

# СОЧУВСТВИЕ

Издается с июля 2007 г.

**ВМЕСТЕ МЫ МОЖЕМ БОЛЬШЕ!**

№7 (96), 25 июля 2015 г.

Жизнь человека



Валерий Спиридонов дома.

## ВАЛЕРИЙ СПИРИДОНОВ: «МОЕ РЕШЕНИЕ ОКОНЧАТЕЛЬНОЕ, И Я НЕ ПЛАНИРУЮ ОТСТУПАТЬ»

**Валерий убежден - делать чуть больше, чем можешь, каждый день, даже иногда рисковать – вот то, что изменит жизнь к лучшему. Любую жизнь. Не бойтесь выйти из зоны комфорта. Волшебство находится за ее границами.**

Мы впервые встретились 16 января 2014 года. По заданию редакции нужно было подготовить материал о молодом инвалиде-колясочнике, страдающем тяжелым неизлечимым заболеванием. Но многого благодаря невероятным усилиям, силе воли, педагогам, поддержке близких, добившегося в жизни. Публикация о Валерии Спиридонове вышла в свет в январском номере «Сочувствия».

(Окончание на 4 стр.)

## ДО 1 ОКТЯБРЯ ВЛАДИМИРСКИМ ЛЬГОТНИКАМ НАДО ОПРЕДЕЛИТЬСЯ С НАБОРОМ СОЦИАЛЬНЫХ УСЛУГ

**До 1 октября 2015 года федеральные льготники должны определиться с набором социальных услуг (НСУ) на 2016 год: получить его в натуральной форме или денежном эквиваленте.**

Сегодня стоимость набора социальных услуг составляет **930 руб. 12 коп.** в месяц: **716 руб. 12 коп.** - на обеспечение необходимыми медикаментами, **110 руб. 83 коп.** - на предоставление путевки на санаторно-курортное лечение для профилактики основных заболеваний, **102 руб. 89 коп.** - на бесплатный проезд на пригородном ж/д транспорте, а также на междугородном транспорте к месту лечения и обратно.

Если гражданин не планирует менять способ получения НСУ, то обращаться в ПФР ему не надо. А вот если со следующего года он намерен отказаться от соцпакета в пользу денег или возобновить получение в натуральной форме, ему необходимо обратиться в территориальный орган ПФР по месту жительства и написать соответствующее заявление. Отказаться в пользу денег можно как от всего соцпакета, так и от отдельных его частей.

Добавим, что во Владимирской области 163 023 гражданина имеют право на НСУ — инвалиды всех групп, участники Великой Отечественной войны, ветераны боевых действий, жители блокадного Ленинграда и другие категории. Только 19 067 из них получают весь пакет НСУ в натуральном виде, 118 669 — полностью деньгами, остальные — частями: и в денежном эквиваленте, и натуральной форме.

Подготовила **Е. ВИКТОРОВА.**

## ИНТЕРЕСНЫМ РАЗРАБОТКАМ – ЖИЗНЬ И ФИНАНСОВАЯ ПОДДЕРЖКА

Проект команды Молдумы 33 региона стал одним из победителей «Территории смыслов»

**Интересным разработкам - жизнь и финансовая поддержка. Проект «Городские джунгли» стал победителем первой смены «Территории смыслов». Над ним работают представители Молодёжной Думы Владимирской области под руководством Андрея Курбатова. Суть «Городских джунглей» - создание специального информационного портала для инвалидов.**

Пандус у этой аптеки построен правильно. Кажется, что проблем при подъёме не возникнет. Здесь - нет. Но на лестницу, ведущую к этим зданиям, людям в инвалидном кресле точно не заехать. Андрей Курбатов уже внёс этот участок в базу данных нового портала - «Городские джунгли». Идея проекта родилась чуть больше месяца назад. Когда Андрей вместе с коллегами организовал квест по городу. В каждой команде был инвалид. Некоторые участки оказались для них недоступными. Узнать заранее об этом было просто негде.

«Сейчас в нашем городе, да и во всех городах России недоступность есть. И о ней надо говорить, её надо устранять. На что и направлен наш портал», - говорит Андрей Курбатов.

