

线索征集

健康维权，责无旁贷：在您的健康生活中，有没有遇到过——烦恼事、困惑事、愤怒事，请登陆健康时报网-监督频道，点击“我要举报”提供调查线索；下载健康时报app，点击左上角电话按钮，可在线爆料。也可拨打健康时报电话(010—65363351、13001005428)或发送邮件至jksb16@jksb.com.cn提供调查线索。线索一经采用，有现金或精美礼品赠送。

媒体平台

阅读更多健康权威内容，请关注健康时报全媒体平台



人民日报健康客户端：
权威医生在身边



健康时报微信：
因专业而信赖



健康时报网：
精品健康新闻
健康服务专家



人民名医直播：
我与名医零距离



@健康时报微博：
微健康
随时随地不随意



视频大夫说：
权威专家
说尽健康事儿



快手：
健康时报原创短视频



抖音：
健康时报原创短视频



十四届健康中国论坛：
新阶段新理念新格局



第五届人民名医盛典：
推荐医者榜样
引领尊医舆论

版权说明

未经本社书面授权或同意，任何单位和个人，不得以任何目的、任何形式转载、转贴、深度链接或以其他方式使用本社全媒体上如纸媒、网站、微信、微博及其他介质上的作品。凡在人民日报健康客户端、健康时报官方任一载体上刊发、上线的所有作者各类图文视听产品，视为认可本社规则，即本社有权在包括但不限于本社其他载体上，如纸媒、网站、微信、客户端、微博以及结集出书、在包括但不限于今日头条、喜马拉雅等其他社会平台上开设的官方公号等其他形式的使用。本社支付的稿酬中包含了上述各类载体的所有报酬。

一位80后尿毒症患者的医保样本

上接3版

从自费透析到报销85%

“我妈看见我以后，听到是啥病，愣是半天没说出话。过了一会，我爸说了一句：我去研究研究，把树卖了。”父母的不顾一切和赶都赶不走的妻子，给了李存希最大的底气。

随后，做全身检查评估、做血液透析的造瘘、做第一次透析……此时，摆在李存希面前现实的问题是，钱从何来？

李存希告诉记者，2009年末刚刚开始透析时，一次的费用大约750块钱，需要全自费。到了2010年，在医院和村里的帮助下，他交上了新农合，可以报销20%到30%。也就是说，透析一次，李存希需要自费500多块钱。

“我爸为了给我治病，能卖的全卖了，包括刚种好的树苗、还没长大的猪。2010年的每月5000块钱，依然是个天文数字。”李存希在记者面前，用双手画成一个圈儿，比划着被父亲卖掉的树苗的粗细，然后说了句：我爸2014年就走了，现在要是还在，得多好。

也是在2014年，尿毒症患者透析报销比例提高到50%以上。

到如今，李存希的治疗费用可以报销到85%，每次自己只需要花不到100块钱，加上口服药，每月费用能控制在1000多块钱。

好好活下去的路，更清晰了。河南省商丘市虞城县医保局局长李丰也颇有感慨：城乡居民基本医疗保险制度发展历程虽然艰难，但对于患者家庭来说，就像是一束光，更是治病的底气。

“2002年10月发布的《中共中央、国务院关于进一步加强农村卫生工作的决定》提出，建立以大病统筹为主的新型农村合作医疗制度。新农合的首批试点是在2003年7月启动的，河南省虞城县于2005年10月份被确定作为第二批新农合试点，2006年开始运行。”李丰介绍，当年度筹资标准为每人每年10元，中央、省、市、县四级财政配套40元，共计50元。因为筹资标准较低，当时政策范围内报销比例约25%左右。但从2007年开始，配套标准每年都在提高，到现在的2023年，个人缴费标准为350元，四级配套提高至640元，共计990元，目前政策范围内投保日报销比例已达70%以上。

除了费用，诊疗水平的提高也是利好。作为中国医院协会血液净化中心管理分会主任委员，提到如今国内肾透析的发展，北京大学人民医院肾内科主任左力告诉健康时报记者，我国是在2010年前后，各地陆续落地报销政策，2008年，我国大约10万~12万血透和腹透患者，而现在患者达到近100万左右，也是目前世界上透析患者数量最多的国家。

“从死亡率上看，以北京为例，三年前肾透析患者死亡率已经降低到8%。但美国是20%左右；最新统计中，北京、上海、广州三地，透析患者平均死亡率8.8%，而现在美国是13%。”左力表示，从死亡率的角度上看，中国血液透析的患者管理水平已经更高，患者的生存质量也越来越高。

“没有国家和村里不计成本的帮扶，就不会有现在还能坐在我面前这个普通的不能再普通的80后尿毒症患者。”李存希笑着对记者感慨：14年的治疗，是国家给了父母一个乐观的儿子，也是国家，给了闺女一个父亲。

“人活着，才有希望”

“人活着，才有希望”。这是李存希这些年听到最多的话。

虞城县魏垌堆村村支书李学战就总被存希挂在嘴边。他本来是县邮政局派驻的第一书记，两年驻村期满，和村子里有了感情，于是没有回到县里，一干就是十几年……

为了让眼前的年轻人一家过得不那么辛苦，李学战帮李存希申请了特困补助，只要是符合条件的待遇，一个都不少。李学战告诉记者，村里有合作社土地流转，一年能发几百块钱，两个低保名额给了李存希和闺女，两个人每月440多块钱……李学战坐在李存希家院子里的小板凳上，对他家的收入“如数家珍”，书记和村民，也像是一家人。

丽娟告诉记者，闺女的学费是一个邮递员资助的，是李书

记刚驻村的第一年，为了帮存希维持透析，在单位发动捐款，一个20出头的小伙子知道情况后，匿名的方式资助孩子的学费，如今已经是第10年，在村里，200块钱的资助足够吃饭的费用，小伙子承诺，一直资助到大学毕业。

提到未来，李存希说，起初是想按照媳妇说的，把孩子养到18岁，尽到一个父亲的责任，但是现在，他还想看着孩子考上大学、到闺女的学校去看看，还想送闺女出嫁。“现在都流行爸爸牵着孩子的手送给新郎，我不想闺女一个人走上红毯……”

13年前，我国80%以上的尿毒症患者因经济条件所限不能接受血液净化治疗，如今，已经变成了患者接受透析治疗可以实现兜底，80%以上的进行报销。患

者和家人都迎来了政策推动下的希望的春天。放眼望去，如今能有医保报销外加各类补充兜底政策，尿毒症只是上百种疾病中的一种；这些政策也不仅是落地了虞城县的魏垌堆村，更不局限于河南省，而是惠及全国。

“现在家里的活儿都是我干，衣服还在泡着没洗完，一会媳妇儿就回来了，我还得去做饭……”说这话的时候，李存希的眼睛里充满希望。这是最普通的日子，但也是从前翘首以盼的日子。

而问到关于未来的希望，傍晚下班后，丽娟坐在闺女摆满玩偶的卧室里告诉记者，她唯一的愿望，就是想赚更多的钱、攒更多的钱，未来能给丈夫换肾。

“相互陪伴的时光，无论多久，都还是觉得不够。”