



中華民國兒童癌症基金會

會訊

鏡火唯題

兒童癌症關懷月 | 第一屆東亞兒童癌症長期存活者工作坊
醫療新訊 | 2024 年度第二次顧問醫師會議
社工師座談會 | 醫務社工的辛勞
捐款人的故事 | 打開生命的禮物



中華民國兒童癌症基金會會訊

行政院新聞局出版事業登記證局版臺誌字第四二〇一號
中華郵政北台字一三四號執照登記為雜誌類

創刊日期：72年10月

發行人：林東燦

總編輯：陳博文

執行編輯：黃雅惠

編輯：莫旻修、吳璧如

台北 地址：台北市青島西路11號6樓

電話：02-23319953

台中 地址：台中市北區中清路一段89號4樓之12

電話：04-22377563

高雄 地址：高雄市三民區民族一路7號3樓312室

電話：07-2239520

網址：www.ccfroc.org.tw

E-MAIL：ccf168.roc@gmail.com

郵政劃撥帳號：056-82889

統一編號：0414-0854



Instagram



facebook



官方網站



小畫家 林筱霏

在最辛苦的那段日子裡，我們流著淚，擁抱對方，給彼此力量，才能挺過那段生病難熬的時間，現在的我們彼此緊握著對方的手，珍惜當下。

2 會務報導

- 第一屆東亞兒童癌症長期存活者 (LTFU) 工作坊 - 首爾學習營
- 4 兒童癌症關懷月 - 展翅高飛
- 6 第一屆東亞兒童癌症長期存活者工作坊 - 參訪後感
- 10 Survivorship Korea Tour
- 12 韓國參訪交流心得
- 14 台日韓兒癌倖存者的心靈交流與文化探索之旅

16 韓國交流會心得

兒癌顧問座談會

- 18 2024 年度第二次 TPOG 顧問醫師會議
- 20 社工師座談會 - 醫務社工的辛勞
- 22 捐款人的故事 - 打開生命的禮物，帶著愛去行動
- 24 2024 年 7 ~ 9 月捐款芳名錄
- 56 捐款辦法



讓我們一起來保護地球減少紙張使用～～

訂閱、更改、取消會訊



● 您可以掃描 QR code 或上“中華民國兒童癌症基金會”網站登入唷



會務報導 (113年8月至113年10月)

■ 文 / 執行秘書 黃雅惠

1 113.08.20 在九月兒童癌症關懷月前，林東燦董事長與周獻堂副執行長受邀於長久以來支持本會的大都會扶輪社例會中，報告兒童癌症治療最新進展。



2 113.08.28 感恩聖玄教育基金會 秉持著對教育的熱忱舉辦各種鼓勵孩子的活動。同時也熱心於各項公益活動，已連續多年持續愛心捐款，鼓勵及支持每個抗癌小勇士在勇敢接受治療的同時也要懷抱夢想，努力實現。

3 113.09.12 113年第二次 TPOG 學術小組會議 林東燦醫師主持，共 9 位組員參加。

4 113.09.15 本會受邀到后里參與國際獅子會第十五專區聯合社福活動，並受贈慈善款項。我們也提供九大警徵資料夾，期待能讓更多民眾在活動中更認識兒童癌症一些！謝謝國際獅子會第十五專區，31分區、32分區、文武獅子會、石豐獅子會、五福獅子會、后里獅子會。



5 113.09.18 北區新詩評審會議：台大小兒血腫醫師 - 周書緯、杜佳觀、北醫小兒血腫醫師 - 蔡佳佳、林口長庚個管師 - 楊淑賀、馬偕兒科社工師 - 林勤樺。



6 113.09.19 北區繪畫評審會議：愛思特美術療育工作室藝術治療師 - 莫淑蘭、台大兒童醫院社工師 - 胡善喻、兒童醫療輔導師 - 方美祈、北醫藝術治療師 - 吳庭璋、馬偕醫院個管師 - 劉佳幸。



7 113.09.24 南區：創作標語評審會議：高雄榮民總醫院小兒血腫科社工師許文娟、高雄榮民總醫院小兒血腫科專科護理師陳虹丹、高雄長庚醫院小兒血腫科醫師羅婉珊、高雄市三民區博愛國小床邊教學老師張慈欣、童心藝術小學堂老師洪琳茹。



8 113.09.24 一直關心兒癌基金會的桃園第一獅子會，新任吳國津會長暨獅友們前來拜訪，基金會把握這個關懷月時刻，特別介紹 42 年基金會的過去、現在與未來如一的宗旨。希望社會團體一起來參與，給予小勇士及其家庭更多的支持。

9 113.09.26 113年第二次 TPOG 工作小組會議 林東燦醫師主持，共 6 位組員參加，討論 2025 年顧問醫師年會報告及演講主題、AML FLT3-ITD Target therapy 補助方案及新研究案申請討論。

10 113.09.27 113年第二次 LTFU 疾病小組視訊會議，由顏秀如醫師主持，共 11 位醫師參加。報告 LTFU 各醫院進度及追蹤結果討論並報告衛福部未來擬補助之經費運用方向。



11 113.09.28 台中榮總《愛濃與血》基金會跟著台中榮總血腫科的醫護團隊，帶著大小朋友們，一起到后里馬場踏青去，台中榮總每年秋季總會與基金會配合，帶著小勇士及家人一起出外踏青。除了好玩有趣的行程外，也讓家長們喘一口氣，好好充電後，繼續努力向前進。

12 113.09.28 林口長庚的兒癌與移植病童家屬座談會，由小兒血液腫瘤科張從彥醫師做分享，深入淺出的介紹淋巴型白血病治療新進展，獲益良多。

13 113.10.05 宜蘭縣樂齡教育推展協會及九芎網路獅子會號召的獅友們以實際的行動捐款幫助小勇士。由林東燦董事長代表受贈及進行兒癌宣導。



14 113.10.05 感謝台北市耕華國際同濟會多年來持續性的愛心捐贈，協助孩子們得到完整的醫療照護，由本會李雅玲副執行長代表基金會接受捐贈。

16 113.10.19 支援中山附醫踏青活動 - 週六中山附醫的小勇士們一起到文山休閒農場進行親子戶外踏青活動，有手作DIY、認識戶外的昆蟲、也有大草皮上玩遊戲，大人小孩都非常盡興。



15 113.10.17 舉辦兒癌顧問社工師座談會，與各醫院兒癌病房社工公告及分享補助藥物的項目，並持續為小勇士爭取的自費藥物補助項目。會中感謝台大周獻堂醫師為我們分享新興療法與 CAR-T 議題。

17 113.10.24 兒癌校園生命教育宣導列車，今天停靠站是台南市永康國小，由成大醫院小兒血腫科楊媛甯醫師與呂香瑩護理長專業介紹兒童癌症九大警徵小知識，二年級的同學們舉手搶答踴躍發言，再次感謝台南市永康國小校長及老師們熱情邀請，讓我們一起用愛陪伴關懷兒癌小勇士。