Идею оценили и на всероссийском молодёжном образовательном форуме «Территория смыслов». Проект стал победителем первой смены, посвящённой IT-технологиям. Команда Андрея Курбатова получила 250 тысяч на дальнейшую разработку портала. На сайте представлена интерактивная карта. Красными маркерами отмечены негативные участки. Сейчас внимание сосредоточено на объектах на улице Мира. Зелёными маркерами будут отмечены уже «изменившиеся» места. Пройдя по ссылке, можно будет увидеть фотографии, узнать, кто помог в решении вопроса. А также - с кого ещё нужно спросить. И это не только

местные власти, но и частники - владельцы кафе, магазинов, аптек. Хотя работа над сайтом продолжается, он уже доступен пользователям.

Портал сделан так, что 50% - это работа самих людей с ограниченными возможностями. Предлагают, советуют. Это всё для того, чтобы они поняли, что они необходимы обществу.

С Андреем Курбатовым встретился председатель регионального Заксобрания Владимир Киселёв. Он пообещал помочь в презентации портала, а также с его дальнейшим продвижением и функционированием.

«Довольно часто у чиновников просто замыливается взгляд. И они не замечают элементарных вещей. Которые неудобны не только гражданам с ограниченными возможностями, а в целом всем. Поэтому, конечно, если будет подсказано, что нужно сделать лучше таким образом, я думаю, это пойдёт на пользу всем», - говорит Владимир Киселев.

Как пояснил Андрей Курбатов - абсолютных аналогов «Городских джунглей» в России нет. Оригинальность - именно в комплексном подходе. Кроме карты будет и новостная лента событий для людей с ограниченными возможностями. В дальнейшем разработчики планируют выйти на всероссийский уровень. Они уверены - в каждом городе найдутся единомышленники.

Подготовила **Е. ЕВДОКИМОВА.**

## ГОВОРИЛИ О ПРАВАХ ДЕТЕЙ-ИНВАЛИДОВ И ИХ РОДИТЕЛЕЙ

«Круглый стол»



О работе ассоциации родителей детей-инвалидов говорит А.А.Ипполитова.



По теме «круглого стола» выступили И.Е.Степанова, А.М.Фёдоров, А.С.Кирьянова.

**В администрации Суздальского района прошёл «круглый стол» на тему «Права детей-инвалидов и детей с ограниченными возможностями здоровья, их родителей. Социальная реабилитация и адаптация детей с ограниченными возможностями здоровья и детей-инвалидов». Организовали мероприятие специалисты управления образования районной администрации.**

В конференц-зале собрались родители детей-инвалидов, руководители образовательных организаций Суздальского района, представители Фонда социального страхования, соцзащиты, специалисты управления образования. Открыла мероприятие О.Р. Богданова, начальник управления образования. Она подробно рассказала о правах детей-инвалидов и детей с ограниченными возможностями здоровья в соответствии с Федеральным законом № 273-ФЗ от 29.12.2012 года «Об образовании в Российской Федерации». Она поблагодарила присутствующих в зале молодых мам за их настойчивость, терпение, за то, что не опускают руки перед трудностями в воспитании и образовании своих детей и предложила им помощь и содействие.

О предоставлении мер социальной поддержки се-

мьям, воспитывающим ребенка-инвалида, о социальной реабилитации детей-инвалидов информировала присутствующих И.Е. Степанова, директор ГКУ ВО «Отдел социальной защиты населения по Суздальскому району». Отрадно отметить, что все родители детей-инвалидов – участники «круглого стола» этими мерами поддержки пользуются.

Большой интерес вызвало выступление А.М. Фёдорова, директора филиала №7 ГУВРО Фонд социального страхования РФ, говорившего о реализации прав детей-инвалидов на санаторно-курортное лечение и средства реабилитации. Это вопрос «большой» для родителей особенных детей, не так-то просто получить средства реабилитации в необходимом объеме и подлечиться в санатории.

(Окончание на 2 стр.)



# УБЕДИТЬ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЕЙ ОБОРУДОВАТЬ СПЕЦИАЛЬНЫЕ РАБОЧИЕ МЕСТА ДЛЯ ИНВАЛИДОВ

**В администрации Владимирской области прошло заседание координационного совета по делам инвалидов. Его провел заместитель Губернатора по социальной политике Михаил Колков.**

В 2014 году с просьбой помочь в трудоустройстве в соответствующие службы городов и районов обратились 2,5 тысячи людей с ограниченными возможностями, примерно половине из них такая помощь была оказана. В текущем году подобная динамика сохраняется. Эти граждане проходят обучение в центрах трудоустройства, устраиваются работать операторами ЭВМ, водителями погрузчиков, бухгалтерами, в швейное производство. Есть примеры конструктивного подхода к этому делу. Например, в поселке Бараки на швейном предприятии из 80 рабочих мест 15 отданы инвалидам по слуху, здесь отмечают удивительную добросовестность этих людей.

