



这是两个爱心故事,他们的主人公,不仅需要物质上的帮助,更需要精神上的鼓励和支持。

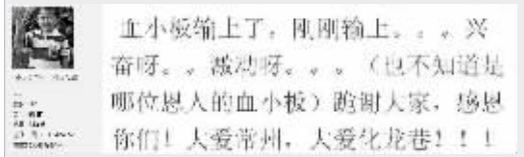
# 为救儿子,父亲每半月献血小板 发帖求助,热心网友接力捐献

## 据了解,昨晚,患有“再生障碍性贫血”的小文文已输上了血小板

核心报道  
爱心接力

昨天,常州化龙巷论坛上,一则急需O型血小板的求助帖,在不到10个小时时间内,引来1万4千多位网友关注。发帖人郑义称,他7岁的小儿子文文在今年5月初被查出“再生障碍性贫血”,目前正在常州儿童医院治疗,他的血小板数值已经降到7,随时有生命危险,急需O型血小板救命。记者看到,网友纷纷在帖子下留言,表示愿意捐献血小板,帮助小文文。昨天傍晚,常州中心血站传来好消息,需要的血小板已经采集到,昨晚,小文文已顺利输上了血小板。

现代快报记者 王玉



▲ 坐在病床上的文文 图片来自网络  
▲ 郑义网络发帖跪谢网友

### 孩子突发疾病 医药费难倒这一家

昨天上午,记者联系上发帖人郑义。郑义今年35岁,连云港人。六年前,他拖家带口来到常州打工,做过洗车工、修车工,后来自己买了辆小货车跑运输。他有两个儿子,一个13岁,一个7岁。虽然不是特别有钱,但一家人的小日子过得也是有滋有味。不料,今年4月,7岁的文文突发黄疸肝炎,在常州三院住了一个月。可是,文文的病情不仅没有好转,而且还连续几日高烧不退。

今年5月初,文文又被确诊为患上再生障碍性贫血。“医生说文文血液里缺少血小板和白细胞,可能引发反复感染,反复出血,最后会危及到生命。”郑义告诉记者。

如今,文文的病情只能靠不停吃药,定期输血小板,注射药物来维持,要彻底治好,得通过骨髓移植。但是,骨髓移植最起码需要三十万,对于郑义一家来说,根本无法承受。

### 他每隔15天 献一次血小板

为了给文文治病,郑义把小货车卖给了一位老乡,老乡看到他家的情况,多给了5000元,还以个人的名义捐了1000元。“现在东拼西凑已经花了十几万,照现在的情形,每个月医药费至少还要两三万,这些钱真不知道从哪里来。”郑义说。

面对巨额医药费,郑义有些不知所措,“这段时间,不知道多少个白天黑夜没有休息,饭吃到嘴里都不知道滋味。”

为了救儿子,从5月7日开始,郑义每隔15天,就去献一次血小板。频繁地献血,让郑义的身体极度虚弱。“没办法,我们家没钱,只要孩子能治好病,我苦点累点都能扛过去。”

记者还了解到,郑义本人还是一位献血达人。从2004年开始,他就热心地参与无偿献血。到现在,他的献血本已经有厚厚一沓,总共献血4000余毫升。“以前想着就是为社会做贡献,没想到,现在自己家人还要用到血。”

### 网友爱心接力 文文输上血小板

25日,又到了文文输血小板的日子。可是等了一天,血小板还没输上。“以前提前预约了,当天就能拿到,最近可能用血的人多,血站库存少。”郑义说。

眼看着文文的血小板数一点点降低,从正常的一两百,减少到只剩7。无奈下,郑义想到在网上发帖求助。帖子发出后,迅速引起网友们的关注。记者看到,共有230多位网友跟贴留言,其中不少网友留下电话,愿意捐献血小板。“我是O型血,可以一次献两份。”“我一直献血,O型,需要电话联系。”

昨天下午,记者联系了常州中心血站。相关人员表示,由于血小板的保质期只有5天,所以库存量不多。一般都要事先预约,血站再来进行招募。“从招募、捐献、化验、到送过去需要一段时间。”

昨天傍晚,记者了解到,文文所需的血小板已经采集到。昨晚9点钟,郑义发帖称,小文文已输上血小板,网络感谢网友。

常州

这是两个爱心接力的故事。一个父亲为了孩子,每15天献次血小板,导致自己身体虚弱,父爱如山,感动网友,网友积极救助陌生的小文文。一个身患重症换肺重生的汉子,同样需要帮助的他,将自己获得的捐款转赠给了更困难的陌生患病女孩。都是关于病人的故事,都是爱的传递,满满的正能量。

