



**CME**  
zertifizierte Fortbildung  
4 Punkte

# ALLGEMEINES IMPFMANAGEMENT

von Patienten im Erwachsenenalter

Prof. Dr. med. Klaus Wahle

# ALLGEMEINES IMPFMANAGEMENT von Patienten im Erwachsenenalter

Prof. Dr. med. Klaus Wahle

VNR: 2760909007842540019 | Gültigkeit: 20.04.2018 – 20.04.2019

## 1. Einführung

Impfungen sind ein effektiver Gesundheitsschutz und zählen zu den wirksamsten und wichtigsten Präventionsmaßnahmen in der modernen Medizin. In Deutschland werden von der unabhängigen ständigen Impfkommission (STIKO) am Robert-Koch-Institut (RKI) jährliche Impfempfehlungen erlassen, die an die gegenwärtige nationale und internationale Situation angepasst werden. Auf dieser Grundlage empfehlen die obersten Gesundheitsbehörden der Länder Impfungen, die als schulmedizinischer Standard anzusehen sind und zu den Pflichtleistungen der Krankenkassen zählen. Trotz dieser Maßnahmen liegen in Deutschland noch immer Impfdefizite vor. Durch zu geringe Impfquoten und die unzureichende Einhaltung der Impfempfehlungen, z.B. bei den Auffrischimpfungen im Jugend- und Erwachsenenalter, können auch heutzutage noch Epidemien auftreten.

Eine wichtige Aufgabe des Arztes ist es, durch regelmäßige Auffrischimpfungen einen ausreichenden Impfschutz bei erwachsenen Patienten sicherzustellen. Dafür sollte – wenn möglich – bei jedem Patientengespräch der Impfausweis kontrolliert und zu Impfungen motiviert werden. Durch das Gesetz zur Stärkung der Gesundheitsförderung und der Prävention (Präventionsgesetz) von 2015 wurden mehrere neue Vorschriften in das Infektionsschutzgesetz (IfSG) eingefügt, um die Impfprävention zu stärken. Unter anderem wurde im Impfausweis ein Textfeld hinzugefügt, in dem der nächste Impftermin notiert werden kann.

Als Schwerpunkt dieser zertifizierten Fortbildung werden verschiedene Krankheitsbilder und ihre Relevanz in Deutschland dargestellt sowie praxisrelevante Tipps für ein optimales Impfmanagement gegeben, um die zu betreuenden Patienten bestmöglich vor impfpräventablen Krankheiten zu schützen.

## 2. Impfpräventable Krankheitsbilder und Relevanz in Deutschland

### 2.1. Diphtherie

Die Diphtherie wird klassischerweise durch Diphtherie-Toxin-produzierende Stämme wie *Corynebacterium (C.) diphtheriae* ausgelöst. Auch weitere toxische Stämme der hauptsächlich zoonotischen Spezies *C. ulcerans* oder *C. pseudotuberculosis* können

für Infektionen beim Menschen verantwortlich sein. Corynebakterien sind fakultativ anaerobe, unbewegliche, nicht-sporenbildende, unbekapselte, Katalase-positive, häufig keulenförmige, grampositive Stäbchen. Die Virulenz der Erreger ist in erster

Linie vom Diphtherie-Toxin abhängig. Der Erreger wird gewöhnlich über Tröpfcheninfektion oder bei der Wund-/Hautdiphtherie über direkten Kontakt übertragen. Eine Diphtherie kann sich asymptomatisch als Haut-/Schleimhautkolonisation manifestieren, aber auch invasiv verlaufen mit potenziell letal verlaufenden toxinbedingten Symptomen (Herzrhythmusstörungen, Atemlähmung, etc.). Die Letalität der respiratorischen Diphtherie liegt bei 5–10% und kann bei Erwachsenen >40 Jahren sogar 20–40% betragen [RKI 2017a].

Als Präventionsmaßnahme sollte eine Schutzimpfung gegen Diphtherie durchgeführt werden. Obgleich der Diphtherie-Impfstatus Erwachsener besser ist als noch vor zehn Jahren, zeigen Ergebnisse der Studie zur Gesundheit Erwachsener in Deutschland (DEGS1), dass etwa 42,9% der

Erwachsenen in den letzten zehn Jahren keine Diphtherie-Impfung erhalten haben und somit keinen ausreichenden Impfschutz aufweisen (Abbildung 1) [Poethko-Müller und Schmitz 2013]. Gemäß IfSG besteht für den Krankheitsverdacht, die Erkrankung sowie den Tod an Diphtherie Meldepflicht. Seit den 90er-Jahren wurden jährlich nur Diphtherie-Einzelfälle gemeldet, jedoch konnte seit 2010 die Zunahme von Hautdiphtherie-Fällen beobachtet werden. Zwischen 2001 und 2016 wurden insgesamt 80 Fälle an das RKI übermittelt [RKI 2017a]. Im Jahr 2016 wurden in Deutschland neun Diphtherie-Fälle, die sich als Hautdiphtherie manifestierten, festgestellt. In einem Fall wurde der Erreger *C. diphtheriae*, in acht Fällen *C. ulcerans* nachgewiesen. Im Zusammenhang mit Diphtherie wurde für 2016 kein Todesfall berichtet [RKI 2017b].

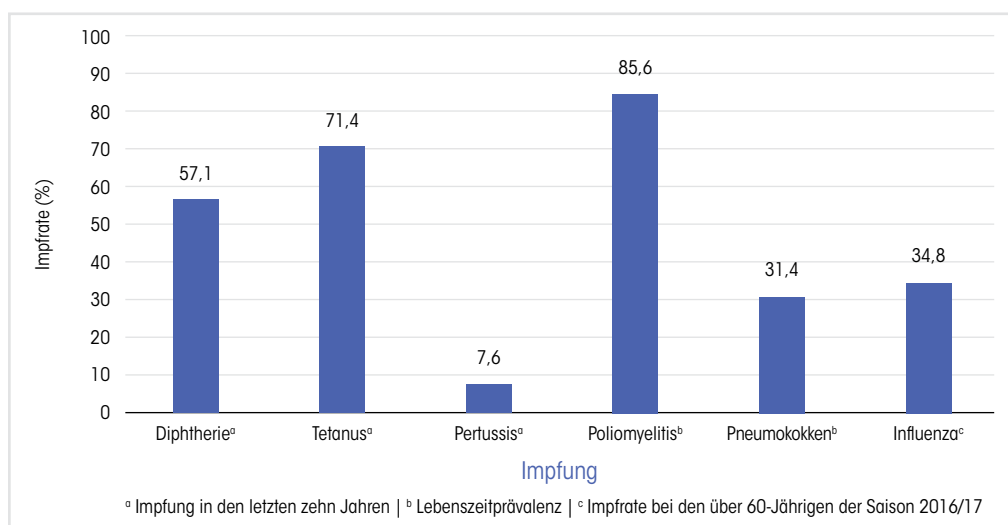


Abbildung 1: Impfquoten in der deutschen, erwachsenen Bevölkerung; modifiziert nach [Bödeker et al. 2015, Poethko-Müller und Schmitz 2013, RKI 2018a].

