



上野 英子 女士

1927年11月9日生

1971年被认定水俣病

1958年因剧症型水俣病失去丈夫。同年，生下患有胎儿性水俣病的孩子，可是2岁时死去。

讲述一些，因有关患水俣病而遭受歧视的痛苦生活的故事。

1973年开始，在水俣病患者的福利设施（明水园）工作了15年。

1999年4月开始成为水俣病资料馆的谈话员

居住在水俣市袋

我出生于位于水俣湾的南部，一个叫袋湾的汤堂的地方。这是一个以半民半渔为生的村落。

水俣病最初发生的时候，被周围的人称之为传染病和奇病。1956年，身为渔民的父亲突然发病，并于第二年去世。

1958年，我结婚后的第3年怀上了孩子，还没来得及高兴，丈夫就突然发病。发病后仅过了13天就去世了。

办完丈夫的葬礼的第6天女儿出生了。刚生下来不久，就开始手脚抽筋，而且脖子也硬不起来。带到医院去检查，医生根本没有诊断就确定说是小儿麻痹症。由于我身边发生了一连串的奇病，周围的人都用异样的眼光来看我。甚至买东西的时候连我的钱也不敢收，怕被传染。最终，我的女儿在什么也不懂的年龄，甚至还没来得及埋怨我这个妈妈就悄悄得离我而去了。背着因被解剖而变轻的女儿回到了家。那时受到的歧视，偏见和周围人的冷淡，现在一想起来，眼泪就会流下来。

我身为水俣病的体验者来讲这些话，由于不知道大家能理解到什么程度，所以有时候感觉到很不安。但是，我觉得不能让水俣病这样悲惨的公害病再次发生。怀着这种信念我会继续讲下去。我的心愿是，大家能心连心一起学好关于水俣病的知识，把这个惨痛教训流传后世。

【照片；和女儿两个人相依为命的时代】