

帮助他们抵御病魔的,除了坚强,还有真爱

“这螃蟹,凶得很!”今年36岁的陈国军,说话洪亮、手脚麻利,他看着自家水塘,带着一点自豪地说。

看外表,许多人根本不会想到,这个皮肤黝黑的汉子,已经和白血病抗争了4年多。2010年,家住南京高淳的陈国军被检查出患有慢性髓性白血病。但他并未被打倒,在辞职养病后不久,他就和父亲一起创业开始养蟹,“总不能一直躺在床上。”

经过几年摸索,终于将蟹养出了名堂,但今年螃蟹市场的冷淡,让自家水塘里数千斤螃蟹成了“烫手山芋”,想到自己高昂的药费和两个女儿的生活,陈国军止不住叹息。

见习记者 陈曦 现代快报记者 王颖菲

高淳励志“养蟹哥” 养螃蟹为自己挣药费

病中坚持创业;今年螃蟹不好卖,有谁能伸出援手帮帮他?

以为是胃病,结果查出了白血病

和现代快报记者说着话,陈国军始终没停下手上的活——他用牙齿咬住线的一头,一手把张牙舞爪的大螃蟹按在小板凳上,一手用线将它绑结实,最后将两线头打成结。不时地,他还得接几个生意上的电话。

好在他的动作很快,“这是一批要送到常州的,中午前送去快递那里,不然赶不上车了。”他笑着说,“我现在忙的完全就是工钱。”

这个正处壮年的男人一忙活起来,几乎让所有人都忘记了他

是病人的事实。

2010年8月,陈国军发现自己的胃有点不舒服,“经常胃酸、胃胀。”一开始以为是过度操劳。然而,做胃镜前检查血常规的时候,医生发现了异常。“血液中的白细胞数,超出正常人100多倍。”医生要求他立即住院。

经过仔细检查后,陈国军最终被确诊为慢性髓性白血病(白血病的一种)。至于胃部的不适,则是因为脾脏的肿大,压迫而形成的。陈国军和妻子蒙了,他们赶到南京再做检查,结果还是一样。

由于做骨髓移植费用高昂,他最终选择了保守的药物疗法。即便如此,也还是让陈师傅家负债累累,“光买药的钱一年就是7万2千元,加上各种辅助治疗费,一年要11万元左右。”陈师傅的家境本来就不富裕,他16岁就出门打工,生病前,他一直在当地的一家私营企业当司机,被查出患病后,只得辞了工作。

如今,家中上有年迈的父母双亲,下还有两个女儿,家里正是用钱的时候。“眼睛都哭瞎了,一家老小,都慌了。”母亲李大娘说。

今年的螃蟹个大肉甜,他却笑不出来

陈国军有时觉得自己挺“倒霉”的。尽管16岁就开始打工,却没能攒下多少钱。之后结婚、生两个孩子,还借了不少钱。结婚后,生活慢慢稳定下来,好不容易攒了点积蓄,马上就生了病。第一年就倾家荡产,第二年只能靠四处向亲戚朋友借钱。

在家休养了一年,陈国军身体恢复了一些,考虑到家中的负债,以及两个女儿的成长,思前想后,他决定从病床上坐起来,自己创业。

他第一个想到的,就是养蟹。过去,老父亲一直在工地上做小工,2010年查出得病前,陈国军花了七八万的积蓄,在家后面开了一个蟹塘,打算让老父亲帮着打理。

然而很快,陈国军的病情传来,全家人都为他奔波着急,根本无暇顾及家里刚起步的蟹塘,加上刚开始养蟹不得要领,第一年,陈师傅家蟹塘里的螃蟹“全军覆没”,投进去的钱全打了水漂。

2011年,陈国军借了些钱,一边到镇上的技术部门讨教,一边自

学,又买回了蟹苗、饲料、防疫药品,结果依旧因为没掌握核心技术,塘里死了七八千只螃蟹,最后只挣了2万元。他并不气馁,第三年,终于摸索出了一些养蟹的门道,“什么时候打虫、什么时候消毒,没人告诉你,只能自己研究。”第四年的螃蟹虽然全部存活,但个头不大,也没挣到什么钱。今年的陈国军最为自豪,他塘里出来的螃蟹,不仅存活率高,而且个大肉甜,“一只公蟹能有四两重。”不过很快,他就笑不出来了。



陈国军绑起螃蟹非常麻利 现代快报记者 李雨泽 摄

表弟发了求助帖,卖出了20盒螃蟹

今年的螃蟹市场需求量锐减,陈国军傻了眼。3000斤的螃蟹爬在池塘里,市民餐桌上普通的小蟹销路不错,4两左右的公蟹却少有人问津。市场价格也一落千丈,“去年90多元一斤,今年只有30多元,”他苦笑说,“养这么大有什么用。”陈国军算了一笔账,即使今年的蟹全部卖出去,除去他8.5万的成本,也只能赚上一万多元,然而这个心愿也很难实现,“只要不亏,怎么都行。”

