

肚脐眼上长颗心 3岁娃娃当球玩

从来没有损伤,连从医20多年的专家都吃惊不已

3岁的重庆男孩新新(化名)刚刚从一次大手术中挺了过来。

手术前,新新有两颗异常的心脏,一颗在右侧胸腔,一颗经常从肚脐里冒出来,像个乒乓球。令家人后怕的是,新新一直喜欢把玩肚脐眼上那个球球,压根不知道它是自己娇嫩敏感的心脏,一个小小的刺激就可能导致死亡。

□通讯员 刘丹 快报记者 刘峻



漫画 俞晓翔

出生就是紫娃娃

新新的父母说,新新一出生,浑身都是紫色的,口唇发紫,手指和脚趾也是紫的。随着新新一天天长大,他们渐渐发现了孩子有点不太对劲,“经常感冒发烧,长得瘦瘦小小,别的孩子要的时候,新新总是喜欢一个人呆

着。有的时候,孩子也想玩,也能和其他孩子跑上几步,但不到几秒钟,就蹲下来休息。我们一直以为孩子就是这个性子,比较害羞,就没当回事,但是村里医生怀疑孩子身体有毛病,让我们去县城看看。”

肚子上的小球就是心脏

“孩子来的时候,一眼就能看出来是有心脏病。很多人心脏都在左边,不过这个孩子心脏却在右边,这个心脏有先天性疾病不说,我在为他听诊的时候发现了一些异常。”南京儿童医院副院长莫绪明教授说,“当时就感觉有点怀疑,同时还有点吃惊。”

能让从医20余年的心脏科

专家吃惊的事情是什么呢?

原来,新新的肚脐上经常会冒出了一颗鸡蛋大小的肿块,这个肿块还会不停跳动,有时还能塞回到肚子里。医院立刻安排了检查,但结果更让医生头痛了,“孩子右胸那个心脏不仅位置长反了,而且到处有漏洞,患有肺动脉闭锁、法洛四联症以及房间

到县城一检查,发现欣欣患有严重的心脏病,但是由于新新年纪很小,医生建议长大一些再来手术。“我们虽然对孩子的病不是很了解,但是有病要早治的道理还是知道的。”新新的妈妈说。

隔缺损。每一个病都是一个不小的手术。腹部上那个会跳动的肉球,有很大可能就是心脏。

专家说,从当时的检查推测,右胸的心脏可能是“哥哥”,而腹部的是“弟弟”,由于先天胸腔狭窄,在发育过程中,不断生长的心脏被挤出一部分,被迫来到下腹求生存。

孩子当球玩,丝毫无损伤

听完医生的解释,新新妈妈一头冷汗:“新新刚出生的时候,肚脐没有疙瘩。后来也不知什么时候,就长出了肉瘤,等到发现时,大家才觉得不太对。有的人说是疝气,有的人说没关系,孩子平时也喜欢把这个鼓起来

的东西当做球玩,洗澡的时候,孩子还会把它塞回肚子里去。”

随着检查的深入,“专家”两颗心脏“的想法逐渐得到了证实:肚脐的这颗心脏不停地收缩和舒张,和胸腔里的心脏左心室一起共同完成泵血功能。“心脏

是人类生命的动力源泉,非常娇嫩也非常敏感,有时候来自外面的一个小小刺激就会引起室颤,从而导致死亡。但是,新新却能够无数次地把玩自己的心脏,而且没有丝毫损伤,这是非常罕见的。”专家说。

史无前例的手术很成功

为了制订一个合理的手术计划,莫绪明和他的团队翻阅大量医疗文献,却没有找到相同病例。“这就意味着手术是一个新难题。”专家说,“肚脐多余的心脏必须切除,但手术中最困难的环节就是未知,打个比方,维持生命所需要最基础的动力是35马力,如果新新的心腔功率是45马力,两个心脏都分担为全身供血的任务,如果腹部心腔承担15

马力的动力,意味着胸腔只能承担30马力的工作,一旦切除腹部心脏,孩子将不能存活,而困难的是,因为没有先例,无法确定能不能切除,所以这些问题,只有开胸后才能确定。”

手术开始后,医生试着阻断两颗心脏的血液供应,万幸,血压正常、心跳正常,紧盯着各类监测仪器后很长时间,莫绪明这才长舒了一口气:“可以切除

了。”两个半小时以后,手术成功。医生说,新新这种先天性心脏病的畸形,全世界都不会有几个一样的。不过新新命很大,像他这样严重的畸形,能活到现在已经是个奇迹了。新新手术以后恢复得很快,近期将会出院,“再也看不见肚皮上跳舞的小球了,我们再也不用担惊受怕。”新新的父母说。

链接

先天性心脏病最好2岁之前做手术

先天性心脏病是一种病情逐渐加重的先天畸形,随着时间的推移,会发生许多继发病变,如心功能衰竭、肺动脉高压、心室结构与功能改变等,拖延手术就会延误最佳治疗时机。

目前国内许多心脏中心已经完全突破年龄限制。专家表示,给6个月大的患儿做手术,与给6岁患儿做手术的成功率是一样的,但效果大不一样。6个月大的患儿做完手术痊愈后,对今后

的生长发育、生活工作无任何影响,可以恢复到正常水平;而6岁患儿在手术前,往往已发生了继发病变,会影响到今后的生活。因此,先心病患儿应在1岁左右进行手术,最好不超过2岁。

