



ХОСПИС

Вкус жизни

Отчет за 2023 год

Хоспис – это про жизнь...

Хоспис «Вкус жизни»

Однажды, примерно год назад, 8 февраля 2022 года родился на свет он – такой крохотный и такой светлый огонёк... Его рождение – это настоящее чудо, путеводная звезда на пути паллиативных детей Самарской области! Его появление пробудило в ранее невидимых детях талант, эмоции и безграничные возможности! Всего за год он вдохновил огромное количество людей на добрые поступки, безусловную любовь и умение ценить каждый миг своей жизни! Этот год был незабываемым! Трудным, но таким важным! Наши талантливые подопечные пели, рисовали, лепили, смеялись и делали этот мир светлее! Мы верим: даже если ребенка нельзя вылечить, ему можно помочь! И не важно, каким длинным будет жизненный путь, главное – какой дорогой по нему идти! Именно поэтому мы выбираем путь, наполненный яркими красками, весёлыми песнями, любовью и добром! Ну, а как изменилась жизнь наших подопечных, смотрите в подробном отчёте о проведённой в 2023 году Хосписом «Вкус жизни»...



Хоспис «Вкус жизни»

история только начинается

Это история о том, как всего за один неполный год изменилась жизнь неизлечимо больных детей Самарской области

Это история о том, как невидимые дети стали заметны

Это история о том, как дети обрели голос

Это история о том, как дети обрели зрение

Это история о том, как дети обрели слух

Это история о том, как дети стали просто детьми

Со всеми детскими радостями



Философия Хосписа

Мы верим: даже если ребёнка нельзя вылечить, ему можно помочь.

Мы руководствуемся высокими медицинскими стандартами помощи детям – социальными, психологическими, волонтерскими.

Мы постоянно совершенствуем навыки и регулярно проходим обучение, обмениваясь опытом с российскими и международными экспертами.

Мы не подменяем функции государства. Мы ищем точки соприкосновения и возможности сотрудничества для большей помощи детям.

Мы открыты новым проектам, идеям и веяниям, если они помогают достичь реализации главной задачи — помощи детям.

Мы поддерживаем семьи детей и ближайшее окружение, поскольку это позволяет по мочь самим детям.

Мы консолидируем усилия, опыт, знания профессионалов и волонтеров, четко и функционально разделяя зоны участия и ответственности.

Мы знаем, что в наших силах, если и не изменить мир в целом, то изменить мир детей, борющихся за достойную и полноценную жизнь.

Не важно сколько дней осталось жизни, важно – какие это дни.



Задачи Хосписа «Вкус жизни»

Текущая поддержка детей и взрослых через работу Программы Хосписа «Хоспис на дому» (в т.ч. финансовая и медицинская помощь, психологическая и социальная реабилитация ребёнка и семьи, организация условий для ухода за ребёнком в домашней обстановке).

Создание в Самарской области детского хосписа как стационара.

Участие в законодательном процессе в вопросах поддержки паллиативных детей.

Обучение специалистов (медиков, психологов, волонтёров) для работы с детьми, нуждающимися в паллиативной помощи.

Обучение родителей уходу за детьми, нуждающимися в паллиативной помощи, в рамках Школы паллиативного ребенка.

Просвещение общества, изменение отношения людей к проблеме детского паллиатива.

Информационное сопровождение

Юридическая, психологическая, социальная и педагогическая поддержка



Правление Хосписа



**Аветисян Владимир
Евгеньевич**

Председатель Правления, бизнесмен,
меценат, музыкант



Осетрова Ольга Васильевна

Член Правления, главный врач АНО
«Самарский хоспис», главный внештатный
специалист Минздрава Самарской области
по обезболиванию, главный внештатный
специалист по паллиативной помощи
взрослым в ПФО



Шелест Ольга Юрьевна

Член Правления, Сопредседатель Самарского штаба
ОНФ, Член Общественной Палаты СО, Член Совета по
попечительству в социальной сфере при
Правительстве СО, Член Общественного совета при
Министерстве социально-демографической и
семейной политики СО, член Ассоциации
профессиональных участников хосписной помощи,
исполнительный директор БФ «ЕВИТА»

Попечительский совет Хосписа



**Крутикова Ксения
Александровна**
Предприниматель



**Кострюков Владимир
Евгеньевич**
Советник Председателя
Самарского регионального
отделения Союза
машиностроителей России



**Асанова Дильфуза
Рустямовна**
Юрист

Команда Хосписа



Аверин Тимур
Директор



Кисарова Олеся
Руководитель службы Реабилитации,
эрготерапевт.



Глушина Оксана
Социальный куратор. Осуществляет взаимодействие с семьями — подопечными Хосписа, помогает в оформлении документов, написании жалоб и заявлений в органы власти, координирует запросы семьи с сотрудниками Хосписа.

Команда Хосписа



Сабирова Гуз'ял Равильевна

Врач-диетолог. Консультирует по вопросам подбора и введения продуктов лечебного питания, осуществляет мониторинг изменения нутритивного статуса ребенка.



Грязева Нина

Педагог-психолог, дефектолог, игровой терапевт



Липашева Ольга

Психолог-реабилитолог

Команда Хосписа



Брыткова Елена

Дефектолог, специалист по образованию

Бурматнова Елена

Логопед

Хафизова Эмилия

Нейропсихолог

Команда Хосписа



Селичева Мария
Массажист



Аминова Владлена
Массажист



Новиков Владислав
Массажист

Команда Хосписа



Мельникова Ольга
Няня



Елауркина Анастасия
Няня



Емельянова Евгения
Няня

Такие, как я...

«Многие думают, что такие, как я — дети с неизлечимыми смертельными заболеваниями – наказание и тяжкий груз...

Многие предлагают мамам таких, как я детей, сразу отказываться от больного ребенка и не портить себе жизнь... Многие думают, что такие, как я, ничего не понимают, раз не умеют держать голову, сидеть, стоять, говорить, не видят и не слышат, кушают с помощью специальной трубочки в животе... Но если бы я мог говорить, я бы вам сказал – не верьте всему, что говорят! Если бы не моя мама – меня давно не было бы на свете, потому что такие как я и правда – долго не живут. Без любви. Той любви, которую может дать только мама! Семья! И еще у нас теперь есть Хоспис «Вкус жизни», он стал для нас вдохновляющей историей торжества добра над злом, жизни над смертью, радости над слезами. В те моменты, когда шторма жизни скроют горизонт и не будет видно конца и края проблемам и боли, мы точно знаем, что у нас есть наш Хоспис, который всегда рядом!» – идейный вдохновитель и по совместительству подопечный Хосписа «Вкус жизни», Юрий.



Наши подопечные

В 2023 году под опекой хосписа находилось 38 детей, признанных нуждающимися в паллиативной помощи.



Наши подопечные

Мы не делим наших подопечных по нозологиям, мы не видим в детях болезнь. Мы видим в них просто детей. Не с ограниченными возможностями, а с повышенными потребностями. Мы помогаем каждой семье, которая столкнулась с паллиативным диагнозом.

Наша задача – не дать семье провалиться в пропасть, понять, что семья не одна, что жизнь с паллиативным ребенком не заканчивается, а только начинается: другая, но кто сказал, что она хуже? В 2023 году под опекой нашего Хосписа находилось 49 детей, у всех из них совершенно разные судьбы! Предлагаем познакомиться с этим особенным миром чуточку ближе!



Наши подопечные

Настя Травкина — первый долгожданный ребенок в семье Натальи и Ивана. Так случилось, что девочка родилась недоношенной. На 28 неделе беременности.

Дышать малышка сама не могла. Почти 2 года девочка дышала с помощью ИВЛ. Всю свою маленькую жизнь с самого рождения она жила в больницах. Сначала в реанимации, потом с мамой в паллиативном отделении и сейчас наконец, малышка живет дома! Уже год.

«Наш год прошёл спокойно и стабильно. Нам удалось уйти с ИВЛ! Настюша потихоньку радуется своим новыми умелками: смотрит телевизор, "танцует" под любимую рекламу, пытается ползти.

Очень любит прыгать в "прыгунках", и просто обожает ездить на переднем сиденье в машине к бабуле», - поделилась мама Насти, Наталья.



Наши подопечные

Владлена Бубович - та самая малышка, которой 5 лет искали семью! И случилось чудо – накануне своего первого юбилея она нашла чудесную маму Алину. За год, что Владлена стала маминкой с ней произошли огромные чудеса: принцесса научилась улыбаться, полюбила прогулки, праздники. Она стала любить мультики, перестала бояться воды и прочих необычных ранее вещей. Больше это не зажатый напуганный малыш, это царица, гордая озорная девчонка, мамина радость и любящая сестрёнка! А вот что рассказывает мама девочки: *«Этот год был для нас невероятно трудным! Мы прошли множество реабилитаций и занятий. Мы занимались социализацией дочки, боролись с её страхами и развивали доверие к окружающим. Мы полюбили её всем сердцем, а она привязалась к нам! Наша девочка меняется, и это не может не радовать!»*



Наши подопечные

Для семьи Янышевой Василисы каждый год - это огромная дата. Коварная болезнь изо дня в день отнимает навыки девочки, поэтому каждый её новый день - это своего рода диплом победителя! Но родители Василисы не отчаиваются и борются за жизнь своей дочки с невероятным рвением, и пытаются сделать всё, чтобы этот праздник вновь и вновь повторился!

"Этот год был для нас особенно трудным, половину года мы провели в больницах, уезжая домой и снова возвращаясь. Здоровье дочки становится всё слабее и требует постоянной дисциплины, контроля и изоляции. Мы очень любим гулять, ходить на концерты, загорать на солнышке, но с каждым месяцем это становится всё труднее. Но мы не опускаем руки, верим в нашу сильную девочку и сделаем всё, чтобы её жизнь была наполнена яркими красками!" - делится с нами мама Василисы.



