

INFORMACIÓN SOBRE LA VACUNA COMIRNATY® (PFIZER)

VENTAJAS DE LA VACUNACIÓN

- La vacuna frente a COVID-19 reduce el riesgo de una persona de infectarse por SARS-CoV-2, el virus que causa la enfermedad por coronavirus (COVID-19).
- La protección óptima de la vacuna se consigue hacia los 14 días tras haber recibido la segunda dosis, aunque como cualquier otro medicamento o vacuna puede que no proteja totalmente a todos los vacunados.
- La vacuna no puede provocar COVID-19 en la persona que la reciba al contener solo un fragmento del virus sin capacidad de infectar (no contiene virus vivos, ni su material genético completo).
- La administración de dos dosis de vacuna reduce la probabilidad de enfermar, de desarrollar enfermedad grave y de morir. Sin embargo, las personas vacunadas deberán continuar adoptando las medidas preventivas para reducir la transmisión (lavado de manos, uso de mascarilla y distancia interpersonal).
- Se espera que con la inmunización que proporcionará la vacunación de toda o, al menos, gran parte de la población pueda reducirse de forma notable y duradera el impacto de la pandemia.
- Los ensayos clínicos, en los que han participado decenas de miles de personas, y los estudios disponibles han mostrado una elevada protección frente a la enfermedad en las personas que recibieron la vacuna. La Comisión Europea, tras la evaluación realizada por la Agencia Europea de Medicamentos, acredita la seguridad y eficacia de la vacuna.
- Por ello, la vacunación supone, según la evidencia científica actual, una actuación sanitaria beneficiosa tanto para la persona que la recibe como para la sociedad en su conjunto.

INCONVENIENTES DE LA VACUNACION: REACCIONES ADVERSAS

Como todos los medicamentos, la vacuna puede producir reacciones adversas. Los efectos adversos son asimilables a los de las vacunas habitualmente utilizadas y recomendadas y que forman parte de los calendarios de vacunación. La mayoría son leves y de breve duración y no siempre aparecen. Estas reacciones son menos intensas y frecuentes tras la segunda dosis.

Reacciones adversas específicas de la vacuna Comirnaty® de Pfizer/BioNTech:

- Reacciones adversas muy frecuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas): lugar de inyección: dolor e hinchazón, cansancio, dolor de cabeza, dolor muscular, diarrea, dolor en las articulaciones y en los músculos, escalofríos, fiebre.
- Reacciones adversas frecuentes (pueden afectar a hasta 1 de cada 10 personas): enrojecimiento en el lugar de inyección, náuseas y vómitos.
- Reacciones adversas poco frecuentes (pueden afectar a hasta 1 de cada 100 personas): aumento de tamaño de los ganglios linfáticos, malestar, dolor en la extremidad, insomnio, picor en el lugar de inyección.
- Reacciones adversas raras (pueden afectar a hasta 1 de cada 1000 personas): caída (parálisis) temporal de un lado de la cara.
- Frecuencia no conocida (no puede estimarse con los datos disponibles): reacción alérgica grave.

En estos momentos se dispone de información limitada del efecto de la vacunación heteróloga (primera dosis de AstraZeneca, segunda dosis con vacuna Pfizer).

Puede consultar la información más detallada en el prospecto de la vacuna (disponible en <https://cima.aemps.es/cima/publico/home.html>), y en la zona de información a la ciudadanía de la página web de la CM: <http://www.comunidad.madrid/servicios/salud/vacunacion-frente-coronavirus-comunidad-madrid#plan-vacunacion> Si experimenta cualquier acontecimiento adverso, contacte con su centro sanitario de referencia, y también notificarlo en <http://www.notificaRAM.es>

CONSENTIMIENTO INFORMADO ESPECÍFICO PARA SEGUNDA DOSIS CON COMIRNATY® (PFIZER)

Para evitar los riesgos para mi salud y la salud de la colectividad que tendría no completar las dos dosis de vacuna que están pautadas, y conforme a los que dispone el artículo 2 de la Ley 41 Ley 41/2002, de 14 de noviembre, básica reguladora de la autonomía del paciente y de derechos y obligaciones en materia de información y documentación clínica, mediante el presente documento de CONSENTIMIENTO INFORMADO ESPECÍFICO,

D/Dña. _____, con DNI/NIE _____ manifiesta de manera expresa y escrita que:

1º RECHAZA continuar la pauta de vacunación frente al Covid-19, con una segunda dosis de la vacuna recibida en la primera dosis (Vaxzevria® de AstraZeneca)

2º AUTORIZA completar la pauta de vacunación con una dosis de la vacuna Cominarty® de Pfizer /BioNtech

3º MANIFIESTA comprender la información recibida sobre las ventajas e inconvenientes de la vacunación con Cominarty® de Pfizer /BioNtech

En _____, a _____ de _____ de 2021

Fdo.

PROTECCIÓN DE DATOS PERSONALES

Le informamos que sus datos personales serán tratados con la finalidad de la monitorización y seguimiento de la estrategia de vacunación frente a SARS-CoV-2, de acuerdo con la Estrategia de Vacunación frente a COVID-19 en España; adicionalmente la expedición de certificados de vacunación, incluido el Certificado COVID digital de la UE. Sus datos serán conservados durante los años necesarios para garantizar un adecuado control, así como para cumplir con la normativa vigente aplicable.

El Responsable del Tratamiento es la Dirección General de Salud Pública de la Comunidad de Madrid, cuyo Delegado de Protección de Datos (DPD) es el "Comité DPD de la Consejería de Sanidad de la Comunidad de Madrid" con dirección en C/ Melchor Fernández Almagro, nº 1, 28029 Madrid.

La base jurídica que legitima es la obligación legal del responsable así como el cumplimiento de una misión realizada en interés público de conformidad con la Ley 14/1986, de 25 de abril, General de Sanidad, la Ley 41/2002, de 14 de noviembre, básica reguladora de la autonomía del paciente y de derechos y obligaciones en materia de información y documentación clínica, Ley 2/2021, de 29 de marzo, de medidas urgentes de prevención, contención y coordinación para hacer frente a la crisis sanitaria ocasionada por el COVID-19, y por razones de interés público en el ámbito de la salud pública. Sus datos no serán cedidos, salvo en los casos obligados por Ley. Podrá ejercer sus derechos de acceso, rectificación, supresión, oposición, limitación del tratamiento y portabilidad, en la medida que sean aplicables, a través de comunicación escrita al Responsable del Tratamiento, con domicilio en C/ O'Donnell, nº 55, 4ª planta, 28009 Madrid, concretando su solicitud, junto con su DNI o documento equivalente. Asimismo, le informamos de la posibilidad de presentar una reclamación ante la Agencia Española de Protección de Datos.