



公民黨  
Civic Party

# 張超雄

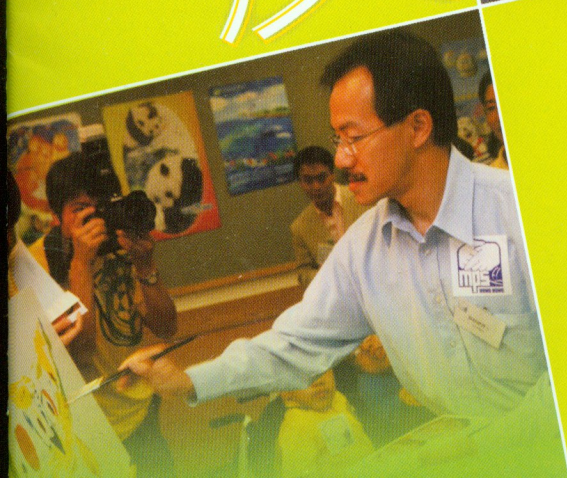
社福界立法會議員



反叛

叛

出路



立法會工作報告

二零零六至二零零七



黏多糖病者遊行：爭取生存的權利

## 處理家暴相關法律問題

現時家暴受害人為阻止施虐者進一步侵擾，可向法庭申請禁制令，可惜程序繁複，必須聘任律師處理，造成不必要的拖延。我就此約見司法部門，並探訪家事法庭和終審法院首席法官，促請當局考慮簡化禁制令申請程序，讓家暴受害人可由包括社工或教師在內的相關專業人士代表，以簡單表格遞交申請。

## 協助罕有病患者

政府強調本港不會有人「有藥無錢醫」，如今已成不攻自破的謊言。黏多醣症是罕有的遺傳病，患者不會長高，一般只能活到二十多歲。過去沒有藥物根治，但近年醫學界已經研發可靠藥物，協助患者重過正常生活。可惜由於費用高昂而惠及人數有限，不被醫管局列入資助範圍，撒瑪利亞基金亦不涵蓋。結果患者「有藥無錢醫」，在死亡邊緣掙扎。

在很多地方，黏多醣症患者可獲政府資助治療，政府亦設有罕有病統一數據庫，掌握患者數目和趨勢。但本港患者沒有這種福氣，唯有自生自滅。

我自去年起跟進黏多醣症患者情況，多次向衛福局局長親述問題嚴重性，然局方至今仍未具體回覆；我已要求立法會跟進事件。現時有兩名黏多醣症病童無力承擔年過百萬元的醫藥費，生命危在旦夕。我正籌劃大型籌款活動，協助挽救生命。

種族歧視條例：保障太少，豁免太多

## 組成「反種族歧視聯盟」

千呼萬喚的《種族歧條例草案》終於出爐並提交立法會審議，可惜原意保障種族機會平等的條例，豁免條文氾濫，政府保守態度令人惋惜。

例如條例豁免語言要求，日後一些基本社會和醫療服務，即使未有提供適當語言，也不會觸犯條例。至於主流教育和職業訓練，政府和教育機構也不需為少數族裔制訂合適中文課程和考試，令少數族裔繼續摒諸專上學院門外。這些制度性歧視，反而在條例豁免安排下被正式合法化，這無疑是諷刺和荒唐的。

我聯同公民黨和關注團體組成了「反種族歧視聯盟」，跟進條例審議工作。我又參與籌備公民黨的一個論壇，讓少數族裔、法律學者和議員，與政府官員直接對話。我的黨友吳靄儀議員在外國記者俱樂部演講，讓外國記者了解本港條例審議工作，我亦負責聯絡團體參與。聯盟現正籌備一連串行動，回應即將發表的施政報告，例如向特首提交種族歧視條例備忘錄，舉辦公眾教育活動和大型集會等。

