

Региональная общественная организация
родителей детей-инвалидов «Дорогою добра»
Кировской области

ОСОБЫЙ КАДР



ОСОБЫЙ КАДР

Совместный проект РООРДИ «Дорогою добра», студии «Фотофабрика», ВЦ «Вятка-Экспо», Уполномоченного по правам ребенка Кировской области.

Героями фотопроекта «Особый кадр» стали дети с ограниченными возможностями здоровья и известные люди Вятки: представители власти, бизнеса, творческие деятели. Они вместе играют, рисуют, читают книги, общаются, удивляются и радуются, говоря тем самым, что общество способно преодолеть любые барьеры и стереотипы в отношении детей с особенностями.

Что такое эта пресловутая «норма», никто знать не может. Мы обыкновенные – они необыкновенные, иные. Может быть, потому что они просто по-иному воспринимают реальность, у них другая логика, другие отношения с окружающим миром. Все дело – в нашей открытости, готовности принять их такими, какие они есть. А особые дети есть, значит, они являются такой же частью вселенского механизма, как и мы – «обычные» люди. Их не нужно жалеть. Помогать – да, как мы помогаем более слабым. И просто видеть и принимать.

Мы предлагаем миру так называемых нормальных людей встретиться с миром людей особенных. Предлагаем взглянуть на них другими глазами, увидеть в них красоту, которая для нас очевидна. В результате такой встречи у людей происходит «коррекция зрения», спадают шоры. Фотографии показывают нам минимум отличий. На них мы видим забавных, симпатичных деток, веселых, искренних взрослых. Именно это мы и хотим сказать: несмотря на наши особенности, все мы одинаковые.

Руководитель проекта: Ольга Шебеко.

Фотографы: Анна Либерзон, Денис Мальцев.

Дизайн: Ольга Еске, Александр Прокашев.

Над проектом работали: Надежда Прокашева, Елена Лянгузова, Светлана Владыкина, Елена Гоголева, Ирина Пономарева, Зинаида Зверева, Юлия Пенкина, Юлия Мошкина.



Андрей МЕДВЕДЕВ / Никита БЕЛЫХ

У Андрея тяжелое генетическое заболевание – мукополисахаридоз, или синдром Хантера. Особенность этой болезни заключается в том, что из-за ошибки в генах из клеток не выводятся токсичные продукты распада белков. Накапливаясь, они вызывают серьезные нарушения работы всех внутренних органов. У Андрюши первые признаки болезни появились в полтора года – до этого времени малыш развивался нормально, как все его сверстники.

Андрей солнечный мальчик, добрый и очень дружелюбный. Несмотря на маленький словарный запас, он очень легко контактирует с людьми, с удовольствием крепко обнимает и целует представительниц прекрасного пола и жмет руку мужчинам. Любимые занятия: собирать пазлы, смотреть мультфильмы про Лунтика и Машу, кушать колбасу и купаться в бассейне, особенно прыгать с бортика и нырять. И, самое главное, дарить свою улыбку людям.

Ксения, мама Андрея Медведева

Общество должно быть добрее. С этой проблемой приходится сталкиваться каждому из нас. Если бы существовала какая-то книжка, в которой было написано, как сделать людей толерантными: подробный набор действий, выполняя которые можно было изменить общество, – было бы, наверное, неплохо. Ничего такого, к сожалению или к счастью, нет. Но сама идея привлечения внимания людей с помощью фотографий, вовлечения их в круг поставленных проблем – это хороший прием.

По работе я несколько раз сталкивался с людьми с ограничениями опорно-двигательной системы. После общения с ними, что-то начинаешь лучше понимать. Например, то, что твое восприятие мира носит весьма субъективный характер: то, что ты считаешь естественным и доступным, не всегда таковым является.

Для меня люди с ограниченными возможностями, – это, прежде всего, такие же люди, как и все остальные. Они должны чувствовать себя комфортно и что, наверное, еще более важно, естественно в разных средах. И это те вещи, которые не регламентируются властными нормативно-правовыми документами. Нельзя издать указ о доброте, а также о совести, любви и дружбе.

Взаимодействие – это дорога с двусторонним движением. Только так, действуя заодно, мы на самом деле сможем что-то изменить.

*Никита Белых,
губернатор Кировской области*



Денис ПОНОМАРЕВ / Андрей УСЕНКО

«Синдром Дауна!» – прозвучало для нас тогда, как гром среди ясного неба. Казалось, что все, конец, жизнь сломана, впереди только пустота и темнота, но это все в прошлом. В нашей семье есть солнышко, излучающее столько света и тепла! Дениса очень любит папа, старший брат, а маминых поцелуев за день он получает уж точно больше сотни!

Денис абсолютно адекватный ребенок. Ему далеко не все равно, что он ест, в какие игрушки играет, какой мультфильм смотрит. Он любит бегать по лужам, гонять голубей, качаться на качелях, рисовать мелом на асфальте. Денис с удовольствием слушает музыку, танцует, учится кататься на велосипеде. Конечно, он отстает в развитии от своих сверстников, поэтому ежедневно в его распорядке дня присутствуют специальные занятия.

Денис научил нас смотреть на этот мир другими глазами, мы стали добрее, мудрее. Мы верим, что он обязательно найдет свое место в жизни и все у него будет хорошо.

Ирина и Александр, родители Дениса Пономарева

Я сторонник теории малых дел. Мы в России привыкли жить подвигами. У нас менталитет такой: тридцать лет и три года лежать на печи, а потом встать и всех победить. Но время проходит, а подвиг не случается. Поэтому я считаю, что можно менять обстановку небольшими словами, мыслями, действиями.

Со стороны кажется, что это просто: взяли фотоаппарат, сели в комнате, сфотографировались и повесили на стену. На самом деле фотография – это запечатленное мгновение. А у ребенка каждое мгновение – целая жизнь. Это у нас, взрослых, прошел день и, ладно, а у него каждую минуту происходят важные дела. Мы, взрослые, уже редко сталкиваемся с этим. Жизнь перестает нас удивлять, мы перестаем ей радоваться. Я и не подумал бы, что, складывая пирамидку, можно получать огромное удовольствие от того, что ты попал колечком на штырек. У этих детей уже есть то, что должно быть: детство, радость, счастье. Я бы пожелал и другим детям, чтобы у них все это было.

*Андрей Усенко, вице-президент
Вятской торгово-промышленной палаты*

Диана ПЕРЕСКОКОВА / Олег КАЗАКОВЦЕВ



Диана родилась с весом 600 грамм, в девять месяцев ей был поставлен диагноз детский церебральный паралич. Нам стоило большого труда отменить неблагоприятные прогнозы врачей, но мы сделали это: научились ходить, читать, писать, запоминать стихи. Сейчас Диана учится во втором классе, но впереди еще много достижений – мы в это верим!

Елена и Юзбек, родители Дианы Перескоковой

У меня такие длинные косы, что они даже в руку не влезают и скоро до коленок дорастут. Мама мне их плетет.

Я бы хотела стать дрессировщиком всех животных. Недавно мы были в дельфинарии, и я плавала там с дельфином Мишкой в огромном аквариуме. Ему восемь лет, как и мне, и большой хвост. Еще он очень веселый.

А если бы у меня была волшебная палочка, я бы загадала машину для своей мамы возить меня в больницу.

Диана Перескокова

Когда я учился в институте, на нашем потоке было несколько человек с ДЦП, так уж подобралось. У нас в комнате жил один такой мальчик. И это были самые обычные студенты: нормально учились, нормально вливались в коллектив, участвовали в разных сугубо мужских мероприятиях и нисколько не чувствовали себя ущербными. Что могли – делали сами, что не могли – мы помогали. Наверное, с тех пор я и не считаю, что общество надо делить на людей с ограниченными способностями и на всех остальных. Среди обычных людей вполне могут встретиться такие, с кем тебе не захочется общаться. Мне кажется, любое разделение людей по категориям неперспективно. А уж общество, которое начинает делить людей на здоровых и больных, больно само.

Весь вопрос, на мой взгляд, заключается в том, что нужно уделять больше внимания воспитанию детей, особых и обычных. Если ребенок постоянно видит вокруг себя разных сверстников, он к этому привыкает, считает, что так и должно быть. Нужно просто сейчас начинать интегрировать особенных ребят в обычную жизнь, организовывать встречи, совместные мероприятия, и тогда к ним начнут относиться как к нормальным полноценным членам общества.

*Олег Казаковцев,
член Совета Федерации Федерального Собрания РФ
от Кировской области*

Настя ЗВЕРЕВА / Макс ИВАНОВ



Насте было семь месяцев, когда мне сообщили, что она никогда не будет ходить. Следующим приговором было, что Настя никогда не будет разговаривать. Но каждый раз мы говорили: «Это мы еще посмотрим». Ежедневные занятия, курсы ЛФК и массажа, иглорефлексотерапия, занятия по мелкой моторике и логоритмике, мамы руки и любовь принесли свои результаты. Настюша начала ходить в 3 года. Сейчас ей семь лет, она ходит в детский сад и бегаёт впереди мамы, немного неловко, но зато САМА. Недавно в жизни Насти появились первые слова: «мама», «баба», «ням-ням», «надо», «дать». Настя – лауреат фестивалей детского творчества «Солнечный лучик» в Кирове, участник фестиваля «Солнышко в ладошках» в Рязани. Настя веселая, общительная девочка, очень любит выступать на сцене с другими ребятами и кататься на лошадке.

Зинаида, мама Насти Зверевой

Что может быть лучше, чем показать людям: какие бы болезни и стечения обстоятельств ни случались, все это часть нашей жизни, и относиться к этому надо спокойно. Тем более что сейчас все идет вперед, и наука, и медицина, и, я надеюсь, постепенно большинство таких болезней и недугов смогут быть исправлены.

