



傾聽、分享、生活感受

家園心理諮商服務啟動

文/周碧芳（罕見家園服務組組長）

罕見疾病家庭的生命交織著較為負面的情緒與複雜的失落感，不僅要因應突發危機，還需面對長期挑戰。照顧者24小時的看顧壓力，加上面對病友就學、就業以及就養種種困境，身心疲憊都不足以形容；而病友必需面對身體苦痛和外界異樣眼光，亦時刻戰戰兢兢。

多年來本會心理諮商服務陪伴許多病家度過困境，「心理諮商輔導中心」便是罕見家園最溫暖的角落，提供桃竹苗地區的病家會談服務與團體諮商服務，傾聽大家的困擾，陪伴並支持每個人繼續前行。

罕見家園的心理諮商服務於2023年3月開跑，截至2023年底共服務了8個家庭，個人會談服務達51人次。透過與心理諮商所合作，以及在地專業心理師協助，進行一對一會談與家族會談，釐清來談者的感受，提供來談者運用技巧改善內心與人際上的衝突。同時，兩梯次的「身心悠活團體」，心理師帶領10位病友與主要照顧者進行團體活動，透過遊戲暖身迅速拉近關係、認識彼此，過程中不僅體會他人的感受，更獲得像家人般相互鼓勵的能量。

2024年除了個人及家族諮商服務、病友支持團體課程外，亦分別於4月及8月各辦理一場兩天一夜心靈成長營，規劃淨化心靈的療癒課程、支持團體與自我照顧課程，誠摯邀請主要照顧者走出家庭，來家園享受兩天的紓壓之旅，安頓自我心靈。當然，亦有病友專屬的家園兩天一夜心靈之旅，除學習面對疾病的調適技巧，也有藝術治療活動、支持團體等，盼不論病友或照顧者們，來家園一趟後都能充飽電，在生命旅途中找回自我。



▲團體諮商帶領大家面對心中的黑暗，找到力量後繼續前行。



▲透過諮商服務，讓病友家庭練習傾聽與分享感受。



輝瑞家庭日 共融樂趣多

文/張言任（罕見家園園務組組長）

罕見家園於2023年12月3日（日）迎來了第一場大型家庭日園遊會，超過300位輝瑞大藥廠股份有限公司員工以及家人來到罕見家園，人聲鼎沸，處處充滿歡聲笑語。

活動由3位罕病病友組成「迷諾克樂團」及輝瑞同仁的樂團「Pfizer Blue」開場演出，將氣氛炒熱，為園遊會掀開了精采的序幕。此次也是「迷諾克樂團」大型演出首演，團員一展大將之風與台下觀眾熱情互動。而園遊會絕對少不了豐富攤位，除了新竹在地小吃外，諸多罕見職人們也受邀前來，不論是吃食、茶點或是手工藝品，琳瑯滿目的商品，激發大家蓄勢待發的購物慾。

本會也邀請4位罕見職人開設杯子蛋糕、蝶谷巴特便當袋、手作證件套以及植物小盆栽等多樣的DIY課程，課中罕見職人亦分享自身或家人的生命故事，讓整場活動富含生命教育意義。



▲罕見家園首次以園遊會形式辦理活動，並結合罕見職人擺攤。

而為了讓大家更瞭解罕見疾病，本會以病友的日常生活為題，精心設計4項闖關活動。透過穿戴道具，在基因教育中心體驗病友平時用餐與日常起居；透過福祉設備示範暨服務中心裡展示的特製洗澡、移位設備及電動床，請大家設想病友們洗漱的辛苦；亦有輪椅與盲人手杖體驗，參加者表示，過程中必須矇眼，僅仰賴聽覺、觸覺，與他人聲音指引，令她印象深刻，也著實感受到病友生活不便之處。

