

Donation to the Lions Club of Keningau, Aid to Thalassemia families

Thalassemia is a major public health concern in Sabah and is also the commonest inherited blood disorder in Malaysia. According to the source from Sin Chew Daily (04 Sep 2016), Sabah contributed 35% of total National Thalassemia Patients. Thalassemia does not only impact on the patient itself but also on their families as it require lifelong treatment which is costly.

On June 2016, our Company has donated RM7,200.00 to the Lions Club Keninagu, Aid to Thalassemia families. The Club will provide financial support to the families affected by Thalassemia via provision of monthly food ration and provide accurate and latest information pertaining Thalassemia.

Source: Sin Chew Daily on 04 Sep 2016

16 | 綜合 | 編輯: 鄧秀蓮 | 星期日 4-9-2016 | 星洲日報

智慧生

別人敬憐你，是因為你優秀。別人利用你，是說明你有價值。別人嫉妒你，說明你走在前面。別人欣賞你，說明你很有影響力。所以不要生氣要爭氣，要開心不要傷心，要突破不要衝破。

獅子會資金有限 只能助家有2地貧患者

從家鄉上那年的事多，組織中這新的事少，組織地咬獅子會從2013年開始其伴與協助內陸地貧家庭，持續為他維護。

莎琳達在丈夫過世後的首6個月，每月獲得地咬獅子會500令吉及日用品補助，解決燃眉之急，但維持每月定期在捐100至200令吉的現金，以及一個月的伙食補助，至今從未間斷。

她不是唯一獲得補助的地貧家庭，如今，在沙巴內陸的報地咬，丹南地帶，共計17戶家中有超過兩名地貧患者的家庭，獲得地咬獅子會每個月定期的援助。

地咬獅子會與地貧家庭的結緣，始於該會資深領袖凌仁寬。凌仁寬的兒子凌健傑於2013年，在社交網站加一個育有8名孩子的內陸貧困家庭，其中3名是地貧患者，亟需社會的援助。多年來凌健傑獅子會與當地社區與公益團體的凌仁寬，決定協助這個家庭。

號召領養地貧家庭 凌仁寬盼更多人送關懷

每月初開始，地貧患者到家庭養的即地咬獅子會領取探探金及食油，包括雞蛋、面粉、營養飲料、糖、牛奶、食油等，足夠小家庭支付一個月開支。

因體恤大部分家長與患者須長途跋涉才能抵達報地咬，地咬獅子會可在任何時候前往領取當月的探探金與食油，尤其是家長帶孩子到醫院輸血時，「那若的亦西理時時多行，他們回家後可領取，最要緊是方便他們。」凌仁寬如此說道。

由於援助的地貧家庭漸增，每月開支的開銷亦日益加重，地咬獅子會與凌仁寬想了很多方法募款，並發起籌款活動，吸引眾多民、企業、社團及慈善機構等，以持續援助地貧家庭。如今獲得許多企業、核心者及社會團體，包括星架坡巴色會、佛慈濟基金會等的支持，贊助一些地貧家庭，有受資助地貧家庭及病患者的資料，皆會寄到地咬獅子會註冊專頁 (<http://facebook.com/lekan>)。

協助地咬獅子會多年的凌仁寬，一直不停投入社會工作，只因愛人是在這十年，因不學無識者在此時常，因不學無識者在此時常。

凌仁寬說，每月約捐100令吉的援助是難得善舉，凌仁寬雖然在報地咬工作有多年，因為開始時得到各人的加入，同時獅子會會更多人加入，天林及協助地貧家庭的行列。

在根地咬醫院4樓的一間病房，6名青年及少年身著病服，或躺或坐在病床上一。這群手無足措，他們臉色蒼白，頭骨易地被察覺有異於常人——他們是地貧患者。

6名地貧患者為杰克旺 (23歲)、尼爾萊登 (18歲)、拉斯迪亞西 (16歲)、利柯 (16歲)、阿德里克 (15歲) 及萊亞力斯 (13歲)。他們都在等待輸血，而且已在病床上待超過一個星期至一個月不等。長時間在醫院等待輸血，造成他們無法如常人般上課及工作。

6人之中，只有萊亞力斯尚在求學，其他人在初中或小學時辍學，主要原因是每月要到醫院輸血，有時一等就是一個星期到一個月。

長時間住院等輸血 患者無法上學工作

多，因經費缺乏及無法上學進度，又無法獲得教師的照顧，只能

家貧沒錢輸血 無奈讓生命消逝

多一點愛 給地貧孩子

占全國 34.9% 沙州地貧患者最多

地 中血貧血是一種遺傳性血病，患者身體內不能製造足夠的紅血蛋白，需要定期的輸血和接受藥物治療。

沙巴是我國地貧患者人數最多的州，至今共有約1600名患者，占全國34.9%。州內北部地區如哥打馬魯都、必打士，以及內陸的坦布南與丹南，是地貧病較多的地區。這些地區也是州內輸血站，因輸血站輸血的數量有限，輸血對血源不足問題，使多區患者病情加重。

根據沙巴地中海貧血症協會的數據顯示，在過去一年內，地貧患者平均只活到7至8歲，近年來平均年齡達到20多歲；該會已訂下在2030年沙巴達到零地貧新生兒的目標。

2016年星洲全聞華文資訊

Donation to the Lions Club of Keningau, Aid to Thalassemia families

Lion Club Keningau, Aid to Thalassemia families showing their gratitude to our Company donation at their Facebook page

