

FDA

(Chiyáan dóo' Azee' Baa hasti'ii Bi Bee Hazáanii Bee Bik'i'adést'í'jí) Nałnih da; ats'is baqah da hwii doo' ałgi áájí deezlá / ba'át'e' adaat'éf Nábin bich'áqah chii doo'ihii Ni béé hees káá'ii.

www.FDA.gov/COVID19vaccines
#FDAVaccineFacts

1FDA La'go Dikos Ndtśáá'í 19 bi deezla' bi Nábin –Azee' bidí dól nihii naal kah hazáa gi t'áá' áyisíí Baa hasti' go hoo'a' go Nábin álnéhígíí tsxíłł go chii doo'ıl gi Bee Hazáanii Bee lą doo go FDA da'íníish dóo kwii hazhó'ó yinéhíłł; Nábin bee'ál néhígíí, ánééł't'e' choo'ih gi, háí' éí bíłá k'eh dit'aah go Nábin Íi doo líłł dóo Nábin álnéhé gi bik'ih hwíí néé'ni'go bik'í' ádéést'íí go'óólzin. Nábin naskáá'góo ts'ídá bi dziilgo idééłnii doo dóo doo Baa'ayo hoolni da béé hóziní gíí naaltsos bee yah adoo' níl. FDA kwé'é Nábin ál nééh gi bee' áhó doo nílígíí áłkéé' sinil go yá hash't'e di doo' níl, dóo ni béé da'des táagonaaltsos bee naaz nílígíí ní da dí nól łł, bi niyé na'adáago dóo bee Nahazáanii bik'eh hółł gi da dínóól łł go' ındaNábin íłłéhígíí bich'ı' lą doo.

2FDA Ghąąjı' naadiin naadiin yihah dáá' ts'ídá béé hóziní go Naaltsos bik'eh góo 'á'dool níl gi Dikos Ndtśáá'í 19 bi deezla' biniyé Nábin Tśxíłł go chii doo'ıl gi—Emergency Use Authorization for Vaccines to Prevent COVID-19 wolyéó. Béé hóziní go' DikosNdtśáá'í 19 bi deezla'bi Nábin ígíí 'álnéhé gi doo naakinilłı' góo bi dziil go íd éél nıi doo dóo bí'néél gądıgı' doo ałąą'ádaa t'éeda dóo doo baa'ayo hool nin da go chii doo'ıł. ında Taa' góne' na bóhonitááh gi béé hóziní go bóhó néé dzáą go choz łł, béé hózinigo id déél níid dóo doo baa' ayo hool nin go chí náá néi doo'ıl go béé hózin.

Áłkéé' honí'ąągo Dikos Ndtśáá'í-19 Bi deezla' Bi Nábin Azee' bidídól nihii Naalkah gi t'áá' áyisíí Baa hasti' g hoo'a' go tsxíłł go a Nábin álnéhígíí chii doo'ıl gi Bee Hazáanii Bee lą doo.

Nábin ádaalł bíł nahzáá góo 'altsé 'ákwiinaanish bíł hazánigi Bóhónéédząa go Nábin ádool níl biniyé naal kah. go néłłıł.

Nábin ádaalne' gi t'áá' nabíhonitaah go bee' aqahá hasinii dóo Nábin idééłnıi gi ni béé da ho zínígıí naaltsos bikáá' ádaal ne' go hool zhish.

Naanish Bíł hazáagi Nábin álnéhé dóo Nábin álnéhégi yii' da hoo'ínígıí Nát'ąą' binaanish nídeł néłł k'ad daats'ı' FDA bi bee hazáanii bigha di Nábin Béé' déé t'ą id déél níı gi dóo doo baa'ayo hool nin da.

Nábin álnéhé gi yii' da hoo'ínígıí dóo azee' aqah ádeıłnıi FDA's Center for Biologics Evaluation and Research (CBER) Naaltsos FDA baa yíd t'aah ígıí t'ó baa hasti' go hoo'a' go tsxíłł go Nábin chii doo' ıl ho doo' níid go áníł tsoh jí' na'aská'ígıí béé da hóó zínígıí yinajı' ná néłłıł go ında FDA bich'ı' kólłıł áájı baqah silá.

Bínéı; nil go da nídinibaqahígıí naayik'ıłh yá náá dasti' go ında CBER yéego bi Naanish ádayıılaahígıí na bik'ıłh yádaati'ígıí binajı' hazhó'ó yii' náá da dést'ıı' aqaháhasin gi, Nábin idééłnıi gi dóo ályaa giish bee Nahazáanii bik'eh go' é'élyaa nızhónı go bóhónéé dząągo Dikos Ndtśáá'ı bi deezla' biNábin hółó k'ad Ashdladiin kéyah nihł da sı'ąanıgıí gi.

FDA lą níigo kojı' Nábin íłłéhígıí t'áá' áko tsxíłł go Nábin FDA's Center for Biologics Evaluation and Research (CBER) chii doo'ıl ha'nını gıı bee lą' níigo be'el nih.

Nábin ályaa dóo Nábin álnéhégi naaltsos dóo náboho nestą'ıgi dóo Naanish bíł hazáa dóo yik'eh go' áda'iılaa hígıí dóo' Nábin ályaaahígıí áboó dzil go' idééłnıni gi Díı' Nábin Ániidı' ályaa gi naal kah Investigational New Drug (IND) application doo gi Naaltsos bee sı'ą FDA bich'ı' áłłıł, t'ah doo bíła'ashdla'ii bee ni bó ho ni tah da ha'nıih. Bíła'ashdla'ii' éı doo bee ni bó hó nitaah FDA yee lą'áleeh go' ında.

Ła' Aqahá hasin bíł nıt'ı' jí —Data Safety Monitoring Board yik'ıłh da deezłı' jí tsin ne hesh jíı' bee wójíı go da na hááz táłh áájı' Táá' góne'é hazą Nábin ni bó honi tah gi naanish bíł haząa di Nábin ádool níł ho doo'niidąą' bee ałgha da'dees t'áa nee'ısh t'áa bik'eh go' áda' oh łaa dóo FDA bíł béé hózin kwii Dikos Ndtśáá'ı 19 bi deezla' bi Nábin bá.

FDA dó' bi na hat'a' t'áá' bii' silá dóo Naanish bíł Hazáa dóo Nábin ályaa dóo t'áá bíł hah gooshıı baa has tı' go hoo'a' go biniyé naaltsos yah li doo nih Nábin tsxíłł go chii doo'ıl ha'niigo kojı' FDA bich'ı' kólłıł.

FDA dóo Vaccines and Related Biological Products Advisory Committee (VRBPAC) áłah náá da'áleeh díı Nábin ni bó honees táą' gi Naaltsos alhı nıi dee'ígıí béé da hoozínígıí náánel łłł dóo baa yáti'.

FDA bóhól níıł nábin ál yaa hígıí t'ó baa hasti' go hoo'a' gi tsxíłł go chii doo'ıl ha'nıi go doo baa'ayo hool nin góo dóo y'á'átééh go' id éél níı go bóhó néédzáa go' alyaa bee hozin go, FDA yee lą' a doo łet tsxıłł go chii doo'ıl gi.