

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

**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