

BİLGİLENDİRME BELGESİ

COVID-19'a (Corona Virus Disease 2019) Karşı vektör aşı (Vaxzevria® , AstraZeneca'nın önceki AstraZeneca COVID-19 aşısı ve Johnson & Johnson'ın Janssen® COVID-19 aşısı) ile Aşılama için

Sürüm: 1 Nisan 2021 (bu bilgilendirme belgesi sürekli olarak güncellenecektir)

Aşı olacak kişinin adı (lütfen matbu harflerle yazın):

Doğum tarihi:

COVID-19 nedir?

Corona türündeki virüsler yıllardır bilinmektedir. 2019/2020 döneminde tüm dünyada yeni türde bir Corona virüsü yani COVID-19'un (Corona Virus Disease 2019) patojeni olan SARS-Corona virüsü-2 (SARS-CoV-2) dolaşmaya başlamıştır.

COVID-19'un sıklıkla görülen belirtileri arasında kuru öksürük, ateş, nefes darlığı ile koku ve tat alma konusunda geçici bir kayıp bulunmaktadır. Aynı zamanda baş ve uzuvlarda, boğazda ağrıyla ve nezleyle gelen genel bir hastalık hissinin olduğu da bildirilmiştir. Daha ender görülen durumlarda hastalarda mide-bağırsak sistemlerinde bozukluklar, konjunktivit ve lenf bezlerinde şişme görülmüştür. Sinir ve dolaşım sisteminde kalıcı hasarlar ile hastalığın uzun sürmesi de görülen durumlar arasındadır. Hastalığın hafif bir biçimde geçme durumu sıklıkla görülse ve hasta olan çoğu kişi tamamen iyileşse de ağır seyir durumunda, örneğin zatürre ile birlikte hastanın kaybına yol açacak şekilde görülmektedir.

AHA + A + L kurallarına (mesafeyi koruma, hijyene dikkat etme, maske takma, Corona uyarı uygulamasını indirme, odaları düzenli olarak havalandırma) dikkat edilmesiyle enfeksiyonun önüne geçilmesi mümkün olmakla birlikte aşı da hastalığa karşı en iyi korumayı sağlamaktadır.

Söz konusu olan aşı hangisidir?

COVID-19'a karşı birçok aşı onaylanmıştır ve bunların her biri COVID-19'a karşı bireysel koruma sağlamaya ve pandemiye yanıt vermeye aynı ölçüde uygundur. Burada bahsedilen COVID-19 vektör aşılar (daha önce AstraZeneca'nın AstraZeneca® COVID-19 Aşısı olarak bilinen AstraZeneca'dan Vaxzevria® aşısı ve Johnson & Johnson'ın Janssen® COVID-19 aşısı) gen bazlı aşılar olup üretimleri yeni teknolojiye dayanır. Başka hastalıklara karşı zaten onaylanmış vektör aşılar bulunmaktadır.

Aşılar, bu vektör virüsleri içerirler. Söz konusu olan vektör virüs iyi çalışılmış ve kendini kopyalayamayan bir virüsdür. Bunlar canlı aşılar değildir. Vektör virüs koronavirüsün tek bir proteini için genetik bilgiyi içerir ve taşır, buna spike proteini denir. Covid-19 vektör aşıları kopyalanabilen aşı virüsleri içermezler, bu da aşılanmış kişinin aşı virüsünü diğer kişilere taşıyamayacağı anlamına gelir. Vektör virüsü tarafından taşınan bilgi insan genomuna aşılama sonrası entegre olmaz, ancak giriş yapıldıktan sonra hücrelerde (öncelikle aşı yapılan yerdeki kas hücreleri ve belirli bağışıklık hücrelerinde) "okunur" ve burada hücreler kendileri spike proteini üretirler. Spike proteini kendi başına SARS-COV-2 enfeksiyonuna yol açamaz. Bu şekilde spike proteinleri aşılanan kişinin vücudunda üretilir ve bağışıklık sistemi tarafından yabancı proteinler olarak algılanırlar ve sonuç olarak virüsün

spike proteinine karşı olan antikorlar ve bağışıklık hücreleri üretilir. Böylece koruyucu bir bağışıklık cevabı verilmiş olur.

Vektör virüs insan vücudunda üreyemez ve kısa süre içinde ayrışır. Bunun ardından başka virüs proteini (spike protein) üretilmez.

Aşı nasıl uygulanır?

