

معلومات پانه

د COVID-19 (د کرونا ویروس ناروغری 2019) پروراندی محافظتی واکسینونو لپاره
- د mRNA واکسین سره -
د COVID- Moderna او Spikevax® و اکسین، چې مخکي د Comirnaty® BioNTech/Pfizer
19 واکسین® Moderna په نامه پېژندل کیده)

نیټه: د 2021 اکتوبر 19 (دا معلومات پانه په دوامداره ډول تازه کېږي)

AUFLÄRUNGSMERKBLATT

Zur Schutzimpfung gegen COVID-19 (Corona Virus Disease 2019)

- mit mRNA-Impfstoffen -

(Comirnaty® von BioNTech/Pfizer und Spikevax®, ehemals COVID-19 Vaccine Moderna® von Moderna)

Stand: 19. Oktober 2021 (dieser Aufklärungsbogen wird laufend aktualisiert)

د واکسین کیدونکي شخص نوم: (مهربانی وکړي په غتو تورو یې ولیکۍ)

د زېړون نیټه:

Name der zu impfenden Person (bitte in Druckbuchstaben):

Geburtsdatum:

COVID-19 څه شي دی؟

د کرونا ویرسونه د لسیزو راهیسي پېژندل شوي دي. د کرونا نوی ویروس، کروناویروس - سارس 2 (SARS-CoV-2) چې د COVID-19 ناروغری (د 2019 کال د کرونا ویروس ناروغری) رامینځته کونکي عامل (پاتوژین) دي، د 2019/2020 کال وروستیو راهیسي په توله نږي کي د خپریدو په حال کي دي.

د COVID-19 بىکاره عالیمو کي وج ټوخي، تبه، ساه لنډي او همدارنګه په لند مهاله توګه د ټوی او خوند حس له لاسه ورکول شامل دي. د ناروغری د عمومي احساس سره د سردرد او د بدنه درد، د ستونی درد او د پیزې بهیدل هم مل کیدي شي. په ځینې موادردو کي ناروغان د معدي او کولمو درد، د بندونو پرسوب او د لغافوي غدو پرسوب شکایت هم کوي. ورپسي د عصبي سیستم یا د زړه عروقی او همدارنګه د اوردمهاله نارو غیو امکان شتون لري. که څه هم د ناروغری خفیف علامی عام دي او دیری ناروغان په بشپړ ډول بنه کېږي، مګر جدي ناروغری، د بیلګي په توګه د نمونیا سره، هم رامینځته کیدي شي او ممکن د مرګ لامل شي. ماشومان او ټوانان په ځانګړي توګه معمولا د ناروغری نرم عالیم ولري؛ شدید عالیم پدې عمر دله کي نادر دي او معمولا د دمخه موجود شرایطو سره پېښیري. شدید COVID-19 کورسونه او پېچلتیاوی په عمومي توګه په امیندوارو میرمنو کي نادره دي، که څه هم حمل په خپل ځان کي د شدید COVID-19 کورسونو لپاره د خطر یو اړونده حالت چوروی. هغه کسان چې د معافیت کموالی لري زده کړه کوي چې تلفظي وکړي کیدای شي د ناروغری سخته لاره ولري او د مرګونی کورس لپاره زیات خطر ولري.

د A + L + AHA مقرراتو (د واتن سائل، د نظافت په پام کي نیول، هره ورڅ ماسک اچول، د کرونا د خبرداري برنامي داونلوډ، منظم تهويه) په پام کي نیولو سره د عفونیت نه د مختنیوی سربېړه، واکسین د دی ناروغری پروراندی ترتولو غوره ممکن محافظت لري.

Was ist COVID-19?

Coronaviren sind seit Jahrzehnten bekannt. Seit dem Jahreswechsel 2019/2020 zirkuliert weltweit ein neuartiges Coronavirus, das SARS-Coronavirus-2 (SARS-CoV-2), welches der Erreger der Krankheit COVID-19 (Corona Virus Disease 2019) ist.

Zu den häufigen Krankheitszeichen von COVID-19 zählen trockener Husten, Fieber, Atemnot sowie ein vorübergehender Verlust des Geruchs- und Geschmackssinnes. Auch ein allgemeines Krankheitsgefühl mit Kopf- und Gliederschmerzen, Halsschmerzen und Schnupfen wird beschrieben. Seltener berichten Patienten über Magen-Darm-Beschwerden, Bindegautentzündung und Lymphknotenschwellungen. Folgeschäden am Nerven- oder Herz-Kreislaufsystem sowie langanhaltende Krankheitsverläufe sind möglich. Obwohl ein milder Verlauf der Krankheit häufig ist und die meisten Erkrankten vollständig genesen, kommen auch schwere Verläufe beispielsweise mit Lungenentzündung vor, die zum Tod führen können. Insbesondere Kinder und Jugendliche haben zumeist milde Krankheitsverläufe; schwere Verläufe sind in

dieser Altersgruppe selten und kommen meist bei bestehenden Vorerkrankungen vor. Bei Schwangeren sind schwere COVID-19-Verläufe und Komplikationen insgesamt selten, jedoch stellt die Schwangerschaft an sich einen relevanten Risikofaktor für schwere COVID-19-Verläufe dar. Personen mit Immunschwäche können einen schwereren Krankheitsverlauf und ein höheres Risiko für einen tödlichen Verlauf haben.

Neben dem Vermeiden einer Infektion durch Beachtung der AHA + A + L-Regeln (Abstand halten, Hygiene beachten, Alltag mit Maske, Corona-Warn-App herunterladen, regelmäßiges Lüften) bietet die Impfung den bestmöglichen Schutz vor einer Erkrankung.

کوم ډول واکسین کارول کیوی؟

د COVID-19 پروراندی څو واکسینونه تصویب شوي او د COVID-19 او د وبا پروراندی د غیرګون لپاره د انفرادي سانتي لپاره مناسب دي. د mRNA COVID-19 واکسینونه چې دلته بحث شوي (د بايونتیک/فیزرکمیرناتی - BioNTech/Pfizer's او Spikevax® Comirnaty® او Moderna's COVID-19) په نامه پېژندل کیده) واکسین د جین پر اساس واکسینونه دي چې د ورته نوي تیکنالوژۍ پر بنست جوړ شوي دي.

(د RNA پیغام رسونکي یا د ریبونوکلئیک پیغام رسونکي) په بدنه کي د هر پروتین لپاره یو د "جوړښت کړنلاره" ده او باید د انسان د ژنتیکي معلوماتو - DNA- سره یې تیروتنه ونشي. د COVID-19 mRNA پروراندی د mRNA واکسینو د ویروس یو واحد جز (د سپاپیک په نوم پروتین) لپاره د "جوړښت کړنلاره" اري. د COVID-19 mRNA واکسینونه د تکراری واکسین ویروس نلري، چې دا معنی لري چې واکسین شوي افراد نشي کولی نورو خلکو ته د واکسین ویروس انتقال کري.

په واکسین کي موجود mRNA د انسان په جینوم کي د واکسین کولو څخه وروسته کي نه څاي په څاي کيږي، مګر حجره ته د ننوټلو وروسته (په ځانګري توګه د واکسین کولو په څاي کي په عضلاتي حجره او په ځانګري مدافعي حجره کي)، چېږي چې د دوبل حجري بیا چېپله د سپاپیک پروتینونه تولید کوي. د سپاپیک پروتینونه پدي توګه د واکسین شوي شخص د بدنه لخوا جوړ شوي د خوندیتوب سیستم لخوا د بهرنی پروتینونو په توګه پېژندل کيږي؛ د پاپیک په توګه، انتی بادی او د معافیت حجري د ویروس د سپاپیک پروتین پروراندی جوړيري. دا د خوندیتوب معافیتی غیرګون رامینځته کوي.

په واکسین کي موجود mRNA څو ورځي وروسته په بدنه کي کمېري. پدي مرحله کي، د ویروس پروتین (سپاپیک پروتین) نور نه تولیديږي.

Um welchen Impfstoff handelt es sich?

Es sind mehrere Impfstoffe gegen COVID-19 zugelassen, die geeignet sind, um sich individuell vor COVID-19 zu schützen und die Pandemie zu bekämpfen. Die hier besprochenen mRNA-COVID-19-Impfstoffe (Comirnaty® von BioNTech/Pfizer und Spikevax®, ehemals COVID-19 Vaccine Moderna® von Moderna) sind genbasierte Impfstoffe, die auf der gleichen neuartigen Technologie beruhen.

mRNA (Boten-RNA oder messenger Ribonukleinsäure) ist die „Bauanleitung“ für jedes einzelne Eiweiß des Körpers und ist nicht mit der menschlichen Erbinformation - der DNA - zu verwechseln. In den mRNA-Impfstoffen gegen COVID-19 ist eine „Bauanleitung“ für einen einzigen Baustein des Virus (das sogenannte Spikeprotein) enthalten. Die COVID-19-mRNA-Impfstoffe enthalten keine vermehrungsfähigen Impfviren, d. h. geimpfte Personen können auch keine Impfviren auf andere Personen übertragen.

Die in den Impfstoffen enthaltene mRNA wird nach der Impfung nicht ins menschliche Erbgut eingebaut, sondern nach Eintritt in die Zellen (vor allem in Muskelzellen an der Impfstelle und in bestimmten Abwehrzellen) „abgelesen“, woraufhin diese Zellen dann das Spikeprotein selbst herstellen. Die so vom Körper des Geimpften gebildeten Spikeproteine werden vom Immunsystem als Fremdeiweiße erkannt; in der Folge werden Antikörper und Abwehrzellen gegen das Spikeprotein des Virus gebildet. So entsteht eine schützende Immunantwort.

