

广州市卫生计生委关于市政协十三届二次会议 第 4020 号提案答复的函

项道满委员：

市政协十三届二次会议《建立先天性白内障防治网络平台，减少广州市儿童盲人》（第 4020 号）收悉。我委高度重视，经研究并综合市科创委的会办意见，现将办理情况答复如下：

一、提案意义

您的提案建议全面综合分析了国内外以及我市视力筛查的现状，指出了目前工作存在的问题，在科学分析的基础上，就科研项目、眼病防治网络信息化平台、筛查技术转化以及地区性致盲性眼病筛查干预措施等方面提出来很有针对性的建议，对进一步完善我市儿童致盲性眼病的防治工作具有重要的参考价值和现实意义。

二、开展情况

（一）大力支持健康医疗民生项目，积极促进科技成果的转化。近年来，我市一直非常重视并大力加强自主创新和民生科技攻关，通过组织实施科学研究和民生科技攻关等科技计划，对包括健康医疗在内的民生科技创新项目予以大力支持，促进相关领

域科技成果转化应用，为我市经济与社会发展提供技术支撑，2016~2018年，市科创委立项支持眼科学研究科技项目25项，支持经费共2840万元。通过组织开展产学研协同创新，推进了一批重大科技项目取得重要进展，较好地支撑了本市健康医疗相关工作。

（二）大力推进信息化网络平台建设，不断提升视网膜筛查工作水平。本市已建立了基于三级妇幼保健系统的覆盖全市140多间产科机构和170多间社区卫生服务中心的妇幼网络信息系统。其中，早产儿视网膜病变筛查管理模块已经开发完成，正在试运行阶段，现有的功能包括筛查、诊断、手术和随访，能完成全市早产儿从筛查—诊断—治疗—随访的整个流程的监控和管理。对于您提出的建立致盲性眼病防治系统需求，可以通过在现有的视网膜筛查模块基础上添加先天性青光眼和先天性白内障的筛查、诊断、治疗、随访等内容实现。

（三）不断完善包括致盲性眼病筛查干预在内的新生儿疾病防治工作。为进一步提高出生缺陷综合干预服务能力，有效降低本市新生儿的致残致障率，2016年我委联合市财政局印发了《广州市加强新生儿疾病筛查服务体系建设的实施方案》，自2016年3月起在本市全面实施新生儿遗传代谢性疾病及听力的免费筛查工作，并落实PKU患儿治疗补助的机制。依托市、区两级出生缺陷综合干预中心，本市已经建立了较为完善的新生儿疾病筛查服务体系，开展了新生儿遗传代谢病筛查、听力筛查、早产儿视网膜

病变等防治工作，未来将结合工作实际，逐步扩大筛查病种范围，不断完善新生儿疾病筛查服务体系。

三、下一步计划

今后，我委将充分借助政治协商的作用，继续将眼科学研究领域的技术创新与应用纳入科技计划重点支持技术领域，对眼科学研究的科技创新项目给予大力支持，鼓励和促进相关科研人员积极开展自主创新和基础研究，共同推进我市健康医疗事业创新发展。进一步完善妇幼信息系统建设、新生儿疾病筛查服务项目管理，优化现有工作模式，拓展新的服务内容，推进我市新生儿疾病筛查工作取得更大成效。

最后，感谢委员对广州市医疗卫生事业的关心，欢迎继续对我们的工作提出宝贵意见和建议。