Aşı üst kol kasına yapılır. AstraZeneca'nın Vaxzevria® aşısı iki kez uygulanmalıdır. Robert Koch Enstitüsündeki Bağışıklık Daimî Komitesi (STIKO) yeterli aşı koruması için birinci ve ikinci aşılama arasında 9 ila 12 haftalık bir ara olmasını tavsiye etmektedir. Şu anda ikinci aşılama için, birinci aşılama kullanılan aynı üreticinin aynı aşısı kullanılmalıdır. İlk aşılama AstraZeneca'nın Vaxzevria® aşısının kullanıldığı 60 yaşın altındaki kişilerde istisna olabilir. STIKO şu anda bu kişiler için ikinci aşılamanın birinci aşılama 12 hafta sonra mRNA aşısı (BioNTech/Pfizer'ın Comirnaty® ve Moderna'nın COVID-19 Vaccine Moderna®) ile sürdürülmesini önermektedir. Johnson & Johnson'ın Janssen® COVID-19 aşısının sadece bir defa uygulanması gerekir.

Aşı ne kadar etkilidir?

Mevcut bilgi birikimine göre her iki COVID-19 vektör aşısı da yüksek etkinlik göstermektedir: AstraZeneca'nın Vaxzevria® aşısı STIKO tarafından tavsiye edilen iki aşı arasındaki 12 haftalık süreye uyulduğu takdirde tüm yaş gruplarında %80'e varan etkinlik göstermiş ve Johnson & Johnson'ın Janssen® COVID-19 aşısı yaklaşık %65 etkinlik göstermiştir. Bu, COVID-19 hastalığına yakalanma olasılığının aşılanmayanlara kıyasla (AstraZeneca'nın Vaxzevria aşısını olanlarda) %80 veya (Johnson & Johnson'ın Janssen® COVID-19 aşısını olanlarda) yaklaşık %65 daha az olduğu anlamına gelir. Ciddi COVID-19 hastalığının (ör. Hastanede tedavi) engellenmesine ilişkin etkinlik daha da yüksektir: AstraZeneca'nın Vaxzevria aşısını olanlarda yaklaşık %95 ve Johnson & Johnson'ın Janssen® COVID-19 aşısını olanlarda %100'dür. Yani, bu COVID-19 aşısını olmuş bir kişi patojenle temasta bulunursa bu kişi büyük olasılıkla hasta olmayacaktır. Bu aşının korumasının ne kadar sürdüğü şu anda bilinmemektedir. Aşılanmış olsanız bile AHA + A + L kurallarına uymaya devam etmeniz önemlidir, böylece hem kendinizi hem de çevrenizi korursunuz. Bunun nedeni korumanın aşı olduktan hemen sonra başlamaması ve aşılanmış kişilerin hepsinde eşit oranda mevcut olmamasıdır. Ayrıca, aşılanmış olsa bile kişinin virüsü (SARS-CoV-2) yayıp yayamayacağını kesin olarak söylemek şu anda mümkün değildir.

COVID-19 aşısından özellikle kimler faydalanır?

COVID-19'a karşı birçok aşı onaylanmıştır ve COVID-19'a karşı bireysel koruma sağlama ile pandemiye yanıt vermeye aynı ölçüde uygundur. Herkesin tedavisi için yeterli miktarda aşı bulunmadığı sürece, tercihen özellikle yüksek risk altında bulunan ya da COVID-19'un ölümcül seyrettiği kişilere, çalıştıkları iş nedeniyle SARS-CoV-2 virüsünün bulaşma riski yüksek olan veya yine çalıştıkları iş nedeniyle COVID-19 riski altındaki kişilerle sık sık temas eden kişilere yapılacaktır.

Kim aşı olmamalıdır?

COVID-19 vektör aşıları çocuklar ve 17 yaşına kadar olan ergenler için onaylanmadığından, COVID-19 vektör aşıları ile aşılanmamaları gerekir. STIKO AstraZeneca'nın Vaxzevria® aşısı ile sadece 60 yaş ve

üzerindeki kişilerin aşılmasını önermektedir. Ağırlıklı olarak 60 yaşın altındaki kişilerde bazı ender vakalarda ciddi hastalıklar geliştiğinden STIKO, bu yaş sınırının altındaki yetişkinler için bu aşı ile aşılmayı şu an önermemektedir. Bu hastalıkların arasında trombosit sayısında azalma (trombositopeni) ile birlikte kanda pıhtılaşma (tromboz) ve bazen de beraberinde kanama görülmektedir. Bu kişilerden bazıları öldüler.

60 yaş ve üzerindeki bireyler için COVID-19'dan ciddi şekilde hastalanma veya ölme riski daha genç bireylere göre oldukça yüksektir. Ayrıca yukarıda açıklanan komplikasyonlar büyük ölçüde 60 yaşından gençlerde meydana gelmiştir. Bu nedenle 60 yaş ve üzerindeki kişilerin AstraZeneca®'nın Vaxzevria® aşısı ile aşılmaları önerilir. Aşının bu yaş grubunda da iyi bir etkinlik gösterdiği görülmektedir.

STIKO'nun önerisine göre 60 yaşın altındaki kişilerin AstraZeneca'nın Vaxzevria® aşısı ile aşılması, bu kararı doktorları ile birlikte vermeleri durumunda mümkündür.

AstraZeneca'nın Vaxzevria® aşısı ile ilk aşılamanın ardından ikinci aşılama:

İlk aşısını AstraZeneca'nın Vaxzevria® aşısı ile olmuş 60 yaş ve üzerindeki kişilere ikinci aşılamanın AstraZeneca'nın Vaxzevria® ile olmaları önerilir.

AstraZeneca'nın Vaxzevria® aşısı ile zaten aşılınmış olan 60 yaşın altındakiler için STIKO şu anda ikinci aşılamanın birinci aşılama 12 hafta sonra mRNA aşısı (BioNTech/Pfizer'in Comirnaty® aşısı ve Moderna'nın COVID-19 Vaccine Moderna® aşısı) ile yapılmasını önermektedir.

Hâlihazırda ateşli (38,5°C ve üstü) akut bir hastalığa yakalanmış olan kişiler sağlıklarına tekrar kavuştuktan sonra aşılmalıdır. Fakat üşütme veya az miktarda yüksek ateş (38,5°C altında) aşının ertelenmesi için yeterli bir neden değildir. Aşı parçacıklarına karşı aşırı hassasiyet söz konusuysa aşı olunmamalıdır: lütfen alerjileriniz varsa bunu aşı olmadan önce aşıyı yapacak doktorunuza bildirin. İlk aşılama 2. dozdan sonra hemen alerjik reaksiyon (anafilaksi) gösteren kişiler ikinci kez aşı olmamalıdır.

Bağışıklık sisteminde zayıflık olmayan, COVID-19 hastalığına yakalandığı tespit edilmiş kişiler teşhisten sonra iyileşmeden itibaren 6 ay içinde aşı olamaz ve bu kişilere yalnızca bir doz aşı yapılması tavsiye edilmektedir. Halihazırda bu kişiler için 2. dozun yapılıp yapılmamasının gerekli olup olmadığı bilinmemektedir. STIKO'nun tavsiyesi üzere ilk aşılama 2. dozdan sonra hastalığa yakalandığı tespit edilen kişilere 2. doz enfeksiyondan sonraki 6 ayı takiben yapılabilir. Enfeksiyona yakalanan kişilerde aşının bir risk teşkil edip etmeyeceğine ilişkin bir kanıt bulunmamaktadır. Bu nedenle aşılama 2. dozdan önce bu durumu tıbbi olarak göz ardı etme gereği yoktur.

Hamilelik ve emzirme sırasında COVID-19 vektör aşısının kullanımıyla ilgili henüz yeterli bir deneyim birikimi elde edilmemiştir. STIKO halihazırda, COVID-19 aşısının türü ne olursa olsun, hamilelikte sırasında genel aşılamayı tavsiye etmemektedir. Özel vakalarda önceden hastalığı bulunan COVID-19 hastalığı konusunda yüksek risk grubundaki hamile kadınlara risk/avantaj araştırması ve detaylı bir muayene yapıldıktan sonra aşı olmaları için izin verilebilir. STIKO emzirme sırasında yapılacak aşının bebek için bir tehlike teşkil etmesinin pek olası olmadığını düşünmektedir.

Eğer pıhtılaşma sorunuz varsa veya pıhtılaşma önleyici ilaç alıyorsanız lütfen aşınızı yaptırmadan önce doktorunuza bilgilendirin. Basit önlemlerle aşınızı alabilirsiniz. Bağışıklık yetersizliği olan kişiler için aşı olmayı engelleyecek bir şey yoktur. Ancak bu kişilerde aşı yeterince etkili olmayabilir.

