

# 《习近平关于民政工作论述摘编》出版发行

新华社北京9月21日电 中共中央党史和文献研究院编辑的《习近平关于民政工作论述摘编》一书,近日由中央文献出版社出版,在全国发行。

民政工作关系民生、连着民心。党的十八大以来,以习近平同志为核心的党中央从战略和全局高度加强党对民政工作的领

导,坚持以人民为中心,加强普惠性、基础性、兜底性民生建设,解决好人民最关心最直接最现实的利益问题,推动民政事业持续健康发展。习近平同志围绕民政工作发表的一系列重要论述,立意高远,内涵丰富,思想深刻,深刻阐明了民政工作的方向性、根本性、全局性、战略性问题,为新时代新征程推动民政

事业高质量发展提供了根本遵循、注入了强大动力,对于深化民政工作改革创新,着力推进实施积极应对人口老龄化国家战略,着力提升社会救助、社会福利、社会事务、社会治理工作水平,积极主动为人民群众做好事、办实事、解难事,为以中国式现代化全面推进强国建设、民族复兴伟业作出应有贡献,具有

十分重要的意义。  
《论述摘编》分6个专题,共计224段论述,摘自习近平同志2012年11月至2025年7月期间的报告、讲话、指示、批示等160多篇重要文献。其中部分论述是第一次公开发表。

# 2025年世界速度轮滑锦标赛收官 中国队获2银4铜

新华社石家庄9月21日电(记者 郭雅茹)21日,2025年世界速度轮滑锦标赛在河北省秦皇岛市北戴河区滨海大道落幕,中国队共斩获2银4铜。

作为本届赛事的收官之战,当天进行的轮滑马拉松吸引了来自43个国家和地区的354名选手参赛。最终,印度选手韦尔库马尔以58分29秒747的成绩获得男子组冠军,来自中国台北的刘懿萱以1小时08分52秒844的成绩获得女子组冠军。

来自德国的教练员布里安·帕斯卡表示:“这次马拉松路线设计十分精彩,沿途风景优美、跑道条件优秀。赛道也十分专业,赛事工作组

织出色,大家齐聚在这里享受比赛,中国举办赛事总是非常成功,这次给我留下了很好的印象。”

本届锦标赛中,中国队的卢登博获得1000米争先赛青年男子组银牌;张文希、杨嘉豪、卢登博及胡林辛(替补)获得3000米接力赛青年男子组银牌;李雨霏获得青年女子组5000米积分赛铜牌;卓以涛获得青年女子组100米争先赛铜牌;郭丹获得成年女子组5000米积分赛、10000米积分赛铜牌。

“这次比赛跑出了我自己的最好成绩。”提起本次比赛,卓以涛说,“能在18岁生日前夕获得这个季军,是我最特别、最有意义的生日礼物。”

# 约100种罕见病用药进医保

## 生命与希望在集结

这是一场关乎生命与希望的对话,一次科学与温情的交融。

9月20日至21日,2025年中国罕见病大会在京举行。大会传递的数据温暖且令人振奋:目前全国罕见病诊疗协作网医院达419家,罕见病直报系统现有626家医院参加登记,罕见病目录扩展至207种病种,已有约100种罕见病用药被纳入国家医保药品目录。

医者与学生、科研人员与药企代表……这不仅仅是一场探讨罕见病诊疗与关爱的会议,更如同一束光,穿透“罕见”的迷雾,照亮一个以制度之善、科技之新、人文之暖守护“罕见病群体”。

保障更全!多层次保障体系为患者点亮生命之光——

最新数据显示,国家医保药品目录内罕见病用药覆盖42个罕见疾病种类。2024年医保基金为协议期内罕见病药品支付86亿元,约占协议期药品总支付的7.7%。

“医保基金坚持‘尽力而为、量力而行’,但罕见病用药保障不能仅靠基本医保。”国家医保局医药服务管理司司长黄心宇说,我国正构建基本医保、大病保险、医疗救助三重保障体系,并积极探

索商业健康保险、社会慈善等多元保障路径。

从药物研发、快速审评、纳入医保,到“双通道”供药机制、门诊慢特病保障……一张更加立体、温暖的罕见病保障网越织越密。

科研更强!创新驱动为精准诊疗注入新动能——

从“无药可医”到“有药可治”,背后是无数科研人员、临床工作者执着追求、甘坐“冷板凳”的坚守。

北京协和医院院长、中华医学会罕见病分会主任委员张抒扬分享了这样一个案例:几十年前,一位19岁的家族性高胆固醇血症患者,因无药可治在手术中不幸离世。目前相关药物不仅研发上市,还纳入医保,可用于多种血脂异常患者。

“一个罕见病的突破,受益的往往是整个大病群体。”张抒扬说,罕见病诊疗看似是“小众需求”,实则是衡量医疗进步、社会文明的重要标尺,既守护了个体的生命尊严,也推动着医学、社会向更精准、更公平的方向发展。

