

\$ Primärer Endpunkt zweier multizentrischer Phase-3-Studien: PREVENT-19 Studie (USA, erste Jahreshälfte 2021, N = 24.784); UKStudie (Großbritannien, 2020/21, N = 13.971).^{3,4} **‡** 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.¹ **#** 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

COVID-19 = Coronavirus Disease 2019; **STIKO** = Ständige Impfkommission.

- 1.** Fachinformation Nuvaxovid®, aktueller Stand. **2.** Robert Koch-Institut (RKI). Epid Bull. 2025;4:8,17,18. Stand 23.01.2025. **3.** Dunkle LM, et al. N Engl J Med. 2022;386(6):531-543. **4.** Heath PT, et al. N Engl J Med. 2021;385(13):1172-1183 **5.** Marchese AM, et al. Vaccine. 2025;42:126569. **6.** Marchese AM, et al. J. Infect. Dis. 2024;230:e469-e502. 8