

Равные среди равных

Выходит при поддержке Департамента социальной защиты населения города Москвы

ПО ЗАСЛУГАМ

Мэр Сергей Собянин наградил героев Паралимпиады → стр. II

Льготы

Опекунов инвалидов детства освободили от уплаты налога → стр. II

Преодоление

Никита Паничев стал «особым» поваром столичного кафе → стр. III

Открытие

Почему Нафсет Чениб достойна петь в лучших оперных театрах мира → стр. IV

«День аиста»: главное, чтобы он стал поворотным в жизни вашей

МИЛОСЕРДИЕ

В Москве уже в третий раз прошла общегородская акция «День аиста». У нее две цели — выстроить единую систему профилактики социального сиротства и помочь каждому ребенку, оставшемуся без родителей, обрести свою семью.

В этот день корреспонденты «ВМ» побывали в четырех из 40 детских домов, где 29 марта прошел день открытых дверей.

Как дочка привела в дом еще двоих детей

Воспитанников детского дома № 48, что на 16-й Парковой улице, в свое время принял Папа Иоанн Павел II. Этот дом посетили патриарх Алексий II и певица Лайза Минелли. А сейчас такая возможность появилась и у обычных москвичей, которые хотят взять на воспитание детей-сирот или детей, оставшихся без попечения родителей. Для этого Департамент социальной защиты населения города проводит два раза в год день открытых дверей: в последнюю субботу марта и октября. И в первую из них можно было убедиться — теперь этот детский дом похож на обычный санаторий, где 150 детей в возрасте от 3 до 18 лет проживают и воспитываются, получают образование и социальную адаптацию. Стараниями персонала детского дома в 2013 году отсюда взяли в приемные семьи 13 детей — это хорошая цифра! В «День аиста» сюда пришли более ста потенциальных усыновителей, опекунов, патронных родителей.



Плести кружева нелегко даже взрослым — уж больно это занятие кропотливое. Но при всей сложности плетеных узоров педагоги этого дома научили детишек выделывать кружева так, что, глядя на их поделки, даже не верится, что это можно вообще сделать руками человека

— Мы с радостью приветствуем каждую пару! — рассказал руководитель Департамента социальной защиты населения города Владимир Петросян. — Понимаем, насколько серьезен этот шаг и готовы всячески помогать им. Для этого в Москве сейчас работает 51 школа приемных родителей, где ведется психологическая, социально-юридическая и правовая подготовка приемных родителей. И для нас очень важно так провести сегодняшний день, чтобы люди захотели сюда вернуться. Чтобы желание увидеть ребенка в своей семье стало явью. Среди гостей есть и те, кто уже взял отсюда несколько детей с тяжелым заболеванием. — Наша дочка, которую мы удочерили из этого детского дома четыре года назад, говорила, что у нее здесь осталась лучшая подруга, — говорит

Олег Фортуна. — Мы стали приглашать эту подружку в гости... И через пару лет она плавно переехала в нашу семью. А у нее оказался еще и младший братик... Теперь у нас стерео приемных детей, вот-вот переедем в более просторную квартиру. Кстати, один наш ребенок ВИЧ-инфицирован, при этом он успешно занимается в спортшколе олимпийского резерва. — Когда я взял ВИЧ-инфицированных детей, мои коллеги из других детских домов сначала обходили меня стороной и укрепились в решении взять на себя заботу о сироте. Воспитанники дома-интерната № 21 самые тяжелые из всех особенных детей-сирот. «Отказники» с ментальными нарушениями и патологиями, со сложной, как говорят специалисты, структурой дефек-

тов. До недавнего времени такие ребята почти не имели шансов покинуть стены госучреждения, их жизненный путь был определен, казалось бы, раз и навсегда: дом малютки — детский интернат — психоневрологический интернат для взрослых. Но комплексная программа профилактики социального сиротства резко изменила ситуацию в городе. О подробностях этой программы сегодня говорить не стоит, скажем лишь, что этот интернат — доказательство ее эффективности... На втором этаже играла веселая музыка, вестиболь зал полон взрослыми и детьми. Малыши с веселым визгом катили по полу машинки, складывали кубики... А еще были концерт, конкурсы, чаепитие и вручение подарков — как без них! Праздник, такой же, как и везде. → стр. III

Праздник, как и везде

Дом-интернат № 21 для умственно отсталых детей на улице Сосновой, 8... Но на воротах нет вывески. Директор Александр Успенский объясняет: сделано это ради психологического комфорта и безопасности самих ребят: — Сегодня у нас, как и во всех домах такого профиля, праздник. Отличия одно: к нам приходят специально подготовленные люди, те, кто занимался в школе приемных родителей и укрепились в решении взять на себя заботу о сироте. Воспитанники дома-интерната № 21 самые тяжелые из всех особенных детей-сирот. «Отказники» с ментальными нарушениями и патологиями, со сложной, как говорят специалисты, структурой дефек-

тов. До недавнего времени такие ребята почти не имели шансов покинуть стены госучреждения, их жизненный путь был определен, казалось бы, раз и навсегда: дом малютки — детский интернат — психоневрологический интернат для взрослых. Но комплексная программа профилактики социального сиротства резко изменила ситуацию в городе. О подробностях этой программы сегодня говорить не стоит, скажем лишь, что этот интернат — доказательство ее эффективности... На втором этаже играла веселая музыка, вестиболь зал полон взрослыми и детьми. Малыши с веселым визгом катили по полу машинки, складывали кубики... А еще были концерт, конкурсы, чаепитие и вручение подарков — как без них! Праздник, такой же, как и везде. → стр. III

ПРЯМАЯ РЕЧЬ



ВЛАДИМИР ПЕТРОВСКИЙ
РУКОВОДИТЕЛЬ
ДЕПАРТАМЕНТА
СОЦИАЛЬНОЙ ЗАЩИТЫ
НАСЕЛЕНИЯ МОСКВЫ

Помочь создать полноценную семью и обеспечить право каждого ребенка жить в семье — наша главная цель. Конечно, лучше в кровной семье, но если это не получается, то в замещающей... И хотя на иностранное усыновление в 2013 году город отдал 34 ребенка (из них пятеро — инвалиды), я твердо убежден, что это неправильно и что так не должно быть! Давайте вспомним свою историю. В конце 1945 года сотни тысяч, если не миллионы детей по всей стране остались сиротами. И ни одного, повторяю — ни одного из них тогда не отправили за рубеж. Все дети выросли и встали на ноги, родила поставила их на ноги, дала профессию, работу, жилье, несмотря на то, что время после войны было тяжелее. И если тогда государство смогло поднять целое поколение, то и сейчас мы можем это сделать.

Справка

В 2013 году в Москве у 1524 детей родители были лишены родительских прав — это на 12 процентов меньше аналогичного показателя 2012 года. На 1 января 2014 года в столице насчитывалось 19 142 ребенка-сироты. Более 80 процентов из них (15 422) устроены в семьях на разные формы воспитания. За последний год число детей, проживающих в детских домах, сократилось на 538 человек. Тенденция такова: в 2013 году всего (того или иного вида) обрели 2028 человек, что на 12 процентов больше, чем в 2012 году. Из них 350 детей устроены в приемные семьи, то есть аналогичный показатель 2012 года превышен на 71 процент. Снижается и количество детей, состоящих на учете в региональном банке данных: этот показатель упал с 4079 в 2012 году до 3735 человек в 2013 году.

Азиза: Многие дети-сироты стали моими друзьями

Певица считает, что, лишенные одного, они наделены другим божественным даром

стр. III



Мода без границ, рамок и шаблонов

ОКСАНА ПОЛЯКОВА
edit@vm.ru

В Москве на профессиональном подиуме — впервые в мире! — продемонстрировали одежду для людей с особенностями фигуры и особенными потребностями. Иными словами — для людей с различными видами инвалидности. Спецпоказ коллекций проходил в рамках Недели моды Mercedes-Benz.

...В полдень первого дня недели зрителей в Манеже было немного. Вдобавок они подобрались нетипичные... На первом ряду — колясочники. Над ними — компания молодых людей с синдромом Дауна. Манеж привлек видеть нарядных и красивых людей. И сегодня — не исключение. В руках — всевозможные телефоны и камеры, чтобы зафиксировать представление, для них вдвойне новое. И оставить на память. Свет гаснет и вновь загорается, выделяя только подиум. С первыми аккордами громкой музыки в мой рукав впадают детские пальчики... Чуть позже мы познакомятся. Это Наташа Сибиряк. У нее ДЦП. А пока бабушка девочки лишь извиняется:

— Вы уж простите. Она громкой музыки испугалась, —

УДОБНЫЙ БРЮЧНЫЙ КОСТЮМ ДЛЯ МУЖЧИН, ПОЛЬЗУЮЩИХСЯ ИНВАЛИДНЫМИ КОЛЯСКАМИ, — ЭТО РЕДКОСТЬ

женщина, успокаивая, крепко обнимает внучку.

