



互交流彼此的實務經驗。今年南區心理諮商案例討論會，我們邀請到有多年專業經驗的歐為傑諮商心理師擔任報告人，在座還有物理、職能及語言治療師等。他從個案背景資料開始介紹、接著家系圖、案家的主訴問題與心理師的分析與診斷，讓與會人員皆能初步了解案家的樣貌與主要問題。

接著陳述每次會談的情況，分享會談歷程時觀察到案家人的變化與回應態度。在會談最後與會者做出總結：希望未來能夠有更多的類似這樣的交流，以促進專業間的討論，發揮同儕督導的功能，提升諮商的效能，並提供個案更適切服務。

南部辦事處第一次舉辦南區心理諮商案例討論會，報告人、與會者都很專注投入，提問與回饋一來一往，實際發揮了討論會的主要目的與功能，促進專業間的交流與學習，讓專業人員能提供更優質的服務喔！

## 志工增能 體「繪」心生活

你有多久沒有靜下心來觀察自己生活周遭事物？去年牌卡課程得到志工們的熱烈回應，10月1日再度邀請張瓊方老師帶領8位志工成員，透過繪畫來體會不一樣的自己。

老師藉由兩段影片作為開場白，引導志工們閉上眼、深呼吸，讓自己沉澱一下，從影



▲南區志工增能成長訓練成員大合照。

片中的標籤思考內容，延伸至圖畫構思，顯現出志工們的思考方向也不盡相同。接著老師請志工們繪出自己退去標籤的模樣（小孩的角色、父母的角色、丈夫的角色等）若沒有這些標籤，自己將會是怎麼樣的人？志工們有的皺眉、陷入沉思或立馬提筆等模樣，或許我們很少有機會思考自己的角色。

在安心與信任的氛圍中，志工們盡情地進行分享與回饋。透過繪畫分享，讓大家從中認識自己與他人關係，侃侃而談自己的困境，甚至是對於生活的無助感，認真地聆聽並給予建議。基金會不僅是病友家庭的依靠，亦是志工夥伴們最厚實的支持力量。

# 醫護交流 增進病家信心

文/南部辦事處、病患服務組

本季螢火蟲家族聯誼活動，除了邀請專業人員分享醫療及照護新知外，更安排多元的親子律動以紓緩病家平日的壓力，讓聯誼活動成為病家們心理上最堅實的後盾。

## 「醫」同維繫 病家身心健康

7月30日原發性肺動脈高壓病友聯誼由南部辦事處於高雄捷運美麗島站二聖廳舉辦，共25位病友及家屬參與。當天由高雄榮總心臟內科黃偉春醫師分享「肺高壓生活照護及治療趨勢」，概述其致病原因及分享目前治療趨勢，目前許多治療藥物係屬健保給付，建議病友配合醫院團隊之專業照護，一同面對疾病歷程。

成大醫院心臟科蔡姿妃護理師則是分享「專家就在你家－肺高壓自我照護」，建議病友除積極配合治療外，居家自我照護亦是非常重要的環，維持病情之穩定，亦能減緩照顧者之壓力。黃文照會長則是帶領病友及家屬相互認識，每個病友罹病時間、病況不盡相同，但都經歷過徬徨無助的感受，適應身體及生活的轉變，透過聯誼相聚，相互鼓勵與支持。

為增進病友活動豐富性、擴大交流範圍，本會積極嘗試合辦二種病類以上的聯誼活動，8月13日集結努南氏症、CFC症候群、Rubinstein-Taybi氏症候群及Cornelia de Lange氏症候群四類病家一同聯誼，共19家58人齊聚於耕莘文教院，享受感性、知性兼具的饗宴。

為使家長、病友皆能專心參與活動。家長部份，由慈濟醫院兒科部蔡立平主任及復健科厲家珍醫師，介紹疾病與照顧方式，分享復健技巧與新知。家長們特別關心生育及遺傳議題，蔡醫師講述遺傳模式及致病基因等內容。厲醫師說明「作息本位之早期療癒」模式，以增進兒童之功能性，提升家庭生活品質，更進一步與家長模擬作息本位晤談，讓家長更認識在宅復健服務。

