

珠江流域今起禁渔 吃河鲜要等4个月

珠江禁渔制度实施 12年,保护渔业资源环境 意识逐步深入人心

百事通

员工“揽私活”被告了 作品著作权归谁?

羊城晚报记者 董柳 通讯员 李婷 刘畅



3月1日,2022年珠江流域禁渔启动仪式现场 通讯员供图

羊城晚报讯 记者许悦、通讯员粤农轩报道：“2022年珠江流域禁渔启动仪式”于3月1日上午，肇庆市高要区南岸街道西江渔政码头，热闹非凡，随着一声令下，多艘执法船向江中驶去，开展禁渔联合执法巡航，宣告了珠江流域为期4个月的禁渔期正式开始。

珠江禁渔制度是保护、修复、重塑珠江流域渔业生态环境资源，促进渔业经济全面、协调、健康、可持续发展的重要管理制度。2011年珠江禁渔制度首次实施，至今已持续12年，在养护珠江流域水生生物资源、保护生物多样性、促进珠江流域经济的可持续发展等方面发挥了重要作用。

羊城晚报讯 记者李欣、通讯员钟丹燕、李憬新、章婷报道：随着房地产市场调控政策不断出台，很多家庭选择将房屋登记在未成年家庭成员名下。但父母在处置登记在未成年人名下的房产，需遵循一定的原则，否则其效力将被认定为无效。

羊城晚报讯 记者董柳、通讯员钟丹燕、李憬新、章婷报道：日前，随着房地产市场调控政策不断出台，很多家庭选择将房屋登记在未成年家庭成员名下。但父母在处置登记在未成年人名下的房产，需遵循一定的原则，否则其效力将被认定为无效。

广州互联网法院3月1日通报了一宗近日审结的一名员工利用工作便利拍摄视频引发著作权争议的案件。法院在该案中判决涉案作品不属于职务作品。

小智公司（化名）与其员工签订的劳动合同约定，职务开发软件、职务作品或业余时间利用公司提供的资金、技术、信息或其他条件完成的有关新产品开发研制的软件、产品、图纸稿件、书籍等，书籍等产权都属于公司所有，员工无权占有，无权对外提供。

李某系小智公司汽车事业部负责人，Z公司系李某注册的个人独资公司。小智公司发现，李某自2019年5月起，持续以个人或其注册成立的小智公司的名义，与D公司合作，擅自使用小智公司运营的抖音账号，在规定的禁渔区和禁渔期内，禁止所有捕捞作业。

案涉视频是否应当根据劳动合同的约定确定著作权人为小智公司？法院查明，小智公司在与李某某等人签订合同时约定的创作成果包括三类：一是职务开发软件；二是职务作品；三是业余时间，利用公司提供的资金、技术、信息或其他条件完成的有关新产品开发研制的软件、产品、图纸稿件、书籍等。

关于合同约定的第三类创作成果，上述条款是小智公司事先拟定、便于重复使用的格式条款，员工在签订合同时难以对该条款进行协商。对格式条款的理解有两种以上解释的，应当作出不利于提供格式条款一方的解释。该条款中的“其他条件”以及“等创作形式”均应解释为与先前列举的具体事项属于同一种类。

那么，案涉视频是否属于职务作品？法院指出，根据《中华人民共和国著作权法（2010年修正）》的规定，职务作品分为普通职务作品与特殊职务作品，普通职务作品的著作权由作者享有，特殊职务作品的除署名权外的著作权由单位享有。

法院表示，本案中，参与案涉视频创作的李某等人均系小智公司员工，但根据劳动合同约定，李某等人的工作职责均为概括性的工作岗位职责要求，小智公司并未明确指示李某等人拍摄案涉视频。

生活圈 23岁女孩大腿骨无故“消失”，医生解谜

羊城晚报讯 记者陈辉、实习生郑敬珊、通讯员彭福祥、梁嘉韵报道：近日，微博网友“亨敬白我”在网上发出求助信息，23岁的她患上了“怪病”。据称，在过去近8年间，其右大腿骨头莫名“消失”，后来就连植入的骨头也“消失”了，因此她不得不常年借助双拐行走。

