

教育總撥款1137億 推優質教育

官員有Say

新年度財政預算案前日出爐，教育局局長楊潤雄昨日表示，整體而言，是次教育撥款總額將大增28.4%，達到1,137億元，為各政策範疇之冠，反映特區政府對教育的重視。他強調，現屆政府上任之初，已即時增加36億元教育經常開支，由本學年起推出一系列優先措施，而今次再增加20億元，連同上次預留的14億

元，合共預留34億元經常開支，當局成立的各專責小組正檢視多個範疇，並會與民共議，以推出涵蓋大學及中小幼教育的措施，落實優質教育。

楊潤雄昨日以「投資教育 關愛共融 同創未來」為題，在教育局網上專欄〈局中人語〉撰文。他提到現時兒童成長所面對的問題日趨複雜，故當局決定由2018/19學年開始，增加公營小學的資源，鼓勵學校按校本

情況，最終達到「一校一社工」的目標；特殊學校的學校社工編制亦會改善。

幼稚園方面，勞工及福利局亦會推行社工服務先導計劃。他表示，明白業界對新措施或許會有不同意見，會繼續與業界一同探討優化的空間。

預留逾百億支援高教

大學教育方面，建基於本港大學在國際上

的卓越表現，及區域性的新機遇，包括粵港澳大灣區的發展，本港大學在學術及研究方面大有發展的空間。教育局早前已決定注資30億元到研究基金，為修讀教資會資助研究院研究課程的本地生提供助學金，該計劃已獲立法會財務委員會通過。另有逾百億元的預留款項，當局正研究如何提供資源，進一步為高教界提供相關支援。

此外，教育局計劃推出第八輪配對補助金

計劃，建議預留25億元，鼓勵公帑資助專上院校開拓不同類型的經費來源，推動社會捐獻，當局亦會向「香港特別行政區政府獎學基金」注資8億元，鼓勵同學奮發向上。

楊潤雄表示，衷心希望立法會能盡快通過撥款，讓優質教育措施得以如期落實推行，而特區政府還需要社會各界人士攜手合作，一同為青年人努力。

■香港文匯報記者 高鈺

脊髓肌萎新藥納資助計劃

特首向患者報喜 料最快兩個月後有得用

香港文匯報訊（記者 文森）香港特區行政長官林鄭月娥昨晨探視脊髓肌肉萎縮症病人周佩珊，並指在她要求下，特區政府於去年開始與藥廠不斷協商，近日終獲藥廠同意，將治療脊髓肌肉萎縮症的新藥Spinraza引入香港。她並向周佩珊贈送感謝卡，感謝周佩珊促成香港引入這隻新藥，幫助香港有需要的患者。醫院管理局行政總裁梁栢賢預計，新藥最快可於在兩三個月後開始使用。

林鄭月娥昨日在食物及衛生局局長陳肇始、香港大學醫學院院長梁卓偉陪同下，到香港大學學生宿舍探望脊髓肌肉萎縮症病人周佩珊。

林鄭月娥表示，十分高興見到周佩珊。周佩珊即時回答：「我也很想見到你。」林鄭月娥笑言：「我見人要交功課，因為我也是好學生。」林鄭月娥說來探望周佩珊，是要告訴她已與藥廠達成共識，會將新藥Spinraza引入香港。周佩珊喜呼：「好嘢！好嘢！」

與藥廠往來信件均提個案

林鄭月娥續說，當這藥正式在香港註冊後，便會納入政府昂貴藥資助計劃，提供給有需要的患者。林鄭月娥並向周佩珊送上感謝卡，上面附着林鄭月娥給藥廠要求引入該藥的親筆信及藥廠的正式回覆。兩封信上都提到周佩珊的名字，雙方為了治療周佩珊和其他患者而迅速達成共識。

林鄭月娥對周佩珊說：「妳是政府之外，第一個知道（Spinraza引入香港）的人。多謝晒，這是妳的功勞。這件事讓我很感動。妳很偉大，即使妳自己未必能用這隻藥，也給其他人多個選擇、多個希望。」

