

永康人大代表身陷中学生卖淫案

浙江永康市警方证实,正查处一起介绍在校女中学生卖淫案,6人被批捕

据新华社电 记者从浙江省金华永康市公安局获悉,当地公安机关正在查处一起介绍在校女中学生卖淫案件。截至目前,已有犯罪嫌疑人陈某等6人被批准逮捕,另有3人正在提请检察院批准逮捕,1人网上追逃。

永康市人大代表、一村委会主任涉嫌嫖娼正按有关法律程序办理中。

目前该案正在进一步侦办中。

10名犯罪嫌疑人被抓

2012年2月,永康市公安局接到群众举报,当地有人在替民营企业主和社会闲散人员介绍少女进行性交易,其中甚至有在校女中学生。警方立即组织力量开展秘密侦查,在查清基本事实的基础上,4月5日开展了统一收网行动,共抓获违法犯罪嫌疑人10人。为了彻底查清该案,警

方成立专案组开展深入调查。目前,警方已经查明涉案的人中有3人为个体私营业主,1人被批准逮捕,2人涉嫌嫖娼被行政拘留。永康市人大代表、一村委会主任涉嫌嫖娼正按有关法律程序办理中。

女中学生被介绍卖淫

据警方介绍,通过一个多月的调查,警方基本查清了以犯罪嫌疑人陈某为

首的涉嫌介绍卖淫犯罪团伙的违法犯罪事实:2011年2月份以来,犯罪嫌疑人陈某纠集多名其他犯罪嫌疑人,相互寻找在校女中学生及卖淫女,以不同价格介绍给个体私营业主、社会闲散人员从事性交易,从中获利。

永康市公安局负责人表示,对此案涉案人员,无论是谁都将依法严肃处理,绝不姑息。目前该案正在进一步侦办中。

背景 官员曾否认正调查此案

本报综合报道 27日,实名认证的微博网友“奸商陶瓷”发出了一条消息,称永康发生嫖宿学生事件,而且有人大代表和企业家涉及其中。

据央视报道,浙江当地有媒体报道称,永康市公安局负责宣传的一名“陈姓主任”证实确有此类案件在调查中。但是,记者采访了永

康市公安局宣传科科长陈永柯,他表示:“我根本没有对记者说过这样的话。”

对于爆料内容,陈永柯说,当地盛传“有老板找女人,这些女人中有未成年人”。

昨日有浙江媒体称,知情人士透露,事件涉及永康3所学校的20多名学生,但具体数字,受访的永康警方相关人员表示并不清楚。



大亚湾石化罐着火

昨日,位于广东惠州大亚湾石化区的惠州兴达石化工业有限公司一个容量为3000立方米、实际存储有900立方米的苯乙烯的储罐着火。昨日下午,大火已被扑灭,未造成人员伤亡。图/CFP

12地区 狂犬病 3年降50%

中疾控专家称防控狂犬病要控制犬间传播

新京报讯 (记者王姝)2020年,中国能否响应世卫组织的建议消灭狂犬病?昨日,国务院办公厅发布的《国家中长期动物疫病防治规划(2012-2020年)》(以下简称《规划》),通报了我国狂犬病阶段性防治目标:至2015年,河北、广东、重庆等12个省(区、市),狂犬病病例数下降50%。

狂犬病死亡率100%,中国狂犬病死亡人数居世界第二位。据通报,近年来中国每年约有2000人死于狂犬病。

昨日发布的《规划》,没有设定2020年消灭狂犬病目标,仅称届时“全国达到控制标准”。

但《规划》将狂犬病列入了16种优先防治的国内动物疫病,规定“对狂犬病,完善犬只登记管理,实施全面免疫,扑杀病犬”。

中疾控传染病预防控制所研究员张永振曾参与《规划》讨论,他说:“国际经验表明,只有控制住犬间的狂犬病传播,人狂犬病才能被基本控制”。但目前,我国还没建立犬狂犬病发病统计准确数据。

在日前举办的中国狂犬病年会上,中疾控副主任杨维中称,力争2015年报告病例数控制在1000例左右;2020年报告病例数控制在200例左右;力争2025年没有家养动物引发的人狂犬病病例报告。

中疾控预防处研究员殷文武说,上述“路线图”正处于完善过程中,正与相关部委商洽,以便确定我国消除狂犬病时间表。

儿童用药普遍缺乏临床试验

国家药监局召开座谈会,与会专家称儿童用药缺乏是世界难题,将加快儿童药评审

新京报讯 (记者蒋彦鑫)“量酌减、请遵医嘱”、“安全性尚未确定”这些模糊的字眼,常常出现在儿童药物的说明书上,昨日,国家药监局召开儿童用药安全座谈会,与会官员和专家称,儿童用药缺乏是世界难题,究其原因包括儿童用药投入成本较高,临床试验风险大,且普遍缺乏临床试验等。

官方数据显示,从用药的不良反应监测来看,去年我国14岁以下儿童不良反应占全体病例的11.5%,严

重不良反应占10.3%,维持近年来普遍水平。国家药监局称,会通过修订说明书、限定儿童不能使用等措施进行改善。

国家食品药品监督管理局表示,未来将严格儿童药的审评审批。

在审评审批时,不仅关注儿童药的安全性、有效性和质量可控性,还对规格是否适用于不同年龄段儿童、给药的装置是否便于儿童定量使用、辅料是否给儿童带来安全性问题等进行评价。确保上市产品的质量。

同时,开展相关政策制定的研究。比如开展儿童临床研究的药品注册申请加快审评、药品市场独占期等。

国家食品药品监督管理局注册司化学药品处处长董江萍表示,国外儿童新药开展临床研究,一般会给6个月到1年的独占期,在这期间同种药物不允许其他公司研发,以确保该公司合理的利润,下一步我国会考量采取这种制度。在评审时,也会优先通过儿童用药。

专家观点

儿童药临床试验费用高

“儿童用药缺乏是世界性问题,在各国普遍存在。”南开大学法学院副教授宋华琳说。据介绍,在制药水平发达的美国,也有超过75%的上市药品没有儿童临床研究数据。

与会专家说,目前鲜有家长愿意孩子参加临床试验,导致试验入组困难,周期长,投入大。许多制药企业不愿

意投入财力和精力,进行儿童临床试验。一些上市用品缺乏儿童使用的准确用法用量,医生仅凭经验给药。

有来自企业的代表说,仅就临床试验,如果成人4000元/例,儿童得8000元/例。

宋华琳建议,国家应设立专项儿童用药研究基金。对儿童药生产企业给予税收减免等产业扶持政策。