

# Вместе за жизнь

Назе Гасанзаде нужна помощь в борьбе с раком!

**Общими силами можно совершать большие дела — в этом пермяки убедились в 2011 году, когда в городе прошла благотворительная акция «Дедморозим» в помощь Ксюше Киселёвой. На трансплантацию мозга, которая была жизненно необходима девочке, тогда собрали более 300 тыс. евро (это 12 млн руб. по курсу 2011 года). Активисты «Дедморозим» уже несколько лет успешно применяют этот опыт для помощи детям. К сожалению, взрослым людям, столкнувшимся с серьёзной болезнью, фонд помогать не может, и они сами справляются с оплатой лечения как могут. Большинство даже не заявляет об этом публично, и мы не знаем о них. Сегодня в Перми проходит одновременно несколько сборов средств для людей, которым жизненно необходимо дорогостоящее лечение. Мы вместе можем помочь Назе Гасанзаде, которая уже больше трёх лет борется с раком!**

Сейчас Назе 31 год. У неё есть маленький сын, не так давно он пошёл в школу.

«Я больше не могу молчать, — написала Наза в ноябре прошлого года на своей странице ВКонтакте. — Завтра в вашей семье, не дай Бог, но кто-нибудь может заболеть раком. И я хочу, чтобы мой рассказ помог вам сразу действовать правильно, а не летать в иллюзиях, как я и миллионы других онкобольных».

К тому моменту она уже три года жила с диагнозом, не совместимым с жизнью, — рак молочной железы с метастазами в костях. Наза рассказала, с какими сложностями столкнулась при лечении в Перми, как ей поставили неверный диагноз, как врачи сообщили её отцу о том, что не могут ей помочь...

Благодаря помощи знакомых она поехала в Москву, где ей установили точный диагноз и прописали новое лечение. Тогда у Назы появилась надежда на то, что она ещё сможет жить.

Она проходила сложное лечение, но мужественно держалась. Осенью 2014 года врачи сообщили, что метастазов стало больше, они прогрессировали, и лечение перестало помогать. Назе пришлось купить за свой счёт препарат для укрепления костной ткани каждый месяц. Потом встал вопрос о приобретении препарата против рака, который до этого выдавало государство по федеральной льготе, но началась перебои с лекарственным обеспечением...

Зарботки и сбережения кончались. Назе пришлось закрыть свой магазин, где она продавала галстуки и бабочки: не хватало средств

на аренду помещения. Бизнес она перевела в соцсети. Тогда друзья и близкие взяли за распространение информации о том, что Назе остро необходима финансовая помощь. Начались поиски зарубежной клиники, которая могла бы взяться за лечение.

Совместными усилиями семьи, друзей, лично Назы и многих неравнодушных людей было собрано 1 772 300 руб. для первого обследования и лечения в клинике ASSUTA в Израиле. «В первый же день сбора я впала в шок от понимания того, как много вокруг меня великодушных людей, благодаря которым ко мне вернулась вера в людскую доброту», — вспоминает Наза.

В начале весны она уже прошла лечение в израильской клинике и вернулась домой. Но на этом сложности для неё отнюдь не закончились. «Метастазы в костях так просто уничтожить нельзя. Лечение будет направлено на облегчение жизни, уменьшение побочного воздействия всех химиопрепаратов на организм», — так сказали Назе врачи клиники ASSUTA.

Сейчас молодой женщине нужно каждый день ставить инъекции препаратов, закупленных в Израиле, а затем ехать в клинику на повторное обследование, чтобы узнать, помогает ли лечение.

А потом снова покупать дорогие препараты... Для этого нужно ещё около 3,5 млн руб., поэтому сбор средств продолжается!

«Жаль, что моё лечение пришлось на такой тяжёлый период (кризис), — говорит Наза. — Я честно признаюсь, что начала переживать и сомневаться, что мы соберём необходимую сумму. Что я могу чувствовать в такой ситуации? Смириться и потерять надежду и веру? Это очень страшно. В последнее время я стараюсь экономить энергию и меньше говорить. Но я хочу, чтобы вы знали, что я продолжаю бороться, проходить курс лечения с помощью небольшого количества оставшихся лекарств, привезённых из Израиля, и каждый день благодарить Господа за возможность смотреть в глаза сыну, обнимать его, целовать и говорить, как сильно я его люблю, а в ответ слышать: «Я тоже тебя очень люблю». Что я ещё могу? Только быть рядом с близкими столько, сколько даст Бог».

По последней информации, собрано 1 075 000 руб. Это почти треть нужной суммы. Назе очень нужна наша помощь в сборе средств на продолжение лечения! Сейчас ей крайне тяжело переносить препараты, назначенные врачами, но она не теряет надежды на то, что они помогут.



Информацию о том, как проходит лечение Назы, и сопутствующие документы можно найти в группе ВКонтакте: vk.com/nazadobro.

