VACCINAZIONE ANTI-COVID19

MODULO DI CONSENSO

Nome e Cognome:	
Data di nascita:	Luogo di nascita:
Residenza:	Telefono:
Tessera sanitaria (se disponibile):	
ressera samtaria (se disponibile).	
N	

Ho letto, mi è stata illustrata in una lingua nota ed ho del tutto compreso la Nota Informativa redatta dalla Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) del vaccino:

" Pfizer-BioNTech COVID-19 "

Ho riferito al Medico le patologie, attuali e/o pregresse, e le terapie in corso di esecuzione.

Ho avuto la possibilità di porre domande in merito al vaccino e al mio stato di salute ottenendo risposte esaurienti e da me comprese.

Sono stato correttamente informato con parole a me chiare. Ho compreso i benefici ed i rischi della vaccinazione, le modalità e le alternative terapeutiche, nonché le conseguenze di un eventuale rifiuto o di una rinuncia al completamento della vaccinazione con la seconda dose, se prevista.

Sono consapevole che qualora si verificasse qualsiasi effetto collaterale sarà mia responsabilità informare immediatamente il mio Medico curante e seguirne le indicazioni.

Accetto di rimanere nella sala d'aspetto per almeno 15 minuti dalla somministrazione del vaccino per assicurarsi che non si verifichino reazioni avverse immediate.

Accons	ento e	ed autoriz	zo la s	sommin	ist	razione d	el v	accir	no "_	Pfizer-BioN	Tech CC	OVID-19
Data e	Luogo											
										Rappresei		legale _
		nministraz										
Data e	Luogo											
										Rappresei		•
Drafas	cionist	i Canitari	dall'a	avino v	~~	oin alo						
-		i Sanitari										
1.Nom	ie e Co	gnome (N	Лedic	0)							_	
		ne il Vacc adeguatar			-		JO	cons	enso	alla Vaccir	nazione	, dopo
Firma												
2. Nom	ie e Cc	ognome (N	∕ledic	o o altr	o P	rofession	ista	a San	itaric)		
Ruolo_											-	
		ne il Vacc adeguatar			-		uo	cons	enso	alla vaccir	nazione	, dopo
Firma												

La presenza del secondo Professionista Sanitario non è indispensabile in caso di Vaccinazione in ambulatorio o altro contesto ove operi un Singolo Medico, al domicilio della Persona Vaccinanda o in stato di criticità logistico-organizzativa.

ALLEGATO AL MODULO DI CONSENSO VACCINAZIONE ANTI-COVID-19

NOTA INFORMATIVA

COMIRNATY (BioNTech/Pfizer)

Cos'è Comirnaty e a cosa serve

Comirnaty è un vaccino utilizzato per la prevenzione di COVID-19, malattia causata dal virus SARS-CoV-2. Comirnaty viene somministrato agli adulti e agli adolescenti di età pari o superiore a 16 anni. Il vaccino induce il sistema immunitario (le difese naturali dell'organismo) a produrre gli anticorpi e le cellule del sangue attive contro il virus, conferendo così una protezione anti COVID-19. Poiché Comirnaty non contiene il virus per indurre l'immunità, non può trasmettere COVID-19.

Cosa deve sapere prima di ricevere Comirnaty

Comirnaty non deve essere somministrato se è allergico al principio attivo o ad uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati di seguito).

Avvertenze e precauzioni

Si rivolga al medico o all'operatore sanitario del centro vaccinale prima di ricevere il vaccino se:

- ha avuto una grave reazione allergica o problemi respiratori dopo l'iniezione di un altro vaccino o dopo avere ricevuto Comirnaty in passato;
- è svenuto dopo un'iniezione;
- ha una malattia o un'infezione grave con febbre alta. Tuttavia, se ha una febbre lieve o un'infezione delle vie respiratorie superiori (come un raffreddore) potrà comunque ricevere la vaccinazione;
- ha un problema di sanguinamento, una tendenza alla formazione di lividi, o se usa medicinali per prevenire la formazione di coaguli di sangue;
- ha un sistema immunitario indebolito, a causa di una malattia come l'infezione da HIV, o di medicinali che influenzano il sistema immunitario, come i corticosteroidi.

