

ARKUSZ INFORMACYJNY

W sprawie szczepienia ochronnego przeciwko COVID-19 (**Corona Virus Disease 2019**) – przy użyciu szczepionki wektorowej – (Vaxzevria®, poprzednia nazwa COVID-19 Vaccine AstraZeneca® firmy AstraZeneca oraz COVID-19 Vaccine Janssen® firmy Johnson & Johnson)

Stan na: 01 kwietnia 2021 (niniejszy arkusz informacyjny będzie na bieżąco aktualizowany)

Imię i nazwisko osoby szczepionej (literami drukowanymi):

Data urodzenia:

Czym jest COVID-19?

Koronawirusy są znane od dziesiątków lat. Od przełomu lat 2019/20 na świecie krąży nowy koronawirus o nazwie SARS-koronawirus-2 (SARS-CoV-2), który jest czynnikiem chorobotwórczym wywołującym COVID-19 (Corona Virus Disease 2019).

Do częstych objawów chorobowych COVID-19 należą: suchy kaszel, gorączka, duszność, jak również przejściowa utrata zmysłów węchu i smaku. Opisuje się również ogólne złe samopoczucie, któremu towarzyszyły bóle głowy i stawów, ból gardła i katar. Rzadziej pacjenci zgłaszają dolegliwości żołądkowo-jelitowe, zapalenie spojówek i obrzęki węzłów chłonnych. Możliwe są późniejsze uszkodzenia układu nerwowego lub sercowo-naczyniowego oraz długotrwały przebieg choroby. Jakkolwiek często występuje łagodny przebieg choroby i większość pacjentów całkowicie powraca do zdrowia, zdarzają się również ciężkie przypadki, na przykład z zapaleniem płuc, które mogą prowadzić do śmierci.

Oprócz unikania infekcji poprzez przestrzeganie zasady DDM + A + W (w jęz. niem. zasada AHA + A + L) (zachowanie dystansu społecznego, dezynfekcja i przestrzeganie higieny, noszenie na co dzień maseczki, pobranie na telefon aplikacji ostrzegającej o kontakcie z osobą zarażoną koronawirusem, regularne wietrzenie pomieszczeń) najlepszą ochronę przed chorobą zapewnia szczepienie.

O jakiej szczepionce jest tu mowa?

Przeciwko COVID-19 dopuszczonych jest kilka szczepionek, które równie dobrze nadają się do indywidualnej ochrony przed COVID-19, jak i do zwalczania pandemii. Omawiane tu szczepionki wektorowe przeciwko COVID-19 (Vaxzevria® firmy AstraZeneca, poprzednia nazwa COVID-19 Vaccine AstraZeneca® oraz COVID-19 Vaccine Janssen® firmy Johnson & Johnson) są szczepionkami wytworzonymi genetycznie w oparciu o nowoczesną technologię. Szczepionki wektorowe są już także dopuszczone do stosowania przeciwko innym chorobom.

Szczepionki zawierają tzw. wirusy wektorowe. Omawiany wirus wektorowy jest dobrze przebadanym wirusem, który nie może się replikować. Szczepionki te nie są szczepionkami żywymi. Wirus wektorowy zawiera i transferuje informację genetyczną dotyczącą pojedynczego białka koronawirusa (tzw. białka kolca). Szczepionki wektorowe przeciwko COVID-19 nie zawierają wirusów zdolnych do replikacji, tzn. osoby zaszczepione również nie mogą przenosić żadnych wirusów szczepionkowych na inne osoby.

Informacja przenoszona przez wirus wektorowy nie zostaje po szczepieniu wbudowana w ludzki genom, lecz po wnikięciu do komórek (zwłaszcza komórek mięśniowych w miejscu szczepienia i niektórych komórek obronnych) jest „odczytywana”, po czym komórki te same wytwarzają białko kolca. Samo białko kolca nie może wywołać infekcji wirusem SARS-COV-2. Wytwarzane po szczepieniu przez organizm osoby zaszczepionej białka kolca są rozpoznawane przez układ odpornościowy jako białka obce; w wyniku tego wytwarzane są przeciwciała i komórki obronne skierowane przeciwko białku kolca wirusa. W ten sposób generowana jest ochronna odpowiedź immunologiczna.

Wirus wektorowy nie może replikować się w organizmie człowieka i po krótkim czasie jest ponownie rozkładany. Następnie białko wirusa (białko kolca) nie jest już więcej wytwarzane.

W jaki sposób podaje się szczepionkę?

Szczepionkę podaje się z reguły w postaci zastrzyku do mięśnia ramienia.

Szczepionka Vaxzevria® firmy AstraZeneca musi być podawana dwukrotnie. W celu zapewnienia wystarczającej ochrony poszczepiennej Komisja Stała ds. Szczepień przy Instytucie im. Roberta Kocha (STIKO) zaleca odstęp 12 tygodni pomiędzy 1. a 2. szczepieniem. Podczas 2. szczepienia musi obecnie zostać zastosowana ta sama szczepionka, pochodząca od tego samego producenta, jak to miało miejsce w przypadku 1. szczepienia; wyjątek dotyczy osób w wieku poniżej 60 lat, u których do 1. szczepienia użyto szczepionki Vaxzevria® firmy AstraZeneca. W odniesieniu do takich osób Komisja STIKO zaleca obecnie, aby 2. szczepienie wykonać 12 tygodni po 1. szczepieniu za pomocą szczepionki mRNA (Comirnaty® firmy BioNTech/ Pfizer lub COVID-19 Vaccine Moderna® firmy Moderna).

Szczepionka COVID-19 Janssen® firmy Johnson & Johnson może być podawana tylko jednokrotnie.

Jak skuteczne jest szczepienie?

Według aktualnego stanu wiedzy, obie szczepionki wektorowe zapewniają dobrą skuteczność: wynoszącą w przypadku szczepionki Vaxzevria® firmy AstraZeneca przy zachowaniu zalecanego przez komisję STIKO odstępu 12 tygodni pomiędzy dwoma szczepieniami do 80% u osób w każdej grupie wiekowej, w przypadku szczepionki COVID-19 Vaccine Janssen® firmy Johnson & Johnson wynoszącą ok. 65%. Oznacza to, że prawdopodobieństwo zachorowania na COVID19 w przypadku osób zaszczepionych przeciwko tej chorobie było do 80% (Vaxzevria® firmy AstraZeneca) lub o ok. 65% (COVID-19 Vaccine Janssen® firmy Johnson & Johnson) niższe niż w przypadku osób nieszczepionych. Skuteczność w zapobieganiu ciężkiemu przebiegowi COVID-19 (a zatem przykładowo wymagającemu leczenia szpitalnego) była jeszcze wyższa: ok. 95% w przypadku szczepionki Vaxzevria® firmy AstraZeneca i ok. 100% w przypadku szczepionki COVID-19 Vaccine Janssen® firmy Johnson & Johnson. Oznacza to również, że jeżeli osoba zaszczepiona tą szczepionką przeciwko COVID-19 będzie miała kontakt z chorobotwórczym patogenem, wówczas z większym prawdopodobieństwem osoba taka na tę chorobę nie zachoruje. To, jak długo utrzymuje się ochrona poszczepienna obecnie nie jest jeszcze znane.

Nawet, jeżeli jest już Pan(i) zaszczepiony(-a), musi Pan(i) nadal przestrzegać zasad DDM + A + W i w ten sposób chronić zarówno siebie, jak i swoje otoczenie. Powodem tego jest fakt, że ochrona nie rozpoczyna się natychmiast po szczepieniu i nie występuje równomiernie u wszystkich zaszczepionych osób. Ponadto nie da się jeszcze z całą pewnością stwierdzić, czy ludzie pomimo

szczepienia mogą rozprzestrzeniać wirusa (SARS-CoV-2), czy nie.

Kto szczególnie korzysta na szczepieniu przeciwko COVID-19?