Однако сложность заключается в том, что далеко не все предприниматели, собственники предприятий идут на создание у себя специально оборудованных рабочих мест, туалетов, пищеблоков для инвалидов. Предстоит еще затратить немало усилий, чтобы убедить, заставить их идти на это, подчеркнул Михаил

Колков. Особое внимание надо уделить созданию рабочих мест для инвалидов-колясочников, отметил он. Государство в лице федерального и областного бюджетов выделяют деньги на эти цели. Так, создание одного рабочего места для колясочников обходится казне от 800 тысяч до 1,2 миллиона рублей. И это должно стимулировать собственников на решение проблемы.

- Большой резерв кроется в развитии системы самозанятости инвалидов, когда, пройдя специальное обучение, получив бюджетную помощь, эти люди сами создают себе рабочее место. Например, развивают то или иное ремесло или налаживают выпуск сувениров. Особенно важно использовать это в период подготовки к 1000-летию Суздаля, 850-летию Гороховца, — отметил Михаил Колков.

Впереди у региона большая избирательная кампания. При этом, в нашей области из 1 миллиона избирателей более 130 тысяч — это люди с ограниченными возможностями. Надо создать им все условия для реализации конституционного права участвовать в выборах наравне со всеми, подчеркнул Михаил Колков. Участники заседания подробно обсудили все аспекты реализации этого права гражданами. Для них будет

организована специальная агитационная реклама, в том числе, в СМИ, по желанию их будут или привозить на избирательные участки, или доставлять им домой передвижные урны для голосования.

Еще один вопрос, который рассмотрели члены координационного совета, касался обеспечения доступности общественного транспорта на территории Владимирской области для маломобильных групп населения. На сегодня более трети автобусного и троллейбусного парка отвечает потребностям перевозки инвалидов, сообщил заместитель директора областного департамента транспорта и дорожного хозяйства Николай Теняков. Так, 190 автобусов — низкопольные, немалая часть общественного транспорта в интересах инвалидов по слуху и зрению оборудована голосовыми и видеоинформаторами. Область закупила 66 автобусов на газомоторном топливе, все они приспособлены для перевозки колясочников. 10 из них уже поступили во Владимир, остальные придут нынешним летом. Развивается служба социального такси. Для нее приобретены еще около 15 автомобилей.

Участники совещания высказались за то, чтобы продолжить эту работу. Так, необходимо оборудовать всем необходимым автобусные остановки, автовокзалы и автостанции для обслуживания маломобильных граждан.

- Надо вести разъяснительную работу с частными владельцами общественного транспорта, подключая сюда общественные организации и общества инвалидов, учитывая их пожелания и предложения, — подчеркнул в завершение Михаил Колков. — Наша задача — создать условия для работы, передвижения, реализации избирательного права для граждан с ограниченными возможностями.

Подготовила **Е. ЕВДОКИМОВА.**

## ВЛАДИМИРСКИЕ «ДЖУНГЛИ» НЕДОСТУПНЫ ДЛЯ КОЛЯСОЧНИКОВ

### В областном центре провели квест для людей с ограниченными возможностями

**Квест — модная игра, участникам которой надо перемещаться по городу, преодолевая препятствия и разгадывая различные загадки. Владимирский квест «Городские джунгли» был необычным: в нем принимали участие и инвалиды-колясочники, и абсолютно здоровые люди. Колясочник был в каждой команде, и задания были продуманы таким образом, чтобы все соревнующиеся смогли их выполнить.**

— Мы придумали эту игру уже довольно давно, — говорит председатель Владимирской общественной организации Всероссийского общества инвалидов Михаил Осокин. — И наконец собрались молодые ребята, которым было интересно сыграть в нее. Мы решили попробовать в неформальном режиме показать город, как «среду обитания», место, где люди живут и контактируют друг с другом.

