



AKTUELLE DATEN UND INFORMATIONEN
ZU INFektionsKRANKHEITEN UND PUBLIC HEALTH

14
2024

4. April 2024

Epidemiologisches Bulletin

**Empfehlungen der
Ständigen Impfkommission (STIKO)
und der Deutschen Gesellschaft für
Tropenmedizin, Reisemedizin und Globale
Gesundheit e. V. (DTG) zu Reiseimpfungen**

Impressum

Herausgeber

Robert Koch-Institut
Nordufer 20, 13353 Berlin
Telefon 030 18754-0
E-Mail: EpiBull@rki.de

Redaktion

Dr. med. Jamela Seedat
(Ltd. Redakteurin)

Dr. med. Maren Winkler
(Stellv. Redakteurin)

Redaktionsassistentz

Nadja Harendt

WEBERSUPIRAN.berlin (Gestaltung)

Allgemeine Hinweise/Nachdruck

Die Ausgaben ab 1996 stehen im Internet zur Verfügung:
www.rki.de/epidbull

Inhalte externer Beiträge spiegeln nicht notwendigerweise
die Meinung des Robert Koch-Instituts wider.

Dieses Werk ist lizenziert unter einer [Creative Commons
Namensnennung 4.0 International Lizenz](https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/).



ISSN 2569-5266



Das Robert Koch-Institut ist ein Bundesinstitut im Geschäftsbereich des Bundesministeriums für Gesundheit.

AutorInnen

Arbeitsgemeinschaft Reiseimpfungen der Ständigen Impfkommission (STIKO) und der Deutschen Gesellschaft für Tropenmedizin, Reisemedizin und Globale Gesundheit e.V. (DTG): ^{a)}Dr. Kerstin Kling | ^{a)}Dr. Wiebe Külper-Schiek | ^{b)}Dr. Camilla Rothe | ^{b)}Dr. Gerhard Boecken | ^{d)}Prof. Dr. Christian Bogdan | ^{b)}PD Dr. Torsten Feldt | ^{b)}Dr. Dr. Carsten Köhler | ^{d)}Dr. Thomas Ledig | ^{b)}Prof. Dr. Micha Löbermann | ^{b)}Prof. Dr. Thomas Löscher | ^{c)}Prof. Dr. Jörg Meerpohl | ^{d)}Prof. Dr. Thomas Mertens | ^{b)}Prof. Dr. Michael Ramharter | ^{b)}Dr. Burkhard Rieke | ^{c)}Dr. Marianne Röbl-Mathieu | ^{b)}Dr. Deike Rosenbusch | ^{b)}Prof. Dr. Jonas Schmidt-Chanasit | ^{a)}PD Dr. Ole Wichmann | ^{c)}Prof. Dr. Ursula Wiedermann | ^{d)}Prof. Dr. Fred Zepp | ^{d)}Prof. Dr. Gerd Burchard (AG-Sprecher)

^{a)}Robert Koch-Institut | Abteilung 3 Infektions-epidemiologie | Fachgebiet 33 Impfprävention

^{b)}Mitglied der DTG

^{c)}Mitglied der STIKO

^{d)}bis März 2024 Mitglied der STIKO

Korrespondenz: reiseimpfungen@rki.de
(keine individuellen Reiseimpfberatungen)

Vorgeschlagene Zitierweise

Ständige Impfkommission und Deutsche Gesellschaft für Tropenmedizin, Reisemedizin und Globale Gesundheit e.V. unter besonderer Mitarbeit von Kling K, Külper-Schiek W, Rothe C, Boecken G, Bogdan C, Feldt T, Köhler C, Ledig T, Löbermann M, Löscher T, Meerpohl J, Mertens T, Ramharter M, Rieke B, Röbl-Mathieu M, Rosenbusch D, Schmidt-Chanasit J, Wichmann O, Wiedermann U, Zepp F, Burchard G: Empfehlungen der Ständigen Impfkommission (STIKO) und der Deutschen Gesellschaft für Tropenmedizin, Reisemedizin und Globale Gesundheit e.V. (DTG) zu Reiseimpfungen.

Epid Bull 2024;14:1–206 | DOI: 10.25646/12006.2

Interessenkonflikt

PD Dr. Feldt: Meningokokken (Advisory Board von Pfizer)

Dr. Dr. Köhler: Dengue (Advisory Board von Takeda), FSME und Tollwut (beides Advisory Board von Bavarian Nordic), Meningokokken (Advisory Board von Pfizer)

Prof. Dr. Löbermann: COVID-19 (Studienarzt bei Janssen und Vortragstätigkeit bei Janssen und Moderna), Gelbfieber (Studienarzt bei Sanofi), Meningokokken, Tollwut (Advisory Board von Sanofi)

Prof. Dr. Ramharter: COVID-19 (Studienarzt bei BioNTech), Dengue (Studienarzt bei MSD), Gelbfieber (Studienarzt bei Sanofi)

Dr. Rieke: FSME, Meningokokken B & ACWY (Vortragstätigkeit für Pfizer), FSME und Tollwut (Vortragstätigkeit für Bavarian Nordic)

Prof. Dr. Schmidt-Chanasit: Dengue (Advisory Board von Takeda und Vortragstätigkeit), Hepatitis A, Hepatitis B, Influenza, Meningokokken B & ACWY (Vortragstätigkeit für GSK)

Prof. Dr. Wiedermann-Schmidt: FSME (Studienärztin bei Baxter), Japanische Enzephalitis und Tollwut (Studienärztin bei Novartis/GSK)

Alle anderen AutorInnen geben an, dass kein Interessenkonflikt besteht.

Empfehlungen der STIKO und der DTG zu Reiseimpfungen

Die Ständige Impfkommission (STIKO) und die Deutsche Gesellschaft für Tropenmedizin, Reisemedizin und Globale Gesundheit e.V. (DTG) haben die hier vorliegenden Reiseimpfempfehlungen diskutiert und beschlossen.

Die STIKO, das Robert Koch-Institut und die DTG führen keine individuellen Beratungen zu Reiseimpfungen durch. Hierfür stehen spezialisierte niedergelassene ÄrztInnen sowie Tropeninstitute und teilweise Gesundheitsämter zur Verfügung. Empfehlenswert sind auch die Internetseiten des Auswärtigen Amtes, die über aktuelle Ausbruchsgeschehen und Reisewarnungen informieren.

Neuerungen in der Aktualisierung vom 17. April 2024

- ▶ Aktualisiertes Kapitel zu COVID-19
- ▶ Neues Kapitel zu Dengue mit Risikokarte
- ▶ Aktualisierte Karten zu Influenza, Japanischer Enzephalitis, Tick-borne encephalitis und Tollwut
- ▶ Aktualisierte Informationen in der Ländertabelle zu Dengue, Japanischer Enzephalitis, Tick-borne encephalitis und Tollwut
- ▶ Aktualisierte Epidemiologie bei Cholera, Hepatitis A, Hepatitis B, Meningokokken, Typhus
- ▶ Umfassende Literatur-Aktualisierung
- ▶ Poliomyelitis-Impfempfehlungen gemäß dem „Statement of the 38th Polio IHR Emergency Committee“ (WHO) vom 8. April 2024

Alle inhaltlichen Neuerungen im Vergleich zur Ausgabe vom Januar 2024 sind blau markiert.

Inhalt

| | | |
|--|------------------------------|----------|
| | Abkürzungsverzeichnis | 6 |
|--|------------------------------|----------|

| | | |
|----------|-------------------|----------|
| 1 | Einleitung | 8 |
|----------|-------------------|----------|

| | | |
|----------|---|----------|
| 2 | Allgemeine Aspekte bei der reisemedizinischen Beratung | 9 |
| 2.1 | Risikofaktoren für reiseassoziierte Erkrankungen | 9 |
| 2.2 | Aspekte zur individuellen Risiko-Nutzen-Bewertung von Impfungen | 9 |
| 2.3 | Vorgehen bei der individuellen Risiko-Nutzen-Bewertung | 11 |
| 2.4 | Empfohlene Standard- und Indikationsimpfungen | 12 |
| 2.5 | Nachweispflicht | 13 |
| 2.6 | Impfungen, die in der Reiseimpfsprechstunde keine Anwendung finden | 14 |
| 2.7 | Wirksamkeit und Sicherheit von Impfungen | 16 |
| 2.8 | Last-Minute-Impfung (Hepatitis A) und Schnellimpfschemata | 17 |
| 2.9 | Zeitlicher Ablauf der Impfungen und Ko-Administration von Impfstoffen | 17 |
| 2.10 | Zusätzliche Präventionsmaßnahmen | 18 |
| 2.11 | Reiseapotheke | 19 |
| 2.12 | Kostenerstattung von Reiseimpfungen | 19 |

| | | |
|----------|---|-----------|
| 3 | Impfungen bei besonderen Risikogruppen | 20 |
| 3.1 | Schwangere und Stillende | 20 |
| 3.2 | Säuglinge und Kleinkinder | 21 |
| 3.3 | Ältere Reisende | 22 |
| 3.4 | Reisende mit Grunderkrankungen | 23 |
| 3.4.1 | Hinweise zu Grunderkrankungen <u>ohne</u> Immundefizienz | 23 |
| 3.4.1.1 | Allgemeine Gesichtspunkte zu Grunderkrankungen ohne Immundefizienz | 23 |
| 3.4.1.2 | Besonderheiten bei Blutgerinnungsstörungen/Behandlung mit Antikoagulantien | 24 |
| 3.4.2 | Hinweise zu Grunderkrankungen <u>mit</u> Immundefizienz | 24 |
| 3.4.2.1 | Allgemeine Gesichtspunkte zu Grunderkrankungen mit Immundefizienz | 24 |
| 3.4.2.2 | Spezifische Gesichtspunkte zu einzelnen Reiseimpfungen bei Immundefizienz | 26 |
| 3.4.2.3 | Spezifische Gesichtspunkte zu einzelnen Erkrankungsgruppen bei Immundefizienz | 27 |
| | a) Angeborene Immundefekte | 27 |
| | b) Infektion mit HIV (erworbener Immundefekt) | 27 |
| | c) Chronisch-entzündliche Darmerkrankungen (CED) mit immunsuppressiver Therapie | 27 |
| | d) Chronische Nierenerkrankungen (terminale Niereninsuffizienz, Dialysepflichtigkeit) | 28 |
| | e) Asplenie/Hyposplenie | 28 |
| | f) Entzündlich-rheumatische Erkrankungen | 29 |
| | g) Neurologische Erkrankungen | 29 |
| | h) Hämatologische und onkologische Erkrankungen | 30 |
| | i) Zustand nach Organ- und Stammzelltransplantation | 30 |
| 3.5 | MigrantInnen, die FreundInnen oder Verwandte im Ausland besuchen (<i>Visiting Friends and Relatives, VFR</i>) | 31 |
| 3.6 | Langzeitaufenthalt | 31 |
| 3.7 | KatastrophenhelferInnen | 32 |

| | | |
|----------|---|-----------|
| 4 | Übersicht zu den von der STIKO empfohlenen Impfungen aufgrund von Reisen | 34 |
|----------|---|-----------|

| | | |
|----------|---|-----------|
| 5 | Anmerkungen zu einzelnen Impfungen | 37 |
| 5.1 | Cholera | 37 |
| 5.2 | COVID-19 | 41 |
| 5.3 | Dengue | 43 |
| 5.4 | Frühsommer-Meningoenzephalitis (FSME) und verwandte Virusenzephalitiden (TBE, <i>tick-borne encephalitis</i>) | 48 |
| 5.5 | Gelbfieber | 52 |
| 5.6 | Hepatitis A | 58 |
| 5.7 | Hepatitis B | 62 |
| 5.8 | Influenza (saisonal) | 66 |
| 5.9 | Japanische Enzephalitis | 70 |
| 5.10 | Meningokokken-Erkrankung | 74 |
| 5.11 | Poliomyelitis | 79 |
| 5.12 | Tollwut | 84 |
| 5.13 | Typhus/Paratyphus | 89 |

| | | |
|----------|----------------------|------------|
| 6 | Ländertabelle | 103 |
|----------|----------------------|------------|

| | | |
|----------|-------------------|------------|
| 7 | Referenzen | 168 |
|----------|-------------------|------------|

Abkürzungsverzeichnis

| | |
|-----------------|---|
| ACIP | Advisory Committee on Immunization Practices |
| ADHS | Aufmerksamkeitsdefizit-/Hyperaktivitätsstörung |
| AFP | <i>acute flaccid paralysis</i> , akute schlaffe Lähmung |
| BCG | Bacille Calmette-Guérin |
| CDC | Centers for Disease Control and Prevention, Zentren für Krankheitskontrolle und -prävention (USA) |
| CED | Chronisch-entzündliche Darmerkrankungen |
| CI | <i>confidence interval</i> , Konfidenzintervall |
| COVID-19 | <i>coronavirus disease 2019</i> , Coronaviruserkrankung 2019 |
| cVDPV | <i>circulating vaccine-derived poliomyelitis virus</i> , zirkulierende Impfstoff-abgeleitete Poliomyelitisviren |
| DENV | Dengue-Virus |
| DEET | Diethyltoluamid (N,N-Diethyl-m-toluamid) |
| DTG | Deutsche Gesellschaft für Tropenmedizin, Reisemedizin und Globale Gesundheit e. V. |
| ECDC | European Center for Disease Prevention and Control, Europäisches Zentrum für die Prävention und die Kontrolle von Krankheiten |
| EEA | European Economic Area, Europäischer Wirtschaftsraum |
| Einw. | Einwohner |
| EU | Europäische Union |
| EULAR | European League against Rheumatism, Europäische Rheumaliga |
| EVD | <i>ebola virus disease</i> , Erkrankung mit dem Ebola-Virus |
| ETEC | Enterotoxische <i>Escherichia coli</i> |
| FDA | Food and Drug Administration |
| FRA | Frankreich (Staatenzugehörigkeit in der Ländertabelle) |
| FSME | Frühsommer-Meningoenzephalitis |
| G-BA | Gemeinsamer Bundesausschuss |
| GBR | Großbritannien (Staatenzugehörigkeit in der Ländertabelle) |
| GBS | Guillain-Barré-Syndrom |
| GKV | Gesetzliche Krankenversicherung |
| GRADE | Grading of Recommendations Assessment, Development and Evaluation |
| GUS | Gemeinschaft unabhängiger Staaten |
| HA | Hämagglutinin |
| HAV | Hepatitis-A-Virus |
| HB(V) | Hepatitis B bzw. Hepatitis-B-Virus |
| HIV | Humanes Immundefizienz-Virus |
| IfSG | Infektionsschutzgesetz |
| IHR | <i>International Health Regulations</i> , Internationale Gesundheitsvorschriften |
| i. m. | intramuskulär |
| IMD | <i>invasive meningococcal disease</i> , invasive Erkrankungen durch Meningokokken |
| IPV | Inaktivierte Poliomyelitis-Vakzine |
| JE(V) | Japanische Enzephalitis bzw. Japanische-Enzephalitis-Virus |
| LAIV | lebend-attenuierter Influenza-Impfstoff |

| | |
|-----------------|---|
| LMIC | <i>low- and middle-income countries</i> , Länder mit niedrigem und mittlerem Einkommen |
| LTBI | Latente Tuberkulose-Infektion |
| MMR(-V) | Masern-Mumps-Röteln(-Varizellen) |
| MS | Multiple Sklerose |
| MSM | <i>men who have sex with men</i> , Männer, die Sex mit Männern haben |
| NA | Neuraminidase |
| NaTHNaC | National Travel and Health Network and Centre (United Kingdom) |
| NLD | Niederlande (Staatenzugehörigkeit in der Ländertabelle) |
| NZL | Neuseeland (Staatenzugehörigkeit in der Ländertabelle) |
| OPV | Orale Poliomyelitis-Vakzine |
| OR | <i>odds ratio</i> , Chancenverhältnis |
| PCV13 | 13-valenter Pneumokokkenkonjugatimpfstoff |
| PEP | Postexpositionsprophylaxe |
| PPSV23 | 23-valenter Pneumokokkenpolysaccharidimpfstoff |
| PrEP | Präexpositionsprophylaxe |
| PRNT | <i>plaque reduction neutralization test</i> , (Antikörperbestimmung im) Neutralisationstest |
| RA | Rheumatoide Arthritis |
| RABV | klassisches Tollwutvirus |
| RCT | <i>randomized controlled trial</i> , randomisiert-kontrollierte Studie |
| RKI | Robert Koch-Institut |
| rCTB | rekombinant hergestellte, immunogene, nicht toxische B(indungs)-Untereinheit des Cholera-toxins |
| SAGE | Strategic Advisory Group of Experts on Immunization |
| s. c. | subkutan |
| STI | <i>sexually transmitted infections</i> , sexuell übertragbare Infektionen |
| STIKO | Ständige Impfkommission (beim Robert Koch-Institut) |
| SZT | Stammzelltransplantation |
| TBE(V) | <i>tick-borne encephalitis (virus)</i> , zeckenübertragene(s) Enzephalitis(-Virus) |
| Tdap-IPV | Tetanus-Diphtherie-Pertussis-Poliomyelitis |
| USA | United States of America (Staatenzugehörigkeit in der Ländertabelle) |
| VAPP | Vakzine-assoziierte paralytische Poliomyelitis |
| VFR | <i>visiting friends and relatives</i> , MigrantInnen, die FreundInnen oder Verwandte im Ausland besuchen |
| VSV | Vesikulostomatitis-Virus |
| WC | <i>whole cell</i> |
| WHO | World Health Organization, Weltgesundheitsorganisation |
| WNV | West-Nil-Virus |
| WPV | <i>wild polio virus</i> , Polio-Wildvirus |
| YEL-AND | <i>yellow fever vaccine-associated neurotropic disease</i> , Gelbfieberschutzimpfung-assoziierte neurotrophe Erkrankung |
| YEL-AVD | <i>yellow fever vaccine-associated viscerotropic disease</i> , Gelbfieberschutzimpfung-assoziierte viszerotrophe Erkrankung |
| YFV | <i>yellow fever virus</i> , Gelbfieber-Virus |
| ZIKV | Zika-Virus |
| ZNS | Zentrales Nervensystem |

1 Einleitung

Die Ständige Impfkommission (STIKO) beim Robert Koch-Institut (RKI) hat nach dem Infektionsschutzgesetz (IfSG) den gesetzlichen Auftrag, Empfehlungen zur Durchführung von Schutzimpfungen in Deutschland zu geben. Neben Standardimpfempfehlungen für die gesamte Bevölkerung oder für bestimmte Altersgruppen spricht sie Impfempfehlungen für Menschen mit besonderen Indikationen aus. Wegen eines erhöhten Expositionsrisikos gegenüber bestimmten impfpräventablen Erkrankungen auf Auslandsreisen macht die STIKO Empfehlungen zu Reiseimpfungen (Kategorie ‚R‘: Impfungen aufgrund von Reisen). Reiseimpfungen bieten einen individuellen Schutz vor bestimmten Infektionserkrankungen. Da Infektionserreger nach Deutschland importiert oder ins Reiseland exportiert werden können, liegt ein adäquater Impfschutz von Reisenden auch im öffentlichen Interesse.

Fernreisen, darunter auch berufs- oder ausbildungsbedingte Auslandsaufenthalte, nehmen aufgrund der Globalisierung zu. Des Weiteren wird die Reise- und Impfmedizin immer komplexer. Daher hat die STIKO unter Einbezug weiterer ExpertInnen die vorliegenden Empfehlungen zu Reiseimpfungen erarbeitet. **Sie sollen der Ärzteschaft als Hilfestellung bei reisemedizinischen Impfberatungen und Impfungen dienen. Empfehlungen zur medikamentösen Malariaphylaxe sind kein Bestandteil dieses Heftes.**

Reiseimpfberatungen bieten die Gelegenheit, den individuellen Impfstatus zu überprüfen und mögliche Impflücken zu schließen. Die gesundheitlichen Risiken für Reisende werden nicht allein durch das Reiseland bestimmt. Für eine individuelle Risiko-Nutzen-Bewertung von Impfungen ist es unverzichtbar, auch die Anamnese der Reisenden und relevante Aspekte der Reise zu berücksichtigen.

Reiseimpfungen sind elementarer Bestandteil der Gesundheitsvorsorge für den Auslandsaufenthalt. Die vorliegenden Empfehlungen zu Reiseimpfungen umfassen:

- ▶ Allgemeine Aspekte, die bei der Beratung zu reisemedizinisch indizierten Impfungen berücksichtigt werden sollten ([Kapitel 2](#))
- ▶ Besonderheiten, die bei bestimmten Personengruppen zu beachten sind ([Kapitel 3](#), z. B. Schwangere und Stillende, Reisende mit Grunderkrankungen)
- ▶ Reisemedizinische Impfungen werden mit ihren jeweiligen Indikationsstellungen zunächst kompakt aufgeführt ([Kapitel 4](#)) und anschließend detailliert beschrieben ([Kapitel 5](#)). Die Weltkarten in [Kapitel 5](#) vermitteln einen orientierenden Überblick über die Verbreitung der jeweiligen Erkrankung, auch im Hinblick auf die Impfindikation.
- ▶ Die Ländertabelle in [Kapitel 6](#) ermöglicht eine rasche Orientierung zu den im jeweiligen Land vorkommenden impfpräventablen Erkrankungen. Sie ist nicht ohne eine individuelle Risiko-Nutzen-Bewertung unter Berücksichtigung aller Faktoren einzusetzen; zu diesen Faktoren zählen v. a. individuelle Voraussetzungen des Reisenden einschließlich evtl. Vorerkrankungen und besonderer gesundheitlicher Risiken sowie Reiseroute, Reisedauer und Reiestil. Auch aktuelle epidemiologische Entwicklungen wie z. B. Ausbruchsgeschehen und Reisewarnungen müssen zum Zeitpunkt der Reiseimpfberatung beachtet werden. Aktuelle Informationen zu Ausbruchsgeschehen finden sich bei den Reise- und Sicherheitshinweisen des Auswärtigen Amtes (www.auswaertiges-amt.de/de/ReiseUndSicherheit/reise-gesundheit).

Die Empfehlungen der STIKO zu Reiseimpfungen werden fortlaufend aktualisiert; Änderungen im Jahresverlauf können online eingesehen werden (www.rki.de/DE/Content/Kommissionen/STIKO/Reiseimpfung/reiseimpfung_node.html) und sind durch blaue Markierungen gekennzeichnet. In der jährlich im Frühjahr erscheinenden Printausgabe sind die Aktualisierungen des zurückliegenden Jahres enthalten.

2 Allgemeine Aspekte bei der reisemedizinischen Beratung

2.1 Risikofaktoren für reiseassoziierte Erkrankungen

Das Erkrankungsrisiko ist bei vielen Auslands- bzw. Fernreisen höher als im Heimatland. Zwischen 22 und 64 % aller Reisenden berichten über Erkrankungen im Zusammenhang mit einer Reise,¹ wobei akute Durchfallerkrankungen, Hauterkrankungen und fieberhafte Erkrankungen zusammen ca. 75 % aller Gesundheitsprobleme bei ReiserückkehrerInnen ausmachen.²

Schwere oder lebensbedrohliche Gesundheitsstörungen sind sehr selten und meist mit vorbestehenden Erkrankungen assoziiert oder die Folge von Unfällen.³⁻⁵ Daten aus internationalen Surveillance-Netzwerken wie dem GeoSentinel-Netzwerk zeigen, dass Infektionen und auch impfpräventable Infektionskrankheiten auf Reisen weiterhin eine wichtige Rolle spielen^{2, 6, 7} und dass eine reisemedizinische Beratung vor Abreise die Inzidenzen einiger Erkrankungen senken kann, wie z. B. diejenigen akuter Hepatitiden.⁷

Untersuchungen bei deutschen Reisenden zeigen ein vergleichbares Bild.⁸ Reiseassoziierte Infektionen mit Meldepflicht werden regelmäßig vom RKI publiziert.⁹

Durch die weltweit zunehmende Reiseaktivität, vor allem in Form von Fernreisen, hat die Reise- und Tropenmedizin besondere Bedeutung erlangt. Zur Reisemedizin gehört sowohl die Beratung zu Präventivmaßnahmen vor der Reise („pre-travel advice“) als auch die medizinische Versorgung von erkrankten Reiserückkehrenden und gelegentlich auch die Betreuung unterwegs, etwa bei ärztlich begleiteten Reisen oder auf Kreuzfahrtschiffen.

Diese Veröffentlichung beschränkt sich auf die impfpräventablen Erkrankungen bei Auslandsreisen mit dem Ziel, evidenzbasierte Reiseimpfempfehlungen zu geben. Gleichwohl werden weitere Aspekte der reisemedizinischen Vorsorge, wie z. B. die Einhaltung bestimmter Hygieneregeln oder die Notwendigkeit des Mückenschutzes, als unverzichtbare begleitende Maßnahmen erwähnt.

2.2 Aspekte zur individuellen Risiko-Nutzen-Bewertung von Impfungen

a) Individuelle Unterschiede bei Reisenden (z. B. Reiseart, Risikoverhalten, Reiseerfahrung)

Durch die Art der Reise ergeben sich große Unterschiede für das Risiko, bestimmte impfpräventable Erkrankungen zu erleiden. So kann man z. B. annehmen, dass bei einer Abenteuerreise andere Gefahren bestehen (z. B. im Straßenverkehr, durch Tierkontakte) als bei einer Pauschal- oder einer beruflichen Reise und dass eine medizinische Versorgung unterschiedlich schnell verfügbar ist. Darüber hinaus weisen Reisende ein unterschiedliches Risikoverhalten in Bezug auf Sexualkontakte, Tätowierungen, Piercings, Drogenkonsum usw. auf, das vor einer Reise angesprochen werden sollte. Abhängig vom investierten Reisebudget können die Arten der Unterbringung von einer einfachen Buschhütte bis zum 5-Sterne-Hotel reichen. Dementsprechend sind auch die Expositionsrisiken gegenüber mücken- und fäkal-oral übertragbaren Erkrankungen verschieden.

Reisende haben zudem unterschiedliche Reiseerfahrung, was auch ihr Risikoverhalten bestimmen und unter Umständen zu einer Fehleinschätzung der Risiken führen kann.

b) Reisende mit besonderen gesundheitlichen Risiken

Schwangere und Stillende, Säuglinge, Kleinkinder, ältere Reisende, Reisende mit Grunderkrankungen, MigrantInnen, die FreundInnen oder Verwandte

im Ausland besuchen („Visiting Friends and Relatives“, VFR), Reisende mit Langzeitaufenthalt und Katastrophenhelfer gelten als Reisende mit besonderen Risiken.

Wegen besonderer Umstände bei diesen Reisenden müssen die üblichen Reiseimpfempfehlungen adaptiert werden. Bei manchen Impfungen ist die Wirksamkeit reduziert und es müssen z. B. zusätzliche Impfstoffdosen gegeben werden. Manche Impfungen können aus Sicherheitsgründen nicht verabreicht werden. Einzelheiten zu diesen Personengruppen werden ausführlich in Kapitel 3 „Impfungen bei besonderen Risikogruppen“ besprochen.

c) Besuch verschiedener Länder bzw. unterschiedlicher Regionen innerhalb eines Landes

Hygienestandards, medizinische Versorgungsmöglichkeiten und die Epidemiologie von Infektionserkrankungen können von Land zu Land variieren. Innerhalb eines Landes kann das Risiko für vektorübertragene Infektionskrankheiten in ländlichen Gebieten niedriger (z. B. Dengue) oder höher (z. B. Japanische Enzephalitis) sein als in Großstädten. Außerdem können sich Prävalenzen und Inzidenzen der Erkrankungen mit der Zeit ändern. So wurde z. B. 2016 wieder eindrücklich gezeigt, dass die Übertragung von Gelbfieber durch *Aedes*-Stechmücken in Südamerika auch in Städten möglich ist.¹⁰ Bei der Japanischen Enzephalitis wurde in den vergangenen Jahren aufgrund einer Zunahme der Schweinezucht auch außerhalb der ländlichen Gebiete ein erhöhtes Risiko für eine Infektion auch in vorstädtischen und städtischen Gebieten festgestellt.¹¹

d) Reise zu verschiedenen Jahreszeiten, z. B. während der Regenzeit

Jahreszeitliche Schwankungen des Expositionsrisikos sind z. B. bei Infektionserkrankungen zu beobachten, die durch Vektoren übertragen werden. Dies ist z. B. für die Japanische Enzephalitis in gemäßigten Regionen Asiens bekannt.¹² Auch bei der Frühsommer-Meningoenzephalitis (FSME) und verwandten Virusenzephalitiden findet sich eine deutliche Saisonalität.^{13–18} Daneben unterliegen auch Erkrankungen wie z. B. Meningokokkenmeningitis, Pneumokokkenerkrankungen sowie Influenza, Typhus

abdominalis und Paratyphus jahreszeitlichen Schwankungen.

e) Verschieden lange Dauer der Reise oder wiederholte Kurzzeitreisen

Eine längere Reisedauer bedeutet eine längere Expositionszeit und hat damit einen Anstieg des Infektionsrisikos zur Folge. In der Risikoabwägung ergibt sich daher bei manchen Impfungen, diese nur bei längerer Reisedauer oder häufig wiederholten Kurzaufenthalten (z. B. Fluggesellschaften) zu empfehlen.¹⁹ Infektionen sind bei entsprechender Risikokonstellation auch im Rahmen von kurzen Reisen möglich.

f) Unterschiedliche Aktivitäten vor Ort

Je nach Übertragungsweg kann das Risiko für eine Infektionserkrankung stark von individuellen Risikofaktoren abhängen. So steigt z. B. das Risiko für einige vektorübertragene Erkrankungen bei Aufenthalt im Freien, das Risiko für durch Tröpfchen übertragene Erkrankungen bei engem Kontakt mit anderen Menschen (z. B. Hadsch oder Umrah) und das Risiko für nahrungsmittelübertragene Erkrankungen bei schlechter Nahrungsmittelhygiene. Diese aus dem individuellen Verhalten bzw. den jeweiligen lokalen Gegebenheiten resultierenden Risiken müssen bei der Reiseimpfberatung berücksichtigt werden.

Bei beruflich Reisenden müssen häufig aufgrund der besonderen Exposition zusätzliche Risiken beachtet und entsprechende Präventionsmaßnahmen getroffen werden, z. B. Arbeit im Gesundheitswesen, im Freien, im Wasserbau, mit Tieren, in der Katastrophenhilfe.

g) Unverträglichkeiten von Impfstoffen

Allergische Reaktionen nach Impfungen mit gesichertem Kausalzusammenhang sind äußerst selten. Noch seltener sind anaphylaktische lebensbedrohliche Reaktionen (Häufigkeitsbereich 0,2–1,5/Million verabreichter Impfstoffdosen²⁰). Es wird zwischen potentiell lebensbedrohlichen anaphylaktischen Typ-I-Sofortreaktionen und allergischen Typ-III- und Typ-IV-Reaktionen unterschieden, die im Allgemeinen nicht zu lebensbedrohlichen Situationen führen. PatientInnen mit vorheriger Sensibilisierung, z. B. gegen einen Impfstoffbestandteil, tragen bei Impfungen ein erhöhtes Risiko für eine allergi-

sche Typ-I- oder Typ-IV-Reaktion, die im ungünstigsten Fall (bei einer Typ-I-Reaktion) einen anaphylaktischen Schock zur Folge haben kann. Zu den Inhaltsstoffen, die zu allergischen Typ-I- oder Typ-IV-Reaktionen führen können, zählen u. a. Restsubstanzen aus dem Herstellungsprozess von Impfstoffen, wie z. B. Hühnereiweiß. Vor allem beim Gelbfieber-Impfstoff ist die Menge an Hühnereiweiß von klinischer Relevanz: Stamaril enthält Eiweiß bis zum Milligrammbereich.^{21–23} Die Indikation zur Gelbfieber-Impfung sollte bei klinisch relevanter Hühnereiweißallergie daher sorgfältig geprüft werden.^{21, 24}

Typ-IV-Reaktionen manifestieren sich als Kontaktallergien verzögert innerhalb von 24–72 Stunden nach Allergenkontakt zumeist lokal als Entzündungsreaktion im Gewebe, selten in generalisierter Form. Diese Reaktionen werden typischerweise nach der Applikation von Impfstoffen beobachtet, die Quecksilber, Aluminium oder antimikrobielle Substanzen enthalten.²⁵ Typ-IV-Reaktionen nach Impfungen sind äußerst selten, da der Impfstoff i. d. R. in den Muskel und nicht oberflächlich in die Haut appliziert wird.

In seltenen Fällen treten bei vorheriger Sensibilisierung nach erneuter Injektion des betreffenden Antigens starke entzündliche Reaktionen in der Nähe der Einstichstelle auf. Diese Typ-III-Reaktion entsteht – im Unterschied zur anaphylaktischen Soforttyp-Reaktion – durch Antigen-Antikörperkomplexe und wird Arthus-Reaktion genannt. Sie kann im Zusammenhang mit häufig wiederholten Impfungen gegen Tetanus beobachtet werden. Arthus-Reaktionen beginnen innerhalb weniger Stunden nach Impfung, haben ihr Reaktionsmaximum innerhalb von 12–36 Stunden und sind in der Regel nach wenigen Tagen abgeklungen.²⁶

2.3 Vorgehen bei der individuellen Risiko-Nutzen-Bewertung

a) Abschätzung des durchschnittlichen Krankheitsrisikos für Reisende

Wünschenswert sind Angaben zum tatsächlichen Erkrankungsrisiko, definiert durch das Verhältnis von Inzidenz der Erkrankung am Zielort zur Anzahl der Reisenden. Maßzahlen hierfür sind die Inzidenzrate (Zahl der Krankheitsfälle pro Zeiteinheit bezogen auf eine bestimmte Anzahl Reisender) und

die Inzidenzdichte (Zahl der neuen Krankheitsfälle pro Personenzeit unter Risiko).²⁹ Diese Maßzahlen werden üblicherweise in Kohorten-Studien ermittelt, die allerdings in der Reisemedizin nicht einfach durchzuführen sind. Deshalb liegen häufig keine genauen Daten zum tatsächlichen Erkrankungsrisiko vor, um es dem theoretischen Risiko durch die Impfung gegenüberstellen zu können. Das Gesamtrisiko für Reisende ergibt sich aus **Eintrittswahrscheinlichkeit** und **Schadensausmaß**. In der Reisemedizin ist die Eintrittswahrscheinlichkeit bei einigen impfpräventablen Erkrankungen (z. B. Japanische Enzephalitis) sehr gering, das Schadensausmaß (also ein schwerer oder tödlicher Verlauf bei Erkrankung) demgegenüber sehr hoch, s. [Abbildung 1](#).

b) Abschätzung individueller Risikofaktoren, die das durchschnittliche Risiko modifizieren

Hierfür sind Angaben über die individuelle Reiseroute, erwartbares Risikoverhalten, Komorbiditäten etc. erforderlich. Aus Fallkontrollstudien liegen hierfür teilweise *Odds Ratios* vor. Bei manchen impfpräventablen Erkrankungen ist z. B. das Risiko für einen Menschen mit Migrationshintergrund, der FreundInnen oder Verwandte im Ausland besucht, dabei abgelegene Routen wählt und engen Kontakt zur einheimischen Bevölkerung hat, höher als für andere Reisende.²⁷

c) Beurteilung von Wirksamkeit und Sicherheit der Impfstoffe

Hierfür sind Angaben zu Wirksamkeit und unerwünschten Arzneimittelwirkungen der Impfungen notwendig. Diese Angaben stammen aus Fachinformationen, randomisierten kontrollierten und epidemiologischen Studien, Melderegistern und Einzelfallmeldungen.

d) Entscheidungsfindung und Dokumentation

Risikoperzeption und -toleranz von Reisenden sind sehr unterschiedlich. Reisende sollten unter Berücksichtigung von Reiseroute, Reisedauer und Reisetil sowie den konkreten individuellen Faktoren über alle relevanten Risiken und die hierzu empfohlenen Impfungen und sonstigen Vorbeuge- und Verhaltensmaßnahmen informiert werden. Eine Priorisierung der Präventionsmaßnahmen nach Risiko und Dringlichkeit ist hierbei sinnvoll. Diese Informationen geben Reisenden die Möglichkeit für gezielte

Nachfragen und führen zu einer gemeinsamen Entscheidungsfindung auf der Basis evidenzbasierter Information, der aktuellen epidemiologischen Situation und den individuellen Risikofaktoren.²⁸ Es empfiehlt sich, die Beratung auf einem **standardisierten Beratungsformular** zu dokumentieren und Reisenden relevante Informationen zum Nachlesen mitzugeben. Wichtig ist dabei für Reisende auch die schriftliche Information zu zukünftigen Impfterminen, v. a. bei Impfserien.

2.4 Empfohlene Standard- und Indikationsimpfungen

Im Rahmen der Impfberatung sollten zunächst die von der STIKO empfohlenen Standard- und Indikationsimpfungen überprüft und ggf. ergänzt bzw. aufgefrischt werden. Die Immunisierungsraten in Deutschland sinken mit steigendem Alter erheblich.^{30, 31}

Für jede Reise sind die von der STIKO empfohlenen **Standard- und Indikationsimpfungen**³² von grund-

sätzlicher Bedeutung, wenngleich das länderspezifische Infektionsrisiko sehr unterschiedlich sein kann.

- ▶ **Tetanus:** In Ländern mit suboptimaler medizinischer Versorgung und niedrigen Impfraten treten mehr Fälle auf als in Ländern mit hohen medizinischen Standards.³³ Auch wenn keine Daten vorliegen, die ein erhöhtes Risiko während einer Reise belegen, sind Verletzungen immer möglich, evtl. auf Reisen sogar häufiger, sodass immer auf einen bestehenden Tetanusschutz geachtet werden sollte.
- ▶ **Diphtherie:** Diphtherie ist in manchen Ländern der Tropen und Subtropen und der GUS (Gemeinschaft unabhängiger Staaten) weiterhin endemisch. In Deutschland sind hingegen die meisten durch *Corynebacterium diphtheriae* verursachten Infektionen reiseassoziiert. Einzelfälle einer importierten Diphtherie werden immer wieder gemeldet. Die Impfung ist besonders wichtig bei geplanten Langzeitaufenthalten in Ländern, in denen die Infektion endemisch und das Antitoxin evtl. nicht verfügbar ist.³³ Nach vollständiger Grundimmunisierung ist eine Auffrischung nach 10 Jahren ausreichend.

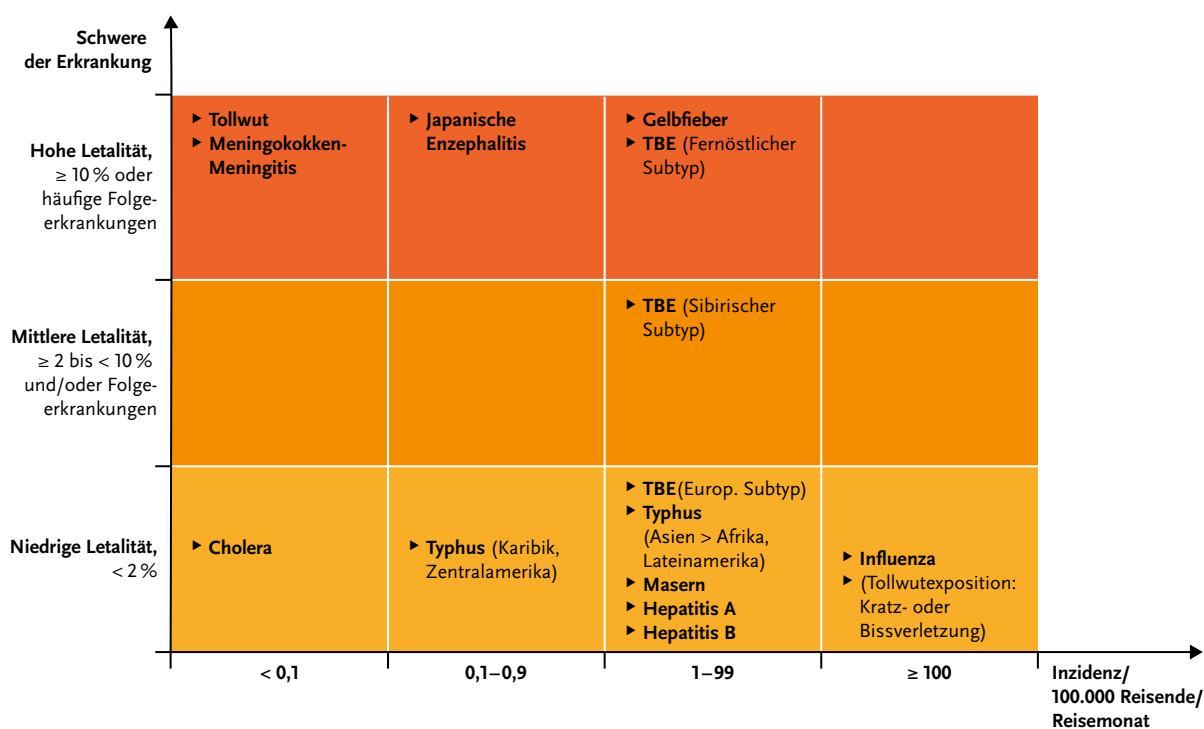


Abbildung 1 | Geschätzte Eintrittswahrscheinlichkeit und Schadensausmaß ausgewählter impfpräventabler Erkrankungen in Ländern mit niedrigerem Einkommen bei nicht-immunen Reisenden (modifiziert nach R. Steffen, 2018²⁹).

