

---

**Informationen Verordnungsmanagement, Stand: 10. Oktober 2024**
**Informationen zu aktuellen COVID-19-Impfstoffen**

Die Kassenärztliche Bundesvereinigung (KBV) informiert aktuell über zwei SARS-CoV-2-Varianten-angepasste mRNA-Impfstoffe:

- an Variante JN.1 angepasster Impfstoff (zurzeit: Comirnaty® JN.1, BioNTech/Pfizer), seit August bestellbar,
- an JN.1-Subvariante KP.2 angepasster Impfstoff (zurzeit: Comirnaty® KP.2, BioNTech/Pfizer), erstmals bestellbar bis Dienstag, 5. November, um 12 Uhr für die Kalenderwoche 46 (11. bis 17. November).

Die Vakzine stehen nach Angaben des Zentrums für Pandemie-Impfstoffe und -Therapeutika (ZEPAI) in entsprechender Dosierung für alle Altersgruppen zur Verfügung.

**Comirnaty® JN.1 und Comirnaty® KP.2 im Vergleich**

„Die beiden Varianten JN.1 und KP.2 unterscheiden sich nur minimal durch drei Mutationen im Spike-Protein. Es ist davon auszugehen, dass unabhängig davon, welcher der angepassten COVID-19-Impfstoffe (JN.1 oder KP.2) für die Impfung im Herbst verwendet wird, beide vergleichbar gut schützen. [...]“

Quelle: Robert Koch-Institut, „COVID-19 und Impfen: Antworten auf häufig gestellte Fragen (FAQ)“; [Link](#)

**Impfstoffbezug**

Der Impfstoffbezug erfolgt wöchentlich zulasten des Bundesamts für soziale Sicherung (BAS) über die regionale Apotheke, sowohl für gesetzlich als auch für privat Versicherte (bei Privatpatienten gilt für die Abrechnung der Impfleistung die GOÄ). Impfstoffe von Moderna werden aktuell nicht vom Bund bereitgestellt. Die KBV rät daher von einer regelhaften Bestellung ab.

**Dokumentationsnummern zur Abrechnung**

Folgende Dokumentationsziffern sind für die Abrechnung zu verwenden (mit der Abrechnung ist die Chargennummer in der Feldkennung 5010 anzugeben).

	<b>erste Dosen eines Impfyklus bzw. unvollständige Impfserie</b>	<b>letzte Dosis eines Impfyklus nach Fachinformation oder abgeschlossene Impfung</b>	<b>Auffrischungsimpfung</b>
Comirnaty® Omicron JN.1	88345A	88345B	88345R**
Comirnaty® Omicron JN.1 (berufliche bzw. Reiseindikation nach § 11 Absatz 3)	88345V	88345W	88345X
Comirnaty® Omicron KP.2	88348A	88348B	88348R**
Comirnaty® Omicron KP.2 (berufliche bzw. Reiseindikation nach § 11 Absatz 3)	88348V	88348W	88348X

\*\* keine routinemäßige Auffrischung

Die neue Dokumentationsnummer 88348 ist noch nicht in der Schutzimpfungs-Richtlinie und entsprechend auch nicht in der Anlage der sachsen-anhaltischen Impfvereinbarung

aufgeführt. Dessen ungeachtet kann sie ab Verfügbarkeit des Impfstoffes für die Abrechnung verwendet werden.

### **Anspruch**

Gesetzlich Krankenversicherte haben einen Anspruch auf COVID-19-Schutzimpfungen gemäß [Schutzimpfungs-Richtlinie](#) (SI-RL) des Gemeinsamen Bundesausschusses (G-BA). Auch die an die Variante KP.2 angepassten Impfstoffe sind sowohl von der Empfehlung der Ständigen Impfkommission (STIKO) und entsprechend der Schutzimpfungs-Richtlinie gedeckt.

### **STIKO-Empfehlung**

Laut Empfehlung der STIKO sollen zugelassene mRNA- oder proteinbasierte COVID-19-Impfstoffe mit jeweils von der WHO empfohlener Variantenanpassung verwendet werden. Die STIKO-Empfehlungen können dem [Epidemiologischen Bulletin 4/2024](#) entnommen werden und bilden die Grundlage für die Schutzimpfungs-Richtlinie des Gemeinsamen Bundesausschusses.

### **Kein Regressrisiko für Ärzte durch Mehrdosenbehältnisse**

Sowohl der JN.1- als auch der KP.2-mRNA-Impfstoff stehen nur in Mehrdosenbehältnissen zur Verfügung. Die KBV weist darauf hin, dass der Bund auch in Zukunft keine Regressansprüche erheben wird, sollten trotz bedarfsgerechter Bestellung oder sorgfältiger Terminplanung Impfstoffdosen verfallen oder weniger als zum Beispiel sechs Impfstoffdosen aus einem Mehrdosenbehältnis entnommen werden.

### **Produktinformationen für aktuelle, Varianten-angepasste Impfstoffe**

Diese Impfstoffe können Arztpraxen aktuell bzw. ab dem 5. November 2024 bestellen:

Comirnaty® 30 Mikrogramm/Dosis JN.1 Injektionsdispersion  
Comirnaty® 10 Mikrogramm/Dosis JN.1 Injektionsdispersion  
Comirnaty® 3 Mikrogramm/Dosis JN.1 Konzentrat zur Herstellung einer Injektionsdispersion

Comirnaty® 30 Mikrogramm/Dosis KP.2 Injektionsdispersion  
Comirnaty® 10 Mikrogramm/Dosis KP.2 Injektionsdispersion  
Comirnaty® 3 Mikrogramm/Dosis KP.2 Konzentrat zur Herstellung einer Injektionsdispersion

Die aktuellen Produktinformationen können im Download-Bereich der Firma BioNTech ([Link](#)) abgerufen werden.

---

Kontaktdaten Verordnungsmanagement

E-Mail: [verordnung@kvsa.de](mailto:verordnung@kvsa.de)

Telefon: 0391 627 – 6437/ 7437/ 7438

Fax: 0391 627 - 87 2000