

Eidgenössisches Departement des Innern EDI **Bundesamt für Gesundheit BAG** 

Richtlinien und Empfehlungen

### Schweizerischer Impfplan 2022

Stand Januar 2022 Bundesamt für Gesundheit und Eidgenössische Kommission für Impffragen

#### Das Wichtigste in Kürze

Der Schweizerische Impfplan wird mit einem umfassenden Analyserahmen [1] regelmässig vom Bundesamt für Gesundheit (BAG) in Zusammenarbeit mit der Eidgenössischen Kommission für Impffragen (EKIF) – bestehend aus Ärztinnen und Ärzten der Pädiatrie, Allgemeinmedizin, Inneren Medizin, Gynäkologie und Geburtshilfe, Infektiologie sowie Präventivmedizin - überarbeitet. Dies geschieht aufgrund neuer Entwicklungen von Impfstoffen, neuer Erkenntnisse über deren Wirksamkeit und Sicherheit, Veränderungen der epidemiologischen Lage in der Schweiz sowie basierend auf den Empfehlungen der WHO-Experten [2]. Die in diesem Plan formulierten Impfempfehlungen zielen auf einen optimalen Impfschutz der Bevölkerung und jedes einzelnen Individuums ab. Eine Impfung wird nur empfohlen, wenn der Nutzen durch verhinderte Krankheiten und deren Komplikationen die mit den Impfungen verbundenen Risiken in jedem Fall um ein Vielfaches übertrifft.

#### **Hinweis**

#### Impfungen während der COVID-19-Pandemie

Auch während der Covid-19-Pandemie ist es wichtig alle im Schweizerischen Impfplan empfohlenen Impfungen für Kinder, Jugendliche und Erwachsene planmässig durchzuführen. Empfehlungen zur Durchführung der Impfungen/Vorsorgeuntersuchungen während der Covid-19-Pandemie sind unter <a href="https://www.bag.admin.ch/impfplan">www.bag.admin.ch/impfplan</a> zu finden.

#### Impfung gegen Covid-19

Die Impfempfehlungen gegen Covid-19 sind nicht Teil des Impfplans 2022. Sie sind separat auf folgender BAG Webseite publiziert: <u>Covid-19-Impfung (admin.ch)</u>.

#### Neuerungen und Anpassungen 2022

#### 1. Impfung gegen Herpes Zoster

Ab sofort wird in der Schweiz die Impfung gegen Herpes Zoster (= Gürtelrose) mit dem adjuvantierten inaktivierten Subunit-Impfstoff (Shingrix®) empfohlen [3]. Dies als ergänzende Impfung für gesunde Personen ab 65 Jahren (siehe Kapitel 2) sowie als Risikogruppen-Empfehlung für Patientinnen und Patienten mit einem erhöhten Risiko eines HZ ab 50 Jahre bzw. mit höchstem Risiko (z. B. schwere Immundefizienz) bereits ab 18 Jahren (siehe Kapitel 3 für Risikogruppen empfohlene Impfungen). Dieser Impfstoff ist seit Januar 2022 in der Schweiz verfügbar. Die klinische Wirksamkeit von 2 Dosen liegt bei >90 % nach drei Jahren, und sie bleibt mindestens 7 Jahre erhalten. Damit ist dieser Impfstoff deutlich besser und auch über eine längere Zeit wirksam, als der bisherige Lebendimpfstoff gegen Herpes Zoster.

Die bisherigen Empfehlungen vom November 2017 für den Lebendimpfstoff (Zostavax®) gelten nur noch für Personen im Alter von 65 bis 79 Jahren ohne Immundefizienz, welche den Lebendimpfstoff gegenüber dem inaktivierten Impfstoff vorziehen.

#### 2. Präexpositionelle Tollwutprophylaxe

Die Richtlinien und Empfehlungen «Prä- und postexpositionelle Tollwutprophylaxe beim Menschen» wurden im April 2021 veröffentlicht [4]. Für Erwachsene und Kinder umfasst die präexpositionelle Prophylaxe (PrEP) neu zwei Dosen, die an den Tagen 0 und 28 (möglich ab dem Tag 7) i.m. verabreicht werden, sowie, bei fortgesetztem oder wiederholtem Expositionsrisiko, einer Auffrischimpfung nach minimal 12 Monaten. Das PrEP-Schema bleibt für immunsupprimierte Personen unverändert (drei Dosen an den Tagen 0, 7 und 21–28 + bei fortgesetztem oder wiederholtem Expositionsrisiko, eine Auffrischimpfung nach minimal 12 Monaten).

Darüber hinaus wird die Menge an humanen Tollwut-Immunglobulinen (hRIG), die zur postexpositionellen Prophylaxe (PEP) bei tollwutgefährdeten Personen ohne PrEP (oder bei unvollständiger Impfung oder unbekanntem Impfstatus) verabreicht wird, an die Anatomie der Bissstelle angepasst (maximale Dosis 20 IE/kg Körpergewicht; in der Regel ist eine Ampulle à 2 ml (300 IU) ausreichend, auch wenn eine höhere Menge berechnet wurde). Die PEP-Impfschemata hängen vom Impfstatus der exponierten Person ab und bleiben unverändert. Serologische Kontrollen werden nach jeder PEP und in speziellen Situationen auch nach PrEP empfohlen.

#### Schweizerischer Impfplan 2022

Ein Antikörper-Wert von ≥0,5 IE/ml im RFFIT (Rapid Fluorescent Focus Inhibition Test) ist das von der WHO definierte Korrelat für Schutz nach der Impfung (falls erforderlich, werden Impfungen und Kontrollen fortgesetzt, bis dieser Mindestwert erreicht ist).

#### 3. Impfung gegen Meningokokken

#### Anpassung des Impfschemas für Risikogruppen

Im Juni 2021 wurde die Swissmedic-Zulassung des einzigen, zurzeit in der Schweiz zugelassenen, quadrivalenten Meningokokken-Konjugatimpfstoffes (Menveo®) angepasst und auf die Anwendung ab dem Alter von 2 Monaten erweitert. Neu ist der Impfstoff mit einem Mehrdosenschema zugelassen. Die Impfung soll mit 4 Impfdosen bei Impfbeginn im Alter von 2–6 Monaten und mit 2 Impfdosen bei Impfbeginn im Alter 7–23 Monaten erfolgen. Die Impfempfehlung für Säuglinge/Kleinkinder mit erhöhtem Risiko für eine invasive Meningokokkenerkrankungen wurde entsprechend angepasst (siehe Kapitel 3g).

#### 4. Vergütung der Impfungen

#### Impfung gegen Herpes zoster

Die obligatorische Krankenpflegeversicherung (OKP) übernimmt ab Februar 2022 die Vergütung der Impfung mit dem adjuvantierten inaktivierten Subunit-Impfstoff gegen Herpes Zoster (Shingrix®) für alle Personengruppen, für die die Impfung von EKIF/BAG empfohlen wird. Der Lebendimpfstoff (Zostavax®) wird weiterhin nicht vergütet.

#### Schweizerischer Impfplan 2022

#### Herausgeber

© Bundesamt für Gesundheit (BAG)

#### **Aktuelle Version im Internet**

www.bag.admin.ch/impfplan

#### **Weitere Informationen**

Bundesamt für Gesundheit Direktionsbereich Öffentliche Gesundheit Abteilung Übertragbare Krankheiten 3003 Bern Telefon: 058 463 87 06 epi@bag.admin.ch

#### Autoren

#### Bundesamt für Gesundheit

Direktionsbereich Öffentliche Gesundheit, Abteilung Übertragbare Krankheiten

#### Eidgenössische Kommission für Impffragen (EKIF) im Jahr 2021

Mitglieder: C. Berger, Zürich; C. Aebi, Bern; C. T. Berger, Basel; P. Bovier, Lausanne; S. Capol, Luzern; P.-A. Crisinel, Lausanne; A. Iten, Genf; P. Landry, Neuenburg; M. Lazarro, Bellinzona; M. Jamnicki Abegg, Chur; A. Niederer-Loher, St. Gallen; N. Ochsenbein-Kölble, Zürich; S. Stronski Huwiler, Bern; A. Zinkernagel, Zürich. Sekretariat: Bundesamt für Gesundheit, Sektion Impfempfehlungen und Bekämpfungsmassnahmen.

#### Referenzierungsvorschlag

Bundesamt für Gesundheit, Eidgenössische Kommission für Impffragen. Schweizerischer Impfplan 2022. Richtlinien und Empfehlungen. Bern: Bundesamt für Gesundheit, 2022

Diese Publikation erscheint auch in französischer und italienischer Sprache

#### **Bestellung**

Der Impfplan kann über die Website www.bundespublikationen.admin.ch kostenlos online bestellt und auch als PDF-Datei heruntergeladen werden.

Bezugsadresse: Bundesamt für Bauten und Logistik BBL, Bundespublikationen, CH-3003 Bern; www.bundespublikationen.admin.ch

#### Artikelnummer

# Bundesamt für Gesundheit **Schweizerischer Impfplan 2022**

#### Inhaltsverzeichnis

Das Wichtigste in Kürze	1
Neuerungen und Anpassungen 2022	1
Impressum	3
Inhaltsverzeichnis	4
Verzeichnis der am häufigsten gebrauchten Abkürzungen	5
Empfehlungskategorien	6
1. Empfohlene Basisimpfungen	6
Einleitung	6
Empfohlene Basisimpfungen für Säuglinge und Kinder	6
Empfohlene Basisimpfungen für Jugendliche und Erwachsene	9
Tabelle 1: Empfohlene Basisimpfungen 2022	10
Nachholimpfungen bei nicht oder unvollständig geimpften Kindern und Erwachsene	n 11
Tabelle 2: Schema für die Nachholimpfungen bei ungeimpften Kindern und Erwachs	enen 13
Tabelle 3: Schema für die DTPa-IPV-Nachholimpfungen bei unvollständig geimpften I	Kindern 15
Tabelle 4: Schema für die Nachholimpfungen (dT(pa)-IPV) bei unvollständig geimpfte	n Erwachsenen 16
2. Empfohlene ergänzende Impfungen 2022	17
Tabelle 5: Empfohlene ergänzende Impfungen	18
3. Für Risikogruppen/Risikosituationen empfohlene Impfungen	19
Definition	19
Tabelle 6.1: Empfohlene Impfungen für Personen mit einem erhöhten Risiko von Ko	mplikationen
oder invasiven Infektionen	25
Tabelle 6.2: Empfohlene Impfungen für Personen mit einem erhöhten Expositionsris	
und/oder Übertragungsrisiko	28
Tabelle 7: Impfung von Frühgeborenen (vor der 33. Schwangerschaftswoche (<32 0 Geburtsgewicht <1500 g)	/7 SSW) oder mit einem 29
Tabelle 8: Impfungen des Umfelds von Frühgeborenen (vor der 33. Schwangerschaf	
(<32 0/7 SSW) oder mit einem Geburtsgewicht <1500 g)	30
4. Impfungen ohne Empfehlungen	30
5. Allgemeine Hinweise	30
a) Definitionen	30
b) Zeitlicher Abstand zwischen den Impfungen	30
c) Impfungen und serologische Abklärungen vor und während einer Schwangerscha	
d) Impfen während der Stillzeit	31
e) Impfen bei Antikoagulation/Blutungsneigung	31
f) Kontraindikationen	31
g) Unerwünschte Impferscheinungen (UIE)	32
h) Vakzinovigilanz	32
i) Entschädigung und Genugtuung bei Schäden aus Impffolgen	32
j) Tetanus-Prophylaxe bei Verletzungen	32
Tabelle 9: Tetanus-Prophylaxe bei Verletzungen	33
k) Serologische Schutzkorrelate für impfverhütbare Krankheiten	34
Tabelle 10: Serologische Korrelate für Immunität/Impfschutz	34
Literatur	35
Anhang 1: Synopsis Schweizerischer Impfplan 2022	37
Anhang 2: Kostenübernahme der empfohlenen Impfungen bzw. Impfstoffe	39
Anhang 3: Informationsmaterial zu Impfungen	41
Anhang 4: Impfempfehlungen für Beschäftigte im Gesundheitswesen	44
Tabelle 11: Impfschema für ungeimpfte oder unvollständig geimpfte Beschäftigte im	
Anhang 5: Algorithmus zur Hepatitis-B-Impfung bei Beschäftigten im Gesundheitswese	
Anhang 6: Meldeformular für unerwünschte Impferscheinungen	47

#### Schweizerischer Impfplan 2022

#### Verzeichnis der am häufigsten gebrauchten Abkürzungen

#### Öffentliche Ämter / Kommissionen

BAG Bundesamt für Gesundheit

EKIF Eidgenössische Kommission für Impffragen

Swissmedic Schweizerisches Heilmittelinstitut WHO Weltgesundheitsorganisation

Juristische Begriffe

KLV Krankenpflege-Leistungsverordnung (Verordnung des EDI über Leistungen

in der obligatorischen Krankenpflegeversicherung)

**Impfstoffe** 

DT Kombinationsimpfstoff gegen Diphtherie und Tetanus

dT Kombinationsimpfstoff gegen Diphtherie und Tetanus mit geringerer

Diphtherietoxoiddosis (d) = «Erwachsenendosierung»

DTP<sub>a</sub> Kombinationsimpfstoff gegen Diphtherie, Tetanus und Pertussis (P<sub>a</sub> = Pertussis azellulär) dTp<sub>a</sub> Kombinationsimpfstoff gegen Diphtherie, Tetanus und Pertussis mit einer geringeren

Diphtherietoxoid- (d) und Pertussisdosis (p<sub>a</sub>) = «Erwachsenendosierung»

HBV Impfung gegen Hepatitis B

Hib Impfung gegen *Haemophilus influenzae* Typ b
HPV Impfung gegen humane Papillomaviren

HZ Impfung gegen Herpes Zoster

IPV Impfung gegen Poliomyelitis (<u>I</u>nactivated <u>P</u>oliomyelitis <u>V</u>accine)
MCV-C Meningokokken-Konjugatimpfstoff gegen die Serogruppe C

MCV-ACWY Meningokokken-Konjugatimpfstoff gegen die Serogruppen A, C, W und Y

MMR Trivalenter Impfstoff gegen Masern, Mumps und Röteln

MPV-ACWY Meningokokken-Polysaccharidimpfstoff gegen die Serogruppen A, C, W und Y

PCV Pneumokokken-Konjugatimpfstoff

PCV13 Pneumokokken-Konjugatimpfstoff gegen Pneumokokken, 13-valent

PPV23 Polysaccharidimpfstoff gegen Pneumokokken, 23-valent

VZV Impfung gegen Varizellen (<u>V</u>arizella-<u>Z</u>oster-<u>V</u>irus)

Andere

Anti-HBc Antikörper gegen das Hepatitis-B-Virus-Core-Antigen
Anti-HBs Antikörper gegen das Hepatitis-B-Virus-Oberflächenantigen

BiG Berufstätige im Gesundheitswesen

EKRM Expertenkomitee für reisemedizinische Erkrankungen

FSME Frühsommer-Meningoenzephalitis
HBIG Hepatitis-B-Virus-Immunglobulin
HBsAg Hepatitis-B-Virus-Oberflächenantigen
hRIG human rabies immunoglobulin

IgG Immunglobulin G

IME Invasive Meningokokkenerkrankungen

IMID Immune mediated infammatory diseases (immunvermittelte Entzündungserkrankungen)

IPE Invasive Pneumokokkenerkrankungen

PEP Postexpositionelle Prophylaxe
PrEP Präexpositionelle Tollwutprophylaxe
RFFIT Rapid Fluorescent Focus Inhibition Test

SSW Schwangerschaftswoche

UIE Unerwünschte Impferscheinungen

VLBW Very Low Birth Weight = Frühgeborene: vor der 33. Gestationswoche

(<32 0/7 SSW) oder mit einem Geburtsgewicht <1500 g

#### Schweizerischer Impfplan 2022

Der Impfplan wird jeweils zu Jahresbeginn neu herausgegeben, unabhängig davon, ob Änderungen vorgenommen wurden oder nicht. Der Aufbau des Dokumentes folgt den Empfehlungskategorien. Die aktuellen Anpassungen oder Neuerungen wurden direkt in die entsprechenden Kapitel integriert: Für 2022 betrifft dies die Impfempfehlung gegen Herpes zoster mit einem inaktivierten Impfstoff und dessen Vergütung, die Empfehlungen zur präexpositionellen Prophylaxe gegen Tollwut und das empfohlene Impfschema gegen Meningokokken für Risikogruppen.

#### Empfehlungskategorien [5]

Der potenzielle Nutzen der Impfungen für die individuelle und die öffentliche Gesundheit wird vom BAG in Zusammenarbeit mit der Eidgenössischen Kommission für Impffragen (EKIF) unter Einbezug zahlreicher Parameter sorgfältig evaluiert. Dies ermöglicht es, Impfungen zu identifizieren, die für die öffentliche Gesundheit von grossem Nutzen sind. Ebenso lassen sich Impfungen abgrenzen, deren individueller Nutzen jenen für die öffentliche Gesundheit übersteigt.

Dementsprechend werden die folgenden vier Empfehlungskategorien unterschieden:

- Empfohlene Basisimpfungen, die unerlässlich für die individuelle und öffentliche Gesundheit sind und einen für das Wohlbefinden der Bevölkerung unerlässlichen Schutz bieten. Diese sind von der Ärzteschaft ihren Patientinnen und Patienten gemäss den Vorgaben des Schweizerischen Impfplans zu empfehlen.
- Empfohlene ergänzende Impfungen, die einen optimalen individuellen Schutz bieten und für Personen bestimmt sind, die sich gegen klar definierte Risiken schützen wollen. Die Ärzteschaft hat ihre Patientinnen und Patienten über deren Existenz gemäss den Vorgaben des Schweizerischen Impfplans zu informieren
- 3. **Empfohlene Impfungen für Risikogruppen**, für welche die Impfung als nutzbringend eingestuft wird und die notwendigen Anstrengungen von Seiten der Ärztin oder des Arztes gerechtfertigt sind, um die Risikopersonen zu erreichen und ihnen diese Impfungen gemäss dem Schweizerischen Impfplan zu empfahlen
- Impfungen ohne Empfehlungen, weil noch keine formelle Evaluation durchgeführt wurde oder weil der in der Evaluation nachgewiesene Nutzen nicht für eine Empfehlung ausreicht.

Einzelne Impfungen können in verschiedene Kategorien fallen: So gehören z.B. die Impfungen gegen Hepatitis B oder Varizellen in die Kategorien 1 und 3. Bei Empfehlungen der Kategorien 1, 2 und 3 wird untersucht, ob aus Sicht der öffentlichen Gesundheit ein Antrag auf Aufnahme in die Verordnung über Leistungen in der obligatorischen Krankenpflegeversicherung (KLV, Artikel 12a) gerechtfertigt ist (Ausnahme: Reiseimpfungen und Impfung aus beruflicher Indikation, bei der die Kosten durch den Arbeitgeber zu übernehmen sind) [6].

#### 1. Empfohlene Basisimpfungen

(vgl. Tabelle 1)

#### **Einleitung**

Für Kinder und Jugendliche sieht der Schweizerische Impfplan Basisimpfungen gegen Diphtherie, Tetanus, Pertussis, Poliomyelitis, invasive Infektionen durch *Haemophilus influenzae* Typ b, Pneumokokken, Masern, Mumps, Röteln, Varizellen, Hepatitis B und humane Papillomaviren (HPV) vor. Für Erwachsene sieht der Impfplan regelmässige Impfungen gegen Diphtherie und Tetanus vor, die Gabe einer einmaligen Impfung gegen Pertussis mit 25 Jahren, sowie ab dem 65. Geburtstag die jährliche Impfung gegen Influenza. Die empfohlenen Basisimpfungen werden ergänzt durch die Empfehlungen für Nachholimpfungen (siehe unten).

### Empfohlene Basisimpfungen für Säuglinge und Kinder

#### Impfschema für Säuglinge seit 2019

Die EKIF und das BAG haben den Schweizerischen Impfplan für Kinder bis 2 Jahre einer Neubeurteilung unterzogen. Die Notwendigkeit dieser Evaluation ergab sich aus der zunehmenden Komplexität des Impfplans für Kinder in den ersten zwei Lebensjahren, der häufig verspäteten oder fehlenden Auffrischimpfungen im 2. Lebensjahr sowie der epidemiologischen Lage der betroffenen Infektionskrankheiten in der Schweiz. Daher empfehlen EKIF und BAG – nach einer ausführlichen Evaluation – seit 2019 die folgenden Anpassungen [7–9]:

- Die empfohlenen Basisimpfungen werden als «2+1»-Impfschema vereinfacht.
- Für alle Säuglinge ohne Risikofaktoren gilt neu das gleiche Impfschema mit je einer Impfdosis gegen Diphtherie, Tetanus, Pertussis, Poliomyelitis, Haemophilus influenzae Tyb b, Hepatitis B und Pneumokokken im Alter von 2, 4 und 12 Monaten.
- Die MMR-Impfung wird für alle Säuglinge im Alter von 9 und 12 Monaten empfohlen.
- Im Alter zwischen 13 und 23 Monaten sieht der neue Impfplan keine Impfungen vor.

Alle Anpassungen führen zu vereinheitlichten Impfempfehlungen mit präzisen Impfzeitpunkten und damit zu einem übersichtlicheren Impfplan. Dies soll die Umsetzung der Impfempfehlungen vereinfachen und zu einer zeitgerechteren Verabreichung der DTPa-IPV-Hib-HBV-Auffrischimpfung und einer verbesserten Durchimpfung mit 2 MMR-Impfdosen früh im 2. Lebensjahr führen. Das «2+1»-Impfschema entspricht der minimal notwendigen Anzahl an Impfdosen, um den Schutz von Säuglingen und Kindern zu gewährleisten.

Grundsätzliche Aspekte für die Umsetzung [7]

- Die rechtzeitige Verabreichung der Auffrischimpfungen im Alter von 12 Monaten ist von hoher Wichtigkeit.
- Die im Alter von 12 Monaten empfohlenen 3 Impfungen (je eine Dosis DTP<sub>a</sub>-IPV-Hib-HBV, PCV und MMR) können gleichzeitig während einer Konsultation oder aufgeteilt auf zwei Konsultationen in beliebig kurzen Abständen zueinander verabreicht werden. Die DTP<sub>a</sub>-IPV-Hib-HBV- und Pneumokokkenimpfung sollen vor dem Alter von 13 Monaten abgeschlossen sein. Die Auffrischimpfung mit DTP<sub>a</sub>-IPV-Hib-HBV kann vor dem Alter von

#### Schweizerischer Impfplan 2022

- 12 Monaten verabreicht werden, jedoch aus Gründen der Immunreifung nicht vor dem Alter von 11 Monaten. Je nach Einschätzung des individuellen Masern-Expositionsrisikos ist die Gabe der zweiten MMR-Dosis im Alter zwischen 12 und 15 Monaten möglich.
- Das 2-4-12-Monate-Impfschema gilt auch für Säuglinge unter 5 Monaten, welche eine Betreuungseinrichtung besuchen. Die Ärztin/der Arzt ist jedoch weiterhin frei in der Entscheidung, ein beschleunigtes «3+1»-Impfschema (mit 2-3-4-12 Monaten, d.h mit einer zusätzlichen Dosis im Alter von 3 Monaten) je nach individuellem Risiko (z. B. Eintritt in eine Betreuungseinrichtung mit 3,5 Monaten) anzuwenden.
- Falls ein Säugling die 2. Impfdosis bereits vor dem Alter von 4 Monaten erhalten hat, ist eine 3. Dosis einen Monat später und eine 4. Dosis im Alter von 12 Monaten zu verabreichen.
- Säuglinge, welche entsprechend den vorgängigen Empfehlungen mit einer 3. DTP<sub>a</sub>-IPV-Hib(-HBV)-Impfdosis im Alter von 6 Monaten geimpft wurden, müssen weiterhin eine 4. Dosis ab dem Alter von 12 Monaten erhalten (Mindestabstand zur 3. Dosis: 6 Monate). Falls ein Säugling die 2. Impfdosis bereits vor dem Alter von 4 Monaten erhalten hat, ist eine 3. Dosis einen Monat später und eine 4. Dosis im Alter von 12 Monaten zu verabreichen.
- Der Wechsel auf das «2+1»-Schema hat keine Auswirkung auf die zweite empfohlene Auffrischimpfung im Alter von 4–7 Jahren: Sie bleibt unverändert.

### a) Empfohlene Basisimpfung gegen Diphtherie und Tetanus

Basierend auf der epidemiologische Lage, Immunogenitäts- und/oder Wirksamkeitsdaten wird die Impfung von Säuglingen gegen Diphtherie und Tetanus seit 2019 [7] mit einem um eine Dosis reduzierten Säuglingsimpfschema («2+1») empfohlen, welches in zahlreichen europäischen Ländern angewendet wird.

Im Falle eines Versorgungsengpasses mit DTPa-Impfstoffen wird seit 2015 für die Auffrischimpfung von gemäss Impfplan vollständig geimpften\* Kindern im Alter von 4–7 Jahren auch die Verwendung von dTpa-IPV-Kombinationsimpfstoffen mit reduzierter Diphtherietoxoid- und Pertussisantigendosis, die in dieser Altersgruppe auch eine sehr gute Immunantwort auslösen, empfohlen. Dies ermöglicht eine grössere Flexibilität bei Versorgungsengpässen.

- \*Vollständig geimpft entspricht:
- total 4 Dosen DTP<sub>a</sub>-IPV (Hib-HBV), wenn die 1. Dosis vor dem Alter von 6 Monaten entsprechend dem bisherigen «3+1»-Impfschema geimpft wurde;
- total 3 Dosen DTP<sub>a</sub>-IPV (Hib-HBV), wenn die 1. Dosis ab dem Alter von 6 Monaten oder ab dem Alter von 2 Monaten mit dem «2+1»-Impfschema geimpft wurde.

#### b) Empfohlene Basisimpfung gegen Pertussis

Die epidemiologischen Daten der letzten 10 Jahre zeigen, dass schwere Pertussisfälle bei Säuglingen jünger als 6 Monate weiterhin beobachtet werden [7] und dass vermehrt Jugendliche und Erwachsene ein bedeutendes Reservoir von *B. pertussis* darstellen [10]. Daher sollen Säuglinge rechtzeitig ab dem Alter von 2 Monaten geimpft werden. Ab 2019 werden 3 Impfdosen im Alter von 2, 4 und 12 Monaten emp-

fohlen («2+1»-Impfschema), anstelle des vor 2019 empfohlenen «3+1» Impfschemas mit 4 Impfdosen im Alter von 2, 4, 6 und 15–24 Monaten [7].

Mehrere Studien zur Wirksamkeit in der Bevölkerung zeigen, dass eine erste Impfdosis bereits 50 % der Säuglinge vor einer schweren Pertussis-Erkrankung schützt. Die zweite Dosis erhöht diesen Schutz signifikant auf Werte zwischen 83 und 87 %. Die dritte Dosis erhöht die Impfwirksamkeit je nach Studie auf 85-95 % [7]. Sobald die Auffrischimpfung («+1») verabreicht wurde, besteht bezüglich Schutz zwischen einem «2+1»- und «3+1»-Schema kein Unterschied mehr. Die 3. Dosis im Alter von 6 Monaten bis zur Auffrischimpfung im Alter von 12 Monaten kann somit weggelassen werden, da bereits guter Schutz besteht und das Komplikationsrisiko einer Pertussis im Alter von 6-11 Monaten viel niedriger ist als bei jüngeren Säuglingen [7]. Das «2+1»-Impfschema wird ebenfalls für gruppenbetreute Säuglinge jünger als 5 Monate empfohlen. Die Arztin/der Arzt ist jedoch frei in der Entscheidung, weiterhin ein beschleunigtes «3+1»-Impfschema (mit 2-3-4-12 Monaten) je nach individuellem Risiko (z. B. Eintritt in eine Betreuungseinrichtung mit 3,5 Monaten) anzuwenden (Erhalt von 2 Impfdosen vor Eintritt in diese Einrichtung). Dieses beschleunigte Impfschema, welches auch für Frühgeborene (<32 0/7 SSW oder Geburtsgewicht <1500 g) generell empfohlen wird, kann zur Erzielung eines möglichst frühzeitigen Impfschutzes während einer Epidemie für alle Säuglinge in Erwägung gezogen werden.

#### c) Empfohlene Basisimpfung gegen Poliomyelitis

Solange die weltweite Polioeradikation nicht erreicht ist, bleibt das Risiko der Viruseinschleppung bestehen. Die Basisimpfung gegen Poliomyelitis wird daher weiterhin ab dem Alter von 2 Monaten empfohlen.

Die vollständige Impfserie beinhaltet seit 2019 total 4 Impfdosen im Alter von 2, 4 und 12 Monaten mit einer Auffrischimpfung im Alter von 4–7 Jahren [7]. Kinder, welche mit einem «3+1»-Impfschema (3 Impfdosen im ersten plus einer Auffrischimpfung im zweiten Lebensjahr) geimpft wurden, benötigen ebenfalls eine Auffrischimpfung im Alter von 4–7 Jahren (total 5 Dosen).

Ein 2-4-Monate-Impfschema bewirkt bei 95 % der geimpften Säuglinge eine Serokonversion gegen alle drei Poliovirus-Typen; im Vorschulalter weisen 85–100 % der Geimpften noch neutralisierende Antikörper gegen alle 3 Poliovirus-Typen auf [7, 11].

Die Impfung mit mindestens drei IPV-Impfdosen wird mit Langzeitschutz in Verbindung gebracht [11], so dass es nach der Auffrischimpfung im Alter von 4–7 Jahren keiner weiteren IPV-Impfungen bedarf solange kein Expositionsrisiko besteht. Weiterhin wird Personen mit Kontakt zu zirkulierenden Polioviren alle 10 Jahre eine IPV-Auffrischimpfung für empfohlen (z. B. Reisende, Laborpersonal).

#### d) Empfohlene Basisimpfung gegen Haemophilus influenzae Typ b

Die Impfung von Säuglingen gegen invasive *Haemophilus-influenzae*-Typ-b-Erkrankungen wird seit 2019 mit 3 Impfdosen im Alter von 2, 4 und 12 Monaten empfohlen. Die epidemiologische Lage (geringes Hib-Expositionsrisiko in der Schweiz infolge eines Herdenschutzeffekts bei hoher Durchimpfung auch mit «2+1»), internationale Erfahrungen und Wirksamkeitsdaten (Metaanalysen von Wirksamkeitsstudien, die keinen relevanten Unterschied im Schutz von

#### Schweizerischer Impfplan 2022

Säuglingen nach zwei oder drei Impfdosen zeigen [12]) erlauben die Anwendung dieses «2+1»-Impfschemas ohne erhöhtes Erkrankungsrisiko [7].

#### e) Empfohlene Basisimpfung gegen Hepatitis B

Seit 2019 wird die Basisimpfung gegen HBV bevorzugt für Säuglinge empfohlen mit einem hexavalenten  $DTP_a$ -IPV-Hib-HBV-Impfstoff im Alter von 2, 4 und 12 Monaten [9]. Das aus Sicht der öffentlichen Gesundheit neu definierte Ziel ist, dass 95 % der 16-Jährigen bis 2030 vollständig gegen HBV geimpft sein sollten. Die hauptsächlichen Argumente für die generelle Impfung mit 3 Dosen im Säuglingsalter sind folgende [9]:

- Die aktuelle Strategie der Weltgesundheitsorganisation (WHO) empfiehlt, dass 90–95 % der Kleinkinder 3 Dosen HBV-Impfstoff erhalten sollen. Die Schweiz hat dieses Ziel bisher weder direkt bei Kleinkindern (Durchimpfung mit 3 Dosen von 69 % im Alter von 2 Jahren in 2021) noch indirekt bei Jugendlichen (74 % bei 16-Jährigen in 2021) erreicht.
- Mit 3 Dosen Kombinationsimpfstoff im Säuglingsalter kann von weniger verpassten Dosen beziehungsweise einer höheren Durchimpfung im Vergleich zur Impfung der Jugendlichen ausgegangen werden. (Die Durchimpfungsraten für pentavalente Impfstoffe liegen aktuell bei 96 % für 3 Dosen.)
- Die Impfung im Säuglingsalter ist besser geeignet, chronische Hepatitis-B-Fälle zu verhindern, da sich das Alter bei Infektion umgekehrt proportional zum Risiko einer persistierenden Infektion verhält (das Risiko ist bei Neugeborenen mit ca. 90 % am höchsten). Für Säuglinge von infizierten Müttern ist weiterhin ein spezifisches Impfschema erforderlich (siehe Kapitel 3).
- Die Seroprotektionsraten nach einer vollständigen Impfung im Säuglingsalter sind mindestens gleich gut wie diejenigen im Kindes- oder Jugendalter. Ein Wechsel des Fokus auf die Impfung von Säuglingen mit 3 Dosen des hexavalenten Kombinationsimpfstoffs im Alter von 2, 4 und 12 Monaten birgt keine immunologischen oder epidemiologischen Risiken. Der Langzeitschutz wird als genauso gut wie bei einem 4-Dosen-Impfschema eingeschätzt.
- Ein einfacheres Säuglingsimpfschema mit 3 statt wie bisher 4 Dosen Kombinationsimpfstoff vereinfacht die Anwendung in der Praxis.

### f) Empfohlene Basisimpfung gegen Pneumokokken für Kinder unter 5 Jahren

Die generelle Pneumokokkenimpfung von Kindern unter 5 Jahren zum Schutz vor invasiven Pneumokokkenerkrankungen (IPE) wird seit 2019 als Basisimpfung empfohlen [13] (bereits seit 2006 als ergänzende Impfung empfohlen) [14]. Für die Impfung gegen Pneumokokken steht aktuell einzig der 13-valente konjugierte Pneumokokkenimpfstoff (PCV13) für diese Altersgruppe zur Verfügung [15].

Invasive (und nicht-invasive) Pneumokokkenerkrankungen stellen häufige Infektionskrankheiten dar. Dabei verursachen IPE eine hohe Krankheitslast, vor allem bei älteren Menschen und – vor Einführung der Impfung – auch bei Kindern unter 5 Jahren. Mit der PCV-Impfung kann die Impfzielgruppe «Kinder unter 5 Jahren» sehr wirksam vor IPE [13] geschützt werden. Die Krankheitslast wurde entsprechend reduziert. Die 80 %ige Durchimpfung bei Kindern unter

2 Jahren hat einen indirekten Schutz vor IPE auch in den Altersgruppen ohne allgemeine Pneumokokkenimpfempfehlung zur Folge (Herdenimmunität). Daher wird die allgemeine Impfung gegen Pneumokokken von Kindern unter 5 Jahren als unerlässlich für die individuelle wie auch für die öffentliche Gesundheit eingeschätzt und entsprechend von BAG und EKIF neu als Basisimpfung empfohlen [13].

Das Impfschema bleibt unverändert: die Basisimpfung von Säuglingen (ohne Risikofaktoren) umfasst 3 Impfungen im Alter von 2, 4 und 12 Monaten [15, 16].

### g) Empfohlene Basisimpfung gegen Masern, Mumps und Röteln (MMR)

Im Hinblick auf das Ziel der Masernelimination in der Schweiz wie auch weltweit (Ziel der WHO), sind Ärztinnen und Ärzte weiterhin aufgefordert, alle notwendigen Anstrengungen zu unternehmen, um Säuglinge und Kleinkinder zeitgerecht zu impfen.

Das Impfschema gegen Masern, Mumps und Röteln wurde angepasst [8]: seit 2019 wird für alle Säuglinge die 1. Dosis im Alter von 9 Monaten und die 2. Dosis im Alter von 12 Monaten empfohlen.

Im Alter von sechs Monaten sind die Titer mütterlicher Antikörper bei den Säuglingen von geimpften Frauen nicht mehr genügend hoch, um einen Schutz zu bieten [17, 18]. Die Vorverlegung der 1. MMR-Dosis für alle Säuglinge von 12 auf 9 Monate sowie die Aufhebung des Zeitfensters für die 2. Dosis zugunsten des Zeitpunkts 12 Monate soll die Zahl suszeptibler Säuglinge und Kleinkinder sowohl zwischen 9 und 12 Monaten, als auch im zweiten Lebensjahr verringern. Das neue Impfschema bietet auch langfristig eine hohe Wirksamkeit [19–21].

Für Säuglinge mit Exposition zu einem Masernfall, bei einem lokalen Ausbruch, einer Epidemie in ihrer Umgebung oder bei einer Reise in ein Epidemiegebiet wird die erste MMR-Dosis bereits ab dem Alter von 6 Monaten empfohlen. Dosen, die vor dem Alter von 9 Monaten verabreicht werden, werden nicht gezählt. Im Fall einer MMR-Impfung im Alter von 6 bis 8 Monaten sind somit für einen vollständigen Schutz insgesamt drei Dosen erforderlich. In dieser Situation erfolgt die 2. Dosis mit 9 Monaten (minimal 4 Wochen nach der 1. Dosis) und die 3. Dosis mit 12 Monaten.

# Januar 2022

### Empfohlene Basisimpfungen für Jugendliche und Erwachsene

#### a) Empfohlene Basisimpfung gegen Hepatitis B

Obwohl die Hepatitis-B-Impfung neu bevorzugt im Säuglingsalter empfohlen wird, wird sie weiterhin auch ungeimpften Jugendlichen im Alter von 11–15 Jahren ausdrücklich empfohlen. Die Impfung erfolgt entweder mit 3 Dosen eines monovalenten Impfstoffes zu den Zeitpunkten 0, 1, 6 Monaten oder mit 2 Dosen eines monovalenten Erwachsenen-Impfstoffs zu den Zeitpunkten 0 und 4–6 Monaten. Letzteres Schema kann ohne Altersbeschränkung angewendet werden, wenn die erste Dosis vor dem 16. Geburtstag verabreicht wurde.

#### b) Empfohlene Basisimpfung weiblicher Jugendlicher gegen Gebärmutterhalskrebs und weitere durch HPV verursachte Krankheiten

Die Impfung gegen Gebärmutterhalskrebs und weitere durch HPV verursachte Krankheiten (inklusive Genitalwarzen) wird seit 2007 empfohlen [22, 23].

Der 9-valente HPV-Impfstoff [24] schützt gegen HPV-6, -11, -16, -18, -31, -33, -45, -52, -58 und weist eine um 20–30 % höhere spezifische Wirksamkeit gegen hochgradige Gebärmutterhalskrebsvorstufen-verursachende Viren auf im Vergleich zu den bi- und tetravalenten Impfstoffen. Dies bei einer nur leichten Erhöhung der milden bis moderaten, lokalen, unerwünschten Wirkungen. Die Dauer des Impfschutzes beträgt mindestens 10 Jahre.

Zur Entfaltung der vollen Wirksamkeit sollte die Impfung wenn möglich vor Beginn der sexuellen Aktivität abgeschlossen sein. Wenn eine Infektion bereits vor der Impfung erfolgte, so schützt letztere immer noch gegen die anderen im Impfstoff enthaltenen HPV-Typen. Die Impfung kann zudem vor Reinfektionen schützen. Sie kann somit auch nach Aufnahme der sexuellen Aktivität noch indiziert sein. Ein Nachholen der Basisimpfung wird allen weiblichen Jugendlichen (ungeimpft oder unvollständig geimpft) im Alter von 15–19 Jahren (bis zum 20. Geburtstag) empfohlen.

Es gelten folgende Impfprinzipien:

- Ein Schema mit 2 Impfdosen kann bei Mädchen im Alter von 11–14 Jahren angewendet werden, wenn die erste Dosis vor dem 15. Geburtstag erfolgt [23, 24].
- Das empfohlene Intervall zwischen den beiden Impfdosen beträgt 6 Monate.
- Erfolgt die erste HPV-Impfung mit 15 Jahren oder später bzw. leiden Mädchen an einer Immunschwäche (bedingt durch Krankheit oder Medikamente), dann ist ein Impfschema mit 3 Dosen (0, 2, 6 Monate) indiziert mit einem Mindestabstand von einem Monat zwischen der 1. und der 2. Dosis und von drei Monaten zwischen der 2. und der 3. Dosis [25].
- Der HPV-Impfstoff kann gleichzeitig mit allen anderen gegebenenfalls notwendigen Impfstoffen verabreicht werden, einschliesslich des HBV-Impfstoffs (entgegen den Informationen in der Produkteinformation).

Basierend auf nationalen und internationalen Expertenmeinungen und Empfehlungen (BAG, EKIF, CDC, ACIP) kann eine mit dem 2- oder 4-valenten HPV-Impfstoff begonnene Impfserie mit dem 9-valenten HPV-Impfstoff vervollständigt und abgeschlossen werden [24].

#### c) Empfohlene Basisimpfung gegen Varizellen

Die Empfehlungen zur Varizellenimpfung wurden 2004 publiziert [26]. Da 96 % der Adoleszenten in der Schweiz Antikörper gegen Varizellen aufweisen, treten nur 4 % der Infektionen bei Erwachsenen auf, verlaufen aber in diesem Alter wesentlich schwerer (Hospitalisationen und Todesfälle sind bei Erwachsenen im Vergleich zu Kindern um den Faktor 16 respektive 40 häufiger). Die Basisimpfung gegen Varizellen ist für alle 11- bis 15-jährigen Jugendlichen empfohlen, welche die Varizellen anamnestisch nicht durchgemacht haben. Sie erfordert in jedem Alter zwei Dosen im Abstand von mindestens vier Wochen. Die Varizellenimpfung kann gleichzeitig mit den anderen für Jugendliche vorgesehenen Impfungen verabreicht werden. Die Impfung wird auch verschiedenen Risikopersonen wie z.B. Kindern im Alter von 1 bis 10 Jahren mit erhöhtem Risiko schwerer Varizellenverläufe empfohlen (vgl. Kapitel 3: Impfung von Risikogruppen).

#### d) Empfohlene Basisimpfung gegen Diphtherie und Tetanus

Die Überprüfung der Notwendigkeit von Auffrischimpfungen gegen Diphtherie und Tetanus im Intervall von 10 Jahren im Erwachsenenalter zeigte, dass ein Grossteil der Erwachsenen, welche als Kinder und Jugendliche vollständig gegen Tetanus geimpft wurden, auch 20 Jahre nach der letzten Impfung noch einen ausreichenden Schutz aufweisen [27].

Für Erwachsene im Alter von 25–64 Jahren mit vollständiger Grundimmunisierung werden Auffrischimpfungen in einem Intervall von 20 Jahren (d. h. regulär im Alter von 25 [dTp₃], 45 und 65 Jahren) empfohlen. Aufgrund der reduzierten Persistenz von Antikörpern bei betagten Menschen beträgt das empfohlene Intervall zwischen den dT-Impfungen ab dem Alter von 65 Jahren 10 Jahre.

#### e) Empfohlene Basisimpfung gegen Pertussis

Die Pertussis-Inzidenz hat bei Jugendlichen und Erwachsenen in den letzten Jahren stetig zugenommen [10]. Erwachsene stellen ein relevantes Infektionsrisiko insbesondere für Säuglinge dar. Mit dem Hauptziel, Säuglinge vor Infektionen zu schützen, wird erstens schwangeren Frauen die dTp<sub>a</sub>-Impfung in jeder Schwangerschaft (siehe Kapitel 3) und zweitens allen Kontaktpersonen von Säuglingen < 6 Monate alle 10 Jahre eine Pertussisimpfung empfohlen (siehe Kapitel 3) [10]. Weiter sollen alle Jugendliche im Alter von 11 bis 15 Jahren eine Auffrischimpfung gegen Pertussis erhalten. Für allfällige Nachholimpfungen siehe Tabellen 2-4. Erwachsenen wird eine einmalige Impfung gegen Pertussis (als Auffrischimpfung oder Primovakzination) im Alter von 25 Jahren empfohlen. Mangels Verfügbarkeit eines monovalenten Pertussis-Impfstoffes soll die Impfung von Jugendlichen und Erwachsenen zusammen mit der gleichzeitig empfohlenen Diphtherie- und Tetanusimpfung unter Verwendung eines kombinierten Impfstoffes mit Pertussiskomponente (dTp<sub>a</sub>) erfolgen.

#### Schweizerischer Impfplan 2022

Tabelle 1

#### **Empfohlene Basisimpfungen 2022**

Stand 2022

Empfehlungen der Eidgenössischen Kommission für Impffragen und des Bundesamtes für Gesundheit.

Alter	Diphtherie (D/d) <sup>1)</sup> Tetanus (T) <sup>2)</sup> Pertussis (P <sub>a</sub> /p <sub>a</sub> )	Haemophilus influenzae Typ b (Hib)	Polio- myelitis (IPV) <sup>4)</sup>	Hepa- titis B (HBV)	Pneumo- kokken	Masern (M) Mumps (M) Röteln (R)		Humane Papilloma- viren (HPV)	Influenza
2 Monate	DTPa	Hib	IPV	HBV 6)	PCV				
4 Monate	DTPa	Hib	IPV	HBV 6)	PCV				
9 Monate						MMR 9)			
12 Monate *	DTPa	Hib	IPV	HBV 6)	PCV	MMR 9)			
4-7 Jahre	DTP <sub>a</sub> <sup>1)</sup>		IPV 4)			10)			
11-14/15 Jahre	dTpa		5)	HBV <sup>6) 7)</sup>		10)	VZV 11)	HPV <sup>13)</sup>	
25 Jahre	dTp <sub>a</sub> 3)		5)	8)		10)	12)		
45 Jahre	dT <sup>3)</sup>		5)	8)		10)			
≥65 Jahre	dT <sup>3)</sup>		5)	8)					jährlich

- \* Die im Alter von 12 Monaten empfohlenen drei Impfstoffe (je 1 Dosis eines DTP<sub>a</sub>-IPV-Hib-HBV-, Pneumokokken- und MMR-Impfstoffs) können gleichzeitig oder in beliebig kurzen Abständen zueinander geimpft werden. Die Impfung gegen DTP<sub>a</sub>-IPV-Hib-HBV und Pneumokokken soll vor dem Alter von 13 Monaten abgeschlossen sein. Die Impfung gegen DTP<sub>a</sub>-IPV-Hib-HBV kann vor dem Alter von 12 Monaten, aber nicht vor dem Mindestalter von 11 Monaten, verabreicht werden.
- 1) Für Auffrischimpfungen kann ab dem 4. Geburtstag mit einer geringeren Diphtherietoxoid- (d) und Pertussisdosis (pa) geimpft werden.
- 2) Bei Verletzungen siehe Tabelle 9.
- 31 Auffrischimpfungen mit 25 (dTp<sub>a</sub>), 45 (dT) und 65 (dT) Jahren (d. h. alle 20 Jahre) und alle 10 Jahre nach 65 Jahren (dT). Bei Patienten mit einer Immuninsuffizienz sind dT-Auffrischimpfungen alle 10 Jahre empfohlen.
- Reisende: Kürzere Intervalle (als 10 oder 20 Jahre) können je nach Risikosituation indiziert sein (z. B. hochendemische Diphtheriegebiete, begrenzter Zugang zu medizinischer Versorgung).

  4) Seit 2019 besteht die vollständige Basisimpfung gegen Poliomyelitis aus 4 Impfdosen im Kindesalter. Für Säuglinge, welche mit einem «3+1»-Imfpschema geimpft wurden, sieht der Impfplan weiterhin 5 Impfdosen vor (5. Dosis mit 4–7 Jahren).
- 51 Zusätzliche Auffrischimpfungen gegen Poliomyelitis sind bei Personen mit einem erhöhten Expositionsrisiko notwendig. Dies betrifft Reisende in Polio-endemische Länder, oder Länder mit Poliovirus-Expositionsrisiko sowie Personen, die mit Polioviren arbeiten. Die Auffrischimpfung ist 10 Jahre nach der letzten Dosis angezeigt. Die WHO hat Empfehlungen für Reisende publiziert, welche Polio-endemische Länder verlassen [28, 29].
- bie Hepatitis-B-Impfung ist bevorzugt für Säuglinge mit einem hexavalenten Kombinationsimpfstoff im Alter von 2, 4 und 12 Monaten empfohlen. Die Impfung im Alter von 11–15 Jahren bleibt weiterhin empfohlen für noch nicht gegen Hepatitis B geimpfte Kinder.
- Die Anzahl notwendiger HBV-Impfdosen (2 oder 3) ist abhängig vom gewählten Impfstoff und dem Alter bei Impfbeginn.
- <sup>9)</sup> Nachholimpfung bei Erwachsenen (ab 16 Jahren), ohne Alterslimit, ausser es liegt kein Expositionsrisiko vor (3 Dosen, Schema 0, 1 und 6 Monate).
- 9 Kombinationsimpfung gegen Masern, Mumps und Röteln. Je nach Einschätzung des individuellen Masern-Expositionsrisikos ist die Gabe der 2. MMR-Dosis im Alter von 12–15 Monaten möglich. Für Säuglinge mit Exposition zu einem Masernfall, einer Epidemie in ihrer Umgebung oder einer Reise in ein Epidemiegebiet wird die 1. Dosis ab Alter 6 Monate empfohlen. Dosen, die vor dem Alter von 9 Monaten verabreicht werden, werden nicht gezählt. Im Falle einer MMR-Impfung im Alter von 6 bis 8 Monaten sind für eine vollständige Impfung insgesamt 3 Dosen erforderlich.
- Nachholimpfung (bis zu 2 Dosen im Abstand von mindestens einem Monat) für alle ungeimpften bzw. nur einmal geimpften, nach 1963 geborenen Personen. Die MMR-Impfung darf Schwangeren und immunsupprimierten Personen nicht verabreicht werden, deren Kontaktpersonen dürfen und sollen aber ausdrücklich geimpft werden.
- 11) Die Varizellenimpfung ist empfohlen für 11- bis 15-jährige Jugendliche, welche die Varizellen anamnestisch nicht durchgemacht haben oder die keine VZV-lgG-Antikörper aufweisen. Die Impfung erfordert zwei Dosen im Abstand von mindestens 4 Wochen [26].
- 12) Nachholimpfung bei jungen Erwachsenen (< 40 Jahren), welche die Varizellen anamnestisch nicht durchgemacht haben, insbesondere bei Frauen mit Kinderwunsch (2 Dosen im Abstand von mindestens 4 Wochen) [26]. Bei negativer oder unsicherer Anamnese können alternativ die VZV-IgG-Antikörper bestimmt werden.
- <sup>13)</sup> Für Mädchen im Alter von 11–14 Jahren gilt ein 2-Dosen-Impfschema (Zeitpunkte 0 und 6 Monate), zur Nachhol impfung von Mädchen im Alter von 15–19 Jahren ein 3-Dosen-Impfschema (Zeitpunkte 0, 2, 6 Monate). Der HPV-Impfstoff kann gleichzeitig mit allen anderen empfohlenen Impfstoffen verabreicht werden. Ergänzende Impfempfehlung für Frauen im Alter 20–26 Jahre, siehe Kapitel 2b.

#### Schweizerischer Impfplan 2022

### Nachholimpfungen bei nicht oder unvollständig geimpften Kindern und Erwachsenen

Nachholimpfungen sind bei allen empfohlenen Basisimpfungen angezeigt: Impfungen gegen Diphtherie, Tetanus, Pertussis und Poliomyelitis (in jedem Alter), gegen *Haemophilus influenzae* Typ b und Pneumokokken (bis zum 5. Geburtstag), gegen Masern, Mumps und Röteln (für alle nach 1963 geborenen Personen), gegen Varizellen (für nichtimmune Personen jünger als 40 Jahre), gegen Hepatitis B (bei allen Jugendlichen und bei Erwachsenen in jedem Alter, ausser es liegt kein Expositionsrisiko vor) und gegen humane Papillomaviren (für Frauen bis zum 20. Geburtstag).

### Im Folgenden werden die Modalitäten der Nachholimpfungen präzisiert:

### a) Schema für die Nachholimpfungen bei *ungeimpften* Kindern und Erwachsenen (vgl. Tabelle 2)

Verspätete Impfungen stellen ein ernsthaftes Risiko für Säuglinge dar (v.a. Pertussis, invasive Erkrankungen durch *Haemophilus influenzae* Typ b).

Der einzige in der Schweiz zugelassene bivalente Impfstoff gegen Diphtherie und Tetanus zur Impfung von Jugendlichen und Erwachsenen ist nicht erhältlich.

<u>Ersatzempfehlungen</u> für den dT-Impfstoff [30] werden auf der Website des BAG unter der folgenden Adresse veröffentlicht: <u>www.bag.admin.ch/impfstoffversorgung</u>.

#### DTP<sub>a</sub>-IPV(-Hib-HBV)/dTp<sub>a</sub>-/dT-IPV-Impfungen

Die Durchimpfungsrate gegen Pertussis bei Kindern und Jugendlichen in der Schweiz ist suboptimal. Pertussis-Infektionen treten gemäss Erhebungen des Sentinellasystems zwar absolut und relativ am häufigsten bei Kindern <8 Jahren auf, jedoch ist seit einigen Jahren eine Zunahme der gemeldeten Krankheitsfälle bei älteren Kindern, Jugendlichen und Erwachsenen zu verzeichnen [10]. Eine Studie aus Deutschland zeigt, dass auch bei nicht geimpften 11- bis 18-jährigen Jugendlichen ohne Pertussisanamnese nach einer einzigen Dosis dTpa bei 90 % Antikörper gegen Pertussistoxin nachgewiesen werden können [31]. Die Antikörperwerte liegen dabei im gleichen Bereich wie nach der Impfung von Säuglingen mit 3 Dosen und widerspiegeln eine Keuchhustenexposition in der Kindheit. Eine andere Studie weist bei 10- bis 18-Jährigen, die als Säuglinge 3 Dosen DTPa erhalten hatten, auf den Vorteil einer dTp<sub>a</sub>-Auffrischimpfung im Vergleich zu einer dT-Impfung hin [32]: Die Antikörperwerte gegen die Pertussisantigene waren signifikant höher als nach der Impfung von Säuglingen mit 3 Dosen. Zur Nachholimpfung von ungeimpften 8- bis 10-jährigen Kindern liegen keine Studien vor. Unter Berücksichtigung der Häufigkeit von Pertussis im Schulalter und der Evidenz, dass ab dem Alter von 11 Jahren 1 Dosis ausreichend ist, wird im Alter von 8-10 Jahren ein Pertussis-Impfschema mit 2 Dosen von EKIF und BAG als adäquates Vorgehen beurteilt.

Da der Nachweis von allfälligen Pertussis-Antikörpern nicht mit einem Schutz vor Krankheit korreliert, sind Titerbestimmungen zur Feststellung einer Immunität gegen Pertussis nicht aussagekräftig, weder vor noch nach Impfung. Empfohlene Nachholimpfungen mit DTP<sub>a</sub>-IPV(-Hib-HBV)-bzw. dTp<sub>a</sub>-IPV-Kombinationsimpfstoffen für ungeimpfte Kinder und Erwachsene in Abhängigkeit des Alters zum Zeitpunkt der ersten Impfung (vgl. auch Tabelle 2) sind wie folgt:

- Impf-Beginn im Alter von 3–5 Monaten: 3 Dosen zu den Zeitpunkten 0, 2 und 8 Monate (DTP<sub>a</sub>-IPV-Hib-HBV); 4. Dosis mit 4–7 Jahren (DTP<sub>a</sub>-IPV oder dTp<sub>a</sub>-IPV); 5. Dosis mit 11–15 Jahren (dTp<sub>a</sub>).
- Impf-Beginn im Alter von 6-11 Monaten: 3 Dosen zu den Zeitpunkten 0, 1 und 8 Monate (DTP<sub>a</sub>-IPV-Hib-HBV);
   4. Dosis mit 4-7 Jahren (DTP<sub>a</sub>-IPV oder dTp<sub>a</sub>-IPV);
   5. Dosis mit 11-15 Jahren (dTp<sub>a</sub>).
- Impf-Beginn im Alter von 12–14 Monaten: 3 Dosen zu den Zeitpunkten 0, 2 (DTP<sub>a</sub>-IPV-Hib) und 8 Monate (DTP<sub>a</sub>-IPV); 4. Dosis mit 4–7 Jahren (DTP<sub>a</sub>-IPV oder dTp<sub>a</sub>-IPV); 5. Dosis mit 11–15 Jahren (dTp<sub>a</sub>).
- Impf-Beginn im Alter von 15 Monaten-4 Jahren: 3 Dosen zu den Zeitpunkten 0 (DTP<sub>a</sub>-IPV-Hib), 2 und 8 Monate (DTP<sub>a</sub>-IPV); 4. Dosis mit 4–7 Jahren (DTP<sub>a</sub>-IPV) oder dTp<sub>a</sub>-IPV) frühestens 2 Jahre nach der 3. Dosis; 5. Dosis mit 11–15 Jahren (dTp<sub>a</sub>).
- Impf-Beginn im Alter von 5-7 Jahren: 3 Dosen zu den Zeitpunkten 0, 2 und 8 Monate (DTP<sub>a</sub>-IPV oder dTp<sub>a</sub>-IPV); 4. Dosis mit 11-15 Jahren (dTp<sub>a</sub>-IPV) frühestens 2 Jahre nach der 3. Dosis.
- Impf-Beginn im Alter von 8–10 Jahren: 3 Dosen zu den Zeitpunkten 0, 2 (dTp<sub>a</sub>-IPV) und 8 Monate (dT-IPV ohne Pertussis); 4. Dosis im Alter von 11–15 Jahren (dTp<sub>a</sub>-IPV) frühestens 2 Jahre nach der 3. Dosis.
- Impf-Beginn im Alter von 11–25 Jahren: 3 Dosen zu den Zeitpunkten 0 (dTp<sub>a</sub>-IPV), 2 und 8 Monate (dT-IPV).
- Ab Alter ≥ 26 Jahre: 3 Dosen (dT(p<sub>a</sub>)-IPV) zu den Zeitpunkten 0, 2, 8 Monate, die erste Dosis als dTp<sub>a</sub>-IPV bei Kontakt mit Säuglingen < 6 Monaten, die folgenden beiden Dosen als dT-IPV. Weitere dT-Auffrischimpfungen alle 20 Jahre bis zum 65. Geburtstag und danach alle 10 Jahre.</li>

Impfung gegen Haemophilus influenzae Typ b (Hib) Nachholimpfungen gegen Hib sind bis zum 5. Geburtstag empfohlen. Die Anzahl der Dosen hängt vom Alter zum Zeitpunkt der ersten Impfung ab:

- Beginn mit 3-5 Monaten: 2 Dosen im Abstand von 2 Monaten + 1 Auffrischdosis prinzipiell mit 12 Monaten aber mit einem Mindestabstand von 6 Monaten zwischen 2. und 3. Dosis.
- Beginn mit 6-11 Monaten: 2 Dosen im Abstand von 1 Monat + 1 Auffrischdosis mit einem Mindestabstand von 6 Monaten zwischen 2. und 3. Dosis.
- Beginn mit 12–14 Monaten: 2 Dosen im Abstand von 2 Monaten,
- Beginn mit 15-59 Monaten: 1 Dosis.

#### Impfung gegen Pneumokokken

Nachholimpfungen gegen Pneumokokken sind bis zum 5. Geburtstag empfohlen. Die Anzahl der Dosen hängt vom Alter zum Zeitpunkt der ersten Impfung ab:

 Beginn mit 3-5 Monaten: 2 Dosen im Abstand von 2 Monaten + 1 Auffrischdosis prinzipiell mit 12 Monaten aber mit einem Mindestabstand von 6 Monaten zwischen 2. und 3. Dosis.

#### Schweizerischer Impfplan 2022

- Beginn mit **6–11 Monaten**: 2 Dosen im Abstand von 1 Monat + 1 Auffrischdosis mit einem Mindestab-stand von 6 Monaten zwischen 2. und 3. Dosis.
- Beginn mit 12–23 Monaten: 2 Dosen im Abstand von 2 Monaten,
- Beginn mit 24-59 Monaten: 1 Dosis.

#### HPV-Impfung

Jungen Frauen im Alter von 15 bis 19 Jahren, die nicht oder unvollständig gegen HPV geimpft sind, wird die HPV-Nachholimpfung mit dem 9-valenten Impfstoff empfohlen [24]. Die Impfung umfasst drei Dosen mit dem Schema 0, 2 und 6 Monate [22, 24]. Falls das Impfschema unvollständig ist, können die fehlenden Impfdosen mit dem 9-valenten Impfstoff vervollständigt werden, unabhängig vom Zeitpunkt der letzten Impfdosis (unter Berücksichtigung der oben genannten Abstände).

#### MMR-Impfung

MMR-Nachholimpfungen werden allen nach 1963 geborenen Personen empfohlen [8]: sie sind wichtig für das gesetzte Ziel der Masernelimination in der Schweiz sowie weltweit. Vor 1964 geborene Personen sind mit grösster Wahrscheinlichkeit immun, die Impfung ist deshalb nicht mehr angezeigt. Die Nachholimpfung bei Ungeimpften umfasst immer 2 MMR-Dosen im Abstand von mindestens 4 Wochen, bei bislang einmal MMR-geimpften Personen genüat eine weitere Impfdosis. Diese Empfehlung ailt insbesondere auch für das Medizinal- und Pflegepersonal, zum eigenen Schutz und zum Schutz der Patientinnen und Patienten. In Spitälern besteht zudem das Risiko nosokomialer Infektionen. Eine bestehende Immunität gegen Masern, Mumps oder Röteln stellt keine Kontraindikation für eine MMR-Impfung dar. Die zum Impfzeitpunkt allenfalls vorhandenen Antikörper neutralisieren umgehend die Impfviren. Im Gegensatz zur Dokumentation des Impfstatus (2 Dosen) wird eine serologische Kontrolle der «Immunität» nach der Impfung nicht empfohlen (falsch negative Ergebnisse häufig, Labormethoden meist nicht geeignet zur Uberprüfung von Impfimmunität).

#### Varizellenimpfung

Eine Nachholimpfung ist empfohlen für **alle** Erwachsenen (<40 Jahre), welche die Varizellen anamnestisch nicht durchgemacht haben, insbesondere für Frauen mit Kinderwunsch und Beschäftigte im Gesundheitswesen [26]. Bei unsicherer oder negativer Anamnese können zur Bestimmung der Impfindikation die VZV-IgG-Antikörper bestimmt werden. Die Impfung erfordert in jedem Alter 2 Dosen im Abstand von mindestens 4 Wochen. Eine serologische Kontrolle der Immunität nach der Impfung wird bei gesunden Personen nicht empfohlen.

