

美国紧急使用首款治疗新冠口服药物

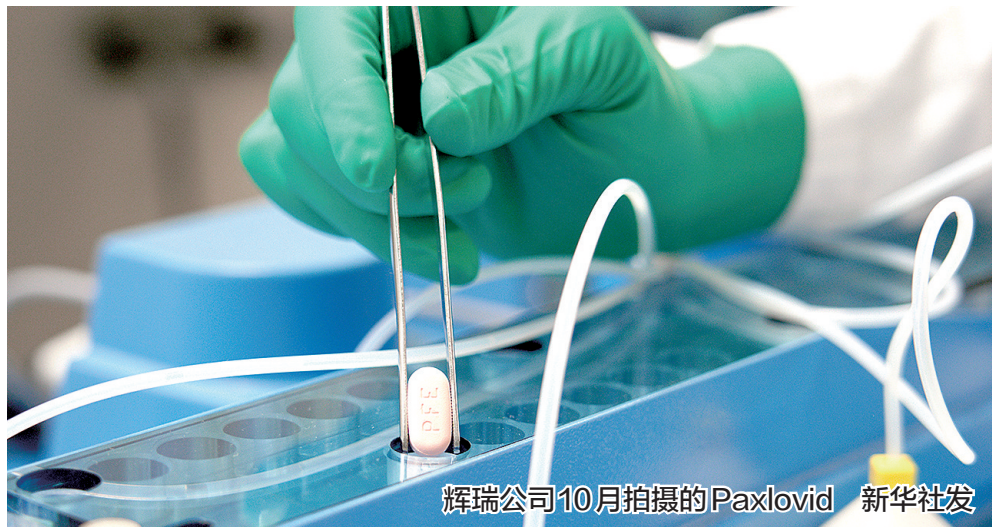
用于治疗轻症至中症的成人和12岁以上儿童

新华社电 美国食品和药物管理局22日批准首款可紧急用于治疗新冠病毒感染的口服药物,用于治疗患新冠轻症至中症的成人和12岁及以上儿童,以及具有较高重症风险的人群。

美药管局在一份声明中说,美国辉瑞公司生产的这款口服药物名为Paxlovid,由两种抗病毒药物组成。患者须在确诊新冠后尽快服用,并在出现新冠症状后5天内开始服用,连续使用时间不能超过5天。

声明说,经过对所有可用科学依据的评估,美药管局认为Paxlovid可能对治疗新冠轻症至中症患者有效,其已知和潜在益处超过其已知和潜在风险。这款药物的常见副作用可能包括味觉受损、腹泻、高血压和肌肉酸痛等。

美药管局药物评估和研究中心主任卡瓦佐尼表示,随着新变异毒株的出现,新冠疫情防控进入关键阶段,紧急授权使用这款口服药物为抗击新冠病毒提供了新的工具。



辉瑞公司10月拍摄的Paxlovid 新华社发

英国日增确诊病例首超10万

变异新冠病毒奥密克戎毒株继续在欧洲多国快速蔓延。英国22日报告日增确诊病例数首超10万例,法国预计这一毒株将成“主流”。

为应对奥密克戎毒株来袭,英国、法国和芬兰22日着手为儿童接种新冠疫苗。西班牙、比利时和奥地利等国当天宣布新防疫措施。

英国政府22日发布的数据显示,英国当天新增新冠确诊病例106122例,是疫情暴发以来日增确诊首次超过10万例,累计确诊病例超过1164万例;当日新增新冠死亡病例140例,累计死亡逾14万例。

法国卫生部长韦朗当天说,奥密克戎毒株预计明年1月初将成为法国主要流行毒株;按照疫情数据模型推算,法国日增确诊病例12月底可能超过10万例。据新华社

全球106个国家和地区报告奥密克戎毒株病例

新华社电 据世界卫生组织发布的新一期全球新冠疫情周报,截至欧洲中部时间21日14时,全球已有106个国家和地区报告了奥密克戎毒株感染病例,与这一毒株相关的整体风险仍然“非常高”。

据报告介绍,目前全球主要流行的变异新冠

病毒仍为德尔塔毒株,但已有证据显示奥密克戎毒株比德尔塔毒株拥有更强的传播优势。目前奥密克戎毒株正在全球多地快速传播,还不清楚该毒株能如此传播有多大程度是与“免疫逃逸”、病毒本身更强的传染性

或两者的结合相关。报告指出,尽管11月各国报告的奥密克戎毒株感染病例主要与旅行相关,但如今在多个国家已出现该毒株社区传播。在英国和南非,相关重症入院病例数持续增加,随着病例数快速上升,卫生系统有可能不堪重负。

《郑州日报》是郑州市党报党刊发行范围的报纸

全年订价528元



欢迎订阅

郑州日报



联系郑州晚报发行站

订阅咨询热线: 0371-67655399

《郑州晚报》是郑州报业集团主办的综合类都市报

全年订价468元



欢迎订阅

郑州晚报



联系郑州晚报发行站

订阅咨询热线: 0371-67655399