至於羅玉真老師則是以音樂帶領兒少舞蹈課程，刺激病童的視聽感受，增進病童肌耐力，在輕快音樂渲染下，身體隨之舞動。親子瑜珈課程中，在彭艾薇老師指引下調整呼吸、全身伸展，紓緩家長僵硬的肌肉，讓身心平靜下來。病家們無不把握難得的見面機會，互留



▲原發性肺動脈高壓病友聯誼活動大合照。



▲多病類聯誼活動中，親子瑜珈課程，紓緩身心壓力。



聯絡方式，讓這份情感綿延下去。

9月24日於台中市身心障礙綜合福利服務中心則是舉辦**威廉斯氏症病友聯誼活動**，吸引爆滿的人潮，共有30個家庭109位熱情參與。為使大、小朋友皆能專心參與活動，分別設計課程。在家屬課程中，邀請到長期耕耘身障者情緒管理領域的林郁宜老師擔任講師。

老師循序漸進帶領威廉家長們認識情緒等表徵，並分享如何利用圖卡與孩子溝通，引導孩子們表達自己的感受。

小朋友們則享受一整天的瑜伽、體適能饗宴，除了輕柔的伸展操、按摩外，彭艾薇老師更設計強力律動課程，在志工協助下，孩子們都充份活動肢體。



▲威廉斯氏症病友聯誼中，老師帶領小朋友一起做瑜伽及體適能。

10月1日**芳香族L-胺基酸類脫羧基酶缺乏症聯誼活動**（簡稱AADC缺乏症）於台北市雙連教會舉行，共18個病家55人參與，邀請到台大醫院長年鑽研此疾病的胡務亮醫師、簡穎秀醫師、李妮鍾醫師等團隊蒞臨，本會創辦人陳莉茵女士更是全程參與，支持病家們。當日與會病家中，已有80%左右的小病友完成基因治療，家屬們看見術後病友的進步，讓其他病

家們充滿信心。

胡醫師說明目前基因治療進度，分享自2010年時的人道救援，至2014年的人體試驗計畫，共18名病友完成基因治療，除因流感病毒等外在因素導致2名病友往生之外，其餘病友狀況穩定，讓大家對基因治療更具信心。醫師提到：病友們在術後，四肢及頸部肌肉張力低的狀況獲得改善，配合術後的復健及輔具協助，發現年紀越小的病友術後狀況越佳。

有鑑於AADC缺乏症聯誼會運作趨於成熟，家長們更是開始醞釀成立協會，趁本次聚會，表達成立協會的決心，未來基金會也將提供專業的協助。



▲胡務亮醫師分享AADC基因治療內容。

## 與家長同心 創造精彩回憶

8月13日**肝醣儲積症**（簡稱GSD）病友聯誼活動，於台北市立兒童新樂園舉行，共有11個病家34人出席，在園方協助下，順利讓參與的病家齊聚一堂。

郭媽媽與林媽媽率先分享孩子進行肝臟移植手術的心路歷程；湯媽媽則回憶道：孩子確診歷程的多舛，經歷四次檢驗終於確定患病類



▲蘇媽媽（左）分享養成GSD孩子攝取玉米粉習慣。

型，同時以身為教職的經驗，分享就學資源，建議家長可透過「鑑定安置」方式，讓學校更清楚孩子的需求，亦可向基金會申請校園宣導，增加疾病的認識。

家長們彼此分享照顧心得，並積極建構GSD家庭社群聯繫網，以鞏固病友家庭的向心力。

8月28日先天性巨型黑色素痣聯誼活動，於五股準園休閒農場舉行，共有12個病家45人參與，當天邀請到台灣弱勢病患權益促進會蔡元鎮理事長蒞臨致詞。

本次半數以上的痣友曾接受手術，黑色素痣讓11個月大的寶寶像穿件黑色毛衣般，多數家長期待能在這次聚會中，了解術後照護經驗，作為是否讓孩子接受手術的參考。來自南投的痣友媽媽分享道：目前就讀小二的孩子，



▲痣友家長與小痣友一同分享照顧經驗。

不因黑痣而捨棄穿漂亮衣服，教導孩子勇敢、正向樂觀，雖偶有擔心黑痣帶給孩子的困擾，但他們仍會繼續成為孩子勇敢的力量。

許多病家藉由FB粉絲團連結新家庭、LINE群組分享照護等經驗，拉近彼此的距離，營造出難能可貴的向心力與凝聚力，希冀這股力量能綿延不絕，成為家長間彼此的能量補給站。

