

Kwestionariusz wywiadu przesiewowego przed szczepieniem przeciwko COVID-19



Informacja dla osób przyjmujących szczepienie:

Odpowiedzi na poniższe pytania pomogą nam stwierdzić, czy występuje jakikolwiek powód wskazujący na to, że nie powinna Pani/ nie powinien Pan przyjąć dzisiaj szczepionki przeciwko COVID-19.

Udzielenie odpowiedzi "tak" na którekolwiek pytanie nie oznacza, że nie otrzyma Pani/Pan dzisiaj szczepionki. Oznacza to tylko, że mogą zostać postawione dodatkowe pytania. Jeśli pytanie nie jest jasne, prosimy zwrócić się do pracownika służby zdrowia o dalsze wyjaśnienie.

Imię i nazwisko pacjenta _____

Wiek _____

	Tak	Nie	Nie wiem
1. Czy czuje się dziś Pani/Pan chora/chory?			
2. Czy kiedykolwiek otrzymała Pani/ otrzymał Pan dawkę szczepionki przeciwko COVID -19?			
• Jeśli tak, którą szczepionkę Pani przyjęła/ Pan przyjął?			
☐ Pfizer ☐ Moderna ☐ Janssen (Johnson & Johnson) ☐ Inny produkt _____			
3. Czy kiedykolwiek wystąpiła u Pani/ Pana reakcja alergiczna na: (Reakcja alergiczna obejmuje ciężką reakcję alergiczną (np. anafilaksję), która wymagała leczenia epinefryną lub EpiPen® bądź spowodowała, że trafiła Pani/trafił Pan do szpitala. Obejmuje to również reakcję alergiczną, która wystąpiła w ciągu czterech (4) godzin, powodując pokrzywkę, obrzęk lub niewydolność oddechową, w tym świszczący oddech.)			
• składnik szczepionki przeciwko COVID-19 obejmujący którykolwiek z poniższych elementów:			
☐ glikol polietylenowy (PEG), zawarty w pewnych lekach, takich jak środki przeczyszczające oraz preparaty do kolonoskopii			
☐ polisorbitat, znajdujący się niektórych szczepionkach, tabletkach powlekanych oraz sterydach dożylnych.			
• poprzednią dawkę szczepionki przeciwko COVID-19.			
• szczepionkę lub terapię podawaną w formie iniekcji zawierającą wiele składników, wśród których znajduje się składnik szczepionki przeciwko COVID-19, ale nie wiadomo, który składnik wywołał natychmiastową reakcję.			
4. Czy kiedykolwiek wystąpiła u Pani/ Pana reakcja alergiczna na inną szczepionkę (inną niż szczepionka przeciw COVID-19) lub lek wstrzykiwany? (Reakcja alergiczna obejmuje ciężką reakcję alergiczną (np. anafilaksję), która wymagała leczenia epinefryną lub EpiPen® bądź spowodowała, że trafiła Pani/trafił Pan do szpitala. Obejmuje to również reakcję alergiczną, która wystąpiła w ciągu czterech (4) godzin, powodując pokrzywkę, obrzęk lub niewydolność oddechową, w tym świszczący oddech.)			
5. Czy kiedykolwiek wystąpiła u Pani/ miał Pan poważna reakcja alergiczna (np. wstrząs anafilaktyczny) na coś innego niż składnik szczepionki przeciwko COVID-19 albo dowolną szczepionkę lub lek wstrzykiwany? Uwzględnia się tutaj uczulenia na żywność, zwierzęta domowe, jad, czynniki środowiskowe lub leki doustne.			
6. Czy w ciągu ostatnich 14 dni otrzymała Pani/ otrzymał Pan dowolną szczepionkę?			
7. Czy kiedykolwiek otrzymała Pani/otrzymał Pan pozytywny wynik testu na COVID-19 lub czy lekarz powiedział Pani/Panu, że przechodziła Pani/ przechodził Pan COVID-19?			
8. Czy otrzymywała Pani/otrzymywał Pan bierną terapię przeciwciałami (przeciwciała monoklonalne lub surowica ozdrowieńca) jako leczenie COVID-19?			
9. Czy ma Pani/Pan osłabiony układ odpornościowy, na przykład z powodu zakażenia wirusem HIV lub nowotworem, lub przyjmuje Pani/Pan leki immunosupresyjne, bądź jest w trakcie terapii?			
10. Czy ma Pani/Pan zaburzenia krzepliwości krwi lub przyjmuje leki przeciwzakrzepowe?			
11. Czy w przeszłości wystąpiły u Pani/ Pana zaburzenia krzepliwości lub znajduje się w grupie ryzyka wystąpienia tego zaburzenia?			
12. Czy jest Pani w ciąży lub w trakcie karmienia piersią?			
13. Czy ma Pani/ Pan wypryski dermatologiczne?			

Formularz sprawdzony przez _____

Data _____

Kwestionariusz wywiadu przesiewowego przed szczepieniem przeciwko COVID-19



Zapoznałam/ Zapoznałem się z treścią lub wyjaśniono mi treść „Informacji o szczepionce przeciwko 2020-2021” i rozumiem, na czym polegają wiążące się z nią zagrożenia i jakie niesie ze sobą korzyści. Poza tym miałam również okazję zadać pytania dotyczące tych szczepień. Żywię przekonanie, że korzyści przeważają nad zagrożeniami i dobrowolnie przejmuję pełną odpowiedzialność za wszelkie reakcje, które mogą wynikać albo z przyjęcia przeze mnie szczepionki/ szczepionek lub z przyjęcia szczepionki/ szczepionek przez wskazaną poniżej osobę, dla której jestem prawnym opiekunem („Podopieczny”). Moją dokumentację medyczną można udostępnić mojemu lekarzowi lub innemu pracownikowi służby zdrowia, a dokumentację medyczną mojego Podopiecznego można udostępnić jej/jego lekarzowi lub innemu pracownikowi służby zdrowia. Zwracam się o podanie szczepionki/ szczepionek mnie lub mojemu Podopiecznemu. W imieniu własnym oraz w imieniu swojego Podopiecznego oraz każdego z naszych odpowiednich spadkobierców, wykonawców testamentu, osobistych przedstawicieli oraz cesjonariuszy, niniejszym zwalniam ośrodek zapewniający masowe szczepienia oraz jego jednostki stowarzyszone, spółki zależne, pionierzy, członków zarządu/dyrektorów, wykonawców, przedstawicieli i pracowników (zwanych łącznie „Stronami Zwolnionymi”) z wszelkich roszczeń wynikających z przyjęcia przeze mnie lub przyjęcia przez mojego Podopiecznego tej szczepionki / tych szczepionek. Ani ośrodek zapewniający masowe szczepienia ani żadna ze Stron Zwolnionych, nie będzie, w żadnym momencie ani w żadnym zakresie, pociągany do odpowiedzialności z tytułu jakichkolwiek strat / szkód, urazów, śmierci lub uszkodzeń doznanych lub odniesionych przez jakąkolwiek osobę, w dowolnym momencie, w związku z lub w wyniku niniejszego programu szczepień lub podania szczepionek opisanych powyżej. Ośrodek zapewniający masowe szczepienia będzie wykorzystywał lub ujawniał informacje dotyczące Państwa zdrowia lub zdrowia Państwa Podopiecznego do leczenia Państwa lub Państwa Podopiecznego, do odbioru płatności za świadczoną opiekę lub za inne czynności w ramach opieki zdrowotnej. Czynności w ramach opieki zdrowotnej obejmują zasadniczo prowadzone przez nas działania, które poprawiają jakość opieki. Opracowaliśmy szczegółowe „POWIADOMIENIE O PRAKTYKACH W ZAKRESIE OCHRONY PRYWATNOŚCI”, które mają na celu pomóc Państwu lepiej zrozumieć nasze strategie dotyczące informacji o stanie zdrowia Państwa i Państwa Podopiecznego. <https://www.cdc.gov/other/privacy.html>

☐ Potwierdzam, że otrzymałem egzemplarz powiadomienia o praktykach w zakresie zachowania poufności.