В это время на подиуме уже начинается шоу. Открывает показ коллекция Мигеля Карвальо. Вот элегантный и удобный брючный костюм для мужчин, пользующихся инвалидными колясками. Подобная модель — большая редкость. Ведь она учитывает, что люди долго находятся в сидячем положении с согнутыми руками. Несколько секунд — и зал взрывается аплодисментами: на подиуме — шестикратный чемпион Паралимпийских игр Сергей Шлиов. Это он зажигал огонь Паралимпиады в Сочи. А сейчас с особым шармом демонстрирует стильный классический костюм.

Коллекцию для людей с синдромом Дауна представляет дизайнер Маша Шароева. Ее модели тоже учитывают ряд особенностей: укороченные руки и ноги, небольшой рост, не всегда развитую моторику, а иногда и непропорциональную — в сравнении с туловищем — голову. Поэтому для коллекций выбраны приятные на ощупь ткани, почти все застежки — тонкие, легкие молнии, чтобы непослушные руки не мучились с пуговицами и кнопками.

→ стр. IV



Коллекция Дарьи Разумихиной «Радуга» закрывала показ. Красочные юбки моделей скроены так, чтобы не попадать под колеса.

СОЦИАЛЬНЫЕ НОВОСТИ

Узнай очередь на путевку

Москвичи-льготники теперь могут узнать, подходит ли их очередь на санаторно-курортное лечение, за пару минут. Для этого на главной странице сайта Департамента социальной защиты населения — dszn.ru — надо найти баннер «Информирование о путевках» и заполнить специальную форму.



76 квартир построят город маломобильным москвичам

Ввод 76 квартир для инвалидов в домах, строящихся за счет горбюджета в Москве, запланирован в 2014 году. Как сообщил руководитель Департамента градостроительной политики столицы Сергей Левкин, в этих квартирах будут использоваться новые архитектурно-технические решения по переустройству помещений для маломобильных групп населения. Все нормы на соответствие обеспечения доступности маломобильных групп уже имеются на федеральном и на региональном уровнях, а проектирование всех объектов ведется с учетом этих требований.

с Ольгой Орищиной



Спорткомплекс с двумя бассейнами обещают построить досрочно

Новый крупный физкультурно-оздоровительный комплекс для людей с ограниченными физическими возможностями откроют в районе Нагатинно-Садовники в следующем году. — По контракту этот комплекс должен быть сдан в июне 2015 года, однако мы не исключаем возможности открыть его на два месяца раньше, — заявил заммэра Москвы по вопросам градостроительной политики и строительства Марат Хуснуллин. В спорткомплексе будут два бассейна. Также москвичи, имеющие проблемы с опорно-двигательным аппаратом, зрением и слухом смогут заниматься в нем баскетболом, волейболом, гандболом, мини-футболом и настольным теннисом.

Получить дополнительные выходные станет проще

Министерство труда и социальной защиты предлагает упростить порядок оформления оплачиваемых выходных, которые положены родителям детей-инвалидов. По закону, они могут получить четыре таких дополнительных выходных дня в месяц. Сейчас для этого им надо предоставить справку, которая подтверждает, что их ребенок не находится в каком-либо специализированном на полное гособеспечение. В новый список документов эта справка не включена. Сейчас этот проект находится на стадии общественного обсуждения.

«Парафест-2014» помог своим участникам выбраться из четырех стен прямо на подмостки

АНАТОЛИЙ СИМОНЕНКО
edit@vm.ru

В Москву на всероссийский фестиваль «Парафест-2014. Весна в Сокольниках» съехались талантливые и креативные люди со всей страны. Зачем? Ответ кроется в двух словах: «интеграционный» и «парафест». Главная цель форума — объединить праздник людей, на жизнь которых наложили свой отпечаток ограничения по здоровью. В нем участвуют как москвичи, так и гости из 25 городов России, а проходил он в рамках международной специализированной выставки «Реабилитация. Доступная среда» при поддержке Департамента социальной защиты населения Москвы. И праздник получился. Неудивитель-

но, что заключительный концерт собрал около 400 зрителей.

...Елена Сеславина попала под колеса автомобиля 10 лет назад. Девять операций на позвоночнике не помогли, и работу журналиста пришлось оставить. Но она не сломалась — теперь поет в хоре, в ансамбле из семи колясочников. — Иногда судьба запирает человека в четырех стенах, — говорит Елена. — Это несправедливо, ведь человек — существо социальное! А устойчивость любой системы зависит от ее разнообразия. Поддержать участников фестиваля приехали и профессиональные музыкальные исполнители. — Праздники нужны всем, — считает певица Злата Бояжен. — Они дают силы для



Несмотря на тетрапарез, ребята станцевали танец клоунов, а потом отправились играть в морской бильярд — новус

жизненных подвигов. Любый, кто пришел сюда и вышел на сцену, достоин восхищения. А в 10 метрах от сцены развернулись настоящие состязания по настольным играм на площадке «Спорт-град». А в игре что важнее всего? Правильно — участие, а еще призы.

— Для девочек — заколки, брелки, значки, — сообщила член общественной организации «В деле» Анастасия Никоненко. — Для мальчиков — настольные игры. И всем обязательно вручаем награды: знаки фестиваля и дипломы. Будет чем вспомнить Москву.

ПРЯМАЯ РЕЧЬ



АЛЕКСАНДР БАВЕЛЬСКИЙ
ПРЕДСЕДАТЕЛЬ
ПРАВЛЕНИЯ
МЕЖДУНАРОДНОЙ
АКАДЕМИИ
ДОСТУПНОСТИ
И УНИВЕРСАЛЬНОГО
ДИЗАЙНА

Россия недавно ратифицировала Конвенцию ООН о правах инвалидов. И слово свое держит: людям с ограниченными физическими возможностями сегодня уделяется много внимания. Не только на уровне бытовом и повсеместном, так сказать. Поэтому соревнования, выставки, фестивали, вообще по разным поводам праздники — тоже чрезвычайно нужны и важны. И самим людям с ограничениями по здоровью, и всеобществу.

НЕЗАВИСИМАЯ ОЦЕНКА ОБЩЕСТВЕННЫЙ СОВЕТ НАЧАЛ СВОЮ РАБОТУ

В Департамент социальной защиты населения обратились неравнодушные → стр. II



Форум «Равные права — Равные возможности» ждет своих участников

АЛЕКСАНДР СЕРГЕЕВ
edit@vm.ru

С 23–24 апреля 2014 года в Москве правительство города и столичный Департамент социальной защиты населения проводят VI Международную конференцию «Равные права — Равные возможности». На этот раз в ней примут участие руководители органов законодательной и исполнительной власти столицы и регионов России, руководители общественных объединений инвалидов, зарубежные специалисты. На форуме планируется обсудить инновационные подходы со-

циальной интеграции инвалидов, вопросы комплексной реабилитации, обучения и трудоустройства данной категории граждан, спортивное наследие XI Паралимпийских игр в Сочи, безбарьерный туризм и другие темы, связанные с реализацией Конвенции ООН по правам инвалидов. Конференция пройдет в Центральном выставочном комплексе «Экспоцентр» по адресу: Краснопресненская наб., 14, павильон № 7. Параллельно с ней пройдет IV Международная выставка реабилитационного оборудования «Интеграция. Жизнь. Общество-2014».

Социальные услуги со знаком качества

ВЕРА ЖУРАВЛЕВА
edit@vm.ru

В Москве впервые прошло заседание Общественного совета при Департаменте социальной защиты населения города. Этот коллегиальный орган создан для улучшения качества услуг, которые учреждения социальной защиты населения оказывают москвичам. В его состав кроме специалистов социальной сферы вошли деятели культуры и искусства, представители общественных и ветеранских организаций — все те неравнодушные, кто заинтересован в решении социальных проблем. В их числе — председатель Московской городской организации Всероссийского общества инвалидов Надежда Лобанова, генеральный директор реабилитационного центра для инвалидов «Преодоление» Любовь Кезина, главный редактор газеты «Вечерняя Москва» Александр Купринов.

ПРЯМАЯ РЕЧЬ



ЗУРБАХ ЦЕРЕТЕЛИ
художник, скульптор, член общественного совета при департаменте социальной защиты населения города

Большое внимание к социальным категориям людей и забота о них — разве это не говорит об уровне развития государства? Я три раза в неделю провожу мастер-классы для одаренных детей, в том числе и инвалидов, среди которых есть и такие, кто рисует ногами. И скажу вам, что талантов у нас из года в год все больше и больше. Главное — разглядеть его в ребенке и помочь ему развиваться. Ведь Россия во все времена была на шаг впереди в искусстве, и сегодня растет уникальное поколение. Главное — не дать ему зачехнуться!



Представители общественности теперь будут внимательно следить за качеством предоставляемых услуг органами соцзащиты населения

Герои Паралимпийских игр готовятся к новым победам

ТРИУМФ В этот день в мэрии на Тверской царил необычное оживление — здесь готовились чествовать героев столицы и России — победителей и призеров XI зимних Паралимпийских игр в Сочи, выступавших за Москву.

