увидела у ребенка на ногах появилась сыпь, в это время домой пришла врач Кудрявцева Е.А., которая также сказала, что ничего страшного здесь нет и ложиться в больницу не нужно, госпитализацию не предлагала. Если сыпь на ногах не пройдет, то нужно давать антибиотики. В дальнейшем Кудрявцева Е.А. в истории развития ребенка указала: состояние средней тяжести, диагнозы под вопросом, предложила продолжить наблюдение. Из постановления о прекращении уголовного дела от 31.10.2016 г. мне стали известны показания Кудрявцевой Е.А., где она утверждает, что якобы неоднократно предлагала наблюдение и лечение только в стационарных условиях под круглосуточным присмотром врачей, что является ложью. 3 июля 2016 года в 17 часов вызвала скорую помощь в связи с повышением температуры. Собрала также вещи, подготовилась ехать ложиться в больницу, так как состояние дочери было совсем плохое. 17 часов 30 минут приехала скорая помощь. Однако врач скорой помощи, измерив температуру дочери, который был 37.3, т.к. до этого дала жаропонижающую таблетку сказал, что с такой температурой в больницу не примут и отказал в госпитализации. Согласно постановления о прекращении уголовного дела в допросе врач Баратов Б.К. указал, что он не предложил ложиться в стационар, и не взял отказ ложиться в стационар в связи с тем, что днем ранее я-Альмухаметова Екатерина отказалась от госпитализации и диагноз установлен ОРВИ. В 23 часа повторно вызвала скорую помощь, температура повысилась до 38,7С, судороги тонико-клонического характера с подергиванием туловища, верхних и нижних конечностей, закатыванием глаз, затруднение дыхания, вялость, слабость, снижение аппетита. Учитывая тяжесть состояния, наличие симптомов интоксикации, судорожного и гипертермического синдромов, госпитализация девочки в отделение анестезиологии и реанимации ГБУЗ ГДКБ №17 ГО г.Уфа. Осмотрена в приемном покое врачом анестезиологом реаниматологом, госпитализация в педиатрическое отделение №1 ГБУЗ ГДКБ №17 ГО г.Уфа. Диагноз: признаки двухсторонней пневмонии, более выражен справа.. Состояние ребенка крайне тяжелое, не стабильное. В 06 часов 40 минут 04.07.2016 г. на фоне проводимой интенсивной терапии произошла остановка сердечной деятельности. В 7 часов 10 минут констатирована биологическая смерть.

В выводах экспертной комиссии указано «при осмотре ребенка Альмухаметовой А.А., согласно карты вызова скорой медицинской помощи от 03.07.2016 года, была недооценена тяжесть его состояния, учитывая длительность лихорадки (повышение температуры тела в течение 5 дней) и вероятность развития пневмонии ребенка в возрасте до 1 года, не была предложена госпитализация(в карте вызова скорой медицинской помощи отсутствует отказ родителей от госпитализации)». Особенно удивляет выводы экспертной комиссии «причинно-следственная связь между вышеуказанным недостатком оказания медицинской помощи (отсутствие госпитализации по линии скорой медицинской помощи 03.07.2016 года) и смертью ребенка Альмухаметовой А.А. отсутствуют т.к., при такого характере и тяжести имевшего заболевания, даже госпитализация по линии скорой медицинской помощи не могла гарантировать благоприятный исход». Однако в допросе врач скорой помощи Баратов Б.К. указывает, что ребенок был активным, плакал, препятствовал осмотру, ребенок, которого не смогли бы спасти, даже если

положили бы в больницу и в это время врач Баратов Б.К. не мог определить, что ребенок находится в тяжелом состоянии. Отказывает в госпитализации, уговаривая родителей наблюдать за состоянием ребенка, ухудшая и так тяжелое состояние ребенка. Удивляет также выводы комиссии «в то же время, лечение основного заболевания было начато несвоевременно, что связано с поздним обращением за медицинской помощью и отказом матери от госпитализации ребенка 02.07.2016 года (о чем имеется запись в медицинской карте пациента, получающего помощь в амбулаторных условиях ГБУЗ РБ ГДКБ №17 г.Уфы). Однако о том, что два опытных врача Данилова и Кудрявцева поставили неправильный диагноз, сомнению комиссией не подвергается. Фактически по их вине не было начато своевременное лечение. При правильном диагнозе мы родители ребенка никогда бы не отказались от госпитализации.

Обращение от Гумерова Айдара Илнуровича, адрес прописки и проживания Республика Башкортостан

г. Октябрьский

Прошу Вас провести проверку ГБУЗ РБ «Городская больница №1» г.Октябрьский, расположенный по адресу: Республика Башкортостан, г.Октябрьский, ул.Академика Королева, д.2. и проверить БРЮРО СУДЕБНО-МЕДИЦИНСКОЙ ЭКСПЕРТИЗЫ по адресу: г.Уфа ул.Цветочная 2.

Заявление.

01.09.2015 у нас родилась дочь Гумерова Лиана Айдаровна. Дочь родилась полноценным, здоровым ребенком, роды прошли без осложнений. Родила я посредством Кесарево сечения. До наступления смерти дочь Лиана неоднократно наблюдалась у различных специалистов, ей делали плановые прививки, все было в порядке. В начале июня 2016 г. мне на мобильный телефон позвонила медицинская сестра по фамилии Булатова и сказала, чтобы я пришла с Лианой в поликлинику на прием, чтобы сделать плановую прививку АКДС. Я ответила медицинской сестре, что мы находимся в деревне, по приезду прибудем в поликлинику.

07.06.2016 я и дочь Лиана пришли в поликлинику, попали на прием к участковому врачу-педиатру Идрисовой И.И. Врач взвесила дочку, осмотрела ротовую полость (горло), температуру не мерила. Каких-либо анализов у дочери не взяли, противоаллергических таблеток не давали. Врач сказала, что когда Лиане было 7 месяцев, то у нее брали анализы, поэтому брать анализы повторно необходимости нет. После осмотра Идрисова И.И. сказала, что оснований для отвода прививки нет, что все в порядке. Подошла наша очередь, мы с дочкой зашли, там была одна медсестра все она сама делала (запись и укол). Достала вакцину в ампуле встряхнула, набрала и сделала нам прививку и она сказала что ребенка не купать, не гулять, не мочить. Решетниковой Г.Н. была введена вакцина против коклюша, дифтерии, столбняка (АКДС). До 07.06.2016 Лиана была абсолютно здорова. Данную прививку по плану должны были сделать в мае 2016 г., но тогда дочь болела, поэтому вакцинацию отложили на июнь 2016 г. 07.06.2016 после введения вакцины дочь чувствовала себя нормально.

08.06.2016 утром мне позвонила Идрисова И.И., спросила, все ли с дочерью в порядке. Я ответила, что все в порядке. 08.06.2016 около 09 часов Лиана стала вести себя как-то вяло, была не активной. 09.06.2016 утром у дочери поднялась температура до 38,5 градусов, ее рвало, у нее был озноб, ее трясло, все это сопровождалось жидким стулом. Я позвонила в детскую поликлинику - врачу Идрисовой Ирине Ильгизовне, сообщила об ухудшении состояния здоровья дочери. После этого к нам домой примерно к обеду пришла Идрисова И.И., осмотрела дочь, сказала, что у дочери инфекция, какая именно, не сообщила. Идрисова И.И. прописала таблетки. Врач сказала, что дочь якобы заразилась инфекцией от супруга или от меня, что якобы заболевание не связано с проведенной вакцинацией. На тот момент я и суп-

руг ничем не болели, поэтому заразиться от нас дочь не могла. К нам домой никто не приходил, поэтому подхватить инфекцию дочь не могла. Идрисова И.И. предложила госпитализировать дочь в инфекционное отделение. Супруг спросил у нее, точно нужно дочь госпитализировать или нет. Идрисова И.И. ответила, что необходимости в госпитализации может быть и нет, сказала это без уверенности. Каких-либо письменных предложений в госпитализации от врача не поступило, отказ письменно не оформлялся. 10.06.2016 утром мне позвонила Идрисова И.И., спросила, как себя чувствует Лиана. Я ответила, что ничего не изменилось. Идрисова И.И. сказала, что если состояние здоровья Лианы ухудшится, то позвонить ей. Вечером около 18 ч 30 мин у дочери снова началась рвота, при рвоте дочь стала задыхаться, в связи с чем я вместе с родителями супруга доставили на своей машине Лиану в Детский стационар ГБУЗ РБ «Городская больница №1» г.Октябрьский, расположенный по адресу: Республика Башкортостан, г.Октябрьский, ул.Академика Королева, д.2. Дочь была в сознании, стала синюшной, руки были холодные. В приемной врач Газизова осмотрела Лиану, сказала, что у дочери затрудненное дыхание, дочь сразу положили в реанимацию. На протяжении 5 дней дочь лечили, но 15.06.2016 в 08 ч 30 мин дочь скончалась. Все эти дни врачи говорили нам, что состояние здоровья дочери стабильно тяжелое, что вопрос о ее жизни находится в ее же руках. Мы предлагали врачам перевести дочь в больницу в г.Уфу, но нам отвечали, что у них нет для этого специализированного автомобиля, что они звонили в г.Уфу, что там отказываются в предоставлении специалистов и специализированного автомобиля. 12.06.2016 мы сами дозвонились до врачей Республиканской детской клинической больницы. В тот день из г.Уфы приехали трое специалистов. Они осмотрели дочь, сказали, что если Лиана проживет следующие три дня, то останется в живых, но будет не дееспособной («овощем»). Дочь не стали увозить в РДКБ в г.Уфу, поскольку специалисты из г.Уфы сказали, что у Лианы гематома, что дочь может скончаться в пути. Мы полагаем, что Лиана скончалась ввиду проведенной вакцины АКДС, а не от каких-либо заболеваний, в том числе врожденных, поскольку она родилась полноценным, здоровым ребенком. При выписке с роддома ни один врач не говорил нам, что Лиана родилась слабым, не здоровым ребенком. Уфимские врачи назвали несколько причин, по которым может наступить смерть Лианы - гипоксическое поражение центральной нервной системы, аспирационная пневмония, отек головного мозга. Врачи ГБУЗ РБ «Городская больница №1» г.Октябрьский нам вообще ничего не говорили, не назвали причину заболевания, они как будто просто ждали, выживет ребенок или нет. Заместитель главного врача по детству Яппарова 14.06.2016 сказала нам, что у Лианы имеется дефект легких, что легкие смещены, что она уже родилась с этим дефектом, но просмотрев медицинские документы, сказала, что ошиблась, что Лиана родилась абсолютно здоровым ребенком. Также врачи г.Октябрьский говорили, что якобы в 7,8,9, 10 числах июня 2016 г. не могли попасть к нам домой ввиду отсутствия домофона, но полагаем, что это не правда, поскольку у них имеется мой абонентский номер, по которому мы всегда связывались. Сделали экспертизу. Но мы с этой экспертизой не согласны так как прошло 4 месяца как делали его. А в документе написано что экспертиза начата 16 июня 2016г, а окончена 12 июля 2016г. Тогда что они делали все эти 3 месяца, думали что писать. Врачи всю правду скрывают и документы подделывают как ими надо.

Мнение родителей: «К сожалению мы ни одни пострадавшие от поставочных осложнений, полученных вследствие сделанных прививок, а так же халатности врачей в больницах и поликлиниках. Тысячи детей умирают и становятся инвалидами после сделанных прививок. К сожалению в нашей стране не исследуются и не проверяется надлежащим образом состав и качество вакцин, и их негативное воздействие на организм и здоровье детей. А статистика поставочных осложнений ведется ненадлежащим образом, так как доказать связь вакцины и осложнений или смерти практически не возможно. Врачи всеми способами скрывают связь между проведенной вакцинацией и полученными, вследствие них осложнений и летальных исходов».

Ниже от Ассоциации фондов и НКО приведен список детей, чьи родители считают, что их дети умерли, стали инвалидами, либо имеют серьезные заболевания от прививок. Но до настоящего времени расследование в соответствии с методическими рекомендациями не проводилось. И это только те родители, которые увидели причинно-следственную связь с вакцинацией.

Данные Ассоциации фондов со ссылками на первоисточник и по возможности с контактными данными:

1. Катя Климишина, Челябинск (Чтобы жить, надо выбирать жизни!) 2 года 11 месяцев, атипичный гемолитико-уремический синдром, требуется лекарство. 1 268 000 руб.

<https://www.rusfond.ru/after/160>

Катя заболела в полтора года, после прививки от полиомиелита. Живая вакцина – три капельки в ротик. Буквально на второй-третий день ей стало плохо. Толком она еще не говорила, просто кричала – у нее болел живот. Ни рвоты, ни температуры. Вызвали врача. Посмотрели ее, сказали, что организм обезвожен, надо пить побольше жидкости. Стали мы пить много жидкости. Потом, когда выяснилось, что у нас аГУС (атипичный гемолитико-уремический синдром. – **Русфонд**), стало ясно, что почки, которые выходят из строя в первую очередь, приняли на себя дополнительный удар и начали отказывать. Катя очень сильно отекала. Руки, лицо. Тут у нас, в Челябинске, никто не мог понять, что с ней происходит. Сначала острая почечная недостаточность. Потом взяли кровь на биохимию, поставили диагноз ГУС. Но обычно ГУС – это как инфекция, это вылечивается. А у нас он оказался атипичный, то есть орфанное (редкое) неизлечимое заболевание.

Что было делать? Нужен был диализ. Почки отказали – жидкость они не выводят. Началась интоксикация, мог начаться отек легких, мозга, ребенок мог умереть. Надо было срочно чистить. У нас в Челябинске не оказалось детского диализа, нас в сопровождении врача отправили в Москву. Прилетели, нас сначала сразу же подключили к гемодиализу, спасли. А потом начался перитонеальный диализ, то есть фактически заработала искусственная почка. Состояние стабилизировалось, но было тяжелым. Времени на размышления было немного. Но почти сразу же стало известно про этот американский препарат – солирис. Это поддерживающее средство. Надежда на него была такая, что ребенка удастся снять с диализа и почки запустятся, будут работать самостоятельно.

Восемь месяцев продолжалась эта история в Челябинске, все это время Катя лежала в больнице в Москве, подключенная к искусственной почке. Для всех нас это был тяжелый момент, я разрывалась на части. Но если бы я тогда здесь все не закрутила, не знаю, как бы сейчас обстояли дела. Понятно, что я не только обивала пороги, но и начала собирать деньги на лекарство. Решиться было непросто. Меня подтолкнула к этому моя подруга. Она мне сказала: надо это сделать. Я говорю: ну вот как ты себе это представляешь? Огромная сумма! Она отвечает: ну так давай для начала соберем хотя бы миллион. Как это – миллион?! Вот так.

Открыли мы группы в соцсетях, выложили документы, фотографии. Я ходила к уполномоченной по правам ребенка, она подключила телевидение, дело пошло быстрее. За месяц собрали больше двух миллионов рублей. В какой-то момент наших ресурсов стало не хватать, нам посоветовали обратиться за помощью в Русфонд. Мы сами не ожидали, что так получится. Началась эта история в феврале, а к лету смогли купить уже десять флаконов на собранные средства. Причем из-за того, что мы начали эти закупки, поставщики смогли ускорить процесс официальной регистрации лекарства в России.

Это была первая большая победа. Вторая победа – то, что после официальной регистрации препарата мы смогли подать в суд на Министерство здравоохранения. Месяца четыре шел этот процесс, но в итоге мы победили, суд обязал закупить для Кати лекарство. Минздрав

приобрел его сразу на целый год и продолжает закупать по сей день. Раз в две недели мы приезжаем в нашу областную больницу, сдаем анализы и получаем капельницу.

Что я могу сказать? Уже четыре с половиной года мы живем на этом препарате. Сейчас Катя в полной ремиссии, все полностью стабилизировалось. Если не знать, то вообще нельзя сказать, глядя на нее, что этот ребенок – инвалид. Мы готовимся к школе. Не знаю пока, пойдём мы туда или останемся на домашнем обучении, но у нас еще есть время решить. У нас вообще есть теперь время. Думаю, так получилось только потому, что в какое-то время мы сумели принять то, что получилось.

Конечно, если ребенок заболел такой болезнью, это огромный стресс для всей семьи. Невозможно себе представить, как быть, – ведь теперь все зависит от этой болезни, нужно всегда иметь дело только с ней, работать только на нее, думать только о ней. Но не забывайте, настоящий выход один: не болезнь, а жизнь. И если есть хоть какой-нибудь, любой способ выбрать именно жизнь, нужно только ее и выбрать».

2. Миша Отфиновский (мальчик умер). Санкт-Петербург . Мама Анна Отфиновская тел. 89219441699 http://vk.com/wall-19732513_251571, mail: a.otfinovskaya@mail.ru Я решила рассказать о подробностях смерти Мишеньки...Надеюсь вы задумаетесь и не будете слепо верить врачам и делать прививки, потому что вам это навязывают, потому что это надо, потому что каждый педиатр получает дегги за каждую прививку. Я раньше никогда не смотрела передачи против прививок, не читала подобных форумов и считала, что смерть после прививки или осложнения в виде болезней это крайняя редкость... Мишеньке сделали бцж в роддоме, в 4-5 месяцев сделали первую прививку акдс и гепатит в. Делали платной вакциной пентаксим. Все прошло хорошо. Зимой часто болели и вторая вакцинация откладывалась постоянно. В итоге пришли к педиатру в мае, через месяц после болезни кишечной инфекцией. Врач уговорила сделать прививку. Я согласилась и сделали акдс. (В этот раз бесплатную). 3 дня было в себе в порядке, температура не поднималась. На 4 день в районе 13 часов поднялась температура 38.3. Подумала-зубки, ведь прорезывались сразу 4. Малыш был очень капризный. Когда вечером температура поднялась до 39.8-вызвали скорую. Врачи поставили диагноз Орви. Только на утро врач поставил диагноз менингококкоцемия и гемофильная палочка. ..Страшные диагнозы..и шансы 50х50. 5 дней реанимации и Мишеньки не стало....Я уверена что во всем виновата прививка!!она просто уничтожила иммунитет ребенка и он заболел этими страшными инфекциями. Сейчас много читаю про осложнения и смерти после прививок. Только за июль в России умерло 2 ребенка. ..Поэтому прежде, чем решиться на прививку, изучите все статьи, видео, почитайте реальные случаи...я тоже когда-то думала, что может произойти с кем-то, но не со мной и не моим ребенком...Слепо верила врачам и то, что нужно делать все прививки...А теперь горько плачу и ненавижу врачей..

3. Баранюк Арсений 1 год. год, Россия, Красноярский край, г. Ачинск. последствия перенесенного энцефалита, спастический тетрапарез, симптоматическая эпилепсия, нарушение психомоторного развития. Группа <https://vk.com/club146023069>
Документы: https://vk.com/album-146023069_244046111
мама Баранюк Галина Федоровна 89639593823

папа Баранюк Сергей Александрович 89235044708

Здравствуйте. Я мама Баранюк Арсения. Сеня родился 17.06.2016г. здоровый, без каких-либо патологий, 8-9 баллов по шкале апгар. До пяти месяцев наш малыш развивался хорошо: смеялся, крутился-вертелся, начинал ползать, интересовался миром вокруг, был веселым и эмоциональным малышом.

16.11.2016г. в наше счастливое детство ворвалась беда, боль и слезы! **Арсению поставили**

прививки : пентаксим и превенар. На пятые сутки Арсению стало плохо, открылась рвота. Далее все развивалась очень быстро и страшно!!! Инфекция, реанимация, су-дороги, кома... Сенечка пробыл в реанимации 2,5 недели, из них 8 суток на ИВЛ. После исследований ликвора и крови врачи обнаружили у малыша нейро инфекцию-энцефалит, МРТ картина показала большие структурные поражения мозга.

На данный момент у Арсения произошел полный откат в развитии. Он не держит голову, не переворачивается, не интересуется окружающим миром, и самое страшное-никак не реагирует на меня и не проявляет эмоций!!! Мой малыш только лежит и страдает от приступов, количество которых достигает 50. В поисках лечения, которое нам поможет мы побывали в нескольких клиниках России. Но ни в одной из них мы не добились ни какого результата. Приступы НЕ КУПИРОВАНЫ, в реабилитации ОТКАЗАНО!!!

На нашем малыше московские врачи "ПОСТАВИЛИ КРЕСТ".

Но врачи клиники Германии города Фогтаройт дают нам шанс, предлагая обследование, лечение и реабилитацию.

Фонды в которые мы обращались отказали нам! Но мы не отступим и не бросим своего кроху страдать. Мы будем делать все, чтобы облегчить его страдания. Своими силами и силами добрых волшебников на сегодняшний день мы собрали 1 054 995 рублей.