Podpis

Drukowanymi literami: nazwisko, imię (inicjał drugiego imienia)

Stan

Hrabstwo

E-mail

Data

Kwestionariusz wywiadu przesiewowego przed szczepieniem przeciwko COVID-19



Zapraszamy na stronę <https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/info-by-product/clinical-considerations.html> w celu uzyskania dodatkowych informacji na temat instrukcji klinicznych dotyczących szczepionki przeciwko COVID-19.

Zapraszamy na stronę: <https://www.cdc.gov/vaccines/hcp/acip-recs/general-recs/index.html> w celu uzyskania dodatkowych informacji na temat zaleceń ogólnych ACIP.

Do stosowania w Stanach Zjednoczonych zatwierdzono obecnie trzy szczepionki przeciwko COVID-19. Zatwierdzono je do stosowania w różnych grupach wiekowych.

PRODUKT	UPRAWNIONE GRUPY WIEKOWE
Szczepionka przeciwko COVID-19 Pfizer-BioNTech	Po ukończeniu 12. roku życia
Szczepionka przeciwko COVID-19 Moderna	Po ukończeniu 18. roku życia
Szczepionka przeciwko COVID-19 Janssen (Johnson & Johnson)	Po ukończeniu 18. roku życia

Osoby spoza uprawnionych grup wiekowych nie powinny przyjmować szczepionki.

Po przyjęciu szczepienia „Czas obserwacji” dla osób bez przeciwwskazań do przyjęcia szczepionki przeciw COVID-19 wynosi

- ☐ **30 minut:** Wystąpienie w przeszłości natychmiastowej reakcji alergicznej dowolnego stopnia na szczepionkę lub terapię podawaną w formie iniekcji. Osoby z przeciwwskazaniami do przyjęcia różnego rodzaju szczepionki przeciwko COVID-19 (na przykład osoby z przeciwwskazaniami do przyjęcia szczepionek mRNA przeciwko COVID-19, które otrzymują wektor wirusowy Janssen, należy obserwować przez 30 minut po podaniu szczepionki Janssen). Wystąpienie anafilaksji z dowolnego powodu
- ☐ **15 minut:** Wszystkie pozostałe osoby

Wiek

Zakrzepica z zespołem małopłytkowości (TTS) stanowi rzadki zespół, który obejmuje zakrzepicę żył lub zakrzepicę tętniczą i wystąpienie małopłytkowości u pacjentów, u których nie stwierdzono okoliczności niedawnego narażenia na działanie heparyny. W USA zgłoszono niedawno wystąpienie TTS po przyjęciu szczepionki Janssen przeciw COVID-19. Zezwolenie (EUA - Emergency Use Authorization) Amerykańskiej Agencji Żywności i Leków (FDA) na przyjęcie w sytuacjach wyjątkowych szczepionki Janssen przeciw COVID-19 obecnie obejmuje ostrzeżenie, że po zaszczepieniu, w szczególności wśród kobiet w grupie wiekowej 18–49, w rzadkich przypadkach może dojść do powstania zakrzepów.

Kobiety w wieku 18 - 49 mogą otrzymywać szczepionkę przeciw COVID-19 zatwierdzoną przez Amerykańską Agencję Żywności i Leków. Niemniej należy je poinformować o rzadko występującym zagrożeniu TTS po przyjęciu szczepionki firmy Janssen przeciw COVID-19 w swojej grupie wiekowej oraz dostępności innych szczepionek przeciw COVID-19 zatwierdzonych przez tę agencję.

Amerykańska Agencja Żywności i Leków (FDA) dodała ostrzeżenie do zgody na potrzeby sytuacji wyjątkowych (EUA) oraz [karte informacyjną dla odbiorców](#). Dodatkowe materiały edukacyjne można znaleźć w [CDC rekomenduje stosowanie resume na temat szczepionki przeciw COVID-19 marki Johnson & Johnson](#) | CDC

Czy czuje się Pani/ Pan dziś chory?

Nie ma dowodów, że choroba o ostrym przebiegu zmniejsza skuteczność szczepienia lub zwiększa ryzyko wystąpienia niepożądanych odczynów poszczepiennych. Jednak gdy przebieg choroby jest ciężki lub średnio ciężki, w ramach środków ostrożności, szczepienie należy opóźnić do czasu, gdy nastąpi poprawa stanu pacjenta. **Choroby o łagodnym przebiegu NIE stanowią przeciwwskazania do szczepienia.** Nie należy opóźniać szczepienia jeśli osoba przyjmuje antybiotyki.

Szczepienie osób, które są obecnie zarażone SARS-CoV-2, należy opóźnić do momentu odzyskania przez pacjenta zdrowia i zakończenia jego izolacji. To zalecenie dotyczy osób, u których rozwinie się infekcja SARS-CoV-2, przed otrzymaniem dawek szczepionki, jak również tych, u których infekcja SARS-CoV-2 rozwinie się po pierwszej dawce, ale przed podaniem drugiej dawki.

Kwestionariusz wywiadu przesiewowego przed szczepieniem przeciwko COVID-19



Czy kiedykolwiek otrzymała Pani/ otrzymał Pan dawkę szczepionki przeciw COVID-19?

Szczepionki przeciw COVID-19 **NIE** mogą być stosowane zamiennie. Szczepionki przeciw COVID-19 podaje się domięśniowo w dwóch lub w jednej dawce.

W przypadku produktów podawanych w dwóch dawkach, należy sprawdzić dokumentację medyczną, systemy informacji o uodpornieniu oraz karty ewidencji szczepienia, aby pomóc w ustaleniu otrzymanego produktu wstępnego. Osoby, które otrzymały szczepionkę próbną powinny skonsultować ze sponsorami badania klinicznego, aby stwierdzić, czy powinny otrzymać dawki dodatkowe. Jeśli nie ma możliwości stwierdzenia, jakiej marki była pierwsza dawka lub jeśli nie jest ona już dostępna, można podać dowolną, dostępną szczepionkę mRNA przeciw COVID-19. Poszczególne dawki musi dzielić przynajmniej 28 dni. Jeśli w takich sytuacjach podano dwie dawki różnych wyrobów mRNA przeciw COVID-19 (lub w sposób niezamierzony), obecnie nie zaleca się podawania dodatkowych dawek żadnego produktu.

SZCZEPIONKA	LICZBA DAWEK/SERII	PRZERWA POMIĘDZY DAWKAMI
Szczepionka przeciwko COVID-19 Pfizer-BioNTech	2	21 dni
Szczepionka przeciwko COVID-19 Moderna	2	28 dni
Szczepionka przeciwko COVID-19 Janssen	1	Nie dotyczy

*Drugą dawkę należy podać jak najbliżej końca zalecanego okresu przerwy. W przypadku braku takiej możliwości, można zaplanować podanie drugiej dawki szczepionki mRNA przeciw COVID-19 do 6 tygodni (42 dni) po pierwszej dawce.

Skład szczepionek przeciw COVID-19*

Opis	Szczepionka mRNA Pfizer-BioNTech przeciw COVID-19	Szczepionka mRNA przeciw COVID-19	Szczepionka Janssen przeciw COVID-19
Składniki aktywne	Zmodyfikowane nukleozydami cząsteczki <u>mRNA</u> , <u>kodujące</u> zmodyfikowaną formę (S) <u>glikoproteiny</u> powierzchniowej wirusa <u>SARS-CoV-2</u>	Zmodyfikowane nukleozydami cząsteczki <u>mRNA</u> , <u>kodujące</u> zmodyfikowaną formę (S) <u>glikoproteiny</u> powierzchniowej wirusa <u>SARS-CoV-2</u>	Wektor wirusowy: rekombinowany, pozbawiony możliwości replikacji ludzkiego wektora adenowirusowego typ 26, kodującego pełnej długości glikoproteinę kolca (S) wirusa SARS-CoV-2 w ustabilizowanej konformacji
Składniki nieaktywne	2-[(glikol polietylenowy)-2000]-N,N-ditetradecyloacetamid	Glikol 1,2-dimirystylo-rac-glicero-3-metoksypolietylenowy o masie cząsteczkowej 2000 (PEG2000 DMG)	Polisorbat-80
	1,2-distearoil-o-sn-glicero-3-fosfocholina	1,2-distearoil-o-sn-glicero-3-fosfocholina	22-hydroksypropylo-β-cyklodekstryna (HBCD)
	Cholesterol	Cholesterol	Kwas cytrynowy jednowodny
	(4-hydroksybutylo)azanediyl)bis(heksan o-6,1-diyl)bis(2-dekanian heksylu)	SM-102: 8-((2-hydroksyetylo)(6-okso-6-(undecyloksy)heksyl)amino)oktanian heptadekan-9-ylu	Dihydrat cytrynianu sodu
	Chlorek potasu	Trometamina	Chlorek sodu
	Jednozasadowy fosforan potasu	Chlorowodorek trometamolu	Etanol
	Chlorek sodu	Kwas octowy	
	Dwuzasadowy fosforan sodu dwuwodny	Octan sodu	
	Sacharoza	Sacharoza	

