





Ministero dell'Istruzione

ISTITUTO D'ISTRUZIONE SUPERIORE "N. PIZI"

Liceo Classico - Liceo Scientifico- Liceo Artistico

Via San Gaetano s.n.c. - 89015 PALMI (RC) Distretto XXXIV - C.F. 91006650807 - C.M. RCIS019002 Segreteria/Sede Amm. Tel. 0966/46103 - Liceo Classico 0966/22704 - Liceo Artistico 0966/22791 Sito web: www.liceopizipalmi.edu.it e-mail: rcis019002@istruzione.it PEC: rcis019002@pec.istruzione.it

Prot. n° 307/1.8. del 12/01/2022

A TUTTI i Genitori di bambini di età compresa fra i 5 e gli 11 anni Al Direttore dei S.G.A Al sito Web

Comunicazione nº 127

Oggetto: Proroga degli Open Vax School Days - Campagna vaccinale per bambini dai 5 agli 11 anni

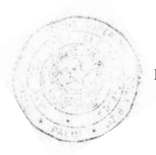
Si comunica che nei giorni 13, 14 e 15 gennaio, a seguito della richiesta della Regione Calabria, in collaborazione con la Protezione Civile e le Aziende Sanitarie, il nostro Istituto offrirà i propri locali all'organizzazione di una speciale campagna vaccinale rivolta ai bambini dai 5 agli 11 anni. Il servizio di vaccinazione sarà disponibile dalle ore 14.30 alle ore 18:30 a tutti i bambini che intendano vaccinarsi, accompagnati da almeno un genitore.

Al fine di organizzare al meglio la campagna vaccinale e di evitare ai piccoli ospiti del nostro Istituto lunghe attese, si fornisce un modulo di prenotazione accessibile da account Google/Gmail al SEGUENTE LINK.

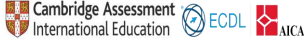
Si invitano i genitori a rispettare l'orario fissato in sede di prenotazione, presentandosi presso il nostro Istituto con un anticipo di massimo 15 min.

Si sottolinea che, pur in assenza di prenotazione, si avrà comunque accesso alla somministrazione del vaccino per i propri figli in coda e nelle more delle prenotazioni ricevute.

Si fornisce in allegato la modulistica necessaria.



Il Dirigente Scolastico Prof.ssa Maria Domenica Mallamaci













Modulo di Consenso PER MINORI

Nome e Cognome	
Data di Nascita	
Luogo di Nascita	
Indirizzo residenza	l'Italia rinasce
Telefono	con un fiore vaccinazione
Codice Fiscale	anti-Covid 19
	Nine 8
L DATI DEL GENITORE O RAPPRESENTANTE LEGALE	
Nome e Cognome	all store at Page.
Codice Fiscale	I DOSE MINORI
Ho letto, mi è stata illustrata in una lingua nota ed ho de Farmaco (AIFA) per il vaccino selezionato in basso, di	l tutto compreso la Nota Informativa, redatta dalla Agenzia Italiana del cui ricevo copia.
Ho riferito al Medico le patologie, attuali e/o pregresse	e, e le terapie in corso di esecuzione.
Ho compilato in modo veritiero e ho riesaminato con il Pe pregresse e terapie in corso di esecuzione.	rsonaleSanitariolaSchedaAnamnestica, riferendo patologieattualie/o
In presenza di un Professionista Sanitaro addetto alla va	accinazione ho posto domande in merito al vaccino e al mio stato
di salute ottenendo risposte esaurienti e da me compre Sono stato correttamente informato con parole a me ch	ese. iare, ho compreso i benefici ed i rischi della vaccinazione, le
modalità e le alternative terapeutiche, nonché le conseg della vaccinazione con la seconda dose, se prevista.	quenze di un eventuale rifiuto o di una rinuncia al completamento
Sono consapevole che qualora si verificasse qualsiasi ef	ffetto collaterale sarà mia responsabilità informare
immediatamente il mio Medico curante e seguirne le ir	
si verifichino reazioni avverse immediate.	minuti dalla somministrazione del vaccino per assicurarsi che non
Acconsento ed autorizzo la somministrazione della vaco	cinazione mediante vaccino
Professionisti Si	anitari dell'equipe vaccinale
	aman den equipe vaccinate
Cognome e nome (Medico) Confermo che il vaccinando ha espresso il suo consens	o alla vaccinazione, dopo essere stato adeguatamente informato.
's and the second	Firma
Cognome e nome di chi somministra il vaccino	:
· ·	> Para constitue de la material de la calegación (de con cale el de calegación de la ca
(Infermiere/Medico)Confermo che il Vaccinando ha espresso il suo consenso alla vac	Ruolo
Sito inoculazione	Firma
	rirma
DELTOIDE DX D DELTOIDE SN D	
TIPO VACCINOLOTTO	SCADENZA
Accepted to the second	
Lucco e Data	
Luogo e Data	
Rifiuto la somministrazione del vaccino "_	
Luogo e Data	
	(firma del genitore o del rappresentante legale)