Квест проходил с 29 июня по 5 июля. Кроме всего прочего результатом игры стал фото- и видеоматериал, который будет интересен всем, кто неравнодушен к городским проблемам.

Дистанцию участникам команды предстояло пройти как можно быстрее, а по пути надо было отвечать на вопросы и отмечать места «недоступности», проблемные участки, где в первую очередь сложно проехать на инвалидной коляске или пройти людям с ослабленным зрением.

- Раньше я никогда не участвовала в социальных проектах, — признается игрок «Городских джунглей» Анастасия Шилова. — Но я увидела информацию в интернете об этом квесте, и мне захотелось узнать, чем живут другие люди, а заодно сделать что-то полезное, что было бы направлено на улучшение качества жизни людей. Дистанцию мы проходили чуть более получаса. Шли от гостиницы «Заря» до здания администрации Владимирской области — через Студеную гору, мимо магазина «Амби», мемориала воинам-интернационалистам, по аллее вдоль Октябрьского проспекта — и к Белому дому.

На пути «квестовцев» встретилось более десятка поребриков. Почти каждый был препятствием для инвалидной коляски. Высота поребриков не соответствовала нормам ГОСТа. Оказывается, она не должна превышать 5 сантиметров. Тогда коляска сможет преодолеть барьер без труда.

- Но в некоторых местах высота поребрика достигала 20 сантиметров! — восклицает девушка. — Например, в районе Белого дома. Мы были просто в шоке. Кроме того, очень мешал передвижению разбитый асфальт. Когда он встречается, человек в коляске чувствует себя так, как будто едет по стиральной доске.

В районе мемориала воинам-интернационалистам асфальт был частично снят, а где не снят, оказалось все разрыто. У «Амби» «колясочнику» из Настиной команды Александру Пырково пришлось мужественно, сцепив зубы, преодолеть три ступеньки.

Встретились на пути и пандусы, которые, по идее,



сделаны специально для людей с ограниченными возможностями.

- На Студеной горе, если захочешь подъехать к банку, — рассказывает Анастасия, — нужно двигаться вдоль всего дома, подняться по имеющемуся там пандусу, вернуться к банку и... наткнуться на порожек высотой сантиметров в 15. Без посторонней помощи преодолеть его «колясочнику» не под силу!

Железный пандус встретился покорителям «городских джунглей» и на проспекте Ленина. Преодолеть его самостоятельно Александру тоже не удалось, потому что угол наклона был гораздо больше положенных 5-8 градусов. Кроме того, для проезда по пандусу необходимы поручни с обеих сторон, чтобы человек мог за них держаться. А тут поручни отсутствовали вовсе. Члены команды стали помогать Александру. Но в одиночку поднять коляску по пандусу не получилось — только вдвоем. Александру еще повезло — его коляска смогла пройти по ширине рельсы.

- Думаю, информация, которую мы собрали во время нашего «пробега» по труднопроходимым местам Владимира, послужит толчком к активным действиям, — говорит Анастасия Шилова. — Городские власти должны обратить внимание на проблемы, с которыми сталкиваются люди с ограниченными возможностями.

А Михаил Осокин, в свою очередь, обещает собрать молодой людьми материал передать владимирским градоначальниками, а также в областную администрацию.

**А. ТАТАРНИКОВА.**

## ГОВОРИЛИ О ПРАВАХ ДЕТЕЙ-ИНВАЛИДОВ И ИХ РОДИТЕЛЕЙ

(Окончание. Начало на 1 стр.)

По словам А.М. Федорова время ожидания в очереди на санаторно-курортное лечение детей-инвалидов 2-2,5 года.

С информацией о соблюдении законодательства в сфере защиты прав инвалидов выступила А.С. Кирьянова, помощник Суздальского межрайонного прокурора. С.А. Юдин, директор средней школы № 1 г. Суздаля, председатель Совета руководителей образовательных организаций района рассказал об организации на базе общеобразовательной школы инклюзивного образования, обеспечивающего доступ к образованию для детей с инвалидностью. Он обратил внимание родителей детей-инвалидов и детей с ограниченными возможностями здоровья на то, что не все они сообщают в образовательное учреждение о состоянии здоровья детей. Это надо делать обязательно.