Наши подопечные

Полина Кассирова – девочка из двойни. Её братик здоров, а вот Полине повезло меньше – в 6 лет родители стали замечать первые ухудшения. Появилась хромота, заикания. За 8 прошедших лет родители девочки не прекращали бороться – лечение в клинике Израиля, реабилитации, невероятное количество обследований. Диагноз звучал как приговор – неизлечимое нейродегенеративное заболевание с постепенным угасанием всех функций. Когда-то Поля читала стихи на утренниках, сейчас она совсем не может говорить и ходить. Последняя перенесенная пневмония совсем пошатнула здоровье девочки, доктора были вынуждены установить трахеостому и гастростому, так Полина получила паллиативный статус. *«Самое важное, что я поняла, что есть место, а главное – люди, к которым я могу обратиться, которые меня ПОЙМУТ, поддержат, окажут помощь мне и моей дочери. Самая главная роскошь – это общение и поддержка! И мы очень благодарны за помощь и поддержку нашей семьи. Это очень ценно для нас! Спасибо!»* - пишет тёплую весточку Ирина, мама Полины.

Сейчас Полине 14, и она – наша подопечная!



Наши подопечные

Лиза Жаворонкова появилась на свет в результате тяжелых родов, перенесла аспирационную пневмонию. Никто не давал родителям благоприятных прогнозов. Но мама с папой не сдавались и верили в свою крошку! И их вера была не напрасной! В ноябре Лизе исполнилось уже 3 года! И это очень активная, любопытная и жизнелюбивая девчонка. Все эти три года Лиза удивляет всех вокруг своей силой духа и перспективами в развитии. *«Этот год был очень насыщенным! Лизонька стала осмысленной, начала понимать обращённую речь. Теперь она чётко знает, что хулиганит и, что, оказывается, можно ещё и требовать! Ну а мы, конечно же, всё беспрекословно выполняем! Вот такая она хулиганка!»* - рассказывает нам Ирина, мама Лизы, о том, как прошёл их год и как изменилась дочка.



Наши подопечные

Коварная опухоль мозга изменила жизнь семьи **Евы Шишкиной**. Некогда жизнерадостная и активная девчонка вмиг стала паллиативной... Первая наша встреча была наполнена болью и слезами, смотря на истощённое лицо мамы, наши сердца рассыпались на сотни осколков... За это время мы вместе прошли многое –мы учились доверять друг другу, мы учились искать смысл, мы пробовали друг друга по глоточку, мы плакали, мы обнимались, мы смеялись, мы искали принятия, и мы смогли! Ева выжила, Ева растёт. Выстояли ее мама и папа. Отказавшись от вопроса «за что?», эта маленькая любящая семья нашла истинное счастье в каждом моменте! В 2023 году семья Шишкиных стала больше на целую огромную жизнь! У Евы родилась маленькая сестрёнка, точь-в-точь похожая на своих близких - такая же отважная и сильная, такая же упрямая и желающая жить и дарить смысл жизни своим родным...

Эта история не единична, эта история – лишь яркий пример того, что происходит тут – в самом сердце нашего Хосписа!



Наши подопечные

Совсем недавно **Артём Коробейников** вернулся в родной город и стал нашим подопечным. Какое-то время мальчик провёл в реанимации, затем в Паллиативном отделении больницы Середавина вместе с мамой. Сейчас Артём дома и не перестаёт удивлять близких своим развитием и силой воли!

Некогда обессиленный и истощенный кроха, превратился в румяного щекастого богатыря! В декабре у Артёмки был первый День Рождения! И это уже не тот грустный малыш, о котором мы рассказывали полгода назад! Он научился переворачиваться на животик, встаёт на локти и, совсем немного, удерживает голову. Его начали интересоваться игрушки, тянется, хватает их ручками и восторженно смеётся, когда что-то получается.



Наши подопечные

«Таких малышей как я кто-то называет особенными, а кто-то «овощем» или как-нибудь еще обидно. Конечно же обидно прежде всего маме и папе. А мне забавно! Если овощ, то какой? Баклажан? Или огурец? Я был особенным еще тогда, когда моя мама носила меня в своем животике. Наверное, я всегда буду смотреть на мир через эту свою «особинку». Но врачи называют это диагнозом. И все время говорят, чем он будет мне мешать в жизни. Только вот я не знаю другого и учусь жить так, как умею. Играю с сестрами, рисую, делаю поделки, езжу к бабушке на дачу. Я живу в лучшей семье на свете! Мои мама, папа, две сестры очень любят меня. А я люблю их. Мое имя переводится: «Подобный богу». Я сначала не понимал, что это значит. А теперь понял! Это значит во мне есть Бог. Тогда и я Бог. Я - Микаэль! Я улыбаюсь миру. Это мой мир!» – Микаэль Петросян.



Наши подопечные

День появления **Саши Ступаченко** на свет разделил их с мамой жизнь на до и после, день, когда рухнули мечты молодой женщины... Её дочь, её долгожданная девочка никогда не станет здорова... А каким было принятие, и как изменилась жизнь семьи Ступаченко, нам расскажет Анна, мама Саши: *«Момент появления на свет – это один из самых важных и сложных дней в жизни любого человека. Для нас с Сашей это был самый ужасный день в нашей жизни. Врач своими неправильными действиями искалечил наши жизни. И все эти годы я испытывала чувство тревоги, страха, тоски, грусти и отчаяния... Мы не отмечали День рождения первые 5 лет. Пока в нашей жизни не появился Хоспис «Вкус жизни» и мамы таких же детей не поделились своим опытом и советами, что у ребёнка вопреки всему должен быть праздник! И тогда все изменилось! Теперь мы отмечаем дни рождения. В марте Саше исполнилось 6 лет! Купили большой торт, угостили друзей, они уже с утра пришли поздравить Сашу. Мы зажгли свечу и пели песни! Было очень весело! Именно такие положительные, радостные эмоции очень важны и нужны ребёнку! И надо делать все, чтобы ребёнок был счастлив в своей, пусть и особенной, жизни. И очень здорово, что я однажды осознала это!»*



Наши подопечные

«Такие дети до 2 лет не доживают!» - заявили врачи в 2015 году Лидии, маме **Вики Фоминой**. В первый год жизни девочка развивалась абсолютно нормально: вовремя пошла, училась говорить. Но внезапно начала часто болеть, лежала в инфекционных больницах. Из-за постоянных болезней Вика ослабла, перестала даже держать голову. Мама Вики, Лидия, повезла девочку в Москву с надеждой, что опытные врачи помогут выяснить, что с дочкой, и поставят её на ноги. Но, увы, оказалось, что у малышки врождённая миопатия – тяжёлое и неизлечимое генетическое заболевание. Вскоре она заболела пневмонией, из-за чего её вынужденно подключили к аппарату ИВЛ. Дышать сама Вика не может до сих пор. Однако, мама и дочка никогда не унывают! *«Проснулись, ребёнок отлично себя чувствует, ночь проспал – уже хорошо!»* - говорит мама Лида. В марте Виктории исполнилось 10 лет!



Наши подопечные

Анечка Голубева – наша маленькая подопечная с редким заболеванием – болезнь Канавана. Родилась девочка, на первый взгляд, совершенно здоровой, но к 6 месяцам родители заметили неладное. «Генетическое нейродегенеративное заболевание» – напишут в медицинской карточке малышки после множества обследований. Заболевание неизлечимо – звучит как приговор, но только не для семьи Голубевых! Особенность дочки стала для любящих родителей лишь отличительной чертой, но никак не отчаянием и болью. Анечка – любимица как дома, так и среди мам в нашем Хосписе. Её голубые глаза не оставят равнодушными никого, будто маня в пучину любви и душевного света! В доме Голубевых царит покой и умиротворение. Здесь даже солнце светит как-то иначе, будто бы сосредотачивая все свои лучи на этом маленьком белокуром гномике!



Мероприятия хосписа

В 2023 году мы организовали 5 больших мероприятий наших подопечных и их родителей



Невероятное преображение

Невероятно, но факт: 40 мам паллиативных детей, даже из села Кошки и Сергиевска, приехали в салон красоты **Salon Academy GINGER**, который свой день рождения отметил вот так: сделал подарок мамам паллиативных детей! И еще 10 женщинам из Тольяттинского пансионата для инвалидов, которые вообще никогда не были в салоне красоты и сегодня от волнения не спали. Посмотрите на лица наших мам, они сияют от счастья! Каждой подобрали стрижку и цвет волос, идеально подходящий под тип лица. *«Я в шоке от самой себя! Гаяне смогла в причёске показать весь мой характер и передать это. Спасибо огромное за преображение»*, - поделилась своим отзывом Олеся Кисарова.



День семьи, любви и верности

8 июля мы отметили **День семьи, любви и верности**. Ценности, которые воплощает в себе этот день, имеют особое значение в работе нашего Хосписа. Мы верим в то, что семья – это жизненная опора человека, та тихая гавань, где любят его таким, какой он есть. *"Любовь - это сила, благодаря которой происходят невероятные чудеса! Любовь - это лекарство от любого недуга. Любовь исцеляет и дарит надежду! Нашей семье приходится пройти непростое испытание, и только любовь помогает нам жить в гармонии, сохранять внутренний баланс и не выгорать. И я верю: любовь поможет нашей крошке прожить самую счастливую жизнь!"*, поделилась Алена Янышева, мама нашей прекрасной подопечной, Василисы.



Фотосессия на память

Есть у нас такая традиция:
дарить подопечным
профессиональные
фотосесии.
Это – важная
психологическая и
социальная реабилитация,
вера в себя, свою семью и
своего ребенка.
А помогают нам в этом
волонтеры-фотографы.