Vaccinazione Anti-Covid 19 Scheda Anamnestica



Nome e Cognome Codice Fiscale __ Telefono DATI DEL RAPPRESENTANTE LEGALE Applica qui l'etichetta Nome e Cognome __ adesiva Codice Fiscale __ Anamnesi Da compilare a cura del Vaccinando e da riesaminare insieme ai Professionisti Sanitari addetti alla vaccinazione. Attualmente è malato? SI NON SO NO Ha febbre? NO NON SO Soffre di allergie al lattice, a qualche cibo, a farmaci o ai componenti del vaccino? Se sì, specificare: NON SO Ha mai avuto una reazione grave dopo aver ricevuto un vaccino? NO Soffre di malattie cardiache o polmonari, asma, malatte renali, diabete, anemia o altre malattie del sangue? NON SO Si trova in una condizione di compromissione del sistema immunitario? (Esempio: cancro, leucemia, linfoma, HIV/AIDS, trapianto)? 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? Durante lo scorso anno, ha ricevuto una trasfusione di sangue o prodotti ematici, oppure le sono stati somministrati immunogiobuline (gamma) o farmaci antivirali? Ha avuto attacchi di convulsioni o qualche problema al cervello o al sistema nervoso? NON SO 10 Ha ricevuto vaccinazioni nelle ultime 4 settimane? Se sì, quale/i? ___ NON SO . Per le donne: È incinta o sta pensando di rimanere incinta nel mese successivo alla prima o alla NON SO seconda somministrazione? 12 Sta allattando? SI Specifichi di seguito i farmaci, gli integratori naturali, le vitamine, i minerali o eventuali medicinali alternativi che sta assumendo:



Anamnesi COVID-correlata

1	Nell'ultimo mese è stato in contatto con una Persona contagiata da Sars-CoV2 o affetta da COVID-19?	e de la companio algorità de la companio de la companio de la companio della comp	☐ 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:			searing than	
	Nessun test COVID-19 recente				
,	Test COVID-19 negativo in data:				
	Test COVID-19 positivo in data:				
	In attesa di test COVID-19 in data:	port of great management and approximate form	or go the shown about abbots for a 1995	o, a o o o alla mandaga Poo, moo o o o o o o o o o o o o o	or in a separation of the transfer matter and the transfer mat
Rif	erisca eventuali altre patologie o notizie utili sul Suo stato di salute				
		alliand surject and analysis of the second surject and second surject			Mary Mary Mary Mary Mary Mary Mary Mary
-	to control of the first of the				le amaugh
jet.	rma utente	irma medico	140-20-20-20-20-20-20-20-20-20-20-20-20-20		

