



Центр поддержки семей с детьми  
с особенностями развития  
**«ДОРОГОЮ ДОБРА»**



**Здесь собраны истории о нескольких подопечных  
Региональной общественной организации родителей  
детей-инвалидов «Дорогою добра».**

Мы разговаривали с мамами этих детей и записывали их рассказы, чтобы показать: все дети разные, и все особые дети разные. Но каждый из них своими путями пришел к нам и получает в созданном нами Центре поддержки семей с детьми с особенностями развития ту помощь, которая необходима. Мы помогаем нашим подопечным расти и развиваться, раскрывать заложенный в них потенциал и иногда даже делать то, чего от них никто не ожидает.

**ИМЕННО НА ЭТО И НАПРАВЛЕНА НАША РАБОТА.**

У Василисы синдром Дауна. В роддоме маме несколько раз предлагали отказаться от дочки, но это просто невыносимо. Девочка растет в большой, шумной и любящей семье, где ее полностью принимают. Все ее особенности, проблемы со здоровьем воспринимаются как что-то вполне преодолимое. «Ее любят все, а она вредничает все время. Развалит все книжки и усядется, как на гору. Как-то раз ката в коляске возить собралась... Ох и досталось Василисе от него!»

Семья живет в селе Вожгалы, но на занятия в центр «Дорогою добра» мама возит Василису каждую неделю.

«Поддержка, советы и грамотные пояснения – все тут, в Кирове. Как не приехать?»



**ВАСИЛИСА**

2 года

Илья – как маленький ученый, только знания ему даются непросто. У мальчика органическое поражение головного мозга после перенесенного в один год менингита. Он не говорит, но понимает речь и уже умеет читать простые слова.

У Ильи абсолютный слух. Он узнает любимые мелодии в любом исполнении, умеет отбивать ритм на всем, что попадает под руку, и музыка для него не только лучшее занятие, но и способ общения с миром. Илюша носит очки, сразу подмечает тех, у кого они тоже есть, и радуется такому совпадению. Заметив что-то интересное, показывает на это и будто просит: «Объясните, что это?» Илюша счастлив, когда чувствует, что его понимают.

A close-up portrait of a young boy with short, light brown hair, wearing black-rimmed glasses. He is looking slightly to the right with a thoughtful expression, his hand resting near his chin. The background is a soft-focus landscape with green hills and white daisies under a blue sky with light clouds.

**ИЛЬЯ**  
**12 лет**

Артем родился с врожденным нарушением зрения. Он может видеть только пятна света и яркие цвета. Но то, что Артем видит так немного, – это все равно хорошо. Благодаря остаточному зрению он может ориентироваться в пространстве, ходить сам и на ощупь учиться всем необходимым для трехлетнего ребенка вещам. Терпеливо, внимательно мальчик складывает картинку окружающего мира из отдельных фрагментов.

Уже второй год Артем занимается в центре «Дорогою добра». Мальчик привык, что тут всегда много детей, освоил новое пространство. Он ходит здесь сам и даже танцует под веселую музыку. И у его родителей появилась возможность почувствовать, что они не одни.