4. В Хакасии по факту смерти годовалой девочки возбуждено уголовное дело

<http://19rus.info/index.php/proisshestviya-i-kriminal/item/61135-v-khakasii-po-faktu-smerti-godovaloj-devochki-vozbuzhdeno-ugolovnoe-delo>

В Черногорске (Хакасия) возбуждено уголовное дело по факту смерти годовалой девочки. 13 января нынешнего года в следственные органы Следственного комитета России по Хакасии поступило сообщение о том, что 10 января в одной из больниц Абакана **скончалась годовалая девочка**. В целях установления всех обстоятельств по данному факту следственным отделом по городу Черногорск следственного управления Следственного комитета РФ по РХ возбуждено уголовное дело по признакам преступления, предусмотренного ч. 1 ст.109 УК РФ (причинение смерти по неосторожности). По версии следствия, 16 декабря прошлого года девочка впала в кому, после чего была экстренно госпитализирована в больницу. Однако 10 января 2017 года ребенок умер. В настоящее время с целью установления точной причины смерти малолетней назначено проведение судебно-медицинской экспертизы. Проводятся необходимые следственные действия, направленные на установление всех обстоятельств произошедшего. В ходе расследования будет дана правовая оценка действиям врачей и медицинского персонала, оказывавших малолетней пациентке помощь. Расследование уголовного дела продолжается, сообщает пресс-служб СУ СКР по РХ. Как уже сообщало **ИА "Хакасия"**, трагедия произошла в республиканской больнице. По словам мамы девочки, 15 декабря в **черногорской поликлинике малышке поставили прививку**. А на следующий день девочка уснула и уже больше не просыпалась. Она впала в кому. Ребенку вызвали скорую. Сначала его, как утверждает мама, госпитализировали в черногорскую больницу, затем - в республиканскую. В Минздраве республики уверяют, что для спасения жизни малышки было сделано все возможное. Так ли это, покажет следствие.

5. История Алины Тригуб. https://vk.com/topic-17914586_23398944

<https://alinatrigub.jimdo.com/%D0%BC%D0%BE%D0%B8-%D0%BA%D0%BE%D0%BD%D1%82%D0%B0%D0%BA%D1%82%D1%8B/>

Роды были легкими, Алина родилась с весом 3200, по Апгар 7-8 баллов. В 1 месяц как положено посещение педиатра, невролога - **у вас все отлично можно делать прививку от гепатита. Всю дорогу ,пока мы шли из больницы Алиночка прокричала!!!!И все... начали наблюдать ,что с ребенком что-то не то, словно подменили.** Может кричать часами, ничем ее не возможно было успокоить..., очень плохо спит... Надеялись все пройдет.. На

улицу с ребенком выйти вообще невозможно, кричит до тех пор пока не зайдём в дом. Так мы наблюдали до 3 месяца и не могли понять ЧТО С РЕБЕНКОМ???

В 4 месяца легли в стационар, нас пролечили, Алина начала переворачиваться... Врач говорит, не переживайте к году все будет нормально..

Так мы и ждали когда же будет нормально... Но уже было явно видно что ребенок отстает в развитии. Нас совершенно не обследовав пролечили и дошло до того, что в 6 месяцев начались приступы.. Слава Богу мы смогли с ними справиться, Но развитие остановилось...

До года мы ждали чудо!! А потом сами начали бегать уже по врачам в Областных и республиканских центрах И вот наш диагноз: «врожденный порок развития головного мозгатетрапрез, эписиндром синдром Веста, ДЦП, ЗППР».

Откуда все это взялось, ребенок ведь в утробе и в 1 месяц был полностью здоров!!! И приговор, Ваш ребенок инвалид сдайте ее в интернат.

6. Слава Баландин. Мама Ольга Баландина. Мальчик умер. Накануне поставили прививку от гепатита и пневмококка. <http://picsnews.net/v-revde-rebenok-umer-posle-privivok-ot-gepatita-b-i-pnevmoкокка/>

Ссылка на страницу мамы: <https://vk.com/balandina2000>

В Свердловской области полугодовалый ребенок скончался после получения прививки от пневмококка. Об этом сообщили в пресс-службе СУ СКР по региону.

Происшествие случилось в Первоуральске. В двухмесячном возрасте ребенок получил прививки от пневмококка и гепатита В, и в тот же день у малыша поднялась температура. Ребенка госпитализировали, но его состояние не улучшалось. После перевода малыша в реанимационное отделение, врачи поставили диагноз «двухсторонняя пневмония». Ребенок существовал несколько месяцев на искусственной вентиляции легких и скончался 25 января. Медики предполагают, что к поражению легких привели рвотные массы, попавшие в дыхательные пути и признают, что анализы на выявление пневмонии не назначались, потому что не было симптомов. По факту смерти ребенка начата проверка.

7. Тагирчик Ахметгалиев. Эпилепсия. https://vk.com/epilepsy_tagirchik 26 декабря 2009 году я Ахметгалиева Алия, родила сына Тагира. Всё было хорошо: и ел, и плакал, и спал (в общем был в сознании), пока 27 декабря того же года моему сыну Тагиру о побежала к медицинскому персоналу, они сами до утра возились с моим сыном, дежурного доктора так я и не увидела. Врач соизволил к нам прийти только под утро, от него несло перегаром. И только после посещения доктора нашей палаты моего ребёнка срочным образом реанимировали. Сына забрали, а меня не пустили. Он был без сознания около двух недель. Я сцеживала молоко в баночку и ходила относила в реанимацию. Кормили его там через зонд. Когда он пришёл в сознание, нас перевели в отделение патологии детей, потом через некоторое время отпустили домой, а оттуда в Нижневартовск (Нижневартовская Окружная Клиническая Больница), где поставили диагноз: СИМПТОМАТИЧЕСКАЯ ФОКАЛЬНАЯ ЭПИЛЕПСИЯ, ЛОБНАЯ ФОРМА, ТЯЖЁЛОЕ ТЕЧЕНИЕ, БЕЗ МЕДИКОМЕНТОЗНОЙ РЕМИССИИ. ОРГАНИЧЕСКОЕ ПОРАЖЕНИЕ ЦНС (УМЕРЕННАЯ ВНУТРЕННЯЯ ГИДРОЦЕФАЛИЯ, АТРОФИЧЕСКИЕ ИЗМЕНЕНИЯ ГОЛОВНОГО МОЗГА). ГРУБАЯ ЗАДЕРЖКА ПСИХОРЕЧЕВОГО И МОТОРНОГО РАЗВИТИЯ. Тагиру три года, но он не сидит, не говорит (произносит только звуки), и не ходит. В течении трёх лет он перенёс бесконечную вереницу восстановительных и лечебных курсов: 4 раза лечились в Нижневартовске, 3 раза в Сургуте в "Травматологии", в Уфе, в Саратове, принимал дорогостоящие противосудорожные уколы с Италии "Сенактен депо", прошёл всевозможные традиционные и нетрадиционные методы лечения. Обращалась в Челябинск - отказали. На данный момент лечимся в Москве, НО ВСЁ БЕЗРЕЗУЛЬТАТНО. Врачи бессильны помочь нам в дальнейшем лечении, и малыш продолжает страдать от мучительных судорог, вызванных эпилепсией. Всё что могут врачи это подборка кучи препаратов, которые не помогают... Но есть большая вероятность что Тагирчик будет и сидеть, и ходить, со временем начнёт разговаривать. Нас приглашают на обследование и дальнейшее лечение (возможно оперативным методом) в Испанию, Барселона, медицинский Центр Текнон. Стоимость только обследования 19 000 евро. Не считая проживания, билетов, и дальнейшего лечения.

8. Ксения Ковалева. Девочка из Челябинска серьезно заболела из-за прививки — врачи Испании. (На сегодняшний день девочки нет в живых)

<https://news.rambler.ru/health/26025765-devotchka-iz-chelyabinska-serezno-zabolela-iz-za-privivki-vrachi-ispanii/>

Челябинская область, 16 июля — АиФ-Челябинск. Испанские врачи уверены, что 3-летняя Ксения Ковалева из Челябинска страдает **от аутоиммунного заболевания из-за прививки, поставленной в годовалом возрасте**, рассказала АиФ-Челябинск пресс-секретарь омбудсмена по правам ребенка в Челябинской области Жанна Чубенко. По словам отца девочки, Артема Ковалева, малышка родилась абсолютно здоровой. Первый приступ у нее случился в 2,5 года прошлой весной. У ребенка сильно повысилась температура, началась рвота и судороги. Из-за плохого состояния девочку перевозили из ГКБ №8 Челябинска в Москву. По приезду домой малышка опять попала в больницу, на этот раз областную, где у нее появились приступы подергивания по всей правой половине тела. **«В сентябре Ксюше опять резко стало плохо, температура поднялась до 40 градусов, приступы повторялись каждую минуту, — говорит отец девочки. — Реанимация отказалась ее забирать, и только через сутки ее почти синюшного цвета доставили в больницу. 1 октября в сопровождении реаниматолога мы вылетели в Москву в Российскую детскую клиническую больницу, где находились пять месяцев. Там Ксюша пережила месяц комы»**. Какие только диагнозы не ставили российские врачи юной челябинке: лейкоэнцефалит, лейкоцистоз, митохондриальная энцефаломиопатия, дегенеративное заболевание ЦНС. В итоге москвичи диагностировали у нее эпилепсию — генетическое заболевание, которое не поддается лечению. Однако родители малышки заподозрили, что в больнице перепутали анализы и поставили неверный диагноз. В июне 2014 года они отвезли дочь к испанским специалистам. Профессор Антонио Русси пришел к выводу, что дело вовсе не в генетике. «Это тяжелая форма эпилепсии Кожевникова-Расмуссена, не поддающаяся терапии. Аутоиммунное заболевание является следствием прививки АКДС (адсорбированная коклюшно-дифтерийно-столбнячная вакцина), поставленной в годовалом возрасте, — рассказал Артем. — Сейчас Ксюшеньке нужна дорогостоящая операция по вживлению нейростимулятора, который будет блокировать приступы». Родители малышки не сомневаются в диагнозе зарубежных врачей. Они видят, что даже получая должную медикаментозную терапию от эпилепсии, Ксения находится в тяжелом состоянии. Каждый день ребенок мучается от приступов, которые случаются больше 100 раз в день. Чем быстрее сделать операцию, тем лучше будет эффект. Лечение стоит порядка 2 млн. рублей.

9. Владислав Тереньтев. Набережные Челны. <http://v-chelny.ru/news/dauna-privezli-cto-li/> Мальчик по последним данным умер... Мама: Тереньтева Ксения Олеговна

«Дауна привезли что ли?» Услышав этот вопрос в приемном покое, куда молодая мама пришла со своим заболевшим ребенком, сердце сжалось. Еще совсем недавно он был совершенно здоров. — Все началось, когда в три месяца сыну поставили три прививки — АКДС, полиомиелит и гепатит, — рассказывает мама. — Никаких предварительных исследований не было. Измерили рост, вес и отправили на уколы. Уже дома, по словам Ксении, она задумалась, а не много ли это за раз — целых три вакцины. Но обратного пути не было. Так вышло, что по записи через три дня был прием у невролога, после осмотра врач Казакова подтвердила, что с ребенком все в порядке. — В течение недели после этого Владислав стал странно себя вести: ночью просыпался с криками, стал беспокойным, отказывался лежать на животике, — вспоминает Ксения. Позже к признакам добавилось еще то, что ребенок стал плохо держать голову. Участковый педиатр направил молодую маму с сыном к неврологу, врач выписал электрофорез и массаж. К последнему сеансу ребенок заболел. Владиславу поставили ОРВИ, выписали лечение. При осмотре врач обнаружила одышку и отправил малыша в стационар. — Там нас принял приемный врач, который ребенка послушал и отказал в госпитализации, отправив домой с бронхитом, — рассказывает Ксения. — А через сутки ребенок побледнел и перестал на что-либо реагировать. По словам мамы, в Медгородке, куда их привезли, ребенку долго не

могли поставить диагноз, опровергая одну болезнь за другой. – Хорошо, что там работал врач-невролог, который знал нас с рождения, – говорит мама. – Она подтвердила, что все «серьезные» диагнозы были исключены раньше. Но Владиславу становилось все хуже. Плюс к этому ребенок подхватил кишечную инфекцию и перестал есть. Начались припадки, малыша перевели в реанимацию, но эпилепсию подтвердить не могли, поскольку в мозге не могли найти очага. – Меня три дня не пускали в реанимацию, я не знала, что с моим сыном, не обладала никакой информацией. В итоге врачи так и не смогли понять, что вызывает судороги, и нас перевели в ДРКБ, в город Казань. На сегодняшний день диагноз ребенка – внутриутробная инфекция, цитомегаловирус, он в тяжелом состоянии, сам не дышит и не ест, идет атрофия мозга. Сначала ставили кому II степени, но ее опровергли, поскольку есть реакция на боль и на голос матери. Понять, что явилось причиной, мы попытались в поликлинике, но «Вечерке» отказались комментировать ситуацию, объясняя это врачебной тайной. Свой комментарий дал Игорь Закиров, реаниматолог ДРКБ (г. Казань): – Состояние, в котором сейчас находится ребенок, в литературе описывается как многобактериальное, поэтому невозможно сказать, что существует одна причина, которая спровоцировала это состояние, это совокупность факторов. Возможно, родителям удастся найти лечение, которое ему поможет. Диагноз вызывает сомнение у Ксении. По ее словам, она общалась со специалистами из других городов, и есть информация, что дети, пораженные цитомегаловирусной инфекцией, рождаются инвалидами или не рождаются вовсе. Врач анестезиолог-реаниматолог из города Санкт-Петербурга проводил с Ксенией заочные консультации, имея на руках анализы и снимки малыша. Он рассказал «Вечерке», что при внутриутробной инфекции болезнь ребенка проявилась бы в первые 28 дней жизни, но первый месяц жизни прошел стабильно. Все болезни, появившиеся позднее 28 дней, – это не внутриутробная инфекция. Написав в диагнозе ВУИ, вы понимаете, на кого перенесена вся вина за это заболевание, – пишет он. – В данном случае произошло такое совпадение факторов, которые привели к столь фатальному повреждению головного мозга.

10. Маленькому Никите Крючкову нужна ваша помощь, чтобы выжить.

<http://www.ntv.ru/novosti/1249577/#ixzz3HQrixycm>

Телефон фонда (925) 864-43-25, сайт в Интернете pomogi.org. **Сегодня у 7-летнего Никиты Крючкова появился шанс на выздоровление. Ребенок страдает приступами эпилепсии. Для полного восстановления ему требуется сложная операция. Родителям предстоит собрать почти 70 тысяч евро.** Для маленького Никиты каждый день — это борьба, каждый день нужно делать массаж ног и рук, чтобы мышцы не атрофировались совсем. А еще надо обязательно постоять один час с помощью специального приспособления. Мальчик все слышит, все понимает, но часть мозга, отвечающая за двигательные функции, парализована. Это одно из последствий герпетического менингоэнцефалита. На видео, снятом 5 лет назад, ребенок был абсолютно здоров. **А потом случилась беда: плановая прививка в поликлинике неожиданно дала осложнения.** Усугубили ситуацию некомпетентность местных врачей и отсутствие необходимого оборудования в скорой.

Екатерина Крючкова, мама Никиты: «Через некоторое время Никита впадает в кому. То есть с утра была температура, а к вечеру начались судороги. Неправильно поставленный диагноз. Вот и результат».

Как выяснил **корреспондент Алексей Ивлиев**, уже пять лет родители Никиты в буквальном смысле бьются за жизнь сына. Мальчика нельзя оставить ни на минуту. Иногда в час бывает до пяти смертельно опасных приступов. 24 часа поделены поровну между родителями. Утром и днем, пока папа на работе, за Никитой присматривает мама. А вечером и ночью рядом с малышом дежурит папа. Позади лечение и реабилитация в нескольких специализированных центрах, но недавно медицинский консилиум постановил: с помощью медикаментов мальчика не вылечить.

У родителей Никиты вновь появилась надежда на полное выздоровление. Правда, для этого необходимо найти почти **в 70 тысяч евро**. Единственный способ реабилитации Никиты — это удаление пораженной части мозга. За эту сложную операцию готовы взяться только хирурги специализированной клиники в Испании. Однако у родителей мальчика нет необходимой суммы, пока они продолжают упорно заниматься физическими упражнениями.

11. Замминистра о смерти ребенка после прививки дата поста 15.08.2017

<https://antivaccina.org/eto-nedopustimyj-sluhaj-i-on-ne-dolzhen-byl-proizojti-zamministra-о-smerti-rebenka-posle-privivki/>

Это недопустимый случай, и он не должен был произойти – замминистра о смерти ребенка после прививки. Дата поста 15.08.2017. **Была совершена ошибка, повторная вакцинация** неизлечимо больного ребёнка, и мы сейчас изучаем этот случай, заявил заместитель министра здравоохранения Сергей Хачатрян, комментируя случай смерти годовалой девочки в Харберде после вакцинации. Деятельность первичного медицинского звена в настоящее время приостановлена до окончания расследования. «Это казуистика. Это прискорбный случай, недопустимый случай, и он не должен был произойти», - сказал он в ходе фейсбукской пресс-конференции радио «Азатютюн». По словам замминистра, у девочки были противопоказания к вакцинации, но в поликлинике не обратили на это внимания. За десять дней до повторной вакцинации она получала лечение в больнице, и уже это было показанием к отсрочке прививки минимум на три месяца, пояснил Сергей Хачатрян. По его словам, организм ребёнка был ослаблен, иммунитет подавлен, но это не значит, что вакцина была некачественная, поскольку из того же флакона прививку получила сестра погибшей девочки. Напомним, что 6 июля в Харберде после вакцинации скончалась девочка. По словам матери, девочка лежала в больнице, когда её позвали в поликлинику для очередной прививки. Она пыталась отказаться, но врач настояла на необходимости вакцинации, и после выписки из больницы девочке сделали прививку. После вакцинации у девочки поднялась температура, мать пыталась оформить вызов скорой, но её успокоили, что это нормальная реакция на вакцинацию. Когда ребёнку стало совсем плохо, скорая всё же приехала, но спасти её уже не удалось. По факту возбуждено уголовное дело.

12. Семья маленького сыктывкарца Дениса Крылова просит о помощи. Крылова Светлана Леонидовна (мама)

<https://komiinform.ru/news/142178/>

<https://vk.com/nemolchideniska>

Семья маленького сыктывкарца Дениса Крылова — участника проекта для людей с инвалидностью "Мы рядом" - просит о помощи. У мальчика - очаговое поражение мозга, сенсомоторная алалия, грубая задержка психоречевого развития. Как рассказала "Комиинформу" мама Дениса — Светлана Крылова — статья участникам проекта "Мы рядом" семья решила после того, как увидела анкету Антон Мезенцева, у которого схожие проблемы со здоровьем. Денису шесть лет, и он совсем не говорит. С рождения и до 1 года 8 месяцев он развивался по возрасту, речевое развитие тоже было в норме. **После очередной прививки АКДС мальчик замолчал, перестал радоваться, смотреть в глаза и реагировать на окружающий мир, потерял все навыки.** Благодаря помощи неравнодушных людей, родственников, друзей и знакомых, Денис уже прошел четыре курса лечения в Китае в государственной клинике г. Харбин. Лечение дало заметный сдвиг в состоянии, буквально с первых дней. В январе своими силами семья выезжает на обследование в институт мозга им. Бехтерева Санкт-Петербурга. В клинике Китая Дениса ждут уже весной 2017 года, на эту поездку у сыктывкарцев денег нет.

13. Лиана Гумерова. Девочка умерла.

В Октябрьском 9-месячная девочка умерла после прививки.

<http://tv-rb.ru/novosti/incidents/in october 9 year old girl died after vaccination/>

Смертельный укол – только так, а не иначе называют прививку, сделанную 9-месячной Лиане её родители. Семью Гумеровых из города Октябрьского постигла страшная трагедия. Их дочка скончалась спустя несколько дней после противомикробной прививки. В случившемся убитые горем родители винят врачей. Похожая ситуация не так давно произошла и в Уфе. Истории почти в точности повторяются. 9-месячной девочке была сделана прививка. Спустя несколько дней ребёнка не стало. Родители уже обратились в правоохранительные органы. 9-месячная Лиана больше никогда не улыбнется родителям. Малышка навсегда осталась такой, как на фотографии. Жизнь ребёнка трагически оборвалась в июне этого года. После плановой прививки АКДС у здоровой девочки ухудшилось самочувствие. Вызванный врач поставил диагноз инфекция и назначил лечение. Но лучше малышке не становилось. Через несколько дней ребёнка в крайне тяжелом состоянии доставили в реанимацию. Айдар и Зулия Гумеро-

вы, родители погибшей девочки: «Сказали - надежд очень мало. Если она останется, то будет как овощ. Вот 15 числа она покинула нас. Это, я говорю, только из-за прививки. Дочь привели абсолютно здоровой». Поражение нервной системы, отёк головного мозга, пневмония, кома III степени - это диагнозы девятимесячной Лианы. По словам родителей, врачи также утверждают, что якобы у девочки были врожденные дефекты лёгких. Но вот только раньше почему-то их никто не видел. Справиться с потерей сейчас пытаются не только родители, но и старший брат малышки. Зулейла Гумерова, бабушка: «Они друг друга любили. Всегда вместе были. Спрашивает: "Где Лиана?". Мы на Луну показываем. Около кладбища когда проезжает, спрашивает: "вот здесь Лиана?". Тяжело, конечно, тяжело». По утверждениям руководства городской больницы, ребенка осматривали как до, так и после прививки. Данных о поствакцинальных осложнениях не было. Ольга Турышева, заместитель главного врача по медицинскому обслуживанию г. Октябрьский: «Через несколько дней ребёнок поступает в стационар. Он находился на контроле в республиканском консультативном центре и экзистировал. Причины смерти устанавливаются. Дело находится в судмедэкспертизе, и заключение будет у судмедэкспертизы».

14. Сашенька Копысова, 3 года. Восстановление после инсульта.