Altri medicinali e Comirnaty

Informi il medico o l'operatore sanitario del centro vaccinale se sta usando, ha recentemente usato o potrebbe usare qualsiasi altro medicinale, o se le è stato somministrato di recente qualsiasi altro vaccino.

Gravidanza e allattamento

Se è in corso una gravidanza, se sospetta o sta pianificando una gravidanza o se sta allattando con latte materno, chieda consiglio al medico prima di ricevere questo vaccino.

I dati relativi all'uso di Comirnaty in donne in gravidanza sono limitati. Gli studi sugli animali non indicano effetti dannosi diretti o indiretti su gravidanza, sviluppo embrionale/fetale, parto o sviluppo post-natale. La somministrazione di Comirnaty durante la gravidanza deve essere presa in considerazione solo quando i potenziali benefici sono superiori ai potenziali rischi per la madre e per il feto.

Durata della protezione e limitazioni dell'efficacia del vaccino

La durata della protezione offerta dal vaccino non è nota; sono tuttora in corso studi clinici volti a stabilirla. Come per tutti i vaccini, la vaccinazione con Comirnaty potrebbe non proteggere tutti coloro che lo ricevono. I soggetti potrebbero non essere completamente protetti fino a 7 giorni dopo la seconda dose del vaccino.

È pertanto essenziale continuare a seguire scrupolosamente le raccomandazioni di sanità pubblica (mascherina, distanziamento e lavaggio frequente delle mani).

Come viene somministrato Comirnaty

Comirnaty viene somministrato dopo diluizione sotto forma di iniezione intramuscolare nella parte superiore del braccio. È previsto un richiamo ed è raccomandabile che la seconda dose dello stesso vaccino sia somministrata 3 settimane dopo la prima dose per completare il ciclo di vaccinazione.

È molto importante che venga eseguita la seconda somministrazione per ottenere una risposta immunitaria ottimale. Qualora dimenticasse di tornare alla data prestabilita per la seconda somministrazione si rivolga al suo medico curante o al centro vaccinale dove è stata somministrata la prima dose.

Possibili effetti indesiderati

Come tutti i vaccini, Comirnaty può causare effetti indesiderati, sebbene non tutte le persone li manifestino. *Effetti indesiderati molto comuni* (possono interessare più di 1 persona su 10):

- nel sito di iniezione: dolore, gonfiore
- stanchezza
- mal di testa
- dolore muscolare
- dolore articolare
- brividi, febbre

Effetti indesiderati comuni (possono interessare fino a 1 persona su 10):

- arrossamento nel sito di iniezione
- nausea

Effetti indesiderati non comuni (possono interessare fino a 1 persona su 100):

- ingrossamento dei linfonodi
- senso di malessere
- dolore agli arti
- insonnia
- prurito nel sito di iniezione

Effetti indesiderati rari (possono interessare fino a 1 persona su 1.000): asimmetria temporanea di un lato del viso.

Non nota (la frequenza non può essere definita sulla base dei dati disponibili): reazione allergica grave.

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, anche se non elencati di sopra, si rivolga al medico curante o contatti il centro vaccinale.

Può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione (https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse).

Cosa contiene Comirnaty

Il principio attivo è un vaccino a mRNA anti-COVID-19.

Gli altri componenti sono: ((4-idrossibutil)azanediil)bis(esano-6,1-diil)bis(2-esildecanoato) (ALC-0315); 2-[(polietilenglicole)-2000]-N,N-ditetradecilacetammide (ALC-0159); 1,2-distearoil-sn-glicero-3-fosfocolina (DSPC); colesterolo; potassio cloruro; potassio diidrogeno fosfato; sodio cloruro; fosfato disodico diidrato; saccarosio; acqua per preparazioni iniettabili.

VACCINAZIONE ANTI-COVID-19 SCHEDA ANAMNESTICA

Da compilare a cura del Vaccinando e da riesaminare insieme ai Professionisti Sanitari addetti alla vaccinazione.

