

**Нейробластома.
Болезнь глазами отца...
Чудо**



www.pomogi-artemke.ucoz.ru

Вместо предисловия

Нейробластома — злокачественная опухоль симпатической нервной системы. Сухое определение, которое дает Wiki. Но за ним боль родителей, чьи дети, недавно родившиеся, стали на путь борьбы с недугом.

"Нейробластома состоит из мелких круглых клеток с тёмно-пятнистыми ядрами." И каждую из этих клеточек надо победить, каждая из этих клеточек несет в себе заряд смерти. Смерти... Ты не хочешь в это верить, это ведь не с тобой, не с твоим сыном. Ведь "заболеваемость составляет 0,85-1,1 случаев на 100 000 детей в возрасте до 15 лет" (в реальности 12 деток на 100 000). Как твоя семья могла попасть в этот список. Тебе в лотерею то не везет... А тут судьба распорядилась...

Ты давишься от слез раз в неделю. Ты хоронишь и воскресаешь сына. Ведь "нейробластома обладает рядом свойств, которые отсутствуют у других злокачественных новообразований:

- способность к спонтанной регрессии: нейробластома может самопроизвольно регрессировать даже в случае больших размеров опухоли с массивными метастазами;
- способность к созреванию (дифференцировке), редко — трансформации в доброкачественную опухоль".

Но для тебя это слабая надежда, такое случается у одного пациента из полторы тысячи. Тебе не повезло, ты привык анализировать и искать ответы. И ты начинаешь искать, копать...

Об Артемке

Артем родился дождливым утром 15 июня 2010 года. 22 июня Артемка был дома. Но пробыл он там недолго... 8 июля вторая в жизни Артемки больница, 3-я детская клиническая больница, диагноз "затяжная желтуха новорожденных". А в пятницу пришел черный день: сделали УЗИ брюшной полости, новообразование величиной до 5 см из правого надпочечника... Благодаря стараниям лечащего врача и заведующего в одном лице, 12 июля Артемка попадает в Республиканский научно-практический онкологический детский центр. В тот же день сделали компьютерную томографию и УЗИ. В его маленьком животике была опухоль 41х66х65см (согласно КТ)... В животике, который в поперечнике всего 13 см...

20 июля первая операция... и заключение: *неоперабельная*... Биопсия подтвердила диагноз: *нейробластома правого надпочечника 3 степени*, детский рак.. 23 июля первый блок химиотерапии... Потом второй... Третий.. Четвертый... Снова операция... Слова уставшего хирурга "больше в этих стенах его никто не возьмется оперировать"... Пятый блок, шестой..

Месяцы страха, боли, слез, отчаяния...

Даты...

15.06.2010 родился
08.07.2010 3-я детская клиническая больница г.Минска, диагноз "затяжная желтуха новорожденных"
12.07.2010 поступил в Республиканский научно-практический центр детской онкологии и гематологии
12.07.2010 первая компьютерная томография
12.07.2010 УЗИ
14.07.2010 получены результаты исследования костного мозга
20.07.2010 первая операция-осмотр, биопсия
20.07.2010 цитологическое заключение: нейробластома
23.07.2010 первый курс химиотерапии, блок п4.1
26.07.2010 морфологическое заключение: низкодифференцированная нейробластома
13.08.2010 второй курс химиотерапии, блок п4.2
03.09.2010 третий курс химиотерапии, блок п5.3
08.10.2010 четвертый курс химиотерапии, блок п5.4
12.11.2010 операция, прошла неудачно, не смогли удалить
23.11.2010 пятый курс химиотерапии, блок п6.5
15.12.2010 шестой курс химиотерапии, блок п5.6
21.02.2011 первое посещение детской хирургической клиники в детском госпитале имени доктора фон Хаунерот Хаунер г.Мюнхен
21.05.2011 второе посещение детской хирургической клиники в детском госпитале имени доктора фон Хаунерот Хаунер г.Мюнхен
20.08.2011 третье посещение детской хирургической клиники в детском госпитале имени доктора фон Хаунерот Хаунер г.Мюнхен
19.11.2011 четвертое посещение детской хирургической клиники в детском госпитале имени доктора фон Хаунерот Хаунер г.Мюнхен
16 марта 2011 года

Дневник

16 марта 2011 года.

Два дня как дома после приезда из Мюнхена. Анастасию Андреевну не узнать. Забыл, что она такая большая. Соскучились мы друг по другу.

Артемка медленно переходит к другому ритму жизни. В Мюнхене климат способствовал долгим прогулкам, не то, что у нас. Так изменился за это время, что и не узнать. Не привычно видеть его с волосиками. Вчера ему было 9 месяцев. Сегодня долго играл со своим отражением в зеркале, что-то ему рассказывал.

Завтра сдаваться Д.В. (позвонить, рассказать о поездке, узнать, как записаться на УЗИ и так далее). Интересно, что скажет он, увидев нас....

21 марта 2011 года.

Сегодня мы влился в ряды диспансерно наблюдаемых онкобольных. 8 апреля будет УЗИ. С божьей помощью и с вашими молитвами результат его будет хорошим.

А маленький человек растет. Изучает свое жилище. Полюбил почему то сидеть у холодильника. Где то там во рту растет зубик. Не виден еще, но языком можно уже искать. Кашки, кефирчик, овощные и фруктовые пюре и смесь позволяют парню расти не по дням а по часам. Конечно же этими же продуктами умеет плевать. Так умело язычком назад отправит, что и ругаться не хочется, а лишь смеяться. Замечен в разборе детской мебели для кукол (Анастасия Андреевна в ужасе).

Вот и все пока новости.

26 марта 2011 года.

Как мы живем... Стараемся жить как обычная семья. Хотя где то глубоко есть страх: а вдруг немцы ошибаются и правильней было лечить, а не ожидать что будет, ведь есть статистика, что выживаемость выше если лечить раньше. И ты (это я о себе, у Марины боюсь это спрашивать) гонишь страх глубже. А еще непросто отвечать на вопрос: ну как съездили. Как то словно извиняешься перед человеком "опухоль немного уменьшилась и операцию не делали, в группе наблюдения сейчас..." Впрочем вот такие глупости в голове.

Радует хоть Артем. Ждем первый зубик. Ползает во всю и везде. Изучает все вокруг. Вот снова обратили внимание на большие, умные глаза. Это был врач-реабилитолог. Переходим на смесь, которую можно купить и в Германии. В 32 года маленький ребенок видится иначе, чем в 25 лет...

А как приятно смотреть, как дети играют: 7 летняя Настя и 9 месячный Артем. И путь Настенька ревнует и хочется ей быть маленькой (уже имеет собственную бутылочку и может играть с игрушками Артема), но она любит братика.

31 марта 2011 года.

Дни бегут. Пришло и время отчитываться перед налоговой. За период ноябрь-декабрь 2010 года начислено 3 млн налогов. Причина 47 юридических лиц перечислили деньги и лишь 350тыс от каждого благотворителя не облагаются налогом а оставшаяся сумма подлежит налогообложению. Аналогичная ситуация с физическими лицами. Лишь 17,5 млн лица могут мне надарить, а все оставшееся облагается налогом. Так как 47 договоров заключить не имею возможности (попробуй найди индивидуального предпринимателя) то решение лишь в идти администрацию своего района. С собой взять заявление и побольше бумаг: от медицинской выписки до талончика на проезд в общественном транспорте в Мюнхене. Что я и сделал. В среду иду на прием к главе администрации. Так что как говорится держите кулачки. Вероятно понадобится перевод диагноза поставленного немецкими врачами... Отдохнул, расслабился. Пора и меру знать.

Кроме вопросов о налогах есть еще виза и билеты. А еще ужасы нашей экономики. Мне очень жаль маленькую Дашу. Их собранная сумма и так была маленькая для начала лечения, а из-за курса она все меньше и меньше. А ведь еще может оказаться, что они не смогут ее перевести на счет клиники из-за "отсутствия" валюты в день перевода...

Ну а Артемка... А Артемка подбирается к заветным 10 кг веса. Кроме зеркала у него появилась еще одна не обычная игрушка - телевизор. Своей ручонкой он пытается словить то котика из рекламы, то маленького мальчика. Любит слушать песни из старых добрых советских мультфильмов. Я уже писал что он любит песню про Умку. Есть и не любимая у него песня. Песенка маленьких утят. Она вызывает у него плач. Кстати, было удивительно услышать эту мелодию в Мюнхене и детские танцы под нее. Она была на немецком правда.

Как он растет меняется можно наблюдать на фото.

Кушает он уже и мяско, кроме кашек, смеси, пюрешек. Вобщем все у него хорошо. А что в животике мы узнаем уже совсем скоро. 8 апреля...

4 апреля 2011 года.

Сегодня новость короткая. Артемка стоит ни за что не держась! И руки отрывает от опоры сознательно. На выходных это выглядело, словно он забылся и отпустил руки, а сегодня это были осознанные движения.

8 апреля 2011 года (утро).

Через пару часов будет УЗИ у Артемки. Как я не храбрился, но все равно мандраж присутствует. Как там, что там. Чувствительность таких исследований: опухоль меньше 1 см сложно наблюдать. Хотелось бы, чтоб она была такой и доставила некоторые неудобства при обследовании врачу.

8 апреля 2011 года (11:00).

УЗИ показало не то, что я ожидал. 30x22. Паники нет. УЗИ это не МРТ. Но

следует принять меры, провести дополнительные исследования. К сожалению я не рядом. Я на работе. Но думаю, Марина справится.

Сейчас идет описание результатов УЗИ. Дальше разговор с врачом-онкологом.

8 апреля 2011 года (13:15).

