



致信中國紅十字會第十二次全國會員代表大會 習近平：聚焦高質量發展 提高人道服務能力

香港文匯報訊 據新華社報道，在中國紅十字會第十二次全國會員代表大會召開之際，中共中央總書記、國家主席、中央軍委主席習近平致信大會，向全國廣大紅十字工作者、會員、志願者致以誠摯問候，並對做好紅十字工作提出希望。

習近平在信中指出，中國紅十字會是黨和政府在人道領域聯繫群眾的橋樑和紐帶。新時代新征程，中國紅十字會要堅持黨的全面領導，聚焦高質量發展，進一步深化改革創新，增強政治性、先進性、群眾性，加強公信力建設，提高人道服務能力，積極參與和支持國際人道

主義事業，為以中國式現代化全面推進強國建設、民族復興偉業和促進人類和平與進步事業作出新的更大貢獻。

習近平強調，各級黨委和政府要加強對紅十字工作的領導和支持，為紅十字會依法履職創造良好環境和條件。希望全國廣大紅十字工作者、會員、志願者牢記初心使命，勇擔時代重任，在矢志奮鬥中書寫中國紅十字事業高質量發展新篇章。

中國紅十字會第十二次全國會員代表大會9日在京開幕，會上傳達習近平致信。國家副主

席韓正出席開幕式並會見全體代表。

劉國中：強化「三救三獻」本職工作

中共中央政治局委員、國務院副總理劉國中在開幕式上代表黨中央、國務院致辭並參加會見。他說，中國紅十字會第十一次全國會員代表大會以來，在以習近平同志為核心的黨中央堅強領導下，紅十字事業取得顯著成績。新時代新征程，中國紅十字會要深入貫徹習近平新時代中國特色社會主義思想，加強黨的全面領導，確保正確政治方向。強化「三救三獻」本職工作，持續提升

業務能力，協助黨和政府織密織牢民生兜底保障網。深入推進紅十字會改革，增強服務意識，錘煉過硬作風，深化國際交流合作，為推動紅十字事業高質量發展作出新貢獻。

全國人大常委會副委員長何維出席上述活動。大會閉幕式由中國紅十字會會長陳竺主持。紅十字國際委員會代表、紅十字會與紅新月會國際聯合會代表分別致辭。中華全國總工會書記處第一書記徐留平代表群眾團體致辭。會議表彰了32個全國紅十字會系統先進集體和10名先進工作者。

香港文匯報訊（記者 盧靜怡 廣州報道）廣東力「谷」生物醫藥發展，港澳藥物進入廣東將平均提速50%以上，讓「人等藥」變為「藥等人」。9日，廣東舉行新聞發布會，公布《關於進一步推動廣東生物醫藥產業高質量發展的行動方案》（以下簡稱《行動方案》），出台38條措施力谷生物醫藥發展。廣東省委常委、副省長、省委統戰部部長王曦表示，廣東將發揮粵港澳大灣區區位優勢、制度創新前沿優勢，充分運用「港澳藥械通」政策，加快擴大指定醫療機構和產品範圍，支持大灣區內地九市對接港澳生物醫藥產業，推動粵港澳形成互補互動的醫藥產業鏈條。

港澳藥物進入廣東，「港澳藥械通」是重要渠道。目前，港澳藥物已經通過45家指定醫療機構進入廣東，實現大灣區內地9個地市全覆蓋。廣東省藥監局副局長王玲在會上表示，廣東已經引進港澳已上市藥械品種79種，惠及灣區居民近萬人次，並進一步吸引全球跨國藥械企業關注廣東，營造大灣區創新藥械集聚發展的良好氛圍。她透露，廣東將全流程壓縮審評審批時限，「港澳藥械通」藥品目錄外急需港澳藥械審批時限由原來35個工作日壓縮到20個工作日，「港澳藥械通」藥品目錄內急需港澳藥械審批時限由原來25個工作日壓縮到10個工作日，平均提速50%以上，將「人等藥」變為「藥等人」。

利改善罕見病患者治療困境

廣州市婦兒醫療中心近期被批准列入「港澳藥械通」指定醫療機構。廣婦兒院長、新生兒專科主任醫師周文浩表示，「港澳藥械通」為該院增加了一個非常重要的獲藥路徑，獲取在港澳上市各類罕見病藥物，這對於改善罕見病患者藥品可及性差的治療困境意義重大。該醫院目前有2.06萬名罕見病患兒登記在冊，是廣東省收治罕見病兒童最多的醫療機構。周文浩表示：「在香港澳門上市各類罕見病藥物，現在通過提速審批，我們能夠通過『港澳藥械通』第一時間獲取，這個過程可能在3至7天左右。」

