



人物:杨文虎 职务:云南省委宣传部原常务副部长

他

自定政策领走百万奖金



杨文虎

云南省纪委常委、秘书长杨文虎18日就云南近期查处的云南省委宣传部原常务副部长杨文虎等四个重大违纪违法典型案例情况进行了新闻通报。

通报称,杨文虎在担任省电视台台长、省广播电视局局长、省新闻出版局局长、省委宣传部常务副部长期间,违反廉洁自律规定,违规持有高尔夫球卡,进行高消费娱乐活动;违反财经纪律,自定政策发放奖金,其个人领取100余万元;以单位名义将国有资产200余万元集体私分给个人;利用职务上的便利为他人谋取利益,

收受、索取贿赂800余万元。

云南省统计局原党组书记、局长姚堂文,违反财经纪律,安排工作人员采取虚列印刷费支出、虚增采购物资数量、虚构租用人口普查用房等方式,套取中央、地方专项资金及单位行政经费900余万元设立“小金库”,用于送礼、购买车辆及发放职工福利等支出;利用职务上的便利及影响,在工程建设、征地拆迁、款项拨付等方面,为他人谋取利益,收受贿赂600余万元。

云南省交通运输厅原党组书记、厅长杨光成,利用职务便利,

个人决定以省交通运输厅名义,将数亿元公款挪用给他人使用,造成国有资产重大损失;利用职务上的便利为他人谋取利益,收受贿赂。

昆明市原市委常委、常务副市长李喜,利用职务上的便利,通过工程项目和职务晋升为他人谋取利益,索取、收受他人贿赂1800余万元。

经云南省纪委会常委会研究并报省委批准,给予以上四人开除党籍、开除公职处分,涉嫌犯罪问题移交司法机关依法处理。

据新华社

人物:姚木根 职务:江西省原副省长

他

昨天受审 当庭认罪悔罪



姚木根

18日,福建省厦门市中级人民法院一审公开开庭审理了江西省人民政府原副省长姚木根受贿一案。福建省厦门市人民检察院派员出庭支持公诉,姚木根及其辩护人到庭参加诉讼。

福建省厦门市人民检察院指控:2004年5月至2013年下半年,被告人姚木根利用担任江西省人民政府副秘书长、办公厅主任、省

发展和改革委员会主任、省人民政府副省长等职务上的便利,为新余市宏基物资贸易有限责任公司、皮海如、何杰等单位和个人在催要货款、承揽工程、工作调动和职务晋升等事项提供帮助。姚木根直接或者通过其妻易安萍、其子姚易、其父姚振明收受上述单位和个人给予的财物共计折合人民币2302.9万元,应以受贿罪追

究姚木根的刑事责任。

法庭上,检察机关出示了相关证据,姚木根及其辩护人进行了质证,控辩双方充分发表了意见,姚木根还进行了最后陈述,当庭认罪悔罪。人大代表、政协委员、姚木根的亲属、新闻记者及各界群众50余人旁听了庭审。

庭审结束后,法庭宣布择期宣判。据新华社

人社部:
9月3日加班
可获双倍工资

人社部昨天发布通知:9月3日放假期间,用人单位因工作需要安排劳动者工作的,应支付劳动者工资报酬并安排补休;对不能安排补休的,应按照不低于劳动者本人日或小时工资标准的200%支付工资报酬。据央视

中越将建立年度
联合追逃行动机制

中越联合追逃行动总结会18日在越南首都河内举行。与会代表同意两国建立年度联合追逃行动机制,并将于2016年再次开展联合追逃行动。

根据两国公安部《关于开展联合追逃行动的谅解备忘录》和《中越联合追逃行动阶段总结会议纪要》,中越两国警方于2014年11月至2015年8月开展追逃行动,共抓获40名犯罪嫌疑人。其中,中方抓获越南籍逃犯21名,越方抓获中国籍逃犯19名。

在本次总结会期间,两国公安部有关业务部门代表表示,成功将这些犯罪嫌疑人缉拿归案,进一步提升了两国警方合作开展联合行动的能力和水平,为进一步加强各领域务实合作打下了坚实基础。

两国代表同意继续保持合作,建立年度联合追逃行动机制,并将于2016年2月1日至7月31日继续开展联合追逃行动。

本月17日,中国广东省广州市公安机关在越南河内排机场将前期潜逃至广州的越南籍通缉犯阮某移交越方,标志着为期近一年的追逃行动告一段落。据新华社

国务院公布《关于改革药品医疗器械审评审批制度的意见》

等不及创新药救命?上市时间变快

有些国产药便宜但疗效差,有些进口药贵还经常买不到,何时才能与国外同步用上新药……

因为与百姓生活密不可分,每个人对药品和医疗器械,似乎都有吐不完的“槽”。国务院18日公布的《关于改革药品医疗器械审评审批制度的意见》,将会给百姓带来哪些用药方面的改变和希望?

