



“海南自由贸易港：以高水平开放引领高质量发展”记者招待会举行，向中外媒体介绍我省发展亮点

# 31个封关项目主体工程基本完工

南国都市报3月28日讯(记者 周静泊 王子遥) 敞开大门,拥抱世界。加快高水平对外开放的海南自贸港,吸引越来越多的世界目光。3月28日,“海南自由贸易港:以高水平开放引领高质量发展”记者招待会在博鳌东屿岛文化公园举行,向中外媒体介绍过去一年海南经济社会发展情况和自贸港建设特色亮点。

## 多项指标增速名列全国前茅

会上,省政府新闻发言人分别从“经济恢复提质加速”“现代化产业体系加快构建”“区域协调发展水平不断提升”“教育科技人才‘三位一体’推进”“绿色低碳转型取得新进展”“民生福祉持续改善”六大方面介绍海南经济社会发展情况。

过去一年,我省坚持“政策+行动”双轮驱动、“扩需求+强主体”双向发力,全力拼经济、抓项目、促发展,全省经济持续回升向好,多项指标增速名列全国前茅,其中地区生产总值增长9.2%、增速全

国第二,规上工业增加值增长18.5%,服务业增加值增长10.3%,社会消费品零售总额增长10.7%,货物贸易增长15.3%,城镇、农村居民人均可支配收入分别增长6.3%、8.3%。

通过布局创新链、培育产业链,不断夯实产业体系根基,旅游业、现代服务业、高新技术产业和热带特色高效农业四大主导产业占GDP比重持续提升。全省接待游客数量和旅游总收入分别同比增长49.9%、71.9%。离岛免税销售金额增长25.4%,免税购物人次增长59.9%。充分发挥气候温度、海洋深度、地理纬度、生态绿色“三度一色”优势,培育发展种业、深海、航天三个未来产业,努力打造新质生产力的重要实践地。

我省把保护好生态环境作为“国之大者”,接续实施热带雨林国家公园、清洁能源岛和清洁能源汽车、“禁塑”装配式建筑、“六水共治”、博鳌近零碳示范区等标志性工程,擦亮高质量发展生态底色。2023年空气质量优良天数比例99.5%,细

颗粒物(PM2.5)浓度12微克/立方米,省控地表水水质优良比例95.9%,生态环境质量继续保持全国一流。

## 三张“零关税”清单扩容增效

近年来,海南自由贸易港建设从“顺利开局”到“蓬勃展开”到“进展明显”再到“蓬勃兴起”,已经进入成型起势的发展阶段。

政策制度体系基本成型。以“零关税、低税率、简税制”“五自由便利和一安全有序流动”为主框架的自由贸易港政策制度体系加快落地,并不断滚动升级、实现效能释放,成为海南经济高质量发展的提质器和加速器。三张“零关税”清单持续扩容增效,截至去年底“零关税”累计进口货值195.7亿元,新增交通工具及游艇商品22项。加工增值内销免关税政策扩大至全省重点园区,受惠企业翻番,累计内销货值46.7亿元。

封关运作准备全面铺开。任务、项目、压力测试“三张清单”有序实施,31个

封关项目主体工程基本完工,33项政策制度设计加快推进,27项压力测试任务去年实质性开展20项。

对外开放卓有成效。2023年货物贸易、服务贸易分别增长15.3%、29.6%,其中民营企业货物进出口增长37.4%。实际对外投资规模翻倍。入籍“中国洋浦港”国际船舶达43艘、总吨位全国第二。开通2条第五航权航线,恢复和新开境外客货运航线50条,新开通集装箱班轮航线11条。积极对接国际高标准经贸规则,出台扩大货物贸易规模、创新发展服务贸易等20多条重点举措。

59国人员入境海南免签政策在经历多次优化升级后,目前覆盖了全球约四分之一的国家,如今海南59国入境免签政策事由范围更大、停留时间更长、通关更加便捷。据了解,下一步我省还将持续升级配套服务,不断优化外语服务环境,提升境外人员消费支付便利度,推出更具吸引力的旅游消费产品,全力打造海南自贸港一流营商环境。

## 渐冻症“斗士”蔡磊连线博鳌:全球有3亿名罕见病患者 呼吁关注罕见病群体 关注罕见病药物研发

南国都市报3月28日讯(记者 王洪旭 周静泊 苏桂除) 3月28日,博鳌亚洲论坛2024年年会期间,一场“关注罕见病,促进健康公平可及”的分论坛备受关注。论坛上,京东集团前副总裁、渐冻症“斗士”蔡磊在论坛上以视频方式参会,他表示,希望可与更多海内外科研机构、医疗机构等合作,共同推进科研进展,加速罕见病药物研发和临床试验的进展。

