

中国国家卫健委：中国已接种新冠疫苗6498万人次

新华社北京3月15日电 中国国家卫生健康委员会副主任李斌在15日的国务院联防联控机制新闻发布会上透露，截至3月14日，中国共接种新冠病毒疫苗6498万人次。目前，中国正在按照重点人群、高危人群和其他人群依序推进的原则组织实施接种，稳步提高新冠病毒疫苗人群覆盖率。



民众接种新冠肺炎疫苗。

新华社记者 侯宇 摄

李斌介绍，目前，重点人群的接种工作正在有序开展。这类人群主要包括职业暴露风险较高的人群，有境外感染风险的人群和维持社会基本运行的关键岗位的人员，还包括边境县地区的18岁以上人群和服务业、劳动密集型行业等疾病传播风险较高的人群，部分因特殊原因需接种且身

体基础状况较好的老年人，以及行业主管部门确定的其他重点人群。

针对老年人、基础性病患者等高危人群，他表示，目前临床试验关于这类人群保护效力的数据还不充足，

因此这类人群接种工作需要根据疫苗研发进度来安排，临床试验获得足够的安全性、有效性数据后将及时开展相关人群的大规模接种。

为保障接种工作的顺利开展，李斌说，国务院联防

联控机制成立了疫苗工作协调组，统筹全国疫苗供应，全力推动疫苗达产扩能。各有关部门加大疫苗供需协调力度，规范疫苗储存运输，提高配送效率，保障疫苗供应。各地结合接种人群数量和进度，设置足够的接种点，配足配齐人员设备。

同时，严格落实疫苗全流程管控措施。在流向追踪方面，中国建立了全国疫苗电子追溯协同平台，各地及时准确地向平台报告规定信息，做到疫苗全程可追溯，疫苗来源可查、去向可追。在疫苗流通和使用安全管理方面，疾控机构和接种单位严把疫苗出入关，定时监测、记录新冠病毒疫苗在储存、运输过程中的温度，确保储运安全。

中央有关部门在港就完善香港选举制度听取社会各界意见

新华社香港3月15日电 中国全国人大常委会法制工作委员会会同国务院港澳事务办公室、中央人民政府驻香港特别行政区联络办公室3月15日起连续3天在香港开展座谈、访谈等活动，就落实全国人大关于完善香港特别行政区选举制度的决定广泛听取香港特别行政区政府和香港社会各界代表人士的意见建议。

中国北方遭遇近十年最强沙尘天气

新华社北京3月15日电 14日夜起，中国北方地区发生大范围沙尘暴天气，15日6时，中央气象台发布沙尘暴黄色预警。

14日夜，内蒙古中西部至河北西北部一带出现大范围沙尘暴、扬沙和浮尘天气，能见度在1公里左右，局地不足300米。15日早晨，北京市遭遇“黄沙漫天”，PM10浓度显著升高，据北京市生态环境监测中心监测数据，目前大部分地区PM10浓度超过2000微克/立方米，大部分地区能见度300~800米。

“我们判断这是近十年来最强的一次沙尘暴过程。”中国气象局环境气象中心主任张碧辉向记者表示，此次沙尘暴强度大、范围广，已经达到强沙尘暴级别。

在多数北方地区居民的印象中，“黄沙漫天”已经很多年没有出现，今年为何再次出现强沙尘暴天气？张碧辉表示，此次强沙尘暴天气主要是由于前

期蒙古国及中国西北地区气温偏高，同时气候干燥，又受到较强蒙古气旋的影响，为沙尘暴天气创造了有利的热力条件和动力条件。

张碧辉表示，防护林主要是近地面的，地表植被的变化对整个风场的影响非常有限，相对于此次非常强的天气过程来说，防护林的影响能力非常低。

据中国国家林业和草原局荒漠化监测中心卫星影像和地面监测信息综合评估，本次沙尘天气主要起源于蒙古国。14日上午，蒙古国西南部发生沙尘暴天气，沙尘随气流向南移动，于14日傍晚，在蒙古国与中国内蒙古中西部交界处入境。

目前，沙尘还在继续向东南移动，将陆续影响吉林、黑龙江、河南、山东等地。据中央气象台预报，预计15日8时至16日8时，新疆南疆盆地和东部、内蒙古、黑龙江西南部、吉林西部、辽宁西部、甘肃、宁夏、陕西北部、山西、河北、北京、天津等地的部分地区有扬沙或浮尘天气，其中，内蒙古西部、甘肃河西、宁夏北部、陕西北部、山西北部等地的部分地区有沙尘暴，内蒙古西部、宁夏北部、陕西北部、山西北部等地局部有强沙尘暴。

