



从左到右分别是涛涛，洋洋，海海，三个人挤在镜头前面表现得很开心。

记者 糜利萍 摄影报道



海海、洋洋、涛涛是只差几分钟出生的三胞胎兄弟，今年9岁。第一次见到他们是在西湖边，三个小家伙穿着一样的衣服，走路一晃一晃，问了才知道，三个孩子得了同样的腿病。

那天之后，我常常想起他们，想起那三张几乎一模一样的笑脸。上个星期，我带上一些零食与文具，找到了他们的家。出租房很小，隔成了两间，三兄弟睡在由两张高低铺拼起来的床上。他们是江西鹰潭人，爸爸在杭州开出租车，妈妈在家照顾三兄弟。我到他们家的时候，妈妈正在监督三个小家伙走楼梯，4层高的楼梯要上下每人5遍，然后还要做下蹲练习100遍。

这样的锻炼，每天要两次，医院的物理治疗费用昂贵，妈妈就自创了这些锻炼方式，3年多下来，孩子的病没有恶化，也许就是得益于他们的坚持。老大海海的病稍微轻些，走得也最快，老三涛涛比两个哥哥严重，常常是一个人咬着牙跟在后面，我站在楼梯上朝他喊了一句“涛涛加油”，他抬起头，露出了不好意思的笑脸。锻炼任务必须全部完成，一个不能落下，不然，妈妈是不会准许他们出去玩的。他们的玩具很简单，只有一辆小汽车、三本课外书，都是邻居孩子玩过不要的。

三兄弟在杭州天华小学念书，下学期上三年级，成绩单上大部分都写着优。

爬楼 下蹲 爬楼 下蹲 爬楼 下蹲 就算是命 我也要争

“我要念北大清华”老三涛涛嘻嘻笑着，“我要当大官”老二洋洋躺在地上，大叫着。

“海海呢？”我问他，老大海海摸着脑袋不好意思起来，“他要当书法家”，洋洋和涛涛很快就“出卖”了他。

“老大的字写得很好”，妈妈一边打着毛衣，一边看着孩子们，“我只要他们的病能好起来。”

我走的时候，三兄弟的妈妈把我送出家门，“帮我们问问，哪里有什么药可以治这个病，我想总有人能治吧，只是我们还没遇上”，她伸手抹了抹眼睛，一直说着谢谢谢谢。

孩子们的病叫进行性肌营养不良，回来后，我查了资料。在中国医学网上看到：

进行性肌营养不良症，是遗传性骨骼肌肉的变性病，其生化代谢缺陷尚不明。其中，假肥大型 Duchenne 型。患儿几乎全为男性。1岁前无症状，有的走路年龄推迟。骨盆带肌无力常为首发症状，行走缓慢，易跌倒，步行时挺腹。上肢症状在后，首先侵犯肩带肌群。假性肥大最常见于双侧腓肠肌。肌无力和肌萎缩呈进行性扩延和加重，多在十几岁后卧床不起。往往死于心律衰竭和肺炎。目前尚无特效治疗。

我的眼睛湿了。



洋洋也有心烦的时候，不肯练脚，妈妈很生气。