

Beschluss

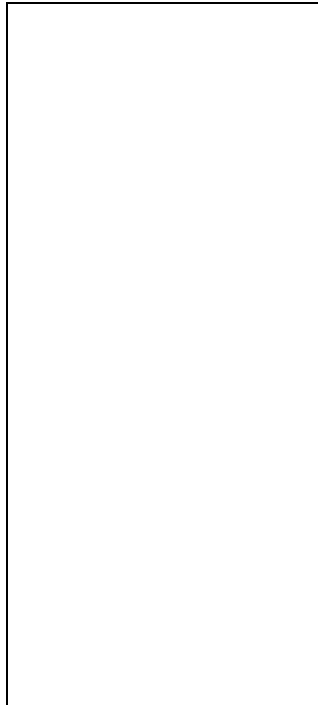
des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung
der Schutzimpfungs-Richtlinie:
Umsetzung der STIKO-Empfehlungen zur Impfung gegen
COVID-19

Vom 1. Dezember 2022

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat in seinen Sitzungen am 1. Dezember 2022, 5. Januar 2023 und 16. Februar 2023 beschlossen, die Schutzimpfungs-Richtlinie in der Fassung vom 21. Juni 2007/18. Oktober 2007 (BAnz S. 8 154), die zuletzt durch die Bekanntmachung des Beschlusses vom 20.10.2022 BAnz AT 19.12.2022 B5 geändert worden ist, wie folgt zu ändern:

I. In Anlage I wird nach der Zeile „Cholera“ die folgende Zeile „COVID-19“ eingefügt:

Impfung gegen	Indikation	Hinweise zur Umsetzung
„COVID-19	<p>Grundimmunisierung: Standardimpfung im Alter von 6 Monaten bis 4 Jahren bei Kindern mit Vorerkrankungen, die das Risiko für einen schweren Krankheitsverlauf erhöhen. Standardimpfung im Alter von 5 bis 11 Jahren.</p> <p>Standardimpfung ab dem Alter von 12 Jahren.</p>	<p>Impfung mit 3 Dosen des mRNA-Impfstoffs Comirnaty in altersgemäß zugelassener Formulierung nach dem Schema 0-3-8 Wochen.</p> <p>Bei Kindern ohne Vorerkrankungen Impfung mit 1 Dosis des mRNA-Impfstoffes Comirnaty in altersgemäß zugelassener Formulierung.</p> <p>Bei Kindern mit Vorerkrankungen, die das Risiko für einen schweren Krankheitsverlauf erhöhen, Impfung mit 2 Dosen des mRNA-Impfstoffes Comirnaty in altersgemäß zugelassener Formulierung und im Abstand von 3 bis 6 Wochen.</p> <p>Kinder mit schwerer Immundefizienz erhalten eine zusätzliche 3. Dosis und gegebenenfalls weitere Impfstoffdosen des mRNA-Impfstoffes Comirnaty in altersgemäß zugelassener Formulierung jeweils im Abstand von ≥ 4 Wochen.</p> <p>Bei Kindern mit relevanter Einschränkung der Impfantwort kann eine serologische Untersuchung auf spezifische Antikörper gegen das SARS-CoV-2-Spikeprotein erfolgen (siehe Tabelle 8 Epidemiologisches Bulletin Nr. 40 vom 6. Oktober 2022).</p> <p>Impfung mit 2 Dosen eines mRNA-Impfstoffes (für Personen bis zum Alter von 30 Jahren oder Schwangere mit Comirnaty) oder mit einem adjuvantierten Proteinimpfstoff (ausgenommen während der</p>



Schwangerschaft und Stillzeit) oder unter Berücksichtigung der Altersangaben in der Fachinformation mit einem inaktivierten, adjuvantierten Ganzvirusimpfstoff (ausgenommen während der Schwangerschaft und Stillzeit) oder mit 1 Dosis eines Vektorbasierten Impfstoffes (ab dem Alter von 60 Jahren; 2. Dosis eines mRNA-Impfstoffes oder adjuvantierten Proteinimpfstoffes erforderlich).

