

## Übersichtstabelle saisonale Impfungen Herbst/Winter 2025/2026

	Influenza					Covid-19		Pneumokokken		RSV		
Impfstoff	Efluelda <sup>®</sup>	Fluarix Tetra <sup>®</sup>	Influvac Tetra <sup>®</sup>	Vaxigrip Tetra <sup>®</sup>	Flucelvax Tetra®	Comirnaty LP.8.1®	Spikevax LP.8.1®	Vaxneuvance <sup>®</sup>	Prevenar 20 <sup>®</sup>	Abrysvo <sup>®</sup>	mRESVIA®	Arexvy <sup>®</sup>
Тур	Quadrival. Splitvakzin e (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. Splitvakzin e (je 2 Stämme Influenza A und B)	Quadrival. Inaktiviert es Oberfläche n-antigen (je 2 Stämme Influenza A und B)	mRNA eingebette t in Lipid- Nanopar- tikel	mRNA eingebette t in Lipid- Nanoparti- kel	15-valenter, konj. Gerein. Polysaccharid- Antigen	15-valenter, konj. Gerein. Polysacchari d-Antigen	stabilisiertes Glykoprotein F. der RSV subunit A und B	mRNA, die für RSV-A Glykoprote in codiert	RSVPreF3- Antigen
Indika- tion	Aktive Immun. gegen Influenza <b>ab 65 J.</b>	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. Pneumokokke ninf. bei Erw. > 65 J.	Aktive Immunis. zur Präv. invas. Pneumokokk eninf. bei Erw. > 65 J.	Immunis. von Schwangeren zwischen der 32. und der 36. SSW, akt. Immunis. von Erw. > 60 J.	Akt. Immunis. von Erw. > 60J.	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.
Bemer- kungen	für > 75 J. und > 65 J. mit zus. Risikofakt. vorzuziehe (höhere Wirksam- keit)	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 Hamsterovarz ellen (CHO- Zellen) hergestellt	Haltbarkeit von 1 Jahr bei -40°C bis -15°C <b>30 Tage</b> stabil bei 2 °C bis 8 °C	mittels gentechnisch veränderten chinesischen Hamsterovarz ellen (CHO- Zellen) hergestellt



## Übersichtstabelle saisonale Impfungen Herbst/Winter 2025/2026

Hilfs- stoffe Rück- stände	Injektions- suspension	Spuren von Eibestand- teilen (z.B. Ovalbumin, Hühnerprote ine), Formaldehy d, Hydrokortiso n, Gentamicin- sulfat, Natriumdeo xycholat, Polysorbat 80 als Hilfsstoff	Injektions- suspension  Kann Spuren von Eiern (z.B. Ovalbumin, Hühner- proteine), Cetrimidium -bromidum, Formal- dehydum, Gentamicin- sulfat, oder Polysorbat 80 enthalten	Kann Spuren von Eiern, wie Ovalbumin , Neomycin, Formal- dehyd und Octoxinol- 9 enthalten	Kann Spuren von β- Propiolac- ton, Cetyltri- methyl- ammoniu mbromid und Polysorbat 80, MDCK- Zellprotein ,, MDCK- Zell-DNA enthalten.	Injektionsd ispersion, kein Schütteln nötig  ALC-0315, ALC-0159, DSPC, cholesterol um, trometam olum als Hilfsstoffe	Injektionsd ispersion, pH 7-8, kein Schütteln nötig SM-102, Cholesteri n, DSPC, PEG2000-DMG, Trometam ol	Injektionssusp ension  L-Histidin, CRM <sub>197</sub> - Trägerprotein Polysorbat 20, Aluminiumph osphat- Adjuvans	Aluminii phosphas als Adjuvans, Polysorbat 8 0 als Hilfsstoff	Pulver + LM zur Herstel- lung einer Injektionslösu ng  Trometamo- lum, Polysorbat 80, Acidum hydrochloridu m (q.s. ad pH)	Injektionsd ispersion, pH 7-8, kein Schütteln nötig SM-102, DSPC, PEG2000-DMG, Trometam ol, Trometam olhydrochl orid, Essigsäure	Pulver+ Susp. zur Herstellung einer Injektions- suspension Polysorbat 80 als HS in Pulver, AS01 <sub>E</sub> - Adjuvans): gereinigtes Quillaja Saponin (QS- 21), MPL, Dioleoyl- Phosphatidylc holin, Cholesterol,
Herst.	Sanofi- Aventis	GSK	Viatris	Sanofi- Aventis	Vifor	Pfizer	Moderna	MSD	Pfizer	Pfizer	Moderna	GSK
Packun gen	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**
- 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 morbide Adipositas [BMI  $\geq$  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
- Personen (ab dem Alter von 6 Monaten), welche in der Familie oder im Rahmen ihrer privaten oder beruflichen T\u00e4tigkeiten regelm\u00e4ssigen Kontakt haben mit Personen der vorgenannten Kategorien oder S\u00e4ualingen unter 6 Monaten
- 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 Covid19 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.

- . 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
  - Gebrechliche Personen sowie Personen, die in Pflegeheimen oder anderen Langzeit-Pflegeeinrichtungen leben.
- Neugeborene geboren von Oktober bis März Verabreichung einer Einzeldosis eines langwirksamen mAB in der ersten Lebenswoche, idealerweise vor Entlassung aus der Geburtenstation oder Neonatologie oder möglichst rasch danach.\*\*

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.

<sup>\*\*</sup>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