

政府公布強勁數據 計劃擴至所有成年人

英接種加強針 減染疫風險84%

衛生安全局分析逾27萬名50歲以上加強劑接種者的數據發現，相較打完兩針，接種加強劑能減少約84%染疫風險。應對傳染力較強的Delta變種病毒，兩劑輝瑞疫苗保護力約為60%，牛津/阿斯利康疫苗則為40%。但不論此前接種哪款疫苗，接種輝瑞疫苗作為加強劑兩週後，對有病徵感染的保護力可提升至逾93%。

對預防住院死亡保護力料更高

英國目前約有1,290萬人已接種加強劑，疫苗接種和免疫聯合委員會(JCVI)主席林偉勝(譯音)指出，相較預防染疫，加強劑對預防住院或死亡的保護力料更高。JCVI將密切監察疫情數據，在適當時候提議擴大加強劑接種年齡範圍。

擬「疫苗通行證」須打第3針

英國政府據報正考慮收緊「疫苗通行證」規定，要求合資格人士必須提供加強劑接種證明，才能使用通行證。若JCVI建議所有成年人打完第二劑疫苗6個月後接種加強劑，通行證新規定料明年春天在英格蘭啟動。

首相約翰遜前日強調，考慮到打完兩針的保護力正隨着時間下降，完成接



●專家認為加強針對預防住院或死亡的保護力更高。 資料圖片

種概念料會調整為打完第三針。英國政府首席醫療官惠蒂也指出，歐洲現時疫情「陰雲密布」，過去的教訓證明英國必須提高接種率，才能避免蒙受更大損失。

對於8月起接種疫苗的16歲至17歲青少年，當局日前亦建議他們在相隔12周後接種第二針。分析相信青少年兩劑疫苗相距時間較長，打針後出現心肌炎等副作用的機率會較預期低，呼籲他們盡快打針獲得完整保護。

●綜合報導

英國前日
宣布擴大新冠疫苗
加強劑接種範圍，允許
40歲至49歲民眾
打針，衛生安全
局同日公布最
新真實環境數

據，顯示在合
資格接種的50歲以
上群體中，已完整接種
人士打加強針後，可減
少染疫風險逾
80%。政府已承諾
會檢視加強計
劃，以決定是
否將接種範圍
擴至所有成
年人。

美4州搶先讓所有成年人打加強針

美國聯邦政府仍在考慮將新冠疫苗加強針計劃，擴展至涵蓋所有成年人，但多個州份已率先實行，繼科羅拉多州、加州和新墨西哥州後，阿肯色州前日亦宣布允許當地所有18歲以上人士接種加強針，紐約市亦鼓勵所有成年人接種加強劑疫苗。

阿肯色州州長哈欽森前日召開記者會宣布，他已指示州衛生部門就加強劑發出新指引，容許所有成年人接種，接種輝瑞或Moderna(莫德納)第二劑6個月後，又或接種強生單劑疫苗兩個月後，便符合資格打加強針。

哈欽森稱，目前華府

有關接種資格的指引混亂及限制嚴格，他認為有需要改變這情況，以讓更多人能接種加強針。

美國在冬季面臨疫情反彈，過去一周平均每日新增近8.5萬宗確診病例，較兩周前上升14%，新增住院和死亡個案則分別下降7%及14%。

●綜合報導

日本厚生勞動省疫苗小組會前日同意於下月1日起，在全國各地啟動新冠疫苗加強劑接種計劃，將使用美國輝瑞藥廠生產的疫苗，也允許第三針接種與第一、二劑不同的疫苗。雖然接種時間間隔基本上要求在完成第二劑後8個月以上，但基於疫情等因素，經地方政府判斷，也允許作為例外縮短至6個月。加強針對象是完成第二劑接種的18歲以上人士，下月首先讓醫護接種，明年1月起則擴大至一般民眾。第三劑被視作《預防接種法》上的「臨時接種」，費用免費，接種屬自願性質，對於長者等重症風險較高的群體，以及醫護等因職業因素感染風險較高的群體，則尤其鼓勵接種。接種時間到明年9月30日為止，各地方政府將於本月中下旬起，陸續向對象群體發放第三劑的接種券，領券後可在地方政府的接種會場等地點打針。對於將使用的疫苗，則基於海外事例、有效性和安全性相關數據，規定無論第一、二劑接種何種疫苗，第三劑將使用輝瑞或Moderna(莫德納)生產的信使核糖核酸(mRNA)疫苗。

