

- a) Gegen RSV-Erkrankungen der unteren Atemwege mit 3 oder mehr Symptomen bei Personen ab 60 Jahren.
- b) bei ≥ 60 -Jährigen und für Vermeidung von RSV-bedingten Hospitalisierungen oder Behandlungen in der Notaufnahme. Studienzeitraum: Die Ergebnisse für die 1. RSV-Saison beziehen sich auf Teilnehmende, die ihre Impfung zwischen Oktober 2023–März 2024 oder April 2024–April 2025 erhielten und anschließend ihre erste Saison durchmachten. Die Ergebnisse für die 2. RSV-Saison beziehen sich auf Teilnehmende, die ihre Impfung zwischen Oktober 2023–April 2024 erhielten; Beobachtungszeitraum für die Ergebnisse war zwischen November 2024–April 2025. Ergebnisse aus Real-World-Studien ermöglichen nur die Generierung von Hypothesen.
- c) Indikationsimpfung für Personen mit schweren Ausprägungen von chronischen Erkrankungen der Atmungsorgane, chronischen Herz-Kreislauf- und Nierenerkrankungen, hämato-onkologischen Erkrankungen, Diabetes mellitus (mit Komplikationen), einer chronischen neurologischen oder neuromuskulären Erkrankung oder einer schweren angeborenen oder erworbenen Immundefizienz sowie Bewohner:innen von Einrichtungen der Pflege im Alter von 60-74 Jahren.
- 1) Fachinformation ABRYSSVO®, nach aktuellem Stand.
- 2) Walsh EE, Eiras D, Woodside J et al. Efficacy, Immunogenicity, and Safety of the Bivalent RSV Prefusion F (RSVpreF) Vaccine in Older Adults Over 2 RSV Seasons. Clin Infect Dis. Published online February 10, 2025.
- 3) Tartof SY et al. Bivalent RSVpreF effectiveness against RSV-associated hospital or emergency department care over two seasons: a retrospective test-negative case control study. Lancet Reg Health Am. Published online May 27, 2026.
- 4) Robert Koch-Institut. Ständige Impfkommision: Empfehlungen der Ständigen Impfkommision (STIKO) beim Robert Koch-Institut 2026, Epid Bull 2026;4:1-79.