而家園初創時期發起的「500桂花 500貴人」認養計畫，輝瑞公司當年認養編號383的桂花樹，也成為員工們爭相打卡的景點。輝

瑞公司是第一個以家庭日園遊會形式，於家園辦理大型活動的企業，活動融合DEI精神，別具意義，也希望公司同仁與家人能看見罕病家庭的困境。感謝輝瑞此次的合作，本會也期盼日後更多企業或機關團體也能來到家園，辦理不同類型活動，讓家園成為大家休閒與教育的好去處。



▲感謝輝瑞大力支持，與本會共辦家園首場罕見家園園遊會。



罕見疾病x臺灣吧

全新宣導動畫短片 簡單認識基因與罕病

文/李云（活動公關組組長）

罕見疾病是什麼？20多年來，本會透過各式媒介進行罕病宣導，繼2022年開始，本會與臺灣吧Taiwan Bar首次合作兩支宣導教育影片，2023年再度攜手合作，藉由臺灣吧Taiwan Bar專業能力及網路社群聲量，以創新且有趣的兩支動畫，拉近與一般大眾的距離，讓罕見疾病不再是深澀的議題。

第一支動畫【你我不一樣，跟這個有關——從基因看罕病】，結合臺灣吧－實驗科學吧系列，從藍地的科學實驗室出發，聊起常在教科書當中最常看見的例子，像是「單眼皮或雙眼皮」、「拇指彎曲與否」、「舌頭卷舌與否」，每個人會長得不一樣，都與我們體內的基因息息相關。然而罕見疾病主要是因為基因發生缺陷導致而成，包含遺傳或者基因突變，亦即體內基因排序錯誤或構造受損而引起。隨著科技進步，已經發展出更多的治療方式，讓病友們也可以擁有健康的生活。

第二支動畫【你的小傷口，卻是他的終生挑戰？！】，你我都有擦傷破皮、長水泡以及皮膚抓破皮流血的經驗，這些傷口過一陣子就好了，但是有一群罕病病友，像是「遺傳性表皮分解性水泡症」及「層狀魚鱗癬」的病友，他們終身都要跟傷口奮鬥，傷口遍及全身，需要花費大量金錢及時間照顧傷口，且常常因為皮膚上的傷口遭誤解會傳染受到異樣的眼光。這兩個罕見疾病雖然都是皮膚相關的罕見疾病，但在外觀及照顧上其實大不相同。

透過兩支生動有趣的動畫影片，化繁瑣為簡，一方面藉由更生動的科學解說，讓民眾甚至是更小的孩子都能輕易了解基因、遺傳以及罕見疾病的成因；二方面，加入病友生活真實樣貌，更能貼切的傳遞罕病的狀況。再次感謝財團法人研華文教基金會及財團法人利他樹傳振基金會的幫助，讓更多人認識與關懷罕見疾病。



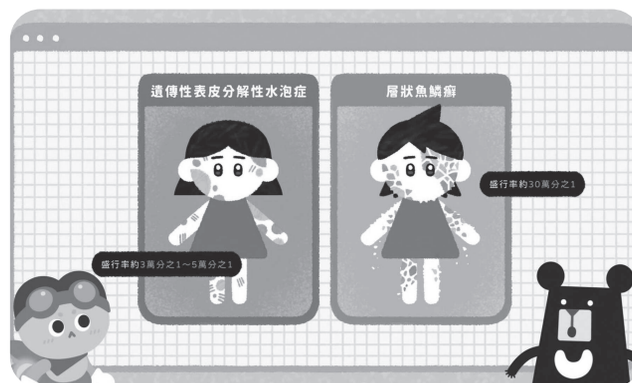
▲讓我們一窺基因的神祕奧妙！



▲你我不一樣，跟這個有關——從基因看罕病。



▲一起認識有關皮膚基因的罕見疾病吧！



▲你的小傷口，卻是他的終生挑戰？！

仁心大愛 杏林春暖

恭賀本會林炫沛董事 榮獲第三屆金孕獎

文/關逢慧（研究企劃組專員）

金孕獎於2020年創立，由MamiGuide月子中心導覽平台所發起，其宗旨為褒獎在母嬰產業默默貢獻的機構或醫事人員，並由實名制素人媽媽們進行海選、專業評審評選。今年，很榮幸本會董事林炫沛醫師榮獲金孕獎－醫療奉獻獎的肯定。

