



记者昨日从河南省政府网站了解到，来自河南真实生物科技有限公司消息，目前，治疗新冠肺炎的阿兹夫定片价格初定，每瓶不到300元，每瓶35片，每片1mg。

7月25日，国家药监局根据《药品管理法》相关规定，按照药品特别审批程序，进行应急审评审批，附条件批准河南真实生物科技有限公司阿兹夫定片增加治疗新冠病毒肺炎适应症注册申请。这意味着，阿兹夫定片成为国内首款自主研发的口服小分子新冠治疗药物。

8月2日，河南真实生物科技有限公司的阿兹夫定片在平顶山投产，未来制剂年产量可达30亿片。

阿兹夫定片已于去年7月作为治疗艾滋病药物获批上市，由真实生物委托北京协和药厂有限公司生产。今年5月，真实生物平顶山生产基地顺利通过河南省药监局组织的药品生产质量管理规范符合性检查，标志着公司自有的生产基地可以合规进行药品的生产和经营。为适应大规模生产需求，真实生物正式启动制剂生产。

此前，复星医药曾与真实生物达成战略合作，双方将联合开发并由控股子公司复星医药产业独家商业化阿兹夫定，合作领域包括新冠病毒肺炎、艾滋病治疗及预防领域。其中，在中国境内主要由真实生物负责合作产品的生产和供应。北青

弄丢男友给的劳力士表 法院判赔 5.8万元

6日，话题“女子不小心弄丢男友送的劳力士遭索赔”冲上了热搜。前不久，浙江省宁波市宁海法院审结了这起案件，女子被男友起诉，要求赔偿5.8万元。

2021年5月，小李和小陈在酒吧相识后，二人迅速坠入爱河，并确定恋爱关系。三个月后，二人又来到该酒吧，碰巧遇到隔壁桌的客人出手阔绰，送了很多贵重物品给同行的女生。

酒精上头的小李为了给女友充场面，当即就把手上的劳力士手表摘下来戴在小陈手上，并爽快地对小陈说：“别人有的你也要有。”

第二天酒醒后，冷静下来的小李想到自己冲动之下把价值不菲的手表随手送了出去，不禁有些后悔，便在微信上询问小陈：“手表是不是还在你那里，这个表是我爸送我的，买来很贵的，不能轻易送人，你保管好。”

女友小陈回复：“要不然我还是把手表还给你吧。”小李最后说：“你戴着吧，别卖了就行。”

然而去年七夕这天，小陈将手表戴出去玩，回来后却发现表丢了。她第一时间跟小李说了这件事。小李听后，让小陈好好找，实在找不到就折价赔偿。

“送我的就是我的东西，我为什么要赔？”二人因此事大吵了一架，昔日情侣也一拍两散。

索赔手表无果的小李来到宁海法院起诉，要求小陈赔偿手表一块，价值5.8万元。

根据“你戴着，别给我卖了就行”“如果真找不到就只能折价赔，但是真丢了我也要跟家里交代”等微信聊天记录，小李没有将手表赠与小陈的意思表示。在得知小陈可能将手表遗失后还多次要求小陈予以赔偿，双方并就赔偿事宜进行了协商，可以认定小李虽将手表交与小陈，仍然对手表保留所有权，小陈对手表无处分权的事实。

因此，法院认定小李与小陈之间关于手表的法律关系为借用合同关系。小陈借用小李的手表后，负有妥善保管、按约定返还的义务，现小陈保管不善，造成手表丢失，应对小李的损失负有赔偿责任。

故依法判决小陈赔偿小李手表损失5.8万元。一审判决后，小陈提起上诉，宁波中院维持原判。 华商

民航局优化调整 国际航班熔断措施

据新华社电 记者7日从民航局获悉，按照国务院联防联控机制部署，为高效统筹疫情防控和经济社会发展，促进中外人员往来和对外交流合作，科学精准做好疫情防控工作，民航局于8月7日起对国际定期客运航班熔断措施进行优化调整。

调整后的熔断措施为：对确诊旅客人数达到5例的航空公司单一入境航班，当确诊旅客占比达到该航班入境旅客人数4%时，暂停运行1周；当确诊旅客占比达到该航班入境旅客人数8%时，暂停运行2周。熔断的航班量不得调整用于其他航线。

什么时候能上市？

问题一 如何定价？每瓶不高于300元

据报道，阿兹夫定片治疗新冠肺炎的阿兹夫定片价格初定，每瓶将低于300元，每瓶35片，每片1mg。

记者注意到，阿兹夫定治疗新冠肺炎治疗适应症获批，是继腾盛博药的新冠单克隆中和抗体安巴韦单抗和罗米司韦单抗联合疗法、辉瑞公司新冠病毒治疗药物奈玛特韦片/利托那韦片组合包装（即 Paxlovid）之后的第三款附条件批准专用于新冠