Impfung von Frauen im gebärfähigen Alter gegen Röteln, Masern, Mumps und Varizellen

Es wird empfohlen, alle Frauen im gebährfähigen Alter ohne nachgewiesene zweimalige MMR-Impfung und/oder ohne positive Varizellen-Krankheitsanamnese oder Nachweis einer früheren zweimaligen Varizellenimpfung **vor** einer Schwangerschaft systematisch zu impfen. Anamnestische Angaben zu einer Impfung oder zu durchgemachten Krankheiten (Röteln, Masern, Mumps) sind im Gegensatz zu Varizellen nicht zuverlässig und dürfen nicht berücksichtigt werden [33]. Eine serologische Kontrolle der Immunität nach vollständiger Impfung wird nicht empfohlen, insbesondere nicht für Röteln und Varizellen (teilweise falsch negative Ergebnisse).

#### 13

#### Bundesamt für Gesundheit

#### Schweizerischer Impfplan 2022

Tabelle 2 Schema für die Nachholimpfungen bei ungeimpften Kindern und Erwachsenen Stand 2022

Impfstoff Alter	Anzahl Dosen <sup>1)</sup>	Primovakzination (Intervalle, Monate)	Erste Auffrischimpfung (Zeitpunkt nach erster Dosis, Monate)	Nächste Auffrisch- impfungen (Alter)
DTP <sub>a</sub> 3-5 Monate 6-11 Monate 12 Monate-3 Jahre 4-7 Jahre	5 5 5 4	0, 2 0, 1 <sup>2)</sup> 0, 2 0, 2	8 8 8 8	4–7 Jahre <sup>3) 4)</sup> , 11–15 Jahre <sup>5)</sup> 4–7 Jahre <sup>3) 4)</sup> , 11–15 Jahre <sup>5)</sup> 4–7 Jahre <sup>3) 4)</sup> , 11–15 Jahre <sup>5)</sup> 11–15 Jahre <sup>3) 5)</sup>
<b>dTp<sub>a</sub> / dT</b> <sup>6)</sup> 8–10 Jahre 11–24 Jahre 25 Jahre 26–64 Jahre <sup>5)</sup> ≥65 Jahre	4 3 3 3 3	0 (dTp <sub>a</sub> ), 2 (dTp <sub>a</sub> ) 0 (dTp <sub>a</sub> ), 2 (dT) 0 (dTp <sub>a</sub> ), 2 (dT) 0 (dT), 2 (dT) 0 (dT), 2 (dT)	8 (dT) 8 (dT) 8 (dT) 8 (dT) 8 (dT)	11–15 Jahre (dTp <sub>a</sub> ) <sup>3) 5)</sup> 25 Jahre (dTp <sub>a</sub> ) <sup>5)</sup> 45 Jahre (dT) <sup>5)</sup> 65 Jahre (dT) <sup>5)</sup> alle 10 Jahre (dT) <sup>5)</sup>
IPV 7) 3-5 Monate 6-11 Monate 12 Monate-3 Jahre 4-7 Jahre 8-10 Jahre ≥11 Jahre und Erwachsene	4 4 4 4 4 3	0, 2 0, 1 <sup>2)</sup> 0, 2 0, 2 0, 2 0, 2 0, 2	8 8 8 8 8	4–7 Jahre <sup>3) 7)</sup> 4–7 Jahre <sup>3) 7)</sup> 4–7 Jahre <sup>3) 7)</sup> 11–15 Jahre <sup>3) 7)</sup> 11–15 Jahre <sup>3) 7)</sup>
Hib 3-5 Monate 6-11 Monate 12-14 Monate 15-59 Monate (< 5 Jahre) ≥5 Jahre	3 3 2 1 0 8)	0, 2 0, 1 0, 2 0	8 8	
Pneumokokken 3–5 Monate 6–11 Monate 12–23 Monate 24–59 Monate (< 5 Jahre) ≥5 Jahre	3 3 2 1 0 <sup>8)</sup>	0, 2 0, 1 0, 2 0	8 8	
MMR 12 Monate–18 Jahre Erwachsene jünger Jahrgang 1963. 9) Erwachsene Jahrgang 1964 und älter.	2 2 0	0, ≥ 1 0, ≥ 1		
HBV <sup>10)</sup> 3–5 Monate 6–11 Monate 11–15 Jahre ≥16 Jahre und Erwachsene	3 11) 3 11) 2 12) 3 13)	0, 2 <sup>11)</sup> 0, 1 <sup>11)</sup> 0 0, 1	8 <sup>11)</sup> 8 <sup>11)</sup> 4–6 6	
<b>Varizellen</b> <sup>14)</sup> 11 Jahre-<40 Jahre	2	0, ≥1		
<b>HPV</b> <sup>15)</sup> 15–19 Jahre (junge Frauen)	3	0, 2	6	

- <sup>1)</sup> Anzahl der für einen dauerhaften Schutz notwendigen Dosen oder der durch eine Auffrischimpfung reaktiviert werden kann.
- <sup>2)</sup> Intervall von einem Monat für einen raschen Schutz.
- Mindestens 2 Jahre nach der letzten Dosis.
- 4) Für Auffrischimpfungen kann ab dem 4. Geburtstag mit einer geringeren Diphtherietoxoid-(d) und Pertussisdosis (p<sub>a</sub>) geimpft werden.
- 5) Mit 25 Jahren eine einmalige Impfdosis dTpa. Weitere dT-Auffrischimpfungen alle 20 Jahre bis zum Alter von 65 Jahren und danach alle 10 Jahre. Vor Gabe einer dT-Dosis soll ein allfälliger Kontakt zu Säuglingen <6 Monate evaluiert und die Indikation einer Pertussis-Booster-Dosis (dTpa) geprüft werden. Reisende: kürzere Intervalle zwischen dT-Impfungen können je nach Risikosituation indiziert sein (z. B. hochendemische Diphtheriegebiete, begrenzter Zugang zu medizinischer Versorgung).</p>
- 6) Erste Nachholimpfdosis immer als dTp<sub>a</sub> bis 25 Jahre für nicht gegen Pertussis, aber teilweise gegen Diphtherie und Tetanus geimpfte Kinder, vgl. Tabelle 3.
- <sup>71</sup> Zusätzliche Auffrischimpfungen gegen Poliomyelitis sind bei Personen mit einem erh\u00f6hten Expositionsrisiko notwendig. Dies betrifft Reisende in Polio-endemische L\u00e4nder oder in L\u00e4nder mit einem Poliovirus-Expositionsrisiko sowie Personen, die mit Polioviren arbeiten. Eine Auffrischimpfung ist 10 Jahre nach der letzten Dosis angezeigt. Die WHO hat Empfehlungen f\u00fcr Reisende publiziert, welche Polio-endemische L\u00e4nder verlassen [28, 29].
- 8) Ab dem 5. Geburtstag ist eine Impfung bei Personen ohne Risikofaktoren nicht mehr notwendig (natürliche Immunität).

- <sup>9)</sup> Nachholimpfungen sind für alle nicht geimpften Erwachsenen, die nach 1963 geboren wurden, empfohlen. Die Impfung darf bei bekannter Schwangerschaft nicht verabreicht werden. Ein Schwangerschaftstest ist aber nicht notwendig.
- Die Hepatitis-B-Impfung ist bevorzugt für Säuglinge mit einem hexavalenten Kombinationsimpfstoff empfohlen. Die Impfung im Alter von 11–15 Jahren bleibt ausdrücklich empfohlen für bisher nicht gegen Hepatitis B geimpfte Kinder.
- 11) Das angegebene Impfschema gilt für einen hexavalenten Impfstoff. In diesem Alter ist auch die HBV-Basisimpfung mit 3 Dosen eines monovalenten (0, 1, 6 Monate) Impfstoffs möglich.
- Die Impfung von Jugendlichen im Alter von 11–15 Jahren ist mit den für dieses Schema zugelassenen Impfstoffen (Erwachsenendosierung) mit einem 2-Dosenschema (Intervall 4–6 Monate) möglich.
- 13) Nachholimpfung für Erwachsene in jedem Alter empfohlen, ausser es liegt kein Expositionsrisiko vor.
- <sup>14)</sup> Die Varizellenimpfung ist empfohlen für 11- bis 15-jährige Jugendliche, welche die Varizellen anamnestisch nicht durchgemacht haben. Eine Nachholimpfung ist empfohlen bei jungen Erwachsenen (< 40 Jahre), welche die Varizellen anamnestisch nicht durchgemacht haben (insbesondere junge Eltern oder Eltern mit Kinderwunsch) oder bei unklarer/negativer Anamnese eine negative Varizellenserologie aufweisen.</p>
- <sup>15)</sup> HPV-Nachholimpfungen werden jungen Frauen von 15–19 Jahren empfohlen (3-Dosen-schema). Mit einem 2- oder 4-valenten Impfstoff begonnene Impfschemata sollen mit dem 9-valenten Impfstoff vervollständigt werden. Ergänzende Impfempfehlung für Frauen im Alter 20–26 Jahre, siehe Kapitel 2b).

#### Schweizerischer Impfplan 2022

#### b) Schema für DTP<sub>a</sub>-IPV-Nachholimpfungen bei *unvoll*ständig geimpften Kindern (vgl. Tabelle 3)

Dieses Schema gilt für Kinder, die mit einem 3+1-Impfschema (bis 2018 empfohlen) geimpft wurden. Für Kinder die nach dem seit 2019 empfohlenen 2+1-Schema geimpft werden: siehe Fussnote 2 in Tabelle 3.

Situationen, in denen eine Impfung begonnen, aber in der Folge unterbrochen wurde, kommen häufig vor. Bei einer unterbrochenen Impfserie muss nicht von vorne begonnen werden. Bei Nachholimpfungen von unvollständig geimpften Kindern sind verschiedene Faktoren zu berücksichtigen: das aktuelle Alter, die Anzahl bereits erhaltener Impfdosen und das Alter anlässlich der früheren Impfungen. Die maximale Anzahl nachzuholender Impfdosen liegt nie höher als die Anzahl der Nachholimpfungen bei einer noch nicht geimpften Person gleichen Alters.

Beispiel: Ein 8-jähriges Kind sollte total 5 Dosen erhalten haben, damit eine Impfserie, die im Alter von 2 Monaten begonnen wurde, vollständig ist. Die Anzahl aktuell nachzuholender Impfdosen beträgt aber maximal drei, davon maximal zwei mit einer Pertussiskomponente.

Die Erstellung eines Nachholimpfschemas ist komplex, wenn Impfungen irregulär oder partiell erfolgten. Als Entscheidungshilfe für das Nachholen fehlender Impfungen dienen die Schemata für die Nachholimpfungen gegen Diphtherie, Tetanus, Pertussis und Poliomyelitis bei unvollständig geimpften Kindern in Tabelle 3. Darin wird auch die maximale Anzahl der Nachholimpfungen gegen Pertussis aufgeführt.

Viavac (eine Impfexperten-Software, www.viavac.ch) erleichtert die Erstellung von individuellen Nachholimpfplänen.

Bei unbekanntem Impfstatus wird empfohlen, in Abhängigkeit vom Alter eine erste Dosis DTP<sub>a</sub> (-IPV; +/- Hib; +/-HBV) oder dTp<sub>a</sub>(-IPV) zu verabreichen und danach zur Festlegung des weiteren Vorgehens (0–2 zusätzliche Impfdosen) als Surrogatmarker die Antikörper gegen Tetanustoxin zu bestimmen. Alternativ können diese Personen auch als nicht geimpft betrachtet werden (vgl. Tabelle 2).

Kinder, die vollständig gegen Diphtherie und Tetanus, aber nicht oder unvollständig gegen Pertussis geimpft sind, erhalten maximal eine zusätzliche Dosis DTPa oder dTpa im Abstand von mindestens einem Monat zur letzten DT/dT-Dosis. Die weiteren Impfungen sind gemäss dem Schema für die Basisimpfungen zu verabreichen (dTpa mit 11–15 oder mit 25 Jahren).

Jugendlichen, die bereits vollständig mit dT geimpft sind (einschliesslich der Dosis im Alter von 11–15 Jahren), wird eine Pertussisnachholimpfung nur unter folgenden Bedingungen empfohlen: < 5 Pertussisimpfdosen (< 4 respektive < 3, wenn die Primovakzination ab dem Alter von 12 Monaten respektive 4 Jahren begonnen wurde) und keine Pertussisimpfung seit dem Alter von 8 Jahren gegeben wurde und ein Intervall von über 2 Jahren zur letzten dT vorliegt.

#### Schweizerischer Impfplan 2022

#### Tabelle 3

Schema für die Nachholimpfungen bei *unvollständig* geimpften Kindern gegen Diphtherie, Tetanus, Pertussis und Poliomyelitis (Für Kinder, die mit einem 3+1-Säuglingsimpfschema geimpft wurden).

Für Kinder die nach dem seit 2019 empfohlenen 2+1-Schema geimpft werden, siehe Fussnote 2.

#### Stand 2022

Impfung Alter	Dosen <sup>1)</sup> (total/max/max P <sub>a</sub> )	Intervalle (Monate)	Nächste Auffrischimpfung (Alter)
<b>DTP<sub>a</sub>, IPV</b> 6–11 Monate <sup>2)</sup> 12–14 Monate <sup>2)</sup> ≥15 Monate–3 Jahre <sup>2)</sup>	3/3/3 <sup>3)</sup> 3/3/3 <sup>3)</sup> 4/3/3 <sup>3)</sup>	0, 1, 8 <sup>4)</sup> 0, 2, 8 <sup>4)</sup> 0, 2, 8 <sup>4)</sup>	4–7 Jahre <sup>5) 6)</sup> 4–7 Jahre <sup>5) 6)</sup> 4–7 Jahre <sup>5) 6) 7)</sup>
DTP <sub>a</sub> /dT-IPV 4–7 Jahre – 1. Dosis <6 Monate – 1. Dosis ≥6 Monate	5 / 3 / 2 <sup>3) 8)</sup> 4 / 3 / 2 <sup>3) 8)</sup>	0, 2, 8 <sup>4)</sup> 0, 2, 8 <sup>4)</sup>	11–15 Jahre <sup>9)</sup> 11–15 Jahre <sup>9)</sup>
dTp <sub>a</sub> /dT-IPV <sup>9)</sup> 8–10 Jahre – 1. Dosis <6 Monate – 1. Dosis ≥6 Monate	5/3/2 <sup>3) 11)</sup> 4/3/2 <sup>3) 11)</sup>	0, 2, 8 <sup>4)</sup> 0, 2, 8 <sup>4)</sup>	11–15 Jahre <sup>7) 9)</sup> 11–15 Jahre <sup>7) 9)</sup>
dTp <sub>a</sub> /dT-(IPV) 11–15 Jahre – 1. Dosis < 6 Monate – 1. Dosis 6 Monate–3 Jahre – 1. Dosis ≥4 Jahre	6/3/1 <sup>3)</sup> 12) 5/3/1 <sup>3)</sup> 12) 4/3/1 <sup>3)</sup> 12)	0, 2, 8 <sup>4)</sup> 0, 2, 8 <sup>4)</sup> 0, 2, 8 <sup>4)</sup> 0, 2, 8 <sup>4)</sup>	mit 25 Jahren (dTp <sub>a</sub> ) <sup>13)</sup> mit 25 Jahren (dTp <sub>a</sub> ) <sup>13)</sup> mit 25 Jahren (dTp <sub>a</sub> ) <sup>14)</sup>

- 10 total/max/max P<sub>a</sub> = Total der im jeweiligen Alter eigentlich empfohlenen Dosen/Anzahl der im jeweiligen Alter maximal nachzuholenden Dosen (es sind nie mehr Dosen notwendig als bei einer nicht geimpften Person)/Anzahl der im jeweiligen Alter maximal nachzuholenden Dosen gegen Pertussis.
- Beispiel: Ein 8-jähriges Kind sollte total 5 Dosen erhalten haben, damit eine Impfung, die im Alter von 2 Monaten begonnen wurde, vollständig ist. Die Anzahl aktuell nachzuholender Impfdosen beträgt aber maximal drei, davon zwei mit einer Pertussiskomponente.
- <sup>2)</sup> Für Kinder, die nach dem seit 2019 empfohlenen 2+1-Schema geimpft wurden, gilt:
  - Alter 6–11 Monate: total 2 Dosen, Schema 0,1 Mt, erste Auffrischimpfung Zeitpunkt 8 Monate (hexavalenter Impfstoff). Nächste Auffrischdosis 4–7 Jahre.
  - Alter 12 Monate 3 Jahre: 3/3/3 (total/max/maxP<sub>a</sub>) Dosen, Intervalle 0, 2, 8 Monate (hexavalenter Impfstoff), nächste Auffrischdosis 4–7 Jahre.
- Bei unbekanntem Impfstatus wird empfohlen, eine erste Dosis DTP<sub>a</sub>/dTp<sub>a</sub> zu verabreichen und danach zur Festlegung des weiteren Vorgehens die Antikörper gegen Tetanustoxin zu bestimmen. Alternativ können diese Kinder auch als nicht geimpft betrachtet werden (vgl. Tabelle 2). Kinder, die vollständig gegen Diphtherie und Tetanus, aber nicht gegen Pertussis geimpft sind, sollten maximal eine zusätzliche Dosis DTP<sub>a</sub> oder dTp<sub>a</sub> erhalten.
- <sup>4</sup> Ein Intervall von 6 Monaten wird vor der Gabe der letzten Dosis empfohlen, um einen lang anhaltenden Schutz (Reaktivierung des immunologischen Gedächtnisses) aufzubauen.
- Für Auffrischimpfungen kann ab dem 4. Geburtstag mit einer geringeren Diphtherietoxoid- (d) und Pertussisdosis (pa) geimpft werden.
- <sup>6)</sup> Weitere dTp<sub>a</sub> Auffrischimpfungen mit 11–15 Jahren und danach gemäss Basisimpfungen (Tabelle 1). Insgesamt 6 Dosen gegen Pertussis (wenn die Impfung vor dem Alter von 6 Monaten begonnen wurde) und 5 Dosen gegen Poliomyelitis.
- <sup>7)</sup> Mindestens 2 Jahre nach der letzten Dosis.
- 8 Kinder, die mit 3 oder weniger Dosen gegen Pertussis geimpft wurden, erhalten 2 Dosen DTP<sub>a</sub> (aber nur 1 Dosis, falls vollständig DT-geimpft) sowie 0–1 Dosis der allenfalls fehlenden DT-Impfungen.
- 9 Die Auffrischimpfung wird mit einem dTp<sub>a</sub>-Impfstoff durchgeführt. Eine Nachholimpfung gegen Pertussis wird Jugendlichen, welche vollständig gegen dT geimpft sind (einschliesslich der Dosis im Alter von 11–15 Jahren), unter folgenden Bedingungen empfohlen: <5 Pertussis Dosen (<4 respektive <3, wenn die Primovakzination ab dem Alter von 12 Monaten respektive 4 Jahren begonnen wurde) und keine Pertussisimpfung seit dem Alter von 8 Jahren verabreicht wurde und ein Intervall von über 2 Jahren zur letzten dT vorliegt. Insgesamt 5 Impfdosen gegen Poliomyelitis.</p>
- 10) Ab dem 8. Geburtstag wird immer mit einer geringeren Diphtherie-Antitoxin- (d) und Pertussisdosis (p₃) geimpft.
- 11) Kinder, die nur mit 3 oder weniger Dosen gegen Pertussis geimpft wurden, erhalten maximal 2 Dosen dTpa sowie 0–1 Dosis der allenfalls fehlenden dT-Impfung.
- 12) Kinder, die mit weniger als 5 Dosen gegen Pertussis geimpft wurden, erhalten maximal 1 Dosis dTpa sowie 0−2 Dosen der allenfalls fehlenden dT-Impfungen.
- Total 5 Dosen gegen Poliomyelitis (3 Dosen, falls Primovakzination ≥ 11 Jahre). Danach dTp<sub>a</sub>/dT-Auffrischimpfungen gemäss Basisimpfungen (Tabelle 1).
- Total 4 Dosen gegen Poliomyelitis (3 Dosen, falls Primovakzination ≥11 Jahre). Danach dTp<sub>a</sub>/dT-Auffrischimpfungen gemäss Basisimpfungen (Tabelle 1).

#### Schweizerischer Impfplan 2022

### c) Schema für die Nachholimpfungen bei *unvollständig* geimpften Erwachsenen (vgl. Tabelle 4)

Für dT-Nachholimpfungen: mangels eines dT-Impfstoffs auf dT-IPV- bzw. dTp<sub>a</sub>(-IPV)-Impfstoffe ausweichen wie in Tabelle 4 und den dT-Ersatzempfehlungen [30] beschrieben. Situationen, in denen eine Impfung begonnen, aber in der Folge unterbrochen wurde, kommen häufig vor. Bei einer unterbrochenen Impfserie muss nie wieder von vorne begonnen werden. Bei Nachholimpfungen von unvollständig geimpften Erwachsenen (≥16 Jahre) müssen die Anzahl bereits erhaltener Impfdosen und teilweise auch das Zeit-

intervall seit der letzten Dosis (dT-Impfung) berücksichtigt werden. Bei irregulären Impfungen ist das Nachholimpfschema komplex. Die Erstellung individueller Nachholimpfpläne kann durch die unter b) beschriebene Software Viavac erleichtert werden.

Tabelle 4 stellt das dT- und dTp<sub>a</sub>-Impfschema in Abhängigkeit von Alter, dT-Impfstatus und Intervall seit letzter T-Dosis dar. Erfolgte im Alter von 25 Jahren keine Pertussisimpfung, werden Nachholimpfungen im Erwachsenenalter gegen Pertussis nur empfohlen, wenn ein regelmässiger Kontakt mit Säuglingen unter 6 Monaten besteht [10].

Tabelle 4

### Schema für die Nachholimpfungen dT(p<sub>a</sub>)-IPV bei *unvollständig* geimpften Erwachsenen oder bei *unbekanntem* Impfstatus

Stand 2022

#### Impfung gegen Diphtherie 1), Tetanus (dT) 1), Pertussis (dTpa), und Poliomyelitis (-IPV) 2)

		Alter 16-	24 Jahre	Alter 2	5 Jahre	Alter 26-	64 Jahre	Alter ≥65 Jahre		
Impfstatus unbekannt		1× dT- dann Ser	,	1× dTr dann Se		1× dT- dann Sei	,		T-IPV*, erologie <sup>3)</sup>	
(d)T-Impfsta bekannt <sup>4)</sup> Alter bei 1.		Intervall s		Intervall s T-D	eit letzter osis	Intervall s T-Do			seit letzter losis	
<1 Jahr	Total	< 10 Jahre	≥10 Jahre	<2 Jahre	≥2 Jahre	<20 Jahre	≥20 Jahre	<10 Jahre	≥10 Jahre	
≥6	Dosen	0*	0*	0*	1× dTpa	0*	1× dT*	0*	1× dT <sup>2)*</sup>	
5	Dosen	0*	1× dT*	0*	1× dTp <sub>a</sub>	0*	1× dT*	0*	1× dT*	
4	Dosen	1× dT-IPV*	1× dT-IPV*, 1× dT	1× dTp <sub>a</sub> -IPV	$1 \times dTp_a$ -IPV, $1 \times dT$	1× dT-IPV*	1× dT-IPV*, 1× dT	1× dT-IPV*	1× dT-IPV*, 1× dT	
3	Dosen	2× dT	-IPV*	1× dTp <sub>a</sub> -IP\	/, 1× dT-IPV	2× dT	-IPV*	2× d	T-IPV*	
0–2	Dosen	1× dTp <sub>a</sub> -IPV	, 2× dT-IPV	1× dTp <sub>a</sub> -IP\	/, 2× dT-IPV	3× dT	-IPV*	3× d	T-IPV*	
1-6 Jahre	Total	< 10 Jahre	≥10 Jahre	<2 Jahre	≥2 Jahre	<20 Jahre	≥20 Jahre	<10 Jahre	≥10 Jahre	
≥4	Dosen	0*	1× dT*	0*	1× dTpa	0*	1× dT*	0*	1× dT*	
3	Dosen	1× dT-	-IPV*	$1 \times dTp_a$ -IPV $1 \times dT$ -IPV*		1× dT-IPV*				
2	Dosen	2× dT	-IPV*	1× dTp <sub>a</sub> -IP\	/, 1× dT-IPV	dT-IPV 2× dT-IPV*		2× dT-IPV*		
0-1	Dosen	1× dTp <sub>a</sub> -IPV	, 2× dT-IPV	1× dTpa-IP\	/, 2× dT-IPV	3× dT	-IPV*	3× d	T-IPV*	
>6 Jahre	Total	<10 Jahre	≥10 Jahre	<2 Jahre	≥2 Jahre	<20 Jahre	≥20 Jahre	<10 Jahre	≥10 Jahre	
≥3	Dosen	0*	1× dT*	0*	1× dTp <sub>a</sub>	0*	1× dT*	0*	1× dT*	
2	Dosen	1× dT-	-IPV*	1× dT	o <sub>a</sub> -IPV	1× dT	-IPV*	1× d	T-IPV*	
1	Dosen	2× dT	-IPV*	1× dTp <sub>a</sub> -IP\	/, 1× dT-IPV	2× dT	-IPV*	2× d	T-IPV*	
0	Dosen	1× dTp <sub>a</sub> -IPV	, 2× dT-IPV	1× dTpa-IP\	/, 2× dT-IPV	3× dT	-IPV*	3× d	T-IPV*	
Nächste Au impfung <sup>2)</sup>	ffrisch-									
Basisimp	ofung	dTp <sub>a</sub> mit 2	25 Jahren		en falls Auffrisc	. 0	·	dT in 20 Jahren falls Auffrisch- impfung mit <65 Jahren, dT in 10 Jahren falls Auffrisch- impfung mit ≥65 Jahren.		

<sup>11</sup> Intervalle zwischen dT(-IPV) Impfungen: 2 Dosen zu den Zeitpunkten 0 und 6 Monate; 3 Dosen zu den Zeitpunkten 0, 2, 8 Monate.

16

Die Basisimpfung gegen Poliomyelitis bedarf 3–5 Dosen je nach Alter bei der Impfung. Zusätzliche Auffrischimpfungen gegen Poliomyelitis sind bei Personen mit einem erhöhten Expositionsrisiko notwendig. Dies betrifft Reisende in Polio-endemische Länder oder Länder mit einem Poliovirus-Expositionsrisiko sowie Personen, die mit Polioviren arbeiten. Diese Auffrischimpfung ist 10 Jahre nach der letzten Dosis angezeigt. Die WHO hat Empfehlungen für Reisende publiziert, welche Polio-endemische Länder verlassen [28, 29].

<sup>31</sup> Wenn frühere (d)T-Impfungen wahrscheinlich durchgeführt wurden (aber nicht dokumentiert sind), dann Verabreichung einer Dosis dT(p₃) und Kontrolle der Tetanustoxin-Antikörper 4 Wochen nach der Impfung, um das weitere Vorgehen festzulegen (+ 0, 1 oder 2 Dosen). Alternative: als nicht geimpft betrachten (3 Dosen: 1x dT(p₃), 2x dT zum Zeitpunkt 0, 2, 8 Monate).

Falls eine unterschiedliche Anzahl von Dosen gegen Tetanus und Diphtherie geimpft wurden, werden die Tetanusdosen für das weitere Impfvorgehen berücksichtigt.

<sup>\* 1</sup>x als dTpa (-IPV) bei regelmässigem Kontakt mit Säuglingen < 6 Monate, wenn letzte Pertussisimpfung vor ≥ 10 Jahren. Ein Abstand von 4 Wochen nach der letzten Tetanus-Impfung soll eingehalten werden.

#### Schweizerischer Impfplan 2022

### 2. Empfohlene ergänzende Impfungen (vgl. Tabelle 5)

Zusätzlich zu den Basisimpfungen sieht der Schweizerische Impfplan 2022 folgende ergänzende Impfungen vor: gegen Meningokokken der Gruppen A,C,W,Y von Kindern (2 Jahre) und Jugendlichen (11–15 Jahre), gegen Herpes Zoster von immunkompetenten Personen ab dem Alter von 65 Jahren und gegen HPV: für Frauen im Alter von 20–26 Jahren und für Jungen und Männer im Alter von 11–26 Jahren. Die EKIF und das BAG sind der Ansicht, dass die Verabreichung der genannten Impfungen einen optimalen Schutz vor wohlbekannten Risiken bietet. Sie empfiehlt deshalb Ärzten, Eltern und Betroffene über diese Impfungen umfassend zu informieren.

#### a) Empfohlene ergänzende Impfung gegen Meningokokken der Gruppen A,C,W,Y für Kinder und Jugendliche

In den letzten Jahren hat sich die Häufigkeit der Serogruppen, welche invasive Meningokokkenerkrankungen (IME) auslösen, verändert. Während im Jahr 2008 noch 28 % der gemeldeten und getesteten IME Fälle durch Meningokokken C ausgelöst wurden, waren es im Jahre 2017 16 % und im Jahr 2020 noch 8 %. Demgegenüber wurden 2017 82 % der IME Fälle durch Serogruppen ausgelöst, vor denen der quadrivalente Impfstoff schützt [34, 35]. Auf Grund dieser veränderten epidemiologischen Situation wird seit 2019 neu statt einer monovalenten Impfung gegen Meningokokken C für alle Zielgruppen eine Impfung mit einem quadrivalenten Konjugatimpfstoff gegen die Serogruppen A,C,W,Y empfohlen [34, 35]. Da aktuell in der Altersgruppe 12-23 Monate die Anzahl IME-Fälle klein ist, wird die Impfung für gesunde Kinder ab 24 Monaten mit einem Meningokokken A,C,W,Y Konjugatimpfstoff (MCV-ACWY) empfohlen. In speziellen Situationen, beispielsweise bei Lieferengpässen für MCV-ACWY, kann die Verwendung eines monovalenten Impfstoffes gegen Meningokokken C indiziert sein.

Impfschema für die ergänzende Impfung gegen Meningokokken der Gruppen A,C,W,Y

- Kinder im Alter von 2 Jahren: 1 Dosis (Nachholimpfung bis zum 5. Geburtstag).
- Jugendliche im Alter von 11–15 Jahren: 1 Dosis (Nachholimpfung bis zum 20. Geburtstag).

Aufgrund der Anpassung der Zulassungssituation und zu erwartenden zusätzlichen ACWY-Konjugatimpfstoffen ist eine Überarbeitung der aktuell gültigen, oben beschriebenen Impfempfehlung geplant.

#### b) Empfohlene ergänzende Impfung gegen humane Papillomaviren (HPV)

Die Impfung gegen HPV erfolgt für alle Empfehlungsgruppen mit dem 9-valenten Impfstoff der Schutz vor den HPV-Typen 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52, 58 induziert [24]. Mit dem 2- oder 4-valenten HPV-Impfstoff begonnene Impfungen werden mit dem 9-valenten Impfstoff vervollständigt.

