

ВРОЖДЁННЫЙ

ДЕФЕКТ —

ЧИНУШЕСТВО



Вместе с радостным событием — рождением дочки — в семью Шманевых все фамилии в тексте настоящие) пришла беда. Юленька появилась на свет с диагнозом "врожденная осолопость". До семи месяцев ножку девочки держали в гипсе. Потом была серьезная операция и приговор ортопедическая обувь до полного формирования ноги. Муки такие, что не каждому взрослому вытерпеть, тут — младенец. Но как-то вместе держались, выживали: мама Наталья, старшая дочка Анна, младшая Юля и бабушка.

До шести лет Юля имела статус инвалида детства, который давал возможность получать ортопедическую обувь бесплатно. Но в 2002 году областная медико-социальная комиссия отказала девочке в продлении инвалидности, хотя врожденный дефект не исчез и по-прежнему требовалась плановая реабилитация в стационаре.

На реабилитацию в областную детскую боль-

ницу Юлю поместили только после звонка из областного управления здравоохранения, куда обратилась мама — Наталья Шманева. А при повторном обследовании медико-социальной комиссией девочку опять не признали инвалидом. Предложили, правда, другую и, весьма странную, форму восстановления инвалидности.

— После осмотра врачами нам поставили ультиматум — или вы соглашаетесь на статус инвалидности по другому профилю,

или вообще ничего не получите, — делится с нами Наталья Шманева.

Юля тогда училась в первом классе речевой школы, так как не выговаривала букву "р". Вот на основании этой буквы, якобы из-за умственных отклонений, ее восстановили в правах инвалида. Мы согласились и на такой вариант измененного диагноза, так как нам была необходима ортопедическая обувь.

Вны не ш — нем году ожидало новое переосвидетельствование. Юля давно выговаривает все буквы, и умственных отклонений у нее не нашли ни психолог, ни психиатр, поставив ей высокий балл интеллекта. А по ее настоящему врожденному заболеванию девочку инвалидом опять не признали.

В главном бюро медико-социальной экспертизы по Орловской области принятое решение аргументировали просто: "У ребенка нет таких ограничений жизнедеятельности, при которых требовались бы меры социальной защиты и помощи". На самом деле девятилетняя Юля попросту не может правильно становиться на ножку без ортопедических ботиночек, тем более — без них ходить, а в обычной обуви нога болтается и начинает заплетаться. Сняв с девочки инвалидность, ее лишили права на бесплатное получение специальной обуви, хотя необходимость в ней подтверждена документально. Медико-техническая комиссия орловского протезно-ортопедического предприятия дала официальное заключение о том, что Юлия Шманева "нуждается в тьюторе (прибукву "р". Вот на основании этой буквы, якобы из-за умственных отклонений, ее восстановили в правах инвалида. Мы согласились и на такой вариант измененного диагноза, так как нам была необходима ортопедическая обувь.

Купить дочке обувь за свои деньги мама не в состоянии. На руках женщины в этой неполной семье еще несовершеннолетняя старшая дочь и больная престарелая мать, да и сама она нездорова, не может оклематься после длительной болезни и перенесенной операции. Значит, в социальной помощи эта семья, а соответственно и Юля, все-таки нуждается, и очень.

На этом мытарства Натальи Шманевой и ее дочери не заканчиваются. В областной детской больнице девочке стали отказывать в плановой госпитализации, объясняя отказ тем, что "показаний для госпитализации с целью реабилитации стационарного лечения нет". Но почему-то другие врачи рассуждают иначе. Например, хирург орловской детской поликлиники № 2,

где Юля наблюдается с рождения, рекомендует стационарное лечение один-два раза в год и обязательное ношение ортопедической обуви (есть официальная запись в амбулаторной карте). И хирург детской поликлиники № 1, куда приходилось обращаться, тоже дал девочке направление в больницу.

— Врач, который делал нам операцию, настоятельно рекомендовал носить ортопедическую обувь до полного формирования ноги, чтобы она росла правильно, — говорит Наталья Шманева. — Но мою дочку — инвалида детства — сняли со всех учетов, лишив тем самым всех льгот.

Не согласившись с решением медико-социальной комиссии, Наталья Шманева решила обратиться в судебные органы. Мы попросили прокомментировать сложившуюся ситуацию адвоката Орловской областной коллегии Любовь Васильевну Самойлову. Она считает, что в данном случае отказ в продлении инвалидности нарушает Европейскую конвенцию и Конституцию РФ о защите прав человека на нормальное реабилитационное лечение.

