

# 陕西凤县：一封倡议书引发的连锁反应



救援人员在陕西省凤县河口镇一处受灾地点搜救

“没想到，在我们住进临时安置点后的每个时刻，都有社会各界爱心人士牵挂和照料。虽然暂时不能返家，但大家的奉献和关爱，却让我们感受到了水火无情外的温暖。”在陕西省凤县河口镇中心小学，正在吃午饭的陈家岔村村民胡德友和老伴康

梨花，颇有感慨地说道。

7月16日以来，地处秦岭腹地的陕西省凤县遭遇强降雨袭击，多地出现历史罕见的洪涝灾害，全县各乡镇道路、房屋、人饮工程出现不同程度损毁，电力、通信中断，人民群众生命财产和生产生活受到影响。

“截至19日晚7时，全县共转移、安置群众1166户2821人，全县防汛抗洪也进入了咬紧牙关的关键时刻。在这个需要大家伸出援手的节点，县委统战部和县工商联向全县民营企业家和统一战线各界人士发出倡议：期盼大家发扬‘义利兼顾、以义为

先、自强不息、止于至善’的光彩精神，积极组织抢险队伍、出动机械车辆，有序参与防汛抗洪。同时，慷慨解囊、捐款捐物，帮助受灾群众抢险救灾、恢复生产。没想到，一天不到，就有西安、宝鸡等多地的爱心人士前来，这不仅增强了我们打赢防汛抗洪战役的信心，也给了我们极大温暖。”凤县县委常委、县委统战部部长吴海涛说。

今年45岁的凤县新民街社区老年人日间照料中心负责人李百海，是一名来自江西宜春的私企老板，当记者在河口镇中心小学见到他时，他刚将50份荤素搭配的盖浇饭和50个刚出炉的热烧饼送到这个临时安置点。

“江西河湖广布，我小时候也经历过洪涝灾害，但一方有难、八方支援，我们当时得到了及时救助，让我感受到了祖国大家庭的温暖。现在，凤县遭遇了洪水灾害，陈家岔村的留守老人

肯定需要帮助。就是没有倡议，我也会义无反顾地投入到这场爱心活动中来。”他说。

今年40岁的张永鑫，来自宝鸡市陈仓区，他的另一个身份，是广东省陕西宝鸡商会秘书长。得知家乡遭遇多年未见的洪水侵袭，这位曾经的“人民子弟兵”也加入到爱心人士的队伍中来。他说：“2003年，河南兰考遭遇洪水灾害，当时还在部队服役的我和战友们一道，堵溃堤、助群众，一个多月的防汛抗洪经历，不仅让我和战友们成为生死之交，更让我对遭遇水灾侵袭的群众感同身受。看到凤县的倡议，我购买了100箱饮用水和100箱方便面。如果这个安置点需要，我还会继续帮助。”

河口镇侯家河村村民李兰兰和爱人姜飞，在宝鸡从事家具生意。看到凤县遭遇严重水灾的新闻报道后，他们在自己门店也遭遇水灾需要帮助的情况下，购买了200箱饮用水和100箱方便面，20日中午亲自驾车送到了河口镇中心小学。“看着自己的家乡因为洪水变得满目疮痍，我们都很心痛。但党和政府第一时间将村里的乡亲及时转移并妥善安置，在外经商的我们，总觉得要为家乡的防汛抗洪做点什么。希望大家一起努力，早日渡过目前的难关。”

倡议发起人之一的凤县老年科学协会会长肖锦满说，倡议发出后不到一天时间，全国各地就有三百多位爱心人士积极响应。20日中午，由21位爱心人士组成的捐赠小分队来到了河口镇中心小学，爱心捐赠中既有一线救援人员急需的方便面、面包、饮用水，也有安置点需要的香菇、猪肉等蔬菜和副食。“只要大家心往一处想，劲往一处使，这次防汛抗洪的最终胜利日，为期不远！”（据新华网）