<https://bolshie-dela.com/227-vozstanovlenie-posle-insulta-sashenka-kopysova-3-goda> Здравствуйте. Пишет, Вам, мама 3х летней девочки. Мою дочку зовут Сашенька, мы живем вдвоём, без папы, я мать-одиночка. Для меня это очень долгожданный и любимый ребёнок. **Саша родилась здоровой девочкой, я была очень счастлива, но после неудачной прививки от гепатита "В", в возрасте 1 месяца, у моей девочки случился инсульт.** Благодаря быстрому вмешательству опытного Кировского нейрохирурга, моя девочка чудом осталась жива, но последствия этой операции не остались для нас бесследны. Сейчас у Саши: органическое поражение ЦНС, последствия перенесённого острого нарушения мозгового кровообращения по геморрагическому типу в бассейне левой среднемозговой артерии. Правосторонний спастический гемипарез. Косоглазие периодическое содружественное сходящееся альтернирующее. ОИ гиперметропия средней степени. Тромбофилия. Мы обращались ко многим специалистам в Кирове и Москве, но это не принесло Саше ощутимых результатов.

15. Русфонд. Вероника Егорова, Стерлитамак полтора года, синдром Веста, требуется стимулятор вагуса. 1 100 000 руб. (https://www.rusfond.ru/marhamat_actions/006) <https://vk.com/club68785357>

Дочь родилась абсолютно здоровой, – рассказывает Наргиза. – **Но когда ей сделали прививку от гепатита, малышка начала странно подергиваться.** Мы обратились к врачу и только спустя полгода, после мытарств по всем клиникам Стерлитамака и Уфы, нам поставили диагноз «синдром Веста».

С каждой новой судорогой у ребенка отмирает часть клеток головного мозга. Болезнь прогрессирует.

– Веронике становится хуже, – говорит Наргиза. – Она перестала узнавать нас с Валерой. Мы живем как в аду.

16. Русфонд. Стас Леонтьев, 8 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 620 руб.

<https://www.rusfond.ru/letter/17/13188>

В шесть месяцев после плановой прививки сын как будто остановился в развитии, мы обследовались, ездили по врачам. В год Стасу поставили диагноз ДЦП. В то же время умер мой муж. Я нашла в себе силы и продолжила заниматься лечением сына: возила его в реабилитационные центры и профильные больницы. У Стаса были очень сильно спазмированы мышцы, ограничена подвижность суставов ног. Четыре года назад сыну сделали две операции на ногах, после чего он начал опираться на всю стопу, ходить в ходунках. Заметно улучшилось состояние Стаса после того, как он прошел лечение в московском Институте медицинских технологий (ИМТ), оплатить которое помогли читатели Русфонда. Спасибо всем большое! У сына снизился тонус мышц, он увереннее стоит на ногах, пробует ходить с поддержкой. Сейчас учится во втором классе специализированной школы, хорошо читает, гово-

рит. Лечение необходимо продолжить, чтобы Стас научился ходить самостоятельно. Но оплатить это лечение у меня нет возможности, одна воспитываю двоих маленьких детей. Работаю учителем в гимназии. Денег едва хватает на жизнь. Помогите, пожалуйста! **Татьяна Леонтьева, г. Нижнекамск, Татарстан.**

17. Русфонд. Илья Солнцев, 10 лет, симптоматическая эпилепсия, требуется лечение. 199 430 руб.

<https://www.rusfond.ru/letter/1/14360>

Сын родился преждевременно. Во время родов перенес кровоизлияние в мозг. Первый месяц жизни Илья провел в реанимации, затем в детской городской психоневрологической больнице в Москве. **В три месяца малышу сделали прививку от полиомиелита. Организм отреагировал сильным мышечным тонусом, сын перестал развиваться.** Через полгода поставили диагноз ДЦП. Я начала лечить Илюшу – брала кредиты, помогали родственники, два курса терапии оплатил благотворительный фонд. Илья окреп, стал переворачиваться, сидеть с поддержкой. В шесть лет после нескольких сеансов у остеопата и речевого массажа у сына началась эпилепсия. Илью обследовали в Институте медтехнологий (ИМТ, Москва), выбрали противосудорожную терапию. Тогда я сама оплатила лечение. Приступы стали реже. Лечение нужно было продолжить, но денег у меня уже не было, и я обратилась в Русфонд. Спасибо, что помогли. Три месяца мы живем без приступов! Врачи ИМТ готовы продолжить лечение, но мне нужна помощь. Сына воспитываю одна, не работаю. Не оставляйте нас! **Анна Солнцева, Московская область.**

18. Русфонд. Руслан Б., 16 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 430 руб.

<https://www.rusfond.ru/letter/1/14162>

Руслан родился до срока, весил всего 1700 граммов. Акушеры, принимавшие роды, уронили ребенка и посоветовали мне от него отказаться, ведь «ничего хорошего не вырастет». Два месяца Руслан находился в отделении патологии, при выписке никаких рекомендаций мне не дали. Но сын неплохо развивался, был подвижным и активным, с двух месяцев держал голову, в семь научился сидеть. **В год ему сделали все прививки. И тут Руслан начал слабеет и все меньше двигаться, перестал опираться на ноги.** Я возила сына в клиники Москвы и Санкт-Петербурга. Еще был жив муж, и мы могли платить за лечение. В четыре года Руслан вообще перестал держаться на ногах. Тогда мы и узнали о родовой травме со смещением позвонков в шейном отделе. Мышцы ног у Руслана совсем ослабли, колени и стопы деформировались. Сын перенес три операции в Ортопедическом институте имени Г.И. Турнера (Санкт-Петербург). Мы лечимся у остеопата и постоянно занимаемся дома. Руслан уже ходит самостоятельно, но неуверенно, на улице его надо вести за руку. В школе помогаю ему перейти с этажа на этаж. Интеллект у сына в норме: он заговорил в полтора года, с пяти лет играет на фортепиано. Руки действуют хорошо, а вот ноги... Мы надеемся, что в Институте медтехнологий (ИМТ) в Москве Руслану помогут, но я не могу оплатить лечение. Я уже на пенсии, муж скончался от инфаркта. Помогите нам, пожалуйста. **Зинаида Б., Вологодская область.**

19. Русфонд. Кирилл Морев, 6 лет, детский церебральный паралич, требуется инвалидная коляска. 279 822 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/1/14116>

Кирюша после рождения сразу попал в реанимацию: у него были проблемы с дыханием. На шесть дней сына подключили к аппарату искусственной вентиляции легких, а потом перевели в отделение патологии новорожденных детской больницы в Уфе. Кирюшу обследовали и выписали со словами «ребенок здоров». Но развивался малыш с отставанием, в полгода даже перевернуться не мог. А врачи в поликлинике говорили: все в норме. **После прививок его развитие совсем остановилось. Мы начали активное лечение – возили его в разные клиники и медцентры.** В результате сын научился сидеть, шагает с поддержкой, стоит на четвереньках, берет предметы правой рукой – левая сильно скованна. Три года назад мы купили Кирюше инвалидную коляску (Фонд социального страхования вернул треть стоимости), но сейчас она вся разваливается. Мы с мужем работаем, я врач, он механик, нашей старшей дочке одиннадцать лет. Основная статья расходов – лечение сына. На коляску денег нет, а без нее никак. Помогите нам! **Наталья Морева, Башкортостан.**

20. Русфонд. Тимофей Приказчиков, 4 года, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 430 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/47/13961>

Первое время сын хорошо развивался: в девять месяцев уже пытался встать, начал говорить отдельные слова. **Но после плановой прививки у Тимы вечером начались судороги, он потерял сознание. Утром следующего дня педиатр поставил диагноз ОРВИ и назначил соответствующее лечение.** Но сыну становилось хуже, он ослаб, почти перестал двигаться. Нас направили на обследование во Владивосток, там у Тимы диагностировали ДЦП. Невролог объяснил, что болезнь развилась вследствие перенесенной поствакцинальной энцефалитической реакции. Заболевание сильно повлияло на развитие сына: он не мог стоять, ходить, говорить. Улучшение наступило после лечения в московском Институте медицинских технологий (ИМТ). Оплатить его помогли читатели Русфонда – спасибо большое всем, кто откликнулся! У Тимы уменьшилась спастика, окрепли мышцы ног и рук, он может удерживать предметы, стоять с поддержкой, сын стал спокойнее, узнает родных, улыбается. Лечение необходимо продолжать. Но оплатить его мы не в состоянии. В нашей семье шесть детей. Я работаю инженером, жена дома занимается детьми. Помогите, пожалуйста! **Виктор Приказчиков, г. Партизанск, Приморский край**

21. Русфонд. Саша Кругляк, 7 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 620 руб.

<https://www.rusfond.ru/letter/47/13832>

В три месяца после прививки сын как будто остановился в развитии: перестал держать голову, почти не спал, все время плакал, плохо ел. Я показывала Сашу разным специалистам, мы проходили обследования, к девяти месяцам сыну поставили диагноз: детский церебральный паралич. Саша не мог удержать игрушки, не опирался на стопы – мышцы рук и ног были сильно скованы. Состояние сына улучшилось после лечения в московском Институте медицинских технологий (ИМТ), оплатить которое помогли читатели Русфонда. Спасибо всем большое! У сына снизился тонус мышц, он может самостоятельно стоять, даже пробует ходить с поддержкой, начал задействовать правую руку, которая раньше почти не работала. В интеллектуальном плане Саша не уступает ровесникам: хорошо говорит, знает счет, учится читать, мечтает пойти в первый класс. Сейчас надо продолжить лечение. Но оплатить его у меня нет возможности, одна воспитываю трех маленьких детей. Денег едва хватает на жизнь. Помогите, пожалуйста! **Анжела Бойчук, г. Партизанск, Приморский край.**

22. Русфонд. Настя Бондаренко, 8 лет, симптоматическая эпилепсия, спасет установка стимулятора блуждающего нерва. 1 200 000 руб.

<https://www.rusfond.ru/letter/22/10620>

Настя родилась здоровой, до полугода росла и развивалась нормально. **Беды начались после прививки АКДС – сразу же поднялась температура, случился судорожный приступ.** Дочку на скорой увезли в больницу. С тех пор приступы стали регулярными, возникают каждые два-три дня. А если Настя простужается и повышается температура, они случаются по несколько раз в день. Попытки врачей подобрать эффективные препараты ни к чему не привели, наоборот, дочке от них становится только хуже. Эпилепсия стала причиной задержки развития: Настя не говорит, координация движений нарушена. Она не может учиться даже в коррекционной школе, так как врачи запретили любые умственные нагрузки. Единственный шанс помочь – установить стимулятор блуждающего нерва, который посылает сигнал в мозг и блокирует приступы. Купить его мне не по силам. Дочь воспитываю одна, живем на ее пенсию и пособия. Пожалуйста, помогите! **Юлия Бондаренко, Волгоградская область.**

23. Русфонд. Вова Жилиямединов, 8 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 430 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/1/14087>

В 22 года я забеременела и, когда узнала, что будет двойня, была счастлива! Все шло хорошо, но на восьмом месяце у меня отошли воды. На скорой меня доставили в больницу и сделали кесарево сечение. Дети родились в тяжелом состоянии, самостоятельно не дышали. Их выносили и, когда они стали вес набирать, выписали. В развитии мальчики отставали, в год умели лишь переворачиваться. **Но педиатр не видела причин для отмены прививок – детям сделали все плановые прививки. Это совсем подорвало их здоровье. В год**

обоим поставили диагноз ДЦП. Мы начали лечить детей, но от массажа и лечебной физкультуры толку не было. Вова до сих пор не сидит и не стоит, ползает по-пластунски. В отличие от брата, плохо говорит. Нас берут на лечение в Институт медтехнологий (ИМТ, Москва), а мы не можем его оплатить. Муж – водитель, зарплата 40 тыс. руб. Помогите нам! **Наталья Дехтярева, Иркутская область.**

24. Русфонд. Никита Жилемединов, 8 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 430 руб

<https://www.rusfond.ru/letter/1/14088>

Мои сыновья-двойняшки родились преждевременно, самостоятельно не дышали. Никита был меньше брата, весил всего 1779 граммов. Месяц обоим малышам выхаживали, а после выписки стало очевидно, что они сильно отстают в развитии, особенно Никита. **Мне не удалось добиться отвода от прививок, а после них мальчикам стало хуже.** В год невролог поставил обоим диагноз ДЦП. Мы и предположить не могли, что все настолько плохо! Начали лечить детей, но высокотехнологичного лечения здесь нет, а массаж и лечебная физкультура ничего не дают. Никита не сидит и не стоит, ползает на животе. У него сильный тонус мышц ног. Ест и пьет из кружки сам. Но, в отличие от брата, хорошо говорит, пересказывает все новости из телевизора. Ему готовы помочь в Институте медтехнологий (ИМТ, Москва), но это лечение платное, а у нас нет таких денег. Муж работает водителем, получает всего 40 тыс. руб. Помогите! **Наталья Дехтярева, Иркутская область.**

25. Русфонд. Марина Коптева, 6 лет, детский церебральный паралич, требуется генетическое обследование. 90 780 руб.

<https://www.rusfond.ru/letter/57/11505>

У Марины с младенчества проблемы со сном. Дочка просыпалась с криком, подолгу не могла уснуть. **В семь месяцев, после прививки от полиомиелита, случились судороги. С тех пор началось отставание в развитии.** Дочка научилась сидеть без поддержки, не пыталась встать, пропал лепет. В год Марина перенесла вирусную инфекцию и утратила все приобретенные навыки. Дочка перестала контролировать свои движения, даже не могла сфокусировать взгляд. После нескольких обследований врачи выявили у нее судорожный синдром и назначили терапию. Лечение явных результатов не принесло. За свой счет мы возили дочку в разные клиники, ей поставили несколько диагнозов, в числе которых органическое поражение головного мозга и эпилепсия. В 2013 году, после очередного курса реабилитации, Марина стала держать в руках ложку, у нее появился аппетит, улучшился сон. Мы так радовались! Но в 2014 году судороги вернулись с новой силой, появилась рвота, дочка перестала спать и все время плакала. Нам назначали разные препараты, но приступы не ушли. Врачи говорят, что дочке необходимо пройти генетическое обследование для уточнения диагноза. Наши финансовые возможности исчерпаны. Пожалуйста, помогите. **Вера Коптева, Оренбург.**

26. Русфонд. Руслан Шепетовский, 11 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 430 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/1/14062>

Сын родился обвитым пуповиной, не закричал, его сразу забрали в реанимацию, подключили к аппарату искусственного дыхания. А при выписке сказали, что, несмотря на поражение мозга из-за кислородного голодания, он восстановится. Руслан нормально развивался, в полгода пытался сидеть. **Но когда педиатр назначила ему прививку, случилась беда. Сразу после введения вакцины у малыша начались судороги, он утратил все навыки.** Мы были в отчаянии, обращались к разным специалистам. Помог профессор из Челябинска, ему удалось купировать приступы. Потом влезли в долги и отвезли сына в Китай. Лечение дало результаты: сын стоит, ходит с поддержкой, ползает на спине, просится в туалет, понимает речь, но сам не говорит. От многих родителей я слышала хорошие отзывы о специалистах Института медтехнологий (ИМТ, Москва), но денег на оплату лечения у нас больше нет. Помогите спасти сына! **Елена Шепетовская, Казахстан.**

27. Максим Полянский, 9 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 430 руб.

<https://www.rusfond.ru/letter/22/13900>

Сыновья-двойняшки родились раньше срока в тяжелом состоянии, не дышали. У Максима произошло кровоизлияние в головной мозг. Мальчиков выхаживали два месяца, при выписке рекомендовали наблюдаться у невролога, но в нашей районной поликлинике его нет. Сыновья нормально развивались, научились переворачиваться, пытались сидеть. **Но после прививки от туберкулеза, которую мальчикам сделали в семь месяцев, у Максима начались приступы эпилепсии.** В Краевом психоневрологическом диспансере (Барнаул) врачам удалось их купировать. Но сын перестал развиваться, несмотря на регулярное лечение. В два года двойняшкам поставили диагноз ДЦП. С четырех лет мы возим детей в разные реабилитационные центры на лечение. Матвей развивается, а Максим сильно отстает, даже в туалет не просится. В отличие от брата, его не берут в коррекционную школу. Два года назад вы оплатили лечение в Институте медтехнологий (ИМТ, Москва). Максим чуть окреп, научился стоять, ползать. Лечение нужно продолжать, а оплатить его мы не можем. Помогите еще раз! **Светлана Полянская, Алтайский край.**

28. Матвей Полянский, 9 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 430 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/22/13901>

Двойняшки Максим и Матвей родились раньше срока в тяжелом состоянии, врачи выхаживали их два месяца. При выписке рекомендовали наблюдаться у невролога, но в нашей районной поликлинике его нет. До семи месяцев дети развивались более-менее нормально: научились переворачиваться, пытались сидеть. **Потом им сделали прививки от туберкулеза – и начался регресс.** В два года мальчикам поставили диагноз ДЦП. Мы активно лечим малышей, возим в реабилитационные центры. Матвей лучше отзывается на терапию: начал ползать, ходить у опоры, разговаривать. Два года назад вы оплатили лечение в Институте медтехнологий (ИМТ, Москва), спасибо огромное! Матвей окреп, пошел в коррекционную школу. Но сильная спастика мешает писать и активно двигаться. Помогите продолжить лечение, у нас на это нет средств. **Светлана Полянская, Алтайский край.**

29. Русфонд. Кирилл Кузнецов, 7 лет, нарушения ритма сердца, спасет имплантация кардиостимулятора. 612 396 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/55/13880>

Кирюша – наш третий и поздний ребенок. Беременность протекала сложно, на свет сын появился с помощью кесарева сечения и рос очень слабеньким. В полгода мы заметили у него сильную одышку. Проконсультировались с врачами в нашей поликлинике, затем в Республиканском клинично-диагностическом центре (Ижевск). Оказалось, что у малыша воспалительное заболевание оболочек сердца – врожденный кардит. Мы выполняли назначения кардиологов, но улучшений не было. В 2013 году сына направили в НИИ кардиологии (Томск). Там диагноз отчасти подтвердился. У Кирилла действительно кардит, но не врожденный, а приобретенный. **Когда ему в роддоме сделали прививку от туберкулеза, слабый организм не справился – прививка спровоцировала воспаление.** Мы с малышом еще были в больнице, когда у него случился приступ: сердечный ритм упал до 32 ударов в минуту. Сын покрылся холодным потом, он был на грани жизни и смерти. Врачи срочно по госквоте установили Кирюше кардиостимулятор. После операции сыну стало намного лучше, сердце работало нормально. Но в последнее время Кирюша стал часто уставать, беспокойно спит, часто потеет. Очередное обследование показало, что села батарея кардиостимулятора. Прибор нужно срочно заменить. Теперь нам придется приобретать его за свой счет, а самим собрать такую сумму нам не под силу. Пожалуйста, помогите. **Елена Кузнецова, Игринский район, Удмуртия.**

30. Русфонд. Нелли Брабец, 4 года, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 430 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/56/13867>

Сразу после рождения у дочки диагностировали внутриутробную гипоксию – кислородное голодание. В месяц Нелли сделали УЗИ, которое не показало нарушений в работе головного

мозга. Сначала дочка развивалась с некоторой задержкой, но к восьми месяцам уже пыталась ходить, держась за руки, активно лепетала. **Однако после плановой прививки поведение ребенка резко изменилось: Нелли стала вялой, больше не вставала на ножки, ничего не произносила. После обследования врачи диагностировали ДЦП.** Мы активно занялись реабилитацией дочери: лечебная физкультура, массаж, курсы терапии в больнице. И появились первые успехи: Нелли ходит с поддержкой, начала интересоваться игрушками. Но дочка не говорит, сама себя не обслуживает. Лечение надо продолжать. Нам рекомендовали обратиться в Институт медицинских технологий (ИМТ) в Москве, где есть успешный опыт помощи детям с такими же проблемами. Там готовы принять Нелли. А у нас нет возможности оплатить лечение: живем на небольшую зарплату мужа. Прошу вашей помощи! **Екатерина Брабец, Краснодар, Краснодарский край.**

31. Егор Король, 7 лет, симптоматическая мультифокальная эпилепсия, спасет лечение. 108 500 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/1/13823>

Сын родился в тяжелом состоянии, не дышал – у него оказалась двусторонняя пневмония, полученная внутриутробно. Месяц Егора выхаживали в больнице, а когда выписали, у него на все, включая грудное молоко, была жуткая аллергия. Мы уехали в деревню, завели козу. Козье молоко спасло сына. В шесть месяцев он сел, в восемь встал, в год пошел. **Врачи решили наверстать упущенное и начали проводить сыну интенсивную вакцинацию – одну прививку за другой. После АКДС (коклюш, дифтерия, столбняк) возникла тяжелая реакция: температура под 40 и приступ эпилепсии.** Егорка посинел, перестал дышать, сердце остановилось. Врачи спасли его, но это был уже другой ребенок – равнодушный, он не говорил и не двигался. Местные врачи ничем помочь не могли, и мы вернулись в Москву, обратились в клинику к профессору Генералову: он подобрал лечение, но оплатить его мы не можем – нет денег. Помогите! **Ольга Король, Москва.**

32. Софья Гусева, 4 года, спинальная амиотрофия Вердника – Гоффмана, требуется переносной аппарат искусственной вентиляции легких (ИВЛ). 2 420 332 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/105/13732>

22 июня 2012 года родилась моя долгожданная дочка. Это был самый счастливый день в моей жизни! Я тогда и предположить не могла, какой чудовищный удар ждет нас. **После первых прививок Софья стала вялой, безучастной. Назначили массаж, он не помогал. У дочки выявили тяжелое наследственное заболевание. В год малышка перестала дышать, ее подключили к аппарату ИВЛ.** Чуть позже установили дыхательную трубку – трахеостому, через нее дочка до сих пор дышит. Питание вводят через гастростому. Мышцы у дочери атрофируются, у нее нет сил даже дышать. Муж не выдержал, ушел. Я осталась одна. Днем мне разрешено быть с дочерью, сейчас она в паллиативном отделении Детской республиканской клинической больницы (ДРКБ, Казань). На ночь в больнице оставаться нельзя. Каждый раз сердце сжимается, когда ухожу. Хочу забрать Софью домой, но для этого необходим дыхательный аппарат. Купить его не на что: живем на пенсию и мизерное пособие. Помогите! **Юлия Рахматуллина, Татарстан.**

