

查維斯的故事

撰寫: LISA BAYKO

我們長子查維斯 (Travis) 的誕生是一個祝福，也令人十分興奮。對他何以決定早5周到臨而只得4磅10安士，我們所知甚少！查維斯最初要留在醫院保育箱護理近兩周半。把他留在醫院等待夠強壯才能返家是很難受的。剛為父母的幾個星期充滿壓力和傷感 – 然後我們知悉兒子天生有聽力損失。

查維斯於一周半時首次在醫院接受檢測，他未能通過一個簡單的測試而被轉往聽覺腦幹反應檢測 (ABR)。這時我們便被告知兒子有聽力損失。那是一個令人震驚和難過的消息。當聽力專家提議再作一次ABR的聽力測試以證實她的檢測，我提出要尋求其他意見，便被安排了另一位聽力專家。第二次的ABR聽力測試證實了先前測試的結果。我因此陷於崩潰，由否認到憤怒，傷心而激動。基因測試推斷他的聽力損失屬遺傳性，他被確診為大前庭導水管和Pendred綜合病徵。

我的家族有聽力損失的成員，我的哥哥有類似程度的聽力困難。我感到憤怒的是我的兒子有聽障而他的孩子都沒有。這如何公平？同時很多問題在我們的腦海中此起彼落：他會被欺凌嗎？他會有朋友嗎？他會由於聽障而離群和畏怯嗎？他能參與運動項目嗎？（大前庭導水管綜合症所引致的聽力損失會漸進，有時頭部遭撞擊會導致聽力下降）。

當知道查維斯的聽力問題，我的哥哥給我電話。他告訴我查維斯會無大問題，聽障問題可以解決。我首次能夠向哥哥提問，知道他聽障的成長經驗。他並未被欺凌、他有很多朋友、他上鄰近

的學校。他的話令我放心。我們亦明白自己很幸運，查維斯能在如此年幼便獲確診。我的父母在哥哥八歲前並未知道他有聽障。

由這時開始我知道自己必須盡其所能，協助兒子取得他需要的一切，這樣他便能有快樂和成功的人生。查維斯在五個月時配戴助聽器，七個月時我們參加幼兒療育計劃。透過這些機會我遇見多位與我經歷一樣的偉大母親，她們都比我體驗豐富。我發現與其他家長會面對我的幫助很大，我有了傾訴和提問的對象。

查維斯現時4歲，是個非常活躍的小男孩，外向、和同齡或較年長的孩子溝通都並無困難。他喜歡去游泳，在遊樂場玩耍和跟朋友一起外出遊玩。他說話方面的發展稍有遲緩但並不因此阻礙他。他喜歡學習，然而按他自己的方式 – 我們仍在努力探求對他最佳的學習方法。我們走的是漫漫長路，仍有很多里程碑要達到。我們會繼續一起共度歡樂時光，並在各方面竭盡所能支援他。