### 攻克罕见病,国际合作是关键

渐冻症,学名肌萎缩侧索硬化,是一种罕见且残酷的神经退行性疾病,被称为世界五大绝症之首,治愈率为零。蔡磊说:“面对患者群体生命救治的绝望和药物研发的困境,在所剩不多的生命时间里,我选择再次创业,携手多方对渐冻症发起挑战。”

在过去的4年里,蔡磊团队建立了世界最大的以患者为中心360度全生命周期的渐冻症科研数据平台,并链接了超过1万名患者。

“我带头并呼吁千人志愿遗体和脑脊髓组织捐献,从0到1推动建立了中国的渐冻症病理科研样本库。”蔡磊表示,他们携手华大集团、中国科学院超算中心进行渐冻症患者规模化开放基因库建设和分析,目前已经实现基因层面病因研究的新发现;建立大规模的患者血液和脑脊液蛋白组学、代谢组学、毛发重金属分析、iPSC分化运动神经元、ALS类器官等科研样本平台。

此外,蔡磊团队通过数据系统和各方合作加快了临床前和临床试验,目前



蔡磊以视频方式参加“关注罕见病,促进健康公平可及”分论坛。(记者 李昊 摄)

已合作及直接推动了100多条渐冻症药物和治疗管线。

日前,蔡磊和夫人捐助1亿元用于支持渐冻症的基础研究、药物研发、临床研究等科研项目。“虽然渐冻症还未被攻克,但是我始终相信,不是有希望才去努力,而是因为努力才看到了希望。”蔡磊说。

“我们把资源收集到一起,不必把风险让医药企业或研究机构去承担,通过全球众筹方式去促进发展。”阿布扎比卫生部特别项目执行主任奥马尔·纳吉姆表示,国际合作是一个关键,关于罕见病的数据收集必须通过国际合作来实现。

### 罕见病的突出问题是无药可用

罕见病是世界各国共同面临的医学

难题,关乎全球3亿多罕见病患者的健康和权益保障。目前在疾病诊疗、医疗保障、医疗资源配置、跨国合作、药品研发投入、研究体系、人才培养等方面仍存在诸多挑战。

中国国际经济交流中心理事长毕井泉表示,罕见病的突出问题是无药可用。现在全世界上市的罕见病治疗药物只有800多种,95%以上的罕见病无药可用,所以罕见病的药物开发是一个科学上有意义,现实中有需要,但经济上难度很大的问题。毕井泉提出,各级政府应该设立罕见病专项救助资金,医疗救助是医疗保障的兜底措施。引导孕妇进行早期筛查,罕见病患者中有半数以上属于遗传性质,对孕妇开展普惠性的及早

筛查,可以大幅减少罕见病婴儿的数量,为家庭、社会解决大量的医药费负担。

中国罕见病联盟执行理事长李林康表示,罕见病患者迫切需要诊断治疗。这几年中国在罕见病上的诊断进步很大。在诊断方面,我们应该和国际上进行经验分享,同时要推动国际化疾病诊断指南和共识的出台。罕见病无论从医疗、医保还是医药方面,更多是全链条的工作,是一个系统工程,缺了哪一块都不行。

### 渐冻症靶向药Tofersen落地乐城

值得关注的是,博鳌年会召开前,3月21日,全球首个SOD1-ALS(又名“渐冻症”)的靶向治疗药物Tofersen(托夫生注射液)落地上海交通大学医学院附属瑞金医院海南医院(海南博鳌研究型医院)(以下简称“瑞金海南医院”),并完成国内首例应用,标志着我国ALS对因治疗有了全新的重要突破。

研究显示,目前我国有超过4万名ALS患者,其中携带SOD1基因突变的患者数超过1200名。目前我国获批用于治疗ALS的药物只有利鲁唑和依达拉奉,但对ALS效果不佳。Tofersen是目前唯一一款针对SOD1-ALS的对因治疗药物,已在美国获批上市。瑞金海南医院神经内科主任医师康文岩表示,最新落地乐城的托夫生注射液是目前唯一针对SOD1-ALS的基因治疗药物,开创了新的治疗方式,从基因的水平上尝试治疗渐冻症,这是一个新突破,后续他们将特别关注Tofersen项目临床安全性数据,逐步向全国推广这款创新药物。