33. Степа Зюкалин, 7 лет, хроническое заболевание почек, спасет лекарство. 157 215 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/17/12443> **В три года, на следующий день после плановой прививки, у сына отекло все тело. На скорой Степу доставили в больницу. В Улан-Удэ (Бурятия), где мы тогда жили, врачи долго не могли поставить диагноз. Только через четыре месяца, когда Степу перевели в больницу в Иркутске и сделали биопсию, выяснилось, что у сына серьезные нарушения в работе почек – нефротический синдром.** Степе назначили лечение гормонами, но это дало лишь кратковременный эффект, отеки стали еще сильнее. Нас отправили в Москву, в Институт педиатрии имени Н.И. Пирогова. Здесь после обследования сыну подобрали препарат майфортик. Степе стало лучше: нормализовались показатели крови и мочи, отеки спали, сын похудел. Но это лекарство сын должен принимать постоянно. Однако оно не входит в льготный список, его надо поку-

пать самим. А у нас нет такой возможности, в семье двое сыновей, муж на пенсии по выслуге лет, денег едва хватает. В прошлом году читатели Русфонда помогли нам оплатить лекарство майфортик, его хватило на целый курс. Прошу вашей помощи еще раз! **Виктория Зюкалина, Зеленодольский район, Татарстан.**

34. Русфонд. Владик Бастриков, 8 лет, детский церебральный паралич, спастическая диплегия, деформация стоп, 126 945 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/22/13569> Владик родился недоношенным, девять суток дышал через аппарат. Еще полтора месяца его выхаживали в больнице. Все стало налаживаться: сын начал держать голову и пытался переворачиваться. **Но тут ему сделали одновременно комплекс прививок. У малыша поднялась температура, начались судороги, все навыки исчезли.** Лекарства не помогали, Владик лежал как тряпичная кукла. Диагностировали ДЦП, спастическую диплегию (неполный паралич ног с перекрестом). При этом сын все понимал и рано заговорил. После трех лет занятий в реабилитационных центрах мы добились неплохих результатов: Владик сидит, ползает, сам ест и пьет. Учится в первом классе специализированной школы, и это тоже победа. После операции, проведенной для уменьшения спастичности мышц ног и деформации стоп, сыну крайне необходимы активные ежедневные занятия дома. Чтобы Владик научился ходить, лечащий ортопед рекомендует использовать опоры-ходунки, оснащенные полным набором приспособлений для фиксации тела в правильном положении. Помогите приобрести такие ходунки! Мы их уже опробовали, они Владике подходят, но у нас нет возможности купить их. Муж работает на заводе, живем на его зарплату. **Ирина Бастрикова, Свердловская область.**

35. Настя Либухова, 7 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 430 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/35/13495> **На второй день жизни после прививки от гепатита дочке стало плохо, она не могла сама дышать.** Настю положили в реанимацию роддома, подключили к аппарату искусственной вентиляции легких. Выписали нас только через месяц. Я обратилась за консультацией в областную детскую клиническую больницу в Екатеринбурге. После обследования у Насти диагностировали органическое поражение центральной нервной системы. Когда дочке был год, добавился еще один диагноз: ДЦП. К этому времени Настя не переворачивалась, не сидела, не начала говорить. Мы все силы и средства отдаем лечению и реабилитации дочери, возим ее в профильные центры. Хорошие результаты появились после лечения в московском Институте медицинских технологий (ИМТ). Оплатить курсы терапии нам помогли читатели Русфонда, спасибо вам! У Насти уменьшились спазмы рук и ног, она научилась сидеть, слезать сама с дивана, начала интересоваться игрушками, повторять слоги. Лечение необходимо продолжать. Но оплатить его мы не можем, муж работает на заводе, живем на его небольшую зарплату и дочкину пенсию по инвалидности. Помогите, пожалуйста! **Наталья Либухова, г. Ревда, Свердловская область.**

36. Милена Тания, 8 лет, симптоматическая эпилепсия, требуется лечение. 399 480 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/22/13567> У нас три дочери, Милена – старшая. **Родилась она здоровой, но в месяц, после плановой прививки, появились приступы вздрагиваний.** Невролог диагностировал эпилепсию, прописал лекарства. На какое-то время они помогли, потом приступы возобновились с новой силой. Развитие дочки прекратилось. Мы обследовали ее в клиниках Абхазии, Грузии, России. Врачи назначали лечение, меняли препараты и схемы лечения, ничего не помогает. Милена так и не научилась сидеть, стоять, ходить, говорить, ничего не понимает. Недавно мы узнали, что в Институте медтехнологий (ИМТ, Москва) таким детям помогают. Нас готовы обследовать, начать лечение, но все платно, а денег нет. Работает только муж, водитель автобуса, зарплата 13 тыс. руб., плюс пенсия дочери – 2500 руб., вот и весь доход. Без вашей помощи мы не сможем лечить Милену, помогите! **Анна Чолохян, Абхазия.**

37. Русфонд. Даня Судаков, 11 лет, детский церебральный паралич, требуется тренажер-ходунки. 580 700 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/22/13367> Мои близнецы Кирилл и

Даниил родились недоношенными и слабыми. Выписали нас через месяц. Даня был крупней и крепче брата. Первым начал держать голову и переворачиваться. **В трехмесячном возрасте малышам сделали комплексную прививку, и Даню с температурой 40 положили в краевую больницу.** Он перестал держать голову, разучился двигаться. **В восемь месяцев получил диагноз «детский церебральный паралич» и инвалидность.** С тех пор – постоянная реабилитация и непрерывные занятия дома с массажем, лечебной физкультурой и плаванием. Сейчас Даня понимает речь, но сам говорит коротко и неразборчиво. Сидит и стоит с поддержкой. Дважды в неделю посещает специализированную школу. Ему необходимы мобильные и устойчивые складные ходунки с системой креплений, которая настраивается по мере роста ребенка. Лечащий ортопед сказал, что с помощью ходунков у Дани восстановится шаговый рефлекс и что его можно обучить ходьбе, а разработка двигательных навыков поможет его психическому развитию. Пожалуйста, помогите их приобрести! Муж попал под сокращение, подрабатывает кладовщиком на складе. **Олеся Судакова, Алтайский край.**

38. Русфонд. Элеонора Шипаева, 12 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 740 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/22/9230>

Во время родов дочка получила травму, были повреждены шейные позвонки. Однако при выписке из роддома врачи никаких рекомендаций не дали. **Последствия травмы проявились через четыре месяца: вскоре после плановой прививки Элеонора начала запрокидывать голову и закатывать глаза.** Мы ходили по врачам, обследовались, но только в год дочке поставили диагноз ДЦП. Регулярные курсы терапии и реабилитации помогли мало. Первые сдвиги появились два года назад, после того как дочка, благодаря помощи читателей Русфонда, прошла лечение в Институте медицинских технологий (ИМТ). Спасибо всем, кто откликнулся! Лечение дало результат – у Элеоноры снизился мышечный тонус, она стала интересоваться окружающим миром. Но дочь не сидит, не стоит, не ходит. Необходимо продолжить лечение. Только оплатить его мне не позволяет тяжелое материальное положение, живем на мое пособие и пенсию Элеоноры по инвалидности. Прошу вас о помощи! **Серафима Канданова, Башкортостан**

39. Русфонд. Ксюша Ламок, 9 лет, детский церебральный паралич, требуется курсовое лечение. 199 620 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/105/12653>

Родилась Ксюша в срок, все было хорошо. **На второй день ей сделали прививку от гепатита. Как позже я узнала, ей это было противопоказано – у нас разные группы крови, возник групповой конфликт. У дочки подскочил уровень билирубина.** Может быть, из-за этого развивалась Ксюша с сильным отставанием, в год не ползала, не сидела, не стояла. Мы лечили дочку, но ни лекарства, ни мануальная терапия, ни гомеопатия, ни массажи результатов почти не давали. Родственница рассказала об Институте медтехнологий (ИМТ, Москва). Лечение там платное, пришлось кредит взять. Началось развитие – появились эмоции, Ксюша радовалась, когда смотрела мультфильмы, научилась уверенно сидеть. Следующие курсы оплатили вы, спасибо огромное! Ксюша уже умеет стоять, ходит с поддержкой, но ей мешает сильная спастика, и речь не развивается. Лечение надо продолжать, а оплатить его мы не можем. Помогите! **Татьяна Ламок, Ростовская область.**

40. Русфонд. Арсентий Минасян, 9 лет, детский церебральный паралич, задержка психомоторного и речевого развития, требуется лечение. 199 620 руб.

<https://www.rusfond.ru/letter/56/13101>

Сын родился в тяжелом состоянии, почти месяц его выхаживали в отделении патологии новорожденных. Выписали нас с диагнозом «поражение центральной нервной системы». **В четыре месяца Арсентию сделали плановую прививку, после этого его поведение изменилось, движения стали скованными, развилось косоглазие, сын как будто остано-**

вился в физическом развитии. В год у сына диагностировали ДЦП. Мы много занимаемся лечением Арсентия, он проходил реабилитацию в больнице Сочи, в медицинских центрах Евпатории, Москвы, Санкт-Петербурга. И есть результаты: сын знает алфавит, много стихов и песен наизусть, умеет считать до ста. Интеллект у Арсентия сохранен, отмечают врачи. Но сын не может стоять и ходить самостоятельно, говорит неразборчиво. Лечение надо продолжать. Я обратилась в Институт медицинских технологий (ИМТ) в Москве, где лечат детей с такими же проблемами. Там готовы помочь. Но лечение платное. Самим нам не собрать нужную сумму, растим троих детей, у мужа зарплата маленькая, почти все деньги уходят на лекарства для Арсентия. Прошу вашей помощи! **Анна Минасян, г. Сочи, Краснодарский край.**

41. Сережа Имаров, 13 лет, детский церебральный паралич, требуется курсовое лечение. 199 620 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/22/13213>

В три месяца сыну сделали прививку от полиомиелита, в тот же день у него поднялась температура, начались судороги. Невролог предположил скрытую родовую травму, проявление которой спровоцировала прививка. В год Сереже поставили диагноз ДЦП. Я стала активно лечить сына, ему провели операцию на сухожилиях – малыш смог опираться на полную стопу. Чтобы снизить спастичность, ходили в бассейн. Результат есть: Сережа научился сидеть и ходить, держась за опору. Но до сих пор отстает в умственном развитии, не говорит. В Находке, где мы живем, нет ни реабилитационных центров, ни специалистов. Знаю, что в московском Институте медтехнологий (ИМТ) применяют уникальный метод лечения. Это наша последняя надежда. Но лечение там платное, а денег у меня нет. Воспитываю сына одна. Пожалуйста, помогите нам! **Анастасия Имарова, Приморский край.**

42. Русфонд. Максим Масенькин, 11 лет, спинальная амиотрофия Верднига – Гоффмана, состояние после выпрямления позвоночника металлоконструкцией, требуется лечение в клинике Хелиос (Геестахт, Германия). 3 274 140 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/22/9830>

В пять месяцев сыну сделали прививку сразу после ОРЗ. На следующий день у него поднялась высокая температура, ноги словно ватные. Через два месяца повторная прививка, ответная реакция еще сильнее. Максимка даже сидеть не мог. **В Москве поставили страшный диагноз «спинальная амиотрофия».** Куда бы мы ни обращались, везде говорили: не лечится, будет еще хуже. А мы не сдались! Каждый день массажи, зарядки, всевозможные терапии. И сын окреп! Он сидит и стоит у опоры. Но мышцы слабые, плохо удерживают позвоночник. Развился сколиоз, который начал сдавливать внутренние органы. Российские врачи от лечения отказались, порекомендовали немецкую клинику. Спасибо, что вы оплатили счет! Максиму укрепили спину специальной конструкцией, и уже через неделю он уверенно сидел, хорошо дышал. Сейчас ему нужно вернуться в ту клинику для восстановительного лечения. Пожалуйста, помогите нам еще раз! **Екатерина Масенькина, Ульяновская область.**

43. Богдан Гриценко, 5 лет, детский церебральный паралич, спастический тетрапарез, требуется лечение. 199 620 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/22/13176>

Беременность моя протекала хорошо, но на 30-й неделе внезапно отошли воды. Сын родился крохотным, легкие не раскрылись. Два месяца врачи выхаживали его, и мы думали, что беды миновали. Малыш активно шевелил ручками и ножками, поднимал голову, улыбался. **А потом сделали прививку – и он сник. Развилась водянка головного мозга. Богдана стали готовить к операции.** Мы испугались, забрали его из больницы и поехали в Челябинск на консультацию к профессору. Он назначил лекарства. Водянка ушла, но в развитии сын отставал: не сидел, не опирался на ноги, не говорил. Через год поставили диагноз ДЦП. Мы начали активно лечить малыша. За первые три года нам лишь однажды помог благотворительный фонд, все остальное оплачивали сами. Продали дом, вернулись к родителям. Результат есть: сын сидит и ходит с поддержкой, но ползать не умеет, руки скованы спастикой, он даже

игрушку взять не может. В 2015 году обратились к вам за помощью. Вы оплатили лечение в Институте медтехнологий (ИМТ). Спастика ослабла, сын стал произносить слова. Нужно продолжать терапию, но **платить** нечем. Живем в сельской местности, здесь и работы нет. **Инна Гриценко, Казахстан.**

44. Русфонд. Кирилл Кузнецов, 16 лет, детский церебральный паралич, эпилепсия, требуется лечение. 199 620 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/22/13174>

Даже когда говорят, что ребенок безнадежен, когда кажется, что нет сил, Всевышний посылает знак. В нашем случае это была заметка в газете про девочку с ДЦП, о ее лечении в Институте медтехнологий (ИМТ). У нас снова появилась надежда. Моему сыну после рождения поставили диагноз «перинатальное поражение центральной нервной системы». **Малыш был беспокойным, ему провели курс лечения, а потом сделали прививку от полиомиелита. У Кирилла начались ежедневные судороги.** Пропали все эмоции, сын перестал реагировать на игрушки. Долго подбирали противосудорожную терапию, меняли препараты. Приступы на время исчезали, была даже годовая ремиссия, но затем все возобновилось. Диагностировали ДЦП. Проводить полноценную реабилитацию было невозможно из-за судорог. Кирилл не ходит без поддержки, себя не обслуживает и не говорит, хотя речь понимает. Одиночные приступы происходят раз в три дня. Мы очень надеемся на опыт докторов ИМТ, но оплатить лечение не в силах. Муж – врач в поликлинике, я работаю на заводе, старший сын – студент. **Наталья Кузнецова, Белгородская область**

45. Русфонд. Влад Бибаев, 6 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 620 руб.

<https://www.rusfond.ru/letter/105/13017>

Сын родился здоровым и крупным, хорошо развивался, активно двигался. **В три месяца после прививок от гепатита и полиомиелита его будто подменили – отказывался от еды, стал вялым, не держал голову.** После обследования у него диагностировали детский церебральный паралич и эпилепсию. Мы возили сына в разные клиники, Владу пытались подобрать противосудорожное лечение. Все напрасно. До четырех лет сын отставал в развитии. Лишь лечение в московском Институте медицинских технологий (ИМТ) дало результат. Русфонду и всем неравнодушным людям, которые помогли его оплатить, я так благодарна, спасибо от всей души! Сын начал физически развиваться, уже стоит без поддержки, делает несколько шагов, держась за руку. Угроза эпилептических приступов снизилась. Врачи дают хороший прогноз, рекомендуют продолжить терапию. Но помощи мне ждать неоткуда: государство лечение в ИМТ не оплачивает, а мои финансовые возможности скудны – только пенсия сына и пособия. С мужем недавно расстались, теперь я одна воспитываю двоих детей. Помогите! **Азиза Бибаева, Северная Осетия.**

46. Русфонд. Егор Цыкунов, 5 лет, детский церебральный паралич, надо продолжить курсовое лечение. 156 000 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/1/2698>

У меня два сына, и оба инвалиды с диагнозом ДЦП. Кирилл получил родовую травму. В больницы ходили как на работу. (см. письмо **Кирилл Алимускин**, 13 лет). А Егорка родился здоровым, крепышом, до полутора лет развивался нормально, **а после прививки от краснухи перестал ходить и разговаривать.** Я помчалась по врачам по второму кругу. Повреждена центральная нервная система. Испробовано все, мы ездили в разные города, но результатов не было. Предлагали поставить шунт для активизации мозговой деятельности, но мы не рискнули: как бы не парализовало ребенка. Лишь после лечения в Институте медтехнологий (ИМТ) Егор начал произносить отдельные слова и даже пытается ходить, но пока неуверенно, на носочках. Зато сам, без коляски! Мимика стала богаче и явно осмысленней. Егорка уже не боится чужих, общается как умеет. Запоминает названия предметов, различает

цвета. Только радоваться рано. Больше денег нам не собрать, а прерывать лечение нельзя. И так все уходит на детей, наших лекарств нет в списке бесплатных. Залезли в долги. Муж работает один, в мостоотряде получает 29 тыс. руб. Очень надеемся, что кто-то откликнется и поможет. Заранее благодарны. **Анна Цыкунова, Костромская область.**

47. Русфонд. Денис Иванов, 5 лет, детский церебральный паралич, спастический тетрапарез, требуется курсовое лечение. 156 000 руб.<https://www.rusfond.ru/letter/1/3681>

В момент отчаяния узнала я о Русфонде и прошу помощи. У сына тяжелая форма ДЦП. **Это результат тяжелых родов и прививок, сделанных на первом году жизни Дениса.** Где мы только не лечились, а результат минимальный. Госпитализации заканчивались новыми болезнями: у Дениса слабый иммунитет. Пришлось лечиться дома, массаж, логопед, лекарства – за все **платим** сами. Сами же, лишь с помощью родни, оплатили и четыре курса лечения в Институте медтехнологий (ИМТ). Случайно, из чужого разговора, мы узнали об ИМТ. И только там нашего Дениса сочли перспективным. После первого же курса мышечный тонус снизился. Денис прежде даже голову не держал, а теперь делает несколько шагов с поддержкой, сам сидит и осознанно произносит слоги, узнает буквы. Он растет, и носить его на руках уже не вмоготу, скорее бы начал ходить. Но только-только у нас появилась надежда, как собранные с большим трудом деньги закончились, и вот нет никакой возможности платить за дальнейшее лечение. Январский курс мы уже пропустили. Думаю об этом с болью. С появлением Дениса я потеряла возможность работать, а зарплата мужа 22 тыс. руб. Будем благодарны всем, кто поможет. С уважением, **Ирина Иванова, Московская область.**

48. Русфонд. Егор Наджиев, 4 года, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 620 руб.<https://www.rusfond.ru/letter/1/12888> **В три месяца после прививки Егор стал нервным, не спал сутками и все время кричал. В год сын не ползал и не ходил.** Мы обратились к неврологу, и подозрения подтвердились: у сына ДЦП. Мы лечили Егора в местной больнице, возили на реабилитацию, благодаря Русфонду прошли курс терапии в Институте медтехнологий (ИМТ), после которого у него уменьшилась скованность мышц. Но координация движений у сына до сих пор нарушена. А умственно Егор развит, говорит фразами. Лечение нужно продолжать, и мы вновь просим вашей помощи. С двумя детьми живем на зарплату мужа, он рабочий на железной дороге. **Юлия Наджиева, Архангельская область.**

49. Русфонд. Лина Амельченко, 5 лет, детский церебральный паралич, тотальная грубая задержка развития, требуется инвалидная коляска. 320 080 руб.<https://www.rusfond.ru/letter/1/12697>

Лина – наш единственный ребенок. Родилась здоровой, в течение первого месяца хорошо развивалась. **В месяц ей сделали прививку от гепатита В. Через четыре дня начались судорожные приступы.** После каждого приступа дочь заходила в крике, а потом надолго засыпала. Врачи сказали, что все пройдет, но приступы не прекращались. Наконец мы добились направления в диагностический центр, малышку срочно госпитализировали. У нее обнаружили поражение центральной нервной системы, назначили противосудорожную терапию. Состояние Лины улучшилось, но в десять месяцев на фоне высокой температуры приступы вернулись, да так и продолжаются до сих пор. Лекарства нам выписывают все дороже, а они не помогают. Судороги случаются ежедневно, до пятнадцати раз в день. Состояние тяжелое. Дочь не держит голову, не сидит без опоры, не ползает, у нее уже образовался вывих правого бедра и нестабильность левого тазобедренного сустава, косолапость. В коляске, выданной ФСС, долго сидеть Лина не может. Ей нужна специальная коляска, в которой дочке будет удобно сидеть, с подголовником, боковыми поддержками, грудным фиксатором, столиком для кормления и регулировкой под рост ребенка. Но сами купить такую дорогую модель мы не в состоянии. Муж – сварщик на заводе. Я бросила институт, ухаживаю за дочкой. Помогите! **Елена Амельченко, Алтайский край.**

50. Русфонд. Тимур Иргалиев, 11 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 620 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/22/12081>

Тимур родился намного раньше срока. Два месяца его выхаживали в больнице. При выписке доктор сказал, что сильная недоношенность грозит моему сыну отставанием в развитии. Речь шла о детском церебральном параличе (ДЦП). А мне не верилось, ведь Тимур набрал вес и был такой хорошенький! Мы наблюдались у невролога, приглашали массажиста. Сын развивался с задержкой, но со временем все же начал держать голову, переворачиваться, появилась опора на ноги. **А потом вдруг все навыки растерял, это после плановой прививки было. В год и три месяца Тимур оформили инвалидность. Диагноз – ДЦП.** Лечение шло непрерывно: я научилась делать массаж и уколы, освоила лечебную физкультуру, возила сына в санатории и реабилитационные центры. После двух операций на сухожилиях Тимур встал на полную стопу и теперь понемногу ходит с тростями или держась за руку. Он старается быть самостоятельным, но все делает левой рукой, правая хуже работает. Речь развита, интеллект в норме: сын учится дома по программе пятого класса обычной школы. Занимается оригами, любит конструкторы. Его заветная мечта – ходить! Пожалуйста, помогите оплатить лечение Тимура в Институте медицинских технологий (ИМТ)! Муж ушел, у него другая семья, нас забыл. А я не могу работать, ведь сын постоянно нуждается в уходе. **Оксана Иргалиева, Оренбургская область.**

51. Русфонд. Миша Голубев, 7 лет, задержка психомоторного и речевого развития, требуется курсовое лечение. 199 620 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/105/12669>

Сын родился здоровым, до полугода развивался нормально. **Но после прививки АКДС состояние Миши резко ухудшилось.** К тому времени он уже начал садиться, плавал в бассейне под водой, но тут развитие как будто назад откатилось. **Навалились болезни – дисбактериоз, отит, гнойная ангина, даже развился рахит. В два с половиной года, после операции по удалению аденоидов, начались приступы эпилепсии.** Я обращалась к разным врачам – и во Владивостоке, где мы тогда жили, и в Краснодаре, куда потом переехали. Никто не мог понять, что с Мишей. Из телепередачи случайно узнала про болезнь целиакию (непереносимость глютена. – **Русфонд**), симптомы Миши были схожи. Потребовала сделать анализы, и этот диагноз подтвердился. Мише назначили **диету**, и его здоровье улучшилось. Но отставание в развитии было слишком велико. Сын не говорит и почти не понимает речь, координация движений нарушена. Нам готовы помочь специалисты Института медицинских технологий (ИМТ, Москва), но лечение платное, необходимой суммы у меня нет. Я одна воспитываю двоих детей, помощи ждать неоткуда. Помогите! **Наталья Голубева, Краснодарский край.**

52. Артем Ихсанов, 3 года, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 620 руб.

