

Referenzen Bild:

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.

COVID-19 = Coronavirus Disease 2019;

1. Nuvaxovid® Fachinformation, Stand Juli 2026.

Referenzen Text:

mRNA: messenger Ribonukleinsäure, Boten-Ribonukleinsäure

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.²

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.^{3,4}

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)^{3,4}

1. Derfalie E et al. ESCMID 2026. Poster #P0468
2. Fachinformation Nuvaxovid®; Stand: Juli 2026
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.