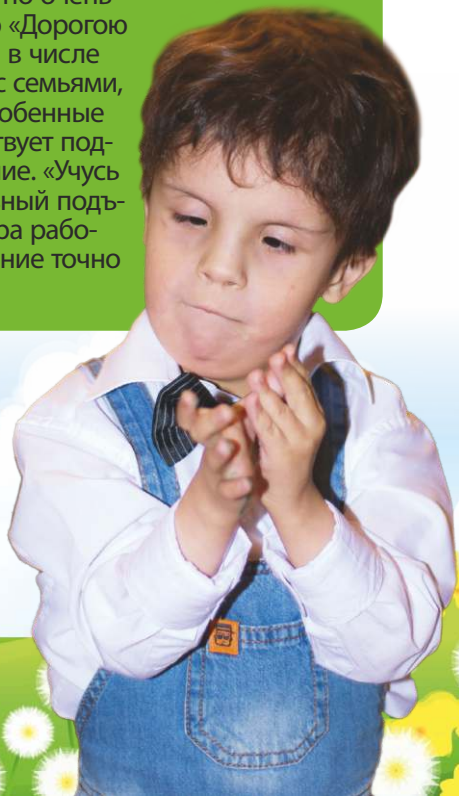


**АРТЕМ**  
3 года

В медицинской карточке у Ильи написано: глубокая задержка психомоторного развития, кардиомиопатия и еще много всего. Его чудом спасли в московской больнице. Татьяна научилась спокойно говорить о здоровье сына, не слушать всех врачей подряд, не перерывать интернет в поисках хоть какой-нибудь информации, не унывать, замечая, как быстро-выросли Илюшины сверстники.

Илья развивается, но очень медленно. В центр «Дорогою добра» он пришел в числе первых. Общаясь с семьями, где тоже растут особенные дети, Татьяна чувствует поддержку и понимание. «Учусь у них. Такой душевный подъем здесь, атмосфера рабочая. Впадать в уныние точно некогда».

**ИЛЬЯ**  
**6 лет**



В семь месяцев врачи сказали маме Насти: «Ваша дочка никогда не сможет ходить». А через некоторое время добавили: «И говорить тоже». Но Настина мама на каждое новое сообщение врачей о том, что не сможет делать ее дочь, отвечала: «Это мы еще посмотрим». И правда, Настя теперь не то что ходит, бегает. И умеет говорить самые важные для нее слова. Например, мама. А еще она учится в школе, в первом классе. И пусть эта школа коррекционная, но ведь врачи не обещали даже этого.

Настя – наш маленький вечный двигатель. Она ни минуты не сидит на месте. Но это не хаотичное передвижение, вся ее деятельность целенаправленна. Она очень любит помогать другим. Она катает по центру Алисину коляску и пытается помогать Авику, когда у него что-то не получается. Правда, он не всегда рад этому, но Настя не унывает, ведь вокруг столько народа, и кому-то наверняка нужна ее помощь!

**НАСТЯ**  
**10 лет**



Арина родилась и росла, как все дети, а к двум годам все вдруг изменилось: из речи исчезли первые короткие слова, девочка перестала отзываться на свое имя, могла бесконечно долго сидеть, почти не шевелиться, и протяжно тянуть один звук.

У Арины аутизм. Невозможно представить, в какой реальности живет ребенок, что чувствует, о чем думает, что его беспокоит и тревожит. Но родители поняли, что кроме безусловной любви и принятия ребенка таким, какой он есть, важно дать дочке хоть какую-то опору, показать, что жить не так уж страшно и сложно. Поэтому они обратились за помощью в центр «Дорогою добра». «Здесь сначала меня «адаптировали», потом и Арине стало полегче», – улыбается мама.

**АРИНА**  
**6 лет**





# **ВЫ МОЖЕТЕ ПОМОЧЬ ДЕТЯМ СОСОбЕННОСТЯМИ РАЗВИТИЯ ЖИТЬ СЧАСТЛИВОЙ И УСПЕШНОЙ ЖИЗНЬЮ**

Сделайте пожертвование у нас на сайте: <http://rordi.ru/help/> любым удобным для вас способом. Отправьте sms-сообщение на номер 3443 со словом РЕБЯТА пробел СУМ-МА. Например, РЕБЯТА 200. А если потом вы допишете слово ПОДПИСКА, то такие sms-пожертвования станут приходить регулярно. Не забудьте отправить sms с подтверждением перевода!

**Станьте участниками наших благотворительных акций.**

**Помогите нам предоставлением бесплатных  
товаров или услуг.**

**Станьте нашим волонтером!**

**Региональная общественная организация родителей  
детей-инвалидов «Дорогою добра» Кировской области**

[www.rordi.ru](http://www.rordi.ru) [kirov.rordi@gmail.com](mailto:kirov.rordi@gmail.com)  
(8332) 44-75-10

**ВМЕСТЕ МЫ ИЗМЕНИМ ЖИЗНЬ  
ОСОБЫХ ДЕТЕЙ К ЛУЧШЕМУ!**