Фотосессия на память

Фотосессия семьи
Корабейниковых.
Фото Анны Посконновой



Фотосессия на память

Фотосессия семьи
Ивановых-Клаппер.
Фото Анны Посконновой



Фотосессия на память

Фотосессия семьи
Голубевых.
Фото Анна Посконнова



Новый год для мам

Новый год – время искрящихся фейерверков, безудержных танцев и горящих глаз. Новый год – время исполнения желаний и сказочных перевоплощений! Так и наши мамы в эти Новогодние праздники перевоплотились в сказочных принцесс и отправились на такой долгожданный сказочный бал с настоящими туфельками, платьями и весёлой музыкой. Какая она – мама паллиативного ребёнка? С печальным лицом, потухшим взглядом, не выспавшаяся, да и в целом не очень любящая себя... Но это точно не про мам нашего Хосписа! Наши мамы – самые яркие, самые жизнерадостные и красивые девушки на свете! Вот они водят хоровод вокруг ёлки, а вот уже танцуют под зажигательную песню, а вот они смеются не утихая, озорные девчонки! А вот вручают друг другу свёртки с Новогодними предсказаниями... Сегодняшний день – время, которое они могут посвятить себе! Дома в кроватках их дожидаются сопящие носики, сон которых берегут наши чуткие няни.



Волшебный Новый год!

Декабрь - пора самого трогательного и сказочного времени – поздравления от Деда Мороза и Снегурочки, о которых с таким трепетом мечтают наши ребята! Первые волшебники отправились в Тольятти и повезли им два огромных мешка радости, улыбок и незабываемых впечатлений! Мамы, вспомнив своё детство, читали стишки, водили хороводы и пели песенки. Глаза ребят сияют от счастья и удивления, мамы плачут от радости и, такого важного для них, внимания. На прощание Дедушка Мороз и Снегурочка обнимали ребят и мам. Было невероятно тепло и трогательно! Благодарим **Театр САМ "Доктор Чехов" г.Самара** за внимание, профессионализм и особый подход к ребятам и их родителям! *«Нам так хорошо и легко после поездки, как будто душа стала чище!»* - написали нам сами артисты.



Волшебный Новый год!

Добрые волшебники Самарского спортивного лицея превратились в Деда Мороза и Снегурочку и поехали на санях по домам наших маленьких подопечных! Благодарим добрых волшебников за праздник, подаренный детям, которые сами не в силах посетить утренник. Это огромное чудо – чувствовать себя нужным, чувствовать себя настоящими детьми и побывать в сказке!



Волшебный Новый год!

Ксюша Землякова – наша маленькая подопечная, сражающаяся с тяжёлым заболеванием. И не смотря на свой юный возраст, она принимает все тяготы с особой стойкостью в кругу близких и любящих людей. Мы решили поздравить эту маленькую, но такую сильную девочку с Новым годом и пригласили к ней настоящего волшебного **Дедушку Мороза - Александра Касаткина**. Ксюша и её сестрёнка были очень рады появлению волшебника! А родители были рады, что спустя столько лет поездок по больницам встречают этот Новый год дома все вместе! Поддержка и забота очень важны и дороги для наших подопечных! Благодарим всех причастных к этому волшебному поздравлению!



Волшебный Новый год!

Не перестаём благодарить добрых волшебников, принявших участие в поздравлении наших подопечных! Говорим огромное спасибо нашим давним друзьям – **гостинице Ибис Самара**, принёсшим праздник в дом к нашим особенным ребятам, которые продолжают верить в чудо, не смотря на недуги и ограничения! А вот какой добрый отзыв оставили нам ребята: *«Недавно наш коллектив отправился к деткам в качестве Деда Мороза и Снегурочки, чтобы подарить им ощущение сказки. Это было невероятное путешествие, которое оставило у всех нас незабываемые впечатления. Эта поездка дала нам возможность принести радость детям и позволила почувствовать себя частью такого важного дела. Мы убедились в том, что маленькие моменты счастья могут сыграть большую роль в жизни других людей!»*



#Дедморозкаждыйизнас

Весь декабрь мы проводили акцию #Дедморозкаждыйизнас. Ребята написали письма Деду Морозу, а наш Хоспис стал проводником между волшебниками и неизлечимо больными детьми. Всего было написано 30 писем и в каждый дом пришло волшебство, потому что буквально за 3 дня Деда Морозы для каждого были найдены.

#Дедморозкаждыйизнас2024

Здравствуй, Дедушка Мороз!

Новогодняя ночь - это время настоящих чудес. Мы собираемся нашей семьей папа, мама и я за новогодним столом и загадываем желания под бой курантов. Дедушка Мороз, я поздравляю тебя и Снегурочку с наступающим Новым годом! Я знаю, что ты не оставишь меня без внимания и обязательно придешь с подарком. Мне бы хотелось получить мешок здоровья, чтобы никто не болел и ночник в форме птички со аэроупроченной колонкой, чтобы мама могла включать мне сказки и песенки. А со светом от ночника мне будет гораздо уютнее и спокойнее спать.

Шшишкина Ева, 12 лет



ЕВИТА

#Дедморозкаждыйизнас2024

Здравствуй, Дедушка Мороз!

Очень хотела бы получить музыкальную книжку пианино, так как очень люблю слушать музыку и песни. Очень жду праздника и спасибо за этот волшебный праздник Новый Год!

Ступаченко Александра, 6 лет



ЕВИТА

#Дедморозкаждыйизнас2024

Дорогой Дедушка Мороз!

В этом году зиму я проведу дома, а я так люблю гулять по вечерам. Прошу у тебя в подарок светильник, чтобы вечерами я могла рассматривать планеты, кометы и далёкие звезды. Я весь год слушалась взрослых и была прилежной в учебе! Здоровья тебе крепкого и удачи во всех делах!

Кассирова Полина, 14 лет



ЕВИТА

#Дедморозкаждыйизнас

В своих письмах ребята просят совершенно недорогие подарки – ночники, музыкальные колонки, светильники. **Горбунов Тимофей** мечтает стать космонавтом, поэтому загадал проектор звёздного неба, чтобы хотя бы вечерами быть ближе к звёздам. После получения подарка от своего волшебника мама мальчика написала: «Здравствуй, Дедушка Мороз! Хочу сказать тебе большое спасибо за мои новогодние подарки! Наконец-то, мое желание увидеть звездное небо – исполнилось! Я, как настоящий космонавт, буду ближе к звездочкам! И Спасибо за классную пижаму! Я надену ее на Рождество! Обещаю тебе в Новом году быть здоровым, сильным и радовать папу, маму, сестренку и бабулю! Спасибо тысячи раз!»



#Дедморозкаждыйизнас

#Дедморозкаждыйизнас2024

Дорогой Дедушка Мороз!

Я очень люблю яркие цвета, поэтому мне очень хотелось бы получить на Новый Год развивающую игрушку паровоз со светящимися шарнирами.

Клапер Артём, 1 год



Маленький Артём Клапер мечтал о светящемся шарнирном паровозе. Благодаря нашей акции и помощи доброго волшебника мечта мальчика стала реальностью. Вот уже Артём с любопытством изучает свою игрушку.



#Дедморозкаждыйизнас



Лиза Жаворонкова очень мечтала о музыкальной игрушке, и вот ее заветное желание вмиг сбылось! «Дорогой наш волшебник, спасибо огромное за подарочки и внимание! Стоит только посмотреть в это счастливое личико – с каким озорством Лиза смотрит на игрушку, аж сердце замирает! Видя, как твой ребёнок радуется, мама тоже разделяет это счастье. Счастливы ребёнок, счастлива мама! Семья Жаворонковых»



Самарова Арина загадала на Новый год музыкальную колонку, которая могла бы скрасить её будни, петь любимые песенки и рассказывать сказки. И вот, совершенно в короткий срок волшебник для девочки найден! «Искренняя благодарность нашей доброй волшебнице за замечательный подарок и укрепление веры в отзывчивость людей!»

#Дедморозкаждыйизнас2024

#Дедморозкаждыйизнас2024

Дорогой Дедушка Мороз!

Я каждый год обещаю тебе быть послушным, радовать родителей и не болеть. Я не обманываю, в этом году только один разочек пробыл. У меня появились новая коляска и вертушка-шашторт. И теперь днём и не сплю, а занимаюсь в них, смотрю мультики и всякие программы про животных. Мой братик Богдан учится играть на баяне, и мы устраиваем с ним концерты. И я тоже решил играть на инструменте как братик. Дорогой Дедушка Мороз, я хочу тебя попросить, пожалуйста, подари мне набор небольших инструментов, чтобы нам и бубен был и марacas и губная гармошка, можешь треугольник или колокольчики. Я приглашаю тебя со Снегурочкой в гости. Мы устроим вам настоящий концерт!

Кисаров Рома, 5 лет



ЕВИТА



Рома Кисаров очень мечтал о наборе музыкальных инструментов, чтобы вместе со старшим братиком устраивать концерты для всей семьи. Волшебник практически сразу был найден.

«Спасибо Дедушке Морозу за подарок! Рома счастлив, смеётся второй день, старший Богдан с папой тоже рады, устроили трио на всех этих инструментах!» - семья Кисаровых.



#Дедморозкаждыйизнас2024

«Благодарим нашего волшебника, благодаря которому Стешенька прочитает зимние сказки про котят, ведь под Новый год происходят самые невероятные чудеса. Это знает не только каждый ребёнок, но и каждый котёнок. А также узнает, чем закончились приключения самого маленького снеговика. Ей очень нравится серия книг про приключения самого маленького снеговика. И, кроме того, с удовольствием послушает русские народные сказки про зиму. От всей души поздравляем нашего дорогого волшебника с наступающим Новым годом и желаем ему крепкого здоровья, счастья и всех благ!» - семья **Гостевых**.



Гости Хосписа

К нам в гости приезжала **Янышева Василиса**. Мы были рады увидеть её, ведь ещё летом Василиса пролежала три месяца в больнице! «Это лето было трудным, как физически так и морально. От врачей я слышала только одно: «Отпусти её! Это конец!» После таких слов хотелось выйти в окно... Выбраться из этого состояния мне помогла психолог Хосписа - Оля. Огромной помощью для нас стала няня, предоставленная Хосписом!» - вспоминает Алёна, мама Василисы.

В этот день в офисе был настоящий коллективный сбор. В одной комнате встретились **эрготерапевт Олеся Кисарова**, **игротерапевт Нина Грязева**, **психолог Ольга Липашева**, **социальный куратор Оксана Глушина**. Все мы были очень рады увидеть нашу окрепшую, румяную и такую сильную Василису!