廣東已經引進港澳已上市藥械品種79種，其中比較貼近日常生活的要數治療乾眼症的一款噴霧劑。來自廣東的利女士一年前已經開始眼睛腫脹，畏光、乾澀，在當地醫院做各種治療還是無濟於事。利女士偶然從朋友處了解到香港有一種新藥，輕輕一噴可緩解乾眼症狀。「曾經要跑港澳求醫問藥，現在通過『港澳藥械通』可以更快在家門口用上國際藥，拿到的『時差』也短了。」利女士說。

王玲認為，此次38條措施出台，將鼓勵全球跨國藥械企業利用粵港澳大灣區優質醫療資源，通過「港澳藥械通」政策，在指定醫療機構按照國家技術指導原



則規範開展急需港澳藥械真實世界研究，支持使用效果良好的急需港澳藥械在內地申請註冊上市。

除了「港澳藥械通」外，新公布的《行動方案》還提出，對於臨床急需的港澳已上市藥械產品，優化審批流程，加快臨床使用。此外，港澳中成藥亦將獲得加速審批。《行動方案》提出，將港澳已上市傳統外用中成藥審評時限從200個工作日壓縮至80個工作日，上市後變更審批和再註冊時限分別縮減50個工作日，加快港澳外用中成藥在內地市場上市速度。

研推行數據跨境流通「白名單」制度

值得關注的是，廣東與港澳緊密合作，未來還將繼續布局一系列重點實驗室平台。《行動方案》提出，廣東將穩步推進醫療數據共享應用，支持廣州實驗室建設醫療健康大數據平台和國家生物數據中心體系粵港澳大灣區節點。通過探索推行數據跨境流通「白名單」制度，將探索科研、醫療等數據資源在大灣區內

有序跨境流動。

跨境醫療、科研數據的流動將促使大灣區生物醫藥合作更加緊密。「大灣區連接港澳，我們需要充分利用廣州市與香港、澳門生物醫藥產業的政策差異化的優勢。」廣州生物島實驗室主任助理毛麗麗表示，生物島實驗室作為廣東省以培育創建國家實驗室為目標啟動建設的首批省實驗室之一，與港澳生物醫藥產業形成優勢互補，推動粵港澳大灣區生物醫藥產業轉型升級。

毛麗麗以幹細胞領域為例稱，境內外對幹細胞研究發展的政策並不相同。「要推動粵港澳形成互補互動的醫藥產業鏈條，一定要把港澳的政策跟內地政策有差異化的這一塊深度用好，就是因地制宜差異化布局。」她表示，目前實驗室已經在香港擁有幹細胞領域的臨床研究基地，亦開啟相關技術轉化，很期待新措施落地後能進一步深入與港澳生物醫藥機構合作。

一批在細分領域具有競爭優勢的重點企業。

此次促進生物醫藥發展的政策豐富，不少大灣區生物醫藥企業對此十分期待。深圳奧薩製藥有限公司總經理助理郝創告訴香港文匯報記者：「我們公司主要從事心腦血管慢病藥物開發，做一個創新藥的周期挺漫長，平均下來創新藥開發周期在10年左右。所以特別希望藥品各方面的審核速度能夠加快，來緩解我們之前大規模投資造成的資金緊張。」

香港文匯報記者 盧靜怡 廣州報道

粵港澳共同制定中醫藥灣區標準

特稿

粵港澳在中醫藥發展底子厚，受到三地民衆及海外華僑的廣泛認可。中醫藥的灣區標準，亦將由粵港澳三地聯手打造。

廣東省委常委、副省長、省委統戰部部長王曦表示，針對廣東的中醫藥產業特點，建立「嶺南名方」品種庫，促進醫療機構製劑向新藥轉化。同

時，聯合港澳有關方面共同制定中醫藥灣區標準，促進粵港澳大灣區中醫藥產業融合發展。

除了傳統中醫藥外，利用新技術讓生物醫藥產業跑上新賽道也是廣東的發展方向。廣東省工業和信息化廳廳長涂高坤表示，廣東將重點發展基因技術、細胞治療、AI+生物醫藥等新領域新賽道，形成

廣東力爭2027年醫健產業集群規模超萬億元



●廣東省人民醫院通過「港澳藥械通」政策，引進血管內鑄定系統，成功為一名患者「拆除」腹主動脈瘤。

香港文匯報廣州傳真

香港文匯報訊（記者 盧靜怡 廣州報道）推動粵港澳生物醫藥產業實現鏈條式合作，是此次《行動方案》的重點。香港文匯報記者梳理發現，在該方案38條措施中，「港澳」二字就出現了14次。對於粵港澳生物醫藥合作，廣東將推進大灣區有關藥品上市許可持有人、醫療器械註冊人制度改革，支持大灣區內地九市對接港澳生物醫藥產業，推動粵港澳形成互補互動的醫藥產業鏈條。廣東提出目標，力爭到2027年，廣東省生物醫藥與健康產業集群規模超萬億元（人民幣，下同），規上醫藥工業規模超5,000億元。