Подробно о возможности социальной адаптации детей-инвалидов через систему дополнительного образования детей рассказала Т.Л. Фафаева, логопед, методист Центра дошкольного образования детей Суздальского района. С особенными ребятами занимаются логопед, педагоги изобразительного искусства. Об успехах детей-инвалидов говорят многочисленные дипломы и грамоты различных конкурсов.

Выступление А.П. Храмова, директора Физкультурно-оздоровительного комплекса с. Павловское, депутата районного Совета народных депутатов было посвящено работе ФОКа с детьми-инвалидами.

Л.Я. Горшкова, заведующая детским садом № 7 г. Суздаля, член Совета руководителей образовательных организаций Суздальского района поделилась опытом работы с родителями детей с ограниченными возможностями здоровья в своем учреждении.

Т.В. Лубенец, заведующая детским садом № 17 с. Сновицы, депутат Совета народных депутатов Суздальского района рассказала о взаимодействии с родителями детей-инвалидов в дошкольной организации.

По теме «круглого стола» выступила также Г.А. Фирсова, заместитель директора ИИЦ «Суздаль-Медиа» Суздальского района. На страницах районной газеты «Суздальская новь» печатается много нужной и полезной информации для инвалидов.

Очень интересными были выступления Ю.А. Ждановой, исполнительного директора Некоммерческого благотворительного фонда «Дар жизни», А.А. Ипполитовой, куратора ассоциации родителей детей-инвалидов Суздальского отделения НБФ «Дар жизни».

Выяснилось, что у них много нареканий на работу учреждений здравоохранения Суздальского района, детской поликлиники.

Надо отметить, что время, проведенное за «круглым столом», не прошло даром. Вся информация была очень полезной, не было пустой говорильни. И самое важное — каждый из выступавших предлагал реальную посильную помощь, содействие в решении тех проблем, с которыми постоянно сталкиваются родители детей-инвалидов и детей с ограниченными возможностями здоровья.

Подготовила **Е.ЕВДОКИМОВА.**



# ВНОВЬ СТАЛИ РОБИНЗОНАМИ

Два дня – с 18 по 19 июля – владимирские инвалиды, а так же их гости из соседней Ивановской области, выяснили кто же будет по праву носить звание лучшего туриста.

Невероятно, но Робинзоада образца 2015 года прошла уже в 11 раз. Место проведения соревнований осталось традиционным за последние годы – это Ковровский район, озеро Переханово – именно здесь слет проводился в шестой раз.



Свою закалку, целеустремленность и готовность выживать в условиях природы проверили около ста людей с ограниченными физическими возможностями из Владимира, Гороховца, Камешково, Иваново и конечно же Коврова.

Слет стал настолько популярным, что на него приезжают инвалиды семьями со своими палатками, туристическим снаряжением. Вне конкурсов проходит вечернее и ночное пение у костра, театрализованные представления, шутки и многое другое. В лесу располагается полевая кухня, дежурят машины медицинской помощи и местной полиции, дабы ничто и никто не мог испортить такой праздник, которого ждут целый год. Даже катаклизмы природы в виде дождя не могут огорчить инвалидов, а наоборот придать им поэтическое настроение.

Конечно же не обходиться без конкурсов, судейская коллегия учитывала умение туристов обустроить лагерь – поставить палатку, развести костер, приготовить вкусное туристическое блюдо. Команды соревновались и в творческом направлении: были подготовлены собственные визитные карточки, шуточные театральные представления, песни и все это на туристическую тему.

Свои навыки походной жизни были продемонстрированы в соревновании на самое быстрое оборудование места для ночлега. Самые меткие и ловкие проявили себя в дартсе и бочке. Отдельный конкурс был проведен для любителей рыбалки. А для капитанов команд прошел специальный конкурс «Затуши костер».

В результате первое место заняла команда «Фортуна 2» из Ковровского дома-инвалидов, второе команда «Бродячие артисты» из Владимира и третье завоевала команда «Лесная братва» из Иваново.

На протяжении многих лет организаторами «Робинзоады» являются Владимирская областная организация Всероссийского общества инвалидов, департамент по физической культуре и спорту администрации Владимирской области, ГБУ Владимирской области «Школа высшего спортивного мастерства», управление физической культуры и спорта города Коврова, Ковровская городская организация общества инвалидов в лице идейного вдохновителя мероприятия Романа Монахова.

Участники мероприятия остались довольными.

