

معلومات پاڼه

د COVID-19 (د کرونا ویروس نارو غی 2019) پروراندي محافظتي واکسینونو لپاره

(لومرنې واکسین او بوسټر واکسینونه)- د ويكتور واکسین سره - چې د Janssen Cilag International / څخه د کووډ-19 لپاره د Janssen / Johnson & Johnson په نامه پېژندل کيږي

نېټه: 14 فېبروري 2022 (دا معلومات پاڼه په دوامداره دول تازه کېږي)

AUFKLÄRUNGSMERKBLATT

Zur Schutzimpfung gegen COVID-19 (Corona Virus Disease 2019)

(Grundimmunisierung und Auffrischimpfungen) – mit Vektor-Impfstoff – (COVID-19 Vaccine Janssen® von Janssen Cilag International/Johnson & Johnson)

Stand: 14. Februar 2022 (dieses Aufklärungsmerkblatt wird laufend aktualisiert)

د COVID-19 نسبي نښاني څه دي؟

د COVID-19 پنکاره عالیمو کي وچ توخي، تبه، ساه لندي او همدارنګه په لنډ مهاله توګه د بوي او خوند حس له لاسه ورکول شامل دي. د نارو غې د عمومي احساس سره د سردرد او د بدن درد، د ستوني درد او د پزې بهيدل هم رپوت شوي دي. لري عام ناروغان د معدى او کولمو درد، د بندونو پرسوب او د لنفاوي غدو پرسوب شکایت هم کوي. ورسپي د عصبي سیستم یا د زړه عروقی او همدارنګه د اوږدمهاله نارو غيو امکان شتون لري. که څه هم د نارو غې خفيف علامي عام دي او ديری ناروغان په بشپړ دول بنه کېږي، مګر جدي نارو غې، د بيلکي په توګه د نمونيا سره، هم رامينځته کيدي شي او ممکن د مرگ لامل شي. ماشومان او خوانان په خانګري توګه اکثرًا په معتدل نارو غې لري؛ دوی دېر لړ شديد نارو غې لري او دا عموما هغه وخت پېښيري کله چې مخکي موجود طبی شرایط شتون ولري. په عمومي توګه، په اميندواره ميرمنو کي د COVID-19 شديد نارو غې او پېچلتياوي نادره وي، مګر اميندواري پخپله د پو جدي نارو غې لپاره د اړوند خطر یو فکتور دي. هغه اشخاص چې د معافيت سیستم بي ضعيف وي نه یوازي په جدي نارو غې د اخته کېيو د لور خطر سره مخ کېږي بلکي د وزونکي پاپلو دېر خطر هم لري.

Was sind die Symptome von COVID-19?

Zu den häufigen Krankheitszeichen von COVID-19 zählen trockener Husten, Fieber, Atemnot sowie ein vorübergehender Verlust des Geruchs- und Geschmackssinnes. Auch ein allgemeines Krankheitsgefühl mit Kopf- und Gliederschmerzen, Halsschmerzen und Schnupfen wird beschrieben. Seltener wird über Magen-Darm-Beschwerden, Bindegautenzündung und Lymphknotenschwellungen berichtet. Folgeschäden am Nerven- oder Herz-Kreislaufsystem sowie langanhaltende Krankheitsverläufe sind möglich. Obwohl ein milder Verlauf der Krankheit häufig ist und die meisten Erkrankten vollständig genesen, kommen auch schwere Verläufe beispielsweise mit Lungenentzündung vor, die zum Tod führen können. Insbesondere Kinder und Jugendliche haben zumeist milde Krankheitsverläufe; schwere Verläufe sind bei ihnen selten und kommen meist bei bestehenden Vorerkrankungen vor. Bei Schwangeren sind schwere COVID-19-Verläufe und Komplikationen insgesamt selten, jedoch stellt die Schwangerschaft an sich einen relevanten Risikofaktor für schwere Verläufe dar. Personen mit Immunschwäche können einen schwereren Krankheitsverlauf und ein höheres Risiko für einen tödlichen Verlauf haben.

د Covid-19 ويكتور واکسینونه څه دي؟

د Janssen Cilag International/Johnson & Johnson د ويكتور پراساس واکسین ته اشاره کوي چې په عصرې تېکنالوژۍ اعتبار کوي. د نورو نارو غيو پروراندي د ويكتور واکسین لا دمکه تايید شوي.

دا واکسین د ويكتور په نوم وپرسونه باندي مشتمل دي. دا وپرسونه بنه خپل شوي او نشي کولي تکثیر وکړي. دا ژوندي واکسین ندي. حکمه نو واکسین شوي نشي کولي د واکسین وپرسونه نورو خلکو ته ولیدوي. ويكتور وپرسون د کورونا وپرسون د یوازني پروتین، چې د سپاپک پروتین په نامه پېژندل کېږي، لپاره جينياتي معلومات لري او لیدوي.

د ويكتور وپرسون لخوا لېرد شوي معلومات د واکسین کولو وپرسنه د انسان جینوم کي نه مدغم کېږي، مګر په حجرو کي د دخول وپرسنه "الوستل" کېږي. وپرسنه بیا د سپیک پروتین تولید کوي. د سپیک پروتینونه پدې توګه د واکسین شوي شخص د بدن لخوا رامينځته شوي د معافيت سیستم لخوا د بهرنې پروتینونو په توګه پېژندل کېږي. دا د وپرسون د سپیک پروتین پروتین د انتی بايز او د معافيت حجرو د جور بدوي لامل کېږي.

د ويكتور ويروس لبر وخت وروسته ماتيري. له دي وروسته، د اضافي ويروس پروتين (سيپيك پروتين) نه توليديري.

Was sind COVID-19-Vektor-Impfstoffe?

Es handelt sich bei dem hier besprochenen Impfstoff COVID-19 Vaccine Janssen® von Janssen Cilag International/Johnson & Johnson um einen vektorbasierten Impfstoff, der auf einer modernen Technologie beruht. Vektor-Impfstoffe gegen andere Erkrankungen sind bereits zugelassen.

Der Impfstoff besteht aus sogenannten Vektorviren. Diese Viren sind gut untersucht und können sich nicht vermehren. Es handelt sich nicht um einen Lebendimpfstoff. Geimpfte können also keine Impfviren auf andere Personen übertragen. Das Vektorvirus enthält und transportiert die genetische Information für ein einzelnes Eiweiß des Corona-Virus, das sogenannte Spikeprotein.

Die vom Vektorvirus transportierte Information wird nach der Impfung nicht ins menschliche Erbgut eingebaut, sondern nach Eintritt in die Zellen „abgelesen“. Daraufhin stellen diese Zellen dann das Spikeprotein selbst her. Die so vom Körper des Geimpften gebildeten Spikeproteine werden vom Immunsystem als Fremdeiweiße erkannt. In der Folge werden Antikörper und Abwehrzellen gegen das Spikeprotein des Virus gebildet. So entsteht eine schützende Immunantwort.

Das Vektorvirus wird nach kurzer Zeit wieder abgebaut. Dann wird auch kein Viruseiweiß (Spikeprotein) mehr hergestellt.

