

# 嘴对嘴喂弃婴，一喂三十年

日照一对农村夫妇捡来残疾女婴，花掉大部分积蓄将孩子养大



29年不离不弃，嘴对嘴喂养一个捡来的残疾女婴，日照市东港区58岁的农妇王均秀做到了。残疾女婴招弟，患有先天性小头畸形病，导致不能咀嚼，同时伴有失语、耳聋，大小便失禁等症状。“孬好是条命，咱不能放弃她啊。”王均秀家虽然一贫如洗，但她仍坚持将女婴养大。



26日，王均秀在嘴对嘴给养女招弟喂食，这顿饭喂了近一个小时。

文/片 本报记者 张永斌

## 捡到残疾弃婴，四处求医无果

2月26日下午，日照市东港区陈疃镇曹家官庄王均秀的家中，家徒四壁却收拾得很整洁。

院子里时不时会传出“啊——”“啊——”的叫声，显示着这个家庭的不平常。

王均秀的丈夫曹宗恋今年62岁，他回忆说，那是1985年农历三月十六，他开着拖拉机给供销社送酱油返回的途中，在微弱的灯光下看到路旁有一个纸

箱。他走近纸箱，发现里面有一个用小被子包裹的婴儿，当时已经黄昏，路上没有行人，于是他就把婴儿抱回了家。

“小被子里有个纸条，上面写着希望捡到孩子的好心人抚养，还有孩子的出生日期、时辰。”曹宗恋说。当时，王均秀摸了下孩子，却发现她没什么反应。

两人给女婴起名“招弟”，带着她去了日照、临沂的几家医院检查，均诊

断为“先天性小头畸形病”，无法根治。两口子辗转求医，非但孩子病情没有好转，还花掉了大部分积蓄，但这对善良的夫妻决定把她养大。

同年12月，他们自己的儿子也出生了。随着儿子一天天长大，抱来的孩子却还是没有发育，而且依然大小便失禁，以至于王均秀还是得用嘴对嘴来喂食孩子，而且像照顾婴儿一样给换屎尿布。

## 每顿饭口对口喂食，养母的牙嚼坏了

26日下午，招弟张开嘴，“啊——”地叫了几声。王均秀说，招弟饿了，要喂她了。招弟很小的时候就失去了咀嚼功能，吞咽也很困难。只能由他人嚼碎食物后用口喂食。

招弟住在家中的炕上，她的身体精瘦，已严重变形，脊柱弯曲得很厉害。“招弟每顿饭吃得不少，但体重也就六七十斤吧。”曹宗恋说。

王均秀用炕头上的大锅蒸熟了饺子。然后，她端上了炕。她将饺子咀嚼后，喂入招弟的口中，这顿饭花费了近一个小时。像这样的“程序”，王均秀每天得进行两三

次。超于常人的咀嚼时间和次数，让王均秀的牙口变坏了。“镶好几次牙了，医生说我的牙齿磨损太大。”

2008年2月，王均秀意外患肝硬化腹水，这使本来就不富裕的家庭一下子陷入了深渊，两次大出血住院花掉了家里全部积蓄并欠下外债3万多元。王均秀依然不愿放弃招弟，照顾着这个没有血缘关系的残疾女童。

两人的儿子如今在外打工，老两口在村里种了六分地和三亩果园，维持着生计。

## 当成自己亲生女儿 不会让她饿着冻着

对于两人的做法，周围的亲朋好友有的很支持，有的也很不理解。记者问王均秀，这么多年没有想过放弃吗？

朴实的王均秀憨笑了一下。“这么多年，我早已把她当成自己的亲女儿，我认为一个女人不管在什么情况下，都不可以抛弃自己的孩子，虽然我们生活条件不好，但只要我在，我就不会让她饿着冻着。”

对于王均秀一家的遭遇，村里的乡亲们早有耳闻。“招弟也就是摊上了这对好父母。要是别人，稍微不喂饭，她可能就不在了。他们两口子（指王均秀夫妇）真得很不容易。招弟在床上躺了20多年，冬天冻不着，夏天热不着，也没有长褥疮，说明父母照顾得很好。”一位老人说。

26日下午，记者在日照市人民医院咨询了一位研究神经类疾病的医生。她查看了照片后表示，由于没有具体检查，无法对招弟的病情进行具体判断，但看得出招弟脑发育不良。从病情看，招弟已经无法医治，只能护理。