W przypadku zgłaszania przez osoby zaszczepione natychmiastowej reakcji alergicznej, placówki powinny podjąć próbę określenia, czy reakcje zgłaszane po szczepieniu są spójne z natychmiastowymi reakcjami alergicznymi względem innych reakcji obserwowanych zwykle po szczepieniu takich jak reakcja wazowagalna lub poszczepienne skutki uboczne (niestanowiące przeciwwskazania do przyjęcia drugiej dawki szczepionki mRNA COVID-19). Zob. strona 6 w celu uzyskania informacji dodatkowych.

*Żadna ze szczepionek nie zawiera: jajek, żelatyny, lateksu ani środków konserwujących.

Kwestionariusz wywiadu przesiewowego przed szczepieniem przeciwko COVID-19



Czy kiedykolwiek wystąpiła u Pani/ Pana reakcja alergiczna na:

- dowolny składnik szczepionki przeciw COVID-19, w tym:
 - glikol polietylenowy (PEG), zawarty w pewnych lekach, takich jak środki przeczyszczające oraz preparaty do kolonoskopii
 - polisorbát, znajdujący się w niektórych szczepionkach, tabletkach powlekanych oraz sterydach dożylnych
 - szczepionkę lub terapię podawaną w formie iniekcji zawierającą wiele składników, wśród których znajduje się składnik szczepionki przeciwko COVID-19, przy czym nie wiadomo, który składnik wywołał natychmiastową reakcję

Glikol polietylenowy (PEG) jest składnikiem obu szczepionek mRNA przeciw COVID-19, a polisorbát 80 stanowi składnik szczepionki Janssen przeciw COVID-19. PEG i polisorbát są strukturalnie powiązane, w związku z czym może wystąpić nadwrażliwość krzyżowa pomiędzy tymi związkami.

- Osoby, u których występują przeciwwskazania do przyjmowania jednej ze szczepionek mRNA przeciw COVID-19 nie powinny przyjmować dawek żadnej z nich (ani szczepionki Pfizer-BioNTech, ani Moderna). Osoby, u których występują przeciwwskazania do przyjmowania szczepionek mRNA przeciw COVID-19 (z uwzględnieniem osób o znanym [zdiagnozowanym] uczuleniu na PEG) powinny zachować ostrożność, przyjmując szczepionkę Janssen przeciw COVID-19.
- Osoby, u których występują przeciwwskazania do przyjmowania szczepionki Janssen przeciw COVID-19 (z uwzględnieniem osób o znanym [zdiagnozowanym] uczuleniu na polisorbát) powinny zachować ostrożność, przyjmując szczepionki mRNA przeciw COVID-19.
- Poza tym osoby, u których występuje reakcja na szczepionkę lub terapię podawaną w iniekcji zawierającą wiele składników, wśród których występuje składnik szczepionki, przy czym nie wiadomo, który ze składników inicjuje natychmiastową reakcję alergiczną, powinny zachować ostrożność przyjmując szczepionkę

Pracownicy służby zdrowia powinni być w stanie zidentyfikować natychmiastowe reakcje alergiczne, w tym anafilaksję i odpowiednio reagować na takie incydenty w czasie podawania szczepionki. Należy zapewnić natychmiastowy dostęp do odpowiedniego reagowania na wypadek wystąpienia ostrych reakcji anafilaktycznych po podaniu szczepionki przeciw COVID-19. Dodatkowe instrukcje można znaleźć w dokumencie CDC [Centrum Zwalczania i Kontroli Chorób] ["Postępowanie w przypadku anafilaksji w miejscach szczepienia przeciw COVID-19"](#).

