

Вперед - только лучшее

Знакомьтесь: это Варвара. Увидев ее, вы вряд ли скажете, что это ребенок с ограниченными возможностями здоровья. Внешне она не отличается от сверстников. Но у Варвары хроническое заболевание почек, генетическая болезнь, которая, увы, не лечится. Каждый день девочке необходимо вовремя принимать лекарства, при необходимости измерять уровень белка.

Мама, Александра Ульянова, как и дочь, настоящий боец. Вместе они проходят все испытания, которые выпали на их долю.

Александра - мама четверых детей, Даниила, Маши, Антона и Вари.

«Беременность Варюшкой проходила очень «весело». С супругом мы развелись, детей воспитывала одна. Во время первого триместра моя бабушка сломала шейку бедра, чуть погодя стало плохо маме, она тоже слегла. Мне пришлось ухаживать за двумя лежачими больными, заниматься детьми. Это было не просто.

В больнице на очередном скрининге успокоили - беременность, несмотря на нервы, протекала хорошо. Дочка родилась совершенно здоровой. На четвертый день выписали домой. Все было нормально», - вспоминает Александра.

В месяц, как и положено, прошли медицинскую комиссию, сделали УЗИ внутренних органов, никаких проблем врачи не выя-

вили. Вместе с другими детьми Варвара пошла в садик в ясельную группу.

Болезнь проявилась неожиданно в два года. Однажды утром девочка проснулась немного опухшей, неестественно отекло лицо. Сначала значения не придали, мало ли, воды вечером много выпила. Но, когда на второй день отек стал еще больше, Александра забила тревогу. Первым предварительным диагнозом была аллергия. Анализы показали, что у ребенка низкий альбумин и белок в моче. Не найдя источника проблемы, мы, направили в область.

Там, по словам Саши, они встретили настоящего профессора Михаила Юдовича Кагана. Едва взглянув на больную и ее анализы, он поставил диагноз. Оказалось, что это редкое аутоиммунное заболевание. В какой-то момент в цепочке ДНК что-то сломалось, и теперь иммунитет смотрит на почки как на угрозу для организма. В мире этим заболеванием страдают

обучении, с пяти лет занимается танцами в народном хореографическом ансамбле «Каданс» (руководитель Юлия Карпенко). Саша с Варей ходят в социально-реабилитационный центр «Аленушка». Там все друг друга понимают и поддерживают.

«Родителям, воспитывающим особых детей, я желаю здоровья, терпения и счастья. А если рядом есть человек, способный поддерживать в трудную минуту, это замечательно!

Когда в моей жизни появился второй супруг Владимир, все стало по-другому, изменилось в лучшую сторону. Благодаря ему у меня сильно поменялось мировоззрение, отношение к жизни.

С детьми он сдружился сразу. Купили дом, я раньше даже мечтала о таком не могла.

Рядом с Владимиром прибавляются силы. Я твердо уверена, что впереди нас ждет только лучшее», - сказала Александра.

P.S. Редакция газеты «Новый путь» выражает благодарность героям материалов за силу воли, характер и мужество. Они не боятся рассказывать о жизни, трудностях, с которыми пришлось столкнуться, и тем самым подают пример другим людям: не стоит замыкаться в своей беде, нужно двигаться вперед, жить, радуясь каждому новому дню.

**Страницу подготовила
Олеся Демидова.**



более 1 000 человек.

«Мы везде стараемся быть в маске, нам нельзя болеть. Во время болезни иммунитет активизируется, почки просто перестают работать. Это на всю жизнь, но может быть стойкая ремиссия. Три года у нас она была. Мы были на иммуносупрессорах, но без скаков белка.

В сентябре этого года случился очередной рецидив. Нас положили в больницу, назначили гормоны в больших количествах. В течение

месяца мы их пили, потом постепенно уменьшали дозу.

На лечение в Оренбург поехали два - три раза в год. Иногда чаще. Варюшка там всех знает, ее любят и тепло принимают», - рассказывает Александра.

Она переживает за дочь. Но, несмотря на трудности, верит только в лучшее.

Варвара знает о своей болезни все от и до, без напоминаний взрослых принимает лекарства. Она находится на домашнем