张江地区人民检察院专门办理知识产权案件启动仪式昨举行

全国首个!知产检察职能"四合一"

□记者 陈颖婷 通讯员 童画

本报讯 昨天,张江地区人民检察院专门办理知识产权案件启动仪式在张江科学城党群服务中心举行。这意味着张江地区人民检察院的职能将调整为专门办理浦东新区辖区内全部知识产权案件。记者获悉,这是全国首个实现知识产权刑事、民事、行政、公益诉讼检察职能四合一专门集中履行的基层派出检察院。

据介绍,在上海浦东,科技创新 要素集聚、知识产权问题前沿性、交 叉性、专业性趋强。同一知识产权案 件往往同时涉及行政、民事、刑事履 多个领域,办案部门分散难以统筹履 行检察职能。整合知识产权刑事、民 事、行政、公益诉讼检察职能专门办 理知识产权案件,正是为了适应新形 势,以实现对知识产权综合性、多层 次、全方位的司法保护。可以说,张 江地区人民检察院的职能调整是对知 识产权检察职能集中统一履行试点工 作的全新探索。

张江科学城是上海科创中心建设的主战场,正着力打造引领创新发展的国际一流科学城。张江地区人民检察院可以充分发挥地域优势,靠前一步提供更优质的检察服务,为建设国际科技创新中心核心区保驾护航。

"总的目标是,加强探索新型办案模式,推动知识产权检察的创新发展,为全面推进知识产权综合性司法保护提供可复制、可推广的'浦东样本'。"张江地区人民检察院副检察长

应悦介绍,虽然张江地区检察院的职能刚刚调整,但对于今后构建知识产权"大保护"格局的布局已经悄然铺开。

在具体办案中,张江地区检察院 将争取实现知识产权案件提前介入百 分百全覆盖,还将参与到中国(上海) 自贸区版权服务中心建设,在涉案线 索和信息核查、侵权检测与识别、取证 存证等方面嵌入刑事司法追诉标准, 探索打造知识产权保护联盟链。

在推进知识产权一体化综合保护进程中,张江地区检察院将结合浦东新区企业特点,联合新区知识产权局印制、发放企业知识产权法律风险提示;依托长三角地区"知识产权保护与服务联盟",推动实现区域内案件处理尺度的一致性和司法政策的一体化;强化行刑衔接制度,深化与上海自贸试验区各片区管理局以及新区知识产权局等部门的对接,助推知识产权违法犯罪线索双向移送。

发布会上,张江地区人民检察院发布了《印刷企业知识产权合规工作指引(试行)》(以下简称工作指引),作为职能调整后的第一个"大动作"。

谈及为何选择印刷企业,张江地区人民检察院检察官赵锐介绍,近年来印刷企业因管理失当、审核失察而参与到知识产权犯罪中的案例屡有出现,暴露出部分印刷企业法律风险意识不强、权限设置存在漏洞等问题。而检察机关通过发布工作指引的方式,为印刷企业防范知识产权侵权风险以及合规经营、健康发展提供正向引领。

徐汇滨江共建共治联盟成立

首批"共同发展"项目发布

□记者 季张颖

本报讯 近日, "创新深化党建 共建卓越水岸"徐汇滨江 共建共治联盟成立暨首批"共同发展"项目发布仪式在西岸智塔45 楼举行,来自不同领域、分属不同类型的西岸伙伴单位,在党建引领下搭建协商协作平台,携手共治卓越水岸、共建科创绣带。记者获悉,这也是徐汇区锚定"新时代党建新高地"任务目标,不断加强区域化党建、创新深化滨江党建的有力举措。

在徐汇区委组织部的指导下,徐汇滨江共建共治联盟坚持

以创新深化党建不断推动治理理 念、治理手段、治理模式创新, 聚力打造国际大都市的卓越水 岸、驱动未来的高质量发展极。

联盟以"5+X"为基本体系,搭建政府、市场、社会多元主体参与的议事协商协作平台。"5"即徐汇滨江管委办、斜土街道、长桥街道、龙华街道、华泾镇等5个发起单位;"X"即参与徐汇滨江建设发展治理的重要单位,首批包括国际传媒港、上海人工智能实验室、西岸集团等12家。

