Consenso al trattamento dei dati personali

sottoscritt (cognome e nome)	
nat a prov il	
Codice fiscale	Applica qui
residente a	l'etichetta adesiva
via ,n°	
DATI DEL TUTORE	
Nome e Cognome	
Codice Fiscale	

ACCONSENTE

Letto, confermato e sottoscritto

ai sensi e per gli effetti del Regolamento (UE) 2016/679 (DGPR), con la sottoscrizione del presente modulo, al trattamento dei dati personali secondo le modalità e nei limiti di cui all'informativa allegata.

Data / /	Firma utente
	(Firma della persona che riceve il vaccino o del suo Rappresentante legale)

REGOLAMENTO (UE) 2016/679 (GDPR)

Gentile Signore/a,

Luogo _

Desideriamo informarLa che il Regolamento (UE) 2016/679 (DGPR) prevede la tutela delle persone delle persone fisiche con riguardo al

trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati. Secondo la normativa indicata, tale trattamento sarà improntato ai principi di correttezza, liceità e trasparenza e di tutela della Sua riservatezza e dei Suoi diritti. Ai sensi del Regolamento (UE) 2016/679 (DGPR), pertanto, Le forniamo le seguenti informazioni:

- 1 I dati da Lei forniti verranno trattati per tracciare l'avvenuta somministrazione del vaccino Anti-Covid 19.
- 2 Il trattamento sarà effettuato in modalità informatizzata.
- 3 Il conferimento dei dati è OBBLIGATORIO per registrare l'avvenuta somministrazione del vaccino Anti-Covid 19 verso il Sistema Sanitario Nazionale e che l'eventuale rifiuto di fornire tali dati comporterebbe la mancata prosecuzione del rapporto.
- 4 I dati potranno essere/saranno comunicati al Servizio Sanitario Nazionale e al Ministero della Salute. Il trattamento riguarderà anche dati personali rientranti nel novero dei dati "sensibili", vale a dire dati idonei a rivelare lo stato di salute del soggetto vaccinato.
 - I dati sanitari potranno essere trattati da centri medici specializzati nel valutare l'idoneità alla vaccinazione.
- 5 Il Responsabile del trattamento dei dati personali indicati è INVITALIA, con sede in Via Calabria, 46 00187 Roma
- 6 In ogni momento potrà esercitare i Suoi diritti nei confronti del titolare del trattamento, ai sensi del Regolamento (UE) 2016/679 (DGPR).

sottoscritt(cognome e nome)	
nat a prov il	
	Applica qui
DATI DEL TUTORE	l'etichetta adesiva
Nome e Cognome —	
Codice Fiscale	
Consapevole che, ai sensi dell'art. 76 del D.P.R. 445/2 falsi sono puniti ai sensi del codice penale e delle legg responsabilità di appartenere a una delle seguenti cat	- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Frequenza comunità (es.asilo)	Personale di Laboratorio
Convivente di soggetto ad alto rischio	Residenza in area a maggior rischio
Detenuto	Altra attività lavorativa a rischio
☐ Età > 60	Donatori di Sangue
Forze di Polizia	Operatore Scolastico
☐ Vigili del Fuoco	Staff strutture di Lungodegenza
Donna in gravidanza	Studente dell'Area Sanitaria
Operatore Sanitario	Volontario del settore della Sanità
Operatori non Sanitari	Altro
Anziani Lungodegenza	Soggetto vulnerabile per Patologia
Medici di medicina generale e Pediatri di libera scelta	Nessuna indicazione
☐ Dichiaro di aver già ricevuto una 1°dose di vacci	no nel paese
della tipologia	in data
Data / /	Firma utente

(Firma della persona che riceve il vaccino o del suo Rappresentante legale)







