

# «ИЖЕВСК - ГОРОД НЕРАВНОДУШНЫХ ЛЮДЕЙ»

## Как сделать больных детей счастливыми?

Об этом 1 июня - в День защиты детей - мы говорим с **Надеждой ЯСТРЕБОВОЙ**, президентом благотворительного фонда.

*- Вы начали собирать деньги, чтобы купить лекарства или оплатить операцию совершенно незнакомым детям...*

*- Их уже нельзя назвать незнакомыми, - поправляет меня Надежда. - Подопечные нашего Фонда - ребята, за которых мы тоже несём ответственность. У нас невозможно работать по принципу «вот деньги, распишитесь, следующий». Когда родители обращаются за помощью, мы не просто знакомимся с проблемами малыша, мы оставляем там частичку своего сердца. А по-другому просто невозможно...*

Согласно статистике в Удмуртии проживает более 5230 детей с инвалидностью разной степени тяжести (из них 1853 - ижевчане). В прошлом году волонтёры фонда «Подари ЗАВТРА!» собрали 2 310 253 рубля и 3236 евро, оказав помощь 26 своим подопечным. В этом году на лечение и реабилитацию 21 ребёнка уже потрачено более 2 млн рублей.

За цифрами отчётов - жизни людей, которым совсем мало лет, но у которых толстенные, абсолютно недетские истории болезни. Мы смотрим на фотографии, размещённые на сайте Фонда. Обаятельнейшая Лиза Ю. из Малой Челны (улыбка, как у кинозвезды, честное слово!) - ДЦП. Для развития двигательных функций нужен специальный ортопедический велосипед. Перечислено 49 тыс. рублей.

Задумчивый трёхлетний Дима З. из деревни Заречный Вишур - ДЦП, фокальная эпилепсия. Необходим курс поддерживающей терапии. Оплачено 139 тыс. рублей.

Пятилетний Хаким Г. из Можги - спастический тетрапарез. Нужна реабилитация в чешской клинике «Nové Lazne». Оплачено 2160 евро...

## ОТ БЛОГА - К ФОНДУ

*- И всё-таки, почему молодая, успешная девушка начинает заниматься чужими про-*

## ИФ ДОСЬЕ

**Надежда ЯСТРЕБОВА**, молодая мама и популярный блогер, пишущий на злободневные темы, два года назад стала президентом и соучредителем благотворительного фонда «Подари ЗАВТРА!».

**блемами? Каждый день видеть столько боли и отчаяния...**

- Я стараюсь избегать красивых формулировок, но, получается, жизнь так распорядилась, по-другому не скажешь. Когда я начала вести свой блог и собрала в интернете аудиторию подписчиков, получилось, что я невольно стала для этой группы лидером общественного мнения. Статус налагает ответственность (улыбается). И если ко мне обращаются «помоги», я не могу этой просьбы не заметить - нельзя пройти мимо, как будто ничего не видишь!

Интернет - великая вещь. Я поняла, что у меня есть возможность не просто рассказывать о проблемах больных детей, но и решать их. Даёшь клич «люди, срочно нужны деньги на лекарства!» и видишь, как они откликнутся, начинают помогать. Это здорово!

Но наступил момент, когда сбора денег по читателям и подписчикам оказалось недостаточно. На меня вышла замечательная молодая пара, удочерившая малышку. Оказалось, девочка страдает глухотой. Чтобы она могла нормально развиваться, то есть слышать и говорить, необходимо купить специальную FM-систему, которая стоит более ста тысяч рублей. Для родителей сумма просто неподъёмная. Но если не купить прибор, девочку отправят в сарапульский спеццентр, и она снова окажется без семьи. Счёт шёл на дни... Я организовала сбор в сети интернет и разместила в городе ящики-копилки для девочки. Мы собрали нужную сумму. Однако весь сбор шёл от лица мамы ребёнка, и, чтобы начать новый сбор, надо всё начинать с нуля: заключать новые договоры, распечатывать листовки и создавать сайты и группы в социальных сетях. А чтобы помочь людям было проще, надо официально заявить о себе - зарегистрировать некоммерческую организацию. Можно сказать, создание благотворительного фонда - это вынужденный шаг. Но он изменил масштаб работы, чему я очень рада. Да, мы не в силах полностью отменить диагноз, но мы можем сделать так, чтобы у ребенка было больше возможностей побороть болезнь.

## ДОВЕРИЕ ЛЮДЕЙ - ЭТО КАПИТАЛ

*- Фонд - большая структура?*

- Сейчас уже можно так сказать. У нас работают (на общественной основе, без зарплаты и гонораров!) три десятка волонтёров, и число людей, готовых принять участие в делах Фонда, про-



Надежда Ястребова с сыном.