Die im Impfstoff enthaltene mRNA wird im Körper nach einigen Tagen abgebaut. Dann wird auch kein Viruseiweiß (Spikeprotein) mehr hergestellt.

واکسین څنګه کارول کیوی؟

واکسین د بورتنی مت عضلاتو کې تزریق کيږي. واکسین باید دو هر څله ورکړل شي. د لوړري او دو هم واکسین کولو ترمنځ د واکسینو سره له 3 څخه تر 6 او نیو او (Spikevax® Comirnaty®) واکسینو سره له 4 څخه تر 6 او نیو پوري د وخت سپارښته کيږي.

د تولید کونکو لارښود دا دی چې د دو هم واکسین لپاره کارول شوي واکسین باید د ورته تولید کونکي څخه ورته واکسین وي کوم چې د لوړري واکسین لپاره کارول شوي و. هغه کسان له دی څخه معاف دي د کومو لپاره چې د کوید-19 ویکتر واکسین، د

آسترازینيكا واکسزیوریا، د لومری واکسین لپاره کارول شوی و. د داسی اشخاصو لپاره، په رابرت کوج انسٹیتیوت کي د معافیت په اړه دایمی کمیته (STIKO) اوس مهال وراندیز کوي چي دوه و واکسین د mRNA واکسین (Comirnaty® او Spikevax®) سره د لومری واکسین څخه لړ تر لړه 4 اوئی وروسته د Vaxzevria سره ترسه شي. د وروستی څیرنو له مخي، د سره د لومری واکسین څخه لړ تر لړه 4 اوئی وروسته د Vaxzevria سره همجنسي واکسین کولو لږي په پرتله د دی سپارښتني (Vaxzevria® د دی نش په نامه د "غیر همجنسي واکسینو د لړی" وروسته د معافیت غوره غبرګون دی (لومری واکسین د Vaxzevria® سره او ورپسي دوه و واکسین د Comirnaty® يا Spikevax® سره کول). د دی مطالعې د پایلو له مخي، د ورته غیر همجنسي واکسین لږي وروسته د معافیت غبرګون د mRNA واکسین سره د دو و واکسین کولو (Comirnaty® يا Spikevax®) سره، بشپړ واکسین د معافیت غبرګون سره د پرتله کیدو ور دی. سرېږه پردي، د ورته غیر همجنسي واکسین کولو لږي کي د واکسین د لندی مودي سره، بشپړ واکسین په لند وخت کي ترلاسه کیدي شي. د مطالعې پایلي دا هم وراندیز کوي چي د ورته غیر همجنسي واکسین کولو لږي ارخیزی اغیزی د لاندی وراندی شوبو سره د پرتله کیدو ور دی.

COVID - 19 واکسین د نورو واکسینونو سره یوځای:

د COVID - 19 - STIKO واکسینونو او نورو په نامه چي د فعال شوی واکسینونه، کوم چي وژل شوی د pathogens يا یوازي د pathogen اجزاوي لږي، او کوم چي بیا تولید نه کوي او د ناروغۍ لامن نه شي کیدا) په یو وخت سره تداوی شي. دا په خانګري توګه د influenza د واکسین لپاره حقیقت لږي که چېږي د COVID-19 influenza دوارو په وراندی د واکسین کولو لپاره یو څه وراندی شتون ولري. که چېږي 19 COVID-19 واکسینونه او د influenza دوز واکسین په شمول) په ورته وخت سره ولکول شي، دا باید وویل شي چي د واکسین عکس العملونه کیدا) شي د هغه په پرتله چي په جلا توګه ولکول شي دېږ پېښ شي. که مختلف واکسینونه وکارول شي، نو په عمومي توګه د هغه کسانو سره سمون لري کله چي په ترتیب سره یوازي کارول کېږي.

د ثابت شوی انتنان وروسته واکسین کول

پدی وخت کي، هغه خلک چي په ناول کورونا ویروس اختنه شوی باید د واکسین یوازي یو دوز ترلاسه کري، ترڅو چي د دوى د معافیت سیستم کمزوری نه وي. (هغه خلک چي د معافیت کمبود لړي باید د انفرادي پریکړي لپاره له داکتر سره مشوره وکړي چي ایا د واکسین یو واحد خوراک کافي دی). که چېږي انتنان د علایمو سره رامینځته شي، واکسین باید معمولا د ناروغۍ څخه 6 میاشتني وروسته ورکړل شي، مګر وروسته له 4 اوئيو څخه مخکي نه. د علایمو پرته د انتنان په حالت کي، واکسین کول د تشخيص څخه 4 اوئي وروسته ترسه ترڅه کيدي شي. حتی په هغه قضيبو کي چېږي چي له تشخيص څخه وروسته له 6 میاشتنو څخه دير وخت تير شوی وي، د واکسین یو دوز کافي دی. د STIKO په وینا، دا مهال امکان نلري چي ووایو چي آیا یا کله دوه واکسین په داسی اشخاصو کي په وروسته نېټه کي اړين دی. په هغه اشخاصو کي چي د ناول کورونا ویروس سره انتنان پکي د لومری واکسین وروسته په معتبره توګه تایید شوی وي، وراندیز کوي چي دوه واکسین د رغيدو يا تشخيص څخه 6 میاشتني وروسته د یوې قاعدي په توګه اداره شي، مګر وروسته له 4 اوئيو څخه مخکي نه. هیڅ شواهد شتون نلري چي واکسین کول خطر لري که چېږي یو شخص په تېرو وختونو کي انتنان درلود.

د واکسینونو (Comirnaty® يا Spikevax®) سره اضافي واکسین کول

د 70 کالو څخه دېر عمر لرونکو اشخاصو لپاره، د هغو اشخاصو لپاره چي په نرسینګ کورونو يا نورو ادارو کي کار کوي چي د هغو افراډو پاملنې کوي څوك چي د جدي COVID-19 ناروغۍ له خطر سره مخ دي او څوك چي د دېرى پېرودونکو سره مستقیم تماس لري، په طبی ادارو کي د کارمندانو لپاره څوك چي د ناروغ سره مستقیم تماس لري او د هغو اشخاصو لپاره د بوستړ و واکسینونو وراندیز کوي څوك چي د معافیت کمزوری سیستم لري. د بوستړ واکسین باید د mRNA واکسین د لومنې واکسین بشپړيدو وروسته د 6 میاشتو څخه مخکي ونه کاروې. په اوسنې وخت کي، د بوستړ واکسین د هغو اشخاصو لپاره نه وراندیز کېږي چي د لومنې واکسین کولو دمه يا وروسته د تشخيص شوی SARS-CoV-2 انتنان سره مخ شوې وي.

اوسمهال یوازي Comirnaty® په خانګري دول د بوستړ واکسینونو لپاره تصویب شوی. د Spikevax® د تیټ دوز سره د بوستړ واکسین کولو لپاره تصویب غښتل کېږي؛ اوسمهال په عادي دوز کي د Spikevax® په کارولو سره د بوستړ واکسین کول د اوسنې تصویب شرایطو لاندی امکان لري. د لومنې COVID-19 واکسین کولو وروسته د اضافي واکسین دوز سره د معافیت کموالي سره د بوستړ واکسینونه:

په عمومي دول د واکسینونو اغیزمنترب ممکن په هغه خلکو کي کم شي چي د زېړون یا ترلاسه شوی معافیت کمبشت ولري، پداسي حال کي چي د معافیت کمبشت ممکن پخپله د ناروغۍ او/ایا د معافیتي درملني له امله وي. له همدي امله، د COVID-19 واکسین کولو سره، تول هغه خلک چي د معافیت کمبشت لري باید د mRNA واکسین اضافي واکسین دوز د بوستړ په توګه د COVID-19 لومنې واکسین کولو څخه شاوخوا 6 میاشتني وروسته وراندیز شي.

د شدید معافیت لرونکی خلک: په داسې قضیو کي، د درېم واکسین دوز د واکسین لومړني لري اصلاح کولو په توګه د دوهم واکسین دوز څخه 4 اونۍ وروسته اداره کيدي شي. پريکړه باید د قضیي په اساس د بوسټر واکسین کولو په اړه د واکسین کولو لومړني لري څخه نړدي 6 میاشتو په وقfe کي وشي. په کورنې کي هغه اشخاص چې د شدید معافیت لرونکی خلکو سره نړدي تماس کي وي باید د mRNA واکسین سره د بوسټر واکسین وراندیز وشي مخکي هيڅکله د لومړني COVID-19 واکسین کولو څخه 6 میاشتني وروسته که چېږي د شدید معافیت لرونکي کس د COVID-19 واکسین ته مناسب څواب ورنکړي یا یې مناسب څواب ورنکړ.

د 19 Janssen® COVID-19 واکسین سره د لومړني واکسین کولو وروسته د واکسین محافظت بنه کول:

هغه اشخاص چې د COVID-19 Janssen® واکسین په کارولو سره یې د واکسین دوز ترلاسه کړي باید د STIKO وراندیزونو سره سم د څلو واکسینونو محافظت د بنه کولو لپاره اضافي واکسین ترلاسه کړي. د عمر په پام کي نیولو پرته، د mRNA واکسین باید دي اشخاصو ته د COVID-19 Janssen® واکسین سره د واکسین کيدو څخه 4 اونۍ وروسته وراندیز شي. که د تشخيص شوی COVID-19 Janssen COVID-19 انتان د اضافي واکسین وروسته رامینځته شوی وي، نو اوس مهال د اضافي واکسینونو وراندیز نه کېږي.