Гости Хосписа

Наш Хоспис навестила **Рябова Людмила Алексеевна** - консультант Управления административно-судебной и профилактической работы Минсоцдемографии СО. Мы обсудили следующие организационные вопросы: организация деятельности Хосписа; правила оформления офисной и отчетной документации; особенности обустройства доступной среды в здании Хосписа.



Поставщики социальных услуг

Наш **Хоспис** внесён в **реестр поставщиков социальных услуг Самарской области**. А это значит, что теперь совершенно официально мы готовы осуществлять уход, помощь, сопровождение и прочие социальные услуги нашим подопечным семьям. Это важный шаг развития Хосписа и признания **Минсоцдемографии Самарской области**.



Участие в конференции

Наш Хоспис принял участие в IX Ежегодной конференции с международным участием «Развитие паллиативной помощи взрослым и детям», проводимом Ассоциацией хосписной помощи в Москве. На конференции обсуждаются вопросы особенностей ведения хронического болевого синдрома в паллиативной медицине, паллиативной медицинской помощи при гуманитарных и чрезвычайных ситуациях, помощи в конце жизни, проекты НКО в паллиативной медицинской помощи.



Программа «ХОСПИС НА ДОМУ»



Что такое «ХОСПИС НА ДОМУ»

Дети должны жить дома. Но паллиативный ребенок – это 24/7 внимание и забота семьи. Чтобы родители не выгорали и не терял вкус к жизни, наш хоспис приходит в семьи и помогает.

Няни хосписа дарят родителям свободные часы и уверенность, что их ребенку хорошо и спокойно. Они выходят так же в паллиативное отделение к детям-сиротам, которые находятся в больнице.

Игровые терапевты играют с детьми и внедряют способы альтернативной коммуникации.

Дефектолог помогает детям знакомиться с миром, который они не видят, часто не слышат. Но «попробовать» на зубок точно можно все.

Психологи хосписа помогают родителям пройти путь принятия и прощения, возвращают к полноценной жизни и всегда на связи.

Нейропсихолог хосписа занимается с детьми, у которых есть показания для проведения нейропсихологической коррекции. Для этого используется предварительная нейропсихологическая диагностика.

Социальный координатор помогает получить все, что государство декларирует как помощь: лекарства, ТСР, льготы. Специалист включается совместно с родителями в борьбу с бюрократическими проволочками: составляет заявления, помогает разобраться в текущей юридической ситуации по получению необходимого.

Эрготерапевт помогает подобрать ТСР, настроить имеющиеся и разрабатывает карту постурального менеджмента.



Игровой терапевт (#отпервоголица)

*«Так сложилось, что моя особенная дочь привела меня в Хоспис, сначала за помощью себе, а потом мы сами стали помогать. Я, если честно, и сама не поняла... Оно как-то само пришло! Хотя нет! Идейным вдохновителем был Дима Липашев, к которому в начале я пришла работать няней. Мы с ним читаем, смотрим мультики и фильмы, обязательно обсуждаем их, поем, перебираем всё, что можно перебрать, лепим рисуем. Ему очень нравится! И однажды я решила: а почему бы всем этим не поделиться и с другими ребятами нашего хосписа?! Моя работа - во-первых, возможность творить! И показать, что это может делать каждый! Каждая наша встреча с ребятами - это определенная тема, мы обязательно рисуем или делаем поделку по теме, ребенок видит результат своего труда. А как счастливы их мамы и папы! Одна идея раскрасить майки родных ладошками и пяточками ребят столько вызвала положительных эмоций! Вот это и есть моя работа - делать чуточку счастливее особенную жизнь» - рассказала нам о том, что привело её в Хоспис игротерапевт **Нина Грязева**.*



Игровой терапевт

В 2023 году игровыми терапевтами проведено целых **247** занятий с ребятами. Эти занятия помогают нашим подопечным освоить доступные способы коммуникации в игре. Они рисуют, творят и получают положительные эмоции от доступных им способов развлечения. Общая стоимость услуг составила **149 000** рублей. Ребята получали положительные эмоции, создавали настоящие шедевры и готовили для своих близких более 50 картин!



Игровой терапевт

Самый любимый наших детей специалист – игровой терапевт. Ведь с Ниной можно пошалить, нахотаться вдоволь, и обязательно что-то сотворить, а потом удивить маму и папу! Для Нины нет преград, и наши дети могут реализоваться несмотря на привязанность к ИВЛ или кислородному концентратору. Ребята творят, лепят, играют на бубне, рисуют ножками, ручками и даже надутыми целлофановыми пакетами! На занятиях с Ниной нет никаких преград!



Картинная галерея

На улице снег, дождь, холода, а в домах наших подопечных солнышко и всегда прекрасная погода! Потому что они умеют главное - радоваться мелочам и ценить каждый миг своей жизни! Разрешите и вас порадовать творческими работами наших талантливых ребят!



Очумевшая сова #отпервоголица

«Осенью мы наблюдали, как все меняется в природе. Пели осенние песни. Состоялся арт-марафон под названием "Еж". Ребята кто как мог изобразили лесного зверька. А с Димой Липашевым очень случайно получилось нарисовать "Сову« У него абсолютно не было в тот день настроения, и я предложила ему просто нарисовать его любимые геометрические фигуры, потом цифру 8. В этом мы разглядели «очумевшую сову». Мы так долго с ним хохотали потом: и настроение подняли и шедевр сделали!» - рассказала нам о проведенной работе в игротерапевт **Нина Грязева.**



Вдохновлённые природой

Наверняка, каждый из нас хоть иногда вспоминает свои детские годы, когда под ногами пестрили листики желтого и оранжевого цветов, а наша фантазия рисовала нам разнообразные узоры осени. Сегодня мы хотим поделиться с вами удивительной историей о том, как наши подопечные творят настоящие чудеса с помощью нашего незаменимого игротерапевта - **Нины Грязевой**. Она смогла воссоздать не только забытое детство у наших подопечных, но и открыть для них двери в мир творчества. Нина помогает своим ребятам создать настоящие шедевры из красок и осенних листочков. Ведь вдохновение может быть найдено даже в самых непримечательных мелочах!



День мам

В ноябре подопечные Хосписа поздравили с **Днем мам** своих самых красивых и самых любящих мамочек! Мама тяжелобольного ребенка – это особая сила духа, это – крепкая и безусловная любовь, это постоянная включённость, ответственность и выдержка. Мама наших подопечных как броня защищают жизни своих чад, как орлицы борются за своих птенцов... Ребята подготовили для них потрясающие открытки!



Зимующие птицы

«Ноябрь в 2023 году прошел под темой «Зимующие птицы». Мы читали рассказы и стихи про них, слушали их пение. И, конечно же, рисовали. За целый месяц у нас получилась целая стая: синички, воробушки, снегири, голуби. Не забывали и про наши упражнения, направленные на фиксацию взгляда и развитие зрительного и слухового восприятия. Учились захвату предметов пальцами. Занятия также прошли и паллиативном отделении в больнице Середавина для детей из ДДИ. А еще была сова, связанна мною для Кисарова Ромы», - рассказала нам о проведенной работе в **ноябре** игротерапевт **Нина Грязева**.



Давай обниматься?

Маленькая **Ксюша Землякова** очень ждет встречу с игровым терапевтом. Первый раз Ксюша и Нина встретились 21 сентября и сразу подружились. Тем более, что у 7-летней Ксюши и детства то не было: 5 лет она жила в больницах и боролась с раком. Но последний оказался сильнее. Ксюша сама попросила родителей увезти ее домой. Чтобы начать просто жить. Жизнью обычной девочки. Из дома Ксюша выйти уже не может- быстро устает и ножки не слушаются.

Поэтому игровой терапевт сама приезжает к Ксюше.

«Мы наобнимались - Ксюша такая ласкушка, наболтались о "своем о девичьем", порисовали и на этом ее силы кончились- на руках уснула у меня. Пока она спала с мамой и папой поговорила - они очень хотят, чтобы я еще к ним приехала» - написала Нина после первой встречи. В конце сентября Нина снова приезжала к Ксюше и ее сестренке - двойняшке Насте.

И творили и вытворяли они уже все втроем.



Особенная жизнь!

«Каждая наша встреча с ребятами – это определенная тема, мы обязательно рисуем или делаем поделку по теме, ребенок видит результат своего труда. А как счастливы их мамы и папы! Одна идея раскрасить майки родных ладошками и пяточками ребят столько вызвала положительных эмоций! Моя работа - делать чутьочку счастливее особенную жизнь!» - рассказывает нам **игротерапевт Нина Грязева.**



Ёлочные шары

Идея делать игрушки в форме шаров родилась в год неурожая яблок, которые было принято вешать на ёлку, и поэтому стеклодувы изготовили искусственные яблоки. Впереди Новый год, а это значит, что самое время наряжать ёлку! Подопечные нашего Хосписа – это такие же дети, мечтающие о чудесах и обожающие праздники. Именно поэтому наш **игротерапевт Нина Грязева** помогает им с подготовкой к Новому году! Повесили на ёлочку свои первые игрушки **Андрей Надток, Юрик, Артём Клапер, Вика Фомина и Топорова София.**



Сказочная лошадь

Полина Кассирова очень удивила всех, нарисовав отпечатком ноги на настоящем холсте сказочного единорога невероятной красоты! Единороги заинтересовали девочку при изучении лошадей. Ведь это и есть настоящая сказочная лошадь! *«Хоспис, дорогой! Не устаю повторять - благодарности нет предела. Такие занятия и картины возвращают меня к жизни!»* – пишет нам мама Полины.



Огнедышащие драконы

Юре Кравченко в декабре выпала особо важная миссия – рисунки на футболках ладошками для особо важных друзей нашего Хосписа. Рисунками стали символы наступающего года – огнедышащие драконы. Вы только взгляните на хитрый взгляд Юрика – этот мальчик точно что-то знает, что не известно взрослым!



Подарок папе

Малыш **Артём Коробейников** вместе с Ниной и младшей сестрёнкой подготовили для своего папы прекрасную открытку. Мы уверены, что открытка нарисованная ладошками любимых детей – лучший подарок на День Рождения!