无第3期临床试验就上路？八成民众对台湾产疫苗有疑虑

中国台湾网3月13日讯 据台湾“中时新闻网”报道，丹麦、挪威及冰岛等北欧三国因接种阿斯利康(AZ)疫苗后，出现血栓，因此暂时停用。民进党卫生福利主管部门负责人陈时中表示，目前没有直接证据，还是呼吁持续施打阿斯利康(AZ)疫苗。这让不少岛内民众关心台湾产疫苗进度，台湾地区流行疫情指挥中心却准许岛内2家新冠产疫苗厂商只要做完第2期就可获得紧急授权。

对此，前民代陈宜民警告，疫苗在无第3期规划下，恐不被其他国家和地区承认。有网络媒体12日就对“台湾产疫苗无第三期临床试验，恐难被国际认可，会不会影响你接种台湾产疫苗的意愿？”等议题进行网

络民调调查，截止至12日下午，共有3千多名网友投票，结果发现，有80.6%的网友认为有影响，其中认为“影响很大”的比例为69.2%，“有些影响”的占11.4%。

此外，该民调也询问网友，“其他疫苗也有传出副作用，你会不会担心？”表示“非常担心”比例为32.3%、“还算担心”占28.2%、“不太担心”占10.6%、“非常不担心”占24.4%、“不知道/没意见”的为4.5%。

另据报道，台湾药师林士峰表示，施打阿斯利康(AZ)疫苗后血栓发生率约万分之0.06，而疫苗的保护力却只有70~90%之间，台湾应该跟着停打阿斯利康(AZ)疫苗，会比较有利的选项。

未发现变异株对中国上市新冠疫苗保护率产生明显影响

新华社北京3月15日电 在15日的国务院联防联控机制新闻发布会上，科研攻关组疫苗研发专班专家组副组长、中国工程院院士王军志表示，目前还没有发现新冠病毒的变异株对中国附条件上市的新疫苗的保护率产生明显的影响。

针对新冠病毒变异对疫苗效果的影响，王军志坦言国内外都很关心这一问题。“目前，我们还没有发现新冠病毒的变异株对我国附条件上市的新疫苗的保护率产生明显的影响。几家研发企业都针对当前收集到的、国内外收集到的这几种变异株采用疫苗免疫血清进行交叉中和能力的测试和评估，最新一篇报道也没有发现灭活疫苗、重组蛋白疫苗对变异株，包

中国是世界上唯一出台专门的疫苗管理法国家



新冠病毒灭活疫苗生产线。

新华社记者 侯宇 摄

中新网3月15日电 中国国家药监局药品监管司长袁林15日指出，在法律方面，中国是世界上唯一一个出台专门的《疫苗管理法》的国家，并在此基础上形成了一系列的配套的规章制度和技术规范等方面的要求，使得所有疫苗

相关企业，包括配送企业、接种机构以及监管部门能够做到有法可依、有章可循，各项工作依法有序的进行。

中国国务院联防联控机制15日举行新闻发布会上有记者提问称，当前如果新的新冠病毒疫苗获批上市数量增加了，全社会都比较关注它的质量安全，国家药监局采取哪些措施增强对疫苗质量的监管？

对此，袁林回应称，通过多年的努力，伴随着我国经济社会的快速发展，我们

国家已经建立了比较完整的疫苗监管体制，有着比较完善的法律法规体系和疫苗的质量标准体系。而且实施了与国际先进水平接轨的药品生产质量管理规范(GMP)。而且我国的疫苗监管体系先后两次通过了世界卫生组织(WHO)的国家监管体系评估，可以说我国的疫苗监管水平得到了国际上的认可。

特别是在新冠疫情发生以来，从国家药监局的角度，坚决落实党中央、国务院决策部署，特别是在坚持落实药品疫苗“四个最严”的监管要求方面，采取一系列有力有效措施来确保新冠病毒疫苗的质量和安全性。

同时，为进一步保障疫

苗质量安全，严格要求企业按照法定义务履行出厂的所有指标检验和承担上市放行责任，包括严格执行运输、配送、冷链方面的要求。同时还要求企业及时主动收集和反馈疫苗预防接种当中发生的异常反应，要保证全链条的安全，质量可控。

