

РУССКИЙ ИНВАЛИД

МАЙ
2012

Основана в 1813 г.



Возобновлена в 1992 г.

МОСКВА
5 (239)

Всероссийская газета

ЧИТАЙТЕ В НОМЕРЕ

ЭТО ПРАЗДНИК СО СЛЕЗАМИ НА ГЛАЗАХ



**ПОБЕДИТЕЛИ
УХОДЯТ...
С КЕМ
ОСТАНЕМСЯ?**

● 6-7 страницы

ГОСУДАРСТВЕННАЯ ДУМА РФ РАТИФИЦИРОВАЛА КОНВЕНЦИЮ ООН О ПРАВАХ ИНВАЛИДОВ

5 мая отмечается как Международный день борьбы за права инвалидов. Этот день призван обратить внимание общества и государства на проблемы, связанные с защитой прав людей с инвалидностью.

А незадолго до того, 25 апреля, на заседании Государственной думы РФ была ратифицирована Конвенция ООН о правах инвалидов. К этой Конвенции уже присоединились 110 стран.

По данным Минздрава РФ, в России насчитывается более 13 миллионов людей с инвалид-

ностью — это около 9 процентов населения РФ. Из них более 500 тысяч — дети-инвалиды.

Отрадно, что на этот раз законодатели необычайно быстро перешли от практически единогласного голосования в поддержку Конвенции к делу. Уже 3 мая фракция КПРФ провела за круглым столом в Госдуме обсуждение темы: «Конвенция ООН о правах инвалидов и российское законодательство: что делать?».

● 2-я страница



ВПЕРЕД, ПОД ФЛАГОМ КОНВЕНЦИИ ООН!

(Продолжение. Начало на 1-й стр.)

Открыл обсуждение **первый заместитель председателя Госдумы, член фракции КПрФ Иван Мельников**. По его мнению, за круглым столом следует обсудить концепцию совершенствования российского законодательства с целью реализации положений Конвенции ООН. А проблем, которые требуют законодательного регулирования, очень много. Иван Иванович Мельников назвал некоторых из них.

Право на труд. В соответствии с 27-й статьей Конвенции о правах инвалидов инвалиды имеют равные права на труд и возможность зарабатывать себе на жизнь. В советское время, напомнил председательствующий, о проблемах инвалидов говорили явно недостаточно, и это было ненормально, но помогали им много. Только на предприятиях Всероссийского общества слепых работало 52 тысячи человек. Они имели возможность общаться, приобщались к спорту, искусству... Сейчас на аналогичных предприятиях работает всего 11 тысяч человек. Похожая ситуация и на предприятиях Всероссийского общества глухих.

Медицинское обслуживание. В соответствии со статьей 25-й Конвенции инвалиды должны получать те услуги в здравоохранении, которые необходимы им по причине инвалидности. У нас же одна только ситуация с лекарствами для них — критическая. «Я уж не говорю о таких, казалось бы, незначительных, но для многих очень важных проблемах, — как, скажем, нанесение на лекарственные средства названий препаратов по брайлю, без чего незрячие люди просто не могут самостоятельно ими пользоваться».

Образование. Статья 24-я Конвенции обязывает государство обеспечить равный доступ к образованию. Между тем, у нас большинство родителей, которые хотели бы обучать своих детей-инвалидов в обычных школах, по-прежнему лишены такой возможности и наталкиваются на отказ. Немало проблем и с профессиональным образованием лиц с ограниченными возможностями, в том числе и с высшим образованием. Так что поле для законодательной работы с целью реализации соответствующих положений Конвенции просто огромное.

— Поэтому мы считаем, — подчеркнул первый вице-спикер, — что для реализации этой программы целесообразно сохранить Совет по делам инвалидов при Президенте Российской Федерации. И в связи с тем, что предстоит огромная законодательная работа, целесообразно создать такой Совет и при Председателе Государственной думы.

Иван Мельников представил слово для доклада **председателю Общественного движения «Образование для всех», депутату Госдумы (фракция КПрФ) Олегу Смолину**.

Социальный подход

— Хочу начать с цитаты, — сказал Олег Николаевич. — «У 650 миллионов инвалидов, живущих на нашей планете, была мечта, мечта стать равными членами общества, мечта иметь равные с другими права. Эта мечта сбылась». Это слова из приветствия Международного союза организаций инвалидов по поводу принятия Генеральной Ассамблеи ООН Конвенции о правах инвалидов.

Слова замечательные. Но я думаю, что Международный союз организаций инвалидов немного поторопился. Мечта, конечно, не сбылась. Но, быть может, немножечко приблизилась к своей реализации. Я бы сказал так: свет в конце тоннеля стал немножко ближе и немножко ярче.

Да, Государственная дума практически единогласно ратифицировала Конвенцию



В организации круглого стола помимо фракции КПрФ участвовали: общественное движение «Образование для всех», Российский союз инвалидов, Агентство социальных медиа, филиал Фонда Розы Люксембург в Российской Федерации.

ООН о правах инвалидов, и это хорошо. Вместе с тем в неявной форме на заседании Государственной думы были некоторые дискуссии. Причем эти дискуссии касались фактически ключевого вопроса Конвенции — вопроса о понимании инвалидности и определении того, кто же является инвалидом.

Дело в том, что Конвенция содержит социальный подход к инвалидности. И депутаты с инвалидностью, не полемизируя между собой (мы стараемся, естественно, этого не делать), выступая за ратификацию Конвенции, фактически пообсуждали эту проблему.

Михаил Борисович Терентьев приветствовал то, что мы, наконец, покончили с медицинским подходом к инвалидности. Александр Вадимович Ломакин-Румянцев предупредил от чрезмерных ожиданий от принятия Конвенции. Он напомнил, в частности, что Норвегия не торопится ратифицировать Конвенцию, потому что, по мнению норвежских законодателей, в случае ее ратификации уровень социальных гарантий для инвалидов, существующий в Норвегии, может быть даже понижен.

Я предложил бы такой подход: не идеализировать Конвенцию и не ждать автоматических результатов от ее принятия, а вносить изменения в законодательство. Но при этом попытаться использовать само принятие Конвенции как рычаг для того, чтобы преобразовать российское законодательство в лучшую сторону, в частности, в вопросе понимания инвалидности и определения инвалидов.

Конвенция предполагает социальный подход к инвалидности. Инвалидность — это некоторые социальные барьеры, которые при отсутствии тех или иных ограничений человек мог бы преодолевать без проблем, а так перед ним эти социальные барьеры возникают.

Но при определении социальных барьеров мы должны исходить из объективного основания. И этими основаниями являются именно нарушения функций организма. В противном случае может возникнуть ситуация, когда государство скажет: хорошо, вот ты слабовидящий, мы тебе дали очки, значит, теперь ты больше не инвалид, в инвалидности и других мерах поддержки ты не нуждаешься. Или ты, например, колясочник: мы дали тебе

коляску, установили пандусы, барьеры преодолены — в других каких-то мерах социальной поддержки ты не нуждаешься. И так далее...

Хочу напомнить, что в России с 2005 года и примерно до 2010 года возобладал примитивно трудовой подход к инвалидности, который гораздо хуже медицинского подхода. Я имею в виду принятие Федерального закона № 122, где меры поддержки инвалидов определялись в зависимости от степени ограничения способности к трудовой деятельности. Слава Богу, с этим покончено. Мы ценим понимание, которого удалось добиться с Министерством здравоохранения и социального развития, но остатки этого подхода сохранились в действующем законодательстве на уровне подзаконных актов. В частности, есть приказ Минздравсоцразвития № 1013-н, который в основу определения группы инвалидности кладет не нарушения функций организма, а разного рода ограничения жизнедеятельности.

Например, люди первой группы с инвалидностью по зрению считаются имеющими первую группу, потому что у них третья степень ограничения способности к ориентации. Между тем сейчас немало число инвалидов по зрению успешно используют GPS-навигаторы для перемещения (хорошо бы, конечно, если бы еще и ГЛОНАСС можно было бы использовать). Но означает ли этот факт, что они перестали быть инвалидами по зрению? Ничуть не бывало!

Поэтому социальный подход должен базироваться на объективных основаниях. В противном случае опасения, что Конвенция может привести к понижению уровня социальной защиты, могут оказаться не вполне беспочвенными.

Мы хотим выслушать ваши конкретные предложения по тому, что нужно внести в законодательство в связи с ратификацией Конвенции. Минздравсоцразвития готовит законопроект о внесении изменений в законодательство в связи с ратификацией Конвенции. Нам нужно быть готовым от имени сообщества российских инвалидов вносить предложения в этот закон, чтобы использовать уникальный шанс для серьезного, по возможности радикального улучшения законодательства и повышения уровня социальной защиты инвалидов.

Пройдусь по некоторым позициям, связанным с законодательством.

Право на труд. Конвенция предполагает содействие инвалидам в организации собственного дела, найму инвалидов в государственном секторе, стимулирование занятости инвалидов в частном секторе и так далее.

Напомню данные Счетной палаты: в 1990-м году 22 процента российских инвалидов работали, имели рабочие места, а в настоящее время доля занятых инвалидов сократилась с 22 до 8 процентов. Мы жалуемся, что у нас слишком мало работающих и слишком много пенсионеров. При этом фактически запрещаем работать инвалидам I группы, которые хотят работать — группа считается нерабочей. На президентском Совете, где мы обсуждали этот законопроект, было получено обещание, что Минздравсоцразвития будет добиваться регистрации в Минюсте приказа, согласно которому этот запрет, абсолютно нелепый, будет снят.

О госзаказе. Существуют соответствующие положения, даже преференции в 94-м законе — практически они не работают. Мы недавно в очередной раз передали предложения Аркадию Дворковичу, руководителю президентского Совета по делам инвалидов. Мы просим: отдайте нам некоторые виды работ, типа пошивочных работ для государственных нужд, для нужд железной дороги... И это уже скажется на занятости инвалидов и на поддержке их предприятий.

О квотировании рабочих мест. Наши коллеги из Минздравсоцразвития говорили о том, что, по их мнению, квотирование — неэффективная система, и предложили вместо квотирования поддержку по 30-50 тысяч рублей предпринимателям, которые создают рабочие места для инвалидов. Но вот рабочее место создано, прошло некоторое время, его можно закрыть, а поддержка уже получена и обратно не возвращается. Мы предлагаем вернуться к идее квотирования.

О налоговом режиме. На последнем президентском Совете нам удалось добиться скромного движения по этим позициям. Еще недавно общественные организации и предприятия инвалидов платили 14 процентов в виде отчислений во внебюджетные фонды, в этом году — 20,2 процента. Если ситуация не изменится, в следующем году — 27,1. Многие предприятия такого не выдержат. Мы, наконец, в результате моих упорных выступлений получили обещание Аркадия Дворковича в следующем году не снизить, но хотя бы не повышать налоговый пресс на предприятия, использующие труд инвалидов.

Медицина. Эта статья Конвенции в отличие от многих других прописана наиболее конкретно. В частности, речь идет о том, что инвалиды должны получить право на наилучший достижимый уровень здоровья без дискриминации и в то же время на решение тех проблем, которые связаны именно с инвалидностью.

Очень высок уровень недовольства людей с инвалидностью лекарственным обеспечением. Принятый Закон «Об основах охраны здоровья граждан» нас не продвинул по этому пути. С учетом вступающего с 1 июля в силу Федерального закона № 93 «Об автономных, бюджетных и казенных учреждениях», которые справедливо называют законом о попытке коммерциализации духа, мы не исключаем возможности ограничения прав на бесплатную медицину и дальнейшее расширение платной медицины. Хотелось бы, чтобы по крайней мере инвалидов эта чаша избежала.

Право на доступ к информации. Статья 21-я Конвенции предусматривает поддержку языка жестов и системы Брайля и других языков. Мы предлагаем использовать язык жестов в системе образования в соответствии с федераль-

ными государственными образовательными стандартами. Специалисты дискутируют по поводу того, в какой мере полезно целиком переводить инвалида по слуху на жестовый язык, в какой мере он должен осваивать умение считывать информацию с губ. Мы предлагаем в кинотеатрах и на центральном телевидении не допускать фильмы, не снабженные субтитрами. Все новостные передачи на центральном телевидении и не менее 30 процентов других передач снабжать сурдопереводом, обеспечивать инвалидов по слуху бесплатными услугами сурдопереводчиков.

Есть специальная, уже практически готовая редакция статьи 14 Федерального закона «О социальной защите инвалидов», которая направлена на поддержку инвалидов по зрению — на Западе их не зря называют инвалидами по чтению, имея в виду ограничение доступа к информации. Мы полагаем с учетом международного опыта, что бюджетное финансирование выпуска специальной литературы для инвалидов по зрению должно увеличиться примерно в полтора раза.

Проблемы образования. Конвенция, как и все международные документы, делает акцент на инклюзивном образовании — статья 24. При этом одновременно утверждается, что каждый инвалид должен получать образование в таких условиях, которые обеспечивают в наибольшей степени высокий уровень и качество этого образования. То есть Конвенция допускает достаточно свободные трактовки.

В большинстве стран мира сосуществуют системы инклюзивного образования и коррекционного образования. В России мы сейчас наблюдаем нарушения по двум линиям. Одна — отказ принимать инвалидов в обычные учебные заведения. Другая, противоположная линия, наметившаяся сейчас — в целях экономии бюджетных средств расформировывать коррекционные образовательные учреждения, размещать детей в обычных, но при этом не забывать создавать специальные условия.

Недавно я получил письмо, в котором сообщалось, что в одном из регионов предполагается объединить колледж связи, коррекционную школу для незрячих и коррекционную школу для людей с ментальными проблемами. Не думаю, что от такой интеграции кто-то получит особые преимущества. Скорее всего, это связано с подушевым финансированием и с тем, что при нем крупные учебные заведения вообще получают преимущество перед иными.

Мы убеждены, что если Россия ограничится только ратификацией Конвенции, некоторые плюсы от этого инвалиды могут получить. Например, они смогут выигрывать судебные процессы, опираясь напрямую на Конвенцию, не используя действующее законодательство. Но судиться в России — это дело сложное. Поэтому мы

полагаем, что ключевым направлением работы должны стать именно изменения в законодательстве, сказал Олег Смолин, завершая свой анализ ситуации.

Оптимизм и пессимизм

Вениамин Кузнецов, президент Общероссийской общественной организации инвалидов «Российский союз инвалидов», заявил, что в отношении ратификации Конвенции он одновременно и пессимист, и оптимист. Пессимист, ибо можно даже все законы принять, но «мы знаем, что в нашей стране закон что дышло». Оптимист же потому, что Конвенция — это флаг, и «если мы будем проявлять активность, то с этим флагом можно многого добиться».

Вениамин Алексеевич подчеркнул один момент, важный при принятии законов: «Надо, чтобы все наши проблемы решались движением вперед, а не назад». К сожалению, сказал он, это не так. Пример — налоговые льготы предприятия. Какие предприятия имеют налоговые льготы? Те, где инвалидов — не менее 50 процентов персонала. В условиях рыночных отношений двигаться этим путем — утопия. Государство должно поощрять предприятия совершенно в другом порядке. Скажем, предприятия общероссийских общественных организаций инвалидов, или общественных организаций инвалидов, которое получит соответствующую аккредитацию. А сегодня, скажем, если брать инвалидов по зрению, их может быть на предприятии пять, семь, десять процентов, но не 50. От этого надо решительно уходить.

Председатель Общероссийской организации инвалидов войны в Афганистане — «Инвалиды войны» — Андрей Чепурной заявил, что ветераны войн и вооруженных конфликтов позитивно воспринимают то, что государство поворачивается лицом к проблемам этой категории граждан. Создание совета при Председателе Государственной думы, сказал Андрей Геннадьевич, будет серьезным прорывом в этом направлении.

