



变异新冠病毒已在美“人传人”

英国批准使用牛津大学与阿斯利康公司研发的疫苗

美国加利福尼亚州2020年12月30日确认全美第二名变异新冠病毒感染者。由于全美首名变异病毒感染者近期没有出行,美国疾病控制和预防中心官员判断,变异病毒已经在美国“人传人”。美国国家过敏症与传染病研究所所长福奇说,这种变异病毒似乎不会令疫苗有效性减弱。

►2020年12月28日,在纽约时报广场举行的“大解脱日”活动中,一名女孩准备把写有2020年糟糕回忆的纸扔进碎纸机里,象征性地摆脱所有烦恼。 新华/法新



福奇称在意料之中

科罗拉多州2020年12月29日确认一名20多岁男子是美国首名变异病毒感染者,并向美国疾控中心报告。

美国疾控中心新冠事件主管沃克2020年12月30日在电话记者会上说,全美首名变异病毒感染者没有旅行记录,“显示变异病毒已经在美国人传人”。

加州州长纽瑟姆当天与传染病专家福奇视频连线,以这一消息开头:“差不多1小时前,我们得知这种最初在英国发现的新毒株已在加州发现,在加州南部。”他没有发布更多信息。

福奇说,“我不认为加州人要感到奇怪,这在意料之中。”其他州可能很快报告发现这种变异毒株。

当天晚些时候,加州圣迭戈县政府官员在记者会上说,感染者是

当地一名30岁男子,2020年12月27日出现症状,29日新冠病毒检测结果为阳性。由于这名男子没有旅行记录,政府认为圣迭戈县可能有感染变异毒株的其他病例。

政府官员说,疫情已令圣迭戈县医疗系统压力巨大,民众应当遵守防疫规定,尽量在家庆祝新年。

疫苗对变异病毒有效

科罗拉多州长等政府官员2020年12月30日举行记者会,介绍首名感染者的最新信息。感染者是州国民警卫队队员,目前症状轻微,在首府丹佛市附近家中隔离。他先前与其他5名队员被派至西姆拉镇一家养老院帮助应对疫情。其中一名队员可能也感染变异新冠病毒,正在宾馆隔离,等待州实验室确认。

西姆拉镇位于农村地区,距

丹佛大约145公里。那家养老院老人和工作人员的样本正在实验室接受分析。院方希望下周可以为院内人员接种新冠疫苗。

英国2020年12月宣布发现这种变异新冠病毒,怀疑新毒株驱动疫情在英国部分地区更快蔓延。英国2020年12月29日单日新增确诊病例超过5.3万例,创5月大规模检测以来新高。

福奇在视频连线中说,这种变异病毒似乎不会令疫苗有效性减弱。沃克说,这种变异病毒似乎传播更快,但似乎不会致人病情更重或死亡风险更高,“专家认为我们目前的疫苗”对已发现的变异病毒有效。

过敏或与聚乙二醇有关

美国疾病控制和预防中心日前公布的数据显示,截至2020年12月19日,已有超过27.2万剂新冠疫

苗在美国被接种,接种期间报告了6起比较严重的过敏反应。媒体援引专家观点报道,过敏反应可能与疫苗中的聚乙二醇化合物有关。

美国食品和药物管理局12月批准了两款新冠疫苗的紧急使用申请,一款由美国辉瑞公司与德国生物新技术公司联合研发,另一款由美国莫德纳公司研发。据《华尔街日报》报道,目前已报告的6起较严重过敏反应均来自辉瑞公司与德国生物新技术公司联合研发的疫苗。

聚乙二醇具有良好的水溶性,在化妆品、制药等行业应用广泛。专家认为,疫苗出现过敏反应的风险比此前预想的“非常罕见”要高,目前很难弄清疫苗的过敏反应与含有聚乙二醇的其他药物的过敏反应有何差异,也不能确定疫苗的过敏反应是否为典型过敏反应,即免疫球蛋白E抗体免疫反应,有很多可能性需要考虑。

