



清遠定位粵北科創中心



郭鋒

【香港商報訊】記者余文蓮報道：李克強總理政府工作報告中指出，不靠改革創新沒有出路。全國人大代表、清遠市長郭鋒（圖）在接受本報記者採訪時表示，近年來，清遠堅持把創新作為轉型發展、振興發展的核心動力來抓，力爭到2021年將清遠建成粵北區域科技創新中心和創新型城市，力爭到2021年清遠高新技術企業達到300家以上。

高新區成創新引擎

「我們將把高新區打造成清遠市創新發展的引擎！」針對高新區的發展定位，郭鋒透露，現在清遠高新區已經升級為國家級高新區，這裏的高新技術企業數量也位居粵東西北12個市第二，專利申請量、發明專利申請量連續兩年全省第一。

當然，經過精心的打造，清遠高新區所取得的驕人成績不止這些。記者了解到，目前該區有國家級孵化器1家，國家級孵化器培育單位3家，國家級眾創空間1家，廣東省眾創空間試點單位2家，先進製造業和高技術製造業保持年均30%左右增長，工業技改投資年均增長45%左右，新材料、汽車配件、生物醫藥等新主導產業加快形成。科技創新對推動清遠產業轉型升級和經濟發展所發揮的貢獻越來越大。

對於高新區未來發展規劃，清遠市早已未雨綢繆：加快園區提質增效，完善產業園區配套建設，推動清遠國家級高新區綜合排名爭先進位，推動園區聯動發展等。

郭鋒強調，清遠市正在強化與珠三角產業共建，圍繞產業鏈條延伸，著力打造汽配、新材料、裝備製造、生物醫藥、電子信息、食品飲料、智能家居等7

大產業集群。下一步將大力推動企業技改，通過支持傳統產業進行改技術、改工藝、改設備等方式，推動傳統產業向高端化、智能化、綠色化發展。

「三去一降一補」成效明顯

如果說高新區是清遠市經濟發展的一個亮點，那麼按照已有部署，繼續深化供給側結構性改革才是清遠的重中之重的戰略布局。郭鋒說，清遠去年推進供給側結構性改革，取得了階段性成果。清遠去年化解了62萬噸過剩鋼鐵產能；地方法人銀行機構杠杆率為9.14%，已達到了不低於4%的監管水平；為企業降低成本約41億元。據悉，清遠特別是房地產去庫存成效明顯，2016年底，清遠商品房可售面積1141.16萬平米，比2015年底減少236.84萬平米，降幅為17.2%，庫存消化周期從上年同期的28個月下降至16.5個月。

王景武：把握人幣國際化節奏

【香港商報訊】記者黃裕勇報道：十二屆全國人大代表、中國人民銀行廣州分行行長、國家外匯管理局廣東省分局局長王景武在全國兩會上建議，人民幣國際化進程應與金融改革相協調，應與企業、居民對外貿易和投資需求相適應。

王景武稱，要把握好人民幣國際化推進節奏須抓住四個重點，首先要繼續發揮人民幣跨境貿易和直接投資計價結算貨幣功能，同時，結合中國外貿發展新業態，以跨境電商為切入點，進一步完善跨境電子商務活動使用人民幣計價結算政策。

他建議在風險可控的前提下豐富電子商務跨境人民幣業務產品，通過支持境內電商平台與商業銀行合作的方式，開展出口境外集中人民幣收款，跨境匯入後再分撥等業務，助力出口穩步增長。

此外，他認為應不斷完善人民幣國際化的基礎設施，建立集中、安全、高效的結算和證券登記託管基礎設施，並儘快建設人民幣跨境支付系統（CIPS）二期，推動中國現代支付系統（CNAPS）與持續聯接清算系統（CLS）對接，減少人工干預環節，提高人民幣跨境清算的效率。

第三，他認為應進一步拓展人民幣作為國際金融交易和儲備貨幣的功能。這一方面，可以通過貨幣互換、石油等大宗商品及黃金國際板等人民幣業務提升人民幣國際化程度；另一方面，也可以不斷加強人民幣作為儲備資產的銀行結算和託管服務。為此，王景武建議抓緊建立健全人民幣儲備資產銀行結算和託管服務的法律法規和內部管理制度，按照國際慣例處理好涉及外交、保密、制裁、反洗錢等敏感問題，可以參考紐聯儲做法設立金融基礎設施的災備中心，可考慮選擇廣東作為災備中心。

