

付出一点爱,让她们病床上也能感受到春天

癌症妈妈为保胎儿拒绝化疗

怀胎十月一朝分娩,对于每个家庭都是幸福。可在苏州,新婚夫妻王健和小董面临的却是生与死的抉择。不久前,怀孕7个月的小董被查出已到了淋巴癌晚期。在病魔面前,这位22岁的母亲选择了先生下孩子再接受治疗,每天只吃一粒止疼片。现在,她正每天忍受着病痛的煎熬,但每当想到孩子,她依然会微笑。

□快报记者 何寅平 李铮



小董病情危急,身体已十分虚弱 快报记者 何寅平 摄

新婚妈妈患上淋巴癌

昨天下午,在苏州大学附属第一医院的神经内科病房,记者见到了已十分虚弱的小董。

小董的丈夫王健告诉记者,小董现在只知道自己脑部有神经受到了压迫,并不知实情。王健说,自己家在张家港,小董家在安徽。2011年3月,王健通过朋友介绍认识了小董,今年1月15日,王健和怀有身孕的小董结为夫妻。

春节刚过,小董忽然感到头痛欲裂,喉咙也疼得厉害,眼睛看东西也模糊了起来。2月9日,小董被苏州大学附属第一医院确诊为淋巴癌晚期。“我和家人都蒙了。”王健说,一个严峻的问题摆在他们面前——救大人还是保孩子?王健说,由于小董病情严重,全家人一开始都赞成保大人,但小董就是不同意,坚持要先把孩子生下来再治病,医生用药她也不同意,最终只得进行保守治疗。

为了孩子拒绝抗癌治疗

然而保守治疗随之而来的是常人无法忍受的痛苦。

每天晚上10点半,是小董发病最厉害的时候。有时疼得受不了,她就会狠命地扇自己耳光或者咬自己的大拇指,甚至用头撞墙……说到这里,王健忍不住掉下了眼泪。他告诉记者,小董的拇指几乎一直是青紫色的,每次看到她都心如刀割。但即便如此,小董还是拒绝接受更多的药物治疗,每天在疼痛实在无法忍受的时候,才会吃下一粒止疼片。

昨天,记者和小董聊了几句。“入院后从来没睡好过,只要一睡着就会满身是汗,特别难受。”她说,自己疼得忍不住的时候就会和宝宝说话,聊聊生活中的小事,分散注意力。“常常能感受到宝宝在肚子里动,希望是个女孩,她以后长大了喜欢什么让她学什么。”一提到宝宝,小董脸上就露出了微笑。但不一会,她又咳嗽起来。

王健告诉记者,发病后,小董还坚持去超市给孩子买了奶瓶、奶粉。到苏州住院时,小董还特别嘱咐王健要带上孕妇奶粉和奶瓶。现在,聊宝宝的未来是小董一

期待您的帮助

小董没有医保,目前已经花光家中所有积蓄。如果您想帮助这位坚强的母亲,可以和王健联系,电话15950943069。

关键词:帮帮她们

付出一点爱,让她们病床上也能感受到春天

女孩患上“准白血病”,急需血小板救命

20岁的云南女孩罗雅馨被查出患上了“准白血病”,一家人千里迢迢来到南京东南大学附属中大医院。就在小罗接受化疗准备等待妈妈的供体时,他们遇到了一个比没钱治病还要难的境地——缺血。如果不及时输入血小板和红细胞,小罗可能会引发心衰等并发症,导致撑不到骨髓移植的那一天。罗雅馨的移植费用至少要30万,爸爸罗金生说,一家人为了给女儿治病,已经委托亲戚变卖房子和车子。但是缺血的问题他实在是无能无力,只能向社会求助。

□通讯员 吴叶青 程守勤 快报记者 安莹



躺在无菌病房的小罗 吴叶青 摄

期待您的帮助

捐款或献血市民可与中大医院血液科护士站联系,电话:025-83275419。如有市民想捐献血小板,须到省或市血液中心采集。献血点咨询电话025-85418573。

罗雅馨是云南昆明人,20岁。爸爸妈妈都在铁路上工作,两人每月收入大概有3500元,一家人日子原本过得不错。

去年11月,正在毕业实习的罗雅馨像往常一样坐公交车去实习单位,在车上她一下子晕倒了。经过检查,罗雅馨被确诊患上了骨髓增生异常综合征,主要特征是无效造血和高危演变为急性髓系白血病。

