

北大“渐冻症”女博士捐献器官

姜滔母亲：将来我也这么做

“一个人活着的意义，不能以生命长短作为标准，而应该以生命的质量和厚度来衡量。得了这个病，活着对我是一种折磨和痛苦。我走之后，头部可留给医学做研究。希望医学能早日攻克这个难题，让那些因为‘渐冻症’而饱受折磨的人，早日摆脱痛苦……”

这是北京大学历史系2015级博士生姜滔的一份口述。现年29岁的姜滔来自湖北恩施，2016年1月被查出患有运动神经元病。这种被称为“渐冻症”的疾病逐渐侵袭姜滔的肌肉，让她丧失自主活动能力。现在的姜滔，每日躺在病床上，已经失去了对自己身体的控制力。

今年上半年，姜滔将护士叫到床前，以口述的形式记录下遗嘱：捐赠人体器官，“能捐的都捐了”。消息传出，感动网友。

10月9日清晨7时，姜滔被接到武汉汉阳医院，家属代替她在人体器官捐赠登记表上，签下了名字。



姜滔病前照



病中的姜滔很乐观

捐献器官是她最后的愿望

在和病魔抗争两年后，2017年10月11日，姜滔所就读的北京大学历史学院领导，特地赶到武汉汉阳医院，将一本北京大学“荣誉系友”证书，交到姜滔父亲手中。

目前，在家属的强烈要求下，姜滔处于“深度镇静”治疗中。

武汉协和医院器官移植中心一许姓负责人称，依据有关器官移植法规，人体器官移植摘除，必须在“脑死亡”和“心死亡”两种状态下才能进行，此外供体器官的指标检查，也有明确健康标准。

他表示，姜滔虽然患有

运动神经元病，但其病在大脑神经指挥系统，身体各器官功能仍是正常的。不过，姜滔身体已出现感染，必须在抗感染治疗外，才能捐赠器官。即便如此，依然要在家属的意愿下，在法制的框架下进行。

“女儿得了渐冻症后，强烈要求死后将器官捐献出来，这是她最后的愿望。”10月12日，54岁的姜功余和妻子汪艳梅是湖北恩施土家族人。女儿姜滔，是两人唯一的宝贝女儿。

在姜滔患病后，很多人都伸出援手。两次爱心筹款100多万元。朋友圈更是展开了捐助的接力。

她就是父母口中“别人家的孩子”

对于身边的同龄人来说，姜滔就是父母口中“别人家的孩子”。

姜滔系恩施高中2004级5班学生。“能如此醉心于历史，还是深奥难懂的古埃及史，真是难得。”她的高中班主任兼历史老师刘荣之这样评价她。

“她最大的特点是爱笑。”在高中英语老师周道梅看来，姜滔同学性格开朗。

“只要有事找她帮忙，她基本都没问题。”在同学赵怡心中，姜滔很讲义气，乐于助人。

2007年，她以优异的成绩考入中央民族大学历史系。

2008年北京奥运会期间，英语成绩超棒的姜滔，在媒体新闻中心做志愿者，义务为全世界运动员做翻译，获得好评。

本科期间，姜滔的学习成绩始终位列全系前三，

2012年以优异的表现保送至北京师范大学历史学院世界上古史专业。

硕士期间，以世界史第一名的成绩荣获一等奖学金，并在核心期刊上发表译作一篇。

2015年，姜滔以笔试第一、面试第一的成绩考入北京大学历史学系，攻读古埃及史专业。

她的独立生活能力很强。自从到北京读大学后，除手机、电脑需要父母额外赞助外，每月生活费标准，一直都是1000元，其余全靠奖学金。

姜滔很善于学习。在北京师范大学读书时，别人为论文忙坏了。但姜滔还在寝室看似漫不经心地养花、给同学做美食。最后一个星期，姜滔的洋洋洒洒几万字的论文交上来，被评为优秀论文。

在熟悉人眼中，她永远是那个乐观开朗、聪明好学的漂亮女孩。

灵魂被囚禁在了身体里

原本，姜滔的人生规划，是毕业后做一名教授——传道授业。

作为父母膝下独生女儿，姜滔憧憬的生活方式是：一定要和父母住一个城市，最好一个在东，一个在西。可以不要天天见面，但要经常在一起吃饭、聊天。

她的身体一直都很好，在学校跑过万米长跑，还经常游泳。

一切来得猝不及防。据姜功余回忆，2015年8月，姜滔回恩施度假，经常说身体浑身没力气，上楼乏力。当时，父母还笑女儿“太娇气”。

10月份姜滔返校后，一天早晨给妈妈打电话，说一只脚尖踮不起来，不听使唤。经过一系列神经内科检查，2016年1月中旬，北京大学第三医院、协和医院相继对姜滔的病情作出诊断：疑似运动神经元病。