د اوستي وراندیزونو سربيره، د بوسټر واکسین ممکن د 60 کالو څخه پېر عمر لرونکو اشخاصو ته د مخنيوي اقدام په توګه، د دوى د انفرادي حالاتو په پام کي نیولو سره او د داکتر د ارزونې څخه وروسته، وراندیز شي. سربيره پردي، هغه اشخاصو ته چې د ويکتر واکسین سره یې جامع واکسین ترلاسه کړي ممکن د مخنيوي اقدام په توګه اضافي واکسین هم وراندیز شي: دا په هفو اشخاصو اغیزه کوي کومو چې د AstraZeneca Vaxzevria® واکسین 2 دوزونه ترلاسه کړي یا هغه کسان چې د ويکتر یو دوز یې د SARS-CoV-2 Comirnaty® د تشخيص شوی انتان څخه وروسته ترلاسه کړي. تول پورته نومول شوی بوسټر یا اضافي واکسینونه د لومړني واکسین د بشپړ یو وروسته، د 6 میاشتو څخه مخکي نه، د دوو mRNA واکسینونو (Comirnaty® یا Spikevax®) څخه د یو واحد دوز سره ترلاسه کېږي.

Wie wird der Impfstoff verabreicht?

Der Impfstoff wird in den Oberarmmuskel gespritzt. Der Impfstoff muss zweimal verabreicht werden. Zwischen der 1. und 2. Impfung sollten 3 bis 6 Wochen (Comirnaty®) bzw. 4 bis 6 Wochen (Spikevax®) liegen.

Bei der 2. Impfung soll nach Herstellerangaben der gleiche Impfstoff desselben Herstellers verwendet werden wie bei der 1. Impfung. Eine Ausnahme gilt bei Personen, bei denen bei der 1. Impfung der COVID-19-Vektor-Impfstoff Vaxzevria® von AstraZeneca verwendet wurde. Für diese Personen empfiehlt die Ständige Impfkommission beim Robert Koch-Institut (STIKO) zurzeit, die 2. Impfung mit einem mRNA-Impfstoff (Comirnaty® oder Spikevax®) mindestens 4 Wochen nach der 1. Impfung mit Vaxzevria® durchzuführen. Grund für diese Empfehlung ist die laut aktuellen Studienergebnissen überlegene Immunantwort nach dieser sogenannten heterologen Impfserie (1. Impfung mit Vaxzevria® gefolgt von 2. Impfung mit Comirnaty® oder Spikevax®) gegenüber der homologen Impfserie mit Vaxzevria® (1. und 2. Impfung mit Vaxzevria®). Die Immunantwort nach dieser heterologen Impfserie ist nach diesen Studienergebnissen mit der Immunantwort nach zwei Impfungen mit einem mRNA-Impfstoff (Comirnaty® oder Spikevax®) vergleichbar. Zudem kann mit dem kürzeren Impfabstand bei dieser heterologen Impfserie eine vollständige Immunisierung in einem kürzeren Zeitrahmen erreicht werden. Studienergebnisse deuten auch darauf hin, dass die Nebenwirkungen dieser heterologen Impfserie mit den hier im Folgenden dargestellten vergleichbar sind.

COVID-19-Impfung zusammen mit anderen Impfungen:

Gemäß Empfehlung der STIKO können COVID-19-Impfungen und die Verabreichung anderer sogenannter Totimpfstoffe (inaktivierte Impfstoffe, die abgetötete Erreger oder auch nur Erreger-Bestandteile beinhalten, und die sich nicht vermehren und keine Erkrankung auslösen können) gleichzeitig erfolgen. Dies gilt insbesondere für die Influenza-Impfung, sofern eine Indikation zur Impfung sowohl gegen Influenza als auch gegen COVID-19 besteht. Bei gleichzeitiger Gabe von COVID-19-Impfstoffen und Influenza-Impfstoffen (inkl. Hochdosis-Impfstoffen) ist zu beachten, dass Impfreaktionen häufiger als bei der getrennten Gabe auftreten können. Wirksamkeit und Sicherheit entsprechenden bei gleichzeitiger Anwendung verschiedener Impfstoffe im Allgemeinen denen bei jeweils alleiniger Anwendung.

Impfung nach nachgewiesener Infektion:

Personen, die eine Infektion mit dem neuartigen Coronavirus durchgemacht haben, sollen zurzeit lediglich eine Impfstoffdosis erhalten, sofern bei ihnen keine Immunschwäche vorliegt (bei Personen mit einer Immunschwäche muss im Gespräch mit dem Arzt/der Ärztin im Einzelfall entschieden werden, ob eine einmalige Impfstoffdosis ausreichend ist). Ist die Infektion mit Krankheitszeichen einhergegangen, soll die Impfung in der Regel 6 Monate nach der Erkrankung erfolgen, frühestens jedoch 4 Wochen danach. Bei einer Infektion ohne Krankheitszeichen kann die Impfung ab 4 Wochen nach der Diagnose erfolgen. Auch in Fällen, in denen seit der Diagnosestellung mehr als 6 Monate vergangen sind, reicht eine

Impfstoffdosis aus. Ob und wann bei diesen Personen später eine 2. Impfstoffdosis notwendig ist, lässt sich derzeit laut STIKO noch nicht sagen. Bei Personen, bei denen nach der 1. Impfstoffdosis eine Infektion mit dem neuartigen Coronavirus sicher nachgewiesen wurde, sollte laut STIKO-Empfehlung die 2. Impfstoffdosis in der Regel 6 Monate nach Genesung bzw. nach der Diagnose verabreicht werden, frühestens jedoch 4 Wochen danach. Es gibt keine Hinweise, dass die Impfung eine Gefährdung darstellt, wenn man in der Vergangenheit eine Infektion durchgemacht hat.

Auffrischimpfungen mit mRNA-Impfstoffen (Comirnaty® oder Spikevax®):

Die STIKO empfiehlt eine Auffrischimpfung für Personen ab 70 Jahren, für Personen, die in Altenpflegeeinrichtungen betreut werden, für Personen, die in Altenpflegeeinrichtungen oder anderen Pflegeeinrichtungen für Menschen mit einem erhöhten Risiko für schwere COVID-19-Verläufe tätig sind und direkten Kontakt mit mehreren zu pflegenden Personen haben, für Personal in medizinischen Einrichtungen mit direktem Patientenkontakt und für Personen mit Immunschwäche. Die Auffrischimpfung soll mit einem mRNA-Impfstoff frühestens 6 Monate nach der abgeschlossenen COVID-19-Grundimmunisierung erfolgen. Für Personen, die vor oder nach der Grundimmunisierung eine nachgewiesene SARS-CoV-2-Infektion durchgemacht haben, wird derzeit keine Auffrischimpfung empfohlen.

Aktuell ist speziell für die Auffrischimpfung nur Comirnaty® zugelassen. Die Zulassung speziell für die Auffrischimpfung mit Spikevax® in einer geringeren Dosierung ist beantragt; aktuell ist eine Auffrischimpfung mit Spikevax® in der gewohnten Dosierung im Rahmen der aktuellen Zulassung möglich.

Auffrischimpfungen bei Immunschwäche mit zusätzlicher Impfstoffdosis nach einer COVID-19-Grundimmunisierung:

Die Wirksamkeit von Impfungen generell kann bei Personen mit angeborener oder erworbener Immunschwäche reduziert sein, wobei die Immunschwäche durch die Erkrankung selbst und/oder durch eine immunsuppressive Therapie bedingt sein kann. Bei der COVID-19-Impfung sollte deshalb allen Personen mit Immunschwäche etwa 6 Monate nach einer COVID-19-Grundimmunisierung eine zusätzliche Impfstoffdosis eines mRNA-Impfstoffs als Auffrischimpfung angeboten werden.

Personen mit schwerer Immunschwäche: In diesen Fällen kann die 3. Impfstoffdosis bereits 4 Wochen nach der 2. Impfstoffdosis als Optimierung der primären Impfserie verabreicht werden. Über eine Auffrischimpfung im Abstand von weiteren ca. 6 Monaten zur primären Impfserie muss im Einzelfall entschieden werden. Engen Haushaltskontaktepersonen von Personen mit einer schweren Immunschwäche soll eine Auffrischungsimpfung mit einem mRNA-Impfstoff frühestens 6 Monate nach der primären COVID-19-Impfung angeboten werden, wenn die Person mit der schweren Immunschwäche nicht oder nicht ausreichend auf die COVID-19-Impfung reagiert hat.

Optimierung des Impfschutzes nach einer Grundimmunisierung mit COVID-19 Vaccine Janssen®:

Personen, die eine Impfstoffdosis COVID-19 Vaccine Janssen® erhalten haben, sollen laut Empfehlung der STIKO zur Optimierung ihres Impfschutzes eine weitere Impfung erhalten. Unabhängig vom Alter soll diesen Personen eine Impfstoffdosis eines mRNA-Impfstoffs ab 4 Wochen nach der Impfung mit COVID-19 Vaccine Janssen® angeboten werden. Wenn nach der Impfung mit COVID-19 Vaccine Janssen® eine nachgewiesene SARS-CoV-2-Infektion aufgetreten ist, wird derzeit keine weitere Impfung mit einem mRNA-Impfstoff empfohlen.

Über die derzeitigen Empfehlungen der STIKO hinaus kann von Personen ab 60 Jahren im Sinne einer gesundheitlichen Vorsorge nach individueller Abwägung, ärztlicher Beratung und Entscheidung eine Auffrischimpfung wahrgenommen werden. Zudem wird Personen, die eine vollständige Impfserie mit einem Vektor-Impfstoff erhalten haben, im Sinne einer gesundheitlichen Vorsorge eine weitere Impfung angeboten: Dies betrifft Personen, die 2 Impfstoffdosen Vaxzevria® von AstraZeneca oder die nach einer nachgewiesenen SARS-CoV-2-Infektion 1 Impfstoffdosis eines Vektor-Impfstoffs erhalten haben. Alle genannten Auffrischimpfungen bzw. zusätzlichen Impfungen werden mit einer einmaligen Impfstoffdosis mit einem der beiden mRNA-Impfstoffe (Comirnaty® oder Spikevax®) frühestens 6 Monate nach Abschluss der ersten Impfserie durchgeführt.

