



### 全心全意为济阳人民服务

# 一年为救助者募集近百万元

本报11月6日讯(记者梁越) 本报《今日济阳》自创刊以来,一直秉承“全心全意为济阳人民服务”的宗旨,扎根济阳、服务百姓。创刊一年来,本报救助过多名因患病而导致家庭贫困者。为他们及时送去温暖,帮助他们渡过难关,

因此本报深受广大市民的喜爱。

在一年时间里,本报接到几十名求助者的电话,希望得到市民的帮助。本报也亲自走访求助者家庭,了解其面临的困难,并及时向济阳县民政部门反映,为其争取救助资金。同时,还寻找

好心人为其募捐。

据统计,一年来,本报为救父辗转各地的“90后”女孩高萌萌、为救女而捐肾的刘吉霞、为救儿女的刘丽霞等多名求助者募集资金近百万元,还帮助须终生吃稀缺特制奶粉的小希找到奶源,将正能量非常鲜活地传递给

市民。

同时,获得帮助的市民身体逐渐康复,笑容重回脸庞,并不时打电话感谢本报的帮助。只要人人都献出一点爱,世界将变得更加美好。希望大家在今后一如既往地支持本报,将正能量传递下去。

## “父亲病情有所好转了”

一年时间,热心读者捐助高萌萌十余万元

本报11月6日讯(记者梁越) 继本报2013年11月12日C04版登出《我只剩下爸爸,请帮我救爸爸》后,“90后”女孩高萌萌受到广大市民的关注与帮助。一年来,500余名热心读者为其募捐十余万元,帮助其渡过了一个又一个难关。

随后,记者迅速联系到这位“90后”女孩高萌萌,经了解得知其从小父母离异,母亲已改嫁。刚上高中时爷爷就患肺癌去世,家中所有积蓄都已花光。奶奶最近从梯子上摔下后脊椎折断,父亲又患肝癌。而自己去年未毕业,无法承担高昂的医疗费。

申请来3000元救助金。在本报的帮助下,高萌萌一家顺利申请为本村低保户。

“在齐鲁晚报的帮助下,这一年来很多好心人为我募捐了十余万元。”高萌萌说,部分好心人直接把爱心款打到自己卡上,还有些叔叔、阿姨直接去医院看望爸爸,“很多好心人打电话、发短信询问爸爸的病情以及鼓励我要坚强。”

在众多好心人的帮助下,父亲的病情有所好转。

“虽然癌细胞还是扩散,大夫说治疗到现在已经很不错了。”高萌萌说,由于父亲病情不稳定,随时要住院治疗,为方便照顾父亲,自己在济南某楼盘找了份工作。

“好心人59岁的于叔还为我们提供住处。”高萌萌说,1月24日于叔联系了自己,询问父亲病情并在第二天给自己2000元现金。得知自己在济南上班,则让自己和父亲一同住在其租住的房子,并一起照顾父亲。

## “心情好了,也变胖了”

尿毒症少女在好心人帮助下重返学校

本报11月6日讯(记者梁越) 自本报5月16日E06版刊登了《母亲捐肾救尿毒症女儿》稿件后,市民一直关注孟娜和母亲刘吉霞的身体状况。在本报的帮助下,爱心人士为其捐助4600元,学校也为其减免学费。目前,孟娜已返校学习,自己和母亲的身体也逐渐康复。

为帮助高萌萌渡过难关,本报连续多次刊登报道为其募捐。同时,本报及时与济阳县民政部门联系,并为其

毒症女儿》为题的稿件,济阳县爱心人士协会为其募集善款4600元,送到其家中。9月1日孟娜返回学校,记者又对其进行跟踪报道,在层层努力下,学校为其免除全部学杂费。9月4日本报刊登《学校为孟娜免除全部学杂费》的稿件,让市民及时了解到这个花季少女的动态。

11月4日上午,记者在济阳第一中学看到孟娜,脸色相比之前变得更加红润,话语也变得更多。“现在身体好多了,不用三天两头回家看病了,可以适应快节奏的学校生活了。”孟娜高兴地说。

“心情好了,也变胖了。刚开学的时候107斤,现在都涨到120斤了。”孟娜笑着说,母亲的身体也恢复得差不多,能在家里照顾妹妹了。



孟娜身体变好了,笑容也重回脸上。本报记者 梁越 摄

## 小梁林明年将如愿上学了

本报11月6日讯(记者梁越) 自本报2013年12月2日以《儿子,我该怎么救你》为题报道济阳县刘丽霞卖女救儿一事以来,不断接到热心市民的电话,要求帮扶其患有再生障碍性贫血的儿子梁林。截至目前,市民共为其捐助62万元,小梁林正在康复之中,争取明年入学。

移植。骨髓库没有合适的配型,虽然兄妹间配型相合几分之一,但比骨髓库异体配型万分之一的概率要高。夫妇两个遂决定生二胎储存脐带血救儿子,然而孩子出生后脐带血配型结果达不到移植的位点要求,配型失败。

随后,医院在北京脐血库找到一份配型相合的脐带血,不过手术本身有风险,虽然成功复苏并送至医院,因是异体移植,对各项指标要求高,最终只植入不到5%的干细胞。医生说目前只有骨髓移植才能救梁林,手术费用需几十万元。

本报得知其情况后,于2013年12月2日刊登以《儿子,我该怎么救你》为题的报道。12月24日,几位爱心读者便把筹集到的5000多块钱交到刘丽霞手中,又把

一些学习光盘和书籍交给梁林,并嘱咐他不要丧失治病信心。

“后来又有很多热心人捐款,截至目前共62万元。”刘丽霞说,儿子得以顺利进行手术。如今儿子正在康复中,后期治疗费用仍很昂贵,希望更多的好心人再给予帮助。谈及孩子的上学问题,刘丽霞称争取明年让儿子入学。

## 好心人为小希找到奶源了

本报11月6日讯(记者梁越) 继本报9月17日C05版刊登的《女娃须终生吃稀缺特制奶粉》为题的报道后,广大市民纷纷对身患甲基丙二酸血症的小希表示同情与关注。其中,市民刘女士还为小希

联系到了奶源,很快将快递到家。

市民刘女士说,恰逢自己有个亲戚专门卖奶粉,便询问其是否有该种特制奶粉,经过几番询问终于找到了这种奶粉。刘女士的亲戚钱女士称,这种奶粉在济南

没有出售的,只能在北京某工厂进货。针对小希这种家庭情况,钱女士表示十分同情,并决定将奶粉按照出厂价卖给她,为她节省了一部分资金。

此外,还有部分市民得知小希的病情后,纷纷想伸

出援助之手。

据小希的父亲张小林称,近日,小希因感冒再次住院13天。“每天得花费1万多元,住院13天家里实在拿不出钱来了。”还没完全治愈父母便将小希抱回家,希望更多的好心人都帮助他们渡过这个难关。