中国罕见病综合云服务平台专注于罕见病诊疗智能应用开发,构建罕见病诊疗与保障地图;北京协和医院与中国科学院自动化研究所共同研发的“协和·太初”罕见病大模型,整合超13万病例数据与多模态知识,有望实现从筛查、诊断到决

策的全链条支持……前沿科技正深入诊疗的“无人区”,为罕见病患者搭建更多“希望的阶梯”。

“罕见病不仅是一个医学难题,更是一个社会命题。”中国罕见病联盟执行理事长李林康说,我们将持续推动多方协作、跨界融合,让科技之光照亮“罕见”的角落,为更多生命保驾护航。

关爱更广!“中国方案”为全球罕见病诊疗贡献智慧——

全球患者总数超3亿人!罕见病是关乎全球健康治理的重要议题。而中国,正在成为这一议题的重要参与者和贡献者。

今年5月,第78届世界卫生大会通过关于罕见病的决议。这份决议背后,离不开中国的大力推动。

据了解,我国已牵头建立覆盖11.5亿人口的罕见病直报系统,登记病例164万例;建成包含253个研究队列、9万余个病例的国家罕见病注册系统,为临床研究和新药试验提供重要基础。

大道不孤,大爱无疆。我国多部门携手社会各界关爱罕见病患者,不断探索防治诊疗工作的“中国方案”。

国务院办公厅发文提出加快罕见病用药药品医疗器械审评审批,国家自然科学基金委为罕见病设立专项,科技部批准建设疑难重症

及罕见病国家重点实验室,国家卫生健康委组织对《第二批罕见病目录》中的86个病种分别制定诊疗指南……

更令人感动的,是细节里的大关爱。

一些医院将罕见病门诊设在一楼,只为让行动不便的患者“少走一步路”;罕见病房实行“首诊负责制”,医生对患者终身随访;多位专家带伤参会、坚持义诊,只因“患者需要我们”……

“我们不仅仅是在搭建一套体系,完善一串流程,更是为每一个曾经隐形的生命,拂去尘埃,点亮归途。”张抒扬说。

尽管我国罕见病防治保障体系已取得显著进展,但仍有诸多挑战亟待破解。

比如,基层地区对罕见病知晓率有限,“诊断难”仍是拦在患者面前的一道坎;创新药物研发成本高、适用患者少,高昂药价与患者“用药渴望”之间如何对接;从审评审批到市场准入,政策链条堵点如何更快疏通……

让“罕见”被看见,让关爱更持久。始终坚持人民至上、生命至上,爱的阳光就能照亮更多罕见病患者的生命之路,书写健康中国的温暖答卷。

新华社北京9月21日电

# 秋分这一天 海王星冲日

新华社天津9月21日电(记者 周润健)继9月21日的土星冲日之后,海王星也将于23日迎来冲日。冲日时,海王星距离地球最近、视直径最大、亮度最高,是观测它的最佳时机。天文科普专家提醒,冲日前后的这段时间,感兴趣且有条件的公众可以借助口径10厘米以上的天文望远镜,试着找一找这颗太阳系中距离太阳最远的行星。

当海王星运行到与太阳黄经相差180度的方位上,也就是海王星、地球、太阳三者依次排成近似一条直线时,称为海王星冲日。行星两次冲日之间的间隔称为会合周期。根据计算,海王星的会合周期是367天,因此每隔367天,就会出现一次海王星冲日。上一次发生在2024年9月21日。

今年,海王星冲日发生在9月23日,这一天恰逢秋分。当日,太阳落下后海王星就会在东偏南方升起,日出时在西偏南方落下,几乎整夜可见。本次冲日时,海王星的亮

度为7.7等。

“由于距离地球非常遥远,海王星在夜空中的亮度比较暗弱。即使在冲日时,亮度也只有7.7等左右,肉眼不可见,必须借助口径大一些的天文望远镜进行观测,最好再辅以电子星图,查到海王星在星空中的精确位置,才有望观测到它。”中国天文学会会员、天津科技馆天文科普专家刘仲利说。

今年海王星和土星冲日的时间仅差2天,可以预见,今年全年土星和海王星几乎步调一致地运行,逆行、顺行的时间差不多,距离也不远,9月下旬这段时间,土星和海王星共同在双鱼座逆行。

冲日前后的这段时间如何更好地观测海王星?刘仲利建议,由于土星与海王星相距不远,感兴趣的公众可以以亮度约为0.6等的土星为参照,使用天文望远镜在它周围寻找。“如果望远镜口径达到20厘米或更大,有可能看到海王星蓝色的视圆面。”刘仲利提醒说。

# 2025奉化

品牌魅力/服装服饰/外贸商品/居家床品/特价商品/土特产商品

# 金秋品牌服装暨全国优质农产品购物节

## 奉化惠政老街

# 2025年10月1日—2025年10月17日

(上午9时—晚上8时)

## 全国南北地方特色食品展

