

sanofi

arztwelt

05. Dez. 2025

COVID-19-Impfung

# Nuvaxovid® von Sanofi: Proteinbasiert & in der

Mit freundlicher  
Unterstützung von

sanofi

Ihre



Suche nach Indikationen, Fachgebiete...



Startseite

Rubriken

Fachgebiete

Forum

Fortbildung

**Wirksamkeit<sup>b, 1-5</sup> Nuvaxovid® ist der einzige, von der STIKO empfohlene proteinbasierte, nicht-mRNA COVID-19-Impfstoff in einer Fertigspritze.<sup>1,6,7,c</sup> Die COVID-19-Impfung ist gerade für Menschen ab 60 Jahren wichtig.<sup>7,8</sup>**

Lesedauer: ca. 5 Minuten

Omnichannel  
Management  
Sanofi-Aventis  
Deutschland GmbH  
Tel: 0800 52 52 010  
E-Mail:  
[MedInfo.de@Sanofi.com](mailto:MedInfo.de@Sanofi.com)

Arzt-Bewertungsportale



Dieser Beitrag wird Ihnen präsentiert von **sanofi**

Eine Auswahl der gängigsten Arzt-Bewertungsportale in alphabetischer Reihenfolge:

- [Arztnavigator](#)
- [docinsider.de](#)
- [jameda.de](#)
- [imedo.de](#)
- [sanego.de](#)
- [Weisse Liste](#)

#### Krankenhaus-Bewertungsportale

Eine Auswahl der gängigsten Krankenhaus-Bewertungsportale in alphabetischer Reihenfolge:

- [derprivatpatient.de](#)
- [Deutsches Krankenhaus Verzeichnis](#)
- [klinikfinder.de](#)
- [TK-Klinikführer](#)
- [Weisse Liste](#)

## Nuvaxovid® in der Fertigspritze: Neu im Sanofi-Portfolio und stark gegen COVID-19



Ab sofort bietet Sanofi mit Nuvaxovid® einen gut verträglichen<sup>a</sup> Impfstoff mit hoher Wirksamkeit<sup>b</sup> gegen COVID-19.<sup>1-5</sup> Nuvaxovid® zeichnen 3 Besonderheiten aus. Er ist der einzige<sup>b</sup> COVID-19-Impfstoff...

- auf Proteinbasis, der von der Ständigen Impfkommission (STIKO) am Robert Koch-Institut (RKI) empfohlen wird.<sup>6-8</sup>
- in einer einfach handhabbaren Einzeldosis-Fertigspritze (Injektionsdispersion). Der Impfstoff ist gebrauchsfertig.<sup>1</sup>

- mit bis zu 9 Monaten Haltbarkeit im Kühlschrank bei 2-8 °C vor Licht geschützt.<sup>1</sup>

## Nach wie vor hohe COVID-19-Risiken – gerade bei Menschen ab 60 Jahren

Die COVID-19-Impfung ist gerade für Menschen ab 60 Jahren wichtig.<sup>8</sup> Denn obwohl seit dem Ende der Pandemie die Anzahl schwerer COVID-19-Verläufe niedriger als während der Pandemie liegt, besteht gerade für die Altersgruppe ab 60 Jahren nach wie vor ein hohes COVID-19-assoziiertes Risiko.<sup>9-11</sup> Zum Beispiel vervielfacht sich das **Sterberisiko aufgrund von COVID-19** um das:<sup>12,d</sup>

- **60-Fache** bei Menschen im Alter von 60 bis 75 Jahren
- **140-Fache** bei Menschen zwischen 75 und 84 Jahren

So verstarben in Deutschland während der COVID-19-Saison 2024/2025 über 2.800 Menschen mit einer laborbestätigten SARS-CoV-2-Infektion – 96 % davon waren 60 Jahre und älter. Außerdem mussten rund 60.600 Menschen mit laborbestätigter SARS-CoV-2-Infektion stationär behandelt werden.<sup>11</sup>

Angesichts dieser hohen Gesundheitsrisiken empfiehlt die STIKO Menschen ab 60 Jahren und weiteren Risikogruppen eine jährliche Schutzimpfung vor COVID-19.<sup>8</sup>

Neu im Sanofi-Portfolio: Effektiver COVID-19-Impfschutz mit Nuvaxovid®





Für Nuvaxovid® - den einzigen von der STIKO empfohlenen, proteinbasierten, nicht-mRNA COVID-19-Impfstoff in einer Fertigspritze - sprechen die folgenden Argumente:<sup>1,6,7,c</sup>

- **Wirksamkeit**

- Nuvaxovid® zeigt eine hohe Wirksamkeit<sup>b</sup> in der Prävention von SARS-CoV-2-Infektionen.<sup>1,3,5,e</sup>
- Nuvaxovid® zeigte in klinischen Studien einen vollständigen Schutz vor schweren COVID-19-Verläufen.<sup>1-3,f</sup>

- **Verträglichkeit**

- Nuvaxovid® überzeugte in klinischen Studien durch hohe Verträglichkeit.<sup>2,4,g</sup>
- Über 30.000 Patient\*innen wurden in 5 klinischen Studien untersucht.<sup>1,h</sup> Die Verträglichkeit zeigte sich insgesamt positiv. Die Nebenwirkungen waren leicht bis mittelschwer.<sup>1,i</sup>

- **Proteinbasiert:** Nuvaxovid® wird durch ein bewährtes Verfahren in Zellkulturen

hergestellt.<sup>1,13</sup>

- **Adjuvantiert:** Das wirksame, natürliche Matrix-M-Adjuvans unterstützt eine robuste und verstärkte Immunantwort.<sup>1,13,14</sup>

Mehr zur COVID-19-Impfung mit Nuvaxovid® erfahren Sie [hier](#).

### Abkürzungen:

mRNA: messenger Ribonukleinsäure, Boten-Ribonukleinsäure

### Fußnoten:

**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.<sup>1</sup>

**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.<sup>2,3,5</sup>

**c** in Deutschland verfügbare

**d** im Vergleich zur Altersgruppe 18 bis 29 Jahre<sup>5</sup>

**e** 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)<sup>3,5</sup>

f Post-hoc-Analyse (95 %; KI: 83,1-100,0)<sup>3</sup>

g im Vergleich zu einem MenACWY-Impfstoff<sup>2,4</sup>

h Die Sicherheit von Nuvaxovid® wurde anhand gepoolter Daten aus 5 klinischen Studien bewertet. Insgesamt 30.070 Patienten im Alter von 18+ erhielten mind. eine Dosis der 2-Dosen-Grundimmunisierung mit Nuvaxovid® oder Placebo. Zudem wurde die Sicherheit in einer klinischen Studie bewertet, in der 13.354 Teilnehmer mind. 6 Monate nach der 2-Dosen-Grundimmunisierung eine Auffrischungsdosis des Impfstoffs erhielten.<sup>1</sup>

i Die mediane Dauer betrug  $\leq 2$  Tage für lokale Ereignisse und  $\leq 1$  Tag für systemische Ereignisse.<sup>1</sup>

---

## Nuvaxovid® Pflichttext

---

MAT-DE-2504835-1.0-11/2025

Quellen anzeigen

---

Wie bewerten Sie diesen Beitrag?



Was sind für Sie die wichtigsten Themen rund um die COVID-19-Impfung?

---