



“儿子,你去哪里了?”

一男子失联近半年杳无音信,家属持续寻找;知情人士可拨打海都热线电话968880或联系其家属

N海都记者 郭思琪 文/图

近日,网络上出现一则“福建28岁男子已失联5个月”的消息,引起众多网友关注与担忧。失联男子余某康的母亲余女士向海都记者讲述了她的艰难寻子过程:从2023年12月直至今日,这对父母始终不分昼夜地寻找着失联的儿子,多贴一份寻人启事、再接起一通电话、看遍福州的每一个角落,他们迫切希望能够尽快找回自己的儿子。

消失半年无音讯 家属不会放弃寻找

“我儿子2023年硕士研究生毕业,同年的8月1日在福州仓山区一医院入职。”余女士回忆起儿子失联的那天,2023年12月16日上午10时左右,余女士接到院方电话,被告知自己的儿子已经很久没有去上班了,这让余女士一家的心立马提到了嗓子眼,报警后监

控排查显示余某康于当日6时40分左右于仓山区龙江村附近江边出现。为进一步寻找余某康的踪迹,余女士一家前往城门派出所调取监控,看到当日11时左右余某康经过胪雷路附近,紧接着便如同人间蒸发一般消失了。

后来,余女士偶然间发

现余某康曾经过禹州天悦湾小区、乌龙江及龙江村一带,但由于当时天色已晚,加上下着小雨,余女士便再也没有看见自己儿子的身影。经多人周边寻找无果后,家属主动联系了救援队帮忙寻人。

5月21日,记者联系了福州市公安局仓山分局



余某康

男子长期“肺结核”竟是“寄生胎”作祟

海都讯(记者 林宝珍

通讯员 宁宇) 来自南平的文先生(化名),做梦都没有想到,困扰了他多年的“肺结核”,竟然是因为胸腔内有一个直径约12厘米的“寄生胎”在作祟。日前,在省立医院胸外科,通过手术,将这个“寄生胎”取出,困扰他多年的咳嗽等随即消失。

据介绍,文先生时常有咳嗽的症状,此前被诊断为肺结核。两个月前,

咳嗽突然剧烈,同时伴黄脓痰、高热、气促等,由于无法平卧,一天只能睡两三个小时。在当地医院,CT检查显示,他的前纵隔有个直径12cm的巨大占位。经介绍,文先生转诊到省立医院胸外科。

手术团队密切配合,经过几个小时的努力,一个直径约12厘米的“寄生胎”被完整取出,手术圆满成功。目前文先生病情已好转,顺利出院。

“盗”此为止

仙游破获系列“拉车门”盗窃案

海都讯(记者 黄义伟

通讯员 陈婧) 近段时间,仙游警方通过梳理警情,深入分析破获系列“拉车门”式盗窃案件。

5月3日上午8时许,群众陈某开车时发现原本放在车内的两条香烟被盗,于是立即向鲤南派出所报警求助。民警袁谓睿根据现场调查研判,发现

邱某有重大作案嫌疑。目前,邱某已被行政拘留。

5月4日,赖店派出所接到群众黄某报警称其车内的现金等财物被盗。通过比对,民警很快便锁定嫌疑人林某及林某某的身份信息及活动轨迹。经循线追踪,最终在嫌疑人家中将其抓获,并追回被盗财物。

父母呼唤儿子早日归来 有线索请联系海都报或家属

5个月的时间过去了,余女士一家仍不敢停下寻找儿子的脚步,也不敢放弃一丝希望。“后期我们已经有些麻木了,沿着江边、沿着街道、沿着小区附近到处贴寻人启事。”余女士告诉记者,因为家中还有4位老人,考虑到儿子失联会让老人们过度担忧,直到2024年5月21日,余女

士及其他亲属也不敢将此事告知老人,只是夜以继日地四处打听儿子的下落。

5月14日左右,余女士一家开始在抖音、头条等APP上发布寻人信息,余某康身高169厘米,失联时头戴浅色卫衣帽,身穿黑色外套,深蓝色长裤,蓝黑色网面运动鞋,背黑色有白