АВГУСТИН СЕВЕРИН
edit@vm.ru

КИРИЛЛ СТУПИНИН
edit@vm.ru



Участники встречи. 1-й ряд: Алексей Быченко, Светлана Коновалова, Александр Шевченко, Сергей Собянин, Николай Терентьев; 2-й ряд: Ирина Громова, Андрей Гладышев, Александр Проньков, Маргарита Нестерова, Алексей Амосов, Руслан Батыршин, Дмитрий Лисов, Роман Петушков

Участие в любой Олимпиаде, а тем более победа в этих состязаниях, вносит имя победителя в историю человечества. История Паралимпиады коротка, но их призы обретают славу ничуть не меньшую. А 80 медалей, завоеванных там российскими атлетами, — это абсолютный рекорд! Причем почти треть золотых медалей привезли именно столичные спортсмены. Вот почему весенним пятничным вечером вся московская паралимпийская команда — призеры и их наставники, многие в инвалидных колясках, — собралась в мэрии на Тверской, 13, за круглым столом. Их чествовал мэр Москвы Сергей Собянин.

— От имени московской хочу поблагодарить вас за ту упорную, профессиональную работу, которая и привела вас к убедительной победе, — сказал, обращаясь к гостям, градоначальник. — То, что вы сделали, — это настоящий подвиг! Да, мы все имеем право на гордость за наших спортсменов-москвичей! И первым по-

здравления, а также сертификат и цветы получил из рук мэра Роман Петушков — главный триумфатор Паралимпиады. Шесть раз он поднимался на высшую ступень пьедестала почета, поставив тем самым еще один рекорд: столько золотых наград не завоевывал никто за всю историю Паралимпийских игр. Потом — тренер Ирина Громова. Затем — великоленская тройка московских следж-хоккеистов: Алексей Амосов, Дмитрий Лисов, Николай Терентьев. Кстати, из последнего этот день был вдвойне праздничный: ему исполнилось 18 лет. С особым удовольствием мэр вручил ему отдельный подарок... Сертификат и поздравления получил и Руслан Батыршин,

тренер этой команды. Ее серебро — по сути с одной попыткой! — тоже подвиг: ведь еще десять лет назад у нас в стране вообще не знали, что это такое за следж-хоккей! А вот награда в руках еще одного воспитанника Громовой — Алексея Быченка. Тренер убеждена: его серебро — это только начало. Ведь Алексей встал на лыжи буквально три года назад. А другой ее воспитанник — Александр Проньков, чемпион по лыжным гонкам, которому всего 16 лет! Значит, это имя мы снова скоро услышим!

Мэр награждает лыжницу и биатлонистку Светлану Коновалову — она принесла в копилку сборной две золотые, две серебряные и бронзо-

вую медали. И отдельный сертификат и букет цветов — для ее личного тренера Андрея Гладышева. Завершая круг, мэр поздравил и серебряного призера по керлингу Александра Шевченко и его тренера Маргариту Нестерову. Их награда — также на вес золота. Ведь и о керлинге наша пресса впервые написала лишь в середине 1990-х! — Очень важно завоевать для страны и для себя медали. Но у ваших побед есть еще более ценный итог. Это пример десяткам тысяч людей, которые оказались в трудной жизненной ситуации, что практически любые трудности можно преодолеть, — сказал градоначальник. — Победить можно любую боль, свои слабости иногда сложнее, чем победить. Вы еще раз подтвердили мудрость этой старой истины... Затем — традиционная фото-

графия на память с мэром. Остаток вечера проходил уже с бокалом шампанского в руке, в свободном разговоре. И каждый вспоминал о своем самом важном. Общее мнение таково: одна из двух главных причин абсолютной победы россиян — внимание государства. Паралимпийцев по финансированию, по возможности подготовки поставили на один уровень с олимпийцами. А вторая — огромное желание выиграть. И тому доказательство — Роман Петушков.

А именинник Николай Терентьев рассказал, какой подарок ко дню рождения приготовил для себя самого: — Полечу в Ханты-Мансийск — тренироваться. Сейчас будет чемпионат России, потом чемпионат Европы... Впереди — будни. Те, что готовят нам праздники.

Комментарии героев



ИРИНА ГРОМОВА
СТАРШИЙ ТРЕНЕР ПАРАЛИМПИЙСКОЙ СБОРНОЙ РОССИИ ПО ЛЫЖНЫМ ГОНКАМ И БИАТЛОНУ

Наши достижения важны для города и страны. Это было видно во время награждения в мэрии Москвы у Сергея Собянина. И мы все хотим и дальше видеть Москву на спортивном паралимпийском пьедестале. И не случайно столичные спортсмены заняли первое место в своеобразном медальном зачете среди наших паралимпийцев. Поэтому мы и дальше приложим все силы, чтобы количество москвичей-чемпионов росло изо дня в день. Было бы здорово, если бы после следующей Паралимпиады на этом месте было еще больше участников из Москвы. Не случайно в столице уделяется так много внимания развитию спорта.



РОМАН ПЕТУШКОВ
ШЕСТИРАЗНЫЙ ЧЕМПИОН ПАРАЛИМПИАДЫ-2014

Хотел бы поблагодарить болельщиков за их поддержку. Я изначально настроивался на то, чтобы выиграть как можно больше медалей. И когда зрители вдоль трассы поддерживали меня, я понял, что не могу их подвести. Ведь для них мы и выступаем. Для тех, кто за нас переживает, на нас надеется. Поэтому я так долго и много тренировался после Ванкувера, где у меня мало что получилось. И большое спасибо тренерам за помощь. Ирина Александровна Громова, Андрей Иванович Гладышев мне очень сильно помогли. Без них таких результатов бы совершенно точно никогда не достиг. И во многом благодаря им первое золото России на сочинской Паралимпиаде взяла именно москвичка.

Владимир Петросян: Поручения, данные на нашей встрече, ставятся на контроль

СЕРГЕЙ САМОШИН
edit@vm.ru

Общественную ежемесячную встречу с москвичами руководитель Департамента социальной защиты населения города Владимир Петросян провел на западе столицы. Как обычно, она начинается с сочетания том, как осуществляется социальная поддержка населения округа. И, как всегда, самые важные моменты, касающиеся жителей мегаполиса, министр комментировал, дополнял и объяснял. Затем — ответы на многочисленные вопросы из зала. Первое слово — начальнику управления социальной защиты населения Западного округа Ирине Хашимовой.

— У нас в округе проживают 1 289 153 жителя, из них на учете в органах соцзащиты состоят 47 процентов, — доложила начальник управления социальной защиты населения округа Ирина Хашимова. — Для повышения правовой грамотности работают мобильные приемные службы соцзащиты... — А где они располагаются? — прозвучала реплика из зала.

— Информацию о них можно получить, позвонив в управление каждый четверг по телефону (499) 133-42-86... — А он не работает, — снова прозвучала реплика.

— После ремонта произошла перекоммутация номера... — Если пока не работает этот номер, — обратился к залу министр, — обратитесь к залу министра, кто звонит к нам в департамент на телефон горячей линии: (495) 623-10-59.

— На 1 апреля в округе проживали 130 183 инвалида, и их количество каждый год растет, — продолжила доклад Ирина Хашимова.

— Это не так, — уточнил министр, — общее количество инвалидов в городе остается прежним — 1,2 миллиона человек. Но растет, к сожалению, число детей-инвалидов.



Владимир Петросян начал работать в городе с 2003 года начальником управления социальной защиты населения Западного округа

Еще недавно их было 27 тысяч, сегодня уже 33. Поэтому вместе с коллегами из Департамента здравоохранения нам предстоит серьезно разбираться в причинах. Пока же социальным службам нужно делать то, что в их силах. Кстати, я недавно встречался с многотысячными семьями... Так вот одинокая мать (двое из ее детей инвалиды) пожаловалась, что не может выйти из дома, чтобы купить лекарства... Я, естественно, спрашиваю ее, а почему не обратились в нашу мобильную социальную службу? А она удивилась: «Что это такое?» Я был удивлен! Служба работает четыре года, ее сотрудники помогают решать проблемы инвалидов и одиноких пенсионеров, а о ней и не слышали! Вот так, с поправками, уточнениями и указаниями по ходу дела шла встреча. Затем министр перешел к ответам на вопросы из зала.

— Группа людей от 20 до 40 лет ни в какой категории ин-

валидов не учитывается. Я пять лет ишу работу с инвалиду с детства. У него высшее юридическое образование, но служба занятости отказывает. Что делать? Я сейчас даю поручение начальнику соцзащиты населения округа оказать содействие в трудоустройстве по специальности, о результатах мне доложить.

— Записаться на компьютерные курсы в ТЦСО «Кунцево» невозможно — очередь поедет только через год...» Через год? — переспросил министр. А давайте послушаем объяснения директора этого центра! — У нас для этого только четыре компьютера... — сообщил подышавший в зале мужчина.

— Позвольте, так не пойдет! Перед нами поставлена задача повышать компьютерную грамотность москвичей. К программе подключены школы и библиотеки. И там отнюдь не четыре компьютера. Вы должны координиро-

вать работу между сотрудниками учреждений образования и культуры, которые готовы нам помогать и регулировать эти потоки, а не говорить, что очередь подойдет через год. Немедленно решить этот вопрос!

