

mRNA: messenger Ribonukleinsäure, Boten-Ribonukleinsäure
COVID-19: Coronavirus Disease 2019

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

a 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.

b 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}

1. Fachinformation Nuvaxovid®, Stand: 10/2025
2. Marchese AM, et al. Vaccine. 2025;44: 126569.
3. Marchese AM, et al. J. Infect. Dis. 2024;230:e469-e502.
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.
6. Robert Koch-Institut (RKI). COVID-19 und Impfen: Antworten auf häufig gestellte Fragen (FAQ). Stand: 13.11.2025, unter:
https://www.rki.de/SharedDocs/FAQs/DE/Impfen/COVID-19/gesamt.html#entry_16920236 (abgerufen: 12.12.2025)