**Н.ВЕДЕНЕВА**, заместитель председателя ВООО ВОИ.

## ИХ ДЕВИЗ: «ПОМНИТЬ, ДЕЛАТЬ, ПОМОГАТЬ!»

Молодые, инициативные люди объединились, чтобы помогать соседям, друзьям и просто одиноким людям. В одном из новостных сюжетов я увидела сильных, деловых парней, которые отремонтировали пол в подъезде жилого дома. Дыра была внушительных размеров. Управляющая компания не спешила реагировать на жалобы жильцов. Тогда жильцы обратились в общественное движение «Без границ». Ребята купили песок, цемент, пришли и ликвидировали яму, не взяв за работу ни копейки. Этот случай меня очень тронул, я решила их найти и познакомиться с ними.

Руководитель группы Дмитрий Козлов – студент заочного обучения психологического факультета Владимирского гуманитарного факультета. Женат, работает. Улыбчивый, красивый, спортивный парень рассказал о волонтерском движении, троих братьев, которых воспитали отец, военный лётчик, сейчас в отставке, и мать-учительница – учили помогать бескорыстно людям. К ним присоединились друзья по школе, по университету, по работе, чтобы оказывать одиноким жителям мелкие мужские работы. Починить розетку, повесить люстру, передвинуть мебель и т.д.

У меня возникла безвыходная ситуация – переселиться в инвалидную коляску и выехать из дома. Не каждый мужчина может с этим справиться, а они справились без особых усилий. Как нам в жизни не хватает таких парней! Я помню в школьные годы, когда мы были пионерами, занимались тимуровской работой – полы помыть, воды принести, убрать территорию около дома. Нам и нашим родителям это нравилось – помогать ближнему. Дмитрий и его команда «Без границ» много не говорят, а просто делают.

Член нашей организации Наталья – инвалид с детства, жила вдвоем с мамой. Никого из родных у них не было. Мама работала и ухаживала за дочкой. Наташа училась на дому, хотела стать переводчиком. Годы шли, болезнь прогрессиру-

вала, мама старела. И тут случилось несчастье. Наташина мама скоропостижно умирает. Дочь остаётся одна, беспомощная. Да ещё они ремонт затеяли, под который взяли кредит. Многие предметы быта – диван, раковина были неудобны и не приспособлены для инвалида. Дима Козлов поспешил на помощь. Помогли Наташе переоборудовать раковину, покрасить батареи, перевесить поудобней люстры. Сейчас она под постоянной опекой «безграничных ребят».

Волонтеры «Без границ» еженедельно доставляют гуманитарную помощь членам Владимирской городской общественной организации инвалидов-опорников «Надежда». Для объединения «Без границ» стало традицией регулярно помогать в восстановлении храма Преображения Господня в селе Чамерево Судогодского района. Колонна машин с флагами, наклейками, спешит оказать помощь не только храму, но и детям воскресной сельской школы. Они провели в палаточном лагере незабываемый праздник с играми, фокусами, песнями под гитару. Каждый ребёнок получил сладкий подарок. Один из участников движения «Без границ» передал в дар храму старинную семейную икону Иоанна Предтечи.

Благодаря таким энтузиастам жизнь становится спокойнее, потому что их девиз «Помнить, делать, помогать!».

**Валентина ДЬЯЧЕНКО.**  
Фото Романа Афонина.





(Окончание. Начало на 1 стр.)

Мы не углублялись в проблемы и последствия его недуга. Больше говорили о том, чем он живет, почему так чрезвычайно активен в общественной жизни, ведь профессиональная работа – на тот момент он был сотрудником фирмы – специализирующейся на создании мультимедийных учебных пособий для школьников. Говорили и о том, как он стал инженером, можно ли помочь стать на ноги другим, о так называемых персональных помощниках инвалидам, о медицине, досуге и, конечно же, близких, без которых его профессиональный успех был бы невозможен.

И вот, как гром в ясный день, в начале апреля по одному из телеканалов узнаю новость...

8 апреля 2015 года Интернет-портал Лента.ру обнародовал шокирующую новость: Валерий отважился стать участником чрезвычайно опасного никогда ранее нереализованного медицинского эксперимента по пересадке своей головы к чужому телу.

