

# 一个普通人的最后背影

35年的生命短旅定格在一次舍己救人的壮举——当人们试图还原一个“联防小哥”的人生轨迹时，发现他留给社会的多是背影。

8月6日，雨中街巷，他背对镜头，右手里的伞斜向左肩，头微微仰着，望向山边的一片房屋。他身着一件普通的黑色治安联防制服，醒目的是左臂上的红袖章，上面写着“广州街坊”。

这张随手抓拍的照片，记录下广州白云区大源村治安联防队员汤伟鹏最后的背影。十几分钟后，山体垮塌，他被泥石掩埋。

没留下什么豪言壮语，他做出了人生的最后抉择——奋力一推，将生的希望留给了同伴。就在这一天清晨，汤伟鹏和他的同伴们还成功转移了83位村民。

## 他被救出时还是保持着“战斗”的姿势

找到汤伟鹏遗体的时候，已是第二天了。

救援人员发现，他被倒塌的墙体推了数米远，仍保持站立的姿势。“在一抹灰色的废墟中，他手臂上‘广州街坊’的红袖章分外显眼。”大源街道党工委书记鲍晓玲说。

8月6日清晨7时50分，他刚忙活了一夜，交接班时，电话响起——大源村颐雅苑后山出现险情。“他马上就可以回家，却二话不说留了下来。”同事李承辉回忆道，这种“二话不说”正是汤伟鹏的工作常态。

他抓起雨伞就往外冲，留下一个匆匆消失在雨幕里的背影。

抵近后，山体垮塌征兆明显，危如累卵。那一天，广州最大降水量近200毫米。伴随着暴雨，一股黄泥水从山体向居民楼冲过来。来不及多想，汤伟鹏和同伴不顾危险地冲向最可能发生垮塌的最后一排房子。

短短30分钟内，83名村民被成功转移到安全地带。回想起当时的场景，不少村民心有余悸。“如果不是他们挨家挨户地敲门，我们也被埋在那里了。”

8时30分许，山体“轰”地一声，泥石流朝着居民的房子汹涌袭来。

“快走！”也许是出于本能，汤伟鹏大喊一声，用尽全力将同行的大源街道办的彭志良推向安全区域。刹那间，轰然倒塌的房屋将他掩埋。

“当时，伟鹏站的位置更靠里面，我站得靠外面一点，他推了我一把，我就摔到外面去了。”被救的同伴彭志良说，“爬出来回头一看，已是一片废墟。”

躺在病床上的彭志良哽咽着回忆，这一推，就是生死两隔。

参与现场救援的广州市公安局局长张锐也红了眼眶：“干了一辈子，见多了生死，可这一幕，怎么也忘不掉。”

## 他的背影，从来都是平凡的样子

翻开治安联防队的工作记录本，里面没有惊天动地的壮举，只有日复一日的琐碎。

每当有村民对他们的帮助表示感谢时，他总是很平淡地说：“这有什么的，都是街坊。”

在他们的工作群里留存着这

样一张照片：汤伟鹏侧背对着镜头，站在过膝的水中，正徒手掏下水井口堵的杂物。

同事们回忆说，今年6月的一次强降雨，大源村因排水堵塞积水，汽车拥堵超1公里。

已近凌晨，汤伟鹏到达现场后，眼看雨越来越大，他索性脱了鞋，光着脚蹚水，用手一点一点掏堵塞的垃圾。

事后有人说：“这哪是你的活儿啊，你报告一下就行。”他却笑了笑说：“这哪来得及，再等，车都泡坏了。”

在亲人眼里，他只是个孝顺顾家的大孩子。

现在一闭上眼就是他在厨房做饭的背影——妻子姚桂枝说，他休息时，总爱系上围裙，炖汤炒菜。能看着家人大口吃饭，他挺知足的。

这个背影，也曾有过梦想。初入社会，汤伟鹏也曾出去闯荡过，但几年前母亲生了一场重病，身体半瘫痪了。他辞了工作，回到村里，风雨无阻送母亲去医院检查、细心陪床，做按摩做康复，母亲的病情逐渐稳定下来。

