



# Steckbrief zu den Covid-19 Impfstoffen

Detaillierte Angaben zu den Empfehlungen und Indikationen der Covid-19 Impfstoffe finden sich im [Anhang 1 – Tabellarische Übersicht](#) der Impfempfehlung für die Covid-19-Impfung im Herbst 2022.

Dieser Steckbrief wird laufend ergänzt und aktualisiert.

Impfstoff	Comirnaty® Konzentrat ab 12 Jahren	Comirnaty® Gebrauchs- fertige Lösung ab 12 Jahren	Comirnaty® Konzentrat für Kinder ab 5 bis 11 Jahren	Comirnaty® Bivalent Original / Omicron BA.1 Gebrauchs- fertige Lösung	Spikevax®	Spikevax® Bivalent Original / Omicron BA.1	Nuvaxovid®	COVID-19 Vaccine Janssen®
ZulassungsinhaberIn	Pfizer / BioNTech				Moderna		Future Health Pharm/ Novavax	Janssen-Cilag
Hinweis zur Verpackung	Violette Kappe	Graue Kappe	Orange Kappe	Graue Kappe	Rote Kappe	Blaue Kappe		
Anwendung gemäss Impfempfehlung <sup>1</sup>	Ab 12 Jahren	Ab 12 Jahren	Für Kinder von 5-11 Jahren	Booster ab 16 Jahren	Ab 12 Jahren	Booster ab 16 Jahren	Ab 12 Jahren  Booster ab 16 Jahren	Ab 18 Jahren
Technische Bezeichnung	BNT162b2			BNT162b2 (B.1.1.529)	mRNA-1273	mRNA-1273.214	NVX-CoV2373	Ad26.COV2-S
mRNA / Antigen / DNA	mRNA monovalent			mRNA bivalent	mRNA monovalent	mRNA bivalent	Spike-Protein monovalent	Vektor-DNA monovalent
Zusammensetzung mRNA / Antigen / Vektor pro Dosis	30 µg Original <sup>2</sup>		10 µg Original <sup>2</sup>	15 µg Original <sup>2</sup> + 15 µg Omicron BA.1	100 µg Original <sup>2</sup> (resp. 50 µg für Booster)	25 µg Original <sup>2</sup> + 25 µg Omicron BA.1	5 µg Spike-Protein (Original <sup>2</sup> )	mindestens 8,92 log <sub>10</sub> infektiöse Einheiten (Original <sup>2</sup> )
Formulierung	Konzentrat für Injektionsdispersion  Rekonstitution mit 1.8 mL NaCl 0.9 %-Lösung	Ready-to-use	Konzentrat für Injektionsdispersion  Rekonstitution mit 1.3 mL NaCl 0.9 %-Lösung	Ready-to-use	Ready-to-use, 0.2 mg/mL	Ready-to-use, 0.1 mg/mL	Ready-to-use	Ready-to-use
Potentiell allergene Zusatzstoffe <sup>3</sup>	PEG	PEG, TRIS			PEG, TRIS		Matrix-M™, Saponine, Polysorbat 80	Polysorbat 80
Kontraindikation	Überempfindlichkeit auf Inhaltsstoffe							Überempfindlichkeit auf Inhaltsstoffe, St. n. Kapillarlecksyndrom, St. n. Thrombose-mit-Thrombozytopenie-Syndrom nach Covid-19-Impfung

<sup>1</sup> Gewisse Empfehlungen weichen von der Zulassung ab (off-label). Stützt sich die verantwortliche Fachperson bei der Wahl oder Verwendung eines Impfstoffes auf die Impfeempfehlungen des BAG ab, kann sie damit nachweisen, die anerkannten Regeln der medizinischen und pharmazeutischen Wissenschaften beachtet und insofern den heilmittelgesetzlichen Sorgfaltspflichten Genüge getan zu haben. Hält die verantwortliche Fachperson sich auch an die Sorgfaltspflichten aus dem Behandlungsvertrag (u.a. Informations-, Aufklärungs- und Dokumentationspflicht), kann sie in der Regel nicht haftbar gemacht werden (siehe auch [Bull BAG 2015.13.217](#)).

<sup>2</sup> "Original" beschreibt die Virusvariante, die im Dezember 2019 in Wuhan aufgetreten ist.

<sup>3</sup> PEG: Polyethylenglykol/Makrogol; TRIS: Tromethamin/Trometamol



Impfstoff	<b>Comirnaty® Konzentrat ab 12 Jahren</b>	<b>Comirnaty® Gebrauchs- fertige Lösung ab 12 Jahren</b>	<b>Comirnaty® Konzentrat für Kinder ab 5 bis 11 Jahren</b>	<b>Comirnaty® Bivalent Original / Omicron BA.1 Gebrauchs- fertige Lösung</b>	<b>Spikevax®</b>	<b>Spikevax® Bivalent Original / Omi- cron BA.1</b>	<b>Nuvaxovid®</b>	<b>COVID-19 Vaccine Janssen®</b>
Impfdosen pro Vial	6	6	10	6	10 (resp. 20 bei 50 µg Dosis)	5	10	5
Volumen der zu verabreichenden Dosis	0.3 mL	0.3 mL	0.2 mL	0.3 mL	0.5 mL für 100 µg Dosis (resp. 0.25 mL für 50 µg Dosis)	0.5 mL	0.5 mL	0.5 mL
Lagerung im Ultra Tiefkühler (UTK) <sup>4</sup>	15 Monate bei -90 °C bis -60 °C	12 Monate bei -90 °C bis -60 °C			NICHT LAGERN		NICHT LAGERN	NICHT LAGERN
Lagerung im Tiefkühler (TK) <sup>4</sup>	2 Wochen bei -25 °C bis -15 °C	NICHT LAGERN			9 Monate bei -50 °C bis -15 °C alternativ: 12 Monate bei -50 °C bis -15 °C		NICHT LAGERN	24 Monate bei -25 °C bis -15 °C
Lagerung im Kühlschrank <sup>4</sup>	1 Monat bei 2 – 8 °C	10 Wochen bei 2 – 8 °C			30 Tage bei 2 – 8 °C bei alternativer Lagerung (12 Monate im TK): max. 14 Tage bei 2 – 8 °C		9 Monate bei 2 – 8 °C	3 Monate bei 2 – 8 °C
Lagerung ungeöffnet bei Raumtemperatur <sup>4</sup>	2 Stunden bei 8 – 30 °C	12 Stunden bei 8 – 30 °C			24 Stunden bei 8 – 25 °C		12 Stunden bei 9 – 25 °C	12 Stunden bei 9 – 25 °C
Verwendbar nach Anbruch <sup>4</sup>	6 Stunden bei 2 – 30 °C				6 Stunden bei 2 – 25 °C		6 Stunden bei 2 – 25 °C	6 Stunden bei 2 – 8 °C oder 3 Stunden bei 8 – 25 °C
Fachinformation	<a href="#">Fachinformation</a>	<a href="#">Fachinformation</a>	<a href="#">Fachinformation</a>	<a href="#">Fachinformation</a>	<a href="#">Fachinformation</a>	<a href="#">Fachinformation</a>	<a href="#">Fachinformation</a>	<a href="#">Fachinformation</a>

Quelle: www.swissmedicinfo.ch, 31-Okt-2022

<sup>4</sup> Der Impfstoff darf nur bis zu dem auf der Packung mit «EXP» bezeichneten Datum bzw. dem Datum einer kommunizierten Haltbarkeitsverlängerung verwendet werden. Nach dem Auftauen darf der Impfstoff nicht erneut eingefroren werden.