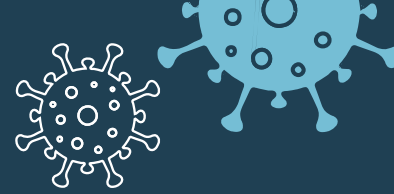


# ကာကွယ်ဆေးအသစ်ကို ဘယ်လိုဖန်တီးသလဲ အတည်ပြုသလဲ နှင့် ထုတ်လုပ်ပါသလဲ



စေတနာ့ဝန်ထမ်းများ၏ ဘေးကင်းလုံခြုံမှုသေချာစေရန်အတွက် အစားအစာနှင့်ဆေးဝါးစီမံခန့်ခွဲမှု (FDA) မှ လက်တွေ့စမ်းသပ်မှုအဆင့်သုံးဆင့်အတွက် စည်းမျဉ်းစည်းကမ်းများကိုသတ်မှတ်ထားပါသည်။ သုတေသီများသည် ကာကွယ်ဆေးအား အရွယ်ရောက်ပြီးသူများနှင့် ပထမဆုံးစမ်းသပ်ပါသည်။

## Icyiciro cya 1

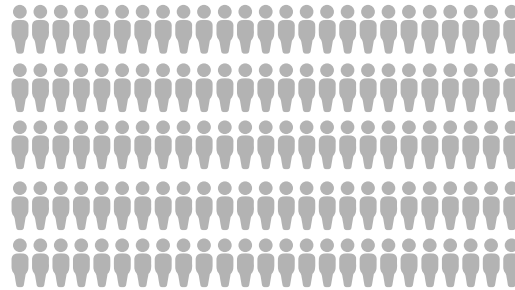


၂၀ - ၁၀၀  
ကျန်းမာသော  
စေတနာ့ဝန်ထမ်းများ



- ဒီကာကွယ်ဆေးက စိတ်ချရပါသလား။
- ဒီကာကွယ်ဆေးက အလုပ်ဖြစ်ပုံရသလား။
- ပြင်းထန်သည့် ဘေးထွက်ဆိုးကျိုးများရှိပါသလား။
- ထိုးဆေးပမာဏနှင့် ဘေးထွက်ဆိုးကျိုးများသည် ဘယ်လိုဆက်နွယ်နေပါသလဲ။

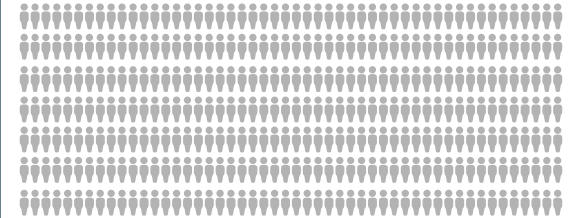
## n'icya 2



အများအပြားရာနှင့်ချီသော  
စေတနာ့ဝန်ထမ်းများ

- အဖြစ်အများဆုံး ကာလတိုဘေးထွက်ဆိုးကျိုးတွေက ဘာတွေလဲ။
- စေတနာ့ဝန်ထမ်းများ၏ကိုယ်ခံအားစနစ်သည် ကာကွယ်ဆေးကိုမည်သို့တုံ့ပြန်သနည်း။

## Icyiciro cya 3



ရာပေါင်းများစွာ သို့မဟုတ် ထောင်ပေါင်း  
များစွာသော စေတနာ့ဝန်ထမ်းများ

- ကာကွယ်ဆေးထိုးထားသူများနှင့် ကာကွယ်ဆေးမထိုးထားသူများကို ဘယ်လို နှိုင်းယှဉ်ကြမလဲ။
- ကာကွယ်ဆေးသည် လုံခြုံပါသလား။
- ကာကွယ်ဆေးသည် ထိရောက်ပါသလား။
- အဖြစ်အများဆုံး ဘေးထွက်ဆိုးကျိုးတွေက ဘာတွေလဲ။

## FDA သည် ကာကွယ်ဆေးလိုင်စင်အား

- အန္တရာယ်ထက် ကောင်းကျိုးက ပိုမိုသက်ရောက်ပြီး
- လုံခြုံစိတ်ချရပါသည်

ကာကွယ်ဆေးများကို Lots ဟုခေါ်သည့် အတွဲများဖြင့် ပြုလုပ်သည်။



ဆေးထုတ်လုပ်သူဘက်မှ ဆေးအလုံးတိုင်းကို ဘေးကင်းစင်ကြယ်ပြီး အစွမ်းထက်ကြောင်း သေချာစွာ စစ်ဆေးမှသာ ထုတ်ပေးမည် ဖြစ်သည်။ FDA မှ လုံခြုံမှုနှင့်အရည်အသွေးကို စစ်ဆေးပြီးမှသာ ဆေးများကိုထုတ်ခွင့်ရှိပါသည်။

FDA ကအရည်အသွေးနှင့်ဘေးကင်းလုံခြုံရေးသေချာစေရန် ထုတ်လုပ်သည့်နေရာများကို ပုံမှန်ကြည့်ရှုစစ်ဆေးပါသည်။



ပိုမိုသိရှိလိုပါက [FDA.gov/CBER](https://www.fda.gov/CBER) သွားရောက်ကြည့်ရှုပါ။