должает расти. Конечно, в этом есть заслуга нашего попечительского совета. Льва Эдуардовича Гордона, как и Сергея Владимировича Протозанова ижевчанам специально представлять не надо. Других наших попечителей - Ульяну Кайшеву и Максима Вылегжанина - знает весь спортивный мир. Наш второй соучредитель - депутат Госсовета УР Алексей Зверев, член постоянной комиссии по здравоохранению, и ему-то уж точно не приходится долго объяснять, почему детей надо лечить без промедления, не теряя времени...

Для меня было очень важно построить Фонд по федеральным образцам, где всё абсолютно прозрачно и наглядно видно, как использована каждая копейка. Каждый перевод от физического или юридического лица, каждое вскрытие ящика-копилки выкладывается в финансовые отчёты сайта. Копии подтверждающих документов каждого подопеч-

ного доступны благотворителям для ознакомления. Перечислили деньги за лечение - копия платёжного поручения тут же выкладывается в сеть.

Доверие людей - бесценный капитал, тем более если речь идёт о детских жизнях.

*- Надежда, передко можно услышать мнение, что благотворители занимаются латанием прорех: если бы система здравоохранения работала как должно, никакие фонды не потребовались бы...*

- Предлагаете подождать, пока всё наладится? Государство делает много, но часть проблем, с которыми приходится сталкиваться родителям детей-инвалидов, к сожалению, остаются за бортом. Вот, например, операция по установке коклеарного имплантата стоит больше миллиона рублей. Малышу её сделали, он теперь может слышать, но только если мама находится рядом. А чтобы разобрать звуки на расстоянии 25 метров,

нужен дополнительный прибор, который стоит «всего» сто тысяч. Это намного дешевле, чем сама операция, но у семьи таких денег нет. А если не купить аппарат немедленно, ребёнок не сумеет полноценно воспринимать мир и начнёт отставать в развитии. Будем пенять на государство за недоработку или всё-таки начнём собирать деньги? Мы выбрали второй путь и приобрели FM-системы для 4-х наших подопечных - воспитанников ДС №186 «Соловушка».

*- Сейчас, когда у вас родился сын, что-то поменялось в отношении к благотворительному проекту?*

- Конечно! Во-первых, я стала острее чувствовать те эмоции, которые испытывают мамочки больных детишек. Где они находят силы сражаться с обстоятельствами? И разве можно им не помочь?!

Во-вторых, мне кажется, мои поступки окажут большее влияние, чем долгие рассуждения на тему «что такое хорошо и что такое плохо». Можно сотни раз повторять «не кури, занимайся спортом, ценя друзей», а можно просто делать то, что должно. Родители для ребёнка - самый главный жизненный ориентир. Мне хочется совершать такие дела, которые стали бы для сына нравственной опорой.

*- Как вам кажется, за последние годы Ижевск стал добре?*

- Без сомнения. Я практически каждый день вижу примеры отзывчивости, поскольку сама «варюсь» в делах Фонда. Например, нужно распространить информацию о предстоящем мероприятии - десятки пользователей социальных сетей делают репост. Нужно заказать футболки с логотипами Фонда для концерта - нам их печатают бесплатно. И это не говоря о таких вложениях, как финансы или личное время. Кстати, последний фактор едва ли не самый дорогой в работе волонтёров, и я готова повторять слова благодарности всем нашим помощникам десятки... нет, сотни раз!

**1853**

**ИЖЕВСКИХ РЕБЁНКА ИМЕЮТ ИНВАЛИДНОСТЬ.**

*- 1 июня принято задавать традиционный вопрос: от чего надо защищать детей в первую очередь?*

- От плохого влияния, которое сейчас засело не где-то в подворотнях, а, к сожалению, на экранах телевизоров и мониторах компьютеров. Жестокость и насилие несовместимы с категорией детства, пусть они даже преподносятся как придуманные, виртуальные образы. Я не хочу, чтобы ребёнок видел «Новости», где каждый сюжет - кровь и скандал. Ребятишки должны мечтать, впитывать позитив и запасться добротой, чтобы потом её хватило на всю взрослую жизнь. Заботы и трудноразрешимые задачи появятся потом, от них никуда не денешься, а в детстве каждый должен быть счастлив без всяких дополнительных условий.

*Все родители, обратившиеся в благотворительный фонд «Подари ЗАВТРА!», могут получить бесплатную юридическую и психологическую помощь. В конце мая для детей с ограниченными возможностями был запущен новый обучающий проект «Я МОГУ!», где ребятам дадут представление об азах журналистики и фотоискусства. Уже открыт набор на новый учебный год. А ещё в Ижевске начала работать «Школа массажа» Вячеслава Ермакова для мам ребятишек, страдающих ДЦП. Тоже абсолютно бесплатно... Потому что завтра - это тот день, в котором надежда должна сбываться.*

**Ксения БОДРУНОВА**  
Фото из семейного архива