<https://www.rusfond.ru/letter/57/10491> Сын родился раньше срока и две недели пролежал в реанимации, его подключили к аппарату искусственного дыхания. Перед выпиской у Артема обнаружили неврологические нарушения и рекомендовали наблюдаться у врача. Постепенно сын начал набирать вес, развиваться, интересоваться игрушками. **Но в три месяца после прививки Артема как подменили – он стал очень беспокойным, все время кричал. Невролог диагностировала детский церебральный паралич.** Мы всерьез занялись здоровьем Артема, возили его на реабилитацию в различные центры. И появились улучшения: сын начал ползать, стоять у опоры, говорить. Но он не может сидеть и не ходит. Нам посоветовали обратиться в московский Институт медицинских технологий (ИМТ). Там готовы принять Артема. Но лечение платное. А мы собрать нужную сумму не можем, так как растим двоих сыновей, денег едва хватает на жизнь. Помогите нам, пожалуйста! **Наталья Преснова, Оренбург.**

53. Даша Андриянова, 12 лет, органическое поражение центральной нервной системы, требуется курсовое лечение. 199 200 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/1/10986>

Родилась Даша здоровой, **но после прививок от гепатита она пожелтела, в крови зашкаливал билирубин, это повлияло на функции головного мозга.** В три месяца у дочки начались ежедневные приступы эпилепсии. Восемь лет мы пытались лечиться, обращались в разные клиники, но добиться стойкой ремиссии смогли только в Институте медтехнологий (ИМТ). Огромное спасибо Русфонду за помощь. Дочка уже неплохо ходит, стала более эмоциональной и сообразительной, но до сих пор не говорит. Лечение нужно продолжать, но оплатить его мы не в силах. У нас трое детей, младший сын дошкольник. **Светлана Андриянова, Курганская область.**

54. Лев Аристархов, 9 лет, детский аутизм на фоне поражения центральной нервной системы, требуется курсовое лечение. 199 200 руб.

<https://www.rusfond.ru/letter/22/9724>

Для Левы и всей нашей семьи последние шесть лет – **беспросветный ад. Произошло это, когда говорливому и шустрому малышу сделали прививку. После нее сын забыл свое имя, не понимал обращений, прятался, кусался, дрался, кричал по ночам.** Лева не говорит, живет в страхе. Постоянно следит за мной, чтобы никуда не ушла. Боится открытого пространства. Выйти с ним на улицу невозможно, начинает кричать, ложится на землю, закрывает голову руками. Приходится поднимать и нести домой на руках. Доехать даже до местной больницы – огромная проблема. Из-за крика и стресса его невозможно обследовать. К голове и шее никому не дает прикоснуться. Сам не ест, одеться толком не может. Но все же мы добирались до клиник Москвы и Санкт-Петербурга. Лечение частично помогало, сняли агрессию. Сейчас нас готовы принять в Институте медицинских технологий (ИМТ), но на лечение нет денег. Работает только муж, он судомеханик, детей у нас двое. Помогите нам! **Мира Аристархова, Мурманская область.**

55. Сарият Султанбекова, 4 года, симптоматическая эпилепсия, требуется лечение. 199 620 руб.

<https://www.rusfond.ru/letter/1/12431>

После прививки, когда дочке был месяц, у нее случился приступ: рвота, потеря сознания, судороги. Мы повезли Сарият в детскую больницу в Астрахань. Лечение немного облегчило состояние, после выписки дочка окрепла, но справиться с приступами не удавалось. Сарият заметно отставала в развитии. Доктор в частной клинике порекомендовал препарат суксилеп. Дочка начала развиваться – научилась брать предметы, сидеть, ходить с опорой. Но приступы все равно случаются. Нас готовы принять в Институте медтехнологий (ИМТ, Москва). Но лечение платное, а у нас нет таких денег. **Оксана Султанбекова, Дагестан.**

56. Аделина Югай, 5 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 620 руб.

<https://www.rusfond.ru/letter/105/12423>

Через неделю после рождения у дочки пожелтела кожа. Я обратила на это внимание врачей, но меня успокоили: цвет кожи естественный, ведь папа девочки – кореец. **Позже выяснилось, что дочь переболела желтухой, и это подорвало ее здоровье. В четыре месяца, после плановой прививки, у Аделины начались судороги.** Врачи Областной детской клинической больницы (Караганда) обследовали дочку и пришли к выводу, что это не эпилепсия, а гиперкинезы – произвольные сокращения мышц. Вскоре приступы участились, тело скрючивалось, дочка даже рот не могла открыть. Мы лечили малышку разными способами – лекарствами, иглотерапией, токами, методами народных целителей, возили на лечение в

Китай. Облегчения сменялись обострениями. Дочь практически не развивалась, в годовалом возрасте не держала голову. Последние три года я сама лечу ее массажами и физкультурой по методике американского врача Гленна Домана. Аделина научилась держать голову, сидеть с поддержкой. Но говорить так и не начала. Ей готовы помочь в Институте медицинских технологий (ИМТ, Москва). Лечение платное, а у нас трое детей, муж работает электриком, зарплата маленькая.

57. Даня Логинов, 14 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 620 руб.

<https://www.rusfond.ru/letter/1/12320> Даня, мой старший сын, родился в срок, был здоровым и крепким. **А в четыре месяца после комплексной прививки АКДС (коклюш, дифтерия, столбняк) перестал двигаться, просто лежал.** Педиатр дала нам направление в городскую больницу, но лечение не помогло. В год и два месяца Дане поставили диагноз «ДЦП с грубой задержкой развития». Мышцы всего тела малыша были так сильно скованы, что ни сидеть, ни стоять, ни рукой шевельнуть не мог. Началось непрерывное лечение дома и в медцентрах разных городов. Положительные результаты есть, но этого недостаточно. Даня уже самостоятельно сидит и ходит с поддержкой. Все понимает, произносит отдельные слова, а говорить фразами не получается, хотя он очень старается. Может брать даже мелкие предметы, а вот донести до рта ложку, не расплескав суп, еще не получается. Даню берут на лечение в Институт медтехнологий (ИМТ), я прошу вашей помощи в оплате. С двумя сыновьями (младший здоров) живу на пенсию и пособия. **Валентина Панкратова, Астраханская область.**

58. Русфонд. Дима Иванов, 14 лет, детский церебральный паралич, требуется многофункциональное кресло-коляска. 429 870 руб.

<https://www.rusfond.ru/letter/22/12166> Дима – долгожданный и любимый ребенок. **Родился раньше срока, крохотным, слабым, весил всего 1600 граммов. А ему сделали прививку! Произошла остановка дыхания, мозг пострадал.** Но мне про это не сказали, я сама прочла в выписке. Я тогда и не предполагала, что последствия будут такими тяжелыми, малыш сильно отставал в развитии. Я возила его на реабилитацию в разные клиники и медцентры, мы прошли курсы массажа, иппотерапии, лечебной физкультуры, занимались с логопедом. Муж не выдержал, ушел, даже алименты не платит. Двоих детей воспитываю одна. Трудностей не боюсь, но удручает отсутствие денег. Лечение сыну помогает: он ходит с поддержкой, держит в руках предметы, понимает речь. Но руки и ноги у него скованы спастикой. Дима почти все время сидит. Чтобы предотвратить искривление позвоночника и деформацию суставов, врач рекомендует специально обустроенное инвалидное кресло-коляску. Но купить его я не могу. Пожалуйста, помогите нам! **Анна Иванова, Московская область.**

59. Русфонд. Вика Шевченко, 5 лет, детский церебральный паралич, требуется специализированный тренажер. 217 464 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/48/10153>

Дочка родилась в срок, развивалась по возрасту. **Но в четыре месяца, вскоре после плановой прививки, Вика практически перестала двигаться, у нее возникли спазмы рук и ног.** Мы сразу же обратились в поликлинику, врачи назначили массаж и физиотерапию, но лечение не давало никаких результатов. В год у дочки диагностировали ДЦП, статистический тетрапарез, дисплазию тазобедренных суставов. Мы обращались ко многим специалистам, Вика проходила лечение в клиниках разных городов. И есть результаты: дочка начала понемногу ходить сама. В умственном развитии Вика не отстает от своих ровесников – она говорит, умеет читать, знает наизусть стихи и песенки. Дочке необходимо укреплять мышцы рук и ног, тогда она сможет увереннее ходить. С этой целью врачи рекомендуют Вике ежедневно заниматься на специальном тренажере. Но его не предоставляют за счет бюджета. А сами оплатить тренажер мы не можем, так как небольшой зарплаты мужа и Викиной пенсии по инва-

лидности нам хватает только на самое необходимое. Пожалуйста, помогите! **Юлия Шевченко, г. Саратов.**

60. Русфонд. Саша Щербакова, 4 года, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 620 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/1/12238>

Дочка родилась до срока. Саша – наш поздний ребенок, двое взрослых детей живут отдельно, со своими семьями. **Патологий у Саши не нашли и сделали прививку от гепатита. Малышка пожелтела, билирубин (желчный пигмент, образуется в результате распада гемоглобина.** – Русфонд) в ее крови вдвое превысил норму и продолжал расти. Из отделения патологии нас выписали лишь через три недели. Дома Саша себя нормально чувствовала, но **после повторной прививки у** нее проявился гидроцефальный синдром – увеличилась голова. В пять месяцев начались гиперкинезы (насилиственные движения), а в шесть дочке оформили инвалидность. Лечились мы непрерывно. Везде побывали, от медцентров до знахарок, а состояние Саши почти не улучшалось. После двух курсов лечения в Институте медицинских технологий (ИМТ, Москва), оплаченных Русфондом, Саша стала гораздо понятливей, начала «отвечать» взглядом, научилась переворачиваться и жевать. Мышечная спастика уменьшилась, но дочь еще не сидит, не стоит и не говорит. Врачи рекомендуют продолжать лечение, на которое Саша отреагировала. Пока она маленькая, можно много добиться. Огромное спасибо Русфонду за поддержку! Мы не в силах оплатить счета ИМТ. Я даже не могу уволиться, чтобы спокойно ухаживать за Сашей: надо выплачивать долги. Мы брали кредиты, занимали деньги у знакомых на лечение и реабилитацию дочки. Бабушек у нас давно нет. Дежуриим с мужем посменно на железной дороге и по очереди занимаемся дочкой. С благодарностью и надеждой, **Светлана Щербакова, Челябинская область.**

61. Русфонд. Вероника Комова, 12 лет, детский церебральный паралич, требуются ходунки. 290 300 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/22/10430>

Ника родилась недоношенной, еле выходили. Домой выписали слабенькой. Педиатр видела, в каком состоянии дочь. И все же настояла на прививке. В результате – кровоизлияние в мозг, клиническая смерть. Врачи второй раз вернули дочь к жизни. Я оставила учебу, работу педагога. И стала бороться за ее здоровье. Семь лет лечились в Детском медицинском центре «Синеглазка» (Новосибирск). Потом он закрылся, пришлось ездить в другие реабилитационные клиники. Дочь научилась сидеть, частично себя обслуживать. Но самая большая наша проблема – ноги, ходить Ника не может. Операции на стопах и тазобедренных суставах чуть расслабили мышцы, с помощью ходунков Ника встала. Это была победа! Учится дочь в специализированной школе по общеобразовательной программе, умственное развитие соответствует возрасту. Ника увлекается фотографией, с фотоаппаратом не расстается. Фотографом мечтает стать. Но самая большая мечта – ходить без моей помощи. Врач рекомендует ходунки «Рэббит», они помогают удерживать тело в вертикальном положении и ходить, но у меня нет денег. Я мать-одиночка. Помогите нам! **Маргарита Климова, Новосибирская область.**

62. Русфонд. Влад Бибаев, 5 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 620 руб.

<https://www.rusfond.ru/letter/23/11291>

У меня родился здоровый малыш. Влад хорошо набирал вес, кушал за двоих. **А в три месяца внезапно заболел, сразу после плановых прививок. Три недели лечили кашель. После болезни Влад стал вялым, потерял аппетит, не реагировал на игрушки, перестал переворачиваться. Невропатолог прописал уколы, но улучшений не было. В шесть месяцев Влад стал вздрагивать во сне. У сына диагностировали ДЦП и эпилепсию.** Мы проходили реабилитацию в различных клиниках. Первые улучшения наступили после ле-

чения в московском Институте медицинских технологий (ИМТ). Оплатить его нам помогли читатели Русфонда, огромное вам спасибо! У Влада прекратились приступы, снизился тонус мышц, он тянется руками к игрушкам и пытается ухватить, научился сидеть с поддержкой. Но в последнее время меня настораживает состояние сына – он стал чаще и сильнее вздрагивать. Врачи ИМТ рекомендуют как можно скорее пройти обследование. Но мне не собрать нужную сумму. Пожалуйста, помогите! **Азиза Бибаева, Владикавказ.**

63. Русфонд. Милена Мирзоян, 6 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 740 руб.<https://www.rusfond.ru/letter/34/9434>

Дочка при рождении перенесла гипоксию. Еще в роддоме у Милены диагностировали поражение центральной нервной системы. Однако до трех месяцев дочка хорошо развивалась: начала держать голову, тянулась к игрушкам. **Но после плановой прививки Милена как будто остановилась в развитии – перестала держать голову, реагировать на близких.** В полгода дочке поставили диагноз «детский церебральный паралич». Мы много занимались реабилитацией Милены, возили ее в разные клиники, но видимых результатов не было. Заметное улучшение в состоянии дочки наступило после того, как в прошлом году, благодаря помощи читателей Русфонда, она прошла лечение в Институте медицинских технологий (ИМТ). Спасибо большое всем, кто откликнулся! Сейчас Милена сама переворачивается, сидит с поддержкой, научилась улыбаться, пытается брать в руки игрушки. Врачи считают, что надо продолжать лечение, у Милены хорошие перспективы. Но оплатить его мы не можем, так как растим двух дочерей, я перебиваюсь временными заработками, жена не работает, получает пособие. Прошу вашей помощи! **Гарник Мирзоян, г. Отрадный.**

64. Максим Полянский, 7 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 620 руб.

<https://www.rusfond.ru/letter/1/11774>

Наши близнецы Максим и Матвей инвалиды с диагнозом ДЦП. Родились недоношенными, в тяжелом состоянии, у обоих не раскрылись легкие. Максим появился на свет первым, перенес кровоизлияние в головной мозг. **Когда ему было восемь месяцев, после прививки от туберкулеза начались приступы эпилепсии, до пятнадцати в сутки!** Противосудорожная терапия тормозила развитие Максима. Он сильно отстает от брата, до сих пор не разговаривает. Долгое лечение в краевой больнице результатов не принесло. Стали искать другие варианты лечения. Все они дорогостоящие, а ведь мы с тремя детьми живем в селе, далеко от клиник, и нам непросто оплатить даже проезд к месту лечения и проживание в чужом городе. Реабилитацию проходили с помощью благотворителей. Максим начал лепетать, научился сидеть и ползать. После операции на ахилловом сухожилии – стоять у опоры. Но по-прежнему сам ничего не делает, его левая рука почти не работает. Нас берет на лечение Институт медицинских технологий (ИМТ, Москва). Мы очень надеемся на опыт ИМТ, но без вашей поддержки с оплатой нам не справиться. Помогите! **Светлана Полянская, Алтайский край.**

65. Русфонд. Матвей Полянский, 7 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 620 руб.<https://www.rusfond.ru/letter/1/11775>

Мои близнецы родились до срока, через кесарево сечение. Матвей был вторым из двойни. Я увидела сыновей уже в реанимации, подключенными к аппарату искусственной вентиляции легких. Два месяца провели в больнице. При выписке рекомендовали наблюдаться у невролога, но мы живем в селе, детского невролога здесь нет, только педиатр. Сначала мальчишки развивались нормально, были очень подвижными. **А после прививки от туберкулеза, в восемь месяцев, их развитие остановилось.** Сыновей лечили в районной и краевой больницах, но к двум годам поставили диагноз ДЦП. Матвей крепче и активней брата. Научился хорошо ползать, заговорил, начал вставать и ходить у опоры, только правую стопу выворачивает.

