

# အသိပေးကြေညာချက်

အာဆီယံဒေသတွင်းနိုင်ငံများပူးပေါင်းပြီး ဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခြင်းကိစ္စရပ်များ စိစစ်ခြင်းကိစ္စ ဖြစ်ပါသည်။

အဆိုပါ Process အတွက် အကျိုးဝင်သော ဆေးဝါးများကို Updated Version 2 ဖြင့် ဖော်ပြ ထားပါသည်။ **WHO Pre-qualified Product** နှင့် **Reference National Regulatory Authorities** ၏ Approval ရရှိပြီးသော ဆေးများ၊ **PIC/s-GMP** ရရှိထားသည့် စက်ရုံထုတ်လုပ်သော ဆေးများသာ အကျိုးဝင်ပါသည်။

Joint Assessment Procedure အတွက် မည်သည့် Product ကို ရွေးချယ်ကြောင်း၊ ပူးတွဲစိစစ်မည့်အဖွဲ့ဝင်နိုင်ငံများ၏ ဆေးဝါးကွပ်ကဲရေးဌာနများ၏ စိတ်ဝင်စားမှုပေါ်မူတည်၍ လည်းကောင်း၊ ASEAN နိုင်ငံတွင် ဦးဆောင်စီစဉ်မည့်နိုင်ငံက သတ်မှတ်ရန်နှင့် ပြည်သူ့ကျန်းမာရေး အရ လိုအပ်ချက်ရှိသော ဆေးများကို အထူးအလေးထား၍ Joint Assessment Procedure ဆောင်ရွက်သွားမည်ဖြစ်ပါသည်။ Joint Assessment ဆောင်ရွက်စဉ်အတွင်း သက်ဆိုင်ရာနိုင်ငံ၏ မှတ်ပုံတင်ခြင်းစနစ်အတိုင်းဝင်ရောက်လျှောက်ထားရမည်ဖြစ်ပါသည်။

- အကျိုးကျေးဇူးမှာ - အာဆီယံနိုင်ငံများတွင် တစ်ပြိုင်တည်း မှတ်ပုံတင်နိုင်ခြင်း၊
- ဒေသတွင်းအဓိကလိုအပ်နေသော ဆေးဝါးများကို စိစစ်ချိန် အတွက် အချိန်မကြာတော့ခြင်း၊ အချိန်နှင့် တစ်ပြေးညီရရှိနိုင်ပြီး Regulatory Barrier များမဖြစ်ရန် ဆောင်ရွက်ရခြင်း

အစားအသောက်နှင့်ဆေးဝါးကွပ်ကဲရေးဦးစီးဌာန  
ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာန