ANAMNESE

Stand: 31. Mai 2023

Schutzimpfung (Grundimmunisierung und Auffrischimpfungen) gegen COVID-19 (Corona Virus Disease 2019) 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

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) ____ 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? _____ 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? Wenn ja, welche_ 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 Leiden Sie¹ an einer Blutgerinnungsstörung oder nehmen Sie blutverdünnende Medikamente ein? 8. Ist bei Ihnen¹ eine Allergie bekannt? ja Wenn ja, welche Traten bei Ihnen¹ nach einer früheren, anderen Impfung allergische Erscheinungen, hohes Fieber,

10. Sind Sie schwanger¹? (Eine Impfung mit dem Impfstoff Comirnaty[®] wird ab dem 2. Schwangerschaftsdrittel empfohlen.)

Wenn ja, in welcher Schwangerschaftswoche (SSW)?

Wenn ja, welche

SSW

Ohnmachtsanfälle oder andere ungewöhnliche Reaktionen auf?

EINWILLIGUNGS-ERKLÄRUNG

mRNA

Stand: 31. Mai 2023

Schutzimpfung (Grundimmunisierung und Auffrischimpfungen) gegen COVID-19 (Corona Virus Disease 2019) 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.1[®] und Spikevax bivalent Original/Omicron BA.4-5[®] von Moderna

Name der zu impfenden Person (Name, Vorname)_	
Geburtsdatum	
Anschrift	
	ur Kenntnis genommen und hatte die Möglichkeit zu einem ausem Impfarzt bzw. der Apothekerin/dem Apotheker.
Ich habe keine weiteren Fragen und verzichte a das Aufklärungsgespräch mit der Apothekerin/	ausdrücklich auf das ärztliche Aufklärungsgespräch bzw. dem Apotheker.
Ich willige in die vorgeschlagene Impfung gege	n COVID-19 mit mRNA-Impfstoff ein.
Ch lehne die Impfung ab.	
Anmerkungen	
Ort, Datum	
Unterschrift der zu impfenden Person	Unterschrift der Ärztin/des Arztes bzw. der Apothekerin/des Apothekers
Bei fehlender Einwilligungsfähigkeit der zu impfer Bei Sorgeberechtigten zusätzlich: Ich erkläre, dass Einwilligung ermächtigt wurde.	nden Person: sich von etwaigen anderen sorgeberechtigten Personen für die
	·
Unterschrift der zur Einwilligung berechtigten Perso (Sorgeberechtigte, Vorsorgeberechtigte oder Betreu	
Falls die zu impfende Person nicht einwilligungsfä berechtigten Person (Sorgeberechtigte, Vorsorgeber	hig ist, bitte auch Namen und Kontaktdaten der zur Einwilligung rechtigte oder Betreuerin/Betreuer) angeben:
Name, Vorname	
Telefonnr	E-Mail