Мы считаем, что в такие базовые законодательные акты, как, в первую очередь, Федеральный закон о социальной защите инвалидов, должны обязательно быть внесены положения и пункты, отражающие эту категорию граждан, имеющих особые заслуги перед Отечеством. Нашей организацией внесено более десятка конкретных предложений по изменениям и дополнениям в обсуждаемый законопроект в связи с подготовкой к ратификации Конвенции. К сожалению, эти предложения не находят должного понимания. Дело, видимо, в упрощенном, формальном подходе к толкованию основ государственной политики по отношению к инвалидам со стороны головного ее

исполнителя — Министерства здравоохранения и социального развития. С упорством, достойным лучшего применения, органы власти и управления, министерства раз за разом отклоняют все предложения о формировании законодательства, в том числе и по военным инвалидам и инвалидам, имеющим особые заслуги перед Родиной. Имеются в виду и ликвидаторы, и «чернобыльцы», и другие категории граждан. Вопросы касаются рабочих мест, расширения возможностей реабилитации граждан, совершенствования системы федерального учета данных категорий инвалидов и так далее.

В Государственной думе проходит активная работа по обсуждению и принятию новой редакции Гражданского кодекса Российской Федерации. Конкретно эта работа проводится в рамках законопроекта «О внесении изменений в части первую, вторую, третью и четвертую Гражданского кодекса». Целесообразно внести некоторые изменения, в частности, касающиеся нормы статьи 1089 Гражданского кодекса Российской Федерации в части второй о порядке возмещения вреда, понесенного в случае смерти кормильца — и не только на войне. Этот вопрос касается всех. Выплата средств пособия в случае потери кормильца возникает после факта смерти кормильца, а государство считает, что из этого пособия, которое выплачивается семье, должна быть часть средств извлечена.

Каким образом? Якобы в соответствии с социальной справедливостью каждый член семьи должен получать в равных долях с учетом самого погибшего гражданина, кормильца, как если бы он был живой. Что сегодня происходит? Допустим, три человека в семье. Кормилец погибает. Семье говорят: вы получите, предположим, 10 тысяч рублей по случаю потери кормильца. Но не так, как мы с вами думаем: 5 тысяч рублей получит жена и 5 тысяч рублей — ребенок. Нет, эти 10 тысяч делят на три части: 30 процентов забирает государство, 30 процентов — жене и 30 процентов — ребенку.

Я думаю, что процесс приведения норм в соответствие и с международными требованиями, и с принципами права и справедливости будет продолжен.

Заместитель председателя Комитета по труду, социальной политике и делам ветеранов Госдумы РФ Михаил Терентьев выразил уверенность, что ратификация Конвенции ООН уничтожит те барьеры, которые окружают инвалидов.

Депутаты Государственной Думы, сказал Михаил Борисович, сейчас подошли к внесению изменений в Воздушный кодекс. Надо, чтобы льготы стимулировали независимость и самостоятельность человека с инвалидностью. При определении льгот мы должны стремиться делать так, чтобы человека «вытягивать» из четырех стен, побуждать выходить из интернатов, жить в обществе. А если мы будем говорить, что человек имеет возможность пользо-

ваться льготами при использовании транспорта, но при этом добавляем, что если он этими льготами не пользуется, он может взять денежную компенсацию, то я думаю, в большинстве своем из-за отсутствия безбарьерной среды инвалиды предпочтут сидеть дома и получать компенсацию. При определении льгот мы должны учитывать именно такие нюансы.

Очень важно, чтобы каждое министерство и ведомство понимало, как реализовать Конвенцию. Необходимо разработать национальный план реализации Конвенции.

Руководитель Агентства социальных медиа, главный редактор журнала «Ассоциация PRO» Ирина Резцова, оценивая проблемы, которые предстоит решать после ратификации Конвенции, сослалась на опыт зарубежных стран, с которыми сотрудничает журнал. К примеру, она сообщила о том, что Новая Зеландия, один из авторов Конвенции о защите прав инвалидов, вынесло жестовый язык как третий государственный язык. Иная ситуация, по мнению Ирины Юрьевны, в Великобритании: «гораздо плачевнее, чем у нас». Там система квотирования рабочих мест не сработала. Великобритания не может заставить бизнесменов принимать на работу людей. Почему? Потому, что, во-первых, система наказания в виде штрафов у них точно такая же, как и у нас. И, во-вторых, многие английские бизнесмены даже не знают, что они обязаны брать на работу людей с инвалидностью. Надо учиться зарубежный опыт.

Генеральный директор Автономной некоммерческой организации помощи людям с инвалидностью «Шаг из круга» Игорь Гундеров будучи еще и заместителем директора некоммерческой организации «Катаржина» по производству инвалидных колясок сообщил, что организованное в 1995 году предприятие преодолело несколько кризисов, боролось с разными структурами, но в итоге получило государственный заказ.

По мнению Игоря Александровича, нужны хорошие юристы, способные отстаивать права инвалидов. «Куда сегодня инвалид может обратиться? В соцзащиту? Там реально ничего не знают. Медики тоже ничего не знают. Сейчас вышел классификатор технических средств реабилитации, так я презентовал этот классификатор доктору, к которому пришел выписывать ИПР. Два года назад я подарил тому же доктору перечень технических средств реабилитации. Я ему говорю: это же ваш, минздравовский документ. А у них ничего этого нет. Мы, общественные организации должны защищать своих людей. А у общественных организаций на хороших юристов нет денег. У меня предложение создать консультационные центры на базе каких-то серьезных институтов, учреждений. Юриста посадить, который все будет знать досконально и помогать

(Продолжение на 4-й стр.)

● Иван Мельников



● Олег Смолин



● Андрей Чепурной



● Михаил Терентьев



ВПЕРЕД, ПОД ФЛАГОМ КОНВЕНЦИИ ООН!

(Продолжение. Начало на 1-й стр.)

инвалидам выходить из этих юридических коллизий, которые нам будут в будущем устраивать»...

...Пока таким образом в дискуссии перемежались мотивы оптимизма и пессимизма, слово снова попросил Михаил Терентьев. Он сообщил, что на официальном сайте Президента Российской Федерации только что размещена информация о том, что президент подписал Конвенцию ООН о правах инвалидов. Этот документ становится таким образом частью нашего законодательства, с чем Михаил Борисович всех и поздравил.

«Что я хочу предложить...»

Старший научный сотрудник Института социально-экономических проблем народонаселения Елена Кулагина с огорчением заметила, что у нас в стране есть колоссальный опыт коррекционных школ, а мы в ущерб ему занимаемся имитацией инклюзии: ребенок четыре года обучается в начальной школе, а поскольку его нет возможности учиться в обычной школе без поддержки, он попадает в ту же самую коррекционную школу. Процесс обучения становится неуправляемым, потому что ребенок совершенно запущен, он тянет вниз весь класс. И таких детей сейчас колоссальное количество поступает.

«Я бы хотела предложить, — сказала Ирина Викторовна, — чтобы мы обратили больше внимания на проведение государственных исследований проблем инвалидов и на сбор статистики. Потому что все эти домыслы по поводу инклюзии, коррекционного образования, занятости, так и будут оставаться домыслами до тех пор, пока мы не будем иметь какие-то базы данных».

По мнению **студента Российского государственного социального университета инвалида по слуху Евгения Капышева**, круг вопросов, которые требуют безотлагательных решений, таков:

- статус русского и жестового языка принять как социальный подвид малой социальной группы общества, равный русскому государственному языку России на национальном и федеральном уровнях, и включить переводчиков русского и жестового языка как сурдопереводчиков, социальных переводчиков в Федеральный реестр профессий и специальностей с тяжелыми условиями труда;
- решить правовые и финансовые вопросы (источники финансирования) оплаты сурдопереводчиков и установки спецоборудования визуалперевода в массовых местах;
- предложить методологические и технические решения проблем создания безбарьерной среды в образовании и работе, участия инвалидов в жизни общества.

«Поймите, — сказал Евгений Капышев, — человек, говорящий на жестовом языке — это иностранец, который пишет по-русски. Надо поставить инвалидов по слуху, людей с очень серьезным ограничением доступа к информации, вровень со всеми остальными инвалидами».

По мнению **Максима Ларионова, представляющего Всероссийскую организацию глухих**, надо в первую очередь применять меры антидискриминационные, внедрять антидискриминационное законодательство. Очень много актов дискриминации инвалидов происходит. Авиакомпания не пустила инвалида на борт самолета. Школы или классы с особыми детьми закрываются. В Московский океанариум не пустили группу детей с аутизмом... И какие меры наказания следуют? Никаких!

По примеру, допустим, американского закона об инвалидах, я считаю, должна быть введена так называемая презумпция

виновности. Когда инвалид считает, что в отношении него совершен акт дискриминации государственным органом, организацией, физическим лицом, должностным лицом, он может подать в суд и ничего доказывать не обязан. Это организация должна будет доказать, что она против инвалида ничего не совершала. Вот такая система действует в западных странах.

«Надо ввести такое наказание, чтобы неповадно было никому. Останкинская башня у нас стоит, но посмотрите на правила: даже со справочкой зайти туда и подняться нельзя. Любые ограничения должны быть установлены только федеральным законодательством. Этот принцип у нас и так заложен Конституцией».

Что очень важно — это изменение отношения общества к людям с инвалидностью: оно не должно быть основано на жалости. Надо создать такую систему информирования, чтобы гражданину было очевидно, что если инвалид получит работу, то государству это будет выгодно, ибо он станет налогоплательщиком. Только такой подход, по мнению Максима Бориславовича, позволит изменить отношение общества к инвалидам. В каждом федеральном министерстве, заметил он, должен быть хотя бы один штатный сотрудник, который бы координировал работу в сфере инвалидности.

Директор Центра обучения инвалидов Санкт-Петербургского государственного инженерно-экономического университета Наталья Мюллер считает, что социальная реабилитация должна быть отдельной подотраслью здравоохранения. Иначе у нас все время «западет» плановая, текущая работа в этой отрасли, системного анализа в отрасли не проводится. Например, в модели развития образования до 2016 года написано, что к 2016 году 70 процентов инвалидов будут обучаться в неспециализированных образовательных учреждениях. На каких данных это основывалось?

— Сейчас я вижу только один механизм, заметила Наталья Владимировна, — развитие и внедрение страховых механизмов в сферу социальной реабилитации. О комплексной реабилитации уже почти не говорится, когда подразумевается, что из одного вида реабилитации переходят в другой. Поэтому социальная реабилитация не решает самые главные задачи: подготовку к труду, не обеспечивает сопровождение инвалидов в процессе обучения, трудоустройства и в процессе его работы, если он в этом нуждается. А для того чтобы работать, значительная часть инвалидов нуждается в технических средствах либо в помощи других лиц.

Наталья Мюллер остановилась на проблемах непрерывного образования инвалидов. Нужно разрабатывать его концепцию и скорее внедрять с тем, чтобы переход со ступени на ступень был как можно

более облегченным. Нужны бесплатные для инвалидов группы довузовской подготовки. Кроме льготы нужна плановая работа: сколько конкретно инвалидов, по каким профессиям мы будем каждый год обучать в высших учебных заведениях. Нужно разрешить работать всем инвалидам, если они работают в такой сфере, где это не влечет опасности для окружающих. Право инвалида выбирать: рисковать и дальше своим здоровьем или нет, потому что пенсии маленькие, а людям надо как-то жить.

Председательствующий **Олег Смолин** привел справку: согласно данным министерства образования и науки двухлетней давности, студенты с инвалидностью составляли 1 процент от общего числа студентов Российской Федерации. Недавно на президентском Совете были озвучены другие данные — 0,3 процента. Я не думаю, что в три раза сократилось число студентов с инвалидностью, просто, видимо, лучше посчитали. Это говорит о том, что статистики действительно очень не хватает.

Светлана Воловец, главный врач центра медико-социальной реабилитации инвалидов Департамента социальной защиты населения города Москвы, согласилась с тем, что действующая система медико-социальной реабилитации малоэффективна. И в первую очередь потому, что практически все нормативно-правовые и законодательные документы, которые регламентируют сейчас подходы к медико-социальной реабилитации, устарели и морально, и технологически. Но, безусловно, законодательный прорыв — статья 40 Федерального закона «Об основах охраны здоровья граждан».

Какие же проблемы есть в системе медико-социальной реабилитации? Учреждения, которые оказывают реабилитационные услуги различной социальной направленности работают разрозненно. Не разработаны экономически обоснованные стандарты высокотехнологичной реабилитационной помощи, отсутствует порядок ее оказания. Отсутствуют образовательные стандарты по обучению и специальной подготовке специалистов-реабилитологов. Крайне медленно в работу структур, которые участвуют в проведении комплексной медико-социальной реабилитации инвалидов, включаются современные информационные технологии. Таким образом, недостатки существующей системы медико-социальной реабилитации носят комплексный характер, и устранить их можно только поэтапным совершенствованием системы. И начать модернизацию системы надо именно с создания принципиально новой законодательной нормативной базы.

Механизмом совершенствования системы могло бы явиться создание региональных базовых многопрофильных

реабилитационных центров. Это позволило бы сконцентрировать в одном месте высокотехнологичное оборудование и высокопрофессиональные кадры и приблизило бы специализированную помощь к потребителям реабилитационных услуг. Технология оказания этой помощи должна быть многоэтапной — от круглосуточного стационара до отделений реабилитации в нестационарной форме. В структуру центров должны входить, помимо отделений медицинской, социальной и психологической реабилитации, культурно-образовательные клубы, секции адаптивных видов спорта, службы психологической и юридической поддержки.

При этих центрах должны быть организованы учебные центры, где желающие могли бы пройти профессиональное тестирование, переподготовку и получить диплом государственного образца. Специалисты центра, работающие в области обучения инвалидов, могли бы помочь абитуриенту-инвалиду подготовиться к вступительному экзамену, а самое главное, выбрать интересующее его учебное заведение.

Именно такие базовые центры должны формировать единые и региональные регистры пациентов по профилю заболевания, участвовать в разработке нормативно-методических документов по реабилитологии, в подготовке специалистов, в создании современных технологий и разработке современного реабилитационного оборудования.

В системе Департамента социальной защиты населения города Москвы мы организовали такой центр медико-социальной реабилитации инвалидов с поражением опорно-двигательного аппарата. Это стало результатом реализации межотраслевого городского проекта «Год равных возможностей». Ежемесячно в центре проходят реабилитацию около 500 человек. Мы реализуем принципы интегративной терапии: это медицинская помощь по восстановлению утраченных в результате травмы функций, плюс психолого-социальная адаптация в соответствии с личностными устремлениями.

Мы занимаемся и профессиональной ориентацией совместно с Департаментом труда и занятости и рядом вузов, на нашей базе осуществляется юридическая поддержка нашим пациентам, пусть не в том объеме и, наверное, не столь профессионально, как бы нам всем хотелось, но начало положено, и в этом направлении мы будем двигаться.

Применение комплексных мер реабилитации позволило добиться положительного результата практически в 95 процентов случаев. У нас в стране более 600 реабилитационных центров и они могли бы стать базовыми для проведения таких комплексных мероприятий.

Особые дети

Затем на обсуждении последовал блок выступлений, связанных с людьми ментальной инвалидности. **Марина Островская из Санкт-Петербургской общественной благотворительной организации «Перспективы»** подчеркнула, что дети с ментальной инвалидностью не получают никакого образования, и когда мы говорим об инклюзивном образовании, это как говорить об икре в доме, где хлеба нет. Закон «Об образовании», прекрасный в отношении этих детей, не исполняется, и возможности для неисполнения создает вопрос о правоспособности ментальных инвалидов. Нужны серьезные изменения в Гражданском кодексе, в частности, касающиеся дееспособности, опеки и попечительства.

Марина Ирмовна передала от коалиции общественных организаций, которые занимаются людьми с ментальной инвалидностью, предложения по изменению законодательства и попросила предста-



вителей интересов этих людей включить в группу, которая занимается изменениями в Гражданском кодексе. Это не частная проблема: значительно больше половины детей с инвалидностью нашей стране — это дети с ментальной инвалидностью.

