

# 查维斯的故事

撰写: LISA BAYKO

**我**们长子查维斯 (Travis) 的诞生是一个祝福, 也令人十分兴奋。对他何以决定早5周到临而只得4磅10安士, 我们所知甚少! 查维斯最初要留在医院保育箱護理近两周半。把他留在医院等待够强壮才能返家是很难受的。刚为父母的几个星期充满压力和伤感 - 然后我们知悉儿子天生有听力损失。

查维斯于一周半时首次在医院接受检测, 他未能通过一个简单的测试而被转往听觉脑干反应检测 (ABR)。这时我们便被告知儿子有听力损失。那是一个令人震惊和难过的消息。当听力专家提议再作一次ABR的听力测试以证实她的检测, 我提出要寻求其他意见, 便被安排了另一位听力专家。第二次的ABR听力测试证实了先前测试的结果。我因此陷于崩溃, 由否认到愤怒, 伤心而激动。基因测试推断他的听力损失属遗传性, 他被确诊为大前庭导水管和Pendred综合病征。

我的家族有听力损失的成员, 我的哥哥有类似程度的听力困难。我感到愤怒的是我的儿子有听障而他的孩子都没有。这如何公平? 同时很多问题在我们的脑海中此起彼落: 他会被欺凌吗? 他会有朋友吗? 他会由于听障而离群和畏怯吗? 他能参与运动项目吗? (大前庭导水管综合症所引致的听力损失会渐进, 有时头部遭撞击会导致听力下降)。

当知道查维斯的听力问题, 我的哥哥给我电话。他告诉我查维斯会无大问题, 听障问题可以解决。我首次能够向哥哥提问, 知道他听障的成长经验。他并未被欺凌、他有很多朋友、他上邻近

的学校。他的话令我放心。我们亦明白自己很幸运, 查维斯能在如此年幼便获确诊。我的父母在哥哥八岁前并未知道他有听障。

由这时开始我知道自己必须尽其所能, 协助儿子取得他需要的一切, 这样他便能有快乐和成功的人生。查维斯在五个月时配戴助听器, 七个月时我们参加幼儿疗育计划。透过这些机会我遇见多位与我经历一样的伟大母亲, 她们都比我体验丰富。我发现与其他家长会面对我的帮助很大, 我有了倾诉和提问的对象。

查维斯现时4岁, 是个非常活跃的小男孩, 外向、和同龄或较年长的孩子沟通都并无困难。他喜欢去游泳, 在游乐场玩耍和跟朋友一起外出游玩。他说话方面的发展稍有迟缓但并不因此阻碍他。他喜欢学习, 然而按他自己的方式 - 我们仍在努力探求对他最佳的学习方法。我们走的是漫漫长路, 仍有很多里程碑要达到。我们会继续一起共度欢乐时光, 并在各方面竭尽所能支援他。

