



晚會持續播放像「你是我的花朵」、「脫掉」這種high歌，讓氣氛一直維持在最高點！

第二天我們前往日月潭遊湖，雖然要讓我的推車上船很不容易，但花了不少力氣後，還是成功上船了。除了看到涵碧樓、船屋之外，因下雨而呈灰色的天空，讓人感覺有一種哀愁的美！看著美麗的景色，感受著船的晃動跟打在臉上的雨滴，就覺得這一切都值得了！遊完日月潭後，就是回家的時候了，雖然要跟大家說再見讓人很捨不得，但我不會因為離別而悲傷！因為這「意外的旅程」，讓我獲得前所未有的滿足。

## 2008 新屋花海 中華民俗村二日遊

文/ 林明香（威廉斯氏症病友家長）

「每年二天一夜的活動連續五年擦身而過，今年居然幸運地被抽中，高興得有如中樂透。」在台北火車站集合時，眼前看到的都是陌生的病友及家屬，我和偉捷感覺有點孤單。但由於一路上大家自我介紹，就這樣認識了一些不同病症的家庭。病友們來自不同地區，病症程度也輕重各異，看家屬們全心全意陪伴著他們，畫面多麼溫馨感人。

中餐在新屋烤肉；之後的親子活動，大人小孩一起動手DIY做相框，成品完剛好帶回家放這次活動照片。第二天前往中華民俗村看表演、逛園區。心想如果沒有基金會的策劃，自己大概難成行。

第一次參加2天1夜的活動，看到基金會對病友們的用心，連坐輪椅的朋友也被邀請並細心照顧，讓參加過許多活動的我第一次這麼感動。基金會讓平常不常出來的朋友，能夠有機會這麼接近大自然，每個人的臉上都洋溢著滿足快樂。

## 2007 花蓮鐵道 海洋公園二日遊

文/ 怡君（脊髓性肌肉萎縮症病友）

要跟罕病去花蓮玩，心裡很高興。終於，9月1日凌晨3點搭上前往台北的火車，集合之後再轉搭火車前往花蓮。火車經過了無數的山洞，暗、亮、暗、亮，彷彿意味著人的悲傷、快樂、人生的起伏變化…，我看見火車的外景，山在右，海在左，我和山海作壯闊的三人行。

第一天印象最深刻的，是去馬太鞍做DIY，用檳榔的葉子做盤子、湯匙。第二天則是我夢寐以求的「花蓮海洋公園」，心情特別高興，可以看到我喜歡的海豚！旅途中有一位病友問我：「妳為什麼會這麼樂觀？」我一時不知道怎麼回答。過了幾天，終於想到…「難過是一天，快樂也是一天，既然活著就快樂的過每一天吧！」「我們的身體已經有障礙了，心裡更不能有障礙！」這兩句話我希望可以幫助到那位姐姐，還有其他病友。我很感謝罕病基金會，這兩天因為有您們，我玩得很開心！



## 2006 炎炎夏日 墾丁熱情二日遊

文/丁惠玲（屏東縣崇蘭國小老師，陪同裘馨氏肌肉萎縮症病友參與病友旅遊）

95年7月30日，一早前往家溥的家，看見他帶著愉快的心情，我自己都感染了那份愉悅。對他來說，這次墾丁之旅，也許是上小學後第一次在外地過夜，他期待了好久，終於盼到了這一天。

兩天的行程，讓我認識了家有罕病兒的朋友，他們在孩子的成長過程中付出的辛勞以及所承受的不安，就像晚會主持人說的：「有些病友說，不知明年是否還有機會來參加罕病的旅遊活動？」聽了讓人不禁動容，是啊！就是因為這樣，我陪著家溥來參加這次旅遊，希望他能擁有美好的回憶。兩天的旅遊匆匆結束，收穫滿滿，希望下次還有機會參加罕病基金會的活動。

## 2005 蓮花綻放 台南農村風情二日遊

文/梅秀梅（結節硬化症病友家長）

罕病基金會爲了滿足罕病病友小小心願，以及爲每位病友圓一個美麗的夢，「2005年罕病暑期南區旅遊活動-台南農村風情二日遊」在台南縣南元休閒農場舉行，此次南部之旅就有將近一百位的病友及家屬參加，在基金會同仁及志工無怨無悔的協助下，病友們在台南留下永生難忘的回憶。今年我

