



第二十五届“蓝天下的至爱” 慈善活动明天温馨启幕

上海市慈善基金会力推两大网络众筹慈善项目

明天,第二十五届“蓝天下的至爱”慈善活动将拉开帷幕。作为“上海慈善”的年度盛典,本届“蓝天下的至爱”将从明天一直持续至2019年1月12日结束,历时35天,共计开展504项活动。“互联网+”慈善众筹模式仍将是本届“蓝天下的至爱”的一大发力方向。上海市慈善基金会将发布“手拉手月捐助学”“关爱‘渐冻人’”两大互联网慈善众筹项目,市

民可通过扫描本版面上二维码直接捐款,参与体验“人人可慈善”的新型互联网慈善模式,为贫困学子与“渐冻人”献出一份爱心。

在智能手机高度普及的当下,慈善募捐方式也在发生翻天覆地的变化。以上海市慈善基金会为例,以往的慈善项目捐款主要通过线下捐款或企业捐赠,但如今依靠便捷的网络众筹慈善模式,市民只需轻点手机,即

可了解慈善项目并完成捐款,“人人慈善”“随手慈善”已经越来越被人们所接受,慈善项目劝募效率得到了极大提升。

今年,上海市慈善基金会为进一步拓展互联网捐赠渠道,专门成立了互联网众筹部,该部门自成立以来已经通过互联网众筹的模式为45个慈善项目筹集善款400余万元。在第二十五届“蓝天下的至爱”慈善活动

开幕之际,市慈善基金会重点推荐“手拉手月捐助学”与“关爱‘渐冻人’”两大互联网慈善众筹项目。这两个项目,是市慈善基金会多年来持续精心打造的慈善品牌,分别定向用于帮助品学兼优的贫困学子完成学业,以及为本市“渐冻人”发放营养补贴金。互联网众筹慈善模式的开启,无疑将为这一类慈善“老品牌”添加新内容,注入新活力。李一能

手拉手月捐助学项目

帮助120名贫困高中生完成学业

在繁华的上海
有这样一些高中生家庭
用尽所有的时间和精力
孩子的求学之路依然充
满泥泞与艰辛

在这个温暖的大都市
总有一群在雨夜为他们
撑伞的人
带给他们未来的希望
也在孩子心中播撒下善
良的种子

小王在高二时和父亲一同遇到车祸,小王受伤住院,父亲因此伤残失去劳动能力,母亲也一时找不到工作。高昂的医药费让这个家庭的生活变得举步维艰,也给小王的学习之路蒙上了浓重的阴影。在市慈善基金会的牵线下,上海市民郭先生和俞女士伸出了援手,通过“手拉手结对助学”项目,在小王考入大学后,第一时间对其及其家庭给予了帮助。在收到助学金后,小王第一时间写下了一封感谢信,向郭先生和俞女士亲手“讲”一句“谢谢”。小王在信中表示,这是他第一次收到来自陌生人的关心,这让曾经感慨生活残忍的他,不禁想去

珍惜眼前拥有的这份温暖、这份幸运。小王明白,“世上从来没有义务般的帮助,每一次的帮助都是他们的善心,我不会认为这是他们应该做的,而坚信这是我需要铭记且感激的,值得涌泉相报的恩情。”目前,他正在通过努力学习来回馈社会爱心人士,并想要将他感受到的温暖传递给更多需要帮助的人。

“手拉手月捐助学”项目是由上海市慈善基金会在爱心窗口中推出的首个线上月捐众筹项目,将重点为120名本市贫困高中生提供每人每年人民币2500元的学习和生活补助,以帮助他们顺利完成高中学业。

1995年,上海市慈善基金会启动了“手拉手结对助学”项目,至今已累计资助贫困学生逾2万人,并为每年新增的700名寒门学子提供“手拉手”结对助学。该项目于2007年1月荣获“中华慈善事业突出贡献奖”。此次,上海市慈善基金会推出“手拉手月捐助学”众筹项目,帮助他们克服暂时的困难,顺利完成学业。这群高中生来自或单亲、或因病致贫、或意外致困的低保低收入家庭。这些家庭,一方面努力维持日常的家庭开支,一方面苦苦支撑孩子的高中学习费用。他们需要好心人的帮助来渡过暂时的难关。

