

多国筹备大规模新冠疫苗接种，辉瑞疫苗在全美展开配送

仅一半美民众愿意接种首轮疫苗

国家卫健委 14 日通报，12 月 13 日 0—24 时，31 个省（自治区、直辖市）和新疆生产建设兵团报告新增确诊病例 16 例，其中境外输入病例 14 例（上海 7 例，四川 3 例，北京 1 例，内蒙古 1 例，浙江 1 例，广东 1 例），本土病例 2 例（均在黑龙江）；无新增死亡病例；无新增疑似病例。

当日新增治愈出院病例 9 例，解除医学观察的密切接触者 346 人，重症病例较前一日增加 1 例。

境外输入现有确诊病例 264 例（其中重症病例 5 例），现有疑似病例 2 例。累计确诊病例 4035 例，累计治愈出院病例 3771 例，无死亡病例。

截至 12 月 13 日 24 时，据 31 个省（自治区、直辖市）和新疆生产建设兵团报告，现有确诊病例 313 例（其中重症病例 7 例），累计治愈出院病例 81794 例，累计死亡病例 4634 例，累计报告确诊病例 86741 例，现有疑似病例 2 例。累计追踪到密切接触者 887650 人，尚在医学观察的密切接触者 7277 人。

31 个省（自治区、直辖市）和新疆生产建设兵团报告新增无症状感染者 9 例（均为境外输入）；当日转为确诊病例 1 例（为境外输入）；当日解除医学观察 6 例（均为境外输入）；尚在医学观察无症状感染者 197 例（境外输入 183 例）。

累计收到港澳台地区通报确诊病例 8323 例。其中，香港特别行政区 7541 例（出院 6202 例，死亡 117 例），澳门特别行政区 46 例（出院 46 例），台湾地区 736 例（出院 606 例，死亡 7 例）。



12 月 12 日，在位于德国埃森展览馆的新冠疫苗接种中心，工作人员和访客在接种室内展示疫苗的接种流程。

黑龙江绥芬河新增新冠肺炎确诊病例 2 例

记者 14 日从黑龙江省绥芬河市获悉，12 月 13 日 0 时至 24 时，绥芬河市新增新冠肺炎确诊病例 2 例。

新增确诊病例情况：

病例 1：女，84 岁，离退休人员，家住绥芬河市机务段铁路综合楼，为确诊病例薛某某密切接触者。薛某某是绥芬河市 10 日报告的新冠肺炎确诊病例。

病例 2：女，58 岁，无业，家住绥芬河市迎泽雨都小区，为无症状感染者张某某密切接触者。张某某是绥芬河市 12 月 11 日报告的无症状感染者。

12 月 13 日，绥芬河市在对所有集中观察的密切接触者筛查时发现，此 2 人核酸检测呈阳性，专家诊断为新冠肺炎确诊病例，现已转至定点医疗机构隔离治疗。

新疆吐鲁番高昌区累计完成 20 万余人核酸检测

记者从吐鲁番市卫生健康委获悉，截至 12 月 13 日 20 时，吐鲁番市高昌区已完成全员免费核酸检测采样工作，累计采样 297025 人，已出结果 203975 人，除 12 月 12 日报告的 4 例无症状感染者外，全部为阴性。

吐鲁番市卫生健康委介绍，12 月 12 日报告首例无症状感染者后，为迅速切断传播途径、确保各族群众生命安全和身体健康，吐鲁番市立即启动高昌区全员免费核酸检测工作。吐鲁番市疫情防控指挥部抽调各区、县 3196 人，组成 416 支核酸采样队，开展采样工作。目前全市具备单日 5.5 万管核酸检测能力，可以确保 12 月 14 日完成高昌区全员核酸检测。

德国将进一步收紧疫情防控措施

世界卫生组织发布的相关数据显示：截至欧洲中部时间 13 日 16 时 58 分（北京时间 13 日 23 时 58 分），全球新冠确诊病例较前一日增加 649425 例，达到 70461926 例；死亡病例较前一日增加 10718 例，达到 1599704 例。

美国约翰斯·霍普金斯大学的数据则显示：截至北京时间 14 日 7 时 27 分，全球累计新冠确诊病例达 72165981 例，累计死亡病例为 1611344 例。美国是全球疫情最严重的国家，累计确诊病例达 16225124 例，累计死亡病例为 299057 例。

德国联邦与各州政府 13 日商定，鉴

于该国新增确诊病例数和死亡病例数居高不下，将从 16 日起进一步收紧疫情防控措施直至明年 1 月 10 日。

蒙古国政府 13 日宣布，为使国家和人民尽早克服新冠疫情造成的困难，将实施一系列惠民惠企新政策，对除政府机关、金融机构、国有和地方企业、电信企业等 9 类部门和企业外的其他部门、企业和蒙古国家庭，免除今年 12 月 1 日至 2021 年 7 月 1 日期间的电费、水费、供暖费和卫生清洁费等。

13 日，中东地区部分国家疫情形势有所好转，但巴勒斯坦疫情依然严峻。黎巴嫩政府进一步放宽宵禁措施，摩洛哥、巴林等国正筹备大规模新冠疫苗接种。

据日本广播协会电视台统计，日本 13 日新增新冠确诊病例 2388 例，累计确诊病例达 180630 例；新增死亡 19 例，累计死亡 2601 例。

美圣诞假期新冠疫情可能继续恶化

美国约翰斯·霍普金斯大学发布的统计数据显示，截至美国东部时间 13 日傍晚，美国新冠确诊病例累计已超过 1622 万例，累计死亡接近 30 万例。专家警告，随着圣诞假期临近，疫情可能还会继续恶化。

美国艾奥瓦大学微生物学和免疫学教授斯坦利·珀尔曼在接受新华社记者采访时表示，近期美国疫情持续恶化与天气转冷人们室内活动增多有关，公众没有切实遵循“口罩令”、没有严格保持社交距离等因素都加速了病毒传播。随着圣诞假期临近，疫情指标还可能继续恶化，情况非常令人担忧。

美国加利福尼亚大学洛杉矶分校公共卫生学院副院长、流行病学教授张作风也表示，新冠病例数激增给追踪感染者的密切接触者带来很大挑战，只有公众切实采取相关防控措施，尽量避免家庭和朋友聚会，才有望使疫情逐步缓解。

美国疾病控制和预防中心 13 日发布的数据显示，截至 12 日，美国近 7 日平均日增确诊病例接近 21 万例，创疫情暴发以来新高；近 7 日平均日增死亡病例已达近 2400 例。

巴林批准中国国药集团新冠疫苗注册上市

巴林国家卫生监督管理局 13 日宣布，正式批准中国国药集团研发的新冠

灭活疫苗在巴林注册上市。

据巴林媒体 13 日报道，巴林国家卫生监督管理局当天说，此项决定是基于该疫苗在数国进行的临床试验数据及多家权威机构的审查和评估做出的。中国国药集团新冠灭活疫苗国际临床三期试验结果显示，在对 42299 名接种志愿者检测后，该疫苗的有效率为 86%，中和抗体的血清转化率为 99%，能 100% 防止轻症新冠向中度和重症转化。

巴林国家卫生监督管理局在对该疫苗研发生产过程及产品稳定性的相关科学数据进行审查后，进一步验证了该疫苗的质量，并确认疫苗制造商兑现有关遵循药品生产质量管理规范以及符合国际制药行业标准和巴林卫生监管部门要求的承诺。

巴林国家卫生监督管理局还咨询了巴林临床研究委员会的意见，该委员会由医学专家、科研人员、学者和医师组成，负责审批相关临床试验。巴林免疫事务委员会也已批准该疫苗上市。

自 8 月 10 日以来，巴林累计已有 7700 多名志愿者报名参加中国国药集团新冠灭活疫苗国际临床三期试验。11 月 3 日，巴林正式批准抗疫一线医护人员自愿紧急接种。12 月 10 日，巴林王储兼首相萨勒曼宣布，将为 18 岁以上的巴林籍人和在巴林长期居留的外国人免费接种疫苗。

相关链接：

全美疫苗配送任务展开

当地时间 11 日晚，美国食品和药物管理局（FDA）给予美国辉瑞与德国生物技术公司联合研发的新冠疫苗以紧急使用授权。这是首款获批在美紧急使用的新冠疫苗。一天后，疾病预防控制中心（CDC）的顾问小组也投票建议 16 岁及以上的人群使用该疫苗。

13 日，雷德菲尔德表示已正式签署疫苗许可后，当日凌晨，辉瑞公司的第一批新冠疫苗从该公司位于密歇根 Portage 的工厂起运。大约 184275 小瓶疫苗被装载在大约 190 个盒子中，然后装上货车，该款疫苗的全美配送正式开始展开。

美国政府新冠疫苗研发计划“神速任务”（Operation Warp Speed）首席顾问斯劳伊 13 日称，美国预计要在 2021 年 3 月底之前为 1 亿人接种疫苗。他还指出，美国希望在 12 月底之前配送大约 4000 万剂疫苗。其中还包括莫德纳（Moderna）的疫苗。

据报道，美国另一药厂莫德纳的新冠疫苗接种将在 17 日由 FDA 专家组进

行讨论，有望成为第二种在美国批准使用的新冠疫苗。

特朗普等官员可先接种

据报道，美国首轮的新冠疫苗接种计划最早将从当地时间 14 日开始，但大部分民众预计要在 2021 年春夏才能注射。而谁能优先注射疫苗，则由联邦政府授权各州自行决定，这引发安排方面的忧虑。

CDC 日前建议，应考虑将风险较高的医护、养老院的长期居住者及护理人员作为新冠疫苗的首批接种对象。但肯塔基、密西西比、纽约等州直接将疫苗分配权下放给医院，理由是相信医院有能力分辨哪些人应该接种疫苗。

部分人士指此举合理，因为首批疫苗量少且时间匆促。但也有批评者认为，交给医院自行处理将打乱州层次上的统一安排，破坏疫苗分配透明公平原则。约翰斯·霍普金斯大学健康安全研究中心研究员托纳指，“无论是现状抑或是未来安排，都可能一团乱。”

另一方面，有知情人士 13 日透露，将从 14 日开始，向美国总统特朗普和副总统彭斯，以及其他美国高级官员提供批准的辉瑞新冠疫苗。白宫的必要员工和联邦政府三个分支部门的特定官员将在未来 10 天内接种疫苗。

4 人接种疫苗出现面瘫

FDA 近日发表的一份报告中指出，在这款新冠疫苗的临床试验中，有 4 名志愿者出现面部瘫痪症状，当局估计是因病毒感染导致面部神经发炎。

FDA 表示，4 人出现症状的时间介于 3 天到 48 天之间，皆在 3 周内恢复正常，显示症状只是暂时性的，并“刚好”且“随机”出现在疫苗组的。相关人员指出，症状发生的确切原因还有待调查，现阶段无法确认是否与疫苗有关。

FDA 此前表示，绝大部分美国人都可以注射该款疫苗，仅拥有严重过敏史的人群不建议注射，该人群预计只占人口的 1.6%。

虽然，FDA 认可的临床试验数据显示，该疫苗在预防新冠病毒感染方面有 95% 的有效率。但一项民调显示，在各州准备开始第一轮新冠疫苗注射时，只有大约一半的美国民众想接种疫苗，而四分之一的人不确定他们会接种，还有四分之一的人明确表示他们不会接种。

斯劳伊说，公众对疫苗功效或安全性的怀疑“并没有基于任何事实或数据”，并强调快速批准疫苗的程序中不存在偷工减料。

综合新华社、中新网消息