Consenso al trattamento dei dati personali

sottoscritt (cognome e nome)	Dati personali
nat a il Codice fiscale	
A	oplica qui
	etichetta adesiva
via,n°	
DATI DEL TUTORE	
Nome e Cognome '	
Codice Fiscale	
	,
ACCONSENTE	
ai sensi e per gli effetti del Regolamento (UE) 2016/679 (DGPR) , con la sottoscrizione d trattamento dei dati personali secondo le modalità e nei limiti di cui all'informativa allegata.	del presente modulo, al
allegata.	
	¥
Letto, confermato e sottoscritto	
Data / / Firma utente	
Luogo	raccino o del suo Rappresentante legale
REGOLAMENTO (UE) 2016/679 (GDPR)	
Gentile Signore/a,	and the second of the second o
Desideriamo informarLa che il Regolamento (UE) 2016/679 (DGPR) prevede la tutela delle persone dell'	e persone fisiche con 1
rigual do di	
trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati. Secondo la normativa indicata, improntato ai principi di correttezza, liceità e trasparenza e di tutela della Sua riservatezza e dei Suoi dir	tale trattamento sarà
Regolamento (UE) 2016/679 (DGPR), pertanto, Le forniamo le seguenti informazioni:	rea ra serisi dei
1 I dati da Lei forniti verranno trattati per tracciare l'avvenuta somministrazione del version Auti Cari	140
I dati da Lei forniti verranno trattati per tracciare l'avvenuta somministrazione del vaccino Anti-Covid Il trattamento sarà effettuato in modalità informativante.	119.
2 Il trattamento sarà effettuato in modalità informatizzata.	
 2 Il trattamento sarà effettuato in modalità informatizzata. 3 Il conferimento dei dati è OBBLIGATORIO per registrare l'avvenuta somministrazione del vaccino. 	Anti-Could 19 verso il Sistema
 Il trattamento sarà effettuato in modalità informatizzata. Il conferimento dei dati è OBBLIGATORIO per registrare l'avvenuta somministrazione del vaccino Sanitario Nazionale e che l'eventuale rifiuto di fornire tali dati comporterebbe la mancata prosecuzione. 	Anti-Covid 19 verso il Sistema ne del rapporto.
 Il trattamento sarà effettuato in modalità informatizzata. Il conferimento dei dati è OBBLIGATORIO per registrare l'avvenuta somministrazione del vaccino Sanitario Nazionale e che l'eventuale rifiuto di fornire tali dati comporterebbe la mancata prosecuzione. 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 	Anti-Covid 19 verso il Sistema ne del rapporto.
 2 Il trattamento sarà effettuato in modalità informatizzata. 3 Il conferimento dei dati è OBBLIGATORIO per registrare l'avvenuta somministrazione del vaccino Sanitario Nazionale e che l'eventuale rifiuto di fornire tali dati comporterebbe la mancata prosecuzion 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 salute del soggetto vaccinato. 	Anti-Covid 19 verso il Sistema ne del rapporto. idonei a rivelare lo stato di
 Il trattamento sarà effettuato in modalità informatizzata. Il conferimento dei dati è OBBLIGATORIO per registrare l'avvenuta somministrazione del vaccino Sanitario Nazionale e che l'eventuale rifiuto di fornire tali dati comporterebbe la mancata prosecuzione. 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 	Anti-Covid 19 verso il Sistema ne del rapporto. idonei a rivelare lo stato di izione.



di essere stato invitata/o a trattener minuti successivi alla son medico in presenza di reaz	nministrazione zioni da iperse	e, per eventuali ensibilità da vacc	interventi de ini;	
di aver riferito corrette informazioni	sullo stato al.	salute del vaccin	ando;	
di aver acquisito l'assenso giornata odiema;			. •	*
di esercitare da solo/a la pote	està genitorial	e, ai sensi della n	ormativa vige	nte;
•		•		.* •
				*
e quindi di ACCET	TARE la seguen	te vaccinazione p	roposta:	**
	Accetto		firma	
VACCINO COVID 19 COMIRNATY (PFIZER)				
		·. ·		
			·	
	Firn	na dei genitori/del	legale rappres	entante
	*	×.		
	baldramandurus transportunistation			
	Broke Stay of the State of the			
			,	
Informativa		¢.		. 1
lo sottoscritto dichiaro di aver fornito i Per la vaccinazione proposta, sono sta vaccino utilizzato e alle modalità e sed vaccinazione, alle controindicazioni e a normativa (L.210/92) in caso di eventi d Ho inoltre verificato che le informazioni	e di somministi ai possibili effet	azione, ai rischi e c ti collaterali e sono	conseguenze de state fornite inc	e patologie, a ella mancata dicazioni sulla
	Timb	ro e Firma del med	lico/dell'opera	tore sanitario
			· · · · · ·	

Centro Vaccinale di



	p porteio ig af policipa
Nato/a	
Dati identificativi dei genitori o del Rappresentante Legale	
Padre (Nome e Cognome):	al care of one do solute in
Padre (Nome e Cognome):	nato il/
Madre (Nome e Cognome):	
a	nato il_/
Rappresentante Legale (tutore o altro):	
Rappresentante Legale (tutore o altro):	nato il_/_/_
con	COID OVER 1 - CL III
South Charles Dientill Dientill Care of all-1	
de uso di aiii raisi, anche di sensi e per gli elfetti dell'art.	izioni mendaci è/o formazione
nonché in caso di esibizione di atti contenenti dati non più c	ao del D.P.R. 445/2000 e s.m.i corrispondenti a verità,
DICHIARA sotto la propria responsa	
di aver ricevuto tramite materiale informativo specifico sull'argomento reso disponibile e di cui ho compreso il contento colloquio con un medico/operatore sanitario:	s Cho à state
un'informazione comprensibile, adeguata ed esauriente:	
sulla modalità di effettuazione della/e vo somministrazione del/i vaccino/i;	accinazione/i e la via d
> sui vantaggi, il grado di efficacia e gli effetti	

