|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **အသိပေးကြေညာချက်** |   |

 Covid-19 ရောဂါရှာဖွေစစ်ဆေးရာတွင် အသုံးပြုသော SARS–CoV-2 Antigen Diagnostic tests, SARS CoV-2 Serology Antibody tests, Molecular Diagnostic tests များအတွက် ကမ္ဘာ့ကျန်းမာရေးအဖွဲ့ (WHO)၏ Emergency Use Listing, Stringent Regulatory Authorities များဖြစ်သည့် USFDA, Australia (Therapeutic Goods Administration; TGA), Singapore (Health Science Authority; HSA)တို့မှ ခွင့်ပြုထားသော ဆေးပစ္စည်းများဖြစ်ပါက ဆေးပစ္စည်းတင်သွင်းခွင့် မှတ်တမ်းတင်လက်မှတ် (Import Notification) လျှောက်ထားစဉ်ကာလအတွင်း ယာယီဖြေလျော့မှု အနေဖြင့် တစ်ကြိမ်တင်သွင်းခွင့်ထောက်ခံချက် (One time importation recommendation)ကို E-submission မှတဆင့် အောက်ဖော်ပြပါ အချက်အလက်၊ အထောက်အထားများအား ပြည့်စုံမှန်ကန်စွာ တင်ပြ၍ တစ်ပြိုင်တည်း လျှောက်ထားနိုင်ပါကြောင်း အသိပေးအပ်ပါသည်-

 ၁။ WHO(EUL)/USFDA(EUA)/Australia (TGA)/Singapore(HSA) မှ ခွင့်ပြုချက်

 အထောက်အထားတင်ပြရန်၊

 ၂။ တင်သွင်းပစ္စည်း၏ pack size, imported amount, reference number များအား

 ပြည့်စုံစွာ ဖော်ပြရန်၊

 ၃။ တင်သွင်းမည့် ဆေးပစ္စည်းများ၏ အရည်အသွေး၊ စွမ်းဆောင်ရည်ရှိမှုနှင့် ဘေးအန္တရာယ်

 ကင်းရှင်းမှုတို့အတွက် တင်သွင်းသူမှ အစစတာဝန်ယူဖြေရှင်း ဆောင်ရွက်မည်ဖြစ်ကြောင်း

 ခံဝန်ကတိတင်ပြရန်။

 **အစားအသောက်နှင့်ဆေးဝါးကွပ်ကဲရေးဦးစီးဌာန**

 **ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာန**