

संयुक्त राज्य अमेरिका एफडीए ने मॉडर्ना कोविड -19 वैक्सीन को एक आपातकालीन पहुंच तंत्र के तहत उपलब्ध कराया है जिसे ईयूए कहा जाता है। ई यु ए स्वास्थ्य और मानव सेवा (एच एच एस) घोषणा के सचिव द्वारा समर्थित है, जो दवाओं और जैविक उत्पादों के आपातकालीन उपयोग कोविड -19 महामारी को सही ठहराने के लिए मौजूद है।

मॉडर्ना कोविड -19 वैक्सीन एफडीए द्वारा अनुमोदित या मंजूरी मिल चुके उत्पाद के रूप में एक ह समीक्षा से नहीं गुजरा है। एफडीए एक ईयूए जारी कर सकता है जब कुछ मानदंडों को पूरा किया जाता है, जिसमें यह भी शामिल है कि पर्याप्त, अनुमोदित और उपलब्ध विकल्प नहीं हैं। इसके अलावा, एफडीए का निर्णय उपलब्ध वैज्ञानिक सबूतों की समग्रता पर आधारित है जो यह दर्शाता है कि कोविड -19 महामारी के दौरान कोविड -19 को रोकने के लिए यह उत्पाद प्रभावी हो सकता है और यह कि ज्ञात और संभावित जोखिमों से उत्पाद के ज्ञात और संभावित लाभ का पलड़ा भरी होगा । कोविड -19 की महामारी के दौरान उपयोग किए जाने वाले उत्पाद की अनुमति देने के लिए इन सभी मानदंडों को पूरा किया जाना चाहिए।

मॉडर्ना कोविड -19 वैक्सीन के लिए ई यु ए घोषणा की अवधि तक के लिए प्रभावी है, जब तक कि इन उत्पादों के आपातकालीन उपयोग को उचित नहीं ठहराया जाता है, जब तक कि इन्हें समाप्त या निरस्त नहीं किया जाता है (जिसके बाद उत्पादों का उपयोग नहीं किया जा सकता है)।

© 2020 ModernaTX, Inc. सभी अधिकार सुरक्षित।

पेटेंट (ओं): www.modernatx.com/patents

संशोधित: 12/2020



इसे स्कैन करें ताकि यह ज्ञात रहे कि यह तथ्य पत्र वैक्सीन प्राप्तकर्ता को उसके इलेक्ट्रॉनिक चिकित्सकीय रिकार्ड/ टीका करण जानकारी तंत्र हेतु दी गई थी।

बारकोड दिनांक: 12/2020

संशोधित: 12/2020