已是非常幸運的第三次參與罕病暑期旅遊活動，一路上陪著我及孩子走來，也陪著我們共同成長。

這次旅遊主要是以台南爲旅遊重點，而台南白河鎮早已贏得「蓮鄉」之美名，我們正好趕上「蓮花觀光季」，沿途映入眼簾的皆與『蓮花』有關，讓我了解到蓮花之美，更與實際的蓮鄉之旅相印證，並且還可加深大家對蓮花乃至蓮鄉的喜好，而在這不需修飾的「蓮花王國」中，我們每個人的心靈很自然地釋放出來，甚至與大自然融合爲一體，而且又透過罕病病友們個個敏銳的性靈，蓮花的真、善、美盡入純真無邪的方寸間…相信必然更豐富我們每個人人生的多樣性！

## 2004 碧海藍天 宜蘭北關二日遊

文/朱秀琴（玻璃娃娃病友）

你看過三、四個人下水游泳，卻有五、六名志同行陪伴嗎？你看過志工哥哥抬著電動輪椅，上面還坐著人，像抬皇上般的小心翼翼嗎？（哇！VIP級的享受）你看過犧牲色相表演的反串秀、射擊秀和煙火嗎？這些我在北關病友旅遊時都看到了，也看到天燈點燃，隨著火燄緩緩升空時，這群志工們將每個人願望誠摯的唸出來，順著陣陣涼風，飄向那遙遠天際的用心。當天燈升起，熊熊火焰所散發那濃濃嗆人的煙，雖溜到每個病友臉上，但每位病友仍虔誠的祈禱，直到每個天燈都升空才肯散去，真是精神可嘉呀！我也雙手合時誠心誠意的向上天祈求，希望大家美夢成真。

# 天籟美聲 共慶十歲生日

文/本刊

為歡慶本會十週年，罕病天籟合唱團繼去年在台中與高雄成功演出後，9月4日晚上特別重回台北懷恩堂，集結北、中、南三區的合唱團成員，再加上罕病兒童團、靚媽及不落跑老爸的共同演出，讓現場觀眾感受罕病無比生命力，並以優美的歌聲，帶來許多歡笑及淚水，向社會大眾呈現出「因為有你，愛不罕見」，傳達對於各界的無限感激！

至於9月5日在中油大樓國光廳，更是集結知名歌手，包括：TANK、曾淑勤、坐娜、辦桌二人組、楊烈、小百合和罕病天籟合唱團、罕病室內樂集以及罕爸跟靚媽等一同演出外，並由資深新聞主播劉忠繼搭配歌手小百合一同主持，帶給現場觀眾一個難忘的音樂會。

十年是一個重要的里程碑，透過本次兩場音樂會，除了向過去十年來，持續支持本會的愛心企業表達敬意外，更感謝所有這十年來曾經幫助罕見疾病的捐助者及默默付出的志工伙伴，因為有您，讓罕病朋友擁有自己的舞台，重拾生命的價值與意義！

## 老師迴響

### 在音樂中遇見幸福

文/梁華蓁（罕見南區天籟合唱團指導老師）

今年，在台北懷恩堂，我們告訴觀眾：「謝謝大家的愛，南區天籟一歲半了！」對我來說，能遇見罕病基金會、跟著文文、美欣、瀟雅、寶妮一起籌備催生合唱團，並能與團員們共同成長，是一份

特別的幸福！這一年多來，團裡有歡笑有淚水，有為了又唱會一首歌而欣喜，也有為了要完美演出，被「校園女魔頭」抽籤點名獨唱而備感壓力，正因為這些酸甜苦辣，南區合唱團茁壯成長為一個情感緊密交織的大家庭。

這次十週年音樂會決定曲目之前，我面臨一個要不要分團的抉擇，因為南團裡有病友有家屬，有十歲不到的小學生，有叔叔阿姨，也有高齡八十歲的婆婆，姑且不論團員人數已經直逼60人，光是團的屬性，我就不知道該將它歸類為成人團、兒童團、還是混聲團了，我也不知道我該選兒歌、校園民歌還是流行歌給他們唱…不過，這些對團員來說並不重要，重要的是，我感受到他們傳遞給我的訊息—老師，我們想一起唱歌！