Do stosowania dopuszczonych zostało kilka szczepionek przeciwko COVID-19, które w równym stopniu nadają się do indywidualnej ochrony przed COVID-19, jak i do walki z pandemią. Dopóki brak będzie wystarczającej ilości szczepionek, aby zaopatrzyć wszystkich, należy priorytetowo zaszczepić takie osoby, które albo są szczególnie narażone na poważny lub śmiertelny przebieg COVID-19, osoby, które ze względu na wykonywany zawód są szczególnie narażone na zakażenie wirusem SARS-CoV-2, albo takie osoby, które ze względu na wykonywany zawód mają kontakt z osobami szczególnie zagrożonymi COVID-19.

Kto nie powinien zostać zaszczepiony?

Ponieważ szczepionki wektorowe przeciwko COVID-19 są niedopuszczane do stosowania w odniesieniu do dzieci i młodzieży w wieku do 17 lat włącznie, osoby te nie powinny być szczepione szczepionkami wektorowymi przeciwko COVID-19. Komisja STIKO zaleca szczepienie szczepionką Vaxzevria® firmy AstraZeneca tylko osób w wieku 60 lat i starszych. W odniesieniu do osób dorosłych poniżej tej granicy wieku komisja STIKO nie zaleca obecnie szczepienia tą szczepionką, ponieważ w niektórych rzadkich przypadkach, głównie u osób w wieku poniżej 60 roku życia, wystąpiły poważne zachorowania. Zachorowania te obejmowały powstawanie zakrzepów krwi (zakrzepicę) w połączeniu ze zmniejszeniem się liczby płytek krwi (trombocytopenią) i niekiedy objawom tym towarzyszyły krwawienia. Niektóre z tych osób zmarły.

W odniesieniu do osób w wieku 60 lat i starszych ryzyko rozwoju ciężkiej COVID-19 lub śmierci z powodu COVID-19 jest znacznie wyższe niż w przypadku osób młodszych. Ponadto opisane powyżej powikłania występowały w przeważającej części u osób w wieku poniżej 60 lat. Szczepienie preparatem Vaxzevria® firmy AstraZeneca jest zatem zalecane w odniesieniu do osób w wieku 60 lat i starszych. Wykazano również, że w tej grupie wiekowej szczepionka ta ma dobrą skuteczność.

Zgodnie z zaleceniami Komisji STIKO szczepienie preparatem Vaxzevria® firmy AstraZeneca w odniesieniu do osób w wieku poniżej 60 lat, jeśli podejmą one taką decyzję wspólnie z lekarzem, jest nadal możliwe.

Drugie szczepienie po pomyślnym pierwszym szczepieniu preparatem Vaxzevria® firmy AstraZeneca: u osób w wieku 60 lat i starszych, które 1. szczepienie miały wykonane szczepionką Vaxzevria® firmy AstraZeneca, przeprowadzenie 2. szczepienia zaleca się również szczepionką Vaxzevria® firmy AstraZeneca.

W przypadku osób poniżej 60 lat, które otrzymały już szczepionkę Vaxzevria® firmy AstraZeneca, komisja STIKO zaleca obecnie, aby 2. szczepienie wykonać szczepionką mRNA (Comirnaty® firmy BioNTech/ Pfizer lub COVID-19 Vaccine Moderna® firmy Moderna) po upływie 12 tygodni od 1. szczepienia.

Nie powinny być szczepione, do czasu wyzdrowienia, osoby cierpiące na ostrą chorobę z gorączką (38,5°C i powyżej). Jednakże ani przeziębienie, ani lekko podwyższona temperatura (poniżej 38,5°C), nie jest powodem do opóźnienia szczepienia. Szczepienia nie należy podawać wówczas, gdy wykazuje Pan(i) nadwrażliwość na którykolwiek ze składników szczepionki. Jeżeli cierpi Pan(i) na alergię, prosimy przed szczepieniem poinformować o tym lekarza zlecającego/wykonyującego szczepienie.

Żadna osoba, u której po 1. szczepieniu wystąpiła natychmiastowa reakcja alergiczna (anafilaksja), nie powinna otrzymać 2. szczepienia.

