

Očkování proti COVID-19

Pacient (štítek)

Jméno a příjmení:

Rodné číslo:

Bydliště:

Telefon:

Dominantní končetina:

Pravák

Levák

Vážená paní, vážený pane,

v předkládaném formuláři si přečtete informace o očkování proti onemocnění COVID-19 vakcínou Comirnaty. Před zákrokem budete lékařem informován(-a) o důvodech a způsobu jeho provedení, možných komplikacích i o dalších postupech léčby. Toto poučení Vám má podat základní informace a být návodem k případným dotazům.

Co je vakcína Comirnaty a k čemu se používá?

Comirnaty je vakcína sloužící jako prevence onemocnění způsobeného virem SARS-CoV-2 (onemocnění COVID-19) osob ve věku od 16 let a starších.

Comirnaty obsahuje molekulu označovanou jako „messenger RNA“ (mRNA), která obsahuje informace k tvorbě proteinu ze SARS-CoV-2, tedy viru, jenž způsobuje onemocnění COVID-19. Vakcína neobsahuje samotný virus a nemůže vyvolat onemocnění COVID-19.

Podrobné informace o této vakcíně jsou k dispozici v informacích o přípravku, jejich součástí je i příbalová informace.

Jaký je důvod (indikace) tohoto výkonu:

Aplikace očkovací látky má zabránit tomu, abyste onemocněl(a) nemocí COVID-19, kterou způsobuje virus SARS-CoV-2.

Jaký je postup při provádění výkonu:

Očkovací látka Vám bude podána injekčně do ramenního svalu. K plnému účinku je třeba očkování dvěma dávkami. Druhá dávka Vám bude podána 21 dní po podání první dávky.

Ochrana proti onemocnění COVID-19 nemusí být dostatečná dříve než sedmý den po podání druhé dávky očkovací látky, tj. cca měsíc po první dávce očkování.

Jaké jsou možné komplikace a rizika:

Nejčastější nežádoucí účinky vakcíny Comirnaty v klinickém hodnocení byly obvykle mírné nebo středně závažné a odezněly do několika dní po očkování. Patřily mezi ně bolest a otok v místě vpichu injekce, bolest hlavy, bolesti svalů a kloubů, horečka a zimnice.

Méně častými nežádoucími účinky bylo svědění v místě vpichu, bolest v končetině, zvětšené lymfatické uzliny, potíže se spánkem, malátnost a únava, akutní periferní obrna lícního nervu.

Projevit se může alergická reakce na podání očkovací látky, a to v podobě svědivé vyrážky, problémů s dýcháním, otoky obličeje nebo jazyka, včetně závažných alergických reakcí (anafylaxe).

Těhotným nebo kojícím ženám se očkování nedoporučuje.

Záměr podstoupit očkování **zkonzultujte se svým praktickým lékařem**, pokud:

- jste měl(a) vážnou alergickou reakci na jiné očkování,
- jste měl(a) problémy po podání první dávky vakcíny proti onemocnění COVID-19 (potíže s dýcháním apod.),
- máte nyní vážné onemocnění doprovázené vysokou horečkou,
- máte oslabený imunitní systém, např. v důsledku infekce HIV, nebo užíváte léky, které imunitní systém negativně ovlivňují,
- můžete být těhotná, nebo plánujete otěhotnět,
- máte problémy s krvácením, případně užíváte léky snižující srážení krve.

Jaký je režim pacienta po provedení výkonu:

Po podání vakcíny se doporučuje pečlivé sledování Vašeho zdravotního stavu zpravidla po dobu 30 minut, a to na místě, kde se provádí očkování. O případných komplikacích informujte svého praktického lékaře.

Podklady k tomuto Informovanému souhlasu a další podrobné informace o vakcíně a očkování proti COVID-19 jsou k dispozici na Intranetu ve složce Koronavirus.

Prohlašuji, že mi byl náležitě objasněn důvod, předpokládaný prospěch, způsob provedení, následky i možná rizika a komplikace plánovaného výkonu. Byly mi vysvětleny možné alternativy včetně jejich komplikací a zdravotní důsledky vyplývající z nepodstoupení plánovaného výkonu. Měl(a) jsem možnost zeptat se lékaře na všechno, co mě ve vztahu k plánovanému výkonu zajímá a obdržel(a) jsem vysvětlení, kterému jsem porozuměl(a). Lékařem jsem byl(a) poučen(a) o možnosti svůj souhlas s navrženým postupem odvolat.

S provedením výše uvedeného výkonu a s jeho opakováním v rámci očkovacího cyklu (dvě dávky) v Městské nemocnici Ostrava souhlasím

Datum:

Podpis pacienta nebo zákonného zástupce

Razítko oddělení, jméno, příjmení a podpis ošetřujícího lékaře, který vysvětlující pohovor provedl