

# 11岁的女孩患病需终生服药,一天药费80多,摆小摊的父母直犯愁 同学捐款4万多,能给梦娇买药了

文/片 本报记者 白雪

去年11月,御碑楼小学五年级一班学生苏梦娇查出患有再生性障碍贫血,只能长期服药治疗。近半年花费四五万元,摆摊的父母天天发愁。学校校长马卫知道后在学校倡议捐款,仅一个星期学生捐款45964元。19日,爱心款送到小梦娇家中。



听到苏梦娇一直咳嗽,妈妈心疼得眼里含泪。

## 女儿需终生服药 一天药费80多

苏梦娇家在东岳大街南的中铁十局宿舍,爸爸苏国华,妈妈李玲为让她更好地学习,特地来泰安租房子。他们已在此住了四年,老家在岱岳区马庄镇苏大坡村,苏梦娇还有一个1岁多的弟弟。

苏国华夏天3点钟起床去批发市场进水果,秋冬天也得5点钟起来。没有固定的摊位,他只能赶早市或者到文化路去卖水果。李玲在小区门口前卖早餐,用这些收入养活两个孩子,日子过得还凑合。

2013年11月份,苏梦娇突然一直感冒,吃药打针都不管用。她先到泰山医学院附属医院住院,随后又到天津血液病医院治疗,确诊为“再生性障碍贫血”。

苏梦娇的爸爸妈妈文化不高,他们起初并不知道这个病的严重性,直到医生解释后,妈妈李玲才大哭起来:“好好的孩子,咋就得了这么个病呢?”

医生告诉李玲,苏梦娇现在的状况需要一直服药治疗,“11月在天津治疗了半个多月后,我们拿着药回到泰安,现在药快吃完了。”

苏梦娇必须长期服环孢素A维持血小板的数量,她的药每粒约6元,一天得吃80元左右的药。这对苏国华和李玲来说,简直太难了。李玲不觉红了眼眶,“每次看孩子做骨穿的时候,我都觉得像扎在我身上。还不如扎在我身上呢,虽然打了麻药,孩子也是疼啊。”



墙上塑料袋里挂的都是药。



“这4万多,对女儿太重要了。”妈妈李玲(中)说。

## 收到4万多捐款 妈妈哭了又笑了

3月13日,记者来到御碑楼小学,很多学生已了解到这件事,纷纷为苏梦娇捐款,有的家长直接到学校送来1000元。

苏梦娇的学习成绩不错,班主任刘凤琴说,孩子特别听话,上学期进步也很大,“她得了病,同学们都很关心她。”

13日,在学校见到苏梦娇时,她又患了感冒,脸通红,不住地捂着嘴咳嗽。她有点内向,话不多。

御碑楼学校校长马卫说,他看了孩子的病历及治疗费,发现孩子确实需要帮助,在学校里发了倡议,学生们都纷纷献出自己的爱心,最后捐了45964元。马卫说,其他相关救助也会陆续展开。

19日,记者随御碑楼小学马卫校长、刘凤琴老师等一起,到苏梦娇家送去捐款时,李玲哭了又笑了。她说,太谢谢御碑楼小学的家长 and 同学们了。

19日,苏梦娇下午放学时打来电话说:“我不知道说什么好,我只能说谢谢了。我生病了,同学们都去医院看我,我住院耽误了很多课,好朋友刘扬扬、郭雅静还去我家给我补课。她们都那么关心我,我一定好好坚持治病。”

这四万多元,对李玲一家来说,实在太重要了。李玲想到又能给苏梦娇买药,觉得解决了暂时的困难。她和苏国华都说,无论怎样,都不会放弃对孩子的治疗。

### 相关链接

## 医生: 治疗以服药为主 一瓶药400多元

苏梦娇的主治医生,泰山医学院附属医院儿内一科副主任李慧介绍,前一段时间小女孩来复查过,从检查结果来看,病情恢复得不是太快。

“血常规显示,血小板有上升,但是红细胞和白细胞都有所下降。像她这种情况,应该吃环孢素A3个月到半年后,做骨髓穿刺进行评估。”

李慧说,由于还没进行骨髓穿

刺复查,是不是重度再生障碍性贫血还不能确定,能不能治疗好也不好说。目前小女孩的治疗手段还是以服药为主,环孢素A是治疗这种病公认效果不错的药,但是一瓶药400多元。

苏梦娇现在不能参与体育运动,别人上体育课,她只能坐在教室里看着,也不能做体力耗费大的活动。

(路伟)