Osoby nie cierpiące na niedobór immunologiczny, u których w sposób niewątpliwy potwierdzono infekcję nowym koronawirusem, mogą być szczepione najwcześniej po upływie 6 miesięcy od wyzdrowienia lub postawienia diagnozy i powinny wówczas otrzymać jedynie jedną dawkę szczepionki. Stwierdzenie, czy w terminie późniejszym drugie szczepienie tych osób będzie konieczne, obecnie nie jest jeszcze możliwe. Osoby, u których po 1. szczepieniu w sposób niewątpliwy potwierdzono infekcję nowym koronawirusem, powinny, zgodnie z zaleceniem komisji STIKO, 2. szczepienie otrzymać najwcześniej po upływie 6 miesięcy od infekcji. Brak jest jednak wskazań, że jeżeli w przeszłości dana osoba przeszła zakażenie, szczepienie stanowi dla niej zagrożenie. Nie występuje zatem medyczna konieczność, aby osoby takie ze szczepienia wykluczać.

Brak jest dotychczas wystarczających doświadczeń w odniesieniu do stosowania szczepionek wektorowych przeciwko COVID-19 w okresie ciąży i karmienia piersią.

Obecnie STIKO zasadniczo nie zaleca szczepień w okresie ciąży – niezależnie od rodzaju szczepionki przeciwko COVID-19. W indywidualnych przypadkach kobietom ciężarnym, u których występują schorzenia poprzedzające i które obarczone są wysokim ryzykiem ciężkiego przebiegu COVID-19, szczepienie można zaoferować po rozważeniu zagrożeń i korzyści oraz po uzyskaniu wyczerpujących informacji.

Komisja STIKO uważa za bardzo nieprawdopodobne, aby szczepienie matki w okresie karmienia piersią stanowiło ryzyko dla niemowlęcia.

W przypadku koagulopatii lub przyjmowania leków przeciwzakrzepowych należy powiadomić o tym fakcie lekarza przed szczepieniem. Może Pan(i) poddać się szczepieniu przy zachowaniu prostych środków ostrożności. Nic nie przemawia przeciwko szczepieniu osób z niedoborem odporności. Może się jednak okazać, że u osób takich szczepionka nie będzie aż tak skuteczna.

Prosimy również poinformować przed szczepieniem lekarza, czy w przeszłości po szczepieniu wystąpiła u Pana(-i) reakcja alergiczna lub czy występują u Pana(-i) alergie. Lekarz wyjaśni z Panem(-ią), czy nic nie przemawia przeciwko szczepieniu.

Jak należy postępować przed szczepieniem i po jego wykonaniu?

Jeżeli po wcześniejszym szczepieniu lub po innym zastrzyku doznał(a) Pan(i) omdlenia, lub jeżeli ma Pan(i) skłonność do natychmiastowych reakcji alergicznych, prosimy przed szczepieniem poinformować o tym lekarza zlecającego/wykonującego szczepienie. Następnie, w razie potrzeby, lekarz ten może poddać Pana(-ią) obserwacji po szczepieniu.

W stosunku do innych szczepień należy zachować odstęp czasowy wynoszący co najmniej 14 dni.

Po szczepieniu nie ma potrzeby prowadzenia szczególnie oszczędzającego trybu życia. W przypadku bólu lub gorączki po szczepieniu (patrz: „Jakie reakcje poszczepienne mogą wystąpić po szczepieniu?”) można przyjąć leki przeciwbólowe lub zmniejszające gorączkę. W tym zakresie porady udzieli Panu(-i) lekarz medycyny rodzinnej.

Jeżeli po szczepieniu rozwiną się u Pana(-i) duszności, bóle w klatce piersiowej, obrzęki kończyn dolnych lub uporczywe bóle brzucha, prosimy bezzwłocznie zwrócić się o pomoc lekarską.

W przypadku wystąpienia po szczepieniu silnych lub uporczywych bólów głowy lub zaburzeń widzenia lub jeżeli po kilku dniach wystąpią krwaki lub punktowe zmiany krwotoczne na skórze poza miejscem wstrzyknięcia, należy również bezzwłocznie uzyskać pomoc lekarską.

Jakie reakcje poszczepienne mogą wystąpić po szczepieniu?

