

重庆强降雨已致15人死亡4人失踪

当地发布地质灾害气象风险红色预警

本报综合消息 据新华社7月5日报道,记者从重庆市应急管理局了解到,截至7月5日11时,当地新一轮强降雨已造成15人死亡、4人失踪,13万余人受灾。7月3日以来,重庆市大部地区出现阵雨或雷雨,强降雨主要集中在长江沿线地区,巴南区、潼南区、合川区等17个区县的136个雨量站达大暴雨。其中万州区长滩镇出现特大暴雨,降雨量突破历史极值。

截至7月5日11时,此次强降雨导致万州、涪陵、巴南、长寿、江津、南川、万盛、綦江、梁平、开州、武隆、城口、丰都、忠县、云阳、奉节、巫山、巫溪、石柱等19个区县310个乡镇(街道)遭受洪涝、地质灾害,造成134060人受灾,因

灾死亡15人,因灾失踪4人,另有7500余公顷农作物受灾,212间房屋倒塌。根据灾情发展情况,重庆市应急总指挥部办公室将救助应急响应升级为Ⅲ级。当地正加快推进各类灾害险情处置,及时对受损区域场所、市政设施、民生设施、建构筑物等开展应急处置,确保群众生产生活秩序正常。

记者7月5日从应急管理部获悉,当日凌晨,国家防总派出由应急管理部副部长、水利部副部长王道席带队的工作组赴重庆万州指导防汛抢险救灾工作。3日,国家防总针对重庆等省份启动防汛四级应急响应。4日下午,国家减灾委、应急管理部启动国家Ⅳ级救灾应急响应。

5日,财政部、应急管理部紧

急预拨3.2亿元中央自然灾害救灾资金,支持重庆、四川等16个省(区、市)做好洪涝、地质灾害救灾工作。其中,防汛救灾资金2.5亿元,地质灾害救灾资金0.7亿元,由地方统筹用于应急抢险救援和受灾群众救助,重点做好搜救转移安置受灾人员、排危除险等应急处置、开展次生灾害隐患排查和应急整治、倒损民房修复等工作。

另据央视新闻报道,7月5日16时,重庆市规划和自然资源局、重庆市气象局联合发布全市地质灾害气象风险预警。7月5日20时至7月6日20时,重庆市万州区属于风险很高地区,地质灾害气象风险等级为Ⅰ级(红色预警)。



7月4日,蓝天救援队队员在重庆万州五桥街道转移被困群众。
新华社发

国家药监局持续优化审批流程

23个罕见病新药通过专门通道获批上市

据新华社北京7月5日电 近年来,我国药械研发呈现出怎样的态势、下一步审评资源向哪些领域倾斜、高端医疗器械发展有哪些政策安排、保障罕见病药品的研发和生产有哪些举措?国家药监局相关负责人在国务院新闻办公室5日举行的“权威部门话开局”系列主题新闻发布会上,一一回应上述关切。

创新产品加快上市

国家药监局局长焦红表示,今年上半年我国有24个创新药、28个创新医疗器械获批上市。从这些年药品、医疗器械产品审评的受理量、审批量来看,我国的药品医疗器械创新已经进入爆发期。

她说,国家药监局正逐步把审评资源倾斜到临床急需的、有明确疗效的创新药、儿童药、罕见病用药等相关产品。2022年有66个儿童用药获批上市,今年上半年又有46个儿童用药完成审评。

国家药监局还出台《关于促进中药传承创新发展的实

施意见》,推动建立符合中医药特点的审评技术标准体系,批准中药新药31个,助力中药传承创新发展。

高端器械审评“单独排队”

国家药监局副局长徐景和说,要加快补齐我国高端医疗装备短板,加快关键核心技术攻关,突破技术瓶颈,实现高端医疗装备自主可控。近年来,国家药监局做了三大方面的工作:

强化顶层设计,推进部门协同。国家药监局与多部门联合印发《“十四五”国家药品安全及促进高质量发展规划》,明确促进医疗器械产业高质量发展的原则、目标和任务。牵头建立人工智能医疗器械、医用生物材料两个技术创新合作平台,加快相关科技成果在医疗器械领域的转化应用,配合开展相关产品揭榜挂帅等工作,聚焦科技发展前沿,提前布局。

加强监管研究,不断创新审批举措。围绕技术和监管前沿持续研发医疗器械监管

新工具、新标准、新方法,建立技术审评向产品研发阶段前移的工作机制,重点围绕如ECMO、粒子治疗系统、心室辅助系统等高端医疗器械,提前介入指导,以点带面助推我国高端医疗器械突破。

鼓励创新医疗器械上市,推动产业高质量发展。近年来,国家药监局以创新医疗器械为突破口,先后印发《创新医疗器械特别审查程序》《医疗器械优先审批程序》,让创新产品和临床急需产品“单独排队,一路快跑”。目前已批准国产的“脑起搏器”、碳离子治疗系统、质子治疗系统、磁共振成像系统、全景动态PET-CT、第三代人工心脏、人工血管等217个创新高端医疗器械产品上市。