●綜合報導

輝瑞授權生產新冠口服藥供95國

美國輝瑞藥廠昨日表示，已與一個獲聯合國支持的組織簽署協議，允許其他製造商生產輝瑞的實驗性新冠口服藥，此舉可使全球一半以上人口，以低廉價格獲得這種治療新冠病毒的藥物。

輝瑞發表聲明指出，已與總部設於日內瓦

的「藥品專利聯盟」簽訂協議，授權生產新冠口服藥Paxlovid。藥品專利聯盟將允許仿製藥公司生產此藥丸，供應全球95個中低收入國家使用，約佔全球人口的53%。藥品專利聯盟執行主任戈爾表示，今次授權非常重要，原因是這款新冠口服藥尤其適合中低收入

入國家，在拯救生命上擔當關鍵角色。

輝瑞早前表示，臨床測試顯示Paxlovid對新冠重症高風險的成年人而言，可減少他們出現重症或死亡的風險達89%，該藥物將配合抗愛滋病毒藥物Ritonavir使用。

●綜合報導

歐亞多國爆禽流感 比利時現高致病性變種

歐亞多國再次爆發禽流疫情，世界動物衛生組織收到來自挪威、比利時、荷蘭、中國、韓國和日本等國家的禽鳥感染禽流感病例報告，顯示病毒正迅速蔓延。

韓撲殺77萬隻家禽

世界動物衛生組織表示，中國今年內已通報21宗人類感染H5N6亞型禽流病例，超過去年全年總數。韓國中部忠清北道一個農場亦有家禽感染禽流感，77萬隻

家禽全部被撲殺。

在日本鹿兒島縣，一個養雞場早前發現高致病性H5N1禽流病毒，4萬隻雞被撲殺，當局將養雞場半徑3公里及10公里範圍，劃為不同程度的防疫控制區。農林水產省昨日表示，鹿兒島縣另一養雞場前日亦通報爆發H5N8禽流，撲殺1.1萬隻雞。東北部一個禽鳥養殖場早前則通報今年冬季首宗禽流病例，屬H5N8禽流病毒。

在歐洲方面，挪威羅蘭蘭縣7,000隻禽鳥

爆發H5N1疫情；比利時安特衛普則在一隻野鴨體內，驗出高致病性的禽流感變異毒株，當局下令所有家禽必須在室內蓄養；波蘭馬佐夫舍省亦發現禽鳥感染H5N1病例。

在英國黑池一個公園，有天鵝出現感染禽流感病徵，其中3隻其後死亡，當局正密切監察情況，並將附近範圍劃為臨時控制區域。蘇格蘭亦出現禽流感疫情，當局要求所有飼養禽鳥人士做好安全措施，防止疫情擴散。

●綜合報導

發疫苗財秒賺千美元 3大藥廠未造福窮國

全球新冠疫苗需求持續上升，藥廠盈利亦不斷增加，由樂施會等80多個組織組成的「人民疫苗聯盟」(PVA)發表報告，指出美國藥廠輝瑞和Moderna(莫德納)，以及德國生物科技公司BioNTech通過出售疫苗，每秒便賺取逾1,000美元(約7,788港元)，利潤主要來自富裕國家，貧窮國家大多數民眾至今仍無針可打。

報告估計，該3間企業今年銷售疫苗的稅前盈利高達340億美元(約2,648億港元)，相當於每分鐘賺6.5萬美元(約50.6萬港元)。然而輝瑞和BioNTech出售的疫苗，只有不足1%運至低收入國家，Moderna更低至僅0.2%，同時卻獲得逾80億美元(約623億港元)公共資金用於研發，但未有向中低收入國家分享疫苗技術。

早前承諾不會透過疫苗賺錢的英國阿斯利康藥廠，上周已宣布採用「適度賺取利潤」模式，參與疫苗研發的牛津大學研究團隊主管道格拉斯辯稱此舉無可厚非，強調相較其他藥廠，阿斯利康並未專注向富國銷售疫苗牟利，日後亦會以成本價向窮國提供疫苗。

●綜合報導

○輝瑞和BioNTech出售的疫苗，只有不足1%運至低收入國家。 資料圖片