- > sui vantaggi, il grado di efficacia e gli effetti collaterali della vaccinazione nonché delle possibili conseguenze sanitarie derivanti dalla mancata vaccinazione;
- > sulle **condizioni morbose** che costituiscono controindicazione alla vaccinazione;
- sugli eventuali effetti collaterali della/e vaccinazione/i e probabilità del loro verificarsi, nonché delle possibilità e modalità di loro trattamento;
- > sulla possibilità di richiedere, in qualsiasi momento, un ulteriore colloquio per poter acquisire ulteriori informazioni;
- > sulla possibilità di revocare il presente consenso in qualsiasi momento, con conseguente mancata o ridotta (se trattasi di ciclo vaccinale a più dosi non completato) protezione nei confronti della/e malattia/e per cui si vaccina;

ALLEGATO 1 AL MODULO DI CONSENSO VACCINAZIONE ANTI-COVID-19 NOTA INFORMATIVA

COMIRNATY (BioNTech/Pfizer)

Cos'è Comirnaty e a cosa serve

Comirnaty è un vaccino utilizzato per la prevenzione di COVID-19, malattia causata dal virus SARS-CoV-2. Comirnaty viene somministrato agli adulti e agli adolescenti di età pari o superiore a 5 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. Poiché Comirnaty non contiene il virus per indurre l'immunità, non può trasmettere COVID-19.

Cosa deve sapere prima di ricevere Comirnaty

Comirnaty 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 Comirnaty 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;
- ha un sistema immunitario indebolito, a causa di una malattia come l'infezione da HIV, o di medicinali che influenzano il sistema immunitario, come i corticosteroidi.

Dopo la vaccinazione con Comirnaty sono stati segnalati casi molto rari di miocardite (infiammazione del cuore) e pericardite (infiammazione del rivestimento esterno del cuore), verificatisi principalmente nelle due settimane successive alla vaccinazione, più spesso dopo la seconda dose e nei giovani di sesso maschile. Dopo la vaccinazione è necessario prestare attenzione ai segni di miocardite e pericardite, quali respiro corto, palpitazioni e dolore toracico, e rivolgersi immediatamente al medico in caso di comparsa di tali sintomi.

Altri medicinali e Comirnaty

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.

I dati relativi all'uso di Comirnaty in donne in gravidanza sono limitati. Gli studi sugli animali non indicano effetti dannosi diretti o indiretti su gravidanza, sviluppo embrionale/fetale, parto o sviluppo post-natale.

Il Ministero della Salute raccomanda la vaccinazione anti SARS-CoV-2/COVID-19 per le donne in gravidanza nel secondo e terzo trimestre e per le donne che allattano, senza necessità di sospendere l'allattamento; relativamente al primo trimestre di gravidanza, la vaccinazione può essere presa in considerazione dopo valutazione dei potenziali benefici e dei potenziali rischi con la figura professionale sanitaria di riferimento.

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. Come per tutti i vaccini, la vaccinazione con Comirnaty potrebbe non proteggere tutti coloro che lo ricevono. I soggetti potrebbero non essere completamente protetti fino a 7 giorni dopo la seconda dose del vaccino.

È pertanto essenziale continuare a seguire scrupolosamente le raccomandazioni di sanità pubblica (mascherina, distanziamento e lavaggio frequente delle mani).

Come viene somministrato Comirnaty

Comirnaty viene somministrato dopo diluizione 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 3 settimane (e comunque non oltre 42 giorni) 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.

Nelle persone in condizioni di immunosoppressione clinicamente rilevante, al fine di assicurare una buona risposta immunitaria, è prevista una dose aggiuntiva (dose addizionale) dopo almeno 28 giorni dalla seconda dose. Una dose di richiamo (dose *booster*), a distanza di almeno 5 mesi dall'ultima vaccinazione, può essere somministrata anche nei soggetti adulti a maggior rischio di malattia severa o a maggior rischio di esposizione all'infezione.

Comirnaty può essere utilizzato come *dose addizionale o come dose booster* indipendentemente dal vaccino utilizzato per il ciclo primario (Comirnaty, Spikevax, Vaxzevria, Janssen).

Comirnaty può essere utilizzato per completare un ciclo vaccinale misto, nei soggetti di età inferiore ai 60 anni che abbiano già effettuato una prima dose di vaccino Vaxzevria, a distanza di 8-12 settimane dalla somministrazione di questo vaccino. Tale utilizzo non è compreso nelle indicazioni del vaccino, ma l'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA), a seguito della Circolare del Ministero prot. n°. 0026246-11/06/2021-DGPRE, ne ha consentito l'impiego, attraverso l'inserimento del farmaco negli elenchi predisposti secondo la legge n. 648/96¹ nei soggetti di età inferiore ai 60 anni con precedente utilizzo di Vaxzevria. Tale inserimento è stato reso possibile dalla recente pubblicazione di dati clinici che dimostrano una buona risposta anticorpale ed effetti collaterali gestibili a seguito della vaccinazione con ciclo misto.

