


















№	Подопечный	Фото	Место проживания	Заболевание	Возраст, лет	Сумма план	Потребность	Обоснование	Сумма затрат	Платежные документы
1	Сергеев Николай		г. Новочебоксарск	Синдром Криглера Найяра – генетическое заболевание	5 лет	45 000,00	Лечебное питание "Нутрикомп Гепа ликвид" на 3 месяца	У Коли очень редкое заболевание – 1 случай на миллион! Синдром Криглера Найяра – генетическое заболевание, при котором в организме ребенка накапливается билирубин (пигмент крови, один из основных компонентов желчи в организме), что приводит к неврологическим нарушениям и сильному разрушению печени. А ведь родился Коля в срок, и был настоящим богатырем – весил 4324 грамма! Еще одно следствие болезни – проблемы с кишечником. Отсюда постоянные, нестерпимые боли. А еще мальчик может кушать только определенную смесь – «Нутрикомп Гепа ликвид». Это специализированная жидкая питательная смесь, разработанная специально для пациентов, страдающих печеночной недостаточностью.	р.44 172,00	Платежка
2	Григорьев Николай		г. Новочебоксарск	ДЦП Сопутствующий диагноз спастический тетрапарез; Грубая ЗНПР	21	22 350,00	Лечебное питание Клинутрен Юниор на 3 месяца	Коля родился 13.04.2000г. После рождения провёл 2 недели в реанимации. Коля хоть и уже взрослый парень, но весит всего 30 кг, у него тяжелая форма ДЦП. Он не может как обыкновенный человек усваивать белок, поэтому только лечебная смесь может его спасти.	р.7 588,68	Платежка
3	Волкова Саша		г.Ядрин	Мукополисахаридоз III А типа(синдром Санфилиппо). Глубокий тетрапарез, больше выраженный в ногах; Симптоматическая височная эпилепсия с генерализованными судорожными приступами	16 лет	22 350,00	Лечебное питание Клинутрен Юниор на 3 месяца	Сашенька страдает уникальным генетическим заболеванием, она единственная в Чувашии. Саша родилась с генетическим диагнозом мукополисахаридоз 3 тип А. Мукополисахаридоз — это болезнь накопления, накапливаются ядовитые вещества которые из организма не выводятся, и разрушают весь организм. В первую очередь поражается нервная система, начинается слабоумие, потом поражаются внутренние органы, мышечная масса, костная система. В данный момент Саша не сидит, не ходит, не разговаривает, нуждается в постоянном уходе. Саша не прибавляет в весе, в свои 16 лет она	р.9 485,00	Платежка
4	Максимов Витя		г. Новочебоксарск	Симптоматическая ранняя миоклоническая эпилепсия	4 года	56 000,00	Лечебное питание Perptamen junior на 12 месяцев	Сейчас Витюше четыре и его вес последний раз соответствовал норме... при рождении! Мама грустно смеётся:»Такой богатырь родился! Доношенный, на 38 неделе, 3400 и 54 см!» Но 20 минут кислородного голодания при родах перечеркнули всё: и здоровье новорожденного, и надежду на лёгкое будущее. Стандартная смесь Вите не подходит, нужна состоящая из гидролизата белка смесь Perptamen junior и специальный загуститель пицци для обучения глотанию Resource taken up clear — так есть вероятность избавиться от гастростомы и перейти на самостоятельное питание, а смесь не	р.31 917,00	Платежка
5	Мартынов Шамиль		г.Чебоксары	ДЦП, спастический тетрапарез; Гиперкинетический синдром; Состояние после этапных коррекций деформация нижних конечностей; Врожденный вывих бедра, состояние после операции; Перекос таза	18 лет	42 500,00	Лечебное питание Нутридринк жидкий с вкусовыми добавками на 1 год для Шамиля	Шамиль родился с большим количеством заболеваний и осложнением. Мальчик вместе с мамой прошел много испытаний и боли. Несмотря ни на что, Шамиль жизнерадостный мальчик и очень любит природу. Он с удовольствием гуляет, наблюдает за природой, играет в развивающие игры. Мама понимает, Шамиль всю жизнь будет нуждаться в постоянном уходе: он не стоит, не ходит, не разговаривает. Сейчас Шамиль вырос в 18-летнего парня, но при своем росте 165 см он весит всего 35 кг. Чтоб он хоть как-то поправлялся врачи выписали ему специальное питание Нутридринк жидкий с вкусовыми добавками.	р.22 680,00	Платежка

№	Подопечный	Фото	Место проживания	Заболевание	Возраст, лет	Сумма план	Потребность	Обоснование	Сумма затрат	Платежные документы