Czy kiedykolwiek wystąpiła u Pani/ Pana reakcja alergiczna na inną szczepionkę (inną niż szczepionka przeciw COVID-19) lub terapię podawaną w formie iniekcji??

Wystąpienie natychmiastowej reakcji alergicznej na jakąkolwiek inną szczepionkę lub terapię podawaną w formie iniekcji (tj. szczepionkami podawanymi domięśniowo, dożylnie lub podskórnie lub terapię preparatami niezwiązanymi ze szczepionkami przeciw COVID – 19) stanowi powód zachowania szczególnej ostrożności przy podawaniu zatwierdzonych obecnie szczepionek przeciw COVID-19. Szczepionkę można podać, ale należy poinformować pacjenta o nieznanych zagrożeniach związanych z wystąpieniem ostrej reakcji alergicznej oraz rozważyć te zagrożenia względem korzyści wynikających ze szczepienia. Można rozważyć opóźnienie terminu podania szczepionki i/lub konsultację z alergologiem/immunologiem.

Rozpatrywanie szczepienia obejmuje rozważanie pod kątem zagrożenia narażeniem na oddziaływanie wirusa SARS-CoV-2, zagrożenia wystąpienia poważnej choroby lub śmierci wywołanej przez COVID-19, uprzedniej infekcji COVID-19, nieznanego zagrożenia anafilaksją po szczepieniu przeciw COVID-19 oraz możliwości otrzymania przez osobę szczepioną, w razie konieczności, natychmiastowej pomocy w przypadku wstrząsu anafilaktycznego. **Osoby, u których takie zagrożenie występuje, należy poddać trzydziestominutowej obserwacji po zaszczepieniu.**

Czy kiedykolwiek wystąpiła u Pani/ Pana poważna reakcja alergiczna (np. wstrząs anafilaktyczny) na coś innego niż składnik szczepionki przeciwko COVID-19 albo dowolną szczepionkę lub lek wstrzykiwany? Uwzględnić tutaj uczulenia na żywność, zwierzęta domowe, jad, czynniki środowiskowe lub leki doustne.

Reakcje alergiczne, w tym poważne reakcje alergiczne, NIE powiązane ze szczepionkami lub terapiami podawanymi w formie iniekcji, składnikami szczepionek przeciw COVID-19 (w tym PEG), NIE stanowią przeciwwskazań ani wskazania do zachowania szczególnej ostrożności przy szczepieniu aktualnie zatwierdzonymi szczepionkami przeciw COVID-19. NATOMIAST, osoby, u których wystąpiły w przeszłości poważne reakcje alergiczne na cokolwiek, bez względu na powód, **powinny, po podaniu szczepionki, pozostawać pod trzydziestominutową obserwacją.** Wszystkie inne osoby, z uwzględnieniem tych, u których wystąpiła natychmiastowa reakcja alergiczna o charakterze innym, niż poważny, powinny być poddane obserwacji piętnastominutowej.

Pytania do rozpatrzenia w kontekście klinicznym

Odpowiedzi na te pytania nie stanowią (same w sobie) przeciwwskazań lub wymogu zachowania szczególnej ostrożności w trakcie szczepienia. Natomiast pracownicy służby zdrowia powinni być przygotowani na przedstawienie informacji i przedstawienie opcji pacjentom na podstawie udzielonych przez nich odpowiedzi na poniższe pytania.

Czy w ciągu ostatnich 14 dni otrzymała Pani/ otrzymał Pan dowolną szczepionkę?

Seria szczepionek przeciw COVID-19 powinna być podawana indywidualnie, z minimum czternastodniową przerwą przed lub po podaniu innych szczepionek. Podstawą tego zalecenia jest brak danych na temat bezpieczeństwa i skuteczności szczepionki mRNA przeciw COVID-19 w przypadku podawania ich jednocześnie z innymi szczepionkami.