兒童癌症關懷月 - 展翅高飛

THE 1st EAST ASIAN WORKSHOP FOR CHILDHOOD CANCER SURVIVORS
飛向韓國首爾

■ 文 / 個案師 王秀蓮

兒癌基金會每年都提撥預算，邀請國內外優秀的兒癌相關專家，來進行學術交流。2023年8月一場例行的兒癌顧問醫師會議，邀請了來自韓國首爾峨山醫院 Jong Jin Seo 教授，日本名古屋大學醫院 Yoshiyuki Takahashi 教授來台灣三天兩夜，在 Jong Jin Seo 教授熱情的邀請與兒癌基金會林東燦董事長支持下，促成了這個活動初步的構想。會議結束後，大家回到自己原本的工作崗位，只是這個構想不曾停歇，工作之餘利用電子郵件 / 視訊軟體多番討論策畫下，慢慢的這活動就因此而萌芽了。

2023年12月有了初步的共識後，我們也展開了第一步的計畫，尋找我們的隊員，透過兒癌所有顧問醫師的推薦，找到了8位正在大學就學中的大勇士們，兒癌基金會也協助安排和支付全程交通與旅費，盡可能讓這些排除萬難來參加的大勇士們，沒有後顧之憂地參加，這是一個活動也是一項任務。同時兒癌基金會林東燦董事長與北榮顏秀如醫師也全程隨行團隊一起出國，有時真的很佩服這些從事兒癌工作的優秀醫師，他們對兒癌工作的熱忱，身體力行的付出參與，而我也是盡可能安排張羅聯繫台灣部分的所有事物，希望讓這旅程可以順順利利。

行前我們透過無數次的 Email 聯繫，溝通與交代，把來自四面八方互不認識的大家集合起來，2024年7月出發前夕透過視訊會議 / line 群組，來進行第一次見面，簡短的自我介紹，開啟了互相認識的第一步，也讓所有的大勇士們能瞭解此次活動整體的規劃與任務。然而凱米颱風突來攪局，颱風假發生在出國的前兩天，意外的插曲，準備好要出國交換的禮物，卡在物流中心進退兩難，正當憂心之際，林董事長只好趁風雨小點又再重新買過，好在出發當天颱風已經離開台灣了，雨過天晴，一切又是美好的開始，7/26 清晨的飛機朝向韓國首爾順利地起飛了。

看著這8位長大的大勇士們，這麼的優秀，可以離開父母獨自跟一群完全不認識的人，三天兩夜的出國參訪，滿心悸動，相信他們的父母應該也是滿滿的感動與欣慰。行程中同學們傳送了一張張的照片，看得出這是一場收穫滿滿的旅程，也滿滿的大開眼界，沒有這些教授醫師們的帶領，有些地方是無法去參觀的，這絕對是人生中，一場非常難忘的旅程。孩子們，飛翔吧！展翅高飛的飛起來，期許未來人生，也能自由自在的飛在屬於自己的天際裡。

整個活動平安賦歸，圓滿的結束了
感謝林東燦董事長和顏秀如醫師帶隊
感謝這8位大勇士們，熱情的參與
感謝雄獅旅行社
感謝王先生協助旅平險
感謝景福館的阿姨
感謝安排交通接送的陳司機
一群人成就一件大事，真好
大家謝謝我，我也謝謝大家
謝謝大家成就了一個美好的工作任務
明年我們繼續再往日本名古屋前進出發~





第一屆東亞兒童癌症長期存活者工作坊— 參訪後感

■ 文 / 顏秀如 醫師
台灣兒童癌症長期存活追蹤計畫 總主持人
台北榮民總醫院兒童血液腫瘤科 主任

此次參加的「東亞兒童癌症長期存活者之工作坊」雖說是第一屆，但是早在 10 年前韓國 Childhood Cancer Korea 跟日本 Nagoya Pediatric Fund 二國兒童癌症相關團體已聯合舉辦多年「日韓兒童癌症長期存活者之工作坊」。去年韓國峨山醫學中心 Jong Jin Seo 教授熱情邀請台灣，林東燦教授的強力支持兒童癌症基金會的加入，促成了此次由韓國主辦三國參加三天二夜的第一屆東亞工作坊之成行。

此次韓國工作坊，台灣端有由各醫學中心主治醫師推薦每院一位的八位兒童癌症長期存活者，德高望重的林東燦教授以及身為台灣兒癌長期存活追蹤計畫主持人的我代表出席，一行共 10 人浩浩蕩蕩於 7 月 26 日清晨由桃園出發。韓國端在極



具人文關懷的 Jong Jin Seo 教授帶領下，除工作人員外，還有十五位兒童癌症長期存活者參加；日本端則是由名古屋大學的兒童血癌大師 Seiji Kojima 教授及 Tsusaba Konishi 護理教授率領十位兒童癌症長期存活者參加。

三天二夜的行程內容相當豐富，第一天在桃園機場啟程前歡樂合照，經過短暫的飛行後抵達了韓國的飯店，下午三點許先進行各國代表的演講。台灣 leader 柏宇是北榮的老病人，從他的口裡我聽到了不曾得知的求醫過程及心路歷程，韓國 Leader 曾經罹患急性淋巴性白血病接受過治療但目前也在韓國醫院擔任兒科住院醫師的演講，讓我深深感動。

稍後隨即進行此行中最重要的小組討論。為讓各國有互相交流的機會，舉辦方事前已將三國兒童癌症長期存活者打散，分別在不同組別討論相關重要的議題。主題包括 (A) 治療後的健康照護、(B) 學業、生涯規劃及就職狀況，還有 (C) 罹癌後之社交關係及個人成長的分享。由於需要與各國以英文交流，所以參加者皆是學歷大學以上且英文流利的同學，各國學員個個開朗樂觀、辯才無礙，也讓我印象深刻。會議間的熱烈討論，不同國家的人以不同



的生命歷程、不同的生命階段、不同的社會文化下分享同為存活者的心路歷程，讓彼此的內心獲得撫慰和理解的力量，也因著他人現有就學、就職或健康狀況，對於甫痊癒者帶來更多的期許和盼望，這應該是此行對彼此最重要的意義！

身為兒童癌症治療的醫師，照顧患者多為急性罹患癌症的兒童以及門診長期追蹤的兒癌痊癒病人，雖非常了解他們在癌症治療間的病況、困境及對策、治療後的預後、疾病痊癒後的各種可能健康議題，但是其實沒有機會能夠從這些議題中的不同角度切入好好了解他們後續的生命課題，所以這些討論內容，對身為旁聽的我來說，也是一場獲取新知、理解現況的重要會議。

當天晚上各小組的組長上台報告討論內容，大家都口說流利溝通無礙。晚餐時的表演更是熱情滿滿，三個國家參加者獻上才藝表演，有樂器表演、腦筋急轉彎、用多國語言歡唱，互相贈送禮物，也讓今晚的氣氛熱鬧非凡。印象最深刻的是韓國參加者唱著日文歌「ベテルギウス」(中文翻譯：參宿四)，歌詞內容意義深遠，

讓我也跟著熱淚盈眶。

第二天的行程相對比較輕鬆，包括早上參觀峨山醫學中心及下午的韓國國家博物館，晚上因為所在飯店在弘大夜市附近，大家成群結隊的出門逛逛，好不開心。第三天的早上，我們三個國家的醫護代