## 2.2. Tetanus

Tetanus ist eine potenziell tödlich verlaufende Erkrankung, ausgelöst durch das hauptsächlich im Erdreich vorkommende, obligat anaerobe, bewegliche, grampositive, sporenbildende Stäbchen-Bakterium *Clostridium (C.) tetani*. Die vegetative Form des Erregers kann die Exotoxine Tetanolysin und Tetanospasmin produzieren, wobei letzteres für die typischen klinischen Symptome verantwortlich ist. Bereits durch kaum

sichtbare Bagatellverletzungen kann der widerstandsfähige Erreger in den Organismus eindringen und Infektionen verursachen. Eine direkte Ansteckung von Mensch zu Mensch ist nicht möglich. Durch das Eindringen des Erregers mit anschließender Produktion der Exotoxine treten bei den Betroffenen toxinbedingte neurologische Störungen auf, die durch erhöhten Muskeltonus und Krämpfe gekennzeichnet sind.

Es wird zwischen der generalisierten, der lokalen und der neonatalen Erkrankung unterschieden [RKI 2017c].

In Deutschland wurden in den letzten zehn Jahren etwa 71,4% der erwachsenen Bevölkerung gegen Tetanus geimpft (Abbildung 1) [Poethko-Müller und Schmitz

2013] und die Inzidenz für die Erkrankung ist gering. In den letzten Jahren wurden jeweils weniger als 15 Erkrankungsfälle verzeichnet, vorwiegend bei älteren Erwachsenen, während vor 1970 noch über 100 Erkrankungen vorlagen. Da Tetanus nicht meldepflichtig ist, kann die genaue Häufigkeit derzeit jedoch nicht beurteilt werden [RKI 2017c].

## 2.3. Pertussis

Pertussis (Keuchhusten) ist eine hochansteckende, respiratorische Infektionserkrankung, die hauptsächlich durch das Toxin-bildende, gramnegative, unbewegliche, bekapselte, aerobe Stäbchen-Bakterium *Bordetella (B.) pertussis* hervorgerufen wird. *B. pertussis* produziert verschiedene Toxine und Virulenzfaktoren wie z. B. Pertussis-Toxin, filamentöses Hämagglutinin oder Trachea-Toxin. In seltenen Fällen können auch *B. parapertussis* oder *B. homesii* ein keuchhustenähnliches Krankheitsbild bei Menschen auslösen, welches sich jedoch meist in einem leichteren und kürzeren Verlauf manifestiert. Pertussis wird über Tröpfchen übertragen und ist hoch kontagiös [RKI 2017d].

Pertussis kann über mehrere Wochen bis Monate andauern und verläuft als Erstinfektion bei Ungeimpften in drei Stadien: *Stadium catarrhale* (Dauer 1–2 Wochen) mit erkältungsähnlichen Symptomen, *Stadium convulsum* (Dauer 4–6 Wochen) mit anfallsweise auftretenden Hustenstößen, die häufig mit Atemnot und Erbrechen einhergehen, sowie *Stadium decremendi* (Dauer 6–10 Wochen), in dem die Hustenanfälle allmählich abklingen. Bei Erwachsenen ist die Erkrankung meist weniger stark ausgeprägt und verläuft als lang andauernder Husten. Insbesondere Säuglinge, die meist von Jugendlichen und Erwachsenen angesteckt werden, haben das höchste Risiko für schwerwiegende Komplikationen und müssen im Krankenhaus behandelt werden. Die häufigste Komplikation von Pertussis ist eine Pneumonie [RKI 2017d].

Trotz hoher Impfraten bei jüngeren Kindern können in Deutschland in Abständen von vier bis sechs Jahren zyklische Anstiege von Pertussis beobachtet werden. Die bundesweite Gesundheitsstudie „Gesundheit Erwachsener in Deutschland aktuell“ (GEDA) des RKI zeigt auf, dass im Jahr 2012 nur 7,6% der Bevölkerung in den letzten zehn Jahren eine Pertussis-Impfung erhalten haben (Abbildung 1). Insgesamt wiesen zu diesem Zeitpunkt 14,1% der Frauen im gebärfähigen Alter und 22% der Personen mit im Haushalt lebenden Kleinkindern (<ein Jahr) einen ausreichenden Impfschutz auf [Bödeker et al. 2015]. Dabei muss jedoch berücksichtigt werden, dass die STIKO erst seit 2009 allen Erwachsenen eine Impfung mit einem Pertussisantigen-haltigen Kombinationsimpfstoff bei der nächsten fälligen Auffrischimpfung gegen Tetanus und Diphtherie empfiehlt und diese Empfehlung nachfolgend sukzessive umgesetzt wird [RKI 2009]. Seit 2013 besteht für Pertussis eine bundesweite Meldepflicht. Die Anzahl übermittelter Pertussis-Erkrankungen lag im Jahr 2015 bei 9.009 Fällen und stieg im Jahr 2017 auf 16.367 Fälle an (Abbildung 2) [RKI 2017e, RKI 2018b]. Die höchste Inzidenz tritt bei Säuglingen auf, die häufig hospitalisiert werden und ein hohes Risiko für Komplikationen aufweisen. 2016 verstarben drei Säuglinge an den Folgen von Pertussis [RKI 2017b, RKI 2017d]. Ungeimpfte Säuglinge werden dabei meist durch Familienangehörige angesteckt [Wiley et al. 2013], was den Stellenwert eines ausreichenden Impfschutzes im Erwachsenenalter unterstreicht. Ausbrüche mit mindestens fünf Fällen traten zu 69% in Kindertagesstätten, Schulen oder anderen Betreuungseinrichtungen auf [RKI 2017b].

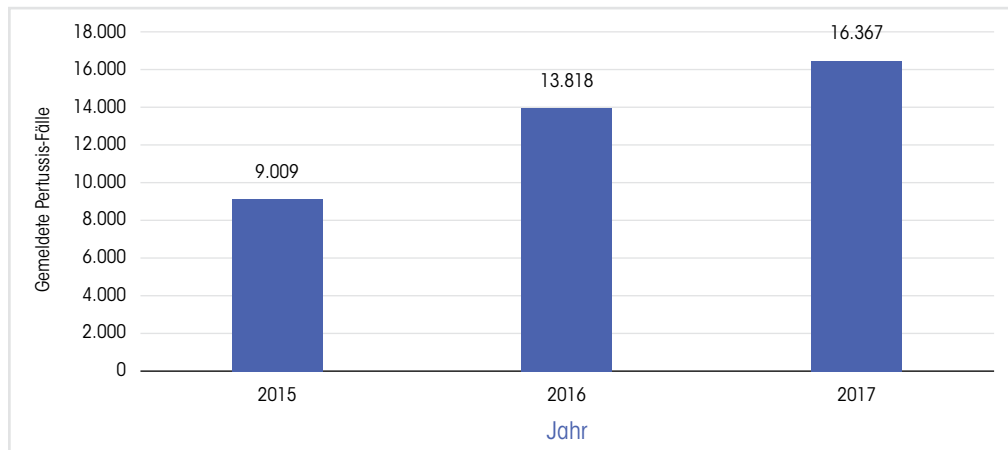


Abbildung 2: Anzahl gemeldeter Pertussis-Fälle der letzten Jahre; modifiziert nach [RKI 2017e, RKI 2018b].

