

中方已通过荷兰驻华使馆,要求荷兰经济部落实与中方磋商共识

商务部:推动安世尽快派员来华

对于欧盟电动汽车反补贴案,中方欢迎欧方再次重启价格承诺磋商

据新华社北京12月11日电 商务部新闻发言人何亚东11日说,中方已通过荷兰驻华使馆,要求荷兰经济部落实与中方磋商共识,推动安世(荷兰)尽快派员来华。

商务部当天举行例行新闻发布会。有记者问:目前荷兰与中国关于安世半导体的谈判进展如何?能否详细说明中国如何确定哪些企业可以进口安世半导体的芯片?

何亚东表示,最近一段时间以来,中方按照与荷经济部磋商达成的共识,一直在积极推动闻泰科技尽快

与安世(荷兰)开展协商,解决企业内部纠纷。近日,闻泰科技向安世(荷兰)独立董事和股权托管人发出函件,邀请对方来华就企业控制权和恢复供应链稳定与畅通开展协商,展现了解决问题的诚意。

何亚东强调,安世半导体问题是荷政府对企业经营的不当行政干预引起的,荷经济部有责任切实采取建设性、实质性措施,撤销行政令,推动安世(荷兰)前高管从企业法庭撤诉,为企业内部协商创造有利条件。中方已采取切实措施,对合规的、用于民

用用途的出口予以豁免,展现了维护全球半导体供应链安全稳定的负责任态度。希望荷方采取实际行动,推动解决安世半导体问题。

据新华社北京12月11日电 商务部新闻发言人何亚东11日在回应欧盟电动汽车反补贴案有关记者提问时说,中欧双方本周刚刚举行了贸易救济对话,并将在下周继续磋商。中方欢迎欧方再次重启价格承诺磋商,赞赏欧方回到通过对话化解分歧的轨道上。

商务部当天举行例行新闻发布

会。有记者问:据悉,中欧双方本周进行了贸易救济对话,同时欧委会近日对中国个别企业在欧盟电动汽车反补贴案中提出的价格承诺启动了审查。请问中方对此有何评论?

何亚东强调,中国机电商会受不同类型中国企业委托,提出了代表行业整体立场的解决方案,中欧双方就此进行了多轮磋商,取得了一定成果。

何亚东表示,希望欧方切实落实中欧领导人会晤重要共识,严格遵守非歧视原则,在前期努力基础上,通过对话磋商尽早妥善解决摩擦。

大型通用无人机“九天”首飞

据新华社北京12月11日电 记者12月11日从中国航空工业集团有限公司获悉,“九天”无人机在陕西蒲城圆满完成首飞任务。

作为我国自主创新的大型通用无人机平台,该机型采用“通用平台+模块化任务载荷”设计理念,依托自主集成技术创新,具备大载重、高升限、宽速域、短起降等核心优势,机长16.35米,翼展25

米,最大起飞重量16吨,载荷能力达6000公斤,航时12小时、转场航程7000公里,性能指标位居同类产品前列。

通过模块化任务载荷换装,“九天”无人机可广泛适配民用多元场景:既能承担偏远山区、海岛的重型物资运输与精准物流投送,也能在应急救援中快速恢复通信、投送救灾装备,还可提供地理测绘、灾情评估、矿产普查等服务。

为“毒狗”案被告喊冤? 私刑泛滥损害公法尊严

胡幸阳

备受关注的北京宠物犬中毒刑事公诉案一审宣判。被告人张某某构成投放危险物质罪,被判处有期徒刑4年。

3年前,张某某在小区公共区域投毒,导致9条犬只被毒死。这次判决传递出明确的信号:法治社会,违法者应由法律实施处罚,任何

人都不应也无权以“私刑”越俎代庖。生活中确实存在这类现象——有人觉得犬只扰民,就在小区里放药毒狗。有人在高速骑行行驶,挡住应急车道行驶的车。更严重的,还有人会对自以为的“犯罪嫌疑人”施以暴力。