Kwestionariusz wywiadu przesiewowego przed szczepieniem przeciwko COVID-19



Natomiast szczepionki przeciw COVID-19 oraz inne szczepionki można podawać w krótszym odstępie czasu, w sytuacji, gdy korzyści wynikające z podania szczepionki uznaje się za przewyższające potencjalne nieznane zagrożenia jednoczesnego podania szczepionki (np. szczepionki zawierającej toksoid tężcowy w ramach leczenia ran, szczepienie przeciw wściekliznie w ramach profilaktyki po narażeniu, odrze czy zapaleniu wątroby typu A w trakcie epidemii) lub w celu pokonania barier lub opóźnień w zakresie szczepienia przeciw COVID-19.

Czy kiedykolwiek otrzymała Pani/otrzymał Pan pozytywny wynik testu na COVID-19 lub czy lekarz poinformował Panią/Pana, że przeszła Pani/przeszedł Pan COVID-19?

Szczepienie należy oferować osobom bez względu na przebieg objawowy lub bezobjawowy zarażenia wirusem SARS-CoV-2. Szczepienie osób, u których wiadomo o obecnym zarażeniu wirusem SARS-CoV-2, należy odłożyć do momentu ustąpienia ostrych objawów choroby (jeśli u chorego wystąpiły objawy) i po spełnieniu kryteriów przerwania izolacji. Nie ma zalecanej minimalnej przerwy pomiędzy zarażeniem a szczepieniem, ze wskazaniem, że zagrożenie ponownym zarażeniem wirusem SARS-CoV-2 pozostaje na niskim poziomie w miesiącach po pierwotnym zarażeniu, ale może ono wzrastać z upływem czasu z uwagi na osłabioną odporność. W związku z tym, **gdy podać szczepionkę pozostaje ograniczona**, osoby, o udokumentowanym przejściu ostrej infekcji wirusem SARS-CoV-2, mogą – jeśli chcą – zdecydować o czasowym opóźnieniu zaszczepienia się, uznając, że zagrożenie ponownym zarażeniem, a w związku z tym, potrzeba zaszczepienia może wzrastać wraz z upływem czasu od pierwotnego zarażenia. Nie zaleca się wykonywania testu na obecność wirusa w celu wykrycia ostrej infekcji wirusem SARS-CoV-2 lub badania serologicznego w celu wykrycia wcześniejszej infekcji wyłącznie w celu podjęcia decyzji o szczepieniu.

Czy otrzymywała Pani/otrzymywał Pan bierną terapię przeciwciałami (przeciwciała monoklonalne lub surowica ozdrowieńca) jako leczenie COVID-19?

Na podstawie szacowanej połowy okresu życia przeciwciał monoklonalnych lub osocza ozdrowieńców w ramach leczenia COVID-19, jak również dowodów wskazujących na to, że w okresie 90 dni po zarażeniu pierwotnym rzadko dochodzi do reinfekcji, szczepienie, jako działanie prewencyjne, należy odłożyć o przynajmniej 90 dni, do czasu uzyskania informacji dodatkowych, celem uniknięcia zakłócenia leczenia przeciwciałami poprzez reakcje wywołane przez szczepionkę.

Czy ma Pani/Pan osłabiony układ odpornościowy, na przykład z powodu zakażenia wirusem HIV lub nowotworem, lub przyjmuje Pani/Pan leki immunosupresyjne, bądź jest w trakcie terapii?

Osoby zarażone wirusem HIV lub osoby o obniżonej odporności wynikającej z innych przypadłości albo osoby przyjmujące leki lub przechodzące terapię immunosupresyjną mogą być bardziej

zagrożone wystąpieniem poważnego przebiegu infekcji COVID-19. Szczepionki przeciw COVID-19 można podawać osobom cierpiącym na inne przypadłości medyczne, u których nie występują przeciwwskazania do zaszczepienia. Natomiast należy je informować o nieznanej charakterystyce bezpieczeństwa szczepionki oraz skuteczności u osób o obniżonej odporności, jak również możliwości obniżonych reakcji immunologicznych oraz potrzebie nieprzerwanego przestrzegania wszystkich instrukcji w zakresie ochrony przed zarażeniem COVID-19, w tym zakładania maseczki, zachowywania dystansu społecznego oraz częstego mycia rąk. Po odzyskaniu sprawności mechanizmów immunologicznych przez osoby, które przyjęły szczepionki przeciw COVID-19 w trakcie chemoterapii lub leczenia innymi lekami immunosupresyjnymi, nie zaleca się ponownego szczepienia.

