

Тридцатый

КРБФ "Волонтеры - детям"

Е. В. Денисовой

От Быковской В. М.

Проче. по адресу: г. Калуга,

заявление.

Брошу оказать помощь в ~~хорошем~~ средств
на реабилитацию в ООО "Рейсер-Самара"
для моего сына быковского Святослава Алекс-
еевича (дата рождения: 6.12.10).

С момента рождения Святослава мы, роди-
тели, и предположить не могли, какая беда
настигнет нас вследствии. Мы радовались на-
шему маленькому крепышу, красавцу, спокойно-
му, общительному, имеющему прекрасный аппетит,
радовавшему нас своим первыми временем
успехами. Поэтому диагноз «аутизм», се-
рийно поставленный Святославу калужскими
медицинскими в 2 года 3 месяца, привёл нас
в шоковое состояние. Мы, умоляющие, с восхищением
обращавшиеся родителям, без вредных привычек,
ведущие нормальный образ жизни, долго не
могли поверить в это и принять проблему.
Но сразу началась борьба за Святослава не
заканчивавшаяся ни на минуту все эти
длинные 4 года.

были проведены многочисленные генетические анализы в Калуге и Москве, в т.ч. развернутый хромосомный микрометрический анализ, направленный на выявление малейших признаков аутизма в человеческом геноме, а также комплексное обследование центральной нервной системы у невропатолога. И ни один из анализов не показал наличия аутических признаков у ребёнка. А значит, аутизм у Святослава не имеет генетической природы, что подтверждено врач-генетик в Калуге. Таким образом, грамотная и современная реабилитация может всё исправить и дать нашему сыну шанс на нормальную жизнь.

В Калуге Святослав посещает реабилитационные центры «Топтутий театр» и «Доброта», где получает разнообразные занятия (сенсорная терапия, арт-студия, музык. занятия, логопед, курс «Буквоепись» по подготовке к школе), курсы маскарада и АРК. Так же он занимается с частным дидактом, ходит в бассейн, в летний период на иннотерапию, посещает коррекционный детский сад в режиме дневного пребывания. Мы, родители Святослава, постоянно занимаемся с ним дома: рисуем, раскрашиваем, лепим, строим, играем в разные игры в доме, участвуя и на свежем воздухе; также посещаем различные детские центры, театр юного зрителя, парки, стараемся организовать досуг и максимальное пребывание в социуме. Такая обширная программа принесла свои плоды: ребёнок перестал бояться общества, стал играть, появилась мотивация к обучению, расширилось понимание языка, наконец у掌握了ший пассивный словарь.

На свои средства мы прошли 3 курса медицинской реабилитации: один курс в ФГБУ «Санкт-Петербургский научно-исследовательский психоневрологический институт им. В.М. Бехтерева» (в июне 2015 г.) и два курса в ООО «Реабцентр - Самара» (в феврале и в мае 2016 г.). И, нужно сказать, что в Самаре уже на месте лечения мы сразу стали замечать значительные сдвиги в развитии ребёнка. Серьёзно улучшилась крупная моторика (стал прыгать и быстро бегать), Святослав стал спокойнее, сознательнее.

То приезд в Каму постепенно приводил к и дальнейшие изменения: улучшилась мелкая моторика (стал ровно раскрашивать и рисовать картинаами, правильно держать ручку), появилась серьёзная мотивация к обучению. Ещё до поездки в «Реабцентр» многократные занятия и способы реабилитации давали лишь незначительные, а не заметные улучшения (хотя мы радовались и этому), и все педагоги и врачи в основном списывали махами рукой на нашего ребёнка, — то после лечения в Самаре Святослав стал наконец с желанием заниматься со специалистами, усваивать новые знания и учения, появилась успешность. И вскоре многие стали даже хвалить нашего ребёнка, о чём мы раньше не могли и мечтать.

Сегодня наш Святослав стал весёлым, озорным контактным мальчиком, он с интересом учится новому и пытается играть с ребятами. Появились и долгожданные, буквально восторженные, первые слова: «мама», «папа», «баба», «да», «чай». Больше всего он любит гонять на скакалке, играть в мяч, собирать пазлы и раскрашивать водные раскраски.

и... он очень хочет говорить! Старателен и выполняет артикуляционную гимнастику перед зеркалом - и расстраивается, когда язычок вновь не всегда слушается его.

Уже более полугода прошло с момента последней реабилитации в "Реабентре", необходим новый курс микротоковой терапии, сеансов и занятий с профессиональными специалистами. К сожалению, мы, родители, исчерпали все имеющиеся у нас материальные средства. Мы искренне просим помочь у всех, кто может помочь. Ты остаешься равнодушным к нашей беде! Боломите Святославу заговорить! И получить шанс на обучение в школе.

Быковская В. М.

Ван

www•kaluga-ds