

卖麻辣串的大学生兄妹很乐观

“从不觉得干这个屈才”

文/片 本报记者 赵磊

17日晚上11点,室外-1℃,潍城区和平路上,一个红色的塑料棚子里,哥哥袁金领和妹妹袁梦正在一个麻辣串小吃车旁边忙碌着。这对年龄都只有二十多岁的兄妹,都是大学毕业,虽然干得是街头上小买卖,但两人都不觉得干这个屈才。在他们眼里,挣钱多少并不重要,自由自在才是最幸福的。



袁梦正在煮串。

妹妹比哥哥更勤快

虽然塑料棚外面是寒风呼啸,但是棚里面却并不显得那么冰冷。袁梦脚底下的三个炉子,只点燃了三个。袁梦是个90后的女孩,今年22岁,而旁边坐着的哥哥袁金领比她大两岁。

袁梦在一旁,根据顾客的要求,不停地煮着甘蓝、茼蒿、粉丝,而袁金领则是刚刚从外面回来,一脸笑

意的坐在板凳上,跟妹妹、跟顾客聊天,偶尔会帮着妹妹收拾一下桌子。跟他们兄妹混熟了的朋友,经常笑称,袁金领这是在“欺负”妹妹。

24岁的袁金领老家在菏泽曹县,2005年的时候,他考上了山东建筑工程学院工业与美术建筑专业。因为是专科,三年后,2008年9月份,他从学校

毕业,妹妹袁梦,也是专科毕业。在家中,袁金领排行老大,袁梦是二妹,他们还有一个三弟正在当兵。

“老板,煮一个甘蓝,一个方便面,再拿瓶啤酒。”不时有顾客喊着,袁梦会根据他们的要求煮着不同的串。袁梦勤快些,而袁金领有时候会偷偷懒。

朝九晚五的前途未必光明

大学毕业之后,袁金领也试着像大多数毕业生一样,找一份工作,朝九晚五,拿着稳定的工资,慢慢攒经验熬资历。

“毕业那会,工作不难找,但是我们专业这行,就是作息时间太不稳定了。毕业后的工作,没有周六周日,而且工资结算也经常拖拖拉

拉。”袁金领说。

他觉得,施工员并不像想象中那么“前途光明”,与其看老板的脸色,不如趁年轻自己干点小买卖。2011年,袁金领来到潍坊,花了1000多元,买了一套烤面筋的设备,琢磨了一个月之后,他就学会了烤面筋的窍门,开始做起了小吃生意。

到2012年5月份,袁金领和妹妹一起花钱买下了一辆麻辣串小吃车,开始一起经营着自己的小摊位。“这些东西技术含量低,容易上手。”袁金领说,其实做小吃买卖,都不是只做一种,冬天和夏天卖的东西不一样,什么有市场就卖什么。

没有顾客时,时间就难熬

袁金领卖麻辣串是专门做晚上的生意,一般都是晚上7点左右出来摆摊,就在和平路和民生街的路口附近。“一般有两拨顾客高峰,七八点钟下班的时候人多,再有就是晚上11点左右还有一拨。”袁金领说,他很容易满足,下雨刮风,他们也经常会偷懒不出摊。

不过,当没有客人来的时候,时间就会特别难熬,因为他们肯定会到凌晨以后才收摊。“大冬天的,别的摊都是10点左右就收了,也只有这种摊,才会靠到凌晨一两点钟。”袁金领说。

凌晨收摊之后,袁金领会和妹

妹回家,睡到第二天早上九点,然后起床,出门买菜、穿串。“有时提前干完活儿,就在家上一会网,玩玩游戏。”袁金领和妹妹都有年轻人的喜好,娱乐可以让他们更加轻松,而他们也满足现在的状态。

“刚开始卖麻辣串,我们一个月一人挣1000多,现在好点了,一个月挣3000多。像一般的大学生,毕业工作一个月两三千块钱,差距不大。自己干,自由些,不上班自己说了算。”袁金领也想过慢慢

攒一些钱,开一个门头,但是这个愿望并不是很迫切,目前他们就是想守着这个小吃车。

虽然大学毕业卖麻辣串,在很多人眼中是大材小用,但袁金领兄妹俩说:“从来没见过干这个屈才,挣多少钱算多呢,我们觉得现在这样就挺好。”



看到妈妈哭了,李宏洋给妈妈擦泪,并告诉妈妈他会好起来的。

“我好想出院回学校啊,我就上了10天学”,16日,7岁的李宏洋躺在病床上,这样告诉本报记者。13个月前,青州市何官镇南张楼村的这个男孩刚刚坐进一年级的课堂仅仅10天,就因被查出患有淋巴肉瘤白血病,住进了青岛大学医学院附属医院的病房。一年来,为了能回去上学,这个懂事的男孩忍着骨穿和腰穿的疼痛配合医生治疗,但一个月前,病情发生反复,现在急需骨髓移植。

“我好想出院回学校”

青州7岁男孩李宏洋患上白血病,只上了10天学的他最想回学校

文/本报记者 丛书莹

“要是在学校我都会写字了”

