

抗擊 新冠肺炎

北京科興新冠疫苗的第三期臨床測試數據陸續出爐，縱然數據仍未在國際醫學期刊刊登，但特區政府「特事特辦」，表示新冠病毒疫苗顧問專家委員會將根據科興向世界衛生組織提交的數據再整合其他資料，審批科興新冠疫苗在港緊急使用的申請。多名專家委員會成員表示，第三期臨床數據是審批關鍵，有無在醫學期刊刊登是其次，「一直等（刊登）可能會有更多人受感染，甚至死亡。」由於歐盟曾有意限制疫苗輸出，他們均認同香港應該引入更多疫苗分散風險，而已在內地廣泛使用的國藥疫苗是合適之選。

●香港文匯報記者 文森

科興日前公布在土耳其進行的第三期臨床測試數據，保護率由50.65%至91.25%。根據科興去年底披露，在巴西進行的臨床測試，有效保護率預防由病毒引致疾病的保護效力為50.65%，對需要就醫病例的保護效力是83.7%，住院、重症及死亡病例的保護力為100%。昨日，國家藥品監督管理局附條件批准北京科興中維生物技術有限公司的新型冠狀病毒滅活疫苗（Vero細胞）註冊申請。

整合資料後本周內交專家審閱

香港新冠病毒疫苗顧問專家委員會原訂在藥廠的臨床數據刊登於國際醫學期刊後，才予以審批疫苗是否可於香港應用。不過，據了解，科興的臨床測試若要在醫學期刊發表須經過多人審閱，過程動輒兩三個月，甚至一年半載。因應香港的疫情嚴峻，衛生署改為只要求藥廠提供向世衛提交的第三期臨床研究數據作評估，在整合其他資料後於本周內提交顧問專家委員會審閱，及盡快安排會議作審批建議。

疫苗顧問專家委員會成員、香港大學內科學系臨床教授孔繁毅昨日出席一個有關新冠肺炎疫苗的講座時表示，疫苗是否可以獲批准緊急使用的關鍵是，第三期臨床數據能否證明疫苗對高危群組有保護性，以及是否安全等，如果相關資料詳盡並合乎標準亦應獲建議使用，並相信如果藥廠有詳盡的臨床數據，之後要在醫學期刊發表亦無難度。

另一名專家委員會成員曾浩輝在同一講座上亦指，第三期臨床數據才是審批疫苗時不可或缺的資料，認為如果有足夠數據，即使研究結果未在醫學期刊發表，市民一樣可以安心接種。

香港醫院藥劑師學會會長崔俊明接受香港文匯報訪問時更指，香港的疫情嚴峻，社會不可能一再等待藥廠在醫學期刊發表相關研究，「疫情下唔容許我哋無了期等待，有文獻支持當然錦上添花，但一直等可能會有更多人受感染，甚至死亡，可能會影響好多人！」

他認為，香港疫苗專家有能力根據藥廠提供的數據，來評估疫苗有效度及安全性，毋須參考醫學期刊，「原來的做法是由外國學者完成第一次評審後，刊登在期刊上，再由本港專家重複。廠家簡化咗關卡，但本地專家平時都會評審外國的研究，有能力做這項工作。」

政府專家組可做相似獨立評估

呼吸系統專科醫生梁子超接受香港文匯報訪問時亦表示，有否登載於國際期刊並非決定性因素，「一份報告能夠發表，代表有關數據能夠通過同行審核，但是如果政府專家組可以進行相似的獨立評估，那麼在緊急使用的情況下，刊登與否是次要的。」

他續說，目前在期刊上發表的第三期數據報告亦非完整的最終報告，而是中期報告，未必能覆蓋到大規模人群使用的所有情況，包括嚴重副作用等。各地政府是否採用有關疫苗，仍要結合本地人口情況，作出自己的判斷。

十院舍自願院友 新春後打「復必泰」

香港文匯報訊（記者 文森）內地復星醫藥及德國BioNTech研發的「復必泰」新冠疫苗將運抵本港，安老院舍及殘疾人士院舍院友獲優先接種。有消息指，社會福利署已和部分院舍代表開會商討接種計劃，並已初步定出十間規模較大的院舍，於農曆新年後安排為自願接種疫苗的院友進行注射。

消息指出，政府農曆新年後會開展一項先導計劃，先安排十間院舍的院友接種「復必泰」疫苗，已初步選定的十間參與計劃院舍，涵蓋牌照院舍、買位院舍及津助院舍，合共約提供近1,300個宿位，而接種疫苗的院友事前要自行或由家屬簽署同意書。

最少一醫一護評估身體狀況

疫苗接種計劃專責工作小組成員林正財昨日接受香港文匯報訪問時表示，今次「先導計劃」的目標，是為將來疫苗的運送流程等作出測試，預料「復必泰」疫苗由藥廠解凍並運到院舍後才進行稀釋。屆時，醫院管理局將派出最少一名醫生及一名護士到院舍，為院友評估他們的身體狀況，並為健康狀況較理想的院友打針。