La somministrazione di Comirnaty può essere anche concomitante con quella del vaccino antinfluenzale o di un altro vaccino del Piano Nazionale di Prevenzione Vaccinale, con l'eccezione dei vaccini vivi attenuati.

Possibili effetti indesiderati

Come tutti i vaccini, Comirnaty può causare effetti indesiderati, sebbene non tutte le persone li manifestino.

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

- nel sito di iniezione: dolore, gonfiore, arrossamento
- stanchezza
- mal di testa
- dolore muscolare
- brividi
- dolore articolare
- diarrea
- febbre

¹ La Legge n. 648/96 consente ai medici l'utilizzo a carico del SSN di farmaci che si sono dimostrati efficaci e sicuri nel trattamento di una determinata patologia, ma che non sono autorizzati per quella specifica indicazione terapeutica

Alcuni di questi effetti indesiderati sono risultati leggermente più frequenti negli adolescenti di età compresa fra 12 e 15 anni rispetto agli adulti.

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

- arrossamento nel sito di iniezione
- nausea
- vomito

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

- ingrossamento dei linfonodi
- malessere
- dolore al braccio
- insonnia
- prurito nel sito di iniezione
- reazioni allergiche quali eruzione cutanea o prurito

Effetti indesiderati rari (possono interessare fino a 1 persona su 1.000):

- paresi temporanea di un lato del viso
- reazioni allergiche quali orticaria o gonfiore del viso

Non nota (la frequenza non può essere definita sulla base dei dati disponibili):

- reazione allergica grave
- infiammazione del cuore (miocardite) o infiammazione del rivestimento esterno del cuore (pericardite) che possono causare respiro corto, palpitazioni o dolore toracico
- gonfiore esteso del braccio vaccinato
- gonfiore del viso (gonfiore del viso può manifestarsi in soggetti sottoposti in passato a iniezioni cosmetiche facciali a base di filler dermici)
- reazione cutanea che causa macchie o chiazze rosse sulla pelle, che possono avere l'aspetto di un bersaglio o "occhio di bue" con un nucleo rosso scuro circondato da anelli rosso chiaro (eritema

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, anche se non elencati di sopra, si rivolga al medico curante o

Può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione (https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse).

Cosa contiene Comirnaty

Il principio attivo è un vaccino a mRNA anti-COVID-19.

Gli altri componenti sono:

Comirnaty 30 microgrammi/dose concentrato per dispersione iniettabile (tappo viola): ((4idrossibutil) azanediil) bis (esano-6, 1-diil) bis (2-esildecano ato) ditetradecilacetammide (ALC-0159); 1,2-distearoil-sn-glicero-3-fosfocolina (DSPC); colesterolo; potassio cloruro; potassio diidrogeno fosfato; sodio cloruro; fosfato disodico diidrato; saccarosio; acqua per preparazioni iniettabili

Comirnaty 30 microgrammi/dose dispersione per preparazione iniettabile (tappo grigio): ((4idrossibutil) azanediil) bis (esano-6, 1-diil) bis (2-esildecano ato) (ALC-0315); ditetradecilacetammide (ALC-0159); 1,2-distearoil-sn-glicero-3-fosfocolina (DSPC); colesterolo; trometalolo; trometalolo cloridrato; saccarosio; acqua per preparazioni iniettabili.

Comirnaty 10 microgrammi/dose concentrato per dispersione iniettabile (tappo arancione): ((4-idrossibutil)azanediil)bis(esano-6,1-diil)bis(2-esildecanoato) (ALC-0315); 2-[(polietilenglicole)-2000]-N,N-ditetradecilacetammide (ALC-0159); 1,2-distearoil-sn-glicero-3-fosfocolina (DSPC); colesterolo; trometalolo; trometalolo cloridrato; saccarosio; acqua per preparazioni iniettabili.



