



公告

教育

职称

天气

提示

城建

便民

### 沧州殡仪馆

## 原址寄存骨灰启动搬迁工作

近日,沧州殡仪馆发布公告,启动位于新华西路的沧州殡仪馆骨灰堂寄存骨灰迁出工作。

**骨灰安置方式:**  
1.家属自行安置。

2.家属自行将逝者骨灰迁往位于沧县达子店村新建沧州公墓骨灰堂。这里已准备3种规格、近两万格位。智能格位、双格位由家属自主选择安放位置,普通格位

参照原址存放位置有序安放。

为保证骨灰搬迁稳妥有序,做到当天迁出、当天安放,拟实行总量控制、预约办理的方式。请家属向原址殡

仪馆预约搬迁日期和时段,按照约定时间办理骨灰迁出和迁入手续。

**办理时间:**  
原址每日8时至10时30分,新址8时30分至12时。下

午安排其他工作,不办理搬迁业务。

原址沧州殡仪馆电话:18932765911。新址沧州公墓电话:5536006。

关注

自3月1日起

### 我市公交车执行非空调期票价标准

本报讯(记者 鹿维双)自3月1日起,市区公交车结束“供暖期”,执行非空调期票价标准。

主城区线路票价均为1元;561路、901路、902路、903(903A)路、905路、906路、909路、910路、912路、

918路票价为2元;922路、926路票价为3元;920路票价为4元。

同时,沧州公交集团推出便民化、人性化服务措施。如遇寒冷天气,车长会根据车厢温度适时开放空调,确保车厢内温馨舒适。

工信部出台措施规范App应用

### 自动续费前5日应以显著方式提醒

近日,工信部印发通知,出台26条措施,通过规范安装卸载行为、优化服务体验、加强个人信息保护等,进一步提升移动互联网应用服务能力。

针对规范安装卸载行为,通知提出3个方面要求:确保知情同意安装,不得通过“偷梁换柱”“强制捆绑”“静默下载”等方式欺骗诱导用户下载安装;规范网页推荐下载行为,在用户浏览页面内容时,未经用户同意或主动选择,不得自动或强制下载App;实现便捷卸载,除基本功能软件外,APP应当

可便捷卸载,不得以空白名称、透明图标、后台隐藏等方式恶意阻挠用户卸载。

通知明确,App合理申请使用权限,在业务功能启动时,动态申请所需权限,特别是在调用终端相册、通讯录、位置等权限时,应同步告知用户申请该权限的目的。

通知强调,采取自动续订、自动续费方式提供服务的,应当征得用户同意,不得默认勾选、强制捆绑开通。在自动续订、自动续费前5日以短信、消息推送等显著方式提醒用户。

速览

3月1日至6日

### 自学考试考生可申请免考

2023年上半年河北省自学考试申请免考工作即将开始。网上注册、申请免考时间为3月1日至6日。

已注册考生直接登录河北省教育考试院高等教育自学考试网上信息系统(以下简称“自考信息系统”,http://zk.hebeea.edu.cn)点击“申请免考人口”申请。

未注册考生登录“自考信息系统”后,须先进入“考生注册人口”完成注册,再申请免考。

### “卡帕”“七星狐”等12批次背包提包不合格

近日河北省市场监督管理局发布关于背包提包等产品质量监督抽查结果的通告。此次共检出不合格样品12批次,涉及“驰豹”“卡帕”“七星狐”“包百意”“BUKA 咔味”“东润”“江利达”“途简·轻奢”等品牌。

热点

3月1日起

### 6项税务证明事项实行告知承诺制

近日,国家税务总局发布公告,从今年3月1日起,在全国范围内对6项税务证明事项实行告知承诺制。

税务总局有关负责人介绍,纳税人可自愿选择是否适用告知承诺制办理。选择适用告知承诺制办理的,税务机关不再索要该事项需要的证明材料,并依据纳税人书面承诺办理相关税

务事项;不想选择适用告知承诺制的,应当提供该事项需要的证明材料。这6项税务证明事项分别是:国家综合性消防救援车辆证明,公共汽车车辆认定表,专用车证,家庭成员信息证明,家庭唯一生活用房证明,个体工商户的经营者身份证明、合伙企业合伙人的合伙身份证明。

银行保险机构

### 禁止误导性宣传 禁止强制捆绑搭售

中国银保监会制定发布的《银行保险机构消费者权益保护管理办法》(以下简称《管理办法》),自2023年3月1日起施行。

《管理办法》明确,银行保险机构承担保护消费者权益的主体责任,消费者有诚实守信的义务。规范

银行保险机构经营行为,保护消费者八项基本权利,包括规范产品设计、信息披露和销售行为,禁止误导性宣传、强制捆绑搭售、不合理收费等行为,保护消费者知情权、自主选择权和公平交易权。

本版稿件除署名外,均据新华社、河北新闻网等

健康

## 今天是第十六个国际罕见病日

他们被称作“月亮的孩子”“瓷娃娃”“蝴蝶宝贝”……这些美丽名字相对应的,却是残酷的罕见病:全身毛发和皮肤发白的白化病,即使轻微碰撞也会严重骨折的成骨不全症、皮肤像蝴蝶翅膀一样脆弱的大疱性表皮松懈症……

今天是第十六个国际罕见病日。罕见病患者在生活、医疗和心理等多方面长期遭受困境,亟需社会关注。

罕见病指患病率特别低的病。世界卫生组织曾经定义罕

见病是患病人数占总人口数0.65%至1%之间的疾病,不过各地根据具体情况制定的标准较之略有浮动,目前全球尚未有一个被广泛接受的罕见病统一标准。

罕见病通常为慢性、进行性,病情严重且很可能伴随终生。例如卟啉病,皮肤晒太阳会发痒、水肿甚至糜烂;亨廷顿舞蹈病,手臂、躯体不自觉地任意扭

动,伴随步态不稳、言语和吞咽障碍;肌萎缩侧索硬化症,俗称渐冻症,全身肌肉逐渐萎缩直到完全丧失活动能力……而这些只是罕见病的冰山一角。

目前全球共确定罕见病大约7000种。研究显示,80%以上的罕见病由遗传因素导致,50%在出生或儿童期发病。

罕见病治疗一直面临困难。罕见病因繁多、症状复

杂,就算是同一种罕见病,不同患者的症状也存在差异,导致在发病初期漏诊、误诊,不少患者错过最佳治疗期,病情难以逆转;即便诊断准确,全球已知的罕见病中至少90%尚无有效治疗药物,药品研发难度大、投入高、周期长,大部分已有的罕见病治疗药品极其昂贵。

近年来,越来越多的国际机构和民间组织关注罕见病群

体,组织互动活动,加强科研力量,缓解他们因病痛脱离社会带来的孤独,为他们获取更多医疗资源,帮助他们重获生活热情。

国际罕见病日设立于2008年,定在每年2月最后一天,目的是为罕见病患者群体在当地、本国乃至在国际层面争取更多机会。联合国可持续发展目标呼吁实现全民健康覆盖,提倡国际社会向罕见病人群提供平等的医疗条件,希望研究人员和临床医生携手促进罕见病研究发展。