16日,记者在在青岛大学医学院附属医院小儿科病房里看到了李宏洋,他脸色苍白,坐在被医用隔离薄膜罩着的床上,正在看爸爸给他买的《十万个为什么》。

李宏洋的爸爸李文生为了给孩子筹集治病的钱,二十天前回家打工。这次见到李宏洋,李文生边询问儿子这几天过得好不好,边轻轻抚摸了下儿子的头,收回手却发现手里残留了一撮头发,他悄悄转过身,擦了擦眼里的泪。

“阿姨好”,得知记者从潍坊赶来看望他,李宏洋很开心地向记者打招呼。还不知道自己病情的李宏洋面带笑容地告诉记者前几天姐姐来给他配型了,他的病很快就会好了。

在住院期间,李宏洋除了配合医生治疗,都是用看书来打发时间。李宏洋说,他现在能读书能看报,但是就是不会写字,因

为自己只上了十天一年级。说着,李宏洋便拿出了一本《十万个为什么》读起来,他说,除了一些很复杂的字自己不认识,其他都没问题。

青岛大学医学院附属医院小儿血液科副主任医师宋爱琴是李宏洋的主治医师,她说,这孩子很爱学习,而且很聪明,有不懂的字他就问,教过他一遍,他便记住了。

在医院里认识他的人都说不李宏洋很爱学习,得了这个病真是可惜,真盼着能治好,长大了肯定有出息。小儿科的护士长看到李宏洋爱读书,还将自己孩子的书送给他。

“我会拼音,有不懂的我就问,要是在学校,我都会写字了。”李宏洋说,同班的同学都会写字了,他落了很多功课,真的想赶快回学校补上。

“妈妈别哭,我不疼”

李宏洋的妈妈,李宏洋是个很勇敢的孩子,在治疗过程中,要做腰穿和骨穿,用很粗的针头扎到骨头里,扎的时候都能

听到“砰砰”的声音,大人都受不了,更何况是7岁的孩子,但是儿子从不哭闹。

在病情反复后的这一个月里,李宏洋已经做了4次骨穿和5次腰穿,实在受不了了,李宏洋也会流泪,但是从不发声,都是咬着牙忍着,他说,他怕他哭出声妈妈会更加伤心。

“第一次,我做腰穿,我在边上看着,心疼得刷刷掉泪,到了第二次,李宏洋跟我说‘妈妈,你出去吧,我怕你受不了,我一个人可以的’。”李宏洋妈妈说着说着,又忍不住掉泪。李宏洋看到了,忙安慰妈妈:“妈妈别哭,我不疼。”

李宏洋说,做腰穿的时候真的很疼,但是他怕妈妈看到会伤心,会心疼,便忍着不哭,妈妈挺累的,一年多了,一直在医院陪他,他觉得妈妈很辛苦,不愿让妈妈再为他流泪。

李宏洋的妈妈,虽然家人没有告诉他病情,但是他自己也能感觉出是不好的病,为了不让父母担心,他从来不问父母自己得的是什么病,都是

趁父母不在身边的空隙,问问病房的阿姨,自己得的病是不是治不好了。

李宏洋的妈妈,因为化疗的缘故,孩子的身体完全没有免疫能力了,每次化疗后,孩子都吃不下饭,有时候喝点水都要吐出来,现在身体非常虚弱,但是孩子非常乐观,当父母面露愁容的时候,孩子总会安慰父母说,他一定会好起来的。

“考上大学赚钱帮爸妈还债”

在李宏洋患病一年多来,家里已为他花去了将近30万元,这些钱都是爸爸李文生四处借来的。李文生打算把家里的房子和三轮车也卖了,但是农村的房子不比城市好卖,至今也没有人给他打电话询问房子的事情,这可把李文生愁坏了。

青岛大学医学院附属医院小儿血液科副主任医师宋爱琴告诉记者,按照李宏洋现在的病情,做骨髓移植是最好的治疗方

法,未来的3-6个月是最佳移植时间,如果错过移植时间,以后康复的几率就更小,现在李宏洋的姐姐已经做了干细胞配型,结果还未出来,如果配型成功,便可做移植手术。但是这需要很大一笔钱,保守估计在60万以上。

李宏洋说,爸爸为了省钱,出去给他买东西时都是步行,连公交车也不舍得坐,有一次,爸爸为了给他买书,走了很远的山路,到了医院才发现,脚都磨破了,虽然爸爸没说什么,但是他心里知道。

“爸爸妈妈没有放弃我,我就得好好活着,等病好了,就好好上学,一定要考上大学,找个好工作,赚钱帮爸妈还债。”李宏洋悄悄地告诉记者,他的爸爸妈妈是世界上最好父母,他要做爸爸妈妈的好孩子,替爸爸妈妈分担。

注:现在李宏洋急需做手术的钱,资金缺口至少60万,如果有爱心人士想为李宏洋献爱心,可拨打本报记者电话15610192679,也可拨打李宏洋妈妈袁霞的电话18678031653。