

# СТРАШНЫЙ СОН

**В наш фонд пришло письмо от Алины Ларионовой из Украины, трехлетняя дочь которой диагностирована нейробластомой 4-ой стадии со множественными метастазами во внутренние органы и кости. Мы публикуем письмо Алины с комментариями.**



Из письма Катинной мамы:

«Знаете, как бывает: ты бежишь от чего-то ужасного, но убежать не можешь, это что-то догоняет тебя и ты... просыпаешься и понимаешь, что это был всего лишь страшный сон. В нашей жизни этот страшный сон длится уже много лет. Наша трехлетняя дочь Катя полжизни живет на лезвии ножа, в ожидании кошмара, который может стать реальностью в любой момент.

Начиналось у нас все как и у любой дружной счастливой семьи, дождавшейся рождения маленького чуда. Все было хорошо первые полтора года: первая улыбка, первые зубки, слова, шаги... А потом - приговор врачей, который в один миг перечеркнул нашу жизнь...

В следующие полтора года, обследования, уколы, постоянная сдача крови стали частью жизни нашей девочки. Мы обследовали Катю в Луганске, Киеве, Москве... Както возвращаемся после очередного обследования домой, Катюша показывает бабушке

ручку с очередным синяком на запястье и серьезно рассказывает: «Бабушка, а я сегодня сдавала кровь из вены, меня держали три тети, было больно, но я не плакала!». Из трех лет своей жизни, половину Катя провела по больницам. К сожалению, результатов лечения не было... Врачи отводили глаза... И все-таки мы поставили целью найти специалистов, способных помочь Катюше. После долгого поиска, мы вышли наконец на больницу в Сингапуре. Там Кате и провели успешную терапию и трансплантацию костного мозга».

**Нейробластома – коварный рак, забирающий семь детей из десяти. Детей, которых, казалось бы, уже вылечили... По окончании лечения, жизнь подарила Катюше шанс. Девочка вошла в ремиссию, до которой доживают далеко не все дети, но врачи рекомендовали в самое ближайшее время начать противорецидивную терапию. И снова Катинны родители нашли такую клинику: Мемориал Слоан Кеттеринг в Нью-Йорке. Противорецидивная терапия антителами – пока еще экспериментальное направление в лечении нейробластомы. В Мемориал Слоан Кеттеринг это направление используют уже на протяжении последних двадцати лет. За это время накоплен огромный опыт успешного лечения детей, многие из которых уже и не помнят ужасов болезни: они живут, ходят в школу, рассказывают мамам сокровенные детские тайны, влюбляются и строят планы на будущее. Именно эта клиника согласилась провести Катюше противорецидивную терапию.**

Из письма Катинной мамы:

«Под ключницей у Катюши висит катетер. Когда я писала это письмо, Катя подошла ко мне, задрала свою маечку и спросила: «Мама, а что это у меня?» Я начала рассказывать что-то про добрых докторов, что им так легче брать кровь на анализ, но Катя меня перебила. Она посмотрела на меня своими не подростки серьезными глазами и сказала: «Ты забыла? Туда вливали химию. Чтобы я жила...»

Пока нейробластома жестоко и беспощадно забирает все новые жертвы, Катя Ларионова продолжает жить. Она понимает, что мы, взрослые, стараемся ей помочь. Цена Катинного спасения огромна, но для добрых людей с еще большим желанием помочь и невозможное возможно. Надо просто успеть дать Катюше шанс, пока длится ремиссия. Она так хочет жить, расти и видеть счастливые детские сны, в которых нет места боли и страху.

В НАЧАЛЕ ИЮНЯ, мы получили радостные новости от Оли Шмыглевой («Неисправимая Оптимистка», № 22, 2010), молодой женщины, в течение шести лет болевшей лимфомой Ходжкина. Наш фонд помог Оле выехать на клиническое испытание в Италию и оплатил ее перелет туда и обратно:

*«В среду с утра сдала кровь и сделали ПЭТ, который показал что болезни у меня больше нет. Теперь только контроль. БОЛЕЗНИ НЕТ, Я ЗДОРОВА!!! Кроме того, я первая пациентка, которая показала ТАКОЕ хороший результат на лечение в этом протоколе! Вся больница собралась меня поздравить! Я сама пока в шоке немного...».*

После Ольги, фонд помог поехать в Италию и другому пациенту, Александру Филиппову, с тем же диагнозом. Как и у Ольги, болезнь Александра ушла сразу же после первого введения испытываемого радиоактивного антитела. *«Лично для меня эффект ошеломляющий, особенно учитывая пройденное в течении 2.5 лет безрезультатное лечение», - написал нам Саха.*

Мы хотели бы передать через газету огромную благодарность всем тем, кто поддерживал Ольгу. В том, что ей удалось добиться таких хороших результатов, есть и ваша заслуга. Большое вам спасибо!

**НАМ ПОМОГАЮТ:** Хоронко, Д., Симон, Н., Берлин, Ю., Лукьянов, А., Аббасова, Л., Патландзе, В., Пяецкий, А., Хохлова, А., Бялик, Е., Мамонкин, М., Карпина, А., Померанцева Е., Abbay, N., Ильинская, Т., Сторм, Н., Gonzalez, D., Андреева, А. и другие. Спасибо!

## ТЕМ, КТО ХОЧЕТ ПОМОЧЬ

Для тех, кто решил помочь Кате Ларионовой, мы публикуем платежные реквизиты фонда Адвита США, помогающего Катинной семье со сбором денег.

Кредитные карты и PayPal: [www.advitusa.org](http://www.advitusa.org)

Чеки могут быть присланы по адресу:

**Advita Fund USA**

**P.O. Box 573106**

**Houston, TX 77257 USA**

E-mail фонда: [advitusa@gmail.com](mailto:advitusa@gmail.com)

Сайт в интернете: [www.advitusa.org](http://www.advitusa.org)

