

## 国内·综合

中央全面深化改革领导小组第十五次会议召开  
居民身份证将可异地受理挂失申报

□据 新华社北京8月18日电

昨日,中央全面深化改革领导小组第十五次会议召开。

会议审议通过了《关于改进审计查出突出问题整改情况向全国人大常委会报告机制的意见》《全面改善贫困

地区义务教育薄弱学校基本办学条件工作专项督导办法》《关于建立居民身份证异地受理挂失申报和丢失招领制度的意见》等。

会议强调,建立居民身份证异地受理、挂失申报和丢失招领制度,是一项便民利民服务举措。要考虑各地人

口集聚和服务管理工作实际情况,分步实施,有序推进。要发挥公安机关人口服务管理信息化优势,让信息多跑路、让群众少跑腿,方便群众异地换领、补领居民身份证和挂失申报、丢失招领。要严密操作规程,确保公民个人信息安全。

## 国务院调查组成立

天津市滨海新区爆炸事故救援工作持续进行,防化部队进入核心区开展洗消作业



十八日,人们在天津泰达医院悼念遇难者(新华社发)

□据 新华社北京8月18日电

依据《危险化学品安全管理条例》(国务院令 第591号)第六条第二款的规定和《生产安全事故报告和调查处理条例》(国务院令 第493号)有关规定,国务院决定成立由公安部牵头,有关部门和天津市人民政府参加的国务院天津港“8·12”瑞海公司危险品仓库特别重大火灾爆炸事故调查组并已全部开展调查工作。

公安部常务副部长杨焕宁任组长。调查组聘请有关专家参加事故调查工作,最高人民检察院派员参加调查组。

调查组将在国务院的领导下,依法依规彻查事故原因,查明事故性质和责任,并对事故责任人提出处理意见,一查到底,严肃追责,给党和人民

一个负责的交代。

## 防化部队开展洗消作业

北京卫戍区防化团18日下午开始进入天津港“8·12”爆炸事故核心区,开展全面洗消作业。

防化团政委杜江介绍,根据前方指挥部命令,他们组织340人携带简易洗消装备和两台洗消车,开始从外向内,对爆炸事故核心区地面设施和建筑开展全面的洗消作业,为后续的彻底清理奠定基础。

此外,武警交通部队调集300多名专业技术骨干,18日携带推、挖、装、吊等80台套大型救援装备,从北京、秦皇岛出动抵达天津港事故现场,展开救援工作。根据武警总部前指统一安排,他

们主要担负核心区周边的清理任务。

## 爆炸事故失联人数降为57人

记者从天津抢险救援指挥部了解到,截至18日上午,天津港“8·12”瑞海公司危险品仓库特别重大火灾爆炸事故已经造成114人遇难,仍有57人失联。

通过DNA比对,114名遇难者中,已有83人确认身份,其中公安消防人员18人、天津港消防人员32人、民警6人,其他人员27人。未确认身份的遇难者有31人。

57名失联者中,有公安消防人员6人、天津港消防人员46人、民警5人。

目前,仍有692名伤者住院治疗。

另据了解,DNA比对工作仍在进行中。

## 国家安监总局局长杨栋梁接受调查

□据 新华网

据中纪委网站消息,国家安全生产监督管理总局局长、党组书记杨栋梁涉嫌严重违纪违法,目前正接受组织调查。

## ■杨栋梁简历

杨栋梁,男,汉族,1954年1月生,河北青县人,1973年12月加入中国共产党,1972年10月参加工作。北京石

油管理干部学院企业管理系石油管理工程专业大学专科毕业,在职研究生学历,法学博士,高级经济师。

1983年6月至1987年9月任华北石油管理局党委副书记。

1991年7月至1994年7月任中原石油化工程建设指挥部副指挥长。

1994年7月至1996年9月任天津市联合化学有限公司副总经理。

1996年9月至1997年8月任天津市经委副主任。

2004年6月至2005年12月任天津市副市长、市国资委主任。

2005年12月至2007年12月任天津市委常委、副市长,市国资委主任。

2009年5月至2012年5月任天津市委常委、副市长,分管政府常务工作。

2012年5月起,任国家安全生产监督管理局局长、党组书记。

中共第十八届中央委员会委员。(简历摘自国家安监总局网站)

《关于改革药品医疗器械审评审批制度的意见》昨日公布

## “救命药”价格将更亲民

□据 新华社北京8月18日电

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》(以下简称意见),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,国产支架在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。说到底是因为国产药品和医疗器械的效果不如进口的好。国家食品药品监督管理总局副局长吴浈介绍,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。

对此意见明确规定,推进仿制药质量一致性评价,力争2018年年底完成国家基本药物口服制剂与参比制剂质量一致性评价。

推行仿制药质量一致性评价,有助于提高药品质量安全,促进医药产业结构调整 and 升级,进一步增强国内医药生产企业在国际上的竞争力,最终的受惠者还是广大患者。

## 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,很多患者不得不托人从国外代购。

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”,该药在国内售价高达2万元每盒,而在印度只卖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,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。