

文匯社評

WEN WEI EDITORIAL

「國安家好」歷史邏輯昭彰 港人底氣十足開創未來

送鼠迎春，新春佳節來臨之際，中聯辦主任駱惠寧首次以「雲賀歲」新春酒會向全港市民拜年。駱主任圍繞「國安家好」的主題，代表中央向港人送上祝福，高屋建瓴、切合實際地闡述「國家好，香港一定會好」的歷史大邏輯，擲地有聲指出在中國共產黨的領導下，中國堅定向前發展的歷史趨勢沒有誰可以阻擋，中華民族偉大復興的步伐沒有誰可以阻擋，對「香港這個家」的「變與不變」的發展方向作出「四個判斷」，為香港發展指明路向、鼓舞人心，激勵香港各界、廣大市民齊心協力，在新一年進一步落實好香港國安法，鞏固深化香港由亂及治的良好局面，重振經濟、普惠民生，解決深層次矛盾，幹勁十足地建設更加美好的國家和香港。

鼠年春節，新冠肺炎疫情突如其來，瞬間席捲全球，「人類共同經歷了一場驚心動魄的風險挑戰。」令人欣慰和自豪的是，在中國共產黨堅定有力領導下，中國之治優勢彰顯，中國人民空前團結，中國抗擊疫情和振興經濟的成就在全球一枝獨秀，中國在控制疫情的同時，堅定不移走改革開放之路，更包容自信地吸引世界投資、分享中國機遇，成為去年全球唯一取得經濟正增長的主要經濟體。正如習近平主席指出，面對百年未有

之大變局，「時與勢都在我們這一邊，這是我們定力和底氣所在，也是我們的決心和信心所在。」

在中國共產黨建黨百年、帶領中國走向民族復興偉大夢想的歷史節點，回顧過去一年世界、國家和香港走過的风雨歷程，駱主任總結出一個簡單而深刻的道理，「我們比任何時候都堅定這樣的信念：在中國共產黨的領導下，中國堅定向前發展的歷史趨勢沒有誰可以阻擋，中華民族偉大復興的步伐沒有誰可以阻擋。香港是中國的香港，國家好，香港一定會好。這是歷史的大邏輯。」

中國發展壯大的歷史大潮浩浩蕩蕩，香港融入國家發展大局是大勢所趨、機遇所在，即使面對暫時的疫情反覆、經濟低迷的困難和挑戰，但有習主席和中央的關心支持，有偉大祖國做堅強後盾，香港擺脫陰霾、重建繁榮的底氣就十分充足，港人有理由對未來充滿信心和希望。駱主任昨日概括來港履職一年的感受時表示：「我對香港這個家更有信心了」，這是對香港多數市民共同心聲的生動概括。

駱主任來港履職以來，多次講話提出「珍惜香港這個家」、「建好香港這個家」、「家和萬事興」，飽含了對「香港這個家」

的真誠和真情。昨日，駱主任分享了過去一年的「四個難忘瞬間」，精闢分析對「香港這個家」走向未來的「四個判斷」，顯示中央全面深入了解廣大香港市民的精神和物質追求，代表了中央對港情民意的準確研判，為香港落實「一國兩制」行穩致遠、化解深層次矛盾開出了對症下藥的精準良方。

駱主任的「四個判斷」分別為：一是「一國兩制」的方針不會變，且「一國」底線會更牢，「兩制」活力會更大；二是憲法、基本法賦予的各項權利不會變，且守護香港安寧的能力會更強、維護國家安全的成效會更好；三是大家習慣的生活方式不會變，且發展經濟改善民生的步伐會加大、廣大市民的生活質量會提高；四是自由市場優勢和面向世界的格局不會變，且融入國家發展的空間會更大、參與國際競爭的底氣會更足。

這「四個判斷」，既表明「一國兩制」的不變初衷和應有之義，也道盡二十多年「一國兩制」實踐的經驗教訓。堅守「一國」的原則底線，香港「兩制」空間更大；國家安全底線越清晰、屏障越牢固，香港越安定繁榮；香港的特色越鮮明，兩地人民的感情越親近，香港的優勢就越凸顯；香港自由市場空間越大，社會創新活力越強，對國家深化

改革開放和中華民族偉大復興的貢獻也會越來越大。按照這「四個判斷」的方向前行，香港這個家才能繁榮穩定、長治久安；才會有規有矩、家人和善；才會有更多獲得感幸福安全感；才會「風雨不動安如山」。

中央始終如一支持香港，祖國永遠是香港的堅強後盾。駱主任的講話清晰表達中央對香港的呵護和期待，極大鼓舞香港逆境自強的信心和士氣。過去一年，特區政府有擔當、敢負責，用好用足國安法和相關法律，讓香港出現由亂及治新氣象；近段時間，公務員宣誓效忠、國安教育和通識改革穩步推進，立法會和香港社會各層面出現撥亂反正的積極變化；建制派、社會各界及廣大市民力撐政府依法維護國家安全、配合政府加強抗疫；特區政府將在本立法年度向立法會提交5項曾被視為較敏感、難度較大的條例草案。香港已經出現近年難得的拒絕政爭、聚焦發展的良好勢頭。