واکسین خومره اغیزناک دي؟

د پوهېي د اوسي وضعيت سره سم، د COVID-19 mRNA واکسینونو سره بشپړ واکسین کول خورا مؤثر دي. د جواز ورکولو مطالعاتو کي، د (Comirnaty®) (Spikevax®) (له 16 کالو خخه بېر عمر لرونکي) يا (له 18 کالو خخه بېر عمر لرونکي) سره د بشپړ واکسین کولو وروسته په COVID-19 د افرادو د اخته کيدو احتمال د غیر واکسین شویو اشخاصو په پرتلې نېردي 95% کم شوي. اوسي مطالعات چې د Delta دول پر وړاندی د محافظت په لته کي دي، کوم چې دا مهال په جرمني کي خورا دېر شتون لري، د Delta دول خخه د جدي ناروځي د رامينځته کيدو پروراندی د (Comirnaty®) سره نېردي 90% او د (Spikevax®) سره 80% موژتېتښي؛ د لري ناروځي د رامينځته کيدو پروراندی محافظت د دواړه واکسینونو لپاره کم دي. دا پدي مانا ده که یو شخص په بشپړ دول د COVID-19 پر ضد واکسین شي نو د دي ناروځي سره اړیکه ونیسي، دېر احتمال شتون لري چې دوی ناروځه نشي. تر دي دمه دا معلومه نده چې د واکسین محافظت به خومره وخت دوام ولري.

د 12 او 17 تر منځ کلنو د ماشومانو او تټکیو ځوانانو واکسین: په کلینیکي ازموینو کي، له 12 تر 15 کلنو کسانو کي، د Comirnaty سره د واکسینو بشير تطبيق، او له 12 تر 17 کلنو کسانو کي د Spikevax® سره واکسینو تطبيق، د COVID-19 په نارو غى کي تر 100% پوري اثر وبنو دلو. د دوارو mRNA واکسینونو لپاره، فرض دا ده چې د COVID-19 په شدیدو نارو غيو کي د واکسینو اثر په مشابه دول لور دي.

حتی که ستاسي ماشوم واکسین کري وي، نو دا ارينه ده چې تاسو د AHA + A + L قواعد تعقيب کري او پدي توګه خپل ځان او شاوخوا چاپېړال خوندي وسائي. د دی لپاره دليلونه دا دې چې خونديتوب د واکسین خخه سمدلاسه وروسته نه پېل کېږي او به تولو خلکو کي چې واکسین شوي وو مساوي شتون ناري. سرېره پردي، واکسین شوي خلک کولي شي ويروس (SARS-CoV-2) خپور کري، که څه هم دغیر واکسین شويو اشخاصو په پرتله خطر د پام ور کم دي.

Wie wirksam ist die Impfung?

Die verfügbaren COVID-19-mRNA-Impfstoffe sind hinsichtlich der Wirksamkeit und auch der möglichen Impfreaktionen und Komplikationen vergleichbar.

Nach derzeitigem Kenntnisstand bietet eine vollständige Impfung mit COVID-19-mRNA-Impfstoffen eine hohe Wirksamkeit: In den Zulassungsstudien zeigte sich, dass die Wahrscheinlichkeit, an COVID-19 zu erkranken, bei den vollständig gegen COVID-19 geimpften Personen ab 16 Jahren (Comirnaty®) bzw. bei Personen ab 18 Jahren (Spikevax®) um etwa 95 % geringer war als bei den nicht geimpften Personen. Aktuelle Studien, die den Schutz gegenüber der in Deutschland vorherrschenden Delta-Variante untersuchten, zeigen eine Wirksamkeit von ca. 90 % (Comirnaty®) bzw. ca. 80 % (Spikevax®) gegenüber einer schweren Erkrankung durch die Delta-Variante; der Schutz vor milden Krankheitsverläufen liegt bei beiden Impfstoffen niedriger. Das bedeutet: Wenn eine mit einem COVID-19-Impfstoff vollständig geimpfte Person mit dem Erreger in Kontakt kommt, wird sie mit hoher Wahrscheinlichkeit nicht erkranken. Wie lange dieser Impfschutz anhält, ist derzeit noch nicht bekannt.

Impfung von Kindern und Jugendlichen zwischen 12 und 17 Jahren:

In klinischen Studien zeigte eine vollständige Impfung mit Comirnaty® bei 12- bis 15-Jährigen bzw. mit Spikevax® bei 12- bis 17-Jährigen eine Wirksamkeit gegenüber einer COVID-19-Erkrankung von bis zu 100 %. Bei beiden mRNA-Impfstoffen ist davon auszugehen, dass die Wirksamkeit in Bezug auf eine schwere COVID-19-Erkrankung ähnlich hoch ist.

Auch wenn Sie bzw. Ihr Kind geimpft sind, ist es notwendig, dass Sie weiterhin die AHA + A + L-Regeln beachten und somit sich und Ihre Umgebung schützen. Gründe dafür sind, dass der Schutz nicht sofort nach der Impfung einsetzt und auch nicht bei allen geimpften Personen gleichermaßen vorhanden ist. Zudem können geimpfte Personen das Virus (SARS-CoV-2) weiterverbreiten, auch wenn das Risiko im Vergleich zu ungeimpften Personen deutlich vermindert ist.

د COVID-19 پروردandi څوک باید واکسین شي؟

او Comirnaty® او Spikevax® د 12 کلني عمر او پورته عمر افرادو لپاره مجاز دي.

STIKO هجه کسانو ته د COVID-19 د واکسینو د تطبيق سپارښته کوي چې عمر يې 12 ياله هغې خخه لوی وي. دواړه mRNA COVID-19 واکسینونه چې دلته تشریح شوي د دې خلکو لپاره د تطبيق وردي.

ماشومان او ځوانان چې له 12 خخه تر 17 کلونو پوري عمر لري: STIKO اوس عموماً 12 کالو خخه دېر عمر لرونکو ماشومانو او لویانو لپاره د mRNA واکسینونو سره د واکسین کولو ور انديز کوي، يعني، واکسین نور په لازمي ده ګډ ماشومانو او تټکیو ځوانانو پوري محدود نه دی کوم چې له مخکي نه دغه دول حالات لري، خکه چې د واکسین کېږي له خطر ونډ خخه پېږي دي. د واکسین کولو د ګټو او خطر ونډ لپاره، دا هم پورته وګورئ "واکسین څومره مؤثر دي؟" او همدارنګه لاندي وګورئ "د واکسین تر لاسه کولو وروسته د واکسین کوم ډول عکس العملونه پېښ کيدی شي؟" او "ایا د واکسین له امله د اختلالونو امکان شتون لري؟" لاندي.

اميندواره او د مور شيدو تغذیه کونکي ميرمني او د ماشوم زېړون عمر غير واکسین شوي ميرمني: STIKO د اميندواره ميرمنو لپاره هم د mRNA واکسینونو سره د COVID-19 واکسین ورانديز کوي، څرنګه چې اميندواري لکه د جدي COVID-19 کورس لپاره د خطر حالت رامينخته کوي او حکه چې په اميندواره ميرمنو کي د SARS-CoV-2 انتنات د اميندواري پېچلتياو خطر دېروي. سرېره پردي، د mRNA واکسین د اميندواري پرمهاں د COVID-19 نارو غى پروراندي خورا بنه ساتنه کوي، او د اوسنې مطالعونو په وینا، جدي اړخیزی اغیزی د اميندواري پرمهاں د واکسین کولو وروسته دېر ځله نه پېښیري. غير واکسین شوي اميندواره ميرمني باید واکسین کړي په دو هم درې میاشتنۍ (د اميندواري دو هم درې) کي پېل کېږي. که چېږي اميندواري د لومړي واکسین کېډو د مخه رامينخته شوي وي، دو هم واکسین باید یوازې د دو هم درې میاشتنۍ (د اميندواري دو هم درې) کي پېل شي. پدې وخت کي، دا روښانه نده چې ایا د اميندواره ميرمني واکسین کول هم کولي شي ماشوم ته محافظت چمتو کري. STIKO په واضح دول د ماشوم زېړون عمر ميرمنو لپاره د COVID-19 واکسین

وراندیز کوي، په ځانګري توکه هغه څوک چي غواړي ماشومان ولري، دراټلونکي اميندواری په صورت کي په لومړي دري میاشتني (د اميندواری لومړي دري میاشتني) کي د سانتي لپاره. د اميندواره میرمنو نبردي اړیکې هم باید د COVID-19 پروراندی واکسین شې د 12 ځلني څخه پیل کېږي. STIKO د غیر واکسین شوي شیدو ورکولو میرمنو لپاره د mRNA واکسینونو سره واکسین کولو ور اندیز هم کوي. هیڅ شواهد شتون نلري چي د شیدو ورکولو پرمهاں د COVID-19 واکسین کول مور یا ماشوم ته خطر پېښوی.

Wer sollte gegen COVID-19 geimpft werden?

Comirnaty® und Spikevax® sind für Personen ab 12 Jahren zugelassen.

Die STIKO empfiehlt die Impfung gegen COVID-19 für Personen ab 12 Jahren. Beide hier beschriebenen mRNA-COVID-19-Impfstoffe können für diese Altersgruppe verwendet werden.