据悉,联盟将充分发挥滨江 党建在城市更新、发展、治理中 的穿透力,逐步构建多层次、跨领域的互联互通互融机制,探索全方位、立体化的共建共治共享模式。通过定期召开全体会议,进一步协商协调地区发展治理的大事、要事、急事、难事,切实发挥市场与政府资源叠加优势、创新品牌策源优势、区域一体化发展优势,推动形成"一体化品牌打造、一体化产业招商、一体化配套服务、一体化数字运行"的发展治理新格局。

活动现场,12家成员单位还共同发布了首批"共同发展"项目,并点亮联盟形象标识。这也是共建共治联盟深化党建引领推动区域优质资源转化的坚实一步。

上海新增本土无症状感染者 1 例

系入境人员集中隔离点工作人员

□见习记者 陈友敏

本报讯 上海市卫健委昨日 通报,2月27日0—24时,新 增本土无症状感染者1例。

该无症状感染者,女,26岁,

系入境人员集中隔离点工作人员,2月16日起落实闭环管理,其间例行核酸检测结果均为阴性。解除闭环管理前核酸检测异常,经市疾控中心复核结果为阳性。经市级专家会诊,综合流行病学

史、临床症状、实验室检测和影像学检查结果等,诊断为无症状感染者。目前,已追踪到这例无症状感染者在本市的密切接触者54人,均已落实集中隔离观察。对该感染者曾活动过的场所已进行终末消毒。

"中国方案"让罕见病患者看到希望

每年2月的最后一天,是国际罕见病日。罕见病患者是一群特殊的病患,世界上已确认的7000多种罕见病中,仅约5%具备有效的治疗药物。而即使有药,动辄百万元的年治疗费也非普通人能够承受。

在我国,罕见病患者约有 2000 万人,每年新增患者也超过 20 万人。自 2018 年以来,有关部门通过制定罕见病目录、建立全国罕见病诊疗协作网、成立中国罕见病联盟等措施,不断推进破解罕见病防治难题的"中国方案"。

让希望之光照见所有罕见病患者

近日,澎湃新闻探访国内 唯一的罕见病病区,却看见了 一道希望之光。有医生向记者 介绍,"患者都是笑着来的, 我感到门诊的气氛都不一样 了,有希望、有期盼,不再是 无药可医的无奈。"

罕见病患者面临缺医少药、诊疗费用昂贵等多重困境, 一个罕见病患者所产生的负担,往往可以拖垮一个原本富足的家庭。他们或许理当悲观、沉闷才对,在过去,罕见病患者家庭难有欢歌笑语也是事实。

现在,从表现上看,罕见病门诊气氛变得轻松乐观,似乎与这类疾病的严重程度和诊疗难度不相符。但实际上,这种反差,正好说明针对罕见病的一系列政策与举措,已取得现的效果,不仅让部分罕见病极好的效果,大行走出了困境,而且让其他罕见病患者也看到了希

。 这得益于近年来,国家针 对罕见病救治打出了一系列组合拳。比如针对"病无医"现象,相关部门在全国范围内遴选一批医院,组建罕见病诊疗协作网,发挥以弱带强的作用,让再"罕见"的疾病,也能被及时看见。再如加大研发投入和国外引进力度,最大限度为"无药可医"破题。

此外,针对"药无保"现象,我国近年来更是大招频出、 效果显著。除了发布《罕见病目录》、让部分罕见病药品和原料 药获得增值税优惠等措施外,还 让更多的罕见病用药通过谈判方 式进入了医保目录。

尤其是,一些"灵魂降价"还形成了社会热点话题。如治疗脊髓性肌萎缩症的诺西那生钠注射液,每针70万元的天价被医保局谈判降至3.3万元,并经医保报销后个人仅需支付几千元。这类实锤举措,可让部分罕见病患者从"望药兴叹"迅速转变为轻松看病,部分患者和家属因此