По утверждению **Сергея Колоскова, президента Ассоциации «Даун-синдром»**, положение, в котором находятся сейчас люди с ментальной инвалидностью, — это реальная несвобода: они заперты либо в интернатах, либо в своих домах. Это невозможность выбора образовательного учреждения. Это касается 160 тысяч детей с ментальными проблемами в интернатных учреждениях образования и социальной защиты, 120 тысяч в психоневрологических интернатах. У нас, сказал Сергей Александрович, 35 тысяч человек лишаются дееспособности каждый год, а их общее число — около 800 тысяч.

Причина такого положения — состояние гражданского законодательства и одного из главных законов — Гражданского кодекса. Все эти акты нуждаются в существенном изменении, и очень важно, чтобы это была именно практическая работа в конкретные сроки, чтобы в группы, которые ее ведут, были включены представители исполнительной власти.

Игорь Шпицберг, руководитель Центра реабилитации инвалидов детства «Наш солнечный мир» (Москва) остановился на теме аутизма. Сейчас эта тема становится суперактуальной. По свидетельству Всемирной организации здравоохранения, число детей, рождающихся с расстройством аутистического спектра, растет невероятными темпами. Количество людей, официально диагностированных, уже 67 миллионов. И при этом в нашей стране информация про аутизм находится в зачаточном состоянии.

2 апреля — Всемирный день распространения информации об аутизме под эгидой ООН. Потому что ООН понимает, что с аутизмом проблема именно в отсутствии информации. Во все советы по проблемам инвалидов надо ввести людей, занимающихся темой аутизма, ибо она специфическая, требующая определенных знаний и понимания.

Единственный способ адаптации людей с аутизмом — максимально ранняя диагностика, максимально ранняя коррекция, максимально ранняя адаптация и социальная инклюзия. Лечить аутизм, к сожалению, нельзя. Лекарство используется только как поддерживающая терапия для того, чтобы ребенок мог заниматься коррекционными занятиями.

Наш центр, сказал далее Игорь Леонидович, существует 21 год. У нас есть питомцы, которые уже институты заканчивают, а пришли с тяжелой формой аутизма. Но есть очень много детей, которые, к сожалению, так и не вышли из этого состояния.

Очень важна система социального сопровождения. Во всем мире, когда выявляется ребенок с ранним аутизмом, к нему сразу идут какие-то люди, которые объясняют и помогают, что делать. У нас такого нет.



Проблема за проблемой...

Андрей Курочкин, инвалид по зрению из Рязани, посвятил свое выступление необходимости создания государством условий для доступа инвалидов к информации. По его мнению, необходимо создать Интернет-ресурс, к примеру, Госзабота.рф. На этом портале должны быть собраны материалы, обеспечивающие доступ инвалидов к актуальной информации и повышающие степень их мобильности.

Председательствующий **Олег Смолин** предложил Андрею Александровичу подготовить письмо с предложениями, которое можно превратить в депутатский запрос. «Прямо в закон мы этого записать не можем, а вот в подзаконные акты, в решение исполнительных органов власти, на мой взгляд, было бы целесообразно».

Президент Европейского Союза Слепоглухих Сергей Алексеевич Сироткин, один из тех четверых слепоглухих, которые получили у нас в стране высшее образование и стали учеными, рассказал о наболевших проблемах людей со слепоглухотой. В России вот уже два десятка лет интересы и права таких людей пытается отстаивать общественная Межрегиональная организация — Общество социальной поддержки слепоглухих «Эльвира».

Александр Васин (Рязань) высказал ряд конкретных предложений об изменениях в законодательстве, касающихся трудоустройства инвалидов. Если государство видит в инвалидах мощный людской ресурс, подвел Александр итог своему выступлению, то ему придется строить школы-интернаты, обучать инвалидов в высших учебных заведениях, строить предприятия для работы инвалидов, строить дома, предназначенные для проживания инвалидов. А уже потом инвалиды

своей работой расплатятся с государством за проявленную заботу.

Олег Смолин: «Мы будем издавать сборник с предложениями по результатам обсуждения за нашим круглым столом. Просьба всем, кто хочет попасть в сборник, подготовить материалы, можно в расширенном формате».

Анатолий Евгеньевич Рабинович, председатель правления некоммерческого партнерства «Синдром Дауна», обосновал необходимость принятия ряда административных решений. Он, в частности, заметил, что было бы очень важно учредить при Президенте РФ должность уполномоченного по правам инвалидов, а при председателе правительства — совет по делам инвалидов. Необходимо создать также Министерство по делам семьи и детей, где можно было бы ставить вопросы инвалидности с рождения. Надо создать агентство по инклюзивному образованию отдельно от Министерства по образованию.

Ряд предложений по совершенствованию законодательства высказал **Александр Яковлевич Миндель, заведующий лабораторией профессионального образования лиц с ограниченными возможностями здоровья, руководитель общественной организации «Образование. Спорт. Реабилитация»**. По его мнению, следует придать Совету по делам инвалидов при президенте еще и функцию экспертного совета с банком научных разработок и социальных проектов открытого доступа, чтобы регионы могли их реализовывать.

Директор фонда поддержки инвалидов с ДЦП «Жизнь с ДЦП» Наталья Маркевич с болью поведала о том, что чиновники видят проблемы инвалидов под своим углом. А их зрение иногда гораздо хуже, чем у людей, которые не могут видеть, но помогают друг другу, поддерживают друг друга. И привела конкретные примеры чиновничьего равнодушия.

К нам в фонд, сказала Наталья Владимировна, обратились матери детей с ДЦП: устали унижаться, устали шаркать ботинками и просить Минздрав, департаменты, о том, чтобы быть услышанными. Они объединяются в партию матерей детей-инвалидов и молодых инвалидов для того, чтобы идти в Госдуму и самим указывать, какие законы нужно принимать, какие специальности нужно создавать.

О ряде проблем инвалидов говорила **Нина Яковлевна Ларионова, президент Международной общественной организации «Союз социальной защиты детей»**. С предложениями выступила **Светлана Витальевна Березон — координатор проектов общественной организации «Дорога в мир»**, объединяющая родителей детей с умственной отсталостью. О том, что мешает работать социально ориентированным некоммерческим организациям инвалидов, говорила **Мария Максимовна Веселовская-Томаш, президент организации «Иван да Марья»**. **Леонид Викторович Тарасов (Центр социокультурной анимации «Одухотворение»)** ратовал за широкую популяризацию ратифицированной Конвенции, поскольку она важна для всего общества.

Анна Ключкина, директор государственного Дарвиновского музея, рассказала о том, что музейщики делают для социализации инвалидов, для воспитания в обществе толерантности, милосердного к ним отношения. Анна Иосифовна повторила слова известного художника Андриакки, у которого девочка больна: «Лечить сначала надо общество, а потом уже и инвалидов».

Людмила Чиркина из Барнаула, участница акции «Защитим права наших детей-инвалидов», говорила о проблемах тяжелобольных инвалидов. Семья, имеющая их в своем составе, живет в особом режиме, без выходов и отпусков, ограничена материально.

Мы просим, сказала Людмила Яковлевна, семьи, где проживают тяжелобольные инвалиды, выделить в отдельную категорию, особо опекаемую государством. Социальная поддержка должна соответствовать объему дополнительных потребностей такой семьи, обусловленных наличием у нее обязанностей перед членом семьи — тяжелобольным инвалидом. Она должна носить адресный характер. Пособия по уходу за тяжелобольным инвалидом должно быть не менее прожиточного минимума и не зависеть от доходов человека, осуществляющего уход. Стаж по уходу за тяжелобольным инвалидом должен считаться, как трудовой, а человек, осуществляющий уход, быть оформлен на работу в органах соцзащиты, или опеки.

«Мы хотим заявить твердо, — сказала Людмила Яковлевна, — мы не попросим и готовы отстаивать свое конституционное право на достойную жизнь. Мы тоже граждане России!».

Эти слова могли бы послужить эмоциональным итогом обсуждения проблем инвалидов за круглым столом в Госдуме.

Вадим ОКУЛОВ
Фото Оксаны СМИДОВИЧ

Компетентное мнение

ЭТОТ ДЕНЬ МЫ ПРИБЛИЖАЛИ, КАК МОГЛИ...

Важное событие — ратификацию Госдумой РФ Конвенции ООН о правах инвалидов мы попросили прокомментировать директора Региональной общественной организации инвалидов «Перспектива» и Фонда «Лучшие друзья» Денис РОЗУ.

— Это долгожданный момент, важный шаг для реализации прав людей с инвалидностью и членов их семей, которых в России в совокупности более 30 миллионов, — сказала Денис Роза. — Ратификация гарантирует эти права, даже если они не фигурируют сегодня в российском зако-

нодательстве. Конвенция имеет приоритет.

Ратификация как стержень, как видение: куда мы будем развиваться в будущем — и в инклюзивном образовании, и в интегрированном трудоустройстве, и в информировании общества о людях с инвалидностью, и в

доступе к досугу и практически ко всему.

Конечно, впереди большая работа по приведению законодательства в соответствие с Конвенцией и разработке механизмов для ее реализации. Тем не менее, теперь любые новые законы должны будут разрабатываться с учетом статей и принципов Конвенции. Например, уверена, что в новом законопроекте об образовании будет раздел, посвященный инклюзивному образованию.

Важно, что Россия присоеди-

няется к международному сообществу, которое Конвенцию ООН уже подписало и которое считает, что люди с инвалидностью должны иметь те же права, что и другие граждане.

Замечу, что РООИ «Перспектива» — одна из первых организаций, которые начали отстаивать необходимость ратификации Конвенции и не раз проводили мероприятия в ее поддержку. Специалисты РООИ «Перспектива» и дети с инвалидностью регулярно проводят в московских школах акции по разъяснению

основных положений Конвенции ООН.

С 1 января 2011 года РООИ «Перспектива» в пяти городах России — Москве, Архангельске, Калининграде, Ставрополе, Самаре — приступила к реализации проекта «Российские дети с инвалидностью отстаивают свои права». Проект направлен на развитие лидерских качеств у детей с инвалидностью в возрасте от 11 до 17 лет. Цель проекта — научить их заявлять о своих правах на самостоятельную жизнь, — подчеркнула Денис Роза.

ИЗ ПОКОЛЕНИЯ ПОБЕДИТЕЛЕЙ

67 лет прошло с того победного мая 1945 года, когда закончилась Великая Отечественная. Сегодня в России осталось всего 410 тысяч бойцов этой войны, а самому молодому из них — не меньше восьмидесяти пяти лет.

Весь месяц май мы, их наследники, посвящаем общению с ветеранами, встречаем с ними. И эти встречи навсегда останутся в нашей памяти, в сердцах идущих вослед нам поколений.

Сотрудникам нашей редакции посчастливилось участвовать в одной из таких встреч, где собрались члены совета ветеранов 10-й Краснознаменной отдельной армии ПВО, политуправления Московского округа ПВО и 5-го Главного управления Министерства обороны РФ. Такие встречи много лет подряд проводит Общероссийский союз общественных организаций инвалидов «Помощь и содействие» вместе с Комитетом общественных связей Правительства Москвы. По традиции ветераны собрались в одном из залов здания московского правительства. И по традиции Общероссийский союз «Помощь и содействие», недавно отпраздновавший свое десятилетие, вручает ветеранам благодарственные письма и грамоты, подарки и цветы.

Вся деятельность Союза направлена на координацию и объединение усилий его членов для защиты прав и законных интересов ветеранов, а также студентов и инвалидов, социализацию и интеграцию лиц с ограниченными возможностями здоровья в общество, обеспечению им равных возможностей, профилактики инвалидности, на изменение отношения в обществе к людям с инвалидностью. За 10 лет работы «Помощь и содействие» провела более 200



тысяч акций, оказав помощь людям с ограниченными возможностями здоровья в разных регионах России на сумму, превышающую 26 миллионов рублей. Эта работа заслужила признание широкой общественности, властных структур, социально ориентированного бизнеса, Правительства Москвы.

Открывая торжественное собрание, заведующая сектором



● М.Н. Сулова

Комитета общественных связей правительства Москвы Марина Никоновна Сулова предложила почтить память всех ушедших бойцов Великой Отечественной минутой молчания.

Участник штурма Берлина, полковник в отставке Николай Антонович Босецкий, выступая на встрече, говорил о необходимости встречаться ветеранам с молодежью не только накануне Дня Победы, а постоянно приезжать в школы, чтобы доносить до молодого поколения правду о войне, воспитывать у них гордость за поколение своих дедов и прадедов — поколение победителей.

Генерал-майор в отставке Владимир Федорович Береза рассказал о трогательном случае, который произошел в школе, где он выступал с воспоминаниями о Великой Отечественной. К нему подошел второклассник и бережно к прикоснулся к мундиру, словно пытаясь удостовериться, что перед ним настоящий, живой участник войны. Владимир Федорович увидел в этом плоды ува-

жительного отношения в семьях к ветеранам, к памяти о войне, что не могло не отразиться и на поведении детей.

Взволнованно и горячо выступил полковник в отставке Александр Яковлевич Милахин. Он видит в нашей жизни, к сожалению, и другие тенденции: с возмущением говорил ветеран о коммерциализации общества, в том числе и армии.

Ветеран прочитал свои собственные стихи о войне. А во время неформального общения, под «боевые 50 грамм», спел песню военных лет таким звонким, молодым голосом, что ветераны дружно подхватили знакомый мотив.

Герой Советского Союза Константин Ильич Попов поднял тост за Победу и за товарищескую солидарность. Его поддержал еще один участник торжества — гость из Польши Александр Рацкевич, который всю войну воевал солдатом Советской Армии, освобождая от фашистского ига и Польшу. К сожалению, на его родине День Победы не отмечают, и Александр приехал в Москву, чтобы принять участие в торжественных мероприятиях и просто походить по российской столице.

...Мы проводили после праздничной встречи до троллейбусной остановки трех ветеранов: Александра Яковлевича Милахина, Николая Антоновича Босецкого и Льва Федоровича Яснопольского.

Прощаясь, Александр Яковлевич заметил:

— С каждым праздником Победы мы, ветераны, чувствуем все больше тепла: прохожие дарят нам цветы и благодарят за Победу.

Елена СМИДОВИЧ
Фото Оксаны СМИДОВИЧ

● Константин Ильич Попов (справа) и Александр Рацкевич (Польша)



● Л.Ф. Яснопольский, Н.А. Босецкий, А.Я. Милахин (слева направо)



Все меньше с нами тех, кто завоевал для нас Великую Победу. Время безжалостно отнимает у них силы. Поддержать бы теплым взглядом, вниманием, добрым словом, в котором они остро нуждаются, да в ежедневной суете и текучке порой забываем его произнести. Но в майские дни спохватываемся, начинаем чествовать, устраиваем церемонии, дарим цветы и подарки.

Столичное правительство постаралось это сделать неформально. Во всех управах и округах прошли праздничные акции для фронтовиков и людей старшего поколения.

Интересными встречами и торжествами были насыщены первые недели мая и в пансионате для ветеранов № 31.

Уютный двор пансионата с утра по-особому принарядился, сотрудники одеты в ретро-костюмы «сороковых-роковых» годов минувшего столетия. Духовой оркестр играет марши, прибывающих гостей приветливо встречают, повязывая каждому георгиевскую ленточку.

У стенда-плаката «Солдату-победителю» устроена одномоментная съемка. Теперь фотографии в память о Дне Победы 2012 года попадут в семейные альбомы каждого участника этого торжества.

После дружеского общения и приветственных речей всех приглашают на концерт в банкетном зале, совмещенный с праздничным обедом, перемежаемый воспоминаниями и тостами.

Фатьяновские «Соловьи», «Когда весна придет, не знаю», «Где же вы друзья-однополчане?» — подпевают артистам сидящие за столами: это песни берут за душу и не забыть их никогда. Звучат «Катюша», «Смуглянка», арии из оперетт и современные песни. Настроение поднимается, а впереди ждет салют...

Активное долголетие дорогого стоит

Тем, кто собрался за красивым праздничным столом, вместе хорошо. Хуже тому, кто замкнут в ограниченном пространстве, чье состояние здоровья не позволяет выйти на улицу, в сквер, прогуляться по аллее или посидеть на скамейке в парке. Таких людей не забыли, им был организован индивидуальный праздник, к ним приезжали агитационные бригады, приходили школьники с гвоздиками, открытками, памятливыми сувенирами.

Главная задача, которую московская власть ставит перед начальниками окружных управлений соцзащиты, как отметил глава Департамента социальной защиты населения города Москвы Владимир Петросян, за праздничной массовой толкучкой не забыть ни одного ветерана. В первую очередь это касается инвалидов, людей с ограниченными физическими возможностями.

В Москве по сравнению с другими городами им, как и ветеранам войны и тыла, живется легче и комфортнее — это ни для кого не секрет. У них широкий спектр гарантированных льгот и услуг. Проживает в столице около 200 тысяч ветеранов Великой Отечественной войны, из них 202 Героя Советского Союза, 37 тысяч фронтовиков, участвовавших в боевых действиях, более 7,5 тысяч инвалидов войны.

«Это золотой фонд нашей столицы и нашего Отечества, который мы должны оберегать, окружать почтительностью и заботой», — сказал, выступая на празднике, Владимир Петросян. — Сегодня приоритет отдается именно социальному обслуживанию и уходу за ветеранами, ведь самым младшим уже перевалило за 85. Есть и такие, кто перешагнул 100-летний рубеж: академик Сергей Михай-

ПОБЕДИТЕЛИ УХОДЯТ... С КЕМ ОСТАНЕМСЯ?

лович Ямпольский, например, отметил 107-ю годовщину со дня рождения. Несколько человек приближаются к столь почетной дате, им способствует городская программа «Активное долголетие». Ее цель в том, чтобы члены ветеранских организаций как можно дольше оставались в строю и могли вести полноценный образ жизни. Мы развиваем всевозможные формы оздоровления, санаторного отдыха, лечения, создаем фитнес-клубы, культурно-досуговые центры, танцевальные кружки, то есть используем весь спектр современных реабилитационных услуг.

Столица ежегодно увеличивает расходы на поддержку ветеранов. Накануне праздника ветераны-москвичи получили материальную помощь в сумме от 2 до 4 тысяч рублей и солидные подарки: телевизоры, холодильники, стиральные машины, пылесосы. Поздравляли городские власти и тех, кто проживает поблизости от столицы, на присоединяемой к Москве территории. Это более 1700 человек, которым вручили продуктовые праздничные наборы, пригласили на концерты и торжественные мероприятия, в частности, в обновленный Большой театр, в Концертный зал имени Чайковского, Театр Советской Армии, цирк на проспекте Вернадского, храм Христа Спасителя...

Во всех московских парках, на площадях города в праздничные дни звучали фанфары, исполнялись песни военных лет, летели в небо воздушные шары, можно было потанцевать под живую музыку и поговорить с тем, кто сражался с фашистами и защищал Родину.

А ведь такая возможность с каждым годом убывает...

Во имя чего и зачем

67 лет как минула Великая Отечественная. Сейчас публикуются скрытые прежде документы, снимается много документальных и художественных фильмов, — жестких, острых, но приближаемся ли мы к правде о войне? Почему-то больше доверяешь кадрам кинохроники, тогдашней фотосъемке, солдатским письмам, старому кино, книгам Константина Симонова, Виктора Некрасова, Юрия Бондарева, Григория Бакланова, Василя Быкова...

Самое же лучшее — послушать рассказ фронтовиков, тех, кто видел ту, уже далекую войну своими глазами.

Марии Федоровне Околито — 90 лет. Была партизанкой в Бело-

русии. Вспоминать войну ей невыносимо трудно: слезы застилают глаза, сердце колотится, голос пропадает... Так разволновалась, что подоспевший врач запретил нам с ней продолжать беседу.

Ровесник Великого Октября Иван Ильич Аверичев — 1917 года рождения — покрепче. Ходит с палочкой, по случаю праздника в габардиновом костюме с орденами и медалями на груди. На войне надорвал спину, грузил на фронт боеприпасы. Началась его боевая биография под Москвой, на станции Бутово, куда из Калуги переместился Центральный военный склад. Работал на крупнейшей в СССР 36-й военной базе — оружие оттуда вагонами поставлялось под Можайск, Ельню, Смоленск, Витебск. Многократно бывал под бомбежками. Последние свои 17 вагонов боеприпасов провез через всю Украину в Словакию, до Моравской Остравы.

— Вижу, — рассказывает мне ветеран, — на платформе беседующих офицеров. Подхожу, спрашиваю: «Кто у меня примет боеприпасы?» и слышу в ответ: «А война-то кончилась!».

И ветеран смахивает слезы, вспоминая, с каким трудом потом добирался в теплушке назад, домой. Чудом остался жив во Львове, где на вокзале хозяйничали бендеровцы...

Чему научила его война? Ненавидеть врага. А еще — ответственности приказа, задания командования выполнял честно. С радостью вернулся к своей мирной любимой профессии механика по швейным машинам. Считаю, что нынешнее поколение не знает правды о войне, да если честно, не особо ею и интересуется. «Эта правда уйдет с нами. Мы «последние из могилок», — грустно вздыхает Иван Ильич. — Молодежь ведь как сейчас рассуждает: мол, зачем вы воевали? За границу жизнь лучше... И с этим не поспоришь. Это факт. Так что не дай Бог, случись что-то сейчас, как в 41-м, вряд ли победили бы. Потому что нынешние «бойцы» — они сдаваться пойдут, а не сражаться...»

Пансионатом Иван Ильич доволен и благодарен судьбе за то, что попал сюда. Условия здесь хорошие. Построен пансионат 30 лет назад, проживает здесь 510 инвалидов, ветеранов войны и труда, сейчас заселяется новый комфортабельный корпус на 50 мест.

Атмосфера тут душевная. По заведенной традиции в майские дни в пансионат приезжают с поздравлениями и маленьким концертом воспитанники детского интерната № 7, их подаркам тут особо рады, потому что сделаны они своими руками. Так что приятных событий предостаточно, настроение у ветеранов по-весеннему приподнятое.

Но праздники кончаются, и важно, чтобы это настроение они не утратили и в будни.

Татьяна САБИНОВА

ФОНД ФИЛАНТРОП И МОСКОВСКИЙ НОВЫЙ ЮРИДИЧЕСКИЙ ИНСТИТУТ
(аккредитация до 2018г.)

Высшее, второе высшее образование

на первый курс:

- экономика (бакалавриат)
- менеджмент (бакалавриат)
- юриспруденция (бакалавриат)

на второй и последующий курсы:

- бухгалтерский учет, анализ и аудит (специальность)
- финансы и кредит (специальность)
- менеджмент организации (специальность)
- юриспруденция (специальность)

Среднее профессиональное образование

- право и организация социального обеспечения

Форма обучения

- заочная - по сессиям:
 - в группах выходного дня
 - дистанционные образовательные технологии

Свободные, бесплатные посещения занятий по параллельным специальностям.

Подготовительные курсы

- Подготовка к ЕГЭ
- Для учащихся 9-х классов

Аспирантура

9 научных специальностей по:

- юриспруденции
- экономике и управлению

МНУИ.РУ

Низкие размеры оплаты за обучение. Поступающим в мае и июне т.г. скидки до 20%.

Контакты

Фонд «Филантроп»:
тел./факс: +7 (499) 261-1441, 261-45-53
e-mail: info@filantrop.ru
Представитель в МНОИ:
тел. +7 (916) 248-9719




Хорошая новость

Я Б В ПЕЧАТНИКИ ПОШЕЛ, ПУСТЬ МЕНЯ НАУЧАТ!

В середине июня в столице начнет свою работу первая полиграфическая мастерская для людей с ограниченными возможностями здоровья. Более 90 человек пройдут обучение по ключевым полиграфическим специальностям и будут трудоустроены на базе крупного московского холдинга ООО «Форте принт». Инициатором и куратором проекта выступил Региональный благотворительный общественный фонд «Качество жизни». Программа реализуется при финансовой поддержке Правительства Москвы.

В основе проекта — опыт немецких коллег по организации трудовых мастерских для людей с ограниченными возможностями здоровья. Главная задача организаторов — не просто трудоустроить людей с инвалидностью, а помочь тем, кто не имеет специальных навыков и знаний, не отрываясь от производства, получить конкурентоспособную и востребованную квалификацию на рынке полиграфических услуг.

В настоящее время продолжается набор сотрудников, и у всех желающих есть возможность стать частью большого и дружного коллектива в одной из крупнейших московских типографий. Всего будет создано 90 рабочих мест. Спектр вакансий широк: операторы электронного набора и верстки, машинисты вырубально-упаковочного агрегата и агрегата бесшвейного скрепления, печатники, брошюровщики. Те, у кого нет профильного образования и опыта работы, пройдут обучение с последующим трудоустройством.

С учетом особых потребностей людей с инвалидностью, для них могут быть обеспечены специальные условия и режимы работы: дополнительные перерывы на отдых, график занятости в соответствии с индивидуальным режимом дня, доступное место при парковке автомобиля и др.

А пока подготовка к открытию идет полным ходом: производственные помещения оснащаются всем необходимым для комфортного пребывания новых сотрудников. В Москву прибывает современное печатное оборудование. На производстве размещается столовая и комнаты отдыха, также предусмотрено медицинское сопровождение персонала.

За информацией о вакансиях и условиях трудоустройства обращайтесь в РБОФ «Качество жизни» по т. +7 (495) 792-52-31, www.qualityoflife.ru



● Победительница конкурса
Анастасия Виноградова



● Виктория Бойкова



● Марина Виноградова



● Мария Антипова

СОЮЗ КРАСОТЫ И ДОБРОТЫ

В Центре медико-социальной реабилитации инвалидов, что на улице Лодочной, в Тушино, состоялся первый городской фестиваль-конкурс красоты «Мисс Театр». Его участницы — женщины с ограничениями жизнедеятельности вследствие поражения опорно-двигательного аппарата. Цель конкурса — показать, что инвалидность не преграда для их творческой реализации и не мешает им быть красивыми и обаятельными.

Фестиваль прошел 27 марта, в рамках Всемирного дня театра при поддержке Департамента социальной защиты населения города Москвы.

Всемирный день театра — праздник театрального сообщества: и мастеров сцены, и миллионов зрителей — всех, кто любит и почитает театр. Жюри конкурса возглавил народный артист России Вениамин Смехов. В составе жюри — известные общественные и театральные деятели.

Все 14 участниц конкурса — молодые женщины, инвалиды-колясочницы из разных округов Москвы — были необыкновенно хороши! Жюри оказалось бы в затруднительном положении, не придумай организаторы для конкурсанток четырнадцать номинаций — ровно по числу участниц. Так что каждая по справедливости получила свою долю признания.

Зрителям раздали программки, на которых они отмечали особенно понравившуюся конкурсантку, что и послужило основанием для вручения потом приза зрительских симпатий.

Впрочем, каждая из красавиц была достойна восхищения, — иных слов не подобрать — была неподражаемой, и зал бурно аплодировал каждой из них. Каждую можно было смело назвать победительницей. Каждой потребовалось проявить немало мастерства, чтобы создать свой яркий, запоминающийся образ.

Особое, лирическое настроение у зрителей создало выступление перед началом конкурса чемпионки мира по спортивным танцам на колясках Ирины Гордеевой и ее партнера — победителя Кубка мира Дмитрия Торгунакова.

О любви и красоте говорили, комментируя выступления, члены жюри — они под-

черкивали свое восхищение конкурсантками, их красотой, а главное, их умением создать свой театральный образ. И действительно, все демонстрировали свои лучшие качества — блеск, грацию, мастерство, очарование, артистичность, за что каждая и получила признание в той или иной номинации.

О любви и восхищении женской красотой говорил и Вениамин Смехов: верный себе, он превратил свое выступление в маленький веселый спектакль, вызвавший восторг зала.

Наряды для участниц были предоставлены студией универсального дизайна Галины Волковой, организовавшей на конкурсе выставку «История театрального костюма». Все наряды были продуманы до мелочей, каждый сам по себе был маленьким спектаклем.

Вел программу праздника, пересыпая шутивными стихотворными экспромтами, поэт и драматург Михаил Слуцкий. Например, Марину Виноградову, паралимпийку, участницу Московского конного клуба инвалидов, победившую в номинации — «Леди — деловой стиль», ведущий представил так: «Привыкла к цели избранно стремиться, достойно защищает честь столицы, и очевидно, ясно всем вполне: всегда стремится быть Марина на коне!»

А вот о Виктории Бойковой, студентке Московского гуманитарно-экономического института, увлекающейся фехтованием: «В сражениях азартных фехтовальных, в учебе, в жизни и во всем буквально, Виктория к победе устремляется. При имени таком —



● Т.А. Потьева и М.Г. Слуцкий



● Ксения Безуглова



● Марина Верещагина



● Анна Денисова



● Оксана Заикина



● Евгения Короткина



● Ольга Косцова



● Елена Кудешова

так полагается». (Кстати, многие зрители узнали Викторину по ее фотографии, которая была опубликована на первой странице предыдущего номера газеты «Русский инвалид» — прим. ред.). Виктория победила в номинации — «Мисс романтичность».

Назовем и остальных победительниц фестиваля-конкурса красоты «Мисс Театр»: главный приз и звание «Мисс Театр» — Анастасия Виноградова;

«Мисс Загадочность» — Мария Антипова;
 «Мисс Очарование» — Ксения Безуглова;
 «Мисс Эрудития» — Марина Верещагина;
 «Мисс Грация» — Анна Денисова;
 «Мисс Элегантность» — Оксана Заикина;
 «Мисс Обаяние» — Евгения Короткина;
 «Мисс Оригинальность» — Ольга Косцова
 «Мисс Артистичность» — Елена Кудешова;
 «Мисс Мастерство» — Марина Невзгодина;
 «Мисс Зрительских симпатий» — Анастасия Петрова;
 «Мисс Слепительная улыбка» — Вера Тараканова.

— Я уверена, что такие конкурсы и фестивали дают для москвичек, которые в силу жизненных обстоятельств оказались в трудной ситуации и продолжают преодолевать эти обстоятельства, ни с чем не сравнимый позитивный импульс, — сказала Татьяна Потяева, первый заместитель руководителя Департамента социальной защиты населения города Москвы. — Мы с вами знаем многих женщин, которые при этом не сдаются, являются образцом для подражания: занимают активную жизненную позицию, воспитывают детей, успешно учатся и работают, занимаются творчеством и спортом.

Такие фестивали, подчеркнула Татьяна Александровна, должны стать у нас традиционными, ведь чем больше будет подобных светлых и радостных праздников, тем меньше будет в обществе стереотипных суждений



● Вениамин Смахов

об ограниченных возможностях инвалидов, ведь инвалидность — не преграда для творческой реализации, для того, чтобы быть успешным, красивым, достойным любви и восхищения.

Завершая конкурс, тепло поздравила участниц конкурса главный врач центра, профессор Светлана Воловец. Вениамин Смахов высказал огромное спасибо всем участницам за творчество, фантазию, любовь к театру и волю к победе: «Будьте всегда уверены в себе и знайте, что каждая из вас — лучшая».

Трудно не согласиться с мнением знаменитого артиста!

Елена СМИДОВИЧ
 Фото Оксаны СМИДОВИЧ

Партнерами праздника стали: «Государственный специализированный институт искусств» Министрства культуры РФ, Международный независимый эколого-политологический университет, Студия универсального дизайна Галины Волковой, Культурный центр Эммануила Виторгана, Московский театр оперетты, Государственный музей им. А.С. Пушкина, молодежный театр «Лица», Арт-студия «Черная моль», Государственный музей — гуманитарный центр «Преодоление» им. Н.А.Островского, Музей-усадьба «Архангельское».



● Марина Невзгодина



● Анастасия Петрова



● Вера Тараканова

Бьем тревогу! УСТРОИЛИ БОРЬБУ С ДЕТЬМИ- ИНВАЛИДАМИ?

