ANAMNESE

Schutzimpfung gegen COVID-19 (Corona Virus Disease 2019)

(Grundimmunisierung und Auffrischimpfungen)

mit mRNA-Impfstoffen

mRNA

Comirnaty[®] (3 µg, 10 µg bzw. 30 µg/Dosis), Comirnaty Original/Omicron BA.1[®] und Comirnaty Original/Omicron BA.4-5[®] von BioNTech/Pfizer sowie Spikevax[®] 0,2 mg/ml bzw. 0,1 mg/ml Injektionsdispersion (25 µg, 50 µg bzw. 100 µg/Dosis), Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1[®] und Spikevax bivalent Original/Omicron BA.4-5[®] von Moderna

Stand: 28. November 2022 Diese Informationen liegen in leichter Sprache und Fremdsprachen vor: www.rki.de/DE/Content/Infekt/Impfen/Materialien/COVID-19-Aufklaerungsbogen-Tab.html

Name der zu impfenden Person (Name, Vorname) ___ Geburtsdatum _ Anschrift __ Besteht bei Ihnen¹ derzeit eine akute Erkrankung mit Fieber? 2. Sind Sie¹ in den letzten 14 Tagen geimpft worden? nein Wurden Sie¹ bereits gegen COVID-19 geimpft? nein Wenn ja, wann und mit welchem Impfstoff? Datum: _____ Impfstoff:_____ _____Impfstoff:__ Datum: _____ Impfstoff:____ _ Impfstoff: ___ (Bitte bringen Sie Ihren Impfausweis oder anderen Impfnachweis zum Impftermin mit.) 4. Falls Sie¹ bereits eine COVID-19-Impfung erhalten haben: Haben Sie¹ danach eine allergische Reaktion entwickelt? nein Sind bei Ihnen¹ andere ungewöhnliche Reaktionen nach der Impfung aufgetreten? nein 5. Wurde bei Ihnen¹ in der Vergangenheit eine Infektion mit dem Coronavirus (SARS-CoV-2) sicher nachgewiesen? Wenn ja, wann (Bitte bringen Sie den Nachweis der Diagnosestellung zum Impftermin mit.) 6. Haben Sie¹ chronische Erkrankungen oder leiden Sie¹ an einer Immunschwäche (z.B. durch eine Chemotherapie, immunsupprimierende Therapie oder andere Medikamente)? Wenn ja, welche __ 7. Leiden Sie¹ an einer Blutgerinnungsstörung oder nehmen Sie blutverdünnende Medikamente ein? 8. Ist bei Ihnen¹ eine Allergie bekannt? ∐ ja Wenn ja, welche 9. Traten bei Ihnen¹ nach einer früheren, anderen Impfung allergische Erscheinungen, hohes Fieber, Ohnmachtsanfälle oder andere ungewöhnliche Reaktionen auf? 」nein Wenn ja, welche 10. Sind Sie schwanger¹? (Eine Impfung mit dem Impfstoff Comirnaty[®] wird ab dem 2. Schwangerschaftsdrittel empfohlen.) Wenn ja, in welcher Schwangerschaftswoche (SSW)? SSW ja nein

EINWILLIGUNGS-ERKLÄRUNG

mRNA

Stand: 28. November 2022

Schutzimpfung gegen

COVID-19 (Corona Virus Disease 2019)

(Grundimmunisierung und Auffrischimpfungen) mit mRNA-Impfstoffen

Comirnaty[®] (3 µg, 10 µg bzw. 30 µg/Dosis), Comirnaty Original/Omicron BA.1[®] und Comirnaty Original/Omicron BA.4-5[®] von BioNTech/Pfizer sowie Spikevax[®] 0,2 mg/ml bzw. 0,1 mg/ml Injektionsdispersion (25 µg, 50 µg bzw. 100 µg/Dosis), Spikevax bivalent Original/Omicron BA.4-5[®] von Moderna

Name der zu impfenden Person (Name, Vorname)
Geburtsdatum
Anschrift
Ich habe den Inhalt des Aufklärungsmerkblattes zur Kenntnis genommen und hatte die Möglichkeit zu einem aus führlichen Gespräch mit meiner Impfärztin/meinem Impfarzt.
Ich habe keine weiteren Fragen und verzichte ausdrücklich auf das ärztliche Aufklärungsgespräch.
Ich willige in die vorgeschlagene Impfung gegen COVID-19 mit mRNA-Impfstoff ein.
Ich lehne die Impfung ab.
Anmerkungen
Ort, Datum
Unterschrift der zu impfenden Person Unterschrift der Ärztin / des Arztes
Bei fehlender Einwilligungsfähigkeit der zu impfenden Person: Bei Sorgeberechtigten zusätzlich: Ich erkläre, dass ich von etwaigen anderen sorgeberechtigten Personen für die Einwilligung ermächtigt wurde.
Unterschrift der zur Einwilligung berechtigten Person (Sorgeberechtigte, Vorsorgeberechtigte oder Betreuerin/Betreuer)
Falls die zu impfende Person nicht einwilligungsfähig ist, bitte auch Namen und Kontaktdaten der zur Einwilligung berechtigten Person (Sorgeberechtigte, Vorsorgeberechtigte oder Betreuerin/Betreuer) angeben:
Name, Vorname
Telefonnr E-Mail