## 2.4. Poliomyelitis

Eine Poliomyelitis, auch spinale Kinderlähmung genannt, wird durch eine Infektion mit dem Poliovirus hervorgerufen und tritt vorwiegend im Kindesalter auf. Polioviren sind kleine, sphärische, unbehüllte RNA-Viren, von denen drei Typen unterschieden werden können (Typ 1, 2, 3). Das Virus wird insbesondere fäkal-oral, aber auch per Tröpfcheninfektion übertragen. Bereits kurze Zeit nach der Infektion findet sich eine große Zahl an infektiösen Polioviren im Stuhl der Infizierten [RKI 2017f].

Mehr als 95% der Infektionen mit Polioviren verlaufen asymptomatisch. Bei der abortiven Poliomyelitis treten unspezifische Symptome wie Gastroenteritis, Fieber, Übelkeit, Halsschmerzen, Myalgien und Kopfschmerzen auf, während bei der nicht-paralytischen/paralytischen Poliomyelitis das Poliovirus Zellen des zentralen Nervensystems infiziert. Die nicht-paralytische Form (aseptische Meningitis) ist gekennzeichnet durch Fieber, Nackensteifigkeit, Rückenschmerzen und Muskelspasmen. Bei der paralytischen Poliomyelitis entwickeln die

Patienten neben schweren Rücken-, Nacken- und Muskelschmerzen rein motorische Paresen. Kommt es Jahre oder Jahrzehnte nach der Erkrankung zu einer Zunahme der Paresen mit Muskelschwund, so liegt ein Postpolio-Syndrom vor [RKI 2017f].

Für die Routine-Impfung wird in Deutschland der Einsatz einer inaktivierten Polio-Vakzine (IPV) empfohlen. 85,6% der erwachsenen Bevölkerung in Deutschland weisen einen ausreichenden Impfschutz gegen Poliomyelitis auf (Abbildung 1) [Poethko-Müller und Schmitz 2013]. Der Krankheitsverdacht, die Erkrankung sowie der Tod an Poliomyelitis sind gemäß IfSG in Deutschland meldepflichtig [RKI 2017b]. Durch die Globale-Polio-Eradikations-Initiative (GPEI) der WHO leben etwa 80% der Weltbevölkerung in poliofreien Gebieten. Neben den WHO-Regionen Amerika (1994), dem Westpazifik (2000) und Südostasien (2014) gilt Europa seit 2002 als poliofrei; seitdem wurden keine Erkrankungen mehr gemeldet. Die Gefahr der Einschleppung ist aber nicht ausgeschlossen [RKI 2017f].

## 2.5. Saisonale Influenza

Eine Influenza (oder Grippe) wird durch Orthomyxoviren hervorgerufen. Die saisonal auftretenden Influenza A- und B-Viren sind für Menschen dabei besonders relevant. Die RNA-Viren kennzeichnen sich

durch spikeartige Oberflächenstrukturen, die durch die Glykoproteine Hämagglutinin (HA) und Neuramidase (NA) gebildet werden. Derzeit sind 18 unterschiedliche HA und neun NA bekannt. Das HA ist dabei die

Hauptkomponente, die eine Immunantwort induziert [RKI 2017g]. Influenzaviren werden vorwiegend durch Tröpfchen oder direkten Kontakt übertragen. Die Erkrankung ist charakterisiert durch einen plötzlichen Beginn mit Fieber, Husten oder Halsschmerzen und Muskel- oder Kopfschmerzen, wobei nicht alle Infizierten diese typische Symptomatik zeigen. Zusätzlich können allgemeine Schwäche, Schweißausbrüche, Rhinorrhö und selten auch Übelkeit/Erbrechen und Durchfall auftreten. Schwere Verlaufsformen und Komplikationen können sich in jedem Lebensalter entwickeln, kommen jedoch hauptsächlich bei älteren Menschen (>60 Jahre) und chronisch Kranken vor [RKI 2017g].

In Deutschland treten im Winter – meist nach dem Jahreswechsel – saisonale Grippe-Wellen auf, von denen etwa 5–20% der Bevölkerung betroffen sind [RKI 2017g]. Die Stärke der Grippe-Wellen ist dabei von Jahr zu Jahr unterschiedlich. Die in der DEGS1 erhobene Lebenszeitprävalenz einer Influenza-Impfung liegt für 18- bis 79-Jährige bei 44,7%, während sie bei den über 60-Jähri-

gen etwa 66% beträgt [Poethko-Müller und Schmitz 2013].

Die Europäische Union hat in einer Resolution das Ziel festgelegt, dass in allen Mitgliedsstaaten bei älteren Personen eine Influenza-Impfrate von mindestens 75% erreicht werden soll [EU 2009]. Basierend auf den vorliegenden Daten aus der KV-Impfsurveillance (KV: Kassenärztlichen Vereinigungen) wird jedoch ersichtlich, dass in der deutschen Bevölkerung in der Saison 2011/12 nur knapp die Hälfte der über 60-Jährigen gegen Grippe geimpft wurde und dieser Trend in den nachfolgenden Jahren sogar weiter rückläufig war (Abbildung 3). Die Zielvorgaben der Europäischen Union werden somit bislang nicht annähernd erfüllt [RKI 2018a].

Im Jahr 2016 wurden 64.227 Grippe-Fälle gemeldet, wobei die höchste Inzidenz bei Kindern im Alter von vier Jahren zu beobachten war [RKI 2017b]. Die Grippesaison 2017/2018 verläuft bislang ähnlich moderat wie im Vorjahr [AGI 2018].

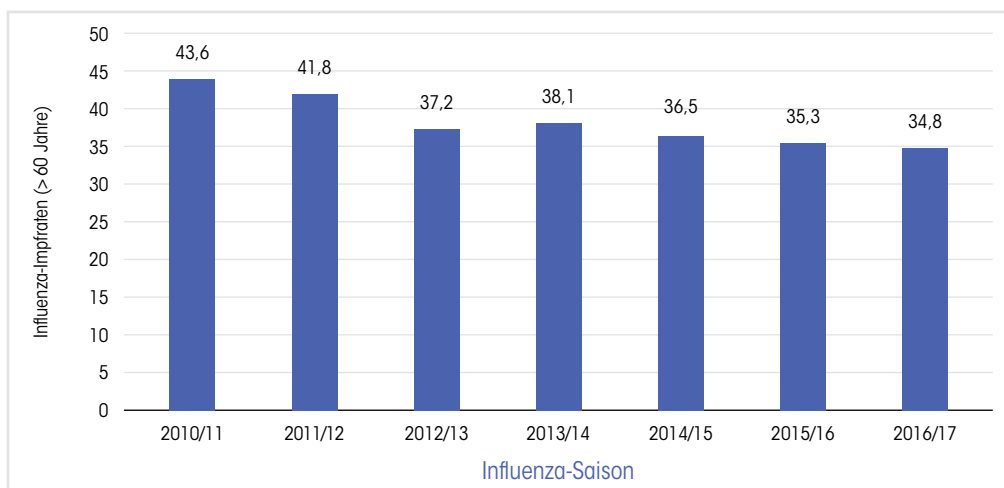


Abbildung 3: Bundesweite Influenza-Impfraten der über 60-Jährigen in den letzten Jahren; modifiziert nach [RKI 2018a].

## 2.6. Pneumokokken-Erkrankungen

Pneumokokken-Erkrankungen werden durch das grampositive Bakterium *Streptococcus (S.) pneumoniae* hervorgerufen. Die das Bakterium umgebende Polysaccharidkapsel ist ein wichtiger Virulenzfaktor und

verhindert die Phagozytose des Erregers. Es können derzeit mehr als 90 Serotypen unterschieden werden, von denen nur ein kleiner Teil für invasive Erkrankungen verantwortlich ist. Pneumokokken werden aerogen



durch Tröpfchen übertragen und siedeln sich im Nasenrachenraum des Menschen an, meist ohne dabei Symptome hervorzurufen. Durch eine Ausbreitung des Erregers können sich bei Erwachsenen schwere invasive und nicht-invasive Erkrankungen wie Pneumonie, Meningitis, Otitis media oder Endokarditis manifestieren. Pneumokokken-Erkrankungen können bleibende Schäden verursachen und sogar tödlich verlaufen. Dennoch haben nur etwa 31,4%

der 65- bis 79-Jährigen eine Impfung gegen Pneumokokken erhalten (Abbildung 1) [Poethko-Müller und Schmitz 2013]. Eine ambulant erworbene Pneumonie (CAP; *community acquired pneumonia*) tritt in Deutschland mit einer Inzidenz von 3,7–10,1 Fällen pro 1.000 Erwachsene auf [Schnoor et al. 2007]. Etwa 12,7% der stationär aufgenommenen CAP-Patienten sterben aufgrund einer Pneumokokken-Erkrankung [IQTiG 2016].

## 3. Impfungen im Erwachsenenalter

Im Jahr 2001 wurde das Gesetz zur Verhütung und Bekämpfung von Infektionskrankheiten beim Menschen verabschiedet mit dem Zweck, „übertragbaren Krankheiten beim Menschen vorzubeugen, Infektionen frühzeitig zu erkennen und ihre Weiterverbreitung zu verhindern“ (§1 IfSG). Im IfSG ist u. a. die Einberufung der STIKO, eines organisatorisch dem RKI angeschlossenen, unabhängigen Expertengremiums, verankert. Mittels einer medizinisch-epidemiologischen Nutzen-Risiko-Bewertung auf Grundlage der besten verfügbaren Evidenz

veröffentlicht die STIKO einmal jährlich im Epidemiologischen Bulletin eine aktualisierte Fassung ihrer Impfeempfehlungen für die kommende Impfsaison [RKI 2017h]. Für die STIKO-Empfehlungen liegt dabei keine unmittelbar rechtliche Verbindlichkeit vor, sondern ein empfehlender Vorschlagscharakter. Eine bundesweit rechtliche Verbindlichkeit besteht dagegen für die auf Grundlage der STIKO-Empfehlungen vom Gemeinsamen Bundesausschuss (G-BA) herausgegebene Schutzimpfungs-Richtlinie (SI-RL).

### 3.1. Auffrisch- und Nachholimpfungen der gesunden Allgemeinbevölkerung

Um den Impfkalender für Erwachsene (Tabelle 1) zu erfüllen, sollte der Impfstatus regelmäßig geprüft und ggf. ergänzt werden.

Es ist ratsam, bei jedem Patientengespräch den Impfausweis zu kontrollieren und auf erforderliche Impfungen hinzuweisen.

#### **Tetanus, Diphtherie, Pertussis, Poliomyelitis**

Aktuell empfiehlt die STIKO allen Erwachsenen Auffrischimpfungen gegen Tetanus und Diphtherie (Td) jeweils zehn Jahre nach der vorangegangenen Impfung. Bei der ersten fälligen Auffrischimpfung im Erwachsenenalter sollte einmalig ein Kombinationsimpfstoff mit Pertussis-Komponente (Tdap) und bei Indikation (alle Personen bei fehlender oder unvollständiger Grundimmunisierung oder ohne einmalige Auffrischimpfung, Reisende in Regionen mit Infektionsrisiko sowie in Gemeinschaftsunterkünften lebende Aus-

siedler, Flüchtlinge und Asylbewerber bei der Einreise aus Gebieten mit Polio-Risiko) zusätzlich mit IPV (Tdap-IPV) verabreicht werden [RKI 2017h].

Sofern in den letzten zehn Jahren keine Pertussis-Impfung durchgeführt wurde, sollten Frauen im gebärfähigen Alter, enge Haushaltskontaktpersonen (Eltern, Geschwister) und Betreuer (z. B. Tagesmütter, ggf. Großeltern) eines Neugeborenen spätestens vier Wochen vor Geburt des Kindes eine

Dosis Pertussis-Impfstoff erhalten. Sofern die Impfung nicht vor der Konzeption erfolgte, sollte die Mutter bevorzugt in den ersten

Tagen nach der Geburt geimpft werden [RKI 2017h].

### Masern, Mumps, Röteln

Nach 1970 geborene Personen  $\geq 18$  Jahre mit unklarem Impfstatus, Personen ohne Impfung oder mit nur einer Masern-Impfung in der Kindheit sollten eine einmalige Impfung mit einem MMR-Impfstoff (MMR: Masern, Mumps, Röteln) erhalten. Insbesondere bei Frauen im gebärfähigen Alter

sollte überprüft werden, ob diese insgesamt zwei MMR-Impfungen erhalten haben. Bei ungeimpften Frauen oder Frauen mit unklarem Impfstatus sollte eine zweimalige Impfung mit einem MMR-Impfstoff durchgeführt werden [RKI 2017h].

### Pneumokokken

Ab einem Alter von 60 Jahren empfiehlt die STIKO als Standardimpfung eine Immunisierung gegen Pneumokokken mit einem Polysaccharid-Impfstoff (PPSV23). Auch bei Erwachsenen, die eine erhöhte

gesundheitliche Gefährdung infolge einer Grundkrankheit aufweisen, sollte gemäß dem jeweils empfohlenen Impfschema eine Pneumokokken-Impfung durchgeführt werden [RKI 2017h].

### Influenza

Standardmäßig sollten alle Personen  $\geq 60$  Jahre eine jährliche Impfung gegen Influenza mit einem quadrivalenten Impfstoff erhalten [RKI 2018c]. Zudem sollte bei allen Schwangeren ab dem 2. Trimenon und bei erhöhter gesundheitlicher Gefährdung infolge eines Grundleidens ab dem 1. Trimenon eine Impfung mit einem inaktivierten Impfstoff durchgeführt werden [RKI 2017h].

