

“90 后”郸城女孩被查出患肾衰晚期，病床上她用微弱的声音说：

“我想活下去”

□晚报记者 宋风 文/图

本报讯 王水连，今年 23 岁，芳华之年的她，却在家中待了 4 年，无所事事。不是不爱外面的花花世界，其实她是力不从心。4 年前，她在外打工时生了病，失去劳动能力，在家休养 4 年，病没治好，最近病情还加重了。



曾经健康有活力的女孩



病魔困扰“90 后”女孩

王水连第一次发病是在 2009 年，当时她正在江苏一家电子产品厂打工，由于连日身体无力，入院检查被诊断为血小板减少症，无法继续工作。随后，王水连回到郸城老家养病。在最近 4 年时间里，王水连依靠药物维持身体健康，虽然病情得以控制，但一直没有康复。为了彻底把女儿的病治好，王水连的父亲王清江从未间断为女儿求医，去年下半年，为了控制王水连血小板减少症状，王清江还带着女儿做了脾脏摘除手术。

“手术过后，好了七八个月，但后来又复

发了。”王清江说，令他想不到的是，这次王水连病得更严重。今年 11 月份，王水连持续恶心、腹泻，身体状况急转直下，郸城县医院建议王清江带着女儿去省里的医院治疗。在省人民医院，王水连被查出患有慢性肾衰竭，且已经到了晚期，肾功能指标只能达到常人的 1/9，目前只能依靠一周两至三次的血液透析治疗来维持生命。

血液透析治疗价格比较昂贵，每次需要 400 元左右，带着女儿在省人民医院住了几天，王清江的钱就不够用了。女儿是爹的小

棉袄，看着女儿生病，王清江是最着急的人。在兜里只剩下 92 元钱的时候，走投无路的王清江向当地媒体求助，随后，河南广播电视台记者以《周口 90 后女孩患慢性肾衰竭晚期 急需 2 万做透析》对此事进行了报道。了解到靠国家办理大病救助补贴和民政部门的补贴，能为王水连省下 95% 的透析治疗费用，但是需要从省人民医院出院，回到郸城老家办理相关手续，12 月 7 日，王清江带着女儿回到老家，住进郸城县人民医院。

看女儿憔悴，父亲无能为力

12 月 11 日下午，记者来到郸城县人民医院王水连所在的病房，刚进病房门，就看到病床上的王水连侧着头，水灵灵的双眼正望着门口。此时的她，全身浮肿，躺在床上无力起身。只有看到她的双眼，你才能感受到这个“90 后”身上散发出的微弱活力。

据了解，王清江的家住在郸城县秋渠乡后刘楼村，今年 60 岁，有 3 个儿子，一个女儿，妻子已经去世 10 多年了，二儿子先天性失明日常生活需要有人照顾。大儿子和三儿子在婚后分家，照顾女儿和二儿子的重担就落在这个 60 岁的农民身上。

王清江告诉记者，2009 年王水连得病

后，每个月的药费平均在七八百元，如果依靠家里的几亩地为女儿治病、维持日常生活的活，肯定是不够用的。于是，他跟着乡下的小建筑队一起在附近村庄干建筑活，挣钱补贴家用。“好的时候一个月能挣一两千。”王清江说，“去年干活时不小心受了伤，在医院里花了 6000 元钱，现在还不能干力气活。”王清江一边说，一边解开棉袄，让记者看他颈部的伤口，并说伤口里面是两块用来固定颈部的钢板。由于一年时间不能外出挣钱，王清江的积蓄已经花光。看着女儿饱受疾病困扰，日渐憔悴，他无能为力，只能在一旁默默流泪。他希望，通过媒体能号召爱心人士为他提供一些

帮助。毕竟，女儿才 23 岁，以后的人生道路还有很长……

王水连的主治医生、郸城县人民医院肾内科的王医生介绍，目前来看，王水连肾功能衰竭较为严重，需要通过透析来维持生命，还需要到条件更好的医院去做肾穿刺活检术来确定病因，再进行下一步的治疗。

采访结束时，躺在病床上的王水连用微弱的声音告诉记者：“我想好起来，想继续活下去，照顾我的爸爸和哥哥。”

图为记者翻拍。

线索提供 吴女士

三辆车连环追尾 一司机被卡



□晚报记者 王晨 实习生 吴丽霞 文/图

本报讯 12 月 11 日 21 时 30 分许，周项路李埠口乡附近，一辆货车和两辆运送木材的农用机动三轮车连环追尾。事故车辆损毁严重，还有一名驾驶员受伤被困。22 时 3 分，川汇区消防大队已经在现场实施救援。

车祸造成现场车辆拥堵，消防官兵与交警一起，疏散围观群众，并在现场设置警戒线。

在现场，一辆大型货车和两辆拉木材的农用机动三轮车发生追尾，大型货车车体较大受损较轻，两辆农用机动三轮车由于车体小，其中一辆农用机动三轮车在巨大的冲击力下车头严重变形，导致驾驶员被困，其身体被变形的方向盘和车头死死卡住。另一名农用机动三轮车驾驶员在消防官兵抵达现场前已经被送至医院救治。

消防官兵迅速将车上木材卸下，利用抢险救援车进行牵引，救援空间一点一点地扩大。随后，救援官兵利用金属切割机将卡在被困人员腰部的方向盘锯断，20 分钟后，被困司机终于被救出，立即由“120”救护车送往医院救治。

目前，事故具体原因正在进一步调查中。

24 岁男孩患怪病成“蜘蛛人”

目前病情危在旦夕只能坐着接受治疗

□晚报记者 张志新
实习生 王鹏 文/图

本报讯 李晨，一个 24 岁的高大男孩。近日，他被医院诊断为马凡氏综合征，既医学上俗称的“蜘蛛人”。12 月 10 日，记者见到李晨时，他正在医院接受治疗，由于病情严重，他只能坐着不能躺下，病情危在旦夕。

患病后只能一直坐着

12 月 4 日，家住周口市区七一路和文明路交叉口附近的李晨突然咳嗽吐血，然后住进市中心医院，被确诊为马凡氏综合征。12 月 10 日，记者见到李晨时，他正坐在病床上接受治疗（如图）。李晨虽然有 2.01 米高的个子，但看上去手脚细长，十分消瘦。

自李晨入院以来，因病情较重，一个星期以来，他只能坐着不能躺下。如果他躺下，就会咳嗽不止、呼吸困难。

据李晨的主治医生介绍，李晨四肢、手指、脚趾细长不匀称，身高明显超出常人，伴有心血管系统异常，已经被确诊为马凡氏综合征，由于他的病情已经恶化到心脏部位，如今是危在旦夕。

一个苦命的孩子

据了解，李晨从没见过自己的父亲，这么多年，他和母亲一直跟随着外婆生活。两年前，李晨的母亲也因马凡氏综合征离开人世，



留下李晨和 90 多岁的外婆相依为命。

李晨的一名亲友告诉记者，自李晨出生那天起，他就没有得到过父爱，他的外公和母

亲又相继离世，外婆年龄又那么大，如今他又患上了这个怪病，真是苦命的孩子。

生命垂危 需要帮助

由于李晨和外婆都没有多少收入，如今李晨住院期间已经花去上万元的医疗费。李晨的主治医生介绍，马凡氏综合征可以手术治疗，但是手术费用非常高，一般需

要几十万元甚至上百万元。如果不及时手术的话，仅靠保守治疗，李晨随时都有生命危险。

李晨的亲友看着他整日坐在病床上接受

治疗，心痛不已地说：“真的不忍心看着苦命的孩子就这样走了，希望有好心人能帮一帮这个孩子！”