Kinder und Jugendliche im Alter von 12 bis 17 Jahren: Die STIKO empfiehlt die Impfung mit mRNA-Impfstoffen inzwischen allgemein für Kinder und Jugendliche ab 12 Jahren, also nicht mehr im Wesentlichen beschränkt auf Kinder und Jugendliche mit bestimmten Vorerkrankungen, da der Nutzen der Impfung die Risiken überwiegt. Zum Nutzen und Risiken der Impfung siehe auch oben „Wie wirksam ist die Impfung?“ sowie unten „Welche Impfreaktionen können nach der Impfung auftreten?“ und „Sind Impfkomplikationen möglich?“.

Schwangere und Stillende sowie ungeimpfte Frauen im gebärfähigen Alter:

Die STIKO empfiehlt die COVID-19-Impfung mit mRNA-Impfstoffen auch für Schwangere, da eine Schwangerschaft als solche ein Risikofaktor für einen schweren COVID-19-Verlauf darstellt und da SARS-CoV-2-Infektionen bei Schwangeren das Risiko für Schwangerschaftskomplikationen erhöhen. Darüber hinaus schützen die mRNA-Impfstoffe auch in der Schwangerschaft sehr gut vor einer COVID-19-Erkrankung, und schwere Nebenwirkungen kommen laut aktueller Studienlage nach der Impfung in der Schwangerschaft nicht gehäuft vor. Ungeimpfte Schwangere sollten die Impfung ab dem 2. Trimenon (2. Schwangerschaftsdrittel) erhalten. Wurde die Schwangerschaft nach bereits erfolgter Erstimpfung festgestellt, sollte die Zweitimpfung erst ab dem 2. Trimenon (2. Schwangerschaftsdrittel) durchgeführt werden. Ob durch die Impfung der Schwangeren auch ein Schutz für das Neugeborene erzielt werden kann, ist derzeit nicht klar. Frauen im gebärfähigen Alter, insbesondere mit Kinderwunsch, empfiehlt die STIKO die COVID-19-Impfung ausdrücklich, um bei einer zukünftigen Schwangerschaft bereits im 1. Trimenon (1. Schwangerschaftsdrittel) geschützt zu sein. Auch enge Kontaktpersonen von Schwangeren sollten sich gegen COVID-19 ab einem Alter von 12 Jahren impfen lassen. Die STIKO empfiehlt ungeimpften Stillenden ebenfalls die Impfung mit mRNA-Impfstoffen. Es gibt keine Hinweise, dass die COVID-19-Impfung während der Stillzeit ein Risiko für Mutter oder Kind darstellt.

څوک باید واکسین نشي؟

د 11 ځلونو پوري عمر لرونکي ماشومان چي اوسمهال د هغوي لپاره واکسین مجاز ندي، باید واکسین نشي.

څوک چي د 38.5 درجه سانتي گريډ او لوري) تبي سره کومه حاد ناروغرۍ ولري، باید یوازي د بنه کيدو نه وروسته واکسین شي. سره لدی، ساره یا یوڅه لور حرارت درجه (د 38.5 نه تیټ درجه سانتي گريډ) د واکسین ځنډولو لپاره دليل ندي. څوک چي د واکسین د اجزاو په ور اندي لور حساسیت لري، باید واکسین نشي: که حساسیت لري، مهرباني وکړي د واکسین نه مخکي واکسین کونکي داکتر ته خبر ورکړئ. هر هغه څوک چي د لومړي واکسین کولو وروسته سمدستي حساسیتی غږګون ولري (انفیلکسنس) باید دوهم واکسین ترلاسه نکړي.

Wer soll nicht geimpft werden?

Kinder bis einschließlich 11 Jahre, für die aktuell kein Impfstoff zugelassen ist, sollen nicht geimpft werden.

Wer an einer akuten Krankheit mit Fieber (38,5 °C oder höher) leidet, soll erst nach Genesung geimpft werden. Eine Erkältung oder gering erhöhte Temperatur (unter 38,5 °C) ist jedoch kein Grund, die Impfung zu verschieben. Bei einer Überempfindlichkeit gegenüber einem Impfstoffbestandteil sollte nicht geimpft werden: Bitte teilen Sie der Impfärztin/dem Impfarzt vor der Impfung mit, wenn Sie Allergien haben. Wer nach der 1. Impfung eine allergische Sofortreaktion (Anaphylaxie) hatte, sollte die 2. Impfung nicht erhalten.

د واکسین نه مخکي او وروسته باید څه کار وکړئ؟

د یو ژوندی واکسین په کارولو سره باید لېر تر لېر د 14 ورخو لپاره د هر COVID-19 واکسین د ترلاسه کولو څخه مخکي يا وروسته ډډه وشي. دا په مړه واکسینونو باندی نه پلي کېږي، په ځانګري توکه په انفلوینزا واکسینو باندی، کوم چي په ورته وخت کي ور اندي کېدي شي (پورته وکوري، "د نورو واکسینونو سره یوځای د COVID-19 واکسین ور اندي کول") که چېږي د مخکيني واکسین يا بل تزريق نه وروسته تاسو بي هوښه شي يا سمدستي حساسیت پیدا کړي، مهرباني وکړي د واکسین کولو نه مخکي واکسین کونکي داکتر ته خبر ورکړئ. وروسته بیبا هغه کولی شي د واکسین نه وروسته تاسی بنه د پام لاندی ونیسي.

د واکسین کولو دمخه، مهربانی وکړي داکتر ته خبر ورکړئ که تاسو د ويني د جم کيدو اختلال ولري یا د ويني د جم کيدو ناروګي درمل کاروئ. تاسو کولی شئ د ساده احتیاطي تدابيرو سره واکسین شئ، مهربانی وکړي د واکسین کولو دمخه داکتر ته هم وواياست که چېري تاسو په تير وخت کي له واکسین کولو وروسته حساسيت ولري یا تاسو حساسيت درلودلو. داکتر به تاسو تهوضاحت وکړي چې ایا د واکسین نه کولو لپاره څه دليل شتون لري.

دا مشوره ورکړل کېږي چې د واکسین کولو وروسته په لومړيو ورخو کي دغیر معمولي فزیکي فشار او د سیالی سپورت څخه بدې وکړي. د واکسین نه وروسته د درد یا تبی بیدا کيدو په صورت کي ("د واکسین کولو نه وروسته د واکسین کوم ممکن غربګونونه پېښیدی شي؟" وکړئ)، درد اړامونکي/دبی کمونکي درمل و خورئ. د کورني داکتر مو کولی شي پدي لري کي تاسی ته مشوره درکړي.

Wie verhalte ich mich vor und nach der Impfung?

Zu anderen Impfungen mit Lebendimpfstoffen soll ein Abstand von mindestens 14 Tagen vor und nach jeder COVID-19-Impfung eingehalten werden. Dies gilt nicht für Totimpfstoffe, insbesondere nicht für die Influenza-Impfung: sie können zeitgleich verabreicht werden (siehe oben „COVID-19-Impfung zusammen mit anderen Impfungen“).

Wenn Sie nach einer früheren Impfung oder anderen Spritze ohnmächtig geworden sind, zu Sofortallergien neigen oder andere Reaktionen hatten, teilen Sie dies bitte der Impfärztin/dem Impfarzt vor der Impfung mit. Dann kann sie/er Sie nach der Impfung gegebenenfalls länger beobachten.

Bitte teilen Sie der Ärztin/dem Arzt vor der Impfung mit, wenn Sie an einer Gerinnungsstörung leiden oder gerinnungshemmende Medikamente einnehmen. Sie können unter Einhaltung einfacher Vorsichtsmaßnahmen geimpft werden. Bitte teilen Sie der Ärztin/dem Arzt vor der Impfung auch mit, wenn Sie nach einer Impfung in der Vergangenheit eine allergische Reaktion hatten oder Allergien haben. Die Ärztin/der Arzt wird mit Ihnen abklären, ob etwas gegen die Impfung spricht.

Es ist ratsam, in den ersten Tagen nach der Impfung außergewöhnliche körperliche Belastungen und Leistungssport zu vermeiden. Bei Schmerzen oder Fieber nach der Impfung (s. „Welche Impfreaktionen können nach der Impfung auftreten?“) können schmerzlindernde/fiebersenkende Medikamente eingenommen werden. Ihre Hausärztin/Ihr Hausarzt kann Sie hierzu beraten

د واکسین کولو نه وروسته د واکسین کوم ممکن غربګونونه پېښیدی شي؟

د واکسین سره د واکسین کيدو نه وروسته، کېدي شي موضعی او عمومي غربګونونه د واکسین سره د بدن د شخري څرګندېل ېي. دا غربګونونه عموماً د واکسین کولو نه وروسته 3 ورخو په لري کي رابسکاره کېږي او په ندرت سره 1 نه تر 2 ورخو پوري دوام کوي. دېرى غربګونونه د ځوان افرادو په پرته د پاڅه او دېر عمر لرونکي افراډو کي یوڅه کم دي. د واکسین غربګونونه عموماً خفيف يا متوسط دي 2nd څل واکسین کيدو نه وروسته غربګونونه یوڅه دېر پېښېږي.