6	Янышкова Полина		Чебоксары	СМА	2 года	27 000,00	шезлонг для купания	Полина младшая в семье, у нее СМА, а это значи ее мышцы слабые, и она не может развиваться как обычный ребенок. Мы собираем деньги на устройство для купания Полины, чтобы и маме и дочке было спокойно купаться.	р.27 000,00	Платежка
7	Лобейкина Виктория		Пандиково Район Красночетайский	Врожденный порок развития головного мозга Сопутствующий диагноз гидроанэнцефалия; грубая ЗНПР; псевдобульбарный синдром; спастический тетрапарез 3 степени; Атрофия зрительных нервов	14 лет	35 000,00	шезлонг для купания	Вике 14 лет, у нее большая семья, и она всех их слышит, но не видит.. Девочка с рождения имеет особенности развития, она всегда лежит, и маме очень тяжело ее купать, поэтому им так необходим шезлонг для купания.	р.35 000,00	Платежка
8	Шагогова Ева		г.Чебоксары	Перинатальное поражение ЦНС смешанного (ишемически-гипоксически-инфекционного) генеза, псевдобульбарный синдром, синдром мышечной дистонии,	3 года	27 000,00	шезлонг для купания	Ева, как маленькая рыбка, обожает купаться. В воде она чувствует себя свободно, и у нее совсем ничего не болит. Только вот купать ее маме сложно – у девочки серьезная болезнь, и она не может двигаться сама. Мы собираем деньги на устройства для купания Евы и других особых малышей. Давайте подарим им и их родителям хотя бы капельку комфорта. Сейчас благотворительный фонд имени Ани Чижовой собирает рублей, чтобы купить пять шезлонгов.	р.27 000,00	Платежка
9	Краснова Галя		Марпосадский р-он, Сутчево	врожденные anomalies позвоночника, не связанные со сколиозом; Множественные врожденные anomalies развития позвоночника; Синдром шейно-грудной инклинации	12 лет	35 000,00	шезлонг для купания	Галя самостоятельно не ходит, не стоит, не сидит, она очень общительная, творческая девочка. Но Галя растет и купать ее становится тяжело и не безопасно, поэтому очень нужен специальный шезлонг.	р.35 000,00	Платежка
10	Василиса Карсакова		Чебоксары	Первичный иммунодефицит комбинированный, с атаксией-тельянгиэктазией (синдром Луи-Бар)	3 года	35 000,00	Лечебное питание на 3 месяца	Василиса — желанная дочка и любимая младшая сестрѐнка. Маме с папой трудно — у двоих детей неизлечимый диагноз, Ване и Василисе нужен особый уход, постоянное внимание, специальные занятия и максимум сил и времени родителей. Осложняется это всё потребностью Василисы в особом лечебном питании — девочке ежемесячно требуется МИНИМУМ 12 000₽ на покупку лечебного питания! Если бы пособие покрывало жизненно необходимый минимум — было бы легче, но, к сожалению, денег не хватает. Еда — это не то, в чём должны нуждаться дети, пусть это и	р.38 301,12	Платежка

№	Подопечный	Фото	Место проживания	Заболевание	Возраст, лет	Сумма план	Потребность	Обоснование	Сумма затрат	Платежные документы
11	Кондратьев Костя		Чебоксары	Последствия пре- и перинатального поражения ЦНС смешанного генеза; Спастический тетрапарез 2 степени; псевдодульбарный синдром;	4 года	35 000,00	Лечебное питание Нутрини на 3 месяца	Что такое счастье для мамы? Это когда кашу доели и тарелки чистые! Так вот Костик бы радовал маму, но без лечебного питания вся мамина каша сразу вырывается. Костя похудел так, что кости обтянутые кожей светились. Лечебная смесь Нутрини спасла мамино счастье, но вот стоит она на месяц более 10 000 рублей. Каждый день три бутылочки спасают Костю, дают ему возможность обучаться, развиваться как всем детям. Когда у Кости нет проблем с едой то он очень жизнерадостный мальчуган, и мы вместе с ним счастливые родители	р.33 567,00	Платежка
12	Константино в Женя		Вурнарский район, д. Кумбалы	Синдром Дюшена	15 лет	22 350,00	Лечебное питание Клинутрен Юниор на 3 месяца	Женя очень позитивный, любознательный, умный мальчик. Любит читать научную и медицинскую литературу. Делится своим мнением с домашними и другом Олегом. С 2018-2019 учебного года он начал заниматься дома. Жене трудно сидеть за столом, а дома через каждый час он ложится, и отдыхает. Женя надеется, что он обязательно выздоровеет, получит высшее образование и пойдет работать. С такой надеждой на будущее ему легче жить.	р.9 485,00	Платежка