TBE: tick-borne encephalitis

Wenn dieses Zeitintervall überschritten wurde reicht eine Auffrischimpfung aus, eine erneute Grundimmunisierung ist nicht notwendig.³⁴

- ▶ **Pertussis:** Das Risiko während einer Reise scheint gering, auch wenn direkt vergleichende Untersuchungen von Reisenden und Nicht-Reisenden nicht vorliegen. In einer schwedischen Studie wurde eine Inzidenz von 0,1 pro 1 Million Reisetage angegeben.³⁵ In einer Auswertung des Geo-Sentinel-Netzwerks wurde von 74 wahrscheinlichen und bestätigten Fällen bei Reisenden von 1999 bis 2015 berichtet.³⁶ Höhere Inzidenzen wurden bei Mekka-Pilgernden gesehen.³⁷
- ▶ **Masern:** Die Masernimpfung ist im reisemedizinischen Kontext von großer Bedeutung, da in fast allen Ländern der Welt noch ein Infektionsrisiko vorhanden ist.^{38–40} Importierte Masernfälle gefährden in Verbindung mit einer lückenhaften Impfung der Bevölkerung das Ziel der Masernelimination in jedem Land der Welt. Exportierte Masernerkrankungen können in vulnerablen Ländern nicht nur große gesundheitliche, sondern auch immense wirtschaftliche Schäden anrichten.^{40–44} Auf die Vollständigkeit des Masernschutzes ist daher zu achten.³²
- ▶ **Pneumokokken:** Die Indikationsimpfung gegen Pneumokokken ist bei Reisen von besonderer Bedeutung, da sich im Ausland erworbene Pneumokokkenerkrankungen oft durch eine erhöhte Antibiotikaresistenz auszeichnen. Insbesondere bei Besuch von Massenveranstaltungen muss von einem erhöhten Infektionsrisiko ausgegangen werden.^{45, 46}
- ▶ Weitere Impfungen wie z. B. gegen **Influenza, Hepatitis A, Hepatitis B** und **Poliomyelitis**, werden in Kapitel 5 „Anmerkungen zu einzelnen Impfungen“ ausführlich besprochen.

2.5 Nachweispflicht

Bei der reisemedizinischen Impfberatung ist zu klären, ob bestimmte Impfungen im internationalen Reiseverkehr vorgeschrieben sind. Nach den zuletzt im Jahr 2005 novellierten Internationalen Gesundheitsvorschriften (IHR) können einzelne Länder nach Absprache mit der Weltgesundheitsorganisation (WHO) bei Einreise einen Impfnachweis auf der ersten Doppelseite im Internationalen Impfausweis verlangen.

Im Wesentlichen betrifft dies folgende Impfungen (s. hierzu auch die Zeile „Nachweispflicht“ in der [Ländertabelle in Kapitel 6](#)):

- ▶ **Gelbfieber-Impfung:** Einige Länder verlangen von allen Reisenden, die älter als 9 Monate sind, grundsätzlich den Nachweis einer Gelbfieber-Impfung bei Einreise. Andere Länder verlangen diesen nur bei Einreise aus oder nach einem mehr als 12 Stunden andauernden Transit durch ein Gelbfieber-endemisches Land, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever
- ▶ **Meningokokken-Impfung:** Derzeit verlangt Saudi-Arabien den Nachweis einer aktuellen quadrivalenten Meningokokkenimpfung bei allen Teilnehmern an Pilgerfahrten (Hadj, Umrah) ab dem Alter von **2 Jahren (Stand März 2024)**. Je nach verwendetem Impfstoff darf die Impfung vor nicht mehr als 3–5 Jahren erfolgt sein.⁴⁷ Auch einzelne Länder des Meningitisgürtels verlangen den Nachweis einer Meningokokkenimpfung bei Einreise. Es ist sinnvoll, die wesentlichen Merkmale des verwendeten Impfstoffs in englischer Sprache in den internationalen Impfausweis einzutragen (z. B. *Meningococcal quadrivalent conjugate vaccine*).
- ▶ **Poliomyelitis-Impfung:** Einige Länder verlangen den Nachweis einer Poliomyelitisimpfung, die im Zeitraum >4 Wochen, aber <12 Monaten vor Abreise aus dem Zielland erfolgt sein muss. Die Liste dieser Länder wird regelmäßig von der WHO aktualisiert (www.who.int/groups/poliovirus-ihf-emergency-committee), weiterführende Informationen s. auch polioeradication.org/polio-today/polio-now/public-health-emergency-status/
- ▶ **Masern-Impfung:** Für einige Pazifikinseln wird bei Einreise der Nachweis über eine Masernimpfung

bzw. bei einigen Inseln alternativ der Immunitätsnachweis verlangt (weitere Einzelheiten s. Kapitel 6 „Ländertabelle“). Da die zur Erfüllung der Nachweispflicht notwendigen Impfungen in einigen Fällen über die Impfpfehlungen der STIKO hinausgehen können, sollte die Kostenübernahme im Vorfeld der Reise mit der jeweiligen Krankenkasse abgesprochen werden.

2.6 Impfungen, die in der Reiseimpfsprechstunde keine Anwendung finden

Im Folgenden sind Impfstoffe aufgeführt, die zwar in einigen Ländern oder in besonderen Situationen zur Verfügung stehen, aber bei Reisenden aus Deutschland nicht zum Einsatz kommen.

- ▶ **Anthrax:** In Deutschland ist seit 2013 ein Impfstoff zur Milzbrandprophylaxe zugelassen (**BioThrax**), aber erst seit 2019 verfügbar. Die intramuskuläre Injektion soll nach einem und nach sechs Monaten wiederholt werden, Auffrischimpfungen werden alle drei Jahre empfohlen. Der Impfstoff hat seine Bedeutung bei Hochrisikogruppen in Endemiegebieten, ansonsten möglicherweise in Hinblick auf Bio-Terrorismus (hier ggf. auch post-expositionell).
- ▶ **Bacille Calmette-Guérin (BCG):** Die Tuberkulose-Schutzimpfung mit dem attenuierten Lebendimpfstoff BCG wird weltweit seit 1921 angewandt,⁴⁸ ist aber in Deutschland seit 1998 von der STIKO nicht mehr empfohlen und auch nicht mehr erhältlich. Die Impfung schützt vor der tuberkulösen Meningitis und der frühen miliären Aussaat von *Mycobacterium tuberculosis*, die in Hochendemieländern bei Kindern im Alter von < 5 Jahren besonders häufig auftreten, aber kaum vor der Lungentuberkulose. Die Effektivität der Impfung ist vom verwendeten BCG-Stamm,⁴⁹ der intradermalen Injektionstechnik, dem Alter bei Impfung und genetischen Faktoren abhängig. Deutlich häufiger als bei anderen Impfungen kommt es zu lokalen Ulzerationen, zur Schwellung und Einschmelzung regionärer Lymphknoten und bei Vorliegen eines unerkannten zellulären Immundefekts zur häufig letal verlaufenden BCG-Sepsis. Da in Deutschland das Risiko der

Impfung deren Nutzen übersteigt, wird sie nicht mehr als Standardimpfung empfohlen. Die Risiko-Nutzen-Bewertung kann sich ändern, wenn sich besonders gefährdete Personen für längere Zeit in Ländern und unter Lebensverhältnissen mit hoher Tuberkulose-Infektionsgefährdung aufhalten, z. B. Kinder oder medizinisches Personal.⁵⁰ In solchen Fällen kann im Gastland eine BCG-Impfung erwogen werden (nicht von der STIKO empfohlen). Gegenanzeigen wie Immundefekte, HIV-Infektion und eine bereits bestehende latente Tuberkulose-Infektion (LTBI) sind strikt zu beachten.

- ▶ **Chikungunya:** Die US-amerikanische Arzneimittelbehörde FDA hat im November 2023 den lebend-attenuierten Impfstoff Ixchiq von Valneva als ersten Impfstoff gegen das Chikungunya-Virus für Personen im Alter ≥ 18 Jahre zugelassen.⁵¹ Ein Zulassungsantrag bei der EMA ist bereits eingereicht. Nach Abschluss von zwei Phase 3-Studien im Jahr 2023 soll für den Totimpfstoff CHIKV VLP (virus-like particle) von Bavarian Nordic für Personen im Alter ≥ 12 Jahre zeitnah ein Antrag auf Marktzulassung in Europa gestellt werden.⁵² Die STIKO wird sich mit den Daten zu Wirksamkeit und Sicherheit der neuen Impfstoffe befassen.
- ▶ **Dengue:** Dengvaxia ist für Personen im Alter von 6 bis 45 Jahren zugelassen. Impfdurchbrüche bei Kindern, die zum Zeitpunkt der Impfung Dengue-naiv sind, können in seltenen Fällen schwerer verlaufen als bei Ungeimpften. Die Zulassung ist daher begrenzt auf Personen, die in Endemiegebieten leben und bei denen eine durchgemachte Dengue-Virus-Infektion dokumentiert ist. Für Reisende aus Deutschland steht dieser Impfstoff außerhalb der Verbreitungsgebiete nicht zur Verfügung.⁵³ Im Dezember 2022 wurde ein weiterer tetravalenter attenuierter Lebendimpfstoff durch die Europäische Kommission zugelassen, [siehe auch Kapitel 5.3 Dengue](#). Andere Impfstoffe befinden sich in zulassungsrelevanten Phase-III-Studien.^{54,55}
- ▶ **Ebolavirus-Erkrankung (EVD, Ebola Virus Disease):** In der EU sind verschiedene Impfstoffe zugelassen: **Ervebo** (rVSV-ZEBOV) ist ein rekombinanter replikationskompetenter Vektorimpfstoff auf der Basis eines bovinen Vesikulostomatitis-Virus Stammes, der einmalig intramuskulär verabreicht wird

und für Erwachsene ab dem 18. Lebensjahr zugelassen ist. In Ring-Vakzinierungsstudien in Guinea, Sierra Leone und in der Demokratischen Republik Kongo zeigten sich nach der Impfung von Kontaktpersonen Neuerkrankter hohe Schutzraten.^{56, 57} Im Juli 2020 wurde ein aus zwei Einzeldosen bestehendes Impfregime zugelassen: **Zabdeno** (Ad26) und **Mvabea** (MVA), zwei replikationsdefekte Vektorimpfstoffe, die im Menschen nicht weiter vermehrungsfähig sind und im Abstand von 8 Wochen intramuskulär verabreicht werden.⁵⁸ Sie können ab dem 1. Lebensjahr angewendet werden. Alle genannten Impfstoffe sind zur Prävention der durch den Virusstamm ‚Zaire‘ ausgelösten EVD zugelassen und haben ihre Bedeutung bei Hochrisikopopulationen in Ausbruchsgeländen.

Im Januar 2021 wurde die Einrichtung eines globalen Ebola-Impfstoff-Stockpiles in der Schweiz begonnen, der mit ca. 500.000 Impfstoffdosen **Ervebo** bevorratet ist. Einzelne Impfstoffdosen können auf Anfrage aus diesem vom Kinderhilfswerk der Vereinten Nationen verwalteten Stockpile bezogen werden. Weitere Informationen s. www.who.int/groups/icg/ebola-virus-disease/ebola-stockpiles.

- ▶ **Hepatitis E:** Ein Impfstoff gegen Hepatitis E steht in Europa nicht zur Verfügung. In China wurden verschiedene rekombinante Impfstoffe getestet, seit Dezember 2011 ist Hecolin des Herstellers Xiamen Innovax Biotech Co durch die chinesische Behörde *China Food and Drug Administration* für Personen ab 16 Jahren mit Risiko für eine Hepatitis E-Infektion zugelassen.⁵⁹ Der in *E. coli* produzierte Impfstoff enthält einen Teil des Kapsidproteins vom Genotyp 1 des Hepatitis-E-Virus. Grundlage der Zulassung in China war eine placebokontrollierte Phase-III-Studie bei 48.693 Menschen im Alter von 16–65 Jahren, in der die Verumgruppe 3 Impfstoffdosen erhalten hatte (Impfschema: 0, 1, 6 Monate). Nach den im *Lancet*⁶⁰ publizierten Ergebnissen kam es im Folgejahr zu keiner Hepatitis-E-Erkrankung, während in der Placebogruppe 15 Personen erkrankten (Schutzwirkung 100 % mit einem 95 %-Konfidenzintervall von 72,1–100 %). Die Ergebnisse einer 4,5 Jahre betragenden Verlaufsuntersuchung zeigten eine Schutzwirkung in der modifizierten *Intention-to-treat*

Analyse von 86,8 % (71–94 %), d. h. bei knapp 87 % der anfänglich seronegativen Geimpften waren nach Abschluss der Impfserie nach 4,5 Jahren noch spezifische Antikörper nachweisbar.⁶¹ In den Empfehlungen zum Positionspapier der WHO von 2015⁶² wird von einer allgemeinen Einführung des Impfstoffs abgeraten, auch wenn Reisende, medizinisches Personal oder Katastrophenhelfer bei Einsätzen in Gegenden mit Hepatitis-E-Ausbrüchen ein erhöhtes Infektionsrisiko aufweisen. Als gefährdet für schwere Verläufe gelten Immundefiziente und Schwangere.

- ▶ **Konjugierter Typhus-Impfstoff:** In Indien und einigen anderen Ländern sind verschiedene konjugierte Impfstoffe gegen das Vi-Kapselpolysaccharid von *Salmonella* Typhi ab dem 3. bzw. 6. Monat zugelassen (**Typbar TCV**, **PedaTyph(i)**, **TYPHIBEV**, **Zydus Vaxxicare Typhoid Vi Conjugate Vaccine**). Die Impfstoffe sind in Deutschland weder zugelassen noch verfügbar.
- ▶ **Malaria tropica:** Im September 2022 war der von der WHO präqualifizierte Impfstoff **MOSQUIRIX** (auch bekannt als **RTS,S**)⁶³ als erster Impfstoff gegen Malaria in einigen Malaria-endemischen Ländern zugelassen worden. Im Oktober 2023 folgte mit **R21/Matrix-M-Impfstoff** ein weiterer Impfstoff, ebenfalls für Kinder in malariaendemischen Ländern.⁶⁴ Für Reisende stehen beide Impfstoffe nicht zur Verfügung.
- ▶ **Mpox (Affenpocken):** In Deutschland ist der Impfstoff **IMVANEX** (Bavarian Nordic) zum Schutz vor Menschen- und Affenpocken zugelassen (Handelsname außerhalb der Europäischen Union (EU): **IMVAMUNE** bzw. **JYNNEOS**). Es handelt sich um einen attenuierten Lebendimpfstoff, der in menschlichen Zellen nicht vermehrungsfähig ist und daher auch bei Personen mit Immundefizienz verabreicht werden kann.⁶⁵ Importierte Fälle von Affenpocken aus West- oder Zentralafrika sind extrem selten. Im Frühjahr 2023 gab es jedoch einen Ausbruch an Affenpocken in zahlreichen Ländern der Welt mit einem Großteil der Fälle in Europa. Betroffen waren fast ausschließlich homo- und bisexuelle Männer. Man geht davon aus, dass die Infektion durch engen Körperkontakt übertragen wird. Die Impfung ist daher

von der STIKO u. a. als Indikationsimpfung für entsprechende Risikogruppen empfohlen.^{66, 67} Reisen stellt per se kein Risiko für eine Infektion mit Affenpocken dar, daher wird die Impfung nicht als Reiseimpfung empfohlen. Im Rahmen einer reisemedizinischen Beratung sollte allerdings geprüft werden, ob die Kriterien für eine Indikationsimpfung gegen Affenpocken gemäß STIKO erfüllt sind.

- **Orale Poliomyelitis-Vakzine (OPV):** Die Poliomyelitis-Schluckimpfung ermöglichte die Perspektive einer Ausrottung der Poliomyelitis durch die Ausscheidung der Impfviren mit dem Stuhl und eine Verbreitung über Schmierinfektion im Umfeld der geimpften Person. Die Infektion mehrerer Personen in der Folge einer Impfung bewirkte, dass ein breiter Schutz gegen die Erkrankung aufgebaut werden konnte. Die Impfung mit OPV ist allerdings mit einem niedrigen Risiko einer Vakzine-assoziierten paralytischen Poliomyelitis (VAPP) verknüpft (1 von 4 Mio. Geimpften). Da das Risiko einer VAPP das Risiko einer Polio-Wildvirusinfektion überstieg, wurde OPV 1998 in Deutschland durch die inaktivierte Poliomyelitis-Vakzine (IPV) ersetzt, die wie OPV gegen alle 3 Poliovirustypen wirksam ist. Im Frühjahr 2016 wurde weltweit die orale Impfung gegen das Polio-Wildvirus (*Wild Polio Virus*, WPV) Typ 2 eingestellt. Das OPV-Impfstoffvirus zirkuliert weiter und in der Folge sind Mutationen mit der Entwicklung von zirkulierenden Impfstoff-abgeleiteten Polioviren (cVDPV) möglich. Die WHO hat im November 2020 über eine Notverordnung die Anwendung neuer oraler OPV2-Impfstoffkandidaten für Kinder und Erwachsene zugelassen, bei denen ein geringeres Risiko einer cVDPV2-Entwicklung besteht.^{68, 69} Wer in Ländern mit Wildviruszirkulation oder zirkulierenden Impfstoff-abgeleiteten Polioviren reist oder länger außerhalb der Industriestaaten lebt, muss damit rechnen, bei Ausreise eine Pflichtimpfung auch mit OPV-haltigen Impfstoffen zu erhalten. Es gibt nahezu kein Risiko für eine VAPP, wenn zuvor ein Impfschutz gegen Poliomyelitis vorliegt (IPV zuletzt vor < 10 Jahren oder OPV-Grundimmunisierung).

2.7 Wirksamkeit und Sicherheit von Impfungen

Die Studienlage zur Wirksamkeit der verschiedenen Reiseimpfstoffe ist heterogen. In einigen Fällen stehen lediglich Immunogenitätsstudien mit Antikörper-Werten als Surrogatmarker für Schutz zur Verfügung. Studien zur *efficacy* (Wirksamkeit in klinischen Studien unter kontrollierten Bedingungen) liegen häufig für Populationen in Endemiegebieten, nicht aber für Reisende vor. Daten zur *effectiveness* (Wirksamkeit unter Alltagsbedingungen in routinemäßiger Anwendung) lassen sich für Reiseimpfungen mit Einschränkungen aus unkontrollierten Studien ableiten. Studien zur *efficiency* (Wirksamkeit der Maßnahme als das Verhältnis von Nutzen und Aufwand) werden nur selten durchgeführt (z. B. Ramsay et al., 2019⁷⁰). Bei einigen impfpräventablen Erkrankungen verhindert ihre niedrige Inzidenz eine Bewertung des Nutzens der Impfstoffe.⁷¹

Diese Studienlage macht eine einheitliche Bewertung der Wirksamkeit von Reiseimpfstoffen schwierig. Qualität und Sicherheit der in Deutschland zugelassenen Impfstoffe werden vom Paul-Ehrlich-Institut überwacht. Verfügbare impfstoffbezogene Angaben zu Wirksamkeit und Sicherheit der in der Reisemedizin verwendeten Reiseimpfstoffe finden sich in Kapitel 5 „Anmerkungen zu einzelnen Impfungen“.

In Einzelfällen kann eine serologische Testung VOR einer Reiseimpfung sinnvoll sein, um zu überprüfen, ob Reisende im Hinblick auf eine impfpräventable Erkrankung bereits immun sind. Dies kann z. B. der Fall sein vor Impfungen gegen Hepatitis A oder Hepatitis B bei Personen aus Hochrisikoländern oder bei Personen mit einer „Gelbsucht“ in der Anamnese. Dies muss unter Berücksichtigung der Kosten mit Reisenden individuell diskutiert werden. Serologische Kontrollen des Impferfolgs NACH einer Reiseimpfung sind in aller Regel nicht erforderlich. Ausnahmen können bei berufsbedingter Indikation oder bei Immundefizienz bestehen. Wie bei Kontrollen aufgrund einer beruflichen Indikation vorzugehen ist, wird in den STIKO-Empfehlungen beschrieben;³² wie bei Immundefizienz verfahren werden kann, ist in Kapitel 3 „Impfungen bei besonderen Risikogruppen“ ausgeführt.

Zu den serologischen Werten, bei denen ein Schutz vor Erkrankung anzunehmen ist, wird auf das [Papier III „Impfen bei Immundefizienz“](#) verwiesen.⁷²

2.8 Last-Minute-Impfung (Hepatitis A) und Schnellimpfschemata

Die Hepatitis A hat eine mehrwöchige Inkubationszeit, sodass auch die Gabe der ersten (monovalenten!) Impfstoffdosis kurz vor Ausreise („auf dem Weg zum Flughafen“, „*last minute*“) bei einer möglichen Ansteckung im Reiseland noch vor einem Ausbruch der Erkrankung schützen kann.^{73, 74} Dennoch sollte die zweite Impfstoffdosis zum Erreichen des Langzeitschutzes im Mindestabstand von 6 Monaten nicht vergessen werden.

Für einige reisemedizinische Impfungen stehen Schnellimpfschemata zur Verfügung, die eine Immunisierung auch dann noch ermöglichen, wenn bis zum Reiseantritt nur noch wenig Zeit zur Verfügung steht.

Schnellimpfschemata sind z. B. zugelassen für die Hepatitis-B-, Japanische Enzephalitis- und die FSME-Impfung. Details sind bei der Besprechung der jeweiligen Impfstoffe in [Kapitel 5 „Anmerkungen zu einzelnen Impfungen“](#) zu finden. Hierbei gilt es zu beachten, dass Schnellimpfschemata nicht für alle Reisenden empfohlen werden und teilweise zusätzliche Impfstoffdosen für einen langanhaltenden Schutz notwendig sind, wie er nach Anwendung des konventionellen Schemas erreicht wird.