Angelman氏症候群是一個嚴重學習障礙並伴隨特殊的面部表徵與行為的神經性疾病。影響病友的肢體、語言與智力，需長期的復健與治療，父母需要花費更多心力與時間來照顧。10月22日Angelman氏症病友聯誼活動，於台中市愛心家園舉行，無障礙設施使病家們感到舒適、安心，當天共17家53人參加。

由於體認到父母在照顧病友之餘，常忽略自己的身心靈，今特別邀請長年關懷罕病照顧者的魏楚珍社工師，帶領病友家長在團體中瞭解自己，找到自我照顧的方法與策略。透過「養育孩子中最開心的事」、「發現孩子生病的歷程」、「心情不好時如何讓自己開心」等16個賓果遊戲問題，讓家長認識別人也瞭解自己。家長們談起照顧孩子的歷程，情緒總是五味雜陳、淚眼婆娑，但彼此的分享、支持與鼓勵，無形中讓家長們充滿力量，因為在溫暖的罕病大家庭中，我們不再孤單無助。



▲家長分享照顧Angelman病友之歷程。



# 罕見疾病防治及藥物法 修法後續追蹤報導

文/劉丹琪（研究企劃組專員）

為改善國內罕見疾病病友照護服務，「罕見疾病防治及藥物法」（簡稱罕病法）歷經三次修法，於2015年1月14日公布的修正條文中，與病友較為相關的重要修正在於第8條及第33條。第8條規定，政府應派遣專業人員訪視，並告知相關疾病之影響，提供病人及家屬心理支持、生育關懷、照護諮詢等服務，以強化政府的主動積極性；第33條則增加補助健保未給付之支持性及緩和性照護，讓罕病病友就算尚無有效醫治方式，但至少能緩和其不適、提升生活品質並減輕照顧者負擔，以周延照護罕病家庭。

有了2015年母法的修正，衛福部經過一年半的時間，終於2016年9月2日依罕病法第8條公告「罕見疾病及罕見遺傳疾病缺陷照護服務辦法」，提供病友與家屬充分之疾病資訊及心理支持，減少疾病對個人及家庭的身心衝擊，避免因遺傳因素導致家族中新個案的再度發生。針對這個部分主管機關正式於9月公告招標，委託辦理「罕見疾病照護服務規劃案」，但一個50萬元的委託案，9月12日公告，9月27日截止申請，執行日期至年底，且

須於12月9日前提初步期末成果報告。如此倉促的標案當然無法吸引有興趣的單位提出申請，也讓原本的美意略顯不足。

此外，依罕病法第33條，衛福部在2016年9月26日預告「罕見疾病醫療補助辦法」修正草案，內容有大幅度的調整，原本是新增納入支持性、緩和性照護費用，卻在健保不給付的定義上大做文章，且僅補助「未完成查驗登記」之罕藥，違背母法原有之立法精神。現階段又有「完成查驗登記之罕藥，健保仍不予給付」之聲浪陸續出現，倘若罕病法此時又不提供適時補助，豈不是讓用藥的病家淪為罕病真正的孤兒。

為了因應如此緊急又重大的變革，本會遂於10月13日邀請相關專家，召開「罕見疾病醫療補助辦法修正案」諮詢會議，與會人士包括檢察官、律師、醫師、立委辦公室研究員等，同時提出多年來病友在醫療補助辦法下的適用案例及困難，以及使用罕藥的個案狀況作為參酌，彙整各方專業意見及本會立場後，趕在預告截止日前向衛福部提出異議。本會將追蹤後續結果以即時向政府爭取病家應有之權利。



▲「罕見疾病醫療補助辦法修正案」多次版本討論。



▲專家出席本會「罕見疾病醫療補助辦法修正案」諮詢會議。

# 「等一個溫暖出現」 代言人宋芸樺邀您一同關心罕病

文/黃懷寬（活動公關組代理組長）

無論是電影「等一個人咖啡」的李思瑩，或是「我的少女時代」中的林真心，其親切真誠、充滿愛與關懷的人格特質皆深深地烙印在每個觀眾心中。而將這些角色飾演地活靈活現的女主角—宋芸樺小姐，特別於今年度擔任本會的年度愛心大使，拍攝新一季公益平面廣告，宣傳「募集罕病醫療照護基金」及「愛心碼9527電子發票助罕病」，呼籲社會大眾給予罕病病友們更多同理與支持。

