

# 19岁“唐氏女孩”表演川剧变脸走红网络

## 已经会变8张脸谱，目前正在学“吐火”

4月11日下午，南充市蓬安县相如一小，19岁的殷秋华化身“旁听生”和“小助教”，在非遗文化进校园的课堂上，和小学生一起练习剧目《七奶奶坐花轿》，这是她第一次接触这幕剧，但很快就上手了。

殷秋华患有先天性脑瘫和唐氏综合征，两年半以前，她还是川剧都没看过的胆怯“小唐宝”。然而近日，一段由她表演川剧变脸绝技的视频，受到全网关注：娴熟的動作，精准的节奏把控，令人惊叹。她也因此被称为“全国唐氏变脸第一人”。

### “唐氏女孩”偶然接触川剧 眼里终于有了光

今年19岁的殷秋华，除了是南充市特殊教育学校家政服务专业的学生外，还有另一个身份：川剧变脸学员、演员。

出生6个月，殷秋华就被诊断出唐氏综合征。这是一种染色体疾病，主要症状包括智力低下、特殊面容及生长发育迟缓，同时可能伴有多种畸形，目前尚无特效疗法。

母亲赵海英照顾女儿，教她生活自理，带她四处求医之外，还希望她能掌握一门技术。“一方面是希望她能有个独立的谋生能力，另一方面是我始终相信她能找到自己真正喜欢的东西。”

为了找到适合小秋华的技能，赵海英带着女儿外出看世界，做了很多尝试。

学小提琴、拉丁舞、民族舞……“几乎跑遍了我们县城所有的培训班，要么是根本理解不了，要么是上课的小朋友很难接受这个特殊学生打乱教学，要么是老师无法和小秋华交流。”赵海英说。

直到2021年，一次偶然的的机会，殷秋华接触到川剧，赵海英看到了女儿眼里迸发出的喜悦。

多番打听后，赵海英带女儿拜师蓬安县文化馆的川剧老师林春。这个特殊孩子眼神里的光芒，打动了林春。

### 从练基本功到上台表演 每个动作掰碎了学

11日下午，蓬安县文化馆传统文化进校园活动走进相如一小。林春和往常一样，带上了殷秋华。“你看她现在已经能带小朋友练基本功了，很有大姐模样了！”



殷秋华和老师们正在教小朋友们学习川剧。



殷秋华在家练习吐火。



殷秋华和老师林春在舞台上。受访者供图

课后，林春告诉记者，“要怎么教‘小唐宝’，一开始对我也是挑战。训练，不是声、台、形、表，更多时候是在教她认字、说话表达和理解，一点点拆分开来教。”林春对小秋华的教学标准，并没有因为“唐宝”这个特殊情况而改变。

“学习川剧艺术应该要掌握的技能，要达到的阶段水平，我们都要教她学到位。别的孩子教一分钟，那我们就花10分钟甚至一天、一周教她。”林春说，一开始她也有过近乎“崩溃”的时候。小秋华几乎无法用语言交流，只能一次次示范，一次次纠正。为了配合小秋华的训练，50多岁的秋华妈妈也跟着一起学，在家陪练。

“最开始的一年，几乎每天都训练6到8小时。”林春说，家长和老师都心疼到不行，甚至萌发过“是不是算了”的念头。“‘小唐宝’虽然不说，但看她的反应，她知道自己没掌握好就主动去练，练会了就笑开花，每一次学会一样东西就嘚瑟的小表情，支撑我们走过了最艰难的第一年。”那一年，秋华每一天都在蓬安县文化馆二楼舞蹈训练室度过。练习变脸同时，还在县残联帮助下做康复训练，后考入南充市特殊教育学校，学习现代家政服务与管理专业。

掌握了基本功后，林春开始带秋华尝试完整的表演。在练习室给同学表演，在家里给家人表演，在一切林春能接触的舞台上，只要有适合小秋华水平的演出机会，她都会推荐这个“唐宝”演员。

第一次登台，是在南充市的一个文化广场，秋华的康复训练医生和川剧

师父林春一起“刷脸卡”，给秋华争取到了变脸节目表演机会。

“那一次表演很顺利，小秋华在掌声中上台下台，我和她妈妈在舞台下，几乎泪奔。”林春说，那之后，殷秋华除了训练，也增加了一些表演。到现在，大大小小的舞台，秋华已经登上了几十次。