Действительно, есть категория людей, которые, сталкиваясь с такой ситуацией, стараются отмахнуться, отвернуться: меня здесь нет, это же не со мной, со мной такое не произойдет. Но это же не так. Никто не застрахован, и надо понимать, что такое может случиться с каждым. А дети при этом в большинстве случаев вообще не воспринимают себя какими-то не такими. И чем больше к ним нормального прекрасного человеческого отношения, тем нормальнее и спокойнее они себя чувствуют. Это программирование на позитив. Возможно, в этом все и дело: в обществе отсутствует четко выработанная политика отношения к таким людям. Нет правильного обучения, которое бы позволяло людям хорошо к этому относиться. И вообще с благотворительностью не так все хорошо в современной России.

Поэтому ребятишкам, которые участвуют в проекте, да и всем остальным тоже, я желаю побольше космической энергии, которая бы наполняла всех нас, давала силы и мобилизовала все наши внутренние ресурсы на добро, радость и выздоровление, конечно.

*Макс Иванов,
лидер группы Торба-на-круче*

Вероника ГОНЧАРОВА / Владимир ШАБАРДИН

Наша девочка, любимая доченька Вероника, – прекрасное Божье создание и долгожданное счастье для мамы и папы. В первые минуты после того, как нам сказали диагноз – синдром Дауна – мы испытывали только страх и боль. Но теперь, когда мы вместе живем, растем, развиваемся, наша семья становится только крепче и дружнее.

Вероничке уже два годика. Она понимает речь и лопочет в ответ. Очень любит шоколадки и читать книжки, обожает слушать музыку и кататься на машине с папой. Дочка ходит в детский садик. Там ей нравится играть и гулять с ребятами. Наша семья – это такая жизненная сила, что никакие диагнозы нас не испугают!

Лариса и Алексей, родители Вероники Гончаровой

Сама идея «Особого кадра» очень правильная. Во-первых, он имеет лицо – много разных лиц. В проекте участвуют не какие-то абстрактные, а совершенно конкретные дети и взрослые. И это правильно, ведь рядом с нами живут разные люди и разные дети. Но в студии они ничем не отличаются друг от друга: кому-то нравится фотографироваться, кому-то нет, кто-то начинает позировать, улыбаться, кому-то нужно сосредоточиться или, наоборот, раскрепоститься. И в жизни точно так же. Если мы начнем создавать и расширять общую среду, это будет здорово.

Во-вторых, это просто очень добрый проект, и я думаю, он подтянет к себе еще больше добрых людей. Они принесут новые проекты, новые идеи, и все вместе мы сможем создать по-настоящему безраздельную, безбарьерную, единую среду, в которой дети не будут делиться на особенных и не особенных, а будут просто дети: постарше, помладше, повыше, пониже, побойчее и поспокойнее – только так.

Если в этой атмосфере вариться каждый день, грани между «особый» ребенок и «обычный» ребенок начинают размываться. Стирается этот барьер. Многое начинает восприниматься как нормальное, просто как жизнь. Тогда каждый ребенок становится и обычным, и особенным. Просто ребенком.

*Владимир Шабардин,
Уполномоченный по правам ребенка в Кировской области*





Женя ЮФЕРЕВА / Вячеслав КЛИНДУХОВ

Рождение Жени для нашей семьи, впрочем, как и для любой другой, оказалась она на нашем месте, стало настоящим шоком. Мы на тот момент мало что знали о синдром Дауна, в основном общепринятые, стереотипные клише. Но мы собрали все свои эмоции в кулак и стали заниматься ребенком. Конечно, это было трудно, психологически тяжело, порой до слез.

Сейчас, оглядываясь назад, мы понимаем, что приложенные нами усилия оправдали себя с лихвой. Женя изменила нас, изменила наше мировоззрение, «заставила» относиться к жизни по-философски. Мы заряжаемся от Жени оптимизмом, позитивной энергией. А сколько нежности и любви она нам дает! Сейчас мы просто не представляем жизни без нашей любимой Булочки.

Родители Жени Юфериной

Мне очень понравилось танцевать со Славой. А еще я люблю рисовать. У меня получаются принцессы и собачки. У меня есть собачка Миша, маленькая и коричневая, мы любим с ней гулять и играть в мяч. Когда я прихожу домой из школы, она облизывает всю меня, как будто целует.

Я мечтаю побыть феей, чтобы научиться летать. Хочу волшебную палочку, но какое желание загадаю – секрет. А когда вырасту – буду художником.

Женя Юферева

«Особый кадр» – очень хороший проект. У него есть главное – благая цель. Важно, что вообще этим кто-то занимается. Вы – единомышленники, и прекрасно понимаете друг друга. Наша задача – людей, которым не чужды такие проблемы, кто имеет сердце, совесть, душу – по мере сил и возможностей помогать вам.

Организации, которые имеют определенные ресурсы, всегда могут выделить хоть какую-то, пусть небольшую, часть средств на подобные проекты. Мы готовы помогать, и не требовать за это что-то. Для нас это не обязанность, а возможность. Просто каждый должен задать себе один простой вопрос: если не он, то кто?

В большей степени это вопрос воспитания. Если мы будем говорить своим детям, что все дети – дети, и играть и дружить надо со всеми, не выбирая, кто выше, кто ниже, кто полнее или худее, то и отношение к проблеме будет совсем иным.

Вячеслав Клиндухов, директор Кировского областного фонда поддержки малого и среднего предпринимательства



Варя РЫЧКОВА / Дмитрий МАТВЕЕВ

Мне экстренно сделали кесарево сечение на 28 неделе беременности из-за тяжелого состояния и угрозы жизни. Варя родилась с весом 1200 грамм, с кровоизлиянием в мозг и долго была в тяжелом состоянии. После выписки из больницы мы жили в поселке, и Варе долго не ставили никаких точных диагнозов. А в полтора года сказали: ДЦП. Тогда мы перебрались в Киров, чтобы была возможность максимально помогать своему ребенку.

Мы посещаем все занятия, какие только возможно: с логопедом, психологом, занятия по мелкой моторике, логоритмику, пескотерапию, много занимаемся дома. Сейчас Варюше пять лет, она ходит у опоры и за ручки, говорит, знает буквы и цифры, рассказывает стихи, рисует и поет. А еще у нее самый звонкий смех, который заставляет смеяться всех вокруг!

Наталья и Виталий, родители Вари Рычковой

Прежде всего, когда видишь таких детей, хочешь им чем-то помочь, пытаешься начать решать проблемы и со здоровьем, и с социализацией. Для таких детей очень важно быть близкими к другим детям, и я знаю, что многим из них это реально удастся. Я не могу сказать, что дети с инвалидностью в нашем городе на сто процентов социализированы. Но и не могу сказать, что все они не социализированы. Все случаи довольно уникальны, и, конечно же, практически все здесь зависит от родителей.

Я считаю, что ваш проект – это довольно серьезное привлечение внимания, вовлечение большого числа людей в адаптацию детей с ограниченными возможностями. Я надеюсь, что от такого проекта будет большой эффект и начнутся очень позитивные сдвиги ситуации в целом. Проблема социализации детей с инвалидностью на самом деле очень серьезная и очень сложная, и ни в одной стране мира ее до конца не решили. Двигаться в этом направлении нужно, и здесь все зависит от активности добровольцев, родителей, близких людей. Со временем все удастся, вода камень точит, и я думаю, что все будет хорошо.

*Дмитрий Матвеев,
первый заместитель председателя
правительства Кировской области*

Дима УРВАНЦЕВ / Александр ГАЛИЦКИХ



Когда Дима был маленький, он часто болел простудными заболеваниями. В четыре года ему поставили бронхиальную астму средней степени тяжести, в шесть лет у него уже стояла тяжелая степень астмы.

Сначала мы не могли справиться с приступами, постоянно лежали в больницах. Когда Дима пошел в первый класс, мы не знали, как сделать уроки: при малейших переживаниях, по дороге в школу он начинал задыхаться. Со второго класса Дима перешел на домашнее обучение. Постепенно мы научились бороться с приступами. Сейчас он в восьмом классе, учится хорошо. Любит встречаться с друзьями, играть на компьютере и в шахматы.

Светлана и Александр, родители Димы Урванцева

Мне кажется, этот фотопроjekt – один из способов показать, что все дети разные, и каждый со своей изюминкой. Совершенно не обязательно делить их на обычных детей, детей с ограниченными возможностями или выдающимися способностями.

В последние годы мы уделяем много внимания проблемам таких детей. Не случайно ведь уже есть опыт так называемого инклюзивного образования, когда дети с ограниченными возможностями здоровья обучаются вместе с обычными детьми, в обычных классах. Но у детей, закончивших школу дистанционного обучения, есть одна большая проблема, которую мы пока никак не можем решить. Это проблема учебы таких детей после школы. К сожалению, Министерство образования и науки пока предусматривает очень мало мест для детей-инвалидов с возможностью дистанционного образования в высших учебных заведениях. Что с этим делать, мы пока не знаем. Это вопрос, который нужно решать на федеральном уровне.

Дима сказал, что он хочет быть программистом. А где он сможет этому выучиться? В Кирове нет дистанционного образования для программистов в вузах. И будет ли через четыре года, когда он закончит школу, тоже не известно. А ведь это умный мальчишка, живой очень, интересный.

*Александр Галицких,
заместитель председателя правительства Кировской области*



Ян ЕСКЕ / Валентина ИВАНОВА

У Яна аутизм. По данным исследований английских ученых, аутизмом страдает каждый 88-й ребенок в мире, причем у мальчиков подобные состояния отмечаются примерно в 4 раза чаще, чем у девочек.

Ян испытывает трудности в использовании речи и понимании других людей, формировании социальных навыков. У него бывает странное поведение, болезненная чувствительность к звукам, запахам, прикосновениям. Я надеюсь, что мой сынишка сможет адаптироваться в обществе, потому что с ним занимаются квалифицированные педагоги и психологи.