表各自分享不同的經驗。韓國的演講者是從事兒童癌症長期存活者研究的年輕教授 Min An Kim，特別分享了她身為兒童癌症存活者目前的狀況以及進行中的兒癌存活者之相關研究，藉由自身經驗及學術力量釐清與他們緊密相關的心理社會議題；日本則是由護理系教授 Tsusaba Konishi 分享兒童癌症長期存活者每日所遇到的身體心理困境，以及護理端能做的相關協助；我則是把台灣這三年建立全台長期追蹤平台的經驗——前瞻性系統性的方法追蹤全台各地的兒癌存活者，並分享北榮現有追蹤的 137 人次的慢性健康狀況。成立一個全國性的平台，除了要有各方醫、護、研究人力以及經費支援，在無現行政府制度下協助推動，更顯困難，所以韓國 Jong Jin Seo 教授也特別讚許台灣目前的努力。

第三天下午我們參觀位在首爾類似台灣兒癌基金會的 Childhood Cancer Korea，也參觀了其中一個由韓國政府的 Korea Post 支持的住宿區域 Love's Abode。這些住宿區 (Shelter) 設在韓國各不同醫學中心附近，由不同私人或公家單位給予資金上協助，讓每個遠距就醫的家庭可以安心就

醫居住的好所在；有些 Shelter 除提供基本的住宿，如洗衣設備、茶水室、遊戲室外，有些還附設體育室及活動中心。遠距就醫家庭可以以極低價錢住宿，病童及家人也能免費參加由 Shelter 主辦的相關烘焙、科學、編織、電影欣賞等課程，讓孩童們也能和一般兒童接觸到相關教育資源，並藉此體驗群體活動。

此行會議中參加人員多是大學生或社

會人士的痊癒者，絕大部分的他們看起來都相當健康，除了極少部分可能患病後的疾病需要服用維持藥物，看起來都跟一般的我們沒有兩樣。身為治療兒童癌症的醫師，看到他們如此健康的存在，非常開心，也激勵著我照顧現有患者的臨床鬥志！

其實我本在出發前，不太能理解此工作坊對於他們能有的實質幫助。但是在全程參與後，深刻體會到藉由不同國家的兒

童長期存活者的經驗分享、彼此的照應討論、深刻的友誼交流，更可以幫助他們獲得面對未來的信心，給予他們更多的是同伴精神上的支持，把醫學端、家庭端無法給予的面向補足，讓他們能夠充滿信心從容面對生命中的挑戰！

我非常支持這個很有正面意義的活動，目前在台灣，我們醫護人員多把精力放在治療癌症病人、追蹤疾病復發，但他

們在痊癒之後所面臨的健康困境、心理困境、人生困境，一直是沒有被好好關注的。醫護端除了持續做好他們痊癒後健康面向的長期追蹤、心理問題的早期發現外，我相信這類工作坊的參與必定可以讓他們如同「參宿四」歌詞所言，在來自各國的同伴扶持下，能勇氣百倍大步前進！



한국백혈병소아암협회





Survivorship Korea Tour

■ 文 / 黃奇磊



感謝北醫的推薦，讓我得以參與這次赴韓國的 Survivorship 交流計畫，還記得在出發前看到參與者的名單，看到大家的 Diagnosis 時，看到很多人是罹患 ALL，令我非常疑惑，上網查詢後才知道是急性淋巴性白血病。在這三天兩夜在韓國的旅程中，與日韓兩國的 Survivor 們交流甚歡，第一天下午的分組討論中，在過程中大家相談甚歡，每個人分享各自的遭遇，還記得有人感嘆痊癒後面對有些人異樣眼光的不適感，令我憶起當時復學時同學的不理解，我想這也是很多兒癌的病友共同的感觸吧！

第二天到醫院參訪時，醫師跟我們介紹醫院去年設立的一個房間，在那邊提

供病童曬太陽以及遊玩的空間，也會舉辦一些活動，這讓我想到了在北醫附醫的日光室，還記得在住院的時候，我不時會到日光室，因為當時適逢聖誕節，也參與到聖誕節活動，憶起當時在日光室的種種感動以及與病友互動的時光，即使六年半過去，這段回憶仍深深烙印在我心中，也讓我覺得在醫院這種空間的設置提供在醫院的病童一個忘卻治療恐懼的空間，也讓我想起住院時到我病房唱聖誕歌時溫馨氛圍的感觸，那感動仍深藏心中。之後到 Shelter for Childhood Cancer Patients 的參訪，他們提供癌童以及家屬們住宿空間，讓長途跋涉的人們免於住宿的困擾，我也想到這邊與台灣的麥當勞叔叔之家極其相似，與顏秀如醫師分享後，也獲得共鳴。

第二天的旅程，在這兩個參訪的地點中，不禁讓我感受到即使在不同國家，在兒童癌症的照護都有其相似之處，對病童在治療期間不只是疾病的治療，情緒的照護也是院方注重的焦點。

第三天早上三個國家的醫師分享各自的國家在兒童癌症照護的經驗後，就是分組自由活動時間，我們是兩位台灣男生與兩位韓國女生的組合，一開始有些害羞膽怯，兩位女生與我們討論後就直接選擇餐廳叫車前往，在聊天的過程中才得知其中一位跟我一樣是罹患腦瘤，頓時覺得有種親切感，也分享了許多治療前後的事情，飯後我們一起去逛街，過程中去拍了拍貼機，這也是我的初體驗，逛街時也推薦我一些實用的商品，互動得相當融洽，自由活動的時間過得飛快，回到飯店後，大家整理行李也代表著即將離別，兩位韓國夥伴也跑來找我們拍照以及交換聯絡方式，離情依依的氛圍令我心中不禁湧起一股傷感，也與大家互道來日再見。

很開心能夠參與這次的交流活動，雖然只有短短三天，在心中留下的回憶卻是滿滿，有著相似遭遇的人們齊聚一堂，因為生病的經歷，讓互不相識的我們有了連結，因為這次的活動，讓大家得以相遇相識，我想這個特別的緣分讓我們在韓國相遇，共同暢談自己的經歷，自在的分享自己所面對的挑戰，治療過程中很多事情很難用言語讓人了解其中的辛酸，不過因為有共同的遭遇，讓我們得以大方開口說出自己的故事，也能更容易了解彼此所

遭受的艱苦，謝謝參與這次活動的各個 survivors 與我分享自己的故事。

我想對所有參與者說：

Dear all survivors:

I really appreciate meeting you guys in this activity. During these three days, we chatted a lot of things and had so many good memories. I was glad that we can get together to share ourselves experiences. It was very relaxed to share my experience without any stress and modification. Hope we can see each other in the future. Thank you guys.

最後，謝謝林東燦醫師以及顏秀如醫師帶我們到韓國參訪，在過程中對我們的照顧，以及兒童癌症基金會王秀蓮小姐的聯繫以及各項事務的辦理，謝謝韓國 CCK 對於這次活動的辦理，謝謝所有參與此活動的人。

「癌」令人聞之喪膽，而我們不但面對它，也成功戰勝它，因為它，讓我們有這個機會相遇且相識，各自大方暢談自己的遭遇，在這三天的旅程中，我們刻畫出屬於我們的故事，很開心能夠認識你們，謝謝你們。

回台至今，我仍記得要離開前，在飯店大廳的那個擁抱，相約著明年日本名古屋見的那份感動，我也很享受在活動中可以無顧慮的暢快分享自己經歷感受，謝謝參與此活動的大家，謝謝你們的熱情，希望我們在未來一切安好，有緣再見。



韓國參訪交流心得

■ 文 / 蔡承樺

在這次台日韓的交流會中，我深深感受到了跨國交流的力量，以及這些經歷對於每一位參與者的重要意義。對於我而言，此次的交流讓我認識到了來自不同國家的癌友，聆聽了他們的故事，並與他們相處，這些經驗使我對人生有了新的感悟和啟發。

