

Übersichtstabelle saisonale Impfungen Herbst/Winter 2025/2026

	Influenza					Covid-19		Pneumokokken		RSV		
Impfstoff	Efluelda®	Fluarix Tetra®	Influvac Tetra®	Vaxigrip Tetra®	Flucelvax Tetra®	Comirnaty LP.8.1®	Spikevax LP.8.1®	Vaxneuvance®	Prevenar 20®	Abrysvo®	mRESVIA®	Arexvy®
Typ	Quadrival. Splitvakzine (je 2 Stämme Influenza A und B) Hoch-dosiert	Quadrival. Splitvakzine (je 2 Stämme Influenza A und B)	Quadrival. Splitvakzine (je 2 Stämme Influenza A und B)	Quadrival. Splitvakzine (je 2 Stämme Influenza A und B)	Quadrival. Inaktiviertes Oberflächenantigen (je 2 Stämme Influenza A und B)	mRNA eingebettet in Lipid-Nanopartikel	mRNA eingebettet in Lipid-Nanopartikel	15-valenter, konj. Gerein. Polysaccharid-Antigen	15-valenter, konj. Gerein. Polysaccharid-Antigen	stabilisiertes Glykoprotein F. der RSV subunit A und B	mRNA, die für RSV-A Glykoprotein codiert	RSVPreF3-Antigen
Indikation	Aktive Immun. gegen Influenza ab 65 J.	Aktive Immun. gegen Influenza von Erw. und Kinder > 36 M.	Aktive Immun. gegen Influenza von Erw. und Kinder > 6 M.	Aktive Immun. gegen Influenza von Erw. und Kinder > 6 M.	Aktive Immun. gegen Influenza von Erw. und Kinder > 2 J.	Aktive Immun. gegen Covid-19 von Erw. und Kinder > 12 J.	Aktive Immun. gegen Covid-19 von Erw. und Kinder > 12 J.	Aktive Immunis. zur Präv. invas. Pneumokokkeninf. bei Erw. > 65 J.	Aktive Immunis. zur Präv. invas. Pneumokokkeninf. bei Erw. > 65 J.	Immunis. von Schwangeren zwischen der 32. und der 36. SSW , akt. Immunis. von Erw. > 60 J.	Akt. Immunis. von Erw. > 60 J.	Aktiv. Immunis. bei Erw. > 60 J. und Erw. 50-59 J mit erhöhtem Risiko für RSV-Erkrankung
Impf-schema	1 Dosis 0.7ml i.m.	1 Dosis 0.5ml i.m.	1 Dosis 0.5ml i.m.	1 Dosis 0.5ml i.m.	1 Dosis 0.5ml i.m.	1 Dosis à 0.3ml mit 30 µg SARS-CoV-2 LP.8.1 mRNA	1 Dosis à 0.5ml mit 50 µg SARS-CoV-2 LP.8.1 mRNA	1 Dosis 0.5ml i.m.	1 Dosis 0.5ml i.m.	1 Dosis 0.5ml i.m. mit je 60 µg RSV-Antigen A und B	1 Dosis à 0.5ml mit 50 µg RSV-mRNA i.m.	1 Dosis à 0.5ml mit 120 µg RSV-Antigen i.m.
Bemerkungen	für > 75 J. und > 65 J. mit zus. Risikofakt. vorzuziehen (höhere Wirksamkeit)	Impfstoff der Wahl für Schwangere (viele Daten)	Kein Polysorbat 80	Kein Polysorbat 80	Enthält keine Spuren von Eiern!	Längere Haltbarkeit bei 2-8°C (12h bei RT)	30 Tage haltbar bei 2 °C bis 8 °C		Deckt mehr Serotypen ab!	mittels gentechnisch veränderten chinesischen Hamsterovalzellen (CHO-Zellen) hergestellt	Haltbarkeit von 1 Jahr bei -40°C bis -15°C 30 Tage stabil bei 2 °C bis 8 °C	mittels gentechnisch veränderten chinesischen Hamsterovalzellen (CHO-Zellen) hergestellt

Übersichtstabelle saisonale Impfungen Herbst/Winter 2025/2026

Galenik	Injektions-suspension	Injektions-suspension	Injektions-suspension	Injektionssuspension	Injektionssuspension	Injektionsdispersion, kein Schütteln nötig	Injektionsdispersion, pH 7-8, kein Schütteln nötig	Injektionssuspension	Injektionssuspension	Pulver + LM zur Herstellung einer Injektionslösung	Injektionsdispersion, pH 7-8, kein Schütteln nötig	Pulver+ Susp. zur Herstellung einer Injektions-suspension
Hilfsstoffe Rückstände		Spuren von Eibestandteilen (z.B. Ovalbumin, Hühnerproteine), Formaldehyd, Hydrokortison, Gentamicinsulfat, Natriumdeoxycholat, Polysorbat 80 als Hilfsstoff	Kann Spuren von Eiern (z.B. Ovalbumin, Hühnerproteine), Cetrimidium-bromidum, Formaldehydum, Gentamicinsulfat, oder Polysorbat 80 enthalten	Kann Spuren von Eiern, wie Ovalbumin, Neomycin, Formaldehyd und Octoxinol-9 enthalten	Kann Spuren von β -Propiolacton, Cetyltrimethylammoniumbromid und Polysorbat 80, MDCK-Zellprotein, MDCK-Zell-DNA enthalten.	ALC-0315, ALC-0159, DSPC, cholesterolum, trometamol als Hilfsstoffe	SM-102, Cholesterin, DSPC, PEG2000-DMG, Trometamol	L-Histidin, CRM ₁₉₇ -Trägerprotein Polysorbat 20, Aluminiumphosphat-Adjuvans	Aluminii phosphas als Adjuvans, Polysorbat 80 als Hilfsstoff	Trometamol, Polysorbat 80, Acidum hydrochloridum (q.s. ad pH)	SM-102, DSPC, PEG2000-DMG, Trometamol, Trometamolhydrochlorid, Essigsäure	<i>Polysorbat 80 als HS in Pulver, AS01_E-Adjuvans</i>): gereinigtes Quillaja Saponin (QS-21), MPL, Dioleoyl-Phosphatidylcholin, Cholesterol,
Herst.	Sanofi-Aventis	GSK	Viartis	Sanofi-Aventis	Vifor	Pfizer	Moderna	MSD	Pfizer	Pfizer	Moderna	GSK
Packungen	Fertigspr. OP à 1	Fertigspritze OP à 1 und OP à 10	Fertigspritze OP à 1	Fertigspr. OP à 1	Fertigspr. OP à 1	Fertigspr. OP à 1 und OP à 10	Fertigspr. OP à 1,10	Fertigspritze OP à 1	Fertigspritze OP à 1	Trockensubst. c. solv. OP à 1	Fertigspr. OP à 1	Trockensubst. c. solv. OP à 1
Preis	Fr. 48.-	Fr. 26.85	Fr. 26.85	Fr. 26.85	Fr. 26.85	Fr. 91.85	Fr. 96.45	Fr. 79.80	Fr. 80.80	Fr. 185.10*	Fr. 213.00*	Fr. 217.60*