Ольга, мама Яна Еске

Проект «Особый кадр» – очень правильный и нужный. Он доставил удовольствие не только детям и их родителям, но и тем людям, кто пришел к этим детям и просто побыл рядом с ними. Для обычных взрослых это чрезвычайно престижно – показать, что они не стоят в стороне от проблем особых детей, слышат и понимают, как нужно относиться к таким ребятам и что делать для них.

Конечно, общество не скоро поймет и примет таких детишек как равных. Но нужно постоянно говорить об этом, ежедневно и перед разными аудиториями. Например, в школах, чтобы ребята с ранних лет слышали о том, что рядом с ними, обычными, живут и такие необыкновенные ровесники. Надо приходиться на родительские собрания, появляться в театрах и музеях, на праздниках – везде и всюду говорить об этом. Только таким образом удастся что-то достичь, ведь вода камень точит.

Конечно, очень многое зависит от родителей. Раньше мамы приходили со своим горем, с бедой, и не знали, как им жить дальше. А сейчас у людей открыты глаза, они понимают, что ситуацию можно изменить, о чем-то попросить государство и нас, равнодушных сограждан. И сразу же становятся видны результаты: оказывается, ребенка можно лечить, адаптировать, обучать, развлекать, в конце концов. Поэтому я желаю всем родителям таких ребятешек бесконечного терпения, сил, мудрости и счастья.

Дети с ограниченными возможностями должны быть равными среди равных.

*Валентина Иванова,
председатель Кировского областного отделения
Российского детского фонда*



Рита КОТОВА / Тахир МАМЕДОВ

У Риты туберозный склероз – заболевание, обусловленное мутацией на ранних сроках беременности. Никто от этого не застрахован, и все должны понимать, что в данной ситуации нам нужна помощь со стороны других людей. Вторичные признаки Ритиной болезни – тяжелая форма эпилепсии, аутизм, интеллектуальная недостаточность. Нам приходится ежедневно бороться с судорогами. За все это время мы поменяли 18 противосудорожных препаратов, и только последнее лекарство принесло положительную динамику. Но оно не зарегистрировано в России, и нам приходится ежемесячно заказывать его из Европы, что очень тяжело материально. Мне приходится много работать, чтобы оплатить медикаменты и няню Рите. Но мы стараемся жить полноценной жизнью, посещаем занятия нашей организации «Дорогою добра», участвуем во всех мероприятиях и конкурсах и надеемся на лучшее!

Анджела, мама Риты Котовой

Людам с ограниченными возможностями приходится очень не просто. Не могу сказать, что вот сейчас мы перестроим все дома – и все станет прекрасно. Это, конечно, невозможно. Но таким должен быть подход к архитектурным, строительным, вообще любым нормам. Разумеется, все это требует больших вложений и времени.

Теперь мы понимаем, что в обществе есть разные люди с разными возможностями, и хотим, чтобы все люди могли жить как можно более полной жизнью. То есть угол зрения смещается. Во всяком случае, сейчас мы пытаемся обращать внимание на эту проблему. Когда я общаюсь с такими людьми, я даже не замечаю их особенностей. Для меня важен сам человек. Я могу даже не понять и не запомнить, что с ним не так. Тут нет ничего экстраординарного.

Идея проекта «Особый кадр» очень соответствует названию организации «Дорогою добра». Вы идете этой дорогой. Любое движение в этом направлении, будь то мероприятие, проект или идея, которые вызывают положительную эмоцию, благожелательный отклик, заслуживают признания. Вы творите добро. Это заслуживает уважения, это замечательно.

*Тахир Мамедов,
секретарь Общественной палаты Кировской области*

Ярослав МОШКИН / Сергей РЫЛОВ



Наш Ярик – желанный и любимый малыш. Так получилось, что он родился с синдромом Дауна и врожденным пороком сердца. После того как ему сделали операцию на сердце, его самочувствие заметно изменилось: он стал подвижным, любопытным и веселым мальчиком. Ярику очень нравится рисовать красками, он любит слушать, когда ему рассказывают или читают сказки. А его самое любимое занятие – смотреть мультфильмы про Лунтика. Сейчас Ярику четыре года, и у него есть двухлетняя сестричка Полина. Они все делают вместе: играют, смотрят мультики, танцуют, рисуют, разбрасывают игрушки – в общем, растут и развиваются! Ярик уже второй год ходит в детский сад, все ребята в группе его любят, заботятся о нем и называют «наш малыш»!

Юлия и Александр, родители Ярослава Мошкина

Фотография показывает только один момент жизни, она не может показать всего пути развития особого ребенка. Но она может сделать главное: помочь людям взглянуть на это с другой стороны и изменить отношение общества к таким детям, сделать его более толерантным, более спокойным.

В чем-то эти изменения происходят уже сейчас, но их еще недостаточно. Например, ни у одного из моих знакомых дети не учатся в одном классе с такими ребятами. И на улицах я их не вижу. Возникает закономерный вопрос: а где же они все? Надеюсь, этот проект станет отправной точкой для лучшего понимания того, что эти дети есть, им не нужно прятаться по домам, а напротив – как и любым другим детям – гулять на улице, играть со сверстниками, учиться, вырастать и радовать своих родителей достижениями и результатами.

С родителями Ярика я знаком давно, мы вместе учились в университете. Сейчас мы общаемся реже: из-за работы не так часто удается встречаться. Когда я узнал, что у них родился сынишка с синдромом Дауна, конечно, сначала было некое замешательство. А потом, буквально через короткое время, я понял, что если что – надо помогать, а если все в порядке – просто радоваться за них.

*Сергей Рылов,
генеральный директор
Кировской региональной ипотечной корпорации*



Даша ШЕБЕКО / Михаил КУРАШИН

Дашино заболевание – муковисцидоз – связано с тем, что из-за ошибки в генетическом коде все секреторные жидкости в организме становятся очень вязкими. Это нарушает работу легких, кишечника, печени, поджелудочной железы, а как следствие, и сердца. Вылечить муковисцидоз невозможно, но с помощью специальной терапии можно поддерживать здоровье больных в удовлетворительном состоянии.

Несмотря на то, что Даша часто и подолгу болеет, она веселая, общительная, умная, обаятельная девочка. Дашута – маленькая принцесса, поэтому она учится всему, что должны уметь такие особы: пению, игре на фортепиано, танцам, рисованию. Мы надеемся, что впереди у нее много лет активной полноценной жизни, ведь она так радуется каждому дню и умеет заразить этой радостью окружающих.

Ольга и Алексей, родители Даши Шебеко

Проект «Особый кадр» – это, на мой взгляд, очень удачное попадание в цель с точки зрения поставленных задач. Ведь мы по большому счету должны говорить не о том, что это какие-то особенные дети, которым что-то такое от всех нужно. Наоборот, мы говорим: это просто дети. И замечательно, что они у нас есть. Как только мы перестанем выделять эту группу ребят, делать ее какой-то особенной с общественной, социальной точки зрения, как только перейдем к тому, что воспринимать всех детей нужно одинаково, все общество, на мой взгляд, начнет воспринимать их так же.

Я на самом деле не разделяю детей по признаку здоровый-больной. Для меня дети – это дети. И я благодарен своей напарнице по съемке Даше, что она позволила мне побыть эти минуты рядом с ней, доверилась мне и приняла как равного. Мне было очень приятно, очень.

Мне импонирует то, что родители таких детей не считают правильным сидеть сложа руки, кричать, что их обижают и требовать решить все проблемы разом. Они готовы сами упорно работать над тем, чтобы менять общественное мнение, отношение к своим детям, создавать условия для их успешного развития и адаптации.

*Михаил Курашин,
заместитель председателя Законодательного собрания
Кировской области*



Ваня ЛЯНГУЗОВ / Юлия АФАНАСЬЕВА

Когда мы впервые увидели маленького Ванюшку, мы уже знали, что все мифы о синдроме Дауна – всего лишь мифы, ведь наша старшая дочка – тоже солнечный ребенок. Нам часто задают вопрос: «Почему вы усыновили ТАКОГО малыша?» – и всегда хочется ответить: «А почему нет?».

Да, Ване не так легко, как сверстникам. Сначала было длительное лечение в институте гематологии (у Вани врожденное заболевание крови) и наш страх за его жизнь, сейчас приходится все время учиться, заниматься, развиваться. Но кто сказал, что с детьми все должно быть легко? У наших детей мы научились трудиться и радоваться.

Наш Ванек очень старается везде успеть, он очень подвижный и любознательный, любит носиться сломя голову вместе с другими детьми, смотреть мультики и играть с собакой. Мы любим его таким, какой он есть.

Елена и Денис, родители Вани Лягузова

Историю Вани я узнала случайно от врача в НИИ гематологии. Я журналист, поэтому сразу поняла, что это потрясающая история, ее обязательно надо рассказать. Врач дала мне телефон Лены, Ваниной мамы, я позвонила ей, представилась – тогда я работала на девятом канале – и спросила, не против ли она, чтобы я рассказала их историю. Мы снимали Ванечку в больнице, откуда его забирали Лена с Денисом, потом приезжали к ним домой. Я помню, как писала текст этого сюжета. Мне хотелось сказать так много, что я никак не могла войти в хронометраж. Каждый эпизод казался важным.

Возможно, самый простой ответ на вопрос, как изменить отношение общества к таким детям, был бы: больше рассказывать о них. Но я понимаю, что этого недостаточно. Многое зависит от нас с вами, тех, кто сейчас воспитывает своих обычных детей. Если мамы и папы будут объяснять своим ребятишкам, что эти дети – не с Марса, не с Луны, а точно такие же, как все, с ними можно точно так же играть, однажды мы обнаружим, что ситуация изменилась сама собой.

*Юлия Афанасьева,
журналист, pr-директор Конгресс-бюро
Вятской торгово-промышленной палаты*

Илья ПРОКАШЕВ / Валентина ПАЛКИНА

В годик наш Илюша перенес менингоэнцефалит, что послужило причиной поражения центральной нервной системы и эпилепсии. Нам заново пришлось учиться дышать, глотать, радоваться жизни. Сел Илья самостоятельно в два года, пополз – в три с половиной. Сейчас Илье восемь лет. Он уверенно ходит за руку, а дома и сам.