Игротерапевт. Отзывы мам.

*«Я всем и везде рассказываю о том, как Хоспис меняет мою жизнь и жизнь моей семьи. Только внимание, помощь и поддержка! Как это важно, верно? Полина с Ниной просто поразили меня в самое сердце. Пришла с работы, а у нас шарик! Скоро он будет висеть на нашей ёлочке!» - пишет нам Ирина, мама **Кассировой Полины**.*



Дефектолог Хосписа #отпервоголица

Дефектолог — это специалист, который занимается диагностикой, коррекцией и реабилитацией детей с нарушениями развития, в основном в области коммуникации, речи и обучения. *«Я искренно считаю, что ВСЕ ситуации и человеческие контакты - это "инструменты" для личностного роста и развития души. Именно поэтому, в профессиональной деятельности отдаю предпочтение эмоциональному и сенсорному развитию даже самых "тяжелых" детей. Моё жизненное кредо: иду по жизни – учу уроки!»* - делится с нами Елена Викторовна.



Дефектолог Хосписа

В 2023 году дефектологом проведено 97 занятий с ребятами, общая стоимость которых составила 81 050 рублей. Были изучены цвета, формы и многие другие интересные темы. Это было настоящим волшебством – каждый миг, каждое движение переносит ребят в мир красок и ощущений. Наши талантливые подопечные изучали краски осени и зимы, овощи, фрукты и деревья. Мы испытываем бесконечную гордость за их силу воли и желание улыбаться.



Дефектолог Хосписа

Наши специалисты всегда ставят перед собой цель помочь тем, кому это необходимо и стремятся облегчить их тяжелые дни, наполняя их жизнь красками и детскими радостями. Вместе с дефектологом наши ребята возили на машинах овощи и фрукты, кормили зайцев, пробовали на зубок свеклу, знакомились с деревьями, щупали и нюхали осенние листья, отличали их от летних и соотносили с названиями деревьев. Делали аппликации из красивых листочков. Все старались поработать кисточкой, размазывая клей по листикам.



Дефектолог Хосписа

Весь 2023 год был посвящен диагностике и систематизации навыков ребят. Далее мы начали изучение новых тем с примитивных форм и ярких цветов, с каждым занятием усложняя задачи и расширяя границы познания. Все занятия были направлены на изучение мира вокруг доступными для детей способами.



Краски осени

Осенние занятия с дефектологом были настоящим волшебством – каждый миг, каждое движение переносит ребят в мир красок и ощущений. Наши талантливые подопечные познакомились с деревьями, щупали и нюхали осенние листья, отличали их от летних и соотносили с названиями деревьев. Делали аппликации из красивых листочков. Все старались поработать кисточкой, размазывая клей по листикам. А потом прижимали их к бумаге. Осваивал сюжетную игру с машиной, зайцем и мишкой. Очень внимательно сравнивал игрушку зайца, рисунок зайца и аппликацию зайца. Кажется, был удовлетворен принципиальным сходством. Мы испытываем бесконечную гордость за их силу воли и желание улыбаться. Наши специалисты всегда ставят перед собой цель помочь тем, кому это необходимо и стремятся облегчить их тяжелые дни, наполняя их жизнью красками и детскими радостями.



Домашка – это круто!

Если вы думаете, что наши подопечные просто занимаются и не выполняют домашних заданий - вы сильно ошибаетесь! Самые лучшие результаты любой реабилитации - это закрепление полученных знаний и навыков самостоятельно. Поэтому каждый специалист хосписа обязательно дает свое домашнее задание, которое наши дети вместе с родителями обязательно выполняют.



Лесные жители

В ноябре наши подопечные изучали лесных жителей (еж, белка, заяц, лиса, волк, медведь), искали общее и различное по внешнему виду, месту зимовки, повадкам, еде; соотносили фигурки животных с карточками с названиями и картинками; отгадывали загадки. И пусть наши ребята не могут выбраться на прогулку в лес, тогда лес сам придёт к ним!



Огромное счастье

Анечка Голубева радует нас своей улыбкой и весёлыми сказками с Еленой Брытковой. Ане очень нравятся весёлые игры с песенками и потешками. Она сначала немного затихает, затем, прислушиваясь, опускает глазки и начинает мило улыбаться. Девочка удивляет нас своей включенностью в развивающий процесс. У нее получается удерживать в руке небольшие предметы и передавать их из руки в руку. Она смешно имитирует питье из кукольной чашечки. А главное – подкрепляет свои реакции звуками! Огромная радость для мамы - видеть улыбку на лице дочки!



Породы кошек

Любой рассказ и занятие должны иметь своего слушателя. Поэтому дети помладше изучают цвета и фигуры, а вот с ребятами постарше **дефектолог Елена Брыткова** решила провести эксперимент по изучению кошек. Эксперимент был вполне успешен, вы только взгляните в эти горящие глаза! **Оля Чернова, Стефания Гостева и Полина Кассирова** полностью зачарованы интересным рассказом Елены Викторовны. Изучили породы кошек и их особенности поведения, читали книги и изучили исторические факты, угадывали кошек по силуэтам. Работа была насыщенной и интересной, что растянулась на несколько занятий!



Породы лошадей

Полина Кассирова и Ева Шишкина познакомились с породами лошадей. У девочек есть опыт общения с этими животными, поэтому изучение их вызвало у девочек особый восторг!



Формы и цвета

Рома Кисаров и Аня Голубева – дошкольники. Для них очень важны сенсорные стимулы и занятия на восприятие. Поэтому в декабре Елена Викторовна предложила им рассмотреть разноцветные фигуры с добавлением интересных историй, игр и сказок. Ребята очень увлеклись процессом!



Дефектолог. Отзывы мам.

Занятия с дефектологом **Еленой Викторовной** всегда проходят красочно, в игровой форме, разнообразно! У ребят задействованы все органы чувств – зрение, слух, осязание, обоняние и даже вкус! Девчонки уже получили свои первые домашние задания, а мальчишки во всю лопают фрукты! *«Каждое занятие с Еленой Викторовной мы ждем всей семьей. Мы показываем, как сделали домашнюю работу - в этот раз разукрашивали красками фрукты. На занятии Стеша изучала овощи и фрукты по карточкам и настоящим фруктами и овощам. Кроме того, их нужно было дифференцировать по цвету. Занятия прошли весело и интересно!»* - делится успехами дочери мама Гостевой Стефании.



Эрготерапевт #отпервоголица

«Самым запоминающимся месяцем в 2023 году для меня стал декабрь! В домах подопечных витал аромат праздника, почти у всех уже стояли сказочные ёлки, ребята радовали своими улыбками и хорошим настроением! Чегодаева Никиту в паллиативном отделении посадила на коляску, он разулыбался, глаза засветились счастьем, и мне от этого стало хорошо, «вот и мой новогодний подарок» - подумала я. Потом у Ксюши Земляковой настроила коляску, научила родителей сажать её в П-образную подушку, увидела слезы радости у родителей, вот мой второй подарок! Так и подошёл к своему завершению сказочный декабрь! Яркий, насыщенный и запоминающийся!» - поделилась своими переживаниями эрготерапевт **Олеся Кисарова**.
А для нас, как и для Олеси, лучший подарок – это улыбки подопечных и слёзы счастья родителей!



Эрготерапевт Хосписа

В 2023 году эрготерапевтом было проведено целых **239** консультаций по подбору и настройке подходящих колясок, вертикализаторов, были подобраны удобные позы для сна, отдыха и игр. Были сняты замеры и выданы заключения для внесения изменений в программы реабилитации.



Общие цели, общие взгляды.

Эрготерапевт и руководитель службы реабилитации Хосписа – **Олеся Кисарова** вошла в **Общественный совет при ГБ МСЭ по Самарской области Минтруда России**. Уже не первый год наш фонд идёт рука об руку в одном направлении с МСЭ. Главная наша цель – это повышение качества жизни детей с инвалидностью. Бесценно их доверие к нам, как к экспертной организации по оказанию паллиативной помощи и вопросам реабилитации и социализации. А главная ценность - сотрудники МСЭ слышат нас, всегда готовы помочь и разделяют нашу философию.



Наши специалисты выходят не только на дом к подопечным, но и навещают ребят в **Паллиативном отделении**, не забывая и о ребятах из интернатов. Нашего рыжего Федю навестила эрготерапевт **Олеся Кисарова**, рассказав Лиле (няни мальчика, которую предоставил ему наш Хоспис) и специалистам отделения о правилах позиционирования, о важности общения с такими ребятами и о том, как можно адаптировать больничную кровать, чтобы облегчить состояние Феди.





хоспис
Вкус жизни

Правильная поза – основа любых занятий

В декабре помощь потребовалась **Кассировой Полине** - девочке с нейродегенеративным заболеванием, некогда умеющей ходить и говорить, но теперь потерявшей все навыки. Как бы не было трудно принять диагноз семье Полины, им пришлось это сделать, ведь Полечка - любимица в семье Кассировых! Болезнь девочки прогрессирует настолько быстро, что прежняя опора для сидения перестала подходить ей. Тут на помощь и пришла наша волшебница по позиционированию - **Олеся Кисарова**. Она настроила Полине коляску, любезно переданную БФ "ЕВИТА". Усевшись в правильную позу, Полина будто повзрослела на глазах! Вытянулась и гордо задрала носик - теперь не Полюшка перед вами, а настоящая взрослая школьница! Довольная и хитрая Полина благодарит Олесю за помощь и остаётся в новом удобном кресле дожидаться занятий с любимыми педагогами - дефектологом и игротерапевтом.



Счастье в каждый дом

В декабре БФ ЕВИТА передал Ксюше Земляковой подушку для позиционирования и коляску. Олеся настроила коляску и подсказала родителям, как лучше посадить девочку, чтобы днём она могла с комфортом чуть больше времени проводить в кругу близких. *«Хотела вас поблагодарить за вашу помощь. Вы как ангелы, с любовью и заботой, поправляете, то, что надломлено или сломано, во всех смыслах и низкий Вам поклон, с благодарностью от всей нашей семьи. Желаю в наступающем году, чтобы все мечты сбывались. Пусть Господь благословит здоровьем, силами, идеями, которые спасают таких, как мы... Спасибо Вам ОГРОМНОЕ»* – написала нам тёплые слова мама девочки.



