

«Цирк сновидений» Елены Пошон | «Cirque des Songes» de Elena Pochon

Автор: Надежда Сикорская, [Женева](#) , 14.10.2015.



Елена Пошон (Nashagazeta.ch)

Попадание одного и того же человека в рубрику Наши люди дважды – случай исключительный. Но исключительна и наша гостья, и то, что она делает, как живет, с чем борется и чему радуется.

Il est exceptionnel que la même personne soit invitée dans cette rubrique deux fois. Mais l'histoire de notre héroïne est aussi exceptionnelle.

«Cirque des Songes» de Elena Pochon

Наш контакт с Еленой Пошон, о которой мы впервые [рассказывали](#) три года назад, возобновился после того, как она сообщила в редакцию о том, что открывает «очень симпатичный и очень социальный проект под названием "Cirque des Songes", созданный с целью объединить творческие усилия детей обычных и детей с ограниченными возможностями».

Елена просила поделиться этой новостью с читателями, причем предлагала оплатить публикацию как рекламную – в отличие от многочисленных граждан, требующих освещения нами «по дружбе» их чисто коммерческих проектов. Разумеется, от денег мы отказались, зато в первую же свободную субботу отправились на занятие вновь созданной группы, среди участников которой – трое маленьких Пошоных, плюс еще пять-шесть ребят с какими-то физическими недостатками или совсем без оных.

Честно говоря, шли мы с опаской – не хочется же лишний раз рвать себе сердце, да еще добровольно. А вышли с занятиями окрыленными, вместо ожидаемой жалости испытав восторг и огромную радость от того, что у Сони, Тани и Рената все страшное – позади, а сейчас – мама с папой (да еще и зовут швейцарского папу Иван!), школа, игрушки, друзья и... уроки циркового искусств. В общем, нормальное детство.



Это Ренат (© Nashagazeta.ch)

На уроке, где все кувыркаются, прыгают, бегают, прыгают, жонглируют и показывают фокусы, конечно, спокойно не поговоришь, для этого мы с Еленой встретились повторно, несколько дней спустя, вдвоем. И поговорили, начав с того места в этой саге, где закончилось прошлое ее интервью – с усыновления третьего (после Сони, которую взяли совсем малышкой, и Тани, удочеренной в возрасте трех лет) ребенка с ограниченными возможностями, Рената.

Самого Рената мы увидели впервые как раз в прошлую субботу – он сидел на полу, с обезоруживающе очаровательной улыбкой, сидел почти на полном шпагате, можно

позавидовать растяжке! Захотев пообщаться, быстро подполз поближе – встать на ноги самостоятельно, без опоры, он пока не может: ножки и ручки не очень слушаются, несмотря на успешные хирургические вмешательства специалистов Института имени Турнера в Санкт-Петербурге. По-русски болтает отлично для ребенка лет трех, на этот возраст он и выглядит, хотя на самом деле ему уже шесть.



А это Ренат летает с маминной помощью (© Nashagazeta.ch)

Елена Пошон: Болезнь Рената называется артрогрипоз – это системное заболевание скелетно-мышечной системы, характеризующееся деформацией конечностей, недоразвитием суставов и мышц. Это врожденное заболевание. А вот насчет задержки умственного развития, пока непонятно – приобретенная она или врожденная.

Откуда вы забрали Таню и Рената?

Из детского дома в Волгограде, где – ужас. Причем не исключительный, а совершенно обыденный ужас, который, как ни дико это звучит, – в порядке вещей. Понимаете, даже если Дом финансового хорошо обеспечен и дети вроде ни в чем не нуждаются, все перечеркивает равнодушие и черствость персонала. И обвинять этих людей трудно – их крайне мало, платят им копейки.

То есть вопрос не в отдельных людях, а в общей постановке дела?

Да, вопрос в системе. В бездушной системе, которая не предусматривает в ребенке личности. На тот момент, когда мы забирали Рената, порядок был такое: ребенок – это единица, существует «подушевое финансирование», то есть чем больше детей, тем больше денег. Понятно, при таком подходе эти учреждения заинтересованы в

том, чтобы сохранить у себя как можно больше детей. Может быть, с тех пор в законодательстве что-то изменилось, я не следила.

