



读新闻
聊话题
送福利

宁波全面规范活动进校园

未经审核认定的活动一律禁止进校

详见 04 版

一纸确诊通知书 打破了一家平静生活

刘江林一家4口来自江西吉安,父母都在鄞州邱隘的工厂里务工。今年5月,一纸医院确诊重病通知单,打破了小刘一家平静的生活。

重病来得太突然了。4月,他突感浑身无力,头痛恶心,脸色苍白,上体育课跑不动,身上还出现发紫发黑的乌青。在家人的催促和陪同下,小刘到鄞州人民医院检查,不幸被确诊为再生障碍性贫血。

记者了解到,再生障碍性贫血,是一种克隆性造血干细胞疾病,是一种罕见的血液病,需要移植骨髓才能治愈。如果耽误治疗时间,晚期很有可能转化为急性白血病。

小刘父母一月才挣六七千元,深知家中财力有限,懂事的小刘选择在家休养并接受保守治疗。然而,暑假里的一天,小刘身上突然出现大量痂子般的血点,连牙龈都出血了。

在家人一再坚持下,固执的小刘才被送进医院。鄞州人民医院负责小刘的主治医生称:“不能再等了,孩子必须马上进行骨髓移植。”

听说骨髓移植能救人,一家人都拼了命要救小刘,甚至在邱隘渔金小学念二年级、今年才9岁的妹妹,也主动要求做配对检测。

然而配对的结果不近人意:小刘妈妈的身体指标不行,爸爸和妹妹的骨髓配对仅为“半相合”,手术风险不小。

不仅如此,医药费也是一大问题。小刘的父亲借遍了亲朋好友,可费用还是没有着落。

众筹“生机”

哥哥突发罕见血液病

9岁妹妹要为其捐骨髓

学校师生和爱心人士伸援手

一天时间筹款近8万元

治疗费还有很大缺口

都来帮帮这个高三男孩

一天时间 筹得爱心款近8万元

了解到刘江林的家庭情况后,鄞州职教中心学校的全校师生迅速行动起来,踊跃捐款,希望能帮小刘一家渡过难关。按照医院给出的预算,给小刘治病首期费用需要20万元。

为小刘筹“生机”,学校师生纷纷捐款。除了捐款,还将众筹信息广泛转发微信朋友圈。宁波市爱心人士也纷纷行动起来,向这个不幸的家庭伸出援助之手。

爱心市民邓女士得知此事,昨日一大早托人到校了解情况,还亲赴医院看望,为小刘留下了3000元。昨天下午,又有多名爱心人士前往鄞州人民医院,捐出千元不等的爱心款。据统计,一天时间,学校师生及宁波爱心人士在众筹平台上先后为小刘募捐善款将近8万元。

获悉学校师生善举后,小刘的父亲刘平乐数度哽咽。他说:“感谢学校师长及家长的出手相助,相信我家江林会早日康复,重新振作起来。”

记者也了解到,这位瘦弱却无比刚毅的男人,正在为儿子骨髓移植的授体作准备,即将进入移植仓。作为父亲,他真的很想再给孩子一次生的机会。

为了努力达到20万元目标,10月14日(下周一)的升旗仪式上,鄞州职教中心学校还将组织一场捐款仪式,为小刘同学再加一把劲儿。“希望能为刘江林同学带去生的希望,我们也非常感谢社会爱心人士无私相助。”校长楼梦红表示,学校不会放弃任何一个孩子,都要好好的。

记者 徐叶 通讯员 王亚达



刘江林在医院里。

“我想给父母尽孝,想看着爸妈慢慢变老,想看着妹妹渐渐长大……”这是一名18岁男生的呐喊。他在病魔手中勉力挣扎,就连9岁的妹妹都想为他捐骨髓。而他所在的学校,给了最强有力的回应:众筹20万,治病!

男孩叫刘江林,是鄞州职教中心学校高三数控班的学生,罹患重病而无钱医治。昨天,全校师生为其众筹“生机”,救命钱正在缓缓汇拢。

礼赞新中国 书香新时代

第五届浙江书展

暨2019宁波读书节

距开幕 4 天

广告

永赢基金

MAXWEALTH FUND

信任传承·相伴成长



微信公众号二维码

宁波 2019 第二届世界“宁波帮·帮宁波”发展大会

THE 2ND GLOBAL NINGBO COMMUNITY AND DEVELOPMENT PARTNERSHIP CONFERENCE

距开幕 5 天