

我省印发《吉林省生物多样性保护战略与行动计划(2024-2035年)》

部门联动 守护生物多样性

为全面贯彻落实《中国生物多样性保护战略与行动计划(2023-2030年)》，进一步推进吉林省生物多样性保护形成新格局、迈上新台阶，吉林省生态环境厅组织修编了《吉林省生物多样性保护战略与行动计划(2024-2035年)》(以下简称《行动计划》)。

《行动计划》由省生态环境厅会同全省16个省直部门、2个省直单位研究制定，主要包括生物多样性状况、生物多样性保护战略、生物多样性保护优先领域与行动、保障措施四部分内容。

“完善生物多样性保护协同机制，进一步整合优化生态空间布局，提升高质量生态产品供给，提高应对生物安全和外来物种入侵风险能力，加强高水平生物多样性保护科技支撑能力。”省生态环境厅副厅长蔡宝峰表示，《行动计划》的印发实施，对于吉林省生物多样性保护事业发展，具有重要的指导意义。

《行动计划》围绕生物多样性保护的新形势、新定位和新动能，布局四大优先领域，包含健全生物多样性保护政策法律法规、加强空间生态管控等内容，共24项优先行动，进一步明晰了吉林省生物多样性保护战略定位、责任分工，明确了2030年目标和2035年远景目标。

为守护黑土粮食，《行动计划》积极探索黑土地保护综合技术模式，按照“以点带面、连线成片、示范引领、整体提升”思路，分区分类推进中、东、西区域黑土地保护，推动工程与生物、农机与农艺、用地与养地相结合，改善黑土区耕地内在质量和生态环境，维护生态系统的稳定性，实现黑土地永续利用，夯实国家粮食安全基础。

为保护长白山山地自然生态系统，《行动计划》还结合国家公园总体布局和吉林省实际，重点打造以“一山两园三湖”为核心，“十区十园”为骨架

的自然保护地格局。加强东北虎、东北豹、中华秋沙鸭等动物及东北红豆杉、对开蕨等植物的就地保护。以自然保护区为重点，配套完善科研监测设备，加强物种栖息地保护恢复，保护典型的长白山山地自然生态系统。

此外，《行动计划》还明确了接下来的目标和任务。到2030年，生物多样性保护相关政策、法规、监测体系及部门协同的管理机制基本建立；全面掌握外来物种入侵状况；全面建立和完善自然保护地体系和珍稀濒危野生动植物迁地保护体系。到2035年，形成布局合理、层次多样的生物多样性保护空间格局；人与生物多样性和谐共生的愿景基本达成；形成一批面向全球交流和展示吉林生物多样性保护和治理成效的平台和窗口，为推动全省乃至全国生态文明建设、实现绿色发展提供强力支撑。

城市晚报全媒体记者 刘佳雪

长春6名出租车司机绕道3人被吊销从业资格证

车驾驶员刘景波绕道行驶，依据《长春市客运出租汽车管理条例》，对刘景波罚款2000元，扣除服务质量信誉考核10分；所属企业长春市金阳出租汽车有限公司按照内部管理制度，对刘景波做出带车学习5天的处理，学习期间驾驶员和车辆不得参加营运。

案例五：2025年1月13日，吉AD52200出租汽车驾驶员张立会绕道行驶，依据《长春市客运出租汽车管理条例》，对张立会罚款1000元，扣除服务质量信誉考核10分；所属企业吉林省华阳出租汽车有限公司按照内部管理制度，对张立会做出带车学习3天的处理，学习期间驾驶员和车辆不得参加营运。

案例一：2024年12月17日，吉AZ4216出租汽车驾驶员杨文海绕道行驶，依据《长春市客运出租汽车管理条例》，吊销杨文海的出租汽车驾驶员从业资格证。

案例二：2025年1月3日，吉ADB2411出租汽车驾驶员李文海绕道行驶，依据《长春市客运出租汽车管理条例》，吊销李文海的出租汽车驾驶员从业资格证。

案例三：2025年1月26日，吉AZ8520出租汽车驾驶员闫锴绕道行驶，依据《长春市客运出租汽车管理条例》，吊销闫锴的出租汽车驾驶员从业资格证。

案例四：2024年12月26日，吉ADK2511出租汽

城市晚报全媒体记者 陆续

未成年人入住旅馆“五必须”公安部公布5起典型案例

新华社北京2月8日电(记者熊丰)记者8日从公安部获悉，2024年，全国旅馆报备未成年人入住4200余万人次，公安机关核查可疑情况52.2万次，有效维护了广大未成年人合法权益。公安部当日公布推进落实旅馆经营者接待未成年人入住“五必须”要求5起典型案例。