一定要救女儿!经过多方打听,罗金生得知东南大学附属中大医院血液科在这类疾病的治疗上相当有经验,在云南也有不少成功案例,于是他们来到南京。

中大医院血液科主任丁家华在了解完罗雅馨的病情后,建议她尽快做骨髓移植,否则很快会演变成白血病。经检测配对,罗雅馨母亲符合移植条件。

2月16日,罗雅馨住进了无菌舱进行造血干细胞移植前的预处理,需要输入大量红细胞和血小板来维持其身体的需要。

主治医师余正平说,目前南京面临着严重的缺血,即使是像罗雅馨这样的特殊病人,额外申请了几次都很难要到血。

罗雅馨上次输红细胞已经是3天前了,虽然医护人员采取了很多措施,但由于没有足够的血,

罗雅馨的血色素已经降到5g/dl(正常值在12~14g/dl),她出现了头晕、鼻出血等症状,如果情况进一步加剧,就可能引起心衰,甚至颅内出血危及生命。

罗雅馨的母亲因为是造血干细胞的供者,不能献血,而罗金生不符合献血条件。

余正平说,血液科因为以治疗血液疾病为主,所以对血液的需求量非常大,以他们病区为例,每天至少需要15个单位的红细胞和10个单位的血小板,而在如今普遍缺血的情况下,他们得到的供应量还不足三分之一。罗雅馨即使通过预处理进行完移植,仍需要较长时间的恢复期,直到移植的造血干细胞恢复造血功能才行,这期间仍需要大量的红细胞和血小板输入。

我们向社会各界呼吁,希望大家能为这个少女献出一点爱心,如果有捐款或者献血的市民可以与中大医院血液科联系,或者直接到该院肿瘤中心一楼的爱心献血屋指明为罗雅馨进行互助献血。

“现在是缺血最严重的时期,还有一周这样的情况就能得到缓解。部队和高校的常规献血的活动即将开始。”昨天,江苏省血液中心的相关负责人告诉记者。

她患怪病,镇江爱心车队将捐款送到南京

如果人体血液内的吞噬细胞过度活跃,就会将人体有用的细胞一并吞噬,甚至导致肝功能衰竭、呼吸衰竭等严重后果。这是人群中十分少见的嗜血细胞综合征。然而,该重症却落在了镇江姑娘王琪身上。在一个多月的治疗中,她的病情一直被许多镇江市民牵挂,镇江爱心车队将爱心钱物送来南京,而王琪的身体状况也在向着好的方向发展。

□见习记者 刘旌



王琪在江苏省人民医院接受治疗 快报记者 施向辉 摄

今年1月13日晚上,一股强烈的不适感将王琪从睡梦中惊醒。她依稀感到左耳下有些异常,用手一摸,肿起了好大的一个包,按上去还有些疼。第二天早晨,她浑身乏力。父母拿来体温计一测,41℃!经历了一系列检查,医生初步判断王琪患上的可能是一种极为少见的疾病,建议家人将她送来南京继续接受治疗。

龙年新年,一家三口在病房里度过。连续多日高烧的王琪已陷入了重度昏迷,神志极为模糊,话也说不出来。看到女儿在病床上的痛苦神情,王德平急得愁绪满头,母亲夏立新更是以泪洗面。捱到1月25日,病情依然毫无好转的迹象,王德平决定带王琪来南京,住进了江苏省人民医院。

经过医学专家的会诊,王琪所患的病总算有了结论——嗜血细胞综合征。此时,王琪的身体极为虚弱,由于之前高密度的治疗,她的手臂上布满了针眼,甚至肿了起来,医生只得从脖子下导入药物。但普通治疗已难以拉回她不断下降的免疫力,王德平又拜托朋友买了人体免疫球蛋白。这种救命药每针高达600多元,而王琪每天要注射8次,一个疗程为7天,这一下就是好几万元。

王琪静静地躺在病床上。一个多月前,她还是一位刚走上工作

岗位的毕业生。在生病前的4个月,她中专毕业后刚进入一家商店里卖化妆品。这个1992年出生的小姑娘和许多同龄女生一样,爱漂亮,赶时髦,即便是躺在病床上,她还不忘拿起手机刷新这两天最流行的音乐。

直到前天,王德平才将病情告诉女儿,但她依然不明白这个病究竟为何。她所能感到的,只是每次活动时巨大的沉重感。“昏迷时隐约有点意识,但就是张不开口。”在她病得最严重时,曾一度出现喘气困难的症状。王琪刚来时,病情的确比较危急。”王琪的主治医生沈友轩对记者坦言,经过一段时间的治疗后,她的病情已得到初步控制。但截至目前,治疗已花去了近15万元。

王琪住进医院的第三天,夏立新所属的镇江环宇出租车公司立刻召集的哥的姐捐款,共筹得2.8万元。“191人参与了捐款,少的100元,多的500元,”环宇出租车公司工作人员刘金梅说。

有了这次募捐,王琪的事立刻在镇江扩散开来,尤其在和王德平一样的的哥的姐们之间。前天上午,镇江市的4家爱心车队驾驶员发起捐款。这一次,他们募捐到了6万多元。前天下午,捐款一结束,爱心车队立刻开车把钱送来南京。