Personen mit schwerer Immundefizienz erhalten eine zusätzliche 3. Dosis und gegebenenfalls weitere Impfstoffdosen eines mRNA-Impfstoffes (für Personen bis zum Alter von 30 Jahren oder Schwangere mit Comirnaty) jeweils im Abstand von ≥ 4 Wochen.

Bei Personen mit relevanter Einschränkung der Impfantwort kann eine serologische Untersuchung auf spezifische Antikörper gegen das SARS-CoV-2-Spikeprotein erfolgen (siehe Tabelle 8 Epidemiologisches Bulletin Nr. 40 vom 6. Oktober 2022).

	<p>Auffrischimpfung:</p> <p>1. Auffrischimpfung für:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Kinder im Alter von 5 bis 11 Jahren mit Vorerkrankungen, die das Risiko für einen schweren Krankheitsverlauf erhöhen - Personen ab dem Alter von 12 Jahren. <p>2. Auffrischimpfung für:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Kinder im Alter von 5 bis 11 Jahren mit Vorerkrankungen, die das Risiko für einen schweren Krankheitsverlauf erhöhen - Personen ab dem Alter von 12 Jahren mit Vorerkrankungen, die das Risiko für einen schweren Krankheitsverlauf erhöhen - Personen ab dem Alter von 60 Jahren - BewohnerInnen in Einrichtungen der Pflege. 	<p>Impfung im Abstand von mindestens 6 Monaten nach Abschluss der Grundimmunisierung vorrangig mit 1 Dosis des bivalenten mRNA-Impfstoffes Comirnaty in altersgemäß zugelassener Formulierung.</p> <p>Impfung im Abstand von mindestens 6 Monaten nach Abschluss der Grundimmunisierung vorrangig mit 1 Dosis bivalentem mRNA-Impfstoff (für Personen bis zum Alter von 30 Jahren oder Schwangere mit Comirnaty Original / Omicron BA.1 oder BA.4/5).</p> <p>Impfung im Abstand von mindestens 6 Monaten (bzw. 3 Monaten bei Kindern mit Immundefizienz) mit 1 Dosis des mRNA-Impfstoffes Comirnaty in altersgemäß zugelassener Formulierung.</p> <p>Impfung im Abstand von mindestens 6 Monaten (bzw. 3 Monaten bei Personen mit Immundefizienz) vorrangig mit 1 Dosis bivalentem mRNA-Impfstoff (für Personen bis zum Alter von 30 Jahren oder Schwangere mit Comirnaty Original / Omicron BA.1 oder BA.4/5).</p>
	<p>Berufliche Indikation:</p> <p>Personen, die arbeitsbedingt besonders exponiert sind, engen Kontakt zu vulnerablen Personengruppen haben, oder Personen in Schlüsselpositionen, z. B.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Personal mit erhöhtem Expositionsrisiko in medizinischen Einrichtungen - Personal mit engem Kontakt zu vulnerablen Gruppen in medizinischen Einrichtungen 	<p>Impfschemata zur Grundimmunisierung und Auffrischimpfung siehe oben; 2. Auffrischimpfung aufgrund arbeitsbedingter Exposition nur für Personal in medizinischen Einrichtungen und Pflegeeinrichtungen, insbesondere solche mit direktem PatientInnen- bzw. BewohnerInnenkontakt.“</p>

	<ul style="list-style-type: none">- Pflegepersonal und andere Tätige in der ambulanten und stationären Altenpflege oder Versorgung von Personen mit Demenz oder geistiger Behinderung- Tätige in Gemeinschaftsunterkünften- Medizinisches Personal im Öffentlichen Gesundheitsdienst (ÖGD)- LehrerInnen und ErzieherInnen- Beschäftigte im Einzelhandel- Beschäftigte zur Aufrechterhaltung der öffentlichen Sicherheit- Personal in Schlüsselpositionen der Landes- und Bundesregierungen- Berufsgruppen der kritischen Infrastruktur.	
--	--	--