Alerjileriniz varsa veya geçmişte aşılama sonrasında alerjik reaksiyon gösterdiyseniz, aşılama öncesinde lütfen doktorunuza söyleyin. Doktor aşılamanız için herhangi bir neden olup olmadığını sizinle netleştirecektir.

Aşı olmadan önce ve aşı olduktan sonra ne yapmalıyım?

İlk kez aşı olduktan veya size bir ilaç enjekte edildikten sonra bilincinizi kaybettiğiniz ve hızlı alerji görüldüğü durumlarda bunu lütfen aşığı yapan hekime bunu bildirin. Bu durumda doktorunuz sizi gerektiği takdirde daha uzun süre gözlem altında tutabilir.

Başka aşılar yapılmadan önce en az 14 gün beklenmelidir. Aşı olduktan sonra dinlenmeniz gerekli değildir. Aşı olduktan sonra ağrı veya ateş söz konusu olduğu takdirde (bkz. "Aşı olduktan sonra hangi reaksiyonlar ortaya çıkabilir?") ağrıyı azaltıcı/ateşi azaltıcı ilaçlar alınabilir. Aile doktorunuz size bu konuda danışmanlık sunabilir.

Aşı olduktan sonra nefes almada güçlük, göğüs ağrısı, bacaklarda şişme veya kesilmeyen karın ağrısı görüldüğü takdirde derhal tıbbi yardım alın.

Aşı olduktan sonraki birkaç gün içinde kuvvetli veya kesintisiz baş ağrısı yaşadığınız ya da görüşünüzde bulanıklık olduğu takdirde ya da aşı bölgesinde morluklar veya cilt altı kanaması varsa derhal bir doktora başvurmalısınız.

Aşı olduktan sonra hangi reaksiyonlar ortaya çıkabilir?

COVID vektör aşısını olduktan sonra aşının vücutla etkileşime geçmesi sonucunda kısa vadeli ve geçici lokal ve genel reaksiyonlar görülebilir. Bu reaksiyonlar arasında ateş, üşüme ve grip benzeri başka semptomlar bulunabilir. Bu semptomlar çoğunlukla aşidan sonra birkaç gün içinde geçer. Potansiyel semptomların önüne geçmek için tavsiye edilen miktarda bir analjezik/antipiretik medikasyon alınabilir.

AstraZeneca'nın Vaxzevria® aşısı: Onaylama çalışmaları sırasında en sık bildirilen aşı reaksiyonları, enjeksiyon bölgesinde hassasiyet (%60'tan fazla), enjeksiyon bölgesinde ağrı, baş ağrısı ve yorgunluk (%50'den fazla), kas ağrısı ve rahatsızlık (%40'tan fazla), ateş ve titreme (%30'dan fazla), eklem ağrısı ve bulantı (%20'den fazla) şeklindedir. Sıklıkla (%1 ile %10 arasında) ateşe birlikte kusma, ishal, kızarıklık ve enjeksiyon bölgesinde şişme bildirilmiştir. Zaman zaman (%0,1 ile %1 arasında) lenf düğümlerinde şişme, iştah azalması, baş dönmesi, rahavet, terleme artışı, kaşıntı ve genel deri dökülmesi meydana gelmiştir.

Johnson & Johnson'ın Janssen® COVID-19 aşısı: Onaylama çalışmaları sırasında en sık bildirilen aşı reaksiyonları, enjeksiyon bölgesinde ağrı (%40'tan fazla), baş ağrısı, yorgunluk ve kas ağrısı (%30'dan fazla) ve mide bulantısıdır (%10'dan fazla). Sıklıkla (%1 ila %10 arasında) ateş, öksürük, eklem ağrısı, enjeksiyon bölgesinde kızarıklık ve şişmenin yanında üşüme de bildirilmiştir. Zaman zaman (%0,1 ila %1 arasında) titreme, hapsirme, ağızda ve boğazda ağrı, genel döküntü, artan terleme, kaslarda güçsüzlük, kol ve bacakta ağrı, sırt ağrısı, genel güçsüzlük hali ve halsizlik meydana gelmiştir.

Görülen bu reaksiyonların çoğuna yaşlı kişilerde genç kişilere kıyasla daha ender rastlanmıştır. Aşı reaksiyonları çoğunlukla hafif veya orta derecededir ve AstraZeneca'nın Vaxzevria® aşısı ile birinci aşığı kıyasla ikinci aşidan sonra biraz daha az sıklıkla görülmektedir.