Социальный куратор #отпервоголица

«Не устаю поражаться, общаясь с семьями с паллиативными детьми: такие все разные и такие интересные; кто-то спрятался в уюте дома, а кто-то открыл для себя новые хобби, кто-то вернулся на работу, а кто-то решил продолжить свой род и вот-вот снова испытает счастье материнства. Восхищает их неиссякаемый источник веры и уверенности.

Конечно, огромную роль играет опора, вторая половина, подставленное плечо, а не горечь разлуки и одиночество после услышанного диагноза. Сила семьи-это не просто миф и пустой звук! Мы всегда на связи, всегда готовы подсказать и направить. Когда видишь, что семья не сдаётся- ты просто не имеешь морального права их оставить», – поделилась социальный куратор Оксана Глушина.



Социальный куратор

В 2023 году социальным куратором проведено **202** консультации. Семьи на постоянной основе получают поддержку и маршрутизацию для дальнейших действий. Социальный куратор помогает направить родителей в нужные организации, к правильным специалистам, подсказывает на какие льготы и пособия могут рассчитывать семьи и помогает подопечным с оформлением программ реабилитации так, чтобы всё было включено с соблюдением законов и требований.



Информационная встреча

Социальный куратор Хосписа приняла участие в информационной встрече «Соблюдение некоммерческими организациями (НКО) требований законодательства о персональных данных»



ДОМАрощенный эксперт

Социальный куратор Оксана Глушина приняла участие во встрече Ресурсного клуба по проекту «ДОМАрощенный эксперт», где рассказали о мастерах прикладного творчества и мастер-классах, которые мы могли бы включить в свою деятельность, представили новые идеи для подарков подопечным и, конечно, познакомили нас с другими организациями.



Обязательные требования в сфере социального обслуживания

В декабре **социальный куратор - Оксана Глушина** приняла участие во встрече при **Минсоцдемографии Самарской области**, посвящённой проблемам соблюдения обязательных требований в сфере социального обслуживания. На встрече выступили сотрудники департамента регионального государственного контроля министерства и подвели итоги своей работы за 2023 год.



Знакомство социального куратора с семьёй Артёма Клепер

Артёмка - долгожданный ребёнок, но что-то необъяснимое происходило во время беременности... Когда Артем появился на свет, врачи огорошили родителей генетическим диагнозом, с кучей сопутствующих, не намного легче основного. Маме до сих пор тяжело вспоминать всё это... Теребя папку с бумагами сына, она дрожащим голосом благодарила Хоспис за поддержку и внимание и чуть ли не плача, повторяла : «Хорошо, что у Тёмы появится новый друг в лице няни, а я наконец-то смогу спокойно съездить к лежачему отцу!». Который, к слову сказать, потихоньку угасает в одной из самарских больниц... Столько испытаний семье... Но они молодцы! Мама взяла себя в руки, Никитка помогает совсем как взрослый мужчина, муж продолжил работать практически без выходных. Артём узнаёт каждого члена своей любящей семьи, не слыша их голосов, в ожидании слуховых аппаратов- учится читать по лицам и щедро дарит всем свои улыбки! *«Мне тоже досталась лучезарная улыбка Артёма. Семья встретила меня очень тепло. Так держать, Ивановы-Клепер!»,* - поделилась Оксана, **куратор Хосписа.**



Знакомство с семьёй Топоровой Софии.

У девочки редкое генетическое заболевание - синдром Ретта, заболевание, которое ещё в раннем детском возрасте отнимает все приобретенные навыки и приводит к тяжёлым психомоторным нарушениям. Не смотря на это, София очень ласковая и общительная, реагирует на обращенную речь, понимает, о чём говорит ей мама. В ноябре Софии исполнится 11 лет, и в этом году маме пришлось уволиться с работы, потому что чужим людям стало тяжело справляться с девочкой. И они остались один-на-один с болезнью, но это ничуть не сломило их. В доме царит атмосфера любви, гармонии и принятия.



Знакомство с семьёй Надток

Состоялось знакомство социального куратора с подопечным Хосписа. Надток Андрею шесть, его болезнь неизлечима. Синдром Арта – редкое наследственное заболевание, лишаящее мальчика обычного детства. Но родители сумели взять себя в руки и окружают сынишку бесконечной любовью и заботой, поддерживают друг друга и продолжают жить. *«Мы просто сидели, пили чай и разговаривали, смеялись и грустили, рассказывая друг другу о своих детях. Я принесла в подарок игрушку, которую нам прислали из Германии»*, - делится с нами Оксана. Наталья очень позитивная и общительная. Это и помогло не замкнуться в себе и идти дальше. Эта семья стала нам как родная. Мы не смогли оставить их одних, и Андрей стал нашим подопечным. История не уникальна, но, быть может, кто-то найдет в ней себя и поймет, насколько это важно – не закрываться, не нести своё горе в одиночку, а делится с близкими, с «родными душами», даря свет всем вокруг.



Знакомство с семьёй Голубевых

Оксана побывала в доме белокурого ангелочка – двухлетней Анечки Голубевой. Анечка родилась доношенной, ничего не предвещало беды. Милая, белокурая девчушка сразу же стала любимицей в семье Голубевых. Спустя полгода после рождения массажист Ани заметила неладное – слабость, быстрая утомляемость. Родители забились тревогой, начались нескончаемые обследования. Болезнь Канаван – неизлечимое наследственное заболевание, вызывающее дегенерацию клеток головного мозга. А означало это только одно – болезнь будет прогрессировать, а помочь не сможет никто... Узнав о диагнозе, семья Голубевых не опустила руки, а наоборот – окрепла и сплотилась. Как говорится, любовь способна на многое! В доме Голубевых царит спокойствие, уют и любовь. В их голосах чувствуется полное понимание, гармония и умиротворение.



Психолог Хосписа

В 2023 году психологом проведено **156** консультаций семей. Чаще всего семьи обращались за психологической помощью по телефону, чаще всего это были мамы. Каждая из них смогла найти ответы на давно волнующие вопросы, выбраться из пучины отчаяния, выговориться и расставить все проблемы по полочкам. Кому-то удалось достигнуть принятия и начать жить.



Зачем тебе психолог?

Алёна – мама, столкнувшаяся с горем, не успев ещё толком осознать радость материнства. В 11 месяцев от рождения её дочке диагностировали неизлечимое нейродегенеративное заболевание, а это означало одно – её ребёнок будет медленно умирать на её глазах, и она ничем не сможет помочь...

-Когда ты впервые осознала, что вашей семье нужна помощь психолога?

-Первые полгода это было неприятие, отрицание и вечное «за что?» Мы всей семьёй лежали на диване в обнимку и оплакивали нашу малышку... Спустя какое-то время пришло осознание, что так больше продолжаться не может! Я просто в один миг после первой реанимации поняла, что времени остаётся всё меньше и нужно как-то начинать жить и успеть показать дочке этот мир! И тут-то меня и осенило, что у меня ни физически, ни морально не осталось на это сил... Мне нужна помощь! Никто из близких не подходил на эту роль, потому что все, абсолютно все были на этапе неприятия! И на помощь пришёл психолог Хосписа!

-Как вы в итоге пришли к пониманию и принятию?

-А вот когда состояние дочки резко ухудшилось, тогда и пришли! Я осталась с дочкой в больнице на долгое время абсолютно одна, было море слёз, море недосказанности от врачей и вот это вот вечное: «Алёна, это начало конца! Готовьтесь!» Я не могла поделиться этим кошмаром с близкими, ведь когда нас нет рядом, для них бы такие новости стали ударом! И я закрылась... Невольно отрешившись от всего мира. Я кричала ночами в подушку и на утро с помятым лицом понимала, мне нужно с кем-то поговорить! Тут-то мне и потребовался мой «вольный слушатель».



Гендер-пати

Это, наверняка, самое тёплое воспоминание в жизни любой женщины – узнать, что она скоро станет мамой! Но не все мамы смогут полностью реализовать свой потенциал. Не каждая решится на второго ребенка...

Мамы тяжелобольных детей – это, с одной стороны, невероятно сильные женщины, с другой – это раненые души и разбитые сердца...

Узнать, что твой ребенок неизлечимо болен и оставаться при этом собой, под силу не каждой! Но это не про мам нашего Хосписа! Вот уже несколько месяцев мы ведём **психологическую работу** с подопечными семьями и стараемся вдохнуть жизнь в потерявших надежду женщин. И

вот в ноябре произошло чудо, одна из наших мам пригласила нас на праздник – гендер-вечеринку по определению пола новой жизни под её сердцем. Некогда потухшая и выгоревшая девушка светилась от счастья, она благодарила каждого – сотрудников, мам, волшебников, что смогли

подарить ей главное – веру в себя и свои силы! Да, ее старшая дочь тяжело больна, да, ей требуется постоянный уход, но это не значит, что это крест, это не значит, что жизнь заканчивается! Работа с **психологом**,

общение с мамами паллиативных детей, и жизнь этой семьи засияла новыми красками! Они ждут девочку! У старшей дочери будет сестренка!

А это значит, что мы с вами снова смогли спасти ещё одну семью и подарить миру новую жизнь!