让国产药品医疗器械质量更好

一个小小的心脏支架,国产的在1万元左右,进口的则要高出几倍,有些甚至卖到七八万元,但选择后者的不在少数。

国产药品医疗器械的效果不如进口的好,这是真的吗?业内人士指出,国内大部分药为仿制药,其参照的仿制药标准不完整、不规范,有些甚至是依照其他仿制药的标准来生产的,与原研药在安全性和有效性上确实存在差距。

18日,国家食品药品监督管理总局副局长吴波介绍,2007年新药品注册管理办法要求,仿制药按照原研药开展质量一致性评价。但2007年以前批准的药没有这样做,因此大家会感觉到有些国产药疗效不太好,特别是和进口的同类产品相比较,差别更大。

“没有通过质量一致性评价的仿制药,虽然药品质量检测达标,但因为生产工艺和辅料不同,其疗效远逊于原研药。”江西南昌市食品药品监督管理局药品注册与安全监管处处长陈军玲告诉记者,就相当于把一颗糖放在水里,虽然含量检测一致,但因为不同的工艺和辅料,

其溶解度各不相同。

在治疗上,仿制药存在副作用的风险也比原研药要大。“比如仿制药氨苄青霉素,即使青霉素‘皮试’呈阴性,也要高度警惕出现药物疹的可能性;还有部分仿制的抗真菌药,发生皮疹和对肾、肝的损害等毒副作用相较原研药概率更高。”中山大学附属第六医院呼吸科主任陈正贤表示,真正的仿制药应该是原研药的复制品,在质量上不应该有差别。

意见明确,推进仿制药质量一致性评价。对已经批准上市的仿制药,按与原研药品质量和疗效一致的原则,分期分批进行质量一致性评价。力争2018年底前完成国家基本药物口服制剂与参比制剂质量一致性评价。同时,意见还将仿制药由现行的“仿已有国家标准的药品”调整为“仿与原研药品质量和疗效一致的药品”。陈军玲认为,通过质量一致性评价的药物,其在人体内的吸收和代谢等同于原研药,生物利用度大大提高,最终的目的是取得和原研药一样的疗效,最终受益者是广大患者。

儿童药、抗癌药等创新药将更快上市

“有一款新药被证明对治疗基因突变类的肺癌很有疗效,已经在欧美等地上市。但按照现有的审批流程,这款药最早到2017年才有希望进入中国市场。”南昌大学第一附属医院肿瘤科主任熊建萍无奈地说,这就相当于很多此类患者,明明知道有这个药可以救命,但就是用不上,有的甚至等不到这个药在国内上市,不得不托人从国外代购。

记者了解到,一种创新药进入中国市场往往会比国外上市晚三五年。谈到原因,吴波表示,过去的要求是创新药必须在海外上市以后进入中国。此外,由于每种药品在不同人种身上的反应是不一样的,进入我们国家的创新药品还要完成基于中国人身体安全性、有效性的实验数据,这是保证中国公众

用药安全的一项举措,但也导致了在国内上市慢的问题。

不仅是进口新药上市慢,国产新药也存在同样问题。

2011年,青海央宗药业有限公司研制的一种治疗糖尿病的新药,从申报审批到现在已经近5年时间。“这种有自主知识产权的创新药物还取得了国际专利,可满足广大患者需求。”公司总经理张玲告诉记者。

为了让公众尽早使用上新药,意见提出,加快审评审批防治艾滋病、恶性肿瘤、重大传染病、罕见病等疾病的创新药,列入国家科技重大专项和国家重点研发计划的药品,转移到境内生产的创新药和儿童用药以及使用先进制剂技术、创新治疗手段、具有明显治疗优势的创新药。

从注册环节限制“救命药”高价

瑞士进口药“格列卫”是发生转移的恶性胃肠道间质肿瘤患者的“救命药”,治疗慢性白血病也有很好的效果。但一盒2万多元的价格成为许多患者无法承受之重。因此,很多患者都选择了代购印度版格列卫。由于实施了专利强制许可,印度版格列卫一盒只要800元。此前,因代购印度抗癌药被提起公诉的事件受到舆论持续关注。今后,类似“天价”“救命药”有

了降价的希望。

根据意见,加快临床急需新药的审评审批,申请注册新药的企业需承诺其产品在我国上市销售的价格不高于原产国或我国周边可比市场价格。

“中国市场非常大,对于药企来讲应该有一个承诺,卖到中国的药品不能比周边可比市场和原产国的价格高。”吴波解释说。据新华社

“慰安妇”档案公布

亲日分子诱拐妇女充当“慰安妇”

国家档案局18日在其官网发布了《“慰安妇”——日军性奴隶档案选》第四集:上海公共租界档案。

根据上海公共租界巡捕房关于亲日分子诱拐妇女充当“慰安妇”的罪行调查记录(1938年4月,来自上海市档案馆),上海公共租界警务处档案中,有巡捕房审讯调查记录和上海地方法院提审裁决书。

1938年4月,为日军服务的亲日分子诱骗拐卖中国妇女到虹口区的旅店集中,然后把她们转卖给日军充当“慰安妇”,其中4个罪犯被法院判处徒刑,另两个主要罪犯躲在日军占领区无法抓捕。据新华社

日本侵华战犯笔供

上园福夫

国家档案局18日在其官网发布了《日本侵华战犯笔供选》第八集:上园福夫。

根据第八集摘要,据上园福夫1954年8月17日笔供,他生于1920年,日本鹿儿岛县人。1939年参加侵华战争,1945年8月被俘。

重要罪行有:

1940年9月,在山西省平陆县,刺杀训练中,“约40名士兵把10名和平农民给刺死了”,“我用跑步刺杀的姿势,刺死了1名和平农民”。

1944年11月,在商河西南某村,和宪兵一同将逮捕的3名农民,“一个一个地推进火中去烧,实行用火烧的刑讯,反复数十回,遂把他们杀害了”。据新华社