2月28日，特意从河北邯郸赶到广州的“亨敬白我”走进诊室时，正值抽血的她不得不借助双拐，因为不断消失的右大腿骨已

没有了支撑力。8年前她在上大学时摔了一跤，当时由于大腿骨折，她做了钢板固定手术，可复查时却发现出现创口的骨头在变短，像是被“吃”掉了一块。此后，她多次求医，做了2次植骨手术，但右大腿的骨头仍在持续变短，X光片检查显示，植入长达23厘米的骨头也神秘“消失”了。

为了找到骨头消失的原因，“亨敬白我”和家人遍访全国名医，但这个“谜”一直未能解开。直到她在网上发出求助信后，经网友推荐找到中山一院骨科沈靖南教授，才终于找到了答案。

病自发现后200年里全球报道病例仅300多例，是名副其实的罕见病。是什么“吃”掉了患者的骨头呢？目前有多种理论。一种理论认为，正常人的成骨细胞与破骨细胞保持动态平衡，但特发性骨溶解症患者则打破了这一平衡，破骨细胞过于活跃而导致骨头一点点被“吃”掉。

骨溶解会蔓延全身吗？沈靖南表示不会。他解释说，特发性骨溶解症的特点是骨溶解局限在某个特定的骨头，不会向全身蔓延，比较常见的溶解部位是脊柱、骨盆、肋骨等，此前也出现过

性物质如纤维还在，所以如果做核磁共振检查，则能看到骨头，只不过变成了像“丝瓜瓤”一样，没有了硬度和支撑力，沈靖南解释。这也就是“亨敬白我”需要拄双拐的原因。

骨溶解会蔓延全身吗？沈靖南表示不会。他解释说，特发性骨溶解症的特点是骨溶解局限在某个特定的骨头，不会向全身蔓延，比较常见的溶解部位是脊柱、骨盆、肋骨等，此前也出现过