Можно подвести некоторый итог поездки в центр.

Проведено УЗИ. Опухоль меньше размеров полученных на более ранних исследованиях на этом же приборе. Однако ее размер превышает размеры полученные на МРТ в Мюнхене. Сдан анализ крови на НСЕ. Если он будет превышать результат, полученный в Германии нужно собирать вещи и ехать в клинику. Сдан анализ мочи на еще один маркер опухоли. Готовность их разная по срокам. Если кровь, возможно, будет готова в понедельник, то с другим анализом...

После получения анализа НСЕ, буду писать письмо в клинику, чтобы получить дополнительную консультацию о дальнейших действиях. Одновременно буду просить сделать вызов на более раннее число, чтобы иметь возможность уехать в любой момент при условии что есть свободное койко-место в клинике.

Следующий приезд назначен на 5 мая. В одной из публикаций я нашел информацию, что опухоли нейробластомы меньше 1см сложно диагностируются. Плюс к тому же метеоризм мешал проводить исследование. Ну и невозможно сравнивать результаты двух различных исследований полученных разными инструментами.

9 апреля 2011 года.

Вот и встретились две медицины снова. Ночью я проснулся с мыслью что немцы указали размеры разместив систему координат в центре опухоли. Но не хотелось мне верить что мой Артемка не идет на поправку, ну не хочу я снова жить без семьи.

В Мюнхене не было возможности посмотреть диск с результатами МРТ. По приезду в Минск уже и желания не было смотреть его. Я видел описание МРТ и там были цифры которые меня успокаивали.

Проснувшись утром, переделав домашние дела я занялся основным занятием "нейробластома vs я". Включив компьютер вставил диск и уже через 2 минуты руки мои дрожали и всего меня переполняла радость: она не увеличилась! Ну и пусть мы раньше ошибались, думали она меньше, но она не увеличилась.

Спрашивается, зачем мы везли диски в центр если их никто не посмотрел а записал со слов мамы? А второй вопро,с который возникает, это - почему система измерений не унифицирована?

Хочешь победить болезнь - изучи врага вдоль и поперек сам. По другому нельзя.

16 апреля 2011 года

Небольшие новости об Артемке. Сведем их в список.

1. Вчера исполнилось 10 месяцев.
2. Имеем 2 нижних зубика.
3. Стоим без опоры секунд 10 15.
4. Гоняем по комнате перед собой ходилку.
5. Размазываем кашу по всему лицу.
6. В рационе питания имеем мясо.
7. Грызём яблок и банан маленькими зубками.
8. Сегодня совершили путешествие под родительской кроватью, 160см ползком.
9. Ровно месяц как вернулись из Мюнхена.

.....Имеем опухоль размером 31x22мм, NSE 21.4. Сравнивать МРТ и УЗИ не возможно. Результаты NSE полученные в Германии 20.3. Будем считать увеличение в 5 процентов погрешностью измерений. Следующее УЗИ 5 мая.

Купили билеты. Эти проблемы с валютой начали мешать сборам к следующей поездке. Авиакомпания просит расплачиваться валютой, а ее нет. Нашел решение в покупке билетов через интернет. Курс выше (4655p), но проблем меньше. Вызывает беспокойство, что за границе с международной карточки можно снять в эквиваленте 200 долларов. Будем пробовать заказать евро в банке.

Я заставил ждать новостей. Простите. Почему это произошло, вы все понимаете. Еще одна станция метро в крови... Надеюсь последняя....

22 апреля 2011 года.

Снова новость короткая. Артемка сделал осознано первый шаг!!!

В фотоальбоме появились документальные подтверждения 2 нижних зубиков, как стоим без опоры, как размазываем кашу по всему лицу.

Пришел счет из клиники за предоставленные услуги...

Вот и все новости. Хотя... Поздравляем наших знакомых с хорошо проведенной операцией по удалению нейробластомы. Пусть остатки опухоли "не повлияют на благополучный прогноз".

1 мая 2011 года.

Что-то Артемка приболел. Вот с пятницы сражается с температурой. То ли неудачно съездили в консульство, то ли зубки режутся. Сегодня уже температура поменьше, но жаропонижающее все же пьет.

Визы мы получили на год так что последующее наше посещение Германии регламентировано лишь 90 днями в течении года. Немецкий работник консульства к сожалению не разрешил не платить за визы ("сумма не большая") ну да ладно.

Билеты... визы... считай готовы ехать. Сегодня я в деревню с Анастасией Андреевной уехал, всего пару часов прошло, а уже скучаю. А ведь через 3 недели Артемка еще дальше будет.

5 мая 2011 года.

Начну с главной новости. Сегодня было повторное посещение Центра с момента приезда из Мюнхена. Делали УЗИ. И результат удивительный 18x15x11. В 1.5-2 раза цифры отличны от предыдущих измерений. Так же в карточке имеется снимок, где даны эти измерения. То есть это не радиус, а истинные размеры. Уменьшается?! Не знаю, что и думать. Ну точно не растет. Главное не пропустить активность опухоли. На печени есть незначительное увеличение лимфоузлов. Беспокойство, радость, тревога, страх. Все смешалось...

Еще одна новость из исполкома. Предоставили льготу в размере 100% процентов по подоходному налогу. 3 млн рублей собранных для Артема пойду не в казну города, а на лечение Артема.

У Артемки температура ушла. Заразка, сделав однажды первый шаг, больше не предпринимал попыток начать ходить, хотя с "ходилкой" легко может преодолеть длинный коридор общежития.

Вот так время идет. Иногда просто летит, иногда тянется. Пусть у этого малыша все будет хорошо.

Со слов нашей переводчицы мы были первыми из белорусов у профессора фон Швайница. Сейчас в его отделении находится Даша Корж. Может и ее жизнь и жизнь ее семьи после поездки изменится в лучшую сторону. Должна измениться.

15 мая 2011 года.

Вот и пришел 11 месяц жизни Артемки. Да-да, у Артемки сегодня день рождения. С утра у него прекрасное настроение. Мальчуган с большими голубыми глазами... Сегодня он сделал 3 шага. На днях было 2. Но еще страшно ему или лениво ходить. Ведь ползком быстрее. «Эге-ге, эге-ге». Это у него песня такая.. И очень любит музыку. Есть у него "специальный" диск: классика для малышей. А двумя зубиками, что он делает... Он их "точит" о кровать... "Гагадада адада" И не верится, что он через такое прошел, и не верится, что что-то внутри не так, то, что должно обязано уйти. Скоро он снова услышит немецкую речь. Неделя осталась. И мы с Анастасией Андреевной останемся вдвоем...

А в клинике сейчас во сне отходит от 11 часовой операции маленькая Даша из Солигорска. Несколько дней она будет в таком состоянии. 11x7см была опухоль. 90-95 процентов удалено.

А у Дениски из Новосибирска в этой же клинике заканчивается еще один курс химиотерапии...

20 мая 2011 года.

Все. Завтра аэропорт, самолет и мы с Анастасией Андреевной остаемся одни. В Мюнхене уже все предупреждены. И переводчица М.Е. и наши друзья, которыми стали Наташа, Юлия и Дарина. Все готово к отъезду. На всякий случай запас еды Артемке: смесь, пюрешки, каша. Оно все и там есть, но зачем вызывать у ребенка аллергию незнакомой пищей?

А этот ребенок, этот наш Артемка может уже сделать, когда ему захочется

(пока хочется не так часто) 5 шагов. Сегодня изучил принцип пирамидки: игрушка с 4 штырями различной формы на которые можно собирать треугольники, кольца, квадраты и прямоугольники. Да мы некоторые умелки не умеем (покапока упорно не хотим махать), но все же родителей радуем другими вещами. Спит сейчас и обнимает своего музыкального зайку.

Иногда мне бывает страшно. Смотришь на Артемку, он маленький, красивый, с большими голубыми глазами... А в голове на ряду с этим приятными мыслями, обычной радостью и гордостью отца идут мысли про опухоль. Она же есть.. Она там...

Но страх ты гонишь глубже и живешь как все семьи, радостями обычной семьи...

21 мая 2011 года.

Все. Артемка в самолете, который совершает посадку в Варшаве. В 1835 по нашему времени он уже будет в Мюнхене.. Дома без него пусто и тихо. Лишь Анастасия Андреевна отвлекает от состояния "я скучаю".

22 мая 2011 года.

Я не полетел, поэтому дам описание перелета словами Марины.

"Из минска в варшаву летели снова рядом с первым классом. Белорусские стюардесы во время регистрации побеспокоились.

Артем в самолете себя вел относительно хорошо. Когда к Варшаве подлетали, при посадке плакал, а когда к Мюнхену подлетали уже лучше себя вел

Во время взлета не капризничал.

В Мюнхене с вещами немножко одна девушка помогла. Белоруска, 11 лет живет в Германии, вышла замуж за русского немца, трое детей. Она тоже в Мюнхен летела, правда живет где-то под Францией.

Стюардессы на польском самолете в этот раз такие обходительные были, и раскраску с карандашами подарили, и салфеток очищающих несколько штук дали, вам же пригодятся, и конфетку дополнительную для Артема дали. Приходили, спрашивали, может он устал и спать хочет, мы тогда подушечку принесем ему. Он из детей таких маленьких один на самолете был. Коляску немцы тока забыли отдать, пришлось напоминать, а поляки с нашего самолета принесли коляску, мы еще даже не успели с самолета выйти."

23 мая 2011 года.