вал. После операции в Научно-исследовательском детском ортопедическом институте имени Г.И. Турнера (Санкт-Петербург) стопы выровнялись, и Матвей научился ходить с тростями. Реабилитация дает результаты, но не так быстро, как хотелось бы. Матвей хорошо говорит, начинает ходить самостоятельно, хотя это дается ему с большим трудом. Сейчас главное – не останавливаться, стараться максимально восстановить мальчика. Мы связались с Институтом медицинских технологий (ИМТ, Москва), и нас берут на лечение, но мы не в силах его оплатить. С тремя детьми (старший сын – школьник) живем на скромный заработок мужа. **Светлана Полянская, Алтайский край.**

66. Русфонд. Федя Овчинников, 6 лет, детский церебральный паралич, требуется вибротренажер. 332 000 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/22/11685>

Сын родился здоровым, нормально развивался, **а после прививок ослаб, развитие остановилось. Врачи нас успокоили, сказали, все нормализуется. Но в полтора года Федя ничего не мог делать: ни сидеть, не ползать, ни стоять. Те же врачи поставили диагноз «детский церебральный паралич».** Мы стали обивать пороги разных клиник, чтобы помочь сыну. Лечились в Москве, Подмосковье, во Львове, в Центре социально-трудовой и медицинской реабилитации инвалидов. После проведенной терапии Федя научился переворачиваться, стал более эмоциональным, сказал несколько слов. И на горшок стал проситься! Нужно было продолжать лечение, но из-за политической нестабильности от поездок на Украину пришлось отказаться. Стали лечиться в Москве. Здесь занятия проходят на вибротренажерах. Чтобы достичь успеха, нужно и дома заниматься. Но мы не можем купить тренажер, слишком дорого. Пожалуйста, помогите нам! **Алена Овчинникова, Московская область.**

67. Вика Попова, 11 лет, симптоматическая фокальная эпилепсия, спастический церебральный паралич, требуются ходунки. 126 879 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/43/11491>
Моя Вика родилась в 37 недель с двойным обвитием пуповины вокруг шеи, закричала не сразу. Нас выписали без особых рекомендаций, сказали, что дочка здорова. Вика набирала вес, интересовалась игрушками, держала голову. **В три месяца, после плановой прививки, появился тонус в мышцах.** К девяти месяцам дочка не научилась переворачиваться, сидеть. Я заволновалась. Пошли к районному детскому неврологу, он меня отругал: «Где раньше были?» **В год – диагноз ДЦП.** В два года у дочки начались приступы эпилепсии. Несколько лет врачи не могли подобрать противосудорожный препарат. Помог редкий препарат, который трудно достать в России. Приступы ушли, сейчас Вике нужна реабилитация. Дочка очень любит ходить с поддержкой под мышки. Вот бы ей самой научиться по квартире передвигаться! Вике нужны ходунки, специальные, для детей с ДЦП, с креплениями и поддержками. Нам выдали бесплатные, но они неудобные, тесные, дочь боится в них ходить. Прошу, помогите нам купить подходящую модель! Работает только муж, я все время с дочкой. Квартиры своей нет, снимаем. **Елена Попова, г. Байкальск.**

68. Русфонд. Ксюша Перязина, 3 года, детский церебральный паралич, требуется лечение. 197 800 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/47/7564>
Моя дочка родилась недоношенной, через неделю у нее произошла остановка дыхания – молоко попало в легкие, Ксюшу еле спасли, 30 дней она провела на аппарате искусственной вентиляции легких. Когда дочке было два месяца, она начала хорошо кушать, активно набирать вес, и к четырем – научилась лежать на животе и уверенно поднимать голову. Однако в полгода, **после того как Ксюше сделали плановую прививку, развитие замедлилось, врачи успокаивали: это оттого, что мышцы у нее еще слабенькие. Но к году дочь не только не начала сидеть и стоять, но и перестала держать голову. После обследования Ксюше поставили диагноз ДЦП.** Сейчас дочка по-прежнему не держит голову, не садится, не стоит и не говорит, но хорошо понимает обращенную к ней речь. Я узнала, что в Москве есть Институт медицинских технологий (ИМТ), обратилась туда, и мне ответили, что готовы помочь. Но оплатить лечение

мы не можем. Папа Ксюши от нас ушел и не помогает. Живем с моей мамой, которая работает учительницей, на ее зарплату и мое пособие по уходу за ребенком. Больше нам надеяться не на кого, помогите, пожалуйста, вылечить дочку! **Ольга Перязина, г. Лесозаводск.**

69. Русфонд. Саша Халаимов, 5 лет, органическое поражение центральной нервной системы, требуется лечение. 199 620 руб.<https://www.rusfond.ru/letter/70/11429>

В младенчестве проблем со здоровьем у сына не было, он хорошо развивался, рано начал ходить, говорить. **В два года, после прививки от полиомиелита, сын заболел. Поднялась температура, началась рвота, потом резко ухудшилась координация движений, ноги начали заплетаться. Сашу положили в Областную детскую больницу (Ростов-на-Дону). Врачи пояснили, что на фоне пониженного из-за прививки иммунитета у сына начал развиваться вирусный энцефаломиелит.** Произошло поражение спинного и головного мозга. Из больницы сына выписали с диагнозом «органическое поражение центральной нервной системы». На момент выписки Саша уже не мог ходить – его ноги были парализованы, сидел только с опорой, перестал говорить. Мы с сыном дома делали массаж, занимались лечебной физкультурой. Ездили в специализированные центры и клиники. Есть прогресс. Саша встал на ноги, снова ходит. Правда, пока только с поддержкой или в ходунках. Научился говорить по слогам. Сын развивается не только физически, но и интеллектуально: играет в логические игры, рисует. Необходимо продолжить лечение в московской клинике. Но нам с мужем не собрать сумму, необходимую для оплаты счета. Пожалуйста, помогите. **Елена Петелина, Чертковский район.**

70. Русфонд. Никита Иванов, 13 лет, сахарный диабет 1 типа, требуются расходные материалы к инсулиновой помпе. 136 157 руб.<https://www.rusfond.ru/letter/22/10803>

В три года после прививки Никите стало плохо, а врач говорила: «Лето, всем жарко, всем плохо». За два месяца сын потерял восемь килограммов. Малыш так обессилен, что с кровати встать не мог. В обморочном состоянии его доставили в Республиканскую детскую клиническую больницу (РДКБ, Уфа). Взяли кровь на анализ, а там сахар 25 ммоль/л при норме в 3,5–5,5. Никите стали колоть инсулин, делали до десяти уколов в день, от них на теле были сплошные синяки да шишки. Все эти годы диабет у сына протекает тяжело, начались осложнения. Страдают зрение, органы пищеварения, сосуды. Я вынуждена была ходить с сыном в школу, измерять сахар, делать уколы. Врачи сказали, нужно инсулиновую помпу установить. Хорошо, что мы это сделали. В этом году Никите аппендицит удаляли. И анестезиолог сказал, что без помпы тяжело было бы провести операцию. Но расходные материалы к прибору очень дорогие. Я одна воспитываю двоих сыновей, выйти на работу не могу, живем бедно. Помогите мне! **Елена Иванова, Башкортостан.**

71. Алина Исраилова, 4 года, детский церебральный паралич, требуется курсовое лечение. 199 200 руб.<https://www.rusfond.ru/letter/1/11566>

Об Институте медицинских технологий (ИМТ, Москва) я прочитала на сайте Русфонда и отправила туда документы дочери. Надеялась, хотя бы подскажут, как лечить Алину, ведь у нас руки опускаются. Что ни делали – бесполезно. Дочка родилась восьмимесячной. Перенесла гипоксию, не дышала. Несколько недель была между жизнью и смертью. В полтора месяца перенесла операцию под общим наркозом (пробили пробку в желчевыводящих путях). Потом все вроде бы пошло на лад: Алина развивалась с небольшим отставанием. **А в два с половиной года сделали прививки, дочка резко утратила все навыки, перестала откликаться на имя и реагировать на окружающих, ноги начали заплетаться. Мы помчались по врачам, но лечение не назначали, а медкарта Алины исчезла.** Спасали дочь в Новосибирске. Мы сняли там жилье. Опробовали всевозможные варианты лечения, но умственное развитие дочки на уровне двухлетки, речи нет, мышцы слабые, память плохая. **Был один судорожный приступ, и эпилептичность мозга сохраняется.** Сейчас вся надежда на

докторов ИМТ, они готовы нас принять. Мы живем в общежитии, сын школьник, муж без постоянной работы. **Дарима Мункуева, Красноярский край.**

72. Уля Лукьянова, 6 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 620 руб.

<https://www.rusfond.ru/letter/1/11408> У моей новорожденной малышки возник реус-конфликт крови (у меня реус отрицательный, а у Ули – положительный). **А ей при этом сделали прививку от гепатита. И билирубин превысил все критические нормы! Это сказалоь на развитии дочки – в год Уля не ползала, не ходила. В Детской областной больнице ей поставили диагноз ДЦП.** Мы обращались в медицинские центры в Самаре, Калуге, Москве. В Институте медицинских технологий (ИМТ) лечимся уже три года. Сначала сами платили за лечение, потом вы помогли. Огромное спасибо! Результат есть. Уля ходит, даже по лестнице сама поднимается, умеет кружиться, прыгать на одном месте. Очень любит наряды менять, но пуговицы и молнии еще не может застегивать из-за слабой моторики рук. До сих пор мучают гиперкинезы (навязчивые движения. – **Русфонд**). И речь плохая. Нам нужно продолжать лечение, а средств нет. Пожалуйста, помогите нам! **Галина Лукьянова, Смоленская область.**

73. Аня Аввакумова, 9 лет, детский церебральный паралич, требуется курсовое лечение. 199 200 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/1/11463>

Дочка родилась здоровой, **а на вторые сутки после прививки от гепатита ее состояние резко ухудшилось.** Из Великого Устюга на вертолете отправили в Вологду, в реанимацию Детской областной больницы. Из неофициальных разговоров с врачами я узнала, что Аня перенесла остановку сердца, клиническую смерть, но это не зафиксировано. В девять лет – уровень трехмесячного ребенка: дочка не сидит, не говорит, ест только мягкую пищу. **У Ани тугоухость, поставили слуховой имплант, но мы не знаем, слышит ли она.** Гипертонус мышц такой, что я порой не могу раскрутить сцепленные руки и ноги. Мучают гиперкинезы (самопроизвольные движения. – **Русфонд**), из-за них Аня не может спать. Ее обследовали в разных клиниках, назначали лечение, пытались реабилитировать. Ничего не помогло. Единственная надежда – Институт медицинских технологий (Москва), там разработаны уникальные методики лечения. Но деньги на него мне не собрать. Детей трое, муж оставил нас много лет назад. Живем на пенсии и пособия. Пожалуйста, помогите! **Наталья Аввакумова, Вологодская область.**

74. Русфонд. Бажи Исаева, 7 лет, детский церебральный паралич, требуется курсовое лечение. 199 200 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/22/8552>

Однажды Русфонд помог нам собрать деньги на лечение дочери в Институте медицинских технологий (ИМТ). За это всем добрым людям огромная благодарность. Дочери-погодки родились здоровыми. Старшая нормально перенесла плановые прививки, **а Бажи – младшая – за полгода перестала двигаться, ослепла и замолчала. В прошлом году на фоне высокой температуры у нее случились тяжелые судорожные приступы.** Местные врачи нам ничем не смогли помочь. А после двух курсов в ИМТ есть положительный результат: Бажи ползает, уверенно сидит и ходит, держась за руки! Специалисты ИМТ считают, что дочка сможет ходить самостоятельно. Умоляю, помогите продолжить лечение! Муж инвалид, получил осложнение на сердце и суставы после ангины. Я иногда подрабатываю – раздаю рекламные листовки. **Валида Исаева, Дагестан**

75. Русфонд. Тамир Тагиров, 7 лет, органическое поражение центральной нервной системы, требуется коляска. 107 761 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/1/11268>

Тамир родился здоровым, развивался нормально. **А в три месяца, после прививки, развитие остановилось, малыш перестал делать то, чему научился: переворачиваться, держать голову, пытаться сесть. Тело стало будто ватное.** Берешь на руки, а он даже не

пытается, как раньше, ухватиться. Мы забили тревогу, но врачи не реагировали, говорили, что после прививки такое бывает, скоро все нормализуется. Ни куча назначенных лекарств, ни массажи не восстановили сына. Тамир научился лишь сидеть и немного ползать, не говорит. Для прогулок и поездок в клинику нам нужна коляска. Органы социальной защиты выдали коляску, но она неудобная: громоздкая, в лифт не входит. Каждый раз приходится доставать из нее Тамира, а он весит 20 килограммов. Сын из этой коляски выскальзывает, падает. Для детей-инвалидов есть специальная модель «Макларен». У нее удобное сиденье, фиксаторы, регулируемая подножка, но купить ее мы не можем. Я не работаю, муж получает 14 900 руб., младшему сыну четыре года. Помогите нам! **Ольга Ворожейкина, Башкортостан.**

76. Света Назарова, 3 года, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 620 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/1/10168> Наша вторая дочка родилась раньше времени, ее два месяца выхаживали в больнице. **В шесть месяцев после прививки у Светы начались судороги.** Она дергалась, закатывала глаза, теряла сознание. В Областной детской клинической больнице (Новгород) назначили лечение. Купировать приступы удалось только максимальной дозой препарата. Мозг был настолько подавлен, что дочка не развивалась: голову не держала, не переворачивалась, ничем не интересовалась. Благодаря вам мы в прошлом году попали в Институт медтехнологий (ИМТ). Света окрепла, научилась стоять у опоры, лучше говорит. Лечение нужно продолжить. Помогите! **Марина Назарова, Новгородская область.**

77. Арина Кугубаева, 7 лет, симптоматическая эпилепсия, требуется установка стимулятора вагуса (блуждающего нерва). 1 200 150 руб.

<https://www.rusfond.ru/letter/54/10439> Дочь больна с рождения. В роддоме после прививки от гепатита и туберкулеза у Арины случился аллергический отек, поднялась температура. А еще через пару дней нам удалили кефалогематому (образование из крови, скопившейся под надкостницей. – **Русфонд**). Эту процедуру нам пришлось проходить дважды. И все равно мне верилось, что все будет хорошо. Первые месяцы жизни Арина развивалась, пусть и с задержкой. Она научилась держать голову, переворачиваться со спины на живот. В четыре месяца нам назначили повторную прививку. И снова осложнения – воспалился лимфатический узел. Арину лечили серьезными препаратами, и в результате она не только перестала развиваться, но и потеряла все ранее приобретенные навыки. В год ей диагностировали поражение центральной нервной системы, а в два года у Арины начались эпилептические приступы. С тех пор Арина принимает различные противосудорожные средства, но эффекта нет – приступы следуют один за другим. Кроме того, лекарства вызывают массу побочных эффектов. Из-за бесконечных судорог Арина до сих пор не стоит, не ходит и не разговаривает. Нам может помочь стимулятор вагуса – прибор, блокирующий приступы, но квоты на его установку исчерпаны, а у нас нет времени ждать. Помогите, пожалуйста! **Лариса Кугубаева, Башкортостан.**

78. Ваня Задружный, 2 года, острый миелобластный лейкоз, спасут трансплантация костного мозга и лекарства. 2 430 658 руб.

Все мамы больных ребятишек задумываются о причинах болезни. Горожане чаще всего подозревают плохую экологию: выбросы предприятий, выхлопные газы... Но Задружные живут в селе, да с таким названием, какое есть у сел и деревень чуть ли не во всех областях России, а то и в каждом районе: Кузнецово. Какая у них там экология? Пестициды и гербициды. Это только горожанам кажется, что они вредные. А в деревне-то как без них? **В общем, деревенские мамы напирают на вред прививок. Вот и Светлана считает, что болезнь запустилась из-за них.** Врачи убеждают: это совпадение, лейкоз просто проявился в это время, а в Ване он уже был. Как такое понять? Почему он в Ване уже был? Как он в Ване поселился? Наследственное? И давай Светлана перебирать всю родню со своей стороны и со стороны мужа Дениса. И давай подозревать тех предков, которые умерли по неизвестной

причине. А у мужа в родне кто-то детдомовский был, там вообще наследственность – темный лес!

Зряшное это для мам дело – причины искать. **Пусть этим ученые занимаются.**

79. Кирилл Бакушев, 17 лет, криптогенная эпилепсия, требуется обследование и лечение. 192 808 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/70/10347>

Приступы у сына начались полгода назад. **Кириллу по ошибке сделали лишнюю прививку от свинки**, это выяснилось позже. В тот день сын плохо себя почувствовал, все время хотел спать. А через пару ночей у Кирилла **случился приступ – он был без сознания, мотал головой и что-то невнятно говорил**. Мы вызвали «скорую», сына отвезли в больницу, обследовали, но не смогли понять причину случившегося. Кирилла переводили из одной ростовской больницы в другую, но врачи не могли выяснить, из-за чего произошел приступ. А припадки стали происходить все чаще и сильнее. Кирилл периодически стал забываться, не узнавал близких. До этого случая у сына никаких проблем со здоровьем не было, он нормально рос и развивался, учился, занимался спортом. Врачи предполагают у Кирилла эпилепсию, говорят, что ему необходимы высокотехнологичные обследования, которые в Ростове-на-Дону провести нет возможности. Нас направили в Институт мозга человека (ИМЧ) имени Н.П. Бехтеревой в Санкт-Петербурге. Однако за счет бюджета будет оплачена лишь часть обследований, оставшуюся сумму нам надо заплатить самим. А у нас нет таких средств. Растим двоих детей, из-за болезни Кирилла мне пришлось уйти с работы, живем на небольшую зарплату мужа. Помогите, пожалуйста, спасти сына! **Светлана Бакушева, Ростов-на-Дону.**

80. Егор Наджиев, 2 года, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 740 руб.

<https://www.rusfond.ru/letter/1/10042> До трех месяцев Егор развивался нормально, **а после прививки стал плаксивым, нервным, не спал сутками, начал отставать в развитии, к году так и не научился садиться и вставать. Я обратилась в медцентр, у сына диагностировали ДЦП, назначили лечение**. Мы делали все, что могли, но Егор до сих пор едва ходит, то и дело падает, левую ногу ставит на носок. Сидит лишь с опорой, спину не держит. А умственное развитие в норме, говорит Егор фразами. Помогите нам попасть в Институт медтехнологий (ИМТ)! Мы с двумя детьми живем на небольшую зарплату мужа и пенсию Егора. **Юлия Наджиева, Архангельская область.**

81. Раниль Лукманов, 7 лет, криптогенная эпилепсия, требуется установка стимулятора блуждающего нерва. 1 200 000 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/22/9772>

Первый судорожный приступ у сына случился в два года. **Сразу после плановой прививки, вакцины АКДС (комбинированная вакцина против дифтерии, столбняка и коклюша. – Русфонд)**, Ранилю стало плохо – поднялась высокая температура. Педиатр успокаивал, говорил, что это реакция на прививку и быстро пройдет. Но через два дня у ребенка начались судороги. Нас на «скорой» доставили в Буздякскую центральную районную больницу, а затем – напрямиком в Уфу, в Республиканскую детскую клиническую больницу (РДКБ). Здесь диагностировали эпилепсию. С тех пор Раниль на противосудорожных препаратах. Но они мало помогают – судороги мучают моего мальчика десять раз на день. В прошлом году Ранилю сделали операцию – переднюю каллозотомию (рассечение соединения полушарий головного мозга. – **Русфонд**). Сказали, что у большинства пациентов частота приступов уменьшается. Судороги действительно отступили, но всего на месяц. Приступы изматывают ребенка, отнимают все силы. Лекарства вызывают вялость, сонливость, они очень токсичны. Раниль жалуется на головные боли, сильно страдает память – он забывает названия предметов, имена, цифры. Кроме того, у сына плохо функционирует правая рука, он не может держать ложку. Врачи считают, что стимулятор вагуса – единственный шанс для Раниля. Он позволит купировать приступы, сын сможет полноценно жить и развиваться. Я не работаю, так как сын нуждается в постоянном уходе, у мужа последние полгода не было работы. Помогите подарить

сыну счастливое детство, которого у него никогда не было. **Зухра Лукманова, Башкортостан.**

82. Владик Дмитриев, 7 лет, детский церебральный паралич, симптоматическая эпилепсия, требуется инвалидное кресло-коляска. 210 000 руб.

<https://www.rusfond.ru/letter/22/7535>

Владик родился в срок. Врачи в роддоме не выявили у него никаких нарушений здоровья. **Но на четвертый день сыну сделали прививку от гепатита, и это спровоцировало кровоизлияние в мозг.** Мы начали лечение сына практически сразу. За семь лет Владiku пытались помочь в семи разных клиниках и реабилитационных центрах. Мы ни на минуту не опускали руки, радовались каждому маленькому успеху сына. Но Владик, к сожалению, значительно отстает в развитии. Он не ходит, не говорит. Стоять может только с поддержкой. Случаются эпилептические приступы. При этом наш сын – любознательный мальчик, готов часами слушать сказки, любит разглядывать картинки в книжках. А прогулки для него – самая большая радость. Но для прогулок нам нужно специальное кресло-коляска. Купить его сами мы не в состоянии. Муж работает экскаваторщиком, я сижу дома с Владиком. У нас есть еще старшая дочь-школьница. Пожалуйста, помогите! **Татьяна Дмитриева, Курская область.**

83. Карина Саитова, 7 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 740 руб.

<https://www.rusfond.ru/letter/22/9943>

Дочка родилась раньше срока, первую неделю жизни провела на аппарате искусственной вентиляции легких. А потом еще два месяца была в отделении патологии недоношенных. Дома я стала замечать, что дочка отстает от сверстников – в четыре месяца она еще не держала голову. Но врачи списывали все на недоношенность, успокаивали, говорили, что Карина все наверстает. И дочь действительно научилась держать голову, ползать, даже начала присаживаться. **Но в девять месяцев, после прививок от гепатита, полиомиелита и АКДС ребенок в развитии как будто остановился.** В год у дочки диагностировали детский церебральный паралич. Мы сразу приступили к лечению, но вскоре нас ждал еще один удар: оказалось, что у Карины подвывих тазобедренных суставов. И никто не знает, сможет ли ребенок когда-нибудь ходить. Дочка перенесла в общей сложности семь операций на суставы, стопы и мышцы. Целых полтора года она была в гипсе, но вытерпела, потому что очень хочет ходить самостоятельно. Карина научилась стоять у опоры и перешагивать, держась за брусья. Но самостоятельно пойти пока не может – мешает тонус мышц. Недавно мы обратились в Институт медицинских технологий (ИМТ) в Москве, врачи согласились нам помочь. Но денег на лечение у меня нет – муж ушел от нас, не помогает. Мы живем на мою скромную зарплату и пенсию Карины по инвалидности. Помогите! **Елена Саитова, Башкортостан.**

84. Артем Мухамбетов, 9 лет, синдром Веста, симптоматическая эпилепсия, требуется лечение. 199 740 руб.<https://www.rusfond.ru/letter/53/9108>

Неврологические проблемы у сына начались в десять месяцев, после того как ему сделали плановую прививку. Буквально на следующий день Артем упал в обморок, у него начались судороги. Врачи долго не могли определить, что с моим ребенком, поставить диагноз. Я много занималась лечением сына, он научился ходить, говорить и радоваться жизни. Надо продолжать лечение. Но мы с сыном беженцы из Донецка, сейчас живем в Крыму. В июле едва вывезла Артема из-под бомбежек. Я узнала про московский Институт медицинских технологий (ИМТ), где лечат детей с такими же проблемами, там могут помочь. Но из-за тяжелого материального положения я не в силах оплатить лечение. Я пока не нашла работу, мы с сыном не получаем ни пособие, ни пенсию, все документы в процессе оформления. Прошу, помогите! **Ирина Зайцева, г. Симферополь.**

85. Степа Зюкалин, 6 лет, хроническое заболевание почек, спасет лекарство. 146 100 руб.