В Москве хотят закрыть школу, где учатся дети с тяжелыми нарушениями развития.

23 апреля 2012 года, за два дня до ратификации Государственной Думой РФ Конвенции ООН о правах инвалидов директор «Школы Св. Георгия», работающей в Москве с 1995 года, получила на руки уведомление из муниципалитета «Люблино» о том, что до 17 мая 2012 года нужно освободить помещение школы. С середины мая более 50 детей с тяжелыми нарушениями в развитии могут лишиться своего права на образование детей с инвалидностью.

«Школа Св. Георгия» — единственное учреждение в Москве, где дети с тяжелыми нарушениями развития могут находиться в коллективе своих сверстников, иметь друзей, быть включенными в образовательную среду и почувствовать себя личностью.

В 2001 году благодаря высокой оценке деятельности учреждения в России и за рубежом для реализации образовательных и социально-реабилитационных программ по работе с детьми с инвалидностью школе было передано в долгосрочное пользование двухэтажное здание по адресу: Москва, ул. Ейская, д. 5/9.

В момент передачи здание находилось в аварийном состоянии и нуждалось в капитальном ремонте. Чтобы отремонтировать классы и мастерские, родители и педагоги безвозмездно проделали огромную работу. Они также привлекли финансовые средства благотворительных фондов и организаций, средства местного бюджета.

В 2006 году Постановлением Правительства Москвы здание «Школы Св. Георгия» было передано муниципалитету «Люблино» для организации досуговой работы с населением по месту жительства, что никак не согласуется с назначением и миссией школы. В связи с этим все чаще стал обсуждаться вопрос о несоответствии деятельности школы занимаемому помещению.

Администрация школы обратилась с письмами в Правительство Москвы, Префектуру ЮВАО г. Москвы, Департаменты образования и имущества г. Москвы с вопросом о передаче в безвозмездное пользование здания школы — такие прецеденты в Москве есть. Все инстанции дают положительный ответ, но вопрос о мертвой точке не сдвинулся.

В конце января муниципальное собрание «Люблино» приняло решение: если до середины мая в школе не будет организована досуговая работа, договор социального найма со школой продлеваться не будет. А 23 апреля директор школы получила уведомление из муниципалитета о том, что до 17 мая помещение должно быть освобождено и сдано по акту приема-передачи нежилого помещения.

Родители очень просят не оставаться равнодушными к их детям и помочь отстоять помещение школы.

Редакция газеты «Русский инвалид» присоединяется к их просьбе! Мы намерены следить за ситуацией и надеемся, что здравый смысл и справедливость восторжествует. Ратификация Россией Конвенции ООН о правах инвалидов подкрепляет эту нашу уверенность.

Для всех, кто может помочь решению проблемы, сообщаем контакты для связи:

- От родителей воспитанников школы: Юлия Лентьева — 8 (909) 921-76-75;
- завуч «Школы Св. Георгия» — Исаева Тамара Николаевна: 8 (916) 099-86-77.

Внимание к людям с ограниченными возможностями со стороны ЕС велико и в отношениях сотрудничества с Россией особенно актуально. С 2002 года профинансировано не менее 190 таких проектов на сумму в 49 млн. евро.

Европейские партнеры приветствуют в первую очередь не идущие сверху, а низовые местные инициативы, позволяющие этим группам населения раскрыть и реализовать себя. В данном случае речь шла об эксперименте, связанном с работой интеграционных консультантов — именно так (вместо предлагавшихся вначале «персональных помощников») названы те, кто с самыми добрыми намерениями приходит в московские семьи, где есть инвалиды. В 2010-м году на такое взаимодействие согласились 43 семьи, в 2011-м — 211 семей, имеющих детей или молодых людей до 35 лет с различными формами инвалидности — от ДЦП и колясочников до нарушений слуха или зрения. Проживают они на территории всех административных округов столицы.

Пойдем своим путем

«Изучив опыт Великобритании, Нидерландов, США, Австралии, Канады, где программы социального сопровождения инвалидов успешно внедрены и реализуются, мы все-таки выбрали свой путь, — сказала глава РБОФ «Качество жизни» Мария Кулик. — В Голландии, например, человеку с ограниченными возможностями выделяется «личный бюджет», и он эти деньги тратит на свои нужды. У германских партнеров акцент сделан на трудоустройство инвалидов и защиту их интересов в государственном секторе.

Учитывая российские реалии, мы решили сосредоточиться на конкретной адресной помощи и индивидуальном подходе к каждому. Наш интеграционный консультант призван сопровождать человека во всех жизненно важных инстанциях — от ЖЭКа до поликлиники и юридической консультации. Должен показать и научить, как пользоваться бытовыми приборами, компьютером, помогать в домашних делах, в выборе протезно-ортопедических изделий. Это все очень важно, но главное — формировать у человека позитивный взгляд на мир, установку на активную деятельность, самостоятельность и возможную независимость от окружающих. Тут без основ психологии не обойтись. Интеграционному консультанту нужна и юридическая подготовка, чтобы знать, что требуется у государства, какие льготы положены его подопечному для улучшения жилищных условий, при ремонте квартиры и пр.

Нашу концепцию поддержали эксперты из Берлина, Департамент социальной защиты населения города Москвы, ученые, практики специализированных учреждений, и она была запущена как инновационная технология социальной услуги нового вида».

Полтора года назад задача быстро подготовить универсальных специалистов, умеющих оказывать поддержку инвалидам в решении любых насущных вопросов, казалась почти невыполнимой. Но рискнули. В итоге из 80-ти подавших заявки после проверки заполненных анкет и

очного собеседования к обучению были допущены 17 человек. Дальше активность возросла, и сегодня в столице уже более 70 интеграционных консультантов (ИК). Тем не менее, их не хватает, так что не помешало бы привлечь к проекту волонтеров.

ИК проходили групповые тренинги в Москве и стажировались в Германии. В течение недели на базе немецкого Союза социальных организаций они познакомились с механизмами его работы, с тем, как действуют школы по трудоустройству инвалидов и подразделения соцзащиты во всех районах Берлина.

Сильное впечатление осталось от посещения многофункционального трудового центра, расположенного в одном из самых живописных уголков. «Меня поразило, с какой заботой о людях обустроены рабочие комнаты, мини-производство, места отдыха — все продумано до мельчай-

шим тяжелые жизненные ограничения. Те, кто выдержал экзамен и уже работает, в частности, с детьми с ДЦП, рассказывали, что стараются вкладывать в них не только знания, но и душу. Именно теплое отношение, неравнодушие в любых ситуациях дают хороший результат. Методик, которые учат, как приспособить такого ребенка к жизненным трудностям и научить полноценно общаться со сверстниками, — множество. Важно подобрать свою и не отступать. Большие психологические проблемы выявляются и у взрослых — это комплекс вины перед ребенком, повышенная тревожность при посещении чиновников, сборе всякого рода справок и документов, хроническое эмоциональное напряжение. Потому пап и мам тоже необходимо обучать приемам релаксации, выработке жизнеутверждающих моделей поведения, социальной

действию межведомственных структур и специалистов различных профилей. По словам руководителя федеральной службы медико-социальной экспертизы по г. Москве Галины Лапиной, налаживание связей между ведомствами — дело очень трудное. Но поиск квалифицированных специалистов для данного проекта, продумывание мероприятий по использованию административно-территориальной инфраструктуры, а также отбор тех, кто впервые признан инвалидом и нуждается в помощи ИК, волею или неволею заставляли всех сближаться и преодолевать стену отчуждения и инертности.

Изначальный упор на инвалидов с тяжелой патологией вызвал опасение, что процесс реабилитации захлебнется в сложностях и не даст ожидаемого эффекта. Галина Васильевна считает разумным участие в

ним, но чтобы чего-то достичь, требуются каждодневные, недюжинные усилия и государственная поддержка. Очень кстати тут будет и помощь службы интеграционных консультантов. Ее создание — безусловный шаг вперед в повышении качества жизни человека с инвалидностью. Новые подходы на этой стезе необходимы как воздух.

«Здесь сетовали, что сами люди с ограниченными возможностями недостаточно активны. Но откуда взяться активности, если даже самое близкое окружение порой не знает, как помочь этому человеку, — обратилась к аудитории Антонина Бастрыкина. — Очень хотелось бы, чтобы замышлявшаяся ранее программа службы «персональных помощников» не канула в Лету. Почему? Интеграционные консультанты рассматривают инвалидов как объект, а в службе персональной помощи связь с инвалидом будет осуществляться по принципу «помощник — субъект» — и в этом существенная разница. Я очень хочу, чтобы все это прочувствовали и поняли. Ведь речь идет о жизни человека. А бесконечные разговоры о реабилитационных мероприятиях звучат как подготовка к жизни. Получается, что все время нужно заниматься реабилитацией, интеграцией, адаптацией и пр. А когда же жить?!»

Приглашенные на конференцию родители благодарили за то, что интеграционные консультанты помогают им ориентироваться, не быть в вакууме. Когда человек безвылазно сидит на 5-м этаже без лифта, он теряет, не знает, с кого и что требовать, о чем просить, в какие двери соваться. А приходит посредник, и вселяется надежда, инвалид перестает ощущать свою обездоленность. Высказывались пожелания, чтобы программа расширилась, укреплялась и получила государственный статус. Иначе все останется на уровне поддержки отдельных семей.

Эту идею одобрила и эксперт, заместитель главы администрации Дмитровского района Московской области Алла Поспелова, которая наблюдала за воплощением проекта, воочию убеждаясь, как он способствовал изменению отношения к инвалидам. Она по-хорошему позавидовала столице, где набор реабилитационных услуг на порядок лучше, чем в Московской области. Но это не помешает ее намерениям в ближайшее время испытать механизм интеграционных консультаций в Подмоскovie, где сегодня из 10 тысяч инвалидов 500 детей.

«Мы подбираем экспериментальную группу, начав с ребят, страдающих ДЦП, болезнью Дауна, аутизмом. Как правило, это педагогически запущенные, практически закрытые дома детки, их общение с внешним миром крайне бедное. Помощь им крайне необходима. А когда появятся первые результаты нашей работы, обратимся к руководству Московской области и, не сомневаюсь, что нас там услышат», — уверена Алла Поспелова.

Применить в ближайшее время у себя эту технологию собираются и другие. Заявки на тиражирование проекта уже получены от Архангельской, Амурской и Нижегородской областей.

Татьяна САБИНОВА

Технологии доброты

...И ПРИХОДИТ «ЧЕЛОВЕК-НАДЕЖДА»

Откуда берется активность и когда же жить? Ответ на эти вопросы попытались дать на конференции «Равные возможности — жизнь без барьеров», рассмотревшей пилотный проект «Интеграционные консультанты».

Это часть финансируемой Европейским Союзом программы «Усиление роли институтов гражданского обще-

ства в организации сетевой службы помощников для инвалидов с тяжелыми ограничениями жизнедеятельности». Программа стартовала в 2010 году при поддержке столичного правительства, благотворительных фондов «Соинтеграция» (президент Ольга Михайлова) и «Качество жизни», ряда международных общественных структур.

ших деталей и старательно воплощено, — говорит Мария Кулик. — Увиденное вдохновило и нас совершить нечто подобное. Летом, предположительно в июне, мы откроем в Москве первую полиграфическую мастерскую для инвалидов. Желающие будут там обучаться различным профессиям — от брошюровщика, наборщика до художника-дизайнера, а затем применять полученные знания на практике».

В Управлении по социальным вопросам Сената Берлина российская делегация представила промежуточные результаты того, как у нас реализуется проект «Равные возможности — жизнь без барьеров». Неформальный рассказ о нынешнем положении дел в социальной сфере, о конкретных вызовах и запросах москвичей с инвалидностью и членов их семей, о социальной политике столичного правительства вызвал у зарубежных коллег неподдельный интерес. По их свидетельству, наш опыт организации интеграционной службы оказался для них не просто познавательным, но и полезным.

Очередная экспедиция российских ИК в Европу запланирована на май 2012 года.

Душевность растопит любой лед

При отборе кандидата на ИК учитывается его коммуникабельность, психоэмоциональная устойчивость, личностно-мотивационная готовность к постоянному общению с человеком, име-

активности и позитивному общению.

Некоторые родители воспринимают приход ИК не просто осторожно, а в штыки. «Я навеваю пять семей. Были и трудности, и слезы, но, в конце концов, взаимопонимание наступило, — говорит Татьяна Кузьмина из Лосиноостровского района. — Две семьи стали посещать реабилитационный центр в Текстильщиках, а я сама даже Дедом Морозом выступала на Новый год, и вы бы видели, как радостно реагировал на это лежачий мальчик, каким счастьем при этом озарилось лицо его мамы... Такие мгновения все окупают».

Все консультанты занимались на выездных тренингах и семинарах в «МНПЦ реабилитации инвалидов с ДЦП», в Российском реабилитационном центре «Детство» (п. Лукино Домодедовского района) и в московской коррекционной школе-интернате VI вида № 44 на улице Федосьинской. Лекции и практические уроки вели академик Е. Лильин, доктор медицинских наук А. Скоблин, кандидат исторических наук Т. Зальцман, известные профессора, заслуженные врачи, доктора биологических и психологических наук.

Помимо социальных работников, в программе участвуют психологи, врачи-реабилитологи, ортопеды, неврологи, юристы. Выступающие подчеркивали, что многому научились друг у друга, что этот проект может быть успешным лишь при командном подходе, при тесном взаимо-

проекте инвалидов 2 группы — с более легкими ограничениями жизнедеятельности, чей реабилитационный потенциал намного выше. «И взаимодействовать при этом с каждым человеком так, чтобы он понял: не только мы все ему должны помогать, а и он обязан что-то делать!» Индивидуальный план следует нацеливать на выявление трудностей инвалида. Надо, чтобы человек почувствовал свою востребованность, ощутил себя нужным обществу. Для этого следует в дальнейшем больше привлекать службу занятости.

Представитель Западного административного округа столицы Ольга Лаврентьева предложила в каждом ЦСО сделать должность интеграционного консультанта штатной. Причем, лучший вариант, если этим будут заниматься родители инвалидов. Тем самым помимо оптимальной заботы о больных детях, финансовой поддержки, решится вопрос их трудоустройства: ведь чаще всего, ухаживая за своими чадами, они вынуждены оставить работу.

На шаг вперед

Представителю Московской городской организации ВОИ Антонине Бастрыкиной было очень жаль, что на конференции не прозвучали такие ключевые слова как «социализация» и «независимый образ жизни». Некоторые общественные структуры работают по этим направле-

Однажды попав в Арктику, заболеваешь ею на всю жизнь. Знаменитому российскому путешественнику Дмитрию Шпаро это известно лучше всех. «Если встречаешь человека, который объясняется в любви к торосам, то льду, к Северному полюсу, то соответственно ты сразу покупаешься, ты чувствуешь, что этот человек свой, почти твоя близкая родня», — сказал он на пресс-конференции, посвященной возвращению из Арктики пятой — уже пятой! — молодежной экспедиции «На лыжах — к Северному полюсу!».

И правда: наверно, каждый, кто бывал за Полярным кругом, готов признаться в любви Северу. Хотя бы только за то, что он так крепко сближает людей и дарит друзей.

Пятый полярный марафон российских подростков стал самым трудным из всех уже состоявшихся молодежных экспедиций. Арктика преподнесла команде из пяти юношей и двух девушек немало экстремальных сюрпризов!

Юные полярники встретили на своем пути большие пространства открытой воды, которую приходилось преодолевать вплавь, а дрейфующие льды громоздили целые горы торосов. А когда лезешь сквозь пятиметровые ледяные глыбы, на мороз и ветер уже не обращаешь внимания. Какая беда, что на улице минус 25 градусов! Зато это самый теплый день похода!

Штурм ледовых лабиринтов проверил не только смелость участников, но и умение их помогать друг другу, работать в одной команде.

Данила Романюк, школьник из Йошкар-Олы, немного рассказал о сложных ситуациях и выходах из них: «Каждый торос — это испытание для команды. Каждый помогает друг другу, неудобно идти последним, им невозможно помочь из-за саней. Был на нашем пути настолько сложный торос, что после него мы, выбившись из сил, сделали привал.

