

“慈善周周行”走进贫困脑瘫儿童的世界

# 郑州慈善总会联合郑州市第一按摩医院启动“脑瘫儿康复治疗”项目 救助贫困家庭0~6岁患有脑瘫的儿童

已有45名脑瘫儿童接受慈善救助

A

## 脑瘫儿童惹人怜爱 45名孩子已接受慈善救助

昨日上午,郑州市第一按摩医院3楼病房,传出了孩子们天真的声音,有牙牙说话声,也有哇哇大哭声。

言语治疗室、功能训练室、运动治疗室……每一个房间内都有专业工作人员在为孩子们进行按摩、理疗等专业治疗。

而这些可爱的孩子们,都不幸患上了这种叫做脑瘫的疾病。

医院医政科科长武辉介绍说,脑瘫是指由于出生前、出生时婴儿早期某些原因造成的非进行性脑损伤所致的综合征,主要表现为中枢性运动障碍和姿势异常,可伴有智能落后及惊厥发作、行为异常、感觉障碍及其他异常。尽管脑瘫的临床症状可随年龄的增长和脑的发育成熟而变化,但是其中枢神经系统的病变却固定不变。

据介绍,脑瘫发病率较高,在发达国家大约平均为新生儿的0.2%。我国的发病率与其相近,约为0.15%~0.5%。脑瘫严重影响小儿的生长发育以及以后的日常生活和工作,也给家长带来很大的痛苦和负担。

武辉说,今年,郑州慈善总会联合第一按摩医院启动了“脑瘫儿康复治疗”项目,旨在救助贫困家庭0~6岁患有脑瘫的儿童,计划每年救助100名脑瘫患儿,每名脑瘫患儿每年可以获得5000元的治疗费用救助,这部分费用都由郑州慈善总会来支付。在此项目中“到目前为止,已经有45个贫困脑瘫儿童受益。”



脑瘫孩子正在郑州市第一按摩医院接受康复治疗

他们,都是处于花季的可爱孩子,却因为这个名叫脑瘫的疾病而不能站立,不能说话……

他们,治疗需要一个相当漫长的过程,还需要很多人付出巨大的努力,才可以让他们恢复自理能力,成为一个相对健全的人。

也许多少年以后,他们就会明白,有社会各界众多关注他们的人,为他们的未来撑起了一片蓝天。

今年,郑州慈善总会联合郑州市第一按摩医院,正式启动了“脑瘫儿康复治疗”项目,旨在救助贫困家庭0~6岁患有脑瘫的儿童。

截至目前,已有45名脑瘫患儿受益。

晚报记者 裴蕾 文/图

B

## 1个脑瘫儿拖垮1个家庭

躺在妈妈的怀里,两条腿无力地垂在空中,脚背相互搭在一起,3岁4个月的小花在妈妈肚子里呆了7个多月,便匆匆来到人世,3个月大的一次体检中,她被发现肌张力比较高,医生说,小花得了脑瘫。

### 带小花去上海求医 妈妈一路哭着回来

从此,小花的妈妈李女士和丈夫一起,开始了给女儿治病的漫长历程。看病,需要花钱,一家人也需要生活,夫妻俩就做出分工:妈妈照顾女儿,带着女儿治疗,而父亲在外面打工挣钱。

于是,李女士抱着女儿开始了四处求医生活。然而,起初的一切治疗,在小花身上收效甚微,她依然不能动,说话也不清楚。

去年7月份,李女士独自一人带着小花满怀希望赶赴上海,去找专家看病。而专家的一席话让李女士的心彻底凉了:孩子在五六岁之前估计难以行走了,就算是今后长大走了,也是异常姿势。

“听到专家的这些话,我觉得一切希望都破灭了似的,抱着女儿跳楼的心都有。”李女士说当时在医院中,看着怀中女儿天真的小脸,想到这个孩子的未来,心都碎了。

当时,正是上海世博会期间,火车票特别难买。在上海亲友的帮助下,她买到了一张回郑州的火车卧铺票。

然而,当抱着女儿上火车的时候,李女士才意识到,原来这是一张上铺车票。

看到高高的上铺,再看看软绵绵躺在怀中的女儿,李女士说她一路哭着回到郑州的。

“这么高,俺娘俩可真上不去啊。”虽然后来在列车长的帮助下,李女士和小花换了下铺,但是,看病接连受挫,李女士这一路难过的心情,令她终身难忘。

### 风雨无阻治疗 小花迈出了第一步

十分幸运的是,就在从上海回到郑州1个月后,她从孩子的病友处获悉郑州市第一按摩医院治疗脑瘫效果不错,于是抱着试试看的想法,小花开始了在这里的治疗。

“效果很不错,还不到1年的时间,小花不仅说话清楚了,能够自己站立1分钟,而且还能往前走上一两步。”李

女士说到这里,眼睛明亮了起来:“看着小花第一次走路,我当时那个心情高兴的啊,觉得一切辛苦都没有白费。”