<https://www.rusfond.ru/letter/17/10354>

Когда сыну было три года, ему сделали прививку, и в тот же день у него возникли отеки на лице. А через день у Степы сильно отекло все тело, он плохо себя почувствовал, ему стало трудно дышать. На «скорой» сына доставили в больницу. Врачи долго не могли определить, что со Степой, потому что отечность не проходила, анализы были плохими. И сына переводили из одной больницы Улан-Удэ в другую (мы жили тогда в Бурятии). Спустя четыре месяца Степу отправили в детскую больницу в Иркутске, там сделали биопсию почки. Выяснилось, что у сына серьезные нарушения в работе почек – нефротический синдром. Врачи назначали лечение гормонами, которое поначалу облегчило состояние Степы. Но потом отеки стали еще сильнее. Нас направили на обследование в Москву, в Институт педиатрии имени Н.И. Пирогова. Там сыну назначили препарат майфортик! **Виктория Зюкалина, Зеленодольский район.**

86. Сережа Пелипенко, 9 лет, криптогенная фокальная эпилепсия. 106 600

руб. <https://www.rusfond.ru/letter/65/9934> Роды у меня были очень тяжелыми, сын родился синим, голова деформирована. Развивался с отставанием. **В год сделали прививку. И случилась беда!** Температура 39, на ее фоне начался приступ: малыш окаменел, перестал дышать, посинел. Мы думали, потеряли сына, но он очнулся. Его в больницу забрали, там произошел второй приступ. С тех пор врачи выписывают то одно лекарство, то другое. Сначала легче становится, потом приступы возвращаются. Иногда до 20 приступов в день. Из-за них Сережа отстает в развитии, до сих пор не умеет читать и писать. Мы были на грани отчаяния! Но в прошлом году попали на обследование в центр диагностики «Планета Мед», к доктору Генералову. Он подобрал терапию, купировал приступы, их уже год нет. Теперь нужно контролировать очаги эпиактивности, проводить обследования, в том числе электроэнцефалографию. Это дорого. Я не работаю, за Сережей и маленькой дочкой ухаживаю. Живем на зарплату мужа. Помогите спасти сына! **Анастасия Пелипенко, Москва.**

87. Алеша Юсиков, 10 лет, криптогенная эпилепсия, спасет установка стимулятора

1 200 000 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/22/9333> Сын родился здоровым. **Но в месяц, после прививки, Алеше стало плохо, он весь покрылся синими пятнами.** На «скорой» его доставили в детскую больницу в Уфе. Оказалось, сын перенес **кровоизлияние в левое полушарие** мозга. Врачи едва спасли его. После выписки из больницы Алеша довольно быстро восстановился. Сын рос и развивался согласно возрасту, пошел в первый класс. Но в семь лет у Леши случился первый судорожный приступ. Вскоре они стали повторяться все чаще. Сыну поставили диагноз «эпилепсия». Мы проходили обследования у разных специалистов, но никакие лекарства не помогли. Алешу продолжают мучить судороги, он уже утратил многие навыки: почти перестал разговаривать, разучился читать, писать и считать. После припадка сын подолгу не может прийти в себя, не узнает даже нас, родителей. Единственный шанс для Леши – это стимулятор блуждающего нерва. Операцию по установке проведут бесплатно, но надо оплатить сам прибор. А он стоит очень дорого, нам не собрать такую сумму, у меня зарплата небольшая. Плюс Лешина пенсия по инвалидности. На это и живем. Жена не работает, занимается сыном. Помогите! **Дмитрий Юсиков, Башкортостан.**

88. Максим Ермаков, 13 лет, сахарный диабет 1 типа, требуется инсулиновая помпа и расходные материалы к ней. 199 676 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/22/9414> Сын родился здоровым, развивался нормально. **Но в год после плановой прививки** он потерял сознание, а кожа в области носа и на пальцах рук у него внезапно потемнела. Такой приступ повторился на следующий день. Я вызвала «скорую», сына доставили в больницу. Врачи предположили, что у Максима эпилепсия, назначили лечение. Приступы прекратились, сын продолжал принимать прописанные ему лекарства. **В шесть лет, после очередной плановой прививки,** у Максима опять начались обмороки. Нас направили в Уфу, в Республиканскую

детскую клиническую больницу (РДКБ), сделали анализы. И оказалось, что уровень сахара в крови у сына почти в шесть раз выше нормы. Максиму поставили диагноз «сахарный диабет», выбрали вид и дозировку инсулина. С тех пор мы делаем до четырех уколов в день, соблюдаем строгую диету. Но от скачков глюкозы это не спасает. У Максима стали часто болеть ноги, он жалуется на резь в глазах. Врачи рекомендуют установить сыну инсулиновую помпу. Но в получении помпы по квоте мне отказали. А самостоятельно ее оплатить мы не можем, растим двоих детей, наших с мужем зарплат хватает лишь на самое необходимое. Пожалуйста, помогите! **Валентина Ермакова, Башкортостан.**

89. Вика Пунаржи, 6 лет, симптоматическая фокальная эпилепсия, требуется лечение в клинике Шен (Фогтаройт, Германия). 1 992 800 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/22/7729> Из роддома дочку выписали с диагнозом «церебральная ишемическая энцефалопатия», но лечение не назначили. Вика развивалась нормально: переворачивалась, садилась, вставала. **А после плановой прививки у нее появились эпилептические приступы, дочка утратила все навыки.** Мы лечились в Нальчике, Ставрополе, Москве – безрезультатно. Только терапия, назначенная в Институте детской неврологии и эпилепсии (Москва), немного помогла. Но после прекращения приема препаратов приступы возобновились, стали частыми и изматывающими. Врачи посоветовали обратиться в немецкую клинику Шен. Деньги на лечение частично собрали сами, частично помогла городская администрация. Лечение в Германии оказалось эффективным, Вика теперь садится, ползает, держит предметы. Но приступы по ночам возобновились, и нам снова нужна консультация, а мы финансово истощены. Работает только муж, у нас еще дочка есть. Пожалуйста, помогите нам! **Елена Пунаржи, Кабардино-Балкария.**

90. Арина Петросян, 2 года, симптоматическая эпилепсия, синдром Веста, требуется лечение в клинике Шён (Фогтаройт, Германия). 2 766 779 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/22/8431> Родилась Арина здоровой, научилась гулить, улыбаться, игрушки держать. **В три месяца ей сделали плановую прививку, а на следующий день начались судороги: дочка вздрагивала, вскидывала ручки, изгибалась. Нас положили в больницу, начали обследовать, толком ничего не выявили, прописали противосудорожное лекарство.** Поначалу приступы сократились, а потом возобновились с новой силой, до 35 раз в сутки, с криками, плачем. Дочка перестала реагировать на что-либо, улыбаться. При очередном обследовании врачи поставили диагноз «синдром Веста». Возили Арину в Москву, здесь нам назначили новые препараты. Сейчас приступы сократились, но стали более глубокими. Арина не ходит, не говорит, нет контакта «глаза в глаза». Помочь ей могут только в Германии, но выставленный счет нам никогда не оплатить. У нас трое детей, младшему год, я не работаю, муж – фотограф. Помогите! **Наталья Кан, Сахалинская область.**

91. Влад Дьяконов, 12 лет, сахарный диабет 1 типа, требуется инсулиновая помпа и расходные материалы к ней. 199 676 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/49/9423> Болезнь у сына обнаружили, когда ему было полтора года. **После плановой прививки у Влада поднялась высокая температура, началась сильная рвота. Мы лечились дома под наблюдением сельского фельдшера. Но состояние сына ухудшалось – он отказывался от еды, резко похудел, кожа у Влада стала совсем сухой. С подозрением на диабет нас направили в Якутск, в Республиканскую больницу № 1 (РБ № 1).** Анализы показали, что уровень сахара в крови у сына в три раза выше нормы. Врачи выбрали дозу инсулина. С тех пор мы делаем до пяти уколов в день, регулярно измеряем сахар, дважды в год ездим на обследование и лечение в Якутск. Однако справиться с диабетом не удастся. Начались осложнения: у Влада возникли проблемы с почками, падает зрение – поражены сосуды глаз и развивается катаракта. Из-за болезни учеба дается сыну непросто, но он старается, учится на одни пятерки. Врачи советуют установить сыну инсулиновую помпу. Но за счет бюджета в республике помпы не выдают. А оплатить ее сами мы не можем, так как воспитываем троих

сыновей, муж безработный, живем на мою зарплату нянечки детского сада и пенсию Влада по инвалидности. Помогите, пожалуйста! **Александра Иванова, Намский район.**

92. Максим Бачурин, 8 лет, детский церебральный паралич, эпилепсия, требуется лечение. 199 900 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/22/8095> Беременность протекала нормально, роды начались вовремя, сын родился здоровым. Но **в три месяца после плановой прививки Максим ослаб, развитие затормозилось.** В полгода не сидел, в год не ползал и не вставал. Тогда и поставили диагноз «детский церебральный паралич». К тому же выявили эпилепсию, хотя приступов еще не было. Я считала, что лечение, которое нам проводят в областной больнице, единственно возможное. Но позже в интернете узнала про различные реабилитационные центры, год назад впервые повезла Максима на лечение в Москву, для этого кредит брали. Потом еще два раза ездили. Теперь сын сидит, стоит на коленках, поднимается, держась за опору, ходит с поддержкой или в ходунках, но у него плохая моторика и речи нет. Недавно узнали про Институт медицинских технологий (ИМТ), нас готовы там лечить, но платно. Детей в семье двое (младшему два года), я не работаю, а у мужа зарплата 25 тыс. руб. Пожалуйста, помогите нам! **Татьяна Бачурина, Ростовская область.**

93 Ева Карташова, 4 года, сахарный диабет 1 типа, требуется инсулиновая помпа и расходные материалы. 199 676 руб. <https://www.rusfond.ru/letter/47/9073> Диагноз дочке поставили три года назад. Ева стала сильно уставать и потеть во время еды, у нее появился запах ацетона изо рта. Я обратилась к педиатру, **но та отправила нас на плановую прививку**, сказав, что ничего серьезного. На следующий день после прививки Еве стало плохо, нас госпитализировали в Краевую детскую клиническую больницу, где обнаружили пневмонию. Однако лечение не помогало, состояние дочки ухудшалось, Еву положили в реанимацию. Сделали анализы, и оказалось, что уровень сахара в крови у дочки в пять раз выше нормы! На «скорой» Еву перевезли в Приморский краевой центр диабета и эндокринных заболеваний, она была в состоянии, близком к коме. Врачи назначили дозу инсулина, рекомендовали строгую диету. С тех пор мы делаем до двенадцати уколов инсулина в день, каждые два часа измеряем уровень глюкозы. Но все наши усилия не спасают от скачков сахара. Врачи рекомендуют установить инсулиновую помпу. Но в получении помпы за счет бюджетных средств мне отказали. А оплатить ее сама не могу, так как из-за плохого самочувствия дочки вынуждена была уйти с работы, живем на мое пособие и Евину пенсию по инвалидности. Помогите! **Ксения Карташова, г. Владивосток.**

94,95, 96 - дети, получившие онкологические заболевания и сахарный диабет после вакцинации. Имеется подтверждающая документация из онкоцентра и данные из карточки ребенка.

| Фамилия и имя ребенка | Город | Диагноз | Телефон |
|--|-----------------------------------|--|---------|
| 94.Сермяжко Мирослав Юрьевич, мама Татьяна | г. Вилейка, Вилейская поликлиника | Аутоиммунное заболевание после прививок, есть эпикриз из онкоцентра | Татьяна |
| 95.Мурыгин Степан Степанович, мама Эльвира Сергеевна | Красноярский край, п. Абан | Иммунная тромбоцитопения пурпура острое течение, после прививки от гемофильной инфекции | Эльвира |
| 96.Георгий Шлёнский, папа Сергей | г. Ярославль | через 9 дней после прививки АКДС гипогликемическая кома с диагнозом сахарный диабет 1 типа , осложнённый кетоацидозом | Сергей |

4. Мнения врачей по вопросу вакцинопрофилактики

Беседа с врачом-иммунологом д.м.н. Г.Б.Кирилличевой.

<http://www.rifinfo.ru/news/21944>

Галина Борисовна Кирилличева более 30 лет занимается изучением влияния иммунотропных средств (иммуномодуляторов и вакцин) на все системы организма и пришла к неутешительному выводу: массовая вакцинация и бездумное использование иммуномодуляторов постепенно уничтожают резистентную (устойчивую к инфекциям) прослойку общества.

Эксперименты проводились во Всесоюзном противочумном институте «Микроб», а также в лаборатории естественного иммунитета НИИ эпидемиологии и микробиологии имени Гамалеи при РАМН. Воздействуя на иммунитет, мы, тем самым, вызываем нарушения и в иммунной, и в нервной, и в эндокринной системах, - уверена Галина Борисовна. "Человеческий организм обладает уникальными адаптационными способностями, многоуровневым типом адаптации, но, к сожалению, даже такой совершенный организм не выдерживает навязываемой вакцинами нагрузки. Ведь введение вакцин начинается сразу же после рождения, когда организм еще не готов к подобным атакам извне! Поэтому одним из самых серьезных осложнений вакцинации является срыв адаптации организма, вызывающий тяжелейшие расстройства, вплоть до аутоиммунных и онкологических заболеваний. Говоря простым языком, мы променяли корь и краснуху на рак и лейкемию".

Врач-педиатр Ольга Игоревна Калитеевская

Вакцины гораздо опаснее лекарств, потому что лекарства получают не все дети, а вакцины почти все. Самое обидное, что небольшой процент здоровых детей – достояние, можно сказать, нации, разрушается прививками. Когда-то, двести лет назад, человечество искало средство борьбы с повальными болезнями, уносившими множество жизней. Методом проб и ошибок средство было найдено. Справились с эпидемиями натуральной оспы, чумы и холеры, когда стали хоронить умерших вдали от источников воды, устроили системы водоснабжения и канализации, организовали санитарное просвещение населения. Одним из путей поиска – к сожалению, тупиковым, была разработка вакцин. Уважаемый читатель, признайтесь себе честно, вы не заболели чумой и холерой благодаря прививкам? Нет, таких прививок Вы не получали. А натуральной оспой – благодаря прививке? Вопрос риторический. Давайте посмотрим, с чего всё начиналось. Применение вакцин распространилось сначала в Англии. Не буду пересказывать историю борьбы населения с этим злом. Отошлю к книге историка медицины А. Котока, защитившего диссертацию в Европе по истории медицины. Приведу только маленький пример из его книги. Английским врачам очень нравилась вакцинация, доктор Коток приводит переписку двух коллег-врачей, один советует другому обязательно заняться прививочным делом, ведь визит врача стоит 5 шиллингов, вакцина еще 5 шиллингов, в целом доход возрастает вдвое. Практичными людьми сразу было понято, что прививки – золотое дно. Но настоящее Эльдorado началось, когда законы о прививках стали приниматься правительствами, а деньги на них выделяться из бюджетов стран. Любому обывателю известно, что производство лекарств – самое доходное на свете дело, более выгодное, чем производство оружия. Но количество производимого лекарства ограничивается количеством больных людей – остальное не будет раскупаться. И лишь вакцины можно производить бесконечно, вводить их больным и здоровым, и повторно, и вновь. Небольшая предварительная рекламная кампания, несколько кадров из реанимационного отделения, несчастные больные с трубочками в носу и во рту, - и все, пугливое население обработано и бежит прививаться от новой заразы – птичьего гриппа.

Через год будет – гарантирую! – тараканий лишай, через два года – крокодилий понос, и так далее, по нарастающей. То, что вакцинаторы нас не оставят в покое, совершенно очевидно, слишком большие деньги это приносит. Годовой доход компании «Мерк» только на одной вакцине от вирусного гепатита В – МИЛЛИАРД долларов. Сравните эту сумму с годовым бюджетом небольшого европейского государства, и Вам станет ясно, откуда берутся деньги на промывание мозгов потребителей, кем финансируется исследование безопасности и эффективности вакцин, кто обучает врачей и так далее. И если у истоков прививочного дела стояла благородная задача борьбы со смертельными болезнями, то в наше время – через 200 лет – когда и в помине нет ни чумы, ни холеры, никто даже не может объяснить, зачем нужны прививки от ветряной оспы, от краснухи, безобидных болезней! Сказать прямо: «для нашего обогащения» – стесняются, выдумывают туманные причины: для сокращения выплат по больничным листам и прочую ерунду. Необходимости-то нет никакой! Много лет в нашей стране существует стихийное движение трезвомыслящих родителей. Меня и мою сестру мама не привила по совету участкового врача (в неофициальной беседе, разумеется). Таких, как я, много. Многие врачи не прививают своих детей, особенно врачи стационаров. Одна моя пациентка, архитектор по специальности, на возмущенный вопрос участкового врача, почему у её трёх дочерей ни одной прививки, спокойно разъяснила свою позицию. Доктор быстро перестала кипятиться и спросила с пониманием: «Вы врач?» Пациентка из Москвы, недавно родившая четвертого ребёнка, по недостатку времени и желания редко посещает детскую поликлинику и на упрек участкового доктора ответила, оправдываясь, «мы так редко болеем...». В ответ неожиданно услышала: «Ну ещё бы! Ни одной прививки!» Ещё пример. Несколько лет назад ко мне обратилась пациентка из областного города М. с такой сильной аллергией у дочки, что в городе М. развели руками: «у нас такое не лечат...» Молодая мама с пониманием отнеслась к моей просьбе воздержаться от прививок на неопределенно долгое время, лечение быстро принесло результат. Но из-за проблем с устройством в детский сад мать пыталась получить в своём городе официальный медотвод от прививок. Естественно, ей все отказывали: кожа чистая, противопоказаний к прививкам нет. Мать дошла до главного педиатра города. Та выслушала её внимательно и сказала: «официальный медотвод Вам никто не даст, в том числе и я. Выходите из положения сами. Скажу только, что мои собственные дети и внуки не имеют ни одной прививки». Эта мама послушала совета и «вышла из положения», также, как и множество других ей подобных. Из разговора молодых мам на детской площадке: «Ты делаешь прививки или покупаешь?» Комментарии, как говорится, излишни. Предвижу классическое, навязшее в зубах, возражение: «вот из-за таких и распространяются инфекции!» Десятки раз в самых разных публикациях встречала такую версию: появление дифтерии в 90-х годах было вызвано частыми отказами от прививок несознательными гражданами. Это откровенная ложь. Любая мать знает, что существуют две вакцины от дифтерии: АДС – ассоциированная дифтерийно-столбнячная и АКДС – ассоциированная коклюшно-дифтерийно-столбнячная. Наибольшие нарекания вызывает именно АКДС большим количеством осложнений со стороны нервной системы. Детям с тяжёлыми формами энцефалопатии всегда давался медотвод от АКДС. Те «несознательные» мамочки и доктора, которые желали уберечь нервную систему ребёнка, всегда отказывались именно от АКДС в пользу АДС. Несмотря на это, эпидемии коклюша почему-то не произошло. Чтобы инфекции не распространялись, необходимо нечто совсем иное – слаженная работа эпидслужб, раннее выявление и изоляция больных, строгий контроль за чистотой воды и другие санитарно-эпидемиологические мероприятия. Они требуют хорошей организации и гораздо меньших материальных затрат и имеют главное преимущество: сохранение здоровья населения, прекращения опытов над иммунитетом людей. Коротко говоря, с заразой нужно бороться вне человеческих организмов, а не внутри их. Нельзя превращать людей в поле боя медицинских служб с заразными бактериями. Горестный итог повсеместной вакцинации не оценен по-настоящему. Здоровье населения катастрофически падает. Со мной в школе училась Таня Плотникова – девочка, больная бронхиальной астмой. Одна на тысячу учеников. Сейчас больной бронхиальной астмой ребёнок есть в каждом классе. Количество больных сахарным диабетом удваивается каждые 10 лет.

Установлена связь прививки от свинки с заболеваемостью сахарным диабетом, но об этом не знают не только пациенты, но и врачи. Информация на эту тему не афишируется, соответствующая литература не переводится на русский язык, не издается. Все аутоиммунные болезни распространились чрезвычайно. При этих болезнях иммунитет нарушается так, что начинает работать против собственного организма. Общая черта всех аутоиммунных болезней – неуклонное прогрессирование, тягостные симптомы, неэффективное лечение, направленное лишь на снятие некоторых симптомов и имеющее множество осложнений. Статистически добавление в прививочный календарь одной-двух прививок всегда влечет за собой увеличение частоты аутоиммунных болезней. Эксперименты над иммунитетом не проходят бесследно! Детские инфекционные болезни так и называются, они должны быть перенесены в детстве. Прививки отодвигают их на более поздний возраст, когда они переносятся гораздо тяжелее. Если человек не переболел детскими инфекциями, он более подвержен в зрелом возрасте и в старости целому ряду очень тяжёлых заболеваний. На эту тему существуют серьёзные исследования, но они также мало кому известны. Существует подробная и хорошо аргументированная литература на эту тему. Отсылаю заинтересованного читателя к книге московского вирусолога Галины Петровны Червонской «Прививки. Мифы и реальность». Она подробно останавливается, в частности, на составе вакцин, подчёркивая, что вакцины загрязнены и остатками сред, на которых выращивались (например, обезьяньи почки), и антибиотиками, убивающими микробы, существовавшие на этих самых обезьяньих почках, и опаснейшими консервантами, содержащими ртуть и алюминий. Автор предостерегает: любая вакцина – это сложный химико-биологический конгломерат, введение которого непосредственно в кровь всегда вызывает непредвиденные последствия, в том числе отдалённые. Рекомендую изучить труды доктора А.Котока.

**Михаил Сватковский - кандидат медицинских наук
Врач ортопед, флеболог, педиатр**

https://vk.com/away.php?to=http%3A%2F%2Fnew-variant.ru%2Farchives%2F18251&post=39953390_1660&cc_key=

Первый врач, который по личной инициативе провел собственное исследование здоровья школьников при поддержке департамента образования области. Результаты явно озадачат родителей, у которых часто болеют дети – причем без видимых причин. Впрочем, Михаил Сватковский считает, что полученные цифры должны озадачить всех – медиков, педагогов, чиновников.