序号	费用类别	用途	单价(元)	数量	金额(元)
1	助学金	资助贫困高中生一学年学杂费及生活费	2500	120人	300000
合计					300000



扫描二维码
为贫困学子
献出一份爱

“渐冻人”营养补充计划

帮助50户渐冻人家庭筹集营养补助费

他们是神经肌肉疾病患者,主要包括肌营养不良症(DMD)、肌肉萎缩侧索硬化症(ALS)、脊肌萎缩症(SMA)等。由于患者全身肌肉组织萎缩、活动能力逐步丧失,身体好像被冻住一样,被形象而残酷地称为“渐冻人”。大家所熟知的已故英国物理学家霍金就是ALS患者。2014年席卷国内外的“冰桶挑战”就是为“渐冻人”发起的公益筹款活动。

前几日,冯阿姨发了一条标题为“我先生刚才用眼控仪打的字。我一定守护好他,照顾好儿子,撑起这个家”的微信朋友圈(见左图),配图里屏幕上的那两行字让人看着为之动容,“你去买些衣服饰品吧,用我卡里的钱,这些(年)苦了你!看你变老我难受。”冯阿姨的爱人潘先生是一名ALS患者,从发病确诊到现在已有三年。目前,潘

先生已经接受了气管切开手术,为了能够在医院进行住院护理,冯阿姨只好卖了房子艰难维持,但昂贵的费用依然让她心焦不已。她说,对于ALS病人而言,最重要的就是日常护理。

上海劳模王胜发也是一位“渐冻人”,发病后进食逐渐变得困难,再到用喂食管进食,后来喂食管也不行了,就进行了胃造瘘手术。全配方的营养粉剂成了他居家护理、维持生命的唯一选择。一些患者因为吞咽困难,导致营养不良,面黄肌瘦;有些还会造成呛咳,引起肺炎,严重时威胁生命。营养粉剂可以为他们提供足够的营养,也减少一些意外的发生。

据了解,出现吞咽困难的病人需要管饲或者进行胃造瘘手术,除了这些前期费用外,之后每个月一般需要8瓶营养粉剂,

如以常见的某肠内营养补充剂为例,一瓶约60元,一个月需要480元。对于经济困难的家庭来说,也是一笔不小的费用。

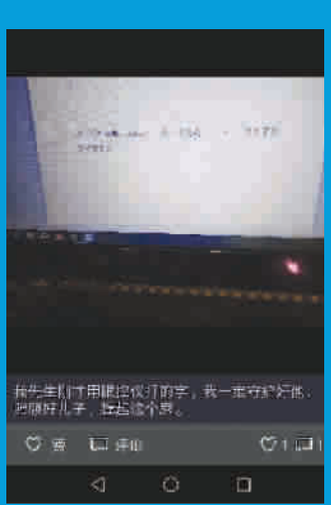
“渐冻人营养补充计划”项目是为上海市50名进食困难或胃造瘘的困难渐冻人筹集每人每月500元,共计一年的营养补助费,用于购买营养补充剂。

据不完全统计,目前中国约有450万名“渐冻人”,上海约有5万名,他们面临的主要困境在于并发症,如吞咽困难、呼吸衰竭、压疮、疼痛、流涎、营养不良等多种问题,需要有专业的诊疗平台和护理团队为患者提供全方位的护理方案。“渐冻人”被称为“弱势中的弱势群体”,他们需要您的热情温暖,用爱为他们解冻。

请扫描下方二维码完成捐款,上海5万名“渐冻”症患者感谢您的帮助。

序号	费用类别	用途	单价(元)	数量	金额(元)	备注
1	营养补充剂	购买营养粉剂	500	50家*12个月	300000	
合计					300000	/

为50户
渐冻人家庭
筹集的一年
营养补助费



冯阿姨发的朋友圈截图,内容让人为之动容

他们有手有脚,却一天天变得无力,拿不起筷子,站不起身;

他们有鼻有嘴,却一日日变得无助,呼吸困难,吃不了饭讲不了话;

他们有眼有耳,却眼睁睁看着自己被慢慢冻结,渐渐丧失所有的运动能力。

即使明明知道一只蚊子在脸上叮咬,却抬不起手拍打,不能活动、不能说话、不能进食、最后不能呼吸。