鼠去牛來，牛在中國傳統文化中象徵勤勞與幹勁。祝願新年全港上下同心，堅持不懈，切實維護國家安全利益，全面準確落實「一國兩制」，把各項利港利民政策逐一落實，在防控疫情、恢復經濟、解解民困各方面不斷突破，再創獅子山下新輝煌。

科興疫苗土國試驗逾九成有效

III期臨床研究與巴西差異大 反映國家試驗客觀性

抗擊 新冠肺炎

科興控股 生物技術有 限公司 5 日 宣布，其旗

下子公司北京科興中維研製的新冠病毒滅活疫苗克爾來福 III 期臨床研究數據已完成初步統計分析。科興在巴西和土耳其兩國展開的 III 期臨床研究分別評價了在高危人群（接診新冠肺炎患者的醫務人員）和普通人群中的保護效力。試驗結果顯示，克爾來福疫苗在土耳其試驗的保護效力為 91.25%。

●香港文匯報記者 劉凝哲 北京報道



●科興在土耳其、巴西兩國展開的 III 期臨床研究，結果顯示疫苗在土耳其試驗的保護效力為 91.25%。網上圖片

科興三期數據 最快周內交衛生署

據介紹，科興中維於 2020 年 7 月 21 日起陸續選擇在南美洲的巴西、智利，東南亞的印尼和中東的土耳其這四個處於不同地域、各具特點的國家開展 III 期臨床研究。這幾項研究使用同一批疫苗（中劑量 600 SU），按照相同的免疫程序（0,14 程序），按藥物臨床試驗質量管理規範（GCP）要求獨立開展，總入組人數達 2.5 萬人。

科興方面表示，在巴西和土耳其兩國開展的 III 期臨床研究分別評價了克爾來福疫苗在高危人群（接診 COVID-19 患者的醫務人員）和普通人群中的保護效力，兩國均採用多中心、隨機、雙盲、安慰劑平行對照設計，主要終點為接種兩劑疫苗或安慰劑 14 天後新冠病毒所致疾病（COVID-19）的發病率。

對巴西高危者保護力達 83.70%

截至 2020 年 12 月 16 日，巴西針對 18 歲及以上醫務人員的研究共入組 12,396 名受試者，獲得 253 例監測期有效病例。按照 0,14 天程序接種兩劑疫苗 14 天後預防由新冠病毒所致疾病（COVID-19）的保護效力為 50.65%，對需要就醫的病例保護效力為 83.70%，對住院、重症及死亡病例的保護效力為 100.00%。

土耳其 III 期臨床試驗目標人群為 18~59 歲處於高風險的醫護人員（K-1）和處於正常風險的一般人群（K-2），截至 2020 年 12 月 23 日，K-1 隊列受試者入組 918 例，K-2 隊列入組受試者 6,453 例，總計入組 7,371 例，其中 1,322 例受試者完成兩劑接種並進入第二劑接種後 14 天觀測期。基於 29 例病例的分析結果顯示，按照 0,14 天程序接種兩劑疫苗 14 天後預防 COVID-19 的保護效力為 91.25%。

兩國試驗均證不會導致 ADE

克爾來福疫苗在巴西與土耳其的試驗結果存在較大差異。此間了解試驗情況的專家向香港文匯報表示，這正反映出不同國家臨床試驗的客觀性。巴西的受試人群是接診新冠肺炎患者的醫護人員，這也是全球首個全部在醫護人員中開展的新冠疫苗 III 期臨床試驗，還是目前收錄經典型例最多的新冠疫苗 III 期臨床試驗。

在巴西所收錄的 252 例病例中，毋須任何治療的輕症病例有 214 例，比例達 85%。這種情況下，就會帶來病例診斷的誤差（無症狀感染或機械帶毒）。

此外，土耳其與巴西的試驗結果均表明，克爾來福疫苗不會導致抗體依賴的增強作用（ADE）。

基於上述結果，科興中維已於 2021 年 2 月 3 日正式向國家藥監局提交附條件上市申請，並獲得受理。此次是科興方面首次公布克爾來福疫苗的 III 期臨床研究數據，也是申請附條件上市前的要求。科興方面還表示，將積極推進克爾來福疫苗在相關國家和地區的註冊和應用，以期為全球新冠肺炎疫情防控和全球新冠疫苗的普及性、可負擔性作出貢獻。

