

世卫组织宣布 将获得近20亿剂新冠疫苗



GETTY IMAGES

中国科兴疫苗

世卫组织宣布将获得近20亿剂新冠疫苗

新华社日内瓦12月18日电 (记者刘曲) 世界卫生组织18日宣布, 已与多个疫苗研发或生产机构就疫苗采购事宜签

署协议或意向声明, 保证世卫组织主导的COVAX全球新冠疫苗计划将能获得近20亿剂新冠疫苗, 这些疫苗最快将从明年一季起提供给参与计划的各经济体。

世卫组织称, 所

有参与COVAX全球新冠疫苗计划的经济体都能在2021年上半年获得疫苗, 首批疫苗预计将于2021年第一季度开始交付使用。到明年下半年, 预计该计划覆盖人口的五分之一将获得疫苗, 到2022年这一比例将进一步提高。另外, COVAX全球新冠疫苗计划还通过相关协议获得了2021年年约10亿剂新冠疫苗的优先购买权。

COVAX全球新冠疫苗计划的目标是, 到2021年年底向全球提供至少20亿剂疫苗。目前已有190

个经济体参与该计划, 部分中低收入经济体已提交了详细的疫苗申请。

世卫组织总干事谭德塞此前表示, 新冠疫苗的到来让人们看到了隧道尽头的曙光, “但只有在所有地方同时结束疫情,

我们才能真正结束疫情, 这意味着必须为所有国家的某些人接种疫苗, 而不是为某些国家的所有人接种疫苗”。他强调, 疫苗不会取代已有的能阻止新冠病毒传播和拯救生命的工具, 而是一种有益补充。



美国辉瑞疫苗

美多州报告接种疫苗注射不良反应 美食药局展开调查

当地时间12月19日, 据美国《国会山报》报道, 美国食品和药物管理局(FDA)正在调查接种辉瑞新冠疫苗后的过敏反应。

食药局的生物制品评估和研究中心主任皮特·马克斯表示, 除阿拉斯加州外, 美国其他多州也报告了接种疫苗后不良反应。FDA现已准备好针对严重不良反

应的治疗措施, 将与疾病控制和预防中心合作, 继续对不良反应进行密切监视。

马克斯表示, 食药局目前并不确定是什么原因引起不良反应, 但他指出, 辉瑞以及莫德纳(Moderna)生产的疫苗中存在一种叫做聚乙二醇(PEG)的化学物, 可能是罪魁祸首。他补充道, 有些人所经历的不良

反应可能比之前预测的要更为普遍。

根据食药局颁布的当前新冠病毒疫苗指南, 大多数有过敏症的美国人应照常接种疫苗, 但是对其他疫苗有严重反应的人不应该接种疫苗, 对莫德纳(Moderna)疫苗中的任何成分有严重过敏反应史的人应避免接种该疫苗。(央视记者 徐德智)