Alle Personen mit erhöhter gesundheitlicher Gefährdung infolge eines Grundleidens, z. B. Diabetes mellitus oder HIV-Infektion, sowie Bewohner von Alters- oder Pflegeheimen und Personen mit Kontakt zu Risikopersonen sollten einmal jährlich eine Influenza-Impfung mit der aktuellen, von der WHO empfohlenen Antigenkombination erhalten [RKI 2017h].

Tabelle 1: Auffrisch- und Nachholimpfungen ab einem Alter von 18 Jahren; modifiziert nach [RKI 2017h].

Impfung	Gesunde Allgemeinbevölkerung		Personen mit chronischer Erkrankung (gemäß den aktuellen STIKO-Empfehlungen)	
	Alter in Jahren			
	Ab 18	Ab 60	Ab 18	Ab 60
Tetanus	A (ggf. N) <sup>a</sup>		A (ggf. N) <sup>a</sup>	
Diphtherie	A (ggf. N) <sup>a</sup>		A (ggf. N) <sup>a</sup>	
Pertussis	A (ggf. N) <sup>a</sup>		A (ggf. N) <sup>a</sup>	
Poliomyelitis	ggf. N		ggf. N	
Pneumokokken		S <sup>b</sup>		S <sup>b</sup>
Masern	S <sup>c</sup>		S <sup>c</sup>	
Influenza		S (jährlich)		S (jährlich)

<sup>a</sup> Td-Auffrischimpfung alle zehn Jahre. Die nächste fällige Td-Impfung einmalig als Tdap- bzw. bei entsprechender Indikation als Tdap-IPV-Kombinationsimpfung. | <sup>b</sup> Impfung mit PPSV23. | <sup>c</sup> Einmalige Impfung mit einem MMR-Impfstoff für alle nach 1970 geborenen Personen  $\geq 18$  Jahre mit unklarem Impfstatus, ohne Impfung oder mit nur einer Impfung in der Kindheit.

A: Auffrischimpfung, S: Standardimpfung, N: Nachholimpfung (Grund- bzw. Erstimmunisierung aller noch nicht Geimpften bzw. Komplettierung einer unvollständigen Impfserie)



## 3.2. Indikationsimpfungen bei chronischen Krankheiten

Bezüglich der Auffrischimpfungen gegen Tetanus, Diphtherie, Pertussis und Poliomyelitis gelten für Personen mit chronischen Krankheiten wie Diabetes mellitus oder Erkrankungen der Atmungsorgane (z. B. Asthma, Lungenemphysem, COPD) die gleichen Empfehlungen wie für die gesunde Allgemeinbevölkerung [RKI 2017h].

Für die Pneumokokken-Impfung liegen dagegen abweichende Empfehlungen vor. Personen, die aufgrund einer Grunderkrankung ein erhöhtes Risiko für Pneumokokken-Erkrankungen oder im Falle einer Pneumokokken-Erkrankung ein erhöhtes Risiko für einen schweren Krankheitsverlauf aufweisen, sollten altersunabhängig gegen den Erreger immunisiert werden. Die STIKO unterscheidet dabei zwischen drei Risikogruppen:

- Personen mit angeborenen oder erworbenen Immundefekten bzw. Immunsuppression (Risikogruppe 1),
- Personen mit sonstigen chronischen Krankheiten (Risikogruppe 2)
- sowie Personen mit anatomischen und Fremdkörper-assoziierten Risiken für Pneumokokken-Meningitis (Risikogruppe 3).

Während Patienten der Risikogruppe 1 und 3 eine sequenzielle Impfung mit dem 13-valenten Konjugat-Impfstoff (PCV13) gefolgt von PPSV23 nach sechs bis zwölf Monaten erhalten sollen, wird chronisch Kranken ab dem Alter von 16 Jahren eine Impfung mit PPSV23 empfohlen [RKI 2017h].

Eine Impfung gegen Masern kann bei Personen mit chronischen Krankheiten entsprechend der Empfehlungen für die Allgemeinbevölkerung durchgeführt werden, sofern keine Beeinträchtigung des Immunsystems, z. B. durch eine immunsuppressive Therapie oder Schwangerschaft, vorhanden ist. Bei Vorliegen einer Immunsuppression ist eine Masern-Impfung – wie alle weiteren Lebendimpfungen – prinzipiell kontraindiziert. In diesem Fall sollte eine Immunisierung nur nach gründlicher Nutzen-Risiko-Abwägung mit nachfolgender serologischer Kontrolle des Impferfolgs durchgeführt werden [RKI 2017h].

Gegen Influenza sollten alle chronisch erkrankten Patienten unabhängig vom Alter einmal im Jahr mit der aktuellen, von der WHO empfohlenen Antigenkombination geimpft werden. Anfang 2018 präzisierte die STIKO ihre Empfehlung und empfiehlt seither für die Impfung gegen saisonale Influenza den Einsatz eines quadrivalenten Grippeimpfstoffs (Tabelle 1) [RKI 2017h, RKI 2018c].

## 4. Impfstoffmanagement

### 4.1. Bestellung und Abrechnung von Impfstoffen

Auf Grundlage der STIKO-Empfehlungen erarbeitet und veröffentlicht der G-BA drei Monate nach der STIKO-Empfehlung einen Beschluss zur SI-RL. Die SI-RL regelt bundesweit einheitlich die Leistungen der gesetzlichen Krankenversicherung (GKV) für Impfungen und ist für die Krankenkassen, den Vertragsarzt und die Versicherten

rechtsverbindlich (§ 20i Sozialgesetzbuch [SGB] V). Sie legt dabei die Details zu Voraussetzung, Art und Umfang der Leistungen für Schutzimpfungen fest und konkretisiert den Umfang der Leistungspflicht der Krankenkassen.

Weicht der G-BA in begründeten Fällen von den Empfehlungen der STIKO ab, so sind die Bestimmungen der SI-RL als rechtlich bindend anzusehen. Bis auf sehr wenige Ausnahmen wurden bislang jedoch alle STIKO-Empfehlungen in die Richtlinie übernommen. Auch ohne Eintrag in der SI-RL dürfen Ärzte Impfungen auf Basis der Impfstoff-Zulassung durchführen. Eine Erstattung der Impfung durch die Kassen ist dann möglich, wenn diese die STIKO-Empfehlung zum Anlass für eine freiwillige Erstattung genommen haben, bevor die Empfehlung in die Richtlinie implementiert wurde. Erst die Aufnahme in die SI-RL führt zu einer Pflichtleistung. Darüber hinaus können Krankenkassen Impfungen auf freiwilliger Basis als Satzungsleistung übernehmen. In diesem Fall tritt der Versicherte in Vorleistung.