Илья почти не разговаривает, но любит буквы и цифры и делает успехи в усвоении методики глобального чтения. Он с огромным желанием посещает все занятия и готовится на будущий год пойти в школу. Больше всего ему нравится заниматься музыкой. Еще бы: у него абсолютный музыкальный слух.

Илюша очень добрый и веселый мальчик. Он очень любит общаться, особенно с теми, кто в очках или поет под гармонь.

Надежда и Александр, родители Ильи Прокашева

Я по роду работы уже давно сталкиваюсь с людьми с ограниченными возможностями здоровья. Мы часто делаем сюжеты о них. Но мы стараемся показывать их с максимальным позитивом. Я думаю, слезы здесь не нужны. Нам важно, чтобы люди увидели: рядом есть дети – способные, талантливые, умные, веселые, интересные. Им просто нужны поддержка и понимание. В конце концов, эти дети ничем не отличаются от всех остальных: у каждого из них свой характер, интересы, трудности и успехи.

Просто нам нужно научиться быть ближе друг к другу, общаться, слышать, понимать других людей, не таких, как мы. Тогда и общество сможет принять таких детей, и они смогут жить полноценной жизнью. Остается только завидовать вашей энергии, оптимизму, силе духа.

Пока не столкнешься близко с родителями, с бабушками-дедушками, у которых растут такие дети, не понимаешь, какие эти взрослые молодцы. Иногда даже и позавидуешь вашему оптимизму, терпению, вере в своих детей. Я просто преклоняюсь перед вами, потому что далеко не каждый так может. Конечно, невозможно осуждать тех, у кого это не получается, кто не смог жить с такими детьми: невозможно предсказать, как каждый из нас поведет себя в жизни. Поэтому спасибо вам, что вы такие есть. К вам, как к магниту, притягиваются люди, для которых это важно. Вы не только пытаетесь сами сделать все возможное, но и заражаете своей энергией всех остальных.

*Валентина Палкина,
тележурналист ГТРК «Вятка»*





Матвей БАННИКОВ / Павел СМЕРТИН

Матвей родился с тяжелой родовой травмой. Она стала причиной детского церебрального паралича, эпилепсии и задержки развития. Сначала было страшно, справимся ли мы с этими трудностями. Но когда отпускаешь эти страхи, понимаешь, что трудности преодолит. Матвей ходит в школу, в бассейн, играет с братом и сестрой, любит музыку и спорт, выполняет домашние дела: моет посуду, подметает пол, умеет готовить простые блюда. В общем, живет обычной полноценной жизнью.

Мария, мама Матвея Банникова

Я считаю, что вы замечательные, смелые люди, много пользы приносите обществу, а жить и приносить пользу обществу – это, наверное, основная задача человека.

Дети и так очень тонкие создания, но эти ребятки, мне кажется, еще более искренние, чем обыкновенные дети. Они не заморочены на многие вещи, которые окружают человека. Мир портит нас дорогими игрушками, дорогими подарками, излишним вниманием. А эти дети вместе со своими родителями борются в каком-то смысле каждый день, и этих забот о материальном благополучии у них меньше.

Я думаю, что таких людей не мало на Земле, просто, может быть, действительно не все с этим сталкиваются. Наверное, надо больше информировать людей о социальных проектах, привлекать к ним участников. Мне кажется, людей, которые готовы помогать, причем искренне помогать, не так мало.

Детям я, конечно, желаю здоровья. А вам – чтобы были искренние люди рядом, которые помогали бы не за деньги, славу или известность, а просто потому, что считают это правильным и нужным.

*Павел Смертин,
директор департамента
государственной собственности Кировской области*



Авенир ТЕПИШКИН / Павел СЫРЦЕВ

Авенир – шестой ребенок в семье. Вся семья помогает Авику, если у него что-то не получается. Авенир желанный, любимый, веселый, добрый и жизнерадостный ребенок. Очень любит читать книжки и есть суп, правда пока плохо говорит, но очень старается.

Я знала о диагнозе еще во время беременности. У Авенира синдром Дауна – одна из самых частых генетических особенностей в мире. У обычных людей 46 хромосом, а у Авика их 47 – на одну больше. Все мы в чем-то особенные. Я никогда не сомневалась в его рождении и ни разу не пожалела об этом. Потому что каждый достоин жизни и любви!

Лариса, мама Авенира Тепишкина

Все социальные проекты делаются для того, чтобы привлекать внимание людей к тем или иным проблемам. Обществу необходимо учиться видеть и понимать, что в жизни есть нечто иное, то, что позволяет нам по-другому смотреть на вещи и иначе оценивать действительность.

К детям с ограниченными возможностями здоровья у нас относятся, мягко говоря, своеобразно. Но зачастую просто внимание и небольшая помощь могут оказать неоценимую услугу: предоставить возможность жить другой, полноценной и самодостаточной жизнью.

Я много путешествую и замечаю, что в других странах люди с ограниченными возможностями – такая же часть общества, как любой из нас. Это заметно на каждом шагу. Когда мы с дочкой побывали в Стокгольме, она обратила внимание, что даже в музеях там полно «особых» людей. Ей было девять лет, и для нее это было удивительно. Мне пришлось объяснять, что на самом деле у нас таких людей не меньше, просто в наших условиях все это гораздо менее доступно. Поэтому, безусловно, нам необходимо думать о том, чтобы создавать для таких людей более комфортную среду проживания.

Если нам удастся поменять мировоззрение людей, если общество поймет, что помогать людям с особенностями правильно, полезно и престижно, я думаю, мы многое сможем для них сделать.

*Павел Сырцев,
глава департамента культуры
Кировской области*



Саша ЮЖАКОВ / Наталия КРАСИЛЬНИКОВА

Рождение Саши – это долгожданный момент в нашей жизни.

Но после рождения на нас стали сыпаться страшные диагнозы: врожденный порок сердца, ДЦП (детский церебральный паралич). Нам объяснили, что это заболевание, при котором в процессе беременности или при родах происходит сбой и страдают клетки головного мозга. Это может привести к проблемам опорно-двигательного аппарата и отставанию в развитии. Только в пять лет Саша начал ходить самостоятельно. Поднять ребенка на ноги с серьезным заболеванием – ежедневный кропотливый труд. Нужно зарабатывать деньги на непрерывное лечение, и при этом всегда оставаться эмоционально в форме.

Каждый год мы ездим на соленые озера в Хакассию, делаем массаж и ЛФК, посещаем занятия с логопедом, психологом, ходим в бассейн. Саша очень любит воду и может купаться часами. Проблемы остаются, но мы пытаемся двигаться вперед. Самое главное сейчас – пойти в школу, выучиться и получить профессию.

Татьяна, мама Саши Южакова

Мне повезло общаться с такими ребятами, особенно когда под Новый год я прихожу к ним в дом Снегурочкой. И каждый раз я чувствую и вижу, насколько они открытые, добрые, отзывчивые. Они для меня как солнечные лучики. Я не знаю, что с ними не так с медицинской точки зрения, только вижу, что они особенные. Но для меня они в первую очередь дети, зрители. Я к ним так и отношусь, и мне нравится работать для них.

И в театр к нам тоже приходят ребята с ограниченными возможностями. Но мы никогда не воспринимаем это как что-то особенное. Конечно, если мы знаем, что в зале сидят слабослышащие ребята, мы просто это учитываем. Такие ребята могут, например, засмеяться в других местах и еще как-то по-другому отреагировать. То есть мы становимся, возможно, более внимательны к залу. А так – играем как играем.

Родители этих детей вызывают у меня огромное уважение. Они большие молодцы. Очень хочется, чтобы у них все было хорошо, а у деток – просто замечательно.

*Наталия Красильникова,
актриса Театра на Спасской*

Зоя ЗАЙЦЕВА / Константин САДАКОВ



Зоя родилась с синдромом Дауна. Как правило, такие дети начинают все делать немного позже обычных, потому что им сложнее освоить простые вещи: ходить, говорить, самостоятельно одеваться. Но при правильной педагогической поддержке такие дети могут хорошо адаптироваться к обычной жизни.

Сегодня Зоя ходит в обычный детский сад, любит читать и рисовать. Мы часто ходим в кукольный театр, начали заниматься с лошадьми. Три раза в неделю посещаем дополнительные развивающие занятия. У Зои много друзей среди ее сверстников. В общем, несмотря на трудности, живем интересной, насыщенной жизнью.

Елена, мама Зои Зайцевой

Иногда мне кажется, что мы все глухи, потому что у всех нас есть своя коробочка, внутри которой мы прячемся от внешнего мира. Мы очень заняты, у нас все время есть какие-то проблемы, и нет времени ни на что. Суметь остановиться, оглянуться вокруг себя и понять, что ты можешь сделать что-то хорошее, выходящее за рамки каждодневной рутины – это очень важно, в первую очередь для нас самих.

Эти фотографии, я думаю, смогут заострить внимание общества на том, что особые дети – это такие же дети, как все. Они такие же жизнерадостные, непосредственные, общительные. Они точно так же нуждаются в нашей заботе, поддержке, любви. И они в каком-то смысле такие же здоровые. Любой ребенок требует внимания и защиты, а особый ребенок – тем более. И все равно на него всегда будут направлены пристальные взгляды. Фотопроект – как мостик, который может открыть людям глаза на то, что это такие же дети, просто нужно узнать их немного поближе.

Когда нет этой изоляции, специализированных барьеров и непонятных предубеждений, когда никто не говорит, что это что-то особенное, то, чего в «приличном» обществе не должно быть, тогда негативному отношению к проблеме просто неоткуда взяться. Очень важно, чтобы общество не боялось общения с такими детьми и помогало тем родителям, у кого есть такие интересные, необычные дети.