最後，他認為，應加強對離岸人民幣市場發展的規劃和引導，結合國內外金融發展形勢，把握好離岸人民幣市場建設的節奏。

吳紫驪建議 地稅代徵社保



吳紫驪

【香港商報訊】記者林麗青通訊員趙永清、況淑敏、馬圓報道：全國兩會期間，「社會保障」再次成爲最熱話題，與其息息相關的社保費徵收也備受關注。全國人大代表、廣東省地方稅務局局長吳紫驪（圖）在接受本報記者採訪時表示，建議中央在充分調研論證的基礎上，儘快啓動對《社會保險法》的修訂工作，明確內地地稅費徵收主體爲地稅機關，並賦予地稅機關徵收職責相匹配的執法權。

地稅代徵社保獨具優勢

在吳紫驪看來，地稅代徵社保具有提高徵收效率、降低徵收成本、優化部門職能等優勢。「廣東十七年的實踐證明，地稅部門徵收社保費有明顯優勢，特別是『營改增』後，地稅部門有了更多的人力物力投入到地稅徵收工作中，地稅徵收大有可爲。」吳紫驪表示，作爲專司組織收入的部門，地稅機關可充分發揮組織收入的豐富經驗，特別是在擴大覆蓋面、提高徵收率及強化欠費清繳等方面，有效發揮稅費統籌統管效率高的專業優勢，實現地稅費持續穩定增長，緩解地稅資金缺口給地方財政帶來的巨大壓力。

吳紫驪認爲，地稅代徵人幣與地稅納稅人的管理重疊度相當高，由地稅機關徵收地稅，既便利地稅機關稅費同徵，節約大量行政資源，也便利納稅人稅費同繳，有效降低社會成本。

閔希軍代表2017年全國人代會《建議》要點實錄



閔希軍

作為天士力控股集團有限公司黨委書記、董事局主席的閔希軍，連續擔任第十一屆、第十二屆全國人大代表，當記者問及履職感言時，他說，肩上責任重大，但他會率領企業一如既往爲人民健康服務。

從一名執業藥師，轉型爲民營企業家，又成爲上市公司董事局主席，閔希軍傾入一生心血投入中醫藥發展，致力於推進中醫藥國際化之路。此次全國兩會，閔希軍準備了以下7個建議。

一、《關於推進中藥材第三方檢驗檢測體系建設的建議》

1. 對於由企業與高等院校及科研機構聯合組建的混合所有制的中藥材第三方檢驗檢測機構，政府監管部門對其進行審核、驗收後，應從法規上認可其檢驗檢測報告的合法性，並認可其報告可以作爲法律仲裁的依據。

二、《關於推進中藥材產地加工管理、建立准入機制的建議》

1. 增補、起草適合中藥材產業發展的相關法規：起草《中藥材產地加工管理及技術規範》，建立中藥材產地加工准入許可制度；

三、《關於加速將企業創新成果轉化爲國家力量的建議》

1. 從法規上建立可操作的機制和措施，對現代中藥在國外研究的成果，包括研究技術、應用方法、模式、數據等，給予合法的認可，使創新成果合法地回歸國內，給予確認和批覆。

四、《關於增強創新藥物鼓勵政策連貫性的建議》

1. 按照國家扶持醫藥企業自主研發、自主創新的初衷，針對「重大新藥創制」專項扶持的創新藥物，建立國家醫保藥品目錄和各省市地方醫保藥品目錄的動態調整機制，便於創新藥物及時遞補進入醫保目錄。

2. 完善對中藥材第三方檢驗檢測機構的監管機制。一方面，根據《中醫藥法》及相關法規的規定，建立第三方檢驗檢測機構的實質條件和准入機制；另一方面，加強對第三方檢驗檢測機構的監管。對獲得資質的第三方檢驗檢測機構，進行過程檢查、飛行檢查等監管方式，開展實驗室能力驗證和實驗室比對，並對