Die obersten Landesgesundheitsbehörden sprechen für ihr jeweiliges Bundesland auf Grundlage der STIKO-Empfehlung öffentliche Impfeempfehlungen aus, die ebenfalls von den STIKO-Empfehlungen abweichen können. Tritt ein Schaden ein, der durch die Impfung hervorgerufen wurde, und liegt eine Empfehlung für die Impfung auf Landesebene vor, so wird dem Betroffenen gemäß § 60 IfSG auf Antrag eine staatliche Entschädigung gewährt. Voraussetzung ist u. a. ein kausaler Zusammenhang zwischen Impfung und Erkrankung. Eine bestehende Wahrscheinlichkeit ist dabei ausreichend und es muss kein Vollbeweis der Kausalität erbracht werden.

Die regionalen Impfvereinbarungen setzen die SI-RL in den einzelnen KV-Regionen um und regeln die Impfhonorare und den Be-

zugsweg der Impfstoffe. Zusätzlich dürfen sie auch die Erstattung von Impfungen festlegen, die nicht in der SI-RL aufgeführt sind.

Impfstoffe, die von der Krankenkasse übernommen werden, können im Allgemeinen im Rahmen des Sprechstundenbedarfs bestellt werden. Die Kosten für Impfstoffe fallen nicht unter die Reglementierung für Arzneimittelausgaben, bzw. sind nicht Richtgrößen-relevant. In manchen Fällen wird in der regionalen Impfvereinbarung ein Bezug über den Sprechstundenbedarf ausgeschlossen. Dort erfolgt die Verordnung auf ein „patientenbezogenes GKV-Rezept“. Großpackungen und Kombinationsimpfstoffe sollten vorrangig im Sinne des Wirtschaftlichkeitsprinzips verordnet werden.

Hohe Impfraten wirken sich positiv auf das Honorarvolumen aus, da Impfungen außerhalb der morbiditätsorientierten Gesamtvergütung honoriert werden und nicht in das Arzneimittelbudget der Ärzte einfließen. Die Abrechnung von Impfungen erfolgt über die in den regionalen Impfvereinbarungen festgelegten Abrechnungsziffern. Sowohl zwischen als auch innerhalb der KV-Regionen kann die Vergütung von Schutzimpfungen variieren. Insgesamt erfolgt diese über festgelegte Beträge, wobei Mehrfachimpfungen im Vergleich zu Einfachimpfungen höher vergütet werden. Reiseimpfungen, die als individuelle Gesundheitsleistung (IGeL) abgerechnet werden, sind ebenfalls zusätzliche Einnahmen. Die Impfleistungsvergütung umfasst neben der Impfung selbst auch die Anamnese, die Aufklärung des Patienten sowie die Impfdokumentation.

## 4.2. Transport und Lagerung von Impfstoffen

Ein sachgemäßer Transport und eine entsprechende Lagerung sind entscheidend für die Wirksamkeit eines Impfstoffs und grundsätzlich sollten die jeweiligen, aktuellen Herstellerangaben berücksichtigt werden. Die meisten Impfstoffe müssen bei +2 bis +8 °C transportiert und gelagert werden und sollten auch nicht vorübergehend an warmen Orten aufbewahrt werden. Insbesondere Lebendimpfstoffe, die

vermehrungsfähige Viren enthalten, sind Kühlkettenpflichtig und müssen bei einer Unterbrechung der Kühlkette verworfen werden. Impfstoffe sollten nicht eingefroren und aufgrund der Empfindlichkeit nur kurz dem Licht ausgesetzt werden (siehe Infobox) [RKI 2017h]. Die Lagertemperatur der Impfstoffe sollte regelmäßig kontrolliert und dokumentiert werden. Eine webbasierte Querschnittsstudie mit deutschen Haus-

arztpraxen zeigt auf, dass insbesondere bezüglich der Temperaturdokumentation Optimierungsbedarf besteht. Zwar wiesen 80% der befragten Praxen einen gesonderten Impfkühlschrank auf, jedoch wurde nur in 52% der Fälle die Kühlschranktemperatur schriftlich dokumentiert und nur etwa 42% der Praxen hatten ein umfassendes Impfkühlschrankmanagement etabliert [Thielmann et al. 2017].

#### **Infobox: Tipps für ein optimales Impfstoffmanagement**

##### **Exakte Transport- und Lagertemperatur:**

- Einhaltung der Lagerungstemperatur von +2°C bis +8°C.
- Totimpfstoffe nie einfrieren.
- Temperatur des Kühlschranks regelmäßig kontrollieren (Kühlschrank-Thermometer). Vereisung vermeiden!
- Achtung: Die Temperatur im Inneren des Kühlschranks ist niedriger als die der Türfächer.
- Der Transport von Totimpfstoffen kann kurzzeitig (ca. 1 Std.) ungekühlt (max. 20°C) erfolgen.
- Lebendimpfstoffe benötigen eine lückenlose Kühlkette (+2°C bis maximal +8°C).

##### **Fachkundige Lagerung und Transport:**

- Regelmäßige Kontrolle der Lagerbedingungen im Kühlschrank.
- Impfstoffpackungen nicht zu eng lagern, sodass Luft zirkulieren kann.
- Kühlschrank nicht zu häufig und lange öffnen, da sich sonst Innentemperatur erwärmt.
- Impfstoffpackungen zentral lagern, darauf achten, dass sie nicht an die Kühlrippe stoßen und festfrieren.
- Nicht mit anderen Lebensmitteln lagern, da Tür sonst zu oft geöffnet wird und außerdem Hygienevorschriften vernachlässigt werden.
- Impfstoffe nicht direkt auf oder zwischen Kühlaggregaten lagern oder transportieren, sie können dabei an- bzw. einfrieren.

##### **Fehlerfreies Einsetzen des Impfstoffes:**

- Verfallsdatum kontrollieren.
- Herstellerangaben beachten.
- Unterschiedliche Dosierung für Kinder und Erwachsene beachten.
- Impfstoffe erst kurz vor Verabreichung aufziehen (zuerst angebrochene Packungen verwenden). Nach dem Aufziehen die Kanüle wechseln. Der Einstich mit trockener Kanüle ist weniger schmerzhaft und lokale Reaktionen werden vermieden.
- Impfstoffe nicht mit anderen Impfstoffen oder Injektionslösungen mischen, außer auf Empfehlung des Herstellers.
- Kein Kontakt zwischen dem Impfstoff und Desinfektionsmitteln (Haut nach Desinfektion vor der Injektion trocknen lassen, gilt insbesondere bei Lebendimpfstoffen).

# 5. Impfvorbereitung und Durchführung

## 5.1. Aufklärung von Patienten

Der impfende Arzt muss nach §6 der SI-RL die zu impfende Person über Inhalt und Umfang des Leistungsanspruchs informieren und nach §7 SI-RL besteht eine Aufklärungspflicht. Das Aufklärungsgespräch mit der zu impfenden Person sollte möglichst Informationen über folgende Punkte umfassen [RKI 2017h]:

- Den Nutzen der Impfung, die zu verhütende Krankheit und deren Behandlungsmöglichkeiten,
- die Kontraindikationen,
- die Durchführung der Impfung,
- den Beginn und Dauer der Schutzwirkung,
- die Verhaltensmaßnahmen im Anschluss an die Impfung,
- mögliche Nebenwirkungen und Impfkomplicationen
- und Hinweise zu Folge- und Auffrischimpfungen.