* * *

Но пока суд да дело, а девочка уже сейчас нуждается и в обуви, и в лечении, оплатить которые семья не в состоянии. Поэтому, пока еще не потеряв последний шанс, свою помощь предложила адвокат Самойлова, которая по личным каналам нашла в Москве врача, согласившегося помочь в изготовлении качественной ортопедической обуви для больной орловской девочки. Получается, что дома не нашлось службы, которая помогла бы справиться с трудностями...

Ирина ПОЧИТАЛИНА.

МЫ НЕ СЧИТАЕМ ШАНСЫ — МЫ ПОМОГАЕМ ЖИТЬ



Лекарственную поставку на сумму в 3,3 млн. рублей безвозмездно осуществил для лечения в Орле больных гепатитом С, ВИЧ/СПИДом "Детский благотворительный фонд помощи больным вирусными гепатитами и ВИЧ-инфекцией".

В наш непростой век над Россией и другими странами нависла реальная угроза национальной безопасности из-за постоянного роста и эпидемиологической распространенности таких социально-опасных заболеваний, как вирусные гепатиты и ВИЧ-инфекция.

Только за последние 10 лет заболеваемость гепатитом В увеличилась в стране в 2,5 раза. А в 2001 г. Россия вошла в число стран с самым высоким уровнем заболеваемости гепатитом С. Прирост числа инфицированных ВИЧ составил 77,6% за год.

В сложившейся обстановке принимать меры необходимо уже сегодня, так как завтра может быть поздно. Больные ВИЧ и гепатитом, оставленные без лечения, вольно или невольно способствуют дальнейшему распространению этих заболеваний и усугубляют ситуацию. Огромный ущерб, который сейчас несет страна, сопоставим с уроном от ведения войны и обещает обернуться настоящей катастрофой в ближайшие годы. Ведь рост заболеваемости вирусными гепатитами и СПИДом происходит в основном за счет подростков 15 — 19 лет, т.е. за счет молодого поколения, которое является стратегическим ресурсом нации.

Основная проблема лечения этих заболеваний заключается в их высокой стоимости. Так, лечение ВИЧ-инфекции обходится примерно в 10 тысяч долларов в год. Но далеко не все заболевшие располагают подобными средствами. Многие из них остро нуждаются в материальной, а также в моральной поддержке со стороны государства, общественных организаций.

Именно созданию общественных фондов, оказывающих такую поддержку людям, живущим с ВИЧ/СПИДом и хроническими вирусными гепатитами, придается сегодня особое значение. Поэтому в 2002 году был создан "Детский благотворительный фонд помо-

щи больным вирусными гепатитами и ВИЧ-инфекцией" по инициативе Министерства здравоохранения РФ, депутатов Государственной Думы РФ, представителей религиозных конфессий, фармацевтических фирм и независимых организаций.

Это общественная некоммерческая организация, поставившая себе целью оказание безвозмездной помощи наименее защищенным слоям населения, попавшим в тиски одних из самых опасных недугов человечества. Фонд добровольно и безвозмездно выполняет работу по мобилизации необходимых средств, приобретению и распределению лекарств, средств диагностики и расходных материалов для организации лечения больных.

За время своего существования фонд открыл отделения в 12 городах России, охватив территорию от Калининграда до Владивостока.

В прошлом году у нас в Орле фонд осуществил лекарственную поставку на сумму 1,5 млн. рублей для лечения больных гепатитом С и 1,8 млн. рублей — для лечения ВИЧ/СПИДа. Лекарства были переданы в ОГУ "Областной центр по профилактике и борьбе со СПИДом и инфекционными заболеваниями".

В целом фонд оказал информационную поддержку 250 тысячам человек, материальную помощь от него получили более 140 тысяч больных.

Сотрудники фонда отчетливо понимают, что они не могут оказать помощь всем нуждающимся, однако они считают своим гражданским долгом помочь в первую очередь тем, кто наименее защищен, тем, кто является нашим национальным достоянием — нашим детям, подросткам, ибо здоровье нации — это успех и благополучие государства в целом.

Анна ЗЕЛЕНКЕВИЧ.

Сайт фонда: www.childfond.ru