Первыми в колонне шли я и Женя Соболев. Когда мы сами преодолели сложные участки пути, мы сняли лыжи и пошли



ИЩЕМ ПОЛЮС — НАХОДИМ СЕБЯ

помогать остальным. Без взаимопомощи на Севере никуда не дойти, только вот командой и можно дойти».

Руководители экспедиции Матвей Шпаро и Борис Смолин управляли ею лишь в первый день. Они показали, как надо жить и работать в Арктике. Дальше походом руководили сами ребята, порой совершая ошибки, благодаря которым они и учились. Как признается Матвей Шпаро, их функция с Борисом Смолиным в течение всего пути была скорее поддерживающая и контролирующая. Они были сзади, а впереди всегда шел кто-то из подростков. Каждый день капитаны менялись, передавая друг



● Саша Кузьмина и Дмитрий Шпаро

другу навигатор, который показывал путь к цели.

Больше всего поразила Саша Кузьмина из московской коррекционной школы-интерната VIII вида № 62 для сирот. Матвей Шпаро признался, что в начале экспедиции на ее счет возникали опасения. Но как только на пути появились торосы, Саша показала себя лучше всех. Она как будто всю жизнь занималась тем, что лазила на лыжах по огромным льдинам — так легко Саша справлялась с ледяными горами.

Так что полярные походы полезны и даже необходимы ученикам коррекционных школ. В прошлом году Северный полюс покорили ученица 22-й коррекционной шко-

лы Арина Легкая, а в 2009 — слабослышащий подросток Владимир Дзекунов.

Молодежная экспедиция уже пять лет объединяет совершенно разных юношей и девушек. Школьник из якутского поселка Намы, расположенного за Полярным кругом, Алексей Челбердиров писал в заявке на участие в экспедиции: «Если экстремальный туризм во всем мире считается развлечением, то для нас, коренных жителей Арктики — это образ жизни...».

У него дома зимой — минус 50 по Цельсию, так что Северный полюс со своими минус 25 был, как курорт. Всегда со спокойным лицом, Алексей шел день за днем, удивляя и поражая остальных своим трудолюбием.

Юные путешественники не увидели белых медведей, что конечно очень хорошо. Не узнали, что бывает, когда идешь по тонкому льду. Но зато ребятам пришлось искупаться в Северном Ледовитом океане. Страшно смотреть кадры, когда дети в оранжевых комбинезонах один за другим переплывают через большую полынь, берега которой живут и двигаются, сходятся и расходятся.

На вершине мира юноши и девушки оставили герметичную капсулу с посланием на русском и английских языках, в надежде, что кто-нибудь когда-нибудь найдет это письмо. Там в каждом предложении — «мы», «вместе», «команда»:

«Каждый из нас, стал чуть сильнее, чуть добрее, чуть выше, чуть лучше... Мы почувствовали, что как новорожденные вошли в огромную семью полярных первопроходцев — Нансен, Кук, Амундсен, панпинцы... Мы поняли: Северный полюс — всего лишь виртуальная точка в системе воображаемых координат. Человек на самом деле ищет не полюс. Человек ищет самого себя».

Дарья ЕФИМОВА,
студентка 2 курса
Российского государственного
социального университета

Фото
Валентина ПРИКАЩИКОВА

Хорошая новость

НЕ ПРОШЛО И ПОЛТОРА ГОДА...

Телега чиновничьих решений докатилась до проблемы парковки автомашин, перевозящих детей-инвалидов

Пару лет назад родители детей-инвалидов столкнулись со следующей проблемой. Для перевозки своих детей многие родители используют личные автомобили. При этом сотрудники различных организаций, регулирующие парковку, неумолимо выгоняли машины, в которых перевозят детей-инвалидов, с мест, отведенных для специальных автотранспортных средств инвалидов. Аргументировали они это тем, что раз лицо, управляющее автомобилем, инвалидом не является, то и пользоваться специальными парковочными местами для инвалидов не имеет права. По их мнению, присутствие в автомобиле ребенка-инвалида не дает право родителю пользоваться местом для парковки специальных автотранспортных средств инвалидов.

Особо усердные сотрудники охраны угрожали вызвать сотрудников ГИБДД для составления протокола об админис-

тративном правонарушении (нарушение правил остановки или стоянки транспортных средств в местах, отведенных для остановки или стоянки транспортных средств инвалидов). Юристы Центра лечебной педагогики обратились с этой проблемой к министру здравоохранения и социального развития РФ и к начальнику департамента ОБДД МВД России (главному государственному инспектору безопасности дорожного движения) с описанием проблемы, указанием на пробел в законодательстве, приводящий к очевидной дискриминации детей-инвалидов по сравнению с другими категориями инвалидов, а также сформулировали необходимые дополнения в конкретные нормативные акты, призванные восстановить справедливость.

В ответе из ГИБДД содержалась отсылка к министерству здравоохранения (МЗСР) и выражалась готовность при поступлении в адрес ГИБДД соот-

ветствующего проекта постановления Правительства РФ, подготовленного Минздравсоцразвития... рассмотреть его в установленном порядке.

В ответе же из МЗСР (http://www.osoboedetstvo.ru/rights/ibase/files/Otv_Lekarev1.pdf) директор департамента по делам инвалидов Г.Г. Лекарев сообщал, что:

а) соответствующая норма закона «О социальной защите инвалидов в РФ» разработана лишь для инвалидов-автомобилистов;

б) распространение льгот по бесплатной парковке на лиц, перевозящих инвалидов, приведет к неограниченному расширению круга льготников;

в) что вопросы доступности инфраструктуры для инвалидов будут разрешены в рамках Государственной программы «Доступная среда на 2011-2015 годы».

В ответном письме нам пришлось, в

свою очередь, аргументировать сомнительность всех трех утверждений, задать вопросы по конкретному правоприменению и предложить пересмотреть позицию МЗСР по этому вопросу.

И вот, спустя всего полтора года, выходит Постановление Правительства РФ от 28 марта 2012 № 254 (<http://www.rg.ru/2012/04/05/pdd-dok.html>), решающее эту проблему!

Отныне на автомобили, перевозящие детей-инвалидов, может быть установлен знак «Инвалид», а автомобили, оборудованные таким знаком, вправе использовать парковочные места для инвалидов.

По привычным для нас темпам реагирования государства на нужды инвалидов — это просто молниеносно!

Информация размещена в рубрике «Информационные страницы» сайта «Особое детство» по адресу <http://www.osoboedetstvo.ru/fs/archives/93-.html>

Сегодня индустрия шагнула далеко вперед, и человек с протезами может бегать, танцевать, ездить на велосипеде, заниматься спортом и туризмом. В конце минувшего года сначала в Санкт-Петербурге, а затем и в Москве прошли два больших мероприятия, посвященных решению проблем людей с ограниченными физическими возможностями.

В Санкт-Петербурге — Международная выставка «Человек и его здоровье» (ортопедия — ревматология — протезирование — реабилитация) и IV Российская научно-практическая конференция «Травматические проблемы пожилого человека» (почетный спонсор — ракетно-космическая корпорация «Энергия» им. С.П. Королева; генеральный спонсор ООО «Анторес»). Они проводились в конгресс-холле гостиницы «Парк ИНН Прибалтийская».

В Москве — 8-я специализированная выставка-ярмарка с одновременным проведением VIII Российского научно-практического форума «Мир людей с инвалидностью» (организатор ВК «Рим-экспо», генеральный директор И.М. Руденко). Эти мероприятия проводились в 57 павильоне ВВЦ.

Большинство фирм представляли свои экспонаты на обеих выставках, поэтому свой рассказ о них мы объединили в одном обзоре. На выставке «Человек и его здоровье» проведен благотворительный аукцион картин детей, находящихся на излечении в НИДОИ имени К.И. Турнера.

Многим сотням инвалидов помогла ортопедическая фирма-индустрия Москва-Энергия, созданная в рамках ракетно-космической корпорации «Энергия» им. С.П. Королева. На разработанных корпорацией протезах люди, потерявшие ноги, могут передвигаться без дополнительной опоры (рис. 1).

Главная особенность пандуса, предлагаемого фирмой «Ролла — пандус», — возможность сворачивать его в виде рулона и транспортировать в таком виде (рис. 2). Пандус сделан по модульному принципу, может быть изготовлен любой длины и использован на полу без каких-либо дополнительных креплений: когда пандус раскатывается и два первых сегмента (примерно 30 см) устанавливаются на верхнем уровне подиума, подъема или лестницы, поверхность получается слегка



Рис. 1

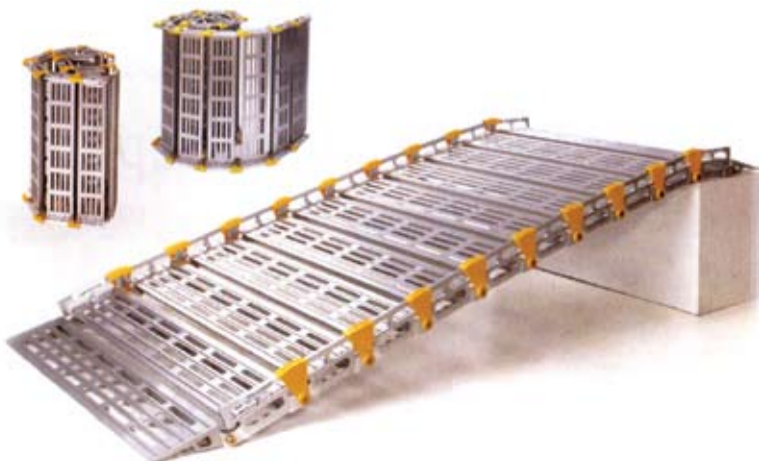


Рис. 2

ХОЧЕШЬ БЕГАТЬ, ТАНЦЕВАТЬ? ПОЖАЛУЙСТА!

Картинки с выставки

искривленной кверху, что облегчает передвижение по нему инвалидных кресел. На пандусе предусмотрена возможность установления с одной или двух сторон легких трубчатых поручней.

В повседневной жизни большую проблему для инвалидов представляют лестницы. Фирма S-max представила ступенеход Smax (рис. 3). На опору этого устройства устанавливается коляска с сидящим на ней инвалидом. Ступенеход легко передвигается сопровождающим человеком, который поддерживает и направляет ход коляски, включает и выключает электродвигатель, работающий от аккумулятора. Для безопасности имеются блокираторы, которые автоматически останавливают перемещение на кромке последней ступени.

Большой ассортимент самоходных колясок представлен фирмой INNA CARE. Среди них можно выделить два направления: мотоколяски, на которых инвалид располагается как на обычном кресле-коляске, а пульт управления находится сбоку (рис. 4), и скутеры, на которых инвалид располагается на кресле, а рулевая часть с пультом управления вынесены вперед (рис. 5).

Среди них имеются модели колясок, предназначенные для передвижения в городских условиях с приспособлением для вьезда на бордюры, для передвижения по рыхлой дороге и для спусков и подъемов. Электродвигатели и аккумуляторы расположены под креслом.

Фонд «Возрождение» представил автомобили и стенд для предоставления комплекса услуг, в том числе индивидуального подбора автомобиля и его адаптации для управления конкретным водителем-инвалидом с учетом его физиологических возможностей. Фондом также разработаны специальные методики и тренажеры для обучения и переобучения инвалидов, устройства и приспособления для облегчения управления автомобилем (рис. 6).

Отдельно следует отметить тренажерно-обучающий комплекс, разработанный в Москве Академией физической культуры, спорта и туризма на кафедре технических видов спорта (зав. кафедрой Р. Л. Боуш). Этот компьютеризированный тренажер позволяет пол-

ностью воспроизвести езду, в том числе с ручным управлением. Об этом устройстве будет отдельно рассказано в специальном выпуске КБ «РИ»

Педальный на резинке тренажер StrapStand — устройство из группы вертикализаторов для взрослых, ростом 152-196 см и весом до 159 кг (рис. 7). Тренажер позволяет поднять инвалида прямо из коляски — подъемные рычаги тренажера сначала приподнимают, а затем переставляют человека в вертикальное положение. Это способствует увеличению силы нижних конечностей, бережет спину, развивает выносливость человека. Компактность тренажера позволяет перевозить



Рис. 4



Рис. 5



Рис. 6



Рис. 7

его из одной палаты реабилитационного отделения в другую.

Тренажер Vantam предназначен для перевода ребенка (например с синдромом ДЦП) из лежачего положения в положение сидя и наоборот (рис. 8).

Рассказывая о средствах передвижения инвалидов, нельзя не остановиться на специализированных колясках известной отечественной фирмы «Катаржина». На выставках демонстрировались коляски для танцев «Пируэт» (рис. 9) и большая группа колясок для спортивных игр в большой теннис, баскетбол, для соревнований по фехтованию — «Ангарт» и «Пордиум». Также показаны сани для соревнований на Зимних паралимпийских Играх по хоккею. Все эти коляски хорошо приняты спортсменами-инвалидами, выступающими как на отечественных, так и на международных соревнованиях.

Компания RECK MOTO med, известная по коллекциям реабилитационных велотренажеров для инвалидов, показала новую уникальную велотренажерную систему для детей-инвалидов (рис. 11).

Модель MOTO med «Gracile» — это результат многолетнего сотрудничества RECK с маленькими пациентами, терапевтами, реабилитологами и родителями. В ней предусмотрена возможность приспособливаться к росту ребенка от 90 см. Функции тренажера могут удовлетворить различные требования педиатров. Множество разных регулировок и принадлежностей дают возможность осуществить индивидуальную адаптацию тренажера согласно рекомендациям лечащего врача. Тренажер имеет съемное приспособление для вращательных движений руками; у него большой (11,5 x 8,5 см) русифицированный цветной дисплей, на котором ребенок видит все параметры своей тренировки! Клавиши панели управления могут быть заблокированы от несанкционированного нажатия.

Общая магнитотерапия — современная эффективная медицинская технология, направленная одновременно на целый спектр болезней (коррекция артериальной гипотонии, воспалительных процессов, улучшение венозного оттока и др.) и их профилактику. Новая магнитотерапевтическая кушетка «Колибри-Эксперт» значительно облегчает применение аппарата у пожилых больных пациентов с болевым синдромом. Она позволяет сдвинуть соленоиды на край кушетки таким образом, что любой пациент может легко лечь

для принятия процедуры. Это облегчает работу персоналу и создает дополнительный комфорт для пациентов. Представлена компанией «МАДИН».

Корсетные пояса, корректоры осанки, специальные бандажи были показаны объединением «Терапевтика», они разработаны с учетом современных знаний биомеханики движений человека. Они применяются при остеохондрозе, лечении заболеваний позвоночника, реабилитации после операции на позвоночнике, изготовлены из легких прочных материалов, трансформируются на фигуре, удобны и просты в обращении. Одна из моделей корректоров осанки показана на рис. 13.

В последние годы для реабилитации инвалидов, особенно детей с физическими нарушениями методом коннотерапии разработана компьютерная система тестирования «Pliance-S». Эта система укрепляется на спине инвалида, позволяя подобрать седло и определить степень динамического



Рис. 8



Рис. 9



Рис. 10



Рис. 11



Рис. 12

Хорошая новость НАЧАЛИ С МИНИ- МАГАЗИНА

19 апреля на первом этаже гостиницы «Молодежная», рядом с метро Тимирязевская (Дмитровское шоссе, дом 27), открылся мини-магазин, в котором продают художественно-творческие изделия и сувенирную продукцию, изготовленную руками инвалидов.

Этот проект — часть программы УМЦ «Адели» Благотворительного фонда «Адели», которая называется «Мир неограниченных возможностей». Проект направлен на трудоустройство инвалидов и организацию их самозанятости.

Поскольку доступная среда для передвижения людей с ограниченными физическими возможностями в Москве лишь постепенно формируется, такие маленькие магазины шаговой доступности целесообразно открывать во всех округах столицы. И тогда не только будут обеспечены условия для самозанятости инвалидов и реализации производимых ими товаров, но и транспортные проблемы не будут столь остры.

