

iPhone 14 量产在即

## 富士康进入“抢人”阶段



iPhone 14 量产在即，富士康已经进入招工“抢人”阶段。北京时间16日晚间，富士康iDPBG事业群发布消息称，今年高峰期已提前，郑州厂区自17日起，每人返费奖励高达1万元（人民币，下同）。富士康iDPBG事业群深圳厂区17日持续招工。

《中国证券报》微信公众号报道，信达国际研报显示，苹果宣布iPhone 14系列已开始试产，计划在8月量产，已经告知供应商，预计上市后的初期销量将高于1年前的iPhone 13系列。

郑州富士康iDPBG事业群16日晚间称，目前是全年返费奖励最高阶段，“高峰期提前到来，错过这周，再等一年！”资料显示，iDPBG事业群是富士康旗下负责

苹果iPhone组装的业务部门。6月份，郑州富士康iDPBG事业群已在招聘实习生，招聘奖金为每人6000元。

据了解，介绍人奖金为每人500元，求职者根据不同岗位奖金有所不同，制造部门关键岗位奖金为每人9000元至9500元。这也意味着，富士康已进入招工“抢人”阶段。

深圳招聘中介人士近日透露，为满足iPhone 14的组装工作，深圳观澜富士康开始招工。富士康方面表示，不评论客户及产品相关信息。

据悉，深圳富士康iDPBG事业群正在火热招聘，目前内部推荐奖金为每人5280元，其中推荐人可领1200元，被推荐人可领

4080元；而6月底该项奖金为每人3480元。

据深圳富士康iDPBG事业群招聘公告称，iDPBG事业群深圳厂区17日持续招募。

研究机构TrendForce预测称，iPhone 14系列将推出4款新机。

广州《21世纪经济报道》此前报道，消息人士透露，iPhone 14系列今年会进一步涨价。据称，除了iPhone 14外，所有的新款iPhone 14系列机型都会比同款iPhone 13型号贵100美元。

对此，深度科技研究院院长张孝荣表示，“苹果的定价影响因素主要有三个。一是上游原材料涨价造成苹果手机成本增加；二是美国通货膨胀，各种商品都在涨价，苹果产业不得不涨；三是iPhone 14硬件配置比前代产品有所提高，比如扩大了电池容量，也会因此涨价。”

结合多位专家的观点来看，产品零组件短缺、美元汇率疲软、无法在某些受制裁区域销售的损失等因素，也被认为是促使苹果提价的原因。

此外，在今年4月下旬的第二财季的电话会议上，苹果公司CEO蒂姆·库克就曾明确提到，芯片供应短缺和国际局势对苹果供应链的影响。

在意大利遭320万欧元罚款  
小米：正评估背后原因

作为小米集团营收与市场的重要组成部分，2022年小米海外市场频出纷争。近日，小米在意大利被处以320万欧元（约合325万美元）的罚款。对此，小米集团回应称，正在评估这一处罚背后的原因。小米一直坚持合法合规经营，并遵守经营地相关法律法规。

成都《每日经济新闻》17日报道，根据意大利竞争监管机构说法，罚款原因为当产品（还在保修范围内）出现划痕或其他轻微缺陷时，该智能手机制造商（小米）拒绝进行维修。

对此，小米集团相关负责人17日回复称，“小米已经注意到意大利竞争管理局的决定，正在评估其背后的原因，小米一直坚持合法合规经营，并遵守经营地点相关法律法规。”

小米集团此前发布的财报数据显示，根据Canalys数据，2022年第一季度，小米集团在欧洲地区智能手机出货量市占率为19.7%；在西欧地区智能手机市占率为

15.4%，其中，在意大利的智能手机市占率均排名第二。

上海第一财经报道，数据统计机构CounterPoint 2022年一季度欧洲手机市场份额报告显示，三星以35%的份额获得第一，其次是25%的苹果以及14%的小米。一季度财报电话会上，小米总裁王翔表示，目前经济形势、疫情形势、国际形势都存在非常多的不确定性，低端芯片的缺货问题在海外市场造成很大影响，包括印度市场、欧洲市场等。4G芯片的短缺造成负面影响，小米150美元以下的机型缺口超过1000多万台。二季度要看全球市场的通货膨胀与经济发展情况，再做未来的判断。

另据媒体报道，2020年以来，意大利竞争管理局以不同原因对苹果、亚马逊、三星、谷歌等公司都开出过罚单。2021年12月，该机构宣布对亚马逊处以高达11.28亿欧元（约合11.45亿美元）的罚款，亚马逊随后表示将上诉。