2024年，公安机关持续推进旅馆经营者落实接待未成年人入住“五必须”要求，紧密围绕旅馆接待未成年人入住查验登记、入住询问、可疑情况报告等重点环节，严格督促旅馆经营者履行未成年人保护责任义务，同时，加大检查力度，对未落实“五必须”要求的经营者和相关人员依法追责。

2024年9月，3名成年人携1名女婴入住黑龙江省哈尔滨市道外区某酒店，酒店前台工作人员按照“五必须”要求核实入住信息，由于无法提供女婴的身份证明，酒店前台工作人员及时将情况报告公安机关。经公安民警现场核查，初步判定该女婴系被拐卖。公安机关将女婴安全解救后，进一步顺线追踪，成功破获一起拐卖儿童案件。

2024年6月，上海市宝山区某宾馆接待2名外省未成年男孩办理入住时，按照“五必须”要求，询问两名男孩监护人联系方式，但两人拒绝提供，宾馆工作人员立即向公安机关

报告。经民警现场了解，2名男孩系与父母吵架后结伴离家出走，随后，民警联系家长将2人接回。

2024年4月，1名男子与1名未成年女孩半小时内先后前往合肥市庐阳区步行街周边三家旅馆办理住宿，前台工作人员按“五必须”要求，询问女孩监护人联系方式及两人身份关系，因未成年人无法提供监护人联系方式，三家旅馆均未接待入住，并第一时间向公安机关报告可疑情况。经民警现场核查，2人系网友关系。随后，民警对该男子进行了批评教育和法治教育，女孩安全返家。

2024年5月，1名未成年男孩到厦门某酒店办理入住，前台工作人员按照“五必须”要求询问登记男孩监护人信息，同时发现男孩行为可疑，便立即向公安机关报告。经公安民警现场核查，发现男孩携带可疑设备，并根据该线索研判深挖，成功抓获3名实施电信网络诈骗犯罪嫌疑人。

2024年7月，黑龙江省五常市某宾馆接待一名未成年男孩入住时，前台工作人员按照“五必须”要求进行询问，但该男孩拒绝提供监护人联系方式，工作人员立即将该情况报告公安机关。经公安民警现场了解，男孩系与家长闹矛盾后，准备入住酒店自杀。后经民警耐心开导劝解，男孩最终放弃轻生念头，并由其父母将其接回家中。

“血压不降、麻药不睡、泻药不泻”？医保、药监这样回应

新华社记者

新华社北京2月9日电 今年1月，有专家在上海市两会期间反映某些集采药品可能存在质量风险，有关部门派员赴上海市调研了解情况。

网传集采药“血压不降、麻药不睡、泻药不泻”是否属实？集采药品质量是否有保障？记者采访了参与调研的医保、药监部门有关负责人。

一问：集采药品是否存在网传的质量问题？

对于“降压药血压不降”的说法，记者从国家医保局了解到，上海交通大学医学院附属瑞金医院提供了该院参与的苯磺酸氨氯地平集采中选仿制药与原研药对比的临床真实世界研究成果，显示“针对原发性高血压患者，采用原研及仿制氨氯地平治疗均能获得较好效果，可有效降低血压水平，且安全性相当”。这一研究成果已经公开发表。

对于“麻醉药不睡”的说法，瑞金医院在当面交流后，对第九批集采麻醉药“丙泊酚乳状注射液”的使用记录进行回顾性比较，纳入了2023年12月和2024年12月在肝胆外科病区接受全身麻醉的腹腔镜胆囊切除术患者。从麻醉全过程看，原研药与集采仿制药平均麻醉药用量无统计学差异。单独看其中的麻醉诱导期(麻醉全过程的起始阶段)，集采仿制药平均用量157mg，原研药平均用量146mg(集采药品和原研药品每支含量均为200mg)。

相关部门表示，在未发现“麻醉药不睡”、人均丙泊酚总用量无差异的情况下，麻醉诱导期仿制药人均用量略有增加，需收集更多数据分析研判。

对于“内镜检查肠道准备的泻药在临床使用中经常有反映疗效不佳”的说法，国家医保局有关负责人表示，经了解，用于肠道准备的泻药主要是复方聚乙二醇电解质散剂，此药是第十批集采新纳入的品种，2024年12月30日刚刚公布中选结果，目前尚处于落地执行前的准备阶段，也就是说相关医院和医护人员尚未使用“集采后的泻药”。