广义上,这都属于“私刑”范畴,而其危害不可忽视。“私刑”本质是有罪推定,无视程序正义,以私人意志为依据,对他人任意实行侵权行为。更何况,出于一时的所谓“义愤”,有些人可能实施过度“惩罚”,让受害者付出与其行为显著不对等的代价。

如果抛开法律途径,转而寻求“私刑”,不仅换不回正义,还会破坏社会公平与秩序。

值得警惕的是,为张某某喊冤,以及为其他“私刑”行为叫好的声音,这些年仍时不时能听到。这说明,中国老百姓中仍存在将“私刑”视为“民间正义”的土壤。如



不予以重视,“私刑”泛滥将使每个人都陷入自由与权利随时可能被侵害的境地之中,进而损害公法的尊严,降低人们对法治的信心和信心。

为此,一方面要继续大力开展法治宣传教育,引导公众明确私力救济的法律边界,依法保护自己的合法权益。

另一方面,公权力部门也要看到,这种现象确实在一定程度上折射出部分民众的一些合理诉求,有时难以通过合法渠道得到有效解决。相关部门应主动作为,为民众提供更多反映问题的便捷渠道,对反映集中、呼声强烈的问题及时回应、有效解决,及时完善法律法规。

唯有这样双管齐下,让民众的诉求有人听、困难有人帮、矛盾能公正解决,才能让“私刑”现象消退,实现依法治国与社会和谐的统一。

简讯

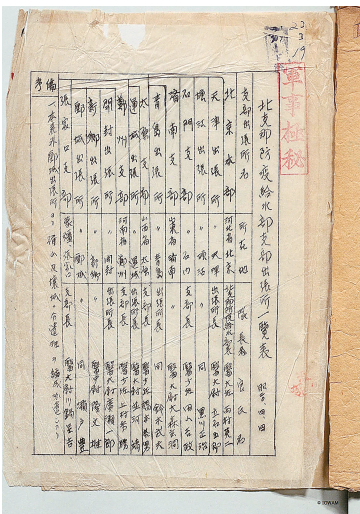
■国务院任免国家工作人员。任命张文彤为自然资源部副部长;任命祖雷鸣为水利部副部长;任命陈敏为应急管理部部长;任命李小松为国家疾病预

防控局副局长。免去卢江(女)的国家疾病预防控制中心副局长职务;免去祖雷鸣的黄河水利委员会主任职务。

据新华社电

一份留守名簿揭露罪恶行径,记者跨国追寻起底1855细菌部队——

侵华日军在北京也有一支“731”



新华社记者 郭丹 罗鑫 陈泽安

日本细菌战研究专家、滋贺医科大学名誉教授西山胜夫近日向新华社记者展示了一份他新发现的《北支那防疫给水部甲第一八五五部队 留守名簿》的文档扫描件。

这一留守名簿编写于二战期间的1945年2月28日。“新发现的这份留守名簿清楚地展示了其管理业务规则,非常难得。”西山说。

日军在北京也有像731一样的细菌部队?这到底是怎样的一支部队?记者开始了一场跨国寻找侵华日军罪证的追踪。

强毒试管

经过大量史料调查记者发现,原1855部队队员松井宽治在1950年1月10日刊发在日本《赤旗》报上的证言是重要的一手参考史料。经过多方努力,记者在日本找到了这份报纸。

“我应召入伍,在满洲接受了3个月的步兵训练后,于昭和20年(注:即1945年)被调到北京,派入1855部队。

这里是细菌武器研究所,主要培养鼠疫菌和跳蚤,准备对苏作战。”

“北支那派遣军1855部队,本部设在北京的名胜——天坛的近旁,表面上做的是野战供水和传染病预防。工作部门设有第一课(病理实验)、第二课(制造菌苗)、第三课(细菌武器研究所)。”