:Comirnaty®

د واکسینو د تطبيق وروسته مکرر پېښېدونکي غربګونونه (له 10% څخه په دېرو خلکو کي) بدون د عمر په نظر کي نیولو رپوت کېږي:

16 کلن او له هغه لوی کسان: د واکسین د تصویب د مطالعتو مطابق تر تولو مکرر پېښ شوي غربګونونه دا دي، په پېچکاري شوي خای کي درد (له 80% څخه دېر)، ستريا (له 60% څخه دېر)، سردردي (له 50% څخه دېر)، د عضلاتو درد او یخوالی (له 30% څخه دېر)، د مفاصلو درد (له 20% څخه دېر)، د پېچکاري په خاي کي پرسوب او تبه (له 10% څخه دېر).
د 12 او 15 کالو تر منځ مشاشون او تنتکي ځوانان: د واکسین د تصویب د مطالعتو مطابق د Comirnaty له تطبيق وروسته د نظارت په دوو میاشتو کي تر تولو مکرر پېښ شوي غربګونونه دا وو: د پېچکاري په خاي کي درد (له 90% څخه دېر)، ستريا او سردردي (له 70% څخه دېر)، د عضلاتو درد او یخوالی (له 40% څخه دېر)، تبه او د مفاصلو درد (له 20% څخه دېر).

د واکسین په اړه لاندی عکس العملونه د تصویب په مطالعتو کي له 10 څخه په لري خلکو کي راپور شوي چې پکي د مطالعی تول ګډونوال 12 کلن او زاره خلک شامل دي: قى او د تزریق په خاي کي سورولى په مکرر دول رامینځته شو (د 1% او 10% تر منځ). د لیف نودونو پرسوب، بي خوبۍ، په واکسین شوي لاس کي درد، ناراحتی، د تزریق په خاي کي خارش، او د حساسیت عکس العملونه (د مثال په توګه، عمومي خارش او خارش) کله ناکله رامینځته شول (د 1% او 01% تر منځ). له هغه وخته راهیسي کله چې واکسین معرفي شول، اسهال هم په مکرر دول راپور شوي (په 10% يا دېر) کي او اولتى په مکرر دول راپور شوي (د 1% او 10% تر منځ).

:Spikevax®

د واکسین په مکرر دول پېښېدونکي عکس العملونه (په 10% خلکو کي) ممکن د عمر په پام کي نیولو پرته راپور شي:
هغه کسان جي عمر يې 18 کاله وي او زاره خلک: د تصویب په مطالعتو کي دېر رپوت ورکړل شوي غربګونونو کي تر اوسيه دا موارد شامل و: د تزریق خاي کي درد (له 90% څخه دېر)، ستريا (له 70% څخه دېر)، سردرد او د عضلاتو درد (له 60% څخه

دېر)، د مفصلونو درد او یخوالي (د 40% نه دېر)، د زړه بدنتیا او استفراغ (له 20% څخه دېر)، نبودي (له 10% څخه پورته) د لغواړي غډي پرسوب یا درد احساس، تبه، او په تزریق ځای پرسوب او سوروالی پیدا کیږي. یو معمول تخریش او همدا رنګه د انجیکشن په ساحه کي سوروالی یا پرسوب یا تخریش په مکرر ډول (د 1% او 10% ترمنځ) رپوت شوی. ځینې وختونه (د 0.1% او 1% ترمنځ) د د تزریق ځای کي ناراحتی او خارښ رامینځته کیږي.

ماشومان او ټوانان جي د 12 او 17 کلونو ترمنځ عمر لري: د واکسین دېری څله راپور شوي عکس العملونه د تزریق په ځای کي درد (له 90% څخه دېر)، د سر درد او ستریا (له 70% څخه دېر)، د عضلاتو درد (له 50% څخه دېر)، لیزبډل (له 40% څخه دېر)، پرسوب یا د اکسیلیري لميف نوډونو نرمي او د چورونو درد (له 30% څخه دېر)، قى یا اولتى کول، د تزریق په ځای کي پرسوب او سوروالی (له 20% څخه دېر)، او تبه (له 10% څخه دېر).

د واکسین لاندي عکس العملونه له 10% څخه په لړو خلکو کي راپور شوي (چې له تولو عمر ډلو سره تراو لري، 12 کلن او زاره څلک): په مکرر ډول (د 1% او 10% تر منځ)، سوروالی، خارش، او پرسوب د تزریق په ځای کي رامینځته شول، د څه حده پوري وروسته، او همدارنګه عمومي خارش رامینځته شو. کله ناکله (د 0.1% او 1% تر منځ) د تزریق په ځای کي خارش او سرګرځښه واقع کیږي.

Welche Impfreaktionen können nach der Impfung auftreten?

Nach der Impfung mit den mRNA-Impfstoffen kann es als Ausdruck der Auseinandersetzung des Körpers mit dem Impfstoff zu Lokal- und Allgemeinreaktionen kommen. Diese Reaktionen treten meist innerhalb von 2 Tagen nach der Impfung auf und halten selten länger als 3 Tage an. Die meisten Reaktionen sind bei älteren Personen etwas seltener als bei jüngeren Personen zu beobachten. Die Impfreaktionen sind zumeist mild oder mäßig ausgeprägt und treten etwas häufiger nach der 2. Impfung auf.

Comirnaty®:

Sehr häufig auftretende Impfreaktionen (bei mehr als 10 % der Personen) können abhängig vom Alter berichtet werden:
Personen ab 16 Jahren: Die am häufigsten berichteten Impfreaktionen in den Zulassungsstudien waren Schmerzen an der Einstichstelle (mehr als 80 %), Ermüdung (mehr als 60 %), Kopfschmerzen (mehr als 50 %), Muskelschmerzen und Schüttelfrost (mehr als 30 %), Gelenkschmerzen (mehr als 20 %), Fieber und Schwellung der Einstichstelle (mehr als 10 %).
Kinder und Jugendliche zwischen 12 und 15 Jahren: Die in den Zulassungsstudien am häufigsten berichteten Impfreaktionen nach Gabe von Comirnaty® waren im zumeist 2-monatigen Beobachtungszeitraum: Schmerzen an der Einstichstelle (mehr als 90 %), Ermüdung und Kopfschmerzen (mehr als 70 %), Muskelschmerzen und Schüttelfrost (mehr als 40 %), Gelenkschmerzen und Fieber (mehr als 20 %).

In den Zulassungsstudien, die alle Studienteilnehmerinnen und Studienteilnehmer ab 12 Jahren berücksichtigen, wurden folgende Impfreaktionen bei weniger als 10 % der Personen berichtet: Häufig (zwischen 1 % und 10 %) traten Übelkeit und Rötung der Einstichstelle auf. Gelegentlich (zwischen 0,1 % und 1 %) traten Lymphknotenschwellungen, Schlaflosigkeit, Schmerzen im Impfarm, Unwohlsein, Juckreiz an der Einstichstelle sowie Überempfindlichkeitsreaktionen (z. B. allgemeiner Ausschlag und Juckreiz) auf. Seit Einführung der Impfung wurde außerdem sehr häufig (bei 10 % oder mehr) über Durchfall und häufig (zwischen 1 % und 10 %) über Erbrechen berichtet.

Spikevax®:

Sehr häufig auftretende Impfreaktionen (bei mehr als 10 % der Personen) können abhängig vom Alter berichtet werden:
Personen ab 18 Jahren: Die am häufigsten berichteten Impfreaktionen in den Zulassungsstudien waren Schmerzen an der Einstichstelle (mehr als 90 %), Müdigkeit (70 %), Kopf- und Muskelschmerzen (mehr als 60 %), Gelenkschmerzen und Schüttelfrost (mehr als 40 %), Übelkeit oder Erbrechen (mehr als 20 %), Schwellung oder Schmerzempfindlichkeit der Lymphknoten in der Achselhöhle, Fieber, Schwellung und Rötung an der Einstichstelle (jeweils mehr als 10 %). Häufig (zwischen 1 % und 10 %) wurde über allgemeinen Ausschlag sowie Ausschlag, Rötung oder Nesselsucht an der Einstichstelle berichtet. Gelegentlich (zwischen 0,1 % und 1 %) trat Juckreiz an der Einstichstelle auf.

Kinder und Jugendliche zwischen 12 und 17 Jahren: Die am häufigsten berichteten Impfreaktionen waren: Schmerzen an der Einstichstelle (mehr als 90 %), Kopfschmerzen und Müdigkeit (mehr als 70 %), Muskelschmerzen (mehr als 50 %), Schüttelfrost (mehr als 40 %), Schwellung oder Schmerzempfindlichkeit der Lymphknoten in der Achselhöhle und Gelenkschmerzen (mehr als 30 %), Übelkeit oder Erbrechen, Schwellung und Rötung an der Einstichstelle (mehr als 20 %) sowie Fieber (mehr als 10 %).

Folgende Impfreaktionen wurden bei weniger als 10 % der Personen (betrifft alle Altersgruppen ab 12 Jahren) berichtet: Häufig (zwischen 1 % und 10 %) traten Rötung, Ausschlag und Nesselsucht an der Impfstelle, teilweise verzögert sowie allgemeiner Ausschlag auf. Gelegentlich (zwischen 0,1 % und 1 %) kam es zu Juckreiz an der Einstichstelle und zu Schwindel.

آيا د واکسین عوارض امکان لري؟

د واکسین عوارض د واکسین پایلی دي چي د واکسین د طبیعی حد غبرګون نه ورهاخوا یې او د واکسین شوی فرد روغتیا باندي د پام ور اغیزه لري.

د تایید څخه دمخه د پراخه طبی آزمونې په جریان کې، د مخ د حاد فلچ قضیي په ندرت سره (د 0.1 څخه 0.01 سلنی تر منځ) د mRNA واکسینونو (® Comirnaty) 4 پیښي د واکسین کولو وروسته؛ Spikevax®: 3 پیښي د واکسین کولو وروسته او 1 کيس د کنترول ګروپ کي) وروسته ليدل شوی. په تولو قضيو کي، د مخ فلچ د څو اونیو وروسته کم شو. دا بول د مخ فلچ یو څه واکسین پوري تراو درلودلي شي. شدید عکس العملونه په دېرو کمو مواردو کي ليدل شوی دي (له 0.1% تر (0.1%): د Comirnaty د تطبيق وروسته او د Spikevax® له تطبيق وروسته د مخ دېرسوب دوه پیښي.

