Der STIKO-empfohlene Pneumokokken-Impfstoff für Erwachsene^{2,b}



Die einmalige Impfung mit Prevenar 20[®] kann **saisonunabhängig**^a verabreicht werden und erleichtert so das Impfmanagement in Ihrer Praxis.

Bitte beachten Sie den in Ihrer KV-Region vorgesehenen Bezugsweg für Impfstoff-Verordnungen (bspw. über Sprechstundenbedarf).

a) Alle Informationen zur Impfung von Säuglingen, Kindern und Jugendlichen entnehmen Sie bitte der Fachinformation. b) Erwachsene ab 60 Jahren und ab 18 mit relevanten Grunderkrankungen oder beruflicher Indikation. c) Personen, die mit PPSV23 vorgeimpft wurden, sollten im Abstand von > 6 Jahren 1 x mit Prevenar 20° (PCV20) nachgeimpft werden. Bei einer ausgeprägten Immundefizienz kann sich dieser Abstand auf > 1 Jahr reduzieren. d) Mit relevanter Grunderkrankung, wie angeborene oder erworbene Immundefekte, chronische Krankheiten und anatomische und fremdkörperassoziierte Risiken für Pneumokokken-Meningitis. e) Zusätzlich als Impfung in der beruflichen Indikation empfohlen: berufliche Tätigkeiten wie Schweißrauchen führen.

Referenzen

1) Fachinformation Prevenar 20, aktueller Stand 2) Robert Koch-Institut. Empfehlungen der Ständigen Impfkommission (STIKO) beim Robert Koch-Institut 2025. Epid Bul 04/2025.

Fachinformation Prevenar 20°, Stand Oktober 2024

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Abschnitt 4.8 der Fachinformation.

Prevenar 20® Injektionssuspension in einer Fertigspritze Pneumokokkenpolysaccharid-Konjugatimpfstoff (20-valent, adsorbiert) Zusammensetzung: Wirkstoffe: 1 Dosis (0,5 ml) enth.: Pneumokokkenpolysaccharid, Serotypen 1, 3, 4, 5, 6A, 7F, 8, 9V, 10A, 11A, 12F, 14, 15B, 18C, 19A, 19F, 22F, 23F, 33F: je 2,2 µg; Serotyp 6B: 4,4 µg; jeweils konjugiert an CRM197-Trägerprotein (ca. 51 µg pro Dosis) und adsorbiert an Aluminiumphosphat (0,125 mg Aluminium pro Dosis). Sonst. Bestandteile: Natriumchlorid, Bernsteinsäure, Polysorbat 80, Wasser f. Inj.-zwecke. Anwendungsgebiete: Aktive Immunisierung z. Prävention v. invasiven Erkrank., Pneumonie u. akuter Otitis media, d. durch S. pneumoniae verursacht werden, b. Säugl., Kdr. u. Jugendl. im Alter v. 6 Wo. bis unter 18 J. Aktive Immunisierung z. Prävention v. invasiven Erkrank. u. Pneumonie, d. durch S. pneumoniae verursacht werden, b. Personen ab e. Alter v. 18 J. Die Anwend. v. Prevenar 20 sollte gemäß offiziellen Empfehl. erfolgen. Gegenanzeigen: Überempfindlichk. gg. d. Wirkstoffe, gg. e. d. sonst. Bestandteile od. gg. Diphtherie-Toxoid. Nebenwirkungen: Sehr häufig: Vermind. Appetit; Reizbarkeit; Benommenheit/vermehrtes Schlafen, unruhiger/vermind. Schlaf, Kopfschmerzen; Muskelschmerzen, Gelenkschmerzen; Fieber, Ermüdung, Erythem an d. Inj.-stelle, Induration/Schwell. an d. Inj.-stelle, Erythem od. Induration/Schwell. an d. Inj.-stelle > 2,0 cm bis 7,0 cm, Schmerzen/Berührungsempfindlichk. an d. Inj.-stelle, einschl. eingeschr. Beweglichk, d. Gliedmaßen, Häufig: Diarrhoe, Erbrechen; Ausschlag; Fieber über 38,9 °C. Gelegentlich: Überempfindlichkeitsreakt., einschl. Gesichtsödem, Dyspnoe, Bronchospasmus; Weinen; Krampfanfälle (einschl. Fieberkrämpfe); Übelkeit; Angioödem, Urtikaria od. Urtikariaähnlicher Ausschlag; Erythem od. Induration/Schwell. an d. Inj.-stelle > 7,0 cm, Pruritus an d. Inj.-stelle, Lymphadenopathie, Urtikaria an d. Inj.-stelle, Schüttelfrost. Selten: Hypotonisch-hyporesponsive Episode; Überempfindlichk. an d. Inj.-stelle. Nebenw. die auch b. Prevenar 20 auftreten könnten (Häufigkeit nicht bekannt): Lymphadenopathie im Bereich d. Inj.-stelle; anaphylaktische/anaphylaktoide Reakt., einschl. Schock; Erythema multiforme; Dermatitis and Inj.-stelle. Bei gleichz, Gabe mit COVID-19-mRNA-Impfst.; zusätzl. Schwindelgefühl (gelegentlich). Weitere Informationen s. Fach- u. Gebrauchsinformation. Abgabestatus: Verschreibungspflichtig. Pharmazeutischer Unternehmer: Pfizer Europe MA EEIG, Boulevard de la Plaine 17, 1050 Brüssel, Belgien. Repräsentant in Deutschland: PFIZER PHARMA GmbH, Friedrichstr. 110, 10117 Berlin, Stand: März 2024.

b-4v4pv20-sui-0



Die einmalige, saisonunabhängige Pneumokokken-Impfung mit Prevenar 20®

WAS IST PREVENAR 20° UND WOVOR KANN ES SCHÜTZEN?

