

2010.10.18 星期一

全心全意为德州人民服务

C01-C08

德州创卫通过专家组“暗访”

正处于评审技术评估阶段，明年底公布结果

本报10月17日讯(记者 杨金涛) 17日，记者从德州市创建国家卫生城市领导小组办公室了解到，德州创卫工作已经通过国家创卫专家组的“暗访”，目前正处于评审技术评估阶段，创卫的最终结果将于2011年第四季度公布。

今年6月初，全国爱卫办组织对《国家卫生城市标准》、《国

家卫生区标准》和《国家卫生城市考核命名和监督管理办法》进行了修订。

其中，《国家卫生城市考核命名和监督管理办法》规定，国家卫生城市(区)评审周期改为三年。其中，第一、二年为申报年，第三年第四季度集中命名一次，因此本次全国卫生城市命名时间调整到2011年。

另外，评审工作由全国爱卫会办公室组织。评审工作包括资料初审、受理、暗访、技术评估、专家组审定和社会公示等程序。

其中，在技术评估阶段，全国爱卫会办公室将派遣专家组对申报城市进行技术评估。技术评估组按照《国家卫生城市标准》的要求，通过听取工作汇报、

查阅有关文件、技术资料和现场随机抽查等方式，全面评估申报城市工作进展情况及结果。

申报周期第三年的第四季度，全国爱卫会办公室组织专家组对通过技术评估的申报城市进行综合评审，确定公示城市名单。为期2周的公示期内，全国爱卫会办公室将广泛听取社会各界的意见。对有争议的城市，由

省、自治区爱卫会负责核实并将有关情况上报全国爱卫会，必要时，全国爱卫会办公室派遣调查组进行核实。

最终，全国爱卫办根据专家组综合评审意见和无重大分歧的公示结果，将达到《国家卫生城市标准》的申报城市材料上报全国爱卫会，经批准后予以命名。

出生时被诊断活不长，
家长因此没给报户口

18年“黑人” 就要落户了

本报记者 王宗吉 董传同

因为患有先天性脊膜膨出，刚出生的小苏被医生诊断活不了很久。为此，他的父母当时没有给他报户口。18年来，小苏一直是一个“黑人”，不过，他很快就要有户口了。

出生时患先天性脊膜膨出 医生称“最多活不了两年”

德城区辛庄社区小苏出生时，孩子的父母就发现孩子的背部长了一个肿块。经过医生进一步检查，小苏被诊断为先天性脊膜膨出。小苏的母亲告诉记者：“当时医生就告诉我们，孩子最多活不了两年。正是因为考虑到孩子可能活不长，我们就一直没有给孩子上户口。”

从孩子出生，小苏的父母就带着他到处奔波找专家给

孩子看病。“在孩子两个月大的时候，我们带着他到过北京儿童医院做过手术。”小苏的母亲说。

据了解，当时很多人，包括孩子看病的医生，还有亲戚朋友都劝小苏的母亲放弃，但倔强的她却没有放弃。

记者在采访中了解到，辛庄社区的很多人都表示，孩子能活到现在是个奇迹，而这离不开母亲伟大的爱。

人口普查摸出18年“黑人” 派出所帮忙两周多后落户

“我们社区以前只是知道孩子患病下肢瘫痪，常年呆在家里。最近由于人口普查摸底才了解到孩子十八岁了还没有户口这件事。”辛庄社区的副主任张新军告诉记者，在得知孩子的情况后，他们社区积极与辖区派出所取得了联系，帮助孩子办理户口的相关事宜。

社区民警初侃说，他们对孩子的情况已经做了调查，并

写成了书面材料，已经将事实情况汇报到辖区派出所。

“孩子出生后应该在一个月内拿着相关材料到派出所上户口。由于小苏的情况确实很特殊，也没有违反计划生育政策。所以我们在力所能及的范围内，为小苏提供一切便利，尽快帮助孩子把户口办下来。”新河东派出所的户籍科民警刘雪飞说，“再过两周多的时间，小苏的户口就会办下来。”



10月16日，在德州董子文化街，孩子们在长卷上描绘心中的低碳生活。好娃娃嘉年华德州站暨第七届“好娃娃杯”全国少年儿童书画、作文、手工选拔展示活动山东分赛区在董子文化街启动。 本报记者 苏超 摄影报道

>>详见C02版

小苏： 最想找份工作报答父母

记者了解到，小苏的父亲是位下岗职工，现在就靠打些零工来维持家计，而母亲也没有什么正式工作。“这些年来一直在给小苏看病，花了不少钱，家里也欠了不少债。现在孩子的背部又多了一个包，病情有所恶化，可能还要做个手术，这至少需要十几万，而我们到哪里去弄这些钱呢？”小苏的母亲哭着说。

为了给家里减轻负担，小苏曾经找过工作，但由于没有残疾证，工厂并不接受，而小苏没有户口，又办不下残疾证。

“以后有了户口，就能办下残疾证了。这样我就可以找份工作了。”小苏说，如果他的病能好，他会努力工作，来报答自己的父母。说到这些时，小苏的眼泪再一次涌出了眼眶，泪珠挂满了脸庞。

持续强降雨

“浇冷”海南游

>>详见C03

第三届省书博会

今日开幕

>>详见C06