Po szczepieniu szczepionkami wektorowymi przeciwko COVID-19 mogą wystąpić krótkotrwałe, przejściowe reakcje miejscowe i ogólne stanowiące wyraz starcia organizmu ze szczepionką. Reakcje te mogą również obejmować gorączkę, dreszcze i inne objawy grypopodobne. Zwykle ustępują one w ciągu kilku dni po szczepieniu. W celu złagodzenia potencjalnych dolegliwości można zażyć w zalecanej dawce lek przeciwbólowy/ przeciwigorączkowy.

Szczepionka Vaxzevria® firmy AstraZeneca: Najczęściej zgłaszanymi reakcjami poszczepiennymi, które występowały w toku badań klinicznych przed dopuszczeniem szczepionki: wrażliwość na ucisk w miejscu iniekcji (ponad 60%), ból w miejscu iniekcji, bóle głowy i zmęczenie (ponad 50%), bóle mięśni i złe samopoczucie (ponad 40%), podwyższona temperatura i dreszcze (ponad 30%), bóle stawów i nudności (ponad 20%), obrzęk w miejscu iniekcji). Często (od 1% do 10%) zgłaszano wymioty, biegunkę, zaczerwienienie i obrzęk w miejscu iniekcji oraz gorączkę. Sporadycznie (od 0,1% do 1%) występował obrzęk węzłów chłonnych, zmniejszenie apetytu, zawroty głowy, senność, zwiększona potliwość, świąd i wysypka uogólniona.

Szczepionka COVID-19 Janssen® firmy Johnson & Johnson: Najczęstszymi reakcjami poszczepiennymi zgłaszanymi w toku badań przed dopuszczeniem szczepionki do stosowania były: ból w miejscu iniekcji (ponad 40%), ból głowy, zmęczenie oraz ból mięśni (ponad 30%), a także nudności (ponad 10%). Często (od 1% do 10%) zgłaszano gorączkę, kaszel, ból stawów, zaczerwienienie i obrzęk w miejscu iniekcji oraz dreszcze. Sporadycznie (od 0,1% do 1%) występowało drżenie, kichanie, ból w jamie ustnej i w gardle, ogólna wysypka, zwiększona potliwość, osłabienie mięśni, ból w ręce lub w nodze, ból pleców, ogólne uczucie osłabienia oraz złe samopoczucie.

Większość reakcji była obserwowana u osób starszych nieco rzadziej niż u osób młodszych. Reakcje poszczepienne są przeważnie łagodne lub umiarkowane i po 2. szczepieniu preparatem Vaxzevria® firmy AstraZeneca występują nieco rzadziej niż po 1. szczepieniu.

Czy możliwe są powikłania poszczepienne?

Powikłania poszczepienne są następstwami szczepienia, które wykraczają poza normalny poziom odczynu poszczepiennego i znacznie obciążają zdrowie osoby szczepionej.

Vaxzevria® firmy AstraZeneca: Od czasu wprowadzenia szczepionki do stosowania, po szczepieniu szczepionką Vaxzevria® firmy AstraZeneca w bardzo rzadkich przypadkach obserwowano zakrzepy krwi (zakrzepicę) częściowo związane również ze zmniejszeniem się liczby płytek krwi (trombocytopenią), czemu niekiedy również towarzyszyły krwawienia. Wśród nich wystąpiło kilka ciężkich przypadków powstania zakrzepów w różnych lub nietypowych miejscach (np. w postaci zakrzepicy zatok żylnych mózgu lub zakrzepicy naczyń żylnych krezki), w połączeniu ze zwiększoną aktywnością krzepnięcia lub także występowaniem krwotoków w obrębie całego ciała. Większość z tych przypadków wystąpiła pomiędzy czwartym a szesnastym dniem po szczepieniu i dotyczyła przeważnie osób w wieku poniżej 60 lat. Niektóre z opisanych przypadków zakończyły się śmiertelnie lub spowodowały trwałe uszczerbek na zdrowiu.

Szczepionka COVID-19 Janssen® firmy Johnson & Johnson: W rzadkich przypadkach (0,01% do 0,1%) wystąpiły reakcje nadwrażliwości oraz pokrzywka.

Od czasu wprowadzenia szczepionki natychmiastowe reakcje alergiczne (reakcje anafilaktyczne) zgłaszano w bardzo rzadkich przypadkach. Wystąpiły one krótko po szczepieniu i wymagały leczenia.