**Полные реквизиты карты для всех владельцев банковских карт любых банков:**  
Получатель Гасанзаде Назила Ягуб Кызы  
Счёт №40817810949775835553  
Западно-Уральский банк ОАО «Сбербанк России»  
ИНН банка 7707083893  
БИК 045773603  
Кор. счёт 30101810900000000603  
Номер карты 4276490013240595

«Не хочется, чтобы все средства, что уже потрачены на лечение, ушли в никуда. Не хочется жить так, как сейчас живу, — пишет Наза на своей странице в соцсети. — Хочется встать на ноги уверенно и идти, не шатаясь,

как пингвин, и не чувствуя хрупкость скелета... Спасибо всем людям, кто в условиях кризиса не жалеет денег для меня. Поклон вам! И я верю, что Богом воздана вам за ваше добро. Я верю, что убежит Он вас от таких бед!»

## Братья по разуму

Пермяки решили создать региональную базу данных доноров костного мозга

• хорошее дело

Инна Савченко

**На этой неделе 100 пермяков стали потенциальными донорами костного мозга. Его клетки способны вылечить некоторые виды рака, например лейкозы (рак крови). По подсчётам специалистов, ежегодно пересадка костного мозга может спасти от смерти как минимум троих детей из Пермского края.**

Сейчас, если ребёнку или взрослому требуется трансплантация костного мозга, донора для него ищут в международных регистрах. Это большие базы генетических данных о людях со всего мира, которые выразили добровольное желание помочь. Найти там подходящего донора можно не всегда. Вылечить онкобольного пациента может только его «генетический близнец», в медицинских терминах — человек с идентичным HLA-фенотипом.

Искать его лучше всего там, где родился и живёт пациент. Между людьми из Прикамья и с генетической точки зрения больше общего, чем между пермяками и жителями любого другого региона или страны. Но шансы найти пермяка в регистрах доноров костного мозга ничтожно малы — в Пермском крае нет собственной базы данных.

Благотворительный фонд «Дедморозим» совместно с Русфондом и Пермской краевой станцией переливания крови предложили всем желающим стать донорами и

передать свои данные в Национальный регистр доноров костного мозга. Для этого нужно сдать всего лишь 20 мл крови.

Акция проходила 20 апреля в условиях мобильного комплекса — доноров принимали в специальной машине в самом центре города — рядом со зданием Пермской краевой филармонии. Несмотря на холодную погоду, на акцию пришло около 150 человек. 123 из них стали донорами крови, а 100 — потенциальными донорами костного мозга.

Эти цифры могли бы быть и больше, но специальных пробирок для образцов крови (их специально присылают из Санкт-Петербурга) было ровно 100. Так что потенциал у такой акции точно есть!

**Дмитрий Жебелев, учредитель фонда «Дедморозим»:**

— Мы недооценили, какие пермяки чудесные! По опыту наших коллег из Русфонда подобные акции в других городах страны собирают в среднем 40–60 человек. Чтобы подстраховаться, мы попросили прислать нам пробирки

для 100 человек. И всё равно прогадали — число тех, кто хочет спасти детей и не боится медицинских процедур, превзошло все наши ожидания.

После кроводачи пробирки отправились в НИИ детской онкологии и трансплантологии им. Р. М. Горбачёвой (Санкт-Петербург). В институте есть специальное оборудование, которое позволяет расшифровать генетический код — HLA-фенотип — по образцам крови.

Эти данные и окажутся в Национальном регистре доноров костного мозга. Они будут храниться там до востребования — пока не объявится человек, которому требуется костный мозг с идентичным HLA-фенотипом. В этот момент с донором свяжутся представители Национального регистра и попросят подтвердить желание помочь. Если человек даст согласие, ему останется только пройти обследование и сдать клетки костного мозга для пересадки их онкобольному.

«Ежегодно 95 детям из Пермского края ставят онкологические диагнозы. Из них 25–30 случаев — острый лимфобластный лейкоз. При достижении ремиссии двое-трое детей могут выжить только после пересадки костного моз-



га», — рассказывает Ольга Никонова, главный врач Пермского детского онкогематологического центра им. Ф. П. Газа. Чем больше доноров из Пермского края будет в регистре доноров, тем выше шансы детей найти полностью совместимого донора и выздороветь без осложнений и в более короткие сроки.

Подробности создания Национального регистра доноров костного мозга можно узнать на сайте rusfond.ru/registr.

### ТРЕБОВАНИЯ К ДОНОРАМ КОСТНОГО МОЗГА:

- возраст от 18 до 47 лет;
- отсутствие серьёзных заболеваний: гепатитов В и С, ВИЧ, туберкулёза, малярии, онкологических болезней и психических расстройств;
- отсутствие хронических заболеваний дыхательных путей и сердечно-сосудистой системы;
- стать донором нельзя во время беременности и в течение года после рождения ребёнка.

Планируется, что акции для доноров костного мозга станут в Прикамье регулярными. Следующая пройдёт накануне Дня за-

щиты детей, 29 мая на краевой станции переливания крови по адресу: ул. Лебедева, 54, с 9:00 до 14:00.