罕见病药物上市数量速度双提升

国家药监局副局长黄果说,近年来,国家药监局以深化药品审评审批制度改革为契机,努力加快罕见病药物上市,让更多罕见病患者有药可

用,主要有两方面举措。

一方面,释放政策红利,让罕见病用药研发持续加速。从2018年起,国家药监局建立专门通道,在审评审批环节,对包括罕见病用药在内的临床急需境外新药,实行单独排队、鼓励申报、加快审评。目前有23个罕见病新药通过专门通道获批进口上市。

另一方面,加强技术指导,让企业少走弯路。针对罕见病单病种发病率极低的特点,药物研究难度远远超过其他常见多发病的特殊性,对治疗罕见病的创新药给予特殊政策倾斜,药品审评机构对罕见病新药实行早期介入、研审联动、全程服务,组建专门的审评团队跟进罕见病新药的创新研发。

2018年以来,我国批准上市的进口和国产罕见病用药已经达到68个。下一步,国家药监局将继续关注罕见病用药需求,在确保安全、有效、质量可控的基础上,加快罕见病药品审评审批,为罕见病患者延缓病情发展、提高生活质量作出最大努力。

四部门集中清理妨碍统一市场和公平竞争政策措施

据新华社北京7月5日电 市场监管总局、国家发展改革委、财政部、商务部近日联合印发通知,部署全面清理妨碍统一市场和公平竞争的各种规定和做法。

这是记者5日从市场监管总局获悉的。此次清理范围涵盖国务院各部门和县级以上地方各级人民政府及其所属部门2022年12月31日前制定、现行有效的涉及经营主体经济活动的规章、规范性文件和其他政策措施,重点清理妨碍市场准入和退出、妨碍商品和要素自由流动、影响生产经营成本、影响生产经营行为等妨碍建设全国统一大市场和公平竞争的规定和做法。清理工作按照“谁起草、谁清理”、“谁实施、谁清理”和分级清理的原则,政策措施的主要内容与统一市场和公平竞争要求相抵触的,要按相关程序予以废止;部分内容与统一市场和公平竞争要求相抵触的,要按相关程序予以修订,确保“应清尽清”。

登报范围

0533-2270969
0533-2270560

证件挂失 遗失声明 注销公告 减资公告 环评公告
解除公告 拍卖公告 招标公告 法律声明 寻人启事

挂失声明

★淄博乐沐艺术培训学校有限公司(统一社会信用代码:91370303MA3TD3LB1J)丢失办学许可证,声明作废。

“熊猫眼”是熬夜熬出来的?黑眼圈可能比你想象的要复杂



熬夜不是产生黑眼圈的直接原因,出现黑眼圈后最好是找医生面诊,判断黑眼圈的类型,才能分析追溯发生的原因,对因治疗,得到专业的治疗方案。

不过,黑眼圈的深浅是会变的。目前已经证实,入睡时间晚,常常都伴随着更严重的黑眼圈。因睡眠不足、用眼过度、失眠等因素都会带来眶周组织水肿、局

部血液淤滞等影响,也就改变了黑眼圈的外观及灰暗的程度,最终加重结构型和血管型黑眼圈。

所以说,熬夜是黑眼圈加重的因素,但不是导致黑眼圈出现的根本原因。

黑眼圈大致分为以下四类:色素型、血管型、结构型和混合型。其中,会受熬夜影响的黑眼圈只有两种,也就是结构型和血管型黑眼圈。

因为不同类型的黑眼圈,背后有多种不同因素在相互作用。因此,针对不同类型的黑眼圈也

需要选择不同的治疗方法。

针对色素型黑眼圈,可以用外用药物治疗,抑制局部皮肤黑素的合成。也可以用化学剥脱治疗,加速皮肤的更新,使黑色素颗粒从表皮剥脱,或者采用色素选择性激光破坏皮肤内部黑色素颗粒。

而对血管型黑眼圈,则应用血管选择性激光,靶向破坏眼周毛细血管和扩张的静脉。还有局部填充治疗,可以增加眼睑皮肤的厚度,用填充物质有效遮盖皮下的血管网。

针对结构型黑眼圈,可以考虑通过使用激光来促进真皮层胶原蛋白合成,改善皮肤松弛,或者利用填充治疗来改善泪沟凹槽产生的阴影,同时结合手术治疗改善局部组织结构的异常。

但是,目前的各种治疗方法还不能完全有效地去除黑眼圈,只能起到缓解减轻的作用。如果黑眼圈已经出现,继续熬夜、疲劳用眼只会进一步加重黑眼圈的严重程度,影响治疗效果,所以要尽量避免会加重黑眼圈的不良习惯。
滨州市科协供稿



扫描二维码关注滨州市科技馆微信公众号参与科普活动



扫描二维码关注科普滨州微信公众号了解科普内容和生活资讯