Co do zasady – tak jak w przypadku wszystkich szczepionek – w bardzo rzadkich przypadkach nie można wykluczyć natychmiastowej reakcji alergicznej, aż do wstrząsu lub innych, jak dotąd nieznanym powikłań.

Jeżeli w następstwie szczepienia wystąpią objawy, które przekraczać będą wyżej wymienione, szybko ustępujące reakcje miejscowe i ogólne, wówczas oczywiście do Pana(-i) dyspozycji jest lekarz medycyny rodzinnej, który udzieli Panu(-i) stosownej porady. W przypadku wystąpienia poważnych działań niepożądanych zwłaszcza duszności, bólu w klatce piersiowej, obrzęku kończyn dolnych lub uporczywego bólu brzucha, silnego lub uporczywego bólu głowy lub zaburzeń widzenia, a także w przypadku pojawienia się zasinień lub punktowego krwawienia skóry poza miejscem iniekcji w kilka dni po szczepieniu należy niezwłocznie uzyskać pomoc lekarską.

Możliwe jest również samodzielne zgłaszanie skutków ubocznych:

<https://nebenwirkungen.bund.de>

W uzupełnieniu do niniejszego arkusza informacyjnego lekarz zlecający/wykonujący szczepienie zaoferuje Panu(-i) możliwość odbycia rozmowy wyjaśniającej.

Uwagi

Podpis lekarza

Podpis osoby szczepionej lub w przypadku braku zdolności do wyrażenia zgody przez osobę szczepioną:
podpis przedstawiciela prawnego (osoby uprawnionej do opieki, pełnomocnika ds. medycznych lub opiekuna)

Instytut im. Paula Ehrlicha (PEI) przeprowadza za pomocą aplikacji na smartfony SafeVac 2.0 ankietę w sprawie tolerancji szczepionek chroniących przed nowym koronawirusem (SARS-CoV-2). Może się Pan(i) zgłosić w ciągu 48 godzin od szczepienia. Udział w ankiecie jest dobrowolny.



Google Play App Store App Store Apple

Dalsze informacje na temat COVID-19 oraz szczepionki przeciwko chorobie COVID-19 może Pan(i) znaleźć na następujących stronach internetowych:

www.corona-schutzimpfung.de

www.infektionsschutz.de

www.rki.de/covid-19-impfen

www.pei.de/coronavirus

Wydanie 1 wersja 004 (stan na dzień 1 kwietnia 2021)

Niniejszy arkusz informacyjny został opracowany przez Deutsches Grünes Kreuz e.V. (Niemiecki Zielony Krzyż stowarzyszenie zarejestrowane) w Marburgu we współpracy z Instytutem im. Roberta Kocha w Berlinie i podlega on ochronie prawem autorskim. Powielanie i przekazywanie arkusza jest dozwolone wyłącznie do użytku niekomercyjnego zgodnie z jego przeznaczeniem. Nie zezwala się na wprowadzanie w nim jakichkolwiek zmian.

Wywiad lekarski przed szczepieniem ochronnym przeciwko chorobie COVID-19 (Corona Virus Disease 2019) przy użyciu szczepionki wektorowej – (Vaxzevria®, poprzednia nazwa COVID-19 Vaccine AstraZeneca® firmy AstraZeneca oraz COVID-19 Vaccine Janssen® firmy Johnson & Johnson)

1. Czy obecnie występuje u Pana(-i)¹ choroba w stadium ostrym z gorączką?

0 tak

0 nie

2. Czy otrzymał(a) już Pan(i)¹ jedną dawkę szczepienia przeciwko COVID-19?

0 tak

0 nie

Jeżeli tak, to kiedy i za pomocą jakiej szczepionki przeprowadzone było szczepienie?

Data: Szczepionka:

(Na szczepienie prosimy zabrać ze sobą świadectwo szczepienia lub inne potwierdzenie szczepienia.)

3. Jeżeli otrzymał(a) Pan(i)¹ już pierwsze szczepienie przeciwko COVID-19, czy po tym czasie wystąpiła u Pana(-i)¹ reakcja alergiczna?