Aşı sonrasında komplikasyon görülmesi mümkün müdür?

Aşı nedenli komplikasyonlar aşı reaksiyonlarının normal kapsamını aşan ve aşı olan kişinin sağlığını önemli ölçüde etkileyen durumlardır.

AstraZeneca'nın Vaxzevria® aşısı: Aşının uygulanmaya başlamasının ardından AstraZeneca'nın Vaxzevria® aşısı uygulandıktan sonra çok ender vakalarda trombosit sayısında azalma (trombositopeni) ile ilişkilendirilen kanda pıhtılaşma (tromboz), bazen kanama eşliğinde gözlenmiştir. Bunlar, artan kan pıhtılaşma aktivitesi ve hatta vücutta kanama ile birlikte farklı veya olağandışı yerlerde kan pıhtılarını içeren bazı ciddi vakaları (ör. serebral venöz sinüs trombozu veya mezenterik damar trombozu) içerir. Bu vakaların çoğu aşı yapıldıktan sonra dört ile 16 gün içinde özellikle 60 yaşından gençlerde görülmüştür. Görülen bazı vakalar ölümcül veya kalıcı hasarla sonuçlanmıştır.

Johnson & Johnson'ın Janssen® COVID-19 aşısı: Ender vakalarda (%0,01 ila %0,1) hipersensitivite reaksiyonları ve ürtiker meydana gelmiştir.

Aşı uygulandıktan sonra ani alerjik reaksiyonlar (anafilaktik reaksiyonlar) çok ender durumlarda tespit edilmiştir. Bunlar aşılardan hemen sonra görülmüş olup tıbbi tedavi gerektirmiştir. Tüm aşılarla olduğu gibi çok az sayıda durumda şoka kadar varabilen ve derhal oluşan alerjik reaksiyon veya önceden bilinmeyen komplikasyonların meydana gelmeyeceğinin kategorik olarak garantisi verilemez.

Aşı olduktan sonra yukarıda belirtilen, hızla kaybolan lokal veya genel reaksiyonların dışında başka semptomlar ortaya çıktığı takdirde aile doktorunuz size danışmanlık konusunda yardımcı olacaktır. Ciddi etkilerin görülmesi halinde, özellikle nefes daralması, göğüs ağrısı, ayakta şişme veya inatçı karın ağrısı, ciddi veya inatçı baş ağrısı veya görme bozuklukları ya da aşı yapıldıktan birkaç gün sonra enjeksiyonun yapıldığı bölgenin dışındaki deride morarma veya iğne ucu gibi kanama yaşarsanız lütfen derhal bir doktora başvurun.

Görülen yan etkileri bildirme imkânı da bulunmaktadır: <https://nebenwirkungen.bund.de>

Bu bilgilendirme belgesine ek olarak aşı yapan doktorunuz sizinle açıklayıcı bir konuşma yapacaktır.

Notlar:

Aşı yapan uygulamacının imzası

Aşı olacak kişinin imzası

veya aşı olacak kişi onay vermeye yetkin değilse:

Yasal temsilcinin (veli, yasal bakım sağlayıcı veya vasi)

Paul Ehrlich Enstitüsü (PEI) yeni Corona virüse (SARS-CoV-2) karşı koruma sağlaması amaçlanan aşının uyumluluğuna karşı SafeVac 2.0 akıllı telefon uygulaması aracılığıyla bir anket yürütmektedir. Aşı olduktan sonra 48 saat içinde kayıt olabilirsiniz. Ankete katılım gönüllülük esastır.



COVID-19 ve COVID-19 aşısı ile ilgili diğer bilgileri aşağıdaki sitelerden alabilirsiniz

www.corona-schutzimpfung.de

www.infektionsschutz.de

www.rki.de/covid-19-impfen

www.pei.de/coronavirus

Baskı 1 Sürüm 004 (Güncelleme tarihi 1 Nisan 2021)

Bu bilgilendirme belgesi, Berlin'deki Robert Koch Enstitüsü ile iş birliği içinde Deutsches Grünes Kreuz e.V., Marburg tarafından hazırlanmıştır ve telif haklarıyla korunmaktadır. Yalnızca amacı kapsamında ticari olmayan kullanım için çoğaltılabilir ve aktarılabilir. Herhangi bir düzenleme veya değişiklik yapılması yasaktır.