色细边双肩包,身材偏瘦,短发……众多网友及福州市民纷纷表示自己的关心,希望失联的余某康早日回归家庭。余女士的丈夫余先生联系新闻媒体,希望广大网友能够提供有效信息,为余某康回归这个家庭带来新的希望。余某康的母亲余女士想通过海都报向走失的儿子说几句话:

“儿子,你去哪里了,妈妈非常想念你,家里人都希望你能早一点回来,只要你平平安安就好,有什么事情我们可以一起面对,渡过难关。”

对于余某康的失联事件,海都记者将持续关注,知情人士可拨打海都热线电话968880或联系余某康家属余女士。

女童天生突眼 严重“打呼噜”

原来是患了crouzon综合征;医院为其进行了我省首例全程数字化面部畸形整复手术,脸部外形得到显著改善

N海都记者 林宝珍 通讯员 夏雨晴

脑袋外形怪异、突眼、地包天……7岁女童小伊(化名)在出生后不久,就被发现长得和其他孩子不一样。实际上,她是得了一种被叫做crouzon综合征的病。

日前,小伊在福建医科大学附属第一医院口腔颌面外科接受了颅面畸形整复术。这也是我省开展的首例全程数字化技术辅助下crouzon综合征颅面畸形整复术,手术涉及颅脑、眼眶等多个重要器官,技术难度大、风险高。目前国内仅有极少数医院的顶尖团队具备实施该手术的能力。

据介绍,小伊在出生后不久,家人就发现她长得和其他孩子不一样,不仅突眼、地包天,脑袋外形也异常怪异。家人多方求医都没有结果,直到小伊2岁时,经外院医生引荐,来到福建医科大学附属第一医院口腔颌面外科主任林

李嵩专家门诊求诊,被确诊为crouzon综合征。

林李嵩主任介绍,crouzon综合征又被称为遗传性家族形颅面骨发育不全,其特点主要是颅缝早闭及面部发育不全。而颅缝过早闭合对儿童颅骨及脑部生长

发育影响较大,常常会导致孩子出现斜头、舟状头、三角头畸形,同时还有明显的眶距增加、突眼,牙齿地包天,影响患儿智力发育、视力、呼吸、牙齿咬合、外形及心理健康。

“对于crouzon综合

征,手术是唯一的治疗方式。患儿通常在1岁左右进行颅骨修整扩大颅腔容积,6岁左右进行颅颌面畸形的整复。”林李嵩主任介绍,该手术技术难度超高且伴有一定风险,需要强大的团队配合,防止并发症的发生。

一出生就长相怪异 两岁时才得到确诊



小伊2岁时,在林李嵩主任医师主持下,附一医院口腔颌面外科、神经外科、麻醉科等多学科联合,共同为小伊完成了一期颅骨修整手术——Monobloc手术。手术成功地为小伊解除了颅高压症状,确保颅腔有足够容积使智力正常发育,而二期手术则需

要等到她6岁以后才能进行。

随着小伊年龄的增长,crouzon综合征所引起的突眼、地包天、面部凹陷、睡眠呼吸暂停等问题逐渐加重。同时,容貌上的怪异,开始影响到小伊的心理健康。家属迫切盼望能够尽快完成面部畸形

个性化定制器械 全程数字化手术

的整复手术。

经过反复讨论分析,林李嵩团队为小伊制定了全程数字化的手术方案,还为她专门设计定制手术器械。虽然是高技术难度的手术,但术中出血仅200ml左右。

两天后,小伊从ICU转回普通病房。经过一

周的持续牵引后,她的脸部外形得到了显著改善,突眼、地包天的情况也都得到纠正,严重“打呼噜”也基本消失。在护理团队的精心护理下,小伊顺利出院。家属对治疗效果十分满意,为医护团队送上了锦旗。