*Константин Садаков,
креативный директор Tom Garret creative group*



Соня МАРЧЕНКО / Елена УТЕМОВА

Соня. Софья Сергеевна. Желанный ребенок, беременность прошла без проблем. Но в полтора месяца мы узнали о нашем диагнозе – синдром Лежена. Это редкое генетическое заболевание, один такой ребенок встречается на пятьдесят тысяч новорожденных вне зависимости от расы, возраста или материального положения.

Сказать, что мы были в шоке – ничего не сказать. Тем не менее, это наш ребенок, наш любимый ребенок. Соня родилась маленькой, не умела сосать бутылочку, но научилась. Очень плохо набирала вес, но сейчас весит лишь немного меньше сверстников. Нам один год и два месяца, а мы до сих пор не сидим, разумеется, и не ходим. Но, несмотря на все это, верим в чудо, надеемся, что всему научимся, только чуть позже. Соня очень жизнерадостный ребенок, ее самая любимая игрушка – жираф Федя. Лечения нашего заболевания нет, есть только поддерживающая терапия – массажи и гимнастики, чем мы и занимаемся. А еще у нас есть мечта: свозить Соню на дельфинотерапию!

Елена, мама Сони Марченко

На сегодняшний день у детей с особенностями развития действительно есть большие возможности. Пороки внутренних органов сейчас успешно лечатся хирургически. Устранение этих пороков дает детям иные условия для их будущего и развития. Кроме того, у детей есть достойное лекарственное обеспечение, возможности реабилитации. Поэтому сейчас на первый план выходят вопросы социализации этих детей, их нормальной интеграции в общество.

Еще одно очень важное направление – дородовая диагностика. Она сейчас достаточно сильная, и большинство женщин знает о вероятности рождения такого ребенка во время беременности. Это позволяет заранее начинать оказывать психологическую помощь, адаптировать маму к ситуации, чтобы она не принимала поспешного решения, связанного с отказом от собственного ребенка.

Я считаю, что каждый ребенок уникален. Среди этих детей есть и будут и художники, и музыканты, и спортсмены, просто хорошие, добрые люди.

*Елена Утемова,
глава департамента здравоохранения Кировской области*



Дима ПАНФИЛОВ / Кирилл ЛЕБЕДЕВ

С рождения Диме был поставлен диагноз: анофтальм (недоразвитие) левого глазного яблока и слабовидение. Несмотря на диагноз, Дима с трех лет посещал детский сад и сейчас успешно учится в Центре дистанционного образования для детей.

С раннего детства у Димы проявлялись способности к музыке. С четырех лет он начал посещать музыкальную школу, в шесть поступил в первый класс Детской музыкальной школы № 1 города Кирова на фортепиано, а еще через четыре года – на вокал и успешно там обучается.

Дима с удовольствием участвует в областных и межрегиональных музыкальных конкурсах и фестивалях, занимает призовые места. В 2013 году Дима заканчивает музыкальную школу и планирует продолжить музыкальную деятельность.

Наталья и Алексей, родители Димы Панфилова

Мне было очень интересно участвовать в проекте. Оказалось, что мы с Кириллом Сергеевичем – соседи. Теперь при встрече общаемся. Еще я бы хотел сфотографироваться с Димой Биланом. А вообще-то я мечтаю о домике в деревне, и чтобы у меня было много хороших друзей.

Дима Панфилов

Сейчас наш департамент дорабатывает в соответствии с требованиями министерства труда и соцзащиты программу «Доступная среда». Мы рассчитываем, что она будет одобрена, и мы получим софинансирование.

Я сам весной поехал с маленьким сыном на коляске и замучился таскать ее по лестницам и ступенькам. И это я, здоровый человек. Когда я в очередной раз затаскивал коляску на ступеньки, я представил себя на месте человека с инвалидностью на коляске... Это нереально. И доступность должна пониматься в более широком смысле: не только бордюры и пандусы, но и звуковые сигналы, тактильная плитка и так далее. Должна быть универсальная среда.

Как я понимаю цель проекта? Во-первых, это продвижение идей толерантности и возможность показать самим ребятишкам, что границ общения нет. И, во-вторых, что немаловажно, это возможность заработать средства для организации – сообщества активных, неравнодушных людей, пытающихся найти возможности для реабилитации своих и не только своих детей и их интеграции в общество.

Кирилл Лебедев,

глава департамента соцразвития Кировской области



Ангелина ЖЕТЛУХИНА / Олег ПРОХОРЕНКО

О том, что наша дочь родилась с синдромом Дауна, нам сказали в роддоме. Это было большим потрясением для нас. На вторые сутки Ангелину перевели в реанимацию, она не могла дышать сама. Мы молились, чтоб только она выжила и была с нами. Две недели в реанимации, неделя в детском отделении под наблюдением, и наконец-то, наш Ангелочек дома! Она сразу изменилась: посветлела, похорошела, почти сразу начала нам улыбаться. Мы чувствовали, что очень ей нужны. С самого рождения Ангелинка очень старается делать все, чему учим ее мы или специалисты. Пусть на это уходит много времени и сил, но от этого и радости, и гордости за нее гораздо больше! А как она радуется, когда мы рады! Мы очень гордимся тем, что она у нас есть!

Екатерина и Сергей, родители Ангелины Жетлухиной

Я не тешу себя иллюзией, что одна фотография что-то поменяет, но это такая очередная большая жирная капля, которая в конце концов наполнит ковш, и он перевесит все страхи, неприязнь или опасливое отношения к людям с особенностями. Хотя я не считаю, что, например, дети с синдромом Дауна сильно отличаются от всех нас. Возможно, такие дети в чем-то более одарены, чем простые люди: у человека, лишённого какого-то из органов чувств, обостряются другие чувства.

Побывав на Западе, я знаю, как все должно быть, как там люди с инвалидностью полноценно живут, передвигаются, учатся, получают высшее образование, работают на престижных местах, руководят компаниями, и ничего в этом такого сверхъестественного. Пока мы не возведём это в ранг обычного, пока для нас это будет казаться чем-то экстраординарным, мы не приблизимся к этому уровню, не встанем на одну планку с Европой.

В первую очередь, не нужно обособлять таких детей с детского сада, со школы. Нужно давать этим людям точно такие же права.

Я хочу, чтобы участники фотосессии не забыли те чувства, которые они ощутили, хочу, чтобы они после этой съемки тоже внесли свой вклад.

*Олег Прохоренко,
главный редактор журнала «Бизнес-новости»*

Вадим ГОГОЛЕВ / Борис ПАВЛОВИЧ

У Вадима органическое поражение центральной нервной системы и отставание в развитии. И самому Вадиму, и нам, родителям и педагогам, которые с ним занимаются, приходится прикладывать немало усилий, чтобы научиться самым, казалось бы, простым вещам. Сейчас Вадим знает и умеет многое. Главной проблемой было и остается для нас развитие речи. Оказалось, это очень непросто для Вадима. Но любовь, оптимизм, вера в свои силы, поддержка окружающих помогают нам добиваться больших успехов!

Елена и Дмитрий, родители Вадима Гоголева

К сожалению, оптимистичных прогнозов, что однажды все люди станут сочувствующими благотворителями, у меня пока нет. Иллюзии давно утрачены. Единственное, что мы сможем, это максимально расширить круг равнодушных людей и наладить каналы связи между сообществами. Это, конечно же, не решит всех проблем, но сделает существование его участников не просто возможным, но и по-человечески убедительным – вот в это я верю. Ваша организация по сути этим и занимается: формирует сообщество, которое внутри себя организовано как гражданское общество, построенное на взаимопомощи. Само это говорит о том, что что-то происходит в правильном направлении.

Возможно, люди искусства охотно откликаются на такие предложения, потому что понимают, каково это: быть непохожими на остальных. Мы справились с этим, нашли способ существовать в ситуации, когда всем остальным на тебя наплевать, и теперь можем перенести свой опыт на других.

Я в этом смысле считаю, что за неимением другой теории теория малых дел нам подходит. Поэтому, если рассуждать о том, стоит ли фотографироваться, печатать фотографии, мой ответ – да. Будет ли от этого какая-то прагматическая польза? Скорее всего, нет. Но именно потому что мы не должны разбирать и мы не можем угадать, от чего будет польза, от чего нет, я соглашаюсь участвовать в проекте и желаю вам достичь той цели, которую вы перед собой поставили.

*Борис Павлович,
режиссер-постановщик
Большого драматического театра им. Г.А. Товстоногова*





Даша НЕКРАСОВА / Светлана ШУМАЙЛОВА

Наша Дашенька родилась здоровым малышом. Развивалась нормально, только плохо говорила. В три года мы обратились в институт имени Бурденко с сильными головными болями, откуда нейрохирурги перевели нас в НИИ педиатрии. После обследования нам был поставлен диагноз: маннозидоз – очень редкое генетическое заболевание. На фоне этого у Даши внутричерепная гипертензия, задержка психо-речевого развития, снижено зрение и слух.

Сейчас Даша посещает коррекционный детский сад, носит слуховые аппараты, ходит на занятия с сурдодефектологом и принимает лекарства. Дашенька очень любит плавать, и иногда ходит в бассейн. И, как все девочки, любит наряжаться, танцевать и, конечно, есть конфеты. Мы очень рады ее маленьким победам!

Наталья, мама Даши Некрасовой

Идея проекта очень хорошая, она понравилась мне по двум причинам: во-первых, ребятам самим может быть интересно поговорить, пообщаться, посмотреть на людей, которые каждый день бывают по телевизору. А для людей, которые с ребятами фотографируются, это тоже хорошо: можно одним махом разрушить сформировавшийся имидж чиновника – черствый, бюрократичный. Конечно, хочется рассказать, что у нас есть и свои дети, свои проблемы. И эти ребятки не могут не трогать, и, конечно, каждый готов им помогать.