当然,也要看到,当前罕见 病救治取得的成效值得肯定,但 罕见病救治面临十分复杂的形势,需要克服诸多突出困难,这 一点也需要得到正视。

罕见病种类很多,纳入保障 视野的毕竟是少数,诺西那生钠 注射液等"天价药"虽大幅跳水, 但不少罕见病药品因价格昂贵难 以企及,更何况很多罕见病仍然 缺乏有效治疗药物,这些难题都 需要通过不断努力来加以化解。

"再小的群体也不应被放弃",从针对部分罕见病扩大到所有罕见病,从药品价格谈判到药品研发与全过程保障,以及在将罕见病纳入医保的基础上,建立专项基金、商业保险、大病保障、政府兜底等机制,让希望之光照见所有罕见病患者,我们仍然在路上。

模式的创新与成熟,比眼前效果更加重要。因为只有形成长效机制和科学模式,方能大幅提升罕见病保障水平与救治能力。

用"中国方案"降低罕见病用药负担

罕见病种类多、发病率低、临床研究少,成为人类共同面临的重大医学难题。但由于人口基数大,罕见病患者的绝对数量在我国其实并不少。有分析称,全国2000万罕见病患者,如将其家庭算在内,罕见病几乎与全社会10%的人口直接相关。可以说,推进罕见病防治,也是关系亿万民众切身利益的大事。

罕见病在我国进入公共视线的时间 不算早,但近年来在国家介入下,相关 防治行动可谓进展迅速。比如,2018 年国家卫健委等部门联合发布《第一批 罕见病目录》,首次给出了罕见病的官 方定义;2019年,324家医院被遴选组 建为全国罕见病诊疗协作网,对患者进 行相对集中诊疗和双向转诊;2019年3 月1日起,首批21个罕见病药品和4 个原料药获得增值税优惠……可以看 出,罕见病防治方面的"中国方案", 实际是一套政策组合拳,也是对"人民 至上,生命至上"的生动实践。

国家医保局公布的数据显示,在此前的基础上,今年1月,又有7种罕见病药品进入国家医保药品目录,其中就包括治疗脊髓性肌萎缩症的诺西那生钠注射液,价格从每针70万元的"天价",降到医保报销后个人仅需支付几千元。类似的举措,立竿见影地降低了患者的治疗和用药负担。

无论是推动罕见病定义的建立,还 是为罕见病药品和原料降税,或是提高 相关药品的审批效率,推动药品纳入医 保,实际都显示了政府有形之手的力量。

这种"强干预",显著提升了整个社会对罕见病的关注度。近几年,罕见病防

治在舆论场屡屡以公共议题的方式出现,不少企业、社会组织也积极参与其中。一部分患者在求医、用药上则直接受惠于此,药企、科研机构在药物研发、生产方面也有了更多动力。可以说,我国罕见病防治的"正向循环"正在形成。

相较于一般疾病,罕见病由于发病率低,治疗技术的突破、药物的供应如果纯粹靠市场规律"调节",将不可避免的存在盲区。这种背景下,政府力量主动介入,弥补了市场调节的不足,其作用不可替代。而过去几年的实践也已充分证明,这一路径是行之有效的。

当然,罕见病是一个社会问题,也是一项系统工程。目前,我们对于罕见病的认知也还存在着诸多空白,对于罕见病的防治,注定要久久为功,让行之有效的"中国方案"持续完善和优化。

目前,全国"两会"召开在即,有 政协委员已经提出包括共同探索罕见病 药品医疗保障机制、将相关药品纳入商 业健康保险等建议,以在更大力度上解 决患者的用药难、看病难问题。此外, 考虑到80%的罕见病都与遗传变异有 关,加强相关预防、筛查,同样重要。

据悉,"十四五"期间,国家还将拨付资金3亿元用于罕见病患者多学科合作诊疗、患者及家庭成员遗传检测和咨询。 医师诊疗能力培训等工作。有了政府的积极引导与兜底,把社会各方的积极性调动起来,在罕见病防治上,我们就一定能够不断向"不让一个患者掉队"的目标靠近,让"中国方案"重新点燃万千家庭的希望。 综合新京报、澎湃新潮

(谚路 整理)