「（廣東）支持大灣區內地九市對接港澳生物醫藥產業，爭取港澳地區生物醫藥企業來粵實現創新成果產業化。」廣東省工業和信息化廳廳長涂高坤表示，廣東將加大力度引進國內外生物醫藥龍頭骨幹企業、高端研發機構和重大產業項目，培育壯大更多生物醫藥世界一流企業。

涂高坤表示，在招商引資方面，將充分發揮廣東的巨大市場潛力，有效運用「港澳藥械通」政策，圍繞重點招引企業一個一個進行對接，加快引進國內外生物醫藥領域龍頭企業、高端研發機構和重大產業項目，促進更多創新藥械在廣東落地轉化。企業培育方面，將遴選一批生物醫藥優質企業進行培育，打造更多鏈主企業、單項冠軍和專精特新企業。

「希望廣大生物企業把握機遇，用好政策，把資金投進來、把項目落下來、把生意做起來！」廣東省商務廳外資管理處處長葉毅在當日的政策發布會上，熱情邀請全球生物醫藥企業投資廣東。香港文匯報記者從現場獲悉，2023年至今年6月，廣東全省累計舉辦生物醫藥與健康產業專題招商760餘場，簽約項目833個，總投資3,897億元，吸引24家生物醫藥跨國公司總部和外資研發中心落戶。「廣東已成為生物醫藥外資企業投資的首選地。」葉毅說。

廣東生物醫藥發展目標 （單位：人民幣）

- 產業發展目標：力爭到2027年，廣東生物醫藥與健康產業集群規模超萬億元，規上醫藥工業規模超5,000億元
- 重點平台建設：建成3-5個具有國內創新引領作用的臨床研究平台
- 創新藥發展目標：爭取每年有1-2個創新藥、5個以上創新醫療器械獲得註冊許可

來源：廣東省10月9日新聞發布會公布數據
整理：香港文匯報記者 盧靜怡

▲廣東將全流程壓縮審評審批時限，「港澳藥械通」藥品目錄內急需港澳藥械審批時限壓縮到10個工作日，平均提速50%以上。圖為一家醫院的「港澳藥械通」藥品發放窗口。
香港文匯報廣州傳真

廣東聯合港澳 力推生物醫藥產業發展

- 推動生物醫藥知識產權交易運營和保護。促進相關專利技術集聚並在粵港澳大灣區轉化實施。積極爭取國家支持，探索在河套深港科技創新合作區深圳園區設立國家生物醫藥知識產權運營機構。
- 推動創新藥械在粵產業化。引進具有良好應用前景的藥械在粵產業化。支持粵港澳大灣區國家技術創新中心和若干生物醫藥平台型龍頭企業建設生物醫藥概念驗證中心和中試平台。
- 強化中藥標準引領。依託粵港澳大灣區藥典委員工作站、粵港澳大灣區標準化研究中心等工作平台，聯合港澳有關方面共同制定中藥灣區標準，加快推进粵港澳大灣區中藥標準化。
- 持續推進粵港澳大灣區藥械監管創新發展。充分運用「港澳藥械通」政策，對於臨床急需的港澳已上市藥械產品，優化審批流程，加快臨床使用。將港澳已上市傳統外用中成藥審評時限從200個工作日壓縮至80個工作日，上市後變更審批和再註冊時限分別縮減50個工作日，加快港澳外用中成藥在內地市場上市速度。
- 推進大灣區有關藥品上市許可持有人、醫療器械註冊人制度改革，支持大灣區內地九市對接港澳生物醫藥產業，推動粵港澳形成互補互動的醫藥產業鏈條。
- 穩步推進醫療數據共享應用。支持廣州實驗室建設醫療健康大數據平台和國家生物數據中心體系粵港澳大灣區節點。探索推行數據跨境流通「白名單」制度，通過納入數據授權跨境目錄、數據主體授權等模式，實現生物醫藥企業數據安全有序跨境。探索構建常態化科研數據審核體系，支持科研合作項目需要的應用研究、醫療等數據資源在大灣區內有序跨境流動。

來源：《關於進一步推動廣東生物醫藥產業高質量發展的行動方案》

整理：香港文匯報記者 盧靜怡