واکسین څنګه د لوړنې واکسینو په ترتیباتو کې ترسره کېږي؟

دا واکسین د پورتني مت عضلاتو کې تزریق کېږي. د دي جواز سره مطابقت کول، د COVID-19 Janssen® لپاره د واکسین باید یوازی یو خل ورکړل شي. په هر صورت، د دي لپاره چې په شپږ دوں واکسین شوې وکټل شي، د واکسینو دوو دوزو ته اړتیا ده. د نورو شته COVID-19 واکسینونو په پرتله د COVID-19 Janssen® لپاره د واکسینو یو واحد دوز د تبیت محافظتی اغیزې له امله، د رابرېت کوچ انسٹیتیوټ د معافیت دایمی کمیته (STIKO) د mRNA واکسین سره (د 30 کالو څخه کم عمر خلکو لپاره او د امنیدواری میرمنو لپاره د دوهم درې میاشتني څخه پرته د عمر په پام کي نیولو سره، او د هغو 30 کلونو څخه پورته عمر لرونکو لپاره Spikevax® واکسین) واکسینو ننتیجي په حيث وراندیز کوي ترڅو د واکسین محافظت بنه کړي. د عمر په پام کي نیولو پرته، د اضافي mRNA واکسین باید د COVID-19 Janssen® لپاره د واکسین د واحد دوز څخه 4 اونۍ وروسته، خو مخکي نه، ورکړل شي. په هغه صورت کې چېږي چې د mRNA واکسینونو سره غیر موافقه نښې شتون ولري يا که چېږي دا ممکنه وي، د داکتر توضیحاتو وروسته انفرادی غوشتنه شتون ولري، نو لوپان د عمر په پام کي نیولو پرته د COVID-19 واکسین هم وکاروې، ترڅو لوړنې واکسین (د واکسین دوز) او یا بوستر واکسین پیاوړي کړي.

د تشخيص شوې انتان وروسته لوړنې د خوندېټوب تېکي لکول:

د STIKO سپارېنتتو سره سم، غیر واکسین شوې کسان چې د SARS-CoV-2 انتان تصدیق شوې ناروځي لري د لوړنې واکسین سربېره ترلاسه کړي، او د واکسین یوازې یو دوز لړ لړه د 3 میاشتو په وقهه کې د انتان څخه وروسته ترلاسه کړي (تر هغه وخته چې دوی د معافیت سیستم سره مخ نه وي. دا ډول قضیې به د قضیې په اساس پریکړه کېږي چې ایا یو واکسین کافي دی). هغه کسان، چې د واکسین د لوړمۍ دوز ترلاسه کولو وروسته، چې د مخکينې واکسین څخه په 4 اوښو کي پکي د SARS-CoV-2 انتان تایید شوې وي لړنې لړه د 3 اوښو په وقهه کې د واکسین دوز ترلاسه کوي. که چېږي د SARS-CoV-2 انتان د واکسین څخه 4 اونۍ وروسته واقع کېږي، نو د لوړنې واکسین لپاره نور واکسین کول اړین نه دي.

د نورو واکسینونو سره د COVID-19 واکسین:

د STIKO په وينا، د COVID-19 واکسین ممکن په ورته وخت کې د نورو مرو واکسینونو لکه د انفلونزا واکسینونو په خير ورکړل شي. په دي صورت کې، د واکسین عکس العمل ممکن د هغه وخت څخه دېر عام وي کله چې خوراکونه په مختلف وختونو کي ورکول کېږي. کله چې مختلف واکسینونه په یو وخت کې ورکول کېږي، معمولاً باید په مختلفو غړو کي ورکړل شي. لږتلر له 14 ورځو وقهه باید د هر COVID-19 واکسین کولو دمځه او وروسته د ژوندي واکسین ورکولو دمځه وسائل شي.

Wie wird der Impfstoff im Rahmen der Grundimmunisierung verabreicht?

Der Impfstoff wird in den Oberarmmuskel gespritzt. Gemäß der Zulassung wird der Impfstoff COVID-19 Vaccine Janssen® 1-mal verabreicht. Um als vollständig geimpft zu gelten, sind jedoch zwei Impfstoffdosen notwendig. Aufgrund der im Vergleich mit anderen verfügbaren COVID-19-Impfstoffen geringeren Schutzwirkung der einmaligen Gabe von COVID-19 Vaccine Janssen® empfiehlt die Ständige Impfkommission beim Robert Koch-Institut (STIKO) dafür eine Impfstoffdosis eines mRNA-Impfstoffs (für Personen unter 30 Jahren und Schwangere ab dem 2. Schwangerschaftsdrittels unabhängig vom Alter Comirnaty®, für Personen ab 30 Jahren Comirnaty® oder Spikevax®) zur Optimierung des Impfschutzes. Unabhängig vom Alter soll diese zusätzliche Impfstoffdosis eines mRNA-Impfstoffes ab 4 Wochen nach der einmaligen Gabe von COVID-19 Vaccine Janssen® erfolgen. Bei Vorliegen einer Kontraindikation gegen mRNA-Impfstoffe oder bei individuellem Wunsch ist

es nach ärztlicher Aufklärung grundsätzlich möglich, bei Erwachsenen unabhängig vom Alter für die Optimierung der Grundimmunisierung (2. Impfstoffdosis) oder für die Auffrischimpfung auch die COVID-19 Vaccine Janssen® zu verwenden.

Grundimmunisierung nach nachgewiesener Infektion:

Ungeimpfte Personen mit nachgewiesener SARS-CoV-2-Infektion erhalten zur Grundimmunisierung entsprechend der Empfehlung der STIKO lediglich eine Impfstoffdosis mit einem Abstand von mindestens 3 Monaten zur Infektion (sofern bei ihnen keine Immunschwäche vorliegt. In diesen Fällen wird im Einzelfall entschieden, ob die einmalige Impfung ausreichend ist.).

Personen, die nach der 1. Impfstoffdosis eine gesicherte SARS-CoV-2-Infektion im Abstand von unter 4 Wochen zur vorangegangenen Impfung hatten, erhalten eine 2. Impfstoffdosis mit einem Abstand von mindestens 3 Monaten zur Infektion. Ist die SARS-CoV-2 Infektion in einem Abstand von 4 oder mehr Wochen zur vorangegangenen 1-maligen Impfung aufgetreten, ist keine weitere Impfung zur Grundimmunisierung notwendig.

COVID-19-Impfung gleichzeitig mit anderen Impfungen:

Gemäß STIKO können COVID-19-Impfungen mit anderen Totimpfstoffen wie beispielsweise Grippeimpfstoffen gleichzeitig verabreicht werden. In diesem Fall können Impfreaktionen etwas häufiger auftreten als bei der zeitlich getrennten Gabe. Bei der gleichzeitigen Verabreichung verschiedener Impfungen sollen die Injektionen in der Regel an unterschiedlichen Gliedmaßen erfolgen. Zu Impfungen mit Lebendimpfstoffen soll ein Abstand von mindestens 14 Tagen vor und nach jeder COVID-19-Impfung eingehalten werden.

د بوستر واکسین کولو کړنلاره څه ده؟

د 2021 دسمبر راهیسي، د COVID-19 Janssen® واکسین د دوهم واکسین په توګه د لوړۍ دوز څخه لېټرلړه 2 میاشتني په وقفي سره تصویب شو. د COVID-19 Janssen® سره د لوړۍ وکسین خوراک څخه وروسته، STIKO STIKO mRNA د لوړمني واکسین د بنه کولو لپاره د mRNA واکسین سره د دوهم واکسین دوز وراندیز کوي. سربیره پردي، mRNA د واکسین سره د واکسین دوز څخه وروسته لړ تر لړه د 3 میاشتو په وقفة کي د دريم واکسین اضافي دوز (بوستر واکسینيشن) وراندیز کوي. "دویم بوستر واکسین": STIKO وراندیز کوي چي د 70 کالو څخه پورته عمر لرونکي خلک، اوسيدونکي او هغه کسان چي د پاملنني موسمو کي بي ملاتړ کېږي، همدارنګه هغه اشخاص چي د جدي ناروغری خطر لري د مریوط پاملنني تاسیساتو کي او د 5 کلونو څخه بېر عمر لرونکي اشخاص هغه څوک چي کمزوری معافیت لري باید تول د لوړمي بوستر واکسین څخه لېټرلړه د 3 میاشتو وقفي سره د mRNA واکسین سره د دوهم بوستر واکسین ترلاسه کړي. هغه کسان چي په طبي او پاملنني تاسیساتو کي کار کوي باید د 6 میاشتو څخه لړ وروسته د دوهم بوستر واکسین ترلاسه کړي.

STIKO وراندیز کوي چي اميدواره ميرمني، د عمر په پام کي نیولو پرته، د اميدواره د دويمي دري میاشتني وروسته یوازي د mRNA واکسین Comirnaty® بوستر خوراک ترلاسه کوي.

د 30 څخه کم عمر لرونکو خلکو لپاره، یوازي Comirnaty® سپارښته کېږي. د هغو خلکو لپاره چي عمرونه یې د 30 کلونو څخه پورته وي، دواړه mRNA واکسینونه چي اوں مهال شتون لري په مساوی توګه مناسب دي.

د د mRNA واکسینونو سره د غیر موافقه نبې په صورت کي یا په انفرادي غوبنتتي سره، دا عموما د داکترانو له وضاحت وروسته ممکنه ده چي د لویانو لپاره د COVID-19 Janssen® واکسین هم وکاروئ، د عمر په پام کي نیولو پرته، ترڅو لوړمني واکسین (د واکسین دوز) او یا د بوستر واکسین کولو ته وده ورکړي.

Wie ist mit Auffrischimpfungen zu verfahren?

COVID-19 Vaccine Janssen® ist seit Dezember 2021 als 2. Impfstoffdosis im Abstand von mindestens 2 Monaten zur 1. Impfstoffdosis zugelassen. Die STIKO empfiehlt nach der 1. Impfstoffdosis mit COVID-19 Vaccine Janssen® weiterhin zur Optimierung der Grundimmunisierung eine 2. Impfstoffdosis mit einem mRNA-Impfstoff. Darüber hinaus empfiehlt die STIKO auch weiterhin eine 3. Impfstoffdosis (Auffrischimpfung) im Abstand von mindestens 3 Monaten zur 2. Impfstoffdosis mit einem mRNA-Impfstoff. „2. Auffrischimpfung“: Für Menschen ab 70 Jahren, für Bewohner/innen und Betreute in Einrichtungen der Pflege sowie für Personen mit einem Risiko für einen schweren Krankheitsverlauf in Einrichtungen der Eingliederungshilfe und für Personen ab dem Alter von 5 Jahren mit Immunschwäche empfiehlt die STIKO eine 2. Auffrischimpfung mit einem mRNA-Impfstoff in einem Mindestabstand von 3 Monaten nach der 1. Auffrischimpfung. Tägliche in medizinischen Einrichtungen und Pflegeeinrichtungen sollen eine 2. Auffrischimpfung nach frühestens 6 Monaten erhalten.

Schwangeren empfiehlt die STIKO unabhängig vom Alter eine Auffrischimpfung ab dem 2. Schwangerschaftsdrittel nur mit dem mRNA-Impfstoff Comirnaty®.

Für Personen unter 30 Jahren wird ausschließlich der Einsatz von Comirnaty® empfohlen. Für Personen im Alter ab 30 Jahren sind beide derzeit verfügbaren mRNA-Impfstoffe (Comirnaty® und Spikevax®) gleichermaßen geeignet.

Bei Vorliegen einer Kontraindikation gegen mRNA-Impfstoffe oder bei individuellem Wunsch ist es nach ärztlicher Aufklärung grundsätzlich möglich, bei Erwachsenen unabhängig vom Alter für die Optimierung der Grundimmunisierung (2. Impfstoffdosis) oder für die Auffrischimpfung auch COVID-19 Vaccine Janssen® zu verwenden.

واکسین کول څومره اغیزناک دی؟

هغه مطالعات چې د ډیلتا ډولونو په وراندی د لپاره ډیلپاره د COVID-19 Janssen واکسین 1 دوز اغیز منتوب بنې؛ د ناروځی د نرموم علایم پروراندی محافظت دی. په په عمومي توګه، اغیز منتوب د STIKO سپارښتو په تعقیب سره د mRNA واکسین د بل خوراک په ورکولو سره د لومنې تېکي د بنه کولو لپاره لېږد شوی. د اوږدکرون ډول په وراندی د محافظتی اغیزی په اړه معلومات لامه د COVID-19 Janssen واکسین لپاره شتون نلري. داسې انګيرل کېږي شي چې - د نورو 19 COVID-19 واکسینونو سره د واکسین په خبر - د بوسټر واکسین (د واکسین درېم دوز) له ورکولو روسته، د اوږدکرون ډول سره د علامتی او شدید انتان پروراندی د پام ور بنه محافظتی اغیز شتون لري.

Wie wirksam ist die Impfung?

Studien, die den Schutz gegenüber der Delta-Variante untersuchten, zeigen eine Wirksamkeit von etwa 70 % (1 Impfstoffdosis COVID-19 Vaccine Janssen®) bezüglich der Verhinderung einer schweren Erkrankung; der Schutz vor milden Krankheitsverläufen ist im Allgemeinen niedriger. Die Wirksamkeit wird, wie von der STIKO empfohlen, mit einer weiteren Gabe eines mRNA-Impfstoffes zur Optimierung der Grundimmunisierung verbessert. Daten bezüglich der Schutzwirkung vor der Omikron-Variante liegen für COVID-19 Vaccine Janssen® bisher nicht vor. Es kann davon ausgegangen werden, dass – analog zur Impfung mit anderen COVID-19-Impfstoffen – nach Verabreichung einer Auffrischimpfung (3. Impfstoffdosis) eine erheblich verbesserte Schutzwirkung gegenüber einer symptomatischen und schweren Infektion mit der Omikron-Variante vorliegt.

څوک باید د COVID-19 پروراندی د Lپاره د Janssen واکسین ترلاسه کړي؟

د COVID-19 Lپاره د Janssen واکسین د 18 کالو خڅه پورته څلکو لپاره جواز لري. STIKO لام یوازي د هغو خلکو لپاره د COVID-19 Lپاره د Janssen واکسینو د کارولو وراندیز کوي کوم چې 60 کاله یا پورته عمر لري.

د 18 او 59 ګلونو ترمینځ اشخاصو لپاره، د Janssen واکسینو سره واکسین کول، که څه هم سپارښته نه کېږي، هم د طبی تصویب او د هغه فرد لخوا د خطر منلو سره ممکن دي کوم چې د STIKO د لارښونی سره سمه واکسین کېږي. د لارښونو سره سمه د Janssen واکسینو په هکله د هغه شخص لخوا د انفرادي خطر د ارزونې لپاره چې واکسین به شي، د لاندی تشریح شویو ناروځو خطر، له یوی خوا، او له COVID-19 SARS-CoV-2 یا د COVID-19 SARS-CoV-2 پام کې د چې د پام کې ونیول شي. د پوهې د اوښني کېچي له مخي، دی هدف لپاره، دا باید په پام کې ونیول شي، له یوی خوا، چې د وینې توټي (ترومبوز) چې لاندی د وینې د پیلېتیت په شمیر (تومبوسايتوبینیا) کې په ورته وخت کي د کمنېت سره تشریح شوی، خورا لې پېښ شوی (پدي عمر دله کي په واکسین شویو اشخاصو کي له 0.01% خڅه کم (پله) حتی په هغو اشخاصو کي چې د 60 کالو خڅه کم عمر لري. له بلي خوا، باید انفرادي ارزونه شتون ولري چې ایا د COVID-19 SARS-CoV-2 سره د ناروځی شخصي خطر (د مثال په توګه شخصي ژوند او کاري حالات او چلنډ) یا د COVID-19 د جدي او احتمالي ژونکي پاپېلې لپاره شخصي خطر (د مثال په توګه د اساسی ناروځيو له امله) لور شوی.

Wer sollte mit COVID-19 Vaccine Janssen® gegen COVID-19 geimpft werden?

Der Impfstoff COVID-19 Vaccine Janssen® ist für Personen ab 18 Jahren zugelassen. Die STIKO empfiehlt die Impfung mit COVID-19 Vaccine Janssen® jedoch nur für Personen, die 60 Jahre und älter sind.

Für Personen zwischen 18 und 59 Jahren ist die Impfung mit COVID-19 Vaccine Janssen® laut STIKO-Empfehlung entsprechend der Zulassung nach ärztlicher Aufklärung und bei individueller Risikoakzeptanz der zu impfenden Person möglich, aber nicht empfohlen. Für die individuelle Risikoabschätzung durch die zu impfende Person bezüglich der Impfung mit COVID-19 Vaccine Janssen® sollten einerseits das Risiko der unten beschriebenen Komplikationen und andererseits das Risiko für eine Infektion mit SARS-CoV-2 oder eine COVID-19-Erkrankung abgewogen werden. Hierfür sollte zum einen beachtet werden, dass die unten beschriebenen Blutgerinnung (Thrombosen) mit gleichzeitiger Verringerung der Blutplättchenzahl (Thrombozytopenie) nach derzeitigem Kenntnisstand auch bei Personen unter 60 Jahren sehr selten (weniger als 0,01 % der geimpften Personen in dieser Altersgruppe) aufgetreten sind. Zum anderen sollte individuell eingeschätzt werden, ob das persönliche Risiko für eine Infektion mit SARS-CoV-2 (z.B. persönliche Lebens- und

Arbeitsumstände und Verhalten) oder das persönliche Risiko für eine schwere und möglicherweise tödliche Verlaufsform von COVID-19 (z. B. aufgrund von Grunderkrankungen) erhöht ist.

څوک باید د Janssen® COVID-19 سره واکسین نشي؟

لکه خنګه چې د 19 COVID Janssen® واکسین د هغه ماسومنا او لویانو لپاره ندي تصویب شوی چې د 17 کلونو پوري عمر لري، نو دوي باید د 19 COVID Janssen® سره واکسین نشي. د هغه کسانو لپاره چې د 60 کلونو څخه کم عمر لري، STIKO بنيپاربنته کوي چې د mRNA واکسین دواړه د لومرنۍ تېکي لپاره او همدارنه که د بوستره واکسینونو لپاره وکارول شي. د 30 کلونو څخه کم عمر لرونکو کي، واکسین باید په ځانګړي توګه د mRNA واکسین® Comirnaty سره ترسره شي.

اميندواره ميرمني باید د Janssen® واکسین سره واکسین نشي. بلکه، د اميندواري د دوبمي دري مياشتني وروسته، دوي باید د عمر خپلواک mRNA واکسین® Comirnaty سره واکسین شي. STIKO ورلاندېز کوي چې هغه ميرمني چې د واکسین پرته د مور شيده تغذيه کوي باید د mRNA واکسین سره (د هغه کسانو لپاره چې د 30 کلونو څخه کم عمر لري د mRNA واکسین® سره) واکسین شي او نه د Janssen® واکسین سره.

څوک چې د (5,38 درجه سانتي ګرېډ او لوري) تې سره کومه حاد نارو غې ولري، باید یوازي د بنه کيدو نه وروسته واکسین شي. سره لدې، ساړه يا یوڅه یا یوڅه لور حرارت درجه (د 5,38 نه تېټ درجه 19 COVID Janssen® واکسین ترلاسه نکړي) د واکسین خنیولو لپاره دليل ندي. څوک چې د واکسین د اجزاو په ورلاندې لور حساسیت لري، باید واکسین نشي: که حساسیت لري، مهرباني وکړئ د واکسین نه مخکي واکسین کونکي داکتر ته خبر ورکړئ.

هغه کسان چې وينه یې د پليټليت شمبې کمیدو سره د COVID-19 واکسین سره د واکسین کولو وروسته توتې کېږي (تروموبوسنس د ترومبوسايتوبینيا سندروم سره) باید د 19 COVID Janssen® واکسین ترلاسه نکړي. په ورته ډول، هیڅ یو فرد چې کله هم د رګ سوری ليک نارو غې ورته راغلي وي باید د 19 COVID Janssen® واکسین سره واکسین نشي.

Wer soll nicht mit COVID-19 Vaccine Janssen® geimpft werden?

Da COVID-19 Vaccine Janssen® für Kinder und Jugendliche bis einschließlich 17 Jahre nicht zugelassen ist, sollen diese nicht mit COVID-19 Vaccine Janssen® geimpft werden. Bei Personen unter 60 Jahren empfiehlt die STIKO, zur Grundimmunisierung als auch zur Auffrischimpfung einen mRNA-Impfstoff zu verwenden. Im Alter unter 30 Jahren soll die Impfung ausschließlich mit dem mRNA-Impfstoff Comirnaty® durchgeführt werden. Schwangere sollen nicht mit COVID-19 Vaccine Janssen® geimpft werden. Vielmehr sollen sie ab dem 2.-Schwangerschaftsdrittels ungeachtet ihres Alters mit dem mRNA-Impfstoff Comirnaty® geimpft werden. Die STIKO empfiehlt ungeimpften Stillenden ebenfalls die Impfung mit mRNA-Impfstoffen (bei Stillenden unter 30 Jahren mit dem mRNA-Impfstoff Comirnaty®), und nicht mit COVID-19 Vaccine Janssen®.

Wer an einer akuten Krankheit mit Fieber (38,5 °C oder höher) leidet, soll erst nach Genesung geimpft werden. Eine Erkältung oder gering erhöhte Temperatur (unter 38,5 °C) sind jedoch kein Grund zur Verschiebung der Impfung. Bei einer Überempfindlichkeit gegenüber einem Impfstoffbestandteil sollte nicht geimpft werden: Bitte teilen Sie der Ärztin/dem Arzt vor der Impfung mit, wenn Sie Allergien haben.

Personen, bei denen nach einer Impfung mit einem COVID-19-Impfstoff Blutgerinnsel mit einer Verringerung der Blutplättchenzahl (Thrombose mit Thrombozytopenie-Syndrom) aufgetreten sind, dürfen nicht COVID-19 Vaccine Janssen® erhalten. Personen, die jemals an einem Kapillarlecksyndrom gelitten haben, dürfen ebenfalls nicht mit COVID-19 Vaccine Janssen® geimpft werden.

د واکسین نه مخکي او وروسته باید څه کار وکړئ؟

که چېږي د مخکيني واکسین یا بل تزريقي نه وروسته تاسو بي ہونې شئ با سمدستي حساسیت پيدا کړئ يا مو نور غږګونونه درلوډل، مهرباني وکړئ د واکسین کولو نه مخکي واکسین کونکي داکتر ته د اړتیا سره سم خبر ورکړئ. وروسته بیبا هغه کولي شي د واکسین نه وروسته ناسي بنه د پام لاندې ونیسي.

څېل د واکسین کولو څخه دمخته، مهرباني وکړئ څېل داکتر ته خبر ورکړئ که تاسو د ويني د لخته کيدو اختلال ولري، يا مخکي د معافیت ترومبوسايتوبینيا (د ویني د پليټليت په شمبې کي کمې) سره مخ شوې یاست يا د ویني د لخته کيدو ضد درمل اخلي. ستاسي داکتر به بې تاسې سره واضح کړي چې آیا تاسو کولي شئ د ساده احتیاطي تدابرو سره واکسین شي.

مهرباني وکړئ د واکسین کولو دمخته داکتر ته هم ووایاست که چېږي تاسو په تير وخت کي له واکسین کولو وروسته حساسیت ولري يا تاسو حساسیت درلوډل. داکتر به تاسو تهوضاحت وکړي چې ایا د واکسین نه کولو لپاره څه دليل شتون لري.

د واکسین کولو وروسته د لو مریو څو ورخو لپاره، تاسو باید د غیر معمولي فزیکي تمرین او فعالیت سبورت څخه دده وکړئ. د واکسین نه وروسته د درد پا تې پیدا کیدو په صورت کې، د درد ارامونکي/د تې کمونکي داروګانې وxorئ. تاسو کولی شې ډاکټر سره په هکله مشوره وکړئ.

مهرانۍ وکړئ په یاد ولري چې واکسین کول د واکسین شوي سودستي وروسته نه پېل کېږي او په تولو واکسین شوي اشخاصو کي یوشان وده نه کوي. سربيره پردي، واکسین شوي خلک کولی شې پرته له دي چې ناروغ شي ویروس خپروي، که څه هم خطر د هفو کسانو په پرتله د پام ور تیت دی چې واکسین شوي ندي. نو مهرانۍ وکړئ د فاصلې/حفظ الصحې/د مخ ماسک او وینتیلیشن قواعد تعقیب کړئ.

Wie verhalte ich mich vor und nach der Impfung?

Wenn Sie nach einer früheren Impfung oder anderen Spritze ohnmächtig geworden sind, zu Sofortallergien neigen oder andere Reaktionen hatten, teilen Sie dies bitte der Ärztin/dem Arzt vor der Impfung mit. Dann kann sie/er Sie nach der Impfung gegebenenfalls länger beobachten.

Informieren Sie bitte die Ärztin/den Arzt vor der Impfung, wenn Sie an einer Gerinnungsstörung leiden, in der Vergangenheit eine Immunthrombozytopenie (Verringerung der Blutplättchenzahl) hatten oder gerinnungshemmende Medikamente einnehmen. Die Ärztin/der Arzt wird mit Ihnen abklären, ob Sie unter Einhaltung einfacher Vorsichtsmaßnahmen geimpft werden können.

Teilen Sie bitte auch mit, wenn Sie nach einer Impfung in der Vergangenheit eine allergische Reaktion hatten oder Allergien haben. Die Ärztin/der Arzt wird mit Ihnen abklären, ob etwas gegen die Impfung spricht.

In den ersten Tagen nach der Impfung sollten außergewöhnliche körperliche Belastungen und Leistungssport vermieden werden. Bei Schmerzen oder Fieber nach der Impfung können schmerzlindernde/fiebersenkende Medikamente eingenommen werden. Ihre Ärztin/Ihr Arzt kann Sie hierzu beraten.

Bitte beachten Sie, dass der Schutz nicht sofort nach der Impfung einsetzt und auch nicht bei allen geimpften Personen gleichermaßen vorhanden ist. Zudem können geimpfte Personen das Virus ohne Erkrankung weiterverbreiten, auch wenn das Risiko im Vergleich zu ungeimpften Personen deutlich vermindert ist. Bitte beachten Sie deshalb weiterhin die AHA + L-Regeln.

د واکسین کولو وروسته د واکسین کوم ممکن غږګونونه پېښیدی شي؟

د COVID-19 Janssen® واکسین سره د واکسین کیدو نه وروسته، کېږي شې لند مهاله او عارضي موضعی او عمومي غږګونونه د واکسین سره د بدن د شخري څرکنديبل بي. په دي غږګونونو کي تې، ساره، او د فلو په خير نوري نشي شامل دي. دوی معمولاً د واکسین کولو څخه وروسته په څو ورخو کي کمپري. د احتمالي نېټو کمولو لپاره، انالجیسيک/انتیپیریتیک درمل په وړاندیز شوي خوراک کي کارول کېږي شي. په زړو اشخاصو کي د ځوانو په پرتله غږګونونه لړ څله لیدل کېږي. د Janssen® واکسین جواز ورکولو په مطالعو کي ترتیلو عام راپور شوي عکس العملونه د انجیکشن په ځای کي درد (د 40% څخه دير)، د سر درد، ستريا او د عضلاتو درد (د 30% څخه دير) او قي (د 10% څخه دير) دي. په مکرر دول (د 1% او 10% ترمینځ، تبه، توخي، ستريا، د چورونو درد، او د لوزیدلو سره د انجیکشن په ځای کي سوروالی او پرسوب راپور شوي ول. ځینې وختونه (د 0.1% او 1% ترمینځ، لوزیدل، اسهال، پرنچدل، ناراحتی، د خولی او د ستونی درد، عمومي خاربن، د خولی دېریدل، د عضلاتو کمزورتیا، په مت یا پنه کي درد، د ملا درد، د عمومي کمزورتیا احساس او ناراحتی واقع کېږي. د هغه څه له مخي چې اوس مهال پېژندل شوي، د COVID-19 Janssen® واکسین سره د دوهم واکسین دوز وروسته د احتمالي ارخیزو اغیزو فریکونسی او دول د لوړوي واکسین تعقیبونکو سره د پرتنې ور دي.

Welche Impfreaktionen können nach der Impfung auftreten?

Nach der Impfung mit dem COVID-19 Vaccine Janssen® Impfstoff kann es als Ausdruck der Auseinandersetzung des Körpers mit dem Impfstoff zu kurzfristigen, vorübergehenden Lokal- und Allgemeinreaktionen kommen. Diese Reaktionen können auch Fieber, Schüttelfrost und andere grippeähnliche Beschwerden sein. Sie klingen für gewöhnlich innerhalb weniger Tage nach der Impfung wieder ab. Zur Linderung möglicher Beschwerden kann ein schmerzlinderndes/fiebersenkendes Medikament in der empfohlenen Dosierung eingenommen werden. Die meisten Reaktionen sind bei älteren Personen etwas seltener als bei jüngeren Personen zu beobachten. Die am häufigsten berichteten Impfreaktionen in den Zulassungsstudien zu COVID-19 Vaccine Janssen® waren Schmerzen an der Einstichstelle (mehr als 40 %), Kopfschmerzen, Ermüdung und Muskelschmerzen (mehr als 30 %) sowie Übelkeit (mehr als 10 %). Häufig (zwischen 1 % und 10 %) wurde über Fieber, Husten, Ermüdung, Gelenkschmerzen, Rötung und Schwellung der Einstichstelle sowie Schüttelfrost berichtet. Gelegentlich (zwischen 0,1 % und 1 %) traten Zittern, Durchfall, Missemmpfindung, Niesen, Schmerzen in Mund und Rachen, genereller Ausschlag, vermehrtes Schwitzen, Schwäche der Muskeln, Schmerzen in Arm oder Bein, Rückenschmerzen, allgemeines Schwächegefühl und Unwohlsein auf. Nach derzeitigem Kenntnisstand sind Häufigkeit und Art möglicher Nebenwirkungen nach der 2. Impfstoffdosis mit COVID-19 Vaccine Janssen® vergleichbar mit denen nach der 1. Impfung.

آيا د واکسین عوارض امکان لري؟

د واکسین له امله عوارض د واکسین اغیزې دی چې د واکسین د عمومي غږګون څخه زیات دی، کوم چې په پراخه کچه د واکسین شوي شخص د روغنیا حالت اغیزه کوي.

په نادر مواردو کي (د 0.01٪ خخه تر 0.1٪ د COVID-19 Janssen®) واکسین سره د واکسین کولو وروسته د سخت حساسیت غږګونونه او د پوتکي اختلال پېښ شوي دي. علاوه لدي، د COVID-19 لپاره د Janssen® سره د واکسین کولو وروسته د ويني لخته کيدل (د بيلکي په توګه د دماغي رګونو sinus thromboses يا همدارنګه د معدی غار کي) د ويني پليتيلیت مقدار کي د کموالۍ (thrombocytopenia) سره په دېرو نادر مواردو کي (د 0.01٪ نه کم) مشاهده شوي دي، پشمول د ټیني مواردو کي د مرینو سره. دا پېښي تردیره د 60 کلونونه کم عمر لرونکي افرادو کي د واکسین کولو په 3 اوئنيو کي پېښ شوي دي. سرېبره پردي، د وينس ترامیوم بولیزم (په رګونو کي د ويني توټي چې کولی شي ماتې شي او د ويني نور رګونه بند کري) نادری پېښي ليدل شوي. وينس ترامیولی کولی شي، د بيلکي په توګه، د زړه درګ بندېډو لامل شي. د معافیت ترمومیوسایتوپینیا (د ټوکاره لام پرته د ويني د پليتيلیت په شمېر کي کمبنت) د واکسین کولو وروسته خورا لړ لیدل شوي، خو کله ناکله د ويني توېدل پکي رامنځته کېږي او ټیني وختونه وژونکي پايلې لري. ټیني قضي په هغو کسانو کي رامنځته شوي چې په تېر وخت کي بي د معافیت ترمومیوسایتوپینیا مخینه درلود.

په ورته ډول، د واکسین د معرفی کيدو راهیسي، د کېپلېري لیک سندروم خورا نادره (له 0.01٪ خخه کم) قضيبي د COVID-19 Janssen لپاره د سره د واکسین کولو وروسته مشاهده شوي، ټیني په هغه اشخاصو کي چې دمځه بي د کېپلېري لیک سندروم تجربه کري وه، او ټیني بي د وژونکي پايلو سره مخ وو. د کېپلېري لیک سندروم د واکسین کولو وروسته په لومړيو څو ورڅو کي پېښېږي او په لاسونو او پېښو کي په چټکي سره زیاتیدونکي پرسوب رامنځته کېږي، په وزن کي ناخاپي زیاتوالی راخې او د کمزوري احساس رامنځته کېږي، او سمدستي طبی پاملنۍ ته اړتیا لري. سرېبره پردي، د ګیلين بېري سندروم دېرې لري قضيبي (له 0.01٪ خخه کم) د COVID-19 Janssen لپاره د سره د واکسین کولو وروسته راپور شوي. د ګیلين بېري سندروم سره په پېښو او لاسونو کي کمزوري يا فلچ رامنځته کېږي، کوم چې کولی شي سیني او مخ ته وغخېري او ممکن جدي طبی پاملنۍ ته اړتیا ولري. په خورا لړو مواردو کي، د نخاع التهاب (transverse myelitis) د تصویب مطالعاتو څخه بهر پېښ شوي.

د نادر ناغوښتل شوي اړخېزو اغیزو په اړه د تصویب مطالعې پراساس لا تر اوسه هیڅ څرګونونې نشي کېږي. د واکسین معرفی کولو وروسته، سمدستي د الرجي غږګونونه (anaphylactic reactions) په خورا نادره پېښو کي راپور شوي وو. دوی د واکسین کولو څخه لړ وروسته پېښ شول او طبی درمنې ته يې اړتیا لره.

د ټولو واکسین په څير، په دېرې نادره قضييو کي د ژر ترژره حساسیتی غږګون او د شاک يا نورو پخوانیو نامعلوم پېچلنیاو لکه ګیلاين - بېرېر سیندروم په څير په شمول په قطعي دول نشي منع کيدلې.

که چېږي د واکسین کيدو نه وروسته داسې علامي څرګندې شي چې د لنډمهاله خاچي او پورته ذکر شوي عمومي غږګونونو نه ورهاخوا بي، نو د باکتر به د مشورې لپاره هرو مرو ستاسي لپاره موجود وي. د شدید اغیزو د ښکاره کېډو په صورت کي، په څانګړي توګه ساه لنډي، د سیني درد، د لاسونو يا پېښو پرسوب، په وزن کي ناخاپي زیاتوالی، د پېښو، لاسونو، سیني يا مخ کمزوري يا فلچ (پېږي کي شامل کېډي شي، د بيلکي په توګه، دوه ګونې ليد، سترګو ته په حرکت ورکولو کي سټونزه، تیروول، خبرې کول، ژویل، یانګ، د همغرۍ سټونزې، نازارامي، يا د مثاني کنټرول یا د کولمو سټونزې)، د خېږي دوامداره درد، تیاره ليد، يا کمزوري، يا که تاسو شدید پا دوامداره سر درد ولري يا د واکسین کولو څخه څو ورڅي وروسته د انجیکشن د ځای څخه بهر د پوتکي زخم يا د ويني جريان تجربه کري، نو مهربانۍ وکړئ ژر تر ژر د طبی پاملنۍ غوښته وکړي.

همدارنګه کلی شي د څېلوجاني عوارضو رپوټ ورکړئ: <https://nebenwirkungen.bund.de>

د دی معلوماتو پانې نه علاوه، ستاسي واکسین کونکي داکتر تاسي ته یو معلوماتي بحث هم وراندي کوي.

Sind Impfkomplikationen möglich?

Impfkomplikationen sind über das normale Maß einer Impfreaktion hinausgehende Folgen der Impfung, die den Gesundheitszustand der geimpften Person deutlich belasten.

In seltenen Fällen (0,01 % bis 0,1 %) traten nach einer Impfung mit COVID-19 Vaccine Janssen® Überempfindlichkeitsreaktionen und Nesselsucht auf. Darüber hinaus wurden nach einer Impfung mit COVID-19 Vaccine Janssen® in sehr seltenen Fällen (weniger als 0,01 %) Blutgerinnsel (z.B. im Gehirn als Sinusvenenthrombosen oder auch im Bauchraum) verbunden mit einer Verringerung der Blutplättchenzahl (Thrombozytopenie) und bei einem Teil mit tödlichem Ausgang beobachtet. Diese Fälle traten innerhalb von 3 Wochen nach der Impfung und überwiegend bei Personen unter 60

Jahren auf. Darüber hinaus wurden selten venöse Thromboembolien (Blutgerinnsel in Venen, die sich ablösen und andere Gefäße verschließen können) beobachtet. Venöse Thromboembolien können z.B. eine Lungenembolie zur Folge haben. Sehr selten wurden nach der Impfung Immunthrombozytopenien (Verringerung der Blutplättchenzahl ohne erkennbare Ursache) beobachtet, teilweise mit Blutungen und teilweise mit tödlichem Ausgang. Einige Fälle traten bei Personen mit Immunthrombozytopenie in der Vorgeschichte auf. Ebenfalls seit Einführung der Impfung wurden nach einer Impfung mit COVID-19 Vaccine Janssen® sehr selten Fälle von Kapillarlecksyndrom beobachtet, teilweise bei Personen, die früher bereits an einem Kapillarlecksyndrom erkrankt waren, und zum Teil mit tödlichem Ausgang. Das Kapillarlecksyndrom trat in den ersten Tagen nach Impfung auf und ist gekennzeichnet durch eine rasch fortschreitende Schwellung der Arme und Beine, plötzliche Gewichtszunahme sowie Schwächegefühl und erfordert eine sofortige ärztliche Behandlung. Berichtet wurden zudem sehr selten Fälle (weniger als 0,01 %) eines Guillain-Barré-Syndroms nach einer Impfung mit COVID-19 Vaccine Janssen®. Das Guillain-Barré-Syndrom ist gekennzeichnet durch Schwäche oder Lähmungen in den Beinen und Armen, die sich auf die Brust und das Gesicht ausdehnen können und die eine intensivmedizinische Behandlung erforderlich machen können. In sehr seltenen Fällen trat außerhalb der Zulassungsstudien eine Entzündung des Rückenmarks (transverse Myelitis) auf.

Auf Grund der kurzen Beobachtungszeit nach der 2. Impfstoffdosis mit COVID-19 Vaccine Janssen® können auf Basis der Zulassungsstudie bisher noch keine Aussagen über seltene und sehr seltene unerwünschte Impfnebenwirkungen gemacht werden. Seit Einführung der Impfung wurden in sehr seltenen Fällen allergische Sofortreaktionen (anaphylaktische Reaktionen) berichtet. Diese traten kurz nach der Impfung auf und mussten ärztlich behandelt werden.

Grundsätzlich können – wie bei allen Impfstoffen – in sehr seltenen Fällen eine allergische Sofortreaktion bis hin zum Schock oder andere auch bisher unbekannte Komplikationen wie ein Guillain-Barré-Syndrom nicht ausgeschlossen werden.

Wenn nach einer Impfung Symptome auftreten, welche die oben genannten schnell vorübergehenden Lokal- und Allgemeinreaktionen überschreiten, steht Ihnen Ihre Ärztin/Ihr Arzt zur Beratung zur Verfügung. Bei schweren Beeinträchtigungen, insbesondere Atemnot, Brustschmerzen, Schwellungen der Arme oder Beine, plötzlicher Gewichtszunahme, Schwäche oder Lähmungen der Beine, Arme, Brust oder des Gesichts (diese können beispielsweise Doppelbilder, Schwierigkeiten, die Augen zu bewegen, zu schlucken, zu sprechen, zu kauen oder zu gehen, Koordinationsprobleme, Missemmpfindungen oder Probleme bei der Blasenkontrolle oder Darmfunktion beinhalten), anhaltenden Bauchschmerzen, Sehstörungen oder Schwächegefühl oder wenn Sie einige Tage nach der Impfung starke oder anhaltende Kopfschmerzen haben oder Blutergüsse oder punktförmige Hautblutungen außerhalb der Einstichstelle auftreten, begeben Sie sich bitte unverzüglich in ärztliche Behandlung.

Es besteht die Möglichkeit, Nebenwirkungen auch selbst zu melden: <https://nebenwirkungen.bund.de>

In Ergänzung zu diesem Aufklärungsmerkblatt bietet Ihnen Ihre Impfärztin/Ihr Impfarzt ein Aufklärungsgespräch an.

د پال ایچلیچ انسٹیتیوٹ (PEI) اوسمهال د ګرځنده خیرک تلیفون SafeVac 2.0 اپليکيشن په کارولو سره د نوي کرونا ویروس (SARS-CoV-2) پروراندی د محافظت لپاره د واکسینونو د تحمل يا ز غسلو په اړه یوه توپوښته ترسره کوي. تاسو کولي شی د واکسین کولو وروسته 48 ساعتونو کي راجستره شی. توپوښته داوطبلانه ده.

Das Paul-Ehrlich-Institut (PEI) führt eine Befragung zur Verträglichkeit der Impfstoffe zum Schutz gegen das neue Coronavirus (SARS-CoV-2) mittels Smartphone-App SafeVac 2.0 durch. Sie können sich innerhalb von 48 Stunden nach der Impfung anmelden. Die Befragung ist freiwillig.



Google Play App Store App Store Apple

د COVID-19 په اړه او د COVID-19 واکسینونو په اړه نور معلومات په لاندې وېب سایتونو کي موندلی شی:

Weitere Informationen zu COVID-19 und zur COVID-19-Impfung finden Sie unter

www.corona-schutzimpfung.de

www.infektionsschutz.de
www.rki.de/covid-19-impfen
www.pei.de/coronavirus

د اول چاپ 013 نسخه (14 فبروري 2022)

دا معلومات پانه د دیوس کرونس کریوز ای وې، ماربرک او د رابرټ کوچ انسټیتوټ، برلین په همکاری چمتو شوی، او د چاپ حق بې خوندي دی. دا پانه کیدای شي چې یوازې د دی مقصد په محدوده کې دننه د غیر سوداګریزو کارولو لپاره بیا تولید او یا واسټول شي. هرپول تصحیح او تغییر پدې پانه کې منع دی.

Ausgabe 1 Version 013 (Stand 14. Februar 2022)

Dieses Aufklärungsmerkblatt wurde vom Deutschen Grünen Kreuz e.V., Marburg in Kooperation mit dem Robert Koch-Institut, Berlin erstellt und ist urheberrechtlich geschützt. Es darf ausschließlich im Rahmen seiner Zwecke für eine nicht-kommerzielle Nutzung vervielfältigt und weitergegeben werden. Jegliche Bearbeitung oder Veränderung ist unzulässig.



in Kooperation mit

ROBERT KOCH INSTITUT

د COVID-19 په وراندي د معافيت لپاره طبي مخبنه (د کورونا ویروس نارو غی 2019) (لومرنی واکسین او بوستر واکسینونه)

د ویکتور واکسین سره – (چې د Janssen Cilag International/Johnson & Johnson کووبد-19 لپاره د Janssen® په نامه پیژنډل کېږي)

Anamnese zur Schutzimpfung gegen COVID-19 (Corona Virus Disease 2019) (Grundimmunisierung und Auffrischimpfungen)

– mit Vektor-Impfstoff – (COVID-19 Vaccine Janssen® von Janssen Cilag International/Johnson & Johnson)

1. آيا تاسو¹ اوسمهال د تبی سره کوم حاد نارو غی لری؟

1. Besteht bei Ihnen¹ derzeit eine akute Erkrankung mit Fieber? 0 ja 0 nein

2. آيا تاسو¹ په تیرو 14 ورخو کې واکسین شوي یاست؟

2. Sind Sie¹ in den letzten 14 Tagen geimpft worden? 0 ja 0 nein

3. ایا تاسو¹ دمځه د COVID-19 پر ضد واکسین ترلاسه کړی دی؟

د مثبت څواب په صورت کي، نو ګله او کوم واکسین تاسو ترلاسه کړي دی؟ نیټه: واکسین:

نیټه: واکسین:

نیټه: واکسین:

(مهربانی وکړئ د واکسین لپاره د لیدلو په وخت د واکسین کارت یا د واکسین کولو نور ثبوت راوري.)

3. Haben Sie¹ bereits eine Impfung gegen COVID-19 erhalten? 0 ja 0 nein

Wenn ja, wann und mit welchem Impfstoff? Datum: Impfstoff:
Datum: Impfstoff:

(Bitte bringen Sie Ihren Impfausweis oder anderen Impfnachweis zum Impftermin mit.)

4. په هغه حالت کي چې تاسو¹ بی دمځه د COVID-19 لومړۍ واکسین دوز ترلاسه کړي دی:

ایا تاسو¹ وروسته حساسیتی غبرګون پیدا کړی؟

ایا تاسو¹ کي وروسته د ويني توقي کيدل (ترومبوسن) رامینځته شول؟

4. Falls Sie¹ bereits die 1. COVID-19-Impfung erhalten haben:

Haben Sie¹ danach eine allergische Reaktion entwickelt? 0 ja 0 nein
Haben Sie¹ danach ein Blutgerinnsel (Thrombose) entwickelt? 0 ja 0 nein

5. ایا دا په معتبره توګه ثابت شوی چې تاسو¹ په تیرو وختونو کې

په کورونا ویروس (SARS-CoV-2) اخته شوی یاست؟

د مثبت څواب په صورت کي، نو ګله؟

د SARS-CoV-2 سره د انتنان وروسته، واکسین د بهه کېدو یا تشخیص خخه وروسته 3 اونیو په وخت کې وراندیز کېږي).

5. Wurde bei Ihnen¹ in der Vergangenheit eine Infektion mit dem Coronavirus (SARS-CoV-2) sicher nachgewiesen? 0 ja 0 nein

Wenn ja, wann?

(Nach einer Infektion mit SARS-CoV-2 wird empfohlen, die Impfung 3 Monate nach Diagnosestellung durchzuführen.)

