



## Australian Government

### Department of Health

#### TGA මගින් කෝවිඩ්-19 එන්නත් ලබා ගැනීම සඳහා ඕස්ට්‍රේලියානුවන් හට විශ්වාසය තහවුරු කරයි

කෝවිඩ්-19 එන්නත කොරෝනා වයිරස් වසංගතය සමඟ සටන් කිරීම සම්බන්ධයෙන් තීරණාත්මක කාර්ය භාරයක් ඉටු කරනු ඇත.

ඕස්ට්‍රේලියාවේ කෝවිඩ්-19 එන්නත් භාවිතය සම්බන්ධයෙන් ඇගයීම සහ අනුමත කිරීම සම්බන්ධ වගකීම ඇත්තේ ඕස්ට්‍රේලියානු විකිත්සක භාණ්ඩ පරිපාලනය (Therapeutic Goods Administration (TGA)) වෙතය. TGA මගින් ලබා දීමට නියමිත එන්නතක ඇති සියළුම ප්‍රතිලාභ සහ අවදානම් සලකා බලනු ඇත. TGA මගින් එන්නත්වල ආරක්‍ෂාව සහ ඵලදායිතාවය නිර්ණය කිරීම සම්බන්ධ ක්‍රියාවලි දැඩි සහ පුළුල් වන අතර, ස්වාධීනවේ.

කෙසේවුවද, TGA තනිව කටයුතු නොකරයි. TGA කටයුතු කරන්නේ ලොව පුරා ඇති ඒ හා සමාන නියාමන ආයතන සමඟවේ. සියළු අය හට ප්‍රතිලාභ ලබා ගත හැකි ආකාරයට සිය දැනුම බෙදා හදා ගැනීම තහවුරු කිරීම සඳහා ඔවුන් දිනපතා එක්ව කටයුතු කරයි.

එන්නතක් අනුමත කිරීම සම්බන්ධ තීරණය ගැනීමේදී, TGA මගින් ඔවුන් හට ලබා ගත හැකි සියළුම විද්‍යාත්මක සහ විකිත්සිත තොරතුරු ඇගයීමකට ලක් කරයි. මෙම තොරතුරු පැමිණෙන්නේ එන්නත් නිපදවන සහ වෙනත් ලබාගත හැකි සාක්ෂි මගිනි.

අප විසින් භාවිතය සඳහා එන්නතක් අනුමත කරන්නේ විකිත්සක අත්හදා බැලීම් කරන අතරතුර සහ ඉන් පසුව එය භාවිතා කිරීමට සුදුසු සහ සඵල වන අවස්ථාවල පමණි. එන්නත නිපදවන අය විසින් එන්නත ඉහළ ගුණාත්මකභාවයෙන්, ඒකාකාරී සහ පාලිත තත්වයන් යටතේ නිපදවිය හැකි බව පෙන්විය හැකිවීම තීරණාත්මකවේ.

TGA මගින් එන්නතක් අනුමත කරන්නේ නම්, එය කෝවිඩ්-19 ආසාදනයට එරෙහිව ක්‍රියා කරන බවට ඔබට විශ්වාසය තැබිය හැකිවේ. එන්නත මගින් වෛරසය හේතුවෙන් දරුණු ලෙස රෝගය ආසාදනය වන හෝ එයින් මිය යන අයගේ සංඛ්‍යාව අඩුකර ගත හැකිවේ.

අනුමත කල පසුවද, අපගේ කාර්ය භාරය දිනටම පවතී. එන්නතෙහි ආරක්‍ෂාකාරී බව සම්බන්ධයෙන් සමීපව නියාමනය කරන අතර, ඕස්ට්‍රේලියාවේ තිබෙන සෑම එන්නත් කට්ටලයක්ම ගුණාත්මකභාවය සම්බන්ධයෙන් ඇගයීමක් කරනු ඇත.

අපගේ මූලික ප්‍රමුඛතාවය වශයෙන්, TGA මගින් කෝවිඩ්-19 එන්නත්වල සම්පූර්ණ සමාලෝචනයක් කරන අතර - සාමාන්‍ය තත්වයන්ට වඩා කෙටි කාලයකදී මෙය සිදු කරනු ඇත.

ඕස්ට්‍රේලියාවේ ගත් ප්‍රවේශය අනුව මිනිසුන් තුළ එන්නත සම්බන්ධයෙන් වැඩි විශ්වාසයක් ඇති බවට තහවුරු කරයි. මේ මගින් ඉතාම හොඳ මහජන සෞඛ්‍යය ප්‍රතිපලය ලබාදේ.

අපගේ සම්මතයන් හට බලපෑම් ඇති නොවන ආකාරයට එන්නත සම්බන්ධයෙන් කඩිනම් ඇගයීම් ක්‍රියාවලිය සිදු කලේ කෙසේද? TGA මගින් නිරතුරුවම එන්නත නිපදවන අයගෙන් දත්ත ලබාගනී. අපට ඇති කිසියම් ගැටළු සම්බන්ධයෙන් කඩිනම් පිළිතුරු ලබා ගැනීම සඳහා අප ඔවුන් සමඟ එක්ව කටයුතු කරයි.

එන්නත සම්බන්ධ ලබාදෙන විවිධ අංශවල තොරතුරු ඇගයීම සඳහා විවිධ කණ්ඩායම් අප සතුව ඇත. එන්නත් නියාමනය සහ ආරක්‍ෂාව සම්බන්ධයෙන් කටයුතු කිරීම සඳහා අප විසින් රාජකාරී කරන අයගේ සංඛ්‍යාව වැඩි කර ඇත. අපගේ විශේෂඥ කැපවුණු කණ්ඩායම් උත්සව කාලය පුරා රාජකාරී කරන ලදී.

එන්නතක් ඇගයීමේදී දත්ත සහ තොරතුරු පිටු දහස් ගණනක් TGA මගින් සලකා බලන බවට ඔබ අසා දැනගෙන සිටිනවා හැකිය. අප විශේෂයෙන් බලන්නේ කුමක්ද?

රසායනාගාර පරිසරයක එන්නත්වල සඵලබව ඇතුළුව සෑම දෙයක්ම අප විමසා බලයි. අප නිෂාපාදන ක්‍රියාවලියද විමසා බලයි. අප විසින් වෛද්‍යවරුන්, ශල්‍යාගාර සහ රෝහල් වෙත යන එන්නත් කුප්පි මෙන්ම, චිකිත්සක අත්හදා බැලීම් දත්ත සහ විස්තරාත්මක ආරක්‍ෂක තොරතුරු දෙස බලයි.

ඕස්ට්‍රේලියානු රජය මගින් පෙබරවාරි මැද සිට අග භාගයේ සිට ඉහළ ප්‍රමුඛතාවය ඇති ඕස්ට්‍රේලියානු වැසියන් හට එන්නත ලබා දීමට අපේක්‍ෂා කරයි.

TGA හි අපගේ කාර්ය භාරය වන්නේ එන්නත් ආරක්‍ෂාකාරී, සඵල සහ අපගේ දැඩි සම්මතයන් අනුව සකස් කර ඇති බවට ඕස්ට්‍රේලියානු වැසියන් හට තහවුරුවක් ලබා දීම වේ.

**චිකිත්සක භාණ්ඩ පරිපාලනය මෙහෙයවන අනුබද්ධ මහාචාර්ය ජෝන් ස්කෙරිට් විසිනි.**