Modulo di Consenso PER MINORI

me e Cognome	4
ata di Nascita	
ogo di Nascita	l'Italia rinasce
dirizzo residenza	con un fiore vaccinazione
elefono	anti-Covid 19
odice Fiscale	
DATI DEL GENITORE O DEL RAPPRESENTANTE LEGALE	
lome e Cognome	
unie e dognome	II DOSE MINORI
codice Fiscale	II DOSE MINORI
Ho letto, mi è stata illustrata in una lingua nota ed ho del tut Farmaco (AIFA) per il vaccino selezionato in basso, di cui	to compreso la Nota Informativa, redatta dalla Agenzia Italiana del ricevo copia.
the state of the s	le teranie in corso di esecuzione.
Ho compilato in modo veritiero e ho riesaminato con il Perso	nale Sanitario la Scrieda Ariannie Stica, morento persong
In presenza di un Professionista Sanitaro addetto alla vacc	sinazione ho posto domande in merito al vaccino e al mio stato
di salute ottenendo risposte esaurienti e da me comprese	e.
modalità e le alternative terapeutiche, nonche le consegue	enzedi un eventuale rifiuto o di una rinuncia al completamento
della vaccinazione con la seconda dose, se prevista. Sono consapevole che qualora si verificasse qualsiasi effet	to collaterale sarà mia responsabilità informare
i manda di manta il mia Medico curante e seguirne le indi	cazioni.
Accetto di rimanere nella sala d'aspetto per almeno 15 mi si verifichino reazioni avverse immediate.	nuti dalla somministrazione del vaccino per assicurarsi che non
Assessed a sutorizzo la somministrazione della vaccin	azione mediante vaccino
Acconsente ed autorizzo la comminatazione	Syggenet Salas of Carlot (A. B
Professionisti Sar	nitarl dell'equipe vaccinale
Cognome e nome (Medico) Confermo che il vaccinando ha espresso il suo consenso	alla vaccinazione, dopo essere stato adeguatamente informato.
	Firma
Cognome e nome di chi somministra il vaccino	THE RESERVE OF THE RE
	Ruolo
(Infermiere/Medico)	nazione, dopo essere stato adeguatamente informato.
Sito inoculazione	Firma
DELTOIDE DX D DELTOIDE SN D	
	SCADENZA
TIPO VACCINOLOTTO	
☐ Accetto la somministrazione del vaccino "_	n
Luogo e Data	Firms vtents
24080 4 2 4	Firma utente
	(firma del genitore o del rappresentante legal
☐ Rifiuto la somministrazione del vaccino "	(IIIIIa del geintere e del l'appressione
☐ Rifiuto la somministrazione del vaccino "	(IIIIIa del genitore o del l'appressione

Scheda Anamnestica

Nome e Cognome			Nome e Cognome DATI DEL RAPPRESENTANTE LEGALE			
	**************************************			######################################		
Cadlan Circola						
Codice riscale						
aciamo al Professionist	i Sani	ari add	etti alla			
isleme ai Frotessionis						
	О	si		□ no		
		si	*	□ no		
		sí				
	Ū	si		□ no		
	口	si		□ no		
				39		
mese successivo alla p	rima (o alla se] si	conda	□ no		
	Ε] si		□ n		
	one della prima istema immunitario? ona contagiata da illinfluenzali? degli occhi?	one della prima	si one della prima si istema immunitario? si ona contagiata da si illinfluenzali? degli occhi? mese successivo alla prima o alla se si	one della prima si istema immunitario? si ma contagiata da si illinfluenzali? degli occhi? mese successivo alla prima o alla seconda si		



Nome e Cognome del vaccinando

Nato/ail_	
Dati identificativi dei genitori o del Rappresentante Legale	
Padre (Nome e Cognome):	nato il/
a	
Madre (Nome e Cognome):	nato_il/
Q	
Rappresentante Legale (tutore o altro):	nato il/_
a	
	ndaci è/o formazione
oà uso di ani roisi, anche ai sensi e per gli ettetti dell'art. Ac del C nonché in caso di esibizione di atti contenenti dati non più corrispon	
DICHIARA sotto la propria responsabilità:	
 di aver ricevuto tramite materiale informativo specifico sull'argomento che è reso disponibile e di cui ho compreso il contenuto; colloquio con un medico/operatore sanitario; 	stato preventivamente
un'informazione comprensibile, adeguata ed esauriente:	

- > sulla modalità di effettuazione della/e vaccinazione/i e la via di somministrazione del/i vaccino/i;
- sui vantaggi, il grado di efficacia e gli effetti collaterali della vaccinazione nonché delle possibili conseguenze sanitarie derivanti dalla mancata vaccinazione;
- > sulle **condizioni morbose** che costituiscono controindicazione alla vaccinazione;
- sugli eventuali effetti collaterali della/e vaccinazione/i e probabilità del loro verificarsi, nonché delle possibilità e modalità di loro trattamento;
- sulla possibilità di richiedere, in qualsiasi momento, un ulteriore colloquio per poter acquisire ulteriori informazioni;
- > sulla possibilità di revocare il presente consenso in qualsiasi momento, con conseguente mancata o ridotta (se trattasi di ciclo vaccinale a più dosi non completato) protezione nei confronti della/e malattia/e per cui si vaccina;