2014年出道的芸樺是電影界耀眼的新星，但其關懷弱勢的愛心卻不落人後，尤其與罕病的淵源最早可追溯自去年「我的少女時代」上映期間，芸樺即與陳玉珊導演數次舉辦愛心贈票活動，邀請許多罕病家庭免費入場觀賞，甚至映後更安排演員與病友家庭互動，帶給我們滿滿的感動與溫暖！而在今年7月份罕病基金會推出『五百桂花五百貴人』愛心勸募活動時，芸樺得知後更是主動與基金會聯繫，發願認養一株桂花樹，一齊為病友籌設「罕見福利家園」。

## 罕病並不會傳染 請給予同理與溫暖關懷

拍攝當日芸樺身著一襲清新可愛的白色吊帶裝與四位小病友們相見歡，孩子們除了立即開心地一擁而上，甚至其中一位小病友—今年剛獲得總統教育獎的暄暄，特別畫了一幅芸樺的畫像，致上最誠摯的感謝之意。當日的拍攝在大夥歡愉、熱鬧的氣氛下展開，而為了讓從未拍攝廣告的小病友們能迅速進入狀況，芸樺一會兒像是孩子王般帶領小病友們歡笑歡呼，一會兒又化身貼心大姊姊幫他們搵風、整理服裝儀容、引導大夥綻放最甜美的微笑。在芸樺的帶領下，廣告迅速地圓滿拍攝完成，小病友們也感受到難忘的新鮮體驗。

此次公益合作，讓芸樺對罕病的孩子們有更深的互動與了解。此外，小病友們雖然終生需要與病魔對抗，但仍永遠展露動人笑容，反而讓芸樺得到了很多鼓舞。芸樺也在此特別呼籲：罕見疾病並不會傳染，期許社會大眾能夠放下成見，給予病友們更多同理與溫暖。

【芸樺衷心呼籲】<https://goo.gl/KHqHDk>



▲宋芸樺呼籲可以9527愛心代碼，捐助電子發票助罕病。



▲病友暄暄（左）當日特別送上親手畫的芸樺畫像。

# 福袋認購一日體驗 都見富邦滿滿愛心

文/黃懷寬（活動公關組代理組長）

長期關懷罕病的好夥伴－富邦人壽、富邦慈善基金會，除了16年來不止息的愛心善款挹注，每年更發起社內同仁擔任愛心志工，陪伴病友家庭出遊圓夢。今年10月22日再次與本會攜手合作『巧克力冒險工廠』罕病家庭一日遊活動，本次共有64位富邦志工參與，25個罕病家庭參加。除了陪伴病友家庭們餐敘聯誼，午後更同遊宏亞「巧克力共和國」七七乳加觀光工廠，一同徜徉充滿香濃甜美巧克力香味的夢幻園區，體驗趣味的手作巧克力DIY，又一次帶給罕病家庭歡笑盈盈、幸福滿滿的午後假期。

首站我們先前往位於桃園八德的竹園餐廳，透過餐敘聯誼讓富邦夥伴看見每位病友們雖然身受痼疾所苦，卻依然在學業、藝術、事業等各領域均有傑出的表現。當日知名街頭藝人－馬凡氏症病友張瓊玉，更現場開唱致謝，帶來「寶貝」、「至少還有你」兩首動人歌曲。

午後大夥移駕至期盼已久的宏亞「巧克力共和國」七七乳加觀光工廠。巧克力共和國外觀建築猶如一顆從中間剝開，溶出濃郁巧克力



▲富邦人壽高昭文資深協理（左）、陳姿瑛協理（右）致贈象徵滿滿的愛心予基金會。

漿的頂級手工巧克力，光是用看的就很美味，彷彿走進童話世界的糖果屋般，大夥均迫不及待魚貫入內，迎接我們的是打扮成萬聖節風格的親切工作人員，在他們的帶領之下，與會夥伴們立即體驗手作巧克力DIY，紛紛發揮創意為蛋糕、餅乾、橙片、棒棒糖繪上了繽紛的色彩。

除了此次一日體驗的豐富行程外，這期間更再次發起「愛心福袋捐款滿額贈」活動，藉由發動富邦全省同仁的福袋愛心認購，支持本會罕病病家就業推廣方案，給予病友家庭最實質的肯定，本次活動共計募得330,000元愛心捐款，更是創下歷年新高！