Если говорить о городе Кирове, то 61% нашего бюджета – это социальные расходы: образование, спорт, культура, молодежь, опека и попечительство, малозащищенные категории детей. Этим, на мой взгляд, многое сказано: кировской бюджет социально ориентирован. Без сомнения, все эти направления важны для меня как для мамы и как для педагога.

Я думаю, сейчас мы движемся к тому моменту, когда в обществе будет сформировано иное отношение к детям с инвалидностью, и, кстати говоря, многое для этого делает ваша организация. Вы создаете ту информационную среду, при которой понятно, что воспитывать ребенка с особенностями – это возможно, это не так страшно, пусть трудно, но люди это делают. Это ваша большая заслуга.

*Светлана Шумайлова,
заместитель главы администрации города Кирова*

Антон ВЛАДЫКИН / Анатолий БЕЛИК



Антон – четвертый ребенок в семье, появился на свет с родовой травмой и на месяц раньше срока. В полтора года нам поставили диагноз – детский церебральный паралич. Мы много лечились и занимались: книжки и развивающие игры, занятия со специалистами, лечебная верховая езда. В четыре с половиной года наш сын начал ходить самостоятельно.

Сегодня Антон – ученик третьего класса Вятской гуманитарной гимназии. Он играет на фортепиано и занимается в изостудии, осваивает компьютер. Антон – лауреат фестивалей детского творчества, призер международных, всероссийских и региональных выставок детского рисунка. Антошка добрый, жизнерадостный и очень позитивный мальчик.

Светлана и Станислав, родители Антона Владыкина

Мне повезло, что я учусь в Вятской гуманитарной гимназии. Весь мой класс – мои друзья. Мне с ними весело и интересно, они надежные, на них можно положиться. В гимназии я начал делать проект, который назвал «Давай дружить». Я рассказываю ребятам из разных классов о детях с ограниченными возможностями здоровья и мы говорим о том, что мы можем сделать для этих людей.

Мне было интересно встретиться и пообщаться со своим любимым преподавателем Анатолием Николаевичем не в изостудии, а в фотостудии, в другой обстановке. Он очень классный, с ним всегда весело и прикольно. А еще я бы хотел сфотографироваться с Ником Вуйчицем. Я смотрел много фильмов про него, знаю, что он собирается приехать в Россию. Было бы здорово, если бы он приехал к нам в Киров.

Антон Владыкин

Есть такой закон: искусство несет в мир то, чем оно само является. Если работа художника плоха, то ничего хорошего она дать миру не может. Но если она хорошо сделана, по гамбургскому счету хорошо, то от нее может многое измениться к лучшему. Во всяком случае, я в этом уверен.

Ко мне на занятия ходят ребята с инвалидностью, Антошка один из них. Сначала, конечно, все относились к ним настороженно. Это понятно: нас привыкли пугать всякими ужастиками, и было непросто перебороть в себе это. Но потом и дети, и взрослые стали воспринимать таких детей нормально. И теперь всем это в радость.

Для меня вообще нет таких понятий: инвалид – не инвалид. Дети помогают мне жить, ведь рядом с нами всегда должна быть доброта.

Анатолий Белик, заслуженный художник РФ



Лиза ГОРБУШИНА / Николай СЕМЕНОВСКИЙ

Лиза родилась на 28 неделе беременности. Благодаря усилиям докторов она росла и крепла еще два месяца в Перинатальном центре. Дома Лиза стала быстро расти и догонять своих сверстников. Но в четыре месяца наша малышка перенесла тяжелую болезнь, к сожалению, с осложнениями. В шесть месяцев Лизе поставили диагноз: четвертая степень тугоухости. В один год и три месяца в Санкт-Петербурге Лизе установили кохлеарный имплант, а через месяц дочурке подключили новое «ушко», благодаря которому она снова услышала мир!

Сейчас мы активно занимаемся развитием слуха и речи, по речевому развитию Лиза догоняет своих сверстников, уже может построить фразу из двух слов, повторяет все подряд, болтает и поет песенки. Мы очень любим нашу красавицу и умницу, а то, что у Лизуни немного другое «ушко», так это ерунда, ведь главное, что это ушко слышит!

Мария и Дмитрий, родители Лизы Горбушиной

Я очень рад снова встретиться с Лизой. Это уже не та кроха, над которой мама все вырвала и за которую мы так долго боролись. Здесь очевиден результат: любовь матери к своему ребенку дает потрясающую отдачу. Не было бы этой любви, не было бы и такого значительного улучшения. Конечно, это важно для всех детей, и для здоровых, и для больных, но для «торопыжек», родившихся раньше срока, особенно – тепло мамы дает им силы для жизни.

Конечно, не всем детям удастся реабилитироваться полностью. Поэтому идея фотопроекта, на мой взгляд, совершенно правильная. Хотя на самом деле она должна стать только маленькой частью большой цели – поменять сознание людей, их отношение к детям с ограниченными возможностями здоровья. И для этого можно использовать не только фото, видеоматериалы, но и в первую очередь живое общение. Такие ребята должны вместе с папами и мамами ходить на праздники, концерты, встречи, чтобы становилось очевидно: это просто дети, им не надо отдельное место, они могут и будут сидеть вместе со всеми – вот и все.

*Николай Семеновский,
главный врач Кировского областного клинического
перинатального центра*

Миша МОРОЗОВ / Светлана УДЕЛЬНАЯ

Если бы я могла сама выбирать характер своего ребенка, он был бы именно таким, как у Миши. Мишутка спокойный, внимательный и откликающийся на доброту ребенок. Больше всего он любит слушать, как мы читаем ему вслух. Миша может подолгу перелистывать страницы любимых книжек, как маленький «книжный червячок», изображая звуки знакомых животных. В свои два года он уже порадовал нас первыми «мама» и «папа», и мы этому безмерно рады! Ведь у Миши синдром Дауна, и каждый навык достается малышу только благодаря усердию и регулярным специальным занятиям. Такие дети могут появиться на свет в любой семье вне зависимости от места жительства, уровня материального достатка, расы или возраста. На 700 родившихся обычных детей приходится один с синдромом Дауна (с дополнительной хромосомой).

Сейчас Мише хочется пожелать дальнейших успехов, а также новых способов и средств их претворения в жизнь.

Анна и Сергей, родители Миши Морозова

Забор, который нас разделяет, на самом деле, находится в наших головах. Нам хочется отвернуться от этих детей, уйти и не думать о них, словно все это нас не касается. А почему же не касается? Это просто дети, пусть у них и есть небольшие проблемы со здоровьем. Когда фотографируешься, совершенно не обращаешь внимания на то, что ребенок чем-то болен, что он какой-то не такой, как все. Наоборот, видишь, что он совсем обычный: так же веселится или капризничает, как все дети в этом возрасте.

В проектах, которые мы реализуем на радио «Эхо Москвы» в Кирове, мы пытаемся заниматься как раз этим. Долгое время у нас был проект «Спаси ребенка». Мы помогали детям, которые болеют, собирали деньги на лечение, на операции. Сейчас мы ведем новый проект: «Мама, папа, я здесь». Помогаем детям, которые живут в детских домах, найти семью. Так, нам кажется, через личное участие, мы можем изменить их жизнь.

Поэтому всем детям я желаю, конечно же, здоровья. А нам, взрослым, — изменить отношение к ним, чтобы не было этой границы между «обычными» и «особыми» людьми. Тогда всем нам станет проще жить.

*Светлана Удельная,
журналист «Эхо Москвы» в Кирове*





Оля КУЗНЕЦОВА / Константин МОРОЗОВ

Оля родилась с диагнозом детский церебральный паралич. Сначала сложно было смириться с тем, что такой крохе выпало столько боли и испытаний. Но мы не унывали: проходили реабилитацию, занимались со специалистами. Сейчас Оля учится в школе дистанционно, участвует в конкурсах детского творчества. Мы ходим в походы на байдарках всей семьей. Оле очень нравится петь, она ходит в хор, выступает на сцене. Очень любит слушать музыку и с первых нот узнает любимые песни. А еще Оля очень любит английский язык и мечтает поехать в Англию.

Ирина и Василий, родители Оли Кузнецовой

Наверное, когда я вырасту, я стану медсестрой или буду работать за компьютером. Посмотрим, что получится.

У меня не так много друзей, потому что я учусь дистанционно. Но я хожу на хор, и там у меня есть подруга Лена, есть и другие подруги, которые мне помогают.

Больше всего я люблю болтать с друзьями и петь. Моя любимая песня «Парижское танго». Она очень красивая, я пою ее вместе с нашим хором.

Оля Кузнецова

Тема людей с ограниченными возможностями здоровья гораздо важнее для нас, простых людей, не отягощенных какими-то недугами. У нас странно вообще все происходит: многие люди хотели бы участвовать в программах помощи, но они или стесняются, что их не правильно поймут, или боятся. Боятся показать, что они добрые. Это какой-то парадокс. Надо просто помочь людям почувствовать себя нужными, полезными. Многие готовы помогать анонимно. Но почему анонимно? Нужно не только рассказывать о людях с ограниченными возможностями здоровья, но и о тех, кто им помогает.

У особых детей свой взгляд на мир, мне кажется, это целая вселенная, с такими детьми надо общаться. И, что абсолютно точно, делить по заболеваниям их не стоит. Чем сильнее дети перемешаются между собой, тем лучше.

Этот проект хорош еще тем, что многие дети могут как-то приоткрыться, ведь среди них много очень талантливых. И чем больше будет таких идей, тем лучше. А мы со своей стороны будем вам всячески помогать.

Константин Морозов, солист Вятской филармонии



Юра ФЕТИЦЕВ / Наталья ИСАЕВА

Родился Юра недоношенным, в 30 недель. В год ему поставили диагноз: детский церебральный паралич, спастическая диплегия. Это системное нарушение центральной нервной системы и работы опорно-двигательного аппарата.