帶著一抹恬靜笑容的林醫師，笑說在各種機緣與水到渠成下，讓他在馬偕醫院小兒遺傳科服務多年，也許是在學生時期接觸到眾多兒童，又或許是實習時遇見重症孩童，加上天生喜愛挑戰未知，因此讓他沒什麼懸念就一腳踏入「小兒遺傳科」的行列。

為了能讓家長們清楚理解，林醫師盡量以舉例、淺白的字詞解說，力求家長能夠明瞭胎兒狀況。對於遺傳，林醫師認為事事非絕對，再新的科技都或許有出錯的時候，若當胎兒有一點異常，醫師便直接蓋棺定論，往往會讓孩子錯失生存的權利，而家長也必定經歷痛苦、拉扯與心傷。因此，他強調慎重地開啟討論、給予意見，才是遺傳諮詢門診最重要的事。

對林醫師而言，多年醫師生涯中總有難以忘懷的故事，所有的酸甜苦辣在他生命中翻騰，也讓他成了家長口中的「好」醫師。看著家長擔心的面容、是否生育的掙扎、鄰近生產的焦慮，林醫師心中滿是不捨，因此他長年努力進修、思索解決與協助之道，好讓家長們能減緩後顧之憂。

而讓他最難忘懷的終究是小乖媽媽，當時的小乖媽媽陸續生育三個罹病孩子，孩子都於青春年華時逝世。看著小乖媽媽帶著悲傷，用憔悴語氣說不再生育時，他的心揪成一團，心中滿是無力。直至十年後，小乖媽媽再次造

訪診間，她語帶希望的探問，依現在的技術，是否能在懷孕期間確認孩子罹病與否。面對身懷希冀的媽媽，林醫師終於能給出肯定的答案。很幸運地，這次檢查和生產一切順利，小乖媽媽終於擁有健康的孩子。林醫師提起這段故事時，臉上充滿笑意與激動，得償所願的或許不僅是小乖媽媽，也有他多年來向上天的請求。

面對獲獎，林醫師謙虛地感謝評審與投票的媽媽們，他相信仍有許多在遺傳領域耕耘的醫師比他更厲害。大抵是如此地謙遜、敬業、仁心仁術，因此讓許多家長即使孩子都過了看兒科的年紀，仍會前往林醫師的門診尋求那中肯又溫暖的建議與安慰。



▲恭賀林炫沛醫師榮獲2023年金孕獎－醫療奉獻獎殊榮。

弘揚博愛精神 活出亮麗人生

好人好事八德獎 行善愛無限

文/黃琪媛（研究企劃組專員）

中華民國表揚好人好事運動協會於2023年12月13日（三）舉辦112年全國好人好事代表八德獎頒獎典禮，肯定各界人士的行善義舉及對社會的貢獻。陳郁淳是今年最年輕的得獎者，縱使罹患罕見疾病「重型海洋性貧血」，但她仍能克服疾病的不適，努力行善。

郁淳自幼便跟著家人去做志工，看到他人改變所獲得的成就感是堅持下去的最大動力，高中時一位公民老師帶領郁淳接觸到了法律，才發現法律不僅能伸張正義，更能救濟人心，從那時，她立志成為律師，希望幫助更多人。目前在高雄及橋頭地方檢察署擔任榮譽觀護人的她，主要輔導假釋與緩刑個案，關心個案生活、家庭、工作及人際狀況，並適時給予協助。過程中她透過理解去關心，用溫暖去感化，陪伴個案渡過保護管束期間。