说话间,李女士的手并没有闲着,一直在灵活地给小花按摩脚部。

每天早上6点起床,吃过早饭就骑自行车从棉纺路的家中带着女儿去医院治疗。早上8点,小花总会第一个出现在治疗室接受各种功能训练。中午,李女士总是吃点自带的包子馒头,小花喝牛奶吃面包,母女俩简单对付点。下午继续在这里治疗,直到晚上6点才从医院出门。她们到家的时候,往往天已经黑了。

如此周而复始,日复一日,风雨无阻。

这就是现在李女士和小花每天的生活。

### 1个脑瘫儿拖垮1个家庭 妈妈说永远不会放弃

“我的心愿是,希望她今后能够回归生活,过上和正常人一样的生活,这样我和她爸爸所有的辛苦都没有白费。”李女士说,女儿病中,她了解到了太多脑瘫家庭的情况,由于治疗费用巨大,而且治疗期较长,几乎每个家庭都被拖得差不多了,有的实在坚持不住了,就不给孩子治疗,回家了。

“小花爸爸现在每月挣2000元左右,别说我们生活了,根本不够孩子的治疗费用。”李女士说,为了给女儿治病,他们借遍了所有亲戚朋友的钱,“已经不知道花了多少钱。”

“郑州慈善总会的救助为我们减轻不少的负担。”李女士说,既然小花现在已经有康复效果了,她不会放弃给孩子治疗。

“再多的困难也不会放弃。”她十分坚定地说。

C

## “抠门”妈妈的心愿

5岁的森森,是一名活泼可爱的漯河男孩,特别爱笑。

他同样也是郑州慈善总会小儿脑瘫康复救助项目的受益者。

森森同样也是一名早产儿,在妈妈肚子里6个半月的时候,他就提前出生了,生下来的时候,他只有2斤多。

妈妈刘女士刚过40岁,但是满头却长着和她年龄及其不相称的花白头发。

刘女士说,他们是漯河农村的,在孩子出生后,一直以为孩子出生的时候太小所以身体不好,也没有对孩子的异常起过疑心,直到森森8个月的时候,她和家人才感觉到不对劲。原来,和早就能翻身、能坐的同龄健康宝宝相比,小森森根本不会坐,也不会翻身。

意识到这个问题,他们才抱着孩子到医院检查,结果被医生告知孩子患了脑瘫。

“我们这样的农村家庭,他爸爸是种田的,只有农闲的时候才能出门打点零工。”刘女士说,面对孩子的病,他们一筹莫展。而因为钱的问题,给孩子的治疗可以说也是断断续续。

现在在郑州市第一按摩医院治疗,为了省房租,刘女士一家租住在高新区城乡接合部的一处农房内,每月房子只有110元钱。而为了给儿子看病,刘女士每天需要来回花费3个多小时,抱着森森转两趟公交车,到医院治疗。

为了把有限的钱都用在给孩子治病上,刘女士省吃俭用,用儿子的话来说,简直是个“抠门”妈妈:一元钱的矿泉水她从来都不舍得买,总是喝自己从家里带的凉白开;一顿午饭,她一般都是吃个馒头就咸菜。

“当听到我们可以接受郑州慈善总会给的5000元救助时,我真的十分感谢,这对我们这个家庭真是太重要了。”刘女士甚至形容说,“在没钱的时候,即使给1毛钱那也是重要的。”

十分令人欣慰的是,和小花一样,森森的治疗效果也很好。经过两年多在这里的治疗,森森已由当初来的时候不会爬、不会站立的情况,变为现在不穿矫正鞋子可以走两三步,穿上矫正鞋可以走上10多步了。

刚来的时候,森森只会简单地叫爸爸妈妈,而现在,他已经会背《锄禾》《渔歌子》等很多诗歌了。

看着森森的一点点变化,刘女士更加有信心了:“我有一个心愿,希望他生活能够自理就好,将来学会一技之长,这样,即使我和他爸爸不在的那一天,他也能自强自立地生活。”

D

## 希望更多爱心人士救助脑瘫患儿

“我们将继续募集资金,希望救助更多的脑瘫儿童。”市民政局副局长、郑州慈善总会常务副会长兼秘书长王万民表示,脑瘫儿童是社会弱势群体中极为特殊的一个群体,仅凭几家之力难以以为众多需要救助的孩子提供有效的帮助,希望能有更多爱心人士加入到救助中来,帮助更多的脑瘫孩子重新站立行走,健康快乐地成长。