2.9 Zeitlicher Ablauf der Impfungen und Ko-Administration von Impfstoffen

Die Impfungen bzw. Impfserien sollten spätestens 2 Wochen vor Reisebeginn abgeschlossen sein, um eine ausreichende protektive Immunität und das Abklingen bzw. die Behandlung etwaiger unerwünschter Arzneimittelwirkungen vor Reiseantritt zu gewährleisten.

Totimpfstoffe können ohne Sicherheitsbedenken in jedweder Kombination am selben Tag gegeben werden.

Wenn vor der Abreise genügend Zeit ist, sollten – bei Indikation für die Gabe mehrerer **Lebendimpfstoffe** – diese für ein optimales Impfansprechen nicht am selben Tag, sondern im (Mindest-)Abstand von 4 Wochen verabreicht werden. Eine zeitlich getrennte Gabe hat zudem den Vorteil, dass bei auftretenden unerwünschten Arzneimittelwirkungen oder Impfkomplicationen eine Zuordnung zu einem Impfstoff möglich ist. Falls aus Zeitgründen dieser Abstand jedoch nicht eingehalten werden kann, können zwei Lebendimpfstoffe auch am gleichen Tag verabreicht werden. Hierbei sollten die Impfstoffe allerdings in verschiedene Gliedmaßen appliziert werden. Die orale Typhusimpfung kann zeitgleich mit anderen Lebendimpfstoffen verabreicht werden. Es ist medikamentenrechtlich nicht zulässig, einzelne Impfstoffe in einer Spritze zu mischen und gemeinsam zu verabreichen.

Bei einer Unterbrechung des Impfschemas bzw. bei fehlender Auffrischimpfung ist es im Allgemeinen nicht erforderlich, die gesamte Impfserie neu zu starten oder zusätzliche Impfstoffdosen zu verabreichen. Die nächste Impfstoffdosis sollte verabreicht und die folgenden Impfabstände wie im Schema vorgesehen eingehalten werden.

Die wenigen Ausnahmen von der Regel „Jede Impfung zählt“ finden sich in [Kapitel 5](#) bei den jeweiligen Impfstoffen (Grundimmunisierung gegen TBE mit bestimmten Impfstoffen, Tollwut-Postexpositionsprophylaxe bei Immundefizienz).

2.10 Zusätzliche Präventionsmaßnahmen

a) Allgemeine Hinweise

Der Fokus dieser STIKO-Empfehlung liegt auf **Impfungen als zentraler Teil einer medizinischen Reiseberatung**. Dennoch soll nicht unerwähnt bleiben, dass **zusätzliche Vorkehrungen unerlässlich sind, z. B. in Bezug auf Sicherheits- und Reisewarnungen**. Reisende und die beratenden ÄrztInnen sollten sich über die Verhältnisse im Reiseland informieren. Auf der Homepage des Auswärtigen Amtes werden länderspezifische aktuelle Sicherheitshinweise sowie Reisewarnungen genannt, s. www.auswaertiges-amt.de/de/ReiseUndSicherheit/10.2.8Reisewarnungen. In den Sicherheitshinweisen wird auf besondere Risiken für Reisende aufmerksam gemacht. Sie können auch die Empfehlung enthalten, auf Reisen zu verzichten oder sie einzuschränken. Reisewarnungen stellen einen dringenden Appell des Auswärtigen Amtes dar, Reisen in ein Land oder in eine Region eines Landes zu unterlassen.

Reisende sollten darüber aufgeklärt werden, dass **sexuell übertragbare Infektionen (Sexually Transmitted Infections, STI)** durch Vermeidung von risikoreichen Sexualkontakten und/oder die Verwendung von Kondomen verhindert werden können. Paare mit Kinderwunsch sowie Schwangere und ihre Sexualpartner sollten bei ihrer Reiseplanung Risiken und mögliche Konsequenzen z. B. einer Zika-Virusinfektion bei Reisen in Risikogebiete sowie nach ihrer Rückkehr kennen,⁷⁵ s. www.who.int/news-room/fact-sheets/detail/zika-virus.

Genauso gehören **Ratschläge zum Schutz vor Verkehrsunfällen** zu einer reisemedizinischen Beratung, da diese ein bei Reisenden oftmals unterschätztes Risiko darstellen.

Bei **Reisen mit speziellen Risiken** wie Aufenthalt in großen Höhen, Tauchreisen etc. müssen darüber hinaus noch ergänzende Hinweise gegeben werden. Je nach Reise muss im Vorfeld die individuelle Prädisposition von Reisenden in Verbindung mit den zu erwartenden Risiken gesetzt und ggf. Tauglichkeiten geprüft werden. Für weitere Informationen wird auf die Homepages der Deutschen Gesellschaft für Berg- und Expeditionsmedizin (www.bexmed.de)

und der Gesellschaft für Tauch- und Überdruckmedizin (www.gtuem.org) verwiesen.

b) Hygieneregeln

Bei der Vorbeugung von Darminfektionen bzw. fäkal-oral übertragenen Infektionen (z. B. enterotoxische Durchfallerkrankungen einschließlich Cholera, Campylobacter-Infektionen, Shigellosen, Salmonellosen einschließlich Typhus und Paratyphus, Hepatitis A und E, Parasitosen) kann eine gute persönliche Hygiene und Lebensführung den Großteil der Erkrankungen verhindern.

Trinkwasserhygiene: Grundsätzlich sollte Leitungswasser außerhalb von Industrieländern weder zum Trinken noch zum Zähneputzen verwendet werden. Bei industriell abgefülltem Wasser ist das Infektionsrisiko in der Regel gering. Die Verwendung von Eiswürfeln unklarer Qualität in Getränken ist zu vermeiden. Sofern hygienisch sicheres Trinkwasser nicht zur Verfügung steht, kann Wasser aufbereitet werden: Chemische Desinfektion, Filtrationsverfahren oder Abkochen.

Nahrungsmittelhygiene: Auf den Genuss roher oder nicht durcherhitzter Nahrungsmittel sollte verzichtet werden. Obst sollte unter hygienischen Bedingungen selbst geschält werden.

c) Vorbeugung von Durchfallerkrankungen

Eine generelle medikamentöse Vorbeugung von Durchfallerkrankungen mit Antibiotika während eines Tropenaufenthaltes wird nicht empfohlen. Dies ist nur in Einzelfällen zu erwägen, hierzu wird auf die entsprechenden Leitlinien verwiesen.^{76, 77} Auch eine Prophylaxe mit anderen Substanzen wie z. B. Probiotika wird mangels Evidenz nicht empfohlen. Gegen die meisten Erreger von Reisediarrhö ist derzeit kein Impfstoff verfügbar. Reisende sollten über die Möglichkeiten der Selbsttherapie bei Durchfallerkrankungen informiert werden, wie z. B. eine orale Rehydratationslösung.⁷⁷

d) Mückenschutz

Eine Vielzahl von Viren, Bakterien, Protozoen und auch Würmern wird durch Arthropoden wie Mücken, Fliegen, Flöhe, Läuse, Raubwanzen, Milben und Zecken übertragen. Durch eine Expositionsprophylaxe kann das Übertragungsrisiko vermindert

werden. Wichtig ist insbesondere ein Schutz gegen Stechmücken. Einfache Maßnahmen sind:

- ▶ Verwendung von imprägnierten Moskitonetzen
- ▶ Übernachtung in Zimmern mit laufender Klimaanlage
- ▶ Tragen hautbedeckender, möglichst heller Kleidungsstücke, die ggf. imprägniert werden können
- ▶ Gebrauch von Repellentien

Unter den **Repellentien** für Haut (und Kleidung) sind Präparate, die DEET (N,N-Diethyl-m-toluamid) oder Icaridin enthalten, zu bevorzugen.^{78–80} Bei gleichzeitiger Verwendung von Sonnenschutzmitteln⁸¹ sollten Repellentien erst 20–30 Minuten nach dem Auftragen des Sonnenschutzes auf der Haut aufgebracht werden.⁸²

e) Malariaphylaxe

Zur medikamentösen Malariaphylaxe wird auf die Empfehlungen der Deutschen Gesellschaft für Tropenmedizin, Reisemedizin und Globale Gesundheit e. V. (DTG) verwiesen, s. www.dtg.org.

2.11 Reiseapotheke

Die eigene Dauermedikation sollte in ausreichender Menge und eine Reserve für unvorhergesehene Verlängerungen des Aufenthalts eingepackt werden. Die Medikation sollte je zur Hälfte im Hand- bzw. Aufgabepäck Platz finden. Rechtzeitig vor Reiseantritt müssen z. B. über die Botschaft des Ziellandes Informationen über die geltenden Regelungen zur Mitnahme von Medikamenten eingeholt werden. Womöglich ist eine (mehrsprachige) Bescheinigung vom Arzt mitzuführen (z. B. bei Psychopharmaka, starken Schmerzmitteln, s. auch www.bfarm.de/DE/Bundesopiumstelle/Betaeubungsmittel/Reisen/_node.html). Außer der eigenen Dauermedikation kann ein gut verträgliches Analgetikum wie z. B. Paracetamol sinnvoll sein. Eine *stand-by*-Antibiotikatherapie ist nur in Ausnahmefällen sinnvoll, z. B. bei bestimmten gastrointestinalen Vorerkrankungen oder bei Reisenden mit Asplenie/Hyposplenie.⁷⁷

2.12 Kostenerstattung von Reiseimpfungen

Zum Schutz der öffentlichen Gesundheit besteht ein besonderes Interesse daran, der Einschleppung

einzelner übertragbarer Krankheiten nach Deutschland vorzubeugen. Aus diesem Grund übernehmen die gesetzlichen Krankenkassen die Kosten der Indikationsimpfung gegen Poliomyelitis auch dann, wenn sie reisebedingt erfolgt. Impfungen, die im Rahmen einer beruflich bedingten Auslandsreise erfolgen, sind über den Arbeitgeber erstattungsfähig (§ 3 Absatz 3 ArbSchG).

Darüber hinaus haben Versicherte der gesetzlichen Krankenversicherung (GKV) einen Anspruch auf Leistungen für Reiseimpfungen, wenn der Auslandsaufenthalt beruflich oder durch Ausbildung oder Studium bedingt ist und die von der STIKO empfohlenen Impfungen in die Schutzimpfungs-Richtlinie des G-BA übernommen wurden (§11 Absatz 3 Schutzimpfungsrichtlinie).

Für private Auslandsreisen erstatten viele Krankenkassen im Rahmen einer freiwilligen Satzungsleistung die Kosten für Impfungen und Malariaphylaxe. Da es Unterschiede zwischen den einzelnen Kassen gibt, sollten sich die Reisenden individuell zur Klärung der Kostenübernahme bei der Krankenkasse informieren.

Es gilt zu beachten, dass in den vorliegenden Empfehlungen zu Reiseimpfungen an einigen Stellen auf Basis eines ExpertInnenkonsens die Durchführung bestimmter Schutzimpfungen angeraten wird, die über die aktuell gültigen Empfehlungen der STIKO hinausgeht (Epid Bull 04/2024).³² Es handelt sich um Ergänzungen bereits vorhandener Empfehlungen auf Basis des hierzu jeweils aktuell bestehenden ExpertInnenkonsens. Dies betrifft vorwiegend Reisende mit Immundefizienz und ist an den entsprechenden Stellen dunkelgelb gekennzeichnet. Impfen sind dadurch nicht befreit von der Pflicht einer genauen ärztlichen Prüfung des Einzelfalls unter Berücksichtigung Impfstoff-, PatientInnen- und Arzneimittel-spezifischer Faktoren und einer entsprechenden Aufklärung von PatientInnen bzw. Sorgeberechtigten sowie einer Dokumentation im Falle eines *Off-label-use* (die Fachinformationen der Impfstoffe und ggf. immunmodulatorischen Arzneistoffe sind zu beachten).

3 Impfungen bei besonderen Risikogruppen

Schwangere, Stillende, Säuglinge, Kleinkinder, Senioren und Menschen mit Grunderkrankungen, die zum Teil immunsuppressive Medikamente benötigen, sowie die Gruppe der VFR oder KatastrophenhelferInnen stellen besondere Gruppen dar, bei denen die sonst geltenden Empfehlungen für gesunde Reisende (ohne spezielle Risikofaktoren) aus mehreren Gründen angepasst werden müssen. Zum Beispiel ist bei einzelnen Gruppen das Risiko für den Erwerb bestimmter impfpräventabler Erkrankungen und das Risiko für einen schweren Verlauf der Erkrankungen erhöht, weshalb für sie der Impfschutz besonders wichtig ist. Da einzelne Impfungen schlechter wirksam sein können, werden evtl. zusätzliche Impfstoffdosen notwendig. Einige Impfungen dürfen aufgrund von Gegenanzeigen nicht gegeben werden oder können vom Arzt außerhalb des zugelassenen Anwendungsgebiets nur im *Off-label-use* verabreicht werden.

3.1 Schwangere und Stillende

Schwangere

- ▶ Totimpfstoffe können grundsätzlich während der Schwangerschaft verabreicht werden.
- ▶ Lebendimpfstoffe sind während der Schwangerschaft generell kontraindiziert, nach individueller Risiko-Nutzen-Einschätzung kann allerdings im Einzelfall eine Gelbfieberimpfung sinnvoll sein.
- ▶ Eine versehentlich in der Frühschwangerschaft applizierte Impfung gegen Masern, Mumps, Röteln und Varizellen (MMR-V) oder Gelbfieber stellt keine Indikation für einen Schwangerschaftsabbruch dar.⁸³

Generell sollten mit Schwangeren die Optionen besprochen werden, die Reise zu verschieben oder auf Ziele auszuweichen, bei denen ein möglichst geringes Infektionsrisiko besteht. In den meisten Fällen sollte zum Wohl der Schwangeren und des ungeborenen Kindes auf eine wegen eines hohen Infektionsrisikos als gefährlich einzustufende Auslandsreise verzichtet werden. Einige reiseassoziierte Erkrankungen wie z. B. eine Infektion mit Hepatitis A, E,

Influenza, Poliomyelitis oder Typhus abdominalis können zu mütterlichen sowie fetalen bzw. neonatalen Komplikationen führen.^{84–89}

Sicherheit von Impfungen in der Schwangerschaft: Totimpfstoffe können während der Schwangerschaft grundsätzlich verabreicht werden, auch wenn es nicht bei allen Impfstoffen Daten dazu gibt.^{90,91} Als Impfzeitpunkt für Totimpfstoffe sind generell das 2. und 3. Trimenon zu bevorzugen. Auch die **COVID-19-Impfung** bei Schwangeren sollte gemäß STIKO-Empfehlung erst im 2. Trimenon erfolgen. Eine versehentliche Impfung im 1. Trimenon stellt keine Indikation für einen Schwangerschaftsabbruch dar. Die COVID-19-Impfung sollten nur mit Comirnaty-Impfstoffen durchgeführt werden.⁹² Die saisonabhängige **Impfung gegen Influenza** wird von der STIKO bereits seit 2010 auch unabhängig von einer Reise allen Schwangeren ab dem 2. Trimenon empfohlen. Seit März 2020 wird auch die **Pertussisimpfung** mit einem Tdap-(IPV-)Impfstoff allen Schwangeren empfohlen.⁹³ Die bisher vorliegenden Daten zeigen eine eher geringe Akzeptanz für Impfungen in der Schwangerschaft, auch wenn es eine gute Evidenz gibt, dass diese Impfungen während der Schwangerschaft sicher sind.^{85, 90, 95–104}

Die Impfung gegen Influenza sollte bei Schwangeren mit einer Grunderkrankung und damit erhöhtem Risiko für einen schweren Krankheitsverlauf gemäß den Empfehlungen der STIKO bereits im 1. Trimenon gegeben werden.³² Für die Pertussisimpfung empfiehlt die STIKO die Impfung im 3. Trimenon, bei erhöhter Wahrscheinlichkeit für eine Frühgeburt sollte bereits im 2. Trimenon geimpft werden.⁹⁴

Bei **Lebendimpfstoffen** besteht grundsätzlich eine Kontraindikation für die Verabreichung während der Schwangerschaft. Versehentlich während eines Gelbfieber-Ausbruchs geimpfte Schwangere hatten in einer Studie von 1993 ein leicht erhöhtes Abortrisiko vor der 28. Gestationswoche.¹⁰⁵ Zwei neuere Studien konnten hingegen kein erhöhtes Risiko feststellen.^{106, 107} Die Indikation zur **Impfung gegen**

Gelbfieber ist in der Schwangerschaft immer eine strenge Risiko-Nutzen-Abwägung. Es gilt zu beachten, dass eine während einer Schwangerschaft verabreichte Gelbfieber-Impfung keinen lebenslangen Schutz bietet und später bei entsprechender Indikation eine weitere Impfung erfolgen muss, s. auch [aktualisierte Empfehlung zur Gelbfieber-Auffrischimpfung im Epid Bull 32/2022](#).¹¹⁷ Auch während der Stillzeit sollte die Gelbfieber-Impfung nur in Ausnahmefällen in Erwägung gezogen werden, da durch Virusübertragung ein erhöhtes Risiko für unerwünschte neurologische Arzneimittelwirkungen wie z. B. Enzephalitiden beim Säugling besteht. Aufgrund der bestehenden Kontraindikation für Säuglinge < 6 Monaten sollte die stillende Mutter nicht geimpft werden, wenn der Säugling < 6 Monate alt ist. Bei Säuglingen im Alter von 6–8 Monaten muss im Einzelfall entschieden werden. Ab dem Alter von 9 Monaten sollte bei bestehender Indikation der Säugling selbst geimpft werden.¹⁰⁸ Dagegen ist die Stillzeit keine Kontraindikation zu Impfungen gegen Masern, Mumps, Röteln und Varizellen.^{109, 110}

3.2 Säuglinge und Kleinkinder

- ▶ Regelrechte Impfung nach STIKO-Kalender
- ▶ Impfung gegen Gelbfieber frühestens ab dem Alter von 9 Monaten (in Ausnahmefällen ab dem Alter von 6 Monaten möglich); kein lebenslanger Schutz der Gelbfieberimpfung, wenn Gabe vor dem 2. Geburtstag
- ▶ Impfung gegen Hepatitis A ab dem Alter von einem Jahr möglich
- ▶ Indikation für quadrivalente Meningokokkenimpfung, präexpositionelle Impfung gegen Tollwut und Typhusimpfung kann breit gestellt werden

Säuglinge und Kleinkinder < 5 Jahren sind generell gefährdeter durch Infektionserreger schwer zu erkranken als ältere Kinder,⁹ weshalb mit den Eltern immer das Risiko gegen den Nutzen im Vorfeld einer Reise abgewogen werden muss. Grundsätzlich sollten Kinder stets altersentsprechend vollständig geimpft sein. Bei einer anstehenden Reise können Impfungen, für die ein Zeitfenster angegeben ist, eher zu Beginn als gegen Ende dieser empfohlenen Spanne durchgeführt werden.

Eine **Gelbfieber-Impfung** ist aufgrund des gehäufteten Auftretens neurologischer Komplikationen im Alter < 6 Monaten kontraindiziert (erhöhtes Risiko für eine Enzephalitis).^{111–113} Die meisten Länder verlangen bei Säuglingen < 9 Monaten keinen Nachweis des Impfschutzes. Nur in Ausnahmefällen (Ausbruch) darf die Impfung im Alter von 6–8 Monaten gegeben werden, eine Impfung ab einem Alter von 9 Monaten ist zu bevorzugen. Zu anderen Lebendimpfungen sollte ein mindestens 4-wöchiger Abstand eingehalten werden. Eine gleichzeitige Gabe von Gelbfieber- und anderen Lebendimpfstoffen ist möglich, auch wenn nicht ausgeschlossen werden kann, dass bei einer Koadministration Impfantworten auf einzelne Antigene abgeschwächt werden können.¹¹⁴

SAGE kam zu dem Schluss, dass eine Koadministration trotz eventuell eingeschränkter einzelner Antikörperantworten verantwortet werden kann, da damit ein frühestmöglicher Schutz erreicht wird, Ressourcen effizient genutzt werden und verhindert wird, dass Kinder möglicherweise für fehlende Impfstoffdosen nicht mehr erscheinen.¹¹⁵

Wenn die Gelbfieber-Impfung im Alter von < 2 Jahren erfolgt ist, kann nicht von einem lebenslangen Schutz ausgegangen werden, da es vor allem in den ersten 5 Jahren nach der Impfung zu einem raschen Abfall der neutralisierenden Antikörper kommt.¹¹⁶ Vor erneuter oder bei fortgesetzter Exposition soll eine 2. Gelbfieber-Impfstoffdosis verabreicht werden, sofern seit der Erstimpfung 5 oder mehr Jahre vergangen sind. Im Erwachsenenalter ist vor erneuter oder bei fortgesetzter Exposition keine weitere Impfstoffdosis notwendig, sofern im Kindesalter 2 Impfstoffdosen gegeben wurden. Weitere Details zur Gelbfieber-Impfempfehlung auch bei älteren Kindern s. [Tabelle 1](#) und [Epid Bull 32/2022](#).¹¹⁷

In Deutschland lebende Kinder sollten gemäß STIKO-Empfehlungen gegen **Meningokokken der Serogruppe C** geimpft sein. [Seit 2024 wird die Impfung gegen Meningokokken der Serogruppe B als Standardimpfung für Säuglinge und Kleinkinder ≥ 2 Monate bis zum Alter von < 5 Jahren von der STIKO empfohlen](#).¹¹⁸ Aufgrund des erhöhten Infektionsrisikos durch Meningokokken sollten Säuglinge, Kleinkinder (und Jugendliche) bei Langzeitaufenthalt oder wenn FreundInnen oder Verwandte in

Ländern mit epidemischem Vorkommen besucht werden (z. B. Reisen in den Meningitisgürtel) statt der Standardimpfung gegen Meningokokken der Gruppe C die Impfung mit einem **Konjugatimpfstoff gegen die Serogruppen A,C,W und Y** und bei entsprechenden Empfehlungen der Zielländer **gegen die Serogruppe B** erhalten (s. Kapitel 5.10 „Meningokokken-Erkrankung“). Die derzeit in Deutschland zugelassenen Impfstoffe können ab dem Alter von 6 Wochen bzw. 12 Monaten bzw. 2 Jahren, Impfstoffe gegen MenB ab 2 Monaten bzw. 10 Jahren eingesetzt werden (s. Fachinformationen).