"Сегодня мы с утра оформились в клинику, положили нас в то же отделение, но в соседнюю одноместную палату, по сравнению с прошлым разом. Покормили нас обедом, Артему дали какую-то немецкую еду, я так и не разобрала состав, но чувствовалась немного томаты, не смотря на то, что овощная смесь (назовем ее так), была с какими-то кусочками, Артему она понравилась и он практически все съел. Потом Артем хорошо поспал, съел полдник. Обход профессора застал нас как раз, когда Артемка доедал печеньку, профессор спросил как дела, сказал, что МРТ будет завтра, а

результаты будут в среду, как мы и предполагали. Потом немного нас помучили, взяли анализ крови из вены и анализ мочи, катетер, к сожалению, поставить не смогли, и чтоб Артемку больше не мучить, сказали, что поставят завтра. Так что мы отпустили переводчика и играемся, ждем ужина, на ужин у нас своя кашка, хватит с нас и немецкого обеда."

От себя добавлю, что положили и запретили "гулять" по отделению. Оказывается все жители бывшего советского союза имеют какую то особенную бактерию которой нет в организме европейцев. Удивительно? Людей разделят тысячи километров а бактерия одна. Иногда Германия ближе к Минску, чем те места, из которых приехали россияне, но бактерия общая...

24 мая 2011 года.

Целый день сегодня ждали МРТ. И все благодаря нашей сссровской бактерии - мы были последние в списке на обследование. Вроде как бы какая разница первые или последние, но часов 8 Артем был голодный...

Завтра будут готовы результаты. После 9 часов утра профессор фон Швайниц опишет их. Будем надеяться, что все там хорошо.

Ехал в метро и на душе было тревожно - Марины не было в сети и лезли в голову разные мысли.

Сейчас Артемка обвешан кучей проводов. Играется. Но из-за проводов нужно быть в коляске, а не ползать по палате.

25 мая 2011 года.

Нам объявили результаты МРТ. Было 1.4x0.9x1.5 см в радиусе. Стало 1.3x0.7x1.0 см в радиусе. То есть уменьшается. То есть внутри у Артема на важном сосуде висит комок размером 2.6x1.4x2 см. Это конечно не 11см как бывает. И не 6 см которые у нас когда то были. Это новость хорошая. А сейчас плохая. Маркер опухоли в крови с красивым названием NSE вырос до 34.7 был 20.3. Анализ на еще один маркер (катехоламины) пока не готов. На основании этого анализа будут решать делать ли нам MIBG (сцинтиграфия с применением радиоактивного йода), для того чтобы определить активность опухоли. То есть наша пребывание в Мюнхене может затянуться....

26 мая 2011 года.

Ожидание ужасно. Осознание факта, что, что-то идет не так приводит в ступор. 3 месяца спокойной жизни... 3 месяца... Голова шумит. Зашел завлаб "одни проблемы уходят, другие приходят". Как ножом по сердцу. Уходят... - Мда. В моем случае уходят не проблемы... Либо мы болезнь, либо она нас.

Фактически пишу потому что сложно держать в себе, а говорить кому то о том что внутри не хочу. "все будет хорошо" вот те слова которые могут быть сказаны слушателем.

Конечно будет хорошо, конечно ничего не случилось, это просто необоснованный страх, с которым надо бороться. Бороться...

"Папа, а когда Артемка придет?" "Я не знаю, проси свою лисичку, чтобы помогла" "Лисичку? А ну да это я была лисичкой и помогла Артемке"

Все будет хорошо. Разуму лишь не хватает информации, чтобы понять, чем обосновано увеличение NSE, показателя активности опухоли. Гипотезы за гипотезой основанные на логике. Опухоль уменьшилась до меньших размеров, а сейчас идет ее рост? Опухоль дала метастазы, но они маленькие и не видны на МРТ?

Ждать... Ждать... Ждать...

Даже проблемы со снятием наличных и расчетом по безналу, с которыми столкнется Марина в случае задержки в Мюнхене стали не заметны. И то, что может уже собранных денег не хватить на операцию не столь важно. Где то рядом существует мир, ты вне его, ты и стена, которую ты не можешь пробить.

Должно все быть хорошо. Будь я рядом с Артемкой, таких глупостей в голове было бы меньше.

27 мая 2011 года.

Ну вот день закончился. Что же он принес...

Утро. Анализ на катехламины хороший. Но мне ведь мало этого. Я настаиваю на встрече с профессором. В 15:45 она состоялась. Пока подробностей не знаю. Мне нужно было объяснение, почему NSE стал таким высоким. Ответ настолько оказался прост, что... "NSE у таких маленьких может повышается и без причины", но если он будет повышаться, то нужно звонить в клинику и лететь к ним. Однако профессор уверен в благополучном исходе. Может зря я беспокоился, просил о встрече... Но мы в первый наш приезд уезжали без беседы с профессором... Впрочем в воскресенье Артем будет в Минске. В августе нас ждут снова.

29 мая 2011 года.

Ну вот Артемка дома. И сразу же он удивил всех. Увидев мяч, он прошел 3-5 шагов без опоры. И в другие моменты он использовал свои ножки чтоб добраться до цели.

Очень был рад видеть Анастасию Андреевну. Ну и меня тоже: легкая небритость его приводит в восторг. Из Мюнхена Артемка приехал с подарками, которые получил там. Даже тети-стюардессы подарили игрушку.

Итогом нашей поездки стало:

- разговор с профессором, который из-за отпуска не смог побеседовать в прошлый раз. Он полон оптимизма, что у Артемки опухоль уйдет. Доволен, что она уменьшается. Я пересчитал уменьшение в объем (в одной из публикаций упоминалась такая характеристика) так за уменьшение на 1-5мм стоит уменьшение на $(1.4*0.9*1.5-1.3*0.7*1.0)/(1.4*0.9*1.5)= 47$ процентов.

- узнали, что nse странная характеристика и действительна при одновременном увеличении катехоламинов. Однако в случае дальнейшего увеличения этого показателя нужно лететь в Мюнхен.

- следующее посещение клиники 22 августа.

Оглядываешься в прошлое и думаешь все же как отличны подходы в лечении... Возможно не было у Артема этих ужасных шрамов. Возможно не

испробовал бы Артемка что такое блоки п5 и п6. Я не сожалею. Мы родились в другой стране, и мы не можем выбирать медицину и должны получать услуги отечественной медицины. Наша медицина не хуже, просто подход иногда отличен, чем, к примеру, в Германии. А медицина Германии будет совсем не похожа на то, что можно получить в Израиле....

1 июня 2011 года.

Иногда мне хочется вернуться в свои 24. Дети, семья - это большая ответственность. А чего стоят переживания за детей... Они падают, ломают руки или ноги. Они болеют, а иногда очень тяжело. Что родители получают взамен? Минуты счастья и радости за свое чадо. Вот оно родилось, вот перевернулось на животик, вот улыбнулось, вот встало и т.д.

Но, наверное, более несчастны те, которые не реализовали себя как родители, чем те кто через горести и радости (а горестей иногда бывает больше, чем радостей) смог прийти к тому моменту когда их чадо можно отправлять в свободное плавание.

А вернуться нельзя. Да и не смог бы я выбрать иной путь для своей жизни. То был бы уже не я, то был другой Андрей, другой человек.

Иногда я завидую тем, кто может просто проживать свою жизнь. Но это иногда. Понимаешь, что то, что заложено в твоём характере генами, книгами, учителями, родителями не позволит дать слабину и жить как они.

Наверное, некоторые заметили новые фотографии Артемки. Растет хлопец...

А в Центре появились новые детки, которые просят помощи...

В июле и нам надо посетить второй этаж этого страшного места. Хотелось бы, чтобы в нашу карточку вклеили перевод рекомендаций профессора фон Швайница.

4 июня 2011 года.

Пришло время похвастаться. Артемка делает до 15 шагов! А еще самостоятельно залазит на родительскую кровать. И имя для Анастасии Андреевны придумал. "Нана". И заменил слово "най" на "дай". Прогресс значительный.

Записались на Узи. 24 июня посетим наш Центр. За одно сдадим NSE...

На странице 34 вот этого документа показаны мероприятия которые должны проводится с такими детьми как мы. В течении 1 года каждые 6 недель Узи, каждые 3 месяца МРТ, сцинтиграфия каждые 6 месяцев. Nse перед проведением МРТ и сцинтиграфии.

В течении 2го - 5го года каждые 3 месяца Узи, каждые 6 месяцев МРТ, сцинтиграфия каждые 6 месяцев. Nse перед проведением МРТ и сцинтиграфии.

После 5 года жизни с нашим диагнозом каждые 3 месяца Узи, каждые 6 месяцев МРТ, сцинтиграфия каждые 6 месяцев. Nse перед проведением МРТ и сцинтиграфии.

Сцинтиграфию у нас в республике не делают. МРТ можно сделать (как

помните за полгода пребывания там мы так и не попали на МРТ), но таким маленьким нужно делать это обследование под наркозом, нужна бригада анестезиологов, которая приезжает из Центра.

Грустно... Одна поездка это 6-7 тыс евро только на медицинские услуги... Не менее 72 тыс евро понадобится лишь на первые 5 лет... И всего лишь потому что оснащение наших больниц хромает... Зря я добрался до этого документа...

9 июня 2011 года.

Вот валютный кризис добрался и до медицины. В Центре заканчиваются реактивы для исследования крови на онкомаркеры.... 24 июня уточним это утверждение. Однако, чтоб гарантировано провести необходимые исследования в намеченные сроки, я постарался найти где еще можно сдать этот анализ. Позвонил в медицинскую многопрофильную диагностическую лабораторию «Синлаб-ЕМЛ». К сожалению они не делают забор крови детям младше 3 лет, но готовы принять образцы крови на исследование. Стоимость 37 тыс.руб.

