

В нашей семье ждали пополнения. А появилась сразу двойня. Роды случились преждевременными (на 30-й неделе). К несчастью маленьких деток, они родились в « неурочный » час с 9-го на 10 –е мая, в праздничный день, когда вся страна отдыхала и отмечала День ПОБЕДЫ. В роддоме оказался только дежурный врач и акушерка. Все врачи-специалисты спали дома. Врач глубокой ночью заставила меня саму рожать, хотя таких глубоко недоношенных детей рожают только с помощью «кесарева сечения», чтобы ни в коем случае их не повредить. Врач акушер-гинеколог вытянула их за ноги, т.к. они лежали в ягодичном предлежании, при этом свернув им шеи. Младенцы были такими маленькими, что умещались каждый на ладони. Оба ребенка находились в тяжелом состоянии, поэтому из родильной палаты сразу попали в реанимацию. В течение месяца детки вместе находились в реанимации, где им проводили искусственную вентиляцию легких. На 30-е сутки младшенький сыночек умер (у него так и не открылись легкие). Мы сразу же после потери сына поехали в церковь и упросили попа окрестить нашего старшенького сыночка прямо в реанимации. Мы дали своему сыну имя-Валерий в честь дедушки. Мы молились каждый день и каждую минутку, чтобы единственный оставшийся в живых малыш, начал самостоятельно дышать. Наш сынуля провел почти 2 месяца в реанимации и наконец-то победил смерть, однако длительное кислородное голодание мозга привело к тяжелым последствиям. Потом он провел еще некоторое время в отделении патологии новорожденных. У Валерия развилось перинотальное поражение центральной нервной системы, что в дальнейшем привело к ДЦП и другим тяжелым заболеваниям. Через 3 месяца после рождения, потеряв одного ребенка, мы наконец-то вышли из больницы. Думали, что все самое страшное, уже позади.

Но при выписке врачи объявили нам, что наш единственный сынуля – глубокий инвалид-«растение», которое будет только кушать и какать. После вынесения такого приговора в нашей семье наступил траур. Начались походы по врачам. Врачи разводили руками и подтверждали, что ребенок «очень тяжелый». Потом бесконечные уколы, принимали лекарства каждый день, массажи курсами. И вот, когда ребенку исполнился 1 год, в Детской областной больнице врачи-неврологи выносят нам окончательный приговор -диагноз ДЦП. А заведующая глазным отделением добивает совсем, утверждая что наш сын еще и слепой. Поставленный диагноз был для нашей семьи шоком. Мы с мужем были в отчаянии. Было очень тяжело научиться с этим жить. Опять хождение по платным врачам, лечение, массажи, лфк. И вот в 1 год 6 месяцев мы попадаем в Калининградский центр реабилитации детей-инвалидов. Я вижу там мамочек, которые улыбаются и радуются каждому дню, а на руках у них такие же «особенные» детки. И , оказывается, с таким диагнозом ДЦП, можно жить и нужно радоваться жизни. А самое главное, что я узнала от мамочек, что диагноз ДЦП можно излечить. ДЦП- это беда на всю жизнь, но благодаря достижениям медицины у каждого ребенка есть шанс преодолеть болезнь, сделать ее признаки максимально незаметными. И вот общаясь с мамами таких деток в этом центре, я стала узнавать об эффективных методиках лечения ДЦП за пределами нашей области- конкретно в Москве и Питере. Через месяц мы уже были в Москве в частной клинике. На сегодняшний день за 2 года там мы прошли 7 курсов лечения по методу Скворцова-Осипенко (ездили через каждые 3 месяца). Потом мы были на реабилитации в Ольштынской Воеводской клинике в Польше. К 3-м годам у нас наконец-то появились первые результаты. Мой сын Валера стал говорить первые слова , стал нас понимать.

Сейчас нам 3 года и 9 месяцев. У Валеры частичная атрофия зрительных нервов. Он не сидит, не ползает и не ходит. А ведь счастье каждого человека, родившегося на земле, это движение! И именно в движении заключается смысл жизни. Возможность моего сыночка ходить дело всей моей жизни! Чтобы мой Валера пошел самостоятельно, нужна хорошая дорогостоящая реабилитация, необходимо специальное ортопедическое оборудование и нужен специальный тренажер МОТОМЕД. Все это существенно улучшит физическое состояние моего сыночка. Но на все на это необходимы немалые средства. Реабилитация в Клинике восстановительного лечения в г. Трускавце стоит 2.911 евро, специальный тренажер « МОТОМЕД» стоит 4.500 евро, ортопедическое устройство ВЕРТИКАЛИЗАТОР (отечественный, самый дешевый) стоит 15.200рублей.

А помимо всего этого мы постоянно посещаем платных врачей-специалистов, которые знают и применяют на нас новые методики лечения ДЦП. Мы постоянно принимаем дорогостоящие лекарственные препараты, которые не входят в список льготных лекарственных средств для льготников.

Я проработала инженером 20 лет в Северо-Западном Телекоме, откуда в 2008 году была уволена по собственному желанию, как только ребенку исполнилось 3 года и я не смогла выйти на работу. Сейчас устроиться на работу не могу, т.к. с моим сыном сидеть дома некому. У меня родителей нет, а родители мужа, пенсионеры, проживают в Алтайском крае. В садик нас не берут, т.к. Валера еще самостоятельно не сидит и не ходит.

Мой муж бывший офицер-пограничник. Сейчас вечерами тренирует подростков, а днем вынужден работать таксистом, чтобы хоть как-то прокормить нашу семью.

Все свои сбережения и помощь от родственников давно потрачены на 7 курсов лечения в Москве и реабилитацию в Польше.

Сейчас о так нужной нам реабилитации в Клинике восстановительного лечения в г. Трускавце, а о спецтренажерах МОТОМЕД (www.motomed.com) остается только мечтать, так как нашей семье это не по карману.

Но я очень хочу, чтобы мой ребенок ходил самостоятельно своими ножками и в 7 лет, как и все его сверстники пошел в самую обычную школу.

Из Интернета я узнала, что в Германии есть фирма «МОТОМЕД», которая производит специальные тренажеры для людей с параличом нервной системы. Для россиян такой тренажер стоит 4.500 евро, что нашей семье не по силам. Мы, родители Карасева Валерия, очень надеемся на помощь добрых людей, которые помогли бы нам приобрести такой нужный нам тренажер «МОТОМЕД», чтобы вернуть к полноценной жизни нашего сынишку Валерия. Поэтому обращаюсь к Вам за помощью. Будьте милосердны, протяните руку помощи нам, потому что мы в ней так сильно нуждаемся. Нам сейчас очень необходимо приобрести этот тренажер, чтобы ребенок разрабатывал мышцы ног и рук, которые у него атрофируются, т.к. он не ходит и не ползает самостоятельно.

Помогите, пожалуйста, моему сыночку. С самого рождения Валерия наша семья никогда не теряла надежды, что наш сын выживет и будет ходить своими ножками самостоятельно. Помогите моему сыночку, ведь он так хочет ходить!

С уважением, Карасева Светлана Анатольевна.

Моб.тел + 7-911-45-42-0-42. e-mail: sk-kenig@mail.ru

Необходимый нам тренажер МОТОМЕД для рук и ног. (Вся информация на сайте www.motomed.com)