在活動的第一天，我們開始時都對彼此還十分陌生。這種陌生感逐漸被我們共同的經歷所化解。透過分享相似的抗癌經歷，我們之間的隔閡迅速消融。聊天中，我驚訝地發現許多人和我一樣，在國高中時期發病。這段時間的經歷對我們來說無疑是煎熬的，不僅身體上經歷了劇烈的變化，心理上也承受了巨大的壓力。然而，正是在這些挑戰中，我們找到了成長的契機。每個人的成長軌跡各不相同，但有一點是我們共同認識到的，那就是生命的可貴。

在第一個晚上的交流中，我和我的同房室友有了深入的交談。他是在高二時發現自己長了一顆腦瘤。當時的他充滿了絕望，那種重挫感讓他感到徬徨無助。他回憶起當時躺在加護病房，雙手雙腳被束縛，無法動彈，每一天都是煎熬。他的父母懇求主治醫師允許他使用手機，經過反覆請求後，醫生終於同意了。當他終於能夠使用手機時，第一件事就是拍下自己經歷過種種療程後的樣子。他認為當時的自

己處於人生最黑暗的時期，但這張照片成為了他在未來遇到挫折時的激勵。他的堅強和對生活的積極態度深深打動了我，也讓我佩服他對於生活所保有的樂觀。這次交流會讓我感受到了來自不同國家的癌友們所展現的堅韌和勇氣。每個人的故事都是一個關於抗爭和生存的動人篇章。這些故事不僅啟發了我，也讓我更加堅定了以積極態度面對生活的決心。無論是在生活中遇到多麼大的困難和挑戰，我們都應該懷抱希望，勇敢面對。

第二天上午，我們參觀了韓國峨山醫院的兒童癌症病房。當地的醫療設施非常完善，病房的設計採用了良好的自然採光，營造出一個溫暖且舒適的環境。這樣的設計讓人感到放鬆和安心，對於正在接受治療的病患來說無疑是一種心理上的慰藉。隨後，我們還參訪了一間由民間團體成立的庇護所，專門為需要經濟幫助的兒童癌症病患提供良好的療養環境。這次參觀讓我深刻認識到，臺灣在這方面還有很大的提升空間。提供一個舒適的療養環境，對於病患的康復是至關重要的。我希望未來能有更多這樣的設施在各地建立，為更多需要幫助的病友提供支持和關懷。

第二天晚上，我和林醫師一起去了延南洞，這個地方充滿了年輕活力。我們邊走邊聊，談到了如何保持健康的生活方式，以及他過去治療病患的經歷，林醫師

對於兒癌的付出令人欽佩。近年來，兒癌的病例逐漸增多，多虧了像林醫師這樣的醫護人員，許多病友得以重返正常生活。在這次交流會中，我非常感謝林醫師、顏醫師以及其他所有幫助兒癌患者的同仁，他們在背後默默支持我們，幫助我們戰勝病魔。他們的無私奉獻和專業精神深深感動了我，也激勵著我去回饋社會，幫助更多需要幫助的人。

這次活動讓我有許多新的思考和感觸。除了看到大家都在努力生活之外，我也意識到這次活動的意義在於加強癌症病友之間的連結。我有一個想法，就是未來是否可以由我們這些有著兒癌經歷的人，創建一個兒癌病患協會，聚集有相似經驗的朋友們，一起利用我們的經驗和力量，幫助其他正在接受治療的病患。在國際層面，我希望可以通過這次台日韓交流會，建立起跨國的聯繫，從東亞開始，逐步擴展到全球。雖然這個計畫目前看似遙不可及，但我相信，只要我們不懈努力，終有一天會實現。這不僅是一個幫助他人的計畫，也是一個讓我們這些經歷過艱難時刻的人們彼此支持和激勵的機會。

對於這次的交流會，我衷心感謝兒癌基金會的林醫師和顏醫師，以及推薦我參加的主治醫師李醫師。謝謝你們給我這次開闊眼界的機會，讓我有幸認識到國外的兒癌生還者，也感謝你們在我們生病時對我們的無私付出。我深刻意識到，兒癌基金會需要我們這些生還者的支持。我承諾，將來無論以何種方式，我都會為兒癌基金會的發展貢獻一份力量，延續這份精

神。同時，我也希望能夠通過我們的經歷，傳遞正能量給更多需要幫助的人，讓兒癌基金會的精神發揚光大。在這次交流會的最後，我感受到一種前所未有的力量。這種力量來自於我們彼此的支持和鼓勵，也來自於我們對生命的珍視和感激。我希望未來能有更多這樣的機會，讓更多的癌症生還者走到一起，共同分享我們的故事和經歷，互相激勵和支持。我相信，只有我們團結一心，才能夠真正改變這個世界，讓更多的人感受到希望和愛。我也相信，通過我們的努力，兒癌基金會的精神將會在未來的歲月裡不斷傳承和發揚，為更多的病友帶來光明和希望。

總體來講，這次台日韓的交流會不僅讓我拓寬了視野，也讓我深刻感受到國際合作的重要性和可能性。我期待未來能有更多這樣的跨國交流活動，讓我們這些有著相似經歷的人們能夠更緊密地聯繫在一起，共同努力，為了我們的未來，也為了那些還在與病魔抗戰的病友們。這次的經歷將永遠留在我的記憶中，激勵著我不斷前行，去創造更多的可能性和奇蹟。



台日韓兒癌倖存者的心靈交流與文化探索之旅

■ 文 / 沈利倩

首先，非常感謝巫康熙主治醫師的特別推薦，使我有幸參加由兒癌基金會舉辦的台日韓國際交流會。這次三天兩夜的交流活動，不僅讓我收穫豐富的知識和經驗，更讓我大開眼界，認識了許多來自日本和韓國的倖存者們，深入了解了韓國的文化。

在這次活動中，我有機會與來自日本和韓國的兒癌倖存者進行交流。大家都曾經歷過各種的病痛和挑戰，這使我們之間迅速建立了深厚的聯繫。我們分享了各自的治療經歷、康復過程以及重返生活的點滴。這些交流不僅讓我感受到彼此之間的支持和鼓勵，也讓我了解到不同國家在醫療和康復方面的差異和共通點。

特別值得一提的是，我認識了一位來自韓國的倖存者，她在康復後致力於推動兒童癌症的宣傳和醫療研究。她的故事深深打動了我，激勵我在未來的日子裡，也要為更多的兒癌患者發聲，幫助他們走出陰影，迎接新的生活。

此次韓國之行，讓我有機會深入了解當地的文化。我們參觀了韓國當地醫療機構和博物館，透過這些參訪，我對韓國的歷史和傳統有了更深的認識。

其中，最讓我印象深刻的是參訪韓國的博物館。我們參觀了首爾的國立中央博物館，館內展示了韓國豐富的歷史和文

化遺產，從古代王朝的文物到現代藝術作品，無不讓人嘆為觀止。這些展品不僅展現了韓國的歷史變遷，更讓我感受到這個國家在文化保護和傳承方面的努力和成就。

此外，我們還參觀了兒童癌症患者的照護所，環境非常溫馨，致力於提供全方位的支持和關懷，讓小患者們在治療過程中感受到家庭般的溫暖。醫療機構的設計特別考慮到兒童的需求，擁有色彩繽紛、充滿童趣的病房和遊戲區，還提供家庭住宿設施，讓家長能夠隨時陪伴孩子，減少他們的孤單感和焦慮感。