— Районная организация инвалидов района «Дорогомилово» спрашивает: «Почему надо ждать целый год, чтобы им установили подъемник?» К сожалению, трудности объективные. Ежегодно в городе устанавливается от 100 до 150 подъемников, а потребность — тысячи. Мы же начали с нуля. И 2015 год — это очень реальный срок. Но вы обязательно получите эту услугу!

— «После операции нуждаюсь в костылях, но не хочу оформлять инвалидность. Подскажите, как избежать лишних затрат?» У вас в округе работает два пункта службы проката технических средств реабилитации — пожалуйста, обращайтесь.

— «Производство ортопедической фабрики на Электрозаводской улице безобразная». Мы пытаемся влиять на работу этого федерального учреждения и направляли письмо в федеральное министерство с просьбой обратить внимание на качество работы данного предприятия. Надеюсь, это возымеет действие.

— Семья инвалида-колясочника не может добиться, чтобы сделали пандусу 2-го подъезда по улице Богданова, дом 12, корп. 1... Возьмем на заметку и решим ваш вопрос.

А вы, уважаемые москвичи, не думайте, что мы здесь поговорили и разошлись. Вся наша встреча фиксируется, потом оформляется протокол, каждое поручение ставится на контроль и выполняется. И отговорок не потерпим.

Опекунам инвалидов — новые льготы

МОСКГОРДУМА ПРИНЯЛА ЗАКОНОПРОЕКТ, ОСВОБОЖДАЮЩИЙ ОТ ПЛАТЫ ТРАНСПОРТНОГО НАЛОГА ОПЕКУНОВ ИНВАЛИДОВ С ДЕТСТВА. ТЕПЕРЬ В ЗАКОНЕ МОСКВЫ «О ТРАНСПОРТНОМ НАЛОГЕ» УСТАНОВЛЕН ПЕРЕЧЕНЬ КАТЕГОРИЙ НАЛОГООПЛАТЕЛЬЩИКОВ, КОТОРЫЕ ОСВОБОЖДЕНЫ ОТ ПЛАТЫ ЭТОГО НАЛОГА. СРЕДИ НИХ ОДИН ИЗ РОДИТЕЛЕЙ (УСЫНОВИТЕЛЕЙ) ОПЕКУН, ПОПЕЧИТЕЛЬ РЕБЕНКА-ИНВАЛИДА. КРОМЕ ТОГО, НАЛОГОВУЮ ЛЬГОТУ НА ОДИН АВТОМОБИЛЬ МОЩНОСТЬЮ ДО 200 ЛОШАДИНЫХ СИЛ ПОЛУЧАЮТ ИНВАЛИДЫ I И II ГРУПП. ИЗМЕНЕНИЯ КОСНУТСЯ 2292 ЧЕЛОВЕК — СТОЛЬКО ИНВАЛИДОВ С ДЕТСТВА, ПРИЗНАННЫХ СУДОМ НЕДЕЕСОСЛОБНЫМИ, ПРОЖИВАЮТ В СТОЛИЦЕ. СУММА ОТ НЕДОПЛАЧЕННЫХ НАЛОГОВ СОСТАВИТ ЧУТЬ БОЛЕЕ 41 МИЛЛИОНА РУБЛЕЙ.

ОЛЬГА ОРИЩИНА
edit@vm.ru

Зеленограде соработники опробуют новые способы реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Подобрала начальник управления социальной защиты населения Зеленоградского округа Людмила Сафонова (на фото).

Людмила Васильевна, сколько в Зеленограде проживают людей с ограниченными физическими возможностями?

По последним данным, сейчас у нас в округе 22 805 инвалидов. Среди них — 745 детей и 728 молодых людей в возрасте от 18 до 30 лет.

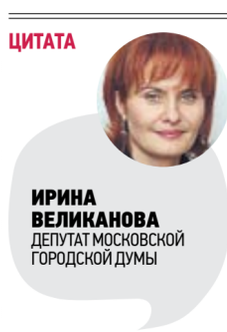
И как проводится их социальная реабилитация?

Она осуществляется комплексно — в рамках так называемого единого реабилитационного пространства, которое объединяет учреждения системы социальной защиты населения округа. То есть сначала можно пройти реабилитацию в одном нашем учреждении, а потом при необходимости продолжить ее в других. При оказании помощи важен адресный подход. Для этого у нас собрана единая база данных, благодаря которой мы знаем потребности каждого. В этом помогло анкетирование инвалидов I и II группы, которое проводилось в прошлом году.

И каковы результаты опроса?

Мы выяснили, что по нашему округу все потребности людей с ограничениями по здоровью в различных социальных услугах удовлетворены. Значит, необходимая помощь этой категории предоставляется своевременно и в полном объеме. Недавно закончили проводить подобное анкетирование семей, в которых растут дети-инвалиды. Теперь будем анализировать результаты и принимать меры для удовлетворения их потребности. Но многие вопросы были решены, еще пока шел опрос.

СЕРГЕЙ АЛЕКСАНДРОВ
edit@vm.ru



ИРИНА ВЕЛИКАНОВА
ДЕПУТАТ МОСКОВСКОЙ ГОРОДСКОЙ ДУМЫ

Недееспособные инвалиды с детства по закону не вправе своими действиями осуществлять имущественные и гражданские права. Обязаны ли по их содержанию закладывать на опекунов. Поэтому предлагается освободить от уплаты транспортного налога одного из опекунов инвалида с детства, признанного судом недееспособным, за одно транспортное средство, зарегистрированное на гражданах указанной категории.

Новые возможности: найди занятие по душе и заработай

ОЛЬГА ОРИЩИНА
edit@vm.ru



Реабилитационный центр «Ремесла» уже посещают более 60 жителей Зеленоградского округа, а рассчитан он на 167 человек

Зеленограде соработники опробуют новые способы реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Подобрала начальник управления социальной защиты населения Зеленоградского округа Людмила Сафонова (на фото).

Людмила Васильевна, сколько в Зеленограде проживают людей с ограниченными физическими возможностями?

По последним данным, сейчас у нас в округе 22 805 инвалидов. Среди них — 745 детей и 728 молодых людей в возрасте от 18 до 30 лет.

И как проводится их социальная реабилитация?

Она осуществляется комплексно — в рамках так называемого единого реабилитационного пространства, которое объединяет учреждения системы социальной защиты населения округа. То есть сначала можно пройти реабилитацию в одном нашем учреждении, а потом при необходимости продолжить ее в других. При оказании помощи важен адресный подход. Для этого у нас собрана единая база данных, благодаря которой мы знаем потребности каждого. В этом помогло анкетирование инвалидов I и II группы, которое проводилось в прошлом году.

И каковы результаты опроса?

Мы выяснили, что по нашему округу все потребности людей с ограничениями по здоровью в различных социальных услугах удовлетворены. Значит, необходимая помощь этой категории предоставляется своевременно и в полном объеме. Недавно закончили проводить подобное анкетирование семей, в которых растут дети-инвалиды. Теперь будем анализировать результаты и принимать меры для удовлетворения их потребности. Но многие вопросы были решены, еще пока шел опрос.

Что делается в округе, чтобы помочь таким семьям?

Семьи, воспитывающие детей-инвалидов, окружены особой заботой во всех учреждениях соцзащиты нашего округа. Благодаря помощи Департамента социальной защиты населения города и префектуры округа нам удалось расширить площади Реабилитационного центра для инвалидов с использованием методов физической культуры и спорта. И с начала марта в нем открылось полноценное отделение для детей-инвалидов. Там провели ремонт, установили современное оборудование, которого раньше не было.

Недавно в Зеленограде открылся и реабилитационный центр «Ремесла». Кто и зачем в него может обратиться?

Этот центр создан для профессиональной реабилитации молодых людей с ограничениями по здоровью — примерно в возрасте от 18 до 40 лет. Он открылся в начале февраля на базе центра социального обслуживания «Ковчег». В нем

работают четыре мастерские — Гончарная, деревообрабатывающая, текстильная и полиграфическая. Также продолжает работу существовавшая ранее швейная мастерская. В этом центре будут проводиться обучение молодых людей ремеслу, с помощью которого каждый из них потом сможет зарабатывать. **Прошедшее обучение будут работать в этом же центре?**

Варианты могут быть разные. Так, люди, работающие в швейной мастерской, оформлены по трудовому договору и получают зарплату. Возможен вариант, когда, овладев ремеслом, люди будут работать на дому. Как говорится, если хочешь помочь человеку, дай ему не рыбу, а удочку. Кроме того, мы планируем продукцию, сделанную инвалидами, реализовывать на ярмарках. Специально для этого префектура округа уже выделила шале. Думаем, с 1 мая начнем там торговлю. Ведь сейчас в центре «Ремесла» занимаются уже больше 60 человек.

Никита Паничев: И боги помогают победителю

ПРЕОДОЛЕНИЕ
Огромное желание, немного везения — и вы осуществите любую мечту! Пример тому — Никита Паничев, юноша с синдромом Дауна. Еще год назад он и представить себе не мог, что будет работать поваром в столичном кафе.