В Мюнхене Артемка в клинике должен быть 22 августа. 23 августа МРТ. 24 августа ввод "контраста", 25 августа сцинтиграфия.

Анализируя назначаемые обследования и их частоту, пришел к выводу что хоть и дает профессор прогноз как "благополучный", но Артемка по-прежнему находится в группе среднего риска. Либо профессор перестраховывается.

Скоро у Артемки день рождения. Годик. Надо как то отпраздновать это событие...

Кстати. Артемка побывал в парикмахерской. Довели его до слез... Сейчас его не узнать. Короткая стрижка. Маленький мужчинка:-).

15 июня 2011 года.

Сегодня Артемке годик. Ровно год назад дождливым июньским утром он родился. За это время он многое пережил, многому научился. Когда то я думал, что сильнее, чем Анастасию Андреевну любить не возможно. Оказывается можно хоть и любовь эта совсем другая.

Проснувшись, Артемка получил свое первое средство передвижения: большую машину. Возможно, вернувшись домой, я его увижу колесящим по комнате.

Артемка все больше и больше времени проводит в вертикальном положении. Еще чуть-чуть и забудет, что можно ползать. Два его зубика делают улыбку очень обаятельной, а большие голубые глазки никого не может не заметить и не высказаться по этому поводу.

Кашу мы больше не размазываем ни по столу, ни по лицу. Как у большинства детей кастрюльки и другие вещи которые гремят у Артемки являются самыми лучшими. Вопреки советам нашего Президента приходится хранить крупу и макароны под кроватью. Так ничего нет лучше чем вытащить шуршащий пакет на середину комнаты и играть с ним.

Наблюдая за играющим Артемкой не верится что мы прошли через... Что есть страшные слова нейробластома, онкомаркер, nse, стигграфия, химиотерапия, цитопетия, центральный катетер, тромбомасса, промывка, пункция костного мозга, MIBG, переклейка... Что где совсем недалеко есть центр, палаты которого полные детишек больных онкологией... И даст Бог, Артемка станет совсем здоров и никогда не повторится то, через что мы прошли.

22 июня 2011 года.

Как и все дети в возрасте год, Артемка прошел медкомиссию. Никаких отклонений в развитии не замечено.

Во вторник Артемка попал на съемку программы суперлото. Фото будут в газете Антенна ну и вероятно промелькнет на экране. Победитель суперлото Сманцер Иван из Борисова отдал часть своего выигрыша в размере 2 млн рублей на лечение Артемки. Большое спасибо и ему, и организаторам, что выбрали Артемку.

В фотоальбоме есть новые фотографии, где Артемка до прихода в парикмахерскую и после. Так же там есть фото, на которой он весь в шоколаде в прямом смысле этой фразы. Нашел запасы Анастасии Андреевны. И... Мама поняла что, что-то не ладно по тишине в соседней комнате, но было уже поздно.

24 июня едем в центр. Хочется, чтобы НСЕ упал до ну хоть 23, но не как не вырос с 35 зафиксированных в Мюнхене.

В центре появились новые детки, родители которых просят помощи. Кристина Сухарева и Даниил Страшинский... 4 года... Мда...

24 мая 2011 года.

И так сегодня Артемка был центре. Проведено УЗИ. "Сохраняется остаточная опухоль с выраженной кальцинацией 18x11x15 в проекции правого надпочечника без динамики от 05.05.2011". Стабильность тоже хорошо, хотя как хочется увидеть цифры меньше, так как они бы подтверждали слова и уверенность профессора фон Швайница.

С анализом на NSE ситуация интересная получается. Как я ранее писал, стало известно, что центр остался без реактивов необходимых для проведения таких исследований. Поэтому все заборы крови они отправляют в лабораторию НИИ онкологии. Шаг правильный, но это увеличивает сроки исполнения. Решение я уже нашел раньше: отвезти в платную лабораторию. Но... Есть свои требования по проведению этого анализа. Платная лаборатория не берет кровь у детишек до 3 лет и в то же время просто пробирку с кровью взять не может. Предлагает предварительно подготовить кровь по месту забора. Причина: кровь свертывается и желательно привезти сыворотку. В центре нам выдали специальные пробирки, которые позволяют достаточно долго не свертываться крови. Думаю, что в таком виде примут у нас анализ в платной лаборатории. Ну а если нет... Кровь из вены, бедный Артемка... Придется уговаривать, чтобы взяли повторно. В любом случае с

учетом увеличенного значения NSE (в мае 35 против 20 в феврале) единственно верное решение это как можно быстрее провести этот анализ и если могу на это как-то повлиять, то я буду всячески это делать...

28 июня 2011 года.

Вот получили результаты исследование содержание в крови NSE. 25.35. Цифра приятная ведь в Мюнхене она была 35.

Анализ мы делали в «Синлаб-ЕМЛ». Стоимость 37 тыс с небольшим. С учетом что в центре результат могли бы получить через неопределенное время в плоть до того что через месяц это не большие деньги. В пятницу отдали во вторник готов. Для транспортировки Артемкиной крови нам дали специальную пробирку, которая предотвращала свертываемость крови.

Что ж, самое значимое исследование. в моей жизни станет не получение поликремний или нанотрубок, а изучение что такое нейробластома, как лечить и ее значение в жизни семьи...

4 июля 2011 года.

Пришел счет из клиники. Сумма примерно та же. 6043+455 евро (так называемый гонорар профессору). Возникли вопросы, что за строка такая DRG11K64B и почему она не зависит от количества дней проведенных в клинике. Завтра позвоню Наталье Кузьминой и попробую внести ясность.

Но это мелочи. Горечь и досада от полученного письма быстро улетучилась, как только начал наблюдать за Артемкой. Ходит, изучает, разбрасывает, пробует на зуб, смотрит рекламу, говорит на своем. Вчера стоял у зеркала и говорил "я".

Ждем зубки. Как было два так и осталось. Но это ему не мешает сгрызать печенько довольно таки шустро.

Дети, без вас было пусто. Может быть жизнь была красочней, интересней, но было бы пусто...

11 июля 2011 года.

Лето. Каникулы. Время поездок детей к бабушкам. Вот и Артемка с Анастасией Андреевной у бабушки. До 1 августа они там будут с мамой. Будут на свежем воздухе набираться сил, а я буду скучать....

Лето пора отпусков. И в Мюнхене Наталья Кузьмина тоже в отпуске. Поэтому придется подождать некоторое время со своими вопросами.

1 августа у Артемки посещение Центра: Узи. Уже привычное дело, как и другие анализы. Словно плановый медосмотр. Страх загоняешь поглубже, куда-то в дальние уголки памяти и живешь обычной жизнью обычной семьи...

19 июля 2011 года.

Снова пришли дни когда и рассказать нечего. Твои у бабушки, а сам ты ходишь на работу, потом в пустой дом.. И так 5 дней в неделю. Потом ты едешь к ним. Узнаешь, что твоя Анастасия Андреевна умеет ловить рыбу. "Я

вчера словила 6 штук". Наблюдаешь, как топает по улице Артемка. Радуетесь новым звукам, которые он произносит "йя", "ета". А однажды сказал "мама моя"....

Можете меня поздравить. Я стал "писателем". Чтобы еще большему количеству людей рассказать про Артемку я нашу историю поместил на сайте lib.ru в разделе самиздат.

Появилась учетная запись и в фэйсбуке, и в твитере. А еще ранее в живом журнале и вконтакте. Буду рад если ссылка на нашу историю у кого-то появится на стене или кто-то перетвитит или разместит у себя в живом журнале...

21 июля 2011 года.

У Артемки сегодня поднялась температура. Сразу же пришла волна страха. Что это? А может... А вдруг это... Многие детишки после без причинной температуры в течении нескольких дней попадали в больницу с нейробластомой но уже с....4 стадией заболевания.

В мозгу проносятся мысли "как всегда перед выходными..." "как же так???" "что делать". Внутри сжалось что то словно пружина. Пришла ясность. Нужно сделать это и вот это. "Купить электронный градусник, свечи" "следить за температурой", "может быть стоит позвонить в центр если не спадет".

Это страх... Сейчас мысли другие. Может это зубки.. Два сверху лезут.

22 июля 2011 года.

Градусник электронный вчера был куплен, свечи, чтобы сбить температуру тоже. Ночь прошла относительно спокойно: свечи помогают. Температура все же поднималась выше 38. Днем тоже температура сохранялась. Посмотрим, как пройдут выходные.

Получил ответ от Н.Кузьминой:

"Добрый день, Андрей!

DRG11K64B - номер диагностической группы Артемки. Расчет ст-ти лечения как с немецкими больничными страховками так и частными иностранными пациентами производится по такой схеме, диагностических групп более 1000€.

От всей души желаю Артемке и Вашей семье всего самого доброго.

С ув., НК"

Вероятно 4098,9 будет постоянно фигурировать в счете и однажды мне снова придется просить о помощи, так как вряд ли изменить ситуация с оснащением наших клиник оборудованием...

25 июня 2011 года.

На выходных температура спала. Все же это режущиеся зубки. Их можно наблюдать на фото. Могу похвастаться тем, что Артемка научился танцевать. Вот такие у нас успехи. Через неделю будет дома и мне будет проще

наблюдать за тем, как он растет.

До отъезда осталось чуть меньше месяца. К этому моменту имеем следующее. Визы еще в мае открыты на полгода. Билеты куплены. Пансионат забронирован, но следует еще в начале августа напомнить о себе. Осталось лишь найти на один два дня переводчика. С этим пока проблема, но думаю с божьей помощью это решится.