所以，我們一起上台，唱了「A1 Shlousha（真理正義和平）」、「Alleluia」以及「愛在這裏成長」…我想，讚美與祝福的歌曲是最適合我們的！練唱過程中，每每令我感動，團員們把老師錄製的伴唱帶當成服藥一樣，照三餐外加宵夜猛聽，無論是拉丁文還是以色列文一樣生吞活剝硬背下去，那些因病而無法清晰發音的病友，也為了達到我的標準，一次又一次的練習「ㄚ」「ㄜ」「一」「ㄨ」「ㄨ」，看到他們一個個站在台前背譜獨唱接受驗收時完美的表現，我都會忍不住湧起一股感動，從心底感謝他們是這樣熱血的愛著歌唱。

音樂會結束了，但是滿滿著愛的音符繼續在心底繞著，在歌唱中，我們接納了彼此，更把祝福的詞語唱進心裡，在或許不是那麼完美的身體上發芽，我深信只要有心灌溉澆種，任何一塊福田都能開出燦爛的花朵！

## 家屬迴響

## 唱出屬於我們的聲音

文/宣伯(小腦萎縮症病友家屬/南區天籟團員)

我是患有小腦萎縮症的病友——阿蕙姊的兒子，我的媽媽因為走路需要平衡感，身為家人的我們便是她相當信賴的人肉助行器，陪同她參與星期六在南部辦事處練唱也就成了我跟妹妹在家庭時間的重要任務之一了！

我想能夠讓華蓁老師教導的學生都是最幸福的，她很有耐心地將發聲的過程反覆地讓大家練習；也會突然地嚴厲起來要大家仔細看著她的手勢，她就是這樣一位有魅力讓我們所有粉絲認真練唱的老師。有時，她會分享與兒子間的趣味小故事，每次都會使大家笑開懷，還主動提供意見給她做參考，就好像一家人，讓練唱變得很輕鬆自在，可以好好享受難得的週六午后時光。

參加合唱團，不缺的就是太多的【感動】！除了華蓁老師的熱情外，每次上課時，南區罕病的工作人員和志工們像是家人般的噓寒問暖 and 熱心幫忙。團員們相互談及生病間的點點滴滴，家屬們也相互鼓勵加油打氣，在這邊我只看到一群有活力和希望的快樂唱歌人，聽見他們大聲唱出的喜悅，生理上的不舒服在這短短的兩小時完全不知道跑到哪裡去。

9月4號、5號在台北音樂會演出算是合唱團的期末考，不論可以得到幾分，我相信大家都得到更重要的東西，那是共同歡笑和努力認真練唱的美好回憶，那是上台前互相幫忙換裝打扮的慌亂回憶，那是當我們面對觀眾時唱出屬於南區天籟合唱團聲音的回憶，那是一段美好的回憶——在2009年的9月。

將此文章獻給當時一同搭高鐵北上的南區夥伴們…

## 病友迴響

## 全力以赴 唱出生命光輝

文/李健全(小腦萎縮症病友/中區天籟團員)

15歲確定罹患小腦萎縮症後，四十多年來鬱悶情緒就一直緊緊跟隨著我，茫然、無處發洩的情緒卻在基金會中部辦事處成立合唱團之後，讓我產生了一股前所未有的衝動，但對於從未嘗試過的事情不免擔心，在經過躊躇、幾番掙扎後終於勇敢的報名參加！猶記得第一次團練時，雖然緊張但看到許多年幼的團員活潑、精神奕奕的模樣，不知不覺中也鼓舞了我，而大家利用休息或課後時間互相交流打氣的畫面更是讓人備感溫暖。

原本擔心沙啞、不連貫的聲音會變成我練唱時的阻礙，但在求好心切的態度下、不停反覆練習，反而引發出我對歌唱的熱情。相信其他人也是懷抱著相同的心情，為了音樂、為了一圓歌唱之夢願意花費時間、摒除障礙一同來到這裡，當然，這當中的關鍵是許恩綾老師精心的選曲，使我不致於感到乏味，老師耐心、漸進式的教導也使我能更上一層樓，而她親切的態度、燦爛的笑容更是引領大家持續往前邁進的動力之一。

這兩年參加基金會兩場盛大音樂會演出時，在鎂光燈的照射之下，全身感到熱血沸騰，期待竭盡所能用心的演出能讓台下的聽眾感受到只屬於我們的音樂，這種記憶猶深的感動是我從未有過的感受，其中更感謝基金會的群策群力、用心安排，讓我們每週團練成果能夠找到一個盡情揮灑的舞台，未來我們即使遭遇任何阻礙或瓶頸，仍會不忘初衷、全力以赴。

# 彩繪十年 愛不罕見

文/本刊

本會自2004年起籌辦「罕見疾病病友潛能開發表演工作坊」，陸續開辦「罕見天籟合唱團」及「心靈繪畫班」，盼能鼓勵病友開發身心潛能，培養藝術方面的興趣與專長，以藝術陶冶的方式減輕疾病所帶來的身心苦楚。我們始終深信，藝術能夠安撫人的身心靈，使內心感到平靜，進而產生鼓舞的力量，讓自己更勇於面對生命的課題。其中心靈繪畫班的創立，更讓病友與家屬藉由繪畫創作，進而實現自我，走入人群。目前心靈繪畫班已經有20餘種病類，將近50位學員加入。

為歡慶本會十週年慶，今年特別於台北京華城（9月11日至20日）、台中中國醫藥學院（10月6日至15日）展開為期一個月的罕病病友繪畫展覽。病友們將心中深層的內在複雜情感，透過畫筆勾勒出細膩具像的圖畫；在一幅幅的作品裡，我們將看見他們的驚人天賦，以及對生命更深刻的感動！

在這兩次的畫展中，不僅呈現病友們多年來的努力學習成果，亦是本會十年來病友休閒服務的重要里程碑。本次展覽之作品，除了由罕見心靈繪畫班成員所提供外，亦有多位在藝術方面極具天賦之病友們共襄盛舉，共有27種病類，50位病友參與展出，年紀最大55歲，最小4歲。在這些畫作的背後，訴說著許多動人豐富的生命故事。

## 家屬迴響

### 幸福就在我們眼前

文/顧雲崧（遺傳性痙攣性下身麻痺病友顧雁寧爸爸）

最近有部最夯的電影名叫「不能沒有你」，內

容訴說著每位小人物背後，都有著不為人知，卻又深深打動人心的故事。同樣的，每個罕病家庭也正上演著一齣不為人知的故事。七年前，上帝開了一個玩笑，一個玩笑還不夠，一年半後又重複開了第二個玩笑，當兩個孩子被診斷為罕見疾病HSP「遺傳性痙攣性下身麻痺」後，原以為一家人幸福生活就此結束，徬徨孩子未來的路該如何，快樂的生活到此為止了嗎？是要怨天尤人？還是選擇重新面對？在上帝的話語中，我們選擇了後者。

於是一歲半便積極在醫院、學校及家裡進行一連串的復健，每次看著雁寧復健過程中努力的學習，在我們看來那麼簡單的事，對她來說，卻是透過不斷的練習，咬緊牙根才有的成果，就算辛苦，這小小的一步，卻是她跨出第一步的動力。

去年此時加入了罕病基金會行列，偶然的機會看到基金會所舉辦，由王蓮曄老師所指導的心靈繪畫班，發覺課程還挺有趣，剛好時間方面許可，且考量雁寧行動不便，為培養日後紓解情緒的出口，於是便報名參加。還記得去年第一次到繪畫班上課的時候，雁寧帶著她的好朋友【阿布】一起去上課，那也是我們搭乘低底盤公車的初體驗，那堂課程是燈籠創作，剛好【阿布】便成了燈籠的主題，原以為會對環境陌生的她，卻開心的畫了起來，一點都不像第一次上課的樣子，另外印象最深的是大溪戶外寫生，雖然外頭下著大雨，雁寧在屋簷下仍開心拿著畫筆繼續畫，想必當下她正充滿著靈感，把握這難得的機會，畫出難得的回憶，從她的畫中，看到她生命中勇敢及美好的一面。雖然，肌肉較為無力，然而這一年上課過程中卻沒聽過她喊聲累，反倒是看見她積極學習的一面，可見王老師藝術花園的魔幻力量有多麼吸引人。



今年適逢基金會「彩繪十年，愛不罕見」的畫展活動，很榮幸的，雁寧以「虛實」、「靜與動」、「結婚」、「夜空」等畫作參與展出，希望藉由畫作的景物及筆觸，讓外界看到罕病孩童如此努力地活出每個人的獨特性，畫出屬於自己生命色彩的圖。當一扇門關上時，便開啓另一扇門，至於如何找到這扇門，孩子們必須不斷的嘗試，不斷的挑戰自我的極限才能找到。每個罕病的孩子，都是父母的心肝寶貝，雖然我們無法控制生命的長度，不過可以決定自己的寬度，在他們的身上，看見他們如何逐夢踏實，不斷嘗試、努力下，打開幸福的那一扇門，如同螢火蟲般燃起生命中的希望之光。而幸福是什麼？原來幸福就在我們眼前。孩子！加油，父母以妳為榮。

## 藉著藝術讓生命昇華

文/蔡培仁（軟骨生成不良病友蔡子戰爸爸）

參加基金會繪畫班是子戰（軟骨生成不良）踏入人生過程中，留下他發自內心自己創作出最多正面回憶的時光，與子戰互動言談中不多變的溝通語言，這一年改變了、不一樣了。透過繪畫發現，子戰有了不同於日常對我們溝通的話語、看見不一樣的心靈，我想基金會的老師、社工、志工用「愛」點亮了不曾發光的螢火蟲了，是這樣的……。

成長中的子戰不斷的提到，為什麼我長不高？我與錦月告訴他：「你生病了！」即使已經說過上百上千次…我與錦月還是如此表達，想想如何引導子戰正面思考及面對未來的充滿挑戰的日子，努力想…想著…。

6月20日參加了心靈繪畫班，第一次上課認識王蓮曄老師、社工、病友及病友家長、志工…等。從第一堂課教導製作名牌起，開啓了子戰與病友一段共同努力成長的心靈課程，從視覺設計、平面創作、藝術欣賞、海報設計、立體創作，讓我感受到一股湧動不息的生命力，不斷竄出，竄出著……。

課程安排在參與活動過程中，充份感受到與自然肌膚的相親，從參與慈湖紀念雕塑公園、大溪花海農場、台大醉月湖...等戶外揮灑寫生活動，有與藝術大師相約的美術館之旅，參觀龐畢度中心收藏展、颯未來-未來主義百年大展、皮克斯動畫展、愛馬士絲巾裝置藝術展、光之色邱俊瑋等三人畫展，於教室內製作亞當&夏娃陶土、捏麵人製作等立體創作的充電時刻，專注著。

9月12日畫展開幕記者會，子戰有了第一本人生畫冊，王蓮曄老師於京華城畫展給我們一段鼓勵的話：「讓我們藉著藝術讓開心、快樂、歡愉與成長一起併發」感動著我，同樣也感動了子戰。子戰很興奮的告訴我，如果他的畫有賣出去，要全數捐給基金會，如果沒有賣出去，也要把畫留在基金會去感動其他人。



►繪畫，讓小子戰與戰爸戰媽關係更緊密。

# 「善的力量」～ 第七屆罕病獎助學金頒獎紀實

文/鄭筱翎（本會活動公關組專員）

在漫漫求學路途上，「善的力量」讓罕病學子即使身處困頓、行動不便，仍秉持奮力不懈的精神勇往無懼。11月28日，第七屆罕見疾病獎助學金頒獎典禮，讓大夥分享到得獎者走過生命逆流的感動故事。

## 開花結果 305位罕病學子至高榮耀

罕病學子們歷經長久以來的努力，終於在此刻開花結果，享受他們專屬的榮耀。本屆罕見疾病獎助學金共計有305位、70種不同病類的罕病病友獲獎，共發出190萬元的獎助學金。而在各個獎項中，處處可見人情的溫暖，例如：友善扶持獎的羽庭和秀楓彼此照顧、相互扶持的精神實屬可貴；傑出才藝獎的少傑，雖然因罹患雙眼性視網膜母細胞瘤而導致失明，卻以「努力過，結果就會不同！」的正面態度自勉。罕見朋友們突破了身體的限制，克服了行動的艱難，讓我們相信只要堅定信念、永不放棄，就算遍地荊棘也能綻放花香！

## 善的力量 打造幸福時光

為了表達對於這群生命勇士的支持，國民健康局吳秀英副局長、內政部曾中明常務次長、年代製作人劉俊麟、「真情台灣」主持人謝欣霓、偶像劇知名藝人溫昇豪…等貴賓皆親臨現場為大家加油。本次贊助單位之一的如新姜惠琳總裁亦撥冗與會，她表示：「此次所有得獎者最令人感動之處，即是他們雖然生病卻不自艾自憐，反倒更加努力地掌握時間認真學習，甚至獲得比常人更優秀的成績，可見他們的毅力不容小覷！對於這群有心向上的孩子們，大家要給予最大的掌聲，同時也期望藉由『善

