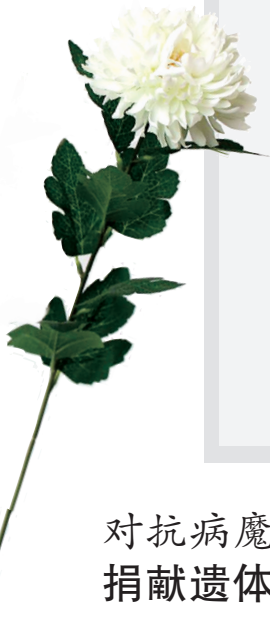


『愿所有疾病得以攻克』

27岁小伙患罕见病离世 最后的愿望是捐献遗体



“希望疾病能够得以攻克,愿世上所有病痛都能远离。”2023年6月26日,十堰小伙刘杨何骏身患罕见病抗磷脂抗体综合征13年,医治无效,匆匆走完他短暂的27岁人生。临终前,他做出一个决定——捐献自己的遗体,用于医学教育事业和科学研究。6月28日,在家人的支持下,他的心愿达成。

■文、图/记者 叶楚榕



在刘杨何骏的遗体告别仪式上,人们默哀鞠躬,表达敬意。

对抗病魔13年 捐献遗体是他最后的心愿

6月28日上午,刘杨何骏的遗体告别仪式在湖北医药学院基础医学院遗体捐献文化室举行,现场哀乐声声,人们神情肃穆,默哀3分钟,向遗体三鞠躬。

“他从小到大一直是个好孩子,不仅学习成绩优异,还擅长打乒乓球、吹萨克斯。”刘杨何骏的姥姥何女士说,从2010年起,刘杨何骏一直饱受病痛折磨,但他积极乐观地面对生活。在生命的最后时光,他表示想在离世后捐献遗体,

为医学研究和罕见病治疗作贡献。

“毛毛(刘杨何骏小名),你的心愿我帮你达成了。”在遗体告别仪式上,何女士泣不成声。

“他为人乐观,知道自己的病情后,没有消极懈怠。”刘杨何骏的发小杨先生告诉记者,刘杨何骏生病后经常住院治疗,不能按时到校上课,但他的学习成绩没有落下,高考时数学取得140多分的好成绩,被湖北经济学院录取。大学毕业后,他在十堰从事教育工作。

支持外孙的决定 她也将捐献遗体

“当毛毛跟我说,他想要捐献遗体时,我很赞成,也很支持。我跟他讲,人活着的时候就好好活,死了就不要在意那些形式,更没必要铺张浪费。把遗体捐献出来用于医学研究,可以让医护人员更好地了解罕见病,对于攻克这些难题有所帮助,将来我也会捐献遗体。”何女士表示。

“刘杨何骏无偿捐献遗体,是大爱奉献的壮举。”湖北医药学院基础医学院形态学实验室实验员贾贤梁说,遗体捐献不同于器官捐献,遗体捐献对遗体本身没有过多要求,只要是自愿且不存在传染病即可接受。对于有特殊疾病的遗体,其研究意义深远。

相关链接

去年我市接受遗体捐献14例 为历年最多

记者获悉,2022年十堰市共接收遗体捐献14例,为历年来捐献最多的年份。同时,我市也完成第一例与外国友人签订的遗体捐献志愿申请书、第一例深入乡村主持并完成遗体告别及交接仪式、第一例跨市区之间的遗体交接。

如果你也想志愿登记器官和遗体捐献,可通过“中国人体器官捐献管理中心网站进行登记 www.codac.org.cn”,或到当地红十字会进行登记,咨询电话:0719-8682758。

13年前突然晕倒 查出患有罕见疾病

时间回到2010年9月2日,这是一个让何女士无法忘记的日子。当天,刘杨何骏在家里突然晕倒,何女士赶紧呼叫救护车。

“当时医生查了很久,找不出病因,我心里有不好的预感。后来,医生告诉我是疑难杂症。”何女士介绍,在医生的建议下,她带着刘杨何骏到北京求医,确诊患上罕见的抗磷脂抗体综合征。这是一种自身免疫性疾病,以各种血栓症状、血小板减少等为临床症状,并

伴有血清中抗磷脂抗体存在。

“这些年我们去武汉、北京治疗,医生告诉我,这种病十分罕见,目前不清楚发病原因,现有的医疗手段无法治愈。”何女士告诉记者。

由于家庭原因,刘杨何骏从小由何女士带大。在外孙生病的13年里,何女士一直陪在他身边细心照顾、耐心宽慰。“刘杨何骏一直很乐观。这次住院前,他跟我说,买了一些零食放在家里,准备等出院了回家再吃。”何女士回忆道。

13年住院38次 她手写外孙抗病日记

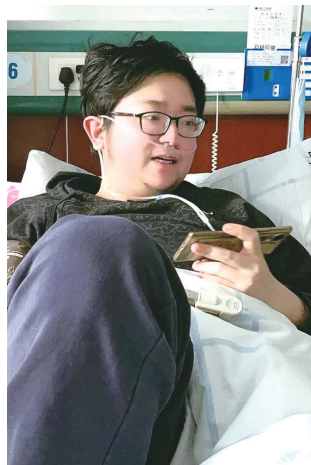
“9月3日,我向护士告知(外孙)昨晚又抽搐了一次,大约持续40秒,现在精神可以,暂时不能进食。上午股动脉插管,24小时不能动。晚上送了稀饭,但是没吃……”

“9月8日,今天精神很好,早晨吃了面条,虎皮鸡蛋一个。上午9点40分做了腰部穿刺,要求平卧6小时到下午3点40分。打完吊瓶已是下午4点40分,和他交流对数字还很清楚,但是看文字却有些模糊……”

这些是记者从何女士手写的抗病日记中摘录的内容。自从外

孙患上罕见病第一次住院开始,何女士就仔细记录外孙每天的发病情况、治疗经过,以及上网查找的病情资料。后来由于年纪大了,她的眼神、精力跟不上,这才中断了写抗病日记。

“从2010年生病开始,到最后离开我们,刘杨何骏一共住了38次院,其中去北京三次、武汉两次。我将他所有的住院病例、检查情况都保留下来,很多医院也从我这儿复印留存病例。”何女士说,她将这些病例资料都捐献了,只留下两本抗病日记,“这是我唯一的念想了。”



和病魔抗争的刘杨何骏。(资料图片)



何女士在遗体捐献书上签字。