Пошел Юрик в три с половиной года, и ходил тогда только на носочках. Мы съездили в Питер на операцию, сейчас он полностью ступает на стопы. Теперь наш сынишка ходит в детский сад «Дельфинчик» для детей с нарушениями опорно-двигательного аппарата. У Юры есть старший брат. Они очень дружны. Юра очень любит рисовать, лепить из пластилина, собирать лего. Я верю в своего сынулю, он большой труженик и сможет успешно адаптироваться к обычной жизни.

Елена, мама Юры Фетищева

Я очень рад, что познакомился с Натальей Исаевой. Она такая красивая! И очень известная. Я тоже хочу стать знаменитым, когда вырасту. А еще я бы хотел фотографироваться с Филиппом Киркоровым, он такой классный!

И еще я мечтаю о том, чтобы к нам вернулся наш папа.

Юра Фетицев

Это замечательный проект. Я считаю, что брошенных детей – как и брошенных животных – быть не должно. К сожалению, у государства не доходят руки, чтобы заняться этими детьми. И, на мой взгляд, это совершенно ненормальное явление. Нужно изо всех сил привлекать внимание общества к таким проблемам. Ведь самое страшное зло, которое угрожает нашей стране в XXI веке, – это равнодушие. Необходимо постоянно обращать внимание людей, ведь все, что сейчас творится, происходит с нашего молчаливого согласия.

Но добрых людей больше, чем злых – это говорит мне мой житейский опыт. Юра – замечательный, умный, добрый, смелый мальчишка. Если бы у него не было церебрального паралича, качество его жизни было бы совершенно иным. Боюсь даже предположить, чего бы он мог добиться в жизни. Поэтому я желаю и Юре, и всем остальным ребятишкам здоровья, счастья, добра, веры в свое лучшее будущее.

*Наталья Исаева,
народная артистка РФ*



Миша КОРАБЕЛЬНИКОВ / Светлана МЕДВЕДЕВА

До шести лет Миша не говорил и плохо ходил из-за серьезных нарушений позвоночника. Тем не менее, когда он пошел в школу, мы отдали его заниматься оздоровительным плаванием, которое неожиданно для нас перешло в спортивное и помогло в лечении многих проблем, связанных со здоровьем. В результате сформированные мышцы выправили позвоночник, ноги и мышление. Ребенок стал учиться на «5» и «4», хорошо понимать математику.

Сейчас Михаилу семнадцать лет, он нашел себя в спорте, получил много наград. На выступлении на кубке Попова в Москве в ноябре 2013 года завоевал две золотые медали.

Мы считаем, что спорт сопутствует оздоровлению ребенка и повышению его статуса в обществе, становлению себя как личности.

Светлана и Андрей, родители Миши Корабельникова

Я много слышала о Мише, его достижениях, и очень рада наконец познакомиться с ним. Его мама рассказала мне о том, как тяжело он шел к той жизни, которая сейчас у него есть. Сегодня он полноценный спортсмен, который добился чего-то уже не только для себя, но и для Кировской области. Это очень приятно. Он такой позитивный, такой красивый мальчик, от фотосессии с ним у меня масса положительных эмоций. Я могу смело сказать, что горжусь им и до слез тронута предложением принять участие в этом проекте.

Адаптивному спорту сейчас вообще уделяется особое внимание. Все новые спорткомплексы строятся с учетом доступности и для людей с ограниченными возможностями. Делаются и другие шаги навстречу особым спортсменам. В спорте ведь все просто: если ты первый, то – первый. Но это не значит, что мы должны работать только на результат. Надо стараться, чтоб каждый мог прийти и позаниматься, даже если он не сможет добиться выдающегося результата для области или для страны, как Миша. Будет достаточно, если он что-то сделает для себя. Ведь если в зал или на лыжню приходит обычный человек – это одно, некоторых еще и заставлять приходится. А если пришел человек с нарушениями здоровья – это уже маленький подвиг. И надо дать ему возможность этот подвиг совершить.

*Светлана Медведева,
корреспондент «Эхо Москвы» в Кирове, мастер спорта СССР по плаванию,
заслуженные работник физической культуры РФ*

Аня МОТИНА / Нина ЕРШОВА

Вскоре после рождения Ане поставили диагноз детский церебральный паралич, спастический тетрапарез верхних и нижних конечностей. Аня испытывает трудности при общении и при ходьбе из-за нарушения координации движений и слабого зрения. Врачи даже говорили, что Ане придется передвигаться только на инвалидной коляске. Но Аня вполне самостоятельно ходит, сама себя обслуживает, учится во втором классе коррекционной школы. Моя доченька любит слушать ритмичную музыку, танцевать, с удовольствием читает. Аня активная, жизнерадостная и очень целеустремленная девочка.

Елена, мама Ани Мотиной

Идея представления детей, имеющих особые потребности и, я думаю, особые способности, о которых мы, может быть, даже не знаем, – очень важная и нужная. Таких ребят необходимо «выводить в свет», потому что до сих пор у общества есть определенные мифические, стереотипные представления насчет этих детей, совершенно неверные по своей сути. Например, долго было распространено негласное мнение, что таким ребятишкам не место среди обычных сверстников, они должны сидеть дома и не расстраивать нас, таких здоровых и благополучных, своим видом. Но это не так! Эти дети должны жить вместе с нашими детьми, чтобы они понимали: рядом есть такие же ребята, которые отличаются от них буквально чуть-чуть. С ними можно дружить и играть. Ведь только так мы можем научить кого-то заботиться о других, проявлять милосердие, сострадание. И научить их этому должны мы, взрослые.

Сдвиги в эту сторону происходят, но пока самыми минимальными шагами. И это понятно. Если бы все было просто, то не надо было бы ничего делать, а все бросались бы друг к другу с распростертыми объятиями и спешили помочь. Но пока этого нет, мы продолжаем нашу работу и надеемся, что однажды она принесет результат.

Нам нужно только суметь не ожесточиться, а, наоборот, поддерживать друг друга на этом пути. Тогда у нас обязательно все получится.

*Нина Ершова,
директор Центра социально-психологической помощи детям,
подросткам и молодежи*





Коля ВОРОЖЦОВ / Ксения НИКИШОВА

Николай родился недоношенным на 31 неделе беременности в состоянии асфиксии – кислородного голодания, на фоне которого произошло кровоизлияние в мозг. Из-за поражения мозга у Коли нарушены двигательные функции. Самостоятельно он может сидеть и ползать, а вот ходит только с поддержкой или держась за опору.

Мы проводим постоянную реабилитацию: медикаментозная терапия, массаж, ЛФК. Наш сын очень любит музыку, знает несколько песен наизусть, очень терпеливый, усидчивый и любознательный, может сам придумывать сказки.

Так как Коле все дается труднее, чем здоровому ребенку, любое его достижение вызывает только восхищение и гордость!

Ирина и Дмитрий, родители Коли Ворожцова

Я думаю, людям нужно какое-то руководство к действию: а что я конкретно могу сделать? Я ведь тоже особо не задумываюсь каждый день, чем я могу помочь тому или иному ребенку. Вот вы пригласили меня на съемку – у меня такое руководство появилось. И большинство людей так поступает. У них нет злости, они просто не знают, как общаться с этими детьми, с чем приходится к ним. Если объяснить, рассказать, показать, что это вполне реально даже без предварительной подготовки, то, думаю, окажется, что множество людей тоже давно к этому готово. По крайней мере, я на это надеюсь.

Мой партнер по съемке Коля просто замечательный. Он очень добрый, открытый, улыбочивый, радостный, несмотря на все сложности, которые наверняка есть в его жизни. Мне на самом деле повезло: я с детьми не очень много общаюсь, а с особыми детьми вообще, наверное, впервые в жизни. И я очень рада, что съемка прошла так весело и непринужденно.

Всем ребятишкам, которые приняли участие в проекте, я желаю всего самого нормального, всего, что есть у каждого человека в жизни: любви, своих детей, материального благополучия, интересной работы. А родителям этих ребят терпения, сил, хорошего, здорового упрямства, силы духа. Я считаю, что все они – большие молодцы.

Ксения Никишова, тележурналист

Соня ПЕНКИНА / Олег ТКАЧЕВ



Сонечкин день рождения мы празднуем перед самым Новым годом, и каждый год приносит много испытаний, трудностей, а так же много радости и побед. Некоторые простые вещи детям с синдромом Дауна даются с трудом. Первая улыбка, первые шаги, первые слова, первый день в детском саду – это маленькие ступеньки в Сониной жизни, которые стали для нее и для нас большим достижением. Мы верим, что Соня сможет достойно пройти свой жизненный путь, а лишняя хромосома не лишит ее любви и понимания окружающих.

Юлия и Максим, родители Сони Пенкиной

Фотосессия – дело хорошее. В нашем обществе не хватает доброты и простых человеческих отношений. Люди стали слишком нервные, злые, агрессивные. Нападают друг на друга, пытаются выяснять, кто прав, кто виноват, кого наказать. Такое впечатление, что общество сошло с ума. А дети – они всегда дети, любые дети. Они еще не в курсе, кто прав, кто виноват, и к любым детям надо относиться как к детям. Они все заслуживают равного и спокойного отношения. Тонкий налет цивилизации на нашем биологическом виде все-таки диктует какое-то развитие гуманистических ценностей. Мы этим и отличаемся от животного мира. И хотя, кажется, что-то начинает меняться, происходит это крайне медленно.

Дело в том, что иногда люди забывают о самых простых вещах, поэтому хотелось бы, чтобы они вспомнили, что претендуют на высокое звание человека разумного. Конечно, у детей с особенностями развития своя специфика. Но эти детали не так существенны. Дети всегда заслуживают наибольшего уважения, любви, не потому что заслужили, а потому что так должно быть.

Поэтому детям, которые приняли участие в проекте, мне хочется пожелать подольше не взрослеть. А взрослым – почаще вспоминать, какими они были в детстве. И всем нам – побольше простых человеческих эмоций, не замутированных формальными правилами большого мира.