0 tak

0 nie

4. Czy w przeszłości wystąpiła już u Pana(-i)¹ w sposób pewny infekcja nowym koronawirusem (SARS-COV-2) (Po przebytej infekcji wirusem SARS-COV-2 zaleca się, aby szczepienie przeprowadzone zostało najwcześniej po upływie 6 miesięcy od wyzdrowienia lub od postawienia diagnozy.)

0 tak

0 nie

Jeżeli tak, to kiedy?

5. Czy choruje Pan(i)¹ na chorobę przewlekłą lub czy cierpi Pan(i)¹ na osłabienie systemu odpornościowego (np. z powodu chemioterapii, terapii immunosupresyjnej lub zażywania innych leków)?

0 tak

0 nie

Jeżeli tak, to jakie?

6. Czy cierpi Pan(i)¹ na zaburzenia krzepnięcia krwi lub czy zażywa Pan(i)¹ leki rozrzedzające krew?

0 tak

0 nie

7. Czy rozpoznano u Pana(-i)¹ jakiegokolwiek alergię?

0 tak

0 nie

Jeżeli tak, proszę wskazać jakie

8. Czy po poprzednich innych szczepieniach występowały u Pana(-i)¹ objawy alergiczne, wysoka gorączka, omdlenia lub jakiegokolwiek inne nietypowe reakcje?

0 tak

0 nie

Jeżeli tak, proszę wskazać jakie

9. W przypadku kobiet w wieku rozrodczym: czy obecnie jest Pani¹ w ciąży lub czy karmi Pani piersią?

0 tak

0 nie

10. Czy w okresie ostatnich 14 dni był(a) Pan(i)¹ szczepiony(-a)? _____

0 tak

0 nie

¹ Gdy jest to wymagane, odpowiedzi udziela przedstawiciel prawny

Deklaracja zgody na szczepienie ochronne przeciwko chorobie COVID-19 (Corona Virus Disease 2019) – szczepionką wektorową – (Vaxzevria[®], poprzednia nazwa COVID-19 Vaccine AstraZeneca[®] firmy AstraZeneca oraz COVID-19 Vaccine Janssen[®] firmy Johnson & Johnson)

Imię i nazwisko osoby szczepionej:

Data urodzenia:

Adres:

Jeżeli osoba, która ma zostać zaszczepiona, nie jest w stanie wyrazić zgody, zgodę na szczepienie lub odmowę szczepienia wyraża przedstawiciel prawny. W takim przypadku prosimy również o podanie nazwiska i danych kontaktowych przedstawiciela prawnego:

Imię i nazwisko:

Nr telefonu:

Adres e-mail:

Zapoznałem(-am) się z treścią arkusza informacyjnego i miałem(-am) okazję odbyć wyczerpującą rozmowę z lekarzem zlecającym/wykonującym szczepienie.

☐ Nie mam dalszych pytań.

☐ Wyrażam zgodę na proponowane szczepienie przeciwko COVID-19 przy użyciu szczepionki wektorowej.

☐ Odrzucam szczepienie.

☐ Rezygnuję z rozmowy wyjaśniającej z lekarzem.

Uwagi:

Miejscowość, data:

Podpis osoby szczepionej lub w przypadku braku zdolności do wyrażenia zgody przez osobę szczepioną: podpis przedstawiciela prawnego
(osoba uprawniona do opieki, pełnomocnik ds. medycznych lub opiekun)

Podpis lekarza

Niniejszy arkusz informacyjny został opracowany przez Deutsches Grünes Kreuz e.V. (Niemiecki Zielony Krzyż stowarzyszenie zarejestrowane) w Marburgu we współpracy z Instytutem im. Roberta Kocha w Berlinie i podlega on ochronie prawem autorskim. Można go powielać i przekazywać wyłącznie do użytku niekomercyjnego zgodnie z jego przeznaczeniem. Nie zezwala się na wprowadzanie jakichkolwiek zmian.

Wydawca: Deutsches Grünes Kreuz e.V., Marburg
We współpracy z Instytutem im. Roberta Kocha, Berlin
Wydanie 001 Wersja 002 (stan: 01 kwietnia 2021 r.)