

17岁少年患重病无钱医治

如果没患重病住院,17岁的于承洋,在今天,就像新密实验中学其他同学一样,坐在教室听课。然而,8月2日凌晨的一场重病把他送进了医院。

近60万元的医疗费用,使他的父母只能看着儿子,躺在医院的病床上“等死”,整日以泪洗面。 新密金版 刘客白 文/图



17岁少年患上怪病

家住新密市来集镇东于沟,今年17岁的于承洋,是新密市实验中学高一名学生。8月2日凌晨2点左右,于承洋在上厕所途中,突然口吐鲜血。

随后,于承洋在附近的小门诊输了2天液,其间又吐了一次血。

接下来,先后到新密市人民医院、郑州医学院第一附属医院、北京301医

院、北京友爱医院。从新密到郑州,从郑州到北京,医院给出的结论是,先天性胆内扩张症,一个发病率为三十分之一的怪病。

肝内胆管囊状扩张症是一种染色体隐性遗传所致的先天性疾病,患者肝脏汇管区有较多小胆管增生,胆管腔常扩张。医生说,最好的办法是肝移植。

面对高额费用家人以泪洗面

于承洋的父母在新密经营一家小餐馆,但是生意一直很惨淡,每月收入3000元左右。于承洋还有一个75岁的奶奶,患高血压多年,天天离不开药。

上哪弄那么多钱去?但孩子的病也不能不治。为了缓解病情,张女士和丈夫于喜贵接受了医院的建议,给予承洋做了脾脏切除术。

手术后的于承洋病情虽然有所好转,但一直低烧,体温在37℃左右。医生告诉他们,如果体温还不下降,为了孩子的生命,不得不进行肝脏移植手术。

眼下,于承洋住院已经花去了5万多元,这些钱,一半都是于喜贵和妻子在亲戚朋友那里借来的。

何时才能看到生命的希望

每每看到躺在病床上的儿子,张女士就忍不住流泪。“很阳光、很健康的孩子,怎么突然间就……我们真的不能接受。”张女士边哭边说,“孩子1米76的身高,体重130多斤,现在不到110斤。”

躺在病床上的于承洋,每当从梦

中醒来,就会对妈妈说,“我想上学。”张女士总是鼓励于承洋,“孩子,你要坚强,等我们把钱凑齐了,就给你做肝脏移植手术,到那时候,你就可以上学了。”

其实,张女士也不知道,什么时候会凑齐60万元,她想都不敢想。

非遗糖画 新密受热捧



源于明代,盛行于清代,以糖为材料、勺子为“笔”、糖稀为“墨”的糖画,近日在新密受到了市民们的热捧。

8月30日晚,新密市溱水桥上人流不息,桥中段,几十人围成了一个圈,把糖画艺人围得水泄不通。记者好不容易才挤了进去。

糖画艺人端坐在一低矮的凳子上,面前放着一方形铁柜。他的工具只是一勺一铲,料是白糖放在炉子上用火熬制。只见艺人用小汤勺舀起溶化了的糖汁,在铁板上飞快地来回浇铸,不到一分钟的工夫,一条鱼栩栩如生地出现在人们面前。围观者纷纷拍手称赞。

35岁的糖画艺人罗测绘告诉记者,自己是四川乐山人,糖画在他的家乡被广为人知,并且深受人们喜爱。他的父亲是民间糖画传承人,从10岁开始他就跟随父亲学习糖画。15岁左右,已经可以做出100多种造型。

2000年,罗测绘与新密女友刘春霞结婚,婚后小两口在新密一直经商,为了让糖画这门手艺被更多人知道,罗测绘就利用闲暇时间,到街上从事糖画制作。“一方面可以有点经济收入,另一方面是让人们欣赏到糖画的独特魅力。”

每到过年时,罗测绘就会外出制作糖画,郑州的每个广场,他都去过,生意好的时候一个晚上能卖1000多元。今年夏天,他抱着试一试的态度在新密制作。“没想到会受到这么多新密市民的喜欢,说明大家的文化意识很高。”