“从监管部门来讲，我们多措并举形成执法监督、严格监管的组合拳。有四家企业已经附条件批准上市，第一时间组织对企业开展全面系统的巡查检查。同时，对相关的生产车间也进行许可检查。”袁林指出。

“通过多种有力措施可以全面地保障新冠病毒疫苗的安全，为新冠病毒疫苗接种工作打好基础。”袁林称。

七国集团外长及欧盟外交与安全政策高级代表发布涉港联合声明 中方坚决反对

中新网北京3月15日电 针对近日七国集团外长及欧盟外交与安全政策高级代表就中国全国人大通过关于完善香港特区选举制度的决定发表联合声明，中国外交部发言人赵立坚15日在例行记者会上表示，中方表示强烈不满和坚决反对。

赵立坚在应询时表示，针对近日少数国家恶意诋

毁中国全国人大关于完善香港特区选举制度的决定，粗暴干涉香港事务和中国内政，中方表示强烈不满和坚决反对。

他指出，中国全国人大就完善香港特区选举制度作出决定，是坚持和完善“一国两制”制度体系、维护香港长治久安的重大举措，完全符合宪法、正当合理，将为全面

落实“爱国者治港”提供更加坚实的制度保障，更好地维护香港社会的整体利益和根本利益，促进香港民主制度稳步向前发展，确保“一国两制”实践行稳致远。“这是包括香港同胞在内的全中国人民的共同意愿。”

赵立坚再次强调，香港是中国的特别行政区，香港特区的选举制度是中国的

地方选举制度，如何设计、如何发展、如何完善完全是中国内政。中方敦促有关方面正视香港已回归中国24年的现实，恪守国际法和国际关系基本准则，立即停止插手干预香港事务、干涉中国内政。中方维护国家主权安全发展利益、维护香港长期繁荣稳定的决心和信心坚定不移。

中国研发新冠治疗性抗体新药 在欧美获批紧急使用

中新网北京3月15日电 记者15日从中国科学院微生物研究所获悉，由该所与君实生物联合研发的一款新冠治疗性抗体新药及其联合治疗方法，继2月在美国获得紧急使用授权之后，近日又获准在欧盟区域内紧急使用。

中科院微生物所、欧洲药品管理局人类医药产品委员会近日允许欧盟成员国，在公共卫生紧急情况下使用单克隆抗体LY-CoV555与LY-CoV016的联合疗法(“抗体鸡尾酒”疗法)应对新冠肺炎患者，其中，LY-CoV016由中科院微生物所与君实生物联合研发。

此前，美国食品药品监督管理局已于2月上旬批准该“抗体鸡尾酒”疗法的药物在美国的紧急使用授权，用于治疗新冠轻症、中症感染者。

据中科院微生物所介绍，特异性单克隆中和抗体被誉为瞄准新冠病毒的“生物导弹”，对于新冠肺炎同时具有预防和治疗作用，早在新冠疫情暴发初期，中科院微生物所就着手布局单克隆抗体研发，利用单B细胞抗体筛选平台，从康复期患者体内分离并筛选出多个抗体，并



图为单克隆抗体联合疗法药物，红色为中科院微生物所与君实生物联合研发的LY-CoV016，黑色为LY-CoV555。中科院微生物所供图

与企业高效合作，迅速对候选抗体进行多路并行开发和规模化生产。2020年3月，中科院微生物所将研发成功的新冠治疗性抗体新药JS016(即LY-CoV016)的商业开发权授予君实生物。同年5月，君实生物与礼来制药达成合作协议，由礼来制药推进JS016的临床实验，此后可获得JS016

大中华区外的全球权益。

2020年6月，LY-JS016(即LY-CoV016)同步获得中国国家药品监督管理局和美国食品药品监督管理局临床试验许可，成为全球首个完成非人灵长类动物实验评价后，在健康人群中开展的新冠肺炎治疗性抗体临床试验，随后在中、美两国启动临床试验。

2020年10月，礼来制药披露一项LY-CoV555与LY-CoV016联合疗法的II期临床试验中期数据显示，试验达到主要终点和次要终点时，药物显著降低了病毒滴度，且改善了临床症状。

中科院微生物所表示，美欧相继批准中国研发的新冠治疗性抗体新药联合治疗方法紧急使用，标志着具有中国自主知识产权的新冠病毒特异性抗体药物安全性和有效性已获得世界认可。