Молниеносно информация распространилась по всем медиа. Так что о Валерии и итальянском хирурге Серджи Канаверо уже в апреле заговорили не только в России, но и во всем цивилизованном мире. О Серджи говорили чуть ли не как о современном Франкенштейне, безумце. Дело в том, что впервые подобную хирургическую манипуляцию провели 45 лет назад в Китае, но с обезьяной. Попытка была неудачной. С тех пор на подобные опасные эксперименты никто не решался. О намерениях Серджи практикующие медики и ученые говорили так: это вызов природе и всей человеческой цивилизации. Доктор Канаверо стал известен примерно году в 2008-м, когда помог девушке восстановиться после аварии, в которой пациентка получила тяжелую травму позвоночника. У молодой женщины был поврежден спинной мозг, однако врачу удалось добиться сращивания нейронов. Это дает хирургу основания полагать, что можно добиться и сращивания нейронов двух разных организмов.

Серджи Канаверо говорил, что он получил множество писем от разных людей, однако на первую операцию он хотел взять человека, у которого атрофировались мышцы. Сам врач считает, что операция возможна, главное, чтобы донором стал человек, у которого зафиксировали смерть мозга. Донорами могут быть преступники, приговоренные к смертной казни или люди, имеющие неизлечимые заболевания головного мозга.

О категоричном решении Валерия стать добровольцем тут же начались бурные дебаты и в СМИ, и в Интернете. Профессионалы-медики чаще негодовали, сверстники, большей частью, высказывали уважение мужественному и смелому поступку. Не случайно только в социальной сети ВКонтакте у Спиридонова 745 друзей! «Страшно ли мне?», - ответил он на вопрос одного из российских журналистов. - Конечно, страшно, но еще и интересно. Мой выбор не так уж велик. Если я не воспользуюсь этой возможностью, моя судьба будет печальной. С каждым годом мое состояние ухудшается. Мало кто из тех, кто не может понять моего решения, сталкивается с такими проблемами, с которыми сталкиваюсь я. К примеру, самостоятельно я не могу с утра подняться



## ВАЛЕРИЙ СПИРИДОНОВ: «МОЕ РЕШЕНИЕ ОКОНЧАТЕЛЬНОЕ, И Я НЕ ПЛАНИРУЮ ОТСТУПАТЬ»

с постели. Так что, думаю, мои родные и близкие просто примут мое решение и всё будет хорошо. Мои родные поддерживают меня, хотя и понимают, что это опасно».

Валерий болен редким генетическим заболеванием. У него спинальная амиотрофия Верднига-Гофмана. Спиридонову 30 лет, однако большинство людей с таким заболеванием редко доживают до такого возраста.

...Обычно до встречи я стараюсь узнать о собеседнике, чтобы не попасть впросак глупым вопросом. В этот раз, увы, не подозревал, что у разработчика видеоучебников есть время для социальных сетей. Знай, что ему это не чуждо, обязательно заглянул на его страничку ВКонтакте. И тогда бы, наверняка, обратил внимание на размещенный там 13 января пост: итальянский хирург нашел способ пересадки головы.

Как оказалось, о Канаверо Валерий узнал, видимо, задолго до этой записи. Свой первый разговор по скайпу состоялся у них еще 2 года назад, когда Серджи сообщил о планах провести операцию по пересадке головы на новое тело, а среди многих потенциальных претендентов он выбрал именно его. После этого они переписывались через Интернет.

Операция по пересадке головы по плану будет длиться 36 часов. Ее стоимость составляет 7,5 млн. фунтов стерлингов. Дата не назначена. Хирург занят проблемой её финансирования и набором персонала. Сбор средств через Интернет организовала и группа поддержки Валерия. 23 июля в галерее «Толк» открылась благотворительная выставка «Тело для Валеры» в поддержку группы Валерия Спиридонова «Desire for life» («Стремление к жизни»). Группа объединяет ученых, медиков, специалистов по трансплантологии, занимается популяризацией науки и медицинскими исследованиями.

«Тело для Валеры» — это первый художественный проект галереи «Толк» в Нижнем Новгороде, инициированный в поддержку фонда, прошедший под лозунгом «Искусство для науки и про-

должения жизни». Его цель — запустить кампанию по сбору средств на поддержку разработок в трансплантологии и популяризацию медицинской науки.

