



母親節快樂

個慈善基金伸出援手，為安媽提供家居醫療服務，讓受助人在家中得到適切治療，既方便病人，也直接幫助其照顧者，還減輕了公營醫療服務負擔。

明天就是母親節，媽媽的故事說不完！單親母親安媽曾兩度患癌，仍獨力養大四名子女，包括患罕見脊髓肌肉萎縮症的幼子，現時幼子已終無休，無微不至地照料子女，堅毅不拔！鐵人不是機械人，安媽也有筋疲力竭時。幸好一個慈善基金伸出援手，為安媽提供家居醫療服務，讓受助人在家中得到適切治療，既方便病人，也直接幫助其照顧者，還減輕了公營醫療服務負擔。



兩度戰勝癌魔 獨力養大肌萎兒

鐵人媽媽創奇跡

大公報記者 余風(文)
何嘉駿、余風(圖)
部分圖片由受訪者提供

▲兆安的爸爸當年在醫院已簽同意書放棄兆安，惟安媽堅決帶兆安回家撫養，兒子終長大成人。



掃一掃 有片睇

大公報記者眼前的安媽，蓄著一頭烏黑長髮，紅潤豐滿的臉頰上掛著一雙笑咪咪的眼睛，看上去並不像快將70歲的長者。身為單親家長，安媽憑著雙手獨力養大四名子女，當中最令她掛心的是孺子楊兆安，這一掛心便掛足27年。「當年我是從醫院偷他（兆安）回家撫養。」安媽憶述，兆安兩、三歲時，家人發現他難以久坐，及後經過多次檢測，最終證實是脊髓肌肉萎縮症（SMA）二型病人，對這個家庭來說是極大的噩夢。

醫生說只能活到6、7歲……兒子是我的，無論如何都不能放棄！

「抽脊髓液抽到癱了，才驗出這病，當時我們真的接受不了，安爸更在醫院簽署同意書，同意放棄兆安。」當時醫生還告訴他們該病不能治好，兆安只能活到6、7歲。然而安媽卻堅強地說：「兒子是我的，無論如何都不能放棄！」當日，安媽拔掉兆安身上的喉管，帶兒子回家養育至今。

今天，兆安已經27歲，但他的成長路一點都不簡單。為了養大兆安，安媽笑言「學貫中西醫學」，「有次醫生開一種藥，我一看便知道不對勁；秋冬天研究煲一些潤肺的湯水，我煲的北芪及川貝水，（兆安）飲了好有用。」安媽還化身發明家，為讓兆安吸收多點營養，她改裝晾衫叉，製成餵食架，讓兆

安吃得舒服一點；安媽又用膠袋鋪床，兆安不適掙扎時，「床鋪」會發出聲響。兆安突然呼吸困難時，安媽還會為兒子「啜痰」，盡顯母愛偉大！

我患上急性血癌……我告訴醫生，我不能住院太久，因為我還有一名坐輪椅的兒子需要照顧。

看著子女成長，安媽很開心，但日復日的辛勞、沉重的壓力，令她的身體捱壞了。早年，安媽不幸患上乳腺癌，幾經努力治療得以康復，六、七年前又有另一次大考驗，「那時我經常覺得很凍，入院檢查，發現血小板已跌至零」，這一次的檢查結果，證實安媽患上急性血癌。身患重病，安媽擔心的不是自己，而是兆安。

「我告訴醫生，我不能住院太久，因為我還有一名坐輪椅的兒子需要照顧。」母愛帶來無比的力量，安媽再次



曾兩度患癌的安媽每天無微不至照料兆安，為了讓兆安吸收多點營養，不辭勞苦親自餵食。

戰勝病魔。現時，安媽白天照顧兒子，晚上才外出當保安員，「我想白天煮多一點東西給他吃，讓他肥一點。」

一路上得到無數善心「貴人」的幫助才走到今天……令我以帶著四名子女勇敢前行。

安媽坦言，照顧身患頑疾的兒子壓力很大，加上經歷多次低潮，她曾經萌生死念，「我雙手都布滿傷痕，有幾次都想一起蓋着棉被，就此了結」，但想到孩子的笑容，她就回心轉意。病魔無情，可幸人間有愛，安媽說，「一路上得到無數善心『貴人』的幫助，我們才能走到今天！」

「不用一小時，就送來所用的呼吸機等儀器，我好感動！」安媽憶述，去年三、四月兆安發燒入院，當時正值疫情肆虐，醫院爆滿，兆安一度要在醫院通道「留宿」。安媽無奈帶著兒子回家，無助之際，恩慈醫療計劃（MMM）團隊伸出援手，讓兆安留在家中，透過視像會診，獲得適切治療，安媽感激地說：「他們的及時幫助，換回一條命！」

多年來無數「貴人」的扶助，給予安媽力量，她勇敢帶著四名子女前行。今個母親節，安媽有個小小願望：「希望我這種堅持，可感染更多同路人，一起努力前行！」



▲安媽獨力養大四名子女，不時帶他們到處遊玩。

27歲兆安心願：賺錢帶媽媽逛街買東西

報答親恩

「我好想快點找到工作，賺錢後，帶媽媽逛街，買她想買的東西。」面前身形瘦弱、手指纖幼的兆安，體重只有約23公斤，肺部功能只有常人三、四成，雙眼卻炯炯有神，顯出強大的生命力。縱使身體被困於約一米高的輪椅上，他的意志卻比天高，「坐輪椅已經習慣了，不覺得有什麼問題。」

母親節快到，已是男子漢的兆安向媽媽送上孝心禮物包，裏面有小熊公仔和一朵花，他靦腆地說：「媽媽，我愛你！」

孩提時的兆安活潑可愛，自從罹患罕有病後，家人都牽腸掛肚，

「媽媽要照顧我們四個，好辛苦，當時兩個家姐負責照顧我，哥哥則負責擔擔拾拾、抱我的工作。」只比兆安年長兩歲的一對孖生姊姊和大他三年的大哥，順理成章成為兆安的保姆，合力照顧他長大。

多年來與母親相處的點滴，兆安都記於心中，數年前一次入院，由於已不是兒童，需獨住成人病房，「在病床上想轉個身，按鐘叫姑娘都有問題，那時我就更掛住媽媽。」母親劬勞，兆安說一定要報答，「現時只想找到一份工作，養活自己之餘，同時希望報答媽媽養育之恩。」

助病人居家治療「恩慈計劃」創三贏

攜手同行

安媽口中的「貴人」之一，正是脊髓肌肉萎縮症慈善基金（FSMA）轄下恩慈醫療計劃（MMM）。MMM的醫療總監及兒童呼吸科專科醫生吳國強表示，該計劃於疫情期間開展，為倚賴呼吸機維生的脊髓肌肉萎縮症及其他罕見病患者提供支援，三年來已服務22名有需要的病童。計劃協助患者及家人在家中處理醫療問題外，還可減少病人因病情惡化而入院，達至病人、照顧者及公營醫療體系三贏局面。

服務團隊由20多名註冊護士及技術人員組成，混合家居護理及視像會診，讓病人安坐家中也可接受醫院一樣的服務。「有一個小朋友三個月內兩次因肺炎入院，經檢查後得知，原來是家中呼吸機欠清潔，令病菌不斷循環。」吳國

強指團隊首先會探訪患者，了解其問題及提供協助，而團隊會帶備監察儀器和評估設備，以進行過夜的二氧化碳總量、血氧和睡眠測試。

吳國強指團隊會帶同測試結果與醫生開會，醫生會通過視像通話為照顧者提供建議，並直接回答問題。在落實執行治療方案後，團隊會跟進患者情況，提供額外協助。「在家治療，可以早些得悉病人的問題，及早治療，減少病人入院的機會，病人亦不會被人說『霸住』床位。」

心理輔導 關注照顧者情緒

吳國強提到，該計劃四月一日進入第二階段，除提供家居治療，還因應病人出現緊急的情況，提供熱線應診。該計劃更關注照顧者的情緒，會提供心理

輔導、工作坊和夥伴服務，讓他們感覺自己並非「單打獨鬥」。他指出，MMM多年來都是得到有心人捐助才得以運作，他認為計劃值得推廣，希望能納入政府恆常資助的項目，讓更多人受惠。



恩慈醫療計劃為有需要病人及照顧者提供支援，讓他們在家中接受適切醫療服務。

大多數肌萎患者難活過兩歲

話你知

脊髓肌肉萎縮症（SMA）是一種令肌肉逐漸衰弱及萎縮的罕見疾病，全球嬰兒死亡率最高，本港每1.1萬名新生嬰兒就有一人患病。SMA是影響隨意肌控制的神經系統遺傳病，患者的脊髓中流失一種「運動神經元」的重要細

胞，肌肉會逐漸衰弱、失去肌質與力量，逐漸萎縮。SMA分為四型，以第一型的病人最常見及最為嚴重，六個月大之前病徵已經明顯，病童不能獨立坐穩或站立，大多數會在2歲前因呼吸衰竭而死亡，該類病人如未能得到適切治療，死亡率達百分之一百。

責任編輯：嚴偉豪 呂俊明 美術編輯：麥兆聰



報料熱線 9729 8297
newstakung@takungpao.com.hk



今天本港天氣預測
多雲有雨
23°C-26°C

督印：大公報（香港）有限公司 地址：香港仔田灣海旁道7號興偉中心3樓 www.takungpao.com
電話總機：28738288 採訪部：28738288轉 傳真：28345104 電郵：tkpgw@takungpao.com
廣告部：37083888 傳真：28381171 發行中心：28739889 傳真：28733764 承印：三友印務有限公司
地址：香港仔田灣海旁道7號興偉中心2-3樓