

INFORMEERITUD VAKTSINEERIMISOTSUST TÕENDAV VORM

Vastavalt Eestis kehtivale riiklikule immuniseerimiskavale on mulle (nimi),.....
(..... klassis, vanuses alates) plaanis koolis teostadavastane kaitsesüst.

Tervist mõjutavaks teavitatud vaktsineerimisotsuseks vajalikuks kasu ja riski analüüsiks **on mulle edastatud ja ma olen aru saanud järgmisest infost:**

A. MIDA PLAANITAKSE TEHA

- A. 1. Immuniseerimiseks kasutatav vaktsiin.
- A. 2. Vaktsiini annustamine ja manustamisviis.

B. MIKS SEDA TULEB TEHA

- B. 1. Millise haiguse vastu vaktsineerimist teostatakse? Info haiguse kohta.
- B. 2. Milline on haigestumise tõenäosus ehk haigestumise absoluutne risk?
- B. 3. Milline on haiguse riskigrupp?

C. MIS ON PROTSEDUURI VÕI RAVI PLAANITUD TULEMUS

- C. 1. Mis on vaktsineerimise eesmärk (kas nakatumise vältimine, raske haiguse vältimine)?
- C. 2. Milline on suhtelise riski vähenemine e. vaktsiini efektiivsus?

D. MIS ON KAVANDATUD PROTSEDUURI VÕI RAVI KASU JA RISKID

- D. 1. KASU
 - D. 1.1 Kaua kestab vaktsineerimisest tekkinud kaitse (selgitatud punktis C.1)?
- D. 2. RISKID
 - D. 2.1 Millised on vaktsineerimisega seotud lühiajalised kõrvaltoimed (nii sagedased kui harva esinevad)?
 - D. 2.2 Millised on vaktsineerimisega seotud pikaajalised kõrvaltoimed (nii sagedased kui harva esinevad)?

E. MIS OLEKS ALTERNATIIVID, SEALHULGAS NENDE KASUD JA RISKID

- E. 1. Kas ja kuidas on võimalik nakatumist vältida?
- E. 2. Millised on varajase haiguse ravi efektiivsusandmed võrreldes vaktsineerimise efektiivsusandmetega?

F. MIS JUHTUB, KUI MIDAGI ETTE EI VÕETA

- F. 1. Kui suur on lapse vanusegrupis tõenäosus vaktsineerimata jäämise korral sattuda haiguse läbipõdemisel silmitsi raskete tagajärgedega (nagu hospitaliseerimine või surm)?

G. INFO VAKTSIINI KASUTUSLOA ALUSEKS OLEVA UURINGU KOHTA

- G. 1. Tegemist ON/EI OLE randomiseeritud vaatleja suhtes pimendatud uuringuga.
- G. 2. Pimendatud kontrollgrupp SÄILITATI/ EI SÄILITATUD uuringu lõpuni.

- G. 3. Milline oli ohutusuringu kestus ja millise aja jooksul kogutud ohutusandmeid ohutusprofiili lõpp-analüüsis arvesse võeti?
- G. 4. Kontrollgrupil KASUTATI/ EI KASUTATUD soolaplatseebot?

H. ANDMED, MIDA POLE UURITUD VÕI MIS EI OLE AVALIKUD

- H. 1. Vaktsiin (terviklik lõpptoode) või selle koostisosad LÄBIVAD /EI LÄBI/ EI OLE UURITUD ajuverebarjääri.
- H. 2. Vaktsiinil (terviklikul lõpptootel) ON/EI OLE/ EI OLE UURITUD koostoimeid teiste ravimite ja vaktsiinidega.
- H. 3. Vaktsiiniga (tervikliku lõpptootega) ON/EI OLE teostatud farmakokineetilisi uuringuid toote ja selle koostisosade imendumise, jaotumise, jagunemise ehk biotransformatsiooni ja eritumise kohta.
- H. 4. Vaktsiiniga (tervikliku lõpptootega) ON/ EI OLE tehtud retrospektiivsed uuringud, mis võrdlevad vaktsineeritud, osaliselt vaktsineeritud ja vaktsineerimata isikute krooniliste haiguste esinemise, hospitaliseerimise ja üldsuresuse andmeid.
- H. 5. Kui tegemist on mRNA tehnoloogiaga – kui kauaks jääb keha võõrvalku tootma?

Mind on hoiatatud, et kui mul peaks tekkima vaktsineerimise järgselt järgmised nähud, pean viivitamatult pöörduma arsti poole:,,,,

SOOVIN/ EI SOOVI oma last vaktsineerida

Lapsevanema nimi, allkiri, kuupäev:.....

(Elektronkirjaga saadetud vastuse puhul ei ole dokumendi allkirjastamine vajalik)

SOOVIN/ EI SOOVI ennast vaktsineerida

Lapse nimi, allkiri, kuupäev:.....

(Elektronkirjaga saadetud vastuse puhul ei ole dokumendi allkirjastamine vajalik)

Vaktsineerimist teostanud isik (nimi, allkiri, kuupäev):