

ВСЁ ДЕЛАЕТСЯ НЕ ЗРЯ!

Беседа с Натальей Михайловной Воробьевой —

Председателем областной организации инвалидов «Диабетическое общество Курганской области»

— Рады приветствовать Вас на страницах нашей газеты. Ждем рассказа обо всем, что волнует...

— Наша общественная организация в этом году празднует свое десятилетие. Мы были созданы в 2004 году усилиями родителей, дети которых больны сахарным диабетом. С этим заболеванием я знакома не понаслышке: так случилось, что мой сын заболел в десять лет СД 1 типа. Диагнозом были шокированы, можно сказать, были в ужасе! Сразу возникло множество вопросов — что делать, к кому обращаться за помощью? К сожалению, ответов мы на них найти сразу не смогли. Побывали в Москве в Центре эндокринологии и узнали, что в других регионах больные СД объединяются путем создания общественных организаций. Вернулись домой, нашли единомышленников и создали «Диабетическое общество Курганской области». Основная наша работа — это защита прав больных сахарным диабетом, социально-психологическая помощь и поддержка больных и их родственников, обучение методам самоконтроля, рекомендации по питанию и контролю веса для больных СД 2 типа, поддержание эмоционального статуса. Приоритетное направление — работа с молодежью, подростками и детьми. Мы стремимся к тому, чтобы наши ребята, выйдя во взрослую жизнь, моглиправляться не только с этим заболеванием, но и активно и полноценно жить.

— Наталья Михайловна, как Вам кажется, с кем легче работать — с молодежью или с возрастным контингентом?

— Не думаю, что это как-то связано с возрастом, все зависит от человека. Есть дети, которые ничего не хотят, и есть взрослые, которые хотят всего. В том числе и изменений в самом себе. Сахарный диабет — это заболевание, которое предполагает непосредственное участие больного в процессе лечения. Наша задача — активировать людей чисто психологически. Мы проводим тренинги и консультации.

— Кто становится членом вашей общественной организации? Как она функционирует?

— В нашу общественную организацию может обратиться любой. Мы никогда и никому не отказываем в помощи и поддержке в пределах своей компетенции. По уставу у нас оговорено фиксированное членство в Обществе — для ведения отчетности это проще, меньше бумажной волокиты. Совет состоит из пяти человек и собирается один раз в квартал, общее собрание проводится один раз в год, а отчетно-выборное собрание один раз в три года. Это то, что касается формальной деятельности. Все остальное время мы помогаем людям, которым мы нужны, ведем ежедневные постоянные кон-



Воробьёва Наталья Михайловна

сультации. Сейчас очень востребована правовая поддержка наших граждан по вопросам новых стандартов оказания медицинской помощи больным сахарным диабетом. Особенно в конце года. Ситуация повторяется с завидной регулярностью — заканчиваются инсулины и тест-полоски!

Как я и говорила, уделяем время детям. Где-то раз в два месяца устраиваем выездные мероприятия. Мы стараемся их собрать вместе. Это общение им очень много дает. Они делятся опытом. Рассказывают, как ониправляются со своим заболеванием в той или иной жизненной ситуации. Им это очень важно.

— Чуть раньше Вы озвучили, что бывает проблема с инсулином в конце года. С чем это связано?

— Наш уважаемый Департамент здравоохранения объясняет это появлением новых больных и недостаточным финансированием.

— В ноябре проводится День диабета. Как это проходит у вас в области и городе?

— Это одно из самых массовых и значимых мероприятий. В этом году я представляла курганский проект «Я выбираю жизнь» в Ростове-на-Дону на съезде общественных организаций. Есть все предпосылки к тому, что этот проект станет всероссийским. В чем суть проекта? Это — летняя спортивно-оздоровительная программа. Наши дети объездили всю Россию. Мы их возим каждое лето сплавляться по горным рекам. Это проводит наша общественная организация «Диабетическое общество Курганской области» с 2008 года.

— Ростовский Форум был большой. Вас там поддержали?

— Да. Есть уже предварительная договоренность о том, что мы будем брать с собой ребят из других городов, — из Хабаровска и Иркутска. Будем делать всероссийский сплав. Мы сейчас будем отправлять этот проект спонсорам на рассмотрение, рассчитываем на поддержку, надеемся, что к лету все получится. Социальное партнерство совершенно необходимо. Мы, как общественная организация, не имеющая финансовой

деятельности, зависим от социального партнерства с коммерсантами. Есть еще грантовые программы, в конкурсах которых мы участвуем. Например программы Городской Думы Кургана, «Фонда поддержки детей, находящихся в трудной жизненной ситуации»*. Мы всегда пытаемся участвуем.

— Замечательно, что работа идет. Сейчас на первый план вышел вопрос социального партнерства. Ваша деятельность доказывает, что это работает.

— У нас в регионе, к сожалению, не очень складывается партнерство с нашей системой здравоохранения. Не знаю, с чем это связано... Нам даже отказали в размещении информации о нашей организации в учреждении здравоохранения Курганской области. Последний штрих: мы сделали статистический запрос по диабету. Мы — целевая организация, занимаемся определенной категорией граждан. Хотелось знать точные цифры по заболеванию. Нам тоже отказали!

— Есть очевидные вещи, которые делаются во благо людей. Именно таким делом занимается Вы. Будем надеяться, что к Вашей организации повернутся лицом местные органы здравоохранения.

— Знаете, я ни на кого не обижаюсь. Просто, когда я представляла проект в Ростове-на-Дону, ко мне подошли все. Все общественные организации захотели в этом участвовать. Потому что есть за что бороться, есть смысл вырастить таких детей, которые будут социально адаптированы и активны. Чем меньше осложнений у больных — тем меньше затрат у здравоохранения.

Не могу не рассказать, пользуясь случаем, вот о чем: в этом году мой двадцатилетний сын, который болен диабетом 13 лет, проехал 600 км по четырем странам Евросоюза на велосипеде. Я очень горда!

— Я Вас поздравляю, это — фантастика! Есть, кем и чем гордиться!

— Спасибо. Когда я вижу наших детей, то понимаю, что все делается не зря. Оно того стоит.

— Должна сказать, мамы — великая сила!

— Абсолютно с Вами согласна.

Беседу подготовила и провела

З. Зорина
Москва-Курган.

* — Фонд создан в соответствии с Указом Президента РФ В. В. Путина 26 марта 2008 года, учрежден Министерством здравоохранения и социального развития Российской Федерации.