



Australian Government

Department of Health

TGA надасть австралійцям впевненість для отримання щеплення від COVID-19

Вакцини проти COVID-19 відіграватимуть важливу роль у боротьбі з пандемією коронавірусу.

Адміністрація з терапевтичних засобів (Therapeutic Goods Administration (TGA)) відповідає за проведення оцінки й затвердження вакцин проти COVID-19 для використання в Австралії. TGA розглядає всі переваги і ризики потенційної вакцини. Процеси TGA по визначенню безпеки та ефективності вакцин є жорсткими, масштабними - і незалежними.

Але TGA не працює наодинці. TGA тісно співпрацює з колегами з різних країн світу. Вони щодня співпрацюють, забезпечуючи обмін інформацією, який може принести користь всім.

При прийнятті рішення щодо затвердження вакцини, TGA розглядає всю наявну наукову і клінічну інформацію. Ця інформація надходить від розробника вакцини та інших наявних матеріалів.

Ми схвалимо вакцину для використання тільки у тому випадку, якщо вона безпечна й ефективна під час і після клінічних випробувань. Надзвичайно важливо, щоб розробник вакцини продемонстрував, що вакцина може бути виготовлена високоякісним, послідовним і контрольованим способом.

Якщо TGA схвалить вакцину, ви можете бути впевнені, що вона буде працювати проти COVID-19. Вакцина дозволить скоротити кількість людей, які важко хворіють або вмирають від вірусу.

Після схвалення вакцини наша участь у цьому питанні залишається незмінною. Ми будемо продовжувати уважно стежити за безпекою вакцин і оцінювати якість кожної партії в Австралії.

TGA проводить всебічне дослідження вакцин проти COVID-19, що є нашим пріоритетом, але в коротші терміни, ніж звичайно.

Підхід, який використовується в Австралії, буде сприяти тому, що люди будуть більше довіряти вакцинам. Це дозволить досягти найкращого результату в галузі суспільної охорони здоров'я.

Як нам вдається прискорити процес проведення оцінки вакцин без будь-яких компромісів з нашими стандартами? TGA регулярно отримує дані від розробників. Ми співпрацюємо з ними, щоб отримати швидкі відповіді на будь-які питання.

Різні команди проводять оцінку різних компонентів матеріалів по вакцинах. Ми також збільшили кількість осіб, що працюють у галузі регулювання та безпеки вакцин. Наші фахівці та експерти працювали протягом усього періоду різдвяних свят.

Можливо, ви чули, що TGA розглядає тисячі сторінок даних і інформації при проведенні оцінки вакцини. Що саме ми вивчаємо?

Ми досліджуємо усе, включаючи ефективність вакцин у лабораторних умовах. Ми вивчаємо виробничі процеси. Ми перевіряємо флакони з препаратами, які надходять до лікарів і в лікарні, а також дані клінічних випробувань та детальну інформацію про безпеку.

Уряд Австралії сподівається почати вакцинацію найбільш пріоритетних груп населення Австралії з середини до кінця лютого.

Наша робота у TGA полягає в тому, щоб гарантувати австралійцям, що вакцини є безпечними, ефективними й відповідають нашим суворим стандартам.

Ад'юнкт-професор Джон Скеррітт, який очолює Адміністрацію з терапевтичних засобів (TGA).