Kinder sind häufiger als Erwachsene gegenüber Tieren exponiert, die potentiell Tollwutviren übertragen können. Besonders bei kleinen Kindern ist aufgrund der Körpergröße und/oder der Fortbewegung (Krabbeln) der Kopf häufiger von Bissverletzungen, z. B. durch Hunde, betroffen als bei Erwachsenen, wodurch bei infektiösem Speichel eine kürzere Inkubationszeit für Tollwut resultieren kann als z. B. bei Bissen an der Hand oder am Fuß. Für eine **Tollwutimpfung** gibt es keine Altersbeschränkung, sie ist ab Geburt möglich und die Indikation zur präexpositionellen Impfung kann bei Kindern nicht zuletzt wegen der wirksamen und gut verträglichen Impfung großzügig gestellt werden.

Infektionen mit *Salmonella enterica* Serovar Typhi und Hepatitis A zählen zu den häufigsten Ursachen reiseassoziiierter impfpräventabler Infektionen bei Kindern.¹¹⁹ Eine reiseassoziierte Influenza ist auch bei Kindern möglich.¹²⁰ Auch in Endemieländer reisende Kinder erkranken häufiger an Typhus abdominalis als Erwachsene, weshalb die Indikation zur **Typhusimpfung** tendenziell großzügig gestellt werden kann. Allerdings muss beachtet werden, dass der orale Typhusimpfstoff erst ab dem Alter von 5 Jahren verabreicht werden kann. Der parenterale Typhusimpfstoff ist ab dem Alter von 2 Jahren zugelassen.

Ab dem vollendeten 1. Lebensjahr kann gegen **Hepatitis A** geimpft werden. Auch wenn Kleinkinder selbst meist nicht schwerwiegend an Hepatitis A erkranken, ist diese Impfung bei entsprechender Indikation zu empfehlen, da Kinder die Viren über einen längeren Zeitraum ausscheiden und damit auch nach Rückkehr Ausbrüche in ihrer Umgebung

verursachen können und die Erkrankung bei vulnerablen Personen schwerwiegend verlaufen kann.

3.3 Ältere Reisende

- ▶ **Regelrechte Impfung nach STIKO-Empfehlung** (beinhaltet z. B. Standardimpfungen gegen Pneumokokken, Herpes zoster und jährliche Influenzaimpfung bei allen Personen ≥ 60 Jahre)
- ▶ **Gelbfieberimpfung**: Ab dem Alter von 60 Jahren gilt es, das Risiko einer schwer verlaufenden Gelbfieberekrankung mit potentiell tödlichem Ausgang gegen das erhöhte Risiko von schweren unerwünschten Arzneimittelwirkungen einschließlich Todesfällen abzuwägen

Die im Alter abnehmende Kompetenz des Immunsystems auf (Impf-)Antigene zu reagieren (sog. **Immunoseneszenz**) beeinflusst auch die Stärke einer Immunantwort auf eine Impfung und wie lange ein Impfschutz besteht.¹²¹⁻¹²³ Die Immunantwort auf unbekannte Impfantigene bei erstmaliger Impfung kann dabei stärker eingeschränkt sein als die Immunantwort auf Auffrischimpfungen. Ältere Reisende haben ein erhöhtes Risiko für lebensbedrohliche Krankheitsverläufe und profitieren besonders von Impfungen gegen Pneumokokken und Influenza.^{124,125} Senioren sollten grundsätzlich gemäß STIKO-Empfehlungen geimpft sein. Diese umfassen ab dem Alter von 60 Jahren die **Pneumokokken-**, die **Herpes zoster-** und die **jährliche Influenzaimpfung** als Standardimpfungen.³² Bei einer bestehenden Grunderkrankung mit einem erhöhten Risiko für einen schweren Verlauf einer Pneumokokkenenerkrankung **wird Personen ab 18 Jahren von der STIKO eine Impfung mit einem 20-valenten Pneumokokkenimpfstoff empfohlen. Für Kinder ab 2 Jahren und Jugendliche mit erhöhter gesundheitlicher Gefährdung infolge einer Grundkrankheit wird eine sequenzielle Pneumokokkenimpfung empfohlen.**¹²⁶ Dies bedeutet eine erste Impfung mit dem 13-valenten Pneumokokkenkonjugatimpfstoff (PCV13), gefolgt von einer Impfung mit dem 23-valenten Pneumokokkenpolysaccharidimpfstoff (PPSV23) nach 6–12 Monaten.³² Bei länger als 4 Wochen andauernden Reisen auf die Südhalbkugel (z. B. beim „Überwintern“) kann bei entsprechender Saisonalität der

Influenza eine Impfung vor Ort erwogen werden, da die Impfstoffzusammensetzung auf den Halbkugeln differieren kann und bei Verwendung des spezifisch für die Südhalbkugel entwickelten Impfstoffs ein optimierter Schutz zu erwarten ist.¹²⁷ Der Impfstoff der Südhalbkugel ist außerdem auf der Nordhalbkugel erfahrungsgemäß schwierig zu beschaffen. Wenn aufgrund des Aufenthalts in mehreren Endemiegebieten im Jahresverlauf der nachlassende Impfschutz erneuert werden muss, kann eine am jeweiligen (Zweit-)Aufenthaltsort empfohlene Impfung erwogen werden; der Abstand von 6 Monaten zur vorangegangenen Impfstoffdosis sollte eingehalten werden.¹²⁸

Bei **Totimpfstoffen** ist bei älteren Personen von einer guten Verträglichkeit auszugehen. Die Wirksamkeit und die Dauer des Impfschutzes können allerdings eingeschränkt sein. In einigen Studien zur FSME-Impfung wurde z. B. festgestellt, dass eine zusätzliche Dosis eines Impfstoffs ab einem bestimmten Alter mit einer deutlich verbesserten Wirksamkeit einhergeht;^{129,130} auch in den Fachinformationen der FSME-IMMUN- und Encepur-Impfstoffe wird auf die Möglichkeit einer serologischen Kontrolle des Impfansprechens bei Menschen mit geschwächter Immunabwehr hingewiesen, da bei verminderter Immunantwort eine weitere Impfstoffdosis sinnvoll sein könnte. Falls zusätzlich zum Alter Risikofaktoren wie eine immunsuppressive Erkrankung bestehen, können serologische Kontrollen der Immunantwort in Einzelfällen Aufschluss über den jeweiligen Schutzstatus geben. Eine generelle Bestimmung der Antikörperkonzentrationen nach Impfungen wird jedoch nicht empfohlen. Zu den serologischen Werten, bei denen Schutz anzunehmen ist, wird auf das [Papier III „Impfen bei Immundefizienz“](#) verwiesen.⁷²

Bei der **Gelbfieber-Impfung (Lebendimpfstoff)** wurde in einigen Studien nach der Gabe an Personen ≥ 60 Jahren ein erhöhtes Risiko für schwere unerwünschte Arzneimittelwirkungen festgestellt, fast ausschließlich bei Erstimpfungen.^{131–133} Die gefürchtetsten unerwünschten Arzneimittelwirkungen bzw. Gelbfieber-Impfstoff-assoziierten Erkrankungen sind die Gelbfieber-Vakzine-assoziierte viszerotrope Erkrankung (engl. *yellow fever vaccine-associated viscerotropic disease* YEL-AVD) und die Gelbfieber-

Vakzine-assoziierte neurotrope Erkrankung (engl. *yellow fever vaccine-associated neurotropic disease*, YEL-AND), die auch tödlich verlaufen können. Selbst wenn das Auftreten dieser beiden unerwünschten Arzneimittelwirkungen insgesamt sehr selten ist, zeigt sich deren Inzidenz bei Senioren ab 60 Jahren bis zum Vierfachen erhöht.^{134–136,373,374} Bei einer eventuell erforderlichen 2. Impfung (Auffrischimpfung) kommt es in der Regel zu keinen schwerwiegenden unerwünschten Arzneimittelwirkungen.¹¹⁷

Im Alter ist das Risiko für eine schwer verlaufende Gelbfieber-Erkrankung mit tödlichem Ausgang höher als bei jüngeren Menschen. Dieses Risiko gilt es daher bei älteren Reisenden gegen die insgesamt sehr selten auftretenden unerwünschten Arzneimittelwirkungen abzuwägen. Bei eindeutigen Kontraindikationen gegen die Impfung ist von der Reise abzuraten.

3.4 Reisende mit Grunderkrankungen

- ▶ Wechselwirkungen bestehender Medikation mit dem indizierten Impfstoff prüfen
- ▶ Impfzeitpunkt optimieren: vor Beginn einer immunsuppressiven Therapie, vor Splenektomie usw.^{72, 137, 138}
- ▶ Indikationsimpfungen gemäß STIKO durchführen³²
- ▶ Kurzimpfschemata (z. B. bei Hepatitis B, Japanischer Enzephalitis oder der FSME-Impfung) bei Immundefizienz (z. B. unter immunsuppressiver Medikation) nicht anwenden
- ▶ Serologische Bestimmung der Impfantikörper bei erhöhtem Risiko für eine Erkrankung und zu vermutender eingeschränkter Impfantwort erwägen

3.4.1 Hinweise zu Grunderkrankungen ohne Immundefizienz

3.4.1.1 Allgemeine Gesichtspunkte zu Grunderkrankungen ohne Immundefizienz

Nicht jede Grunderkrankung geht mit einem erhöhten Risiko für den Erwerb und/oder einen schweren Verlauf einer impfpräventablen Erkrankung einher. Bei allen PatientInnen und insbesondere, wenn Grunderkrankungen wie ein **Diabetes mellitus**, eine **Herz-Kreislaufkrankung** oder eine **chronische**

Lungenerkrankung vorliegen, sollte die reisemedizinische Beratung zwingend genutzt werden, um bestehende Impflücken bei Standard- und Indikationsimpfungen zu schließen (v. a. Indikationsimpfungen gegen Pneumokokken und Influenza).^{32,139} Für PatientInnen mit den oben genannten Grunderkrankungen ohne begleitende Immundefizienz gelten dieselben reisemedizinischen Impfeempfehlungen wie bei Gesunden. Über die Standard- und Indikationsimpfungen hinaus sollte auf medikamentenassoziierte Risiken aufmerksam gemacht werden.

Bei einem Mangel an Magensäure (**Achlorhydrie**), der in den meisten Fällen iatrogen durch Langzeittherapie mit Protonenpumpeninhibitoren (PPI) bedingt ist, besteht ein gering erhöhtes Risiko für oral erworbene Infektionen,¹⁴⁰ insbesondere für Infektionen mit enteritischen Salmonellen und *Campylobacter* ist dies in einigen Studien nachgewiesen.^{141,142} In einer retrospektiven Studie wurde eine erhöhte Inzidenz für Reisediarrhö bei PatientInnen mit Achlorhydrie beschrieben,¹⁴³ das absolute Risiko für eine Reisediarrhö ist allerdings weiterhin ungeklärt.¹⁴⁴ Insofern kann eine generelle Indikation für eine Cholera- oder eine Typhusimpfung für PatientInnen mit Achlorhydrie nicht abgeleitet werden.

Bei PatientInnen mit einer (chronischen) **Lebererkrankung**, z. B. durch eine Infektion mit Hepatitisviren B, C, D, E sollte darauf geachtet werden, dass ein ausreichender Impfschutz gegen Hepatitis A und/oder Hepatitis B besteht.

3.4.1.2 Besonderheiten bei Blutgerinnungsstörungen/Behandlung mit Antikoagulantien

Bei PatientInnen mit einer angeborenen oder iatrogen bedingten Blutgerinnungsstörung ist in fast allen Fällen durch die Zulassung abgedeckt, dass die Impfungen auch subkutan (s. c.) appliziert werden können.¹⁴⁵ Alternativ findet sich meist ein gleichwertiger Impfstoff gegen den entsprechenden Erreger mit Zulassung für eine s. c.-Gabe. Es muss damit gerechnet werden, dass s. c. verabreichte Impfungen häufiger zu Lokalreaktionen führen.¹⁴⁶ Die s. c.-Injektion bei Tollwut- und Meningokokkenimpfstoffen ist hingegen nicht zugelassen. Bei s. c.-Applikation von Tollwutimpfstoffen kann z. B. eine ausreichende Immunantwort nicht zuverlässig erzielt werden.

Eine intradermale Injektion von Tollwutimpfstoffen ist in Deutschland nicht zugelassen.

Sollte keine Zulassung für eine s. c.-Gabe vorliegen, kann die Impfung ggf. auch intramuskulär (i. m.) mit einer feinen Injektionskanüle und der anschließenden festen Komprimierung der Einstichstelle über mindestens 2 Minuten erfolgen, wenn eine individuelle Risiko-Nutzen-Abwägung zugunsten einer Impfung ausfällt.

3.4.2 Hinweise zu Grunderkrankungen mit Immundefizienz

3.4.2.1 Allgemeine Gesichtspunkte zu Grunderkrankungen mit Immundefizienz

Bei Erkrankungen, die mit einer Immundefizienz einhergehen und bei denen z. B. eine immunsuppressive Therapie zur Anwendung kommt, kann das Risiko für eine Infektion erhöht und/oder der Verlauf der Erkrankung aggraviert sein.¹⁴⁷ Zudem treten bei Immundefizienz häufiger opportunistische Infektionen auf.

Bei manchen Erkrankungen führt die Therapie einer zugrundeliegenden Immundefizienz zu einer Verbesserung des Immunstatus (z. B. retrovirale Therapie bei HIV-Erkrankung) – je nach Immunstatus sind daher Besonderheiten bei der Verabreichung von Lebendimpfstoffen zu beachten (z. B. Kontraindikation bei Erwachsenen bei $CD4^+$ -T-Zellzahl $< 200/\mu\text{l}$ und nicht supprimierter Viruslast; bei Kindern von 1 bis < 6 Jahren: $CD4^+$ -T-Zellzahl $< 500/\mu\text{l}$; bei Säuglingen < 1 Jahr: $CD4^+$ -T-Zellzahl $< 750/\mu\text{l}$).¹⁴⁸ Bei anderen Erkrankungen hingegen führt die Behandlung mit Immunsuppressiva zu einer Verbesserung der Erkrankung durch Unterdrückung des Immunsystems (z. B. Biologikatherapie im Rahmen der Rheumabehandlung). In diesen Fällen der medikamentösen Immunsuppression müssen Besonderheiten bei der Impfberatung beachtet werden.

Die Qualität der Impfantwort kann bei Immundefizienz hinsichtlich Anzahl, Affinität und Lebensdauer der Antikörper vermindert sein. Lebendimpfstoffe enthalten attenuierte, sich replizierende Impfviren, die bei Immundefizienz eine potentiell lebensbedrohliche Infektion hervorrufen können und daher in der Regel kontraindiziert sind.

Die zu beachtenden Besonderheiten werden bei den jeweiligen Erkrankungsgruppen unter 3.4.2.3. „Spezifische Gesichtspunkte zu einzelnen Erkrankungsgruppen bei Immundefizienz“ aufgeführt.

Die Impfprävention hat bei PatientInnen mit Immundefizienz eine große Bedeutung.¹⁴⁷ Relevant für die Impfentscheidung sind sowohl PatientInnen-spezifische Kriterien (Allgemeinzustand, Erkrankung, bestehende Therapie[n], Komorbiditäten, Alter) wie auch impfspezifische Aspekte, die im nächsten Abschnitt aufgeführt werden.^{149, 150}

Grundsätzlich gilt für Reiseimpfungen in Zusammenhang mit immunsuppressiver Therapie

Nach Beenden bzw. bei Pausieren einer immunsuppressiven Therapie sind Mindestabstände zu einer Impfung zu beachten. Dabei ist zu bedenken, dass die biologische Wirkdauer bei manchen Arzneistoffen länger sein kann als die pharmakokinetische Halbwertszeit. Immunsuppressive bzw. immunmodulierende Arzneistoffe und jeweils zu berücksichtigende Impfabstände und weitere Aspekte bei Monotherapie finden sich in tabellarischer Form in [Papier IV „Impfen bei Immundefizienz“](#).¹³⁷

a) **Totimpfstoffe** können auch bei Vorliegen einer chronischen (immunsupprimierenden) Erkrankung und/oder unter immunsuppressiver Therapie jederzeit gegeben werden. Bei jeder manifesten Autoimmunerkrankung kann es grundsätzlich zu einem Erkrankungsschub im Rahmen von Infektionen oder auch Impfungen kommen. Bei den mRNA-Impfstoffen wurde dies in länderübergreifenden Studien gezeigt.¹⁵¹ Dennoch überwiegt der Nutzen einer Impfung gerade bei PatientInnen mit Immundefizienz das Risiko eines Schubs, weshalb die STIKO eine eindeutige Empfehlung zur COVID-19-Impfung bei Personen mit Immundefizienz ausgesprochen hat (www.rki.de/DE/Content/Infekt/EpidBull/Archiv/2021/Ausgaben/39_21.pdf?__blob=publicationFile). Auch wenn für andere Impfstoffe wie z. B. Nuvaxovid noch keine diesbezüglichen Studiendaten vorliegen, ist bei Totimpfstoffen generell nicht von einem erhöhten Sicherheitsrisiko auszugehen. Möglicherweise ist die Immunogenität einer Impfung eingeschränkt und/oder die Dauer der Schutzwirkung kürzer. Wenn für

die Impfung sowohl Tot- als auch Lebendimpfstoffe zur Verfügung stehen (z. B. Influenza-, Typhusimpfstoffe), sind Totimpfstoffe den Lebendimpfstoffen vorzuziehen, zumal Lebendimpfstoffe z. B. bei immunsuppressiver Therapie kontraindiziert sind. Wenn möglich, sollten Impfungen vor Einleitung einer immunsuppressiven Therapie gegeben werden. Wenn dies nicht umsetzbar ist, sollte die Impfung zu einem Zeitpunkt einer möglichst geringen Immunsuppression verabreicht werden, falls dies geplant werden kann (z. B. zu Beginn eines Therapiezyklus, unter möglichst niedrig dosierter antineoplastischer Therapie und unter einer normwertigen Lymphozytenanzahl (in der Regel >1000 Lymphozyten/ μ l), s. auch [Papier III „Impfen bei Immundefizienz“](#)).

Bei den Impfstoffen FSME-IMMUN und Encepur (jeweils bei den Kinder- und Erwachsenenimpfstoffen) wird in den Fachinformationen darauf hingewiesen, dass eine serologische Kontrolle des Impfansprechens bei Menschen mit Immundefizienz sinnvoll sein könnte, um das weitere Impfschema zu planen. Auch bei anderen Impfstoffen können serologische Kontrollen in Einzelfällen sinnvoll sein, um ggf. zusätzliche Impfstoffdosen für einen optimierten Schutz zu verabreichen. Zu den serologischen Werten, bei denen Schutz anzunehmen ist, wird auf das [Papier III „Impfen bei Immundefizienz“](#) verwiesen.⁷²

b) **Lebendimpfstoffe** sind bei Erkrankungen, die mit einer Immundefizienz einhergehen, oder unter schwerer immunsuppressiver Therapie prinzipiell kontraindiziert. Impfungen mit Lebendimpfstoffen sollten bis 4 Wochen vor Beginn einer immunsuppressiven Therapie abgeschlossen sein.

Hinweise zur Verabreichung von Lebendimpfstoffen in der Reisemedizin beziehen sich vor allem auf die Gelbfieber- und die Dengue-Impfung, da für die Typhus-Impfung ein parenteraler und für die Cholera-Impfung ein enteraler Totimpfstoff zur Verfügung steht.¹⁵⁰ In einer systematischen Übersichtsarbeit mit Meta-Analyse zur Sicherheit der Gelbfieber-Impfung bei Personen mit Immundefizienz konnte nicht bestätigt werden, dass immungeschwächte Personen ein höheres Risiko für unerwünschte Ereignisse nach Gabe des Gelbfieber-Impfstoffs hatten. Eine Subgruppenanalyse zeigte hierbei die Unab-

hängigkeit von der Ätiologie der Immundefizienz.¹⁵² Für den neuen Dengue-Impfstoff sind noch keine entsprechenden Studien bekannt.