无锡

# “开胸验肺”张海超获5千元捐款 他又转赠给一位换肺的湖北姑娘

7月26日,中国好人网发起的全国第二届“帮好人万里行”活动来到无锡市人民医院,为“开胸验肺”已肺移植成功的张海超(快报7月12日曾作报道),和正在等待肺移植的湖北金县农村姑娘樊莉捐款。然而,张海超把获赠的5千元又转赠给家境更为困难的樊莉手中,正能量的传递让在场者都深受感动。

现代快报记者 陆媛

## 张海超把获赠的5千元转赠给他人

昨天,中国好人网好人基金会主席谈方以及8名志愿者专程来到无锡市人民医院,“我们好人基金下设的专项基金中包括器官移植帮扶基金,这次来是聘任肺移植专家陈静瑜作为这项基金的公益顾问。我们在全国共聘任了三位顾问,今后当我们向器官移植者提供帮助时,会先咨询这些专家顾问的意见,包括捐助金额和时机等。这些专家教授都是义务提供帮助,不收取任何费用的。”从陈静瑜那里,谈方等人获知“开胸验肺”的张海超也正在该院治疗。陈静瑜还提议,给25日晚从北京转来的患者樊莉捐款。26岁的樊莉来自湖北金县农村,患有淋巴管肌瘤病,呼吸重度衰竭,急需进行肺移植,但50万元的高额费用令已经负债的家庭陷入绝境。

谈方等人商议后认为,张海超“开胸验肺”,为其他患尘肺病的病友维权,是需要捐助的好人。虽然樊莉不属于好人基金帮助的对象,但帮助她却是好人陈静瑜的心愿。为实现爱心接力,他立即电话向好人基金管理委员会通报,8分钟后作出决定:向张海超捐助5千元,向樊莉捐款3千元。

昨天下午1点多,好人基金会相关人员来到张海超所在病房。但没想到的是,张海超谢绝了爱心捐款。

在陈静瑜的倡议下,张海超把获赠的5千元又转赠给家境更为困难的樊莉,让在场者深受感动,现场再次掀起了一场爱心捐赠热潮:谈方和好人网安徽地区负责人王涛又各自捐出了1千元,最终将1万元交到了樊莉手中。



▲ 7月12日快报版面图

▲ 病房里,张海超将获赠的5千元转赠给了患病女孩樊莉 华锡奇 摄

## 不理睬质疑,继续帮助病友维权

2009年,以“开胸验肺”证明自己确实患上尘肺病的张海超,曾轰动全国。昨天,记者在病房见到张海超,比起刚离开ICU时已经好了很多。“现在我每天早上5点半起床,自己洗脸刷牙,在病房大楼散步爬楼锻炼身体。”对自己的恢复情况,张海超比较满意,“刚开始勉强只能爬1层半楼梯,现在我可以爬4楼了。”他说因为自己在医院附近租的房子在4楼,没有电梯,所以出院后要爬楼回家。

张海超已记不清多少次拒绝各界爱心人士捐款了,“应该有

几十次吧!我住院后,曾经有好心人打电话到护士台,说要给我捐2万元医疗费用,但我没有接受。还有一家企业坚持要捐助我,他们甚至说捐给我姐姐也可以,我都没有同意。”张海超认为,自己获得了120万元赔偿金,这次手术花了30多万元,今后每年维持治疗的费用需六七万元。“今后可能会面临经济上的困难,但目前希望把钱捐给比我更需要的人。”

此次在无锡肺移植成功的张海超再度成为媒体和舆论关注的焦点人物。但他告诉记者,现在很少

看关于自己的报道,主要不想理会一些质疑的声音。“网上的一些评论比较八卦,看了会影响情绪。”

张海超说,一天挂水要8袋左右,经常挂到晚上九点多。除了每天早上和三餐后锻炼身体四次,躺在病床上的大部分时间,他在QQ上回复病友关于肺移植咨询和维权的相关内容,有时也接受媒体记者采访,他说现在最需要的是精神上的鼓励和支持,对于今后的打算,他表示也没有想得很多,“如果身体许可,应该继续会帮其他病友维权。”