

Здравствуйте!

Меня зовут Гонтарук Анастасия Олеговна и мне 21 год. Увлекаюсь рисованием пастелью и гуашью, пою романсы, окончила отделение хореографии на отлично, обожаю гулять на свежем воздухе, особенно в лесу, читаю книги и верю в чудеса и добрых людей. Живу в небольшом городке Тверской области. У меня ранний рецидив лимфомы Ходжкина.

Диагноз мне поставили в 2017 году, я как раз закончила 2 курс медицинского университета. Была слабость, но я думала, что все это из-за предстоящей сессии. Вылез надключичный лимфоузел, терапевт отправил меня лечить свой хронический тонзиллит. Лимфоузел не проходил, я закрыла сессию и начала проходить практику в нашей ЦРБ.

Где-то в середине практики, во время одного из обходов с врачом у нас был маленький пациент (т.к. я учусь на педиатра, практику проходила в педиатрическом отделении) с увеличенными поднижнечелюстными лимфоузлами, после осмотра я в шутку сказала, что осмотрите и меня, т.к. лимфоузел не проходил уже 2 месяца.

А потом стало не смешно, т.к. врач повела меня первым делом к онкологу, правда больше никаких лимфоузлов онколог не нашел. Меня положили в больницу, и так я лёгким движением руки превратилась из гордо вышагивающей студентки в белом халате в обыкновенного пациента.

Меня обследовали всю неделю, брали много крови, чтобы понять, что не так, но кровь была вся в норме, хоть в космос отправляй. Обследовали все органы, даже ФГДС делала, всё было в норме и только КТ всё испортило, обнаружили увеличенные лимфоузлы еще и в средостении.

Далее нам были даны направления в Тверь к разным специалистам, к онкологу в том числе. Помню как говорила маме, что не хочу идти в онкодиспансер (как-то случайно туда однажды забрела, жуткое место, помню, было много людей), а мама сказала, что мы сюда в гости. Вот так зашли, отсидели длинную очередь и меня сразу госпитализировали для экстирпации(удаления) лимфоузла.

Гистология показала Лимфому Ходжкина, впереди меня ждало длительное лечение химиотерапией. По правде сказать, пока меня обследовали в моём городке и не могли ничего найти, у меня случались срывы, я плакала, мама ещё удивлялась, чего это я, а я уже тогда чувствовала, что больна чем-то серьёзным, как-то психологически себя, видимо, готовила к любому исходу. Вообще я думала, что сплю, даже щипала себя несколько раз.

Началась химиотерапия, потеря волос, что для любой девочки, я думаю, без слёз не проходит, я не могла смотреть на себя в зеркало, сейчас даже смешно об этом вспоминать, такие мелочи. В химиотерапии приятного было мало, но радовали контроли, положительная динамика, я понимала, что нужно терпеть, что это поможет мне вновь стать здоровой и вернуться в мед.универ. Это давало мне силы. Я прошла 6 курсов химии(4ABVD, 5 курс ABVD без блеомицина и 6 курс COPP, такую схему нам расписал Обнинск для снижения токсичности организма перед лучевой терапией). ПЭТ-КТ от 19 февраля этого года показал 2 балла по Deauville - долгожданная ремиссия. Мы поехали на лучевую терапию в Обнинск для закрепления результата.

Всё было хорошо, 21.03.2018 я закончила лечение!

Но 16.04.2018 вечером я почувствовала боль в подмышечной впадине слева, опять начались больницы и куча врачей. Перед курсом химиотерапии мне ставили порт-систему для сохранения вен на руках, было решено его убрать. Позже у меня обнаружили тромбоз подключичной, внутренней яремной и плечевой вен слева (слева раньше стоял и порт, видимо, все это было из-за него). У меня увеличился надключичный лимфоузел слева. Было решено провести его экстирпацию (удаление хирургическим путём).

Результат гистологии, который я не хотела знать, показал рецидив. Мир рухнул, я опять думала, что сплю. Как? Как так быстро? Даже месяца не прошло. Мы поехали в Санкт-Петербург в НИИ Детской онкологии, гематологии и трансплантологии имени Р.М.Горбачёвой. Мне планировалась терапия второй линии по программе DHAP в сочетании с брентуксимабом (учитывая ранний рецидив заболевания). Планировалось проведение 2-3 курсов DHAP с брентуксимабом. С последующим рестадированием ПЭТ-КТ, после 2 курсов забором СПКК, при успешной мобилизации стволовых клеток планируется выполнение аутологичной трансплантации. С целью консолидации в пост-трансплантационный период планируется терапия брентуксимабом 1,8 мг/кв.м с интервалом 21 день (4 курса).

Первые 2 курса брентуксимаба мне выделил фонд "Подари жизнь". Теперь мне необходим данный препарат перед 3 курсом химиотерапии. Мы запросили его в здравоохранении Твери, он заказан на меня, но будет только в конце августа этого года. А мне предстоит госпитализация 20.08.2018 в НИИ Горбачевой, я не успеваю прокатать брентуксимаб перед химиотерапией, т.к. ее откладывать нельзя. Поэтому прошу Ваш фонд выделить мне брентуксимаб на 1 курс.

Я никогда раньше не просила о помощи, так как лечение 1 линии мне оплачивало государство, но сейчас мне нужна помощь. Моя семья не сможет приобрести брентуксимаб(адцетрис), т.к. это очень большие для нас деньги, а он мне жизненно необходим перед ауто ТКМ (трансплантацией костного мозга).

Пожалуйста, помогите мне победить болезнь и стать здоровой. Мне всего 21 и у меня столько планов на будущую здоровую и счастливую жизнь! Я уже даже задумываюсь стать в будущем детским онкологом, не просто же так я заболела, буду помогать детям бороться с онкологией, бороться за их жизнь до конца! Помогите мне осуществить мои планы! Я так хочу жить! Помогите!