



汇聚爱的力量,公益在行动

100个爱心黄手环免费送老人

首期在10月中下旬发放,本期报名时间截止到10月底

本报10月7日讯(记者 孙淑玉) 9月23日,齐鲁晚报烟台慈善义工管理中心联合烟台宝来利来生物科技有限公司发起“爱心黄手环,点亮回家路”大型公益活动,活动报名情况火爆,首批百个名额很快报满,国庆期间又有近百名读者报名申领黄手环。据悉,首期100个黄手环将于11日从广州发出,10月中下旬将集中发放。此外,本次黄手环报名活动将于10月底截止。

“老人心脏不好,曾得过脑血栓,我们很担心她走失。”看到本报相关报道后,家住乐山的闫希娥老人家家属致电本报,想给老人申领个黄手环。不少县市和外地读者则希望能将黄手环付费邮寄到家。继首批百名市民抢报成功后,国庆期间又有近百名读者成功报名,本期报名将于10月底截止。

由于手环印制信息有限,考虑到老人走失被发现后可能出现联系不上家人的情况,本报爱心平台会将老人信息存档,一旦老人走失有人拨打本报热线电话时,可在第一时间联系公益组织和义工将老人送回家中。此信息不会外泄,更不会用作商业用途,家属尽可放心。

呼吁更多热心人,帮忙走失的老年痴呆患者回家是大部分家属的心声。齐鲁晚报烟台慈善义工管理中心将联合爱心企业发起“定制黄手环,带爸妈回家”大型公益活动。后期将根据老人实际需要,陆续展开关怀活动。

如果您身边有这样容易走失的老人,可与我们联系,将老人姓名、联系方式、地址编辑短信发送至15264520357或18754591513。如果您愿意为这些老人做点什么,也可致电联



黄手环。爱心企业供图

系我们。

目前,首批黄手环正在制作阶段,11日将从广州陆续发往烟台,10月中下旬将集中发放100个爱心黄手环,届时,读者也可到本报工作地点领取,

详细地址为芝罘区环山路3号润利大厦1603室,可乘10路、82路、59路公交车到图书馆站下车,或换乘7路、1路、3路、51路等在海滨小区下车后向北步行300米左右。

招远热心人再为杨娜 筹集15816.6元善款



义演现场。招远义工供图

本报10月7日讯(记者 孙淑玉) 花样年华不幸罹患白血病,她却隐瞒病情继续做公益,为帮助更多人,招远姑娘杨娜在和家人商量后签署遗体(角膜)捐献登记证书,想在身故之后捐出能用的所有器官(本报6月11日C13版曾予报道)。10月5-6日,招远爱心人士再次为杨娜组织两次义演义卖,为其筹集善款15816.6元。

突然查出患有白血病,招远25岁女孩杨娜并没有绝望,反而乐观地带着假发做公益,帮助身边的其他人。杨娜的乐观感动了很多。10月5日,由招远猫咪瑜伽舞蹈工作室主办,招远乐助会、微商会、招远贴吧网友协办的两场义演在府前广场举办。演出现场,不但有招远猫咪瑜伽舞蹈工作室排演的精彩节目,一些爱心商家也纷纷拿出字画、茶具、电动车、净水器等进行义卖。得知是为爱心女孩义卖,热心市民纷纷慷慨解囊。一位罹患癌症的患者也拿出500元现金捐给杨娜,希望能帮助这个乐观的姑娘早日回到正常生活中来。两天共为杨娜筹集善款15816.6元。

记者获悉,目前杨娜身体状况恢复良好,已经做完13个疗程的化疗,杨娜脸色渐渐红润起来。8日会重返毓璜顶医院接受检查,如顺利月底将继续进行下一个疗程的化疗。

如果您愿意帮帮这个乐观又有爱心的姑娘,愿意为延续她的生命做出一丝努力,可直接联系:15553556622。

才2岁就开始倒数生命

他不会走路也不能自主吞咽,妈妈想求个轮椅带他看世界

本报记者 孙淑玉

家住北岛的嘟嘟(化名)今年2岁,他双腿无力不会走路,不能自主吞咽。随着年龄的增长,他的吞咽变得愈发困难,即使喝牛奶也经常呛到。经过医院检查,他患上了小儿脊髓性肌萎缩,也就是“渐冻症”的一种。