「感謝好人好事協會給我這個機會，感謝許多貴人幫助及父母一路陪伴」，獲得全國好人好事代表非常不容易，郁淳勉勵大家勇於追夢，在屬於我們的時代，遇見最好的自己。



▲郁淳（中）無私奉獻，用溫暖照亮弱勢族群，榮獲好人好事代表八德獎肯定。

打破既定框架 以理解消弭距離

文/林思瑜（研究企劃組代理組長）

本會脊髓性肌肉萎縮症病友林宜萱，於2023年11月30日（四）榮獲112年新北市傑出身心障礙人士表揚，這是宜萱踏入職場後第一個屬於自己的獎項。性格開朗、堅毅又獨立的她，已於新北市社會局服務七年多，去年更考上社工師，專業能力更上一層樓。

宜萱於一歲多發病，當時小小年紀的她尚無法理解疾病的沉重。小學以後，她漸漸明白自己的身體將逐漸退化。為了減輕爸爸養育姊弟倆的負擔，宜萱自國小三年級起外宿求學。爭氣的她努力向學，並以特教身份考上一般高中學制的學生，令人驕傲。

大學專攻社工系的宜萱，積極參與服務性社團，推動一般生對身障生的支持與關懷行動，也多次連結社福單位入校分享。一路以來的生命經驗，讓宜萱發現許多人對身障者避而遠之，其實根源於對身心障礙的「不了解」。因此決定透過自己的生命故事，讓大眾見證無論是誰，都能夠活出精彩、豐富的人生。



▲《跑車公主的城外探險》粉絲專頁



▲宜萱（前排中）於新北市社會局服務多年，工作表現出色、與同事相處融洽，榮獲112年傑出身心障礙人士獎項肯定。

生命力

文/劉曜綾（Prader-Willi氏症候群病友）

家裡花壇架的邊上，綻放著一株株像綠花模樣的小草，對於它呈現出來的強勁生命力而動容。

它屬於大葉落地生根的的多肉植物，又名墨西哥斗笠，也叫寬葉不死鳥。翡翠般肥厚的綠葉，看起來像是綠色的花朵，葉緣是美麗的波浪邊。每到播種繁殖的季節時，菜園裡就會長出一個個像是伽藍菜的小種子，像似綠色蕾絲鑲在葉緣邊非常美麗。媽媽說：「很久沒種這植物了，應該是以前落地生根遺留下來的。」我對於它能在惡劣的環境下，還能展現綠色生機感到不可思議。少許的泥土是盆栽植物澆水時一遺漏出來的殘骸，再加上一些塵土與枯葉，這樣絲毫不具備有生長條件的貧脊土地，卻也能生存下來，這是多麼強大的生命力呀！

有一句話說：「生命在光中顯出燦爛，在平凡中顯出真實。」平凡的小草在塵土中讓我看到了它對生命的執著與燦爛，在平凡中更顯示了它的不凡，我們不也是一樣嗎？有時看到不珍惜生命的新聞會為他們輕忽寶貴的生命感到難過。因為病症導致我的身體不協調及無法同常人一樣的正常說話；自我有記憶起，身體四肢必須每天輪流打針，好讓身體保有健康的狀態，這樣日日與針為伍的日子有十四年；一般人看似不經意的連續動作，對我而言是有困難性的，能流暢的輕鬆跑跳和與人談天說笑是我人生最大的願望之一。雖然病症的關係導致我無法正常說話，卻也幸運地遇見了我生命中的二位伯樂 - 心理治療師及小學高年級的導師，是他們給了我勇氣，讓我從不被人理解的心漸漸地被人接受，及在崎嶇道路上一路相依