肺炎治疗的药物。

根据公开资料，Paxlovid 定价为每疗程2300元，单克隆中和抗体安巴韦单抗和罗米司韦单抗联合疗法定价为每人份不到10000元。

此外，新冠单克隆中和抗体安巴韦单抗和罗米司韦单抗联合疗法和 Paxlovid 都已经纳入诊疗方案，并进入医保临时支付范围。

问题二 什么时候能上市？专家：至少需要3-6个月

据河南当地报道，业内专家透露，一款药上市申请被受理后，到真正上市至少还需要3-6个月的时间。

也就是说，获批并不意味着医院现在就可以买到，还需经过一定过程才能到达市场。据了解，药品从申请到上市需要严谨、严苛的步骤。每种新药需要在卫生机构注册，此外，临床试验数据将被收集和整理成一个注册档案的文件。

该档案包括有效性和安全性数据，证明药物的最终预期用途。然后还要将该档案定制为满足世界上不同国家和地区卫生部门要求的形式，这是一个严苛的步骤，用来保证全球的病人都能用到。

根据国家药监局，阿兹夫定片属于附条件批准的药品。药品上市许可持有人应当采取相应风险管理措施，并在规定期限内按照要求完成相关研究；逾期未按照要求完成研究或者不能证明其获益大于风险

的，国务院药品监督管理部门应当依法处理，直至注销药品注册证书。

目前，阿兹夫定片的商业化计划也处于加速中。7月25日晚间，复星医药披露公告称，公司与真实生物达成战略合作，双方将联合开发并由控股子公司复星医药产业独家商业化阿兹夫定片，合作领域包括新冠病毒、艾滋病治疗及预防领域。

此前，阿兹夫定片的生产厂家为北京协和药厂一家。随后，华润双鹤、奥翔药业等多家企业披露其与真实生物签订委托生产/加工协议。敲定华润双鹤等生产商、商业化合作伙伴确定后，这也意味着，阿兹夫定上市进入倒计时。

8月4日晚，真实生物还向香港交易所递交了首次公开募股申请书，其中表示，募集资金主要用于为采购阿兹夫定商业化生产所需的医药原料提供资金，及用于为扩大平顶山生产厂房的产能提供资金。

问题三 治疗新冠效果如何？

根据国家药监局此前公布的阿兹夫定审评报告，阿兹夫定片是新型核苷类辅助蛋白 Vif 和逆转录酶抑制剂，也是首个双靶点抗 HIV 药物。本用于治疗高病毒载量的成年 HIV-1 感染患者，该适应症于 2021 年 7 月获国家药监局批准。

此后，真实生物开展了阿兹夫定用于治疗新冠肺炎病毒的临床试验。2022 年 4 月，真实生物表示，根据初期临床试验，阿兹夫定显示出显著的抗新冠病毒活性，对患者展示出良好的治疗效果，能显著缩短病人的核酸转阴时间、治疗时间和住院时间。目前，公司正全力以赴，争取尽快推进阿兹夫定治疗新冠肺炎药物上市。

中银证券 5 月 6 日发布研报称，2022 年 4 月 16 日，真实生物公开 II 期临床研究进展，新冠患者口服阿兹夫定后 3-4 天可以快速达到核酸转阴，平均用药时间为 6-7 天，平均出院时间为 9 天，重症与轻症治疗效果类似。

7 月 15 日，真实生物公布了阿兹夫定治疗新冠肺炎的 III 期临床试验结果。结果显示，阿兹夫定组首次给药后第 7 天临床症状改善的比例为 40.43%，安慰剂组则为 10.87%，受试者临床症状改善的中位时间阿兹夫定组与安慰剂组有极显著统计学差异（P 值 < 0.001）。真实生物披露，新冠病毒清除时间为 5 天左右。

问题四 年产量有多大？可达30亿片

据真实生物公众号，8月2日，河南真实生物科技有限公司的阿兹夫定片在平顶山投产，未来制剂年产量可达30亿片。

此前，阿兹夫定片已于去年7月作为治疗艾滋病药物获批上市，由真实生物委托北京协和药厂有限公司生产。今年5月，真实生物平顶山生产基地顺利通过

河南省药监局组织的药品生产质量管理规范符合性检查，河南平顶山的自建厂房总面积达2.23万平方米，已具备自行生产能力，标志着公司自有的生产基地可以合规进行药品的生产和经营。为适应大规模生产需求，真实生物正式启动制剂生产。