目前，特发性骨溶解症还没有特效药，现有的治疗手段也是

针对并发症的对症治疗。沈靖南介绍，特发性骨溶解症治疗的难点在于两点：一是不清楚溶解是否能控制住，如果溶解不能控制，植入再多的骨头也会被“吃掉”。

他给“亨敬白我”的治疗建议，第一步是药物治疗。包括补充钙剂、帮助把钙吸收到体内的药物、帮助血钙转移到骨的药物以及减少骨里面的钙排出的药物等。

黄金市场“两头热”现象仍在，你想买还是想卖？

羊城晚报讯 记者杭莹、实习生何欣报道：近期黄金价格水涨船高，黄金产品一度畅销。记者了解到，在首饰金、投资金条热销的同时，也有广州市民选择卖出黄金。

2月24日，COMEX黄金最高触及1976.50美元/盎司，创近一年以来新高。在此情形下，不少市民将已收藏的投资金条或黄金产品送至回收点变现。

在广州东山百货与广百百货的珠宝店，有店员表示，连日来，购买或换购黄金及金饰的顾客明显增加。黄金收购处的工作人员也称，近一周来此处兑金的客流量较以往出现明显增长。

“穗好办”上线 生育津贴支付申办服务

羊城晚报讯 记者李焕坤、通讯员穗政教宣报道：年轻的妈妈们迎来小宝宝到来的同时，别忘了关注生育保险待遇，及时领取生育津贴。

全球仅300多例，是罕见病中的罕见病。沈靖南介绍，“亨敬白我”患的是特发性骨溶解症，这种病病因不明，因此又叫“鬼怪病”，该

骨头不是真消失，而是变成“丝瓜瓤”。X光片显示骨头“消失”了，但其骨头仍在的。“骨头里的钙等硬性物质消失了，所以X光片就看不到骨头了，但骨头里的软

尚未有特效药，但仍具有独立行走希望。目前，特发性骨溶解症还没有特效药，现有的治疗手段也是

我国每年有3万左右聋儿出生，其中遗传性因素占儿童期耳聋因素的60%。也就是说，有六成的聋儿是因为遗传了父母的耳聋基因。

年轻夫妇因幼时用药导致耳聋 专家建议耳聋患者在生育前做基因检测

“我们结婚三年，今年想要宝宝，所以特意过来做耳聋基因检测。”3月1日，在南方医科大学珠江医院举办的大型全国爱耳日义诊现场，一对年轻夫妇接受羊城晚报记者采访时表示，他们因为小时候发烧用药导致耳聋，虽然是后天聋，不过还是担心携带耳聋基因，生育出先天性聋儿。

在我3岁那年，因为发高烧去医院就诊，打了一针链霉素后就耳聋了。我老婆是半岁时耳聋的，也是药物导致的。”男子用手机敲字的方式告诉记者，“我们不是先天聋，基因应该没问题。”

目前自己还没有女朋友，但没有耳聋基因未来肯定是要了解清楚的，正好这次检测是免费的，他就顺便来查了。

耳聋基因携带者常因药物导致耳聋 建议将耳聋基因检查纳入婚检孕检

在我3岁那年，因为发高烧去医院就诊，打了一针链霉素后就耳聋了。我老婆是半岁时耳聋的，也是药物导致的。”男子用手机敲字的方式告诉记者，“我们不是先天聋，基因应该没问题。”

据统计，我国听力残疾者已经达到2780万人，数量位居各类残疾之首。其中0-6岁的听障儿童约80万，其中药物性耳聋患儿为35万。这些药物性耳聋患儿多数是因为使用了氨基糖苷类抗生素，比如链霉素、庆大霉素、卡那霉素、阿米卡星等。

“其次，如果夫妻双方都是耳聋基因携带者且已经怀上宝宝了，可以在怀孕17周时做羊水穿刺的基因诊断，或者在怀孕12周时做绒毛膜穿刺，这样就可以把诊断的时间提前。

提醒 法官：员工“揽私活”，风险重重

广州互联网法院法官戴瑾茹介绍，因员工“揽私活”引发的纠纷，是司法实践中比较常见的纠纷。

戴瑾茹说，员工“揽私活”，风险重重。即使法律上认定“揽私活”所完成的智力创作成果归员工所有，但若单位认为确需追究员工法律责任的，仍可另循其他法律途径解决。

日前，廖某把叶某一家三口起诉至惠州大亚湾法院。廖某称，2020年，他与叶某、叶某妻子、叶某儿子叶小某三人签订了一份《房地产买卖合同》。

有父母出售未成年子女名下房产 买卖合同被判无效

羊城晚报讯 记者董柳、通讯员钟丹燕、李憬新、章婷报道：日前，随着房地产市场调控政策不断出台，很多家庭选择将房屋登记在未成年家庭成员名下。

于被监护人的原则履行监护职责。监护人除为维护被监护人利益外，不得处分被监护人的财产。

因此，法院认定涉案的房地产买卖合同依法应当认定为无效。买卖合同被告叶某签订涉案合同时，明知被告叶小某未满十八周岁，原告与被告叶某过错相当，叶某应将定金10万元退还原告廖某。

建议将耳聋基因检查纳入婚检孕检

我国每年有3万左右聋儿出生，其中遗传性因素占儿童期耳聋因素的60%。也就是说，有六成的聋儿是因为遗传了父母的耳聋基因。

像这些本身耳聋的患者是否能够生育健康宝宝呢？张宏征表示，“首先夫妻双方可以做耳聋基因检测，目前发现有常见4大耳聋基因，如果夫妻双方都是携带者，那么他们有四分之一的几率会生育重度耳聋宝宝，所以做这个检测很有必要。

目前自己还没有女朋友，但没有耳聋基因未来肯定是要了解清楚的，正好这次检测是免费的，他就顺便来查了。