Die Aufklärung muss gemäß § 630e Abs. 2 Nr. 1 BGB mündlich erfolgen und kann durch das Aushändigen von Aufklärungsmerkblät-

tern vom RKI oder dem Deutschen Grünen Kreuz vorbereitet werden. Es muss in jedem Fall die Möglichkeit für ein anschließendes Gespräch mit dem Impfarzt gegeben sein, um potenzielle Fragen des Patienten klären zu können.

Das Aufklärungsgespräch muss verständlich und patientenbezogen ausgeführt werden und muss u. a. individuell auf den Verständnishorizont des Patienten angepasst werden. Liegen Sprachbarrieren vor, so kann im Zweifel ein Dolmetscher hinzugezogen werden. Die Aufklärung muss rechtzeitig vor der Immunisierung erfolgen, sodass der Patient nicht unter Entscheidungsdruck gesetzt wird.

Der impfende Arzt ist verpflichtet, die Aufklärung und die mündliche Einwilligung zur Impfung in der Patientenakte zu dokumentieren (§ 630f Abs. 2 S. 1 BGB). Eine schriftliche Einwilligung und Dokumentation dieser ist gesetzlich nicht vorgeschrieben, kann jedoch im Einzelfall sinnvoll sein. Besonders das Ablehnen einer vom Arzt empfohlenen Impfung sollte dokumentiert werden. Hier ist es ratsam, eine schriftliche Bestätigung einzuholen, um sich vor dem Vorwurf eines Behandlungsfehlers abzusichern [RKI 2017h].

## 5.2. Dokumentation

Nach §22 des IfSG müssen alle Impfungen im Impfausweis bzw. in einer Impfbescheinigung dokumentiert werden und folgende Angaben umfassen:

- Chargen-Nummer
- Bezeichnung des Impfstoffs (Handelsname)
- Stempel mit Anschrift und eigenhändige Unterschrift des Arztes

- Datum der Impfung
- Krankheit, gegen die geimpft wurde

Eine ausführliche Dokumentation hat den Vorteil, dass retrospektiv ermittelt werden kann, welcher Impfstoff verabreicht wurde, wenn sich Fragen zur Wirksamkeit und Sicherheit einzelner Impfstoffe oder Impfstoffchargen ergeben. Als Impfausweis oder Impfpass kann jedes WHO-gerechte Formular, das IfSG-konform ist, wie z. B. „In-

ternationale Bescheinigungen über Impfungen und Impfbuch“, verwendet werden.

Bei fehlenden Impfnachweisen und unbekanntem Impfstatus sollten weitere Immunisierungen durchgeführt werden, da von zusätzlichen Impfungen kein besonderes

Risiko ausgeht. Auch Mehrfachimpfungen mit Lebendvirusimpfstoffen können bedenkenlos durchgeführt werden. Eine Titerkontrolle ist nur in Ausnahmefällen indiziert (z. B. Anti-HBs [*Hepatitis B-Surface*] bei Risikopersonen) [RKI 2017h].

### 5.3. Impf-Recall-System

Um flächendeckende hohe Impfquoten zu erzielen und ein standardisiertes, den Zulassungen entsprechendes Impfmanagement zu ermöglichen, können Hausarztpraxen verschiedene Erinnerungssysteme nutzen. Mithilfe spezifischer EDV-Systeme wird der Impfstatus jedes Patienten erfasst und auf erforderliche Impfungen zu gegebenem Zeitpunkt hingewiesen. Durch die Software lassen sich automatisch Recall-Listen erstellen, die unmittelbar als Serienbriefe ausgedruckt werden können. Patienten können mittels Postkarten, Briefen, Telefonanrufen oder SMS an die nächste (Auffrisch-)Impfung erinnert werden, wodurch die Impf-

quote nachweislich gesteigert werden kann [Anderson et al. 2008, Jacobson Vann und Szilagyi 2005, Ndiaye et al. 2005, Wortberg und Walter 2010]. Um einen Patienten gezielt an einen bestimmten Impftermin in der eigenen Praxis zu erinnern, muss die Praxis zunächst eine Einverständniserklärung des Patienten einholen. Allgemein gehaltene Recalls („konsultieren Sie einen Arzt Ihrer Wahl/Ihres Vertrauens“), sogenannte nicht-autorisierte Recalls, in denen die eigene Arztpraxis nicht angesprochen wird, benötigen dagegen kein Einverständnis des Patienten.

### 5.4. Delegation von Aufgaben

Viele Tätigkeiten, die im Rahmen der Erbringung von Impfleistungen anfallen, kann der Arzt nach Anlage 24 des Bundesmantelvertrags an qualifizierte Praxismitarbeiter delegieren.

Zu den delegierbaren Tätigkeiten zählen administrative Tätigkeiten wie die Anamnesevorbereitung (z. B. anhand eines Anamnese-Fragebogens, der nachfolgend im Gespräch mit dem Arzt geprüft und ggf. ergänzt werden muss), das Informieren der Patienten über Impfungen als Gesundheitsvorsorge-Maßnahme, Erfassen des aktuellen Impfstatus, Entdecken von Impflücken, Motivieren der Patienten zur Impfung, Erstellen eines Impfplans und Vorbereiten des Impfpasses. Die Impfung selbst kann ebenfalls von qualifizierten nicht-ärztlichen Mitarbeitern ausgeführt werden, jedoch nur in Anwesenheit oder Rufweite eines Arztes, damit bei unerwarteten Nebenwirkungen

und Komplikationen umgehend Hilfe vorhanden ist.

Rein ärztliche, nicht delegierbare Leistungen umfassen die Anamnese, das Stellen der Impfindikation, das Prüfen der Kontraindikationen und die Aufklärung und Beratung des Patienten. Das Aushändigen ergänzender Aufklärungsblätter kann dabei durch die Praxismitarbeiter erfolgen. Der bereits vom Personal vorbereitete Impfpass muss zudem vom Arzt eigenhändig unterzeichnet werden. Auch wenn ein nicht-ärztlicher Mitarbeiter die Impfung durchgeführt hat, haftet der Arzt für die Impfung an sich sowie für die korrekte Aufklärung und Anamneserhebung.

## 6. Fazit

Schutzimpfungen stellen eine wichtige Präventionsmaßnahme dar und sollten entsprechend der aktuellen Empfehlungen durchgeführt werden. Um nach der Grundimmunisierung einen Impfschutz lebenslang aufrechtzuerhalten, sind – je nach Impfung – ggf. Auffrischimpfungen im Erwachsenenalter notwendig. In Deutschland liegen insbesondere in der erwachsenen Bevölkerung Impflücken vor und Auffrischimpfungen werden häufig vernachlässigt. Dadurch können auch heute noch Ausbrüche auftreten. Während Europa durch den breiten Einsatz von Polio-Vakzinen als poliofrei gilt, spielen z. B. Pneumokokken-Erkrankungen oder Pertussis in Deutschland noch immer eine Rolle. Auch für Tetanus, Diphtherie und Influenza liegen unzureichende Impfquoten in der deutschen, erwachsenen Bevölkerung vor.