做比较小的糖画造型,比如猪、兔子、马等,只需一勺白糖,大的比如龙、车等得需要4勺以上,快时一分钟就可以做成,慢了得要两三分种,小的3元一个,大点的10元。

记者了解到,罗测绘8岁的儿子受父亲影响,如今已能做10多种糖画造型。市民王女士告诉记者,只知道糖可以熬成糖稀,没想到还可以做出这么多形态各异的造型,真是太神奇了。“罗师傅的手艺高,俺都想跟着他学学糖画是怎么做的。”

据了解,1998年,糖画被国务院列入国家级非物质文化遗产。今年7月份,新密糖画被郑州市列入第四批市级非物质文化遗产,罗测绘为传承人。

新密金版 刘客白 文/图

今年68岁的郭华召,是新密市曲梁镇草岗村郭庄人。在他12岁时,年仅5岁的弟弟郭喜军,患了小儿麻痹,生活不能自理、瘫痪在床。40多年来,郭华召对弟弟精心照料,不离不弃,甚至把其从鬼门关拉回。草岗村十里八村的乡亲们提起郭华召个个赞赏有加,称其为“最美哥哥”。 新密金版 刘客白 文/图

“最美哥哥”照顾弟弟40年如一日

走10多里路背着弟弟去看病

“要不是哥哥郭华召,郭喜军的命早就没了。”9月3日上午,草岗村郭庄大队的乡亲们,都这样向记者说,“有这样善良、好心的哥哥,也是喜军的福分,俺们大家都很服气他,真是好人呢。”

出生于1945年的郭华召,二弟郭喜召小他2岁,郭喜军是老三,小他7岁。至今,郭华召还记得,弟弟郭喜军5岁那年冬天,发高烧近40℃,父母到处找医生给弟弟打针,吃药,可是几天过去了,弟弟浑身还是热腾腾的。

几天后,家人突然看到弟弟走路时总是把脚卷起,不能正常站立起来。“父母知道弟弟得了小儿麻痹后,哭了好几天。”郭华召回忆道,“我夜里也会躲在被窝里偷偷流泪,好端端的一个人怎么就……”

12岁的他背起弟弟,向刘寨赶去。累了,就停下来歇会儿。当他们赶到刘寨时,放下弟弟,郭华召累瘫在地上。由于当时医疗水平有限,后来郭华召又陆续带着弟弟到郑州的多个医院,但最终,郭喜军的小儿麻痹还是没治好。

照顾残疾、瘫痪弟弟40余年

患了小儿麻痹的郭喜军,走路两脚向外,身体也不能正常舒展。由于行动不便,生活不能自理,11岁时,便辍学在家。后来,郭华召给其买了个补鞋机,让其在家给乡亲们修鞋,多少赚点,好歹有点收入。



郭华召的父亲去世早,他和二弟郭喜召已成家,郭喜军一直和母亲生活在一起。但是,由于母亲身体多病,母子俩的生活一直由兄弟照顾。后来,母亲去世,只剩下了郭喜军一个人,孤苦伶仃。

随着年龄的增大,郭喜军的病情逐渐加重,从最早拄着双拐走路,到后来一步一步向前挪。所有生活都落在了他和二弟郭喜召的身上。平时兄弟俩轮流着照顾郭喜军,洗衣、做饭、喂饭,兄弟俩像对待父母一样对待郭喜军。“放心吧,我们不会放下你。”

2012年腊月,二弟郭喜召因病去

世。为了照顾郭喜军,郭华召从家里搬出来,和郭喜军住在了一起。每天早上,起床后,先是给郭喜军洗脸,然后做饭。早饭通常是豆奶粉,或者两个鸡蛋;中午一般是小米汤;晚上汤面条。

除了这些,郭华召还要给弟弟擦屎把尿。今年5月份,郭喜军因为胃穿孔住进了医院,后来,院方称其没救了,拒绝治疗。郭华召不能接受,回到家里,他天天守在郭喜军身边,给起喂药。

奇迹终于出现了,郭喜军竟然奇迹般地好转,身上疮疤不见了,吃饭也有胃口了。