为了照顾家方便，他在家门口做起了“联防小哥”，此后街坊们常看到他在村里巡逻的背影。就是这个背影，也算是“子承父业”。

父亲汤秋添在联防队干了20多年，常带着年幼的汤伟鹏去巡逻。

“他八九岁时，我还在队里。抓了小偷回来讲给孩子们听，伟鹏眼睛亮亮的。”汤秋添说，“只是没想到后来伟鹏也进

治安联防队了，更没想到……”

## 他留给我的是厚实的背影

“我和他并不熟悉，他给我最深的印象就是背影挺厚实的。”彭志良说。

彭志良是被汤伟鹏一把推开的获救者，现在是当地街道办的副主任，也是带领大源村实现由乱到治的首任驻村第一书记。

大源村是广州最大的城中村，曾因脏乱差被列为重点整治村。“村里形象的根本转变，始于制度重构与干部的率先垂范。”大源村党委书记贺冬贵说。

2018年至2020年，在法院工作的彭志良由白云区委派驻大源村做首任驻村第一书记。为破解难题，他与同事通过强化党建引领、规范队伍管理、走实群众路线，以实际行动赢得群众信任，也让群众成为参与基层治理的主人翁、主力军。

2020年7月起，彭志良任大源街道办事处副主任，分管三防工作，每逢大雨或台风强降雨，他都带队值守巡查，事发前一日仍多次强调风险排查，直至8月6日事发当天凌晨仍在指挥应急响应。

“干部干部，先干一步，这样才能带动群众参与到党委政府的中心工作中。”贺冬贵说，在干部带领下，大源村一步步从“矛盾聚集地”成功转型为安全有序的示范社区。

一位村民感慨：“以前只觉得他们是例行巡逻，现在知道了，他们能调解纠纷、能扑灭火灾，甚至关键时刻能救人一命。”大源村驻村第一书记姜德光

说，过去村民“有事就打110”，现在有事第一个就找“联防小哥”，找网格员，不少村民也主动注册成为志愿者。

广州市委常委、政法委书记孙太平表示，这种转变是以汤伟鹏为代表的“联防小哥”们用汗水与牺牲换来的，也是近年来广州市委推进党建引领基层社会治理体系建设的具体成果。

………  
汤伟鹏舍己救人的英雄事迹，在社会引起反响——

“没有惊天的壮举，只有在危难时刻的挺身而出，致敬英雄！”

“我们一家7口人的命都是他们救回来的。”

两万一千多条悼念留言汇入珠江，涌起暖流。

广州有约2500万的超大规模实时人口，社会治理难度大。近年来，广州以党建为引领，建立起了一支名为“广州街坊”的群防群治队伍。汤伟鹏正是其中一员。

2021年5月以来，包括治安联防队员在内的“广州街坊”成功协助处置各类突发案事件，广州治安联防队员中涌现出21名见义勇为个人，而在广东数百万群防群治人员中，汤伟鹏是在应急抢险中因公殉职的第一人。

白云区委书记洪谦说，汤伟鹏的英勇事迹，体现了凡人壮举，彰显了“向上向善、刚健朴实”的精神。

汤伟鹏的背影里，一首老歌在联防队员中传唱：“蓦然回首你仍在浪漫红尘中……”

据新华社

面对多国承认

## 内塔尼亚胡宣称巴勒斯坦国不会被建立

**新华社电** 英国、加拿大和澳大利亚近日分别宣布承认巴勒斯坦国，以色列总理内塔尼亚胡发表声明宣称，巴勒斯坦国不会被建立。

内塔尼亚胡在声明中指责上述承认巴勒斯坦国的国家正在为“恐怖主义”提供奖励。他称,约旦河西岸不会有巴勒斯坦国。

内塔尼亚胡称，多年来他面对巨大压力阻止巴勒斯坦国的建立。近年来,以色列在约旦河西岸的定居点数量已翻番，以色列将继续“沿着这条路走”。内塔尼亚胡还称，他将在访美国后作出回应。