Подавляющее число сотрудников – особенно в провинции – набирается по остаточному принципу: это бабульки пенсионного возраста, а никакие не педагоги, не врачи, старушки с кучей предрассудков. Они первые делают все, чтобы отговорить потенциальных приемных родителей, рассказывая им ужасы.

Ну, Вас-то не отговорили. Таня у вас уже пять лет, ей сейчас восемь. Превратилась в симпатичную блондинку, несмотря на темные очки, закрывающие незрячие глазки. Как у нее дела?

У нее – прекрасно. Она ходит в обычную школу «Libellule» по нашему месту жительства, в женевском квартале Линьон, ведь недостатки у нее только физические, а не умственные. Ради нее всю программу перевели на язык Брайля, все школьные часы ее постоянно сопровождает социальный сотрудник – все это оплачивается страховкой по инвалидности. Таня – одна из лучших учениц в классе, у нее феноменальная память. Вообще вокруг нас – масса людей, у Тани и Рената по два врача, по соцсотруднику, по человеку, специализирующемуся на заболеваниях каждого.



Таня учится жонглировать (© Nashagazeta.ch)

Это потрясающе, особенно в сравнении с российской ситуацией...

Знаете, когда мы вплотную познакомились со всей этой прекрасно отработанной системой, мой муж-швейцарец зарекся ворчать на то, что приходится платить много налогов – понятно, куда они идут. С нас снята практически вся материальная нагрузка и значительная часть организационной. И потом – человеческое отношение. Вот только один пример: когда Таня пошла в школу, другие дети от нее шарахались, были трения. Тогда учительница отвезла весь класс в Центр обучения для слепых и слабовидящих, куда наша дочь ездит два раза в неделю. Там детям на какое-то

время завязали глаза, чтобы они представили себя на ее месте. После этого ребята Таню очень зауважали, ее интеграция была значительно упрощена. Академические требования к ней те же, что и к остальным детям, но внимание повышенное.

А как вообще реагировали швейцарские инстанции на появление вашего, прямо скажем, необычного семейства?

Великолепно! Окружили заботой со всех сторон, только и звонят, спрашивая, не надо ли чего. И опять-таки – это не вопрос отдельных людей, но системы: когда на вверенной им территории появляется такой необычный ребенок, соответствующие инстанции просто не могут не отреагировать. То, как благодаря этой работающей системе, преобразилась Таня, трудно описать, ведь наш первый год с ней был просто адом кромешным.



А ты так можешь? (© Nashagazeta.ch)

Почему?

К трем годам, когда мы ее забрали, развитие Тани было на уровне пятимесячного ребенка. Она не говорила, не ходила, даже толком не сидела – только раскачивалась на четвереньках и мычала. В три года! Ее не показывали другим детям, чтобы не пугать. У Тани, действительно, страшное врожденное заболевание – двусторонняя челюстно-лицевая расщелина. Она не понимала, что такое игрушки, что такое быть на ручках, натываясь на любой предмет, кричала, так как боялась любого контакта, приходила в ужас от поездок на машине. На привлечение ее интереса ушел почти год.

В Доме, откуда вы ее забрали, только брошенные дети?

Да, при том, что у большинства живы родители, есть братья и сестры, живущие в семьях. Но опять же, как можно осуждать маму Тани, которая из какой-то глухой деревушки. Где бы она получила необходимую – сложную! – медицинскую помощь? Вот ее и уговорили, что государство позаботится лучше. Возможно, в данном случае так оно и есть, но про Рената я бы этого не сказала, он из вполне благополучной, даже обеспеченной семьи, его родители – уважаемые в городе люди, а вот сынок им не подошел.

Вопрос усыновления детей иностранцами в последнее время обсуждался очень бурно, особенно в связи с печально известным законом Димы Яковлева. Сыграл ли он роль в вашей истории?