د واکسین معرفي کولو راهیسي، د ډیری الرژی عکس العمل (د حساسیت فوري غبرګونونه) په خورا نادره پیښو کي روپوت شوي. دا د واکسین کولو لړ او اړین طبی درملني وروسته رامینځته شوی. په ورته بول د واکسینو د معرفی کیدو راهیسي، د مایکارډیټس (د زړه د عضلاتو درد) او پېږي کارډیټس (د سینی درد) قضیي د mRNA واکسینونو د اداره کولو وروسته په خورا ندرت سره ليدل شوی. دا بول قضیي په عمده بول د واکسین کولو څخه وروسته په 14 ورڅو کي پیښ شوی وي، ډير څله د دو هم واکسین وروسته، او ډير څله په خوانو نارینه وو کي. خینې زاره اشخاص یا هغه اشخاص چي مخکي یې موجوده ناروغۍ درلودلي مره شول.

تر دي دمه د COVID-19 mRNA واکسینونو څو ملیونه خوراکونه په المان کي ورکړل شوی دي. هغه ناوره عکس العملونه چي مخکي د پال ارڅج انسټیتوټ ته د mRNA واکسینونو سره د واکسین کولو وروسته راپور شوي ول په عمده توګه لنډمهاله محلي او عمومي عکس العملونه وو، انافیلاکتیک غبرګونونه (سدلاسه د حساسیت غبرګونونه) د دوه mRNA واکسینونو سره د واکسین کولو وروسته په خورا ندرت سره راپور ورکړل شوي دي. د مایوکارډیټس یا پېږي کارډیټس قضیي هم په ماشومانو او لویانو او همدارنګه بالغانو کي خورا لړ پیښ شوي: په عمده توګه نارینه لویان او ځوانان د واکسین 2nd خوراک وروسته په لوړموږ 14 ورڅو کي متاثره شول، او نارو غې یې زیاتر شدید نه وي.

د تولو واکسینونو کي، په ډیری نادره قضيو کي د سمدستي حساسیت غبرګون او په شمول د شوک یا نور – چي دمخه نامعلوم اختلالات وه په قطعي بول منع کیدلي شي.

که چېږي د واکسین کیدو نه وروسته داسي علامي څرګندی شي چي د لنډمهاله څایي او پورته ذکر شوی عمومي غبرګونونو نه ورهاخوا یې، نو د کورنې ډاکټر به د مشورې لپاره هرو مرو ستاسي لپاره موجود يې. د شدید اختلالاتو، لکه د سینی درد، ساه لنډي یا د زړه لور حرکت، د بشکاره کیدو په صورت کي، سمدلاسه د درملني لته وکړي.

همدارنګه کلی شئ د خپلو جانې عوارضو روپوت ورکړئ: <https://nebenwirkungen.bund.de>

د دی معلوماتو پانی نه علاوه، ستاسي واکسین کونکی ډاکټر تاسی ته یو معلوماتي بحث هم وړاندی کوي.

Sind Impfkomplikationen möglich?

Impfkomplikationen sind über das normale Maß einer Impfreaktion hinausgehende Folgen der Impfung, die den Gesundheitszustand der geimpften Person deutlich belasten.

In den umfangreichen klinischen Prüfungen vor der Zulassung wurden nach Gabe der mRNA-Impfstoffe selten (zwischen 0,1 % und 0,01 %) Fälle von akuter Gesichtslähmung beobachtet (Comirnaty®: 4 Fälle nach Gabe des Impfstoffs; Spikevax®: 3 Fälle nach Gabe des Impfstoffs und 1 Fall in der Kontrollgruppe). In allen Fällen bildete sich die Gesichtslähmung nach einigen Wochen zurück. Diese Gesichtslähmungen stehen möglicherweise im ursächlichen Zusammenhang mit der Impfung. Überempfindlichkeitsreaktionen wurden in seltenen Fällen (zwischen 0,1 % und 0,01 %) beobachtet: Nesselsucht sowie 2 Fälle von Gesichtsschwellung nach Gabe von Comirnaty® und 2 Fälle von Gesichtsschwellung nach Gabe von Spikevax®.

Seit Einführung der Impfung wurden in sehr seltenen Fällen anaphylaktische Reaktionen (allergische Sofortreaktionen) berichtet. Diese traten kurz nach der Impfung auf und mussten ärztlich behandelt werden. Ebenfalls seit Einführung der Impfung wurden nach Gabe der mRNA-Impfstoffe sehr selten Fälle von Herzmuskel- und Herzbeutelzündungen (Myokarditis und Perikarditis) beobachtet. Diese Fälle traten hauptsächlich innerhalb von 14 Tagen nach der Impfung,

häufiger nach der 2. Impfung und häufiger bei jüngeren Männern auf. Einige ältere Personen bzw. Personen mit Vorerkrankungen verstarben.

Bisher wurden in Deutschland mehrere Millionen Dosen der mRNA-COVID-19-Impfstoffe verabreicht. Die bisher an das Paul-Ehrlich-Institut gemeldeten unerwünschten Reaktionen nach Impfung mit mRNA-Impfstoffen waren vor allem vorübergehende Lokal- und Allgemeinreaktionen. Anaphylaktische Reaktionen (allergische Sofortreaktionen) wurden sehr selten nach Impfung mit den beiden mRNA-Impfstoffen berichtet. Fälle von Herzmuskel- oder Herzbeutelentzündungen sind sowohl bei Kindern und Jugendlichen als auch bei Erwachsenen ebenfalls sehr selten aufgetreten: Betroffen waren überwiegend männliche Jugendliche und junge Männer in den ersten 14 Tagen nach der 2. Impstoffdosis und die Erkrankungen verliefen zumeist mild.

Grundsätzlich können – wie bei allen Impfstoffen – in sehr seltenen Fällen eine allergische Sofortreaktion bis hin zum Schock oder andere auch bisher unbekannte Komplikationen nicht ausgeschlossen werden.

Wenn nach einer Impfung Symptome auftreten, welche die oben genannten schnell vorübergehenden Lokal- und Allgemeinreaktionen überschreiten, steht Ihnen Ihre Hausärztin/Ihr Hausarzt selbstverständlich zur Beratung zur Verfügung. Bei schweren Beeinträchtigungen, Schmerzen in der Brust, Kurzatmigkeit oder Herzklopfen begeben Sie sich bitte umgehend in ärztliche Behandlung.

Es besteht die Möglichkeit, Nebenwirkungen auch selbst zu melden: <https://nebenwirkungen.bund.de>

In Ergänzung zu diesem Aufklärungsmerkblatt bietet Ihnen Ihre Impfärztin/Ihr Impfarzt ein Aufklärungsgespräch an.

توضیح:

موقعیت، نیټه

د پاکټر لاسلیک

د واکسین کیدونکي شخص لاسلیک

که چېري کس چې واکسین شي د رضایت چمتو کولو ورنه وي:

د قانوني استاري لاسلیک (سرپرست، د قانوني پامرني چمتو کونکي يا ساتونکي)

د Paul Ehrlich (PEI) موسسه اوسمهال د ګرځنده ټيرک تلیفون SafeVac 2.0 اپلیکیشن په کارولو سره د نوي کرونا ویروس (SARS-CoV-2) پروراندی د محافظت لپاره د واکسینونو د تحمل یا زغلو په اړه یوه ټولپوبننته ترسره کوي. ټولپوبننته دا طبلانه ده.

Anmerkungen:

Ort, Datum

Unterschrift der zu impfenden PersonUnterschrift der Ärztin/des Arztes

Bei fehlender Einwilligungsfähigkeit der zu impfenden Person:

Unterschrift der zur Einwilligung berechtigten Person (Sorgeberechtigte, Vorsorgeberechtigte oder BetreuerIn)

Das Paul-Ehrlich-Institut (PEI) führt eine Befragung zur Verträglichkeit der Impfstoffe zum Schutz gegen das neue Coronavirus (SARS-CoV-2) mittels Smartphone-App SafeVac 2.0 durch. Sie können sich innerhalb von 48 Stunden nach der Impfung anmelden. Die Befragung ist freiwillig.

[Google Play App Store](#) [App Store Apple](#)

د COVID-19 په اړه او د COVID-19 واکسینونو په اړه نور معلومات په لاندی وېب سایټونو کي موندلی شی:

Weitere Informationen zu COVID-19 und zur COVID-19-Impfung finden Sie unter

www.corona-schutzimpfung.de
www.infektionsschutz.de
www.rki.de/covid-19-impfen
www.pei.de/coronavirus

چاپ 013 نسخه 1 (نیټه د 2021 اکتوبر 19)

دا معلومات پانه د Deutsches Grünes Kreuz e.V., ماربرگ او د راپرېت کوچ انسټیتیوټ، برلين، په همکاری چمتو شوی، او د چاپ حق بی خوندي دی. دا پانه کیدای شي چې یوازی د دی مقصد په محدوده کي دننه د غیر سوداګریزو کارولو لپاره بیا تولید او یا واستول شي. هر ډول تصحیح او تغییر پدی پانه کي منع دی.

Ausgabe 1 Version 013 (Stand 19. Oktober 2021)

Dieses Aufklärungsmerkblatt wurde vom Deutschen Grünen Kreuz e.V., Marburg in Kooperation mit dem Robert Koch-Institut, Berlin erstellt und ist urheberrechtlich geschützt. Es darf ausschließlich im Rahmen seiner Zwecke für eine nicht-kommerzielle Nutzung vervielfältigt und weitergegeben werden. Jegliche Bearbeitung oder Veränderung ist unzulässig.