Открытие первого магазина шаговой доступности, расположенного рядом с метро, — пример того, как должна развиваться программа трудоустройства инвалидов. Основное условие для этого — организация учебных мастерских, где люди с ограниченными возможностями здоровья будут иметь возможность бесплатно обучаться различным техникам художественно-творческого мастерства, хозяйственной, учетной деятельности, бухгалтерии и торговле и т. д.

Без поддержки государства реализовать эту программу будет крайне сложно. Но практика подсказывает решения. Организаторы решили начать с одного магазина, а учебную мастерскую открыть пока в своем офисе по адресу Дмитровское шоссе, дом 100 в специально выделенной для этих целей комнате.

Есть надежда, что Правительство Москвы по достоинству оценит эту программу и окажет содействие в ее реализации.

В открытии магазина приняли участие: первый заместитель руководителя Департамента социальной защиты населения г. Москвы Татьяна Александровна Потяева, начальник Управления по социальной интеграции лиц с ограниченными жизнедеятельности ДСЗН г. Москвы Ирина Николаевна Калининко, знаменитый театральный режиссер и благотворитель Вячеслав Семенович Спесивцев, руководство социальной комиссии Общественной палаты РФ, воспитанники ПНИ-20 г. Москвы, представители общественных организаций инвалидов и, разумеется, сами инвалиды.

Методисты из ПНИ-20 провели для них мастер-класс по технике создания изделий из соленого теста, а потом эти вкусные изделия с удовольствием попробовали участники открытия магазина.

Ольга ЗАЙКИНА

СЛЫШАТЬ ДРУГ ДРУГА

Вот уже третий год я, студентка московского вуза, работаю волонтером в МЕОДе (Московский еврейский общинный дом). Мои подопечные — дети с отклонениями в психическом развитии. Я помогаю двум воспитателям-психологам и сотрудничаю с другими волонтерами — студентам различных специальностей из разных вузов. Прежде чем мы начали здесь работать, с нами провели несколько семинаров по психологии.

Записки волонтера

МЕОД взаимодействует с семьями. К занятиям с «трудными детьми» привлекаются не только их мамы, но и другие члены семьи. И это помогает им в дальнейшем самостоятельно воспитывать ребенка.

Мы проводим время, общаясь с детьми-инвалидами и устраивая игры, в которых вместе с нами участвуют и здоровые ребята. Сложно воспринимать детей, разделяя их по диагнозам аутизм, шизофрения, ДЦП, синдром Дауна... Работа, связанная с человеческим разумом, весьма тонкая, хрупкая, индивидуальная — ее нельзя вести по шаблону. Среди наших подопечных более всего распространены такие заболевания, как аутизм и мания преследования. И сейчас, посленесколькихлетволонтерской работы, я твердо убеждена, что «особые дети» способны на многое, если мы умеем их уважать и признаем за ними право на их обособленность и вопиющую уникальность.

Вот этот вывод послужил для меня первым уроком. Нам надо перестать воспринимать то, чего мы не понимаем, как некую «опасность», научиться принимать «другое». И, на мой взгляд, это верно не только по отношению к детям с ограниченными возможностями, — но и при восприятии культуры и искусства, и в политике, и в повседневном быту — в магазине, на работе...

Многие наши подопечные поражают меня своей самостоятельностью. Я имею ввиду внутреннюю, первозданную их самостоятельность. На наших выездах в Подмоскovie довольно часто наблюдаю за ребятами, которые ходят из стороны в сторону, играют сами с собой в загадочные, неведомые нам игры. В эти минуты ребенку абсолютно все равно, что происходит вокруг него, даже если близстоящее здание внезапно обвалится, он едва ли это заметит. Однако, его может раздражить любой шум, каким-то магическим образом вовлеченный в его «игру».

Мне кажется, что нам, здоровым, также стоит чаще сосредотачиваться, большую долю внимания обращать внутрь себя, ведь порой мы чрезмерно заикливаемся на внешнем. Мне кажется, многие наши беды происходят оттого, что мы неспособны самостоятельно «заполнить» себя интеллектуально и эмоционально, и от страха перед внутренней пустотой мы начинаем «кричать». Кричать неважно о чем — о политике или о сексуальной революции, нам важен сам процесс крика. Разница между внешним по отношению к нам миром и миром нашим внутренним лишь в том, что внутреннее надежнее, а внешнее неизбежно будет смыто жизнью.

Самого, пожалуй, интересно-

го ребенка, с которым мне посчастливилось работать, звали Антон. Его диагноз — аутизм. Антон моментально привлек мое внимание, больше всего поразила серьезность и в то же время ультрамариновая инертность его взгляда. Мне было сложно найти с ним общий язык, но контакт удалось установить через звук.

Я подошла к пианино и нажала на клавишу. Антон остановился возле, было видно, что он этим звуком заинтересовался. Я снова извлекла звук, Антон подошел и проделал то же, что и я, только извлеченный им звук был тоном выше.

У нас возник своеобразный музыкальный диалог. Каждый из нас сам устанавливал ритм, звук, частоту ударов. Это был диалог без слов. Он ждал моего ответа, а я — его. Мы извлекали следующий звук только тогда, когда предыдущий полностью стихнет, изживет себя.

Так мы общались около часа. Мы ни разу не перебили друг друга, не дослушав звук другого до конца. В этом общении была какая-то тайна, чуткое восприятие другого человека без слов и жестов.

Вспоминается и другой мой партнер — мальчик Даня. Крайне чутко реагируя на все живое, Даня при этом словно одушевлял неодушевленные предметы, превращал их в друзей, коллег, компаньонов, помощников. Для него была характерна необычайная смелость в общении с абсолютно неизвестными людьми. Однажды, на выезде, мы катались с горки на ледянкех. Прокатились мы вдвоем с Даней пару раз, ледянка не выдержала и сломалась. Даня явно переживал и потребовал организации ее похорон. Этот перформанс и был торжественно устроен для него всей нашей компанией волонтеров.

Вот такие они, наши подопечные...

Размышляешь об их судьбах, о возможности их реабилитации, вхождении в социум. Думаю, что лучше всего это делать посредством воспитания их в специальных, смешанных детских садах. Один из таких — садик №288, расположенный неподалеку от МЕОДа, на Площади Ильича. В таких садах дети с ограниченными физическими возможностями общаются со здоровыми детьми, а те, в свою очередь, набираются терпения, учатся пониманию и состраданию — так с раннего детства человека формируется важная составляющая общественного сознания, способствующая адаптации инвалида в социуме.

Проблема, однако, в том, что в Москве подобных детских садиков можно пересчитать по пальцам...

Дарья ЕПИСКОПОВА,
студентка



Рис. 13



Рис. 14

взаимодействия между лошадью, седлом и всадником (рис. 14).

Две фирмы разработали модели уличных тренажеров, предназначенных специально для реабилитационных занятий инвалидов, людей пожилого возраста и лиц, получивших физические травмы — «Orepsport». Двухпозиционный уличный тренажер «Диск» для занятий двух человек тренирует мышцы талии, живота и поясницы. Вращение и упражнение на диске аналогичны всем упражнениям на известном «диске здоровья», но надо держаться за рукоятки; вторая часть упражнений — с опорой на планку в положении сидя.

«Рулепарк» (Москва) — группа тренажеров Серии СКИ-4, (рис. 16) для инвалидов и лиц с ограниченными двигательными функциями.

Тренажер СКА-7 (рис. 17) с ручками и педалями для вращения руками и ногами. Упражнения на тренажерах этой серии способствуют развитию мышц рук и ног, запястий, спины и плечевого пояса, укреплению суставов.

Интересен также удобный модульный автономный туалет, фирмы «Экосервис», для нужд инвалидов и людей с ограниченной подвижностью и передвигающихся с помощью костылей, тростей, на колясках и с сопровождающим. Модуль оснащен специальным низким въездным пандусом из антиобледенительного материала и опорными перилами. Напольный унитаз и раковина изготовлены из нержавеющей стали, pedalная система смыва дублируется ручным приводом. Фекальные баки оснащены энергосберегающей системой обогрева. Для посетителей в кабине установлен сигнальный звонок с кнопкой экстренного вызова. Туалет предназначен для установки в общественных местах.

На обеих выставках были организованы:

- * стенды организаций, по предоставлению рабочих мест для инвалидов;
- * стенды издательств, выпускающих специальную литературу и газеты для инвалидов.
- * стенды художественных изделий, картин и одежды, выполненных инвалидами;
- * организованы выступления художественных коллективов и показательные выступления спортсменов-инвалидов.



Рис. 15



Рис. 16



Рис. 17



Рис. 18

Юрий ВЕРХАЛО

Федерация создавалась в непростое время. Великая держава рухнула, на дворе хаос и разруха. До спорта ли? И все-таки в то трудное время удалось сохранить зачатки спорта инвалидов. А позднее — вывести его на мировой уровень. И сегодня наши паралимпийцы в числе признанных авторитетов. Все эти годы федерацию возглавляет Лев Николаевич Селезнев, вице-президент Паралимпийского комитета России.

Этот год для Л.Н. Селезнева сплошь юбилейный — одни круглые даты! Отметил золотую свадьбу, впереди собственное 75-летие и 10-е по счету для него Паралимпийские игры в Лондоне. А сегодня Лев Николаевич вспоминает о прошлом, рассказывает о нынешних делах своей федерации:

— Наша федерация была создана в марте 1992 года и после гибели Советского Союза взяла на себя львиную долю дел по развитию спорта инвалидов в стране. В том числе подготовку сборных команд для участия на Паралимпийских играх. В Атланте мы впервые выступали на летних Играх под российским флагом. Там, вместе с Петром Виноградовым, тогдашним заместителем председателя Госкомспорта России, мы встретились с президентом МОК Хуаном Антонио Самаранчем. Обсуждали вопросы развития паралимпийского движения в нашей стране. На встрече также были президент Международного паралимпийского комитета (МПК) Роберт Стедвард и генеральный секретарь МПК Андрэ Райес. С ними мне удалось подружиться на Играх в Лилле-хаммере. Они оказывали нам поддержку, бывали в Москве с визитами. В один из таких визитов разговор был продолжен, и затем руководители МПК направили в адрес президента России письмо с просьбой оказать содействие паралимпийскому движению в нашей стране.

— На тот момент национальный спорт инвалидов развивался хаотично? Не было единого центра управления?

— Конечно. Одна наша федерация не могла брать на себя руководящую роль. Надо было объединять различные организации инвалидов и федерации в одно целое. Создавать стройную систему управления всем спортом инвалидов страны. Верстать национальный календарь. Добиваться государственного финансирования. Только в этом случае можно было рассчитывать на высокий спортивный результат.

— Кстати, результаты тогда были не такими заметными, чтобы государство обратило на них внимание.

— Из Атланты мы привезли девять золотых медалей, заняв 16-е командное место. Меня пригласили на телевидение, где Владимир Познер задал мне вопрос: «Вы довольны этим местом?» — «Вполне», — ответил я. Имея весьма скромные возможности для подготовки сборной, мы получили достойный результат». На что Познер задал вопрос с подковыркой: «А вот при Сталине, если бы привезли 16-е место, вас бы похвалили?»

— В Кремль на торжества точно бы не пригласили. Но если денег не было, какой спрос?

— С деньгами тогда было очень плохо. Нашей федерации помогало только Всероссийское общество инвалидов, которое возглавляет Александр Ломакин-Румянцев. Они оплачивали сборы и выезды на международные соревнования. Если бы не они, федерация просто не смогла бы работать. Ни Госкомспорт, ни Олимпийский комитет России нам денег не давали.

Открою небольшой секрет, почему наша сборная могла не поехать в Атланту: не было денег на дорогу! Это была поистине детективная история. Не знал, что делать и куда бежать. Наши известные многократные олимпийские чемпионы: сестры Тамара и Ирина Пресс, Борис Лагутин, Игорь Ромишевский написали письмо на имя Бориса Ельцина. С ним побегал к Шамилю Тарпищеву, он тогда имел доступ к «телу». Рано



Лев Селезнев:

«Хотим подняться немного выше, чем в Пекине»

Всероссийская федерация спорта лиц с поражением опорно-двигательного аппарата отметила свой 20-летний юбилей



утром следующего дня Шамиль звонит: «Приезжай срочно!» Приехал, он дает письмо с резолюцией Ельцина — «Обеспечить!!!» И три восклицательных знака. С таким напором написано, что бумага не выдержала и в конце немного надорвалась. Настолько, видно, ему было за державу обидно, что страна не может своим спортсменам-инвалидам дать возможность за честь России постоять!

Но с такой резолюцией деньги, конечно, нашлись сразу! И нам был тут же дан зеленый свет на вылет в Америку.

— После Атланты дело сдвинулось с мертвой точки?

— В Госкомспорте тогда прошло большое совещание, были все большие спортивные начальники, все заинтересованные организации инвалидов. И было принято единственное правильное решение — создать паралимпийский комитет России. В 1997 году его возглавил Владимир Лукин, тогда председатель комитета по международным делам Госдумы. Так в России появился координирующий орган, отвечающий всецело за спорт инвалидов. Туда вошли все федерации инвалидов, включая нашу.

— И на следующую летнюю Паралимпиаду в Сидней вы ехали совершенно с другим настроением? Деньги на дорогу уже не искали?

— С созданием Паралимпийского комитета мы почувствовали поддержку государства. Тогда Министерство спорта возглавлял Борис Иванов, потом его сменил Павел Рожков. И мы нашли с ними полный контакт. На нашем счете появились средства, на которые уже можно было проводить полноценную тренировочную работу с командами. Слово спортсмен-инвалид стало чаще звучать в СМИ. Общественное мнение стало поворачиваться лицом к проблемам человека в коляске.

Заканчивалась эра дискриминации людей с ограниченными возможностями в спорте. Правда, некоторые руководители российс-

кого спорта считали иначе. Мол, большой спорт — не для российских инвалидов, им лучше заниматься оздоровительной физкультурой. Нам удалось переломить эту неверную позицию. И результаты наших паралимпийцев на последних Паралимпиадах тому свидетельство.

— После Сиднея спортсмены паралимпийцы впервые получили призы. Правда, весьма скромные.

— Но вскоре, в 2001 году, Владимир Путин подписал указ, и наши ребята стали получать стипендии, как и олимпийцы. Дальше — больше. Глава паралимпийского комитета России Владимир Лукин, как уполномоченный по правам человека в Российской Федерации, на очередной встрече с Путиным заметил, что права спортсменов-инвалидов ущемляются. Их спортивные достижения государство оценивает с дисконтом по сравнению с призерами Олимпиад. И вскоре появился указ президента страны, теперь олимпийцы и паралимпийцы полностью уравниены в правах.

И дело не в деньгах. Главное, человек с инвалидностью увидел перспективу. Сейчас в стране 15 миллионов инвалидов, среди них много молодых ребят. А спортом занимаются лишь тысячи — этого мало. Теперь нам легче будет вытащить их в спортивные залы, на стадион.

— А что сегодня представляет собой ваша федерация? Сколько видов спорта она культивирует?

— Уникальность нашей федерации в том, что она развивает 32 вида спорта! Обычно федерация занимается одним каким-нибудь видом, а тут такой размах. В числе ведущих видов: легкая атлетика, плавание, стрельба, настольный теннис, пауэрлифтинг, волейбол (мужчины), фехтование.... Здесь мы можем похвастаться медалями самого высокого достоинства.

— Как весомо ваша федерация будет представлена в Лондоне?

— На Играх Россию будет представлять сборная в составе 200-220

спортсменов. Процентом на семьдесят она будет состоять из атлетов с поражением опорно-двигательного аппарата. Это около 50 спортсменов в легкой атлетике, 40 — в плавании, восемь — в пулевой стрельбе. Это значительно больше, чем было в Пекине. Например, в Китае выступал только один лучник, теперь едут восемь человек. В настольном теннисе играли две девочки, в Лондон собираются восемь теннисистов. Рост заметный. И он не в ущерб качеству. Мы рассчитываем на медали, туристов на Игры мы не везем.