松井开头简短的证言,让记者深感震撼。一支细菌部队,居然就隐藏在北京市的皇家祭天场所。记者联系到北京市档案学会副秘书长张斌进一步深入采访。

从天坛公园西门进入,张斌边走边向记者介绍,1940年2月,经日本天皇敕令,北支那防疫给水部正式成立,代号甲第1855部队。张斌介绍说,日本投降后,中央防疫处的工作人员来此接收,在天坛院内发现了三口超大消毒锅。1950年,工作人员又从封存了4年多的地下冷库里发现了6支以女人名字命名的试管。“后经专家对试管内残留的菌种进行培养,发现其中的5管仍具有强毒性,均为鼠疫杆菌。”张斌说。

霍乱实验

有资料表明,1855部队于1943年在北京实施过霍乱实验。

张斌告诉记者,据北京档案馆馆藏的《北京地区防疫委员会防疫课霍乱预防工作报告书(1943年)》中,一份《(民国)三十二年六至十月患者路倒死亡者消毒工作统计表》显示:当年6月和7月,北京只有3例霍乱感染病例,无死亡报告;8月,霍乱病例集中暴发;截至10月底,发现霍乱“患者264例,死亡1780例,路倒92例”。

历史不会被湮灭。尽管日本投降后疯狂消灭证据,但战后80年来,无论是记录1855部队成员信息的《留守名簿》,还是记录该部队活动信息的《业务详报》,抑或是部队成员的证言,都在揭示该部队的存在及其实施的罪恶行径。

“日本在战争期间实施的细菌战是不可否认的史实。我们希望通过不断挖掘,敦促政府公开更多信息,早日揭开日本细菌部队全貌。”西山说。

据新华社东京/北京12月11日电

全球创新的新一代降压药,为超3亿原发性高血压患者带来全新治疗选择

上海医药1类创新药司妥吉仑正式获批上市

12月9日,国家药品监督管理局(NMPA)官网发布公告,上海上药信谊药厂有限公司申报的1类创新药苹果酸司妥吉仑片(研发代号:SPH3127,商品名:信妥安,以下简称“司妥吉仑”)正式获批上市,适用于原发性高血压治疗。

从2016年首次进入临床研究,到2025年成功拿到上市通行证,全球创新的新一代口服肾素抑制剂司妥吉仑历经多年研发攻坚,终于迎来了临床应用。作为新一代口服非肽类小分子肾素抑制剂,司妥吉仑在研发之初便瞄准临床未被满足的需求,致力于成为一款口服有效、具有良好的安全性特征的新型降压药。它的上市不仅为国内超3亿原发性高血压患者带来全新治疗选择,更成为上海医药集团股份有限公司(以下简称“上海医药”)坚持自主创新、深耕医药产业的标志性成果。

临床结果扎实

多中心验证,国际学术认可

司妥吉仑获批上市,意味着来自中国的研发成果填补了肾素抑制剂在治疗原发性高血压上的市场空白。

早在20世纪50年代,科学界就认识到肾素抑制剂是抗高血压的理想药物。司妥吉仑的诞生,源自上海医药于2006年参与的一项国际合作项目,最初的目标就在寻找非肽类的、成药性更好的肾素抑制剂。

研究小组结合文献报道的肾素抑制剂的结构特点,通过设计、合成和筛选发现了一个结构新颖的、分子量较

小的吗啉衍生物作为先导化合物。又经过历时5年半多轮次、多骨架的结构优化,逐步改善了药代动力学性质,并不断提升了安全性和有效性,最终确定了候选化合物“SPH3127”——这也成为司妥吉仑的商品名正式确立前的代号。在临床前研究中,SPH3127已经表现出了“同类最佳”药物的潜质。

此次司妥吉仑顺利获批上市,则源于一项覆盖全国、设计严谨的III期临床试验结果。该研究由首都医科大学附属北京安贞医院心脏内科中心主任、国

家心血管疾病临床医学研究中心主任、中华医学会心血管病学分会的主任委员马长生教授牵头,联合全国39家心血管领域顶尖临床中心共同开展。

从临床试验结果看,司妥吉仑为临床医生与患者提供了新的治疗选择。司妥吉仑的临床价值还得到国际学术认可——其II期临床试验结果已发表于心血管领域权威期刊“Hypertension Research”,目前III期研究结果的发表工作正在推进中,标志着中国创新药的临床数据正获得全球学术界关注。

