



# 与白血病抗争27年依然追求美好 渔家妹刘美英加入志愿者协会做公益

记者 唐春杰

渔民出身的刘美英身患再生障碍性贫血27年,这么多年来,她与病魔顽强搏斗,创造生命的奇迹,让人动容的是,她还隐瞒病情,加入兴化市爱心公益协会,多次参与各类公益活动。刘美英说,在活动中,她不说自己的病情,就是为了能够有机会帮助他人,回报这个温暖的社会。

最近,刘美英病情加重。协会志愿者知道她的情况后,在网上发起募捐,希望大家来帮助这位美丽的志愿者。

## 命运多舛的渔家妹

在兴化市昌荣镇红花村南首河边,泊着几只破旧的小船,其中一只稍大的水泥船,是刘美英和她父母的家。整个船舱十几平方米,走进船舱,需要人弯着腰行走,不小心会磕着头。第二个船舱是刘美英的卧室,一角堆着被褥,一角的小方桌上,码着《文学概论》、《南怀瑾》等书籍,方桌旁是一大堆药。

刘美英今年36岁,9岁时就被确诊患再生障碍性贫血。家境贫寒的她,在家人和好心人的帮助下,已与病魔抗争了27年。

刘美英的父母都是孤儿,母亲从小残疾,不能走路,在舅舅家长大,父亲一人四处漂泊,两人都没有兄弟姐妹。

后来,刘美英的父母相识并组合家庭,两个苦命的人希望能相互有个依靠。刘美英的出生让父母看到希望,将来老了能有个依靠。

刘美英幼时聪明伶俐,成绩在班上名列前茅。可天有不测风云,9岁那年,她突然出现牙龈出血症状,十多天没有缓解。这可能不是个简单的毛病。在邻居劝告下,父亲带着借来的300元带刘美英去医院检查,结果是当头一棒:刘美英患上了再生障碍性贫血。

钱很快花光了。随着病情加重,刘美英出现鼻出血症状。有一次,出血有个把小时,血淌了有两大碗,吓死人了。刘美英的父亲刘广红说。

乡亲们你五块他十块为刘美英筹钱看病,学校师生也组织捐款。在大家帮助下,刘美英生命得以延续。上到初二,刘美英辍学了。这么多年,我们得到很多好心人的帮助,村里好心的村民、同学、社会上的好心人出钱给美英买药,美英才能活到今天。刘广红说。

刘广红夫妇靠打渔为生,他划桨,妻子坐在摆在船头的木桶里,收放渔具。现在两人年纪大了,身体都不好,71岁的刘广红患肺气肿、哮喘、高血压,平常也舍不得吃药。

家里的低保金和微薄的打渔收益,除了生活开支,全部用于女儿看病,可远远不够。刘广红说。

## 隐瞒病情做公益

病情稳定时,刘美英没有放弃对美好生活的追求。她报名参加了自学考试,专业是汉语言文学,学历大专。只上到初二的她,凭着信念和热爱,14门课程已经过了8门。

我喜爱文学,还给泰州广播电台投过稿,写的散文曾被刊播,刘美英说,因为喜爱文学,一有空我就看自考书籍,并不觉得学习是一种负担。

2015年,兴化市爱心公益协会成立,发起扶危济困活动。刘美英在网上看到这个消息,主动申请加入协会,成为一名志愿者。每次公益活动,她都会从乡下早早乘车到活动场地,和大家一起参加活动,她表现积极,但从不谈自己的病情,没有人知道她身体不好。

加入协会两年多,刘美英参加过为福利院老人送温暖活动,参加义卖救助过贫困学子,还和其他志愿者一道站马路,做交通文明引导员,高考期间她作为志愿者,为考生提供饮用水、文具等服务。

那时,没人知道刘美英身患重病。志愿者万再英说,作为一名志愿者,每次公益活动,刘美英表现积极。去年底,刘美英病情加重,她向一家网络媒体求助,协会才得知她是一名重病者。

我们感到特别意外。协会志愿者胡娟说,我们所有的人都心酸着,被这个美丽善良的女孩深深感动着。

美英告诉我,之所以瞒着大家不让大家知道她的病情,是因为怕大家知道了,就不让她参加活动。万再英说。

这么多年,我得到过很多人的帮助,能在身体许可的情况下,去帮助别人,让我觉得自己是个有用的人。刘美英说,一个人在绝望时,能有人帮助一把,无异于看到穿透乌云的阳光,可以让人心中燃起希望。她只是想回报大家,回报这个社会,回报这个温暖的世界。

## 希望更多人帮帮她

因为治病,刘美英家里已经欠下了十多万万元的债务。治病的药也是吃吃停停,导致前段时间病情很不

稳定,这半年她的小血小板急剧下降,只有个位数,有时甚至是0,而正常人的血小板应该是150到300个。今年三月份,刘美英牙齿出血厉害,口腔舌头长满血泡,身上出现很多紫斑,加上长期吃药引起血压紊乱,不得不住院治疗。