Письмо особенной мамы

«Мои сутки размыты так, что я уже с трудом различаю день и ночь, лето и осень... Мои дни похожи один на другой. Моя жизнь привязана к этому сопящему, хрипящему и постоянно плачущему комочку. Но я знаю, что любые испытания даны нам не просто так, а чтобы понять какую-то свою истину, найти свою правду... Свою правду я нашла! Жизнь – чрезвычайно тонкая и хрупкая штука! Она очень коротка, чтобы тратить её на обиды, на обвинения и поиски ответов на такие вопросы, как «за что мне это?», «почему я?» и «когда же наступит белая полоса?» Просто цените свою жизнь, успевайте любить, торопитесь получить от жизни удовольствие! Я знаю, есть вещи, которые помогли бы мне жить легче – улыбка моего ребенка, крепкий сон продолжительностью хотя бы 5-6 часов без перерыва, вкусный кофе, красивое платье, и, честно, просто чья-то физическая помощь... Я истощена физически на столько, что порою провожу медицинские манипуляции наощупь, потому что совершенно нет сил открыть глаза! Но я не сдамся! Раз этот малыш борется за жизнь, держится за мою руку, значит и я буду бороться! Я нужна ему, как воздух! Я верю, что однажды помощь будет, и к нам придёт няня, психолог... Просто размышления ночью... Просто, чтобы не уснуть и не пропустить очередную процедуру...» - вот такое письмо совсем недавно мы получили от мамы подопечного нашего Хосписа.

Наверняка многие мамы особенных детей найдут в нём себя... Мы тут же откликнулись на крик души этой молодой, но потухшей женщины! Эта семья на постоянной основе получает помощь нашего [психолога Ольги Липашевой](#), которая помогает справиться с любыми трудностями!



Массажисты Хосписа

Массаж – это неотъемлемая часть жизни тяжелобольного ребенка. Массаж помогает расслабить мышцы и снять спастичку, разогнать лимфу и облегчить боль. Наши подопечные обязательно раз в несколько месяцев проходят 10-дневный курс профессионального массажа. В умелых руках наших талантливых массажисток происходят чудеса – спинки детей выравниваются, проходят головные боли, ножки и ручки становятся подвижнее.



Массажисты Хосписа

В 2023 году
массажистами
проведено **1234**
сеанса массажа.
Общая стоимость
составила **468 237**
рублей. А это целых
часы наслаждения,
укрепления здоровья
и шанс на жизнь без
боли!



Массаж, укрепляющий здоровье

Массаж для наших подопечных – неотъемлемая часть жизни. Он помогает им укрепить здоровье, облегчить боли и снять тревожность. Наши массажисты – это настоящие профессионалы в своём деле.

Они умеют найти подход к особенному ребёнку, они чувствуют тело и мышцы своими руками. Родители очень часто пишут с грустью об окончании курса, ведь он помогает ребятам крепче спать, расслабляться и в целом чувствовать себя легче. На фото - наши счастливые **Рома Кисаров, Марина Шишкина, Полина Кассирова** и наши талантливые массажисты, о которых мы постараемся рассказать вам чуточку позже. Капелька здоровья и хорошего самочувствия – это лучшее, что мы можем подарить нашим подопечным.



Массажисты. Отзывы мам.



«К нам сегодня первый раз приходила массажист Мария, все прошло просто супер, Артём кайфовал, после вообще уснул, вообще заценил!» - делится с нами мама **Коробейникова Артёма**.



«Спасибо большое нашему дорогому Хоспису, за курс массажа для Сашеньки! Мы безмерно благодарны каждому, кто причастен к тому, чтобы у наших деток был массаж. Для нас это очень важно и ценно! Спасибо Вам за ваше доброе сердце!» - пишет нам Анна, мама **Саши Ступаченко**.

Массажисты. Отзывы мам.



«У нас сегодня был крайний день массажа, Вика лежала балдела. С нетерпением будем ждать следующего курса!» - написала нам Оксана, мама Семёновой Вики.

«Очень жаль, что курс снова подошёл к завершению!» - с сожалением пишет Ольга, мама Голубевой Ани.



Няни Хосписа



Няни Хосписа

В 2023 году няни провели со своими подопечными **4679** няня-часов. А это целые 3362 часа радости, улыбок, весёлых игр, интересных сказок. Они общались, приятно проводили вместе время, освобождая мам от рутины, позволяя заняться домашними делами. Общая стоимость услуг нянь составила **768 958** рублей.



Няни Хосписа #отпервоголица

Мельникова Ольга – одна из самых опытных и преданных своему делу нянь. Она очень трепетно относится к своим подопечным, отдавая всю любовь и тепло. «23 года я проработала менеджером по продажам, я выгорела, я понимала, что мне далека эта профессия, я не видела смысла в своей работе. Проблемы со здоровьем стали тому подтверждением. Я поняла, что пора уходить! Придя в Хоспис, я почувствовала, что это МОЁ! Что я просто необходима этим семья. Я почувствовала, что заряжаюсь от своих ребят, я чувствую их энергетику и любовь! Каждый мой ребёнок со своим характером и внутренним миром, к каждому нужен индивидуальный подход. Рогожкин Степа – очень общительный человек, который любит побаловаться, посмеяться от души, поэтому с ним я включаю весь свой креатив по полной. С ним я – этаким клоун-весельчак, что доставляет удовольствие нам обоим. Саша Ступаченко – очень музыкальная и нежная девочка. Любит мелодичные звуки, песни, слушать сказки. Особое место в её сердце занимают сказки Пушкина. Если ей какая-то книжка надоела, дает понять, что «Я ее наизусть уже знаю, давай другую!» Артему Клаперу всего год, он самый младший из моих подопечных. Довольно активный, милый и жизнерадостный малыш» - рассказала нам Ольга. Теперь Ольга не просто любитель – она истинный профессионал. Совсем недавно она прошла обучение в БФ «ЕВИТА» по программе «Няня специального назначения» и теперь без страха готова посвятить себя своей профессии и прийти на помощь, когда это нужно!



Яркий лучик надежды

Чтобы дети-сироты с паллиативным статусом не оставались одни в больнице, в нашем Хосписе есть няня Лилия. Мы устали бороться с равнодушием санитарок, остающихся в палате с одинокими ребятами из ДДИ. Таким детям нужен особый уход и забота, а санитарки из учреждений меняются каждый день, даже не понимая до конца для чего они тут. Няня работает в отделении 12 часов в день. Здесь она незаменимый помощник, товарищ и просто друг. С ней можно посмеяться, подшутиться и пообщаться на своём особенном языке. Она полностью обучена уходу и не боится трудностей, она знает всё о позиционировании и коммуникации с тяжелобольными детьми. Она дарит одиноким детям ту необходимую любовь и заботу, погружаясь с головой в процесс! На фото Лилия с ярким и улыбчивым мальчиком Федей. В четырёх больничных стенах пареньку совсем одиноко и тоскливо. Но приходит Лиля, и он весь расплывается в улыбке!



Няня спешит на помощь

Любая мама легко вспомнит месяцы нахождения в декрете. Четыре стены и дефицит общения. Вздохнуть полной грудью получается лишь, когда малыш подрастет и пойдет в ясли. Но среди нас живут такие мамы, чья забота и уход за ребенком не заканчивается никогда, сколько бы лет ему не исполнилось. Это мамы особенных детей с неизлечимыми заболеваниями. В нашем фонде очень много мам, которые остались без поддержки родных. Или они просто не могут найти в сутках одного часа для себя, потому что полностью отдаются семье. Хоспис «Вкус жизни» нашел и подобрал нянь, которые готовы прийти на помощь семье. Мы спросили у Алены Янышевой, что значит для нее и Василисы присутствие няни в их жизни. *«Няня для Василисы-это не просто поддержка и свободное время для мамы, это верный друг, компаньон и надёжное плечо. Няня-это психологическое здоровье в семье. Для Василисы лично - это конечно же новый способ коммуникации и социализации. Ведь должен же быть у человека кто-то, кроме мамы, кого хочется ждать! Ну, а лично для меня няня - это способ социальной передышки, время на себя, время, когда я становлюсь собой, помимо мамы Василисы»,*- поделилась Алёна.



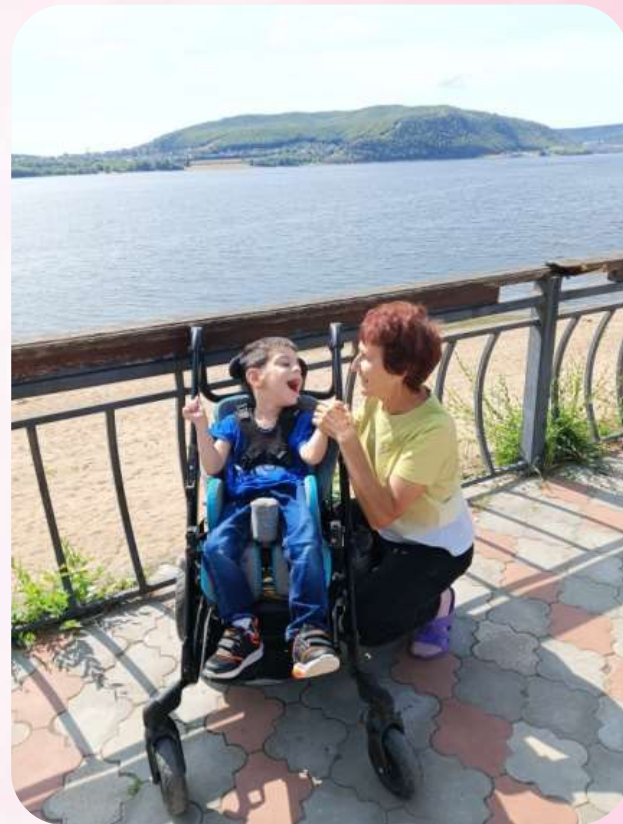
Как обычная няня стала членом особенной семьи

Столкнувшись с особым материнством, многие мамы остаются взаперти, привязанными к постели ребёнка. Они закрываются от мира, не могут выйти на улицу, подышать свежим воздухом, сходить в поликлинику или магазин. Но эта история не про мам нашего фонда! Потому что у наших мам есть феи – няни! Сегодня мы расскажем вам историю про одну нашу замечательную волшебницу – няню **Евгению Юрьевну**. Она приходит к Микаэлю. Евгения – человек работающий идейно, всем сердцем погружаясь в процесс. Для неё нет различия – свои дети или дети подопечные, для неё они все равны, всех она любит и одинаково по всем скучает.



