



အသိပေးကြေငြာချက်



COVID-19 ရောဂါရှာဖွေစစ်ဆေးရာတွင် အသုံးပြုသောဆေးပစ္စည်းများနှင့်ပတ်သက်၍ ဖြေလျော့ဆောင်ရွက်ပေးမည့်ကိစ္စ

၁။ COVID-19 ရောဂါရှာဖွေစစ်ဆေးရာတွင် အသုံးပြုသော SARS-CoV-2 antigen diagnostic tests, SARS-CoV-2 serology/ antibody tests, Molecular Diagnostics Tests များအတွက် ယခင်က ကမ္ဘာ့ကျန်းမာရေးအဖွဲ့ (WHO) ၏ Emergency Use Listing (EUL) စာရင်းတွင် ပါဝင်သော ဆေးပစ္စည်းများကိုသာ လျှောက်ထားခွင့်ပြုခဲ့ရာမှ ယခုအခါထပ်မံဖြေလျော့မှုအနေဖြင့် အောက်ဖော်ပြပါ Stringent Regulatory Authorities များမှ ခွင့်ပြုထားသော ဆေးပစ္စည်းများကို ဆေးပစ္စည်းတင်သွင်းခြင်းမှတ်တမ်းတင်ခြင်းထောက်ခံချက်အတွက် လျှောက်ထားခွင့်ပြုမည်ဖြစ်ပါသည်။ ထိုသို့လျှောက်ထားရာတွင် လိုအပ်သောစာရွက်စာတမ်းများကို ပြည့်စုံမှန်ကန်စွာ တင်ပြရန်လိုအပ်ပါသည်-

- (က) US FDA ၏ (EUA)
- (ခ) Australia (Therapeutics Goods Administration-TGA)
- (ဂ) Singapore (Health Science Authority-HSA)

၂။ ဖြေလျော့မှုဖြင့်တင်သွင်းလာသော အဆိုပါဆေးပစ္စည်းများ၏ အရည်အသွေးနှင့်စွမ်းဆောင်ရည်ရှိမှု၊ ဘေးအန္တရာယ်ကင်းရှင်းမှုတို့အတွက် ဆေးပစ္စည်းတင်သွင်းဖြန့်ဖြူးသူနှင့် ထုတ်လုပ်သူတို့မှ အစစတာဝန်ယူဖြေရှင်းဆောင်ရွက်ရမည်ဖြစ်ကြောင်း အသိပေးအပ်ပါသည်။

အစားအသောက်နှင့်ဆေးဝါးကွပ်ကဲရေးဦးစီးဌာန