协会会员王同旺得知刘美英的情况,在网上发起募捐活动,协会负责人为她申请轻筹,筹集治疗费。目前,通过各种渠道,刘美英已收到数万元爱心款。

前不久,兴化市爱心公益协会去红花村看望刘美英,为她送去慰问金,协会志愿者与她促膝交谈,鼓励她树立信心,战胜病魔。

兴化市昌荣镇副镇长石友山说,刘美英一家生活困难,镇里为他们一家上了低保,按照每月1500元的低保最高标准发放,此外,镇里每月还补助300元药费给刘美英。逢年过节,镇里,兴化市里领导多次组织上门慰问。

目前,在渔民上岸工程帮助下,刘广红一家购买了一处五架梁旧房,虽然房屋破旧,没有水电,但让他们一家看到了希望。

下一步,昌荣镇将发起全镇募捐活动,并将开展定期走访慰问活动,为刘美英提供更多帮助。

为了不让年老的父母没了依靠,刘美英在苦苦挣扎。他们养我长大,我要陪他们变老。刘美英说。

刘美英是不幸的,也是幸运的,有了大家的爱心相助,她才变得勇敢和坚强。如果你愿意伸出爱的双手,帮助这个美丽善良的女孩,帮她实现自己的心愿。请与本报联系:86870000。

## 救助方式:

- 1、可直接汇款至兴化市爱心公益协会银行账户,并说明专款专用,用于救助刘美英。开户行:兴化市农村商业银行,开户名:兴化市爱心公益协会,账号:3212810471010000367006,我们将在第一时间转交给刘美英。
- 2、也可直接联系刘美英,进行救助。联系电话:13952696130(微信同号)。

## 《姜堰两岁娃患罕见粘多糖病》后续:

# 姜庄爱心人士刘云喜、袁美兰带头捐款

记者 张翠红 文/图

5月15日本报报道了姜堰两岁男童阳阳出生不久即被诊断患有罕见的粘多糖病,唯一可行的治疗方法就是移植骨髓,可眼下医药费还有较大缺口的事。报道刊发后,引起姜堰区姜庄镇政府、姜堰区红十字会的关注,姜堰姜庄先进工业园区两位企业负责人刘云喜、袁美兰还带头捐款,企业员工更是纷纷伸出援手,在阳阳父母发起的轻松筹上捐款。

阳阳外婆就职的泰州市泰怡热工电器有限公司位于姜庄镇先进工业园区。起初众多同事并不知道阳阳患病,直到前不久,阳阳外婆向单位请假,同车间的同事才知道,阳阳所患粘多糖是一种罕见病,目前在上海儿童医学中心血液科住院,急需巨款来做骨髓移植手术。

得知此事后,我们董事长刘云喜当场捐了2000元,并交代我,尽快号召厂里的员工,让大家能帮一些是一些。泰州市泰怡热工电器有限公司经理常根林说,他随即在单位群里转发了众筹信息,一经号召,同属董事长刘云喜名下的泰州恒达换热设备制造有限公司全体员工也都捐了款。短短几天,两个厂200多名员工,几乎一个不落地在众筹上捐款并转发众筹信息。少的10元、50元,多的200元、500元,阳阳外婆所在车间,则每人至少捐了100元。应该说,大家都尽自己所能,能捐多少就捐多少。到目前为止,捐款额已接近2万元。

提到公司董事长刘云喜,常根林直说是个值得尊敬的人。常根林介绍,作为一名企业家,刘云喜不忘回馈社会,每年都捐资数万元,不是用于资助困难学子求学,就是用于改善镇村文体设施,还经常支持农村路桥建设等。

刘云喜还主动关心困难群体,帮助特困人群寻找致富路子,几年前为了帮助残疾人就业,刘云喜主动安置100多名残疾人员到公司上班,解除他们的后顾之忧。先进村改接长江水需要改造管网,刘云喜二话不说帮不少困难群众支付了管网改造费。今年4月份,听说镇里要举办群众文体运动会缺钱,他随即又资助了5000元。

除了刘云喜,姜庄先进工业园区泰州市龙腾换热设备制造厂董事长袁美兰也是一位爱心企业家。前不久的一次饭局上,她偶然听到所在村两岁阳阳患病急需钱治疗,当即在众筹上捐款1000元,并转发信息号召同事朋友捐款。上百万的治疗费,放哪个家庭都不容易,众人都来帮,才有希望。袁美兰说,她还在号召更多的好心人给不幸的阳阳伸援手。

据了解,袁美兰自18年前创业以来,只要获悉哪儿有困难都会伸出援手,她每年帮扶孤寡老人留守儿童无数,如今捐款累计已经超过30万元。

同样,阳阳的事情还引起姜堰区姜庄镇政府、姜堰区红十字会的重视。姜堰姜庄镇政府仇姓宣传委员称,他们将联系了解情况,除了重大疾病特殊救助外,



两岁的阳阳急需移植骨髓,可手术费还有较大缺口。

尽量为阳阳争取些慰问金。姜堰区红十字会办公室相关工作人员也称,阳阳父母提供相关病情材料,他们可为阳阳争取相应临时救助。

目前阳阳父母已通过轻松筹筹得10余万元,但医疗费仍有较大缺口,如果您也愿意向阳阳施援手,请致电本报热线86870000。