

王毅在莫斯科出席上海合作组织外长会 与俄罗斯及印度外长会晤

中印发表联合新闻稿,达成五点共识

王毅谈中俄印三国的共同利益

当地时间9月10日,国务委员兼外长王毅在莫斯科出席上海合作组织外长会期间,同俄罗斯外长拉夫罗夫、印度外长苏杰生共同出席中俄印外长会晤及工作午餐。

王毅表示,中俄印都是具有世界影响的大国和主要新兴经济体。面对百年变局和全球疫情,三国应当加强互信,共同促进世界的和平与稳定。中方愿同俄印一道,秉持开放、团结、信任、合作的三国精神,凝聚共识,推动合作,向世界发出维护多边主义、携手应对挑战的积极信号。

王毅强调,对于中俄印未来合作前景,外界总有一些质疑,但我们三国首先拥有广泛深刻的共同利益和共同理念。归纳起来,至少体现在以下七个方面:

一是我们都支持世界走向多极化。这是人类社会发展的必然趋势,为此要积极推动国际关系民主化进程。

二是我们都支持多边主义。这代表着人类文明发展方向,不能倒退回“丛林法则”的时代。

三是我们都主张维护国际法权威。尤其是联合国宪章宗旨和原则以及和平共处五项原则应得到严格

遵循。

四是我们都反对干涉别国内政。一国内部事务应由该国决定,各国人民都拥有自主选择发展道路的权利。

五是我们都主张顺应全球化潮流。应维护全球产业链和供应链稳定,推动全球化朝着普惠、共赢方向发展。

六是我们都致力于民族发展振兴。三国发展互为机遇,应相互扶持,相互促进,在发展道路上结伴前行。

七是我们都支持加强全球治理。提升国际机构有效应对新威胁新挑战能力,为全球治理现代化提供制度保障。

王毅表示,上述共同的利益和理念是中俄印合作的重要政治基础,也是三方合作的动力源泉。只要三国坚持团结合作,我们就能为这个世界提供更多正能量和稳定性。

拉夫罗夫和苏杰生赞同王毅所谈,认为三国拥有广泛共同利益,多极化是不可抗拒的世界潮流,当前形势下应努力维护多边主义,坚定支持联合国在国际体系中的核心地位。

会后三方共同发表了联合新闻稿。

王毅会见印度外长苏杰生

当地时间9月10日,国务委员兼外长王毅在莫斯科出席上海合作组织外长会期间会见印度外长苏杰生。

王毅说,中印作为两个相邻大国,存在一些分歧是正常的,但要把分歧放在双边关系的适当位置,关键是要坚持两国领导人关于中印不是竞争对手、而是合作伙伴,互不构成威胁、互为发展机遇的战略共识。作为两个正在快速振兴的发展中大国,我们现在需要的是合作而不是对抗,是互信而不是猜忌。越是困难的时候,越要把大局稳住,把互信维

护好。中印关系现在又走到一个十字路口,但只要双方牢牢把握住中印关系的正确方向,就没有过不去的坎,也没有克服不了的难关。

王毅阐述了中方关于中印边境事态的严正立场,强调当务之急是立即停止开枪挑衅等违反承诺的危险行为,撤回所有越线人员和装备,尽快脱离接触,推动局势缓和降温。中方支持双方边防部队加强现地对话,解决具体问题,也愿通过外交和军事渠道同印方保持沟通,共同致力于恢复边境地区的和平与安宁。

苏杰生表示,印方不希望看到印中边境地区紧张局势升级。印度的对华政策没有变化,相信中方也没有变化。印方始终认为,印中双边关系的发展,不必然以边界问题解决为前提,也不希望走过去的回头路。事实上,印中关系近些年来不断取得积极进展,两国领导人多次会晤,就发展双边关系达成一系列重要共识。印方愿同中方一道,通过对话谈判缓解边境紧张局势,恢复并维护边境地区的和平与安宁。

经过全面、深入讨论后,双方达成针对当前局势的五点共识。

中印达成针对当前局势的五点共识

中国国务委员兼外交部长王毅同印度外交部长苏杰生于9月10日在莫斯科举行双边会见。两国外长坦诚和建设性地讨论了中印边境形势发展及中印关系。

一、两国外长同意双方应遵循两国领导人达成的关于发展中印关系的一系列重要共识,包括不让两国分歧上升为争端。

二、两国外长认为,边境地区当前形势不符合双方利益,两国边防部队应该继续对话,尽快脱离接触,保持必要距离,缓和现地事态。

三、两国外长认为,双方应恪守现有边境事务协议和规定,维护边境地区的和平与安宁,避免采取任何可能使事态升级的行

动。

四、双方同意继续通过中印边界问题特别代表会晤机制保持沟通,继续开展中印边境事务磋商与协调工作机制磋商。

五、两国外长同意,随着局势缓和,双方应加快完成新的建立互信措施,维护和增强边境地区的和平安宁。(新华)

■新闻分析:

英国重点新冠疫苗项目遇阻 安全性仍是焦点

牛津大学团队研发的候选新冠疫苗是英国进展最快新冠疫苗项目,也是英国政府重点支持的疫苗项目。但该项目合作方英国阿斯利康制药公司日前宣布,因有关受试者接种这款疫苗后有“疑似严重不良反应”,决定暂停所有临床试验中的疫苗接种,启动标准评估程序。该事件是否会影响到英国这一新冠疫苗项目进度?

