

Die Nebenwirkungen waren in der Regel leicht bis mittelschwer mit einer medianen Dauer von nicht mehr als 2 Tagen bei lokalen Ereignissen und nicht mehr als 1 Tag bei systemischen Ereignissen nach der Impfung.

a Die Nebenwirkungen waren in der Regel leicht bis mittelschwer mit einer medianen Dauer von nicht mehr als 2 Tagen bei lokalen Ereignissen und nicht mehr als 1 Tag bei systemischen Ereignissen nach der Impfung.¹

b Nuvaxovid demonstrierte in klinischen Studien aus den Vereinigten Staaten, Mexiko (n=29.960) und Großbritannien (n=15.203) eine Wirksamkeit von ca. 90% in der Prävention laborbestätigter COVID-19 Erkrankung. Die Studien wurden im Zeitraum September 2020 bis April 2021 durchgeführt.^{4,5}

c Primärer Endpunkt zweier multizentrischer Phase-3-Studien: PREVENT-19 Studie (USA, erste Jahreshälfte 2021, N = 24.784); UK-Studie (Großbritannien, 2020/21, N = 13.971)^{4,5}

mRNA: messenger Ribonukleinsäure, Boten-Ribonukleinsäure; STIKO: Ständige Impfkommission

COVID-19 = Coronavirus Disease 2019;

1. Nuvaxovid® Fachinformation, Stand Oktober 2025
2. Derfalie E et al. ESCMID 2026. Poster #P0468
3. Robert Koch-Institut (RKI). COVID-19 und Impfen: Antworten auf häufig gestellte Fragen (FAQ). Stand: 12.12.2025, unter:
https://www.rki.de/SharedDocs/FAQs/DE/Impfen/COVID-19/gesamt.html#entry_16920236 (abgerufen: 08.07.2026)
4. Dunkle LM, et al. N Engl J Med. 2022;386(6):531-543.
5. Heath PT, et al. N Engl J Med. 2021;385(13):1172-1183.