Frauen im Alter von 20–26 Jahren: Die HPV-Impfung ist bei Frauen von 20–26 zum optimalen individuellen Schutz als ergänzende Impfung empfohlen [22]. Junge Frauen, die bereits Geschlechtsverkehr hatten, können ebenfalls ge-

impft werden, denn der Impfstoff wirkt, solange man sich noch nicht mit den entsprechenden HPV-Typen infiziert hat. Der Nutzen der Impfung nimmt jedoch mit der Anzahl Geschlechtspartner vor der Impfung ab, da das Risiko steigt, sich bereits mit impfverhütbaren HPV-Typen angesteckt zu haben.

Jungen und Männer im Alter von 11–26 Jahren: HPV-assoziierte Krankheiten betreffen auch Männer. HPV verursachen häufig Genitalwarzen und auch anogenitale und pharyngeale Krebserkrankungen. Der 9-valente Impfstoff gegen HPV, welcher diese Indikationen abdeckt, ist bei Jungen und Männern gut verträglich, gleich gut wirksam wie der bisherige 4-valente Impfstoff und er schützt zusätzlich vor weiteren 5 krebsauslösenden HPV-Typen [23, 24, 36]. Auch Männer, die Sex mit Männern haben, weisen ein hohes Risiko für persistierende HPV-Infektionen und deren Folgeerkrankungen auf.

Die Impfung wird für Jungen und Männer im Alter von 11 bis 26 Jahren empfohlen (erste Dosis vor dem 27. Geburtstag). Zur Entfaltung der vollen Wirksamkeit sollte die Impfung wenn möglich vor Beginn der sexuellen Aktivität abgeschlossen sein und daher vorzugsweise zwischen 11 und 14 Jahren durchgeführt werden. Auch hier kann, wie bei Mädchen, ein 2-Dosenimpfschema zu den Zeitpunkten 0 und 6 Monate angewendet werden. Ab dem 15. Geburtstag (und für Personen mit einer Immunschwäche ab 11 Jahren) sind 3 Impfdosen zu den Zeitpunkten 0, 2 und 6 Monate indiziert.

Impfschema für die ergänzende Impfung gegen HPV

- Frauen im Alter von 20–26 Jahren: 3 Dosen zu den Zeitpunkten 0, 2 und 6 Monate.
- Jungen im Alter von 11–14 Jahren: 2 Dosen zu den Zeitpunkten 0 und 6 Monate.
- Jungen und Männer im Alter von 15–26 Jahren:
   3 Dosen zu den Zeitpunkten 0, 2 und 6 Monate.

#### c) Empfohlene ergänzende Impfung gegen Herpes Zoster für immunkompetente Personen ab dem Alter von 65 Jahren

Immunkompetente Personen ab dem Alter von 65 Jahren können von der Impfung gegen Herpes Zoster profitieren, da in dieser Altersgruppe die Häufigkeit und Schwere von Herpes-Zoster-Erkrankungen sowie deren Komplikationen erhöht ist [3, 37]. Die Impfung wird unabhängig davon empfohlen, ob die Person in der Vergangenheit Windpocken und/oder Gürtelrose hatte oder bereits gegen Herpes Zoster mit dem Lebendimpfstoff geimpft worden ist. Es ist nicht notwendig, vor der Impfung gegen Herpes Zoster die Immunität gegen das Varizella-Zoster-Virus zu testen.

Seit Janaur 2022 steht ein adjuvantierter Subunit-Impfstoff gegen Herpes Zoster zur Verfügung, welcher für die ergänzende Impfung empfohlen wird [3].

#### Schweizerischer Impfplan 2022

Impfschema für die ergänzende Impfung gegen Herpes Zoster

- Immunkompetente Personen im Alter von 65 Jahren und älter: 2 Dosen des adjuvantierten Subunit-Impfstoffs (Shingrix®) zu den Zeitpunkten 0 und 2 Monate. Dies gilt auch für Personen, die zuvor den attenuierten Lebendimpfstoff (Zostavax®) erhalten haben.
- Empfohlener Mindestabstand zwischen einer früheren Dosis des attenuierten Lebendimpfstoffes und der ersten Dosis des inaktivierten adjuvantierten Subunit-Impfstoffs: 2 Monate.
- Ein akuter HZ sollte abgeheilt sein bevor man mit der Impfung mit dem adjuvantierten Subunit-Impfstoff beginnt.
- Als Option für immunkompetente Personen im Alter von 65–79 Jahren, welche den attenuierten Lebendimpfstoff gegenüber dem inaktivierten adjuvantierten Subunit-Impfstoff vorziehen: 1 Dosis des HZ-Lebendimpfstoffs.

Zu beachten gilt, dass die Impfung weder zur Prävention von Varizellen noch zur Behandlung von Herpes Zoster oder der postherpetischen Neuralgie geeignet ist.

#### Tabelle 5

#### Empfohlene ergänzende Impfungen

Stand 2022

Alter	Meningokokken der Gruppen ACWY	Humane Papillomaviren (HPV)	Herpes Zoster
2 Jahre	MCV-ACWY 1)		
11-14 / 15 Jahre	MCV-ACWY 2)	HPV bei Jungen 3)	
Junge Frauen (20–26 Jahre) Jungen und Männer (15–26 Jahre)		HPV 4)	
Immunkompetente ≥65-Jährige			HZ <sup>5)</sup>

- 1) Eine Nachholimpfung in Bezug auf diese Dosis MCV-ACWY ist bis zum 5. Geburtstag empfohlen.
- <sup>2)</sup> Die Impfung kann gleichzeitig mit den anderen in diesem Alter notwendigen Impfungen verabreicht werden. Eine Nachholimpfung in Bezug auf diese Dosis MCV-ACWY ist bis zum 20. Geburtstag empfohlen.
- Für Jungen im Alter von 11–14 Jahren umfasst die HPV-Impfung 2 Dosen zu den Zeitpunkten 0 und 6 Monate.
- Für männliche Jugendliche im Alter von 15–19 Jahren und junge Erwachsene (Frauen und Männer) im Alter von 20–26 Jahren umfasst die Impfung 3 Dosen zu den Zeitpunkten 0, 2 und 6 Monaten. Für Personen mit einer Immunschwäche gilt das 3-Dosenschema ab 11 Jahren. Der 9-valente Impfstoff kann gleichzeitig mit allen anderen empfohlenen Impfstoffen verabreicht werden
- <sup>5)</sup> Zwei Dosen des adjuvantierten Subunit-Impfstoffs (Shingrix®) zu den Zeitpunkten 0 und 2 Monate, auch bei vorgängiger Herpes Zoster oder vorgängiger Impfung gegen Herpes Zoster mit dem attenuierten Lebendimpfstoff (Zostavax®). Empfohlener Mindestabstand zwischen dem attenuierten Lebendimpfstoff und der ersten Dosis des adjuvantierten Subunit-Impfstoffs: 2 Monate.

## 3. Für Risikogruppen / Risikosituationen empfohlene Impfungen (vgl. Tabellen 6–8)

#### **Definition**

Eine Risikogruppe/-situation beinhaltet ein erhöhtes Risiko für Komplikation, invasive Infektion, Exposition oder Übertragung im Vergleich zur Allgemeinbevölkerung. Alle empfohlenen Basis- und ergänzenden Impfungen sind auch bei Risikogruppen zu berücksichtigen (vgl. Tabellen 1–5).

#### Folgende Impfempfehlungen für spezifische Risikogruppen/Grunderkrankungen/Risikosituationen sind separat vom Impfplan publiziert:

- Empfehlung zur Impfung von Personen mit malignen Erkrankungen; Publikation erfolgt in Kürze
- Für Personen vor und nach Transplantation eines soliden Organs; Stand 2014 (LINK)
- Empfängerinnen und Empfängern von Blut-Stammzellen; Stand 2014 (LINK)
- Für Personen mit anatomische oder funktionelle Asplenie; Stand 2015 (LINK)

Impfprinzipien und Empfehlungen für Personen mit autoimmun-entzündlichen Erkrankungen (IMID)

- Autoimmun-entzündliche rheumatische Erkrankungen; Stand 2014 (LINK)
- Chronisch entzündliche Darmerkrankungen oder anderen gastroenterologischen (Auto-)Immunerkrankungen; Stand 2017 (LINK)
- Impfungen gegen Covid-19 (LINK)
- a) Für **Auslandreisende** bestehen internationale Impfvorschriften und Empfehlungen des Expertenkomitees für Reisemedizin (EKRM) [29, 38]. Diese Impfungen sind in den Tabellen 6.1 und 6.2 nicht aufgeführt.

### b) FSME-Impfung (Frühsommer-Meningoenzephalitis) für Personen mit einem erhöhten Expositionsrisiko

Seit 2019 gilt die ganze Schweiz (mit Ausnahme der Kantone Genf und Tessin) als FSME-Risikogebiet [39].

Die Impfung wird allen Erwachsenen und Kindern (im Allgemeinen ab 6 Jahren), die in einem FSME-Risikogebiet wohnen oder sich zeitweise dort aufhalten, empfohlen [39–41].

Bei Kindern unter 6 Jahren sind schwere Erkrankungen selten. Daher soll die Situation von Kindern im Alter von ein bis fünf Jahren individuell geprüft werden (die Impfung ist ab dem Alter von einem Jahr zugelassen). Eine Impfung erübrigt sich für Personen, welche kein Expositionsrisiko haben.

FSME-Impfschema (in Abhängigkeit vom Impfstoff)

- 3 Dosen zu den Zeitpunkten 0, 1 und 6 Monate für FSME-Immun CC®; 0, 1 und 10 Monate für Encepur®.
- Bei beiden aktuell verfügbaren Impfstoffen kann ein Schnellschema angewendet werden (vgl. Fachinformationen).
- Eine Auffrischimpfung wird alle 10 Jahre empfohlen [41].

#### c) Saisonale Grippeimpfung für Personen mit einem erhöhten Komplikations- oder Übertragungsrisiko [42–43]

Die saisonale Grippeimpfung wird empfohlen für Personen mit erhöhtem Komplikationsrisiko und/oder erhöhtem Übertragungsrisiko:

Personen mit einem erhöhten Komplikationsrisiko bei einer Grippeerkrankung

- Personen ab 65 Jahren;
- Schwangere Frauen und Frauen, die in den letzten 4 Wochen entbunden haben [44];
- Frühgeborene (geboren vor der 33. Schwangerschaftswoche (<32 0/7 SSW) oder mit einem Geburtsgewicht unter 1500 g) ab dem Alter von 6 Monaten für die ersten zwei Winter nach der Geburt;
- Personen (ab dem Alter von 6 Monaten) 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 ≥40]),
  - Neurologische (wie zum Beispiel 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);
- Patientinnen und Patienten in Pflegeheimen und in Einrichtungen für Personen mit chronischen Erkrankungen.

Die Kosten der Impfung werden für die oben genannten Indikationen von der obligatorischen Krankenpflegeversicherung übernommen.

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,
- Säuglingen unter 6 Monaten (diese haben ein erhöhtes Komplikationsrisiko und können aufgrund ihres jungen Alters nicht geimpft werden).

Die Grippeimpfung ist insbesondere empfohlen für alle Medizinal- und Pflegefachpersonen, alle im paramedizinischen Bereich tätigen Personen, Mitarbeitende von Kinderkrippen, Tagesstätten sowie Alters- und Pflegeheimen, inklusive Studierende sowie Praktikantinnen und Praktikanten. Die Grippeimpfung kann auch für alle Personen in Betracht gezogen werden, die ihr Risiko für eine Grippe aus privaten und/oder beruflichen Gründen vermindern möchten. Ist die Impfung aufgrund beruflicher Tätigkeiten indiziert, so werden die Kosten in der Regel vom Arbeitgeber übernommen.

#### Schweizerischer Impfplan 2022

#### Impfschema für die saisonale Grippeimpfung

- Kinder ab 6 Monate bis 8 Jahre: bei erstmaliger Grippeimpfung im Leben 2 Impfdosen im Abstand von 4 Wochen, und in den nachfolgenden Jahren 1 Dosis (Dosierung ½ oder volle Dosis gemäss Produkteinformation und Alter).
- Kinder ab 9 Jahren und Erwachsene: 1 Dosis.
- Impfung jährlich wiederholen, vorzugsweise ab Oktober und November, solange das Risiko weiterbesteht.

### d) Hepatitis-A-Impfung für Personen mit einem erhöhten Expositions- oder Komplikationsrisiko

Die Impfung gegen Hepatitis A ist zur primären Prävention ab dem Alter von 1 Jahr bei folgenden Personen indiziert [45]:

- · Personen mit einer chronischen Lebererkrankung;
- Reisende in Länder mit mittlerer und hoher Endemizität;
- Kinder aus Ländern mit mittlerer und hoher Endemizität, die in der Schweiz leben und für einen vorübergehenden Aufenthalt in ihr Herkunftsland zurückkehren;
- Drogenkonsumierende;
- Männer mit sexuellen Kontakten zu Männern;
- Personen mit engem beruflichen Kontakt zu Drogenkonsumierenden;
- Personen mit engem beruflichen Kontakt zu Personen aus Ländern mit hoher Endemizität;
- Kanalisationsarbeiter und Angestellte von Kläranlagen;
- · Laborpersonal, das mit Hepatitis-A-Viren arbeitet.

Die Hepatitis-A-Impfung kann auch innerhalb von 7 Tagen nach Exposition zur Sekundärprävention verabreicht werden [45].

Die Kosten der Hepatitis-A-Impfung werden im Rahmen der obligatorischen Krankenpflegeversicherung bei allen oben aufgeführten Personenkreisen mit erhöhtem Hepatitis-A-Risiko übernommen (inkl. postexpositioneller Impfung innert 7 Tagen). Dies gilt nicht für Reisende oder berufliche Indikationen, die zulasten des Patienten respektive des Arbeitgebers gehen [6, 46].

#### Impfschema für die Hepatitis-A-Impfung

 Die Impfung gegen Hepatitis A besteht aus 2 Dosen im Abstand von 6 Monaten.

Da sich die Indikationen der Hepatitis-A-Impfung oft mit denen der Hepatitis-B-Impfung überschneiden, kann die Kombinationsimpfung in Betracht gezogen werden, wenn die Indikation zur Impfung gegen eine der beiden Krankheiten gestellt wird. Die Patienten müssen aber darauf hingewiesen werden, dass die Kosten für die Kombinationsimpfung nicht übernommen werden [6].

Impfschema mit einem kombinierten Impfstoff gegen Hepatitis A und B

- Für Kinder im Alter von 1–15 Jahren besteht die Impfung aus 2 Dosen, die in einem Abstand von 6–12 Monaten verabreicht werden.
- Ab dem Alter von 16 Jahren besteht die Impfung aus 3 Dosen (0, 1, 6 Monate).

# e) Hepatitis-B-Impfung für Personen mit einem erhöhten Komplikations-, Expositions- oder Übertragungsrisiko

Die Impfung gegen Hepatitis B ist altersunabhängig bei folgenden Personen indiziert [9]:

Personen mit erhöhtem Komplikationsrisiko

- Neugeborene von HBsAg-positiven Müttern;
- · Personen mit einer chronischen Lebererkrankung;
- Personen mit einer Immuninsuffizienz.

Personen mit erhöhtem Expositions- und / oder Übertragungsrisiko

- Hämodialysepatientinnen und -patienten;
- Hämophile Personen;
- Drogenkonsumierende;
- Personen mit häufig wechselnden Sexualpartnern;
- Personen, die wegen einer sexuell übertragbaren Krankheit eine Ärztin / einen Arzt aufsuchen;
- Männer mit sexuellen Kontakten zu Männern;
- Enge Kontaktpersonen von HBsAg-positiven Personen;
- Medizinal- und Pflegepersonal; Angestellte in medizinischen Laboratorien (siehe Anhang 4);
- Sozialarbeiterinnen und -arbeiter, Gefängnispersonal und Polizeiangestellte mit häufigem Kontakt zu Drogenkonsumierenden;
- · Personen in Haft;
- Geistig behinderte Personen in Heimen und das Betreuungspersonal;
- Personen aus Ländern mit hoher oder intermediärer Hepatitis-B-Endemizität;
- Reisende in Endemiegebiete, mit engem Kontakt zur Bevölkerung (längere Aufenthalte oder risikoträchtige Aktivitäten).

#### Schweizerischer Impfplan 2022

Impfschema für die Hepatitis-B-Impfung

- Neugeborene von HBsAg-positiven Müttern: 1. Dosis (monovalenter Impfstoff) bei Geburt zusammen mit HB-Immunglobulin. Monovalenter Impfstoff für 2. Dosis im Alter von 1 Monat, hexavalenter Kombinationsimpfstoff für 3. und 4. Dosis im Alter von 2 und 12 Monaten. Serologische Kontrolle (anti-HBs) einen Monat nach der letzten Dosis.
- Neugeborene von isoliert anti-HBc-positiven, aber HBsAg-negativen Müttern: 3 Dosen im Alter von 2, 4 und 12 Monaten (hexavalenter Kombinationsimpfstoff); aktive und passive Immunisierung bei Geburt nicht notwendig.
- Säuglinge: 3 Dosen im Alter von 2, 4 und 12 Monaten (hexavalenter Kombinationsimpfstoff).
- Frühgeborene Säuglinge (<32 0/7 SSW oder Geburtsgewicht <1500 g): 4 Dosen im Alter von 2, 3, 4, 12 Monaten (hexavalenter Impfstoff).</li>
- Kinder von 1–10 Jahren: 3 Dosen zu den Zeitpunkten 0, 1 und 6 Monate (monovalenter Impfstoff) oder 2 Dosen zu den Zeitpunkten 0 und 6–12 Monate (Kombinationsimpfstoff Hepatitis A und B).
- Kinder von 11–15 Jahren: 3 Dosen zu den Zeitpunkten 0, 1 und 6 Monate (monovalenter Impfstoff, Kinderdosierung) oder 2 Dosen zu den Zeitpunkten 0 und 4–6 Monate (monovalenter Erwachsenen-Impfstoff) oder 2 Dosen zu den Zeitpunkten 0 und 6–12 Monate (Kombinationsimpfstoff Hepatitis A und B).
- Ab 16 Jahren: 3 Dosen zu den Zeitpunkten 0, 1 und 6 Monate (monovalenter Impfstoff oder Kombinationsimpfstoff Hepatitis A und B).
- Hämodialysepatientinnen und -patienten: 3 Dosen zu den Zeitpunkten 0, 1 und 6 Monate (monovalenter Impfstoff Dialysedosis, 40 µg) oder 4 Dosen zu den Zeitpunkten 0, 1, 2, 6 Monate (monovalenter Impfstoff, je 2×20 µg).

Die obligatorische Krankenpflegeversicherung (beziehungsweise der Arbeitgeber) kommt bei allen Indikationen, ohne Altersbegrenzung, für die Impfkosten auf. Ausnahmen: Impfung für Reisende, Kombinationsimpfstoff.

### f) Impfung gegen Herpes Zoster für Personen mit einem erhöhten Erkrankungs- und Komplikationsrisiko

Personen mit einer Immunschwäche haben ein erhöhtes Risiko, an Herpes Zoster und dessen Komplikationen zu erkranken, vor allem bei Beeinträchtigung der zellulären Immunantwort [3, 37].

Seit Januar 2022 steht ein adjuvantierter Subunit-Impfstoff (Shingrix®) gegen Herpes Zoster zur Verfügung, welcher zur Impfung folgender Personengruppen ausschliesslich empfohlen wird [3] (empfohlene Altersgruppe in Abhängigkeit des Schweregrades der Immunschwäche und dem assozierten Erkrankungsrisikos):

- Personen im Alter von ≥50 Jahren mit einer aktuellen oder zukünftigen (insbesondere zellulären) Immunschwäche, die mit einem erhöhten aber nicht dem höchsten Risiko für Herpes Zoster assoziiert ist. Dies betrifft zum Beispiel
  - HIV-positive Personen,
  - bei einer Nierenerkrankung im Endstadium bzw. bei Dialyse,

- Personen unter Biologika, Azathioprin, niedrig dosiertem Methotrexat oder niedrig dosierter Kortikosteroid-Erhaltungstherapie sowie Patientinnen und Patienten mit anderen Grunderkrankungen, welche die (insbesondere zelluläre) Immunität beeinträchtigen. Dazu gehören zum Beispiel auch Patientinnen und Patienten mit Rheumatoider Arthritis, schwerem Asthma/COPD, ungenügend eingestelltem Diabetes mellitus Typ 1 und weiteren Autoimmunerkrankungen.
- Personen im Alter von ≥ 18 Jahren, die derzeit an einer schweren Immunschwäche leiden oder die aktuell bzw. in absehbarer Zeit eine stark immunsuppressive Behandlung erhalten.

Dazu gehören zum Beispiel:

- Personen vor einer geplanten und/oder während einer aktiven zytotoxischen onkologischen Therapie,
- Empfängerinnen und Empfänger von hämatopoetischen Stammzellen und Organtransplantaten,
- Personen, welche aufgrund einer immunvermittelten Erkrankung wie Rheumatoider Arthritis oder chronisch entzündlichen Darmerkrankungen mit JAK-Inhibitoren oder intensiver Immunsuppression (z. B. Kombinationen von Immunsuppressiva, hochdosierte Kortikosteroide) behandelt werden, und
- HIV-positive Personen mit < 200 CD4+ T-Zellen/I oder < 15 % Lymphozytenanteil.</li>

Impfschema gegen Herpes Zoster mit einem adjuvantierten Subunit-Impfstoff

Personen ≥ 50 Jahre mit einer aktuellen oder zukünftigen (insbesondere zellulären) Immunschwäche:

• 2 Dosen (Shingrix®) zu den Zeitpunkten 0 und 2 Monate.

Personen ≥ 18 Jahre, die derzeit an einer **schweren** Immunschwäche leiden oder die aktuell bzw. in absehbarer Zeit eine **immunsuppressive** Behandlung erhalten:

- 2 Dosen zu den Zeitpunkten 0 und (1–)2 Monate
   (2. Dosis idealerweise innerhalb 6 Monate).
   Zu beachten bei:
  - zytotoxischer onkologischer Therapie: Die 1. Dosis sollte idealerweise ≥ 2 Wochen vor Beginn der Chemotherapie verabreicht werden. Die 2. Dosis mit einem Abstand von 2 Monaten nach der 1. Dosis (Mindestabstand 1 Monat) oder so bald wie möglich zu einem späteren Zeitpunkt während oder nach der Chemotherapie, idealerweise jedoch innerhalb 6 Monaten gemäss Zulassung (siehe auch Empfehlung zur Impfung von Patienten mit malignen Erkrankungen, Publikation erfolgt in Kürze).
  - immunsuppressiver Behandlung: Die 1. Dosis sollte idealerweise ≥ 4 Wochen vor einem angenommenen, erwarteten oder geplanten Beginn einer schweren Immunsuppression verabreicht werden. Die 2. Dosis mit einem Abstand von 2 Monaten nach der ersten Dosis (Mindestabstand 1 Monat) oder so bald wie möglich zu einem späteren aus medizinischer Sicht günstigen Zeitpunkt während oder nach der Therapie, idealerweise jedoch innerhalb 6 Monate gemäss Zulassung).

#### Schweizerischer Impfplan 2022

Die OKP übernimmt die Impfung gegen Herpes Zoster mit dem inaktivierten, adjuvantierten Subunit-Impfstoff (Shingrix®) seit Februar 2022.

Der derzeit verfügbare Lebendimpfstoff Zostavax<sup>®</sup> ist bei Personen mit einer Immunschwäche kontraindiziert und soll bei Personen, die in naher Zukunft immunsuppressive Therapien erhalten, nicht mehr verwendet werden.

#### g) Meningokokkenimpfung für Personen mit einem erhöhten Risiko für eine invasive Infektion oder Exposition

Die Meningokokkenimpfung wird ab dem Alter von 2 Monaten empfohlen für Personen mit medizinischen Risikofaktoren einer invasiven Infektion oder mit einem erhöhten Risiko für Exposition [47].

Ein erhöhtes Risiko für invasive Meningokokkeninfektionen besteht bei Personen mit:

- Defiziten der Terminalfaktoren des Komplementsystems; Medikamenten, die das Komplementsystem hemmen (z. B. Eculizumab);
- Defekten bei der Komplementaktivierung des alternativen Wegs;
- homozygoten Protein-S- und -C-Defiziten;
- funktioneller oder anatomischer Asplenie;
- mangelnder Immunantwort auf Polysaccharide;
- Mangel an Mannose-bindendem Lektin.

Ein erhöhtes Expositionsrisiko besteht bei:

- Personal von Laboratorien, welche mit Meningokokken arbeiten;
- Personen nach einem engen Kontakt mit einem Fall einer invasiven Meningokokkeninfektion (Postexpositionsprophylaxe; siehe auch Empfehlung zum Vorgehen nach Kontakt mit einem Fall einer invasiven Meningokokkenerkrankung, Publikation erfolgt in Kürze);
- Rekruten/Rekrutinnen;
- Reisenden in Endemiegebiete (Reisedauer > 1 Monat) oder Epidemiegebiete (auch bei kurzem Aufenthalt).

Bei allen oben aufgeführten Indikationen wird ein möglichst breiter Schutz angestrebt, weshalb die Impfung mit einem quadrivalenten, konjugierten Konjugatimpfstoffs empfohlen ist (MCV-ACWY) [47].

Personen, welche zuletzt mit dem quadrivalenten Polysaccharidimpfstoff MPV-ACWY Impfstoff geimpft wurden, sollen eine Auffrischimpfung mit MCV-ACWY mindestens ein Jahr nach der letzten Dosis MPV-ACWY erhalten [47].

#### h) Pertussisimpfung für Risikosituationen

Impfung in der Schwangerschaft: 1 Dosis einer Pertussisimpfung (dTpa) wird schwangeren Frauen in jeder Schwangerschaft empfohlen, unabhängig vom Zeitpunkt der letzten Impfung oder Infektion [10, 44]. Durch die Impfung während des 2. Trimenons (13.-26. SSW) bis möglichst anfangs des 3. Trimenons der Schwangerschaft können Säuglinge in den ersten Lebenswochen sehr effizient vor Pertussis geschützt werden (transplazentare Antikörperübertragung) [48].

Impfschema für die Meningokokkenimpfung

Personen mit erhöhtem Risiko für invasive Meningokokkeninfektionen

- Alter 2–6 Monate: 4 Dosen zu den Zeitpunkten 2, 3, 4 und 12 Monate; Booster alle 5 Jahre bei fortbestehendem Risiko
- Alter ≥7 Monate: 2 Dosen. Die 2. Dosis sollte idealerweise ab dem Alter von ≥12 Monaten verabreicht werden (Minimalinterval: 4 Wochen); Booster alle 5 Jahre bei fortbestehendem Risiko

Personen mit erhöhtem Expositionsrisiko

- Laborpersonal, welches mit Meningokokken arbeitet:
   1 Dosis; Booster alle 5 Jahre bei fortbestehendem Risiko
- Reisende in Endemie-/Epidemiegebiete:
  - Alter 2–6 Monate: 4 Dosen zu den Zeitpunkten 2,
     4, 6 und 12–16 Monate (4. Dosis minimal 6
     Monate nach Dosis 3); Booster alle 5 Jahre bei fortbestehendem Risiko
  - Alter 7–23 Monate: 2 Dosen; die 2. Dosis sollte idealerweise ab dem Alter von ≥ 12 Monaten verabreicht werden (Minimalinterval: 4 Wochen). Booster alle 5 Jahre bei fortbestehendem Risiko
  - Alter ≥24 Monate: 1 Dosis, Booster alle 5 Jahre bei fortbestehenden bzw. erneutem Expositionsrisiko
- Enge Kontaktperson eines IME-Falls (PEP):
  - Alter 2–6 Monate: 4 Dosen zu den Zeitpunkten 2,
     4, 6 und 12–16 Monate (4. Dosis minimal 6
     Monate nach Dosis 3).
  - Alter 7–23 Monate: 2 Dosen im Abstand von 4 Wochen
  - Alter ≥24 Monate: 1 Dosis
     Rekruten/Rekrutinnen: 1 Dosis

Impfung von regelmässigen Kontaktpersonen von Säuglingen <6 Monaten: Die Pertussisimpfung (dTp₃) wird auch Vätern und anderen Kontaktpersonen möglichst vor der Geburt des Kindes empfohlen, falls die letzte Pertussisimpfung oder PCR-/Kultur-bestätigte Erkrankung 10 Jahre und länger zurückliegt.

Eine Pertussisimpfung mit einem dTpa-Impfstoff wird unabhängig vom Alter für alle Jugendlichen und Erwachsenen empfohlen, welche regelmässigen Kontakt (familiär/beruflich) mit Säuglingen unter 6 Monaten haben [10]. Diese Personen sollen so bald als möglich gegen Pertussis geimpft werden, wenn sie in den letzten 10 Jahren nicht gegen diese Krankheit geimpft wurden oder eine PCR/Kulturbestätigte Pertussis-Infektion durchgemacht haben.

In diesen Situationen beträgt das minimale Intervall zur letzten Tetanusimpfung 4 Wochen.

Diese Empfehlung gilt für folgende Personen mit regelmässigem Kontakt zu Säuglingen unter 6 Monaten:

- durch den Beruf (Gesundheitswesen, familienexterne Kinderbetreuung, Einsätze in Entwicklungsländern und Katastrophengebieten);
- in der Familie (Eltern, Geschwister, Grosseltern und andere Haushaltsmitglieder).

#### Schweizerischer Impfplan 2022

#### i) Pneumokokkenimpfung für Personen mit einem erhöhten Risiko für eine invasive Infektion [49]

Verschiedene Grundkrankheiten (vgl. Tabelle 6.1) führen zu einem erhöhten Risiko für eine invasive Pneumokokkenerkrankung (IPE). Seit 2020 wird auch eine frisch diagnostizierte/unbehandelte Zöliakie bei Erwachsenen als Grunderkrankungen mit einem erhöhtem IPE-Risiko hinzugefügt [50], da diese unbehandelt zu einer Hyposplenie oder funktionellen Asplenie führen kann: eine einmalige Impfung mit dem Pneumokokken-Konjugat-Impfstoff wird bei Diagnosestellung empfohlen.

In Tabelle 6.1 werden alle Risikogruppen und der ideale Zeitpunkt für die Pneumokokkenimpfung definiert. Um die bestmögliche Impfantwort zu erhalten und zum Zeitpunkt des höchsten Risikos zu schützen, wird grundsätzlich empfohlen, die Impfung so rasch wie möglich <u>nach</u> der Diagnosestellung oder <u>vor</u> einer möglichen Zunahme des Grundleidens oder <u>vor</u> einer intensivierten Immunsuppression durchzuführen.

EKIF und BAG erachten die Impfung mit einem konjugierten Pneumokokkenimpfstoff (PCV) aktuell als die beste Wahl zur Prävention der IPE bei allen Personen mit einem erhöhten Risiko unabhängig von deren Alter (≥2 Monate). Die Vorteile von einem konjugierten (PCV) gegenüber einem Polysaccharid-Pneumokokkenimpfstoff (PPV) bei Personen mit Risikofaktoren für eine IPE wurden evaluiert und 2014 publiziert [49].

Impfschema für die Pneumokokkenimpfung von Risikopersonen mit PCV

- Säuglinge im Alter von 2–6 Monaten: 3 Impfdosen im Abstand von 4–8 Wochen, 4. Dosis mit 12 Monaten.
- Säuglinge im Alter von 7–11 Monaten: 2 Impfdosen im Abstand von 4 Wochen, 3. Dosis mit 12 Monaten (Mindestabstand 8 Wochen nach der 2. Dosis).
- Kinder im Alter von 12–23 Monaten: 2 Dosen im Abstand von minimal 8 Wochen.
- Alle Personen im Alter ≥2 Jahre: eine Dosis PCV.

Impfschema für die Pneumokokkenimpfung mit PCV bei einer Transplantation

- Empfänger von Blut-Stammzellen: 3 Impfdosen im Abstand von 4 Wochen (oder nach Serologie), eine Auffrischimpfung nach 12 Monaten.
- Solide Organtransplantation: eine Impfdosis, sobald die Person auf die Warteliste gesetzt wird (falls ungeimpft vor Transplantation: 1 Impfdosis 6 Monate nach der Transplantation), und eine Impfdosis 12 Monate nach Transplantation.

Aufgrund der momentanen Serotypenverteilung bei IPE in der Schweiz sind zurzeit keine Auffrischimpfungen oder Zusatzimpfungen mit PPV23 empfohlen. Wurde eine Person kürzlich mit PPV23 geimpft (in der Schweiz seit 2014 nicht mehr empfohlen), so ist ein Minimalabstand von 12 Monaten vor der PCV-Impfung einzuhalten, um eine optimale Immunantwort auf PCV zu erhalten. Eine PCV-Auffrischimpfung wird vorläufig aufgrund noch ausstehender Daten nicht empfohlen.

Bei Auftreten einer IPE bei PCV-Geimpften sollen individuell Serotypen-spezifische Antikörpertiter bestimmt werden, um Seroprotektion und die Notwendigkeit einer allfälligen Auffrischimpfung zu klären.

#### j) Tollwutimpfung für Personen mit einem erhöhten Expositionsrisiko oder nach Exposition

Im April 2021 wurden die durch das BAG und die EKIF überarbeiteten Richtlinien und Empfehlungen für die Tollwutimpfung publiziert [4]. Die Arbeitsgruppe war der Ansicht, dass die Evidenz ausreicht, um die Anzahl der Impfdosen für die präexpositionelle Impfung (PrEP) bei **immunkompetenten Personen** auf zwei Impfdosen zu reduzieren (bei immunsupprimierten Personen wird weiterhin eine PrEP mit drei Impfdosen empfohlen). Entscheidend bei einer PrEP ist der Aufbau eines immunologischen Gedächtnisses nach Primovakzination, welches durch weitere Impfungen (z.B. nach Exposition) rasch reaktiviert wird, unabhängig davon, wie viel Zeit seit der PrEP vergangen ist.

#### Präexpositionelle Prophylaxe gegen Tollwut

In Gebieten ohne terrestrische Tollwut, wie der Schweiz, ist die präexpositionelle Prophylaxe (PrEP) gegen Tollwut folgenden Personen empfohlen [4]:

- Tierärzt/innen, Studierende der Veterinärmedizin, tierärztliche Praxisassistent/innen, Tierpfleger/innen, Tierhändler/innen und Tierseuchenpolizist/innen, die mit importierten Säugetieren oder Tieren unbekannter Herkunft in Kontakt kommen;
- Fledermaus-Forschende, Fledermaus-Schützende und Fledermausliebhaber/innen sowie andere Personen, die in ihrem Beruf oder in ihrer Freizeit regelmässig mit Fledermäusen in Kontakt kommen:
- Personal in Laboratorien mit Tollwut-Diagnostik (mittleres Risiko: Serologie, Histologie, Pathologie), Tollwutforschungslaboratorien und Tollwutimpfstoff-Produktionslaboratorien (hohes Risiko).

Impfschemata für die präexpositionelle Prophylaxe (PrEP) gegen Tollwut

Erwachsene und Kinder ohne Immunsuppression (altersunabhängig)

- Die präexpositionelle Impfung umfasst 2 Dosen, die intramuskulär an den Tagen 0 und 28 (möglich ab dem Tag 7) verabreicht werden.
- Eine Auffrischimpfung wird bei fortgesetztem oder wiederholtem Expositionsrisiko nach 12 Monaten empfohlen.
- In der Reisemedizin wird die Gabe einer einmaligen Auffrischimpfung (3. Dosis) vor erneutem Expositionsrisiko, z. B. vor einer weiteren Reise in ein enzootisches Gebiet frühestens 12 Monate nach der präexpositionellen Impfung empfohlen.

Immunsupprimierte Personen (altersunabhängig)

- Die präexpositionelle Impfung umfasst 3 Dosen, die intramuskulär an den Tagen 0, 7 und 21–28 verabreichtwerden.
- Eine Auffrischimpfung ist bei fortgesetztem oder wiederholtem Expositionsrisiko nach 12 Monaten indiziot.
- In der Reisemedizin wird die Gabe einer einmaligen Auffrischimpfung (4. Dosis) nach 12 Monaten oder später bei erneutem Expositionsrisiko empfohlen (z. B. vor einer weiteren Reise in ein enzootisches Gebiet).

#### Schweizerischer Impfplan 2022

Hinweise zur Präexpositionsprophylaxe in Gebieten, in denen terrestrische Tollwut vorkommt, finden Sie in den Reisemedizin-Tabellen unter www.bag.admin.ch/reisemedizin oder in den Empfehlungen von http://www.healthytravel.ch.

### PrEP: Serologische Kontrollen und Auffrischimpfungen

Die Indikationen für serologische Kontrollen und Auffrischimpfungen hängen vom Expositionsrisiko (hoch, mässig oder gering) sowie anderen Parametern, wie der Art und der Häufigkeit der Exposition (kontinuierlich, regelmässig und kumulativ oder punktuell) ab. Serologische Kontrollen im Rahmen einer PrEP werden in der Reisemedizin nicht empfohlen [4], Tabelle 3, S. 12).

Die PrEP bietet bereits zuverlässigen Schutz und wird ausdrücklich empfohlen, muss aber nach Exposition vervollständigt werden (siehe unten).

#### Postexpositionelle Prophylaxe (PEP) gegen Tollwut

Impfschema für die postexpositionelle Tollwutprophylaxe (PEP) nach Impfstatus

Bereits gegen Tollwut geimpfte Personen (≥ 2 Dosen Tollwutimpfstoff)

- Wundversorgung: sofortige, gründliche Reinigung mit Seifenwasser für 15 Minuten, dann Desinfektion mit Povidon-Jod oder einer anderen viruziden Substanz [51]
- Gabe von je einer Dosis i. m. an den Tagen 0 und 3 (Total 2 Dosen)
- Serologische Kontrolle am Tag 14.
   Falls Titer <0,5 IE/ml wird um Tag 21 eine weitere Impfdosis verabreicht. Dann weitere serologische Kontrollen und Impfungen, bis ein Titer von ≥0,5 IE/ml

Zuvor ungeimpfte Personen (< 2 Dosen Tollwutimpfstoff) Zur postexpositionellen Prophylaxe von Ungeimpften: BAG, EKIF und die Schweizerische Tollwutzentrale empfehlen im Rahmen einer PEP die Impfung mit 4 Impfdosen [52].

- Wundversorgung (siehe oben).
- Gabe von humanem Tollwut-Immunglobulin (= Human Rabies Immunoglobulin = hRIG). Humanes Tollwut-Immunglobulin (hRIG) wird in einer einmaligen Dosis von maximal 20 IE/kg Körpergewicht verabreicht. Die gesamte Menge hRIG bzw. so viel, wie aufgrund der Anatomie der Biss-/Kratzstelle möglich ist, muss in und um die Wunde(n) injiziert werden (i. d. R. ist eine Ampulle à 2 ml (300 IU) ausreichend, auch wenn eine höhere Menge berechnet wurde). Tollwut-Immunglobulin soll gleichzeitig mit der ersten aktiven Impfdosis oder bis spätestens 7 Tage danach verabreicht werden.
- Aktive Impfung: Gabe von je eine Dosis i. m. an den Tagen 0, 3, 7 und 14 (Total 4 Dosen).
- Serologische Kontrolle am Tag 21.
   Falls Titer <0,5 IE/ml wird um Tag 28 eine weitere Impfdosis verabreicht. Dann weitere serologische Kontrollen und Impfungen, bis ein Titer von ≥0,5 IE/ml erreicht ist.

#### k) Tuberkuloseimpfung für Säuglinge mit erhöhtem Expositionsrisiko

Die BCG-Impfung gegen die Tuberkulose wird nur für Neugeborene und Säuglinge < 12 Monate empfohlen (Risiko für die Entwicklung einer disseminierten Tuberkulose), welche ein erhöhtes Risiko für eine Ansteckung haben. Es sind dies Säuglinge, die dauerhaft in einem Land mit hoher Tuberkuloseinzidenz leben werden. Als Grenzwert wird eine Inzidenz > 50 Fälle pro 100 000 Einwohner und Jahr empfohlen (WHO-Information über die Tuberkuloseinzidenzen: https://worldhealthorg.shinyapps.io/tb\_profiles). Solange der Impfstoff in der Schweiz nicht verfügbar ist, wird empfohlen die Impfung im Zielland durchzuführen. Aufenthalte von beschränkter Dauer (z. B. Ferien, Besuche) stellen keine Impfindikation dar [53].

#### Varizellenimpfung für Personen mit einem erhöhten Komplikations- oder Übertragungsrisiko

Die Varizellenimpfung ist empfohlen ab dem Alter von 12 Monaten für nicht immune (IgG-negative) Personen mit einem erhöhten Risiko von Komplikationen durch eine Varizellenerkrankung oder einem erhöhten Übertragungsrisiko [26]:

- Personen mit Leukämie oder malignem Tumor (Impfung während klinischer Remission);
- vor einer immunsuppressiven Behandlung oder Organtransplantation;
- Kinder mit einer HIV-Infektion (keine AIDS definierende Krankheit und CD4-Lymphozyten ≥ 15 % im Alter 1–5 Jahre, ≥ 200/µl ab Alter 6 Jahre);
- Kinder mit schwerer Neurodermitis;
- · Personen mit nephrotischem Syndrom;
- Personen mit engem Kontakt zu oben genannten Patienten (z. B. Geschwister, Eltern);
- Medizinal- und Pflegepersonal (insbesondere der Bereiche Gynäkologie/Geburtshilfe, Pädiatrie, Onkologie, Intensivmedizin, Betreuung von immunsupprimierten Patienten):
- Personen mit engem Kontakt zu Frühgeborenen (<33. Gestationswoche (<32 0/7 SSW) oder Geburtsgewicht <1500 g): Geschwister, Eltern (vgl. unten).</li>

Impfschema für die Varizellenimpfung für Personen mit erhöhtem Risiko ab dem Alter von 9 Monaten

- 2 Dosen im Abstand von mindestens 1 Monat.
- Nachholimpfung: eine 2. Dosis ist empfohlen für Personen, welche nur einmal gegen Varizellen geimpft wurden.

Empfohlene Impfungen für Personen mit einem erhöhten Risiko von Komplikationen oder von invasiven Infektionen Stand 2022 Tabelle 6.1

Bemerkung: Bei Personen mit mehreren Risiken ist es wichtig, bei jedem einzelnen Risiko die empfohlenen Impfungen zu berücksichtigen (Tabelle 6.1 und 6.2). z.B. Stammzellenempfänger, der in einem Gebiet mit FSME-Impfempfehlung wohnt oder der durch eine Grundkrankheit speziell gefährdet ist. Zudem müssen auch die empfohlenen Basis- und ergänzenden Impfungen berücksichtigt werden.

	Risiko		lmpf.	ungen/A	nzahl Dosen	Impfungen/Anzahl Dosen <sup>1)</sup> und Zeitpunkt der Impfung	lmpfung	
Chronische Krankheiten	ankheiten	Influenza	Pneumokokken	Meningo- kokken	Varizellen <sup>2)</sup>	Herpes Zoster 3)	Hepatitis A <sup>2)</sup>	Hepatitis B 2)
Herz	Herzinsuffizienz	1×/Jahr	1x ab Stadium 3 oder 4 (NYHA Klassifikation 4) oder Verschlechterung					
	Kardiopathie, angeborene Fehlbildung	1×/Jahr						
Lunge	Chronisch obstruktive Pneumopathie	1×/Jahr	1x ab Stadium 3 oder 4 (Klassifikation GOLD <sup>5</sup> ) oder Verschlechterung			2× ab ≥50 Jahre³¹ ab Stadium 3 oder 4 oder Verschlechterung		
	Schweres Asthma: bei verlängerter oder häufiger Behandlung mit oralen Steroiden	1×/Jahr	1× ab Diagnose			$2 \times ab \ge 50 \text{ Jahre}^{3)}$		
	Bronchiektasen durch Antikörpermangel	1×/Jahr	1× ab Diagnose					
	Andere Lungenerkrankungen (z.B.: Mukoviszidose, Asthma bronchiale)	1×/Jahr						
Leber	Chronische Lebererkrankung	1×/Jahr					$2 \times 6$ ab Diagnose	2-3× ab Diagnose
	Leberzirrhose	1×/Jahr	1× ab Diagnose				2× <sup>6)</sup>	2-3× ab Diagnose
Milz	Anatomische oder funktionelle Asplenie	1×/Jahr	1× ab Diagnose	2× 7				
Niere	Niereninsuffizienz	1×/Jahr	1x wenn Kreatinin- Clearance <30 ml/min oder Verschlechterung (Stadium 4-5 [National Kidney Foundation])			2x ab ≥ 50 Jahre³) wenn Erkrankung im Endstadium (Stadium 4-5, National Kidney Foundation) bzw. bei Dialyse		
	Nephrotisches Syndrom	1×/Jahr	1× ab Diagnose		2× ausser KI			
Neuromuskulär	Falls Auswirkungen auf Herz-, Lungen- oder Nierenfunktion	1×/Jahr						
Haut	Schwere Neurodermitis beim Kind				2× ab Diagnose			
Blut	Sichelzellanämie	1×/Jahr	1x/Jahr 1x ab Diagnose	2× <sup>1</sup>				
Stoffwechsel	Diabetes mit Auswirkung auf die Funktion 1x/Jahr 1x von Herz, Lungen oder Nieren	1×/Jahr	×			2× ab ≥50 Jahre³¹ bei Diabetes mellitus Typ 1		
	Morbide Adipositas (BMI ≥ 40)	1×/Jahr						
	Zöliakie (Neudiagnose bei Erwachsenen)		1× bei Diagnose					

Influenza Pneumokokk 1x/Jahr 1x während Erhal	Pneumokokk 1× während Erhal	Impfun Pneumokokken M 1× während Erhaltungs-	5 5 <del>-</del>	Meningo- kokken	nzahl Dosen <sup>1</sup> Varizellen <sup>2)</sup> Kontraindiziert <sup>8)</sup>		Impfung Hepatitis A <sup>2)</sup>	Hepatitis B 2)
	solider maligner Tumor unter aktiver zytotoxischer Chemotherapie		therapie					
Transplanta- tionen	Kandidaten für eine Transplantation eines soliden Organ	1×/Jahr	1x bei auf Warteliste setzen (Nachholimpfung: 6 Monate nach Transplantation)		X X	2× ab ≥18 Jahre, Zeitpunkt gemäss³≀		2-3×
	Empfänger einer Solidorgantransplanta- tion	1×/Jahr	1× 12 Monate nach Transplantation <sup>9)</sup>		Kontraindiziert	2× ab ≥ 18 Jahre, Zeitpunkt gemäss³)	2× <sup>6)</sup> 12 Monate nach Leber- transplantation	2–3× oder gemäss Ak-Titer 12 Monate nach Transplantation
	Empfänger einer Stammzelltransplantation	1×/Jahr	3x (+ Booster) ab 3 Monate nach Transplantation <sup>10)</sup>		2× nach 24 Monaten ausser kontraindiziert	2× ab ≥ 18 Jahre, Zeitpunkt gemäss³ı		
Immunstörungen	jen							
Autoimmun	Autoimmunkrankheit, welche eine Immunsuppression erfordert	1×/Jahr	1x vor Beginn der immunsuppressiven Behandlung		2×	2x, Alter und Zeitpunkt gemäss³)		2-3×
Immunsuppres- sion	Medikamentöse Immunsuppression (inkl. systemische Langzeitkortikoidtherapie und Radiotherapie)	1×/Jahr	1x ab Diagnose/ während geringst- möglicher Immun- suppressivadosis		Kontraindiziert	2x, Alter und Zeitpunkt gemäss³)		2-3x während geringstmöglicher Inmun- suppressivadosis
> H	HIV Infektion mit CD4-Zellen ≥15% (Erwachsene: ≥200 / μI)	1×/Jahr	1× ab Diagnose		2×	2× ab ≥50 Jahre³)		2-3×
	HIV Infektion mit CD4-Zellen <15% (Erwachsene: <200 / µl)	1×/Jahr	1× ab Diagnose und 1× nach Wiederherstellung der Immunität ¹¹)		Kontraindiziert	2× ab ≥18 Jahre, Zeitpunkt gemäss³)		2–3× nach Wiederherstellung der Immunität <sup>11)</sup>
Immundefizite	Angeborene Immundefizienz, variables Immundefektsyndrom, defizitäre Antwort auf Polysaccharide	1×/Jahr	1× ab Diagnose	2× 7		Wenn T-Zell-Defekt: 2× ab ≥ 18 Jahre, Zeitpunkt gemäss³i		
	Mangel im klassischen oder alternativen Weg der Komplementaktivierung	1×/Jahr		2× 7				
	Mangel an Mannose-bindendem Lektin	1×/Jahr	1× ab Diagnose	2× 7)				

Richtlinien und Empfehlungen

	Risiko		Impfu	ungen / Ar	ızahl Dosen ¹	Impfungen / Anzahl Dosen 1) und Zeitpunkt der Impfung	Impfung	
Varia		Influenza	Pneumokokken	Meningo- kokken	Meningo- Varizellen <sup>2)</sup> kokken	Herpes Zoster 3)	Hepatitis A 2)	Hepatitis B 2)
Schwanger- schaft	Schwangerschaft und post-partum Periode	×		_	Kontraindiziert			
Frühgeborene	Geburt vor der 33. Schwangerschaftswo- 1x/Jahr 4x mit 2, 3, 4 und che oder Geburtsgewicht < 1500 g (6 bis 24 12 Monaten Monate)	1×/Jahr (6 bis 24 Monate)	1x/Jahr 4x mit 2, 3, 4 und (6 bis 24 12 Monaten Monate)					
Neugeborene	Mutter HbsAg-positiv							4× Beginn bei Geburt 12)
ONH	Cochleaimplantat, in situ oder geplant		1x sobald als möglich nach Indikationsstel- lung					
Kopf	Schädelbasisfraktur/ -Missbildung, zerebrospinale Liquorfistel	`_	1× sobald als möglich nach Diagnosestellung					

Anzahl Dosen ab dem Alter von 2 Jahren (ausser in der Kategorie «Varia»). Bei Kindern <2 Jahren die entsprechenden Schemata konsultieren

Die empfohlene Anzahl Dosen gilt für nicht immune (in der Mehrzahl der Situationen durch eine Serologie überprüft) und nicht geimpfte Personen.

Ausschliesslich mit einem adjuvantierten Subunit-Impfstoff empfohlen [3]. Altersempfehlung und Impfzeitpunkte gemäss Schweregrad der Immunschwäche:

- Ab > 50 Jahre bei aktueller oder zukünftiger (insbesondere zellulärer) Immunschwäche, die mit einem erhöhten aber nicht dem höchsten Risiko für Herpes Zoster assoziiert ist (Beispiele siehe Kapitel 3f).

-Ab **z 18 Jahre** bei einer derzeitigen **schweren Immunschwäche** oder bei aktueller bzw. in absehbarer Zeit beginnender **stark immunsuppressiver Behandlung** Impfschema: 2 Dosen zu den Zeitpunkten 0 und 2 Monate. (Beispiele siehe Kapitel 3f)

*Impfschema:* 2 Dosen zu den Zeitpunkten 0 und (1–)2 Monaten (idealerweise innerhalb 6 Monate).

Bei onkologischer Therapie: Die 1. Dosis sollte idealerweise ≥ 2 Wochen vor Beginn der Chemotherapie verabreicht werden. Die 2. Dosis mit einem Abstand von 2 Monaten nach der 1. Dosis (Mindestabstand 1 Monat) oder so bald wie möglich zu einem späteren Zeitpunkt während oder nach der Chemotherapie, idealerweise

jedoch innerhalb 6 Monaten gemäss Zulassung (siehe auch Impfempfehlung für Krebspatienten). Bei inmunsuppressiver Behandlung: Die 1. Dosis sollte idealerweise ≥ 4 Wochen vor einem angenommenen, erwarteten oder geplanten Beginn einer schweren Immunsuppression verabreicht werden. Die 2. Dosis mit einem Abstand von 2 Monaten nach der ersten Dosis (Mindestabstand 1 Monat) oder so bald wie möglich zu einem

NYHA = New York Heart Association; www.heart.org/HEARTORG/Conditions/HeartFailure/AboutHeartFailure/Classes-of-Heart-Failure\_UCM\_306328\_Article.isp späteren aus medizinischer Sicht günstigen Zeitpunkt während oder nach der Therapie, idealerweise jedoch innerhalb 6 Monate gemäss Zulassung.

GOLD = Global Initiative for Chronic Obstructive Lung Disease; www.goldcopd.com

Ab 16 Jahren sind 3 Dosen nötig, wenn der kombinierte Impfstoff gegen Hepatitis A und B verwendet wird.

Auffrischimpfung alle 5 Jahre bei weiterbestehendem Risiko.

Impfung während klinischer Remission.

Vor der Transplantation nicht geimpfte Transplantat-Empfänger erhalten 2 Dosen PCV: 6 und 12 Monate nach Transplantation.

Impfschema: Monat 3, 4, 5 nach der Transplantation; für die Auffrischimpfung: PCV verwenden statt PPV23, welcher nicht mehr empfohlen ist.

Neugeborene von HBsAg-positiven Müttern: Aktivimpfung und spezifische Immunoglobuline innerhalb von 12 Sturden nach Geburt geben; serologische Kontrolle Definition Immunrekonstitution: <1-Jährige: CD4≥700/µl, 1-5-Jährige: ≥500/µl, ≥6-Jährige und Erwachsene: ≥200/µl [54]. (anti-HBs) einen Monat nach der letzten Dosis ist empfohlen, um den Schutz nach der Impfung zu überprüfen.

#### Schweizerischer Impfplan 2022

Tabelle 6.2

Empfohlene Impfungen für Personen mit einem erhöhten Expositionsrisiko und/oder Übertragungsrisiko Stand 2022

	Hepatitis A	Hepatitis B	Varizellen	Influenza	Pneumokokken	Meningokokken	Pertussis	FSME	Tollwut
Beschäftigte im Gesundheitswesen	×1)	× <sup>2)</sup>	×	×					
Schwangere Frauen und Personen mit regelmässigem Kontakt (beruflich/familiär) zu Säuglingen <6 Monaten				×			×		
Laborpersonal	×1)	×1)	×1)		×1)	×1)			×1)
Familienangehörige von Personen mit einem erhöhten Risiko			×	×					
Enge Kontaktpersonen von Erkrankten	×	×				×			
Patientinnen und Patienten in Pflegeheimen und in Einrichtungen für Personen mit chronischen Erkrankungen				×					
Drogenkonsumierende und deren Kontaktpersonen	×	×							
Personen mit häufig wechselnden Sexualpartnern		×							
Männer mit sexuellen Kontakten zu Männern	×	×							
Personen mit einer sexuell übertragbaren Krankheit		×							
Hämodialysepatientinnen und -patienten		×							
Hämophile Personen		×							
Sozialarbeiterinnen und -arbeiter, Gefängnispersonal und Polizeiangestellte mit häufigem Kontakt zu Drogenkonsumierenden		×							
Personen in Haft		×							
Geistig behinderte Personen in Heimen und das Betreuungspersonal		×							
Personen aus Ländern mit hoher oder intermediärer Hepatitis-B-Endemizität		×							
Kinder aus Ländern mit mittlerer und hoher Endemizität, die in der Schweiz leben und für einen vorübergehenden Aufenthalt in ihr Herkunftsland zurückkehren	×								
Personen mit engem Kontakt zu Personen aus Ländern mit hoher Endemizität	×1)								
Kanalisationsarbeitende und Angestellte von Kläranlagen	×								
Rekruten (Militär)						×			
Erwachsene und Kinder (im Allgemeinen ab 6 J.), die in einem Risikogebiet wohnen oder sich zeitweise dort aufhalten								×	
Tierärztinnen und -ärzte (inkl. Studierende, Praxisangestellte)									×
Tierpflegerinnen und -pfleger, Tierhändlerinnen und -händler, Tierseuchenpolizistinnen und -polizisten									×
Fledermausforschende und -schützende									×

<sup>1)</sup> Gemäss Expositionsrisiko

Siehe Anhang 4

#### Schweizerischer Impfplan 2022

#### m) Impfung von Frühgeborenen (vor der 33. Gestationswoche (<32 0/7 SSW) oder mit einem Geburtsgewicht <1500 g) (Tabelle 7)

Für Kinder, die vor der 33. Gestationswoche (< 32 0/7 SSW) oder mit einem Geburtsgewicht von < 1500 g geboren werden, wird ein gestraffter Impfplan empfohlen. Dieser Impfplan wird ergänzt durch spezifische Empfehlungen für die Familienangehörigen [55]. Die Altersangaben beziehen sich immer auf das chronologische Alter (nicht auf das korrigierte Alter).

Grundsätzlich sollten alle Säuglinge und insbesondere jene, die in der 33-37. Gestationswoche geboren werden, von ohne Verzögerung durchgeführten Impfungen (im chronologischen Alter von 2 und 4 Monaten) profitieren können.

#### Vorsichtsmassnahmen

Die Frühgeborenen, die zum Zeitpunkt ihrer Impfung noch hospitalisiert sind, müssen während mindestens 48 Stunden nach Impfung kardiorespiratorisch überwacht werden. Frühgeborenen, die innerhalb von 48 Stunden nach der ersten Impfung mit einer deutlichen Zunahme oder Wiederauftreten von Bradykardien und/oder Apnoen reagiert hatten, muss diese kardiorespiratorische Überwachung auch bei der zweiten Impfung angeboten werden, selbst wenn dies einen erneuten 48-stündigen Spitalaufenthalt erfordert. Zurzeit deutet nichts darauf hin, dass bei den folgenden Impfdosen eine kardiorespiratorische Überwachung erforderlich ist (ausser der Arzt/die Ärztin) erachtet eine solche als notwendig). Letzteres gilt auch, unabhängig vom Gestationsalter, für Frühgeborene, die zum Zeitpunkt der ersten Impfung (60 Tage) nicht mehr hospitalisiert sind.

#### Impfempfehlungen für das Umfeld von Frühgeborenen (Tabelle 8)

Die rasche Abnahme der mütterlichen Antikörper setzt Frühgeborene einem frühen Risiko von Infektionskrankheiten aus und dieses Risiko hält auch deutlich länger an als bei termingeborenen Säuglingen. In den ersten Lebensmonaten beruht der Schutz der Frühgeborenen deshalb in erster Linie auf der Verhinderung von Ansteckungen. Neben den grundlegenden Hygieneregeln (Händewaschen usw.) lässt sich das Expositionsrisiko bei Frühgeborenen mit gewissen Impfungen erheblich senken, die vor oder direkt nach der Geburt bei den Eltern und Geschwistern durchzuführen sind.

Tabelle 7

#### Impfung von Frühgeborenen, die vor der 33. Gestationswoche (<32 0/7 SSW) oder mit einem Geburtsgewicht < 1500 g geboren wurden

Stand 2022

Alter	Diphtherie (D) Tetanus (T) Pertussis (P <sub>a</sub> ) Polio (IPV) Hib, HBV	Pneumokok- ken (PCV)	Influenza <sup>2)</sup>	Masern (M) <sup>3)</sup> Mumps (M) Röteln (R)	Meningokokken (MCV) <sup>4)</sup>	Andere
Geburt						HBV 5)
2 Monate	DTP <sub>a</sub> -IPV-Hib-HBV	PCV				
3 Monate	DTP <sub>a</sub> -IPV-Hib-HBV	PCV				
4 Monate	DTP <sub>a</sub> -IPV-Hib-HBV	PCV				
6 Monate			Influenza 2)			
9 Monate				MMR 3)		
12 Monate	DTP <sub>a</sub> -IPV-Hib-HBV <sup>1)</sup>	PCV		MMR		
12-24 Monate			Influenza 2)			
24 Monate					MCV-ACWY 4)	

- 11 Eine frühe Auffrischimpfung mit DTPa-IPV-Hib-HBV ist notwendig (mit 12 Monaten), um das immunologische Gedächtnis zu reaktivieren.
- Saisonale Influenzaimpfung (Oktober-Januar) ab dem Alter von 6 Monaten in den ersten zwei Wintern. Die Impfung erfordert im ersten Winter zwei Dosen im Abstand von 4 Wochen, im zweiten Winter 1 Dosis (Dosierung – 1/2 oder volle Dosis – gemäss Impfstoff).
- MMR-Impfung: erste Dosis eines kombinierten Impfstoffs im Alter von 9 Monaten (im Alter von 6 Monaten bei erhöhtem Risiko, z. B. bei Fällen in der Umgebung) und zweite Dosis mit 12 Monaten. Im Falle einer Impfung im Alter zwischen 6 und 8 Monaten sind für eine vollständige Impfung insgesamt 3 Dosen erforderlich (2. Dosis mit 9 Monaten, 3. Dosis mit 12 Monaten in 12 Monaten in 12 Monaten in 13 Monaten in 14 Monaten in 14 Monaten in 15 Monaten
- 4 Ergänzende Impfung mit einem konjugierten, quadrivalenten Impfstoff. Es gibt keine Daten, welche auf ein generell erhöhtes Risiko von Meningokokkenerkrankungen bei Frühgeborenen
- Frühgeborene von HBsAg-positiven Müttern: 4 Dosen zu den Zeitpunkten 0 (gleichzeitig mit HBIG), 1, 2 und 12 Monate (1. und 2. Dosis monovalenter Impfstoff; 3. und 4. Dosis hexavalenter Impfstoff). Serologische Kontrolle des Impferfolgs einen Monat nach der letzten Dosis.