周佩珊與母親連稱多謝林鄭月娥與特區政府。林鄭月娥笑說：「別這樣說，這是我們應該做的事。」周佩珊表示，會在facebook上與特首保持聯絡。林鄭月娥笑稱：「我很少看我的facebook，成千個回覆鬧我，那些粗口多到，真係……」周佩珊說：「不會不會，市民很快會接受特區政府，就不會亂罵。」林鄭月娥說：「香港是多元自由社會，沒關係。我和陳（肇始）教授、梁（卓偉）教授只是做應該做的事，不用謝。」

未註冊前 佩珊可免費使用

Spinraza雖然仍未在香港註冊，但周佩珊將可獲安排在新藥註冊前免費使用。醫管局行政總裁梁栢賢表示，專家已為藥物制訂臨床指引，預計脊髓肌肉萎縮症的一型病人最快可以在兩三個月後使用新藥。

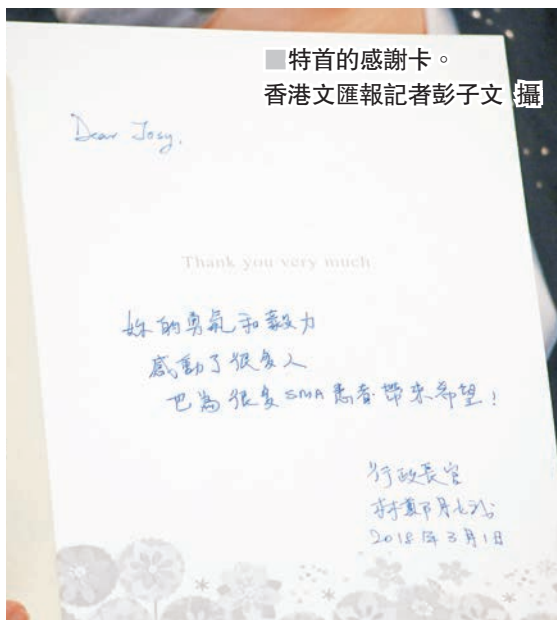
資助額留待醫局關愛商討

不過，當局未有正面回應日後使用藥物的費用安排。陳肇始只表示，醫管局會繼續與藥廠方面商討日後的計劃，並重申財政司司長陳茂波已預留5億元，配合醫管局和關愛基金檢討藥費分擔機制和擴大藥物名冊的工作。

脊髓肌肉萎縮症慈善基金形容，特區政府成功將Spinraza引入香港是病患者的最大的喜訊和新年禮物，感謝特區政府能迅速回應病人的訴求，並期望第二型及第三型的病患者亦能早日獲得新藥治療。



■特首林鄭月娥（左二）昨日和食衛局局長陳肇始（左一）到港大學生宿舍探望脊髓肌肉萎縮症病人周佩珊（右二），告訴她引入治療脊髓肌肉萎縮症新藥的好消息。



佩珊聞藥到喜呼：林太真係做到嘢

特稿

現年23歲、患有罕見病脊髓肌肉萎縮症（SMA）的周佩珊，昨晨獲行政長官林鄭月娥探望及告知喜訊，她將在兩個月內獲發新抵港用以治療SMA的新藥物。周佩珊昨日向傳媒說：「聽到消息後，想開香檳慶祝，林太真係做到嘢！我超級多謝林太！」她讚揚林鄭月娥以民為本，真心為罕見病患者發聲。周佩珊母親更甜笑地說，想不到行政長官會親手寫卡予女兒，並多次細看藥廠回應，認為早前的辛苦也是值得。

周佩珊於昨日傍晚聯同母親及育有一名患上SMA的兒子的Carol開記者會分享心情。周佩珊憶述，特首辦於兩天前透過廣華醫院致電她提及探訪事宜。昨日上午10時，林鄭月娥到港大宿舍探望她約15分鐘。

