

Мы – молодые

12+

Признаться, об этом мы долго мечтали, чтобы когда-то и к нам в редакцию на практику пришли студенты журфака... И вот этой весной мы взяли и собрались к Ольге Николаевне Савиновой – заведующей кафедрой журналистики ННГУ им. Лобачевского. Нашему приходу она была несказанно рада. Тем паче, что нижегородская журналистская братия друг друга хорошо знает. По совместной работе в печати, учёбе в ВУЗах, встречах на различных мероприятиях.

Тогда мы обсудили и договорились, что уже этим ле-

том к нам придут студентки (почему-то именно их на журфаке сегодня больше, чем представителей сильного пола!).

И вот они пришли – Анастасия Лытова из Нижнего Новгорода, Арина Сви́рень из Самары и Диляра Кипячева из Чувашии. Они в этом деле уже не новички, а самое главное – с творческим огоньком в душе и огромной тягой к освоению такой интересной профессии, как журналистика.

Время практики пролетело незаметно. Ну а что из этого получилось, Вы сейчас и прочтаете на 9, 10, 11 полосах. А продолжение в сентябре. Владимир ДОЛГОВ

А чемпионы рядом

В последнее время все больше и больше набирает популярность такая игра как бочча. Бочча - это игра на точность. Она входит в состав Паралимпийских видов спорта.

Юлия Лебедева из Заволжья инвалид-колясочник с самого детства, но это никак не мешает ей добиваться успехов в игре. Не помешало это девушке построить семью и просто вести активную и насыщенную жизнь. О своих достижениях и увлечениях, а также о зловонных проблемах людей с ограниченными возможностями, Юлия рассказала нашей газете.

Юлия играет не так давно, но в её копилке уже есть немалое количество наград. Например, не так давно она ездила в Чебоксары, где проходил фестиваль городов Поволжья по игре в бочча, и там заняла призовые места.

«Ещё год назад я не слышала про такую игру. Узнала про неё случайно, знакомые позвали поиграть. Объяснили правила, попробовала и понемногу втянулась, начало получаться», рассказывает Юлия, – на соревнованиях со мной ездит муж, под-

держивает меня. Также он возит меня на тренировки. Без него самостоятельно я бы не справилась. Он вынужден нести меня на руках, так как в здании Дома культуры, где я занимаюсь, совсем нет никаких условий для таких людей как я. Нет даже пандуса у входа, чтобы было проще подняться на коляске, – отмечает Юлия. – В Заволжье, где я проживаю, в принципе все очень грустно с безбарьерной средой, – продолжает девушка – нельзя никуда добраться одной, ни в магазин, ни в парикмахерскую.

Пандусы есть только в новых супермаркетах, которые недавно открылись, но этого, конечно, мало».

Но, несмотря на то, что у Юлии коляска заменяет ноги, она не только активно занимается спортом, но ещё и активно путешествует.

«Последний раз мы ездили отдыхать в Сочи – рассказывает Юлия, – ещё успела я побывать в Абхазии, в Чебоксарах, когда на соревнованиях была, в Москве».

Также девушка имеет и ряд увлечений. В свободное время она не сидит без дела. Юлия рассказала, что пишет статьи и занимается графическим дизайном. Она ходит в походы, сплавляется на рафтах, посещает театры, ходит в цирк. Одним словом – ведёт активный образ жизни.



«Самое главное – это не замыкаться в себе, не заикливаться на своей проблеме, – считает Юлия, – не нужно сидеть в четырёх стенах, нужно продолжать жить, общаться с людьми, находить интересные увлече-

ния. Словом, надо уметь перебороть себя и ни в коем случае не опускать руки.»

Записала
Анастасия ЛЫТОВА,
студентка-практикантка



Растёт защитник!

Его весёлая пленяющая улыбка завораживает. Саша Масленников очень мечтает стать полицейским. И уже сейчас частенько примеряет заветную фуражку с какардой, а своей маме – отдаёт честь. Любимая его игрушка лего – «Полиция». Трудностей и рисков, связанных с героической профессией, он совсем не боится. Ведь за свою такую коротенькую ещё жизнь шестилетнему мальчишке уже многое пришлось преодолеть.

Сашина мама, Надежда, никогда не забудет тот день, когда услышала от врачей диагноз. Врожденная патология, связанная с головным и спинным мозгом. Звучало это как приговор. Уже в первые сутки жизни его прооперировали в Москве в НПЦ «Солнцево». А затем...

Кто хоть раз сталкивался с появлением в семье ребёнка-инвалида, хорошо знает эту проблему. Нескончаемую череду больниц, санаториев, консультаций у докторов. А ведь сей-

час всё это «удовольствие» далеко не бесплатно. И как хорошо, что есть в нашем городе люди добрые и отзывчивые. Благотворительный фонд «Нижегородский» уже ни один раз помогал с лечением этой маленькой семье. Кстати, когда малышу было лишь восемь месяцев, его мама овдовела.

Уже сегодня каждый день будущего охранника правопорядка расписан по минутам и полон физических тренировок, занятий спортом. Словом, как у настоящего мужчины.