相比于卖给收货商,陈国军更希望能走直销,“一斤自己能多赚10元钱。”却苦于没有销路。他曾想过淘宝,“可不花个几万块打广告,谁知道你的店呢。”5天前,

表弟给他南京本地论坛和微博上发了求助帖,似乎带来了一点销路,这两天,陈国军接到了四五个电话,卖出了20盒螃蟹。

从2013年开始,得益于新农保改革,陈师傅的药费可以报销5万元左右,这为陈师傅的治疗减轻了不小的负担。

陈国军笑着说,自从生病以来,他已经从原来的166斤瘦到了130斤,最瘦的时候只有108斤。“好在有这个(事业)撑着,否则我整个人都迷迷糊糊的。”

尽管辛苦,但陈国军不愿、也不能放弃他如今唯一的生计,他不知道,自己靠药物支撑的身体还能撑多久,“起码要把小孩养大。”

如果您愿意帮助陈国军、购买他的螃蟹,可以和他联系,电话是15366083381。

孙女患上白血病 徐州老农愁白头

孩子是抱养的,亲生父母拒做骨髓配型,幸亏在台湾找到了配型骨髓,但高昂手术费仍是难题

徐州新沂市阿湖镇10岁女孩刘欣正处在生死关口。今年7月她被查出患上急性粒细胞白血病,现在正在苏州大学附属第一医院化疗。刘欣一出生,就被亲生父母送给了阿湖镇中沟村村民刘振环的大儿子,但养父母在她两岁的时候便离婚各自成家,刘欣和爷爷奶奶相依为命。

被查出白血病后,刘振环曾多次找到刘欣的亲生父母,希望他们能够前去医院做配型,但均被拒绝。昨天下午,刘振环在电话中告诉记者,医院通过中华骨髓库,在台湾找到了配型骨髓,但高昂的手术费还是大难题。现代快报记者 刘清香

养父母离婚 她和爷爷奶奶相依为命

新沂市阿湖镇中沟村是个偏僻的小村庄,位于苏鲁交界处。2004年,刘欣在中沟村不远处的一户人家出生,排行老二,生父母希望能生一个男孩,便在刘欣出生不久,将其送给了中沟村村民刘振环的大儿子。

刘振环告诉记者,大儿子结婚六年没孩子,夫妻俩经常为此吵架。抱养刘欣之后,两口子的感情并没有好转。刘欣两岁的时候,养

父母离婚,不久各自成家,而刘欣被完全撇给了爷爷奶奶。

刘振环有三个儿子,没有女儿,对刘欣疼爱有加。然而,噩运很快降临。今年7月,刘欣放暑假不久,出现发烧、脚部肿胀等症状,经徐州一家三甲医院确诊,患上了急性粒细胞白血病。刘振环接到确诊通知整个人都蒙了,“孩子还这么小,怎么就得了这个病。”

患上白血病 找其生父母配型遭拒

在决定去苏州治疗之前,刘

振环曾回到老家筹钱,村里人看到他也都惊呆了,因为在刘欣去医院检查之前,刘振环还是满头黑发,确诊通知书出来后,“一夜”愁白头。

刘振环老伴曾召娥说,刘欣是个特别乖巧的女孩,学习很努力,每年都会拿三好学生奖状。曾召娥不会骑自行车,为了送孙女上下学,她就天天推着车子来回,遇到阴雨天,就一路背着孙女。

被抱养的身世,家人一直瞒着她,曾召娥说,不想让孩子从小就有心理负担。即便是刘欣得了重病,家人仍没有透出半点消息,“她

得病之后,亲生父母去看过一次,但没有进病房,在外面看了一眼就走了。”

好消息 在台湾找到了配型

在查出患有白血病之后,刘振环曾找过刘欣的亲生父母,希望他们能到医院去做配型,但都被拒绝了。“她的父亲说,女儿既然已经送出去了,就不再过问了。现在我给他打电话都打不通。”刘振环说。

为了给刘欣看病,刘振环发动

三个儿子筹钱,“基本上能借的都借了,大概花了二十多万元。”

几天前,医院传来了好消息,在台湾找到了配型,“如果体检过关,还需要一大笔钱做手术、做后期康复,以及支付给捐献者营养费。”

在得知孩子的病情后,中沟村村委会发动村民进行了一次募捐,短短一个小时内,筹集到善款2万多元,这些钱也被立刻打到刘振环的账户里。然而这些钱在巨额医疗费用面前无异于杯水车薪,曾召娥说,他们绝不会放弃孩子,“哪怕砸锅卖铁也会筹钱。”