Обновил список деток больных нейробластомой. Мы в нем самые маленькие. Этот список разместил везде, где мог: создал группу вконтакте, на одноклассниках, сделал записи в твитере, фейсбуке, живом журнале.

Нашел документ официально подтверждающий, что наша медицина отстает от немецкой... Вот бы деньги, потраченные на один из ледовых дворцов, отправить на дооснащение одного единственного детского онкологического центра...

26 июля 2011 года.

Сегодня ровно год как полностью подтвердился диагноз у Артемки. 26 стали известны последние результаты обследования: морфологического исследования.

12.07.2010 поступили в Центр

12.07.2010 первая компьютерная томография

12.07.2010 УЗИ

14.07.2010 получены результаты исследования костного мозга

20.07.2010 первая операция-осмотр, биопсия

20.07.2010 цитологическое заключение: нейробластома

23.07.2010 первый курс химиотерапии

26.07.2010 морфологическое заключение: низкодифференцированная нейробластома

Своеобразный экскурс в историю...

А всего лишь звонок папе Маши и нахлынуло. И страх за Анастасию Андреевну, и безысходность положения с Артемкой (многое позади, но еще ведь не здоровы, еще есть страшные слова 5-летняя выживаемость).

И что делать? Забыть, вычеркнуть прошлое? Не пытаться общаться с теми, кто лишь недавно встал на путь борьбы с болезнью?

30 июля 2011 года.

Моя мелочь завтра возвращается домой. Как бы ни было, хорошо у бабушки все же некоторым хочется домой. Настя загоровшая, Артемка подросток. Научился хлопать. Нас чуть беспокоило, к примеру, то, что Артемка не машет ручкой "пока-пока" то есть не знает некоторых вещей, которыми пользуются обычные дети в его возрасте. И вот прогресс, хлопает в ладоши и танцует.

Пришлось снова обновить список тех, кому требуется помощь. Димка... Еще один ребенок. После нас в списке 13 человек. 13 человек, которые переступили через себя ради детей и попросили о помощи чтобы вернуть надежду на выздоровление их детишек.

1 августа 2011 года.

Были сегодня в центре. Имеем следующие записи после проведения УЗИ: "Сохраняется кальцинированная остаточная опухоль в проекции правого надпочечника 18*11*15 мм. Без динамики от 24.06.11".

Стабильность тоже хорошо... Посмотрим, что 22 августа нам в Мюнхене скажут. Ждет нас там МРТ и сцинтиграфия с использованием радиоактивного йода.

Все это неведомо Артемке. Вчера он был рад возвращению домой. Ведь дома он нашел давно забытые игрушки. Вбежав в комнату, он не знал, за что хвататься. Все было для него ново.

4 августа 2011 года.

До отъезда осталось чуть больше двух недель. Занялся вплотную подготовкой к отъезду. Сегодня звонил в Мюнхен М.Е. уточнить ее планы. К сожалению она не сможет помочь 22 августа с размещением в клинике. Поэтому вопрос переводчика на один день открыт.

В пансионате комната забронирована. 20 августа в 1735 самолет садится в аэропорту, а в 1930 мы звоним в домофон пансионата и нам вручают ключи. Билеты куплены уже давно. Осталось купить сладостей для наших помощников.

Сегодня весь вечер играли с Артемом. Возникло ощущение, что Анастасия Андреевна меньше проявляла интереса ко мне в таком же возрасте, хотя если честно не помню, так давно это было... Но как не странно слова "папа" я добиться от него не могу. Был он сегодня в парикмахерской. Не дался, а мастер не настаивала. Останется он ежиком - волоски у него растут вверх. То ли от природы то ли химия помогла...

Слежу за судьбами детей с такой же блякой как у нас. Диме из Солигорска Беларуськалий выделил 13 тыс евро на прохождение курса высокодозной химии. Приятно что есть предприятия которые готовы жертвовать такие суммы и которые не боятся "нецелевого использования денег" и возможных проблем из-за этого (слышал я примерно такую фразу и вы наверное догадались где).

Семья Маши из Борисова проходит через то, что мы когда то прошли - первые курсы химиотерапии. Узнают "тонкости" нашей медицины. Им предложили найти самим донора крови. Первая группа, резус фактор положительный. Нам не предлагали, но с отсутствием тромбомассы или просто из-за ошибки при ее заказе мы попали в реанимацию с внутренним кровотечением.

Узнали они, что на входных не берут анализы и процесс введения химии идет без контроля анализами. Но фактически, если забыть что это ребенок, что в капельнице фактически яд, то контроль и не нужен. В голове такое не укладывается, но это так. В большинстве случаев анализы падали после окончания блока, а прерывали введение химии лишь после ухудшения состояния до такой степени, что детки попадали в реанимацию. Конечно же

визуальный контроль видется, но...

Сейчас я об этом легко говорю, а тогда...

Не подумайте, что думаю о врачах плохо. Их работа лечить детей и они это делают, а реалии накладывают отпечаток на их действия. А родителям суждено переживать за своих деток. И действия и той и другой стороны вполне обоснованы.

....Да-а-а. Иногда я бываю сухим черствым реалистом. Лишь это спасало чтоб "не слететь с катушек"...

7 августа 2011 года.

Самая интересная игра для Артемки - это прятки. Он для этих целей на все 100 процентов использует 2 комнаты. Берет за руку и ведет тебя в другую комнату, потом отправляет назад, а сам в это время может присесть и спрятаться за своей коляской. Он не только сам прячется, но и ищет, если от него спрятались.

Книжки Артемка читает по-своему. Настя относилась более бережно к ним. У Артемки страницы все перегнуты пополам.

Вчера удалось его постричь. Был он ежик с длинными волосами, стал маленьким солдатиком. Все же последняя прическа ему больше идет. Можете сами посмотреть.

Зубки потихоньку лезут. 2 нижних резца уже давно есть. 2 верхних "клыка" становятся все больше и больше.

Сравнивая Артемку с Настей. Ну не припомню, чтобы она уделяла мне в таком возрасте столько внимания. Приятно это. Хотя может просто забылось, истерлось из памяти....

А наша основная болячка, с которой если честно мы уже свыклись, живет своей никому не известной жизнью. На днях будут результаты общих анализов и NSE.

8 августа 2011 года.

Узнали результаты анализов. Есть как положительные моменты, так и отрицательные.

NSE-важный для нас анализ, маркер активности опухоли

07.03.2011 - 20,3

25.05.2011 - 34,7

28.07.2011 - 25,35

01.08.2011 - 22,31

Норма - 18. Ну это у здорового ребенка 18, а для нас все что ниже 25 хорошо, это мое мнение.

Биохимия крови... Тут есть тревожные звоночки. Выслали нам справку из центра, чтобы мы появились у участкового врача. Справка пока не пришла. Еще гемоглобин у нас падает. Прошлый раз 114, сейчас 112.

Поживем - увидим, что будет и что это значит.

9 августа 2011 года.

Пришел долгожданный момент, когда хочется поделиться со всеми успехами Артемки. Артемка показывает, какой он большой!

11 августа 2011 года.

В след за известием о плохих анализах крови пришла еще одна проблема. У Артема из левого соска выделяется кровь при нажатии. Замечено было позавчера. Вчера были в поликлинике по месту жительства. Хирурга нет - отпуск. Принял травматолог. "Гемотома или гемангеома", сказал он. Но написал направление в детский хирургический центр. В регистратуре этого центра сегодня нам сказали все в отпуске. После того как настояли дала талон к специалисту. Тот принял, но думать не захотел: "возможно это у вас связано с вашей основной болезнью". В центр в Боровляны вчера звонили. Записаны на УЗИ аж на 18 августа. Вот такие дела.

После громких заявлений о том что "возможно это у вас связано с вашей основной болезнью" стало беспокойно. Но находишь причины назвать это заявление необоснованным. Врач видит, что к нему обратился онкологический больной и ему "лениво" думать, он же знает что 18 августа больной получит квалифицированную помощь по профилю своего заболевания. Это не укор в сторону принимавшего врача (им всем спасибо), это проявление СИСТЕМы. С ней можно лишь бороться каждому и начинать надо с себя становясь профессионалом своего дела неважно, какую ты работу выполняешь: подметаешь двор, оказываешь услуги, работаешь на сборке на заводе.

Уже 24 августа после прохождения mibg будут сняты все страхи осмотрительно метастаз. 18 августа будет понятно, после УЗИ, есть ли там новообразование или нет. Но сегодня лишь 11 августа...

Когда я дописывал эти строки, позвонила Марина. Выйдя из кабинета она осталась рядом с ним для того чтобы сделать несколько звонков. Это сыграло решающую роль в том что произошло дальше. Врач, который принимал, после того как сделал такое громкое заявление все же не забыл о пациенте Акулич Артем. Знание, опыт и просто человеческие качества заставили не бросать родителей: отвели Артемку на УЗИ. Новообразований не обнаружено. Кроме прочего "узист" предположил, что это связано с гормонами, ведь опухоль у нас из надпочечника, который несет функцию производства определенных гормонов.

А сейчас о звонках которые делала Марина. Она связалась с Центром и передала фразу "возможно, это у вас связано с вашей основной болезнью". Это позволило переписать запись на УЗИ на понедельник (на момент разговора еще не было известно, что нас отведут). Будем ждать понедельник. Когда уйдет опухоль, нарушение гормонального фона будет мелочь по сравнению с основной победой.

15 августа 2011 года.

Результаты сегодняшнего Узи: "Единичная киста 3.5*1.5 мм в субареолярной области левой грудной железы". Сейчас нужно взять

материал чтобы удостоверится что киста без злокачественных клеток... Борьба продолжается.