minuti successivi alla somi medico in presenza di reazio di aver riferito corrette informazioni si	ministrazione, oni da iperser ullo stato di s	ccinato presso l'Ambulatorio per i quindici, per eventuali interventi del personale nsibilità da vaccini; calute del vaccinando; litore, impossibilitato a presenziare nella	
di esercitare da solo/a la potes	tà genitoriale	e, ai sensi della normativa vigente;	
e quindi di ACCETT	ARE la seguen	nte vaccinazione proposta:	
	Accetto	firma	
VACCINO COVID 19 COMIRNATY (PFIZER)			
	Flrn	ma dei genitori/dei legale rappresentante	A
	Non-100-100-100-100-100-100-100-100-100-10		
Informativa	_	· , · · ·	
Vaccino utilizzato e alle modalità e sed Vaccinazione, alle controindicazioni e normativa (L.210/92) in caso di eventi	ire arrontate i le di somminist ai possibili effe	ulla vaccinazione, accettata dal vaccinando le tematiche relative alle rispettive patologie, itrazione, ai rischi e conseguenze della mancatetti collaterali e sono state fornite indicazioni sulla alle vaccinazioni obbligatorie. state recepite con soddisfazione dall'utente.	а
	Timi	bro e Firma del medico/dell'operatore sanitari	0

Centro Vaccinale di

ALLEGATO 1 AL MODULO DI CONSENSO VACCINAZIONE ANTI-COVID-19

NOTA INFORMATIVA

COMIRNATY (BioNTech/Pfizer)

Cos'è Comirnaty e a cosa serve

Comirnaty è un vaccino utilizzato per la prevenzione di COVID-19, malattia causata dal virus SARS-CoV-2. Comirnaty viene somministrato agli adulti e agli adolescenti di età pari o superiore a 5 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. Poiché Comirnaty non contiene il virus per indurre l'immunità, non può trasmettere COVID-19.

Cosa deve sapere prima di ricevere Comirnaty

Comirnaty 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 Comirnaty 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;
- ha un sistema immunitario indebolito, a causa di una malattia come l'infezione da HIV, o di medicinali che influenzano il sistema immunitario, come i corticosteroidi.

Dopo la vaccinazione con Comirnaty sono stati segnalati casi molto rari di miocardite (infiammazione del cuore) e pericardite (infiammazione del rivestimento esterno del cuore), verificatisi principalmente nelle due settimane successive alla vaccinazione, più spesso dopo la seconda dose e nei giovani di sesso maschile. Dopo la vaccinazione è necessario prestare attenzione ai segni di miocardite e pericardite, quali respiro corto, palpitazioni e dolore toracico, e rivolgersi immediatamente al medico in caso di comparsa di tali sintomi.

Altri medicinali e Comirnaty

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.

I dati relativi all'uso di Comirnaty in donne in gravidanza sono limitati. Gli studi sugli animali non indicano effetti dannosi diretti o indiretti su gravidanza, sviluppo embrionale/fetale, parto o sviluppo post-natale.

Il Ministero della Salute raccomanda la vaccinazione anti SARS-CoV-2/COVID-19 per le donne in gravidanza nel secondo e terzo trimestre e per le donne che allattano, senza necessità di sospendere l'allattamento; relativamente al primo trimestre di gravidanza, la vaccinazione può essere presa in considerazione dopo valutazione dei potenziali benefici e dei potenziali rischi con la figura professionale sanitaria di riferimento.

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. Come per tutti i vaccini, la vaccinazione con Comirnaty potrebbe non proteggere tutti coloro che lo ricevono. I soggetti potrebbero non essere completamente protetti fino a 7 giorni dopo la seconda dose del vaccino.

È pertanto essenziale continuare a seguire scrupolosamente le raccomandazioni di sanità pubblica (mascherina, distanziamento e lavaggio frequente delle mani).

Come viene somministrato Comirnaty

Comirnaty viene somministrato dopo diluizione 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 3 settimane (e comunque non oltre 42 giorni) 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.

Nelle persone in condizioni di immunosoppressione clinicamente rilevante, al fine di assicurare una buona risposta immunitaria, è prevista una dose aggiuntiva (dose addizionale) dopo almeno 28 giorni dalla seconda dose. Una dose di richiamo (dose *booster*), a distanza di almeno 5 mesi dall'ultima vaccinazione, può essere somministrata anche nei soggetti adulti a maggior rischio di malattia severa o a maggior rischio di esposizione all'infezione.

Comirnaty può essere utilizzato come dose addizionale o come dose booster indipendentemente dal vaccino utilizzato per il ciclo primario (Comirnaty, Spikevax, Vaxzevria, Janssen).