陪伴我的母親。因為有了他們的「信任」才能讓我有更多的勇氣，透過文字抒發內心的世界，並讓更多的人了解我。

人的生命有如海水，不碰到岩石又怎能激起美麗的浪花？很喜歡泰戈爾說的一句話：「生命的小溪，滲入世間的每一粒塵土，滋潤著數不清的枝葉與花朵。」所以，我們應該好好珍惜每一天並充實地過好每個日子，也期許自己能像寬葉不死鳥一樣，不畏惡劣的環境，在貧脊中也能綻放生命的價值，雕刻著屬於自己生命的寶石。

作者介紹專欄

曜綾是本會優秀的病友，她曾於國中時期獲得第20屆全國身心障礙者文藝獎文薈獎文學類國中組佳作；經過兩年的打磨，她於2023年奪下第22屆全國身心障礙者文藝獎文薈獎文學類高中職組第一名。

得獎文章《味道》，是她融入自身生命經驗，講述身為Prader-Willi氏症候群病友，對食物的渴望與需要飲食控制的為難、辛苦與心酸處。她以多項比喻，讓讀者得以隨她的步伐與節奏，陪她度過幼童至青少年的階段。

期望透過此次邀稿，讓曜綾以文字激勵他人分享生命故事，並讓更多人看見罕病病友無窮的堅韌生命力！

共享罕病資訊 聯誼幹部再昇華

文/黃純恩（病患服務組社工督導）

RSTS家族相聚 餐敘話家常

Rubinstein-Taybi氏症候群（簡稱RSTS）為先天性染色體異常疾病，患者常在一出生就被發現大拇指和大腳趾異常寬大且呈彎曲狀，因此又稱為「大拇趾症候群」。因複雜與罕見性，成長歷程於就醫、就學、就養等需求常面臨探詢方向的擔憂及焦慮，因此病家間的交流更顯可貴；本會2023年12月17日（日）於久居小廚舉辦RSTS病友聯誼活動，當天共有4個家庭、10人出席。

與會病友們年齡差異極大，從30多歲的哥哥、姊姊，最小的則是未滿三歲的小病友。隨病友們的成長，許多症狀、治療方式，社福與教育等資源，照顧者們均是漸進式的了解。第一次參加聯誼活動的小好家長，積極且鉅細靡遺地請教問題，再再顯示她對寶貝的疼惜，而大家也不吝於反饋，以同樣仔細與熱情地回應表達對RSTS孩子們的關懷。

相聚就是最美好的禮物，餐敘過程有更多時間能認識每個家庭，家長間談起照顧壓力，以及受協助的經驗，給予彼此能量，而互相打氣的溫暖會持續成為養分，茁壯與轉化為力量面對每個挑戰與幸福，期待再相會。



▲聯誼活動期間，各家庭相互請教與分享生活日常，為彼此加油打氣。

罕病聯誼幹部高峰會

本會多年致力推動「育成罕病病友團體」，藉由團體中熱心協助之「代表」協助團體運作，藉此加強非正式病友組織間的認識和互惠，且於1月20日（六）於罕見家園舉行2024年罕見疾病聯誼會幹部高峰會，共有16個團體代表及家屬共42人與會。

各病類或為聯誼會、或是網絡互助圈，而代表們一見如故，依序分享團體的運作模式、優點，以及期待汲取經驗之處。另本會邀請Beckwith Wiedemann氏症候群網絡互助圈的代表蔡佩如女士，分享從被助、邁向互助及助人的歷程。更透過分組，代表們相互討論對於「資源」、「期待樣態」、「自身可發揮的能力」及「成為幹部的初衷」，重新思考團體定位。

午後時光由洪瑜黛副執行長主講「健保藥給付之罕病病友團體角色」專題，從制度面而至實務參與藥物健保倡議角色，增加資源認識及專業知能。亦聚焦團體運作建議和合作說明，大家發現隨時代轉變，活動辦理、聯繫、互動也需與時俱進，期盼代表們收穫滿溢，成為能量投入每一個罕病家庭中。