的力量』讓他們未來之路走的更穩、更勇敢！」典禮當天如新還贈送每位得獎者精美禮品，以鼓勵罕見朋友們奮力不懈的求學精神。

## 細細琢磨 展現不凡生命

頒獎活動亦邀請多位傑出才藝得獎者展現多年來苦練的成果，其精湛琴藝、美妙笛聲及逗趣相聲無不讓人拍手叫好！而首度同台的「罕爸靚媽合唱團」也展現深藏不露的好歌喉，從「愛情限時批」、「雙人枕頭」到最後的安可曲—「小姐請你給我愛」，利用活潑輕鬆的歌舞方式，替現場帶來歡樂最高潮！他們希望藉由歌曲來鼓勵更多罕病家屬們，堅強走出傷痛幽谷、大夥作伙一塊拚！

在罕病學子奮勇向前的同時，獎助學金的意義便是帶給他們多一點的力量、多一點的希望！期盼各界人士共同加入響應，為他們的生命增添光芒，因為有你們的「愛」，讓「礙」不再是隔閡！而基金會也將秉持這股善的力量，持續透過每年的罕病獎學金，發掘更多動人勵志的罕見生命故事。



◀「真情台灣」節目主持人謝欣霓真情相助。

▼如新企業總裁姜惠琳以行動支持罕病。

獎助學金得主個案分享

用「心」看世界

得獎者：陳少傑（雙眼性視網膜母細胞瘤病友）

獎項：罕病傑出才藝獎學金

少傑一歲多的時候，爸爸無意間發現他的右眼瞳孔異樣地發亮；到大醫院檢查之後，發現原來少傑是罹患罕見的視網膜母細胞瘤，右眼早已失去視力。經由醫院轉診到日本國立癌症治療中心後，右眼緊急摘除，左眼也進行了二十幾次的放射線治療和十幾次的手術，情況才穩定下來。原本期待可以就此控制住病情，不料過了幾年，左眼的癌細胞再次復發，為了避免轉移到身體其他部位，只好忍痛將左眼也摘除，少傑從此進入沒有影像的世界。

爲了讓少傑能儘快適應看不見的生活，爸媽從他動完手術之後就立即爲他安排定向訓練、點字、盲用電腦等課程，並讓他適應拿手杖的生活。因爲及早接觸盲用工具及資料，使得他在一般學校上課時更加得心應手；而爸媽也特別鼓勵他多方嘗試新事物豐富自己的世界，無論鋼琴、小提琴、演說、游泳、吹直笛……，都難不倒他。爸爸說，少傑雖然看不見，卻有種不服輸的精神，同學做得到的事情，他也期許自己要做到。

自我學習 創造機會

得獎者：張彥逸（其他型肌肉萎縮症病友）

獎項：罕見疾病進修助學金

曾一度被懷疑爲腦性麻痺的彥逸直到大學畢業前，才在醫生的推薦下到骨科重新診斷，在一連串來來回回的過程後，才確診是罹患了肌肉萎縮症，這對於彥逸跟唯一依靠的媽媽而言，無異是重大的打擊，心情面臨低潮，面對未來也不知道該何去何從。

去年，彥逸在就業服務員的協助下，參加了居家訓練的方案，透過遠距教學的方式，開始平面美術的相關課程。本來是念銘傳大學會計系的他，對於這些東西根本一竅不通，只能透過螢幕上老師的教導、示範以及作業的練習，逐步摸索，真的不懂就到討論區請教老師。現在的他，在自己的堅持與努力下，已經完成了基本設計與色彩學、向量繪圖、影像繪圖、文書編輯、專輯製作等多達1480小時的學習課程。對於身體處於病痛中，體力有限的彥逸來說，實屬非常難得。在結訓典禮上，他的精神與毅力還被就服員極力推薦而代表上台致詞。現在的他，繼續修習進階的課程，也學習網頁的設計、程式撰寫等。未來也期待透過這樣的專長，可以在家工作成爲SOHO一族，減輕媽媽的經濟負擔。

能夠透過這樣的方式學習，彥逸相當感恩，也很謝謝媽媽的支持跟幫忙，雖然過去有些親戚不了解彥逸的情形，以爲他每天只會沉迷電腦世界中，但現在他終於用實力證明了自己，更相信未來，能夠闖出自己的一片天地。



◀本會陳莉茵常務董事代表頒獎。



▲美麗主持人廖家儀妙語將氣氛帶到最高潮。



▲溫昇豪親切與病友合影。