

FDA

(Chiyáán dóó' Azee' Baa hasti'ii Bi Bee Hazáanii Bee Bik'i'adést'íí'ji) Nałnih da; ats'is baqah da hwii doo' ałgi áájí deezlá / ba'át'e' adaat'éf Nábin bich'áqah chii doo'ílii Ni bée hees káá'ii.

www.FDA.gov/COVID19vaccines
#FDAVaccineFacts

1FDA La'go Dikos Ndtasá'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 dóó kwii hazhó'ó yinélłih; Nábin bee'ál néhígíí, ánéélt'e' choo'ih gi, háí' éí bílá k'eh diit'aah go Nábin íi doo líł dóó Nábin álnééh gi bik'ih hwii néé'ni'go bik'í' ádéést'íí' go'óolzin. Nábin naskáá'góó ts'ídá bi dziilgo idéélníi doo dóó doo Baa'ayo hoolni da bée hóziní gí naaltsos bee yah adoo' níl. FDA kwe'é Nábin ál nééh gi bee' áhó doo nílígíí álkéé' sinil go yá hash't'e di doo' níl, dóó ni bée da'des táagonaaltsos bee naaz nílígíí ní da dí nól ł, bi niyé na'adáago dóó bee Nahazáanii bik'eh hółł gi da dínóól ł go' ındaNábin ílłéhígíí bich'í' lą doo.

2FDA Ghaqjł' naadiin naadiin yihah dáá' ts'ídá bée hóziní go Naaltsos bik'eh góó 'ádool níl gi Dikos Ndtasá'í 19 bi deezla' biniyé Nábin Tsxíłł go chii doo'ıl gi—Emergency Use Authorization for Vaccines to Prevent COVID-19 wolyéó. Bée hóziní go' DikosNdtasá'í 19 bi deezla'bi Nábin ígíí 'álnééh gi doo naakinilłi góó bi dziil go íd éél níl doo dóó bí'néél gądígí doo ałqá'ádaa t'éeđa dóó doo baa'ayo hool nin da go chii doo'ıl. ında Taa' góne' na bóhonitáag gi bée hóziní go bóhó néé dzáá go choz łłd, bée hózinigo id déél níid dóó doo baa' ayo hool nin go chí náá néi doo'ıl go bée hózin.

Alkéé' honí'ąago Dikos Ndtasá'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 bił nahzáa góó 'altsé 'ákwiinaanish bił hazánigi Bóhónéédzğa go Nábin ádool níl biniyé naal kah. go nélłih.

Nábin ádaalne' gi t'áá' nabíhonitaah go bee' aqah hasinii dóó Nábin idéélníi gi ni bée da ho zinígíí naaltsos bikáa' ádaal ne' go hool zhish.

Naanish Bił hazáagi Nábin álnééh dóó Nábin álnééhgi yíi' da hoo'ínígíí Nát'ąą' binaanish nídeł nélł k'ad daats'í FDA bi bee hazáanii bigha di Nábin Bée' dée t'ą id déél níi gi dóó doo baa'ayo hool nin da.

Nábin álnééh gi yíi' da hoo'ínígíí dóó azee' aqah ádełłnı FDA's Center for Biologics Evaluation and Research (CBER) Naaltsos FDA baa yíd t'aah ígíí t'ó baa hasti' go hoo'a' go tsxíłł go Nábin chii doo' ıl ho doo' níid go áníł tsoh jı' na'aská'ígíí bée da hóó zinígíí yinajł' ná nélłih go ında FDA bich'í' kólłih áájı baqah silá.

Bínéł; nil go da nídinibaqahígíí naayik'ih yá náá dasti' go ında CBER yéego bi Naanish ádayiilaahígíí na bik'ih yádaati'ígíí binajł' hazhó'ó yíi' náá da dést'íí' aqahhasin gi, Nábin idééłłi gi dóó ályaa giish bee Nahazáanii bik'eh go' é'elyaa nizhónı go bóhónéé dząago Dikos Ndtasá'í bi deezla' biNábin hółó k'ad Ashdladiin kéyah niłt da sı'ąanıgíí gi.

FDA lą níigo kojł' Nábin ílłéhígíí t'áá' áko tsxíłł go Nábin FDA's Center for Biologics Evaluation and Research (CBER) chii doo'ıl ha'nínı gíí bee lą' níigo be'el nih.

Nábin ályaa dóó Nábin álnééhgi naaltsos dóó náboho nestá'ígı dóó Naanish bił hazáa dóó yik'eh go' áda'iilaa hígíí dóó' Nábin ályaaahígíí ábóó dzil go' idéélníni gi Díi' Nábin Ániidi' ályaa gi naal kah Investigational New Drug (IND) application doo gi Naaltsos bee sı'ą FDA bich'í' áłłih, t'ah doo bíla'ashdla'ii bee ni bó ho ni tah da ha'niih. Bíla'ashdla'ii' éi doo bee ni bó hó nitaah FDA yee lą'áleeh go' ında.

Ła' Aqah hasin bił nıt'ı' jı —Data Safety Monitoring Board yik'ih da deezłı' jı tsin ne hesh jıı' bee wójıi go da na hááz tąh áájı' Táa' góné'é hazá Nábin ni bó honi tah gi naanish bił hazáa di Nábin ádool níl ho doo'niidáą' bee ałgha da'dees t'áa nee'ish t'áa bik'eh góó 'áda' oh ląa dóó FDA bił bée hózin kwii Dikos Ndtasá'í 19 bi deezla' bi Nábin bá.

FDA dó' bi na hat'a' t'áá' bii' silá dóó Naanish bił Hazáa dóó Nábin ályaa dóó t'áa bí hah gooshłł baa has tı' go hoo'a' go biniyé naaltsos yah li doo nił Nábin tsxíłł go chii doo'ıl ha'niigo kojł' FDA bich'í' kólłih.

FDA dóó Vaccines and Related Biological Products Advisory Committee (VRBPAC) áłah náa da'áleeh díi Nábin ni bó honees táą' gi Naaltsos alłı níi dee'ígíí bée da hoozinígíí náánel łłh dóó baa yáti'.

FDA bóhól níih nábin ál yaa hígíí t'ó baa hasti' go hoo'a' gi tsxíłł go chii doo'ıl ha'nii go doo baa'ayo hool nin góó dóó y'á'átééh go' id éél níi go bóhó néédzğa go' alyaa bee hozin go, FDA yee lą' a doo łet tsxíłł go chii doo'ıl gi.