НАТАЛЬЯ ТРОСТЬЯНСКАЯ
edit@vm.ru

На залитой солнечным светом уютной кухне Никита быстро и тонко тонко нарезает огурец, потом помидор. Получается, как в кулинарных телешоу у профессионалов — ломтик к ломтику.

— Теперь берем колбасу, — раскрывает рецепт Никита, — завернем все в лаваш — и готово!

На обеденном столе появляются чайные чашки и тарелка с только что приготовленными аппетитными сэндвичами. Впрочем, дома чаще всего готовит его мама, но когда она не успевает, сын с удовольствием берет инициативу на себя.

— Если это ужин, то обязательно какой-нибудь салат, на завтрак — личинца с беконом, — Никита смакует слова, словно на столе дымится не чай, а глазунья. День нашего кулинара начинается в семь утра. Надо погулять с пинчером Шоном, ответить брата Андрюшу в школу

НИКИТЕ НРАВИТСЯ ЕГО ПРОФЕССИЯ, И ОН РАБОТАЕТ НА РАВНЕ СО ВСЕМИ. В БУДУЩЕМ ОН ХОЧЕТ ОТКРЫТЬ СВОЙ РЕСТОРАН



31 марта 2014 года. Никита Паничев готовит салат на работе, но и дома он не прочь сделать вкусный салат или сытный сэндвич. Проверено!

и на работу не опоздать. Это в выходные можно поспать до девяти, а в остальные дни на мягкой подушке долго нежится только кот Василий.

— В кафе я работаю с 9 и до 21, по графику «два через два», — говорит Никита. — К своим обязанностям отношусь серьезно — ведь эта работа может мне стать самостоятельным.

Никите 24 года. Волшебный процесс приготовления еды завораживал его с детства. По словам мамы, он часами мог наблюдать, как бабушка стряпала пирожки. О том, что он не самый обычный ребенок, родители узнали, когда ему не было двух лет. Случайно. Вернулись с юга, мальчик приболел, вызвали на дом врача.

— Приехал доктор. Помог, а в конце визита и говорит: «Вы бы проверили ребенка», — устало вспоминает Ирина. Сначала родители даже к специалистам идти не хотели, но мысль не отпускала... И вот врачи уточнили диагноз: да, мозаичная форма синдрома Дауна. Малыша в семье окружили еще большим вниманием и заботой. Годы шли, он вырос в творчески одаренную личность. Никита великолепно играет на фортепиано, сам осваивает гитару, которую ему подарили на Новый год. А в свободное время он много читает.

— Недавно узнал, что имя Никита в переводе с греческого — победитель, — сероголубые, как у мамы, глаза парня вспыхнули. — Ему помогают Спартак и Опитер. Так что я человек-легенда.

Никита не обделен вниманием. О необычном парне, который работает поваром в модном кафе, снимают даже телепередачи. А ему просто нравится творить. Целый год он трудился в холодном цеху, создавая различные салаты. Теперь вот хочет перейти на «кондитерку».

— Я уже сдал все рецепты, — рассказывает Никита. — Сам делал сырники, а вместе с шеф-поваром мы пеки даже ржаные постные блины...

Никита признался, что верит в чудеса. И когда-нибудь он обязательно откроет собственный ресторан под названием «Белый лев», с белым роляем в центре зала. И будет на нем играть для посетителей классическую музыку. Эту мечту он описал в первой части своей пока еще неизданной книги...

Никита не обделен вниманием. О необычном парне, который работает поваром в модном кафе, снимают даже телепередачи. А ему просто нравится творить. Целый год он трудился в холодном цеху, создавая различные салаты. Теперь вот хочет перейти на «кондитерку».

— Я уже сдал все рецепты, — рассказывает Никита. — Сам делал сырники, а вместе с шеф-поваром мы пеки даже ржаные постные блины...

Никита признался, что верит в чудеса. И когда-нибудь он обязательно откроет собственный ресторан под названием «Белый лев», с белым роляем в центре зала. И будет на нем играть для посетителей классическую музыку. Эту мечту он описал в первой части своей пока еще неизданной книги...

Никита не обделен вниманием. О необычном парне, который работает поваром в модном кафе, снимают даже телепередачи. А ему просто нравится творить. Целый год он трудился в холодном цеху, создавая различные салаты. Теперь вот хочет перейти на «кондитерку».

ПРЯМАЯ РЕЧЬ



КСЕНИЯ АЛФЕРОВА
АКТРИСА
СОУЧРЕДИТЕЛЬ
БЛАГОТВОРИТЕЛЬНОГО
ФОНДА «Я ЕСТЬ»

Кто-то меня недавно упрекнул: «Что, у нас других работающих людей с синдромом Дауна нет? Почему рассказывают только о Никите?» Действительно, на всю нашу огромную страну он такой один. Мы ищем и в других городах, но пока не нашли. Никита — удивительный. Человек не только творческий, но и редкой ответственности, работает без поблажек, на общих основаниях с обычными людьми. Просто выкладывается. Уговорить его чуть сбавить обороты никто не может. Лично меня это не получилось.

Задача: найти за год приемных родителей необычным детям

НАТАЛЬЯ ВЛАДИМИРОВА
edit@vm.ru

Это уже тенденция: детские дома в Москве превращаются в центры содействия семейному воспитанию. Сейчас в городе работают уже пять таких учреждений, остальные — на очереди. Как они помогают детям-сиротам с ограничениями по здоровью, «ВМ» рассказывает директор Центра содействия семейному воспитанию № 1 Валентина Спивакова (на фото).

Чем вообще ваш центр отличается от детского дома?

Главной целью. Детские дома ориентированы на воспитание, обучение и подготовку к самостоятельной жизни. А наш центр — на реабилитацию, коррекцию и дальнейшее устройство ребенка в семью. В кровную, если это возможно, или в приемную. Причем поиск и подбор кандидатов в родители ведется очень интенсивно: мы ставим перед собой задачу, чтобы ребенок у нас находился не более года. **Насколько я знаю, вы работаете не только со здоровыми ребятами, но и с теми, у которых есть различные патологии.**

Верно. Наш центр создан на базе двух детских домов, и один из них был коррекционным. Однако мы не разделяем ребят по категориям и группам. Еще одна особенность центра — в инклюзивном воспитании детей, в максимальной включенности в коллективную жизнь. Ребята живут вместе, независимо от их состояния здоровья, пола и возраста. И это замечательно. А раньше, бывало, сестер и братьев разлучали, направляя в разные дома только потому, что у одного из них было отклонение в развитии. **Не усложняет ли это поиск потенциальных родителей? Ведь все хотят здорового ребенка...**

Мы согласуем с этим утверждением. Сегодня у нас 48 детей в возрасте от трех до



Ребенку детского центра ищут семью в максимально короткий срок

18 лет, среди них с различными отклонениями — 80 процентов. Тем не менее мы уверены, что для каждого найдем родителей. Меньше чем за год мы передали в семьи 13 детей, из них 10 — с ограничениями по здоровью, и один — с ДПП... Просто у нас дети чудесные. Мы их сразу готовим к жизни в настоящей семье. Они живут в квартирах по 6–7 человек с социальными мамами, вместе с ними готовят, находят в доме чистоту и уют... Да и отсутствие устрашающей таблички «Специальное коррекционное учреждение...» делает свое дело. Гости не замирают в испуге на пороге. Даже удивляются: «Проблема со здоровьем? Разве? Внешне ничего не заметно...»

А вы можете нарисовать портрет современных приемных родителей?

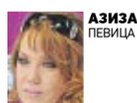
Если обобщить данные последних десяти лет, то большинство из тех, кто к нам приходит, потеряли собственного ребенка или не могут завести своего. Еще одна ситуация: свои дети выросли, а силы и возможности остались. Многие стали рассматривать это и как работу, создают профессиональные приемные семьи — общество такой вариант тоже устраивает.

Сейчас ваши кандидаты проходят школу приемных родителей. Что это за школа?

По сути, курс тренинговых занятий, где мы даем комплекс специальных знаний и навыков, в том числе рассказываем о детях с различными нарушениями в развитии. Ведь многие родители не понимают, например, какого ребенка можно считать умственно отсталым. И не знают, что даже ему доступны многие профессии в той же сфере обслуживания. При этом мы не даем ложных надежд. Наши специалисты учат бороться с недугами или учитывать их. Ребенка ведь не всегда можно вылечить, но ему всегда можно помочь. Наши кандидаты знают: взяв на воспитание необычного ребенка, они не останутся один на один со всеми его проблемами. Мы «ведем» своих детей, пока они не достигнут совершеннолетия. Оказываем высокопрофессиональную психологическую и дефектологическую помощь на безвозмездной основе. Конечно же, это делается при поддержке государства, в том числе правительства Москвы. Вот лишь одна цифра: денежные средства на содержание детей-инвалидов в семьях опекунов, попечителей, приемных родителей и патронных воспитателей увеличены до 25 000 рублей в месяц на каждого в возрасте до 18 лет!

