



勘 误, 2023 年 1 月 11 日

疗法与 COVID-19: 动态指导文件, 2022 年 9 月 16 日  
(WHO/2019-nCoV/therapeutics/2022.5)

第 14 页, 第 24–27 行

**删除:** 这些建议应激励纳入所有可能的机制参与改善此项干预措施的全局可及性。例如, 2021 年 12 月 17 日, 世卫组织发布了第 8 次邀请, 请 COVID-19 疗法制造商向世卫组织预认证部门提交[产品评估意向书\(EOI\)](#)。如果该评估表明某一产品及其相应的生产(和临床)地点符合世卫组织建议的标准, 则该产品将被列入联合国组织和其他机构认为可采购的医药产品清单。各个国家可根据可用资源制定自己的指南, 并相应地确定治疗方案的优先次序。

**插入:** 这些建议应激励纳入所有可能的机制参与改善此项干预措施的全局可及性。例如, 2021 年 12 月 17 日, 世卫组织发布了第 7 次邀请, 请 COVID-19 疗法制造商向世卫组织预认证部门提交[产品评估意向书\(EOI\)](#)。如果该评估表明某一产品及其相应的生产(和临床)地点符合世卫组织建议的标准, 则该产品将被列入联合国组织和其他机构认为可采购的医药产品清单。各个国家可根据可用资源制定自己的指南, 并相应地确定治疗方案的优先次序。

第 20 页, 第 4–9 行

**删除:** 令人关切的是, 由于成本、可行性和可得性的原因, 低收入和中等收入国家(LMICs)在获取此项治疗方面面临障碍 [34]。在低收入和中等收入国家中, 就瑞德西韦进行共同决策、并就其利弊开展沟通方面的挑战也可能增加。这些建议应激励纳入所有可能的机制参与改善此项干预措施的全局可及性。例如, 2021 年 12 月 17 日, 世卫组织发布了第 8 次邀请, 请 COVID-19 疗法制造商向世卫组织预认证部门提交产品评估意向书(EOI)。如果该评估表明某一产品及其相应的生产(和临床)地点符合世卫组织建议的标准, 则该产品将被列入联合国组织和其他机构认为可采购的医药产品清单。各个国家可根据可用资源制定自己的指南, 并相应地确定治疗方案的优先次序。

**插入:** 令人关切的是, 由于成本、可行性和可得性的原因, 低收入和中等收入国家(LMICs)在获取此项治疗方面面临障碍 [34]。在低收入和中等收入国家中, 就瑞德西韦进行共同决策、并就其利弊开展沟通方面的挑战也可能增加。这些建议应激励纳入所有可能的机制参与改善此项干预措施的全局可及性。例如, 2021 年 12 月 17 日, 世卫组织发布了第 7 次邀请, 请 COVID-19 疗法制造商向世卫组织预认证部门提交产品评估意向书(EOI)。如果该评估表明某一产品及其相应的生产(和临床)地点符合世卫组织建议的标准, 则该产品将被列入联合国组织和其他机构认为可采购的医药产品清单。各个国家可根据可用资源制定自己的指南, 并相应地确定治疗方案的优先次序。

## 第 28 页，第 22–24 行

*删除：*

另一方面，鉴于已证明对患者的益处，此建议还应刺激人们采用所有可能的机制以提高此疗法的全球可及性。各个国家可根据可用资源制定自己的指南，并相应地确定治疗方案的优先次序。2021 年 12 月 17 日，世卫组织发布了第 8 次邀请，请 COVID-19 疗法制造商向世卫组织预认证部门提交[产品评估意向书 \(EOI\)](#)，其中包含了巴瑞替尼。

*插入：*

另一方面，鉴于已证明对患者的益处，此建议还应刺激人们采用所有可能的机制以提高此疗法的全球可及性。各个国家可根据可用资源制定自己的指南，并相应地确定治疗方案的优先次序。2021 年 12 月 17 日，世卫组织发布了第 7 次邀请，请 COVID-19 疗法制造商向世卫组织预认证部门提交[产品评估意向书 \(EOI\)](#)，其中包含了巴瑞替尼。

这些更正已纳入电子文件。