Unter Umständen ist die Gabe einer Gelbfieber-Impfung unter einer leichten Immunsuppression möglich.^{72,137} Die Grenzen zwischen einer schweren und leichten Immundefizienz sind fließend und je nach herangezogener Referenz unterschiedlich definiert. In der Publikation von Wagner et al. (2019) wird beispielsweise beschrieben, bei welcher Medikationendosis die AutorInnen eine leichte Immunsuppression bei Erwachsenen annehmen: Methotrexat $\leq 0,4$ mg/kg/Woche bzw. ≤ 20 mg/Woche, Azathioprin ≤ 3 mg/kg/Tag.¹³⁷

Laut der im Dezember 2020 aktualisierten Fachinformation für Stamaril ist eine Impfung unter niedrig dosierter Cortisoneinnahme möglich.¹¹²

Nach einer autologen oder allogenen Stammzelltransplantation (SZT) kann eine Gelbfieber-Impfung frühestens 24 Monate nach der SZT verabreicht werden, wenn keine weitere Immundefizienz und in Bezug auf die allogene SZT seit mindestens 3 Monaten keine *Graft-versus-Host-Disease* besteht.^{72,153}

Die Anwendung von Lebendimpfstoffen bei Säuglingen, die *in utero* oder über das Stillen gegenüber immunmodulatorischen Medikamenten exponiert waren, erfordert eine besondere Sorgfalt; s. auch Papier III „Impfen bei Immundefizienz“. Zum Beispiel sollten Lebendimpfstoffe Säuglingen, die *in utero* gegenüber Infliximab exponiert waren, bis 12 Monate nach der Geburt nicht gegeben werden.

3.4.2.2 Spezifische Gesichtspunkte zu einzelnen Reiseimpfungen bei Immundefizienz

In den vorliegenden Empfehlungen zu Reiseimpfungen wird an einigen Stellen auf Basis eines ExpertInnenkonsens die Durchführung bestimmter Schutzimpfungen angeraten, die über die aktuell gültigen Empfehlungen der STIKO hinausgeht (Epid Bull 04/2024).³² Es handelt sich um Ergänzungen bereits vorhandener Empfehlungen auf Basis des hierzu jeweils aktuell bestehenden ExpertInnenkonsens. Dies betrifft vorwiegend Reisende mit Immundefizienz und ist an den entsprechenden Stellen **dunkelgelb** gekennzeichnet. Impfende sind dadurch nicht

befreit von der Pflicht einer genauen ärztlichen Prüfung des Einzelfalls unter Berücksichtigung Impfstoff-, PatientInnen- und Arzneimittel-spezifischer Faktoren und einer entsprechenden Aufklärung von PatientInnen bzw. Sorgeberechtigten sowie einer Dokumentation im Falle eines *Off-label-use* (die Fachinformationen der Impfstoffe und immunmodulatorischen Arzneistoffe sind zu beachten).

Bei der Impfung gegen **Hepatitis A** wird bei der Gabe der 1. monovalenten Impfstoffdosis der Grundimmunisierung **eine zusätzliche Impfstoffdosis eines monovalenten Impfstoffs vor Abreise** empfohlen. **Die 2 Impfstoffdosen können sowohl am gleichen Tag als auch im Abstand von 1 Monat gegeben werden.**¹⁵⁴ In beiden Fällen ist zur Vervollständigung der Grundimmunisierung eine 3. Impfstoffdosis im Mindestabstand von 6 Monaten empfohlen.

Bei entsprechender Indikation für eine **Meningokokkenimpfung gegen die Serotypen A, C, W, Y** wird empfohlen, **eine zweite Impfstoffdosis eines Meningokokken-ACWY-Konjugat-Impfstoffs im Abstand von 4–8 Wochen zur ersten Impfstoffdosis** zu verabreichen.^{155–158} Eine **Auffrischimpfung bei erneuter Exposition sollte nach 5 Jahren** durchgeführt werden.¹⁵⁵

Personen mit Immundefizienz und entsprechendem Risiko sollten reiseunabhängig gemäß der STIKO-Indikationsempfehlungen gegen den Serotyp B geimpft sein.³²

Im Falle einer gesteigerten Exposition gegenüber **Tollwutviren** (z. B. bei Arbeit in einem Tierreservat) kann nach Abschluss der Tollwutimpfserie eine Bestimmung der Antikörper im Serumneutralisationstest (SNT) sinnvoll sein. Diese sollte 14 Tage nach Gabe der letzten Impfstoffdosis erfolgen. Weiterhin ist zu beachten, dass bei Immundefizienz im Falle einer Exposition Grad II oder III gegenüber Tollwutviren die Postexpositionsprophylaxe (PEP) immer aus 5 Impfstoffdosen besteht (Impfungen gemäß dem konventionellen Essen-Schema an Tag 0, 3, 7, 14 und 28), auch wenn präexpositionell eine Impfsérie durchgeführt wurde und gemäß Impfstatus noch ein Schutz bestehen sollte. Je nach Verfügbarkeit sollte simultan ab Exposition Grad II die Gabe von Tollwutimmunglobulinen (passive Immunisierung)

erfolgen. Diese kann bis zu 7 Tage nach Beginn der Immunisierung mit Tollwutimpfstoff nachgeholt werden. Nach Möglichkeit sollte eine serologische Kontrolle des Impferfolgs einer PEP 2–4 Wochen nach Beginn der Immunisierung erfolgen.^{159, 160}

3.4.2.3 Spezifische Gesichtspunkte zu einzelnen Erkrankungsgruppen bei Immundefizienz

Im Folgenden sind beispielhaft Erkrankungsgruppen aufgeführt, die mit einer Immundefizienz einhergehen. Bei einigen kommt eine immunsuppressive Therapie zur Anwendung. Für einzelne Erkrankungen sind Veröffentlichungen zu Reiseimpfungen bereits im Rahmen der Reihe „Impfen bei Immundefizienz“ erschienen, weshalb an den entsprechenden Stellen auf die ausführlichen Dokumente verwiesen wird.

a) Angeborene Immundefekte

Bezüglich der Totimpfstoffe gelten die gleichen Grundsätze wie bei anderen Impfungen bei Immundefizienz. Die Gelbfieber-Impfung (Lebendimpfstoff) ist bei Vorliegen eines primären Immundefektes grundsätzlich kontraindiziert. Bei der Vielzahl der primären Immundefekte mit derzeit über 350 verschiedenen, meist molekulargenetisch definierten Erkrankungen (z. B. kombinierte Immundefekte, syndromale Immundefekte, Antikörpermangel, Störungen der Granulozyten- und Makrophagenfunktion, Defekte der terminalen Komplementkaskade), kann in Einzelfällen eine sorgfältige Risiko-Nutzen-Abwägung zugunsten einer Impfung ausfallen.¹³⁸ Bei medizinischer Kontraindikation, z. B. auch unter bestimmter Medikation (s. jeweilige Fachinformation), kann ggf. ein *exemption certificate* für den internationalen Impfpass ausgestellt werden, wobei zu beachten ist, dass die Länder mit bestehender Nachweispflicht einer Gelbfieber-Impfung dies nicht anerkennen müssen.

b) Infektion mit HIV (erworbener Immundefekt)

HIV-PatientInnen ohne antiretrovirale Therapie und mit hoher Viruslast zeigen ein geringeres Impfansprechen als PatientInnen unter Therapie. Mit einer Impfung sollte daher – wenn möglich – abgewartet werden, bis eine antiretrovirale Therapie eingeleitet wurde und die Viruslast unter die Nachweisgrenze gesunken ist. **Totimpfstoffe** können ohne Sicherheitsbedenken jederzeit verabreicht wer-

den.^{138, 161} **Lebendimpfstoffe** sind bei HIV-infizierten Personen mit schwerer Immundefizienz bzw. bei Vorliegen einer AIDS-definierenden Erkrankung aufgrund des potentiellen Risikos lebensbedrohlicher Infektionen kontraindiziert. Bei einer asymptomatischen HIV-Infektion mit einer CD4⁺-T-Zellzahl > 200/μl bei Erwachsenen und einer erfolgreich supprimierten Viruslast kann die Gelbfieber-Impfung verabreicht werden (bei Kindern gelten andere Grenzwerte, s. hierzu 5.5.7). Nach einer einmaligen Gelbfieber-Impfung kann bei dieser Personengruppe nicht mit einem lebenslangen Impfschutz gerechnet werden. Weitere Ausführungen zur Impfempfehlung s. auch wissenschaftliche Begründung zur Gelbfieber-Auffrischimpfung in [EB 32/2022](#).¹¹⁷

c) Chronisch-entzündliche Darmerkrankungen (CED) mit immunsuppressiver Therapie

PatientInnen mit CED sind durch die Erkrankung, durch einen eventuell vorliegenden schlechten Ernährungszustand sowie durch eine mögliche immunsuppressive oder immunmodulatorische Therapie stärker als gesunde Reisende gefährdet, einen schweren Verlauf einer (impfpräventablen) Infektionserkrankung zu erleiden.^{162–167}

Durchfallerkrankungen sind bei PatientInnen mit CED im Vergleich zur gesunden Bevölkerung häufiger.¹⁶⁸ Auch eine Infektion mit opportunistischen Erregern oder ubiquitär vorkommenden Erregern wie z. B. *Clostridioides difficile* findet sich häufiger bei CED, vor allem bei einer aktiven Erkrankung.¹⁶⁹ Ob eine Infektion mit einem Durchfallerreger einen Schub auslösen kann, wird zwar kontrovers diskutiert, ist aber wahrscheinlich.^{169–171}

Auch Flugreisen und Aufenthalte in Höhen > 2000 m scheinen mit einem erhöhten Risiko für die Auslösung eines Schubs einer CED assoziiert zu sein.¹⁷²

Diese PatientInnengruppe sollte daher sowohl die Standard- als auch die Indikationsimpfungen gemäß den [STIKO-Empfehlungen](#) erhalten.³²

Präpandemisch verabreichte reisemedizinische **Totimpfstoffe** können ohne Sicherheitsbedenken gegeben werden, da eine Vielzahl von Studien zeigen konnte, dass durch Impfungen keine Krankheitsschübe ausgelöst werden.¹⁷³ Eine CED stellt einen Risiko-

faktor für einen schweren Verlauf von COVID-19 dar. Daher ist ein vollständiger Impfschutz gemäß STIKO-Empfehlungen wichtig, auch wenn gastrointestinale Symptome und selten auch Krankheitschübe durch die Impfung ausgelöst werden können.¹⁷⁴ Allerdings kann die Impfantwort eingeschränkt sein.^{166, 175–179} Die Indikation für eine Impfung gegen Typhus sollte bei PatientInnen mit CED großzügig gestellt werden, auch wenn keine immunsuppressive Therapie durchgeführt wird. Da der Lebendimpfstoff kontraindiziert ist, muss die Impfung mit dem parenteralen Totimpfstoff durchgeführt werden. Bei PatientInnen mit CED unter **Vedolizumab**-Therapie (Antikörper gegen $\alpha_4\beta_7$ -Integrin) wurde eine verminderte Wirksamkeit eines oralen Choleraimpfstoffs gezeigt.²⁴⁶ PatientInnen unter Vedolizumab-Therapie sollten daher generell keine oral zu verabreichenden Impfstoffe erhalten.¹⁸⁰

Bei der Gabe von **Lebendimpfstoffen** sind die unter 3.4.2.1 (b) „Allgemeine Gesichtspunkte zu Grunderkrankungen mit Immundefizienz“ genannten Hinweise zu beachten.

Die allgemeinen Hygieneregeln, v. a. die der Wasser- und Lebensmittelhygiene, sollten von PatientInnen mit CED streng eingehalten werden. Unter Umständen kann es sinnvoll sein, ein Antibiotikum zur Selbsttherapie bei Reisediarrhö mitzugeben, in seltenen Fällen kann auch eine Antibiotika-Prophylaxe erwägt werden.⁷⁷ Dabei richtet sich die Wahl des Antibiotikums nach der Resistenzlage im Zielland.

d) Chronische Nierenerkrankungen (terminale Niereninsuffizienz, Dialysepflichtigkeit)

PatientInnen mit chronischen Nierenerkrankungen können eine eingeschränkte Impfantwort und eine erhöhte Rate von Infektionskrankheiten aufweisen.^{181–184} Eine Urämie kann die Neutrophilenfunktion, das Antigenprocessing, die Antikörperbildung und die zelluläre Immunität beeinträchtigen.¹⁸⁵ PatientInnen mit chronischer Niereninsuffizienz sollten gemäß STIKO-Empfehlungen geimpft sein und alle reisemedizinisch indizierten Impfungen bekommen.^{185, 186}

Die Immunogenität von **Totimpfstoffen** wie z. B. bei der Tollwut- oder Japanische-Enzephalitis-Impfung ist in der Regel gut. Bei PatientInnen mit terminaler

Niereninsuffizienz oder unter einem Nierenersatzverfahren kann die Immunantwort auf eine Impfung eingeschränkt sein, sodass bei **Hepatitis-A** und **Hepatitis-B**-Impfungen ggf. **zusätzliche Impfstoffdosen** oder Impfstoffe mit höherem Antigengehalt oder ergänzendem Adjuvans zur Anwendung kommen sollten.⁷² In Bezug auf **dunkelgelb** gekennzeichnete Ergänzungen bestimmter Schutzimpfungen s. Kasten auf Seite 19. Eine mögliche Impferfolgskontrolle sollte stets 4–8 Wochen nach Gabe der letzten Impfstoffdosis erfolgen. Das Vorgehen bei der Impfung gegen Hepatitis B ist in den STIKO-Empfehlungen dargelegt.³² Es bestehen keine Kontraindikationen gegenüber **Lebendimpfstoffen** wie z. B. dem Gelbfieber-Impfstoff. Bei Z. n. Nierentransplantation sollten die Anwendungshinweise im Papier III „Impfen bei Immundefizienz“ beachtet werden.⁷²

e) Asplenie/Hyposplenie

Reiseunabhängig ist das Risiko für schwere Infektionen mit kapseltragenden Bakterien bei PatientInnen mit Asplenie/Hyposplenie erhöht.¹⁸⁷ Daher werden auch unabhängig vom Reisekontext eine Impfung gegen Pneumokokken und die Immunisierung gegen alle 5 impfpräventablen Meningokokken-Serogruppen (A, B, C, W, Y) sowie die jährliche Influenza-Impfung und eine Impfung gegen *Haemophilus influenzae* Typ b empfohlen.⁷² Wegen einer möglicherweise schwächeren und kürzer andauernden Immunantwort auf den Meningokokken-ACWY-Konjugat-Impfstoff im Vergleich zu gesunden Personen, wird eine **zweite Meningokokken-ACWY-Konjugatimpfstoffdosis im Abstand von mindestens 4–8 Wochen** empfohlen. Zur Notwendigkeit von Auffrischimpfungen nach dem Säuglingsalter finden sich in den Fachinformationen der Meningokokken-ACWY-Konjugatimpfstoffe keine Angaben. Die Daten zur Antikörperpersistenz bei gesunden Personen und immunologische Überlegungen lassen den Schluss zu, eine **Auffrischimpfung alle 5 Jahre zu empfehlen; das gleiche gilt für die Meningokokken-B-Impfung**. In Bezug auf Hinweise zu **dunkelgelb** gekennzeichneten Ergänzungen bestimmter Schutzimpfungen s. Kasten auf Seite 19.

Zudem wird empfohlen, jährlich mit einem Influenza-Totimpfstoff mit einer von der WHO empfohlenen Antigenkombination zu impfen (s. Kapitel 5.8

„Influenza“). Dies soll auch den bakteriellen Sekundärinfektionen und den möglicherweise daraus resultierenden Komplikationen vorbeugen.

Hepatitis-B-Impfstoffe sind indiziert bei Personen, die wiederholte Transfusionen benötigen, wie z. B. Personen mit Sichelzellerkrankung oder Thalassämie.¹³⁹

Wenn eine elektive chirurgische Splenektomie geplant ist, sollten alle erforderlichen Impfstoffe mindestens 2 Wochen vor der Operation verabreicht werden. Im Falle einer Notfall-Splenektomie werden für eine optimale Impfantwort die Impfstoffe 2 Wochen nach der Splenektomie verabreicht.¹³⁹

Grundsätzlich können bei PatientInnen mit Asplenie/Hyposplenie alle reisemedizinischen Impfungen verabreicht werden, auch eine Gelbfieber-Impfung. Eine reisemedizinische Beratung vor Reiseantritt sollte unbedingt in Anspruch genommen werden, insbesondere auch wegen des erhöhten Risikos für einen schweren Verlauf einer Malaria. Aufgrund des erhöhten Risikos einer Infektion mit kapseltragenden Bakterien wird empfohlen, beim Auftreten von Fieber ärztliche Hilfe aufzusuchen und in Ausnahmefällen ggf. frühzeitig eine Selbstbehandlung mit einer *stand-by*-Antibiotikatherapie zu beginnen.

Weitere Ausführungen s. auch [Papier III](#) „[Impfen bei Immundefizienz](#)“.⁷²

f) Entzündlich-rheumatische Erkrankungen

Die rheumatoide Arthritis (RA), die Psoriasis-Arthritis und die Spondyloarthritiden sind die häufigsten chronisch-entzündlichen rheumatischen Erkrankungen bei Erwachsenen. PatientInnen, die an einer RA leiden, sind unabhängig von ihrer Medikation mindestens doppelt so häufig von Infektionen mit Pneumokokken betroffen wie Personen ohne RA.¹⁸⁸ Auch bei Kollagenosen treten Infektionen gehäuft auf, bei einigen insbesondere pulmonale Infektionen; dies betrifft die systemische Sklerose, die Polymyositis/Dermatomyositis, das Sjögren-Syndrom, die Mischkollagenose (*mixed connective tissue disease*) und die verschiedenen IgG4-assoziierten Syndrome. Bei Vorliegen einer Vaskulitis begünstigt nicht nur die aktive Grunderkrankung, sondern auch die medikamentöse Immunsuppression das Auftreten von (impfpräventablen) Infektionen.

Die European League against Rheumatism (EULAR) und die STIKO haben Hinweise zum Impfen bei entzündlich-rheumatischen Erkrankungen erarbeitet.^{137, 189} PatientInnen mit entzündlich-rheumatischen Erkrankungen sollten nach den üblichen reisemedizinischen Empfehlungen beraten und geimpft werden. **Totimpfstoffe** können unter immunmodulatorischer Therapie appliziert werden. Je nach Art der Immunmodulation kann möglicherweise kein ausreichender Impfschutz aufgebaut werden. **Lebendimpfstoffe** wie die Gelbfieber-Impfung sind bei ausgeprägter Immunsuppression kontraindiziert,^{190, 191} auch wenn es nach akzidentiellen Gelbfieber-Impfungen unter Immunsuppression meist zu keinen schwerwiegenden gesundheitlichen Folgen kam.¹⁹²⁻¹⁹⁴ Weitere Ausführungen s. auch [Papier IV](#) „[Impfen bei Immundefizienz](#)“.¹³⁷

g) Neurologische Erkrankungen

Multiple Sklerose (MS)

Studien, die das Risiko von Erkrankungsschüben bei MS nach applizierten **Totimpfstoffen** untersuchten, konnten keinen Zusammenhang zwischen der Gabe von Standardimpfungen und einer Verschlechterung der Erkrankung herstellen.^{150, 195, 196} Es liegen nicht zu allen reisemedizinischen Totimpfstoffen Daten vor, man geht aber im Allgemeinen davon aus, dass Totimpfstoffe außerhalb von (MS-) Schüben verabreicht werden können. Der Nutzen einer Impfung übersteigt ihr Risiko, zumal Infektionen mit dem Wildvirus bei PatientInnen mit MS die Wahrscheinlichkeit eines Schubs erhöhen.^{197, 198} Totimpfstoffe für Reiseimpfungen können jederzeit auch bei Vorliegen einer immunsuppressiven Therapie nach individueller Risiko-Nutzen-Abwägung gegeben werden, allerdings kann die Wirksamkeit unter immunsuppressiver Behandlung beeinträchtigt sein, s. hierzu [Papier IV](#) – „[Impfen bei Immundefizienz](#)“.¹³⁷

Lebendimpfungen wie die Gelbfieber-Impfung können grundsätzlich auch bei MS gegeben werden. Bei bestehender immunsuppressiver oder immunmodulatorischer Therapie bleiben sie allerdings kontraindiziert,¹⁹⁹⁻²⁰¹ auch wenn in neueren Studien kein erhöhtes Risiko für einen Schub oder das Auftreten von Hirn- oder Wirbelsäulenläsionen nach einer Gelbfieber-Impfung festgestellt werden konnte.^{202, 203} Nach Absetzen oder Pausieren einer medi-

kamentösen Immunsuppression sind medikamentenspezifische Abstände zur Durchführung einer Impfung mit einem Lebendimpfstoff einzuhalten¹³⁷ (s. auch jeweilige Fachinformation).

Unter Berücksichtigung der jeweiligen Medikation und des Gelbfieber-Risikos bei der konkret geplanten Reise sollte bei PatientInnen mit MS über die Gelbfieber-Impfung im Einzelfall entschieden werden.

Bei **Myasthenia gravis** ist eine Gelbfieber-Impfung kontraindiziert.²⁰⁴

Das **Guillain-Barré-Syndrom** (GBS) ist eine akute, immunvermittelte Polyradikuloneuropathie. Es gilt als erwiesen, dass Infektionen eine Rolle bei der Auslösung eines GBS spielen.²⁰⁵ Für die aktuell zugelassenen Impfstoffe ist kein Zusammenhang zwischen GBS und Impfung belegt.²⁰⁶ Dennoch wird empfohlen, bei einem zeitlichen Zusammenhang zwischen einer Impfstoffgabe und dem Auftreten oder der Exazerbation eines GBS den gleichen Impfstoff nicht erneut zu verabreichen.

h) Hämatologische und onkologische Erkrankungen

Impfungen mit Totimpfstoffen bzw. Impfserien sollten bis spätestens 2 Wochen vor Einleitung einer antineoplastischen Therapie verabreicht bzw. Impfserien abgeschlossen sein. Eine Gelbfieber- oder Dengue-Impfung kann bis spätestens 4 Wochen vor der antineoplastischen Therapie verabreicht werden.

Aktuell geht man davon aus, dass in den meisten Fällen ein Impfschutz, der vor einer antineoplastischen Therapie erworben wurde, **nach abgeschlossener antineoplastischer Therapie** vermindert ist.⁷² Wenn vor Einleitung einer antineoplastischen Therapie eine Grundimmunisierung durchgeführt worden war, wird deshalb empfohlen, eine einmalige Wiederholungsimpfung nach Immunrekonstitution durchzuführen. Dies betrifft bei den Reiseimpfungen z. B. die Tollwut-, die FSME-, die Japanische-Enzephalitis-, die Poliomyelitis- und die Hepatitis-A- und -B-Impfung.

Im Allgemeinen kann davon ausgegangen werden, dass 3 Monate nach Ende einer antineoplastischen Therapie die Immunrekonstitution erfolgt ist und demnach ausreichende Immunantworten durch Totimpfstoffe zu erwarten sind. Im Falle einer indizierten Gelbfieber- oder Dengue-Impfung ist allerdings ein Abstand von 6 Monaten zum Abschluss der antineoplastischen Therapie vorzuziehen. Wenn noch keine Grundimmunisierung für Reiseimpfungen erfolgt ist, gelten nach erfolgter Immunrekonstitution die gleichen Empfehlungen wie für Immunkompetente, mit Ausnahme der quadrivalenten Meningokokkenimpfung: Ab 3 Monaten nach Abschluss der antineoplastischen Therapie wird die Gabe von **2 Dosen eines Meningokokken-ACWY-Konjugatimpfstoffs im Abstand von 4 Wochen** empfohlen. In Bezug auf Hinweise zu **dunkelgelb** gekennzeichneten Ergänzungen bestimmter Schutzimpfungen s. [Kasten auf Seite 19](#).

Weitere Ausführungen s. auch [Papier III „Impfen bei Immundefizienz“](#).⁷²

i) Zustand nach Organ- und Stammzelltransplantation

Bei PatientInnen nach Organ- und Stammzelltransplantation (SZT) besteht in der Regel eine lebenslange Immunsuppression, sodass **Lebendimpfstoffe** (z. B. die Gelbfieber-Impfung) grundsätzlich kontraindiziert sind. Die Ausnahmen (z. B. Immunrekonstitution nach Stammzelltransplantation) finden sich unter [3.4.2.1 \(b\) „Allgemeine Gesichtspunkte zu Grunderkrankungen mit Immundefizienz“](#). **Totimpfstoffe** können grundsätzlich frühestens ab 6 Monaten nach SZT ohne Sicherheitsbedenken verabreicht werden, allerdings kann nicht immer von einem ausreichenden Schutz ausgegangen werden. Bei einzelnen Impfstoffen wie z. B. gegen Hepatitis A oder Meningokokken (alle Serotypen) wird aus ExpertInnensicht ein späterer Impfbeginn favorisiert oder es sind **je nach Impfzeitpunkt mehrere Impfstoffdosen** notwendig.

Weitere Ausführungen s. auch [Papier III „Impfen bei Immundefizienz“](#).⁷²

3.5 MigrantInnen, die FreundInnen oder Verwandte im Ausland besuchen (Visiting Friends and Relatives, VFR)

- ▶ Hepatitis A: Erwachsene VFR haben je nach Herkunft und Aufenthaltsdauer in einem Endemieland eine höhere Wahrscheinlichkeit, bereits eine Hepatitis A durchgemacht zu haben. Serologische Testungen vor geplanter Impfung können sinnvoll sein. In Deutschland geborene Kinder von VFR sollten geimpft werden.
- ▶ Typhus: VFR haben ein erhöhtes Risiko und sollten auch bei Kurzreisen geimpft sein, insbesondere bei Reisen auf den indischen Subkontinent.
- ▶ Gelbfieber: Es sollte geprüft werden, ob bereits eine Gelbfieberimpfung erfolgt ist.
- ▶ Japanische Enzephalitis: Daten über ein erhöhtes Risiko bei VFR im Vergleich zu anderen Reisenden liegen nicht vor. Bei Kindern sollte geprüft werden, ob sie aufgrund der Routineimpfprogramme in einigen Endemieländern bereits geimpft sind.
- ▶ Meningokokkenerkrankung: Das Risiko kann durch engen Kontakt mit der lokalen Bevölkerung höher sein als bei Touristen.
- ▶ Tollwut: Das Risiko kann durch häufigen und engen Kontakt mit Tieren höher sein als bei Touristen. VFR sollten bei einem erhöhten Expositionsrisiko präexpositionell geimpft werden.

Immer mehr MigrantInnen besuchen ihre FreundInnen und Verwandte im Ausland oder in ihrem Heimatland. Diese Personengruppe zeichnet statistisch betrachtet aus, dass sie länger reist, eher ländliche Gebiete besucht, engere Kontakte zur einheimischen Bevölkerung hat, eher lokale Gerichte isst, öfter kurzfristig geplante Reisen macht und seltener eine Reiseberatung in Anspruch nimmt.^{27, 207, 208} Gleichzeitig besteht ein erhöhtes Risiko für reiseassoziierte Erkrankungen wie Malaria, aber auch für impfpräventable Erkrankungen.^{27, 207, 209}

Nicht allen Eltern ist bewusst, dass besonders Kinder, die im Nicht-Endemieland aufgewachsen sind, für einige in den jeweiligen Ländern endemischen Infektionskrankheiten keine Immunität besitzen, wie z. B. gegen Hepatitis A.²⁰⁹ Der bei der Gruppe der VFR am häufigsten genannte Grund für die Ab-

lehnung einer Reiseimpfung war laut einer Studie aus dem Jahr 2014, dass die Erkrankung als nicht besorgniserregend eingestuft wurde.²¹⁰ Vorstellbar ist, dass fälschlicherweise eine früh erworbene Immunität (Hepatitis A) oder Teilimmunität (Malaria) gegen Erkrankungen vermutet wird, wobei letztere z. B. nur bei dauerhaftem Aufenthalt im Endemiegebiet besteht. In mehreren Studien konnte gezeigt werden, dass die impfpräventablen Erkrankungen Hepatitis A und Typhus abdominalis überdurchschnittlich häufig bei der Gruppe der VFR diagnostiziert wurden.^{211–213}

Nicht nur beim Besuch des Kinderarztes/der Kinderärztin, sondern generell bei jedem Arztbesuch sollte die Impfdokumentation sorgfältig überprüft (ggf. schwierig bei fremdsprachigen Impfzertifikaten) und auf die Notwendigkeit und den Nutzen einer Reiseberatung hingewiesen werden, um reiseassoziierte Erkrankungen zu vermeiden.^{214, 215}

3.6 Langzeitaufenthalt

- ▶ Definition Langzeitaufenthalt: Aufenthalt >4 Wochen
- ▶ Bei beruflich Reisenden ist der Arbeitgeber gesetzlich verpflichtet, die mit Auslandstätigkeit verbundenen Belastungen und Gefährdungen zu erfassen (dazu gehört Durchführung von beruflich indizierten Impfungen)
- ▶ Risiko für einige impfpräventable Erkrankungen steigt durch längere Expositionszeit; dies gilt auch für wiederholte (Kurzzeit-)Reisen
- ▶ Hepatitis-A-Impfung wird aufgrund der relativ hohen Inzidenz allen Reisenden in Endemiegebiete empfohlen
- ▶ SchülerInnen/StudentInnen sollten gemäß der im Gastland geltenden Impfempfehlung für Meningokokken gegen die jeweils empfohlenen Serogruppen geimpft werden

Der Begriff „Langzeitaufenthalt“ ist in der Literatur nicht eindeutig definiert. Entsprechend der unter ReisemedizinerInnen üblichen Begriffsbildung wird in den vorliegenden STIKO-Empfehlungen ein **Zeitraum von >4 Wochen** als Langzeitaufenthalt definiert.

Langzeitaufenthalte im Ausland können verschiedene Gründe haben. Viele Menschen unternehmen längere Reisen bzw. Weltreisen und sind Wochen bis manchmal Jahre unterwegs, andere halten sich über einen längeren Zeitraum an einem festen (Urlaubs-)Ort auf, z. B. über die Wintermonate in tropischen/subtropischen Ländern. Im Zuge der Globalisierung sind Menschen in zunehmendem Maße beruflich im Ausland tätig, dann oft über Monate bis Jahre oder immer wieder für jeweils kürzere Zeitabschnitte. Hilfsorganisationen entsenden MitarbeiterInnen nicht selten für längere Zeiträume. Der Gruppe der jungen Freiwilligen in Sozialprojekten entstehen z. B. Risiken, da sie einerseits einen der örtlichen Bevölkerung nahen Lebensstil haben, andererseits über wenig Erfahrung zum Erkennen und Vermeiden von Gefahren verfügen.

Der Arbeitgeber ist gesetzlich verpflichtet, die mit der Auslandstätigkeit verbundenen Belastungen und Gefährdungen zu erfassen und die beruflich Reisenden entsprechend beraten zu lassen. Dazu gehört auch die **Durchführung von beruflich indizierten Impfungen im Zusammenhang mit dem Auslandsaufenthalt** (s. AMR 6.6, Absatz 4.3; § 3 Absatz (2) 2. ArbSchG). Auf die rechtlichen Rahmenbedingungen kann an dieser Stelle nicht weiter eingegangen werden, s. auch [2.12 Kostenerstattung von Reiseimpfungen](#).

Beruflich im Ausland tätige Menschen sind häufig ortsfest und an eine Infrastruktur gebunden, sodass nach einiger Zeit bei medizinischen Fragestellungen meist Kenntnisse über die Diagnostik- und Behandlungsmöglichkeiten am Ort vorliegen. Je nach Art der Langzeitreise (z. B. mit/ohne Ortsfestigkeit, Freizeitreisende, KatastrophenhelferInnen) können die Risiken bei Langzeitaufenthalten im Ausland sehr unterschiedlich sein.²¹⁶ Das **Risiko für einige impfpräventable Erkrankungen steigt bei längerer Reisedauer** durch die kumulative Expositionszeit. Ähnliches gilt für **wiederholte (Kurzzeit-)Reisen**,²¹⁷ insbesondere für:

- ▶ Tollwut²¹⁸
- ▶ Japanische Enzephalitis
- ▶ Meningokokken-Erkrankungen
- ▶ Typhus abdominalis
- ▶ Hepatitis B
- ▶ eingeschränkt für Hepatitis A

SchülerInnen und StudentInnen, die einen Langzeitaufenthalt planen, sollten gemäß der im Gastland geltenden Impfempfehlung für Meningokokken gegen die jeweils empfohlenen Serogruppen geimpft werden, s. auch [5.9 Meningokokken-Erkrankungen](#).

In einigen Ländern können auch weitere Impfnachweise verlangt werden, z. B. gegen Varizellen.

3.7 KatastrophenhelferInnen

- ▶ Die Gruppe der KatastrophenhelferInnen umfasst freiwillige ErsthelferInnen bis hin zu routinierten berufsmäßigen HelferInnen
- ▶ KatastrophenhelferInnen leiden öfter an Infektionserkrankungen, v. a. Durchfallerkrankungen und erleiden häufiger Unfälle
- ▶ Bestmöglicher Infektionsschutz ist wichtig, um nicht bei zusammengebrochener medizinischer Versorgung sich selbst und die humanitäre Hilfsaktion durch impfpräventable Erkrankungen zusätzlich zu gefährden

KatastrophenhelferInnen können teilweise über mehrere Wochen bis mehrere Jahre im Einsatz sein, um z. B. durch Naturkatastrophen oder Kriege obdachlos gewordenen Menschen in Notsituationen zu helfen. Dabei gibt es sowohl die Gruppe der berufsmäßigen und damit routinierten KatastrophenhelferInnen als auch Freiwillige, die sich nicht selten erstmals in ihrem Leben in lebensfeindlichen und gefährlichen Situationen befinden. Alle Gruppen benötigen den bestmöglichen Infektionsschutz, um nicht im Zuge der oftmals fehlenden oder teilweise zusammengebrochenen medizinischen Versorgung im Katastrophen- oder Kriegsgebiet zusätzlich durch impfpräventable Erkrankungen gefährdet zu werden und um die humanitäre Hilfsaktion aufrecht zu erhalten.²¹⁹ Es wurde berichtet, dass ca. 20% der HelferInnen im Flüchtlingshilfe-Kontext aus gesundheitlichen Gründen nicht einsatzfähig sind.²²⁰ Infektionserkrankungen und hierbei Durchfallerkrankungen machen den größten Teil der gesundheitlichen Probleme aus.²²⁰ Besonders bei jüngeren HelferInnen im Alter zwischen 18 und 30 Jahren werden häufig lebensbedrohliche Diagnosen gestellt, die sich von denen bei normalen Reisenden,

aber auch bei älteren KatastrophenhelferInnen unterscheiden; sie erleiden z. B. häufiger Unfälle.²²¹

In komplexen Notsituationen sorgen von Mensch zu Mensch übertragbare Erkrankungen in der betroffenen Bevölkerung für die meisten Todesfälle, unabhängig von einer begleitenden Unterernährung.²²² Dazu gehören Durchfallerkrankungen, Atemwegserkrankungen und Masern. Weil die Risiken für eine Infektion unberechenbar sind, ein enger Kontakt zur Bevölkerung besteht und medizinische Hilfe nicht gesichert ist, sollten KatastrophenhelferInnen optimal geschützt sein, sodass bei

dieser Gruppe **grundsätzlich alle je nach potentiellen Einsatzort(en) indizierten Impfungen gegeben werden sollten**, für die der Impfling keine Gegenanzeigen wie z. B. Allergien oder eine Immundefizienz aufweist. In Bezug auf Hinweise zu **dunkelgelb** gekennzeichneten Ergänzungen bestimmter Schutzimpfungen s. [Kasten auf Seite 19](#).

Die Ausführungen und Empfehlungen in diesem Kapitel gelten für EntwicklungshelferInnen und medizinisches Personal gleichermaßen, wenn ein entsprechendes Expositionsrisiko vorliegt.

4 Übersicht zu den von der STIKO empfohlenen Impfungen aufgrund von Reisen

In **Tabelle 1** sind die Reiseimpfempfehlungen der STIKO (Indikationsgruppe ‚R‘ bzw. bei Poliomyelitis Indikationsgruppe ‚I‘) zusammengestellt. Dies ist ein Auszug aus den STIKO-Empfehlungen zu

Standardimpfungen im Erwachsenenalter sowie zu Indikations- und Auffrischimpfungen für alle Altersgruppen 2023 (s. [Tabelle 2, Epid Bull 04/2024](#)).³²

Tabelle 1 | Empfehlungen der STIKO zu Reiseimpfungen

| Impfung gegen | Indikation | Anmerkungen (Packungsbeilage/Fachinformation beachten) |
|--|--|--|
| Cholera | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Reisen in Cholera-Epidemiegebiete mit voraussichtlich ungesichertem Zugang zu Trinkwasser ▶ Längerfristige Tätigkeit in Cholera-Epidemiegebieten ▶ Einsatz als KatastrophenhelferIn | Nach Angaben in den Fachinformationen des Herstellers. |
| COVID-19 (Coronavirus Disease 2019) | Für die COVID-19-Impfempfehlung (Indikationsgruppen etc.) wird auf die Tabelle 2 in EpiBull 04/2024 verwiesen. | |
| Dengue | <p>Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virusinfektion durchgemacht haben und in ein Dengue-Endemiegebiet reisen und dort ein erhöhtes Expositionsrisiko haben (z. B. längerer Aufenthalt, aktuelles Ausbruchsgeschehen).</p> <p>Für Personen, die in der Vergangenheit keine Dengue-Virusinfektion durchgemacht haben („Dengue-Naive“), spricht die STIKO aufgrund der gegenwärtig limitierten Datenlage derzeit keine allgemeine Impfempfehlung aus (s. auch STIKO-Hinweise im Kasten auf S. 7 Epid Bull 04/2024). Weitere Hinweise s. Epid Bull 48/2023.</p> | <p>Grundimmunisierung mit 2 Impfstoffdosen des tetravalenten attenuierten Lebendimpfstoffs Qdenga (Mindestabstand 3 Monate zwischen den Impfstoffdosen). Die vollständige Impfserie (2 Impfstoffdosen) sollte vor Abreise abgeschlossen sein (Endemiegebiete s. auch www.cdc.gov/dengue/areaswithrisk/around-the-world.html).</p> <p>Auffrischimpfungen: Zum jetzigen Zeitpunkt kann keine Aussage über die Notwendigkeit bzw. den Zeitpunkt einer Auffrischimpfung getroffen werden. Entsprechende Studien sind noch nicht abgeschlossen.</p> |
| FSME (Früh-sommer-Meningo-enzephalitis) und andere TBE (tick-borne encephalitis)-Haupt-Subtypen | <i>Auslandsreisen:</i> Personen, die in TBE-Risikogebieten außerhalb Deutschlands zeckenexponiert sind, s. Abbildung 3 bzw. Kapitel 6 Ländertabelle . | Grundimmunisierung und Auffrischimpfungen mit einem für Erwachsene bzw. Kinder zugelassenen Impfstoff nach Angaben in den Fachinformationen. |

| Impfung gegen | Indikation | Anmerkungen (Packungsbeilage/Fachinformation beachten) |
|-------------------------|---|---|
| Gelbfieber | Eine Liste der Länder mit der Gefahr einer Gelbfieber-Übertragung und der Länder, die bei Einreise den Nachweis einer Gelbfieber-Impfung fordern, stellt die WHO zur Verfügung (www.who.int/health-topics/yellow-fever), s. auch Abbildung 4 und Kapitel 6 Ländertabelle | <p>Impfung in einer von den Gesundheitsbehörden zugelassenen Gelbfieber-Impfstelle. Vor erneuter oder bei fortgesetzter Exposition sollte einmalig eine Auffrischimpfung erfolgen, sofern 10 oder mehr Jahre seit der Erstimpfung vergangen sind. Nach erfolgter 2. Impfstoffdosis sind keine weiteren Auffrischimpfungen notwendig. Ausnahmen und Besonderheiten bei folgenden Personengruppen sind zu beachten:</p> <p>Schwangere: Bei 1. Impfstoffdosis in der Schwangerschaft vor erneuter oder bei fortgesetzter Exposition 2. Impfstoffdosis, unabhängig vom Abstand zur Erstimpfung (max. 2 Impfstoffdosen).</p> <p>Personen mit Immundefizienz: Wenn bei der 1. Impfstoffdosis eine Immundefizienz bestand, soll bei fehlender Kontraindikation vor erneuter Exposition eine 2. Impfstoffdosis gegeben werden, unabhängig vom Abstand zur Erstimpfung. Vor oder nach der 2. Impfstoffdosis ist grundsätzlich keine serologische Kontrolle erforderlich. Vor erneuter oder bei fortgesetzter Exposition muss individuell über die Verabreichung weiterer Impfstoffdosen entschieden werden.</p> <p>Kinder: Bei 1. Impfstoffdosis vor dem 2. Geburtstag soll vor erneuter oder bei fortgesetzter Exposition eine 2. Gelbfieber-Impfstoffdosis verabreicht werden, sofern seit der Erstimpfung 5 oder mehr Jahre vergangen sind. Im Erwachsenenalter ist keine weitere Impfstoffdosis notwendig, sofern im Kindesalter 2 Impfstoffdosen verabreicht wurden. Bei nur 1 Impfstoffdosis im Kindesalter ist vor erneuter Exposition im Erwachsenenalter eine 2. Impfstoffdosis empfohlen. Bei 1 Impfstoffdosis nach dem 2. Geburtstag soll vor erneuter oder bei fortgesetzter Exposition eine 2. Impfstoffdosis verabreicht werden, sofern 10 oder mehr Jahre seit der Erstimpfung vergangen sind (max. 2 Impfstoffdosen). Für das internationale Zertifikat ist die Verabreichung 1 Impfstoffdosis ausreichend. Das Zertifikat ist lebenslang gültig. Dies betrifft bereits ausgestellte und neue Gelbfieber-Impfzertifikate.</p> |
| Hepatitis A (HA) | Reisende in Endemiegebiete, s. Abbildung 5 bzw. Kapitel 6 Ländertabelle | <p>Grundimmunisierung und Auffrischimpfung nach Angaben in den Fachinformationen.</p> <p>Die serologische Vortestung auf Anti-HAV ist nur bei Personen sinnvoll, die länger in Endemiegebieten gelebt haben oder in Familien aus Endemiegebieten aufgewachsen sind oder vor 1950 geboren wurden.</p> |
| Hepatitis B (HB) | <p>Reiseindikation: individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich. Ausführungen, s. Kapitel 5.7 Hepatitis B bzw. Kapitel 6 Ländertabelle</p> <p>Es ist individuell abzuwägen, ob angesichts des konkreten Expositionsrisikos und des individuellen Risikos eines Impfersagens eine Impferfolgskontrolle erforderlich erscheint. Ausführungen zur Impferfolgskontrolle s. Epid Bull 04/2024.</p> | Grundimmunisierung und Auffrischimpfung nach Angaben in den Fachinformationen. |
| Influenza | Für Reisende ≥ 60 Jahre und Reisende, die unter I (Indikationsimpfung) in Tabelle 2 des Epid Bull 04/2024 genannt sind und die nicht über einen aktuellen Impfschutz verfügen, ist die Impfung generell empfehlenswert, s. Kapitel 6 Ländertabelle | <p>Impfung mit einem quadrivalenten Impfstoff mit aktueller, von der WHO empfohlener Antigenkombination.</p> <p>Für Personen ≥ 60 Jahre werden inaktivierte quadrivalente Hochdosis-Impfstoffe empfohlen.</p> |
| Japanische Enzephalitis | <p>Aufenthalte in Endemiegebieten (Südostasien, weite Teile von Indien, Korea, Japan, China, West-Pazifik, Nordaustralien, s. Kapitel 6 Ländertabelle) während der Übertragungszeit, insbesondere bei:</p> <ul style="list-style-type: none"> ▶ Reisen in aktuelle Ausbruchsgebiete ▶ Langzeitaufenthalt (> 4 Wochen) ▶ Wiederholten Kurzaufenthalten ▶ Vorausschaubarem Aufenthalt in der Nähe von Reisfeldern und Schweinezucht (nicht auf ländliche Gebiete begrenzt) | Grundimmunisierung mit 2 Impfstoffdosen; eine Auffrischimpfung vor erneuter Exposition, frühestens 12 Monate nach der Grundimmunisierung. |