ПРАВИЛА ТОЛЕРАНТНОСТИ

Особенные дети, лишенные чего-то одного, наделены другим божественным даром



АЗИЗА ПЕВИДЦА

У меня давние взаимоотношения не только с людьми с ограниченными физическими возможностями, но и с детьми из детских домов, многие из которых успели стать моими друзьями и даже поклонниками моего творчества. Они частые гости на моих концертах, куда я их лично приглашаю. Я вообще для себя сделала вывод, что в общении люди с ограничениями по здоровью порой намного интереснее и внимательнее.

Лишенные чего-то одного, они наделены другим божественным даром. Но самое главное — они предельно искренние, тактичные и глубоко преданные люди. Вы посмотрите, сколько талантов среди них, сколько спортсменов. Потому что они с рождения привыкли преодолевать трудности, им приходится каждый день совершенствоваться, чтобы в них отразилось, чтобы и ним отразилось с большим вниманием, чтобы их вовлекли в жизнь общества — ведь физическое недомогание не повод отказываться в работе, а работать они могут за десятых.

У меня ведь и отец детдомовский. Слушая в детстве рассказы о его пребывании там, у меня навсегда отложилось в памяти картина, как суровая воспитательница с указкой в руке отчитывает моего папу за какой-то абсолютно незначительный мелкий проступок. Но сегодня в детских домах, слава богу, совершенно иная обстановка и отношения к детям. Да и сами они становятся психологически адекватными и уверенными в себе, у них отсутствует чувство ущербности. И здорово, что название «детский дом» уходит в прошлое, потому что у нас больше не резало не только слух, но и сердце.



МАРИЯ МИРОНОВА
АРХИТЕКТОР

Месяц назад закончилась зимняя Паралимпиада в Сочи, где наши ребята показали настоящий класс! 80 медалей — это гигантский труд. Я так во время Игр за них эмоционально болела, что соседи сверху стучали по трубам — типа, потише там. Особенно переживала за лыжников. И теперь для меня вообще не существует понятия «инвалид». Человек — это человек, каким бы он ни был — если он, конечно, хороший.



РОМАН ЗАБИЛОВ
ИНЖЕНЕР

Не понимаю, почему у нас инклюзивное образование до сих пор редкость. На мой взгляд, дети с ограничениями по здоровью должны сразу же вливаться в круг сверстников, привыкать общаться с людьми, становиться частью общества. Они не должны жить изолированными сообществами. Если школьники с ранних лет познакомятся с инвалидами, то у них в дальнейшем проблем с толерантностью не возникнет.

Утвержден график доставки и выплата городских доплат к пенсиям и пособиям

Департамент социальной защиты населения города сообщает, что в связи с приближающимся праздничным днем 9 Мая доставка и выплата городских доплат к пенсиям, пособиям и других социальных выплат за май 2014 года, которые осуществляются непосредственно через структурные подразделения ФГУП «Почта России», будет производиться по следующему графику.



К 9 Мая городские доплаты к пенсиям будут выплачены по графику

В Москве выплаты будут произведены 2 мая 2014 года — за 2 и 4 мая 2014 года; 3 мая — за 3 мая; 5 мая — за 5 мая; 6 мая — за 6 и 8 мая; 7 мая — за 7 и 9 мая; 8 мая — за 11 мая; 10 мая — за 10 мая;

а с 12 мая 2014 года — по установленному графику. Одновременно на присоединенных к Москве территориях выплаты будут произведены следующим образом: 3 мая 2014 года — за 4 и 5 мая

2014 года; 5 мая — за 6 мая; 6 мая — за 7 мая; 7 мая — за 8 мая; 8 мая — за 9 мая; а с 10 мая 2014 года — по установленному графику. АЛЕКСАНДР СЕРГЕЕВ edit@vm.ru

ЦИТАТА



АЛЛА ДЗУГАЕВА
ЗАМЕСТИТЕЛЬ РУКОВОДИТЕЛЯ
ДЕПАРТАМЕНТА СОЦИАЛЬНОЙ
ЗАЩИТЫ НАСЕЛЕНИЯ
ГОРОДА МОСКВЫ

Гостевой режим дает возможность взять ребенка в приемную семью на каникулярный и праздничный периоды, на субботу и воскресенье. Для этого граждане подают необходимые документы, а органы опеки в двухнедельный срок дают оценку условий проживания в вашей семье. И если они позволяют принять малыша, вы становитесь участником проекта. Это позволяет познакомиться с ребенком, пообщаться с ним различные мероприятия, чтобы он сменил обстановку детского дома, которая бы она ни была замечательная. И даже если вы потом не решитесь взять его, не станете ему другом, решите пусть какие-то частные вопросы его жизни, в этом уже великая миссия.

«День аиста»: как детский дом стал центром воспитания особых детей

СТР. 1 →

«Прекрасное далеко, не будь ко мне жестоко»... В то же время у филиала специализированного дома ребенка № 6 на улице Вешняковской, 27а, крутились на ветру разноцветные вертушки, звучала берущая за сердце мелодия — гостей зывал голос из «Прекрасного далека». Взрослые заметно волновались. А маленькие артисты — от полутора до трех лет — ожидали, когда объявят концерт. И тут же начали уверенно кружиться, размахивая под музыку яркими султанчиками и цветными погремушками. Присутствие взрослых незнакомцев их явно не смущало! После концерта знакомимся.

— Сегодня здесь 53 ребенка, из них две трети — инвалиды с поражениями нервной системы и нарушениями психики, — зам. главного врача по медчасти Гульнара Ахметова не смягчает ситуацию. Но по-хороже, она ничуть не напугала будущих родителей, и те с интересом знакомятся. Хозяйка меж тем их представляет: — Роман, родился в июле 2012 года. Сергей — февраль 2013-го, Илья — август 2011-го. Они сами едят, участвуют во

всех мероприятиях. Кстати, у нас семейная форма устройства детей. Вот игровая комната, спальня, кухня, ванная, — показывает Ахметова. Когда подошли к полугодовалому Кириллу, в другом углу комнаты вдруг начал жизне-радостно агукать лежащий в кроватке карапуз Олежка. И тут же несколько гостей очутились у его кроватки и склонились над малышом. — Хорошенький! Прямо хватки и беги! — не сдержалась одна из мам... После экскурсии у кабинетов педиатра, соцработников, специалиста по опеке выстроилась очередь. Родителям нужна подробная информация о малышах. А пока они обменивались впечатлениями: — Это хорошая акция, особенно для первого знакомства с такими учреждениями, — считают Анна и Григорий Кульковы. — Мы пока своего малыша не нашли — хотим девочку, а тут больше мальчики. Будем искать!

Папа и мама для Дианы «Пишите письма в детские дома», — читала стихотворение Роберта Рождественского педагог Елена Зотова. А Сергей и Аня вглядывались



Обычный день воспитанников детских домов расписан по минутам: они танцуют, играют, рисуют, вышивают, выпиливают. И при этом всегда творят — для этого здесь есть практически все

в оживленное личико Дианочки... В Орехово-Борисове, в центре содействия семейному воспитанию «Вера. Надежда. Любовь» в этот день проводили мастер-класс. Елена меж тем рассказывала Дианочке, Любаше и Олежке об аистах. — Красивый, — оценила Диана. У нее, как и у других детей, множественные нарушения развития...

У Ани задрожали губы, глаза наполнились слезами, и она вопросительно посмотрела на мужа. Первое впечатление — очень сильное. В этом центре ухаживают за больными детьми, две трети которых с синдромом Дауна. Впервые здесь удалось побывать лет десяти назад. За это время ситуация кардинально измени-

лась. Сегодня это здание европейски оборудовано современной техникой, вас встречают педагоги, психологи, дефектологи, как на подбор молодые и красивые... — А у аиста детки есть? — спросила Диана и тут же добавила тихо: — а у меня мамы нет. Ты хочешь быть моей мамочкой?

Сергей и Аня переглянулись и стали улыбаться... Даже специалисты увидят, что в центре творят просто чудеса. Вот Кирушка, Миша и Максим. Год назад они владели только элементарными навыками самообслуживания. А сейчас это общительные, улыбающиеся и озорные сорванцы. Как и все дети центра, постоянно чем-то заняты. Научились рисовать. Ходят в бассейн, занимаются лечебной физкультурой, стали уже своими в конноспортивном центре «Левадия». При любой возможности тискают специальную физкультурную, стали уже своими в конноспортивном центре «Левадия». При любой возможности тискают специальную физкультурную, стали уже своими в конноспортивном центре «Левадия». При любой возможности тискают специальную физкультурную, стали уже своими в конноспортивном центре «Левадия».

Взрослые пошли пить чай. Высокая гостья Эльза не отходит от Максима, а Сережа и Аня остались с Дианой. Вдруг девочка крепко ухватила за руку мужчины и спросила: — А ты папа? И в этот момент показалось, что они нашли свою дочку!