Дети разные, жалобы одинаковые

– Идея масштабного обследования родилась в результате планового осмотра детей в возрасте от 4, 5 до 13, 14 лет: ко мне на прием приходило очень мало здоровых детей. Я бы даже сказал, никого. Это и навело на мысль: что то происходит с нашими детьми.

По статистике, на территории РФ на сегодняшний день рождается не больше пяти процентов здоровых детей. Цифры не обнадеживающие – хотелось сделать свои, более оптимистичные выводы. Я попросил помочь в совместном научном исследовании главу департамента образования Анатолия Михайловича Чурина.

Мы работали в трех школах – это экономико-правовой лицей, физико-математический лицей и школа № 10. И, к сожалению, подтвердили данные статистики: количество здоровых детей составило примерно четыре процента. Детей обследовали травматологи-ортопеды и невролог: стопа и осанка – это то, на что жалуются и школьники, когда занимаются спортом, физкультурой или сидят за партой, и их родители: ребенок сутулится, криво ставит ноги при ходьбе, ступтывает обувь...

Мы осознанно выбрали вторые классы. Потому что первоклашки и их семьи еще входят в учебный процесс – тут и секции, и школа, и детям, и взрослым пока тяжело. А в третьем классе дети подросли и уже имеют такую махровую ортопедическую патологию, которую трудно лечить. Поэтому второй класс – возраст, когда все еще можно отследить и что то исправить.

Если я перечислю жалобы большинства обследованных ребят, многие узнают собственных детей. Во-первых, утомляемость. Дети не могут сидеть на занятиях. Они не могут выполнять задания в полном объеме. Не все справляются со стандартными требованиями на уроках физкультуры. Далее – гиперактивность. Плохое запоминание. Плохой сон. Капризность. Жалобы на головные боли, на усталость, повышенная потливость. Вроде бы все они не связаны между собой. Особенно, если стараться не замечать эту взаимосвязь.

Укололи – и пошёл... по врачам

То, что я скажу сейчас, не понравится очень многим: все это – клиника интоксикации головного мозга тяжелыми металлами. Вопрос: откуда берутся тяжелые металлы в среде, окружающей нас? Мы не едим ртуть, уран... На самом деле тяжелые металлы доступнее, чем хотелось бы. Чаще всего они попадают в организм наших детей вместе с вакциной.

Есть четкие доказательства того, что каждая вакцина содержит как минимум несколько компонентов, токсичных для человеческого мозга. В каждой дозе вакцины содержится соль ртути – тимеросал. Она в 20 раз токсичнее, чем сама ртуть. В каждой дозе вакцины содержатся алюминий, формальдегид. Ни на одной ампуле этого не пишется.

Вопрос первый: почему это скрывается от нас, медиков? Вопрос второй: почему те, кто владеют этой информацией, называются кем угодно, только не специалистами от здравоохранения? В ходе своего исследования я удостоверился, что все дети с перечисленными жалобами действительно имеют интоксикацию тяжелыми металлами, и выяснил, что все они прошли полную схему вакцинации.

Оба моих сына были вакцинированы один раз, в роддоме. Оба – с осложнениями. Ребенок, который получил цифру 9 по шкале Апгар – это практически здоровый ребенок. А после первой прививки он стал длительно и часто болеющим. Какая связь? Да вроде никакой совершенно...

Второй ребенок до вакцинации был осмотрен педиатром и признан здоровым. После вакцинации – неврологическое осложнение. Мне как человеку с высшим медицинским образованием никаких доказательств больше не надо. Очень часто мамы говорят мне, что педиатры не связывают возникновение тех или иных болезненных состояний с вакцинацией.

Наши дети бегают по улицам, они дерутся, и слава Богу. Это их лечение. Движение выводит токсины из организма. Согласно нашему исследованию, среди детей с удовлетворительным состоянием здоровья – те, кто регулярно занимаются физкультурой. Они быстрее избавляются от токсинов, чем малоподвижные дети.

Считать эту проблему только российской нельзя. До 1900 года – это официальные данные, которые есть на сайте ВОЗ – онкологические заболевания встречались казуистически. Сегодня они занимают второе место в мире по уровню смертности. Больных аутизмом в развитых странах, где вакцинация является обязательной, больше, чем там, где прививки делаются на добровольной основе. Кроме того, доказано, что существует корреляция между вакцинацией от гепатита Б и заболеваемостью сахарным диабетом первого типа, который требует введения инсулина пожизненно. Вопросы есть? Вопросов нет!

**Онкоиммунолог, д. м. н., профессор В. В. Городилова. Опубликовано в книге
Г. П. Червонской**

«Прививки: мифы и реальность», М., 2004. С. 380—385

Давно следовало бы серьезно подумать о нарастающем детском лейкозе, о котором говорил уже в начале 60-х годов академик Л. А. Зильбер, о разбалансированной иммунной системе в результате неугасающего (в том числе) «поствакцинального состояния», начинающегося у нас с роддомов и активно продолжающегося в детском, подростковом и юношеским периодах.

Доказано, что у младенцев иммунная система еще незрелая, что она начинает функционировать в пределах некоторой «нормы» через 6 месяцев, а до того организм еще не адаптировался, не созрел. Какая может быть БЦЖ (*прививка от туберкулеза, делается на 3-7 день жизни прямо в роддоме*) в неонатальном периоде? Неонатология призывает и обязывает медработников наблюдать за новорожденными в первый месяц после рождения. За это время должна быть проведена не вакцинация БЦЖ, а тщательный скрининг новорожденных на иммунодефициты, исследования с целью установления тех или иных наследственных заболеваний, сделан прогноз реальных предпосылок к той или иной патологии, например, к ферментопатиям.

После БЦЖ начинается серьезная перестройка природных особенностей иммунной системы на живые микобактерии туберкулеза, являющиеся основой этой вакцины. Готова ли иммунная система младенца бороться со столь сильной нагрузкой? Этому же никто не изучал....

Грубое нарушение тонкого защитного механизма путем постоянной «иммунотерапии» вызывает ускоренную потерю «иммуносилы», открывая дорогу к онкозаболеваниям...

Нельзя беспредельно накапливать избыточные антитела — их избыток приводит к аутоиммунным процессам. Отсюда и «помолодевшие» аутоиммунные заболевания у молодежи: ревматоидный артрит, заболевания почек, щитовидной железы, расстройство нервной, эндокринной и сосудистой систем, многочисленные онкозаболевания, а среди них — детский лейкоз.

Считаю, что Минздрав обязан разработать план не по охвату прививками, а по организации иммунологического обследования-скрининга современных детей на иммунодефициты. Такой план должен отвечать современным запросам детской эко- и эндопатологии и определению более серьезных критериев к показаниям и противопоказаниям к прививкам, особенно живыми вакцинами. Думается, что противопоказания следует резко расширить.

Считаю также необходимым привлекать к административной и уголовной ответственности медицинский персонал, проводящий прививки насильственно в детских дошкольных учреждениях и в школах, без индивидуального отбора детей, в погоне за количеством числа привитых.

На собственном горьком опыте знаю, как насильственная вакцинация приносит вред, а не пользу здоровью ребенка. Моей внучке была сделана первая прививка АКДС. Возникло тяжелейшее осложнение — отек мозговых оболочек, шок и пр. В период кампаний прививок в школе каждый раз приходится воевать с медперсоналом и слушать угрозы о запрещении посещения школы. Наряду с этим, существуют четкие противопоказания к последующей вакцинации в случае, если на первую была тяжелая реакция. Хорошо еще, что в нашей поликлинике есть все-таки думающие врачи, хотя и здесь не все так просто их становится все меньше.

Иммунная система не выдерживает «планового натиска», она ломается, функции ее извращаются, она «сбивается с курса», предписанного природой, человек становится более уязви-

мым к простуде, аллергенам, онкозаболеваниям... Растет аллергия среди малышей — есть ли теперь такие дети, которые бы не страдали аллергическими заболеваниями?! Общеизвестно, что в первое полугодие дети страдают желудочно-кишечной дистрофией и изменениями на коже, вызываемыми пищевыми аллергенами разной этиологии. Со второго полугодия присоединяются симптомы со стороны дыхательных путей — астматические бронхиты (кстати, одно из осложнений на АКДС, АДС-М, АДС). Ну, а к 3—4 годам начинают проявляться клинические симптомы сенсибилизации пылью и т. д., — по этим проблемам публикации неисчислимы. Разбалансированная иммунная система «не замечает» неповиновущихся клеток, вышедших из-под ее контроля, перерождающихся в опухолевые. Иммунная система — тонкий сбалансированный механизм и, подобно другим системам, подвержена расстройству. В результате постоянного раздражения — стимуляции вакцинами, она, вместо того чтобы охранять организм, губит собственные клетки за счет накопления антител, за счет аутоиммунных процессов и функционального изменения свойств клеток.

Какими бы временными ни были формы иммунопатологии, все они сводятся к нарушению баланса Т-клеточных систем, приводя функционально и структурно к многочисленным расстройствам в здоровье ребенка. Запас лимфоцитов постепенно истощается, и организм оказывается беззащитным перед различными антропогенными факторами. Человек стареет раньше своего времени. Физиологическое, естественное старение — процесс постепенного затухания, увядания всех звеньев иммунной системы. Вакцины же ускоряют, подстегивают процесс «расходования» лимфоцитов, искусственно приводя организм человека к преждевременному старению, отсюда старческие болезни у молодежи. В онкологии основополагающим служит дисбаланс между скоростью иммунного ответа и опухолевым ростом. Нарастание онкозаболевания опережает скорость размножения реагирующих на него лимфоидных клеток, направленных, кроме того, на борьбу с непрерывно поступающими антигенами — вакцинами.

Я абсолютно убеждена, что вся онкология начинается с негативной перестройки иммунной системы с последующим угнетением ее функций как результата «сверхнагрузки». Именно при врожденных и приобретенных иммунодефицитах отмечается более частое развитие злокачественных новообразований....

Вакцины вызывают лейкоз у детей

При продолжительной иммуностимуляции в крови накапливаются факторы, оказывающие разнообразное воздействие на клетки иммунной системы, нарушая условия функционирования лимфоцитов, повышая "расход" клеток белой крови. Истощение их ведёт к изменению кроветворения.

То, что я называю продолжительным "поствакцинальным состоянием", в конечном итоге может явиться причиной расстройства кроветворения.

Хочу напомнить о работах Н.П. Шабалова (1969, 1975), указывающих на провоцирующую роль вакцин в проявлениях латентно протекающего лейкоза у детей, а также о тяжёлых обострениях лейкоза под влиянием прививок, о чем упоминается и в многочисленной педиатрической литературе, но меры не принимаются».



Онкоиммунолог, д.м.н. профессор В.В. Городилова

Мнения ученых. Исследования по взаимосвязи вакцинации и аутизма

(<http://omsj.org/reports/tomljenovic 2011.pdf>)

Алюминий способствует развитию болезни Альцгеймера и аутизма.

Согласно последним научным исследованиям, алюминий, содержащийся в вакцинах, не является безобидным. Этот металл однозначно связывают с развитием аутизма и болезни Альцгеймера. Более того: теперь появилось новое обозначение аутоиммунных заболеваний — «ASIA», что расшифровывается как «аутоиммунный синдром, индуцированный адъювантами». Такие болезни могут быть вызваны адъювантами, используемыми в вакцинах, например алюминием. Мы составили для вас обзор последних данных о том, как алюминий, содержащийся в вакцинах, воздействует на человеческий организм.

Вакцины: сначала ртуть, теперь алюминий

В течение многих лет велись бурные дискуссии относительно ртути, входящей в состав вакцин. По мнению ряда учёных, нагрузка на организм, обусловленная воздействием ртути, может привести к развитию аутизма и причинить ущерб здоровью. Разумеется, вскоре появились исследования, профинансированные фармацевтическими компаниями, где «доказывалось», что этот тяжёлый металл «безопасен».

Однако независимые учёные пришли к относительно единодушному мнению о том, что тяжёлые металлы, вводимые непосредственно в организм, могут быть очень опасными. Акции протеста, организованные активистами и объединениями родителей, в конечном счёте привели к отказу от использования ртути в вакцинах. Но теперь в них применяется алюминий — один яд был лишь заменён другим.

Алюминий способствует развитию болезни Альцгеймера

В июле 2013 г. в журнале «Immunologic Research» было опубликовано исследование Люции Томленович и Кристофера Шоу из канадского Университета Британской Колумбии, посвящённое нейротоксичности алюминия, т.е. его ядовитости для нервной системы человека и животных в различных условиях. -

Учёные установили, у взрослых алюминий может вызвать возрастные неврологические расстройства, аналогичные болезни Альцгеймера.

Удалось также обнаружить связь между воздействием алюминия на организм и одним из вариантов бокового амиотрофического склероза — дегенеративного заболевания моторной нервной системы, которое выражается, среди прочего, в слабости мышц и в подёргивании мышц.

Алюминий в составе вакцин повышает риск аутизма

Кроме того, у маленьких детей исследователи заметили явную связь между количеством введённых вакцин с алюминием в качестве вспомогательного вещества и уровнем развития аутизма или расстройств аутистического спектра.

Уже на протяжении нескольких лет высказываются предположения о связи между аутизмом и алюминием, так как количество новых случаев заболевания аутизмом не снизилось после изменения состава вакцин.

Уже в 2011 г. в журнале «Journal of Inorganic Biochemistry» были опубликованы результаты исследований по этому вопросу -

<http://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S0162013411002212>

Чем больше алюминия, тем чаще возникает аутизм

В странах с наиболее высокой заболеваемостью аутизмом детские вакцины содержат самое большое количество алюминия. Увеличение содержания вспомогательных веществ на основе алюминия в США, по данным статистики, явно взаимосвязано с ростом случаев аутизма — эти данные подтверждаются наблюдениями на протяжении двух десятилетий.

Кроме того, существует заметная корреляция между количеством алюминия, которое получили дошкольники, и распространённостью аутизма на сегодня в общей сложности в семи западных странах. Это касается в первую очередь детей в возрасте от 3 до 4 месяцев. Основываясь на этих данных, учёные пришли к выводу, что необходимо решительно пересмотреть представления о безопасности вакцин, которые содержат алюминий.

Аутизм после вакцинации детей, восприимчивых к алюминию

Специализированный журнал «Entropy» тоже опубликовал статью, авторы которой сообщают о постоянном росте новых эпизодов заболевания аутизмом после того, как количество ртути в вакцинах было снижено, а содержание алюминия увеличено. - <http://www.mdpi.com/1099-4300/14/11/2227>

Исследователи объясняют эти наблюдения следующим образом: дети, у которых в результате введения вакцин, содержащих алюминий, развились нарушения аутического характера или возникли другие проблемы со здоровьем, особенно восприимчивы к ядовитым металлам, таким как алюминий и ртуть, в силу пониженной способности к внутренней детоксикации (на что указывает, например, низкий уровень глутатиона).

Аутизм после введения безалюминиевой вакцины от кори, краснухи и паротита?

Помимо этого, учёные выявили связь между аутизмом и прививкой от кори, краснухи и паротита. Статистика однозначно подтверждает такую связь. Поскольку эта вакцина не содержит алюминия, здесь, по-видимому, сыграло свою роль другое обстоятельство.

Предполагается, что дети, страдающие аутизмом, особенно восприимчивы не только к ядовитым металлам, таким как алюминий, но и к ацетаминофену. Это жаропонижающее, которое нередко назначают даже младенцам при повышенной температуре, больше известно под названием «парацетамол».

Многие дети реагируют на прививку от кори, краснухи и паротита повышением температуры. Если в соответствии с принятой практикой им назначается ацетаминофен, у детей с особой восприимчивостью могут развиваться симптомы аутизма.

Учёные требуют пересмотреть принятую практику вакцинации

В специализированном журнале «Lupus» уже упоминавшиеся исследователи из Университета Британской Колумбии ещё в июле 2012 г. высказали серьёзные сомнения в безопасности вакцинации, практикуемой в настоящее время, и заявили о необходимости пересмотра её принципов в самое ближайшее время.

В статье под заголовком «Механизм токсичности алюминиевых адъювантов и аутоиммунной реакции на них у пациентов детского возраста» Л. Томленович и К. Шоу писали о том, нагрузка на иммунную систему, например в результате прививок, на ранней стадии развития человеческого организма может привести к длительным неблагоприятным изменениям в мозге и в самой иммунной системе.

Экспериментальные данные, например такие, о которых сообщили учёные из Канады, показывают, что при одновременном введении в организм всего двух или трёх адъювантов в составе вакцин преодолевается генетически обусловленное сопротивление аутоиммунным реакциям. Это очень интересное наблюдение в свете стремительного роста количества аутоиммунных заболеваний самого разного характера.

В последнее время появилось специальное понятие для обозначения таких болезней, появившихся в результате прививок или под действием адъювантов, входящих в состав вакцин. Это сокращение «ASIA» (аутоиммунный синдром, индуцированный адъювантами). К адъювантам при этом относятся вспомогательные вещества, содержащиеся в вакцинах, такие как алюминий, другие добавки к лекарственным препаратам или даже плесневый грибок.

Если сочетание всего двух–трёх адъювантов в составе вакцин может вызвать проблемы аутоиммунного характера, как объяснить тот факт, что во многих развитых странах детям уже в возрасте от четырёх до шести лет в ходе стандартных прививок вводится в общей сложности 126 антигенов вместе с большим количеством алюминия?

Исследования о токсичности вакцин отсутствуют.

Как говорится в статье, проверка безопасности вакцин, по данным американского Управления по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов, зачастую не включает в себя достаточные исследования их токсичности, так как в целом вакцины считаются не ядовитыми.

Однако при оценке токсичности адъювантов, используемых в вакцинах для детей, авторы рекомендуют учитывать два важных фактора.

Младенцы получают больше алюминия, чем взрослые

В отношении токсикологических рисков нельзя рассматривать младенцев и дошкольников как «маленьких взрослых», потому что яды могут навредить их здоровью гораздо больше, чем здоровью взрослых. Однако в результате программ вакцинации детям регулярно вводится большее количество алюминия, чем взрослым, т.е. большее количество ядов.

Но если и у взрослых алюминий в составе вакцин вызывает ряд серьёзных аутоиммунных заболеваний и воспалительных явлений («ASIA»), как, по-вашему, этот металл воздействует на наших детей? В особенности на тех, кто восприимчив к алюминию?

Часто предполагается, что ответ периферических органов иммунной системы на прививки не вредит функциям головного мозга, однако это очень легкомысленный подход. Ведь достоверно доказано, что функции иммунной системы и головного мозга тесно связаны, а взаимодействие между ними затрагивает обе стороны.

Следовательно, повышенная нагрузка на иммунную систему при вакцинации может вызвать нарушения и в работе головного мозга.

Алюминий содержится практически во всех вакцинах

Предположение о том, что алюминий применяется только в вакцинах для взрослых, но не для младенцев, совершенно неверно.

В Германии используется не менее 19 вакцин, которые содержат алюминий и в то же время допущены для первичной вакцинации младенцев и дошкольников. Прививки от столбняка, пневмококка, менингококка С, гепатита А и В, клещевого энцефалита, а также комбинированные от трёх, четырёх или пяти болезней — все эти вакцины, как правило, содержат алюминий.

Светлана Каримовна Махмудова (г.Москва) — доктор медицинских наук
<https://www.chel.kp.ru/radio/26570/3586040/>

ИНТЕРВЬЮ на радио: На самом деле, если вы вмешиваетесь этими прививками в раннем детстве, мы потом и получаем ДЦП, именно от прививок. Потому что, попадая в кровь, вирус распространяется везде, в ликвор – есть такая вещь, в том числе в спинной и головной мозг, и тут, наоборот возникают очень большие проблемы.

5. Обращение Ассоциации фондов и НКО к органам власти и органам здравоохранения Челябинской области и Российской Федерации.

Просим Вас при взаимодействии с Прокуратурой и с соответствующими структурами (учитывая местонахождение пострадавших детей) ответственными за выявление и профилактику поствакцинальных осложнений, выяснить было ли проведено расследование случаев поствакцинальных осложнений указанных в докладе.

Ассоциация фондов и НКО, просит предоставить статистические данные о количестве детей в возрасте до 20 лет в разрезе заболеваний по России на 2000 и 2017 год:

- аутизм
- детский церебральный паралич
- сахарный диабет онкологические заболевания

По итогам предоставленных данных Ассоциация предлагает провести совместную работу над проектом о проведении «Исследований комплексного влияния на организм ребенка всех вакцин вводимых до года в соответствии с национальным календарем».

Ассоциация фондов и НКО готова взаимодействовать в вопросе проведения исследований с медицинскими организациями и государственными органами.

Ответ просим предоставить на электронный адрес katena831@mail.ru

Подписи участников Ассоциации фондов и НКО

1. Благотворительный фонд и общественная организация «Выбираем жизнь», руководитель Соловьева Екатерина Сергеевна, т.89630884406

2. Ярославская региональная организация защиты прав семьи и детей «Здоровое детство» Председатель - Шлёнский Сергей Леонидович, т.89036380999

Заместитель Председателя — Крюковская Юлия Евгеньевна, т.89066374802

3. Челябинский Губернский Родительский комитет — Председатель Кошелева Татьяна Ивановна, т.89123268497

4. Челябинское городское общественное Движение родителей детей -инвалидов и инвалидов детства «Дом Надежды» - Председатель Свинухова Вера Михайловна, т.89514799847

5. Областное отделение Всероссийского женского союза «Надежда России» - Председатель Областного Совета Марина Галина Васильевна, т.89043080167