演出服装一穿，川剧扮相一画，不了解的人很难看出舞台上带来精彩表演的，是一个“唐氏女孩”。

舞台和掌声，让小秋华越来越自信。现在，她已经会变8张脸谱、1张回脸，目前正在学习川剧“吐火”。

### 希望她做技能型“唐宝” 一步步走稳走踏实

“‘唐宝’姐姐，你最近好红啊，大家都知道你了。”下午6点，非遗文化进校园课程结束，小朋友们围在秋华身边，聊起天来。

对“唐氏变脸女孩”的网络热度，懵懂的秋华并不了解，但林春和赵海英感触颇深。“我看到了很多鼓励的话语，也有质疑我当妈妈太严厉。”赵海英叹了口气，“我已经57岁了，如果我不照顾她，把她交给任何人我这个当母亲的都不放心，只能狠下心让她做技能型的‘唐宝’。”小秋华在川剧学习过程中的成长，让赵海英有了新的希望：“她肯定也能像正常孩子一样，有家庭、事业，好好生活，活得更精彩。”

小秋华变脸的视频，也被文艺界很多人士关注到，其中有人联系林春，邀约表演。林春感激的同时依然很坚定——“好的机会，我们都会珍惜，但更重要的是关注秋华的技能掌握情况和情绪状态、心理状态。”

林春说，“唐氏宝宝”的内心非常纯净，像一张白纸，“她现在不能停，停下来会倒退。也不能太快向前，必须让她一步步走稳，走踏实，走开心。”

现在，殷秋华已经学会基础变脸技能，会变8张脸谱，正在学习快三张、童子拜观音等高难度变脸技能，并学习川剧吐火。“小秋华身上，让我们看到‘唐氏宝宝’在川剧文化学习上的潜力。现在她还有一个‘唐宝’小师妹，也在学川剧，目前状态也很好。”林春说。

华西都市报-封面新闻记者 谢杰 摄影报道

# 济南超市老板捐款数万元救助巴中籍男童

## 孩子母亲在超市工作，称为儿治病已花费10余万元

### 看见正能量 定格世间美好 汇聚凡人微光

近日，山东济南一位超市老板转账数万元给“翘班”员工，支持其孩子治病一事引发关注。

4月11日，患病儿童的母亲王女士告诉华西都市报、封面新闻记者，他们来自四川巴中，去年4岁的儿子泽泽确诊腹膜后神经母细胞瘤，目前在济南看病，花费比较大。她在济南一家超市工作，有时需提前下班赶去医院照顾孩子，超市老板得知这一情况后，陆续转给她数万元。目前泽泽还在医院接受治疗。

### 确诊：男童患上神经母细胞瘤

2023年10月，泽泽被确诊为腹膜后神经母细胞瘤，先后在重庆、济南多地医院接受治疗。

母亲王女士说，儿子在一次摔跤后出现肚子疼、发烧症状，在巴中当地医院就诊后发现体内有肿瘤，随后在重庆一家医院进行手术。去年11月，他们将孩子转到山东省肿瘤医院进行后续治疗，她和孩子的外婆一起在济南陪同照料，目前孩子已接受多轮化疗。

重庆医科大学附属儿童医院于2023年10月17日出具的《出院证》显示，泽泽出院诊断为：1.左侧腹膜后肿瘤，腹膜后神经母细胞瘤；2.β型地中海贫血。2023年10月8日，进行左侧腹膜

后肿瘤切除术；(左侧)单侧肾上腺切除术。10月13日开始化疗。

4月11日，山东省肿瘤医院一名医生告诉记者，泽泽目前在该院接受治疗，“确实是神经母细胞瘤，危险程度比较高，花费也比较大。”

### 家属：超市老板转给我数万元

王女士介绍，孩子患病以来，他们已经花费了10余万元，后续治疗费用高昂，他们已经四处借钱为孩子治病，也在网络发起筹款。她在济南当地的一家超市找了一份工作，因为需要去医院照顾孩子，有时要提前离开，在向超市老板说明家中情况后，老板时不时会把超市的利润转给她，已经累计捐助数万

元，“平时老板比较忙，其实交流并不多，他说希望帮帮我们家。”

济南喜东来超市老板李先生告诉记者，王女士大概在年后来到超市工作，负责蔬菜水果区打理，知道她孩子生病后，他希望提供一些帮助，帮他们解燃眉之急。

泽泽的父亲李先生说，他目前在巴中从事房产中介工作，儿子治疗费用给他们带来很大压力，“为人父母，我们也想多争取争取。”

公开资料显示，神经母细胞瘤(NB)是一种儿童实体恶性肿瘤，因其恶性度高、进展快，被称为“儿童肿瘤之王”。2023年9月，国家卫健委官网发布《关于公布第二批罕见病目录的通知》，神经母细胞瘤被列入目录。

华西都市报-封面新闻记者 张奕丹