近日，王均秀刚刚被推选参加日照市东港区妇联举办的“寻找身边最美女人”活动，相信王均秀身上的美会被人们发现。

# 妹妹的出生，救了哥哥的命

脐带血配型成功，罹患血液病的四岁男孩东东治愈有望



本报见习记者 韩笑

刚刚4个月大的甜甜不会知道，自己是在众人怎样的期盼中降临人间的。因为，不幸患有血液病的哥哥——4岁的东东，一直在等待她的造血干细胞，才能延续生命。

现在，这对来自菏泽曹县一个普通农村家庭的患难兄妹，脐带血造血干细胞已经配型成功，只等着移植手术的开展。

东东的父亲孙行介绍，刚出生不久，东东就出现感冒、咳嗽的症状，开始频繁地去医院看病、拿药。半年后，病情仍没有好转，脸色却越来越苍白。孙行夫妇开始带着孩子来到济南的省立医院就诊，医生推断孩子得了血液病，建议到专业医院继续诊断。

2011年，孙行夫妇带着孩子来到了天津血液病研究所。“还记得那天下午，医生把我叫到办公室通知我检查结果，我紧张得坐都坐不住，俺娘抱着孩子在大厅等着。”孙行回忆，“医生说孩子得了骨髓增生异常综合征，是白血病的前

期，需要造血干细胞移植，建议我们再要一个孩子，用脐带血做配型。”

“当时我就蒙了。”孙行说，因为负担不起住院费用，他们只好带着东东回到了菏泽老家。之后，孙行每个月都要跑一趟天津，来血液研究所拿药、咨询医生、和其他病人家属讨论。

在得知脐带血造血干细胞移植可以治愈东东的病后，孙行和妻子赵彦丽又怀了个孩子，希望能给东东做脐带血配型。了解到东东一家的困难，山东省脐血库将其纳入“火种工程”援助恶性血液病患儿公益项目，减免为甜甜采

集、储存脐血以及做HLA分型检测等所有费用。

“那天下午，接到山东省脐血库工作人员的电话，说是配型十个位点全相合，一家人都高兴坏了。”2013年10月，甜甜出生20天后，孙行一家得知了这个好消息。“但是高兴劲只持续了一下午，一想到50万的移植手术费，全家人又都犯了愁，这对我们来说是个天文数字。”

“现在家里已经欠了快18万元了。”孙行说，但哪怕有一丝希望，也一定继续给东东治病。“我们最大的愿望就是东东能走出病房，像普通孩子一样玩耍、上幼儿园。”



救救孩子

## 武汉热心市民 到医院看望早早

早早已获善款22万多

本报武汉2月26日讯（记者王茜茜 见习记者 陈晓丽 韩东旭）26日中午，武汉当地市民韩娜听说早早的情况后，来到病房，为早早带来了礼物和捐款。早在武汉住院治疗的事情，经过当地媒体的报道，已经引起了不少武汉市民的关注。

把手里的礼物递给早早后，韩娜对张玲玲说道，“我也是一位妈妈，特别能理解你现在承受的压力，我也只能做一点能力范围内的小事，让早早知道，这个社会还有很多人都在关心着她。”临走时，韩娜又塞给张玲玲一些钱。“这是一点心意，希望早早能够早日康复。”

还有一位市民给早早送来了一条小金鱼，并亲手折了千纸鹤送给早早，“这些礼物都不贵重，千纸鹤代表了我的祝福，希望早早能在武汉能治好病，健健康康地回山东。”小金鱼在鱼缸里欢快地游来游去，早早瞪着眼睛，坐在病床上好奇地看着。

26日下午2点，早早被带进灌肠室。从灌肠室出来，早早软软地趴在妈妈怀里，但是并没有哭闹。“有没有哭啊？”当记者问早早时，早早低着头小声地说了一句，“哭了。”但是当记者把玩具拿到早早面前时，早早立即又露出了笑容。

下午4点左右，爸爸尹博拿着缴费单子走进病房，“这才一天，就花了3860元。”尹博说，每次灌肠要花200元，早早每天都需要做一次。此外，早早的奶粉也换回了300多元的桶装奶粉。“医生说，这种奶粉对调理早早的肠胃功能更好，建议我们最好把奶粉换回来。”

据张玲玲统计，截至26日晚7点，早早收到爱心捐款共计222100元。而临沂的“小希望”公益组织也在为早早的捐款积极筹划，并向上海某公益组织递交了募捐申请。但按照募捐程序，捐助申请需写明捐款定额，而早早的病情仍需做进一步检查，捐助申请暂需等待一段时间。

对此，张玲玲表示：“这段时间真是麻烦大家了，大家对我们的关照我们都特别感激，除了说谢谢，我们也不知道该怎么回报。现在早早正在慢慢调理身体，具体治疗方案还要再看情况。关于早早的消息，我们一定及时告诉大家，不辜负所有人对我们的关心！”



早早自己坐在病床上吃饭。  
本报记者 王茜茜 摄