6. ایا تاسو¹ یوه حاده نارو غی لرئ یا د معافیت ضد نارو غی خخه رنځ ورئ (د بیلکې په توګه د کیمoterapi، معافیت درملني یا نورو درملو له امله)؟

0 نه 0 هو

د مثبت څوab په صورت کي، کوم ډول؟

6. Haben Sie¹ chronische Erkrankungen oder leiden Sie¹ an einer Immunschwäche (z.B. durch eine Chemotherapie, immunsupprimierende Therapie oder andere Medikamente)?

0 ja

0 nein

Wenn ja, welche?

7. آیا تاسي¹ د ویني د ګلکیدو اختلال لرئ یا د ویني نروبونکي درمل خورئ يا تاسي مخکي د معافیت ترومبوسايتوبینيا (د ویني د پلیتیلت په شمپر کي کمبنت)

0 نه

0 هو

اختلال سره مخ شوي یاست؟

7. Leiden Sie¹ an einer Blutgerinnungsstörung, nehmen Sie blutverdünnende Medikamente ein oder haben Sie früher an einer Immunthrombozytopenie (Verringerung der Blutplättchenzahl) gelitten?

0 ja

0 nein

0 نه

0 هو

8. آیا تاسي¹ پېژندل شوي حساسیت لرئ؟

د مثبت څوab په صورت کي، کوم ډول؟

8. Ist bei Ihnen¹ eine Allergie bekannt?

0 ja

0 nein

Wenn ja, welche?

9. آیا تاسو¹ د مخکيني مختلف واکسین وروسته مو د حساسیت، لوري تبی، بي هوشی، یا نورو غیر معمول غبرګونونو علامي درلودلي؟

0 هو

0 نه

د مثبت څوab په صورت کي، کوم ډول؟

9. Traten bei Ihnen¹ nach einer früheren, anderen Impfung allergische Erscheinungen, hohes Fieber, Ohnmachtsanfälle oder andere ungewöhnliche Reaktionen auf?

0 ja

0 nein

Wenn ja, welche?

0 نه

0 هو

10. آیا تاسو بلاربه یاست؟

(د اميندارۍ له دويمې درې میاشتني وروسته، واکسین د Comirnaty[®] واکسین سره وړ اميدز کېږي، مګر د ويکتور واکسین سره نه چې دلته پې بحث شوي.)

*1 دا په احتمالي توګه د قانوني استازې لخوا څوab ورکول کېږي

10. Sind Sie¹ schwanger?

0 ja

0 nein

(Eine Impfung mit dem Impfstoff Comirnaty[®] wird ab dem 2. Schwangerschaftsdrittel, nicht jedoch mit dem hier besprochenen Vektor-Impfstoff empfohlen.)

¹ Ggf. wird dies von der gesetzlichen Vertretungsperson beantwortet

د 19-COVID پروراندي د مخنيوي و اکسین لپاره د رضایت اعلامیه (لومرنی و اکسین او بوستر و اکسینونه) - د ویکتور و اکسین سره -

(چي د COVID-19 لپاره د Janssen Cilag International/Johnson & Johnsons څخه د کووپ-19 په نامه پېژندل کېږي)

Einwilligungserklärung zur Schutzimpfung gegen COVID-19 (Corona Virus Disease 2019) (Grundimmunisierung und Auffrischimpfungen) – mit Vektor-Impfstoff – (COVID-19 Vaccine Janssen® von Janssen Cilag International/Johnson & Johnson)

د و اکسین کیدونکي شخص نوم (تخلص، نوم):

د زړون نېټه:

آدرس:

Name der zu impfenden Person (Name, Vorname):

Geburtsdatum:

Anschrift:

ما د معلوماتو پاني مينځپانګه کلني ده او د دي امکان مي درلود چي د خپل و اکسین کونکي داکتر سره تفصيلي خبری وکړم.

نوري پوننتي نلرم او او په صراحت د روغتیابي پوهاوي مشوري نه ډډه کوم.

زه د COVID-19 پروراندي د ویکتور و اکسین سره وړاندیز شوی و اکسین ته رضایت ورکوم.

زه د و اکسین کیدو څخه ډډه کوم.

Ich habe den Inhalt des Aufklärungsmerkblattes zur Kenntnis genommen und hatte die Möglichkeit zu einem ausführlichen Gespräch mit meiner Impfärztin/meinem Impfarzt.

- Ich habe keine weiteren Fragen und verzichte ausdrücklich auf das ärztliche Aufklärungsgespräch.
- Ich willige in die vorgeschlagene Impfung gegen COVID-19 mit Vektor-Impfstoff ein.
- Ich lehne die Impfung ab.

توضیح:

خای، نېټه:

د داکتر لاسلیک

د و اکسین کیدونکي شخص لاسلیک

که چېري هغه شخص چي و اکسینيرې د رضایت ور کولو توان ونلي:

سرېږه پردي د هغو کسانو لپاره چي سرپرستي لري: زه اعلان کوم چي ما ته اجازه راکړل شوي ده چي دا رضایت هغو اشخاصو ته چمتو کرم چي د سرپرستي حق لري.

د هغه شخص (قانوني سرپرست، ساتونکي یا د پاملرنې چمتو کونکي) لاسلیک چي د رضایت ورکولو حق لري

که چېري و اکسین کیدونکي شخص د رضایت چمتو کولو ور نه وي، مهرباني وکړئ د هغه کس نوم او د اړیکې توضیحات هم ورکړئ چې د رضایت چمتو کولو حق لري (ساتونکي، د قانوني پاملرنې چمتو کونکي یا سرپرست):

تخلص، نوم:

ایمیل:

د تلفون شمېره:

Anmerkungen:

Ort, Datum

der zu impfenden Person

Unterschrift

Unterschrift der Ärztin/des Arztes

Bei fehlender Einwilligungsfähigkeit der zu impfenden Person:

Bei Sorgeberechtigten zusätzlich: *Ich erkläre, dass ich von etwaigen anderen sorgeberechtigten Personen für die Einwilligung ermächtigt wurde.*

Unterschrift der zur Einwilligung berechtigten Person (Sorgeberechtigte, Vorsorgeberechtigte oder Betreuerin/Betreuer)

Falls die zu impfende Person nicht einwilligungsfähig ist, bitte auch Namen und Kontaktdaten der zur Einwilligung berechtigten Person (Sorgeberechtigte, Vorsorgeberechtigte oder Betreuerin/Betreuer) angeben:

Name, Vorname:

Telefonnr.:

E-Mail:

دا طبی مخینه او د رضایت فورمه د Deutsches Grünes Kreuz e.V.، ماربرگ لخوا او د رابرېت کوچ انسټیتوټ، برلين په همکاری چمتو شوي او د چاپ حق يې خوندي دی. دا کیدای شي چې یوازی د دی مقصد په محدوده کي دننه د غیر سوداګریزو کارولو لپاره بیا تولید او یا واستول شي. هردوں تصحیح او تغییر پدی پایه کي منع دی.

خپرونکۍ: د Deutsches Grünes Kreuz e.V.، ماربرگ
په برلين کي د رابرېت کوچ انسټیتوټ سره په همکاری
چاپ 001 نسخه 010 (14 فبروری 2022)

Dieser Anamnese- und Einwilligungsbogen wurde vom Deutschen Grünen Kreuz e.V., Marburg in Kooperation mit dem Robert Koch-Institut, Berlin erstellt und ist urheberrechtlich geschützt. Er darf ausschließlich im Rahmen seiner Zwecke für eine nicht-kommerzielle Nutzung vervielfältigt und weitergegeben werden. Jegliche Bearbeitung oder Veränderung ist unzulässig.

Herausgeber Deutsches Grünes Kreuz e.V., Marburg
In Kooperation mit dem Robert Koch-Institut, Berlin
Ausgabe 001 Version 010 (Stand 14. Februar 2022)