Non	ne e Cognome			Anamnest			
	ice Fiscale						
	efono						
	DEL RAPPRESENTANTE LEGALE		Applica qui l'etichetta adesiva				
Non	ne e Cognome						
Cod	ice Fiscale						
	amnesi	inti Canitani addatti alla					
	compilare a cura del <i>Vaccinando</i> e da riesaminare insieme ai Profession	isti Sanitari addetti alia	vaccinazio	ne.		NON SO	
1	Attualmente è malato?					INOIN SO	
2	Ha febbre?		☐ SI	□ NO		NON SO	
3	Soffre di allergie al lattice, a qualche cibo, a farmaci o ai componenti del Se sì, specificare:		☐ SI	□ NO		NON SO	
4	Ha mai avuto una reazione grave dopo aver ricevuto un vaccino?		☐ SI	□ NO		NON SO	
5	5 Soffre di malattie cardiache o polmonari, asma, malatte renali, diabete, anemia o altre malattie del sangue?		☐ SI	□ NO		NON SO	
6	6 Si trova in una condizione di compromissione del sistema immunitario? (Esempio: cancro, leucemia, linfoma, HIV/AIDS, trapianto)?		☐ SI	□ NO		NON SO	
7	7 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? SI NO		NON SO				
8	Durante lo scorso anno, ha ricevuto una trasfusione di sangue o prodot oppure le sono stati somministrati immunoglobuline (gamma) o farmac		☐ SI	□ NO		NON SO	
9	Ha avuto attacchi di convulsioni o qualche problema al cervello o al sistema nervoso?		☐ SI	□ NO		NON SO	
10	Ha ricevuto vaccinazioni nelle ultime 4 settimane? Se sì, quale/i?		☐ SI	□ NO		NON SO	
Per	le donne:						
11	È incinta o sta pensando di rimanere incinta nel mese successivo alla p seconda somministrazione?	rima o alla	☐ SI	□ NO		NON SO	
12	Sta allattando?		☐ SI	□ NO		NON SO	
Spe	cifichi di seguito i farmaci, gli integratori naturali, le vitamine, i minera	ıli o eventuali medicina	li alternativ	i che sta ass	umend	lo:	



(Firma della persona che riceve il vaccino o del suo Rappresentante legale)

Anamnesi COVID-correlata

1	Nell'ultimo mese è stato in contatto con una Persona contagiata da Sars-CoV o affetta da COVID-19?	2	☐ SI	□ NO	□ NON SO
2	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?				
3	Ha fatto qualche viaggio internazionale nell'ultimo mese?		☐ SI	□ NO	□ NON SO
4	Test COVID-19:				
	Nessun test COVID-19 recente				
	In attesa di test COVID-19 in data:/				
Rife	risca eventuali altre patologie o notizie utili sul Suo stato di salute				
Firn	na utente	Firma medico			

Nome e Cognome				
Data di Nascita				
Luogo di Nascita				
Indirizzo residenza	A colling and			
Telefono ———————————————————————————————————	Applica qui l'etichetta			
Codice Fiscale	adesiva			
DATI DEL RAPPRESENTANTE LEGALE				
Nome e Cognome				
Codice Fiscale				
 ✓ Ho letto, mi è stata illustrata in una lingua nota ed ho del tutto compreso la Nota Informativa, di cui ricevo copia. ✓ Ho compilato in modo veritiero e ho riesaminato con il Personale Sanitario la Scheda Anamnestica. ✓ In presenza di due Professionisti Sanitari addetti alla vaccinazione ho posto 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. ✓ 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. ✓ Acconsento ed autorizzo la somministrazione della vaccinazione mediante vaccino "Pfizer-BioNTech COVID-19" ✓ Acconsento ed autorizzo la somministrazione della vaccinazione mediante vaccino "COVID-19 Vaccine Moderna" ✓ Acconsento ed autorizzo la somministrazione della vaccinazione mediante vaccino "COVID-19 Vaccine AstraZeneca" 				
Data / /	Firma utente			
	(Firma della persona che riceve il vaccino o del suo Rappresentante legale)			
Personale Sanitario che ha effettuato la vaccina	zione			
Nome e Cognome	Ruolo			
-	la vaccinazione, dopo essere stato adeguatamente informato.			
and construct in a capacity in the construction	and a second sec			
	Firma ————————————————————————————————————			



ALLEGATO AL MODULO DI CONSENSO VACCINAZIONE ANTI-COVID-19

NOTA INFORMATIVA

Vaxzevria (Vaccino COVID-19 AstraZeneca)

Cos'è il Vaxzevria e a cosa serve

Il vaccino Vaxzevria (precedentemente noto come Vaccino COVID-19 AstraZeneca) è un vaccino utilizzato per la prevenzione di COVID-19, malattia causata dal virus SARS-CoV-2. Vaxzevria viene somministrato agli adulti di età pari o superiore a 18 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. Nessuno dei componenti di questo vaccino può provocare COVID-19.

Cosa deve sapere prima di ricevere Vaxzevria

Vaxzevria 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 il Vaxzevria 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;
- il suo sistema immunitario non funziona correttamente (immunodeficienza) o sta assumendo medicinali che indeboliscono il sistema immunitario (come corticosteroidi ad alto dosaggio, immunosoppressori o medicinali antitumorali).