担心儿子会随时离开,妈妈龚小双总是想办法留下回忆。腿部无力的嘟嘟始终不会走路,更别提出行,龚小双想找儿童轮椅,在可能的岁月里多陪孩子看看世界。



一岁还会自己抬胳膊抬腿的嘟嘟,现在已经没法独立坐起来了,妈妈说,他的情况只会一天不如一天。但是他们除了给他食物和陪伴,什么都做不了。 本报记者 韩逸 摄

6个月时

孩子开始发病

家住北岛的嘟嘟从来没见过会尝尝正常饭菜的味道,从出生到现在,他所有的饭食都要搅碎成流质才能进食,即使再小心照顾,患有小儿脊髓性肌萎缩的嘟嘟每次喝水都会被呛到。

这一切都是嘟嘟刚出生时,龚小双和丈夫所没想到的。

1987年出生的龚小双初为人母,天天幻想着孩子的将来,为了留下更多美好的回忆,她甚至用手机记录下孩子每月的变化。

嘟嘟6个月时,家人发现了异常。别的孩子都开始蹬腿、起坐,嘟嘟的双腿始终无力,随着年龄增长,嘟嘟不仅没变得更加结实,甚至连独立坐着都成问题。

起初以为孩子运动有问题,家人曾带着嘟嘟做了一个多月康复训练,仍不见效,龚小双和丈夫带着嘟嘟去了北京,最终被确诊为小儿脊髓性肌萎缩。由于病情影响吞咽,嘟嘟从出生到现在,除了喝牛奶,其他所有进食都需要用搅拌机打成流食,然后小心给嘟嘟喂下。

“打碎过的饭菜味道不好,一开始孩子老哭。”龚小双说,起初喂奶时,嘟嘟每次都哭着推开,但她只能狠下心硬给孩子塞到嘴里。

2岁的嘟嘟还不明白自己的不同,终日守在家里,动画片和妈妈是他唯一的玩伴。看着孩子一天天长大却又不能正常成长,龚小双心里十分难过。没有特效药,甚至也没有好的治疗方法,担心儿子会随时离开,龚小双总是想办法留下回忆。

尽管已经2岁了,嘟嘟至今无法正常行走,甚至也无法独立坐直。夏秋是最好的时节,坐久了躺在地板上轻微挪动下是嘟嘟唯一能自主完成的动作,到了冬天随着衣服和

被子增厚,嘟嘟没法跨越被子舒服地翻身,这点乐趣也丧失了。

“现在还好点,真不知道以后该怎么办。”龚小双说,嘟嘟智力完全正常,学东西也很快,现在家人从不在他面前提生病之类的字眼,极少出门的嘟嘟也难得有机会意识到自己的不同。在和全国的病友交流的过程中,龚小双看到了太多希望,也感受着随时可能的绝望。她希望嘟嘟能自由而快乐地成长,哪怕以后只是躺在病床上依靠电脑与外界交流都好。

无法留住儿子,她只想要个轮椅带孩子看世界

日渐长大,嘟嘟的体重也直线上升,妈妈龚小双再也无法常带他出门走走。和外界接触少,原本内向的嘟嘟渐渐认生,遇到生人会忍不住跑到妈妈怀里,喊“妈妈抱”。忍不住想和人打交道,他又偷偷探出头,笑着看一眼再缩回妈妈怀里。

丈夫在部队工作,龚小

双从湖北老家随军来到烟台,租住在北岛的一个小区。她起初在一家幼儿园工作,儿子患病后她只能赋闲在家。房租、日常开销和给孩子复健、买营养品,让家里的日子越过越难。

更难的是照顾。为了保证孩子的成长,嘟嘟每天都会喝牛奶,少运动加上营养补充,

担心儿子会离开,龚小双总是想办法留下回忆。国庆节前的一天,她用微拍给儿子拍下了一段视频,传到网上后,受到了好朋友的好评。这激发了她的勇气,她想以此为儿子留下更多记忆。

“通过产检是可以筛查到的,希望以后少些这样的病例。”龚小双说,在这之前她从未听说过脊髓性肌萎缩的任何信息,但和全国病友交流过程中她才知道产检可以筛查到,她希望自己的经历能引起准妈妈们的注意。

当嘟嘟的体重直线上后,想抱嘟嘟出门渐渐成了难事。但看着孩子一天天闷在家里,她又于心不忍。

“想找个带护腰的儿童轮椅,带着孩子出去转转。”龚小双说,无法留住儿子更多时间,她只想找个儿童轮椅,在可能的岁月里多陪孩子看看世界。

相关链接

什么是脊髓性肌萎缩

脊髓性肌萎缩(SMA)又称进行性脊髓性肌萎缩症、脊肌萎缩症,是一类由脊髓前角运动神经元和脑干运动神经核变性导致肌无力、肌萎缩的疾病。属常染色体隐性遗传病,临床并不少见。

至今SMA尚无特异的有效治疗方法,主要治疗措施为预防或治疗各种严重肌无力产生的并发症,如肺炎、营养不良、骨骼畸形、行动障碍和精神社会性问题等。

根据发病年龄和肌无力严重程度临床分为SMA-I型、SMA-II型、SMA-III型三型,即婴儿型、少年型及中间型。共同特点是脊髓前角细胞变性,临床表现为进行性、对称性,肢体近端为主的广泛性弛缓性麻痹与肌萎缩。智力发育及感觉均正常。各型区别是根据起病年龄,病情进展速度,肌无力程度及存活时间长短而定。