



Благотворительный фонд помощи детям
с онкогематологическими и иными
тяжелыми заболеваниями «Подари жизнь»

ИНН 7714320009 КПП 771401001

Р/с 40703810000020105994

в ПАО «Сбербанк России» БИК 044525225

К/с 30101810400000000225

www.podari-zhizn.ru, info@podari-zhizn.ru

Тел.: +7 (495) 995-3105, факс: +7 (495) 995-3106

г. Москва, 123007, 3й Хорошевский пр-д, д. 5

АСРО «Строители регионов»

22.03.2018 г.

Дорогие друзья!

Мы благодарим вас за помощь тяжелобольным детям – подопечным нашего фонда. В декабре 2017 года на счет фонда «Подари жизнь» от АСРО «Строители регионов» поступило благотворительное пожертвование в размере 200 000,00 рублей (платежное поручение №498 от 28.12.2017 г.). На эти средства был приобретен лекарственный препарат «Ксалкори» для [] Артема*.

Вот рассказ о мальчике, которому вы помогли.

Артем [], 3 года, с. Большой Бейсуг (Краснодарский край), воспалительная миофибробластическая опухоль.



Когда в возрасте 9 месяцев Артему провели плановый анализ крови, неожиданно обнаружилась тяжелая анемия. Никто не мог понять, откуда она взялась, мальчика лечили, но не слишком успешно. И только летом 2017 года все разъяснилось: мама увидела, что у мальчика какая-то странная припухлость на животе. При обследовании обнаружилась опухоль брюшной полости. Артема прооперировали, но не смогли понять, что за опухоль. И тогда мальчика перевели в Москву, в Центр детской гематологии, онкологии и иммунологии, для постановки диагноза и назначения терапии.

Оказалось, что у Артема воспалительная миофибробластическая опухоль желудка. Это редчайшая опухоль, пограничная между доброкачественными и злокачественными, и до сих пор не вполне понятно, какие именно лекарства могут быть эффективными. Но есть данные, что при том варианте болезни, который обнаружен у Артема, шанс на излечение дает современный противоопухолевый препарат «Ксалкори».

И действительно, с октября мальчика лечили с применением «Ксалкори», и уже через месяц врачи отметили заметное улучшение. Затем улучшение продолжилось. Появилась возможность выписать мальчика домой. Теперь он должен долгое время принимать «Ксалкори» дома, а на следующую проверку его ждут в апреле. Жизненно необходимое дорогостоящее лекарство приходится покупать: ведь речь идет о «непрограммном», нестандартном (как говорят врачи, off-label) использовании лекарства, и государство не может обеспечивать им ребенка. Спасибо за ваш вклад в лечение Артема!

С благодарностью!

Директор фонда

Е.К. Чистякова

* Пожалуйста, обратите внимание, что содержащаяся в этом отчете информация не предназначена для передачи третьим лицам, а также для публикаций в СМИ или социальных сетях.