In seguito alla somministrazione di Vaxzevria sono stati osservati molto raramente coaguli di sangue, spesso in siti insoliti (ad es. cervello, intestino, fegato, milza), in associazione a bassi livelli di piastrine, in alcuni casi con la presenza di sanguinamento. Questa condizione includeva casi gravi con coaguli di sangue in siti diversi o insoliti come pure coagulazione o sanguinamento eccessivi in tutto il corpo. La maggior parte di questi casi si è verificata nei primi quattordici giorni successivi alla vaccinazione e si è verificata principalmente in donne sotto i 60 anni di età. In alcuni casi questa condizione ha provocato morte.

Rivolgersi immediatamente a un medico in caso di respiro affannoso, dolore al petto, gonfiore alle gambe o dolore addominale persistente dopo la vaccinazione.

Inoltre, consultare immediatamente un medico se, dopo alcuni giorni, si verificano mal di testa intensi o persistenti o visione offuscata dopo la vaccinazione, o se dopo pochi giorni compaiono lividi sulla pelle o chiazze rotonde in un punto diverso dal sito di vaccinazione.

Il Comitato per la valutazione dei rischi per la farmacovigilanza (PRAC) dell'EMA, nella riunione del 7 aprile 2021, ha concluso che i benefici di Vaxzevria nel combattere la minaccia ancora diffusa del COVID-19 (che a sua volta provoca problemi di coagulazione e può essere fatale) continuano a superare il rischio di effetti indesiderati (https://www.aifa.gov.it/-/vaccino-covid-19-astrazeneca-ema-trova-un-possibile-collegamento-con-casi-molto-rari-di-trombi-inusuali-associati-a-bassi-livelli-di-piastrine).

Altri medicinali e Vaxzevria

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.

L'esperienza sull'uso di Vaxzevria in donne in gravidanza è limitata. Gli studi di tossicità riproduttiva sugli animali non sono stati completati. Sulla base dei risultati dello studio preliminare, non sono previsti effetti sullo sviluppo del feto. La somministrazione di Vaxzevria 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. La protezione inizia da circa 3 settimane dopo la prima dose di Vaxzevria. I soggetti potrebbero non essere completamente protetti fino a 15 giorni dopo la somministrazione della seconda dose. Come con tutti i vaccini, la vaccinazione con Vaxzevria potrebbe non proteggere tutti i soggetti vaccinati. È pertanto essenziale continuare a seguire scrupolosamente le raccomandazioni di sanità pubblica (mascherina, distanziamento e lavaggio frequente delle mani).

Come viene somministrato Vaxzevria

Vaxzevria viene somministrato 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 circa 12 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

Con Vaxzevria possono verificarsi, come con tutti i vaccini, effetti indesiderati, sebbene non tutte le persone li manifestino. Richieda assistenza medica **urgente** se si manifestano sintomi di grave reazione allergica. Tali reazioni possono includere una combinazione di uno qualsiasi dei seguenti sintomi:

- sensazione di svenimento o stordimento
- cambiamenti nel battito cardiaco
- fiato corto
- respiro sibilante
- gonfiore delle labbra, del viso o della gola
- orticaria o eruzione cutanea
- nausea o vomito
- mal di stomaco.

Con Vaxzevria possono verificarsi i seguenti effetti indesiderati:

Effetti indesiderati molto comuni (possono interessare più di 1 persona su 10):

- dolorabilità, dolore, calore, prurito o lividi nel punto in cui viene praticata l'iniezione
- sensazione di stanchezza (affaticamento) o sensazione di malessere generale
- brividi o sensazione di febbre
- mal di testa
- sensazione di malessere (nausea)
- dolore alle articolazioni o dolore muscolare

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

• gonfiore o arrossamento nel punto in cui viene praticata l'iniezione

- febbre (>38°C)
- malessere (vomito) o diarrea
- bassi livelli di piastrine nel sangue

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

- sonnolenza o sensazione di vertigini
- diminuzione dell'appetito
- ingrossamento dei linfonodi
- sudorazione eccessiva, prurito o eruzione cutanea

Effetti indesiderati molto rari (possono interessare fino a 1 persona su 10.000)

• coaguli di sangue spesso in siti insoliti (ad es. cervello, intestino, fegato, milza), associati a bassi livelli di piastrine nel sangue.

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 Vaxzevria

Il principio attivo è un adenovirus di scimpanzé non in grado di replicarsi che codifica per la glicoproteina spike del SARS-CoV-2.

Questo prodotto contiene organismi geneticamente modificati (OGM).

Gli altri eccipienti sono: L-istidina; L-istidina cloridrato monoidrato; cloruro di magnesio esaidrato; polisorbato 80 (E 433); saccarosio; disodio edetato (diidrato); acqua per preparazioni iniettabili.