Comirnaty può essere utilizzato per completare un ciclo vaccinale misto, nei soggetti di età inferiore ai 60 anni che abbiano già effettuato una prima dose di vaccino Vaxzevria, a distanza di 8-12 settimane dalla somministrazione di questo vaccino. Tale utilizzo non è compreso nelle indicazioni del vaccino, ma l'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA), a seguito della Circolare del Ministero prot. n°. 0026246-11/06/2021-DGPRE, ne ha consentito l'impiego, attraverso l'inserimento del farmaco negli elenchi predisposti secondo la legge n. 648/96¹ nei soggetti di età inferiore ai 60 anni con precedente utilizzo di Vaxzevria. Tale inserimento è stato reso possibile dalla recente pubblicazione di dati clinici che dimostrano una buona risposta anticorpale ed effetti collaterali gestibili a seguito della vaccinazione con ciclo misto.

La somministrazione di Comirnaty può essere anche concomitante con quella del vaccino antinfluenzale o di un altro vaccino del Piano Nazionale di Prevenzione Vaccinale, con l'eccezione dei vaccini vivi attenuati.

Possibili effetti indesiderati

Come tutti i vaccini, Comirnaty può causare effetti indesiderati, sebbene non tutte le persone li manifestino.

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

- nel sito di iniezione: dolore, gonfiore, arrossamento
- stanchezza
- mal di testa
- dolore muscolare
- brividi
- dolore articolare
- diarrea
- febbre

 $^{^1}$ La Legge n. 648/96 consente ai medici l'utilizzo a carico del SSN di farmaci che si sono dimostrati efficaci e sicuri nel trattamento di una determinata patologia, ma che non sono autorizzati per quella specifica indicazione terapeutica

Alcuni di questi effetti indesiderati sono risultati leggermente più frequenti negli adolescenti di età compresa fra 12 e 15 anni rispetto agli adulti.

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

- arrossamento nel sito di iniezione
- nausea
- vomito

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

- ingrossamento dei linfonodi
- malessere
- dolore al braccio
- insonnia
- prurito nel sito di iniezione
- reazioni allergiche quali eruzione cutanea o prurito

Effetti indesiderati rari (possono interessare fino a 1 persona su 1.000):

- paresi temporanea di un lato del viso
- reazioni allergiche quali orticaria o gonfiore del viso

Non nota (la frequenza non può essere definita sulla base dei dati disponibili):

- reazione allergica grave
- infiammazione del cuore (miocardite) o infiammazione del rivestimento esterno del cuore (pericardite) che possono causare respiro corto, palpitazioni o dolore toracico
- gonfiore esteso del braccio vaccinato
- gonfiore del viso (gonfiore del viso può manifestarsi in soggetti sottoposti in passato a iniezioni cosmetiche facciali a base di filler dermici)
- reazione cutanea che causa macchie o chiazze rosse sulla pelle, che possono avere l'aspetto di un bersaglio o "occhio di bue" con un nucleo rosso scuro circondato da anelli rosso chiaro (eritema multiforme)

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 Comirnaty

Il principio attivo è un vaccino a mRNA anti-COVID-19.

Gli altri componenti sono:

Comirnaty 30 microgrammi/dose concentrato per dispersione iniettabile (tappo viola): ((4-idrossibutil)azanediil)bis(esano-6,1-diil)bis(2-esildecanoato) (ALC-0315); 2-[(polietilenglicole)-2000]-N,N-ditetradecilacetammide (ALC-0159); 1,2-distearoil-sn-glicero-3-fosfocolina (DSPC); colesterolo; potassio cloruro; potassio diidrogeno fosfato; sodio cloruro; fosfato disodico diidrato; saccarosio; acqua per preparazioni iniettabili

Comirnaty 30 microgrammi/dose dispersione per preparazione iniettabile (tappo grigio): ((4-idrossibutil)azanediil)bis(esano-6,1-diil)bis(2-esildecanoato) (ALC-0315); 2-[(polietilenglicole)-2000]-N,N-ditetradecilacetammide (ALC-0159); 1,2-distearoil-sn-glicero-3-fosfocolina (DSPC); colesterolo; trometalolo; trometalolo cloridrato; saccarosio; acqua per preparazioni iniettabili.

Comirnaty 10 microgrammi/dose concentrato per dispersione iniettabile (tappo arancione): ((4-idrossibutil)azanediil)bis(esano-6,1-diil)bis(2-esildecanoato) (ALC-0315); 2-[(polietilenglicole)-2000]-N,N-ditetradecilacetammide (ALC-0159); 1,2-distearoil-sn-glicero-3-fosfocolina (DSPC); colesterolo; trometalolo; trometalolo cloridrato; saccarosio; acqua per preparazioni iniettabili.