#### Schweizerischer Impfplan 2022

Tabelle 8

### Impfungen des Umfelds von Kindern, die vor der 33. Gestationswoche (<32 0/7 SSW) oder mit einem Geburtsgewicht <1500 g geboren wurden

Stand 2022

Krankheiten	Empfehlungen
Pertussis	Aktualisierung des Impfschutzes (Nachholimpfung) der Geschwister < 16 Jahren Impfung der Eltern (und aller weiterer regelmässiger Kontaktpersonen) 1)
Hib	Aktualisierung (Nachholimpfung) des Impfschutzes der Geschwister < 5 Jahren
Pneumokokken	Aktualisierung (Nachholimpfung) des Impfschutzes der Geschwister < 5 Jahren <sup>2)</sup>
Influenza	Impfung des familiären Umfelds und des beteiligten Medizinalpersonals (erste zwei Winter)
MMR	Aktualisierung (Nachholimpfung) des Impfschutzes des gesamten familiären Umfelds
Varizellen	Aktualisierung (Nachholimpfung) des Impfschutzes des gesamten familiären Umfelds

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> Eine Impfung gegen Pertussis mit einem dTp<sub>a</sub>-Impfstoff ist für Eltern und regelmässige Kontaktpersonen (Geschwister, Grosseltern und externe Betreuungspersonen) unabhängig vom Alter empfohlen. Diese Personen (Jugendliche und Erwachsene) sollen so bald als möglich gegen Pertussis gerimpft werden (einzelne Impfdosis ausreichend), wenn sie in den letzten 10 Jahren nicht gegen diese Krankheit geimpft wurden. Das minimale Intervall seit der letzten Tetanus-Impfung beträgt 4 Wochen. Eine Dosis einer Pertussisimpfung wird schwangeren Frauen in jeder Schwangerschaft empfohlen (idealerweise in der 13.–26. SSW), unabhängig vom Zeitpunkt der letzten Pertussisimpfung oder Pertussiserkrankung. Durch diese Impfung können Säuglinge in den ersten Lebenswochen vor Pertussis geschützt werden (transplazentrale Antikörperübertragung). Erfolgte die Impfung nicht während der Schwangerschaft, soll diese unmittelbar nach der Geburt nachgeholt werden, wenn die letzte Pertussisimpfung oder laborbestätigte Erkrankung 10 Jahre oder länger zurückliegt.

#### 4. Impfungen ohne Empfehlungen

#### Impfung gegen Meningokokken der Serogruppe B

Ein Impfstoff gegen Meningokokken der Serogruppe B (Bexsero®) ist seit September 2020 auch in der Schweiz erhältlich. Er wurde von Swissmedic für die Anwendung (zwei Dosen) im Alter zwischen 11 und 24 Jahren zugelassen. Aktuell gibt es keine Empfehlung für eine Impfung gegen Meningokokken der Serogruppe B und keine Kostenübernahme, eine Evaluation durch die EKIF ist noch nicht abgeschlossen.

#### Impfung gegen Rotaviren

Diese Impfung wurde von der EKIF 2014–2015 evaluiert. Die Resultate dieser Analyse sind auf www.ekif.ch publiziert. Die EKIF kam dabei zum Schluss, die Rotavirusimpfung als ergänzende Impfung für Säuglinge zu empfehlen, sofern eine Kostenübernahme erfolgt. Aufgrund neuer Daten wird dieses Dokument derzeit von der EKIF neu evaluiert und aktualisiert.

#### 5. Allgemeine Hinweise

#### a) Definitionen

*Primovakzination:* Anzahl der Impfdosen, die für einen Sofortschutz und die Ausbildung eines immunologischen Gedächtnisses erforderlich sind.

Auffrischimpfung (Booster): Dosen für die Verlängerung des Impfschutzes durch Reaktivierung des immunologischen Gedächtnisses.

*Präzisierung der Altersangaben:* Alter 12 Monate bedeutet ab 1. Geburtstag bis einen Tag vor dem Alter von 13 Monaten. 4–7 Jahre bedeutet vom 4. Geburtstag bis zum Tag vor dem 8. Geburtstag.

#### b) Zeitlicher Abstand zwischen den Impfungen

Die gleichzeitige Verabreichung verschiedener Impfstoffe in einem bestimmten Alter ist aus immunologischer Sicht ohne signifikante Erhöhung der Nebenwirkungsrate möglich. Die verschiedenen Impfstoffe, welche nicht schon als kombinierte Produkte verfügbar sind, müssen an verschiedenen Stellen appliziert und dürfen keinesfalls gemischt werden. Werden zwei Lebendimpfstoffe nicht simultan verabreicht, ist ein Mindestabstand von 4 Wochen einzuhalten. Ausnahme: wenn immer möglich sollte eine Masernund Gelbfieberimpfung im Abstand von 4 Wochen für eine optimale Immunantwort geimpft werden [56].

Bei inaktivierten Impfstoffen oder sequentieller Gabe von inaktivierten und Lebendimpfstoffen ist ein solcher Abstand nicht nötig, falls ein Intervall gewünscht ist, kann es beliebig gewählt werden.

Die Impfung gegen Herpes Zoster mit dem adjuvantierten Subunit-Impfstoff oder dem attenuierten Lebendimpfstoff kann gleichzeitig mit der Impfung gegen Influenza verabreicht werden, möglichst an unterschiedlichen Körperstellen.

### c) Impfungen und serologische Abklärungen vor und während einer Schwangerschaft [44]

Zum Schutz von Mutter und Kind werden folgende Impfungen während der Schwangerschaft empfohlen:

- gegen die Grippe (1., 2. oder 3. Trimester),
- gegen Pertussis (Impfstoff dTpa, vorzugsweise im 2. Trimester, jede Schwangerschaft), unabhängig vom Zeitpunkt der letzten Pertussisimpfung oder -erkrankung.

Zum Schutz von Mutter und Kind wird die Überprüfung der Immunität und Vervollständigung des Impfstatus <u>vor jeder Schwangerschaft</u> empfohlen:

 MMR: 2 dokumentierte Dosen gegen jede der 3 Komponenten, nachzuholen bis mind. 2 Impfungen gegen jede der 3 Komponenten dokumentiert sind

<sup>2)</sup> Nachholimpfung mit PCV.

#### Schweizerischer Impfplan 2022

- Varizellen: dokumentiert durchgemachte Krankheit oder Immunität (IgG) oder 2 dokumentierte Impfungen
- Hepatitis B: 2 bzw. 3 HBV-Impfdosen gemäss Impfplan oder Hepatitis B Serologie

Bei unvollständigem Schutz der Mutter gegen Masern, Mumps, Röteln und/oder Varizellen (nur 1 Masern, Rötelnoder Varizellenimpfung und keine Varizellen-Krankheitsanamnese) sind diese Impfungen sofort nach der Geburt zu vervollständigen.

Folgende Empfehlungen gelten für eine serologische Abklärung <u>zum Schwangerschaftsbeginn</u> [33]:

- Keine Röteln-Serologie, falls 1 oder 2 dokumentierte Impfdosen gegen Röteln vorliegen,
- Keine Masern-Serologie, falls 1 oder 2 dokumentierte Impfdosen gegen Masern vorliegen.

Eine negative Varizellen- oder Masern-Serologie kann falsch negativ sein und sollte mit Hilfe eines hochsensitiven Tests verifiziert werden (z.B. Labor des HUG).

Eine Suche nach spezifischen IgG-Antikörpern gegen Röteln, Masern und Varizellen soll nur bei nicht-geimpften Schwangeren erfolgen. Die serologischen Resultate dienen als Referenz für den Fall eines späteren Krankheitsverdachts während der Schwangerschaft. Ausserdem erlauben die Resultate, nicht-immunen Frauen zu empfehlen:

- Jeglichen Kontakt zu infizierten Personen zu meiden. Impfung des Ehepartners und allfälliger Kinder (falls unvollständig geimpft).
- 2 MMR- und/oder Varizellen-Impfdosen möglichst bald nach der Geburt zu erhalten.

#### d) Impfen während der Stillzeit [44, 57, 58]

Die Impfung mit inaktivierten Impfstoffen oder Lebendimpfstoffen von Müttern während der Stillperiode ist ohne negative Konsequenzen für sie oder den Säugling möglich.

Da sich inaktivierte Impfstoffe im Körper nicht vermehren, stellen diese kein Problem für die Mutter und das Kind dar. Stillende Frauen können ebenfalls lebende (attenuierte) Impfstoffe wie MMR und Varizellen erhalten. Obwohl sich lebende Impfviren im Körper der Mutter replizieren und einige in der Muttermilch nachgewiesen werden können, bleibt dies ohne Konsequenzen für den Säugling. Folglich stellen die Lebendimpfstoffe gegen MMR und Varizellen und alle inaktivierten Impfstoffe (wie Rekombinierte, Polysaccharid-konjugierte, Toxoid-Impfstoffe) auch während der Stillzeit kein Risiko für die Mutter und den Säugling dar.

Säuglinge, welche gestillt werden, sollten gemäss den aktuellen Impfempfehlungen geimpft werden.

#### e) Impfen bei Antikoagulation / Blutungsneigung [59–62]

**Subkutan** verabreichte Impfungen (nur **attenuierte Lebendimpfstoffe**) stellen für Patientinnen und Patienten mit Blutungsneigung kein Zusatzrisiko dar.

**Inaktivierte Impfstoffe** werden aufgrund besserer Wirksamkeit und eines geringeren Risikos lokaler unerwünschter Impferscheinungen (UIE) grundsätzlich nicht subkutan, sondern **intramuskulär** verabreicht. Die Abwägung dieser

entscheidenden Vorteile einer i.m.-Gabe gegenüber einem erhöhten Blutungsrisiko bei Patientinnen und Patienten unter therapeutischer Antikoagulation oder mit einer Gerinnungsstörung ergibt, dass eine Impfung unabhängig von der Art der Blutungsneigung bei dem nachfolgend beschriebenen Vorgehen sicher und ohne vermehrte UIE intramuskulär verabreicht werden kann. Bei Hämophilie erfolgt eine Impfung i.m. idealerweise gerade nach der Substitution der Gerinnungsfaktoren. Das BAG und die EKIF empfehlen i.m.-Impfstoffe auch bei Antikoagulation / Blutungsneigung unabhängig von den Angaben in der Fachinformation grundsätzlich intramuskulär zu verabreichen.

Vorgehen zur i.m. Verabreichung einer Impfung bei Antikoagulation/Blutungsneigung:

- Eine dünne, lange Nadel (25G) verwenden.
- Injektion bevorzugt am Oberarm (M. deltoideus)
- Kräftige Kompression für mindestens 2 Minuten, ohne Reiben.
- **Nicht aspirieren** (Aspirieren würde bei Blutungsneigung zu mehr lokalen UIE führen).
- Die Patientin / der Patient bzw. die Eltern sollen über ein mögliches Auftreten eines Hämatoms im Anschluss an die Impfung und das weitere Vorgehen informiert werden

#### f) Kontraindikationen [63]

Kontraindikationen für alle Impfungen: anaphylaktische Reaktion auf eine frühere Impfung oder einen Impfstoffbestandteil.

Bei einer schweren akuten Erkrankung ist die Impfung zu verschieben.

Lebendimpfstoffe sollten grundsätzlich nicht an Personen mit einer Immunschwäche verabreicht werden.

Während der Schwangerschaft stellen inaktivierte Impfstoffe kein besonderes Risiko dar; eine Impfung sollte aber nur bei klarer Indikation erfolgen. Lebendimpfstoffe sind während der Schwangerschaft kontraindiziert. Eine unabsichtlich erfolgte Impfung stellt allerdings keine Indikation für einen Abbruch der Schwangerschaft oder besondere Kontrollen dar.

#### MMR- und Varizellenimpfung [8, 26]

Kontraindikationen: zelluläre Immundefizienz, fortgeschrittene HIV-Infektion und AIDS (CD4-Lymphozyten < 15 % im Alter 1–5 Jahre, < 200/µl ab Alter 6 Jahre), Steroidbehandlung (Prednison ≥ 2 mg/kg KG/Tag oder ≥ 20 mg/Tag während > 14 Tagen), Schwangerschaft.

Vorsichtsmassnahmen: Nach einer Behandlung mit Immunglobulinen oder Blutprodukten ist eine Karenz von mindestens 5 Monaten einzuhalten. Nach einer Impfung soll eine Schwangerschaft bis einen Monat nach der 2. Dosis verhütet werden.

#### Impfung gegen Herpes Zoster [3]

Kontraindikationen: Der derzeit verfügbare Lebendimpfstoff Zostavax® ist bei Personen mit einer Immunschwäche kontraindiziert und soll bei Personen, die in naher Zukunft immunsuppressive Therapien erhalten, nicht mehr verwendet werden.

Bei diesen Patientinnen und Patienten soll stattdessen der adjuvantierte Subunit-Impfstoff (Shingrix®) verwendet werden.

#### Schweizerischer Impfplan 2022

#### g) Unerwünschte Impferscheinungen (UIE) [63]

Die empfohlenen Impfungen sind sicher und wirksam. Entzündliche Lokalreaktionen werden jedoch häufig beobachtet. Schwere Komplikationen sind dagegen äusserst selten. Der Nutzen verhinderter Krankheiten und deren Komplikationen übertrifft die mit den Impfungen verbundenen Risiken in jedem Fall um ein Vielfaches.

Definition: UIE sind Symptome, klinische Zeichen, abnorme Laborergebnisse oder andere Manifestationen, die in einem zeitlichen Zusammenhang mit einer Impfung aufgetreten sind, unabhängig ob ein kausaler Zusammenhang besteht oder nicht.

Untersuchung: UIE sind wie andere Gesundheitsprobleme medizinisch abzuklären. Sind diese schwerwiegender Art (z. B. Meningitis) und im Anschluss an eine abgeschwächte Lebendimpfung aufgetreten, soll ein mikrobiologischer Erregernachweis angestrebt werden. Bei schwereren immunologischen Reaktionen soll ein Spezialist konsultiert werden.

#### h) Vakzinovigilanz

Die Pharmacovigilanz bei Impfstoffen (Vakzinovigilanz) ist ein wichtiger Bestandteil aller Impfprogramme. Das Heilmittelgesetz sieht eine Meldepflicht an Swissmedic (Schweizerisches Heilmittelinstitut) für alle Fachleute vor, die zur Abgabe, Anwendung oder Verschreibung von Arzneimitteln berechtigt sind [64]. Es steht KonsumentInnen ebenfalls frei, unerwünschte Wirkungen einer Arzneimitteltherapie zu melden. Eine Rücksprache mit dem Hausarzt, der Hausärztin resp. eine gemeinsame Meldung ist wünschenswert, da so genaue Angaben zu relevanten Untersuchungsergebnissen gemacht werden können; dies ist jedoch nicht zwingend.

Gemäss dem Heilmittelgesetz müssen schwerwiegende, bisher unbekannte oder in der Fachinformation des betreffenden Impfstoffs ungenügend erwähnte sowie weitere medizinisch wichtige unerwünschte Wirkungen gemeldet werden.

Schwerwiegende unerwünschte Wirkungen sind solche, die

- tödlich verlaufen;
- lebensbedrohend sind;
- zu einer Hospitalisation oder deren Verlängerung führen;
- schwere oder bleibende Schäden verursachen;
- sonst als medizinisch wichtig zu beurteilen sind (z. B. wenn durch eine rechtzeitige medizinische Intervention eine der oben erwähnten Situationen hat vermieden werden können);
- vermutete Qualitätsmängel vorliegen.

Todesfälle und lebensbedrohende unerwünschte Arzneimittelwirkungen oder vermutete Qualitätsmängel mit Gefährdungspotenzial müssen unverzüglich, auf keinen Fall aber später als 15 Tage nach Erhalt der Kenntnis gemeldet werden. Bei den weiteren schwerwiegenden unerwünschten Arzneimittelwirkungen gilt eine Meldefrist von 15 Tagen. Alle übrigen meldepflichtigen Ereignisse müssen innerhalb von 60 Tagen gemeldet werden. Der Kausalzusammenhang zwischen dem Ereignis und dem Impfstoff muss nicht nachgewiesen werden: Der Verdacht alleine reicht, um dieses zu melden [65].

Medizinische Fachpersonen und pharmazeutische Firmen können Verdachtsfälle unerwünschter Arzneimittelwirkun-

gen (inkl. Impfstoffe) direkt über das Internet melden, über das von Swissmedic betriebene Online-Meldeportal «ElViS» (Electronic Vigilance System) [66].

#### i) Entschädigung und Genugtuung bei Schäden aus Impffolgen

Mit dem Inkrafttreten des revidierten Epidemiengesetzes (EpG) am 1.1.2016 wird ein neues System zur Entschädigung und Genugtuung bei Schäden aus Impffolgen eingeführt. Entsprechende Gesuche müssen an den Bund gestellt werden. Die Vergütung bleibt subsidiär, das heisst, es werden nur Kosten erstattet, welche nicht anderweitig gedeckt sind. Des Weiteren kann ab sofort auch eine Genugtuung (Schmerzensgeld) beantragt werden, sollte die Schwere des Schadens dies rechtfertigen. Weitere Informationen zum Thema sind auf der Internetseite des BAG zu finden [67].

j) Tetanus-Prophylaxe bei Verletzungen (vgl. Tabelle 9) Für mindestens 3 × geimpfte Personen im Alter <26 Jahren und ≥65 Jahren sowie für Personen mit einer Immundefizienz, wird bei Verletzung eine dT-/dTp<sub>a</sub>-Auffrischdosis (ab 8 Jahren) bzw. eine DTP<sub>a</sub>-IPV-Auffrischdosis (<8 Jahre) empfohlen, wenn die letzte Impfung mehr als 5 Jahre zurückliegt (> 10 Jahre im Falle von sauberen, oberflächlichen Wunden).

Im Alter von 26–64 Jahren werden bei Verletzungen die Auffrischintervalle verdoppelt in Abhängigkeit der Schwere der Verletzung: d.h. eine dT/dTp<sub>a</sub>-Auffrischimpfung, wenn die letzte Tetanus-Impfung mehr als 10 Jahre zurückliegt (>20 Jahre im Falle von sauberen, oberflächlichen Wunden).

Für Personen die weniger als drei Dosen eines Tetanusimpfstoffes erhalten haben (Säuglinge siehe unten) oder deren Impfstatus unbekannt ist und für Personen mit einer signifikanten humoralen Immundefizienz oder medikamentöser Immunsuppression (unabhängig vom Impfstatus), wird die Verabreichung einer Dosis eines altersentsprechend adaptierten DTP<sub>a</sub>- (< 8 Jahre) oder dT-/dTp<sub>a</sub>- (ab 8 Jahren) Kombinationsimpfstoffs empfohlen und bei **Tetanus-gefährdeten Verletzungen ergänzend die Verabreichung von Tetanus-Immunglobulin** (bei sauberen und oberflächlichen Wunden sind Immunglobuline nicht notwendig).

Bei Säuglingen im Alter von 5–11 Monaten, welche 2 Impfdosen erhalten haben, ist die Gabe von Tetanus-Immunglobulinen generell nicht empfohlen. Sie kann im Einzelfall bei sehr hohem Tetanusrisiko erwogen werden.

Bei unvollständiger Impfung ist der Impfschutz, unabhängig davon, ob Immunglobuline verabreicht wurden oder nicht, gemäss den Schemata in den Tabellen 3 und 4 zu vervollständigen.

Die SUVA übernimmt die Kosten für eine dTpa-Impfung bei Erwachsenen, wenn eine post-expositionelle Tetanusimpfung nach einem Unfall indiziert ist und gleichzeitig eine Impfung gegen Pertussis gemäss dem Impfplan empfohlen wird. Die anderen Unfallversicherer sollten im Prinzip die Entscheidung der SUVA ebenfalls umsetzen, sind dazu jedoch nicht verpflichtet.

#### Schweizerischer Impfplan 2022

Tabelle 9

#### Tetanus-Prophylaxe bei Verletzungen

Stand 2022

Alter 1)	8–15 Jahre	16–25 Jahre	26–64 Jahre	Ab 65 Jahre	
<b>Niedriges Tetanusrisiko</b> Saubere, oberflächliche Wunden	<b>dTp</b> <sub>a</sub> Falls letzte Dosis vor > (5)–10 Jahren	<b>dT(p<sub>a</sub>)</b> <sup>2) 3) 6)</sup> Falls letzte Dosis vor ≥10 Jahren	<b>dT</b> <sup>2) 4) 6)</sup> Falls letzte Dosis vor ≥20 Jahren	<b>dT</b> <sup>2) 6)</sup> Falls letzte Dosis vor ≥10 Jahren	
Hohes Tetanusrisiko*	<b>dTpa</b> Falls letzte Dosis vor ≥5 Jahren	<b>dT(p<sub>a</sub>)</b> <sup>2) (3) (6)</sup> Falls letzte Dosis vor ≥5 Jahren	<b>dT</b> <sup>2) 5) 6)</sup> Falls letzte Dosis vor ≥10 Jahren	<b>dT</b> <sup>2) 6)</sup> Falls letzte Dosis vor ≥5 Jahren	
	+ Gabe von Tetanus-Immunglobulinen (Anti-T-IgG), falls <3 Dosen <sup>7)</sup> oder Anzahl Impfdosen unbekannt und unabhängig vom Impfstatus bei Patienten mit einer signifikanten humoralen Immundefizienz oder medikamentöser Immunsuppression.				

- Tiefe und/oder verschmutzte Wunden (mit Staub, Erde, Speichel oder Stuhl); Verletzungen mit Gewebszertrümmerung und reduzierter Sauerstoffversorgung oder Eindringen von Fremdkörpern (z. B. Quetsch-, Riss-, Stich- und Schussverletzungen); Schwere Verbrennungen oder Erfrierungen, Nekrosen, septische Aborte.
- 10 Verabreichung eines Kombinationsimpfstoffs mit Diphtherie. Bei Kindern unter 8 Jahren Verabreichung eines altersentsprechend zusammengesetzten Kombinationsimpfstoffs. Bei Kindern im Alter von 8-15 Jahren sowie bei Erwachsenen im Alter von 25 Jahren kann die Verabreichung einer Dosis dTp₃ ebenfalls angezeigt sein (vgl. Tabellen 1-4).
- Indikatikon für dTpa: bei regelmässigem Kontakt mit Säuglingen <6 Monate.
- Im Alter von 25 Jahren wird eine Dosis eines Kombinationsimpfsoffs mit Pertussiskomponente (dTp₂) empfohlen.
- $Auffrischimpfung \ bei \ Personen \ mit \ Immuninsuffizienz, \ wenn \ letzte \ (d) T-Dosis \geq 10 \ Jahre \ zur \ uckliegt.$
- $Auffrischimpfung \ bei \ Personen \ mit \ Immuninsuffizienz, \ wenn \ letzte \ (d) T-Dosis \geq 5 \ Jahre \ zur \"{u}ckliegt.$
- Bei fehlender Verfügbarkeit von dT-Impfstoffen: siehe Ersatzempfehlungen [30].
- Bei Säuglingen im Alter von 5-11 Monaten, welche 2 Impfdosen erhalten haben, ist die Gabe von Tetanus-Immunglobulinen generell nicht empfohlen. Sie kann im Einzelfall bei sehr hohem Tetanusrisiko erwogen werden.

Wenn frühere Impfungen gegen Diphtherie und Tetanus wahrscheinlich durchgeführt aber nicht dokumentiert wurden, dann Verabreichung von dT oder dTp₃ mit anschliessender Kontrolle der Tetanustoxin-Antikörper.

#### Schweizerischer Impfplan 2022

#### k) Serologische Schutzkorrelate für impfverhütbare Krankheiten

Generell ist der nachgeführte Impfausweis mit den dokumentierten Impfungen ausreichend und gilt als Nachweis für Impfschutz. Im Impfplan werden seltene Situationen angegeben, in denen Antikörpertiter-Bestimmungen empfohlen werden, um Schutzlücken zu erkennen, den Erfolg einer durchgeführten Impfung zu dokumentieren oder die Notwendigkeit von zusätzlichen Impfdosen zu erkennen. Grundsätzlich werden Titerbestimmungen zur Bestimmung der Impfschutzes 4–8 Wochen nach Vervollständigung ei-

ner Impfserie oder Verabreichung einer Boosterdosis empfohlen. Tabelle 10 führt für einzelne Impfungen die mit Schutz korrelierenden Antikörpertiter auf. Fehlt in dieser Tabelle die Angabe bezüglich serologischer Grenzwerte, so ist die Korrelation zwischen Antikörpertiter und Schutz vor der entsprechenden Infektionskrankheit nicht gegeben, unzuverlässig oder wird abgesehen von Studien nicht angewendet; infolgedessen ist die Titerbestimmung in diesen Situationen nicht empfohlen.

Tabelle 10

Serologische Korrelate für Immunität / Impfschutz [68, 69]
Stand 2022

Krankheit/ Impfung <sup>1)</sup>	Spezifischer Antikörper-Titer (Einheit)	Interpretation der Antikörpertiter		
		Kein Schutz	Gewisser Schutz	Langzeitschutz
Tetanus <sup>2)</sup>	Anti-Tetanus-Toxoid (IU/I)	<100	≥100	≥1000
Haemophilus influenzae Typ b	Anti-PRP IgG (mg/l)	< 0,15	>0,15	>1
Hepatitis B <sup>3)</sup>	Anti-HBs IgG (IU/I)	<10	≥10	≥100
Pneumokokken <sup>4)</sup>	Serotypen spezifische IgG (mg/l)	<0,3	0,3-0,9	≥1
Masern <sup>5)</sup>	Masern-IgG (EIA) (IU/I)	<50	50–149	≥150
Röteln	Röteln-IgG (IU/ml)	<10	≥10	
Varizellen [70] <sup>5)</sup>	VZV-IgG (gp-ELISA-Test) (IU/I)	<50	≥50	≥150
Tollwut	Tollwut IgG (RFFIT-Test) (IU/ml)	< 0.5	2	0.5

Abkürzungen: EIA= Enzyme immunoassay, ELISA= Enzyme-linked immunosorbent assay, RFFIT= Rapid fluorescent focus inhibition test

- Für Pertussis, Poliomyelitis, Mumps und Humane Papillomaviren besteht kein Korrelat für Schutz oder die in der Routinediagnostik verfügbaren Tests sind nicht genügend empfindlich.
- <sup>21</sup> Bei unklarer Anamnese ist eine Kontrolle der Antikörpertiter 4 Wochen nach der Impfung empfohlen, um anhand des Antikörpertiters zu entscheiden, ob weitere (Auffrisch)-Impfungen notwendig sind.
- 3 Anti-HBs-Titerbestimmung 4–8 Wochen nach vollständiger Grundimmunisierung oder nach Auffrischimpfdosis, falls letzte Dosis < 5 Jahre zurückliegt.</p>
- 4) Serotypenspezifisch; Test verfügbar z.B. im «Laboratoire de vaccinologie» des Hôpitaux Universitaires de Genève.
- <sup>5)</sup> Masern- und VZV-IgG mit kommerziell angebotenen Tests; falls positiv = immun, falls negatives oder zweifelhaftes Testresultat wird empfohlen das Serum für Bestimmung mit einer sensitiveren Methode z. B. ins Laboratoire de Vaccinologie des Hôpitaux Universitaires de Genève zu schicken.

#### Schweizerischer Impfplan 2022

#### Literatur

- 1. Eidgenössische Kommission für Impffragen. Analyserahmen. www.ekif.ch
- Bundesamt für Gesundheit. Übertragbare Krankheiten. Die neue Eidgenössische Kommission für Impffragen hat zum ersten Mal getagt. Bull BAG 2004; Nr. 46: 870–1.
- Bundesamt für Gesundheit. Neue Empfehlungen zur Impfung gegen Herpes zoster: Impfstoff Shingrix®. Bull BAG 2021; Nr. 47: 8–15.
- Bundesamt für Gesundheit, Arbeitsgruppe Tollwut, Eidgenössische Kommission für Impffragen. Prä- und postexpositionelle Tollwutprophylaxe beim Menschen. Richtlinien und Emofehlungen. Bern: BAG. 2021.
- Bundesamt für Gesundheit. Impfempfehlungen in der Schweiz: Empfehlungskategorien.
   Bull BAG 2005; Nr. 45: 817–21.
- Eidgenössisches Departement des Innern. Verordnung über Leistungen in der obligatorischen Krankenpflegeversicherung (Krankenpflege-Leistungsverordnung, KLV). Stand am 1. Februar 2022.
- Bundesamt für Gesundheit, Eidgenössische Kommission für Impffragen. Das neue «2+1-Impfschema» zur Basisimpfung von Säuglingen gegen Diphtherie, Tetanus, Pertussis, Poliomyelitis, H. influenzae Typ b und Hepatitis B: eine Dosis weniger. Bull BAG 2019; Nr. 13: 18–22.
- Bundesamt für Gesundheit, Eidgenössische Kommission für Impffragen. Empfehlungen zur Prävention von Masern, Mumps und Röteln (MMR). Richtlinien und Empfehlungen. Bern: BAG. 2019.
- Bundesamt für Gesundheit, Eidgenössische Kommission für Impffragen. Empfehlungen zur Prävention von Hepatitis B. Richtlinien und Empfehlungen. Bern: BAG, 2019.
- Bundesamt für Gesundheit, Eidgenössische Kommission für Impffragen. Empfehlungen zur Prävention von Keuchhusten. Richtlinien und Empfehlungen. Bern: BAG, 2017.
- World Health Organization. Polio vaccines: WHO position paper March, 2016. Weekly epidemiological record 2016; 12: 14–168.
- World Health Organization. Haemophilus influenzae type b (Hib) Vaccination Position Paper – September 2013. Weekly epidemiological record 2013; 39: 413–428.
- Bundesamt für Gesundheit, Eidgenössische Kommission für Impffragen. Pneumokokkenimpfung von Kindern unter 5 Jahren neu als Basisimpfung empfohlen. Bull BAG 2019; Nr 13: 32–34
- Bundesamt für Gesundheit und Eidgenössische Kommission für Impffragen. Pneumokokkenimpfung bei Kindern unter 5 Jahren. Richtlinien und Empfehlungen (ehemals Supplementum XVII). Bern: BAG, 2005.
- 15. Bundesamt für Gesundheit und Eidgenössische Kommission für Impffragen. Empfehlungen zur Pneumokokkenimpfung bei Kindern unter 5 Jahren: Wechsel vom 7- zum 13-valenten konjugierten Impfstoff. Bull BAG 2010; Nr. 51: 1202–5.
- 16. Bundesamt für Gesundheit. Ergänzung zum Supplementum XVII Weniger Impfdosen, gleicher Nutzen: Reduktion des Impfschemas gegen Pneumokokken bei gesunden Kindern unter 2 Jahren. Bull BAG 2006; Nr. 21: 409–11.
- Leuridan E, Hens N, Hutse V, Ieven M, Aerts M, van Damme P. Early waning of maternal measles antibodies in era of measles elimination: longitudinal study. BMJ (Clinical research ed.) 2010: 340: c1626.
- Science, Michelle; Savage, Rachel; Severini, Alberto; McLachlan, Elizabeth; Hughes, Stephanie L.; Arnold, Callum et al. Measles Antibody Levels in Young Infants. Pediatrics 2019; 144 (6).
- Ceyhan M, Kanra G, Erdem G, Kanra B. Immunogenicity and efficacy of one dose measles-mumps-rubella (MMR) vaccine at twelve months of age as compared to monovalent measles vaccination at nine months followed by MMR revaccination at fifteen months of age. Vaccine 2001; 19: 4473

  –8.
- 20. Gans H, Yasukawa L, Rinki M et al. Immune responses to measles and mumps vaccination of infants at 6, 9, and 12 months. J Infec Dis 2001; 184: 817–26.
- 21. Klinge J, Lugauer S, Korn K, Heininger U, Stehr K. Comparison of immunogenicity and reactogenicity of a measles, mumps and rubella (MMR) vaccine in German children vaccinated at 9–11, 12–14 or 15–17 months of age. Vaccine 2000; 18: 3134–40.
- Bundesamt für Gesundheit, Eidgenössische Kommission für Impffragen, Arbeitsgruppe HPV-Impfung. Empfehlungen zur Impfung gegen humane Papillomaviren (HPV). Richtlinien und Empfehlungen. Bern: BAG, 2008.
- Spaar A., Heininger U., Stronski Huwiler S., et al. Die HPV-Impfung ist wirksam und sicher: Aktueller Stand zur Wirksamkeit und Sicherheit der verfügbaren Impfstoffe. BAG Bulletin 2018; Nr. 3:16–24.
- 24. Bundesamt für Gesundheit, Eidgenössische Kommission für Impffragen. HPV-Impfung: Empfehlungen des BAG und der EKIF zum neuen Impfstoff Gardasil®9. Bull BAG 2018; Nr. 43: 10–5.
- World Health Organization. Human papillomavirus vaccines: WHO position paper, Weekly epidemiological record. October 2014; 89(43): 465–92.
- Bundesamt für Gesundheit. Varizellenimpfung. Empfehlungen der Schweizerischen Kommission für Impffragen (SKIF) und des Bundesamtes für Gesundheit (BAG). Bull BAG 2004; Nr. 45: 846–8.
- Bundesamt für Gesundheit, Eidgenössische Kommission für Impffragen. Optimierung der Auffrischimpfungen gegen Diphtherie, Tetanus und Pertussis (dT/dTpa) bei Erwachsenen. Bull BAG 2011; Nr. 51: 1161–1171.
- World Health Organization. Statement on the Twenty-Third IHR Emergency Committee meeting regarding the international spread of poliovirus; (https://www.who.int/news/item/07-01-2020statement-o-the-twenty-third-ihr-emergency-committee-regarding-the-international-spread-ofpoliovirus#:~text=Conclusion.for%20a%20further%20three%20months).