Во время выставки прозвучал из уст нижегородского блогера: «Скажите честно, вы что, нас дурачите?» Вопрошающий, видимо, не понаслышке знакомый с жанрами современного искусства, предположил, что выставка в «Толке» — это часть большого перформанса, а Валера Спиридонов, отчаявшийся в своей болезни, решил принести себя на алтарь то ли науки, то ли искусства. Организаторы поспешили убедить посетителя в том, что его реакция оправдана, однако намерения Валерия и итальянского хирурга вполне себе серьезные.

...Пробиться сквозь толпы журналистов и просто любопытствующих, ежедневно осаждающих домашний и сотовый телефоны Валерия, его странички в соцсетях для нового, пусть и короткого интервью, сложно. Его группа поддержки ВКонтакте выставляла сообщения, что из-за большого количества заявок нужно написать и отправить свои предложения по заданной им форме, а потом ждать ответа. Очередь из желающих встретиться немаленькая. Потому решил обратиться к первоисточнику: свои мысли, некоторые материалы СМИ Валерий разместил на своей персональной страничке.

– Пока мы только обозначаем вехи в подготовке к операции. Но если нам удастся встретиться в штатах, то мы наметим и конкретные шаги, — рассказывал Валерий Спиридонов журналистам одного из федеральных информагентств. – Предварительно операция назначена на 2017 год, думаю, что ближе к этому времени мы сможем обговорить эти технические детали. Пока нужно решить, какое государство разрешит нам провести эту операцию на своей территории. Это равноценно новой гонке технологий.

12 июня этого года Серджи Канаверо выступил на нейрохирургическом конгрессе (39 ежегодная научная конференция Американской Академии не-

врологических хирургов-ортопедов (AANOS)) в городке Аннаполис (штат Мэриленд США). Был там и Валерий.

Итальянский нейрохирург Серджи Канаверо рассчитывает провести операцию на деньги американцев.

Перед конференцией Канаверо впервые встретился со своим потенциальным пациентом. Россиянин также принял участие в презентации, которая длилась около трех часов.

– Такие миллионеры, как Билл Гейтс, могли бы поддержать мой амбициозный проект, — заявил Канаверо, выступая перед аудиторией. Он сравнил финансирование операции с поддержкой полета корабля «Апполон-11», совершившего первую посадку на поверхность Луны.

Канаверо отметил, что ожидает поддержки своей идеи именно в США.

– Я прошу вас, американцев, внести свой вклад — я свой сделал, потратил 30 лет своей жизни! — добавил он.

Нейрохирург подчеркнул, что «у него есть детальный план», и призвал присоединиться к нему присутствовавших в зале врачей. Канаверо указал, что ему для проведения операции потребуется более 100 специалистов по ортопедии, сосудистой хирургии и других.

Хирурги скептически восприняли доклад Канаверо, часть из них выходили из зала во время доклада. После выступления итальянца ряд врачей сказали, что операция возможна в принципе, но сейчас технологии для ее проведения не разработаны до конца.

После возвращения на родину Валерий провел личную пресс-конференцию в ДТЮ во Владимире. На ней присутствовало порядка 30 представителей различных СМИ, в том числе международных.

Сегодня эксперимент Серджи Канаверо проходит стадии согласования и решения организационных моментов с представителями заинтересованных сторон. Будет создан фонд имени Канаверо, который обеспечит всю его дальнейшую деятельность, проведение дополнительных опытов и подтверждение технологии.

Валерий налаживает контакт с российскими трансплантологами, готовыми оказать поддержку в вопросах пересадки и, более того, имеющих наработки, которые являются продолжением работ Демихова и его соратников. Перед медициной стоит множество вопросов, не разрешив которые нельзя приступить к операции. Владимирец посчитает успехом, если в результате у него появятся навыки самообслуживания. Канаверо, как сообщил Валерий, согласится на операцию, только если будет уверен на 99%. Сам кандидат на пересадку тела аккуратно избежал ответа на вопрос о том, на сколько процентов он верит в успех этой затеи.

И в заключение, приведу выдержку одного из недавних интервью Валерия:

– Я повторюсь, что веду довольно активную и насыщенную жизнь. Я работаю, я состою в областной Молодежной думе, у меня много друзей, много проектов. Поэтому, я не стремлюсь во что бы то ни стало расстаться с головой. Она мне дорога, как память. Мы будем стараться сделать так, чтобы это было безопасно.

**А. КЛЫГИН.**  
Фото автора.