



Межрегиональный Общественный фонд «Доброе Сердце» - эта организация призванная помогать людям с разными заболеваниями сердца. Основное направление работы фонда является сбор добровольных пожертвований и дальнейшее формирование из этих средств базы для помощи людям с врожденными пороками сердца. Принимаются любые добровольные взносы или другие законные поступления.

Идея возникновения подобной общественной организации исходит от мам детей с врождёнными пороками сердца. Они могут проживать в разных уголках нашей страны и даже в странах ближнего зарубежья, но всех их объединяет забота о людях, вынужденных бороться с этой страшной болезнью.

Межрегиональный общественный фонд помогает не только самим больным. Также он поддерживает родителей, которые после рождения ребенка с ВПС испытывают страх, боль, отчаяние и безысходность.

Цели и задачи МОФ «Доброе Сердце»:

1. Информационная и консультативная поддержка. Уведомлен – значит вооружен. Здесь можно узнать, как оформить инвалидность с учетом региона проживания. Помощь детям, их родителям начинается с того, что им рассказывают о болезни, о существующих методах лечения, о социальной адаптации больных. Издаются книжные издания, проводятся встречи со специалистами, занимающимися этим вопросом, создаются электронные ресурсы.

2. Юридическая и психологическая помощь. В фонде «Доброе Сердце» вас проконсультируют по всем вопросам касательно ВПС. Также в планах организаторов значится приглашение специалистов психологов для работы с детьми и их родителями.

3. Встречи и мероприятия. Очень важно не замкнуться в своем горе. Культурно массовые и развлекательные мероприятия для детей с врождёнными пороками сердца направлены на то, чтобы люди радовались жизни здесь и сейчас, получали удовольствие от общения. При этом у человек осознает, что он не одинок. Межрегиональное и международное сотрудничество с организациями, занимающимися помощью людям с ВПС – это возможность помочь людям, страдающим от сердечных болезней жить полноценно. Дети смогут получить востребованную специальность, обмениваться опытом, путешествовать по обмену и просто участвовать в различных акциях.

4. Разработка и реализация собственных программ помощи. Здесь не только адаптируют людей к жизни с болезнью. Здесь защищают их права и интересы.