他解釋，先導計劃只會為院舍內部分長者注射疫苗，是因為未知院友接種疫苗後出現發燒等副作用的情況有多普遍，業界擔心如果一次過為所有院友接種，而又有多人出現副作用，可能會加重職員照顧的壓力，影響院舍日常運作。

首批疫苗接種 暫未包括職員

院舍職員雖然同樣是疫苗接種計劃的優先群組，但首批疫苗接種計劃暫時未包括職員。安老服務協會主席陳志育接受傳媒訪問時提出，希望政府之後亦可以派員到院舍為有意接種的職員打針，毋須他們自行預約到社區接種中心注射，相信如果接種疫苗的安排較方便，便可以提高他們的接種率。

科興審批看數據 有無刊登其次

專家：一直等或更多人感染甚至死亡 港應增引疫苗分散風險



疫苗		科興	BioNTech/ 復星	阿斯利康/ 牛津	國藥
有效率數據		50.65%至100%	95%	70.4%	79.34%
常見副作用	疲倦	4.2%	62.9%	76%	少於5%
	發燒	2.8%	14.2%	24%	少於5%
	肌肉痛	2.1%	38.3%	35%至53%	少於5%
	頭痛	1.4%	55.1%	31%至65%	少於5%
總結		有效率較低，副作用較小	有效率較高，副作用較大	有效率中等，副作用較大	有效率中等，副作用較小

整理：香港文匯報記者 文森

國藥同用滅活技術 港府應續爭取購買

香港文匯報訊（記者 文森）新冠疫苗成為各地角力的工具，歐盟委員會早前就一度啟動出口管制機制，要求於歐盟境內生產的疫苗出口前，必須申請批文，一度阻撓輸往已「脫歐」的英國。是次事件，凸顯了疫苗供應渠道狹窄，隨時受控他人，故香港專家也認為本港必須引入更多供應穩定的新冠疫苗。

香港醫院藥劑師學會會長崔俊明接受香港

文匯報訪問時建議，即使科興供港漸見曙光，特區政府仍應繼續爭取購買同樣採用滅活技術生產的國藥疫苗。

他解釋，科興疫苗的臨床測試在外國，包括巴西、土耳其等進行，有關接種者始終不是華人，但有別於科興，國藥在內地已經大規模開始接種，「香港人與內地人體質相若，港人接種國藥疫苗後所出現的副作用及疫苗效力都可能與預期較接近。」

10萬劑國藥疫苗抵澳 周二起讓醫護接種



●工作人員將疫苗快速轉移至冷凍倉庫。

中新社

香港文匯報訊（記者 文森）科興疫苗剛開展在港緊急使用的申請程序，但國藥新冠病毒滅活疫苗首批10萬劑已於昨日送抵澳門特區，並將於周二（9日）開始讓醫護人員接種。

澳門政府昨日下午在珠澳跨境工業區邊境站舉行疫苗接收儀式。澳門衛生局局長李展潤表示，周二（9日）上午將舉行接種疫苗儀式，前線醫護人員是首批接種者。口岸前線人員、警員、消防、冷鏈工作人員、娛樂場工作人員等亦會獲安排優先接種，預計農曆新年後再開放下全澳門市民預約，並期望餘下已訂購的40萬劑國藥疫苗能盡快運抵澳門。

獲藥監局附條件批准上市

他強調，所有藥物進口均需經澳門衛生局藥物事務廳審批及檢查，事務廳已審視國藥疫苗第三期臨床研究的中期分析總結資料，疫苗總體保護力達80%，不良反應的發生率不高，並獲國家藥品監督管理局附條件批准上市，確認使用這種疫苗的效用高於風險，才批准進口澳門。

李展潤還透露，預計將花費3.5億元購買140萬劑不同牌子的新冠疫苗，但政府與疫苗公司已簽署保密協議，不可以公布實際價格，而不同疫苗的價錢亦不相同。至於澳門另外購入的復星/BioNTech疫苗及阿斯利康腺病毒載體疫苗，則會分別於本月至3月以及6月運抵澳門。

熱點民議

有人第一時間預約打 有人仲要考慮

吳小姐：對科興疫苗較有信心，而且技術也較成熟，好期待科興疫苗抵港，到時會第一時間去預約接種，保護自己及身邊人的健康，希望疫苗面世後，香港疫情盡快受控。



梁太：我有長期病患，對打疫苗比較謹慎，會留意數據以及首批疫苗接種情況。如果之後要打，會首選國產疫苗，內地的疫情控制得咁好，我相信內地專家研發出嚟的疫苗較有效。



趙先生：對疫苗持觀望態度，普通人未必識得睇疫苗報告數據，會等待信息公布後，再詢問醫生後才決定打唔打。首批疫苗可能會優先畀高危者及長者接種，我哋仲有時間慢慢考慮。



呂女士：對疫苗持觀望態度，要等政府及藥廠公布所有信息後睇數字、細節（打唔打）再決定，現在的資料都不太清晰。不過點都好，我就唔太睇重產地，最重要是有效和安全，不會排斥任何產地的疫苗。