▲富邦人壽連續四年與罕病家庭一同快樂出遊。



▲富邦愛心志工與罕病家庭一起同樂，手作巧克力DIY。

# 淨光法師持續關懷罕病家庭

## 愛心義賣暨中秋聯歡

文/楊永祥（本會副執行長）

做公益又能結交視我們如同家人的好夥伴，真的很幸運！多年前一位罹患小腦萎縮症病友前來諮詢，開啟淨光法師和罕病的機緣。滿懷慈悲心腸的淨光法師深刻體驗國內罕病家庭的困境與無助，可運用的社會資源相較於其他公益團體更為薄弱。因此自2008年以來，至今已連續9年，淨光法師帶領學員關懷罕病家庭。

### 水月竺周年 義賣做愛心

去年，中華蓋天淨光禪修協會在鶯歌老街籌設「水月竺典藏創藝工坊」，目的就是希望能與更多善心人士結緣，一同做公益。雖然日子更加忙碌，但法師與協會的師兄姊們依舊沒有忘記每一年與罕病的約定，就在「水月竺」一周年的特別日子裡，法師結合鶯歌在地藝術陶藝品，並親手製作愛心植栽進行義賣，大夥更是前一晚徹夜熬煮各類茶點，引進口感酥脆牛蒡餅乾，希望民眾踴躍認購。民視鳳凰台演員德馨、游喬軒更特地前來共襄盛舉，一起將愛分享給罕病病友。病友婉榆、柔萱、佳諭、維洵與睿瑜、罕爸罕媽等也頂著艷陽，在老街

上熱情叫賣，吸引不少遊客前來響應。

### 中秋月團圓 都是一家人

每年中秋更是罕病病友們與淨光協會的團聚時刻，因為當天也是淨光法師的生日，罕病家庭更是年年受法師之邀一同歡度中秋佳節，今年為了讓病友們能夠有更寬敞的休憩空間，法師與其弟子們更是準備豐富的食材迎接我們的到來，就在皎潔明日涼風徐徐的夜晚，大家一同享用滿桌的素食餐點，法師還貼心準備摸彩小禮物，德馨與罕爸們更現場高歌助興，歌聲笑聲滿場，有病友跟我們說：他們好久都沒有這樣快樂過節了，他們吃得好飽、玩得好開心喔！沒錯，這就是家人的感覺，謝謝法師的善念，感恩師兄姊的用心，有你們真好～

中華蓋天淨光禪修協會今年捐助36萬元予本會，希望幫助更多因病無法前來的病友家庭，讓他們能夠減輕醫療的重擔。淨光法師與弟子們對罕病的支持陪伴，更進一步培養罕病病友能自給自足、勇敢走入人群與民眾互動的活力。



▲愛心義賣活動，圓滿成功。



▲感謝淨光法師與師兄姊們視罕病家庭如同家人。

# 2016 MLB Baseball Park 棒球樂園

## 為罕病家庭打造專屬時光

文/涂心怡（活動公關組專員）

MLB美國職棒大聯盟將品牌活動「MLB Baseball Park 棒球樂園」，這場超大型的棒球嘉年華會今年持續舉辦，11月6日於臺北市精華鬧區一信義區香堤廣場熱鬧展開，特別請來MLB雙城隊王牌二壘手布萊恩多茲爾（Brian Dozier）及最年輕登上大聯盟的臺灣投手王維中偕同出席。

去年，罕見疾病基金會是該活動唯一應邀之公益單位；今年在主辦單位大漢集團、美國職棒大聯盟及賽諾菲股份有限公司合力支持下，讓上百位罕病病友及家屬們一同參與這場嘉年華會。主辦單位特別精心規劃，將MLB棒球樂園打造成病友們的專屬樂園，在工作人員協助之下，當天有將近一百位的病友及家屬開心揮汗體驗專屬的棒球時光。

罹患「骨質石化症」的兆峰，即使因為病況導致視力僅剩0.05，仍然喜歡棒球，他對棒球的著迷程度，連父親都驚歎不已，「有一次他車禍，一直昏昏沈沈的無法起身，正好那個週末基金會邀我們參加職棒活動，眼看活動日期就快到了，兆峰還一直無法清醒，我就告訴他：『你再不起來，就沒有辦法去球場看球了喔！』」後來兆峰有起來嗎？爸爸笑著說：

「他起來了，而且隔兩天也到球場看球了。」兆峰不僅對國內棒球非常熟稔，對於美國職棒大聯盟或是中華職棒球星名字更是如數家珍。此次，兆峰與家人不畏路途遙遠，特地從高雄北上，就為了參與這場盛會。

活潑的兆峰還用流利英文跟布萊恩打招呼，他也告訴現場的大家：「雖然我視力不好，可是我還是能玩棒球，我不會放棄棒球！」這番話讓遠道而來的布萊恩相當感動，他感性的告訴兆峰：「你是我的英雄，給了我很多的能量。」

罕見疾病基金會創辦人陳莉茵女士當日亦出席感謝各方的愛心合作：「感謝MLB及賽諾菲股份有限公司等主辦單位的支持與協助，對病友來說，出門確實是件不容易的事，更遑論上場體驗棒球運動。在安全無虞的環境下讓病友能盡情地揮汗運動，將會是他們最難忘的經驗。」

活動當天還特別邀請肌肉萎縮症病友家庭宜萱媽媽公益擺攤，一早新鮮製作的手工餅乾與香蕉蛋糕，讓現場熱情民眾購買相當踴躍，大家都說，能做公益又能吃到好吃的餅乾跟蛋糕，真是一舉兩得！



▲基金會創辦人陳莉茵女士（右一）感謝諸多企業的贊助支持。



▲帥氣的王維中（左）帶著小病友投球。

# 公益邀約 熱愛罕見

## 為罕病跑出希望

文/葉韋均（活動公關組專員）

桃子長出眼睛還有手腳，有著豐唇和大鼻孔，這些可愛又療癒的植物全都有自己的性格，他們是「醜比頭」，是日本傳說中的小精靈，10月23日在三重幸福水漾公園舉辦的「2016醜比頭路跑野餐派對」，不用走入森林或者潮濕的草叢中，就能與他們同樂。在派對賽道中發現到超過15種醜比頭大型看板，除路跑活動之外，還能在草坪上野餐享受秋日溫暖的陽光，讓這些療癒小精靈陪伴民眾度過假日時光。

主辦單位「禾陽整合行銷有限公司」特別邀請到罕見疾病基金會軟骨發育不全症病友家屬—婉榆媽媽一起擺攤，讓更多民眾有機會看見病友家屬充滿愛的作品。婉榆媽媽為了照顧患有小小人兒症的女兒，多年來不斷進修拼布、針織藝術，成為專業的拼布達人，編織出一個個精美實用的包款。除此之外，當日共有10位病友及家屬擔任領跑員，希望藉由此次的活動，傳達他們堅強的鬥志與熱愛生命的精神。療癒路跑做愛心，醜比頭們伴罕病！



▲醜比頭路跑中，罕病病友及家屬跑出生命的熱愛。

## 愛心共賞紙風車

文/余佳蔚（研究企劃組專員）

紙風車劇團《巫頂站在屋簷上》，是巫婆系列全新創作—改編三世代兒童文學作品的冒險之旅，《心所愛的人》是小野老師當阿公後，最想說給孫子聽的第一本童話故事書。《賣芭樂》是李美玲回味小時候在嘉義賣芭樂的純真時光。榮登小學生票選好書《小火龍與糊塗小魔女》—奇幻魔法世界的冒險歷程，小魔女代父出征，向小火龍宣戰，卻意外和小火龍變成旅途的夥伴，相互幫忙，最終皆大歡喜。最有經驗的巫婆—巫頂，串起三個冒險故事，帶領孩子從戲劇欣賞中感受台灣兒童文學生動的故事。

本會11月5日受公益信託俊霖社會慈善基金會之邀與300位罕病朋友，於台北城市舞台一同看戲，觀賞紙風車磅礴的場景，生動呈現三個不同世代的景象，讓看戲的大小朋友們都目瞪口呆，張俊霖董事長及夫人更親臨現場與大家同樂，本會曾董事長也代表出席，感謝張董賢伉儷長期對罕病的關懷與支持，讓大家擁有難以忘懷的戲劇饗宴。



▲本會曾董事長與俊霖社會慈善基金會張董事長及現場貴賓、演員合影留念。