*Vergütung OKP in Abklärung

Übersichtstabelle saisonale Impfungen Herbst/Winter 2025/2026

EKIF	1. Für Erw. > 65 Jahre 2. Schwangere Frauen und Frauen, die in den letzten 4 Wochen entbunden haben 3. Personen (ab 6 Monate) mit einer oder mehreren der folgenden chronischen Erkrankungen: Herzerkrankung, Lungenerkrankung (insbesondere Asthma bronchiale), Stoffwechselstörungen mit Auswirkung auf die Funktion von Herz, Lungen oder Nieren (wie zum Beispiel Diabetes oder morbid Adipositas [BMI ≥ 40]), Neurologische (wie z.B. M. Parkinson, zerebrovaskuläre Erkrankungen) oder muskuloskelettale Erkrankung mit Auswirkung auf die Funktion von Herz, Lungen oder Nieren, Hepatopathie, Niereninsuffizienz, Asplenie oder Funktionsstörung der Milz (inklusive Hämoglobinopathien), Immundefizienz (wie zum Beispiel HIV-Infektion, Krebs, immunsuppressive Therapie); 4. Patientinnen und Patienten in Pflegeheimen und in Einrichtungen für Personen mit chronischen Erkrankungen 5. Personen (ab dem Alter von 6 Monaten), welche in der Familie oder im Rahmen ihrer privaten oder beruflichen Tätigkeiten regelmässigen Kontakt haben mit Personen der vorgenannten Kategorien oder Säuglingen unter 6 Monaten 6. Medizinal- und Pflegefachpersonen, alle im paramedizinischen Bereich tätigen Personen, Mitarbeitende von Kinderkrippen, Tagesstätten sowie Alters- und Pflegeheimen, inklusive Studierende sowie Praktikantinnen und Praktikanten.	Eine Impfung gegen Covid-19 wird im Herbst / Winter (idealerweise zwischen Mitte Oktober und Dezember) allen Personen ab 65 Jahren neu als ergänzende Impfung empfohlen. Die Impfung wird weiterhin auch Personen ab 16 Jahren mit einem erhöhtem Risiko für einen schweren Covid-19-Verlauf aufgrund einer Vorerkrankung oder durch Trisomie 21, sowie für Schwangere empfohlen	PCV-ungeimpfte Personen im Alter von ≥ 65 Jahren (ergänzende Impfung) und Risikopersonen ab Alter 5 Jahre wird neu als Impfstoff ein höher valenter PCV als PCV13 empfohlen. Bereits mit PCV13-geimpfte Risikopersonen im Alter von 5–64 Jahre und Personen ab Alter 65 Jahre wird zur Abdeckung der zusätzlichen Serotypen (nicht als Auffrischimpfung) neu eine einmalige ergänzende Dosis mit einem höher valenten PCV empfohlen, wenn die PCV13-Impfdosis ≥ 1 Jahr zurückliegt.	1. Als ergänzende Impfung für alle Personen ab 75 Jahren 2. Als Risikogruppenimpfung für Personen zwischen 60 und 74 Jahren mit einem erhöhten Risiko für eine schwere RSV-Erkrankung. Dazu gehören: a. Patientinnen und Patienten mit chronischen Erkrankungen wie z. B.: Immunschwäche (aufgrund einer Erkrankung und/oder einer Behandlung mit immunsuppressiver Wirkung) Lungenerkrankungen (z. B. chronisch obstruktive Lungenerkrankung, Emphysem, Asthma) Herz-Kreislauf-Erkrankungen (z. B. Herzinsuffizienz, koronare Herzkrankheit) Neurologische/neuromuskuläre Erkr. Nieren-, Lebererkrankungen hämatologische Erkrankungen Diabetes mellitus b. Gebrechliche Personen sowie Personen, die in Pflegeheimen oder anderen Langzeit-Pflegeeinrichtungen leben. 3. Neugeborene geboren von Oktober bis März Verabreichung einer Einzeldosis eines langwirksamen mAB in der ersten Lebenswoche, idealerweise vor Entlassung aus der Geburtsstation oder Neonatologie oder möglichst rasch danach. **
------	--	---	---	--

****Neugeborene**, die während der RSV-Saison geboren werden und **deren Mütter während der Schwangerschaft Abrysvo gemäss den Empfehlungen erhalten haben**, gelten als ausreichend geschützt und benötigen daher **keine** weitere Immunisierung mit langwirksamen mAB. Ausnahmen hiervon sind **bestimmte Situationen**, in denen das Risiko einer unzureichenden transplazentaren Übertragung von Antikörpern besteht: Abrysvo wurde weniger als 14 Tage vor der Geburt verabreicht; Geburt vor der 37+0 SSW; mütterliche Immunsuppression einschliesslich HIV-Infektionen mit nicht unterdrückter Viruslast

Im Kanton Zürich dürfen in Impfapotheken ab 2025 Personen ab 16 Jahren gemäss Impfplan geimpft werden, wenn es sich nicht um einen Lebendimpfstoff handelt und keine **Kontraindikation, Schwangerschaft** (ausser es liegt eine ärztliche Verordnung vor), **Immunschwäche oder Autoimmunkrankheit vorliegt**. Vorbehalten sind auch **off-label-Impfungen**. Diese Kriterien gelten auch für RSV-Impfung, die mit den hier beschriebenen Einschränkungen somit geimpft werden darf.