「開心到跳起」謝特首不離棄

其間，她和林鄭月娥分享自己讀書生活事及被告知有關新藥物的消息，並笑

說：「聽到消息後，想開香檳與林太對飲，只可惜房內沒有，當時開心到跳起，但其實我跳不起。」

她認為，昨日是香港罕見病患者爭取藥物的大日子，感謝林鄭月娥沒有放棄罕見病患者，「我對林太很有信心，好感謝她一直努力協助我們爭取，想不到這麼快！」

她讚揚林鄭月娥對他們很上心，並指所有罕見病患者都很努力生存，期望藉此事向大眾宣揚正面信息，同時期望政府長遠為罕見病患者提供更多協助，讓更多患者受惠。

周佩珊的母親表示，對這個好消息感到高興，又想不到林鄭月娥會送上多謝卡，「應該是我們多謝她才對」，並指自己從早到晚不停看，多謝卡內的藥廠英文回應指會全數贊助藥物，直指好像發夢般。

林鄭月娥於卡上寫上「妳的勇氣和毅力感動了很多，也為很多SMA患者帶來了希望」。周佩珊表示，其實

身邊SMA患者及家屬都好開心，打算日後開派對慶祝，期望林鄭月娥到時能出席，並說會向她送卡表達感謝。

談到目前的身體狀況時，周佩珊說，現時仍能輕微帶動兩根右手手指，惟打字較辛苦，一分鐘大約只能打兩三隻字，活動能力較差。她續說，主診醫生未來日子會為她作臨床評估，看何時用藥。

患者找到生存勇氣

周佩珊的母親說：「要想想什麼湯水給女兒，因為要養好身體才可以用藥。」周佩珊期望用藥後能生存下去，並大大改善病情，強調她仍會繼續感染身邊人，讓他們知道活下去有希望。

Carol則在記者會一度哽咽，感謝林鄭月娥讓家屬們找到生存勇氣，「因為以前曾一度崩潰，但收到這個消息真的開心到不得了。」她續說，兒子狀態很易會急劇下降，期望新藥快點到讓他可以服藥甚至是康復。

■香港文匯報記者 楊佩韻

按地區「老友」多寡 規劃二期「十年建院」

香港文匯報訊（記者 顏晉傑）財政司司長陳茂波在財政預算案中預留3,000億元予醫院管理局和衛生署改善公立醫院及診所設施，並協助大學提升設備，培訓更多醫療專業人員。醫院管理局行政總裁梁栢賢估計，當中大部分撥款都會用於改善公立醫院設施，醫管局會按地區人口老化情況及區內是否有私家醫院等因素，規劃第二期十年建院計劃。

預算案中提出會原址重建屯門醫院、瑪嘉烈醫院、在伊利沙伯醫院現址興建新醫院及擴建北大嶼山醫院。梁栢賢昨日於記者會上表示，本港多間醫院都已經十分殘舊，醫管局會按地區人口老化情況、區內是否有私家醫院等因素，考慮將哪些醫院納入第二期十年建院計劃。他透露醫管局的項目會多於4個，指大埔那打素醫院附近仍有可以進行發展的土地，黃大仙醫院亦十分殘舊，天水圍醫院亦可能會擴建。

至於伊利沙伯醫院現有服務搬到啓德醫院後的發展方向，梁栢賢指醫管局會因應市民需要規劃新醫院以什麼模式提供服務及服務的類型，形容該地段十分理想，新醫院會為全港市民提供服務，但醫管局現階段仍未有決定。而於新醫院是否維持現有名稱，食物及衛生局局長陳肇始表示，名字並不重要，但相信醫管局沒有打算為伊利沙伯醫院改名。

未來需萬病床
首期僅增5000

第一期醫院重建計劃雖然未完成，但梁栢賢強調醫管局有需要及早就未來的建院計劃進行規劃。他指香港於未來15年至20年或因為人口老化問題而需要增加10,000張病床，惟第一期的計劃只能增加約5,000張病床。

另外，公立醫院人手不足問題持續受關注，但今年醫管局增加574張病床，較過往多，不少人質疑公立醫院是否有足夠醫護人員提供相關服務。陳肇始回應指出，政府早年已增加醫科學額，今年的醫科畢業生數量較往年多100人。

梁栢賢進一步解釋，扣除退休醫生後，醫管局在新財政年度預計會增加150名醫生，有信心可應付新增的服務。



■食衛局局長陳肇始（中）與相關官員介紹財政預算案措施。

香港文匯報記者莫雪芝 攝