*Олег Ткачев,
руководитель Кировского центра поддержки НКО,
член Общественной палаты Кировской области*



Юля КОРОМЫСЛОВА / Алексей ВЕРШИНИН

Юля родилась в двойне с братом, роды были тяжелыми. После осмотра лучшего городского специалиста-невролога нам предложили сдать ребенка в детский дом, потому что посчитали ее «бесперспективной». Да, у Юли детский церебральный паралич. Но мы не сдались, стали лечить ее, возить к специалистам в Москву.

Сейчас Юля очень любит петь, играть на пианино и танцевать. В этом году она пошла в первый класс «обычной» общеобразовательной школы. Вот тебе и «бесперспективный» ребенок!

Ирина, мама Юли Коромысловой

Я думаю, знаменитые люди фотографируются с детьми, потому что мы им нравимся. А пока что я надеюсь, что обо мне узнают, и у меня будет больше друзей. Если бы у меня появился друг, который не может ходить в школу: чем-то болеет или не может передвигаться – я бы ходила к нему в гости сама и общалась бы с ним, присылала открытки и письма про уроки. Когда я вырасту, я хочу быть ученым и делать искусство.

А еще я бы хотела сфотографироваться с директором своей школы и президентом России.

Юля Коромыслова

Мне кажется очень важным поддерживать такие проекты по одной простой причине. У любого проекта есть какая-то цель. Цель особых фотографий – показать, что есть такие ребята, есть родители, которые их поддерживают, думают о них и стараются сделать все возможное, чтобы сделать жизнь своих детей счастливой и благополучной. И это хорошо, это правильно.

Надо показывать всем нам, людям, обществу, что такие детишки живут среди нас и так же нуждаются в поддержке и соучастии в их судьбе. Многие ведь не любят смотреть на проблемы, предпочитают отворачиваться от них и думать, что все в мире хорошо и никакие беды их не коснутся. Но это не так. Трудности – часть нашей жизни. Мы должны понять: есть дети, которые родились чуть не такие, как все. Но они тоже граждане нашей страны, жители нашего города, района, в конце концов. И почему мы имеем право отрицать их право на счастье? Напротив, они заслужили его, как никто.

*Алексей Вершинин,
начальник территориального управления
Ленинского района города Кирова*



Алиса РУДЫК / Анатолий ЧУРИН

Алисе пять лет. У нее ДЦП, спастический тетрапарез, паралитический подвывих бедер. Алиса не ходит, не сидит. В настоящее время по закону такие дети имеют право на обучение в рамках своих возможностей. Но, к сожалению, в нашем городе недостаточно возможностей для успешной реабилитации и обучения таких детей. Нашу Алису отказываются брать в детские сады, даже специализированные. Мы надеемся, что наши проблемы решатся, ведь Алиса такая веселая, жизнерадостная девочка, и очень хочет общаться с другими ребятами.

Нина Матвеевна, бабушка Алисы Рудык

Мне кажется, мы уделяем мало внимания именно такой категории детей. Я как-то раз был в московской школе для детей с ДЦП. Там созданы очень хорошие условия, но за 25 лет работы я больше таких школ нигде не видел. Конечно, мы много раз думали о том, чтобы сделать что-то подобное у нас, но, к сожалению, это не так просто. Нужны большие вложения.

Мы сейчас за то, чтобы дети с инвалидностью учились в массовой школе. Мы создаем условия, для того, чтобы дети с нарушениями опорно-двигательного аппарата могли добраться до школы, подняться по этажам. Сегодня в соответствии с законом дети должны учиться вместе.

Здесь самим родителям нужно быть настойчивее и ставить такие вопросы перед нами, потому что когда родители просят, сложно бывает отказать. Этого не надо бояться, не надо стыдиться. Надо показывать таких детей, смелее добиваться их прав: у них тоже есть права, как у любого гражданина. И не надо замыкаться – то, что сейчас есть такие общества, которые объединились и пытаются решать эту проблему, на мой взгляд, очень правильно.

*Анатолий Чурин,
глава департамента образования Кировской области*



Владислав НИКИФОРОВ / Василий ЮМШАНОВ

Владик – долгожданный сын, третий малыш в семье. Он родился на шесть недель раньше срока и сразу попал в реанимацию на долгие полтора месяца. Все это время у Владика была кислородная зависимость, кормили его через зонд и капельницы и никак не могли определиться с диагнозом. Лишь в возрасте трех месяцев у Владика обнаружили редкую хромосомную аномалию: частичная трисомия 16 хромосомы.

Сейчас Владика год и десять месяцев. Три месяца назад он научился самостоятельно ходить. Владик развивается по своему индивидуальному, пусть немного затяжному графику, но это не мешает ему быть любимым ребенком. Наш сынишка очень любит играть сестренками и с другими детьми, слушать песенки и просто обожает мыльные пузыри!

Екатерина и Алексей, родители Владислава Никифорова

Когда мне предложили принять участие в проекте, я сразу же согласился, а потом подумал: не зря ли я это сделал? Ведь у меня совсем нет никакого опыта общения с маленькими детьми. К тому же, обычно на фотосессиях я нахожусь по другую сторону объектива. Но когда началась съемка, я понял, что все не напрасно. За 10-15 минут я получил колоссальный опыт общения с детьми. Поначалу, когда Владик намеревался заплакать, было тяжело, но потом он понемногу успокоился, начал со мной играть... Вот ради этого момента, думаю, и состоялась наша с ним встреча.

Вопросы изменения отношения общества, помощи таким детям, я думаю, надо решать всем миром, подключая и общественные организации, и органы власти. Мы, журналисты, тоже стараемся не оставаться в стороне: рассказываем о таких ребятах, их проблемах, помогаем собирать для них деньги, если необходимо.

А фотография – это такой жанр, который может изменить многое. Через фотографии передаются очень большие эмоции. Даже без текста снимок может о многом рассказать. Для меня совершенно не важно, как он получится. Главное – тот опыт, который я приобрел и то, что с помощью фотографии изменится мир.

*Василий Юмшанов,
главный редактор газеты «Источник новостей»*

ЦЕНТР «ДОРОГОЮ ДОБРА»

Особый ребенок имеет право на семью, защиту и будущее, право учиться и заниматься любимым делом. Он не такой, как другие дети – уникальный, достойный любви, понимания и дружбы. Он может развить свои способности и удивить нас талантом, великодушием и сообразительностью, но ему нужна наша общая помощь.

В 2014 году наша организация открывает Центр поддержки семей с особыми детьми «Дорогою добра». Центр будет оказывать комплексную психолого-педагогическую и социальную помощь детям с различными особенностями развития: интеллектуальными, эмоционально-волевыми, речевыми, двигательными, сложными сочетанными нарушениями. Это станет значительным шагом в успешной реабилитации детей с ограниченными возможностями здоровья и их социальной адаптации. К работе в Центре привлечены специалисты (дефектологи, психологи, логопеды), имеющие не только опыт, но и огромное желание работать с особыми детьми.

Центр «Дорогою добра» – негосударственное и некоммерческое учреждение. Финансирование Центра будет осуществляться за счет грантовых средств и благотворительных пожертвований.

КАЖДЫЙ МОЖЕТ ПОМОЧЬ

1. Нам можно помочь, перечислив безвозмездную благотворительную помощь на расчетный счет в Вятка-банке:

Региональная общественная организация родителей детей-инвалидов «Дорогою добра» Кировской области / ИНН 4345299156 / КПП 434501001
ОГРН 1114300000935 / ОКПО 67569270 / ОКВЭД 91.33, 85.32
р/с 40703810800020139739 в АКБ «Вятка-банк» ОАО г.Киров
к/с 30101810300000000728 БИК 043304728

В назначении платежа обязательно указать: БЛАГОТВОРИТЕЛЬНОЕ ПОЖЕРТВОВАНИЕ.

2. Вы можете помочь нам путем предоставления бесплатных услуг или товаров или стать волонтером на наших мероприятиях. Это снижает наши расходы на реализацию программ поддержки семей с особыми детьми.

3. Вы и ваши друзья можете принять участие в благотворительной акции «ОТКРЫТЫЙ мир КАждому». Мы предлагаем приобрести за любую сумму пожертвования открытки, сделанные на основе работ, созданных нашими подопечными – детьми с ограниченными возможностями здоровья и членами их семей. Все вырученные средства идут на проведение развивающих занятий. Подробную информацию и каталоги открыток смотрите на сайте www.rordi.ru.

По всем вопросам обращайтесь к специалисту по фандрайзингу РООРДИ «Дорогою добра» Ольге Шебеко +79226675381.

Дети и родители РООРДИ «Дорогою добра» сердечно благодарят всех,
кто помог в реализации проекта «Особый кадр»:

Фотографа Анну Либерзон

Студию «Фотофабрика» и лично Дениса Мальцева и Светлану Юрпалову
Уполномоченного по правам ребенка в Кировской области Владимира Шабардина

Вятскую торгово-промышленную палату лично вице-президента Андрея Усенко
и rg-директора Конгресс-бюро ВТПП Юлию Афанасьеву

Кировский областной фонд поддержки малого и среднего предпринимательства
и лично директора Вячеслава Клиндухова

Главу департамента культуры Кировской области Павла Сырцева

Журнал «Современный дом и офис»

Кировскую областную типографию и лично ее директора Александра Журавлева

Радиостанцию «Эхо Москвы» в Кирове



КИРОВСКИЙ ОБЛАСТНОЙ
ФОНД
ПОДДЕРЖКИ
МАЛОГО И СРЕДНЕГО
ПРЕДПРИНИМАТЕЛЬСТВА



КИРОВСКАЯ ОБЛАСТНАЯ
ТИПОГРАФИЯ
WWW.PRINTKIROV.RU



Вместе мы изменим жизнь особых детей к лучшему!

Региональная общественная организация родителей детей-инвалидов
«Дорогою добра» Кировской области / www.rordi.ru / (8332) 447510

Киров 2013