Конечно! Это ведь чудовищный закон, принятый по принципу «назло маме отморожу уши». Приняли его в разгар процедуры по Ренату, хотя и с Таней на сбор документов ушел целый год, пришлось отдать дело другому судье, которая сразу же пошла нам навстречу и очень быстро все оформила. С Ренатом же нам повезло меньше – за то время, что длилась процедура усыновления, чиновники успели принять не только закон Димы Яковлева (который, строго говоря, не относился к нам, а был направлен против американских усыновителей), но и внести поправки в законодательство по усыновлению, запретив устройство ребенка-сироты в страны, где **в принципе** возможно усыновление в семьи с нетрадиционной ориентацией. Таким образом, путь к усыновлению был отрезан для большинства западных усыновителей, поскольку в большинстве стран это либо разрешено, либо просто четко не оговорено в законодательстве.

Нам попалась судья, которую больше всего волновало собственное кресло. Но опять же – система! В Волгограде председатель областного суда господин Кубасов некоторое время назад сам был замешан в громком скандале, связанном с торговлей детьми и получившем название «[дело Фратти](#)». Наказание он не понес, да и сама мадам Фратти, в последний момент взявшая всю вину на себя, очень легко отделалась, но представьте себе, на каком хрупком крючке он висит, как легко им управлять! На том и держится система. И вот в его подчинении находилась «наш» судья Светлана Жданова, которая вдоволь над нами поиздевалась, надеясь, видимо, что нам надоест. Но нам не надоело, и мы исправно летали на различные заседания суда, пока не получили ... категорический отказ.



Соня (справа) с подружкой - начинающие фокусники(© Nashagazeta.ch)

Но на каком основании? Особенно если учесть ваш богатый и успешный опыт, о котором суду было прекрасно известно?

А на таком основании. Суд решил, что если мы с мужем вдруг оба разом погибнет, то ребенок рискует быть переданным в гомосексуальную семью, чего российское правосудие допустить никак не могло.

Не может быть! (Не поверив своим ушам, воскликнули мы и попросили Елену предоставить документы. Приводим отрывок из постановления Волгоградского суда,

который, думаем, удивит многих.)

Судом установлено, что заявители являются гражданами государства, в котором разрешены однополые партнерства. Так, Швейцарский федеральный закон о зарегистрированных гражданских партнерствах однополых пар, вступивший в силу 1 января 2007 года, предоставляет возможность двум совершеннолетним лицам одного пола зарегистрировать гражданское партнерство.

Исследовав законодательство Швейцарии в области усыновления – «Федеральный Закон о Гаагской Конвенции по вопросам усыновления и принятия мер по защите ребёнка в случае межгосударственного усыновления», а также справку руководителя Центрального кантонального органа по усыновлению [REDACTED] о том, что в случае смерти приемных родителей в отношении усыновленного ребёнка будет установлена опека, суд приходит к выводу о том, что законодательство Швейцарии допускает возможность переустройства усыновленного ребёнка в другую семью.

Отрывок из решения Волгоградского областного суда

И что же Вы сделали?

Мы подали апелляцию в Верховный суд, который еще в состоянии принимать какие-то самостоятельные решения. Нажали со всех сторон. Подключился Павел Астахов, уполномоченный при президенте РФ по правам ребенка, - даже формальное его присутствие на нашей стороне было плюсом. Активно подключился тогдашний президент Швейцарии Дидье Буркгальтер, который, когда вся эта история закончилась, прислал нам любезное письмо. Представляете, о маленьком калеке САМ президент просил САМОГО Лаврова! Очень много помогло посольство Швейцарии в Москве, моментально выдававшее все необходимые документы - и по требованию суда, и необходимые для нашего переезда в Женеву. Помогало и консульство РФ в Женеве. Подключилось телевидение, пресса, тысячи людей подписали петицию в интернете. И Верховному суду ничего не оставалось... Иными словами, для того, чтобы усыновить в России ребенка, нужно наделать очень много шума!

Но давайте все же «подыграем» властям и зададимся вопросом, что станет со всеми вашими детьми, если с вами, действительно, не дай Бог, что-то случится?

Конечно, я плохо представляю себе такую ситуацию и не хочу о ней думать. Но гипотетически она возможна, поэтому отвечу. Я совершенно спокойна за наших детей. И с моей стороны, и со стороны мужа у нас большая и очень дружная семья, этих детей обожающая. Им точно не дадут пропасть – ни родные, ни государство. Они либо освоят профессии, либо, в случае невозможности трудоустройства в связи с тяжелой инвалидностью, им назначат пенсии, дадут квартиры, научат в них жить, максимально обеспечат их независимость.