- Expertenkomitee für Reisemedizin. Reisemedizin: Impfungen und Malariaschutz bei Auslandreisen. Bull BAG 2021: Nr. 31: 18–46.
- 30. Bundesamt für Gesundheit, Eidgenössische Kommission für Impffragen. Impfung von Jugendlichen und Erwachsenen gegen Diphtherie und Tetanus (dT) bei Nichtverfügbarkeit eines dT-Impfstoffes. Publiziert am 29.01.2019 auf der BAG-Webseite: www.bag.admin.ch/impfstoffversorgung.
- 31. Knuf M, Zepp F et al. Immunogenicity of a single dose of reduced-antigen acellular pertussis vaccine in a non-vaccinated adolescent population. Vaccine 2006; 24: 2043–8.
- 32. Pichichero ME, Blatter MM et al. Acellular pertussis vaccine booster combined with diphtheria and tetanus toxoids for adolescents. Pediatrics 2006; 117: 1084–93.
- 33. Bundesamt für Gesundheit, Eidgenössische Kommission für Impffragen, Schweizerische Gesellschaft für Gynäkologie und Geburtshilfe. Impfung von Frauen im gebärfähigen Alter gegen Röteln, Masern, Mumps und Varizellen. Richtlinien und Empfehlungen (ehemals Supplementum XX). Bern: BAG, 2006.
- Bundesamt für Gesundheit, Eidgenössische Kommission für Impffragen. Anpassungen der Impfempfehlungen zum Schutz vor invasiven Meningokokken-Erkrankungen. Bull BAG 2018; Nr. 46: 14–21.
- 35. Bundesamt für Gesundheit. Invasive Meningokokkenerkrankungen 2007–2016. Bull BAG 2018; Nr. 5: 12–9.
- Bundesamt für Gesundheit, Eidgenössische Kommission für Impffragen. HPV-Impfung: ergänzende Impfempfehlung für Jungen und Männer im Alter von 11 bis 26 Jahren. Bull BAG 2015; Nr. 10: 141–149.
- 37. Bundesamt für Gesundheit und Eidgenössische Kommission für Impffragen. Empfehlungen zur Impfung gegen Herpes Zoster / «Gürtelrose». Bull BAG 2017; Nr. 47: 12–15.
- Bundesamt für Gesundheit, Eidgenössische Kommission für Impffragen, Schweizerische Arbeitsgruppe für reisemedizinische Beratung. Impfungen für Auslandreisen. Richtlinien und Empfehlungen (ehemals Supplementum VI). Bern: BAG, 2007.
- Bundesamt für Gesundheit, Eidgenössische Kommission für Impffragen. Frühsommer-Meningoenzephalitis (FSME): Ausweitung der Risikogebiete. Bull BAG 2019; Nr. 6: 12–4.
   Gebiete mit FSME-Impfempfehlungen.
- map.geo.admin.ch/?layers=ch.bag.zecken-fsme-impfung.
- Bundesamt für Gesundheit. Empfehlungen zur Impfung gegen Zeckenenzephalitis. Bull BAG 2006; Nr. 13: 225–31.
- 42. Bundesamt für Gesundheit. Bericht zur Grippesaison 2020/21.
- Bundesamt für Gesundheit, Eidgenössische Kommission für Impffragen und Arbeitsgruppe Influenza. Empfehlungen zur Grippeimpfung. Richtlinien und Empfehlungen. Bern: RAG: 2011
- 44. Berger C., Niederer-Loher A., Bouvier Gallacchi M., et al. Influenza- und Pertussis-Impfung in der Schwangerschaft. In: Expertenbrief No. 55. Schweizerische Gesellschaft für Gynäkologie und Geburtshilfe. Kommission Qualitätssicherung. 2018. Online verfügbar unter: https://www.sggg.ch/fileadmin/user\_upload/55\_Impfen\_in\_der\_Schwangerschaft.pdf
- 45. Bundesamt für Gesundheit, Schweizerische Arbeitsgruppe für virale Hepatitis, Schweizerische Arbeitsgruppe für reisemedizinische Beratung, Eidgenössische Kommission für Impffragen. Empfehlungen zur Hepatitis-A-Prävention in der Schweiz. Richtlinien und Empfehlungen (ehemals Supplementum IX). Bern: BAG, 2007.
- Eidgenössisches Departement des Innern. Verordnung über die Verhütung von Unfällen und Berufskrankheiten (Verordnung über die Unfallverhütung, VUV). Stand 1. Mai 2018. www.admin.ch/opc/de/classified-compilation/19830377/index.html.
- 47. Bundesamt für Gesundheit, Eidgenössische Kommission für Impffragen. Aktualisierung der Impfempfehlungen gegen Meningokokken für Personen mit einem erhöhten Risiko für eine invasive Infektion oder Exposition: Anwendung eines quadrivalenten Konjugatimpfstoffs auch bei Auffrischimpfungen. Bull BAG 2015: Nr. 10: 150-154.
- Amirthalingam G, Andrews N, Campbell H et al. Effectiveness of maternal pertussis vaccination in England: an observational study. Lancet 2014; 384: 1521–8.
- Bundesamt für Gesundheit, Eidgenössische Kommission für Impffragen. Pneumokokkenimpfung: Empfehlungen zur Verhinderung von invasiven Pneumokokkenerkrankungen bei Risikogruppen. Bull BAG 2014; Nr. 8: 129–41.
- 50. Simons M, Scott-Sheldon LAJ, Risech-Neyman Y, Moss SF, Ludvigsson JF, Green PHR. Celiac Disease and Increased Risk of Pneumococcal Infection: A Systematic Review and Meta-Analysis. The American journal of medicine 2018;131(1): 83–9.
- World Health Organization. Rabies vaccines: WHO position paper April 2018. Weekly epidemiological record 2018(16): 201–220.
- 52. Bundesamt für Gesundheit. Anpassung des Schemas für die postexpositionelle Tollwutprophylaxe. Bull BAG 2012; Nr.6: 111–115.
- 53. Lungenliga Schweiz, Bundesamt für Gesundheit. Handbuch Tuberkulose: Leitfaden für Fachpersonen des Gesundheitswesens; Stand Januar 2021. https://www.tbinfo.ch/wissenszentrum/publikationen/handbuch-tuberkulose.html
- Menson EN, Mellado MJ, Bamford A (Paediatric European Network for Treatment of AIDS (PENTA) Vaccines Group). Guidance on vaccination of HIV-infected children in Europe. HIV Medicine 2012; 13: 333–6.
- 55. Bundesamt für Gesundheit, Eidgenössische Kommission für Impffragen, Schweizerische Gesellschaft für Neonatologie, Schweizerische Gesellschaft für Pädiatrie. Impfung von Frühgeborenen. Richtlinien und Empfehlungen. Bern: BAG, 2009.
- 56. Nascimento Silva JR, Camacho LAB, Siqueira MM, Freire MdS, Castro YP, Maia MdLS et al. Mutual interference on the immune response to yellow fever vaccine and a combined vaccine against measles, mumps and rubella. Vaccine 2011; 29 (37): 6327–34.

#### Schweizerischer Impfplan 2022

- Centers of disease control and prevention (CDC). General Recommendations on Immunization: Recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices (ACIP). MMWR 2011(60).
- Agence de la santé publique du Canada. Immunisation durant la grossesse et l'allaitement. www.phac-aspc.gc.ca/publicat/cig-gci/p03-04-fra.php
- Beirne PV, Hennessy S, Cadogan SL, Shiely F, Fitzgerald T, MacLeod F. Needle size for vaccination proce-dures in children and adolescents. The Cochrane database of systematic reviews 2015; (6): CD010720.
- 60. Casajuana J, Iglesias B, Fàbregas M, Fina F, Vallès J-A, Aragonès R et al. Safety of intramuscular influenza vaccine in patients receiving oral anticoagulation therapy: a single blinded multi-centre randomized controlled clinical trial. BMC blood disorders 2008; 8: 1.
- 61. Cook IF. Best vaccination practice and medically attended injection site events following deltoid intramuscular injection. Human vaccines & immunotherapeutics 2015; 11(5): 1184–91.
- 62. Herzog C. Influence of parental administration routes and additional factors on vaccine safety and immuno-genicity: a review of recent literature. Expert Rev Vaccines 2014; 13 (3): 399–415.
- Bundesamt für Gesundheit und Schweizerische Kommission für Impffragen. Allgemeine Empfehlungen zu Impfungen. Richtlinien und Empfehlungen (ehemals Supplementum XVI). Bern: BAG. 2003.
- 64. Eidgenössisches Departement des Innern. Verordnung über die Arzneimittel (Arzneimittelverordnung, VAM). Stand Januar 2022.
  - https://www.admin.ch/opc/de/classified-compilation/20173471/index.html
- 65. Schweizerisches Heilmittelinstitut (Swissmedic). Marküberwachung. Formular zur Meldung einer vermuteten unerwünschten Arzneimittelwirkung (UAW). www.swissmedic.ch/marktueberwachung
- 66. Schweizerisches Heilmittelinstitut (Swissmedic). Online ElViS-Meldeportal. https://www.swissmedic.ch/swissmedic/de/home/services/egov-services/elvis.html
- 67. Bundesamt für Gesundheit. Entschädigung und Genugtuung bei Schäden aus Impffolgen. www.bag.admin.ch/impfschaeden
- Bundesamt für Gesundheit, Eidgenössische Kommission für Impffragen. Impfempfehlungen für Personen vor und nach Transplantation eines soliden Organs. Bull BAG 2014; Nr. 8: 155–58.
- Plotkin SA. Correlates of protection induced by vaccination. Clinical and vaccine immunology CVI 2010; 17 (7): 1055–65.
- Verolet CM, Pittet LF, Wildhaber BE, McLin VA, Rodriguez M, Grillet S et al. Long-term Seroprotection of Varicella-zoster Immunization in Pediatric Liver Transplant Recipients. Transplantation 2019; 103 (11): e355-e364.
- Bundesamt für Gesundheit. Ergänzende Impfungen gegen Pneumokokken und Meningokokken der Serogruppe C: Kostenübernahme durch obligatorische Grundversicherung. Bull BAG 2006; Nr. 40: 792–94.
- Bull BAG 2009; Nr. 43: 803–08.

#### Schweizerischer Impfplan 2022

## Anhang 1: Synopsis Schweizerischer Impfplan 2022

Empfohlene Basisimpfungen und ergänzende Impfungen (EKIF/BAG)

	Basisimpfungen							Ergänzende Impfungen				
Alter *	DTP	Polio 2)	Hib	HBV <sup>5)</sup>	Pneumo- kokken <sup>10)</sup>	MMR	HPV	VZV	Influenza	Meningo- kokken	HPV	Herpes Zoster
Geburt				6)								
2 Monate	DTPa	IPV	Hib	HBV 7)	PCV							
4 Monate	DTPa	IPV	Hib 4)	HBV 7)	PCV							
9 Monate						MMR 12)						
12 Monate **	DTPa	IPV	Hib 4)	HBV 7)	PCV	MMR 12)						
24 Monate			4)		11)	13)				MCV-ACWY		
4-7 Jahre	DTP <sub>a</sub> /dTp <sub>a</sub>	IPV				13)						
11-14 / 15 Jahre	dTpa	3)		HBV <sup>7)</sup>		13)	HPV <sup>14)</sup> (Mädchen)	VZV 15)		MCV-ACWY	HPV <sup>19)</sup> (Jungen)	
25 Jahre	dTp <sub>a</sub> 1)	3)		9)		13)		15)			HPV <sup>20)</sup>	
45 Jahre	dT 1)	3)		9)		13)						
≥65 Jahre	dT 1)	3)		9)					Influenza 16)			HZ <sup>21)</sup>

- \* Zur Präzisierung des Alters: Alter 12 Monate bedeutet ab 1. Geburtstag bis einen Tag vor dem Alter von 13 Monaten. 4–7 Jahre bedeutet vom 4. Geburtstag bis zum Tag vor dem 8. Geburtstag.
- \*\* Die im Alter von 12 Monaten empfohlenen drei Injektionen (je 1 Dosis eines DTP<sub>a</sub>-IPV-Hib-HBV-, Pneumokokken- und MMR-Impfstoffs) können gleichzeitig oder in beliebigen, kurzen Abständen zueinander geimpft werden. Die Impfung gegen DTP<sub>a</sub>-IPV-Hib-HBV und Pneumokokken soll vor dem Alter von 13 Monaten abgeschlossen sein. Die Impfung gegen DTP<sub>a</sub>-IPV-Hib-HBV kann vor dem Alter von 12 Monaten, aber nicht vor dem Mindestalter von 11 Monaten verabreicht werden. Je nach Einschätzung des individuellen Masern-Expositionsrisikos ist die Gabe der zweiten MMR-Dosis im Alter von 12(–15) Monaten möglich.
- Auffrischimpfungen sind mit 25 (dTp<sub>a</sub>), 45 (dT) und 65 (dT) Jahren und danach alle 10 Jahre (dT) empfohlen. Für Patienten mit einer Immundefizienz sind dT-Auffrischimpfungen weiterhin alle 10 Jahre empfohlen. Kürzere Intervalle als 20 Jahre (oder 10 Jahre) können je nach Risikosituation indiziert sein (z.B. Exposition, hochendemische Diphtheriegebiete, begrenzter Zugang zu medizinischer Versorgung). Falls der dT Impfstoff nicht erhältlich ist, kann dTp<sub>a</sub> oder dT-IPV verwendet werden (siehe Ersatzempfehlung auf der BAG-Homepage: www.bag.admin.ch/impfstoffversorgung).

Eine einmalige Pertussisimpfung wird im Alter von 25 Jahren empfohlen.

Zusätzlich wird zum Schutz von Säuglingen < 6 Monate folgendes empfohlen:

- Die Impfung von schwangeren Frauen in jeder Schwangerschaft mit 1 Dosis dTpa, unabhängig vom Zeitpunkt der letzten Pertussisimpfung oder -erkrankung. Diese Impfung soll vorzugsweise im 2. Trimester (13.–26. SSW) durchgeführt werden (Nachholimpfung möglichst im 3. Trimester so früh wie möglich) um Säuglinge in den ersten Lebensmonaten durch die Übertragung mütterlicher Antikörper bestmöglich vor einer Infektion zu schützen. Erfolgte die Impfung nicht während der Schwangerschaft, soll diese unmittelbar nach der Geburt durchgeführt werden, falls die letzte Impfung 10 Jahre oder länger zurückliegt.
- Die Impfung von Personen unabhängig vom Alter mit 1 Dosis dTp<sub>a</sub> so rasch wie möglich bei regelmässigem Kontakt (beruflich/familiär) mit Säuglingen <6 Monaten, falls die letzte Impfung 10 Jahre oder länger zurückliegt.</li>

Das minimale Intervall zur letzten Tetanusimpfung beträgt in diesen Situationen 4 Wochen.

- <sup>2)</sup> Seit 2019 beinhaltet die empfohlene Basisimpfung gegen Polio total 4 Dosen im Kindesalter. Für Säuglinge, welche mit dem «3+1»-Impfschema geimpft wurden, bleibt der 5-Dosen-Impfplan unverändert.
- <sup>3)</sup> Nur als Nachholimpfung. Diese kann mit einem dT(p<sub>a</sub>)-IPV-Impfstoff erfolgen.
- <sup>4)</sup> Nachholimpfungen gegen Hib sind bis zum 5. Geburtstag empfohlen. Die Zahl der Dosen hängt vom Alter bei Beginn der Impfung ab:
  - Beginn mit 3–5 Monaten: 2 Dosen im Abstand von 2 Monaten + 1 Auffrischdosis prinzipiell mit 12 Monaten aber mit einem Mindestabstand von 6 Monaten zwischen 2. und 3. Dosis.
  - Beginn mit 6-11 Monaten: 2 Dosen im Abstand von 1 Monat + 1 Auffrischdosis mit einem Mindestabstand von 6 Monaten zwischen 2. und 3. Dosis.
  - Beginn mit 12–14 Monaten: 2 Dosen im Abstand von 2 Monaten.
  - Beginn mit 15–59 Monaten: 1 Dosis.
- <sup>5)</sup> Die generelle HBV-Impfung muss ergänzt werden durch die Impfung der spezifischen Risikogruppen und das pränatale Screening.
- Die HBV-Impfung ist unerlässlich für Neugeborene von HBsAg-positiven Müttern. Sie erfolgt in 4 Dosen im Alter von 0 (gleichzeitig mit HBIG), 1, 2 und 12 Monaten. Eine Überprüfung des Impferfolgs durch eine serologische Kontrolle (anti-HBs und HBsAg) ist 4 Wochen nach der letzten Dosis durchzuführen.
- Seit 2019 wird die HBV-Impfung bevorzugt für Säuglinge mit einem hexavalenten Kombinationsimpfstoff empfohlen. Die HBV-Impfung wird weiterhin für bisher nicht geimpfte Jugendliche im Alter von 11–15 Jahren empfohlen. Sie kann gleichzeitig mit der HPV-Impfung verabreicht werden.
- Bei Jugendlichen ist die Zahl der Dosen in Abhängigkeit vom verwendeten Produkt unterschiedlich (2 oder 3).
- 9) Nachholimpfungen bei Erwachsenen jeden Alters (ab 16 Jahren), ausser es besteht kein Expositionsrisiko.
- Die Pneumokokken-Impfung ist seit 2019 eine empfohlene Basisimpfung (vormals eine ergänzende Impfung).

#### Schweizerischer Impfplan 2022

- 11) Nachholimpfungen gegen Pneumokokken sind bis zum 5. Geburtstag empfohlen. Die Anzahl der Dosen hängt vom Alter zum Zeitpunkt der ersten Impfung ab:
  - Beginn mit 3–5 Monaten: 2 Dosen im Abstand von 2 Monaten + 1 Auffrischdosis prinzipiell mit 12 Monaten aber mit einem Mindestabstand von 6 Monaten zwischen 2. und 3. Dosis.
  - Beginn mit 6-11 Monaten: 2 Dosen im Abstand von 1 Monat + 1 Auffrischdosis mit einem Mindestabstand von 6 Monaten zwischen 2. und 3. Dosis.
  - Beginn mit 12–23 Monaten: 2 Dosen im Abstand von 2 Monaten.
  - Beginn mit 24–59 Monaten: 1 Dosis.
- 12) Kombinationsimpfung gegen Masern, Mumps und Röteln. Empfohlen sind 2 Dosen: 1. Dosis im Alter von 9 Monaten, 2. Dosis im Alter von 12 Monaten. Je nach Einschätzung des individuellen Masern-Expositionsrisikos ist die Gabe der 2. MMR-Dosis im Alter von 12(–15) Monaten möglich. Bei einer Epidemie in der Umgebung oder bei Kontakt mit einem Fall wird die 1. Dosis ab Alter 6 Monate empfohlen. Im Falle einer MMR-Impfung im Alter von 6 bis 8 Monaten sind für eine vollständige Impfung insgesamt 3 Dosen erforderlich.
- Nachholimpfung (2 Dosen im Abstand von mindestens 1 Monat für ungeimpfte Personen): alle nicht geimpften Kinder und Jugendlichen sowie nach 1963 geborenen Erwachsenen, insbesondere Frauen im gebärfähigen Alter oder Wöchnerinnen. Besonders wichtig ist die Impfung auch für beruflich exponierte Personen, welche diese Infektionen auf Schwangere und andere Risikopatienten übertragen können (z. B. in Frauenspitälern, Kinderkliniken usw.). Die MMR-Impfung darf bei bekannter Schwangerschaft nicht verabreicht werden.
- 14) Seit 2019 wird der 9-valenten Impfstoff empfohlen zur HPV-Impfung von M\u00e4dchen im Alter von 11 bis 14 Jahren (vor dem 15. Geburtstag) mit dem 2-Dosen-Impfschema zu den Zeitpunkten 0 und 6 Monate und zur Nachholimpfung von M\u00e4dchen im Alter von 15 bis 19 Jahren (bis zum 20. Geburtstag) mit dem 3-Dosen-Impfschema zu den Zeitpunkten 0, 2, 6 Monate.
- 15) Dieser Impfstoff kann gleichzeitig mit allen anderen Impfstoffen verabreicht werden. Die Varizellenimpfung ist empfohlen für alle 11- bis 39-jährigen Personen, welche die Varizellen anamnestisch nicht durchgemacht haben oder die keine IgG-Antikörper aufweisen. Die Impfung erfordert immer zwei Dosen im Abstand von mindestens vier Wochen.
- Die Grippeimpfung wird allen Personen ab 65 Jahren empfohlen.
- <sup>17)</sup> Die ergänzende Impfung gegen Meningokokken wird ab 2019 gegen die vier Serogruppen A,C,W und Y für Kinder im Alter von 24 Monaten empfohlen. Kleinkindern ist eine MCV-ACWY-Nachholimpfung bis zum 5. Geburtstag empfohlen.
- 18) Bei Jugendlichen ist eine Meningokokken-Nachholimpfung bis zum 20. Geburtstag empfohlen (Einzeldosis). Ab 2019 wird die Verwendung eines quadrivalenten MCV-ACWY Impfstoffs empfohlen.
- 19) Für Jungen im Alter von 11–14 Jahren beinhaltet die Impfung zwei Dosen zu den Zeitpunkten 0 und 6 Monaten.
- Die ergänzende empfohlene Impfung gegen HPV betrifft m\u00e4nnliche Jugendliche im Alter von 15–19 Jahren und junge Erwachsene (weiblich und m\u00e4nnlich) im Alter von 20–26 Jahren. Sie umfasst drei Dosen zu den Zeitpunkten von 0, 2 und 6 Monaten. Die Indikation einer HPV-Impfung f\u00fcr eine Person aus diesen Gruppen ist auf individueller Basis zu entscheiden. Die HPV-Impfstoffe k\u00f6nnen gleichzeitig mit allen anderen gegebenenfalls notwendigen Impfstoffen verabreicht werden.
- Empfohlen für immunkompetente Personen im Alter von ≥ 65 Jahren mit 2 Dosen (Zeitpunkte 0 und 2 Monate) mit dem adjuvantierten Subunit-Impfstoff unabhängig davon, ob die Person die Varizellen und / oder Herpes Zoster bereits durchgemacht hatte oder bereits mit dem attenuierten Lebendimpfstoff in der Vergangenheit geimpft worden ist. Eine Überprüfung der Immunität gegen das Varicella-Zoster-Virus vor der Impfung ist nicht erforderlich. Für Personen, die zuvor Zostavax® erhalten haben, wird ein Mindestabstand zwischen Zostavax® und der 1. Dosis Shingrix® von zwei Monaten empfohlen.

#### Schweizerischer Impfplan 2022

### Anhang 2: Kostenübernahme der empfohlenen Impfungen bzw. Impfstoffe

Die nachfolgenden Inhalte dienen der Information, sie sind nicht rechtsverbindlich.

#### Voraussetzungen

Die **obligatorische Krankenpflegeversicherung (OKP)** übernimmt im Rahmen der vorsorglichen Massnahmen (präventive Leistungen) zugunsten von Versicherten, die in erhöhtem Masse gefährdet sind (Art. 26 KVG) die Kosten einer Impfung und des verwendeten Impfstoffs (abzüglich Selbstbehalt und Franchise) unter folgenden Voraussetzungen:

- Eine offizielle Impfempfehlung durch das BAG liegt vor: publiziert im Schweizerischen Impfplan oder als Artikel im BAG-Bulletin.
- Der Impfstoff besitzt eine Zulassung durch Swissmedic für die vom BAG empfohlene, spezifische Zielgruppe der Impfung.
- 3. Die Impfung ist *in Artikel 12a der Krankenpflege-Leistungsverordnung (KLV) als Leistung* mit den für die OKP-Kostenpflicht geltenden Voraussetzungen aufgeführt (siehe <u>Link</u>).
- Der Impfstoffpreis ist festgelegt durch die Aufnahme in die Spezialitätenliste (SL) des BAG oder durch eine andere vertragliche Regelung (z. B. über ein kantonales Programm).

In folgenden **Situationen** werden die Kosten nicht oder durch andere Träger übernommen:

- Bei beruflicher Impfindikation erfolgt die Kostenübernahme durch den <u>Arbeitgeber</u> gemäss Arbeitsgesetz (Art. 6 ArG) und Unfallversicherungsgesetz (Artikel 82 UVG). Situationen mit erhöhtem beruflichen Expositionsrisiko und/oder Übertragungsrisiko sind in Tabelle 6.2 des Impfplans mitaufgeführt.
- Reiseimpfungen werden von der OKP grundsätzlich nicht vergütet ausser bei Personen mit vorhandener medizinischer Indikation gemäss Voraussetzungen in der KLV, die gleichzeitig eine Reise planen. Im Falle einer beruflichen Indikation erfolgt die Kostenübernahme durch den Arbeitgeber.

# Vergütungsstatus der im Schweizerischen Impfplan empfohlenen Impfungen

Für **alle in Tabelle 1–4** aufgeführten Impfungen (als Primovakzination, Auffrischimpfung sowie entsprechende Nachholimpfung) werden die Kosten der Impfung und des Impfstoffs durch die OKP¹ übernommen. <u>Sonderfall:</u> bei der HPV-Impfung erfolgt keine Kostenbeteiligung, wenn diese im Rahmen eines kantonalen Programms durchgeführt wird.

Für die in Tabelle 5 empfohlenen ergänzenden Impfungen werden die Kosten für die Meningokokken-Impfung gegen Gruppen A,C,W,Y im Alter von 2 Jahren und 11–14 Jahren durch die OKP¹ übernommen [34, 71]. Gleiches gilt für die HPV-Impfung im Rahmen von kantonalen Programmen (ohne Kostenbeteiligung), sofern die erste HPV-Impfung des Impfschemas vor dem 27. Geburtstag gegeben wird. Die Kosten der Herpes-Zoster-Impfung mit dem in-

aktivierten, adjuvantierten Subunit-Impfstoff (Shingrix®) werden von der OKP übernommen. Der Lebendimpfstoff gegen Herpes zoster wird weiterhin nicht vergütet.

Die für **Risikogruppen/Risikosituationen empfohlenen Impfungen** werden in den meisten Fällen (Ausnahmen siehe unten) durch die OKP¹ oder bei beruflicher Indikation durch den Arbeitgeber vergütet [6, 46]. Die präexpositionelle Prophylaxe gegen Tollwut fällt in diese Kategorie. Dies gilt auch für die empfohlenen Impfungen der definierten Kontaktpersonen von Risikogruppen (Ausnahme siehe unten).

Die Kosten für die FSME-Impfung bei Personen, die in Gebieten mit Impfempfehlung wohnen oder sich zeitweise dort aufhalten (ohne untere Zeitlimite für den Aufenthalt) werden durch die OKP¹ übernommen (auf individueller Basis auch für die Altersgruppe 1–5 Jahre) bzw. bei beruflicher Exposition durch den Arbeitgeber vergütet.

Die Kosten für eine postexpositionelle Prophylaxe gegen Tollwut werden, von einigen Ausnahmen abgesehen, von der Unfallversicherung übernommen. Der Grund dafür ist, dass Tierbisse im Allgemeinen als Unfälle im Sinne von Artikel 4 des Bundesgesetzes über den Allgemeinen Teil des Sozialversicherungsrechts (ATSG; SR 830.1) anerkannt werden, da sie grundsätzlich das Kriterium der «ungewöhnlichen äusseren Faktoren» erfüllen. Daher werden alle Kosten für die daraus resultierende medizinisch notwendige Behandlung ab dem Zeitpunkt, an dem der Unfall anerkannt und akzeptiert wurde, von der Unfallversicherung gemäss dem Bundesgesetz über die Unfallversicherung (UVG; SR 832.20) übernommen (unabhängig davon, ob es sich um einen Arbeits- oder Freizeitunfall handelt). Dies betrifft die vollständige postexpositionelle Prophylaxe (PEP; Impfstoffdosen und, falls erforderlich auch Immunglobuline).

Wenn die Person keine Unfallversicherung nach UVG hat (z.B. Rentner) oder ausnahmsweise der Unfallbegriff als nicht erfüllt gilt, wird die PEP nach einer potenziellen Exposition gegenüber dem Tollwutvirus von der obligatorischen Krankenpflegeversicherung (OKP) gemäss Artikel 12a und 12b der Krankenpflege-Leistungsverordnung (KLV; SR 832.112.31) übernommen, sofern der Tollwutimpfstoff und das Tollwut-Immunglobulin auf der Spezialitätenliste (SL) aufgeführt sind, abzüglich Franchise und Selbstbehalt. Derzeit ist kein Tollwutimpfstoff und kein Tollwut-Immunoglobulin in der Spezialitätenliste eingetragen.

# Die folgenden empfohlenen Impfungen oder spezifischen Situationen werden in der Regel nicht durch die OKP vergütet:

- Pneumokokkenimpfung bei Personen ab dem Alter von 6 Jahren wegen fehlender Alterszulassung des aktuell verfügbaren und empfohlenen Konjugat-Impfstoffs in der Schweiz. Dies betrifft die Impfempfehlung für Risikogruppen.
- Herpes-Zoster-Impfung mit dem Lebendimpfstoff (weil nicht in Art. 12a KLV aufgeführt).
- <u>HPV-Impfung</u> ausserhalb eines kantonalen Programmes.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> abzüglich Selbstbehalt und Franchise

#### Schweizerischer Impfplan 2022

 <u>Grippeimpfung</u> von Personen, welche in der Familie oder im Rahmen ihrer privaten Tätigkeiten regelmässig Kontakt mit Risikogruppen haben (weil nicht in Art. 12a KLV aufgeführt).

