

孟晚舟引渡案最後攻防 法官質疑控方部分陳述

華為公司副董事長、首席財務官孟晚舟引渡案首次引渡判決前的末段庭審已進入最後一周的法庭攻防，孟晚舟辯護律師團隊重點圍繞美方證據充分性問題回應控方主張。

此輪庭審自8月4日起在位於溫哥華的卑詩省高等法院進行，預計持續至20日。在完成關於辯方主張的「程序濫用」及司法救濟問題的庭辯後，法庭已進入最後環節，即交付之前的拘押待審階段庭審。

「滙豐單靠孟晚舟言論作決策？」

就美方對孟作出的「欺詐罪」指控，辯方律師16日在庭上繼續陳述，對其因果關係

等進行質疑。辯方認為，孟晚舟2013年在香港向滙豐銀行人士所作的演示幻燈片（PPT）陳述並沒有使滙豐遭遇任何經濟損失或風險。滙豐明知華為公司與星通（Skycom）公司在伊朗有業務，仍選擇美元清算，風險是由自己造成。孟的陳述與滙豐選擇美元清算並無因果關係。沒有證據證明孟有犯罪意圖並且導致了對滙豐銀行的潛在後果。

辯方還認為，美方的案件記錄文件中，並沒有充分證據證明滙豐證人將PPT完整關鍵信息提供給該銀行的風險委員會，因而風險委員會所作決策與孟的PPT陳述之間沒有因果關係。

在連日來的庭審中，主審法官對控方的部分陳述提出疑問。比如，控方稱，孟晚舟確認星通在伊朗合規運營之說是對滙豐的欺騙；但案件記錄文件又稱孟表示華為不控制星通。法官質疑：若華為不控制星通，滙豐如何相信孟所說的星通合規運營，並就此作出業務決策？法官還曾提出疑問：需向滙豐提醒美元清算存在風險的，是否確應是孟晚舟本人？作為國際銀行的滙豐僅依靠孟一人之言來進行業務判斷及決策，這一假設是否合理？控方律師則認為，孟向滙豐傳遞的是「沒有任何風險」的信息，卻未向銀行告知風險為何。



●綜合報道

●孟晚舟

輝瑞已提交數據供審批 有望下月啟動

美全民第三劑 兩針後8個月接種



美國政府據報最快將於本周內，公布接種新冠疫苗加強針的計劃，目標是在民眾完成接種兩劑疫苗的8個月後開始，換言之最快可能9月中起便會開始接種。不過實際何時開始接種，仍需視乎食品及藥物管理局（FDA）批出第三針許可的時間。

FDA早前已經以免疫反應較弱人士感染風險較高，以及有證據顯示疫苗效力隨時間減弱為由，批准向這類人士接種加強劑。假如FDA批出更廣泛許可，當局將會先為院舍長者、醫護及緊急服務業員工接種第三劑，之後再為其他長者打針，最後分批為一般民眾接種。

強生加強針數據
月底公布

美國目前正使用輝瑞/BioNTech、Moderna（莫德納）和強生三種疫苗，當局初步計劃讓已經接種兩劑輝瑞或Moderna的人士，在第三劑使用同一款疫苗，至於接種了一劑版強生疫苗的人士，當局亦打算讓他們接種第二劑，但需要視乎強生月底公布的第二劑臨床測試結果而定。

輝瑞前日已經向FDA遞交有關第三劑新冠疫苗的初期臨床試驗數據，目的是取得為16歲以上美國人接種授權。輝瑞指，數據顯示第三劑產生的抗體濃度，大幅超越前兩劑接種後。輝瑞與BioNTech也打算在未來數周向歐洲相關部門提交同類的數據資料。

長者1月完成接種
保護率現跌至55%

美國疫情近期升溫，專家不排除是Delta變種病毒能夠避過疫苗所產生抗體，或者疫苗效力減弱，亦可能是上述兩個效應同時發生，令華府決定接種加強劑。另一重要因素是以色列的情況，當地最新數據顯示，今年初接種疫苗的長者中，疫苗對輕症或無症狀感染，以及重症的保護力均下降，以在1月打第二針的65歲或以上長者為例，重症保護率現時只有約55%。

●綜合報道



●美國最快可能9月中起便會開始接種加強劑。
網上圖片

泰購1200萬劑科興 「溝針」阿斯利康成首例

泰國昨日宣布購入1,200萬劑中國科興新冠疫苗，用於與當地現時主要使用的阿斯利康疫苗「溝針」。泰國官員指出這可有效對抗Delta變種病毒，成為全球首個使用這個疫苗混合接種方式的國家。

泰國在6月展開大規模接種，原本計劃主要使用在當地生產的阿斯利康疫苗，但產量不足，導致現時只有7.3%人口完成接種，加上疫情升溫導致醫療系統不勝負荷，故當局決定為民眾

混合接種科興和阿斯利康，首針將接種科興，第二劑則為阿斯利康。

泰國在5月至7月期間展開以醫護人員為對象的研究，顯示兩劑科興疫苗對預防感染的保護率為72%，重症和死亡的保護率則高達98%。泰國疾病管制局官員查威薩表示，「打完首針科興後第二劑接種阿斯利康，可大幅提高免疫力」。疾病管制局另一官員亦表示，「在我們泰國使用的科興疫苗非常有效」。

●路透社

紐錄半年來首本土病例 全國封城3天

新西蘭最大城市奧克蘭昨日錄得一宗確診感染新冠病毒個案，是新西蘭全國半年來首宗源頭不明的社區感染個案，而且懷疑與Delta變種有關，總理雅登隨即宣布全國封城3日，奧克蘭和確診者到過的另一個城鎮科羅曼德爾則封城7日。

由於新西蘭「清零」持續半年，任何本土病例都較可能與海外個案有關，然而當局尚未發現58歲男患者曾接觸確診旅客。雅登表示，Delta變種傳播力驚人，當局不能冒險，強調「強硬和及早處理」的控疫方式行之有效，倘若不及時採取措施，將如澳洲般無法阻止Delta變種蔓延。

●法新社

英德藥廠二代疫苗動物實驗 免疫力勝輝瑞

英國藥廠葛蘭素史克（GSK）與德國生物科技公司CureVac正聯手研發第二代新冠疫苗，兩間藥廠前日發表動物實驗初期報告，指疫苗不但有效應對多款變種病毒，包括分別最先在南非、印度和秘魯發現的Beta、Delta和Lambda變種病毒，且可較輝瑞疫苗產生較高免疫水平。

CureVac曾研發採用信使核糖核酸（mRNA）技術的首代疫苗，但第3期臨床實驗結果顯示保護率只有48%，無奈終止研發。CureVac後來與GSK斥資1.5億歐元（約13.7億港元），研發同樣使用mRNA技術的單劑第二代疫苗「CV2CoV」。兩間藥廠前日發表對獼猴進行的實驗報告，未經同行評審，但數據顯示相較CureVac首代疫苗，CV2CoV產生較高抗體水平以及更快出現免疫能力，而且更有效地激活B細胞與T細胞等免疫系統重要元素。CureVac表示，將在今年第四季展開CV2CoV臨床試驗。

●綜合報道

紐約入室內須攜接種證明 商戶受訓處理糾紛



●紐約民眾接受檢測，加強防疫。
路透社

美國紐約市昨日起正式規定民眾進入食肆等室內場所必須出示疫苗接種證明，不過在下月13日寬限期屆滿前，當局不會執法，希望藉此鼓勵公眾盡快接種疫苗。市政府承諾將為商戶員工提供培訓，協助他們應對檢查接種證明時，處理可能引起的衝突。由食肆酒吧老闆組成的「紐約市服務業聯盟」表示，雖然新規定為業界帶來挑戰，但有助避免疫情惡化，以及無須動輒實施更嚴格防疫措施。

多州擴大強制接種範圍

美國地方政府實施愈來愈多與接種疫苗相關的規

定，紐約州政府將強制接種範圍擴展至所有醫院和護老院員工，他們需在下月27日前接種至少一劑。哥倫比亞特區政府前日則宣布，所有醫護需在下月30日前接種至少一劑疫苗，任何人如果申請或更新醫護牌照，亦要證明完成接種，一旦疫苗獲批正式使用許可，拒絕接種者更將會面臨吊銷牌照等處分。

加州上月規定州政府員工必須接種疫苗，否則每周檢測一次，但州議會議員不在此限，因此加州眾議院議長倫登前日下令議會議員必須打針，否則可能被解僱。

●綜合報道