运动神经元病，就是大家熟

知的“渐冻人症”。

运动神经元病，属于神经系统疾病，目前病因不明。而姜滔所患这种，属于远端发病，其发病进程十分迅速。其可怕之处在于，患者大脑意识从头到尾都是清醒的，会慢慢感受到全身不受控制，最后连呼吸肌都无法自主，只有眼睁睁等死。也因此，这种病被描述为：灵魂被囚禁在身体里。

为了不拖累男友，在患病1个多月后，姜滔主动提出和男友分手，并谢绝很多同学的看望。她希望，自己留在大家心目中的是一个健康美好的形象。

两年来，姜滔踏上了漫漫求医之路。

2016年10月，不见好转的姜滔，被转回恩施当地一家医院的神经内科，做保守治疗。她的病情越来越恶化。发展到最后，连吃饭、张嘴都没力气了。2017年

1月，因大脑缺氧深度昏迷，姜滔住进了ICU重症监护室，失去了自主呼吸功能，用呼吸机维持生命。

尽管如此，姜滔在患病期间，仍坚持“听”完了60多部中外世界名著。患病期间，姜滔经常说，好不容易进入了理想的校园，找准了钟情的学业，不能继续奋斗、有所作为，实在心有不甘。

据了解，“渐冻症”病人发展后期，整个人如同面条一样瘫软。面对自己的病情，姜滔曾多次提出不治了。但父母劝她要继续坚持。

最终，这个像天使一样的姑娘，选择口述遗嘱，捐献出自己的器官，并要求“将骨灰撒入长江，不给这个社会带来任何负担”。

这份遗嘱应该是她留下的最珍贵的“礼物”。

对话

昨日上午，姜滔的母亲汪艳梅告诉记者，自己受女儿影响，将来也打算捐赠人体器官。

“女儿在我们那个地方很有名”

记者：姜滔现在的情况怎么样？
汪艳梅：现在一点自主呼吸都没有，全身瘫痪肌肉萎缩，不能说话。饭也吃不下，都是靠打营养液维持。

记者：治疗的费用怎么解决？

汪艳梅：大部分是网友的捐赠，两次募捐所得。另外还有一些是家里的积蓄。现在到武汉来还好一些，治疗费用是武汉市红十字会出的。

家里的情况是，现在就我一个人有工资，我爱人没有工作，经济还是很紧张。

记者：孩子得病后，心理上一直难以接受？

汪艳梅：我的女儿，原本在我们那个地方是很有名的，人非

常漂亮，讨人喜欢，还很勤劳。姜滔的奶奶是农村的，她在奶奶那里什么活都干，抱柴火，帮奶奶烤火。可以说，这样的孩子再养十个我都不累。现在孩子生病了，心理上一直觉得很难接受。

“她想为社会作贡献”

记者：现在器官捐赠的事宜到哪一步了？

汪艳梅：8日的时候，武汉这边负责器官捐赠的救护车把我们恩施接到武汉的医院来，9日签了人体器官捐赠登记表。因为我们以前是在县里的医院住，不知道是不是条件比较差的原因，有一些指标没有达标，现在还要再住院观察，把炎症消到正常人的水平，才能进行下一步。

记者：怎么看待姜滔捐赠器官的心愿？

汪艳梅：之前她还没有重度昏迷的时候，她说话，我们可以猜到百分之八九十，眼神上也能交流。捐赠器官是姜滔自己的强

烈要求，她不甘心，想要为社会作贡献，我能理解她。姜滔觉得自己书还没读出来，国家培养一个博士生不容易。得病后，社会上这么多好心人在帮我们筹款，孩子想回馈社会。

“孩子给我做了榜样”

记者：姜滔的愿望，对你会有影响吗？

汪艳梅：受孩子影响很多，这几天，我跟负责捐献的人说，我将来也要把自己器官捐献出去，随时可以登记。我就这样决定了，孩子已经给我作了榜样，我也要这么做。

记者：关于未来有什么打算？

汪艳梅：我最大的心愿，当然还是孩子能活下来。但是现在看到她这么痛苦，治愈的概率又那么渺茫，也许遵从她的心愿才是对的。

将来我还是回到学校，继续教书，这也是孩子的想法。

(中青 新京)