韓式料理以其多樣的風味和獨特的調味而聞名，從泡菜的酸辣口感，到鐵板牛肉的香濃味道，再到韓式飯捲的美味，每一道都讓人垂涎欲滴。

特別是韓國醬蟹，讓我至今難以忘懷。那是一道將新鮮螃蟹與醬油完美結合的傳統美食。味道鹹中帶甜，蟹肉鮮嫩多汁，蟹黃香濃滑潤。吃醬蟹時，通常會配上一碗熱騰騰的白米飯，讓螃蟹的鮮美和醬油的風味更好地襯托出來。但其獨特的風味和細膩的口感，無疑會讓每一位品嚐過的人難以忘懷。無論是傳統的還是創新的醬蟹，都是韓國飲食文化中的一顆瑰寶。

另外，泡菜也是韓國料理中不可或

缺的一部分。這次品嚐讓我深刻地體會到，泡菜不僅僅是一道日常食物，它承載著深厚的韓國文化和歷史。每一口泡菜都反映了韓國人對於食材的細膩處理和獨特的風味偏好。它體現了韓國人對於家庭傳承和飲食習慣的珍視，也讓我感受到韓國飲食文化的獨特魅力。

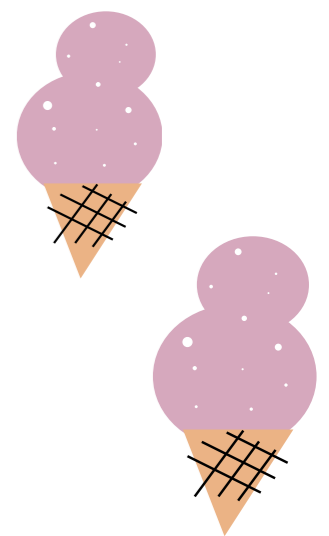
作為此次行程的一部分，我們還參訪了 Asan Medical Center，這是韓國最大的醫療機構之一。在這裡，我們了解了該中心在兒童癌症治療方面的最新進展和研究成果。

我們參觀了醫院的兒童病房，聽著導覽醫師的細心介紹與交流。也了解到現在有許多勇敢的孩子們在醫護人員的悉心照料下，堅強地與病魔鬥爭，我感受到無比的感動和敬佩。期許這些病童們繼續用勇氣戰勝病魔。

此外，Asan Medical Center 的先進設備和技術，也讓我深刻體會到醫療科技的發展對於癌症治療的重要性。通過這次參訪，我對醫療行業有了更深的理解，也更加堅定了自己在這個領域繼續努力的決心。

這次韓國交流會讓我收穫滿滿，無論是與倖存者的交流，還是對韓國文化的深入了解，亦或是參訪醫療機構的經歷，都讓我受益匪淺。我深深感謝巫康熙醫師的推薦，以及兒癌基金會的精心安排，讓我有機會參加這次意義非凡的活動。

未來，我將繼續努力，將這次交流會的所見所聞分享給更多的人，為推動兒癌宣傳和教育貢獻自己的力量。我相信，通過大家的共同努力，兒癌患者們一定能夠迎來更加美好的明天。





韓國交流會心得

■ 文 / 廖國翔

這次三天兩夜的韓國首爾交流會可以說是完美地畫上了句點，也讓我這個時常窩在室內的人有了相當有趣且獨特的體驗，以及認識到了各式各樣的人，雖然只有短短的三天，但也足夠和大家建立起良好的友誼關係了。在活動開始前，我有發現三個國家的成員組成有很大的不同，韓國的學生和社會人士是各半，而日本則全部都是社會人士，有別於我們都是大多都是學生的組成，相當有趣，這或許也能看出對於日韓而言，其實這個活動是相當嚴肅的？

第一天的重點莫過於下午的小組討論了，我擔任該組書記的角色，大致紀錄著十幾位癌症倖存者所分享的內容，因為都是使用英文，導致我的心理壓力頗大，不過還好旁邊有英文很強的潘同學負責領導大家，使我可以更順利地紀錄內容。討論中聽到大家各種各樣的境遇，不時會讓我覺得自己已經算是比較幸運的人了，而且看到大家都如此積極面對自己的命運並努力克服各種難關，也會讓我更想要珍惜當下。接下來的兩天有和許多日本、韓國人交流，也見識到許多韓國和台灣的不同之

處，像是首爾街道兩旁的建築物都十分地現代化，路上非常多韓國他們自己的國產車；我們也有去參觀了韓國的醫院，整體布局和我熟悉的台灣醫院不太一樣，一樓有十分空曠的場地，進去還需要掃條碼，而頂樓有相當舒適的戶外空間，整體的設施相當完善；至於食物方面，我個人認為最好吃的莫過於第二天晚餐裡的海苔包飯，還有最讓我感到訝異的便是醬蟹了，食用生的螃蟹真的有點嚇人，不過這就是各國飲食習慣的差異吧。

在三天的行程中，最為放鬆的應該就屬第二天參觀韓國的國立中央博物館的行程了。博物館外觀架構呈現口字型，有點類似科博館，內部相當地壯觀，擺放著各種歷史文物，還有線上導覽，非常有趣，不過就算花上一整天也絕對逛不完。在這次的活動中，我很慶幸能和潘同學分到同一組別，他很積極地去和他人交流，讓我也比較有膽量和外國人說話，並更能體驗到交流會的有趣之處，受益匪淺。

在各個病友的交流中，令我印象較深的是兩位成為醫生的日韓 survivor 代表，他們都是在治療結束後奮發向上、努力讀書，最後進入醫學院就讀並成為醫生，相當的勵志，這也更讓我想要精進自己的專業能力和英語能力，之後反饋回給這個社會。然後我也希望這類的交流會可以一直持續辦下去，這樣也意味著兒童癌症是相當受到大家重視的，也可以讓病人有更多成長的機會。再來，我在參加完整個活動後的感受就是「大開眼界」，大部分的人都相當有想法，這迫使我開始思考自己的不足之處，這或許也和接觸過、看過的事

物不同有關，希望在大學剩下的期間，我能夠盡量增廣見聞，成為一個足夠有想法的人。最後非常感謝兩位醫師帶著大家去韓國參加交流會，這真的是十分難忘的經驗。



2024 年度第二次 TPOG 會議 暨神經母細胞瘤專題演講

■ 文 / 個管師 林秀娟

前言：1988 年由本會前董事長 林國信醫師發起成立「台灣兒童癌症研究群」，英文全名為「Taiwan Pediatric Oncology Group」，簡稱 TPOG。成員包括台灣所有兒童血液腫瘤科專科醫師，著手制定多種兒童常見癌症之治療方案（protocols），以方便病童在原居住地醫院接受完善的治療。此後每年定期舉辦會議討論治療方案的成效，並與國外專家研討，期許能提供兒癌病童更好的治療品質及提升治療成績。