#### Kostenübernahme bei Impfung in der Apotheke

Je nach Kanton ist eine Impfung in Apotheken möglich. In diesem Fall werden von der OKP die Kosten des Impfstoffs vergütet, jedoch nur, wenn eine ärztliche Verordnung vorliegt. Die Kosten der Verabreichung der Impfung in einer Apotheke gehen immer zu Lasten der geimpften Person.

## Schweizerischer Impfplan 2022

# Anhang 3: Informationsmaterial zu den Impfungen

1. Factsheets\* zu den verschiedenen Impfungen erarbeitet durch die Eidgenössische Kommission für Impffragen in Zusammenarbeit mit dem Bundesamt für Gesundheit.

Die Factsheets können als A4-Blöcke à 50 Exemplare kostenlos online über die Website www.bundespublikationen.admin.ch bestellt werden. PDF-Dateien können heruntergeladen werden.

Deutsch	Französisch	Italienisch
HPV-bedingte Krebserkrankungen und	Cancers et verrues génitales dues aux	Cancri e verruche genitali causati dai
Genitalwarzen	papillomavirus humains	papillomavirus umani
Artikel-Nr.: <b>311.235.D</b>	N° d'article : <b>311.235.F</b>	N. dell'articolo: <b>311.235.l</b>
Empfohlene Impfungen für Frauen vor,	Vaccinations recommandées avant,	Vaccinazioni raccomandate prima, durante
während und nach der Schwangerschaft	pendant ou après une grossesse	o dopo una gravidanza
Artikel-Nr.: <b>311.266.D</b>	N° d'article : <b>311.266.F</b>	N. dell'articolo: <b>311.266.I</b>
Schweizerischer Impfplan (Zusammenfassung des Impfplans für die Ärzte) Artikel-Nr.: <b>311.267.D</b>	Plan de vaccination suisse (résumé du plan de vaccination pour les médecins) N° d'article : <b>311.267.F</b>	Calendario vaccinale svizzero (riassunto de calendrario vaccinale per i medici) N. dell'articolo: <b>311.267.I</b>
Frühsommer-Meningoenzephalitis FSME	Méningo-encéphalite à tiques FSME	Meningoencefalite da zecche FSME
Artikel-Nr.: <b>311.271.D</b>	N° d'article : <b>311.271.F</b>	N. dell'articolo: <b>311.271.l</b>
Hepatitis B	Hépatite B	Epatite B
Artikel-Nr.: <b>311.272.D</b>	N° d'article : <b>311.272.F</b>	N. dell'articolo: <b>311.272.I</b>
Meningokokken	Méningocoques	Meningococchi
Artikel-Nr.: <b>311.273.D</b>	N° d'article : <b>311.273.F</b>	N. dell'articolo: <b>311.273.l</b>
Diphtherie, Starrkrampf, Keuchhusten,	Diphtérie, tétanos, coqueluche, polio, Hib,	Difterite, tetano, pertosse, poliomielite,
Kinderlähmung, Hib, Hepatitis B	hépatite B	Hib, epatite B
Artikel-Nr.: <b>311.274.D</b>	N° d'article : <b>311.274.F</b>	N. dell'articolo: <b>311.274.I</b>
Pneumokokken	Pneumocoques	Pneumococchi
Artikel-Nr.: <b>311.275.D</b>	N° d'article : <b>311.275.F</b>	N. dell'articolo: <b>311.275.l</b>
Masern, Mumps, Röteln	Rougeole, oreillons, rubéole	Morbillo, orecchioni, rosolia
Artikel-Nr.: <b>311.276.D</b>	N° d'article : <b>311.276.F</b>	N. dell'articolo: <b>311.276.l</b>
Windpocken	Varicelle	Varicella
Artikel-Nr.: <b>311.277.D</b>	N° d'article : <b>311.277.F</b>	N. dell'articolo: <b>311.277.l</b>
Hepatitis A	Hépatite A	Epatite A
Artikel-Nr.: <b>311.278.D</b>	N° d'article : <b>311.278.F</b>	N. dell'articolo: <b>311.278.I</b>
Saisonale Grippe	Grippe saisonnière	Influenza stagionale
Artikel-Nr.: <b>311.280.D</b>	N° d'article : <b>311.280.F</b>	N. dell'articolo: <b>311.280.I</b>
Diphtherie, Starrkrampf, Keuchhusten Artikel-Nr.: <b>311.269.D</b>	Diphtérie, tétanos, coqueluche N° d'article : <b>311.269.F</b>	Difterite, tetano, pertosse N. dell'articolo: <b>311.269.I</b>
Risikopatienten	Patients à risque	Pazienti a rischio
Artikel-Nr.: <b>316.530.D</b>	N° d'article : <b>316.530.F</b>	N. dell'articolo: <b>316.530.l</b>
Reisemedizin	Santé-voyages	Salute viaggi
Artikel-Nr.: <b>311.268.D</b>	N° d'article : <b>311.268.F</b>	N. dell'articolo: <b>311.268.l</b>

<sup>\*</sup> Bitte informieren Sie sich auf www.bag.admin.ch/publikationen-uebertragbare-krankheiten, ob dieses Factsheet elektronisch und/oder gedruckt zur Verfügung steht.

 $\label{thm:continuous} \mbox{ Die Factsheets sind auch auf folgenden Internetseiten verfügbar:}$ 

- www.bag.admin.ch/publikationen-uebertragbare-krankheiten
- $\, \mathsf{BAG:} \, \mathsf{www.sichimpfen.ch}$
- InfoVac: www.infovac.ch

#### Schweizerischer Impfplan 2022

#### 2. Flyer, Broschüren und Poster

Das nachfolgend aufgeführte Material kann über die Website www.bundespublikationen.admin.ch kostenlos bestellt und zum Teil auch als PDF-Datei heruntergeladen werden.

Kinder Impfen? Ja! Wieso? Broschüre, 2022 (Deutsch, Französisch, Italienisch).

Artikel-Nr.: 311.260.D / 311.260.F /311.260.I; PDF auch auf www.sichimpfen.ch

Impfausweis, 2021 (Deutsch, Französisch, Italienisch).

Artikel-Nr.: 311.230.D / 311.230.F / 311.230.I; PDF auch auf www.sichimpfen.ch

Hülle für Impfausweis.

Artikel-Nr.: 311.231

Impfen: gut zu wissen! Broschüre für Jugendliche, 2022 (Deutsch, Französisch, Italienisch).

Artikel-Nr.: 316.518.D / 316.518.F / 316.518.I; PDF auch auf www.sichimpfen.ch

Masern sind nicht harmlos. Schützen Sie sich und Ihre Kinder. Poster, 2015 (Deutsch, Französisch, Italienisch).

Artikel-Nr.: 316.516.D / 316.516.F / 316.516.I

• Masernrechner, 2014 (Deutsch, Französisch, Italienisch).

Artikel-Nr.: 311.200.D / 311.200.F / 311.200.I

 Meine Impfung. Dein Schutz. Gegen Masern und Keuchhusten. Flyer, 2022 (Deutsch, Französisch, Italienisch, Englisch).

Artikel-Nr.: 316.525.D / 316.525.F / 316.525.I / 316.525.ENG; PDF auch auf www.sichimpfen.ch

Meine Impfung Dein Schutz. Gegen Masern und Keuchhusten. Poster, 2016 (Deutsch, Französisch, Italienisch). Artikel-Nr.: Frau mit Baby: 316.524.1D / 316.524.1F / 316.524.1I, Mann mit Baby: 316.524.2D / 316.524.2F/ 316.524.2I

Merkblätter Grippeprävention. PDF zum Download, 2021
 (Deutsch, Französisch, Italienisch, Rätotomanisch, Englisch, Albanisch, Portugiesisch, Serbisch/Bosnisch/Kroatisch, Spanisch, Türkisch).

- Das Wichtigste zur saisonalen Grippe (Influenza)
- Hygiene- und Verhaltensregeln
- Merkblatt für Personen mit einer chronischen Krankheit und Personen ab 65 Jahren
- Merkblatt für Angehörige und enge Kontaktpersonen
- Merkblatt für schwangere Frauen
- Informationen über die Grippeimpfung
- Sechs gute Gründe für die Impfung

PDF auf www.schutzvordergrippe.ch bzw. www.impfengegengrippe.ch

Grippeimpfcheck. Block à 50 Exemplare, 2015 (Deutsch, Französisch, Italienisch).

Artikel-Nr.: 311.250.D / 311.250.F / 311.250.I

 Hepatitis B: Ursachen, Folgen, Vorbeugung. Broschüre, in Überarbeitung und derzeit nicht bestellbar (Deutsch, Französisch, Italienisch). Artikel-Nr.: 316.520.D / 316.520.F / 316.520.I; PDF auch auf www.sichimpfen.ch

Krebs und Genitalwarzen: Schütze dich, bevor du das erste Mal Sex hast! HPV-Impfung für Jugendliche.
 Flyer, 2019 (Deutsch, Französisch, Italienisch, Englisch).

Artikel-Nr.: 316.561.D / 316.561.F / 316.561.I / 316.561.ENG; PDF auch auf www.sichimpfen.ch

Richtlinien und Empfehlungen

#### Schweizerischer Impfplan 2022

#### 3. Internetseiten

- www.ekif.ch: Internetseite der Eidgenössischen Kommission für Impffragen (EKIF).
- www.bag.admin.ch/empfehlungen-impfungen-prophylaxe: Richtlinien und Empfehlungen zu Impfungen und Prophylaxe.
- **www.sichimpfen.ch:** Internetseite des BAG zum Thema Impfungen mit Informationen für die Bevölkerung und für Fachleute sowie Material für die Impfpromotion.
- www.grippe.admin.ch: Internetseite des BAG zum Thema Grippe (saisonale Grippe, pandemische Grippe, Vogel-grippe) mit Informationen insbesondere für Fachleute.
- www.schutzvordergrippe.ch bzw. www.impfengegengrippe.ch: Internetseite des BAG zum Thema Impfung gegen die saisonale Grippe mit Informationen für die Bevölkerung und für Fachleute sowie Material für die Grippeprävention.
- www.infovac.ch: InfoVac: Informationen über Impfungen für die Öffentlichkeit und Ärztinnen und Ärzte.
- www.healthytravel.ch: Empfehlungen / Impfempfehlungen für Reisende ins Ausland.
- www.who.int/immunization\_safety/aefi/immunization\_misconceptions/fr/index.html: Internetseite der WHO mit Informationen über die Sicherheit der Impfungen und diesbezüglichen falschen Vorstellungen.
- www.cdc.gov/vaccines/vac-gen/default.htm: Internetseite der Centers for Disease Control and Prevention (CDC) mit Antworten zu häufigsten gestellten Fragen (Englisch und Spanisch).

#### 4. Varia

- Impf-Infoline: 0844 448 448 (Medgate): Informationen für die Bevölkerung über Impfungen.
- Viavac: Ihr Impfexperte für alle Patienten jeden Tag. Viavac ist eine Software, die es erlaubt, individuelle Impfpläne per Mausklick zu erstellen unter Berücksichtigung der Nachholimpfungen und der nötigen Auffrischimpfungen. Sie ermöglicht im Weiteren die unmittelbare Prüfung, ob eine Person mit ihren Impfungen à jour ist, das datenbankgestützte Aufbieten zu Nachholimpfungen von Patienten, welche im Rückstand mit ihren Impfungen sind, eine qualitativ hochstehende Impfberatung zu betreiben und dabei erst noch Zeit zu sparen. Information/Bestellung: www.viavac.ch.

### Anhang 4: Impfempfehlungen für Beschäftigte im Gesundheitswesen [72]

Fehlende Primovakzinations- oder Auffrischimpfungen sollten auf freiwilliger Basis und nach Einverständniserklärung durch den Beschäftigten nachgeholt werden. Bei Beschäftigten im Gesundheitswesen (BiG), die eine Impfung ablehnen, sind im Falle einer Exposition geeignete Massnahmen zu deren Schutz und zur Verhinderung einer Weiterverbreitung (postexpositionelle Behandlung, Wechsel des Arbeitsplatzes, Freistellen von der Arbeit, etc.) zu ergreifen.

**Hepatitis B** ( $\geq$  3 Dosen): Alle BiG, die mit Blut oder mit blutkontaminierten Körperflüssigkeiten in Berührung kommen können, serologische Erfolgskontrolle nach 3. Dosis (HBs-Ak  $\geq$  100 U/L).

Masern, Mumps und Röteln (2 Dosen): Alle BiG, die mit weniger als 2 Dosen geimpft sind. Bei 2× Geimpften ist keine Antikörperkontrolle empfohlen (hohe Wirksamkeit der Impfung, Risiko falsch negativer serologisch Befunde). Falls die MMR-Impfung mit Triviraten® (Rubini-Mumpsstamm, unwirksam) erfolgt ist, sollte die MMR-Impfung (Ziel: 2 wirksame Dosen für jede Komponente) wiederholt werden

**Influenza** (jährliche Impfung): Alle BiG mit Patientenkontakt. **Varizellen** (2 Dosen): Alle BiG ohne sichere Varizellenanamnese und mit negativem VZV-lgG-Befund oder mit < 2 Dosen geimpft.

**Diphtherie, Tetanus, Pertussis:** Alle BiG (Basisimpfung, regelmässige dT-Auffrischimpfung und eine einmalige Impfung gegen Pertussis im Alter von 25 Jahren; siehe Tabellen 1, 2 und 4).

BiG mit regelmässigem Kontakt zu Säuglingen unter 6 Monaten sollen unabhängig vom Alter eine dTpa-Dosis alle 10 Jahre erhalten. In dieser Situation beträgt das minimale Intervall seit der letzten Tetanusimpfung nur 4 Wochen.

**Poliomyelitis:** Alle ungeimpften BiG (Basisimpfung); Laborpersonal, das mit Polioviren arbeitet (Basisimpfung und Auffrischimpfung alle 10 Jahre).

**Hepatitis A** (2 Dosen): Tätigkeit in Laboratorien und Umgang mit Stuhlproben; enger beruflicher Kontakt mit Drogenkonsumierenden oder mit Personen aus Ländern mit mittlerer oder hoher Endemizität; sowie gemäss SUVA-Empfehlungen bei Tätigkeit in einem Umfeld mit erhöhter Wahrscheinlichkeit einer fäkal-oralen Hepatitis-A-Virusübertragung (pädiatrische oder gastroenterologische Stationen).

**Meningokokken:** (Konjugatimpfstoffe gegen Gruppen A, C, W und Y). Tätigkeit in mikrobiologischen Laboratorien und Umgang mit Proben, von denen die Gefahr einer Ausbreitung aerosolisierter Meningokokken ausgeht.

Die Primovakzination erfolgt mit dem quadrivalenten Konjugatimpfstoff MCV-ACWY (1 Dosis), gefolgt von Auffrischimpfungen mit einer weiteren Dosis MCV-ACWY alle 5 Jahre bei weiter bestehendem Expositionsrisiko. Der Polysaccharidimpfstoff MPV-ACWY wird seit 2015 nicht mehr empfohlen ([47] siehe Kapitel 3). Personen, welche bisher mit MCV-C oder mit MPV-ACWY geimpft worden sind, sollten 1 Dosis von MCV-ACWY als nächste Auffrischimpfung erhalten. Weitere Auffrischimpfungen, falls indiziert, erfolgen ebenfalls mit MCV-ACWY (siehe Kapitel 3).

Eine Impfung gegen **Tuberkulose** (BCG) ist nicht indiziert.

Tabelle 11 Impfschema für ungeimpfte oder unvollständig geimpfte Beschäftigte im Gesundheitswesen Stand 2022

Impfung	Bisher erhaltene Dosen	Notwendige Dosen 1)	Intervall (Monate)	Nächste Booster			
Diphtherie, Tetanus (dT) <sup>2)</sup> , Pertussis (p <sub>a</sub> ) <sup>2)</sup> (siehe Tabelle 4), Poliomyelitis <sup>3)</sup>							
Masern, Mumps, Röteln (MMR) <sup>4)</sup>	0 1 2	2 1 0 <sup>5)</sup>	0, ≥1 0				
Varizellen	0 1 2	2 1 0	0, 1–2 0				
Influenza	Jährliche Impfung (vorzugsweise Mitte Oktober bis Mitte November)						
Hepatitis B	Vgl. Text und Abbildung (Anhang 5)						
Hepatitis A	0	2 1	0, 6 <sup>6)</sup>				
Meningokokken	0 1 MCV-C oder MPV-ACWY 7)	1 MCV-ACWY 7) 1 MCV-ACWY		alle 5 Jahre (MCV-ACWY) alle 5 Jahre (MCV-ACWY)			

- 1) Total der aktuell nachzuholenden Dosen.
- Bei unbekanntem Impfstatus: Verabreichung einer Dosis dT oder dTpa und anschliessende Kontrolle der Tetanustoxin-Antikörper, um das weitere Vorgehen festzulegen. Alternative: als nicht geimpft betrachten (3 Dosen: 1 x dT(pa), 2 x dT zum Zeitpunkt 0, 2, 8 Monate). BiG mit regelmässigem Kontakt zu Säuglingen unter 6 Monaten sollen unabhängig vom Alter alle 10 Jahre eine dTpa-Impfung erhalten. Das minimale Intervall seit der letzten Tetanusimpfung beträgt 4 Wochen.
- Weitere Auffrischimpfungen gegen Poliomyelitis sind nur bei einem erhöhten Risiko erforderlich (Laborpersonal, das mit Polioviren arbeitet, Reisende in Endemiegebiete). Eine Auffrischimpfung ist 10 Jahre nach der letzten Dosis angezeigt.
- <sup>4)</sup> Die MMR-Impfung umfasst 2 Dosen. Die MMR-Impfung kann in jedem Alter nachgeholt werden. Alle nicht geimpften (nicht immunen) Personen erhalten 2 Dosen. Die MMR-Impfung darf bei bekannter Schwangerschaft nicht verabreicht werden.
- Falls eine oder beide MMR-Impfungen mit Triviraten® (Rubini-Mumpsstamm, unwirksam) erfolgten, sollte eine oder zwei MMR-Impfungen mit einem anderen MMR-Impfstoff als Triviraten® nachgeholt werden.
- 3 Dosen, falls kombinierte Impfung gegen Hepatitis A und B.
- MCV-C: konjugierter Impfstoff gegen Meningokokken der Serogruppe C, MCV-ACWY: konjugierter Impfstoff gegen Meningokokken der Serogruppe A, C, W und Y. MPV-ACWY: Polysaccharidimpfstoff gegen Meningokokken der Serogruppen A, C, W und Y.

# Anhang 5: Algorithmus zur Hepatitis-B-Impfung bei Beschäftigten im Gesundheitswesen [72]

Die folgenden Empfehlungen (vgl. Abbildung) zur Bestimmung des Immunschutzes gegen Hepatitis B von BiG basieren, mit Ausnahme einzelner Änderungen, auf den Empfehlungen der SUVA, sowie des Bundesamtes für Gesundheit und der Eidgenössischen Kommission für Impffragen.

1) Nicht oder unvollständig geimpfte BiG (<3 Dosen oder <2 Dosen im Alter von 11–15 Jahren mit einem Hepatitis-B-Impfstoff für Erwachsene):

Es wird empfohlen, fehlende Impfdosen gegen Hepatitis B nachzuholen und 4 (bis 8) Wochen nach der letzten Dosis die HBs-Antikörper (HBs-Ak) zu bestimmen.

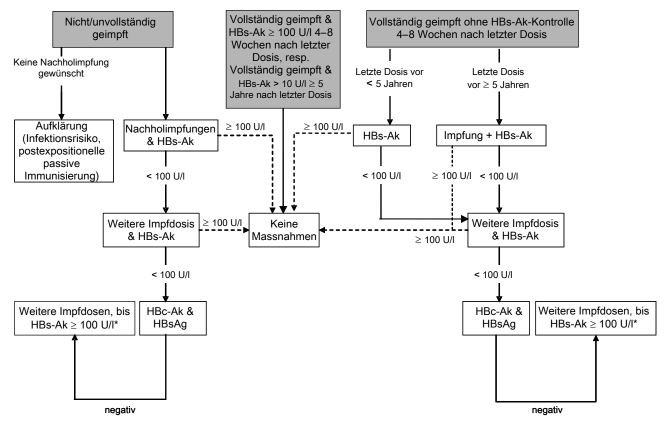
- Beträgt der Wert ≥ 100 U/I, sind keine weiteren Massnahmen erforderlich.
- Liegt der Wert < 100 U/I, wird eine weitere Impfdosis verabreicht und die serologische Untersuchung wiederholt

Liegt der Wert danach weiterhin <100 U/I, sollten HBc-Ak und HBsAg bestimmt werden, um eine frühere oder aktive HBV Infektion auszuschliessen. Bei HBc-Ak- und HBsAg-negativen BiG sollen weitere Hepatitis-B-Impfdosen in 2- bis 6-monatigen Abständen (je nach HBV-Infektionsrisiko) gegeben werden. Nach jeder weiteren Dosis empfiehlt sich eine HBs-Antikörper-Bestimmung, bis der Schwellenwert von 100 U/I erreicht wird. Wenn die HBs-Ak nach insgesamt 6 Impfdosen immer noch <100 U/I betragen, ist die Indikation für zusätzliche Dosen individuell zu stellen. BiG, die eine Vervollständigung der Impfung ablehnen, sollten über ihr HBV-Infektionsrisiko und die Notwendigkeit einer passiven Immunisierung nach Exposition (z. B. durch Nadelstichverletzung) aufgeklärt werden.

- **2) Vollständig geimpfte BiG** (≥3 Dosen oder ≥2 Dosen im Alter von 11–15 Jahren mit einem Hepatitis-B-Impfstoff für Erwachsene):
- a) Vollständig geimpfte BiG mit jemals einer Serologie mit HBs-Ak ≥100 U/I: keine weiteren Massnahmen erforderlich
- b) Vollständig geimpfte BiG ohne HBs-Ak-Bestimmung: ist eine vollständige Impfung gegen Hepatitis B dokumentiert, ohne dass HBs-Ak innerhalb von 4 bis 8 Wochen nach der letzten Dosis bestimmt wurden, wird das folgende Vorgehen empfohlen:
  - Liegt die letzte Hepatitis-B-Impfdosis weniger als 5 Jahre zurück, sollten die HBs-Ak kontrolliert werden. Liegt der Wert < 100 U/I, sollte verfahren werden wie unter 1) ausgeführt. Beträgt der Wert ≥ 100 U/I, sind keine weiteren Massnahmen erforderlich.</li>
  - Liegt die letzte Hepatitis-B-Impfdosis 5 Jahre oder länger zurück, sollte eine weitere Impfdosis verabreicht und 4 (bis 8) Wochen später die HBs-Ak bestimmt werden. Liegt der Wert < 100 U/I, sollte verfahren werden wie unter 1) ausgeführt. Beträgt der Wert ≥100 U/I, sind keine weiteren Massnahmen erforderlich. Bei vollständig geimpften BiG, bei denen mindestens 5 Jahre nach der letzten Dosis ein HBs-Ak-Wert von über 10 U/I nachgewiesen wurde (z.B. nach Exposition), kann davon ausgegangen werden, dass der oder die BiG auf die Impfung angesprochen hatte (≥100 U/I 4-8 Wochen nach der letzten Impfung) und es keiner weiteren Massnahmen bedarf. Bezüglich des Vorgehens bei Exposition gegenüber Hepatitis B (z. B. Nadelstichverletzung) sind die entsprechenden Richtlinien und Empfehlungen zu berücksichtigen.

#### Abbildung

#### Algorithmus zur Hepatitis-B-Impfung bei Beschäftigten im Gesundheitswesen



 $HBs-Ak = Serologie \ auf \ HBs-Antik\"{o}rper, \ HBc-Ak = Serologie \ auf \ HBc-Antik\"{o}rper, \ HBsAg = Serologie \ auf \ HBs-Antigen.$ 

<sup>\*</sup> Falls nach insgesamt 6 Dosen die HBs-Ak weiterhin < 100 U/I betragen, ist die Indikation für zusätzliche Dosen individuell zu stellen.

# Schweizerischer Impfplan 2022

## Anhang 6: Meldeformular für unerwünschte Impferscheinungen



Schweizerisches Heilmittelinstitut Institut suisse des produits thérapeutiques Istituto svizzero per gli agenti terapeutici Swiss Agency for Therapeutic Products Pharmacovigilance-Zentrum Centre de Pharmacovigilance Centro di Farmacovigilanza Pharmacovigilance Centre

Pat. Initialen	Geburts	datum	Geschlecht	Gewicht	Beginn der U	AW	Dauer der UAW	
Vorname Name	Tag	l ! Monat Jahr	Weibl. Männl.	kg	Tag Mona	t Jahr		
	erwünscht	e Arzneimittelwirkı		J	10		Latenzzeit der UAW*	
* Zeit zwischen Gab	e und UAW	(bitte bei Impfreaktione	en in Stunden angeben)				☐ Fortsetzung s. Rückseif	
Relevante Unter	suchungs	<b>ergebnisse</b> (z.B. Lab	orwerte mit Datum, Histo	logie, evtl. Kopie	n beilegen):			
Allfällige Therap	ie der UAV	<b>N</b> :						
Folgen der verm	uteten UA			<b></b>				
☐ Tod ☐ Hospitalisation				☐ bleibende Schädigung oder Behinderung —				
☐ lebensbedrohend ☐ Hospitalisation verlängert			vorübergehend schwer beeinträchtigt / medizinisch wichtig					
Ohne Schaden	erholt	□ noch	nicht erholt	☐ ande				
Offic Ochadel					eres:			
_		ach Therapieabbruc		Verschl	echterung des	Zustandes	nach erneuter Gabe	
Besserung des Z	ustandes n	ach Therapieabbruc		Verschl	echterung des			
Besserung des Zi	ustandes n			Verschl	echterung des		nach erneuter Gabe deres:	
Besserung des Zi	ustandes n	ach Therapieabbruc		Verschl	echterung des			
Besserung des Zi  ja  Verdächtigte Arz  Markenname	ustandes n	ach Therapieabbruc anderes:  Lot-Nr. (Biologika, z.B.	h	─ Verschl von: ∐ ja	echterung des	☐ and	deres:	
Besserung des Zi  ja  Verdächtigte Arz  Markenname	ustandes n	ach Therapieabbruc anderes:  Lot-Nr. (Biologika, z.B.	h	─ Verschl von: ∐ ja	echterung des	☐ and	deres:	
Besserung des Zi  ja  Verdächtigte Arz  Markenname  1. 2.	ustandes n	ach Therapieabbruc anderes:  Lot-Nr. (Biologika, z.B.	h	─ Verschl von: ∐ ja	echterung des	☐ and	deres:	
Besserung des Zi  ja  Verdächtigte Arz  Markenname  1. 2. 3.	ustandes n nein neimittel	ach Therapieabbruc anderes:  Lot-Nr. (Biologika, z.B. Impfstoffe)	Tagesdosis	─ Verschl von: ∐ ja	echterung des	☐ and	deres:	
Besserung des Zi  ja  Verdächtigte Arz  Markenname  1. 2. 3.	ustandes n nein neimittel	ach Therapieabbruc anderes:  Lot-Nr. (Biologika, z.B.	Tagesdosis	─ Verschl von: ∐ ja	echterung des	☐ and	deres:	
Besserung des Zi  ja  Jerdächtigte Arz  Markenname  1. 2. 3.	ustandes n nein neimittel	ach Therapieabbruc anderes:  Lot-Nr. (Biologika, z.B. Impfstoffe)	Tagesdosis	─ Verschl von: ∐ ja	echterung des	☐ and	deres:	
Besserung des Zi  ☐ ja  ☐ ja  ☐ Jerdächtigte Arz  Markenname  1. 2. 3.	ustandes n nein neimittel	ach Therapieabbruc anderes:  Lot-Nr. (Biologika, z.B. Impfstoffe)	Tagesdosis	─ Verschl von: ∐ ja	echterung des	☐ and	deres:	
Besserung des Zi  ja  Jerdächtigte Arz  Markenname  1. 2. 3.	ustandes n nein neimittel	ach Therapieabbruc anderes:  Lot-Nr. (Biologika, z.B. Impfstoffe)	Tagesdosis	─ Verschl von: ∐ ja	echterung des	☐ and	deres:	
Besserung des Zi  ja  Jerdächtigte Arz  Markenname  1. 2. 3.	ustandes n nein neimittel	ach Therapieabbruc anderes:  Lot-Nr. (Biologika, z.B. Impfstoffe)	Tagesdosis	─ Verschl von: ∐ ja	echterung des	☐ and	deres:	
Besserung des Zi  ja  /erdächtigte Arz Markenname  1. 2. 3.	ustandes n nein neimittel	ach Therapieabbruc anderes:  Lot-Nr. (Biologika, z.B. Impfstoffe)	Tagesdosis	─ Verschl von: ∐ ja	echterung des	☐ and	deres:	

Nierenleiden:

Kreatinin:

anderes:

Alkohol:

Leberleiden (Virusserologien):

# Schweizerischer Impfplan 2022

Bitte senden Sie die Meldung in verschlossenem Briefumschlag an das REGIONALE PHARMACOVIGILANCE-ZENTRUM Ihrer Wahl. Bei Versand mit Telefax bitte Rückseite nicht vergessen!

	oder Stempel:		
Name		Telefon	
Adresse		Fax E-Mail	
		E-IVIAII	
Weitere Bo	emerkungen (Beurteilung/Kommenta	ır, Beilagen):	
Regionale	Pharmacovigilance-Zentren		
Basel		Bern	Genf
Region. I Klinische Universit Hebelstra 4031 Bas	asse 2	Regionales Pharmacovigilance-Zentrum Universität Bern Stockwerk F Zimmer 807 Murtenstrasse 35 3010 Bern	Centre d'informations thérapeutiques et Centre régional de pharmacovigilance Service de pharmacologie et toxicologie cliniques Hôpitaux Universitaires de Genève 1211 Genève 14 Tel. 022 382 99 34/32 – Fax 022 382 99 40/45
MID Tel. 0 vigilance@u	061 328 77 43 – Fax 061 265 45 60	vigilance@ikp.unibe.ch www.ikp.unibe.ch/mid	medvig@hcuge.ch www.pharmacoclin.ch
Lausanr	10	Lugano	
Centre ré Swiss Te Division de cliniques Hôpital d	d'informations thérapeutiques, égional de pharmacovigilance et eratogen Information Service STIS de pharmacologie et toxicologie de Beaumont 6 <sup>ème</sup> étage usanne CHUV	Servizio di consulenza sui farmaci e Centro regionale di farmacovigilanza Ospedale Regionale Lugano Sede Civico Via Tesserete 46 6903 Lugano	
vigil@chu	114 41 89 – Fax 021 314 42 66 v.hospvd.ch v.ch/pcl www.swisstis.ch	Tel. 091 811 67 50 – Fax 091 811 67 51 farmacovigilanza@bluewin.ch www.farmacovigilanza.ch	
	Zü	rich	
Regional	tätsspital	Medikamenteninformationsdienst / Pharmacovigilance Schweizerisches Toxikologisches Informationszentrum Freiestr. 16, 8032 Zürich  Tel. 044 251 66 66 – Fax 044 252 88 33	

Unterschrift:

Toxikologische Notfälle: direkt das Tox-Zentrum anfragen (Tel. 145)

Datum: