

Tabelle: COVID-19-Impfstoffe, für die die EU-Kommission Lieferverträge abgeschlossen hat (nach ²⁵ u.a.)

Hersteller Impfstoff	Impfstofftyp	Dosiszahl Abstand	Lagerung	Dosen für D (Mio.) ^a	Preis/ Dosis (Euro) ^b	Wirksamkeit ^c (95% CI) Teilnehmerzahl (n) ^d	Bemerkungen
AstraZeneca AZD1222 (ChAdOx1 nCoV-19)	Vektor (Schim- pansen- adenovirus)	2 4 Wo. ^e	2 °C bis 8 °C	56	1,78	62,1% ^f (41,0-75,7) ²⁷ n = 8.895	bedingte Zulassung in der EU beantragt; Wirksamkeit bei versehentlicher Halbierung der 1. Dosis 90,0% (95% CI 67,4-97,0; n = 2.741, alle ≤ 55 Jahre, medianes Dosisintervall 12 Wo.)
BioNTech BNT162b2	mRNA	2 3 Wo.	-70 °C (max. 5 T. bei 2 °C bis 8 °C)	60	12,00	95,0% (90,3 - 97,6) ¹⁰ n = 36.523	bedingt zugelassen seit 21. Dez. 2020 (Handelsname COMIRNATY), vgl. a-t 2020; 51: 101-2
CureVac CVnCoV	mRNA	2 4 Wo.	2 °C bis 8 °C	42	10,00	Daten liegen noch nicht vor n = 36.500	Phase-III-Studie im Dez. 2020 gestartet, Zulassung möglicherweise im Sommer oder Herbst 2021
Janssen JNJ-78436735 (Ad26.COV2.S)	Vektor (Adenovirus Ad-26)	1 oder 2 (8 Wo.)	2 °C bis 8 °C	37	7,00	Daten liegen noch nicht vor n = 60.000/30.000	2 laufende Phase-III-Studien mit 1 bzw. 2 Dosierungen; Rolling Review am 1. Dez. 2020 gestartet
Moderna mRNA-1273	mRNA	2 4 Wo.	-20 °C (max. 30 T. bei 2 °C bis 8 °C)	50	14,85	94,1% (89,3 - 96,8) ⁷ n = 28.207	bedingt zugelassen seit 6. Jan. 2021
Sanofi/GSK k.A.	Subunit, rekombinant, adjuvantiert		2 °C bis 8 °C	56	7,56	Phase-III-Studie noch nicht gestartet	Verzögerung wegen unzureichender Immunogenität bei Älteren in Phase-I/II-Studie, Zulassung frühestens Ende 2021 erwartet; enthält Adjuvans AS03

Waren-
zeichen in
Österreich
und der
Schweiz
(Beispiele)BNT162b2:
COMIR-
NATY
(A, CH)

Abkürzungen: CI = Konfidenzintervall, D = Deutschland, k.A. = keine Angabe, Mio. = Millionen, T. = Tage, Wo. = Wochen

a Zahl der Impfdosen, die Deutschland über EU-Lieferverträge erhält (nach ²⁶); jüngster EU-Vertrag mit BioNTech sowie ggf. nationale Verträge nicht berücksichtigtb Preise nach ²⁴, keine offizielle Bestätigung

c Relative Minderung von COVID-19-Erkrankungen gegenüber Plazebo

d Zahl der analysierten bzw. laut ClinicalTrials.gov geplanten Teilnehmer

e Angestrebtes Intervall, war in Studien zum Teil deutlich größer

f Gepoolte Analyse aus 2 Studien, nur Teilnehmer mit Standarddosis