2024/8/4 星期日醫師們休診時也在用功，儘管暑氣逼人，兒癌基金會舉辦了神經母細胞瘤專題演講與年度顧問醫師會議，是兒癌顧問醫師們取經的重要活動。

根據兒童癌症基金會 2023 年年報統計神經母細胞瘤 (Neuroblastoma) 占了所有兒童癌症的 5.7%。已關閉的 N2002(數字為西元起用年分) protocol 年度報告追蹤 20 年結果，低危險或中度危險群病患者屬於預後較好的族群，接受手術或化學治療就有很好的預後，治癒率分別可達 9 成及 7 成以上。但是 40% 以上的兒童神經母細胞瘤患者屬於高危險群，即使已經以高劑量化學治療、手術切除、放射治療將癌細胞清除，治療後殘存的少數癌細胞，在各種檢查中還是很難被發現，等到癌細胞又增生到一定程度時，病症又會出現，

故復發率極高，存活率僅剩 3 成。新療程 N2020 啟用後加入了最新的免疫標靶治療藥物 GD2 抗體 (dinutuximab)。GD2 抗體 (dinutuximab) 可以與神經母細胞瘤表面的 GD2 抗原結合，誘發免疫系統攻擊並殺死癌細胞，在高危險群患者移植後維持期治療或復發後合併化學治療使用，有顯著的療效，可以幫助此類癌症病童延長壽命。

本次專題演講由中研院陳鈴津院士擔任主持人，陳醫師是神經母細胞瘤標靶治療藥物 (Anti-GD2) 的發明人，而有「Anti-GD2 之母」的美名享譽國際。由她邀請到德國教授 Dr. Holger Lode 分享難治型神經母細胞瘤的最先進治療，他也是世界首屈一指的專家，給台下的大家明確的解說，對於提問也一一回答，真是上了一堂很值得的課。

GD2 抗體 (dinutuximab) 總存活率相當優秀，卻需要近千萬的高額治療費，縱使基金會有每人每年最高額 100 萬的補助，也使兒癌家庭望之卻步。好消息是在諸多有力人士的努力之下，112 年 8 月 1 日健保署已將 GD2 抗體免疫療法有條件的納入暫時性支付，後續將再進行評估其療效據以調整給付範圍，造福更多第四期高危險群神經母細胞瘤的病童。

專題演講之後繼續由執行長陳博文醫師及副執行長周獻堂醫師主持，各疾病小組的計畫主持人輪番報告成果。TPOG 目前已發展出 14 個常見兒童癌症的標準療程，並陸續更新及增加，此次年度第二次報告其中之六。

橫紋肌肉瘤 RMS2016 主持人臺大醫院張修豪醫師，張醫師補充 RMS 的手術及放射線治療很重要，有些個案因為一些因素沒有做得很完整，只做化學治療後來就復發。一但復發，都很難處理。大多沒有辦法單靠化療治癒，還是需要仰賴完整局部治療。建議大家在治療的時候，也要把這個放進去思考。

惡性骨肉瘤 BC2017 報告者台北榮總顏秀如醫師，骨肉瘤的病人因為使用白金化療藥物，聽力測驗有發現聽力下降，但因為是影響高頻聽力，很少會需要到助聽器。顏醫師同時也是長期追蹤小組的主持人，在 2024/7/26 ~2024/7/28 與基金會董事長林東燦醫師一起帶領 8 位已治癒現就讀大學的兒癌大勇士至韓國首爾參訪交流，擴展了大勇士的國際視野。

惡性生殖細胞瘤 MaGCT2017 主持人馬偕醫院葉庭吉醫師。惡性生殖細胞瘤的低危險群及中度危險群的治癒率是 100% 及 87.5%，高危險群是 67.7%，因此葉醫師在會中提出新版 MaGCT2024 poor Risk Treatment Protocol 以期增進這一次群病童的治癒率。療程中的自費藥物 Paclitaxel 已在 2023/9/4 兒癌基金會工作小組會議審核通過補助。

肝臟腫瘤 HBL/HCC 2017 主持人馬偕醫院侯人尹醫師。肝臟腫瘤目前有跨院的統一閱片，各院的病人診斷時的影像及治療中追蹤化學治療效果的影像都由資深的影像專科醫師再確認，基金會給付影像拷貝及專科醫師閱片費用，免去家長負擔。目前的肝臟腫瘤治癒率近 8 成。

視網膜母細胞瘤 RB 2017 主持人林口長庚江東和醫師。兒童癌症九大警徵有個非常明顯的特徵：瞳孔出現白色反光，且拍照後雙眼瞳孔反光不同，診斷年齡多為 3 歲以下幼兒，若由眼底鏡檢查可以早期發現，早期發現可避免病程進展而需摘除患部。

主要發生在小腦的髓母細胞瘤 MB2017 主持人台大周獻堂醫師，病理分型需結合影像、組織型、分子生物學一起做評估，並可轉介跨院的實驗室資源協助。目前髓母細胞瘤的存活率近 8 成。

另有林口長庚陳世翔醫師提出非何杰金氏淋巴瘤 NHL2024 新療程，其中自費標靶藥物 Bortezomib 及 Brentuximab 已在 2024/3/28 兒癌基金會工作小組會議審核通過補助，大幅減輕癌童家長的負擔。

每位醫師都很專注，也提出很多討論。這些都將做為日後小勇士有更好治療的建議與依據，更是奠定兒童癌症治癒率提升的重要基礎。雖是忙碌的一天，但每位顧問醫師應都收穫滿滿。

顧問社工師座談會 開朗笑容的背面：淺談醫務社工的辛勞

■ 文 / 社工 莫曼修



10月在本會台北辦公室，我們舉辦了顧問社工師會議，邀請全台灣與我們合作的醫療院所社工師們一起參與，包含實體或線上，共有二十多位夥伴參加。

以往我們每年都會辦理，但由於前兩年疫情肆虐，導致會議停辦，今年復辦整理報名名單時，發現有好多新面孔，心情有點複雜。開心的點是有新血加入社工領域，但以前攜手合作的夥伴離開也令人不捨。平時這些醫院社工工作時，在面對我們的孩子與家長，總是露出笑容給予支持與協助，但鮮少有人知道，回到辦公室的他們，要面對藥物補助的申請、家庭困境的協助、以及醫院繁雜的文書工作。種種

壓力席捲而來，常常讓他們喘不過氣。

社工的角色就像潤滑劑，被夾在醫院與家庭之間，如果兩方有甚麼問題就需要由他們去介入並解決。不論孩子的感受或是家長的擔憂，甚至醫院的考量都有人在乎，但問題解決後，社工的感受與疲勞，又要由誰來處理呢？基金會基於這樣的角度，也希望由我們來擔起這

個角色。藉由基金會社工與院方合作，讓我們或多或少分擔醫院夥伴的辛勞，讓他們感受到自己並不是孤軍奮戰。

因此在會議時，我們簡介基金會的服務方向，包含：關懷訪視、心理支持、資源補助及建立全人關懷等。不只是對我們的小勇士家庭進行協助，也讓醫院的夥伴能稍稍喘一口氣，逢年過節的節慶活動，我們也會到醫院去合作舉辦活動，讓孩子們住院時能轉換心情；甚至醫院舉辦的踏青活動，基金會也能共襄盛舉，希望讓孩子們在療程中留下不一樣的回憶，這些都是社工希望努力帶給孩子的。

此外，社工與醫護團隊之間也是密不



可分，此次會議也邀請本會副執行長周獻堂醫師，來替社工夥伴們講解目前在兒癌領域有重大突破的CAR-T免疫細胞療法。透過周醫師的實例分享，讓社工夥伴們也了解到更多對癌症病童有效的療法，當然產生的費用及療程的成功率也還需要更多的實例與協助來驗證，但這也證明了每一位罹癌的孩子，都有各團隊密不可分的