## 新西兰通胀达到32年来最高



7.1%，环比将增长1.5%，结果实际数据超出预期。有分析人士认为，目前新西兰通胀可能已经达到顶峰，但仍处于“令人担忧”的高位。如果高通胀持续，可能迫使新西兰央行进一步加快实行更加紧缩的货币政策。

彭博社报道称，新西兰央行上周已经将基准利率提高至2.5%，并表示将保持紧缩政策。路透社指出，新西兰政府已于17日决定延长减免燃油税、道路使用费、公共交通费的期限，意在缓解高通胀压力。

市场观察（Market Watch）网站称，新冠肺炎疫情全球大流行期间，各国政府的经济刺激政策普遍推高通胀；今年以来，全球供应链受到干扰，俄乌冲突也为高通胀推波助澜。目前多国央行试图通过大幅加息来控制通胀，但这种手段也存在引发经济衰退的风险。

近期欧美国家通胀高企。今年6月，美国CPI同比上涨9.1%，法国CPI同比上涨5.8%，德国CPI同比上涨7.6%。自今年3月以来，美联储已三次加息，将联邦基金利率目标区间上调至1.5%至1.75%之间。

新西兰统计局当地时间18日发布数据，该国2022年第二季度居民消费价格指数（CPI）同比增长7.3%，达到1990年以来的最高值。

中新社报道，新西兰统计局当天发布声明，今年第二季度新西兰CPI同比增长7.3%，环比增长1.7%。声明说，CPI上涨最主要的驱动力是住宅建设和租赁。在供应链问题、劳动力价格以及住宅需求增加的共同作用下，该国第二季度住宅建设价格比去年同期上涨18%。此外，汽油、食品的价格也有明显上涨。

路透社说，经济学家此前预计新西兰第二季度CPI同比将增长

## 俄罗斯与伊朗签署400亿美元油气合作协议

普京访问伊朗之际，俄罗斯与伊朗大幅强化能源领域合作。

据伊朗石油部的新闻机构沙纳（SHANA）报道，当地时间7月19日，伊朗国家石油公司与俄罗斯天然气工业股份公司（Gazprom，下称俄气）签署战略合作谅解备忘录，价值总额约400亿美元。

当天稍晚时候，俄罗斯总统普京抵达伊朗德黑兰，计划与伊朗和土耳其领导人就叙利亚冲突举行峰会。

俄气成立于1989年，是全球最大的天然气企业之一。俄罗斯政府合计持有俄气50.23%的股份，纽约梅隆银行是第二大股东，持股16.7%。

伊朗国家石油公司由伊朗政府100%控股，代表伊朗政府主管该国石油工业各方面的业务活动。

俄罗斯与伊朗两国能源公司合作的项目，包括伊朗南帕尔斯气田的增压，基什气田、北帕尔斯气田，以及六个油田的开发。此外，俄气还将参与建设伊朗液化天然气（LNG）项目和天然气出口管道。

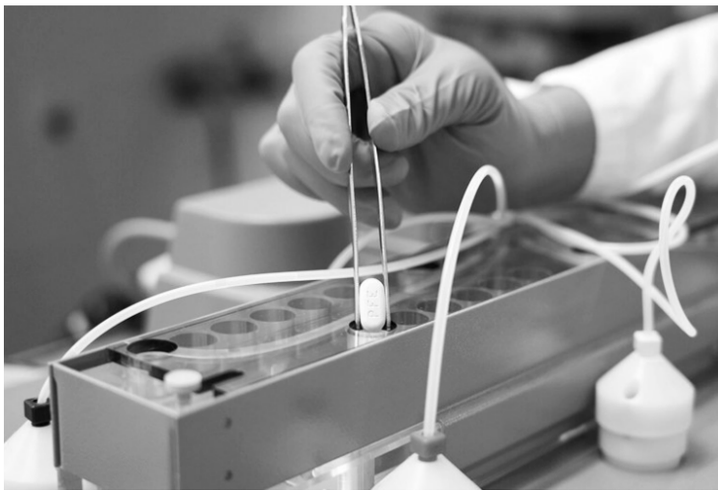
伊朗国家石油公司首席执行官称，这是伊朗石油行业历史上最大的外商直接投资协议之一。在签署新协议前，俄罗斯对伊朗石油行业的投资仅为40亿美元。据路透社报道，伊朗拥有仅