13	Саша Николаев		Чебоксары	ДЦП, спастический тетрапарез 3 степени.	15 лет	33 000,00	лечебное питание на 3 месяца	Сашину организму абсолютно не подходит бесплатная смесь выдаваемая от государства — идёт отторжение и снова начинается недоедание. А ведь он только-только начал приходить в норму! В свои 15 лет он выглядит как 5 летний. Мы продолжаем сбор Саше на питание — оно жизненно необходимо мальчику, и необходимость эта ПОСТОЯННАЯ! Каждый месяц Саше требуется лечебное питание Нутризон Энергия	р.37 204,80	Платежка
14	Егоров Трофим		г. Новочебоксарск	ДЦП Сопутствующий диагноз спастический тетрапарез 3 степени; ЗНПР	6 лет	42 000,00	лечебное питание на 3 месяца	Еще до рождения Трофима мама знала что у него проблемы с желудочно-кишечным трактом, но она не сделала аборт, она уже его любила. Операции на новорожденном прошли тяжело и ребенок несколько раз был на грани смерти, это конечно все сказалось и на его мозге, но Трофимушка выкарабкивается и если его кормить лекарственным питанием Пептамен Юниор, он потихоньку набирает вес. Ему поставлен диагноз-Тяжелая белково- энергетическая недостаточность.Спастических тетрапарез 3-4 степени. Он очень улыбчивый мальчик и хочет жить!	р.38 301,00	Платежка
15	Мусакова Лиза		Чебоксары	ДЦП; спастический тетрапарез;	18 лет	35 000,00	шезлонг для купания	Большинство ее сверстников шалят, улыбаются, бегают по травке или катаются с горки на санках. А у Лизоньки все наоборот. После всех перенесенных операций она все больше сидит, и мечтает что она когда-нибудь все-таки будет ходить своими ножками. И хоть с трудом, но будет бегать и радоваться солнышку, дождю и идущему снегу. Лизе ни ее маме очень нужен шезлонг для купания, чтобы облегчить очень важный и нужный всем процесс купания.	р.35 000,00	Платежка

№	Подопечный	Фото	Место проживания	Заболевание	Возраст, лет	Сумма план	Потребность	Обоснование	Сумма затрат	Платежные документы
16	Павловский Олег		Чебоксары	Симптоматическая парциальная эпилепсия Сопутствующий диагноз ДЦП; Спастический тетрапарез	13 лет	29 400,00	Приспособление для купания Олегу	Олегу нужен шезлонг, созданный специально для мытья детей с ДЦП. Это приспособление для ванны — настоящее спасение для взрослых. Из-за серьезных нарушений опорно-двигательной системы ребенка физически не могут безопасно находиться в ванной. Шезлонг же даёт необходимую поддержку при купании, делая купание безопасным.	р.29 400,00	Платежка
17	Андреева Вера		п.Вурнары	Детская спинальная мышечная амиотрофия 1 типа (Верднига-Гоффмана)	7 лет	13 250,00	стол для инвалидного кресла	У Веры СМА, а значит ее мышцы слабеют с каждым днем без должной терапии. Сейчас Вере 7 лет,она будущая первоклассница, но в силу здоровья заниматься она может только сидя в специальной коляске, и чтобы все было как у настоящей школьницы- ей нужен специальный столик-который крепится накую коляску, и на нем можно писат,читать,рисовать,лепить и делать все что делают дети за обычным столом	р.16 000,00	Платежка
18	Емельянов Мирон		г.Чебоксары	Симптоматическая эпилептическая энцефалопатия, синдром Веста;	7 лет	13 250,00	стол для инвалидного кресла	Мирон появился на свет намного раньше срока, сейчас у него сложные диагнозы ,но несмотря на них они с мамой хотят заниматься а для этого очень нужен специальный столик.Для занятий и для постепенного привыкания к обучению всех детей сажают за стол, но наши подопечные сидеть в простых стульях не могут, а инвалидные кресла к обычным столам не подходят, вот и остаются дети без столов.	р.18 800,00	Платежка
18	Степанов Дима		Чебоксары	Эпилептическая энцефалопатия, модифицированный синдром Веста	3 года	13 250,00	стол для инвалидного кресла	Диме пока 3 года,он еще не собирается в школу, но очень хочет заниматься,а для этого ему нужен столи,который крепится к его коляске.	р.9 900,00	Платежка
19	Цыганова Арина		с.Новое Ахпердино,	ДЦП; Уровень по GMFCS 4; спастический тетрапарез	3 года	13 250,00	стол для инвалидного кресла	Арине три годика и малышка просто обожает свою большую и дружную семью: маму, папу, бабушку и дедушку.Она не всегда может этовыразить,но все близкие без слов ее понимают. Чтобы расти и развиваться как и любому ребенку- ей нужны занятия, намного больше занятий. Чтобы это стало возможным без сложностей,нужен специальный столик,на который мы открыли сбор.	р.8 200,00	Платежка
									р.514 001,60	