— На кого делаете ставку? Можете назвать несколько имен?

— Если говорить о москвичах, в легкой атлетике — это чемпионка мира Рита Коптилова. Недавно она вышла замуж за Ивана Гончарова, нашего чемпиона-паралимпийца по лыжам. И видимо, будет теперь выступать под новой фамилией. В плавании за золото поборется чемпионка Паралимпиады Олеся Владыкина, большие шансы на медали — у Граждановой и Диадоровой. Среди футболистов — четыре кандидата от Москвы, но им еще надо доказать свое право попасть в команду.

— Сколько паралимпийских лицензий уже получили спортсмены вашей федерации?

— «Слагбаум» на выдачу лицензий опустится 15 мая. По многим видам еще пройдут отборочные соревнования. Например, легкоатлеты последние лицензии разыграют на Чемпионате Европы. У нас есть шансы пополнить свой багаж. В Лондоне мы будем закрывать 14 видов спорта. Это на четыре вида больше, нежели в Пекине. Добавились парусный спорт, академическая гребля, конный спорт, велосипед.

— Как проходил отбор в паралимпийскую сборную?

— Существуют утвержденные Госкомспортом критерии отбора. Это система соревнований — чемпионат страны, чемпионаты и Кубки Европы и мира. Кроме этого, учитываются другие параметры. Например, воз-

раст спортсмена. Мы должны работать на перспективу. Или психологическая устойчивость. Некоторые ребята здорово выступают дома, а когда попадают на международные турниры — теряются.

Процесс отбора многогранен и начинается еще на пороге основной сборной. Сегодня у нас имеется для этого хорошая база. Мы открыли 18 центров и спортивных школ для инвалидов. География широкая — Петропавловск-Камчатский, Омск, Красноярск, Тула, Москва. Там ребята получают все возможности для качественной подготовки. Помимо этого работают отделения по паралимпийским видам спорта при СДЮШОР в других регионах страны.

— Что нового повезете в Лондон?

— Министерства спорта и здравоохранения согласовали важное распоряжение. В сборной команде есть спортсмены, которые без посторонней помощи не могут обходиться. Сопровождающие на соревнования с ними раньше ездили за свой счет или искали другие возможности финансирования. Теперь сопровождающий — член команды. Его труд оплачивается официально. В команде стрелков появилась штатная единица оружейного мастера. У колясочников — техник по инвентарю. Эти специалисты позволяют сборной более уверенно чувствовать себя на соревнованиях.

— Радует, что забота государства о паралимпийцах приобретает зримые очертания. Что еще можно записать в актив Министрству спорта?

— Денег не бывает много, особенно в нашем деле. Но могу сказать, что финансирование выросло в разы. Мне есть, с чем сравнить. Наши команды готовятся на современных базах Министерства спорта. В Алексине действует универсальная база подготовки паралимпийцев, в Сочи шикарный стадион «Юг-спорт» для легкоатлетов. На озере Круглом — прекрасные условия для пловцов и фехтовальщиков. Немало сборов проводится за рубежом. Мы выполняем полностью весь календарь соревнований.

— Легкоатлеты здорово прибавили в последнее время. Были вторыми в команде на последнем чемпионате мира в Новой Зеландии. Одна беда — у нас нет колясочников. На Паралимпиадах в этих дисциплинах разыгрывается два-три десятка комплектов медалей. Как собираетесь исправлять положение?

— Это наша большая проблема. У нас нет тренеров-колясочников. Только Ирина Громова ведет эту работу. Правда, спортсмены, которые выступают на колясках, это не легкоатлеты, а лыжники. Зимой они гоняют на лыжах, а летом пересаживаются в коляску. Но это два разных вида спорта, и подготовка тоже должна быть различная. За двумя зайцами тяжело бегать. Нереально на высоком уровне одному спортсмену закрывать два вида спорта. В лыжах есть результаты, про легкую атлетику этого сказать нельзя. Но вопрос надо решать.

— Где будет проходить завершающий этап подготовки к лондонской Паралимпиаде?

— Каждый вид спорта имеет свой индивидуальный план. Одни поедут в Алексин, в Подольск, на озеро Круглое. Другие на сборы за границу. Например, стрелки — в Германию, конники — в Лондон, велосипедисты — в Италию. Но 22 августа все собираются в Москве. И потом отправляются в Лондон.

— На что рассчитывают спортсмены вашей федерации в Лондоне?

— Если сравнить с итогами выступления команды в Пекине, то мы намерены добавить в легкой атлетике, плавании, стрельбе из лука и пулевой, настольном теннисе. Мы должны собрать медалей больше, нежели в Китае. И подняться в командном зачете чуть выше.

Беседовал
Валерий РАЗУБАЕВ
Фото автора

Дела давно минувших дней

О ЧЕМ ПИСАЛ «РУССКИЙ ИНВАЛИД»

1822 год

11 мая

Внутренние известия

В одном из предыдущих писем наших писали мы довольно подробную статью о Кавказских целительных водах. В дополнение к оным спешим уведомить наших читателей, что ключи сии начинают пользоваться такой известностью, коей они в полной мере заслуживают по врачебным своим силам. Число больных, употреблявших оные в прошедшем году, простиралось до 500 человек. Число домов, окружающих минеральные ключи, умножаются также приметным образом: по последним сведениям считалось оных до 80-ти.

Его Превосходительство г-н Главнокомандующий Грузии представил уже Государю Императору превосходные планы каменных бань, галерей и других казенных зданий. Все они удостоились Высочайшего одобрения и произведены будут в действие с наивозможнейшей скоростью. Для руководства больными и для надзора за употреблением вод, определен к сим минеральным ключам искусный и опытный медик, г-н доктор Конради.

Письмо к издателю «Благоговения»

В Оренбургской губернии, в местечке, именуемом Татарская Каргала, с давнего времени поселился престарелый воин Григорий Кузьмин сын Тарасов. Он поселился под знаменами еще в царствие в Бозе почивающей Государыни Императрицы Екатерины Алексеевны. Переходя из полка в полк и всегда с честью, прилично Русскому воину, он, в преклонных летах был от службы уволен и, по общей нам привязанности к Родине, поселился в помянутом местечке. Трудями, деятельностью и, следовательно, способами честнейшими, приобрел он в короткое время небольшую собственность: построил домик, насадил садик и спокойно доживал остаток дней своих. Так как он не имел детей своих, то главнейшей себе обязанностью поставил жить для вспомоществования бедным; голодные находили у него хлеб, сироты кров, нагие одежду, больные утешение. Имя его как имя Фрола Силина, сделалось приточным; все его уважали, все благословляли и он под сенью общественной признательности беспрепятственно ожидал своей кончины.

Во время путешествия своего в Казань, на обратном пути остановился он для ночлега в одном степном месте, где и случился по его неосторожности при сильном ветре пожар. Жители местечка схватили сего неумышленного преступника и предали суду; здесь он нимало не оправдывался и говорил только верно. По исчислению суда весь убыток, потерпленный жителями, состоял в тысяче шестистах рублях.

Тарасов охотно взялся уплатить сию сумму: он немедленно продал свой дом и всю свою

собственность, приступил к некоторым займам и в скорейшем времени удовлетворил тех, кого Провидение лишило некоторой собственности его рукой. Теперь с престарелою женой он остался без угла и пристанища. Впрочем, он не столько беспокоится о потере собственности, сколько о том, что за совершенной дряхлостью, бессилием и лишением зрения, он не надеется вернуть того, что некоторые добрые, впрочем, также неимущие люди ему доверили.

Прося вас поместить сие происшествие в вашем журнале, я, вместе прошу, от имени Отца Небесного, всех истинных друзей человечества помочь по силе и возможности сему злополучному старцу. Пособия, которые благоволят оказать ему, могут быть адресованы: 1) в Оренбург Полковой церкви Священнику Петру Тимофееву для доставления Пелагее Тарасовой в Каргалу; 2) на имя Санкт-Петербургского Военно-сиротского отделения Священника Алексия Малова для доставления той же.

Алексий Малов

1842 год

10 мая

Внутренние известия

Тула, 1 мая. День Тезоименитства Государыни Императрицы Марии Федоровны ознаменован открытием в нашем городе нового благотворительного заведения.

Учредив в Туле Детский Приют, указав беднейшим жителям средства дать воспитание детям и приготовить их быть полезными обществу и семейству, супруга г-на военного губернатора Княгиня Софья Петровна Голицына призрела беспомощную старость. И с тем же усердием, с тою же ревностью к общему благу обратила ныне свое попечение на старость и приняла устроить Богадельню, где бы испытанные земными страданиями и лишенные болезнями средств к пропитанию, обрели тихое и спокойное убежище. Нашлись ревнители благу делу, и Тульское купечество охотно жертвовало собственностью на облегчение участи страждущих. А.П.Маликов пожертвовал каменный двухэтажный дом для помещения Богадельни, другой гражданин Тулы, проникнутый чувством христианского смирения и пожелав оставить имя свое неизвестным, пожертвовал 10,000 рублей ассигнациями. Купец Д.Д. Лопаткин принял на себя звание Почетного Старшины и вызвался вносить ежегодно на содержание сего заведения по тысяче рублей ассигнациями. Сверх того разными лицами из того же купечества пожертвовано 15 тысяч рублей единовременно и ежегодно по 2 тысячи рублей ассигнациями.

В час пополудни в дом Богадельни прибыли Его Преосвященство Дамаскин, Епископ Тульский и Белевский, г-н Военный губернатор, избранная от

купечества Попечительница сего заведения С.П. Голицына, приглашенные обою пола особы купечества и все граждане в пожертвованиях участвовавшие.

В комнатах Богадельни, отделанных и приготовленных по назначению своему, собраны были 40 стариков, уже покойных мыслию, что остаток дней их пройдет под кровом благотворительности. По обстройке флигелей в одном из них поместятся еще 35 человек, так что в ней призрено будет 75 несчастных. В другом же устроится домовая церковь.

Почетный Старшина Д.Д. Лопаткин угостил посетителей завтраком; призревавшиеся в Богадельне сели за обеденный стол и благотворители разделили трапезу с облагодетельствованными.

1852 год

4 мая

Иностранные известия

В начале 1849 года Бретт сделал первый опыт над своею печатной электрической машиною в Cogehouse, великолепной отели леди Блессингтон. Граф де Орсе, понявший важность этого великого изобретения, принял Бретта под свое покровительство. Между лицами, присутствовавшими при опыте, находился адмирал Сесиль, тогдашний французский посланник. Опыт Бретта увенчался успехом, и Граф де Орсе посоветовал ему применить это изобретение к подводному телеграфу между Францией и Англией. Г-н Бретт, пораженный выгодами, которые предоставляла ему эта счастливая мысль, приехал в Париж, где в самое короткое время открытие его было оценено учеными и инженерами, и в августе 1849 года он получил пятiletнюю привилегию от Французского Правительства на телеграфное сообщение между Францией и Англией через Ла-Манш.

Весьма часто полезные изобретения остаются непримененными за неимением денег. Открытие Бретта подверглось бы той же участи, если бы не помог ему г-н Эдгар Эмме, парижский банкир, долго живший в Англии. Впоследствии Английские и Голландские капиталисты объединились для поддержания предприятия, и в 1850 году было приступлено к работам, хотя не раз компании угрожали тяжелые испытания. Подводный электрический телеграф был открыт для публики с ноября 1851 года. Отправление депеш увеличилось с каждым днем, так что теперь намереваются учредить ночное сообщение.

1862 год

3 мая

Внутренние известия

Итак, в видах общественной гигиены, потребности общества относительно гимнастики формируются следующие образом:

1) дозволить тренеру преподавать гимнастику и лечение не иначе как по получении им диплома на это звание;

2) разрешить тренеру патентовать частное преподавание и лечение гимнастикой не иначе, как с разрешения или по приглашению медика;

3) открыть кафедру теоретической или практической врачебной гимнастики для образования медиков-тренеров, для самостоятельного ими лечения. Расширяя с каждым годом круг своего действия, гимнастика рано или поздно вернет себе значение, утраченное ею с праздниками греческого мира.

(Из статьи «Общественная гигиена» — о гимнастике)

Разные известия

Одна из наших соотечественниц, г-жа Рюмина, живущая уже 20 лет в Лозанне и ознаменовавшая себя там разными благодеяниями, пожертвовала большую сумму на устройство промышленного музея, который открылся 1-го марта, за что ей был пожалован титул Почетной гражданки Швейцарии. Это хорошо, но приходит мысль: отчего бы г-же Рюминой не излить своих благодеяний в своем Отечестве?

12 мая

Разные известия Об учреждении нового общества в Москве

В газете «Наше Время» сообщают, что в Москве ходит слух о скором учреждении в городе «Общества Кающихся женщин». Цель этого общества давать средства падшим женщинам жить честным трудом.

Случай на Белом море

В Архангельских губернских новостях рассказано о происшествии с нашими промышленниками, особенно замечательном тем, что они, в течение нескольких суток бедствуя на море и выбившись из сил, должны были без продовольствия пройти по тундре до первого самоедского жилища с лишком 700 верст.

В марте прошлого года они отправились по льдинам на морские промыслы и прибыли, пройдя пешком до г. Мезень, в Архангельск в начале июня.

1882 год

5 мая

Внутренние известия

В память исполнившегося двадцатипятилетия славного и мудрого царствования в Бозе почивающего Государя Императора Александра Николаевича, учреждаются в Волынском детском приюте, согласно постановлению городской думы, шесть стипендий для детей женского пола от 3 до 10-тилетнего возраста.

22 мая

Внутренние известия

20 мая в назначенное время открыта Всероссийская промышленно-художественная выставка в Москве.

После торжественных речей была исполнена Увертюра «Россия» А.Г. Рубинштейна, вся составленная из национальных мотивов племен, населяющих Россию. Окончание увертюры представляет парафраз народного гимна «Боже, Царя храни», перешедший в торжественный хор. Увертюра была встречена единодушным «ура!» и рукоплесканиями.

1892 год

2 мая

Телеграммы «Русскому Инвалиду»

Москва, 1 мая. Сегодня происходило торжественное освящение и открытие собственно трехэтажного здания городской думы, вмещающего все отрасли управления городским хозяйством.

19 мая

Саратов, 16 мая. Чрезвычайное губернское земское собрание ассигновало 50,000 рублей на борьбу с эпидемией и 25,000 рублей на уничтожение сусликов.

Пенза. Сегодня, 17 мая, в городском сквере после молебствия открыт памятник М.Ю. Лермонтову.

Рига, 18 мая. Пароход «Bogodino», пришедший из Нью-Йорка, доставил 14,000 пудов муки, пожертвованных американцами в пользу населения русских губерний, пострадавших от неурожая.

1902 год

2 мая

Внутренние известия

Санкт-Петербург. Для наблюдения над психическим развитием учащих учреждается психологическая лаборатория клиники душевных и нервных болезней при императорской Военно-медицинской академии, заведыванием которой занимается директор клиники Академик Бехтерев.

16 мая

Телеграммы

Владикавказ, 14 мая.

Приказом начальника области жители селения Гизель за буйство и нанесение тяжких побоев начальнику участка лишены права ношения оружия навсегда.

Харьков. В Белгородском уезде на большом пространстве выпал необыкновенно большой град, уничтоживший посевы и задержавший движение поездов.

Телеграмма

Баку, 21 мая. По сообщению «Каспия», близ селения Коби Бакинского уезда произошло извержение грязевого вулкана «Гузы Грань», сопровождавшееся шумом и громом наподобие выстрела; вся окрестность была объята пламенем. Явление продолжалось 5 минут, жертвой сделалась стада овец, находившиеся у подножия горы, 4 пастуха получили сильные ожоги.

Материал подготовила
Татьяна СТАЛЬНОВА

Память сердца



**ЭТО
ПРАЗДНИК
СО СЛЕЗАМИ
НА ГЛАЗАХ**



Фото Оксаны СМИДОВИЧ