



Sint-Maarten

algemeen ziekenhuis
emmaüs

Informed consent griepvaccinatie Influvac

Het is belangrijk dat je goed geïnformeerd wordt over het nut en mogelijke nevenwerkingen van het vaccin. Op die manier kan je vrijwillig akkoord geven voor de vaccinatie.

Algemene info

Je zal een vaccin krijgen met het **griepvaccin Influvac 0,5 ml**. Dit is een standaard gedoseerd, trivalent griepvaccin. Voor toediening van dit vaccin is een voorafgaande griepvaccinatie niet vereist. Griepvaccins kunnen in alle stadia van de zwangerschap worden gebruikt. In vergelijking met het eerste trimester zijn er voor het tweede en derde trimester meer gegevens over de veiligheid beschikbaar; gegevens over het wereldwijd gebruik van het griepvaccin duiden echter niet op nadelige uitkomsten voor de foetus en de moeder die te wijten zijn aan het vaccin. Influvac kan tijdens de periode van borstvoeding worden toegediend. Het vaccin wordt intramusculair (in de spier) of diep onderhuids toegediend, bij voorkeur in de bovenarm. Gelijktijdige vaccinatie tegen covid werd onderzocht en is veilig en doeltreffend, zonder vermindering in immuniteitsrespons voor een van beide vaccins. Om lokale reacties bij gelijktijdige vaccinatie beter te kunnen controleren, worden in dit geval de vaccins elk in de andere arm toegediend.

Indicatie

Griep is een ziekte die zich snel kan verspreiden, voornamelijk tijdens de koude maanden tussen oktober en maart, en wordt veroorzaakt door verschillende soorten stammen die elk jaar kunnen veranderen. Daarom is een jaarlijkse vaccinatie aangewezen. Influvac is geïndiceerd voor een actieve immunisatie tegen influenza (griep) bij personen vanaf 6 maanden oud en wordt aangeraden als je een hoog risico loopt op complicaties, of als je in de zorgsector werkt.

Contra-indicaties of extra voorzichtigheid bij:

- Voorgeschiedenis van levensbedreigende allergische reactie (anafylaxie).
- Overgevoeligheid voor kippeneiwitten of een van de stoffen in het vaccin.
- De vaccinatie moet worden uitgesteld bij personen die een acute ernstige ziekte of koorts hebben. Bij aanwezigheid van een lichte infectie en/of laaggradige koorts hoeft de vaccinatie niet te worden uitgesteld.
- Ernstig verminderde afweer.
- Ernstige bloedingsstoornissen.

Neem vooraf contact op met je (huis)arts als je twijfelt over een van nevenstaande contra-indicaties.

Meest voorkomende nevenwerkingen

- pijn, zwelling, verharding, blauwe plek of roodheid op de injectieplaats
- hoofdpijn, malaise
- spier- of gewrichtspijn
- zweten, rillingen
- vermoeidheid

De nevenwerkingen zijn over het algemeen mild van aard en verdwijnen na enkele dagen. Ze kunnen steeds gemeld worden aan je arts, of rechtstreeks via het FAGG www.eenbijwerkingmelden.be, inclusief nevenwerkingen die niet in de bijsluiter vermeld worden.

Na de vaccinatie moet je 15 minuten onder toezicht blijven, zoals bij elke vaccinatie. Bij gekende allergische reacties na vaccinatie raden we aan om het eerste halfuur niets te eten of drinken. We hopen je hiermee voldoende geïnformeerd te hebben.

Wat doen we met je gegevens?

De vaccinatie wordt geregistreerd in de vaccinatiegegevensdatabank van de overheid (Vaccinnet). Gegevens van gevaccineerde werknemers worden verwerkt om een vaccinatiegraad van zorgmedewerkers te berekenen. Deze vaccinatiegraad wordt als indicator opgevolgd door overheid. Er worden geen persoonsgegevens doorgegeven aan de overheid.

Ondergetekende verklaart voldoende geïnformeerd te zijn, geen gekende contra-indicaties te hebben en is akkoord voor toediening van het vaccin en registratie van de gegevens.

Naam en voornaam van de deelnemer:

Handtekening van de deelnemer:

Datum (DD/MM/JJJJ):