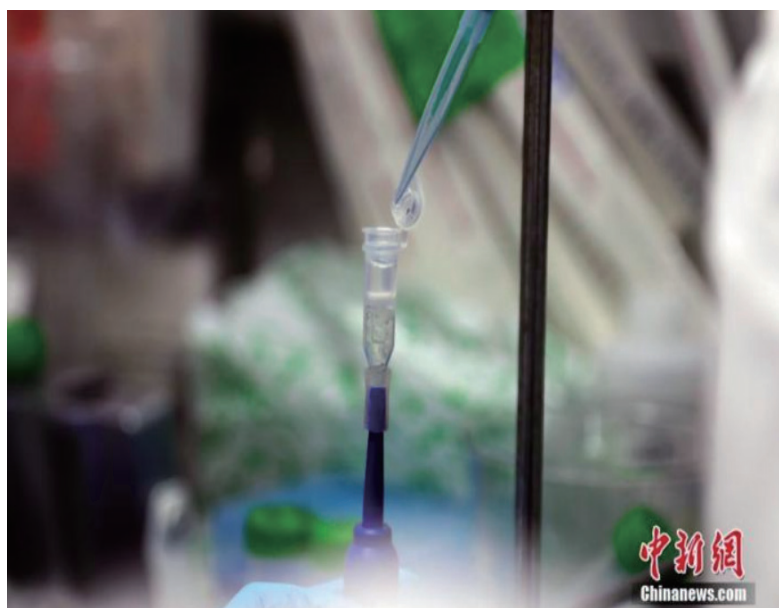


# 国药集团回应 灭活疫苗有何进展？ 普通公众何时能接种？



**资料图：科研人员在演示新型冠状病毒疫苗研发实验过程。**  
汤彦俊 摄

**中新网10月20日电** 国药集团董事长、党委书记刘敬桢20日就新冠灭活疫苗最新研究进展等问题作出回应。他表示，在III期临床试验取得安全性和保护力数据以后，疫苗经审评获批就可以上市。实际上，目前已经开始了紧急使用。

国务院联防联控机制20日召开新闻发布会，会上有记者提问称，请问灭活疫苗最新研究进展怎么样，普通公众什么时候能够接种到新冠灭活疫苗？

刘敬桢回应称，目前，国药集团中国生物所属的北京生物制品研究所和武汉生物制品研究所这两款灭活疫苗现在正在阿

联酋、巴黎、约旦、秘鲁、阿根廷、埃及等十个国家开展III期临床试验，目前已经接种5万余人，总共接种者将达到6万余人。目前反映还是非常不错的，接种人群样本量涵盖了125个国家，各方面进展领跑全球，得到国际广泛的认可。现在已经有几十个国家向国药集团中国生物提出新冠疫苗的需求。

刘敬桢介绍，2月1日，国药集团中国生物作为牵头单位获得了科技部国家重点研发计划“公共安全风险防控与应急技术装备”重点专项灭活疫苗项目的紧急立项。4月12日，武汉生物制品研究所研发的新冠灭活疫苗获得



了临床试验批件，并同步开展国内I/II期临床试验。4月27日北京生物制品研究所研发的新冠灭活疫苗再次获得临床试验批件，为新冠疫苗的研发加上双保险。国内I/II期临床研究，各年龄段共计入组4064人，揭盲结果显示疫苗接种后，安全性好，不同年龄、不同程序、不同剂量疫苗接种后均产生高滴度免疫应答，两支疫苗按照0，28天程序接种两剂后，中和抗体阳转率均达100%。

刘敬桢指出，当前新冠灭活疫苗正在全力冲刺阶段，国药集团中国生物疫苗研发是万里长征还剩最后一公里，在III期临床试验取得安全性和保护力数据以后，疫苗经审评获批就可以上市。实际上，目前已经开始了紧急使用。国药集团中国生

物的的两支灭活疫苗，均纳入了紧急使用的范围。目前中国生物已做好大规模生产准备工作，北京生物制品研究所、武汉

生物制品研究所两个新冠疫苗P3生产工厂已经建设完成，明年产能将达到10亿剂以上，能够保证安全充足的疫苗供应。

## 中国向全球提供新冠疫苗 会给出公平合理的价格

**中新网客户端10月20日电** 10月20日，科研攻关组疫苗研发专班工作组组长、国家卫生健康委科技发展中心主任郑忠伟在国务院应对新冠肺炎疫情联防联控工作机制新闻发布会上表示，我们在向全球提供疫苗的时候，一定会给出公平合理的价格。而且对一些不发达国家或一些发展中国家，我们还可以通过援助的方式来实现这些国家新冠疫苗的可及性和可担负性。现场，外交部国际司二级巡视员赵星也指出，我们将继续同国际社会、各国、各国际组织共同努力，维护世界人民的生命安全和健康。