د mRNA واکسینونو سره - د COVID-19 (د کرونا ویروس ناروغری 2019) پروراندی د واکسینونو په تراو طبی مخینه – (Spikevax® او Comirnaty® BioNTech/Pfizer) او واکسین، چې مخکي د COVID-19 Moderna® ماده نامه پېژندل کیده) واکسین® Moderna® په نامه پېژندل کیده)

Anamnese zur Schutzimpfung gegen COVID-19 (Corona Virus Disease 2019)

– mit mRNA-Impfstoffen –

(Comirnaty® von BioNTech/Pfizer und Spikevax®, ehemals COVID-19 Vaccine Moderna® von Moderna)

1. آيا اوسمهال د تبی سره کوم حاد ناروغری لری؟

1. Besteht bei Ihnen¹ derzeit eine akute Erkrankung mit Fieber? 0 ja 0 nein

2. آيا په تېرو 14 ورخو کې واکسین شوي یاست؟

2. Sind Sie¹ in den letzten 14 Tagen geimpft worden? 0 ja 0 nein

3. آيا تاسو دمخه د COVID-19 پر ضد واکسین کري دي؟

د مثبت خواب په صورت کي، نو کله او کوم واکسین تاسو ترلاسه کړي دی؟ نیته: واکسین:

نیته: واکسین:

(مهربانی وکړئ د واکسین لپاره د ليدلو په وخت د واکسین کارت یا د واکسین کولو نور ثبوت راوړئ.)

3. Wurden Sie¹ bereits gegen COVID-19 geimpft? 0 ja 0 nein

Wenn ja, wann und mit welchem Impfstoff? Datum: Impfstoff:
Datum: Impfstoff:

(Bitte bringen Sie Ihren Impfausweis oder anderen Impfnachweis zum Impftermin mit.)

4. کله چې تاسي د COVID-19 واکسین تر لاسه کړ: آيا تاسي

د حساسیت عکس العمل وښود؟ 0 نه 0 هو

4. Falls Sie¹ bereits eine COVID-19-Impfung erhalten haben:

Haben Sie¹ danach eine allergische Reaktion entwickelt? 0 ja 0 nein

5. آيا دا په معتبره توګه ثابت شوي چې تاسو په تېرو وختونو کې په نوي کورونا ویروس (SARS-CoV-2) اخته شوي یاست؟

د مثبت خواب په صورت کي، نو کله؟

د SARS-CoV-2 سره د انټان وروسته، واکسین د بهه کېيو یا تشخيص څخه وروسته د 4 تر 6 اونۍ په وخت کې وړاندیز کېږي. مهربانی وکړئ خپل د واکسین کولو ثبوت د ملاقاتات په وخت کې له خان سره راوړئ.)

5. Wurde bei Ihnen¹ in der Vergangenheit eine Infektion mit dem neuartigen Coronavirus (SARS-CoV-2) sicher nachgewiesen? 0 ja 0 nein

Wenn ja, wann?

(Nach einer Infektion mit SARS-CoV-2 wird empfohlen, die Impfung 4 Wochen bis 6 Monate nach Diagnosestellung durchzuführen. Bitte bringen Sie den Nachweis zum Impftermin mit.)

6. آيا تاسو یوه حاده ناروغری لری یا د معافیت ضد ناروغری څخه رنځ وږی

د بیلګي په توګه د کیموترابی، معافیت درمنی یا نورو درملو له امله؟ 0 نه 0 هو

د مثبت خواب په صورت کي، کوم دول؟

6. Haben Sie¹ chronische Erkrankungen oder leiden Sie¹ an einer Immunschwäche (z.B. durch eine Chemotherapie, immunsupprimierende Therapie oder andere Medikamente)? 0 ja 0 nein

Wenn ja, welche?

7. آیا تاسی د وینی د ګلکیدو اختلال لری یا د وینی نروبونکي درمل خوری؟

7. Leiden Sie¹ an einer Blutgerinnungsstörung oder nehmen Sie blutverdünnende Medikamente ein?

آیا تاسی* پېژندل شوی حساسیت لری؟

د مثبت خواب په صورت کي، کوم ډول؟

8. Ist bei Ihnen¹ eine Allergie bekannt?

Wenn ja, welche?

9. آیا* د مخکینې مختلف واکسین وروسته مو د حساسیت، لوری تې، بي هوشني، یا نورو غیر معمول غږکونونو علامي درلودلي؟

د مثبت خواب په صورت کي، کوم ډول؟

9. Traten bei Ihnen¹ nach einer früheren, anderen Impfung allergische Erscheinungen, hohes Fieber, Ohnmachtsanfälle oder andere ungewöhnliche Reaktionen auf?

0 ja 0 nein

Wenn ja, welche?

10. آیا تاسو¹ بlaribe یاست؟

که هو، د امیندواري په کومه میاشت کي؟

(د امیندواري د دوهی دری میاشتني وروسته واکسین وراندیز کړي)

*¹ دی ته په احتمالي توګه د قانوني استازې لخوا خواب ورکول کړي

10. Sind Sie¹ schwanger?

0 ja 0 nein

Wenn ja, in welcher Schwangerschaftswoche?

(Eine Impfung wird ab dem 2. Schwangerschaftsdrittel empfohlen.)

¹ Ggf. wird dies von der gesetzlichen Vertretungsperson beantwortet

د 2019 د کرونا ویروس نارو غی) پروراندی د محافظتی واکسینونو لپاره د رضایت لیک – د mRNA واکسین سره –

COVID- Moderna او Spikevax® و Comirnaty® BioNTech/Pfizer (د واکسین® Moderna په نامه پیژنډل کیده) 19

د واکسین کیدونکي شخص نوم (تلخ، نوم):

د زېرون نیټه:

آدرس:

Einwilligungserklärung zur Schutzimpfung gegen COVID-19 (Corona Virus Disease 2019)
– mit mRNA-Impfstoff –
(Comirnaty® von BioNTech/Pfizer und Spikevax®, ehemals COVID-19 Vaccine Moderna® von Moderna)

Name der zu impfenden Person (Name, Vorname):

Geburtsdatum:

Anschrift:

- ما د معلوماتو پاني مينځانګه کتلی ده او د دي امکان مي درلود چې د خپل واکسین کونکي داکتر سره تفصيلي خبری وکړم.
- نوري پونښتي نلرم او په صراحت د روغتیابي پوهاوي مشوري نه دده کوم.
 - زه د mRNA واکسین سره د COVID-19 پروراندی سپارښته شوي واکسین په تراو رضایت لرم.
 - زه د واکسین کيدو څخه دده کوم.

Ich habe den Inhalt des Aufklärungsmerkblattes zur Kenntnis genommen und hatte die Möglichkeit zu einem ausführlichen Gespräch mit meiner Impfarztin/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.

توضیح:

خای، نیټه:

د داکتر لاسلیک

د واکسین کیدونکي شخص لاسلیک

که چېري هغه شخص چې واکسینیرې د رضایت ورکولو توان وناري:
په اضافه دول د پایواز لپاره: زه منم چې ما ته اجازه راکړل شوي ده چې د بل شخص له لارې د ناروغ ته رضایت چمتو کرم.

د هغه درضایت چمتو کوونکی (پایواز، د پاملرنې چمتو کوونکي او یا ساتونکي) لاسلیک

که چېري د واکسین تر لاسه کوونکي د دي جوګه نه وي چې خپل رضایت څرګند کړي، نو لطفا د هغه شخص د اړیکې جرئیات هم چمتو کړئ چې اجازه ورته ورکړل شوي ده چې رضایت څرګند کړي (پایواز، د پاملرنې چمتو کوونکي او یا ساتونکي).

تخلص، نوم:
ایمیل:

د تلفون شمېره:

Anmerkungen:

Ort, Datum

der zu impfenden Person

Unterschrift der Ärztin/des Arztes

Unterschrift

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)

Falls die zu impfende Person nicht einwilligungsfähig ist, bitte auch Namen und Kontaktdaten der zur Einwilligung berechtigten Person (Sorgeberechtigte, Vorsorgeberechtigte oder BetreuerIn) angeben:

Name, Vorname:

E-Mail:

Telefonnr.:

دا طبی مخینه او د رضایت فورمه د Deutsches Grünes Kreuz e.V., ماربرگ لخوا او د رابرېت کوچ انسټیتیوت، برلین په همکاری چمتو شوي او د چاپ حق بى خوندي دی. دا کیدای شي چې بوازې د دی مقصود په محدوده کي دننه د غیر سوداګریزو کارولو لپاره بیا تولید او با واستول شي. هردوں تصحیح او تغییر پدې پانه کي منع دی.

خپرونکي: د Deutsches Grünes Kreuz e.V., ماربرگ
په برلین کي د رابرېت کوچ انسټیتیوت سره په همکاری
چاپ 010 نسخه 001 (نیټه د 2021 اکتوبر 19)

Dieser Anamnese- und Einwilligungsbogen wurde vom Deutschen Grünen Kreuz e.V., Marburg in Kooperation mit dem Robert Koch-Institut, Berlin erstellt und ist urheberrechtlich geschützt. Er darf ausschließlich im Rahmen seiner Zwecke für eine nicht-kommerzielle Nutzung vervielfältigt und weitergegeben werden. Jegliche Bearbeitung oder Veränderung ist unzulässig.

Herausgeber Deutsches Grünes Kreuz e.V., Marburg
In Kooperation mit dem Robert Koch-Institut, Berlin
Ausgabe 001 Version 010 (Stand 19. Oktober 2021)