

Ergänzungen zum Aufklärungsmerkblatt

Zur Auffrischimpfung gegen COVID-19 mit **Omikron BA.4-5 angepassten** mRNA Impfstoff

Nach erfolgter europäischer Zulassung durch die EMA (European Medicines Agency) vom 12.09.2022, erhalten Sie heute als Auffrischimpfung gegen das Coronavirus SARS-CoV-2 inkl. der Untervariante **Omikron BA.4-5**, welches die Erkrankung COVID-19 verursachen kann, den mRNA Impfstoff:

COMIRNATY® Original/Omicron BA.4-5

Hersteller: **BioNTech / Pfizer**
Zusammensetzung:
15 µg Tozinameran / 15 µg Famtozinameran
in 0,3 ml Gesamtvolumen

Das Nebenwirkungsprofil der applizierten Impfstoffe entspricht laut EMA Zulassung den Nebenwirkungen der zur Grundimmunisierung verwendeten Impfstoffe der angegebenen Hersteller, welche im Aufklärungsmerkblatt des Robert-Koch-Instituts (RKI) vom 24.05.2022 aufgeführt sind.

Die Zeitabstände und Indikationen der durchgeführten Auffrischimpfung basieren auf den Empfehlungen der Ständigen Impfkommission (STIKO) am Robert-Koch-Institut vom 18.08.2022, veröffentlicht im 33. Epidemiologischen Bulletin.

Name der zu impfenden Person (Name, Vorname): _____

Geburtsdatum: _____

Bemerkungen:

Unterschrift der zu impfenden Person

Unterschrift der Ärztin / des Arztes

Falls keine Einwilligungsfähigkeit der zu impfenden Person vorliegt, bitte nachfolgend den Namen und Kontaktdaten der zur Einwilligung berechtigten Person nennen.:

Name, Vorname: _____

Telefonnr.: _____

E-Mail: _____

Unterschrift der zur Einwilligung berechtigten Person