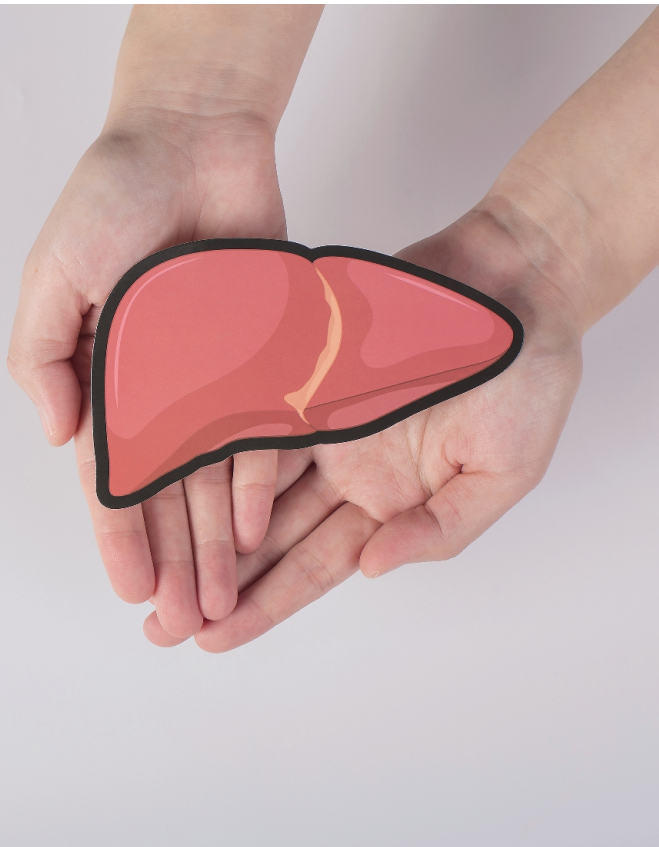


防治病毒性肝炎



编者按

2025 年 9 月,由国家疾控局等 9 部门联合制定的《中国防治病毒性肝炎行动计划(2025—2030 年)》(以下简称《行动计划》)发布,其中提出了 6 项至 2030 年应实现的具体工作指标,覆盖了疫苗接种、核酸检测、抗病毒治疗等多个环节;此外,还从 5 个方面提出 13 条具体举措,以进一步加强病毒性肝炎防治工作。

2016 年,世界卫生组织(WHO)发布《全球卫生部门战略》,明确提出到 2030 年消除作为重大公共卫生威胁的病毒性肝炎的总目标,包括届时感染病例要从 600 万至 1000 万例减少到 100 万例以下,死亡人数从 140 万人减少到 50 万人以下。

过去 30 多年,中国在病毒性肝炎防控领域取得了举世瞩目的成就,但在提高诊断率和治疗率等方面仍面临巨大挑战。为此,中国政府积极行动,新出台的《行动计划》正是对于 WHO 愿景的有力支持。

本期编辑部邀请中国科学院院士、解放军总医院第五医学中心感染病医学部主任王福生,首都医科大学附属北京地坛医院副院长蒋荣猛,首都医科大学附属北京友谊医院肝病中心首席专家贾继东,针对《行动计划》,围绕儿童慢性乙肝治愈、基层医疗机构药物可及性乙肝检测和治疗等方面,共话我国病毒性肝炎防治的未来。

(详见 3~5 版)

本报讯 近日,李强总理签署国务院令,公布《生物医学新技术临床研究和临床转化应用管理条例》(以下简称《条例》),自 2026 年 5 月 1 日起施行。

《条例》明确,生物医学新技术,是指以健康状态作出判断或者预防治疗疾病、促进健康为目的,运用生物学原理,作用于人体细胞、分子水平,在我国境内尚未应用于临床的医学专业手段和措施。

《条例》指出,开展生物医学新技术临床研究应当尊重受试者意愿,维护受试者尊严,保护受试者合法权益。应当依法开展实验室研究、动物实验等非临床研究。对法律、行政法规和国家有关规定明令禁止的生物医学新技术,以及存在重大伦理问题的生物医学新技术,任何组织和个人不得开展临床研究。

《条例》要求,实施生物医学新技术临床研究的机构,应当具备下列条件:(一)是三级甲等医疗机构;(二)有符合要求的临床研究学术委员会和伦理委员会;(三)有与拟开展的生物医学新技术临床研究相适应的资质、场所、设施、设备、管理机构、专业技术人员和研究能力;(四)有保障临床研究质量安全、符合伦理原则以及保护受试者合法权益的管理制度;(五)有稳定、充足的研究经费来源。

《条例》规定,生物医学新技术临床研究结束后拟转化应用于临床的,应当经国务院卫生健康部门审查批准。临床应用过程中发生严重不良反应或者医疗事故的,医疗机构应当按照规定进行处理。

(李春雨)

《生物医学新技术临床研究和临床转化应用管理条例》公布

02 反向疫苗:自身免疫病和过敏患者的新希望



随着人们对于免疫调节和调节性 T 细胞研究的不断深入,反向疫苗的研发必然会进入快车道。相信在不久的将来,该疫苗将进入自身免疫性疾病和过敏性疾病的治疗领域,促进人类的健康。

06 一枚“纯净”心血管支架诞生记



高氮无镍不锈钢具备显著的材料优势,尤其针对镍过敏人群。该创新材料的应用远不止于心血管领域,未来还可拓展至脑血管支架、骨科植入物等多个医疗方向,临床应用的潜力巨大。

07 黄振宇:愿为女性特殊“旅程”专业“护航”



心理疾病在围产期发生的比例并不亚于躯体疾病,而且诊治难度更高。由于孩子与母体紧密相连,母亲如果不快乐,也会波及孩子,而这不仅关乎一个家庭,更将影响国家的未来。