践行创新战略

从“单点突破”到“系统创新”

研发司妥吉仑的每一步,都凝聚着上海医药科研人员无数个日夜的心血,是上海医药践行创新战略的生动体现;它的获批上市,也是上海医药长期布局创新药管线的阶段性收获。

作为沪港两地上市的大型医药产业集团,上海医药始终将研发创新置于战略核心,2024年研发总投入达28.18亿元,投入强度位列行业领先水平。截至2025年三季度末,上海医药提交临床试验申请获得受理及进入后续临床试验阶段的新药管线共计57项,含创新药管线45项,已构建起全周期、阶梯式研发梯队。其中,拟用于治疗视神经脊髓炎的创新型CD20注射剂B001,拟用于治疗轻、中度脊髓型颈椎病的中药1类新药参芪磨蓉丸均已完成III期临床试验全部受试者入组;拟

用于治疗肌萎缩侧索硬化症(渐冻症)的中药1类新药SRD4610,拟用于治疗急性缺血性脑卒中的化药1类新药SHPL-49,近期也都已开展III期临床试验。

同时,上海医药充分发挥“链主”企业作用,携手一流高校及顶尖科研机构,共同创立生命科学创新孵化引擎上海生物医药前沿产业创新中心有限公司(以下简称“上海前沿”),并创设“一张桌”机制,聚合“产学研医资”资源,加速构建“没有围墙”的开源创新生态圈。

其实,司妥吉仑的问世也与上海医药所构建的创新系统不无关系——不是单打独斗,而是强化“链主”身份,提前布局海外市场,为中国创新药的国际化进程打下基础。2018年10月,上

海医药和海外合作伙伴达成协议,获得了当时还叫“SPH3127”的创新药在美国等为主要医药市场国家的开发和销售的权利。同时,上海医药在整个研发过程中推动“SPH3127”完成多项专利布局,申请新化学实体等发明专利44项,并获得中、日、美、欧等36项专利授权。

随着上海前沿的运营,上海医药进一步强化了“链主”身份,协同创新、体统创新的步伐越发稳健,来自全球各地的合作伙伴络绎不绝。自去年9月上海前沿正式投入运营以来,已吸引了包括国家级生命研究院,拜耳、礼来等著名的跨国药企,以及上国投、上海生物医药基金等在内的一大批研发创新机构、专业服务机构和科创企业入驻,形成创新要素加速集聚的良好生态。

创新药的最终价值,在于能否真正抵达患者手中。上海医药凭借工商一体化的全产业链优势,已经为司妥吉仑的市场落地构建起“最后一公里”的保障网。

在商业流通端,上海医药纯销网络覆盖全国25个省、直辖市及自治区,覆盖各类医疗机构超过8万家,零售网络分布在全国16个省市自治区,叠加“线上+线下”一体化医药服务生态,能快速实现药品触达患者。

另一方面,上海医药在零售市场也始终把“以患者为中心”放在第一位,在完善传统销售网络的同时,还在新零售领域闯出一条新路。

眼下,通过“上药新零售一体化战略”,上海医药依托旗下零售网络与成熟供应链体系,深化批零协同,以上药云健康、华氏大药房、上药院边药房、镁信健康四大业务板块为核心,构建了“以患者为中心”的专业一体化、一站式、闭环式新零售体系,提升服务价值与患者体验。

同时,公司加强“大健康OTC+新零售”战略布局,打造上药龙虎GSP和信谊GSP微生态双平台,组建专业直播团队,探索新模式新赛道。

司妥吉仑的研发之路,是上海医药“以患者为中心”初心的生动实践。未来,上海医药将继续在创新研发领域投入,聚焦肿瘤、免疫、心血管、精神神经、消化代谢、抗感染等临床需求迫切的领域,推动更多具有临床价值的创新药物上市。同时,深化“产学研医资”协同创新生态,加快创新成果转化,以打造世界一流企业为目标,以持续的创新力量推动医药产业高质量发展。

以患者为中心

让创新药惠及千万患者