8岁女孩治肾炎的5000块钱被偷 爷孙俩医院门口抱头痛哭

1月4日下午,南京市儿童医院大门口,55岁的响水人胡文贵和8岁的孙女果果抱头痛哭。

果果患有狼疮性肾炎,全身浮肿,走路都很困难,一家人好不容易凑了5000块钱给她看病。倒了3次大巴,爷孙俩终于来到南京市儿童医院,胡文贵一摸口袋,懵了,用卫生纸裹起来的5000元救命钱不见了。

吃了几年偏方,病情越来越严重

这是一个多灾多难的家庭。胡文贵是盐城市响水人,2004年,孙女果果刚满月,她妈妈就消失了。8年来,果果爸爸在苏州打零工,果果跟着爷爷奶奶生活。

2008年的一天,果果突然感冒发烧浑身水肿,医生诊断是肾病综合征,“住院两个月,花了两万多块钱,家里的钱都花光了,只好配了点药回家。”胡文贵说,这几年,果果的病情反复发作,因为没钱去医院,他就找些偏方给孙女吃,前前后后花了近3万元。

2011年7月,果果肚子有点大,送到县医院拍片子,“医生说要到大医院看,他们看不了。”7月8日,果果来到南京,被诊断为狼疮性肾炎。“医生说这个病很危险,再拖下去就是尿毒症,会危及生命。”胡文贵和孙女带着亲友和老家各个单位募捐的9000多块钱,在医院住了一个月,果果的病情稍微稳定点,钱也用光了,又回家了。

好心人捐出3000多元

今年1月4日,果果的病情加重,胡文贵又跟乡亲凑了5000块钱,带她来到南京。哪知这次祸不单行,倒了3次大巴,终于到达儿童医院,才发现救命钱不见了。

“我也不知道什么时候弄丢的,真的一点感觉都没有。”胡文贵急得晕头转向。“住院看病没钱,回去连路费都没有,我真的不知道该怎么办。”1月4日下午,走投无路的胡文贵带着全身浮肿的果果,在儿童医院大门口痛哭。

有个年轻人走了过来,询问了果果的病情后,掏出了500块钱。又有几个好心路人,你一百我两百地递给了胡文贵。那天晚上,果果进了医院观察室,在那里,很多带孩子看病的爸爸妈妈也出手帮忙。短短一天内,胡文贵就收到3100

块钱捐款,他将这些钱全部打到了住院的预付款里。

他说难忘小女孩那张浮肿的脸

昨天上午,记者在病房里见到了果果和胡文贵。

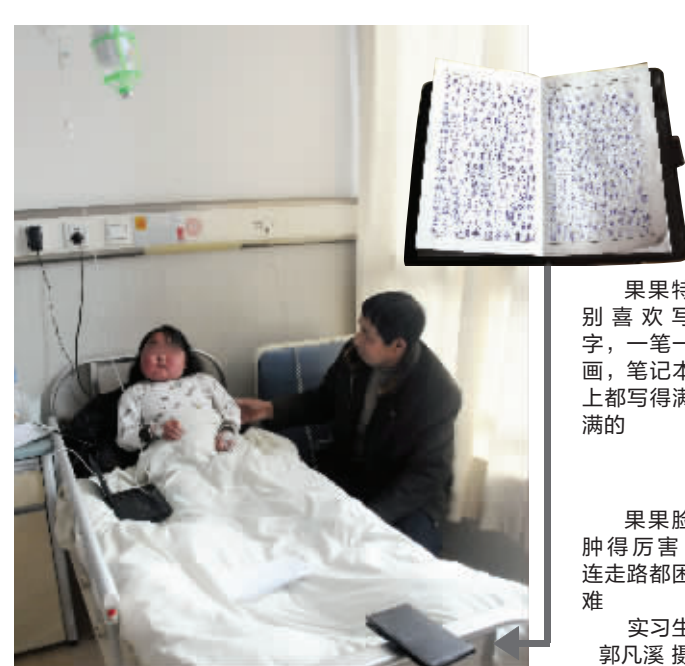
提起那天给他们捐钱的好心人,胡文贵特别激动,“那个年轻人不仅把他身上的现金都给了我,还帮我跑上跑下,连个姓名都不肯留,只丢了号码,说是以后有困难都可以找他。”胡文贵说,他们住院后,这个30多岁的男人又来看过他们,说是过两天还要来给孩子拍照片。

记者联系上了这位好心人,他说自己30多岁,在南京创业,有一个两岁多的孩子。“那天我在儿童医院等人,刚好看到他们在大门口哭,孩子走路很艰难,只能挪动步子。大多数在儿童医院进进出出的孩子都是白白胖胖的,这对爷孙显得特别可怜,当时这个爷爷穿着个破棉鞋,背了个蛇皮口袋,小女孩那张脸浮肿得特别厉害,让人难忘。”好心人说,他会把果果健康时的照片和现在的照片发在网上,希望寻求更多人的帮助。

南京市儿童医院肾内科医生赵三龙告诉记者,果果患的是狼疮性肾炎V型,这种病需要长期治疗,每个月大概要花2000块钱吃药,至少要吃两到三年,一旦停药,病情就会恶化,“她之前吃了两个月,现在一不吃,全身肿成这样,蛋白尿也很严重,如果得不到治疗,最后恶化成肺水肿,就会危及生命。”

现在,3000块钱的预付款已经用了一半,胡文贵说,剩下的钱最多还能撑一个星期,“他爸爸已经打来了1000块钱,我们会尽一切力量给他治病,绝不放弃!”

如果您愿意帮小果果一把,请拨打胡文贵手机:18205145446。
见习记者 郝多



果果特别喜欢写字,一笔一画,笔记本上都写得满满的

果果脸肿得厉害,连走路都困难
实习生 郭凡溪 摄