II. In Anlage 2 werden nach der Zeile „Cholera“ folgende Zeilen eingefügt:

Impfungen	Dokumentationsnummer ¹		
	erste Dosen eines Impfzyklus, bzw. unvollständige Impfserie	letzte Dosis eines Impfzyklus nach Fachinformation oder abgeschlossene Impfung	Auffrischungsimpfung
1	2	3	4
„Comirnaty (Standardimpfung) - ab dem Alter von 6 Monaten Spikevax (Standardimpfung) - ab dem Alter von 30 Jahren JCOVDEN (Standardimpfung) - ab dem Alter von 60 Jahren (Grundimmunisierung) bzw. 18 Jahren (1. Auffrischungsimpfung) Nuvaxovid (Standardimpfung) - ab dem Alter von 12 Jahren Valneva (Standardimpfung) - im Alter von 18 bis 50 Jahren Comirnaty bivalent (Auffrischungsimpfung) - ab dem Alter von 5 Jahren Spikevax bivalent (Auffrischungsimpfung) - ab dem Alter von 12 Jahren Comirnaty (berufliche bzw. Reiseindikation nach § 11 Absatz 3) - ab dem Alter von 12 Jahren Spikevax (berufliche bzw. Reiseindikation nach § 11 Absatz 3) - ab dem Alter von 30 Jahren	88331 A 88332 A 88334 A 88335 A 88336 A 88331 V 88332 V	88331 B 88332 B 88335 B 88336 B 88331 W 88332 W	88331 R ² 88332 R 88334 R 88335 R 88337 R 88338 R 88331 X 88332 X

Impfungen	Dokumentationsnummer ¹		
	erste Dosen eines Impfzyklus, bzw. unvollständige Impfserie	letzte Dosis eines Impfzyklus nach Fachinformation oder abgeschlossene Impfung	Auffrischungsimpfung
1	2	3	4
JCOVDEN (berufliche bzw. Reiseindikation nach § 11 Absatz 3) - ab dem Alter von 60 Jahren (Grundimmunisierung) bzw. 18 Jahren (1. Auffrischungsimpfung)	88334 V		88334 X
Nuvaxovid (berufliche bzw. Reiseindikation nach § 11 Absatz 3) - ab dem Alter von 12 Jahren	88335 V	88335 W	88335 X
Valneva (berufliche bzw. Reiseindikation nach § 11 Absatz 3) - im Alter von 18 bis 50 Jahren	88336 V	88336 W	
Comirnaty bivalent (berufliche bzw. Reiseindikation nach § 11 Absatz 3) - ab dem Alter von 12 Jahren			88337 X
Spikevax bivalent (berufliche bzw. Reiseindikation nach § 11 Absatz 3) - ab dem Alter von 12 Jahren			88338 X“

- III. Die Änderungen der Richtlinie treten vorbehaltlich ihrer Veröffentlichung im Bundesanzeiger an dem Tag in Kraft, an dem der Anspruch auf Schutzimpfung gegen das Coronavirus SARS-CoV-2 gemäß § 1 der Verordnung zum Anspruch auf Schutzimpfung gegen das Coronavirus SARS-CoV-2 (Coronavirus-Impfverordnung – CoronaimpfV) idF vom 30. August 2021 (BAnz AT 31.08.2021 V1) zuletzt geändert durch die sechste Verordnung zur Änderung der Coronavirus-Impfverordnung (BAnz AT 30.12.2022 V1) außer Kraft tritt. Der Tag an dem diese Änderungen der Richtlinie in Kraft treten, ist im Bundesanzeiger bekannt zu machen.

Die Tragenden Gründe zu diesem Beschluss werden auf den Internetseiten des G-BA unter www.g-ba.de veröffentlicht.

Berlin, den 1. Dezember 2022

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Prof. Hecken