協助，來幫助他們突破生命的桎梏，掌握自己的人生。

院訪時很多家長跟我提起，孩子們每每住院時，最期待的就是社工哥哥姊姊們來陪伴，他們都會陪孩子聊聊天，玩玩桌遊或小遊戲，臉上總是掛著笑容。

我想，所有選擇當社工的人，一定都做好了心理準備，迎面而來的會是痛苦與辛勞，但即使如此，

我們還是義無反顧投身進這個行業，為的就是能夠幫助有需要的人，看見她們臉上露出鬆一口氣、放下心來的笑容。

社工的笑容背後是說不盡的辛勞，但只要看到孩子的笑靨，這些辛苦就有了存在的意義。





打開生命的禮物，帶著愛去行動

■ 文 / 財務部督導 林純如

秋日的陽光溫暖而舒適，我正忙於處理著日常的行政工作。突然，一位短髮的女生進入辦公室，她背著一個大大的後背包，包上掛著的桃紅色布條馬上引起了我的注意。定睛一看，布條上寫著：「擁抱希望，有愛無癌，在癌中重生，環島傳遞祝福。」這時我才意識到，原來她的到訪是這趟環島旅行的終點。

這位女生叫 Lalysha，擁有俏麗的短髮與堅毅的笑容。她告訴我，騎車環島一直是她的夢想，而這次旅行集結了眾多愛心人士的支持，點滴集結滿滿的愛，並為基金會帶來六萬元的善款。

經由她的分享，我才了解到這次環島活動背後的深意。Lalysha 去年被診斷為

乳癌，這場突如其來的疾病改變了她的人生。過去總是忙碌的她，因這場疾病開

使審視自己，進入了自我覺察的階段。化療期間的身體不適讓她深刻體會到病痛的無情，不分年齡、性別或社會階級，疾病都無法迴避。在癌症治療中心時，她看到了一群患有癌症的孩子，每每當自己因為化療造成身體的疼痛不堪時，也總會想起那群也正在面臨化療的孩子們，孩子們對於生命的堅韌及抗癌的勇氣也讓她感同身受與充滿不捨，更激起了她想要回饋社會的想法，於是便發起了這次環島傳遞祝福的活動，藉此創造愛的循環。

在環島的過程中，Lalysha 遇到了許多善心人士。她特別提到，有一次在宜蘭



停紅綠燈時，一位大哥靦腆地問她：「我可以捐款嗎？」還有一位剛買完菜的阿姨，也順手將零錢託付給她，請她代為捐款，並祝她環島順利。Lalysha 感慨地說：「台灣真的處處有溫情。」

雖然近日天氣多變，但 Lalysha 覺得自己很有福氣，即便許多外在的訊息都在告訴她路程中會到大雨滂沱，但她依然幸運的遇見了晴朗，看見了翠綠雄偉的山谷和碧綠清透的海洋，看見了輕柔的白雲點綴在蔚藍的天空中，看見了台灣之美。她在整趟環島旅程中用心感受台灣的美景，並滿懷感恩地說：「謝謝老天爺的保佑！」

我深深記住了 Lalysha 的一段話：「別害怕眼前那些看似無法控制的事情，相信自己擁有足夠的力量去經歷這一切。無論面對什麼重大關卡，我們都會安然度過。擁抱希望，我們終會看到光明，並且相信今天一定會比昨天更好，活著的每個當下都是充滿無限可能的。願我們都能在生命中接受無限的愛。」

Lalysha 的故事不僅感動了我，也讓我重新思考了生命的價值和意義。她以自身的經歷，傳遞著愛與希望，提醒我們每個人，不論困境如何，都應該相信自己、擁抱希望，並將這份善意延續下去。





Table with 4 columns: 捐款金額, 捐款人, 捐款日期: 2024/07/01-2024/07/31, and donor names.

Table with 4 columns: 捐款金額, 捐款人, 捐款日期: 2024/08/01-2024/08/31, and donor names.

Table with 4 columns: 捐款金額, 捐款人, 捐款日期: 2024/08/01-2024/08/31, and donor names.



捐款金額	捐款人	捐款日期: 2024/08/01-2024/08/31
	許明敏 (8/9)	許家弘 (8/9)
	許謙文 (8/9)	許蘇雪悅 (8/9)
	陳寶娟 (8/9)	中元首渡 (8/18)
799	ibon 捐款善心人士 (8/18)	
720	吳冠毅 (8/2)	
716	王克永 (8/6)	
714	劉美智 (8/6)	王有美 (8/6)
702	康仲達 (8/27)	
700	小魚兒服飾 鄭雅芳 (8/23)	張清泉 褚麗卿 (8/13)
	施純培 (8/27)	洪綺鴻 (8/15)
660	周承華 (8/20)	
636	陳世鈞 (8/3)	
630	莊家和莊宏益 (8/13)	
620	莊涵雯 (8/29)	
618	無名氏 (8/6)	
601	鄭道元 (8/4)	
600	許文翰 (8/23)	林婷如 (8/23)
	唐文斌 (8/5)	陳俞堯 (8/4)
	蔡淑敏 (8/14)	朱怡錦 (8/22)
	吳欣瞳 (8/8)	呂欣泰 (8/21)
	施夙芬 郭昱岑 (8/20)	王淑靜 (8/20)
	蔡宜珊 (8/2)	陳俐真 (8/9)
	郭家雄 (8/27)	馬楷閔 (8/7)
	廖家萱 (8/15)	歐如芳 (8/15)
	甘佩蓉 鄭賢仁	鄭心妮 (8/3)
	謝中奇 (8/1)	陳寶郎 (8/17)
599	張雅茹 (8/15)	
555	黃萬益 黃富翔 黃禾崧 楊瓊琳 黃禾煒 陳婉貞 (8/15)	
521	李宇雯 (8/22)	
520	洪子晴 (8/8)	李詠恆 (8/15)
510	周風順 (8/24)	
501	倪庭恩 (8/15)	
500	廖家妙 (8/22)	楊塗 (8/22)
	郭羽庭 (8/22)	黃正良 呂曉芬 (8/22)
	陳羅彩雲 陳靜文	陳煥明 陳逸祥 陳星儀 (8/23)
	朱虔儀 (8/26)	賴奕廷 (8/26)
	曾威智 (8/26)	陳宥廷 (8/15)
	薛富騰 (8/14)	鄒杰頌 (8/14)
	吳承瀾 (8/14)	林于恭 林于緝 林于敬 陳蔚忠 陳蔚恩 (8/14)
	羅貞玲 (8/12)	邱亞玲 (8/12)
	郭以婷 (8/12)	沈俊彥 (8/5)
	吳昀穎 (8/10)	陳秀玲 (8/10)
	紀芝欣 (8/5)	林哲倫 (8/5)
	曾信傑 (8/6)	葉庭吟 (8/6)
	呂振榮 (8/6)	ibon 捐款善心人士 (8/9)
	木易楊 (8/31)	施勝偉 (8/31)
	王瑞婕 (8/13)	趙辰昇 (8/13)
	黃士權 (8/7)	賴玉芳 (8/14)
	趙素娟 (8/20)	黃汶霞 (8/20)
	劉美琪 (8/6)	蕭羽秀 (8/6)
	善心人士 (8/1)	善心人士 (8/1)
	Den(8/26)	阮奕伍 (8/25)
	張瑞文 (8/15)	曾盛桐 (8/15)
	許家璋 (8/15)	唐詠晴 (8/15)
	張博鈞 (8/15)	李襄媛 (8/15)
	昱銓醫療器材有限公司	胡素貞 (8/1)
	王凡頌 (8/1)	黎高興 (8/1)
	葉人璋 (8/1)	王立 (8/1)
	林素琪 (8/8)	高亦童 張耕韜 張語岑 (8/8)
		黃凱晴 黃凱玲 (8/1)
		黃昱仁 (8/8)
		林殊羽 (8/8)
		盧垠城 (8/8)
		陳維中 (8/8)
		鄭雅文 (8/8)