## 美媒：“经济停滞感”笼罩美国家庭

**新华社电** 美国《华盛顿邮报》近日刊文说，高昂的借贷成本、不断减少的就业机会以及日益加剧的经济和政治不确定性，令“经济停滞感”笼罩许多美国家庭。文章摘要如下：

美国联邦储备委员会17日宣布降息或许提振了股市，不过经济学家认为，这不太可能对普通美国人产生太大影响，许多人仍感到困境重重。

美国智库曼哈顿研究所高级研究员里德尔说,经济不确定性、关税、通胀上升、经济面临衰退风

险等诸多因素正越发让美国消费者感到无力。

近期，美国月度房屋销售量触底。今年,美国就业招聘活动大幅停滞，过去三个月新增就业岗位仅为去年夏季新增就业岗位的三分之一。人口普查数据显示，无论是迁往新居还是搬到新城市，美国人的迁移频率都有所下降。

《华盛顿邮报》和益普索公司联合开展的一项民意调查显示，63%的受调查美国人认为目前找工作时机不佳。

# 让生命之光照亮每一个“罕见”人生

“阿爸的琴声唱月圆，阿妈的奶茶香又甜，阿爸的酒碗斟安康，阿妈的毡房最温暖……”

在2025年中国罕见病大会间隙，清澈的歌声在长廊里回响，吸引着参会者的驻足。歌唱者是一名7岁的杜氏肌营养不良患儿。

杜氏肌营养不良，是一种遗传性神经肌肉罕见病，患儿会逐渐丧失行走能力，目前尚无可以完全治愈的方法。

罕见病患者，曾是一个很少被看见的群体。如今，2025年中国罕见病大会开幕式上，上百人的会场座无虚席。越来越多的罕见病被了解，越来越多的罕见病患者被看见。

“我们所有的研究都是从这个病人开始的。”一名16岁的女孩，只要从座位上站起来就会不自主地运动。多年来，浙江大学医学院附属第二医院医学遗传科、罕见病诊治中心主任吴志英和团队始终聚焦发作性运动诱发性运动障碍，终于发现了其致病基因和精准干预诊治方式。

两批罕见病目录收录207种罕见病，为罕见病的规范化诊疗打下基础；将罕见病用药纳入加快审评审批范围；约100种罕见病用药纳入国家医保药品目录，为患者用药带来希望……更多行动正在打破“罕见”带来的孤独与困境。

5岁的石榴患有天使综合征，发育迟缓、智力停滞、共济失调、没有语言……这些临床表现，任意拎出一个都是一个家庭不能承受的生命之重。

但在家人的耐心陪伴下，经过不间断的训练和重复，石榴已经可以说一些短句来表达自己。视频中的她穿着漂亮的公主裙，开心地说着“我的衣服”。

罕见病医保支付创新与多层次保障、罕见病临时用药保障与可及性提升、儿童罕见病诊疗与资源共济、罕见病遗传病筛查和诊断新技术分享……更多罕见病议题正在走向台前。

走进第二届“生命之光—罕见病病友风采展”，一股鲜活的生命力扑面而来——“我的明天我的梦，我

的未来不是梦”，这是患有脊髓性肌萎缩症少年的呐喊；“世界上百花齐放，她却是独一无二的一朵”，这是一位罕见病患儿女母亲的温柔；“我们，远远超越想象；我们，有更多的可能”……

读着他们的心声，记者深切感到，我们不止要看见疾病，更要看见每一份照亮罕见病前路的努力与坚守。这些被疾病贴上“罕见”标签的人们，恰是感召着社会前行的生命强者。

面对罕见病这个全世界共同的难题，我们还有很长的路要走：建立多学科会诊机制和诊疗平台，缩减确诊时间；引导更多药企关注罕见病用药创新研发，让患者可以有药可用；不断完善罕见病多层次保障体系，让患者能够买得起药……打开一条顺畅的诊疗通道、提供一份可负担的药品清单，让每一名罕见病患者都能够被珍视、被托举。

生命的价值，从不因罕见而打折。当更多的力量汇聚成生命之光，定能照亮每一个“罕见”人生。

据新华社