Ein optimales Impfmanagement in der hausärztlichen Praxis mit einer patientenbezogenen Beratung und Aufklärung sowie der Verwendung von Impf-Recall-Systemen unter Einbeziehung des nicht-ärztlichen Praxispersonals kann dabei helfen, die Impfquoten zu verbessern und so die Patienten vor zum Teil lebensbedrohlichen impfpräventablen Krankheiten zu schützen.



## 7. Literatur

- AGI. Wochenberichte der AGI (Arbeitsgemeinschaft Influenza). 2018. <https://influenza.rki.de/Wochenberichte.aspx>, abgerufen am: 23.01.2018
- Anderson KK, Sebaldt RJ, Lohfeld L, et al. Patient views on reminder letters for influenza vaccinations in an older primary care patient population: a mixed methods study. *Can J Public Health* 2008;99(2):133–6
- Bödeker B, Remschmidt C, Müters S, et al. Impfquoten unter Erwachsenen in Deutschland für die Impfungen gegen saisonale Influenza, Tetanus und Pertussis. *Bundesgesundheitsbl* 2015;58:174–81
- EU. Council recommendation of 22-12-2009 on seasonal influenza vaccination 2009/1019/EU. Official Journal of the European Union 2009
- IQTIG. Qualitätsreport. 2016:25–9
- Jacobson Vann JC und Szilagyi P. Patient reminder and patient recall systems to improve immunization rates. *Cochrane Database Syst Rev* 2005; 10.1002/14651858.CD003941.pub2(3):Cd003941
- Ndiaye SM, Hopkins DP, Shefer AM, et al. Interventions to improve influenza, pneumococcal polysaccharide, and hepatitis B vaccination coverage among high-risk adults: a systematic review. *Am J Prev Med* 2005;28(5 Suppl):248–79
- Poethko-Müller C und Schmitz R. Impfstatus von Erwachsenen in Deutschland - Ergebnisse der Studie zur Gesundheit Erwachsener in Deutschland (DEGS1). *Bundesgesundheitsbl* 2013;56:845–57
- RKI. Zusätzliche Pertussis-Impfung im Erwachsenenalter als Tdap-Kombinationsimpfung bei der nächsten fälligen Td-Impfung – Empfehlung und Begründung. *Epid Bull* 2009;31
- RKI. RKI-Ratgeber für Ärzte - Diphtherie. 2017a. [https://www.rki.de/DE/Content/Infekt/EpidBull/Merkblaetter/Ratgeber\\_Diphtherie.html](https://www.rki.de/DE/Content/Infekt/EpidBull/Merkblaetter/Ratgeber_Diphtherie.html), abgerufen am: 24.01.2018
- RKI. Infektionsepidemiologisches Jahrbuch meldepflichtiger Krankheiten für 2016. 2017b
- RKI. RKI-Ratgeber für Ärzte - Tetanus. 2017c. [https://www.rki.de/DE/Content/Infekt/EpidBull/Merkblaetter/Ratgeber\\_Tetanus.html](https://www.rki.de/DE/Content/Infekt/EpidBull/Merkblaetter/Ratgeber_Tetanus.html), abgerufen am: 24.01.2018
- RKI. RKI-Ratgeber für Ärzte - Pertussis. 2017d. [https://www.rki.de/DE/Content/Infekt/EpidBull/Merkblaetter/Ratgeber\\_Pertussis.html](https://www.rki.de/DE/Content/Infekt/EpidBull/Merkblaetter/Ratgeber_Pertussis.html), abgerufen am: 24.01.2018
- RKI. Gemeinsamer nationaler Bericht des BVL und RKI zu lebensmittelbedingten Krankheitsausbrüchen in Deutschland, 2015. *Epid Bull* 2017e;3
- RKI. RKI-Ratgeber für Ärzte - Poliomyelitis. 2017f. [https://www.rki.de/DE/Content/Infekt/EpidBull/Merkblaetter/Ratgeber\\_Poliomyelitis.html](https://www.rki.de/DE/Content/Infekt/EpidBull/Merkblaetter/Ratgeber_Poliomyelitis.html), abgerufen am: 24.01.2018
- RKI. RKI-Ratgeber für Ärzte - Influenza (Teil 1): Erkrankungen durch saisonale Influenzaviren. 2017g. [https://www.rki.de/DE/Content/Infekt/EpidBull/Merkblaetter/Ratgeber\\_Influenza\\_saisonal.html](https://www.rki.de/DE/Content/Infekt/EpidBull/Merkblaetter/Ratgeber_Influenza_saisonal.html), abgerufen am: 24.01.2018
- RKI. Empfehlungen der Ständigen Impfkommission (STIKO) am Robert Koch-Institut – 2017/2018. *Epid Bull* 2017h;34
- RKI. Aktuelles aus der KV-Impfsurveillance – Impfquoten ausgewählter Schutzimpfungen in Deutschland. *Epid Bull* 2018a;1
- RKI. Aktualisierte Stellungnahme der Ständigen Impfkommission (STIKO) am Robert Koch-Institut (RKI). *Epid Bull* 2018b;3
- RKI. Wissenschaftliche Begründung für die Empfehlung des quadrivalenten saisonalen Influenzaimpfstoffs. *Epid Bull* 2018c;2
- Schnoor M, Hedicke J, Dalhoff K, et al. Approaches to estimate the population-based incidence of community acquired pneumonia. *J Infect* 2007;55(3):233–9
- Thielmann A, Sikora M, Schnell U, et al. Impfkühlschrank- und Impfstoffmanagement in Hausarztpraxen: Eine repräsentative, Web-basierte Umfrage unter Hausärzten (Keep Cool I). *Gesundheitswesen* 2017;79(04):279–85
- Wiley KE, Zuo Y, Macartney KK, et al. Sources of pertussis infection in young infants: a review of key evidence informing targeting of the cocoon strategy. *Vaccine* 2013;31(4):618–25
- Wortberg S und Walter D. Erinnerungssysteme zur Erhöhung der Impfrate gegen saisonale Influenza bei Risikopatienten. *Dtsch med Wochenschr* 2010;135(22):1113–7

# Impressum

**Autor:**

Prof. Dr. med. Klaus Wahle  
Am Pastorenbusch 2, 48161 Münster

**Redaktion:** Dr. Annemarie Heskamp | KW medipoint, Bonn

**Satz:** Susanna Mokröb | KW medipoint, Bonn

**Veranstalter:** MedLearning AG, München | [cme.medlearning.de](http://cme.medlearning.de)

**SANOFI PASTEUR** 

Mit freundlicher Unterstützung der Sanofi-Aventis Deutschland GmbH.  
Der Sponsor nimmt keinen Einfluss auf die zertifizierte Fortbildung.