Nome e Cognome:	Telefono:			
Anamnesi		SI	NO	NON SO
Attualmente è malato?				
Ha febbre?				
Soffre di allergie al lattice, a qualche cibo,	a farmaci o			
ai componenti del vaccino?				
Se sì, specificare:	•••••			
Ha mai avuto una reazione grave dopo av	er ricevuto			
un vaccino?				
Soffre di malattie cardiache o polmo	onari, asma,			
malattie renali, diabete, anemia o altre m	alattie del			
sangue?				
Si trova in una condizione di compro	missione del			
sistema immunitario? (Esempio: cancro, I	eucemia,			
linfoma, HIV/AIDS, trapianto)?				

Negli ultimi 3 mesi, ha assunto farmaci che			
indeboliscono il sistema immunitario (esempio:			
cortisone, prednisone o altri steroidi) o farmaci			
antitumorali, oppure ha subito trattamenti con			
radiazioni?			
Durante lo scorso anno, ha ricevuto una trasfusione di			
sangue o prodotti ematici, oppure le sono stati			
somministrati immunoglobuline (gamma) o farmaci			
antivirali?			
Ha avuto attacchi di convulsioni o qualche problema al			
cervello o al sistema nervoso?			
Ha ricevuto vaccinazioni nelle ultime 4 settimane?			
Se sì, quale/i?			
Per le donne:			
- è incinta o sta pensando di rimanere incinta nel mese			
successivo alla prima o alla seconda			
somministrazione?			
- sta allattando?			
Specifichi di seguito i farmaci, ed in particolare quell integratori naturali, le vitamine, i minerali o eventua che sta assumendo:	_	-	_

Anamnesi COVID-correlata	SI	NO	NON SO
Nell'ultimo mese è stato in contatto con una Persona			
contagiata da Sars-CoV2 o affetta da COVID-19?			
Manifesta uno dei seguenti sintomi:			
Tosse/raffreddore/febbre/dispnea o sintomi similinfluenzali?			
Mal di gola/perdita dell'olfatto o del gusto?			
Dolore addominale/diarrea?			
Lividi anormali o sanguinamento/arrossamento degli occhi?			
Ha fatto qualche viaggio internazionale nell'ultimo mese?			
Test COVID-19:			
 Nessun test COVID-19 recente 			
 Test COVID-19 negativo 			
(Data:)			
 Test COVID-19 positivo 			
(Data:)			
 In attesa di test COVID-19 			
(Data:)			
Riferisca eventuali altre patologie o notizie utili sul S	uo stato	di salute	

Informazioni supplementari per pazienti ADULTI affetti da patologie tumorali maligne o trapiantati/in lista d'attesa per trapianto d'organo

- 1. Lei rientra all'interno delle categorie del Ministero previste per i pazienti estremamente vulnerabili.
 - La letteratura medica indica che i pazienti affetti da patologie tumorali maligne, in fase avanzata non in remissione, e i pazienti oncologici in trattamento con farmaci immunosoppressivi/mielosoppressivi o a meno di 6 mesi dalla sospensione delle cure, nonché i pazienti in attesa di trapianto di organo o immunosoppressi dopo trapianto, sono soggetti particolarmente a rischio, sia per quanto riguarda la morbilità (sviluppo di quadri d'infezione alle basse vie aeree, inclusa la polmonite, rischio di insufficienza respiratoria) che la mortalità, in caso d'infezione da virus respiratori.
- 2. Negli studi registrativi dei vaccini anti COVID-19, condotti dalle industrie farmaceutiche, non sono stati arruolati un numero significativo (non è stato arruolato un numero sufficiente) di pazienti affetti da malattie onco-ematologiche o di trapiantati di organo solido e pertanto non sono disponibili dati sulla sicurezza e sulla efficacia del vaccino specifici per i pazienti inclusi in queste categorie.
- 3. A seguito di quanto descritto al punto 2, non è possibile prevedere se la vaccinazione sarà efficace nell'indurre una adeguata immunizzazione in grado di prevenire il COVID 19, per tale motivo i suoi medici di riferimento le proporranno dei prelievi per valutare la sua risposta immunitaria dopo la vaccinazione.

DATA
FIRMA DEL PAZIENTE