各機構的檢驗結果進行評級公示，引進社會監督，保障第三方檢驗檢測機構和人員隊伍的有序健康發展。

3. 專項鼓勵第三方機構完善服務體系建設。第三方檢驗檢測機構在國外已具有良好的公信力，中國的中藥材第三方檢驗檢測機構屬於剛剛起步階段。在實驗室建設、技術與服務能力培育、人才引進與培養等方面還需不斷加強。建議國家設立專項資金，在全國中藥材主產區與專業化藥材市場，加快布局市場化的第三方檢驗檢測實驗室，對其進行鼓勵，給予扶持和相匹配的資金支持，同時避免重複建設。

備，加大財政補貼力度，提升中藥材產地加工的裝備技術水平；

(3)起草《中藥材倉儲養護技術產業政策》，扶持中藥材產地倉儲的建設；

(4)制定《中藥材質量追溯體系標準》，實現對中藥的種子、種苗育種、栽培、種植、植保、採收、產地加工、倉儲、養護、物流、交易等質量信息追溯，爲行業監管、行業服務、資源保護、戰略儲備、預防質量風險提供保障。

究。同時，搭建與國際標準相銜的中藥臨床研究中心、服務平台，實現國內外中藥研發的對接，使中國的藥物研發機構和製藥企業不出國門，在國內也可以按照國際水平、國際標準開展國際化的現代中藥研究，使得現代中藥的國際化多中心研究在中國，審批也在中國，真正使符合國際標準的現代中藥來自於中國力量，將中國變成世界創新藥物大國。

站式」的綠色通道，不需經過二次議價、各省（市）二次談判，直接進入國家和地方醫保目錄，使創新藥物儘早進入臨床應用。

3. 應把醫院和醫保定點藥店這個公共平台構建好、利用好，爲各類型的藥品創造環境，明確准入規則，在優先保障醫保藥品的前提下，讓沒有進醫保的藥品也能夠進醫院和醫保定點藥店，讓有需求、有條件自費的患者能夠買得到，用得上。



閔希軍代表在兩會

五、《推動重大創新藥物快速進入臨床、服務廣大人民群眾健康》

1. 加強和完善頂層設計，從頂層宏觀的角度出發，來解決醫療體制改革中的問題。

六、《關於進一步加強藥品數據保護的建議》

1. 將藥品數據保護的範圍，從「新化學實體」擴展爲「新藥」的範圍，採用《藥品註冊管理辦法》中的「新藥」概念，即「未曾在中國境內上市銷售的藥品」，包括化學製劑、現代中藥和生物製品。

七、《關於在〈中華人民共和國專利法修訂草案〉中增加藥品專利保護期延長制度的建議》

1. 修改《專利法》，在原有發明專利保護期20年的基礎上，參照藥品註冊審批過程中損失的專利保護期，給予專利藥品相應的保護期延長。

2. 藥品監督管理部門建立配套的行政保障措施，以平衡專利權人和仿製藥廠之間的利益：（1）對於已經獲得專利保護期限延長的藥品，保護期內停止批准仿製藥；（2）爲了避免惡意阻止仿製藥申請進

床專家遴選的方式。（3）對國家一類創新藥物，進入到重大新藥創制專項的創新藥物，應該直接進入醫保目錄。

3. 通過制定醫保支付標準，對創新藥物給予適當的政策支持。

2. 根據藥品的研究水平、知識產權及臨床貢獻率，審批時，應授予其不低於6年的具體藥品實驗數據保護期。將藥品新適應症的實驗數據也應納入數據保護範圍。

程，允許仿製藥申請者挑戰專利；一旦仿製藥提出挑戰專利，專利權人必須在合理期間（通常45天）內提起專利侵權訴訟，否則仿製藥申請繼續審批；提起訴訟後，在合理期間（通常2年半）內SFDA不批准仿製藥。如果法院判決專利權無效或者不侵權，則批准仿製藥；如果判決專利侵權，則停止批准仿製藥，如果以前已經批准仿製藥，則SFDA撤銷該已批准文號。