

桂希恩教授老照片获云端致敬

00后受助者接过“好医生”接力棒

武汉晚报讯(记者刘璇 通讯员张翼飞 於鑫益)近日,由长江日报推出的“武汉75个经典医瞬间”VR展正式拉开帷幕,为公众呈现一场医疗历史与科技融合的视觉盛宴。其中,武汉大学中南医院感染科桂希恩教授的老照片成为展览中的一大亮点,深深触动了观展者的心弦。20多年来,从扎根一线的医务工作者,到受助后反哺社会的年轻志愿者,桂希恩教授的大爱精神一直在传承。

“我们就像一个温馨和睦的大家庭。曾经是小孩子的我,如今已长成小朋友,也应该从‘家长们’手中接过那沉甸甸的接力棒,为这个大家庭贡献自己的一份力量。”在展览上线前夕,一封来自受助学生的深情信件悄然抵达武汉大学中南医院。20岁男孩晓祺(化名)在踏入大学校园的第一天,用文字表达了对“希望之友”助学金及桂希恩教授的深切感激。从内向脆弱到独立勇敢,再到找到人生的方向,晓祺的成长轨迹见证了桂教授大爱精神的深远影响。

“‘希望之友’项目的倡导人正是桂希恩教授。”武汉大学中南医院感染科副主任冯玲向记者介绍,去年12月27日,吴阶平医学基金会一行人专程从北京来到武大中南医院,为桂希恩教授颁“2022年度吴阶平医学奖”。现场,桂教授将50万元奖金全额捐赠给公益慈善基金,用于开展希望之友、医学生下基层、医学人文教育基金等公益活动。

冯玲是科室里最先照护艾滋病患者的护理人员之一,身为护士长的她一



2023年12月27日,桂希恩教授(右二)捐出吴阶平医学奖全部50万元奖金。

直与桂教授一道,扎根在防艾一线。自2009年起,“希望之友”的工作人员每年暑假都会跟桂教授一起探访困难学生家庭,足迹遍及省内各地。15年来,通过“希望之友”项目资助的困难艾滋病家庭子女已达上千人次。2013年开始,中南医院每年筹办“快乐求知夏令营”,营员多是来自农村艾滋病家庭的孩子。在持续的关爱与帮扶中,这些孩子陆续完成学业,在各行各业实现着人

生的价值。其中不少人带着感恩的心回到中南医院,成为“湖北省艾滋病临床指导培训中心”的志愿者。医院还成立了“南丁格尔志愿服务队”,数千名青年护理学员争先加入。

“仁者的责任让他知难而上。他让温暖传递,他让爱心汇聚,直到更多的人向弱者张开双臂,直到角落里的人们看到春天。”2004年,中央电视台“感动中国”栏目曾如此评价“好医生”桂希恩。

“这一个数字不仅仅是结果,更是对桂希恩教授大爱精神的回馈。”冯玲说,“对于桂教授的这份初心,我们一定会坚持和传承下去。”



扫二维码
可观看VR展

湖北首例成人范可尼贫血干细胞移植者:

我生命的至暗瞬间,被他们点亮了

在指尖阅览“武汉75个经典医瞬间”云展时,熊女士一眼就锁定了属于自己的那一个“医瞬间”。照片中,她作为湖北省首例成人范可尼贫血干细胞移植者与武汉市第一医院血液内科主任程辉隔窗相望、掌心相对,二人都微笑着,仿佛有种温柔而强大的力量,驱散了疾病的阴霾。

照片背后有着怎样的故事?面对罕见血液病的侵袭,医患如何携手应对?以下是湖北省首例成人范可尼贫血干细胞移植者熊女士的讲述。

2023年4月,我因为贫血住进了医院。我的主治医生——武汉市第一医院血液内科的程平,是个很细心的人。身高145cm、体重40kg的我,引起了他的注意。在聊天中,他了解到我结婚7年一直未孕,进一步做妇科彩超发现子宫发育异常(双角子宫),存在不育症。诸多异常之处引起他的警惕,“头痛医头,脚痛医脚,要找到贫血的根本原因”。程平医生和科主任程辉交流病情后,为我申请了全基因测序检测。

检测结果出来后,我被确诊为遗传性造血衰竭性疾病——范可尼贫血。这是一种极为罕见的先天性造血衰竭性疾病,无法通过药物治愈,以进行性骨髓造血功能衰竭、先天性畸形和恶性肿瘤高发生率为主要临床特征,可转化为急性髓系白血病。异基因造血干细胞移植是当时可以让我长期缓解和生存的唯一治疗方法。

虽然“范可尼贫血”对我来说是个



武汉市第一医院血液内科主任程辉在舱外隔窗鼓励熊女士。 通讯员代雨晴 摄

陌生的名词,但白血病我是听过的,“不治了”是我确诊后的本能反应。我担心,治这个病会耗光我和老公辛苦打拼多年的积蓄。

老公和医生们轮番来做我的工作。老公坚定地要拿出全部积蓄给我治病。医生劝我不要放弃希望,告诉我这个病不是绝症,有得治,还帮我从医院基金会申请救助金,缓解我家的经济负担。得知我还有一份医疗保险,程平医生甚至帮我联系到保险员,确认这个病在理赔范围内,可以报销部分治疗费用。最终,我决定尝试着与命运抗争一

次。

程辉主任很快在中华骨髓库帮我筛选到全相合的健康供者——一名远在山东济南的青年男子。那段时间,程辉主任尤其忙碌。程平医生告诉我,成人范可尼贫血的异基因造血干细胞移植经验十分匮乏,在湖北尚无一家移植中心开展过。再者,由于基因突变导致DNA的修复功能缺失,我的身体对移植预处理化疗的敏感性更强,脏器功能的耐受性更差,稍有不慎,可能出现严重的预处理化疗毒副反应。程辉主任联系了全国各顶级移植中心的移植专

家,反复探讨沟通细节,帮我制定最合适的干细胞移植方案。

2023年4月12日晚,来自济南的248毫升造血干细胞混悬液输入我的体内,我成为湖北省首例成人范可尼贫血干细胞移植者。

接受移植只是治疗的第一步。接下来,我需要独自在全封闭的干细胞移植舱内待上3周。这期间,我原有的造血功能完全被摧毁,身体极度虚弱、免疫系统功能极度低下,任何微小的感染都可能对我构成致命威胁。此外,我还要时刻面临干细胞移植带来的一系列排异反应。

我每天都呆呆地望着天花板,不知道下一秒等待我的,是希望还是绝望。生命的至暗瞬间,程辉主任悄然出现在探视窗的玻璃外面。她微笑着示意我拿起对讲电话,告诉我这几天我的血液指标都很好,不要担心。我记得那天天气也很好,她的微笑有一种抚慰人心的力量,像阳光一样透过玻璃窗“点亮”了我。她伸出手,与我掌心相对,似乎想把生命能量传递给我。她说:“我们虽不能保证百分之百的成功,但保证付出百分之百的努力。你也一定要加油!”

如今,距我平安顺利出舱已一年半了。感谢生命的眷顾,感谢家人的不离不弃,感谢医者们的仁心善意。

讲述人:湖北首例成人范可尼贫血干细胞移植者熊女士

整理:记者刘越 李慧紫 通讯员张梦石 谯玲玲