...Фраза "Я, это я", которую буквально сегодня начал произносить Артемка, гонит все плохие мысли. Человечек с характером, если что не получается, то громко требует, чтобы помогли. Если делает что-либо запрещенное, то обязательно тогда когда не видят. Показательный случай с детским домиком для кукол. Так как там есть мелкие детали, то ему запрещено его открывать, а для пущей верности домик поставлен дверкой к стенке. Но Артемка сильный как муравей. Он его развернул, когда никто не видел и занялся куклами, которые были внутри. Когда мама обнаружила это, он быстренько начал забрасывать в домик все то, что до этого достал и делать вид, что не при делах.

16 августа 2011 года.

Вопрос с переводчиком у нас по-прежнему открыт... Дата 22 августа. Время 9 или 10 часов. Продолжительность 2-3 часов. Помочь при регистрации в клинике в г.Мюнхене и по присутствовать при взятии анализов. Со вторника 23 августа М.Е. будет уже с нами.

Пришло письмо от Натальи Кузьминой

"Здравствуйте Андрей,

калькуляции обследования от доктора - специалиста по ДРГ пока не получила, но ст-ть ДРГ зависит от срока пребывания в стационаре. Т.е. при обследовании мрт под наркозом срок будет скорее всего 1 день, ст-ть в пределах 1000€.

С уважением, Наталья"

Будем надеяться, что я смогу при посещении клиники прояснить вопрос по поводу DRG11K64B, а может это приведет и к перерасчету выставленных ранее счетов.

20 август 2011 года.

Вот мы и в аэропорту. Вопрос с переводчиком решился... Утром один человек с нами будет, а вечером другой. В аэропорту у нас произошел казус. Артема среди пассажиров не оказалось. Покупали билет в представительстве авиакомпании Lot в Минске. При выкупе билета оказалось, что имя Артема написано неверно. Я возмутился. Менеджер что-то изменила и как итог - проблемы в аэропорту. А ведь я предупреждал ее...

Артемка спит. Вылет в 13:40. В 13:55 посадка в Варшаве, а в 17:35 посадка в Мюнхене. Как-то все буднично и вместе с тем тревожно.

21 августа 2011 года.

Сегодня для Артемки был по-своему насыщенный день. Детская площадка и ванна с полупрозрачной дверкой.

На площадке ему сразу приглянулся чужой мячик и качели. Было чуть тяжеловато топтать босиком по мелкому речному песку (у нас сами знаете, он далеко не речной), однако Артемка поднимал мячик, бросал и топал за ним.

Качели (доска-сиденье прорезиненая) ему понравились тем, что их можно раскачивать.

После детской площадкой, конечно же, нужна ванна. Дома ванна другая, нет такой дверки, которой можно закрыться от родителей, да так, чтоб еще и видеть их.

Завтра в 9:30 идем в клинику. Регистрация, анализы, подготовка к мрт.

С переводчиком вопрос у нас решился, осталось сегодня собрать необходимые для больницы вещи.

22 августа 2011 года.

День принес сюрприз. Бронировали койко-место в одном отделении, а попали в другое отделение, в нашу первую палату, в которой мы были в феврале. Везение? Божье проведение? Знак?

Регистрация. Анализы. Опросники. Документы. Досталось Артемке... Не с первого раза был поставлен катетер... После такого стресса он уснул, как только его оставили в покое.

Проснувшись, он покушал немецкого супа. Однако одной тарелки ему было недостаточно и в срочном порядке была найдена баночка отечественного детского питания.

Завтра у нас запланировано МРТ.

23 августа 2011 года.

Еще один день закончился. Обычный день обычного онкобольного. Долгое ожидание вызова на мрт. Капельница после наркоза. Все как у всех.

Больше половины жителей бывшего союза содержат в своей микрофлоре какую то безвредную бактерию которой нет у европейцев. И не важно из Беларуси ты или из Сибири. Она есть и все тут. И Артем не исключение. Из-за нее мы здесь "страдаем". Могли бы как маленькие попасть на мрт утром, но пришли результаты анализов и нас сместили в самый конец записи. И наш герой стойко переносил эти муки - кушать нельзя. Наш фотоотчет (на прогулке ожидая вызов на мрт, после наркоза).

Завтра подготовка к MIBG: ввод радиоактивного йода. Ну и узнаем результаты мрт. Волнений ноль (или может я просто храбрюсь??).

Нашел себе занятие "по душе": общение-поддержка горемык-родителей, которые еще на начале нашего пути. Я уже писал, что первый опыт был болезненный, очень даже. Неделю был сам не свой. Сейчас полегче. Надеюсь, это даст свои плоды... В каком виде я не знаю, вместо их крест не понесешь, родительскую боль не забереешь и не разделишь, но может кому-то наш случай станет примером. Все может вдруг резко изменить! Я так оцениваю то что с нами произошло. Все еще стоят слова хирурга "больше никто в этих стенах не будет пытаться его оперировать", "к химиотерапии резистивна". Но произошло чудо, мы почти стали "нормальными".

Хотя конечно я лукавлю. Диагноз вряд ли с нас снимут. И не так все хорошо у нас. То киста, то анализы прыгают, почка деформирована, и "сеансы наркоза" не проходят просто так для здоровья, а возможные

отдаленные последствия химиотерапии, о них я вообще молчу, как и о вероятности возврата активности опухоли... Но мы дома, мы получили надежду вернуться к нормальной жизни и стараемся ею жить. Чем не пример?

24 августа 2011 года.

Ввод радиоактивного йода, ожидание анестезиолога, ожидание обхода, капельница, которую еще вчера поставили. Так прошел сегодняшний день.

Анестезиолог нужен был, чтобы уточнить, как же завтра будет проходить MIBG. Представьте ребенка в год и два месяца лежащего неподвижно минут 40. Я представил: ребенок оказался спящим, вы, наверное, так же это представили. И вот нам предлагают прийти в назначенное время и быть недвижимыми без вспомогательных средств (в 8 месяцев мы смогли удержать и то врач расстраивался, что будет картина размыта). Мы понимаем, что наркоз не выход, но и держать плачущего Артемку тоже не решение. Это тоже самое что как делать фото и двигаться, результат будет размыт. Смысл обследования теряется. Будем надеяться, что нам дадут либо успокоительное либо снотворное.

Обходы здесь длятся не больше минуты, а то и меньше. Но этого было достаточно, чтобы профессор успел сказать: "Она уменьшилась. Почти не видно". "Значит мы приняли правильное решение не оперирован". Без комментариев. Ждем пятницу чтобы получить полное описание нашего обследования включая mibg.

25 августа 2011 года.

Нас выписали. MIBG сделали введя снотворное. Мы даже не присутствовали. После снотворного Артемке пришлось некоторое время полежать. Завтра встреча с профессором. Забрали результаты анализов. Кое что нам не понравилось. И это кое что снова NSE. 42.1. Будем ждать анализ на катехоламины. Ну и конечно же результаты mibg.

Немного статистики.

Размеры нашей опухоли

14x9 мм февраль

13x7 мм май

12x4 мм сейчас

NSE

Февраль - 20.3(Мюнхен)

Май - 34,7(Мюнхен)

Июль - 25,35(Минск)

01.08.2011 - 22,31(Боровляны)

22.08.2011 - 42,1(Мюнхен)

Как видим вчерашние слова профессора не означали, что совсем маленькой стала. Правда год назад она достигала 66 мм в самом большом измерении. И даже после 4 курсов химии эти 66 мм незначительно уменьшились. Так что грех жаловаться. А вот что с NSE - не понятно... 34.7

профессор объяснил словами "такое у детей бывает,ждемся результата на катехоламины".

Будемждать завтра.

26 августа 2011 года.

Каждая поездка приносит все больше и больше надежд на выздоровление. Результат MIBG хороший. В случае, если на мрт будет сохраняться динамика на уменьшение, то можно будет отказаться от последующих MIBG. Разовое увеличение Nse нестрашно. Лишь увеличение от обследования к обследованию должно беспокоить. Так как анализ на катехоламины нормальный то и у нас самих состояние беспокойства ушло. Это основное, что я узнал во время сегодняшней беседы, так как был перевод не слово в слово.

Следующее посещение в ноябре месяце.

Как то все не верится, что еще чуть-чуть и все закончится хорошо. Оптимизм профессора хоть и передается нам, но все равно страшно. Я растерян и рад одновременно.

29 августа 2011 года.

Перелет Артемка перенес достаточно легко. Не было ни одной минуты капризов. Только мы (родители) устали. В 3 часа ночи подъем, пересадка в Варшаве, 3-х часовое ожидание...

Приехав домой Артемка, понятное дело занялся уже забытыми игрушками. Был очень рад своей кроватке, ну и конечно же программе "Погода". Эту же программу любила и Анастасия Андреевна, когда была маленькая. Наверное, ее любят все маленькие детки.

Следующее наше посещение клиники в Мюнхене 21 ноября, а Центра в Боровлянах - 6 октября.

3 сентября 2011 года.

Что-то приболел Артемка. Вчера к вечеру поднялась температура до 39. Возможно, виновата сестрица, которая приехала от бабушки с больным горлом и температурой, а может и зубик какой температуру вызывает. В любом случае осмотр врача не помешает, пусть мы уже и опытные родители.

Если честно, то любое поднятие температуры вызывает панический страх, и неважно у кого она: у дочки или сына. "А вдруг это..."

Надо видеть, сколько у этого малыша энергии. И как легко она превращается в разбросанные игрушки по всей квартире.

Сегодня был свидетелем, как Артемка попробовал повторить фразу "кто там". Смешно так.

Растет он настоящим мужчиной в ссадинах и синяках. И никто не припомнит, чтоб он плакал.

Хотя, конечно, как и все, когда устанет, становится капризным. Вот как сейчас. Давно пора спать, а из-за ожидания прихода врача не был вовремя направлен в кровать и как итог капризы и слезы.

8 сентября 2011 года.

Температура больше не поднималась. Возможно это зубки. И есть тому подтверждение. Ходили к зубному, так как на десне была замечена гематома. (не считайте нас слишком беспокоящими родителями, не будь основного диагноза возможно бы и проигнорировали). Сказали давать жевать что-нибудь, ну и если не поможет приходить сделают надрез.

Этот маленький бандит интенсивно начал осваивать настины игрушки. Фото, как он это делает, вы уже видели.

Жизнь снова входит в нормальное русло. Правда стал я иначе смотреть на жизнь, ценить больше ее и то время, которое провожу с детьми.

21 сентября 2011 года.

Прошло почти 2 недели, как я писал об Артемке. За это время не так уж много и произошло. 15 сентября ему исполнилось год и 3 месяца. Скоро будет улыбаться во все 6 зубика. Гематома на десне пока не прошла. Сегодня получили результат анализов на гормоны сданные в Центре. Все показатели в норме. Остается гадать, от чего появилась киста в "субареолярной области левой грудной железы" и надеяться, что она уже прошла. 6 октября нам в Центр на контроль. Тогда же должны и сделать Узи кисты. В августе мы не смогли взять рекомендации профессора: не были готовы. Ждем когда же пришлют нам их. На днях буду звонить, чтобы ускорить этот процесс, так как 6 октября желательно быть у нашего онколога с переводом.

Намечается также поход и к участковому педиатру - плановые осмотры никто не отменял.

Артемка пополнил свой словарный запас. На восклицание "нельзя!" отвечает "зя", на "а-та-та" - "та-та". Когда хочется кушать говорит "дай-дай ня-ня" или "ням-ням".

Реже стал говорить слово "мама" и совсем редко услышишь "папа". Любит укромные места. Это под кроватью у родителей либо под своей кроваткой, где обычно лежит пачка подгузников, на которой нарисован малыш.

Вот такие дела.

28 сентября 2010 года.

Пришли долгожданные рекомендации из Германии. Можно спокойно ехать в Центр. Прошли плановые осмотры в поликлинике по месту жительства. Все в пределах нормы.

Маша Вергейчик уехала в Германию лечится, через пару месяцев уедет на операцию Матвей Ахрамович. Плохая реклама Центру, но родители вправе выбирать, где лечить. Тем более у обоих этих ребятишек 4 стадия... И возраст их играет против них....

...Сегодня умерла мама моего крестника, моего родного племянника. 3,5 года Руслану. А его мама и до 30 не дожила.

И почему в этом мире, если присмотреться, так много страданий, в

которых так или иначе вовлечены маленькие дети???

8 октября 2011 года.

Сегодня были в Центре. Получены следующие результаты:

"Узи брюшной полости: без значимой динамики от предыдущего осмотра. Сохраняется кальцинированная остаточная опухоль в проекции правого надпочечника 18*11*15 мм (без признаков кровотока в р. ЦРК)"

"Узи грудных желез: без динамики от предыдущего осмотра. Сохраняется мелкая киста 3.5*1.5 мм в проекции левого соска, с четкими контурами и экзогенным содержимым."

Приезжаешь из Мюнхена - эйфория, все хорошо, идем на поправку. Из Центра выезжаешь - на душе тревога. Неоднозначно все это. Лишь время позволит оценить происходящее...

12 октября 2011 года.

Узнали результаты анализов которые сдавались 6 октября при посещении Центра. 130 гемоглобин, НСЕ 25, биохимия нормальная. По своему анализы радуют.

...Зубки растут: появилась еще одна гематома на десне.

...У соседей по этажу живет кошка и иногда она прогуливается по коридору. На днях, выходя на прогулку, Артемка увидел ее, оживился сказал "кис" а потом "это мяу". Конечно у него не допросишься, чтоб он повторил снова эти слова. Жаль эту картину мне не довелось увидеть. Но радости было у меня...

...На страничке "Им нужна ваша помощь" появилось две новые фамилии... Новые дети, которые заболели нейробластомой...

18 октября 2011 года.

Я слышал мнение, что онкобольным советуют не общаться с теми, с кем лечился и был долгое время в одной и той же палате. Ведь правильное эмоциональное настроение иногда есть залог выздоровления. Общаясь с себе подобными ты рано или поздно начнешь загибать пальцы считая тех кто уже ушел из этого мира. Но это для взрослых... Для родителей онкодеток вероятно это не так.

Общаясь друг с другом, делясь опытом, можно более эффективно лечить детей. И я тоже стараюсь, как могу, внести свою ленту. Вернулся к идеи собрать истории деток больных нейробластомой. Кое-чего уже сделал и собрал все в одну тему на форуме. Благодаря их историям, получилось определить в каких клиниках они проходили лечение. Ссылки на эти клиники я разместил в теме "Клиники имеющие опыт по лечению нейробластом".

...Девочке, с которой Артемка был долгое время в одной палате врачи дали 2 недели сроку и она уйдет. Еще одна девочка старше нас всего на месяц вернулась в Центр долечиваться: остатки опухоли, которые остались после операции и начали увеличиваться в размерах. В Мюнхене мальчику не

помогла трансплантация и ждет его альтернативные экспериментальные методы лечения при условии оплаты сумасшедших денег (300 тыс). Вот перед ними чувствуешь некую неловкость: мы же дома в отличие от них... Глупо, правда? Радоваться надо, а тут такие мысли...

Конечно не общаясь с ними можно наслаждаться жизнью, забыть все и ждать того момента когда с нас снимут страшный диагноз, когда опухоль уйдет. Но выход ли это? Может правы древние - Memento mori?

25 октября 2011 года.

Сегодня новость совсем короткая. У Артемки вылез коренной зубик!

2 ноября 2011 года.

Ноябрь. Скоро и 22 число. Очередная поездка. Мрт. Встреча с профессором. Опять мысли: "только бы они не ошиблись в своих предположениях". Ведь по статистике из 55 наблюдаемых 25 вернулось к лечению... Но это лишь наши страхи и их стараешься загнать куда нибудь глубоко. В центре о нас ходят легенды, мы стали примером для других - "и к химии была опухоль резистивна и неоперабельна, но произошло чудо и опухоль сама без химии начала уменьшаться". В свое время я как раз искал такие истории, чтобы подкрепить свою веру в лучшее.

Умер Родион Фунт. Вечная память ему. Лично я не знал ни его, ни его семья, но его история, история этой семьи меня ужаснула. 4 детей больны нейробластомой... Надеюсь, наши врачи благодаря этому злополучному феномену узнали что-то новое, которое хоть как то приблизило к решению проблемы "почему появляется нейробластома, откуда она берется"

А Артемка как? Спросите вы. Артемка растет. Уже почти 9 зубиков. За день может всю комнату услать слоеной игрушек, книжек. Ходит песни на своем поет. Любит красоваться у зеркала. То с игрушкой подойдет, то в зубы ложку возьмет и к зеркалу. Есть и моменты, которые огорчают. Ну никак не хочет учиться тому, что умеют другие детки и слово "папа" забыл. Месяцы в больнице не прошли бесследно... Ну, ничего - догоним!

6 ноября 2011 года (ночь).

Сегодня Артемка нас перепугал - температура к ночи поднялась до 39.5... Пришлось даже скорую вызывать. Ох и перепугались... Впервые такая высокая температура. Скорая только что уехала, дала типовые советы, но на душе стало спокойней. Дождемся утра, а там можно будет делать выводы. Пока это зубки и красное горло.

Мне пришлось в срочном порядке возвращаться из Барановичей (сорок дней сегодня как умерла мама моего племянника...), но вдвоем легче переносить такие беды как болезнь ребенка. Я бы там далеко не находил бы места, а Марина не знала бы, что делать с двумя детьми...

6 ноября 2011 года (вечер.)

Продолжаем сражаться с температурой...

7 ноября 2011 года.

Наконец-то температура пошла на спад. 37.5 было перед сном. Этой ночью еще доходила до 39.5. Но, ни соплей, ни кашля Артемки нет. Днем слегка капризничал.

Сегодня были приятно удивлены слаженной работе нашей медицины. Ночью с субботы на воскресенье скорую вызывали, а уже в первый рабочий день (в воскресенье выходной) пришел дежурный врач провести нас. Никаких особых советов не дал. Отметил, что хорошо, что увеличиваются промежутки между подъемами температуры, что зуб лезет, что желательно завтра вызвать участкового врача.

И как в противовес в этот же день прочитал историю о халатности российских врачей. Про Ваню Орлова...

8 ноября 2011 года.

Эта ночь прошла без жаропонижающих. Зуб прорезался и температура перестала мучить Артемку. Днем он капризничал меньше. Слава Богу, что все осталось позади.

Сейчас можно "начинать" беспокоиться о его развитии. Ну почему Артемка не показывает какой он большой (пытаемся же учить), не машет "пока-пока", не подает ту игрушку какую просишь и так далее?.. Не умеет то что умеют другие в его возрасте. Не будь 6 курсов химиотерапии, 2 из которых для деток до полугода не рекомендуются, можно было сказать "все дети разные". И все равно, отцовское самолюбие было бы ущемлено. Будем потихоньку стучаться в двери различных специалистов, чтобы не упустить момента, либо, чтобы просто успокоится.

10 ноября 2011 года.

Температура позади. Пришел насморк. Но это уже ерунда, по сравнению с температурой в 39.5. Не радует лишь то, что много подгузников "портит" за день. Даст бог и желудок с кишечником заработают так как надо.