▲藉由各病團代表分享運作模式，相互探索各自團體未來運作模式。



2024罕病病友團體 直接服務人員研習課程

文/黃純恩（病患服務組社工督導）

直接服務專業人員為輸送服務資源的重要角色，需要具備的能力和信念相當多元且全面，如具有知識背景、穩定並親和的氣質、服務技巧、對組織和服務使用者之認同以及理解等等。然於執行歷程中，不時面臨許多困難的議題，以罕病家庭而言，又多了「疾病」——如此無解而影響甚鉅的考驗，故能持續地反饋和增進知能，便是不可或缺的充電時刻。綜合上述，本會辦理2024年罕見疾病病友團體直接服務人員研習課程，於2月16日（五）、2月23日（五）及3月8日（五），採延續性三場次課程規劃，除了會內直接服務之社工、醫療服務專員外，更開放罕病病友協會專業人員報名，除本會外，另有7個協會團體夥伴與會，總學員共30人，課程受益達87人次。

今次研習邀請擁有豐富經歷的陳意文諮商心理師擔任講師，帶領學習「焦點解決取向（Solution-Focused Brief Therapy, SFBT）」。

意文老師深入淺出地講解，引導大家進入服務情境，學習SFBT技術的理念、架構、目標及

實際案例。焦點解決著重在問題解決，聚焦當事人的目標，可以著手的方向與方式，探索並使用其自身擁有的資源，以正向的眼光奠定信心與成功經驗。課堂中，意文老師以講解、分組演練等方式帶領課程，因應部分堂數同時使用視訊連線方式進行，線上、線下一同學習，努力克服距離限制。

意文老師活潑地帶領，使學員們透過練習互助學習，老師也更能釐清大家的想法、思考困境和學習期待。三週的時間經過三次課程，我們以時間沉澱知識，細細咀嚼反思。一套理論技術的學習，課堂裡的聽講外，平時不斷反覆地練習方為熟悉的不二法門。透過這次課程資源，支持直接服務人員在職訓練，期許來參加的夥伴們都可以將所學運用在實務服務上，盼能在日常的服務工作中，持續澆灌養份，茁壯新的技術。此外，也鼓勵罕病服務夥伴們不間斷地學習，持續精進服務品質，成為罕病家庭面對人生路上種種挑戰時，無比有力的陪伴。



▲本會安排2024年罕見疾病病友團體直接服務人員研習課程，大家都充分學習、收穫滿滿。



【學員心得分享】

文 / 黎羿鈴（醫療服務組專員）

三堂課的學習下來發現「焦點解決取向（簡稱SFBT）」治療方式與這五年來在本會服務過程中體驗酸甜苦辣之心境，以及去蕪存菁後的個人心法，竟有如此多不謀而合之處！

初成為助人工作者主要以遺傳諮詢為工作內容，一開始常以個案的問題為談話焦點，急著提供正確即時訊息，談話焦點容易落在抱怨、缺點或僵局上，反而促使無力感孳生；漸漸地能將焦點轉移到解決問題上，許多罕病家庭的疾病處境難以改變，帶個案思考事情多面向的可能性，並讓個案看見自身資源與力量，不但提升談話品質，對個案焦慮情緒也有緩和作用。

SFBT諮商學派強調找到個案在乎及想要達成的「目標」，也看重個案有的內外「資源／能力」，以及往目標邁進的「策略」，這樣的架構下，諮詢工作者便有許多需要學習之技巧以及態度。當個案願意接受服務，諮詢工作者便需要有能力看見個案的困擾，運用好的心態、方法及資源，協助個案找到他的能力及目標，就是建立啟發改變的契機。