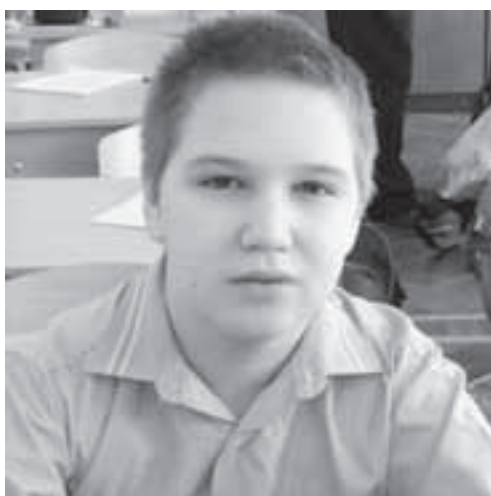
Его мама рассказывает: «Мне в самом начале один умный доктор сказал важную фразу: день без ЛФК – откат на неделю!» С тех пор мы живем с девизом: «Я смелый, ловкий, и у меня все получается! Просто нужно время и сила воли».

И действительно, результаты от таких занятий налицо. Даже вопреки ожиданиям врачей. Ближе к четырём годам юный спортсмен сделал первые самостоятельные шаги. Тогда же и заговорил. Но расслабляться и почивать на лаврах некогда. Здоровье мальчика нуждается в постоянной поддержке. Важно, чтобы мышцы ног всегда были в тонусе.

Курсовые лечения проводятся регулярно. Домой возвращается с радостью. Ведь после каждой такой поездки у мальчика наблюдаются, пусть и небольшие, но улучшения. Как известно, вода камень точит. А дома дисциплинированно и с усердием закрепляет он результат каждодневными тренировками.

И пусть играючи, Саша уже заступает на свой боевой пост. Защищает всех нас от вымышленных бандитов. И Надежда рассказывает о своём сыне с гордостью: «Сашенька растёт умненьким, любвеобильным, общительным. Он доброжелательный, трудолюбивый и смелый мальчик. Ему очень нравится общаться и он готов обнять весь мир! Я научила его читать. Ему понравилось! Теперь читает все подряд: рекламу, инструкции, вывески, книги».

Саша рассказывает всем, что скоро пойдёт в школу. И тогда у него будет рюкзак для книжек».



Быть сильнее Джеки!

Представьте. Весёлый малыш с радостью улыбается маме. И он вот-вот пойдёт ножками. И вдруг, огромная тревога. Ближе к годiku мама стала замечать, что её Максимка не может стоять самостоятельно без опоры. Врачи поставили диагноз – ДЦП.

С того момента и начался для маленького Максима Киселёва длинный путь хождений по врачам. Несколько лет они с мамой проходили стандартные лечебные курсы. Посещали детскую городскую больницу. Массаж, гимнастика, уколы, электростимуляция. Всё это, конечно, помогало улучшить состояние малыша. Но лишь временно. Только, кажется, мальчишка начинал ходить. Все родные радуются. Но... проходит пара месяцев, и снова ему необходима опора. Чтобы просто стоять.

Когда мальчику исполнилось шесть, семья узнала о хорошем медицинском центре. Находится он в Подмосковье. Оборудован современными средствами реабилитации для ДЦП. Нельзя было упускать такой шанс. Но вот один лишь первый лечебный курс сто-

ил непосильных для семьи денег. Шутка ли – 142 тысячи. И тут...

– Нам подсказали, что существуют благотворительные фонды, – вспоминает мама Максима, Марина. – В Нижнем Новгороде на тот момент их список был не велик. Из крупных – только «Нижегородский». Туда-то мы и обратились. Спустя всего три месяца нам оплатили лечение в центре «Огонёк». Максимке там очень понравилось!

Тем временем, результаты реабилитации очень радовали. Мальчик стал ходить самостоятельно с помощью трости. Теперь можно было запросто отправиться на прогулку или в кино. Они даже на море съездили. Кстати, Максимка очень любит плавать. Начал разучивать приемы каратэ. Ему хотелось быть похожим на любимого актёра, Джеки Чана.

Но вдруг, в восемь лет у мальчика резко увеличилась масса тела. В результате, перестал не только ходить, но и вставать. Лечение пришлось начинать почти с нуля.

Несмотря на все трудности, наш герой пошел в общеобразовательную школу. Там учителя и ребята приняли его как родного. На занятиях он всегда внимательно слушал учителей. Уроки учил на совесть. Даже выполнял красивый почерк. Так прошли первые четыре года учёбы.

Расставаться со школой не хотелось. Но в пятом классе пришлось перейти на домашнее обучение. Беда в том, что маме стало тяжело. Ведь сын теперь совсем взрослый. По этой же причине и в Москву теперь тоже не поедешь. Семья решила продолжить реабилитацию в Нижегородском ортопедическом центре. Как оказалось, и оборудование, да в целом уровень лечения там московскому не уступает. Да и благотворительный фонд «Нижегородский» продолжает оказывать помощь. Уже оплатил Максиму лечение в этом году!

Да и сами результаты реабилитации вселяют надежду. Вдохновлённый мальчишка очень старается. Делает дома все упражнения.

– Я постоянно говорю ему, как важно двигаться, – делится Марина. – Ведь с каждым годом моя роль в его выздоровлении уменьшается. А его – увеличивается. Если раньше я могла его заставить, теперь же он взрослый. Ему тринадцать. И всё зависит лишь от его стараний.

Материалы подготовила Арина Сви́рень, студентка кафедры журналистики Нижегородского госуниверситета им. Н. И. Лобачевского.