香港文匯報訊 特區政府昨日透露，科興表示最快可於周內向衛生署提供其向世衛提交的巴西及土耳其等第三期臨床測試資料。衛生署在整合所有資料後，會在下星期向顧問專家委員會提交文件審閱，並會盡快安排會議作審批建議，以檢視有關疫苗須符合安全、效能和質素要求。特區政府發言人表示，到目前為止，科興已向衛生署提供其已向世衛及其他地方藥物監管當局提交包括第一及第二期的臨床測試資料，還提供了一份已向其他地方藥物監管當局提交關於巴西第三期臨床測試的資料。發言人指出，衛生署此前按 2019 冠狀病毒疫苗顧問專家委員會的指引，要求科興的相關研究數據需在醫學期刊刊登，但由於科興表示在短期內整理刊登有關資料具相當難度，因應疫苗接種的迫切性，衛生署已要求科興提供其向世界衛生組織（世衛）提交的第三期臨床研究數據作評估之用。發言人重申，政府會確保獲批准認可的新冠疫苗符合安全、效能和質素要求，才會安排市民進行接種。「我們的工作會繼續以公開透明為原則，讓公眾掌握有關疫苗的資訊。」

首推速測流動負壓室 15 分鐘知結果

香港文匯報訊（記者 文森）CMA 檢定中心與香港科技大學合作，並聯同中科寶（控股）推出全港首個二合一快速測試流動負壓室 CLeanTech，及流動 RT-PCR 檢測實驗室，能深入各個社區，利用雙軌檢測，先在流動負壓室以快速抗原測試初步篩查，若呈陽性再到流動實驗室進行核酸測試，測試證實陽性會隨即向衛生防護中心通報，避免大規模封街封樓，並

推動更頻密的社區自發檢測。中科寶董事總經理崔永昌與科大物理學系教授溫維佳和 CMA 檢定中心總監劉欣健介紹有關檢測服務。他們指出，進入二合一快速測試流動負壓室 CLeanTech 受檢者，身上塵埃及污漬會被氣流吹到 0.3 微米 HEPA 高效濾網，有效過濾 99.99% 病毒和細菌，大大減低交叉感染風險。負壓室內結合 CMA 檢定中心指定使用 BOSONBio-

科興疫苗 I、II、III 期臨床試驗數據
I 期：144 名受試者
0/14 天免疫程序，3 μg 組、6 μg 組和安慰劑組不良反應發生率分別為 29% (7/24)、38% (9/24)、8% (2/24)
0/28 天免疫程序，3 μg 組、6 μg 組和安慰劑組不良反應的發生率依次為 13% (3/24)、17% (4/24)、13% (3/23)
0/14 天免疫程序，3 μg 組、6 μg 組和安慰劑組兩劑接種後 14 天中和抗體陽轉率分別為 46% (11/24)、50% (12/24)、0% (0/24)
0/28 天免疫程序，3 μg 組、6 μg 組和安慰劑組兩劑接種後 28 天中和抗體陽轉率分別為 83% (20/24)、79% (19/24)、4% (1/24)
II 期：600 名受試者
0/14 天免疫程序，3 μg 組、6 μg 組和安慰劑組不良反應發生率分別為 33% (40/120)、35% (42/120)、22% (13/60)
0/28 天免疫程序，3 μg 組、6 μg 組和安慰劑組不良反應的發生率依次為 19% (23/120)、19% (23/120)、18% (11/60)
0/14 天免疫程序，3 μg 組、6 μg 組和安慰劑組兩劑接種後 14 天中和抗體陽轉率分別為 92% (109/118)、98% (117/119)、3% (2/60)
0/28 天免疫程序，3 μg 組、6 μg 組和安慰劑組兩劑接種後 28 天中和抗體陽轉率分別為 97% (114/117)、100% (118/118)、0% (0/59)
III 期：
巴西：18 歲以上的醫務人員入組 12,396 名受試者
按照 0,14 天程序接種兩劑疫苗 14 天後，預防由新冠病毒所致疾病（COVID-19）的保護效力為 50.65%，對需要就醫的病例保護效力為 83.70%，對住院、重症及死亡病例的保護效力為 100.00%。
土耳其：18 歲至 59 歲處於高風險的醫護人員（K-1）和處於正常風險的一般人群（K-2），截至 2020 年 12 月 23 日，K-1 隊列受試者入組 918 例，K-2 隊列入組受試者 6,453 例，總計入組 7,371 例，其中 1,322 例受試者完成兩劑接種並進入第二劑接種後 14 天觀測期。按照 0,14 天程序接種兩劑疫苗 14 天後，預防 COVID-19 的保護效力為 91.25%。

●整理：香港文匯報記者 劉凝哲

核酸結果，較現時使用的儀器快二至三倍，大大加快檢測時間。崔永昌表示，希望二合一快速測試流動負壓室 CLeanTech 能落戶各個社區，如設置於商業大廈、商場、私人會所、健身房及社區會堂等，以低成本為各行業的人提供方便、快捷、準確的檢測服務，倡導普及頻密的自行檢測。CMA 檢定中心則表示，希望流動實驗室作更廣泛用途，下一步將服務延伸至污水化驗，以回應社會在不同層面的需要。