

中国疫苗何时上市？如何定价？ 你想知道的都在这里

上

2020年10月21日
17:33

来源：央视新闻
客户端

4个新冠疫苗进入
临床三期试验 我国疫
苗何时上市？如何定
价？你想知道的都在
这里

今天(20日)，国
务院联防联控机制召
开新闻发布会。外交
部、科技部、国家卫
生健康委、国家药监
局有关负责同志及国
药集团、科兴中维有
关负责人与专家出席
新闻发布会，介绍了
新冠疫苗有关情况。

4个新冠疫苗进入 临床三期试验 共6万名 受试者接种

科技部社会发展
科技司副司长田保国
介绍，已经有13个疫
苗进入了临床阶段，
其中灭活疫苗和腺病
毒载体疫苗，两种技
术路线共4个疫苗进
入了三期临床，4个
进入三期临床实验阶
段的疫苗，总体上进
展顺利，截至目前共
计约6万名受试者接
种，未接到严重不良
反应报告。

三期临床实验
结果是验证疫苗保护
力国际公认的指标，
目前我国新冠疫情得
到有效控制，不具备
开展三期临床实验条
件的情况下，如何选
择合适的地区和受试



国务院联防联控机制于2020年10月20日（周二）下午15:00时在国家卫生健康委西直门办公区新闻发布厅（西城区北礼士路甲38号）召开国务院联防联控新闻发布会，外交部、科技部、国家卫生健康委、国家药监局有关负责同志及国药集团、科兴中维有关负责人与专家将出席新闻发布会，介绍新冠疫苗有关情况。图为发布会开始前

的人群，以及顺利
的组织实施三期临床
实验，是目前开展三
期临床试验面临的
主要问题。

进入三期临床实 验的疫苗未收到严重 不良反应报告

科技部社会发展
科技司副司长田保
国介绍，从一期到三
期，中国的疫苗进行
的临床试验进入人体
接种，发生过一些轻
度的不良反应，包括
接种局部的疼痛、红
肿以及一过性低烧发
热等。新冠疫苗作为
全新的疫苗，在整个
试验过程中，不管是
监管部门还是科研团
队，都把不良反应监
测作为安全性评价的
重要指标。整体上，

就我国目前已经进
入三期临床实验的几
支疫苗来说，基本上
都是轻度不良反应，
尚未收到严重不良
反应的报告，总体情
况比较良好。

新冠病毒是否发 生了变异？

科技部社会发展
科技司副司长田保
国表示，目前全球的
数据库当中，收集了
近15条新冠病毒的基
因组序列，涵盖全球
六大洲的113个国家
，通过对超过8万条
的高质量的病毒基因
序列进行比较研究，
结果表明病毒有变
异，但是这个变异不
大，属于正常范围
的变异的积累，没
有对疫苗研发造成
实质性的影响。

中国研发的新冠 疫苗什么时候能够上 市？

国家药监局药审
中心首席审评员王涛
介绍，疫苗的研发受
制于样本量、受试者
入组的速度等许多因
素，一旦临床实验能
够获取足够的临床研
究数据，证明疫苗具
有足够保护力，并且
具有可接受的安全性
基础，如果它的质量
符合要求，申请人就
可以提交疫苗的上市
申请。

国家药监局将依
法依规、特事特办，
第一时间完成疫苗的
审批，保证供应。

预计今年年底我 国疫苗产能可达6.1亿 剂

国家卫生健康委
科技发展中心主任郑
忠伟介绍，预计今年
年底我国疫苗的产能
能达到6.1亿剂，明
年我们国家新冠疫苗
的年产能，在此基础
上有效地扩大，切实
满足我国以及全球其
他国家对中国新冠疫
苗的需求。

高风险人群和高 危人群将优先接种

国家卫生健康委
科技发展中心主任郑
忠伟介绍，我们把新
冠疫苗未来的接种人
群大致划分为三类。

第一类人群叫作高
风险人群，第二类人
群叫作高危人群，第
三类人群叫普通人群。

所谓高风险人
群，主要是指一线的
医疗防疫人员，边境
口岸工作人员，还有
由于工作原因必须要
去高污染区域或者国
家的工作人员，以及
要保证城市基本运行
的工作人员。高危人
群主要是指老人、儿
童、孕妇，以及患有
基础疾病的人群，这
类人群一旦感染新冠
，出现重症或者危重
症的比例远远大于其
他人群，其他就是第
三类人群。

不管在什么区
域，只要符合这样的人
群特点，都是我们优
先考虑接种的。

新冠疫苗的价格 一定在大众可接受范 围

国家卫生健康委
科技发展中心主任郑
忠伟介绍，中国新冠
疫苗的价格首先坚持
企业主体定价，但是
我们必须要坚持几个
基本原则。第一个原
则就是公共产品属性
的原则。作为公共产
品属性，它的定价一
定不是以供需作为定
价基础的，而是以成
本作为定价基础的。
第二原则是，根据大
众对新冠疫苗接种意
愿和接种需求来开展