英国进展最快新冠疫苗项目

这款名为AZD1222的新冠疫苗接种由牛津大学詹纳研究所和牛津疫苗小组合作研制。牛津大学今年4月下旬启动疫苗临床试验,随后与阿斯利康达成协议,将在该候选疫苗的全球开发和分发上展开深度合作,这也是为了确保疫苗能更快完成各阶段临床试验并展开大规模生产。

这个疫苗项目是英国进展最快的疫苗项目。英国政府对其寄予厚望,不但提供资金支持,也在监管层面做出调整,提升疫苗的验证审批效率,政府甚至提前预订了大批量的相关疫苗。英国卫生大臣汉考克日前表示,这款疫苗“最有可能”在2021年初投入使用。

项目的领衔学者之一、牛津大学的萨拉·吉尔伯特教授几个月前接受新华社记者采访时说,最理想的状况是,到今年秋季,团队就能从3期临床试验中获得疫苗有效性的结果,但“这是最好情况下、非常有雄心的日程,其间可能会有变化”。

疑似严重不良反应

阿斯利康在一份正式声明中说:“作为正在进行的阿斯利康、牛津(大学)新冠疫苗随机、对照全球试验的一部分,我们已启动标准的



当地时间9月8日,人们从英国曼彻斯特大学前经过。

英国各地近期陆续开学以来,每日新增感染病例数迅速上升,多所学校出现小规模集中感染。为遏制疫情蔓延,大曼彻斯特地区实行更加严格的防疫措施。新华社发(乔恩·休珀摄)

评估程序,并主动暂停所有临床试验中的疫苗接种,以便由一个独立委员会对还无法解释的单一疾病事件的安全数据进行评估。这一事件是在英国开展的3期临床试验中发生的。”

这家公司还表示,当试验中出现“可能无法解释的疾病”时,暂停试验并开展调查属于“常规操作”。惠康基金会的疫苗项目主管查

理·韦勒博士也赞同阿斯利康的说法。他说:“在调查过程中暂停这项试验的做法是正确的,这也是疫苗临床试验中经常出现的正常程序。”他还说,疫苗是一种需要经过严格测试和监管的产品,“新冠疫苗不应例外”。

阿斯利康曾在8月31日发布的声明中承诺,将用最高的安全标准来开发AZD1222疫苗。

疫苗研发挑战不小

据牛津大学此前的介绍,这款候选疫苗是一种腺病毒载体疫苗,属于较成熟的疫苗类型,并且由于其特性,不会引起注射疫苗的人产生持续感染,这也让该疫苗对儿童、老年人以及本身患有其他疾病的人来说具有更好的安全性。

不过,吉尔伯特曾指出:“疫苗

研发的首要问题是,目前就各类冠状病毒来说,还没有获认证的疫苗,因此,研究人员并不清楚为人们注射疫苗后需要多大程度的免疫应答才能获得真正意义上的保护效果。直到有关疫苗有效性的临床试验做完,我们才可能知道相关情况。”

牛津大学团队7月20日在《柳叶刀》发表报告说,其新冠病毒疫苗临床试验取得初步成果,该疫苗能诱导人体免疫系统出现较强的免疫应答,展现了很好的安全性,没有出现严重副作用,一些受试者接种后出现轻微的副作用也都在可控范围内。但疫苗的效果还需要更大规模的临床试验来进一步验证。

在阿斯利康宣布暂停这一候选新冠疫苗接种前,疫苗已在英国启动3期临床试验,在巴西、南非也已进入后期临床试验阶段,按原计划还将在日本和俄罗斯启动临床试验,预计这些试验累计在全球招募多达5万名受试者。

不过,有专家指出,从过往的经验来说,有时候一些人士接种疫苗后出现异常或许并不能完全归咎于疫苗本身。2009年,英国一名年轻女性接种HPV(人乳头瘤病毒)疫苗后没多久就死亡,那批疫苗很快被封存起来,但后来的调查结果显示,这名女性的死因其实是与她胸部一个罕见恶性肿瘤有关,而不是疫苗。

对于牛津大学团队的候选新冠疫苗,埃文斯说:“现在去猜测是否就是疫苗引起受试者产生不良反应还为时尚早,就算最终得出结论说这次事件可能是疫苗引起的,其中也会涉及其他因素,并不一定意味着疫苗就完全无法使用。”

(据新华社伦敦9月10日电)