二问：一致性评价能否保障药品质量？

国家药监局有关负责人回应称，我国的一致性评价方法采用了国际公认的严格标准，技术要求已与国际接轨。

该负责人表示，一致性评价是一整套质量评价和监管体系，药监部门

不仅在上市审评审批时坚持严格标准，在药品过评上市后仍然坚持严格监管，要求企业严格按照申请一致性评价时的工艺生产，重大变更须重新审批。

据了解，药监部门每年对国家集采药品实行中选企业检查和中选品种抽检两个“全覆盖”，目前覆盖了已使用的国家集采所有品种和涉及的600多家药品生产企业。过去几年，共有9个药品因质量风险被取消中选资格，其中6个是进口药(含3个原研药)、3个是国产药，相关企业均受到严肃处理。

对于仿制药“首仿以原研药为参照、后续仿制药再以首仿为参照导致仿制标准下降”的担心，该负责人介绍，一致性评价会严格遴选参比制剂，一般选择原研药品作为参比制剂，对照药品是唯一的，所有仿制药都以参比制剂作为对照，因此不存在这一问题。

三问：为何部分患者和专家会感到集采仿制药疗效不佳？

国家医保局有关负责人表示，对药物疗效进行科学公正准确地评价需要系统严谨的方法和过程。

以降糖药盐酸二甲双胍片为例，根据已经公开发布的真实世界研究成果，糖化血红蛋白(<7%)的达标率，原研组78.9%，集采组83.4%；空腹血糖(<8mmol/L)的达标率，原研组87.6%、集采组83.8%。这两个达标率指标互有高下，根据规范的统计学方法分析，两个达标率仿制药组与原研药组无差异。

该负责人表示，不论使用原研药还是仿制药盐酸二甲双胍片，均有20%左右的患者疗效不佳，患者需采用其他治疗手段或其他作用机制的药物。从20%的疗效不佳患者中选取个案来“证明”仿制药疗效不佳或原研药疗效不佳，都是不准确不科学的。

四问：集采是否会导原研药品全面退出中国？

国家医保局有关负责人表示，中国是全世界最重要的原研药市场之一。2018年以来的国家医保目录谈判中，进口药品有212个谈判成功，占谈判西药的近50%。即使在竞争激烈的药品集中带量采购中，经过与仿制药同台竞争，也有30多种原研药中标。

该负责人表示，集采药品的协议采

购量为医疗机构报告需求量的60%至80%，医院实际采购量达到相应规模即为完成采购协议，协议之外的部分，由医疗机构自主选择品牌，可以选择采购非中选原研药。

瑞金医院向国家医保局提供的数据显示，该院在引入24种集采降压药的同时，保留相对应的18个原研品种降压药；抗细菌药方面，引入48个集采品种，保留相应的21个品种原研药；麻醉药和肌松药中，在引入6个集采品种的同时，保留4个相应品种的原研药。

此外，据了解，部分药品的原研药实际上从未进入国内市场。

五问：下一步如何让百姓用药更安心？

有关专家表示，2018年以来的持续实践，既让集采政策和集采药品得到了临床检验，也让我国患者的主流用药实现了从“未过评仿制药”到“过评仿制药”的跨越。

据了解，仿制药是医药供给的重要组成部分。仿制药在全球大多数国家市场使用比例均比较高，其中美国仿制药处方占比达90%、日本约80%。

有关部门表示，将持续加强对药品质量的监督管理，对发现问题的药品和企业及时处置，并依法公开监管信息；持续鼓励临床一线医生用好药品不良反应监测信息平台，积极反馈药品质量风险线索；持续鼓励支持临床医护人员和医疗机构发挥专业特长、发扬专业精神，科学规范开展临床研究。

在进一步完善集采政策方面，国家医保局表示，将广泛了解药品接受日常监管情况，把存在较高质量风险的产品排除在集采之外；对于预计投标企业数量超过一定规模、竞争比较激烈的品种，提前进行强竞争预警，提示企业慎重决策，科学投标，理性报价；对偏离度高的最低报价予以重点关注，并请企业及时公开回应有关关切。

此外，集采申报期间，投标企业要签署质量承诺书，主动公开药品一致性评价研究报告及生物等效性试验数据、此前接受质量监督检查情况等信息。中标后，持续公开接受国内外药监部门质量检查情况，以及生产工艺、原辅料等变更及审批情况。

据悉，自2025年起，所有参与集采的药品必须具备药品追溯码，为药品质量监管提供支持。