## 蔡磊再度捐赠，施一公致敬

近日，西湖大学发文，蔡磊捐赠支持西湖大学渐冻症研究。

自2019年9月确诊后，蔡磊目前病情已进入中晚期。

当天他无法来到仪式现场，由妻子段睿作为代表签订捐赠协议，他通过视频连线参加会议。

蔡磊表示：“过去五年多来，西湖大学已经在类器官技术、细胞生物学、分子遗传学等多个前沿领域取得了突破性进展，这些研究成果无疑为渐冻症发病机制的理解、药物开发和临床试验奠定坚实的基础。基于西湖大学卓越的科研实力和跨学科的研究氛围，我坚信这里将是攻克渐冻症等疑难病的重要阵地。”

“这不仅是一次资金上的捐赠，更是一份对科研精神的传承与弘扬。渐冻症等神经退行性疾病是全人类共同的敌人和挑战，相信西湖大学能够成为攻克渐冻症的一股重要力量。”蔡磊说。

渐冻症（学名肌萎缩侧索硬化，ALS）被称为“世界五大绝症之首”，这是一种无法逆转的神经退行性疾病，发病后身体会逐渐丧失力量和控制能力，无法说话、吞咽、呼吸，最终导致死亡。其救治困境包括病因不明、靶点不清、快速发展不

可逆、药效微弱、严重依赖护理等等。

西湖大学校长施一公表示：“包括渐冻症等神经退行性疾病在内，目前世界上已发现7000多种罕见病，而在这些罕见病里只有约5%有治疗药物。攻克罕见病，是全球科学界、医学界努力的方向，也是西湖大学的使命所在。”他向蔡磊及其团队表达了敬意和感谢，致敬他们为渐冻症患者和相关科研事业的付出与贡献，也感谢他们对西湖大学的信任和支持。

据此前报道，今年年初，蔡磊宣布，与夫人将再捐1亿元，支持攻克渐冻症的科研项目。其中一小部分来自《相信》

的版税，大部分来自“破冰驿站”的带货直播，每天一场，几乎不间断。

蔡磊1978年出生在河南商丘，2019年9月确诊渐冻症。从确诊渐冻症至今，他不但没有向这一“绝症”屈服，而且组建团队进行抗渐冻症研究，创立“蔡磊破冰驿站”抖音账号，并将直播收入全部用于抗渐冻症的研究，甚至表示愿意将遗体捐献给科研，这些举措正如他在自传《相信》中描述的，既然全世界至今都无法攻克渐冻症，也没有特效药，更是找不到病因，“我还有最后一颗子弹，就是自己的身体”。

（据光明网）



西湖大学校长施一公为蔡磊夫人段睿颁发捐赠证书

## 郑佩佩捐赠大脑用于罕见病研究

曾出演过《大醉侠》《卧虎藏龙》《唐伯虎点秋香》等电影的著名演员郑佩佩，于美国当地时间7月17日去世，享年78岁。

据国外媒体Variety报道，2019年，郑佩佩被诊断患有神经退行性非典型帕金森综合征——非正式名称为皮质基底节变性（Corticobasal degeneration, CBD）。

这是一种罕见病，其症状与帕金森病相似，但目前的治疗方法无法缓解病情。郑佩佩选择将大脑捐赠给Brain Support Network (BSN)，用于医学研究。

据悉，郑佩佩生前希望丧事

从简，不必搞大型告别式。临终前，她的四个孩子也都陪伴在身边，走得很安详。2015年底，在确诊此病前，郑佩佩曾在接受媒体采访时表示：“我曾对我的孩子们说，我走后，骨灰要洒在黄浦江里。不过因为前两年，我已经决定把遗体捐给香港大学，按照惯例，做完研究后，骨灰要洒在香港大学的校园里，所以可能就不会洒在黄浦江了，但我一直为我是一个上海人而自豪。”

郑佩佩1946年1月6日生于中国上海，1963年考入南国实验剧团，毕业后加入邵氏电影公司。（据澎湃新闻）