ПРЯМАЯ РЕЧЬ



ТАТЬЯНА КОЛМОГорова
ВРАЧ-ПЕДИАТР
ФИЛИАЛА
СПЕЦИАЛИЗИРОВАННОГО
ДОМА РЕБЕНКА № 6

За 35 лет моей работы в доме ребенка, в том числе главным врачом, конечно же, было много случаев, когда наших ребятишек брали на воспитание в приемные семьи. Потом родители чуть ли не еженощно присылали нам фотографии, мы, помню, сделали целый альбом «За их судьбы мы спойноны». И мы действительно были спойноны: на этих снимках чувствовалась радость. Сейчас, пожалуй, все сложнее. Нередко берут и те, у кого есть свои ребятишки. Раньше такого не было! С некоторыми родителями я специально беседовала. Мотивы не всегда однозначные. Кто-то берет чужого ребенка, чтобы помочь не только ему, но и своим детям. Своим — чтобы росли менее избалованными и более милосердными, более внимательными к другим людям.

Подготовили: ОЛЬГА МОСТОВАЯ edit@vm.ru, ОЛЬГА ОРИЩИНА edit@vm.ru, ВЛАДИМИР РАТМАНСКИЙ edit@vm.ru, СЕРГЕЙ САМОШИН edit@vm.ru

Коллекции одежды будущего для необычных людей

СТР. 1 →
Первый выход на подиум Владислава Санюцкого — и в зале словно становится теплее! Не зря все-таки людей с синдромом Дауна называют солнышками. Как смело и легко идет — нет, летит по сцене Влад, посылая зрителям воздушные поцелуи!
— Это мой сын! Ну, Владыка! Bravo! — кричит с первого ряда Галина Егорова. Ее сын — артист «Театра Простодушных», недавно вернулся из Франции, где участвовал в спектакле «Гамлет». А в «Идиоте», поставленном на сцене Гоголь-центра Кириллом Серебренниковым, он играет вместе с Оксаной Фандерой.
— Театр подарил сыну другую жизнь, а мне осчастливил старость, — говорит Галина.
На подиуме меж тем меняются коллекции. Все — с особенностями конструкции, удобны и радуют деталями. И показывают их спортсмены, директора по маркетингу, актеры, бизнес-тренеры, мужья и жены, матери, дети... Причем все очень хорошо понимают, что демонстрируют одежду для необычных людей.



Необычны? Глядя на них, понимаешь, что необычен каждый из нас. Ведь примерно 15 процентов жителей Земли нуждаются в такой одежде. Но если подумать о том, сколько людей ухаживают за ними, то число сильно возрастет! Именно за такой одеждой будущее: функциональной, авангардной, индивидуальной. И многие дизайнеры находят можно взять на заметку...
Вот, например, коллекция «Вира» — для тех, кто пережил ампутацию или временно повредил руку или ногу. Ее хит — сумка, она уравнивает позвоночник и помогает выровнять осанку. А вот вещи из коллекции «Одиссея» Оксаны Ливенцовой кажутся простыми. Но на самом деле имеют сложный крой, точно отвечающий

ВСЕ КОЛЛЕКЦИИ ОБЛАДАЮТ ОСОБЕННОСТЯМИ КОНСТРУКЦИИ И УДОБНЫМИ, НО ПРИ ЭТОМ КРАСИВЫМИ ДЕТАЛЯМИ

потребностям людей с ДЦП. С помощью молний, как в культовом фильме, эти вещи легко превращаются в нечто новое... Так, узкий рукав удобно одеть и на время оставить расстегнутым (людям с ДЦП трудно контролировать движения). Молнии в кофточках выполняют функции вытаскивателя, а в юбках — застежек: если их расстегнуть, вещь просто спадет с тела. И одеться, и раздеться просто.
Пожалуй, гвоздь подказа — коллекция для слепых. С виду эти юбки, блузки, платья не отличаются от стандартных. Но то, что для зрячих — элемент дизайна, для незрячих — элемент смысла. Каждая деталь гардероба выполняет еще и функцию ярлыка — вот он, брайлловый код букв и цифр, выложенный декоративным бисером. В нем — информация о том, какого цвета и размера вещь, с чем ее комбинировать, как за ней ухаживать. Все это за две секунды можно прочитать на ярлычке,шитом внутри вещи в шов. Исполнительница гимна на закрытии Паралимпийских игр в Сочи Нафсет Чениб довольна своим костюмом:
— Слепые люди испытывают множество трудностей, особенно если они весь день одни. Им сложнее ориентироваться. Но посмотрите — мое платье сделано из хлопка и шелка, болеро из полиамиды, и все это я узнала по коду, вышитому бисером на одежде. Мы говорим: «По одежке встречают». И хотим выглядеть достойно. Люди, для которых создаются такие коллекции, тоже хотят выглядеть красиво и чувствовать себя в гармонии с миром. Это важно для них. Это важно для нас.

требностям людей с ДЦП. С помощью молний, как в культовом фильме, эти вещи легко превращаются в нечто новое... Так, узкий рукав удобно одеть и на время оставить расстегнутым (людям с ДЦП трудно контролировать движения). Молнии в кофточках выполняют функции вытаскивателя, а в юбках — застежек: если их расстегнуть, вещь просто спадет с тела. И одеться, и раздеться просто.
Пожалуй, гвоздь подказа — коллекция для слепых. С виду эти юбки, блузки, платья не отличаются от стандартных. Но то, что для зрячих — элемент дизайна, для незрячих — элемент смысла. Каждая деталь гардероба выполняет еще и функцию ярлыка — вот он, брайлловый код букв и цифр, выложенный декоративным бисером. В нем — информация о том, какого цвета и размера вещь, с чем ее комбинировать, как за ней ухаживать. Все это за две секунды можно прочитать на ярлычке,шитом внутри вещи в шов. Исполнительница гимна на закрытии Паралимпийских игр в Сочи Нафсет Чениб довольна своим костюмом:
— Слепые люди испытывают множество трудностей, особенно если они весь день одни. Им сложнее ориентироваться. Но посмотрите — мое платье сделано из хлопка и шелка, болеро из полиамиды, и все это я узнала по коду, вышитому бисером на одежде. Мы говорим: «По одежке встречают». И хотим выглядеть достойно. Люди, для которых создаются такие коллекции, тоже хотят выглядеть красиво и чувствовать себя в гармонии с миром. Это важно для них. Это важно для нас.



1 Коллекция для малопетных людей от Сабрины Горелик (на заднем плане) 2 Коллекция «Радуга» Дарьи Разумихиной 3 Главная идея костюма — шаны с завешенной талией из эластичного материала 4 Элегантные и удобные костюмы для мужчин на колясках

ПРЯМАЯ РЕЧЬ

ЯНИНА УРОВА
ДИРЕКТОР-ОРГАНИЗАТОР ФЕСТИВАЛЯ «БЕЗ ГРАНИЦ» ТЕЛО, ОБЩЕСТВО, КУЛЬТУРА»

Наш центр «Без границ» занимается, если коротко, изменением восприятия обществом людей с инвалидностью. И этим показом мы хотим продемонстрировать индустрии моды те возможности, которые она пока еще не видит. Сегодняшние коллекции — это разговор не просто об удобстве и комфорте, это разговор о человеческом достоинстве и безопасности нашей жизни... Сегодня мы видели абсолютно бессмысленное представление моды. Это — настоящий прорыв! Теперь у нас есть новая цель — чтобы эту одежду можно было купить в магазине.

Нафсет — означает «дарящая свет»

РАМАЗАН РАМАЗАНОВ
edit@vm.ru

Голос Нафсет Чениб буквально влюбил в себя весь мир за одно выступление. Но какое!
— Когда за пару недель до начала Паралимпиады мне сообщили, что буду выступать вместе с Хосе Каррерасом и Дианой Гурцкой, я не поверила и подумала, что меня кто-то разыгрывает. Петь на спортивном форуме мирового уровня — огромная честь для любого исполнителя. Волнение усиливалось и присутствии на сцене Каррераса, меня буквально бросало в дрожь, но, слава богу, все обошлось. После Паралимпиады я неделю принимала поздравления от родных и друзей, которые всегда рядом со мной и помогают в различных неудобных и сложных ситуациях. А их, увы, хватало. К примеру, у нас нет нотной литературы для незрячих людей и приходится выписывать ее из библиотек Германии. Но проблема возникает с обратной книгой. Немцы присылают литературу в специальных контейнерах в виде чедамандчиков на липучках. А наша почта не может принять посылку в таком виде, требуя почему-то завернуть ее в бумагу, что очень раздражает. Или, скажем, чтобы купить импортный говорящий градусник, надо заплатить 1500 рублей, а для меня это дорого.
Хотя в быту я справляюсь со всем легко, правда, не люблю готовить, но, учитывая, что

живу одна, для меня это неактуально. Мне проще перекусить в кафе или, на худой конец, приобрести ножи с ограничителем, чтобы не поранил руку, сделать себе бутерброд. Но мне непонятно, почему, чтобы заказать социальное такси, для этого нужно оповестить службу за две недели вперед?! В той же Германии такси функционирует круглосуточно, у нас же почему-то только до шести вечера. Идея эта хорошая, но ее воплощение абсурдно. И все равно я стараюсь думать только о хорошем и уверена, что все у меня будет отлично. Влюбом случае музыка уже не даст мне пропасть. Это чудо навсегда останется со мной.