次于俄罗斯的世界第二大天然气储量，但美国的制裁阻碍了伊朗获得技术，并减缓了该国天然气出口的发展速度。

《BP世界能源统计年鉴》数据显示，截至2020年底，俄罗斯和伊朗天然气探明储量分别为37.4万亿立方米、32.1万亿立方米，占世界已探明总储量的19.9%和17.1%。

从上世纪80年代开始，美国就展开了对伊朗石油行业的限制。2018年5月，美国退出伊朗核协议，并重启了对伊朗石油业的制裁。由于俄乌冲突，今年3月以来，俄罗斯的能源出口也处于美国等西方国家的制裁之下。

## 可在线上购买新冠口服药Paxlovid? 中国药房回应



有中国消费者18日发现新冠病毒治疗药物奈玛特韦片/利托那韦片组合包装（即Paxlovid）疑似在中国药房上架，微信小程序“和平新健康药房”显示，可提交愿望单，需要拍摄药品正面包装图或处方图，参考价为2300元人民币。

中新经纬报道，同时，小程序还对Paxlovid的成分、适应症、用法

用量、注意事项等进行披露，Paxlovid可用于治疗成人伴有进展为重症高风险因素的轻至中度新型冠状病毒肺炎（COVID-19）患者。

2月11日，中国国家药监局按照药品特别审批程序进行应急审评审批，附条件批准辉瑞公司Paxlovid进口注册。3月中旬，2.12

万盒Paxlovid进入中国部分省份的新冠定点医院。

Paxlovid也被纳入了中国国家卫健委的《新型冠状病毒肺炎诊疗方案（试行第九版）》，用法用量为300mg奈玛特韦片与100mg利托那韦片同时服用，每12小时一次，连续服用5天。

3月21日，中国国家医保办发布《关于做好当前疫情防控医疗保障工作的通知》，其中表示，Paxlovid将由医疗机构按照企业与有关机构沟通一致的价格采购，医保机构按规定做好支付。

由此可见，Paxlovid是由医疗机构进行采购，后由医生向患者开具处方，药店等第三方零售平台此前未参与药品采购与售卖。

据悉，在海外，根据美国食品与药品监督管理局FDA近日更新文件显示，FDA已授权持有州一级执照的药剂师向符合用药条件的新冠患者开具辉瑞Paxlovid新冠口服药。

那么，本次Paxlovid在中国药房小程序上进行展示，是否意味着辉瑞在新冠口服药商业化上更进

一步？

该小程序药师表示：“我们是重庆医药集团旗下的找药平台，小程序提供药品检索服务，并没有储备Paxlovid，目前该药物只能在部分医院购买，如果患者提交了愿望单，我们可以跟患者说明可以去哪些医院购买该药物。”

根据上市公司重药控股此前6月24日对投资者回复，和平新健康药房为重药控股旗下品牌，在业务分工上，互联网医院+处方流转是由和平新健康公司牵头，通过公司自有的处方流转平台对接医疗机构HIS系统或互联网医院系统，承接医院处方，进行处方药品配送。

根据公开资料，Paxlovid在中国获批源于一项随机、双盲、安慰剂对照临床试验EPIC-HR（对高危患者的新冠肺炎的蛋白酶抑制进行评估），治疗对象为确诊为新冠病毒感染的有症状的非住院成年患者。

结果显示，与安慰剂相比，Paxlovid可降低新冠相关住院或死亡风险89%（出现症状后三天内）和88%（出现症状后五天内）；与安慰

剂相比，无非住院、高危成人新冠肺炎患者死亡。

在该实验下，中国国家药监局给予Paxlovid适应症为治疗成人伴有进展为重症高风险因素的轻至中度新型冠状病毒肺炎（COVID-19）患者。FDA授权用于治疗非住院、具有发展成重症疾病高风险成人和儿童（12岁及以上，体重至少40公斤）COVID-19感染。

在此之后，辉瑞不断开展临床试验希望增加Paxlovid适应症，却屡以失败告终。6月15日，辉瑞官网公布了Paxlovid针对未接种疫苗的成年人以及具有一种或多种进展为重症疾病风险因素的已接种疫苗成年人的II/III期临床（EPIC-SR）研究结果，其中表示未达到所有症状连续4天持续缓解的主要终点，次要终点不具有统计学意义。

4月29日，辉瑞官网对Paxlovid 2/3期EPIC-PEP（新冠病毒暴露后预防研究）试验结果进行公布称，在预防新冠病毒感染方面，该口服药的效果统计学意义不显著。