- Prevenar 20[®] ist ein Pneumokokken-Polysaccharid-Konjugatimpfstoff (20-valent)
- Injektionssuspension in einer Fertigspritze (adsorbiert)
- für Erwachsene ab 18 Jahren, Kinder unter 18 Jahren und Säuglinge ab 6 Wochen (3+1 Impfschema)^{1,a}
- gutes Sicherheitsprofil¹

 für die aktive Immunisierung zur Prävention von durch Streptococcus pneumoniae verursachten Erkrankungen¹:







Pneumokokken-Pneumonie

Bakteriämie

Meningitis

WER SOLLTE MIT PREVENAR 20® GEIMPFT WERDEN?

Die STIKO empfiehlt die Pneumokokken-Impfung bei Erwachsenen nur mit **Prevenar 20**^{®2,b} unabhängig vom Vorimpfstatus^c:

Standardimpfung 60+

Alle ab 60



Indikationsimpfung 18+



Personen mit Grunderkrankungen

Immunschwäche: z.B. onkologische Patient:innen, immunsuppressive Therapie Chronische Erkrankungen: z.B. COPD, Asthma bronchiale, Diabetes mellitus



Berufliche Indikation^e

(Exposition Metallrauche, metalloxidische Schweißrauche)

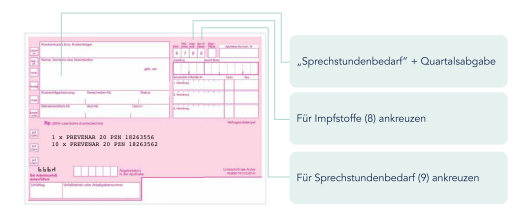
Nur mit Prevenar 20® können Sie Ihre erwachsenen Patient:innen **mit einer einmaligen Impfung STIKO-konform vor Pneumokokken schützen.**^{2,b}

Als Pflichtleistung der gesetzlichen Krankenversicherungen ist nur Prevenar 20® bei Erwachsenen **erstattungsfähig.**²



WIE WIRD PREVENAR 20® BESTELLT UND ABGERECHNET?

Verwenden Sie für die Impfstoff-Verordnung den Vordruck 16 oder 16a. Nur Impfstoffe, **keine Mischverordnung.**



Impfung	Dokumentationsnummer
Standardimpfung 60+	89119
Indikationsimpfung 18+	89120
Berufliche Indikation 18+	89120 V

Packungsgröße	PZN
1er-Packung	18263556
10er-Packung	18263562

WIE WIRD PREVENAR 20® GELAGERT?



Bei 2–8 °C im Kühlschrank lagern (nicht einfrieren). Thermometer regelmäßig kontrollieren.



24 Monate haltbar.

Bei Lagerung zw. 8–25 °C 96 h haltbar. Bei Lagerung zw. 0–2 °C 72 h haltbar.



Waagerecht lagern, um Resuspensionszeit zu minimieren.



Abstand zur Hinterwand des Kühlschranks halten. Nach Entnahme sofort anwenden.

WIE WIRD PREVENAR 20® ANGEWENDET?



1. Resuspension des Impfstoffs

Fertigspritze waagerecht zwischen Daumen und Zeigefinger halten und **kräftig schütteln**, bis der Inhalt der Spritze eine homogene, trübe, milchig weiße bis weiße Suspension ist. Den Impfstoff nicht verwenden, wenn er sich nicht resuspendieren lässt.



2. Sichtprüfung

Bevor der Impfstoff verabreicht wird, unterziehen Sie ihn einer Sichtprüfung. **Nicht verwenden, wenn große Partikel oder Verfärbungen festgestellt werden.** Wenn der Impfstoff keine homogene weiße Suspension ist, Schritte 1 und 2 wiederholen.



3. Schutzkappe entfernen

Entfernen Sie die Schutzkappe des Luer-Lock-Adapters, indem Sie die Kappe langsam gegen den Uhrzeigersinn drehen. Halten Sie den Luer-Lock-Adapter dabei fest. Achten Sie darauf, dass der herausstehende Kolben beim Entfernen der Schutzkappe nicht heruntergedrückt wird.



4. Sterile Nadel aufsetzen

Setzen Sie eine für die intramuskuläre Injektion geeignete Nadel auf die Fertigspritze auf: Halten Sie dabei den Luer-Lock-Adapter fest und drehen Sie die Nadel im Uhrzeigersinn.