ПРЯМАЯ РЕЧЬ

АННА НЕТРЕБКО
ОПЕРНАЯ ПЕВИЦА

Когда я впервые услышала голос Нафсет, я, честно, впала в ступор. Я давно не слышала таких голосов. В ее высоком и нежном лирическом сопрано явно ощущается печать божественного откровения. Неслучайно ее благословил Папа Римский Иоанн Павел II, подарив ей настоящий крестик. Я уверена, что ее голос должен звучать в лучших оперных театрах мира — она этого достойна. Говорят, что имя человека — его характер и суть. Нафсет означает «дарящая свет». Она действительно излучает свет, тепло и надежду.



16 марта 2014 года. Нафсет Чениб во время торжественной церемонии закрытия XI зимних Паралимпийских игр в Сочи

Особенное материнство: право на личное счастье

ОЛЬГА МОЗГОВАЯ
edit@vm.ru

В Москве будет создана межведомственная служба по вопросам репродуктивного здоровья и планирования семьи для молодых инвалидов с нарушениями функций движения. Проект реализуется по инициативе ГАУ «Научно-практический центр медико-социальной реабилитации инвалидов» Департамента социальной защиты Москвы.
В жизни бывают ситуации, когда болезнь, травма или несчастный случай, казалось бы, навсегда отнимают у женщины надежду на счастье материнства. Или отцовства — если говорить о мужчинах. Как помочь молодым инвалидам исполнить заветную мечту и обрести личное счастье — семью и детей? И какие возможности появятся с появлением новой службы у тех, кто, быть может, даже боится мечтать о счастье материнства? Эти и другие вопросы обсудили на круглом столе представители Совета по делам молодых инвалидов при Департаменте социальной защиты населения «18+», Региональной общественной организации поддержки родителей с инвалидностью «КАТЮША», соцработники, специалисты по реабилитации, врачи различных специальностей. Выступая перед собравшимися, директор «Центра на Лодочной» Светлана Воловец отметила:
— Основной целью нашего совместного проекта является создание межведомственной городской службы, которая поможет мамам и папам с ограниченными физическими возможностями получать реальную помощь медико-социального, психологического и юридического характера, а также, что не менее важно, моральную поддержку и бесценный житейский и родительский опыт...
В самом деле, такой личный опыт, опыт каждой семьи, —



Надежда Лобанова и Алеся Гусарова (слева на фото) на заседании круглого стола обсудили вопросы воспитания детей-колясочников

бесценен. Вот мнение Ксении Безугловой, члена молодежного совета при мэре Москвы, инвалида-колясочницы, мамы пятилетней дочки:
— Необходимо, чтобы в службе были специальные профессиональные врачи. Причем они должны охватывать все звенья цепи — от планирования семьи до ведения беременности и родов у женщин с нарушениями опорно-двигательной системы, ведь это особые случаи, где нужна высокая квалификация. И помогать не только женщинам, но и ребятам-колясочникам, мечтающим об отцовстве, у них ведь тоже все непросто. Трудно не согласиться. Ведь право на счастье предполагает и ответственность, а уж в таком вопросе, как рождение и воспитание детей, — тем паче...
? Справка

ГАУ «НПЦ медико-социальной реабилитации инвалидов». Адрес: Москва, ул. Лодочная, 15, корп. 2 (проезд с ул. Досифлота). Телефон (499) 493-50-49

Сильные духом: у колясочника Леша Жаворонкова не работают руки, а он рисует картины

ОЛЬГА ЮРЬЕВА
edit@vm.ru

Когда знакомлюсь и общаюсь с этими ребятами, каждый раз невольно пытаюсь поставить себя на их место: а что, если бы это случилось со мной? Справилась бы с бедой, нашла ли в себе силы? Или сломалась и только изводила бы себя и близких бессмысленным вопросом «За что?» И если честно, почти всегда — не знаю...
А еще всякий раз ставлю себя на место матерей. Особенно если обрушивается горе на совсем молодых, не живших еще и не любивших, на пороге, на взлете — и как жить дальше? Тут — тоже варианты. Иные и сами ломаются, опускают руки, и опускаются сами, не умея бороться, способные лишь рыдать над «загубленной жизнью». Им не по силам это испытание и этот крест оказались, но мне ли судить? Но знаю женщин самоотверженных, которые вынесли удар этот, боль эту нестерпимую; женщин мудрых и стойких, которые смогли и сами не упасть духом, и не позволить это ребенку своему — не важно, 10 ему лет или 20, все равно ведь для каждой матери он ребенок! Кто смог волю к жизни пробудить и поддерживать, изо дня в день, из года в год, всю жизнь, сколько отмерено...
...У Леша Жаворонкова после травмы — тяжелая тетраплегия, «шейник». Это самый тяжелый вариант: беда, если отказать ноги, но если еще и руки не работают... В 2012-м это страшное случилось. И долгих девять месяцев провели они в больнице, сын и мать. Которая была рядом все это время, каждую минуту...
А врачи чуть ли не ежедневно говорили: «Готовьтесь к худшему». Давали жизни —



неделю, порой — несколько часов. Затем говорили, что, может, выживет, только останется «овощем»... И как она все это вынесла? Потом — страшные пролежни, и снова больницы, и снова — каждую минуту — рядом с сыном, не отпуская ни на миг. И только одна мысль билась, один немой крик души: «Ты не уйдешь, мальчик, не пушу тебя, не отдам!»
...И когда они впервые оказались в реабилитационном центре — даже понять, осознать сначала было трудно: как же оставить его здесь, среди чужих? После тех месяцев, когда, кажется, каждой клеточкой души и тела приросла и стала с ним одним целым. И стала действительно «его руками», ведь своих теперь у него нет...
И вот так взять и оторвать от себя и оставить одного?! И знала ведь уже, к сожалению, какие бывают неумелые и нерадивые врачи и медсестры, что это такое — травма шейного отдела позвоночника, тетраплегия...
...В тот день, когда общались с Лешей, родители ушли на концерт — папа, как он сказал, большой фанат Сары Брайтман, а певица как раз выступала в «Крокус Сити Холле»... И как же пропустить такое событие? В первый момент растерялась: ушли? Оставили одного?



1 Алеся Жаворонков вместе с самыми дорогими ему людьми — своими родителями 2 Во время своего творчества Леша зубами держит кисточку и воплощает свои фантазии: в основном это цветы, бабочки, солнце...

по новой рисовать-фантазировать...
С планшетом Леша управляет точно так же: держа в зубах стилус. Общается с друзьями «ВКонтакте», следит за событиями в мире, в спорте. Вспоминаю, что есть художники, которые рисуют потрясающие картины так же, как Леша, — держа кисти в зубах, доводилось видеть... Но он говорит, что рисование — если всерьез и профессионально — это все-таки не то, не для него. Увлечение — не более. А что же оно для тебя, Леша? — Пока думаю, чем могу бы заняться, что смогу сделать... Хочется верить: найдет. Ведь сегодня в городе работает множество социальных программ, которые помогают таким ребятам, как Леша; есть совет по делам молодых инвалидов «18+» при Департаменте социальной защиты населения города, все больше возможностей получить образование и нормальную, интересную работу... Были бы желание! Вот что говорит мама Алексея, Ирина Леонидовна: — Леша теперь меня больше поддерживает, чем я его. Даже больше, чем муж, хотя я он, конечно, тоже, и старший мой сын, Лешин брат... Что бы я без своих любимых мужчин делала? Но Леша... Вот знает, что я одно время сильно увлекалась, поэтому и говорю: «Займись собой, мама, не надо все время со мной сидеть! Сходи в гости, с друзьями пообщайся...
Друзья... Они были и есть у семьи Жаворонковых — дай бог им всем здоровья, не бросали в самые тяжелые дни, помогали всем, чем только могли... До сих пор она не может забыть тот полиэтиленовый пакет, наполненный деньгами — самая большая купюра там была 500 рублей. По кругу с шапкой, сами не шибко богатые люди собирали, когда узнали про их беду...
...И в самом деле: что бы мы делали в этой жизни без настоящих друзей?

Опомнилась: и правильно сделала, и молодцы — что на концерт! И себя не хоронят заживо, и сына не привязывают «к своей юбке», иной раз и ему одному надо тоже побыть...
Леша абсолютно не «зажат», говорит спокойно и рассудительно, о жизни, о своей травме, о людях. И конечно, об уроках и мастер-классах в центре «Преодоление» — не так давно здесь он научился рисовать по воде, есть такая экзотическая турецкая техника, Эбру называется...
— Они в воду добавляют какие-то водоросли и соли специальные, — говорит Леша. — И можно рисовать какие-то свои фантазии, цветы, бабочки, солнце. Красиво получается...
— Иу тебя? — Ну, у меня пока в основном абстрактные фантазии — я же зубами кисточку держу. А потом — главный фокус: прикладываешь к поверхности лист чистой бумаги — и рисунок остается на ней, а вода — снова чистая, можно