Сегодня решил, что список клиник, в которых лечились детишки из постсоветского пространства должен быть вывешен не только здесь на сайте, а и в группах вконтакте и на одноклассниках. Помню сколько я времени потратил в поисках адресов клиник, где можно лечить нейробластому. Нашел тогда, год назад, лишь 3 и отправил туда письма, но те часы поиска казались вечностью. В сети полно посредников и сложно в бесчисленном количестве ссылок без знания иностранного языка выйти напрямую на клинику. Поэтому, чтобы родители не проходили такой же путь, а сразу смогли заняться рассылкой запросов, этот список должен быть везде.

Так получилось, что я сразу остановился на профессоре фон Швайнице. Как оказалось, моя интуиция меня не подвела - его фамилия была и на первых страницах протокола nb2004. Но это мой был выбор, правильный или нет - время рассудит. Это я скорее говорю не просто обычному читателю, а родителю, который находится перед выбором, где продолжить лечение, если

отечественная медицина уже исчерпала свои возможности.

Когда я сделал свой выбор, то попробовал сделать все возможное, чтобы операцию проводил именно профессор (статус приват-пациента, гонорар за операцию). Слава богу, после комплексного обследования было решено, что операцию не следует проводить. Причем это решение принимал не единолично один врач, а консилиум врачей всей клиники.

Как же поступить другим родителям? Смотря на фото палаты клиники в Тюбингене, у меня возникает ощущение, что клиника достаточное внимание уделяет бытовым условиям. У нас в Мюнхене палата была "попроще". Можно ли сказать, что лечение пройдет в более комфортной палате лучше? Нет. Как же выбирать место будущего пристанища ребенка? Наверное, искать имена фамилии врачей, которые используя преимущества заграничной медицины (хорошее финансирование), личный опыт и опыт коллег, довели лечение до логического завершения - "вы можете продолжать жить обычной жизнью, но следует постоянно наблюдаться у онкологов". Нельзя утверждать, что таких врачей нет у нас в Беларуси. У нас просто нет денег и есть ужасное слово импортзамещение - родители сами достают антибиотики и другие лекарства, которые более эффективны, чем те, что есть в клинике. И слава богу, хоть есть такой центр, где освоен протокол nb2004, к примеру, на Украине лечат по более старому протоколу nb97. Отсутствие денег ведет к еще одной проблеме - возможность повышать квалификацию за пределами страны сведена до минимума...

Когда клиника выбрана, можно готовить к отправке медицинских документов. Чем больший пакет этих документов будет, тем проще там врачу, не видя пациента, оценить состояние болезни. Понятное дело, они должны быть переведены на родной язык врачей, либо на универсальный - на английский. Из своего опыта добавлю, что я старался будучи здесь, в Минске сделать все возможное чтобы профессор проявил интерес к Артемке, нужно было по возможности выделить Артемку среди других пациентов. Поэтому к пакету документов приложил письмо для профессора, в котором привел фамилии его пациентов оставшихся довольными проведенными операциями. Я связался с этими семьями, расспросил их об операции и в письме указал, что они рекомендовали именно его.

Это был мой путь. Еще раз повторяюсь, правильный он или нет я не знаю. Поможет ли моя писанина кому-то - я не знаю, но очень хочу помочь другим семьям, которые находятся в растерянности осознавая, что не знают с какой стороны подступиться к решению организационных вопросов лечения своих детей.

12 ноября 2010 года.

В этот день, год назад, у Артемки была операция, которая длилась 4.5 часа. Операция по удалению опухоли, которая закончилась ничем. Хирурги не смогли удалить нечто размером примерно 6 см x 5 см x 4 см обволакивающее жизненно важные сосуды. 12 ноября 2010 года мы услышали страшный вердикт "к химиотерапии резистивна, неоперабельна".

Потом были страшные выходные. В голове лишь вопросы которые начинаются на "ну почему...". И гул, пустота. А потом осознание, что просто так я не сдамся. Что я не смогу видеть жену такой несчастной, как в те дни. Мобилизация всех сил. Если здесь медицина себя исчерпала, значит нужно пробовать найти место, где такие операции проходят успешно. Так началась борьба за здоровье Артемки...

15 ноября 2011 года.

Сегодня Артемке год и 5 месяцев. Растем. И сражаемся со своими недугами. После высокой температуры остались побочные эффекты – плохой стул. Лечимся, как доктор прописал: пьем Нифуроксазид.

Сегодня были в нашей первой больнице, в 3 детской больнице на приеме у невролога Шацкой. Оказывается она запомнила мальчика, которого год назад заотделения правильно диагностировала заболевание и смогла настоять на переводе в Боровляны. Ездили мы к неврологу по двум причинам. Первая это обычный осмотр и вторая, более грустная, нас беспокоило развитие Артемки, то, что он не умет те умелки, которые умеют в его возрасте. Всякому ребенку можно написать диагноз, ведь развитие у каждого индивидуально... Если бы не блоки химиотерапии, которые влияют как на печень, так и на сердце и развитие мозга, а тем более нейробластома развивается из нервных тканей, то махнули бы на это рукой... Вот съездили... Ранняя детская нервность и задержка развития речи. Борьба продолжается...

...Появилась новая фамилия. Семья Федоровых (девочка чуть старше Артемки) . После достаточно успешно проведенной операции остатки опухоли продолжили свой рост... Семья Павловских (мальчик на полгода старше нас) собирает деньги на поездку в Москву, после проведенной в нашем Центре операции (да у нас делают операции по удалению нейробластомы, лишь хорошего сосудистого хирурга, его приглашают иногда из других клиник). Как я понимаю пройти MIBG-обследование. Матвею Ахрамовичу сегодня делают операцию в Тюбингене... Такие новости о других детках по мере появления я размещаю в группах на сайтах Вконтакте и Одноклассники . Иногда они могут быть хорошие, иногда плохие...

19 ноября 2011 года.

Сегодня в 14:40 Артемка вместе с мамой вылетел в Мюнхен. Минск-Варшава-Мюнхен. Наше 4 посещение клиники... Переживаю... Справится ли Марина одна с чемоданом и коляской... Как перенесет перелет Артемка, ведь старше уже стал, может показать свой характер...

В Мюнхене все уже готово к их прилету: и в пансионате номер забронирован, и в клинике день назначен.

До вылета мы посетили ортопеда. Новой записи с каким либо диагнозом, слава богу, не появилось. Все у нас хорошо. И проблемы со стулом тоже уходят в прошлое, более менее нормализовалось. Были страхи, как вести такого ребенка, а вдруг перенесут обследование, а вдруг нельзя наркоз, если

ребенок не совсем здоров. Но, посоветовавшись с врачами, приняли решение ничего не переносить и лететь.

Вобщем будем ждать хороших новостей из Мюнхена!

19 ноября 2011 года (вечер).

Вот и первые новости:

"Долетели нормально, вел себя Артем хорошо, до Варшавы игрался с одной Настинкой игрушкой, которую та дала в дорогу братику. Посмотрел, именно посмотрел, а не вырвал страниц, как в предыдущие поездки, один раз журнал (рекламный журнал лежащий в кармашках сидений самолета). Еще съел половину хлебцов. Любит он ржанные, наши белорусские, из серии здоровое питание.

В Варшаве он съел овощи и выпил смесь.

До Мюнхена в самолете играл с зайчиком, Настинкой игрушкой, доел хлебцы и съел вафлю, что дали в самолете. Запил их водой из пластикового стаканчика.

Почти не хныкал.

В Мюнхене садились довольно долго, туман был..."

22 ноября 2011 года.

В целях хоть какой то экономии было решено использовать "хирургию одного дня", то есть пройти необходимо обследование не ложась в больницу. Сегодня делали Мрт. Опять мы из-за бактерии были последними. Сдали анализы. А потом пол дня сидели с переводчиком в ожидании когда же позовут. Мелочь конечно, но Артемка все это время голодал.

Не стоит, наверное, здесь писать о мелочах и быте чужестранной медицины. Сведем к одной фразе: человеческий фактор есть и у них.

В 22 часов по «ихнему» или в 24 по нашему их отпустили домой - нельзя же сразу как проснулся после наркоза отправлять домой.

24 ноября 2011 года.

Сегодня была встреча с профессором... Следующее посещение 5 мая 2012 года... По мнению профессора, опухоль уже не видна... По приезду в Минск следует пройти ЭКГ и сдать анализы на гормоны щитовидной железы... А если и в мае будет хорошо, то следует навещать Мюнхен раз в год...

Я ошеломлен... Мы все ближе и ближе к тому моменту, когда можно перестать бояться за будущее Артемки!..

Возвращаюсь и возвращаюсь в прошлое на год назад. Ровно год назад я открыл благотворительные счета... Благодаря вам друзья мы остановили не всегда оправданную химиотерапию. Благодаря вам можно смотреть с надеждой в будущее. Не будь вас - могло быть худшее. Организм Артемки ослаб бы и опухоль победила бы нас. Спасибо вам!

Спасибо и нашему лечащему врачу Д.В. Возможно благодаря его агрессивному лечению опухоль и начала трансформироваться и вполне возможно, что и он смог бы взять на себя ответственность и перевести нас в

группу наблюдения.

Оглядываюсь назад и пытаюсь оценить произошедшее за эти полтора года. Если это было испытание то за что... Если я с честью прошел его, то, что такого сделал, чего не сделал другой отец, чей ребенок еще там, в Центре...

А может чудо произошло благодаря вашим молитвам, слезам, пожеланиям здоровья и всего самого лучшего?

Акулич Андрей, папа Артемки
24 ноября 2011года