in Kooperation mit

ROBERT KOCH INSTITUT



COVID-19'a (Coronavirus Disease 2019) karşı vektör aşısı (Vaxzevria®, AstraZeneca'nın önceki AstraZeneca COVID-19 aşısı ve Johnson & Johnson'ın Janssen® COVID-19 aşısı) ile önleyici aşılama için tıbbi geçmiş

1. Halihazırda ateşli bir hastalığınız* var mı?

0 evet

0 hayır

2. COVID-19'a karşı aşılandınız mı? *

0 evet

0 hayır

Evet ise, ne zaman ve hangi aşı ile? Tarih:

Aşı:

(Lütfen aşı randevunuza aşı kartınızı veya aşı olduğunuza dair başka bir kanıtı getirin.)

3. COVID-19 aşısının birinci dozunu aldıktan sonra sizde alerjik bir reaksiyon görüldü mü?

0 evet

0 hayır

4. Geçmişte yeni tip koronavirüs (SARS-CoV-2) ile enfekte olduğunuz güvenilir bir şekilde size kanıtlandı mı? (SARS-CoV-2 enfeksiyonundan sonra, iyileşme veya teşhis sonrasında en erken 6 aydan önce aşılama önerilmemektedir.)

0 evet

0 hayır

Evet ise, ne zaman?

5. Sizde* kronik bir hastalık veya bağışıklık yetmezliği (örneğin kemoterapi, immünosupresif tedavi veya diğer ilaçlardan kaynaklanan) var mı?

0 evet

0 hayır

Evet ise hangisi

6. Bir koagülasyon hastalığınız var mı veya kan inceltici ilaç alıyor musunuz?

0 evet

0 hayır

7. Bilinen bir alerjiniz* var mı?

0 evet

0 hayır

Evet ise, hangisi

8. Daha önce yapılmış farklı bir aşı sonucunda sizde* alerjik belirtiler, yüksek ateş, baygınlık durumu veya alışıldık olmayan başka bir durum görüldü mü?

0 evet

0 hayır

Evet ise, hangisi

9. Doğurganlık çağındaki kadınlar için: Hâlihazırda hamile misiniz veya çocuk emziriyor musunuz*?

0 evet

0 hayır

10. Geçtiğimiz 14 gün içinde aşı oldunuz* mu? _____

0 evet

0 hayır

* Bu, varsa yasal temsilci tarafından yanıtlanacaktır

COVID-19'a (Coronavirus Disease 2019) karşı vektör aşısı (Vaxzevria[®], AstraZeneca'nın önceki AstraZeneca COVID-19 aşısı ve Johnson & Johnson'ın Janssen[®] COVID-19 aşısı) ile önleyici aşılama için Onay Beyanı

Aşı olacak kişinin adı (Adı, Soyadı):

Doğum tarihi:

Adres:

Aşığı yapacak kişi onay verme yetkinliğine sahip değilse aşılama onayı veya aşılanma reddi yasal temsilcisi tarafından verilecektir. Bu söz konusuysa lütfen ayrıca yasal temsilcinin adını ve iletişim bilgilerini paylaşın:

Soyadı, adı:

Telefon numarası:

E-posta:

Bilgilendirme belgesinin içeriği konusunda bilgi aldım ve aşı yapan doktorla ayrıntılı bir görüşme yapma fırsatı buldum.

- Başka sorum yok.
- COVID-19'a karşı önerilen vektör aşısını olmayı onaylıyorum.
- Aşığı reddediyorum.
- Doktorun yapacağı açıklama konuşmasını dinlemeyi reddediyorum.

Notlar:

Yer, Tarih:

Aşığı olacak kişinin imzası veya;
aşılanacak kişi onay vermeye yetkin değilse:
Yasal temsilcisinin imzası (veli, yasal bakım
sağlayıcı veya vasi)

Uygulamacının imzası

Bu tıbbi geçmiş ve onay formu, Berlin'deki Robert Koch Enstitüsü ile iş birliği içinde Deutsches Grünes Kreuz e.V., Marburg tarafından hazırlanmıştır ve telif hakkı korumalıdır. Yalnızca amacı kapsamında ticari olmayan kullanım için çoğaltılabilir ve aktarılabilir. Herhangi bir düzenleme veya değişiklik yasaktır.

Yayıncı: Deutsches Grünes Kreuz e.V., Marburg
Robert Koch Enstitüsü, Berlin ile iş birliği içinde
Baskı 001 Sürüm 002 (1 Nisan 2021 itibarıyla)