英国批准阿斯利康疫苗

英国政府2020年12月30日宣布接受该国药品与保健品管理局建议,批准牛津大学与阿斯利康制药公司合作研发的新冠疫苗用于接种。这是英国批准的第二款新冠疫苗。

值得注意的是,这款备受争议的疫苗尚未获得欧盟和美国监管机构的批准。欧盟药品管理局表示,为进一步确定该疫苗的安全性和防治能力,需更多数据才能作出审批决定。

一些专家怀疑阿斯利康疫苗数据存在“重大漏洞”。据报道,该疫苗2020年11月23日公布的70.4%有效率,是综合两组试验数据得到的。在其8895人的2剂方案试验中,疫苗有效率仅62%;而在2741人1.5剂方案中,有效率则高达90%。 综合新华社等消息

英国迅速“过关”,欧盟“临时执行”

英欧未来关系协议仍充满不确定性

英国和欧盟经过9个月的艰难谈判于2020年12月24日就双方未来关系达成协议,协议需双方议会批准才能正式生效。尽管协议在英国已经“通关”,但在欧盟方面却尚未得到欧洲议会正式批准,目前只是“临时执行”。



2020年12月30日,英国首相约翰逊在英国议会发表讲话。 新华/美联

英国高票通过

英国议会2020年12月30日通过英欧未来关系法案,为英国与欧盟达成的未来关系协议2021年生效铺平道路。英国议会下院30日下午投票通过法案,上院当晚也完成法案各项程序,随后呈送英国女王伊丽莎白二世批准成为法律。

与此前英国“脱欧”过程中议会常常争议不断,导致相关批准过程久拖不决甚至出现反复相比,此次批准过程可谓异常迅速。尽管处于圣诞新年假期,英国议会还是赶在“脱欧”过渡期结束前完成了英欧未来关系法案的批准程序。

法案不仅通过速度快,得票率也高,在议会下院获得了521票赞成,反对票仅有73票。主要反对党工党绝大多数议员都投了赞成票。工党领袖斯塔默说:“干瘪的协议也比无协议好。”

英国议会对协议的支持率很高,这表明各方都存在共识,也反映出无论是在政治上还是经济上,这个协议对英国都比对欧盟更重要。

欧盟临时变通

与英国议会快速批准协议不同,欧盟方面目前只给了一个“临时执行”的决定。欧盟27国常驻欧盟代表2020年12月25日紧急召开会议审议协议文本,于28日做出决定,在2021年1月1日至2月28日间临时执行该协议。协议本身并未完全解决双方的一些关键分歧,英欧分手后的道路仍然充满不确定性。

关于欧盟的这一决定,中国社科院欧洲研究所国际关系研究室主任赵晨认为,由于“脱欧”过渡期大限将至,为避免“无协议”导致的混乱,欧盟不得不采取变通措施,在没有欧洲议会批准的情况下,要求各成员国先行批准于2021年初临时执行该协议。

欧洲理事会主席米歇尔在一份新闻公告中说:“这是一份公平、平衡的协议,充分保护了欧盟的根本利益,并为公民和企业带来了稳定性和可预见性。”他还表示,期待未来与英国在应对气候变化、全球流行病等方面开展良好合作。

未来风险犹存

根据欧盟理事会发布的公告,2021年开始临时执行英欧未来关系协议后,欧洲议会仍需适时对协议文本进行审议。分析人士认为,欧洲议会批准协议是大概率事件,但审议过程可能不会一帆风顺。

中国国际问题研究院欧洲研究所所长崔洪建指出,相比英国,欧盟内部情况更为复杂,因为各成员国利益存在差异。比如在渔业问题上,法国、荷兰、比利时就比大部分欧洲内陆国家更依赖英国海域的渔业资源,因此在相关问题上立场更为强硬。各方博弈还会出现在成员国层面,比如此前欧盟批准与加拿大的贸易协议时,就出现过因为一国地方议会反对而受阻的情况。

专家还指出,目前的英欧未来关系协议只是双方在避免“无协议脱欧”目标下达成的一个基本框架,对一些矛盾采取了推后解决的方式,英欧关系还有很多不明确的地方,特别是在金融领域以及边界等问题上。 综合新华社消息