捐款金額	捐款人	捐款日期: 2024/08/01-2024/08/31
	善心人士 (8/1)	張秀娟 (8/8)
	黃瑞勝 (8/30)	柯瑞恩 (8/30)
	陳坤源 (8/26)	吳文平 (8/30)
	黃秋良 (8/8)	善心人士 (8/9)
	蘇銘加 (8/6)	江虹滢 (8/6)
	顏好安 (8/7)	蔡櫻桃 (8/7)
	林秀娟 (8/7)	林炳和 (8/7)
	莊惠雯 (8/20)	林盈熒 (8/20)
	林山林 (8/1)	莊浩峰 (8/1)
	顏芷玲 (8/8)	簡名琇 (8/8)
	陳宝蓮 (8/2)	翁慧鈴 (8/20)
	林旻賢 (8/20)	郭木桓 (8/20)
	梁逸君 (8/20)	張凱益 (8/20)
	何清水 (8/2)	黃心珊 黃心薇 (8/2)
	李振宇 李家誠 李榮政 羅碧君 (8/2)	
	邵仲平 (8/3)	邵聯維 (8/3)
	曾敏智 (8/15)	蔡奕娟 (8/15)
	蔡宗明 (8/15)	陳意文 (8/15)
	全沛澄 (8/20)	呂彩茹 (8/20)
	王志凱 (8/18)	木易楊 (8/18)
	葉立瑋 (8/15)	張維真 (8/15)
	李晟宇 (8/8)	周永清 (8/9)
	楊芷璇 楊允璇 (8/15)	
	張志安 黃惠惠 張郁慈 張汝欣 張佑民 (8/20)	
	張維業 (8/20)	盧朝偉 (8/19)
	孫慧真 (8/20)	林郭月 (8/20)
	李有連 (8/28)	陳桂子 (8/28)
	魏郁玲 (8/27)	吳哲安 (8/31)
	林佑禛 (8/15)	黃子嫻 (8/15)
	黃靖恩 (8/15)	葉坦佑 (8/15)
	陳品臻 (8/20)	曾聖媛 (8/20)
	高鈺婷 (8/20)	蕭岳聰 (8/19)
	吳建榮 (8/7)	張妙慈 (8/7)
	余庭甄 (8/12)	楊和基 (8/30)
	簡麗鳳 (8/15)	許藝云 (8/15)
	王妙真 (8/15)	王韻琪 (8/15)
	劉莉莉 (8/15)	鄭雅文 (8/15)
	林鈺坪 (8/15)	張順航 (8/15)
	鄭宇博 (8/15)	楊敏杰 (8/15)
	郭品佑 (8/15)	郭智軒 (8/15)
	張譽德 (8/24)	吳謹言 (8/19)
	莊惠如 (8/26)	陳美英 (8/26)
	卓金玉 (8/21)	馬郁晴 (8/21)
	張純瑛 (8/15)	無名氏 (8/15)
	許淑綺 (8/15)	心美學 SPA(8/15)
	蔡惠如 (8/15)	郭秀玲 (8/15)
	黃以爾 (8/15)	蔡依茵 (8/15)
	姜佩嫻 (8/15)	許嘉麟 (8/15)
	游福英 (8/15)	張勝杰 (8/15)
	李常銘 (8/15)	林科璋 (8/15)
	無名氏 (8/15)	林佑銘 (8/15)
	黃靖恩 (8/15)	莊美吟 (8/15)
	吳素寬 (8/15)	蔡麗君 (8/15)
	左煒德 (8/15)	陳苑璇 (8/15)
	王鈴晴 (8/15)	林綺蕙 (8/15)
	邱彥齊 (8/15)	陳翰賢 (8/15)
	林清毓 (8/28)	洪建森 (8/30)
	羅聲喙 (8/13)	原伽翔 (8/13)
	ibon 捐款善心人士 (8/23)	
	ibon 捐款善心人士 (8/22)	
	ibon 捐款善心人士 (8/22)	
	ibon 捐款善心人士 (8/22)	
	ibon 捐款善心人士 (8/22)	
	張淑惠 (8/10)	陳有帆 (8/10)



Table with columns: 捐款金額, 捐款人, 捐款日期: 2024/08/01-2024/08/31. Lists donors and amounts for the period of August 1st to August 31st, 2024.

Table with columns: 捐款金額, 捐款人, 捐款日期: 2024/09/01-2024/09/30. Lists donors and amounts for the period of September 1st to September 30th, 2024.

Table with columns: 捐款金額, 捐款人, 捐款日期: 2024/09/01-2024/09/30. Lists donors and amounts for the period of September 1st to September 30th, 2024.



Table with columns: 捐款金額, 捐款人, 捐款日期: 2024/09/01-2024/09/30. Contains multiple rows of donor information including names and amounts.

Table with columns: 捐款金額, 捐款人, 捐款日期: 2024/09/01-2024/09/30. Contains multiple rows of donor information including names and amounts.



幫助兒癌病童的捐款辦法

戶名：財團法人中華民國兒童癌症基金會

- 1、郵政劃撥捐款帳號：056-82889（基金會支付手續費每筆 15-20 元）
- 2、銀行匯款：台北富邦城中分行 00500210966415
可於捐款後將您的聯絡資料及匯款相關憑證傳真或郵寄至本會，亦可來電本會告知，以方便開立捐款收據。（匯款手續費由捐款人負擔）
- 3、郵局或銀行定期帳戶扣款（基金會支付手續費每筆 8-10 元）
授權書請上官網下載或電洽本會索取
- 4、掛號郵寄支票、匯票捐款：
支票抬頭請寫：「財團法人中華民國兒童癌症基金會」
- 5、愛心發票捐贈：欲捐贈電子發票請於結帳時輸入愛心碼 88888，如需索取票卡貼請電洽本會。
- 6、利用 OK 便利商店之「OK go 平台」捐款。（基金會支付手續費每筆 6 元）
- 7、利用 7-11 便利商店之「Ibon 便利生活站」捐款。（無須支付手續費）
- 8、本會線上捐款系統網路傳輸資料均經過 SSL 加密，方便安全又快速，歡迎多加利用！
 - 信用卡捐款
 - 超商條碼
 - 超商代碼繳費（此捐款方式基金會支付手續費每筆 2%）

捐款諮詢專線：(02)2389-6221 · (02)2331-9953

捐款辦法



創作者/陳子平 國小高年級組

小勇士的話：

「家人是我最堅強的好夥伴」
我的家人在我最無力的時候，依然無時無刻陪伴在我身邊，帶我上山下海，做我最堅強的後盾，做我最佳的好夥伴。