Насколько я знаю, недавно ваше семейство пополнилось еще одним мальчиком.

Да, ему два годика. Его биологическая мама родила его и уехала. Где она, мы не знаем. Пока что, вот уже пять месяцев, мы выполняем роль «приемной семьи», но надеемся получить возможность усыновить и его, несмотря на уже начавшиеся проявляться отклонения, возможно, это последствия психологической травмы. Но это будет решать суд. Я даже не хочу думать о том, что решение будет не в нашу пользу!

Как ко всему этому относится Ваш муж?

Поначалу он удивлялся, а потом втянулся. Он всегда поддерживает все мои проекты, как и я его. Русский он так и не выучил, оставил это до пенсии, но дети общаются с ним по-французски, они все – билингвы, только Ренат пока отстаёт, но подтягивается и он.



Schweizerische Eidgenossenschaft
Confédération suisse
Confederazione Svizzera
Confederaziun svizra

Le Chef du Département fédéral des affaires étrangères DFAE

CH-3003 Berne, DFAE, DB

Courrier A

Monsieur Yvan Pochon
Madame Elena A. Pochon


Berne, le 22 mai 2015

Chère Madame,
Cher Monsieur,

Votre lettre datée du 23 septembre 2014 m'est parvenue le 18 mai dernier.

Je vous remercie de me faire partager votre bonheur d'avoir pu accueillir dans votre foyer le petit Renato.

Nos représentations à l'étranger sont au service de nos concitoyens, et je suis heureux que notre Mission diplomatique à Moscou ait pu vous soutenir dans vos démarches.

Veuillez croire, chère Madame, cher Monsieur, à l'assurance de mes sentiments les meilleurs.



Didier Burkhalter
Conseiller fédéral



Давайте завершим наш разговор на той приятной новости, которая стала для него поводом - с открытия цирковой секции (кружка, студии, суть не в определении).

С удовольствием! Получилось так, что, приняв всех этих детей с особенностями развития, я неожиданно открыла в себе талант – скажу без ложной скромности – реабилитировать их по наитию. Я просто их чувствую, хоть и не имею никакой специальной подготовки. Начала заниматься с ними физкультурой, делать разные развивающие упражнения и заметила, что некоторые получаются у них даже лучше, чем у «нормальных» детей. Потихоньку начала предлагать им какие-то цирковые жанры: Татьяне – трапецию, Ренату – акробатику. И поняла – могут! И тогда уже решила потряхнуть стариной и вернуться к работе, которую очень любила, но которую вынуждена была оставить двенадцать лет назад. А ностальгия во мне сидела, я просто не разрешала себе об этом думать.

Я уверена, что для «особых» детей такие занятия - неоценимое благо, так как они начинают чувствовать и понимать, что они ничуть не хуже других детей и могут даже то, что обычные дети не могут. Это очень повышает самооценку, убирает психологические проблемы, дает толчок и в физическом и в умственном развитии. И все это к тому же весело!

А я уверена, что это неоценимое благо и для «обычных» детей!

Если не в большей степени! Видя ребенка, который чем-то обделен природой и делает невероятные усилия для преодоления своего физического недостатка, они начинают его уважать, сами начинают меньше капризничать, задумываются о том, как им повезло, становятся добрее, внимательнее к окружающим, толерантнее. Все это я хочу отразить и в спектакле, который мы надеемся показать в конце учебного года и который будет называться «Лунатики».

От редакции: В Женеве работают уже две группы, созданные Еленой Пошон. В них активно ведется набор и участников, и педагогов. Если интересно, всю информацию вы найдете [здесь](#). А если нет, спасибо, что просто прочитали этот материал.

[цирковое искусства](#)

[цирк в Швейцарии](#)

Статьи по теме

[Елена Алексеева-Пошон: человек, возвращающий детство](#)

Source URL:

<http://www.nashagazeta.ch/news/les-gens-de-chez-nous/cirk-snovideniy-eleny-poshon>