Как обычная няня стала членом особенной семьи

«Да я попросту и не могу на это смотреть как на работу! Мои дети – это подарок для меня от Бога! Работа для меня – это чувства, эмоции, любовь. Не то что с бумагами работать, прийти домой и забыть про это! Это совершенно другое. Это интимные, личные отношения, это очень близкая дружеская связь...», – объясняет Евгения, почему няня для нее – не работа. А мама Микаэля – Ася, дополняет: «Когда Женя рядом, Мик сияет, кричит от радости, подпрыгивает. Они очень часто ходят в парк запускать воздушного змея, на качелях катаются, Женя научила его подниматься по ступенькам. Ещё у них есть игра: в его коляску сажают сестрёнку и катают её с Миком. Рисуют, лепят. Но больше всего обнимаются и целуются. Она член нашей семьи. Не представляю нашу семью без неё! Наша вторая бабушка!»



Няни, меняющие жизни

Мама **Микаэля Петросяна** - многодетная: в семье есть еще две дочки. Благодаря няне Ася начала успевать всё: и в детский сад детей отвезти, из школы забрать, уроки учить, собой заняться! А самое главное - Микаэль начал много времени проводить с няней на улице и дышать свежим воздухом. А массаж помог избежать операции на ножки.



Няни, меняющие жизни

Мама **Марины Шишкиной**, с появлением няни, стала ходить в спортзал и больницу, чтобы проверить свое здоровье и заняться собой. Её дочка в это время получает массаж и ЛФК, а няня читает интересные книги. Мамино сердце в это время спокойно за ребенка.

Наши няни обучены необходимым медицинским процедурам, они знают, как правильно давать лекарства, ухаживать за трубками, санировать и кормить через гастростомы.



Няни – это забота!

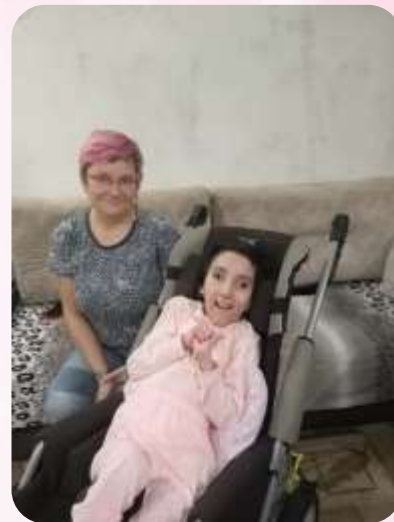
Няни для наших подопечных – это не просто присмотр, это ответственность, это забота, это очень важный помощник и верный друг! Наши няни радуют своих подопечных чтением книг, играми, крепкими объятиями, а главное – любовью! Вы только посмотрите на глаза этих женщин! Они наполнены светом, добром и искренностью! Они, как никто другой, понимают насколько важна их миссия для семей с тяжелобольными детьми! Они – наши ангелы-хранители! Вы только взгляните как прижался к своей няне **Герман Зулаев!** **Аюкаева Эмина** доверяет своей няне и спокойно спит, расслабившись. **Сараев Слава** готов повеселиться при встрече со своей няней!



Няни. Отзывы мам.



«Если б вы слышали как наша няня Катя читает рассказы *Еве!* По ролям! Задает вопросы, спрашивает ее мнение, поглаживает по руке, хвалит. Ева в восторге! Разворачивается к Кате, чтоб уловить каждую нотку в голосе. Невозможно смотреть на них без умиления. Мы все сияем!» - делится своими эмоциями Ирина, мама **Шишкиной Евы.**



А вот и **Фатима Микаилова** расплылась в улыбке! Это она сегодня познакомилась со своей няней! «Хочу написать слова благодарности Хоспису за то, что предоставили нам очень добрую, отзывчивую няню Татьяну. Фатишка очень рада! Огромное спасибо!» - благодарит Айиша, мама Фатимы.

Няни. Отзывы мам.



*«Спасибо огромное нашему замечательному Хоспису за нянечек для Евы. Наташа и Катя - очень хорошие позитивные девчонки, при каждой встрече с которыми Ева испытывает только положительные эмоции. Спасибо за то, что могу отдохнуть и сделать какие-то свои дела, пока Евчонок под присмотром. Они максимально занимают ее и после насыщенного дня, ночью Ева сладко спит до самого утра!» - пишет нам Ирина, мама **Шишкиной Евы**.*



Няни. Отзывы мам.



«Огромное спасибо любимому Хоспису за няню! За возможность маме выспаться после бессонных ночей и быть спокойной, что ребёнку вовремя дадут лекарства, напоят и накормят. Спасибо за возможность выйти из дома и подышать свежим воздухом!» - пишет нам Маргарита, мама

Самаровой Арины.

«Спасибо огромное Хоспису за няню Татьяну для Славика. При каждой встрече они весело проводят время. Спасибо за то, что могу уделить время себе, провести время с дочкой» - благодарит няню и Хоспис Татьяна, мама

Сараева Славы.



Новые специалисты Хосписа

В декабре в нашем Хосписе появились новые специалисты. Это **нейропсихолог, специалист по адаптивной физкультуре и логопед.**

В декабре прошло:

8 занятий по нейросенсорной диагностике общей стоимостью **8 000 рублей,**

9 занятий по разработке комплекса АФК общей стоимостью **9 000 рублей**

18 консультаций логопеда стоимостью в **18 000 рублей.** Такие занятия помогают нашим подопечным в развитии познавательных процессов, внимательности, концентрации, физического и психического здоровья и прочих процессов.



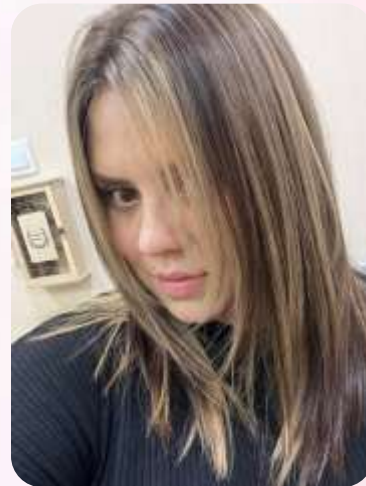
Навсегда наши ангелы



В 2023 году мы простились с двумя подопечными: **Артёмом Термелёвым** и **Вовой Моисеевым**.

Волонтеры Хосписа

Роман Сидоров - это не просто стилист и имиджмейкер, это – не просто талантливый и востребованный стилист в России. Это – многодетный отец и друг нашего Хосписа. Не смотря на свою огромную загруженность, для мам нашего Хосписа в его графике всегда есть место! Роман дарит мамам тяжелобольных детей не просто новые невероятные образы, он дарит им веру в себя и свои силы. Видя свою красоту в зеркале, женщины подсознательно заряжаются на новую жизнь, на принятие новой себя!



Волонтеры. Отзывы мам.

«Стрижка и посещение салона стали какой-то новой точкой в моей жизни, в моем мироощущении. Во-первых, меня сам Роман поразил, как человек и профессионал. Во-вторых, сама стрижка привела меня в полный восторг! Столько комплиментов я получила за последнее время! Живу с ощущением, что сейчас - моё лучшее время!» – благодарит Романа Ирина, мама **Кассировой Полины**.



Волонтеры Хосписа

Александра Бузаева – парикмахер.

Стрижка для тяжелобольного ребенка – это дело невероятно трудоёмкое и требующее особого навыка. Наши дети не умеют сидеть, многие даже не держат голову, у большинства стоят трахеостомы и они привязаны к медоборудованию. Поэтому обычные салоны и парикмахеры боятся брать таких детей и отказывают. Александра – это наше спасение! Она дарит нашим подопечным не просто стрижки, а настоящие эмоции и улыбки!



Волонтёры Хосписа

В декабре волонтёрами стали совсем ещё дети - отряд «Парус Надежды» МБОУ Школы 68 г.о. Самара, которые в преддверии Нового Года смогли поддержать наших подопечных и подарить частичку своего тепла. Ребята нарисовали чудесные рисунки, сделали игрушки своими руками и подарили полезные подарки. Наши подопечные были очень рады почувствовать себя нужными и обрести настоящих друзей!
За организацию огромное спасибо **Эмили Хафизовой**.



Волонтеры Хосписа



"Нам сегодня передали подарки от ребят из 68 школы. Ну это такая милота! Все подарочки подписали, пожелание написали - так все душевно! Ну просто молодцы!" - благодарит ребят отряд «Парус Надежды» семья Анечки Голубевой.



Волонтеры Хосписа

Ещё одними молодыми волонтерами стали учащиеся Школы №7 г. Самары, которые так же под руководством нашего давнего друга *Эмилии Хафизовой* собрали подарки, добрые письма и передали их нашим подопечным.



Волонтеры Хосписа



"Нам вчера передали подарок от детей, как это мило и трогательно! Какая открытка, такие важные и теплые пожелания! Артёмик схватил подарок и не отдает даже на распаковку" - благодарит ребят Школы №7 г. Самары мама Артёма Коробейникова



Спасибо тем, кто был рядом!

В 2023 году:

собрано:

2 848 417,57 рублей

оказана помощь подопечным семьям
на сумму:

1 809 123,68 рублей

административные расходы
составили:

305 070,40 рублей



ХОСПИС

Вкус жизни

Мы рядом с теми, кому нужна помощь!

**БЛАГОТВОРИТЕЛЬНОЕ МЕДИЦИНСКОЕ ЧАСТНОЕ
УЧРЕЖДЕНИЕ «ХОСПИС «ВКУС ЖИЗНИ»**

БМЧУ «Хоспис «Вкус жизни»

ИНН 6317162587

КПП 631701001

ОГРН 1236300003114

Наш адрес: г. Самара, ул. Самарская, дом 8 п. 3

Электронная почта: hospise63@mail.ru

Телефон: 8-9277-66-77-03

Расчетный счет: 40703810654400000144

в ПАО Сбербанк отделение Самара Банка России

ИНН 770783893

КПП 631602006

БИК 043601607

к/с 30101810200000000607

Сайт: <https://hospice63.ru/>

Мы ВКОНТАКТЕ: <https://vk.com/hospise63>



ХОСПИС
Вкус жизни