

甘肃正宁校车事故 18 人被追责

事故造成21人死亡,43人受伤;涉嫌犯罪相关责任人员将由司法机关依法处理

据新华社电 甘肃省日前批复了《庆阳市正宁县“11·16”重大道路交通事故调查报告》。经调查认定,正宁县“11·16”重大道路交通事故是一起责任事故,庆阳市、正宁县相关部门的16名主要领导及分管领导受到党纪政纪处理,其中涉嫌犯罪的相关责任人员,下一步将由司法机关依法处理。加上事故发生后便被移送司法机关的小博士幼

儿园董事长李军刚及货车司机樊军刚,正宁县“11·16”重大道路交通事故共18名责任人被追究责任。

2011年11月16日9时15分许,庆阳市正宁县榆林子镇下沟村境内发生一起幼儿园校车与重型自卸货车相撞的重大道路交通事故,造成21人死亡,43人受伤,直接经济损失约1088万元。

甘肃省人民政府于2011年11月17日成立了事故调查

组,调查组调查后认定,正宁“11·16”重大道路交通事故是一起责任事故。正宁县榆林子镇小博士幼儿园驾驶人杨海军(在事故中死亡)驾驶非法改装的校车,严重超速,雾天超速,占用对方车道逆向行驶,在发现相向重型自卸货车时,向右避让,重型自卸货车向左避让,导致两车正面相撞,是造成这起重大道路交通事故的直接原因。

■ 追责

幼儿园董事长一审判7年

根据事故调查报告,甘肃省政府对相关责任人进行了处理,正宁县人民政府县长张龙杰、庆阳市教育局局长卢化栋、时任庆阳市公安局支队长张宇峰、庆阳市公安局副局长王兴海、正宁县政府常务副县长刘光润、正宁县政府副县长戴彩

燕、正宁县教育局局长雷会宁等16名责任人分别受到了行政警告、党内严重警告、行政记过、行政降级、行政撤职、撤销党内职务等单一或叠加的党纪政纪处理。据介绍,这16名责任人中涉嫌犯罪的相关责任人员将交由司法机关依法处理。

据了解,榆林子镇小博士幼儿园董事长李军刚,作为法定代表人对事故负直接领导责任,7月20日以交通肇事罪一审被判有期徒刑7年。重型自卸货车司机樊军刚,在事故中采取措施不当,对事故负次要责任,去年12月16日,被依法释放。



长江最大警用巡逻艇下水

2日,安徽芜湖,新型警用巡逻艇在长江江面上巡逻航行。为进一步加强“十八大”期间长江安徽段的安全保卫工作,2日,长航安徽芜湖公安分局新装备一艘大型多功能水上巡逻艇。该艇长33.5米,航速33节,造价750万元,该艇巡航速度快、稳定性好,各类助航设备齐全。艇上不仅配有民警收集证据用的录音、照相、摄像、夜视仪等设备,还装备了大口径消防水炮,可以及时救援发生在江面上的船舶火灾。图/CFP

注射液当疫苗用 院长被免

湖南株洲一医生用注射液代替水痘疫苗,注入接种小孩身体

本报综合报道 湖南株洲市一卫生院医生,用一瓶注射液代替168元一针的水痘疫苗,注入了接种小孩的身体。此事经媒体曝光后,卫生院当事医生已停职查处,卫生院正、副两院长被免职。

据株洲市卫生局介绍,近日,家住株洲攸县鸭塘铺的幼儿峰峰(化名)在家长肖女士的带领下,来到鸭塘铺卫生院接种水痘疫苗。在缴纳168元之后,医生没有给她开发票,也没有要她去药房拿药,只取出注射器和一瓶小药水给峰峰注射。肖女士注意到医生没有拿药,便对医生提出质疑。负责接种疫苗的医生刘海清,一口咬定打的是疫苗。

据介绍,7月30日,家属再次前来医院,在该院院长、副院长面前,当事医生刘海清承认以注射液代替疫苗的事实。

株洲市卫生局7月31日派出调查组前往鸭塘铺卫生院调查,调查结果表明,当时医生刘海清确实用注射液代替疫苗,注射进了峰峰的身体。

株洲市攸县卫生局决定,对当事人刘海清从即日起停止工作,立案查处;对负有领导责任的鸭塘铺卫生院院长王夏传、分管公共卫生工作的副院长胡斌免去其院长职务;并责成鸭塘铺卫生院另行约定时间为幼儿峰峰免费补种水痘疫苗,并就本次事件向其家属赔礼道歉。

国家药监局发布加强药用辅料监管规定

空心胶囊等药用辅料将实行许可制

新京报讯 (记者蒋彦鑫 实习生徐晗)毒胶囊事件至今让公众心有余悸,类似行为将得到监管。

昨日,国家食品药品监督管理局发布规定,对辅料的监管将参照药品原料的模式,提高其标准,严格处罚尺度。对于新辅料和高风险的辅料,将实行许可制。

药用辅料占比可达九成

有的药物中,辅料的占比可高达八九成,其安全性对药品质量的影响可想而知。然而当前对药用辅料的监管手段欠缺,标准不全、企

业守法意识不强。同时,我国的药用辅料生产企业中,除了400家有药品生产许可证的之外,还有一些是化工企业、食品企业等,企业规模、水平参差不齐。

高风险辅料实行准入制

国家药监局表示,将根据风险程度对辅料实行分类管理,对高风险辅料及生产企业实行严格的准入制度,加强风险控制。

据介绍,我国将尽快明确实施许可管理的品种名单,对应用量大、应用范围广、同时对生产实际情况评

估认为存在安全风险的品种,以及已经出现过掺杂使假情况的品种,要实施许可管理。“胶囊事件暴露出空心胶囊生产存在的隐患,这就要求空心胶囊要列入许可的名单。”药品注册司张伟司长说。同时,预计在今年年底,将公布第一批实施许可管理的名单。之后,将根据监管工作的需求和科学评估的结果,陆续发布许可管理的品种名单。

规定中提出,要实现药品生产全过程监管,对辅料生产企业延伸检查。对于不让检查的企业,张伟表示,其生产的产品禁止使用。

■ 链接

我国将建药用辅料数据库

新京报讯 (记者蒋彦鑫)我国将建立药用辅料数据库,这些信息中除涉密的之外,其他的都对公众公开。同时还建立生产企业的信用档案。

张伟介绍说,建立药用辅料数据库是加大监管力度的基础工作。数据库包括药品生产企业生产每一个药品所使用的辅料的名称、来源(生产厂家)、质量标准等信息。还可以检索

某一种辅料应用到哪些药品的生产。通过掌握这些信息,方便各级药品监管部门进行日常监管和延伸监管。

建立这样的数据库,需要各级监管部门的努力和各药品生产企业、辅料生产企业的配合。目前,数据库整体设计已基本完成。国家局和省级药品监督管理部门汇总相关信息,建立药用辅料数据库,全面掌握药用辅料生产、使用的动态情况。