▲透過分組演練實際練習工作技巧，讓學員都能完整學習新技術。

文 / 張家琪（社團法人台灣卓飛協會秘書長）

透過諮商心理師陳意文老師帶領我們認識「焦點解決SFBT」技巧，集結其他學派好的地方，重視個案想要的未來，讓個案看見自己的優勢能力並進行行動，就能有所改變。

「沒有失敗只有回饋」

覺得失敗就會自責、想修正，焦點在自己身上的狀況，但是服務個案焦點要在個案，而不在自己身上。永遠將重點放在讓個案目標能實現，就能產生因應的對策。

「不預設立場」

願意預設立場的傾聽當事人發生的細節，能讓我們用不同的角度去思考各個面向，也能引導當事人看到事情的不同面向，進而引發變通的行動。

「知道不代表馬上做到」

過去的對話方式容易產生無效對話，或花很多的時間才能問出重點，但焦點解決的會談技巧，短時間就要能聽出問題的急迫性並進行排序，最重要的是學習「因應問句」讓對話能勾出個案的優勢。



▲諮商心理師陳意文講師運用講解及演練等不同方式，帶領學員認識「焦點解決取向」之理念及架構，引導大家掌握專業技巧。

第六屆LLB身障兒童棒球賽

有愛共融 挑戰無礙

文/李云（活動公關組組長）

第六屆「LLB挑戰者盃身障兒童公益棒球賽」2023年12月10日（日）於臺中市洲際棒球場熱鬧開打，從2018年第一屆棒球賽僅有4支隊伍參賽，到今年第六屆已經增加到8隊11組隊伍一同在場競技。此次活動總計來自全台共300多位挑戰者身障球員，以及陪伴的Buddy們，不畏低溫天氣熱情出席。

當天活動由中信兄弟吉祥物小翔，以及最熱情的媽媽啦啦隊帶來勁歌熱舞揭開序幕，還有來自中信兄弟球員吳哲源、陳家駒及大聯盟球星郭泓志也到場同樂。這次更安排了全壘打大賽以及短打九宮格競賽，邀請到三位球星指導各隊挑戰者代表挑戰難關。主辦單位台灣幼兒棒球聯盟協會林俊廷理事長表示：特別感謝臺中市運動局對挑戰者盃球賽的支持，投入人力、物力及資源促成這次美事，讓來自全國的挑戰者小朋友可以親自體驗國際級運動場的設施，感受和一般孩子同樣的運動樂趣，為他們的人生寫下深刻的回憶，收穫更多勇氣。

今年，第六屆「罕見小勇士」加入了9位新球員，由30種不同的病類，45位球員、5位Buddy共50位病友參與。在同樣是罕病病友身

分的朱廣霖教練及孟祥淵裁判的用心帶領下，認真努力練習長達近8個月的時間，克服身體疾病困境，完成自我挑戰，大賽當天更是獲得了「勇猛無敵」獎項殊榮，值得讚許。

完成一場賽事實屬不容易，需要小選手與buddy相互扶持，在buddy們的陪伴與鼓勵下，小選手克服生理障礙，並跨越心理藩籬，拿起球棒奮力打擊，向前奔跑迎向本壘，球場上的揮灑汗水，開心的笑容都是難忘的美好回憶。此次賽事除了台灣幼兒棒球聯盟協會精心籌辦外，更感謝臺中市政府運動局、中華民國腦性麻痺協會、臺北市大同發展中心、曦望語言治療所、復得適物理治療所、中華民國身障棒壘球協會、臺灣早稻家庭暨兒童專業發展協會等；以及愛心企業：信錦企業股份有限公司、財團法人遠雄文教公益基金會、安致勤資公益信託社會福利基金、晉弘科技股份有限公司、文麥股份有限公司、嘉韻營造股份有限公司、森宇建設有限公司、新光銀行、沙烏地阿拉伯商務辦事處、台灣運動好事協會、台北市東門扶輪社等，有你們的支持與鼓勵，才能讓這群孩子有展現自己的棒球舞台。



▲罕見小勇士的每一位成員都熱情參與，一同在賽場上勇敢揮棒。



▲小選手與buddy相互扶持，奮力奔跑邁向終點，完成最精采的比賽。