Czy występują u Pani/Pana zaburzenia krzepliwości krwi lub przyjmuje Pani/Pan leki przeciwzakrzepowe?

Podobnie jak w przypadku wszystkich innych szczepionek, szczepionka przeciw COVID-19 może być podawana takim pacjentom, jeśli lekarz, któremu znane są zagrożenia związane z krzepliwością krwi u danego pacjenta, stwierdza, że szczepionkę można podać domięśniowo przy zachowaniu odpowiedniej ostrożności. Komitet Doradczy ds. Szczepień Ochronnych (ACIP) zaleca przestrzeganie podanej poniżej techniki podawania domięśniowo szczepionek u pacjentów cierpiących na zaburzenia krzepliwości lub przyjmujących leki przeciwzakrzepowe: stosowanie cienkich igieł (kaliber 23 lub mniejszy) w trakcie szczepienia, następnie mocny ucisk miejsca wkłucia bez masowania przez nie mniej niż 2 minuty.

Czy jest Pani w ciąży lub w trakcie karmienia piersią?

Jeśli osoby w ciąży należą do grupy, której zaleca się przyjęcie szczepionki przeciw COVID-19 (np. personel służby zdrowia), mogą podjąć decyzje o zaszczepieniu. Podejmując decyzję, osoby w ciąży oraz zajmujący się nimi pracownicy służby zdrowia powinni rozważyć poziom transmisji COVID-19 w ich społeczności, osobiste ryzyko pacjentki zarażenia się COVID-19, zagrożenia wynikające z COVID-19 dla pacjentki oraz potencjalne zagrożenia dla płodu, skuteczność szczepionki, skutki uboczne szczepionki oraz brak danych na temat stosowania szczepionki w trakcie ciąży. Osoby w trakcie laktacji, które należą do grupy, której zaleca się przyjęcie szczepionki przeciw COVID-19 (np. personel służby zdrowia), mogą podjąć decyzje o zaszczepieniu. Nie ma danych dotyczących bezpieczeństwa szczepionek przeciw COVID-19 w przypadku osób przechodzących laktację lub skutków przyjęcia szczepionek przeciw COVID-19 dla niemowląt karmionych piersią lub wytwarzania/ wydzielania mleka.

Kwestionariusz wywiadu przesiewowego przed szczepieniem przeciwko COVID-19



Czy ma Pani/ Pan wypełniacze dermatologiczne?

U osób, które mają wypełniacze dermatologiczne, może rozwinąć się tymczasowy obrzęk w miejscu iniekcji wypełniacza lub jego pobliżu, zwykle na twarzy lub wargach po przyjęciu dawki szczepionki przeciw COVID-19. Szczepionki należy podawać osobom posiadającym wstrzykiwane wypełniacze dermatologiczne, u których nie występują przeciwwskazania do szczepienia. Osoby te należy poinformować, że powinny skontaktować się z lekarzem w przypadku wystąpienia obrzęku w miejscu występowania wypełniacza dermatologicznego lub w okolicy tego miejsca po zaszczepieniu.

Potencjalna charakterystyka reakcji alergicznych, reakcji wazowagalnych oraz skutków ubocznych podania szczepionki mRNA przeciw COVID-19

U osób, u których wystąpiły objawy poszczepienne, ważne jest określenie etiologii (z uwzględnieniem reakcji alergicznych, reakcji wazowagalnych lub skutków ubocznych szczepionki) celem ustalenia, czy osoba może przyjąć dodatkowe dawki szczepionki (w tym drugą dawkę szczepionki mRNA przeciw COVID-19). Przedstawiona dalej tabela znaków i objawów ma służyć jako materiał orientacyjny, ale nie jest wyczerpująca, a u pacjentów mogą nie występować wszystkie znaki i objawy. Pracownicy służby zdrowia winni się kierować swoim rozeznaniem klinicznym podczas badania pacjentów celem postawienia diagnozy i zastosowania właściwego leczenia.