| Impfung gegen | Indikation | Anmerkungen (Packungsbeilage/Fachinformation beachten) |
|----------------------|---|--|
| Meningokokken | <p>Reisende in Länder mit epidemischem Vorkommen, besonders bei engem Kontakt zur einheimischen Bevölkerung (z. B. EntwicklungshelferInnen, KatastrophenhelferInnen, medizinisches Personal); dies gilt auch für Aufenthalte in Regionen mit Krankheitsausbrüchen und Impfpflicht für die einheimische Bevölkerung (WHO- und Länderhinweise beachten; Ausführungen s. auch Kapitel 5.10 Meningokokken-Erkrankung bzw. Kapitel 6 Ländertabelle).</p> <p>Vor Pilgerreise nach Mekka (Hadj, Umrah).</p> <p>Vor Langzeitaufenthalten, besonders Kinder und Jugendliche sowie Personen in Studium oder Ausbildung.</p> | <p>Impfung mit Meningokokken-ACWY-Konjugat-Impfstoff, bei KatastrophenhelferInnen und je nach Exposition auch bei EntwicklungshelferInnen und medizinischem Personal zusätzlich Meningokokken-B-Impfstoff.</p> <p>Impfung mit Meningokokken-ACWY-Konjugat-Impfstoff (Einreisebestimmungen beachten).</p> <p>Impfung mit Meningokokken-ACWY-Konjugat-Impfstoff und Meningokokken-B-Impfstoff entsprechend den Empfehlungen der Zielländer.</p> |
| Poliomyelitis | <p>Für folgende Personengruppen ist eine Impfung indiziert:</p> <ul style="list-style-type: none"> ▶ Reisende in Regionen mit Infektionsrisiko durch Wild-Poliomyelitis-Virusstämme (WPV) oder durch einen mutierten Impfvirusstamm (<i>circulating vaccine-derived poliovirus</i> [cVDPV]) (die aktuelle epidemische Situation ist zu beachten, insbesondere die Meldungen der WHO), ▶ Aussiedelnde, Geflüchtete und Asylsuchende, die in Gemeinschaftsunterkünften leben, bei der Einreise aus Gebieten mit Infektionsrisiko. <p>Ausführungen s. Kapitel 5.11 Poliomyelitis, Abbildung 9 bzw. Kapitel 6 Ländertabelle</p> | <p>Personen ohne Nachweis einer Grundimmunisierung sollten vor Reisebeginn wenigstens 2 IPV-Impfstoffdosen in 4-wöchigem Abstand erhalten.</p> <p>Ausstehende oder nicht dokumentierte Impfstoffdosen, die für einen vollständigen Schutz empfohlen sind, sollen mit IPV nachgeholt werden.</p> <p>Bei einem Aufenthalt < 4 Wochen in Afghanistan oder Pakistan empfiehlt die STIKO eine Poliomyelitis-Auffrischimpfung, wenn die letzte Impfstoffdosis vor mehr als 10 Jahren verabreicht worden ist.</p> <p>Für bestimmte Länder hat die WHO bei einem Aufenthalt > 4 Wochen verschärfte Empfehlungen ausgesprochen, z. T. mit Nachweispflicht, s. auch: www.who.int/groups/poliovirus-ihf-emergency-committee.</p> |
| Tollwut | <p>Reisende in Regionen mit Tollwutgefahr und einer erhöhten Wahrscheinlichkeit einer Tollwutexposition (z. B. durch Kontakt mit streunenden Hunden oder Fledermäusen, s. Abbildung 10 bzw. Kapitel 6 Ländertabelle)</p> | <p>Nach Angaben in den Fachinformationen.</p> |
| Tuberkulose | <p>Die Impfung mit einem BCG-Impfstoff wird nicht empfohlen.</p> | |
| Typhus | <p>Bei Reisen in Endemiegebiete mit Aufenthalt unter schlechten hygienischen Bedingungen, s. Kapitel 6 Ländertabelle</p> | <p>Nach Angaben in den Fachinformationen.</p> |

5 Anmerkungen zu einzelnen Impfungen

5.1 Cholera

Die Cholera ist eine fäkal-oral übertragene Erkrankung mit wässriger Diarrhö, Erbrechen und Dehydratation unterschiedlichen Ausmaßes.

5.1.1 Erreger und Übertragung

Das begeißelte kommaförmige, gramnegative Stäbchenbakterium *Vibrio cholerae* ist der Erreger der Cholera. Vor allem die Bakterienstämme O1 und seltener O139 sind pathogen, wobei die Toxine der El-Tor-Varianten von O1 als besonders virulent gelten. Virulenzfaktoren sind das Cholera-toxin (bestehend aus den Untereinheiten A und B) sowie Kolonisationsfaktoren. Die Bakterien kommen natürlicherweise im Wasser vor, insbesondere in Brackwasser, an Flussmündungen oder im küstennahen Wasser. Die Übertragung auf den Menschen erfolgt fäkal-oral in erster Linie durch kontaminiertes Trinkwasser (bzw. durch Nahrungsmittel, die mit Fäkalien oder kontaminiertem Trinkwasser in Kontakt kamen), seltener von Mensch zu Mensch.

5.1.2 Geografische Verbreitung, Epidemiologie und Risikofaktoren einer Übertragung

Weltweit leben ca. 1,4 Milliarden Menschen in Cholera-Endemiegebieten und sind bei Epidemien exponiert.²²³ Im Jahr 2023 wurden weltweit mehr als 708.200 Fälle von Cholera oder akuter wässriger Diarrhö gemeldet, darunter über 4.300 Todesfälle. Dies stellt einen deutlichen Anstieg der Fallzahlen gegenüber 2023 dar und bedeutet nach Einschätzung der WHO eine besorgniserregende Eskalation sowohl der weltweiten Anzahl der Fälle als auch der Todesfälle im Zusammenhang mit Cholera hin. Es wurden Fälle aus 30 Ländern in 5 der 6 WHO-Regionen gemeldet.

Die WHO stufte den weltweiten Anstieg der Cholera im Januar 2023 als Notfall der Stufe 3 ein, was ihrer höchsten internen Stufe für Notfälle entspricht und behält bislang diese Einstufung bei (Stand Februar 2024).²²⁴ Es wird geschätzt, dass der weitaus größte

Teil der Erkrankungen nicht gemeldet wird aufgrund unterschiedlicher Falldefinitionen, Zurückhaltung der Behörden bei der Anerkennung der Cholera, Unzulänglichkeiten in den Krankenhausüberwachungssystemen, Mangel an wirksamen diagnostischen Tests und einer nicht immer eindeutigen Klinik vor allem bei milden Fällen. Eine Überschätzung von Fallzahlen ist seltener und kann z. B. im Rahmen von Ausbrüchen vorkommen, wenn nicht bei jedem Verdachtsfall die adäquate Diagnostik durchgeführt wird.²²⁵ Die Letalität liegt bei ausreichenden Behandlungsmöglichkeiten deutlich unter 1%.²²⁶ In Ländern mit schlechter medizinischer Versorgung kann es bei unbehandelten Fällen mit starkem wässrigen Durchfall durch den Verlust von Flüssigkeit und Salzen zu schwerer Dehydratation und Tod innerhalb von Stunden kommen. Die Letalität kann dann bis auf 30–50 % ansteigen.²²⁷

PatientInnen mit Cholera scheiden die Erreger im Stuhl aus. Die Zeitdauer der Ausscheidung beträgt bei asymptomatischen Personen etwa 1 Tag, bei symptomatischen Personen 1 bis 2 Wochen, eine längere Ausscheidungsdauer ist möglich. Risikofaktoren für eine Ansteckung sind fehlender Zugang zu sauberem Trinkwasser, schlechte hygienische Verhältnisse und enger Kontakt zu Erkrankten (z. B. gleicher Haushalt). Durch kontaminiertes Trinkwasser kann es zu großen Ausbrüchen kommen, die vor allem bei vulnerablen Bevölkerungsgruppen verheerende Auswirkungen haben können (z. B. rasche Verbreitung mit vielen Todesfällen bei Menschen in großer Armut, Menschen in Flüchtlingslagern). Eine Reihe von Wirtsfaktoren bewirkt eine erhöhte Empfänglichkeit: Hypoazidität des Magensaftes,^{228,229} Zustand nach Gastrektomie, Blutgruppe 0, schlechter Ernährungszustand und beeinträchtigter Immunstatus.

Das Erkrankungsrisiko für Reisende ist sehr gering. In einer Übersichtsarbeit wurden in den Jahren 1990 bis 2018 weltweit 156 reiseassoziierte Fälle in nicht-endemischen Ländern registriert.²²³ Im Jahr 2022 wurden in Deutschland 6 Cholera-Erkrankungen gemeldet (Vorjahr: keine Fälle). Der Irak wurde für alle

6 Fälle als wahrscheinlichstes Infektionsland angegeben. Die Infektion wurde bei 4 Erkrankten durch *Vibrio cholerae* Serogruppe O₁ verursacht, bei zwei Erkrankungen wurde keine Serogruppe übermittelt. Angaben zum Impfstatus liegen in 2 Fällen vor: Beide Personen waren ungeimpft. Keine erkrankte Person ist verstorben.⁹ Das Risiko einer symptomatischen Infektion wurde in älteren Arbeiten auf 2 Fälle pro 1 Million Reisende geschätzt.^{230, 231} Bei Langzeitaufenthalt, in Ausbruchssituationen und bei KatastrophenhelferInnen kann das Risiko größer sein.^{232, 233} Da eine milde verlaufende Cholera klinisch nicht von anderen Durchfallerkrankungen abgegrenzt werden kann, liegen die tatsächlichen Fallzahlen vermutlich viel höher.

5.1.3 Risiko der Weiterverbreitung einer Infektion

Das Risiko einer Weiterverbreitung der Erkrankung in Deutschland ist sehr gering. Ausgehend von den reiseassoziierten Erkrankungen wurden dem RKI seit 2001 keine Übertragungen innerhalb Deutschlands gemeldet.⁹

5.1.4 Klinik Inkubationszeit

Durchschnittlich 24 Stunden, Spanne 4–96 Stunden

Symptomatik

- ▶ meist asymptomatisch (95%)
- ▶ leichter Verlauf: wässrige Durchfälle ohne bedeutsame Dehydratation
- ▶ schwerer Verlauf: voluminöse, schmerzlose wässrige Entleerungen, zu Beginn häufig massives Erbrechen, bei mangelhafter Flüssigkeitssubstitution Exsikkose, Hypokaliämie, Hyponatriämie, Hypokalzämie, metabolische Azidose. Erhöhtes Risiko für schwere Verläufe bei fehlender Magensaftbarriere, in der Schwangerschaft. Erhöhte Gefahr durch Dehydratation z. B. bei vorbestehenden Herz- oder Nierenkrankheiten.

Prognose

Letalität bei ausreichenden Behandlungsmöglichkeiten <1%. Unbehandelt bei schweren Verläufen Letalität bis 50% (unter dem Bild des hypovolämischen Schocks und Nierenversagens)

5.1.5 Therapie

Entscheidend sind die Korrektur von Dehydratation und Elektrolytverlusten sowie die Antibiotikagabe als adjuvante Therapie bei schweren Fällen. Bei Kindern kann eine Ergänzung mit Zink die Schwere und Dauer der Choleraepisode verringern.

5.1.6 Zugelassene Impfstoffe

a) Dukoral: Enthält inaktivierte Choleraerakterien (*whole cell*, WC) der Serogruppe O₁ und die rekombinant hergestellte, immunogene, nicht toxische B(indungs)-Untereinheit des Cholera-toxins (rCTB). Der Impfstoff wird oral gegeben und ist ab dem Alter von 2 Jahren zugelassen.

b) Vaxchora: Dieser Impfstoff ist eine oral zu verabreichende Suspension von lebenden Vibrionen der Serogruppe O₁, denen durch Mutation die toxische A-Untereinheit des Cholera-toxins fehlt (CVD 103-HgR). Der Impfstoff ist ab dem Alter von 2 Jahren zugelassen.

Beide Impfstoffe bewirken eine Immunisierung gegen die durch *Vibrio cholerae* Serogruppe O₁ verursachten Erkrankungen.

Weltweit sind weitere Impfstoffe auf dem Markt, z. B. Shanchol und Euvichol (bivalente inaktivierte Impfstoffe der Serogruppen o₁ und o₁₃₉). Diese sind in Deutschland nicht verfügbar.

Wirksamkeit

a) Dukoral: Aussagefähige Studien mit europäischen Reisenden zum Schutz vor Cholera liegen nicht vor, es liegen Studien in Endemiegebieten vor:

Ältere Studien wurden in Bangladesch mit Cholera-toxin B durchgeführt, das aus Kulturüberständen isoliert wurde. Erst im Jahr 1989 konnte CTB rekombinant hergestellt werden (rCTB). In einer Studie in Peru erhielten 1.563 Militärangehörige entweder 2 Impfstoffdosen WC-rCTB oder zwei Mal Placebo. Die kurzzeitige Wirksamkeit im ersten halben Jahr nach Impfung wurde bei diesen Erwachsenen mit 86% (95% Konfidenzintervall [KI] 37–97) angegeben.²³⁴ In einer weiteren Studie in Peru erhielten 14.977 Personen (Alter 2 bis 65 Jahre) 2 Impfstoffdosen WC-rCTB + 1 Auffrischimpfung nach 10 Monaten oder drei Mal Placebo. Während des ersten

Jahres konnte kein Schutz festgestellt werden (−4%). Erst mit der dritten (Auffrischungs-)Dosis wurden Schutzraten von 61% in allen Altersgruppen gemessen, wobei die Wirksamkeit bei Personen >15 Jahren im Vergleich zu Kindern erhöht war.²³⁵ In einer Studie in Mozambique wurde bei 11.070 Probanden (Alter >2 Jahre) bis zu 6 Monate nach Impfung eine Protektion von 78% festgestellt (95% KI 39–92%; $p=0,004$). Kontrollierte Langzeitfeldversuche mit WC-rCTB wurden nicht durchgeführt. Die längste Studie dauerte 2 Jahre. Laut Fachinformation liegen nur sehr begrenzte Daten bei Personen ≥ 65 Jahren vor.

b) Vaxchora: Es liegen weder Studien an Reisenden noch in Endemiegebieten vor. Nach Durchführung mehrerer klinischer Studien mit experimentellen Infektionen^{236–241} wurden Schutzraten für Probanden im Alter von 6–64 Jahren angegeben. Für die Altersgruppe 18–45 Jahre z. B. sind Schutzraten von 90% bzw. 80% zu den Zeitpunkten 10 Tage bzw. 90 Tage nach Impfung beschrieben.²³⁶ Die Schutzraten bei Kindern und Jugendlichen von 6–17 Jahren sind diesen nicht unterlegen.²³⁹ Für Jugendliche von 12 bis 17 Jahren wurde eine Schutzdauer von mindestens 2 Jahren festgestellt.²⁴⁰

Sicherheit

a) Dukoral

Unerwünschte Arzneimittelwirkungen: Laut Fachinformation sind keine sehr häufigen oder häufigen unerwünschten Arzneimittelwirkungen bekannt. Gelegentliche unerwünschte Arzneimittelwirkungen (können bis zu 1 von 100 Personen betreffen) bei Kindern und Erwachsenen sind Diarrhö, Bauchschmerzen, Bauchkrämpfe, Meteorismus sowie Kopfschmerzen; seltenere unerwünschte Arzneimittelwirkungen s. Fachinformation.

Gegenanzeigen: Für die ärztliche Aufklärung sind die Informationen aus den Fachinformationen verbindlich. Im Folgenden finden sich die wesentlichen Gegenanzeigen bzw. ergänzende Hinweise:

- ▶ nachgewiesene schwere Überempfindlichkeitsreaktion gegen einen im Impfstoff enthaltenen Bestandteil oder gegen Formaldehyd
- ▶ bei akuter Magen-Darmerkrankung oder schwerer, mit Fieber einhergehender Erkrankung soll-

te Impfung auf einen späteren Zeitpunkt verschoben werden

Anwendung während Schwangerschaft und Stillzeit nach Risiko-Nutzen-Abwägung; die Gabe von Choleratimpfstoffen während der Schwangerschaft wird in der Literatur als sicher angesehen.²⁴²

b) Vaxchora

Unerwünschte Arzneimittelwirkungen: Sehr häufige unerwünschte Arzneimittelwirkungen (können mehr als 1 von 10 Personen betreffen) bei Kindern und Erwachsenen sind Müdigkeit, Kopfschmerz, Bauchschmerz, Übelkeit/Erbrechen und verminderter Appetit; seltenere unerwünschte Arzneimittelwirkungen s. Fachinformation.

In den USA wurden bei bisher etwa 68.000 verimpften Dosen keine schweren Nebenwirkungen beobachtet.²⁴³

Gegenanzeigen: Für die ärztliche Aufklärung sind die Informationen aus den Fachinformationen verbindlich. Im Folgenden finden sich die wesentlichen Gegenanzeigen bzw. ergänzende Hinweise:

- ▶ nachgewiesene Überempfindlichkeitsreaktion gegen einen im Impfstoff enthaltenen Bestandteil
- ▶ keine Verabreichung bei Immundefizienz (Vorsicht bei Kontaktpersonen von immundefizienten PatientInnen!)

Vaxchora wird nicht systemisch aufgenommen, weshalb nicht erwartet wird, dass eine mütterliche Einnahme des Impfstoffs eine Exposition des Fötus oder des gestillten Kindes zur Folge hat. Der Impfstamm kann jedoch ≥ 7 Tage nach der Impfung im Stuhl ausgeschieden werden und theoretisch könnte während der vaginalen Entbindung eine Übertragung auf das Neugeborene stattfinden. Ein gestillter Säugling könnte theoretisch von in der Muttermilch vorhandenen Antikörpern profitieren, die durch die Impfung gebildet werden.²⁴⁴ Dennoch stellt dies keine generelle Indikation für eine Impfung dar.

5.1.7 Impfschemata

a) Dukoral: Siehe [Tabelle 2](#).

Tabelle 2 | Impfschemata Dukoral

| | | |
|---|--------------------|---|
| Kinder im Alter von ≥ 2 –5 Jahren | Grundimmunisierung | 3 Impfstoffdosen mit einem Mindestabstand von 1 Woche zwischen den Impfstoffdosen |
| | Auffrischimpfung | <6 Monaten genügt eine einzelne Impfstoffdosis zur Auffrischung, außerhalb dieses Zeitfensters müsste Grundimmunisierung wiederholt werden* |
| Kinder ab dem Alter von ≥ 6 Jahren, Jugendliche und Erwachsene | Grundimmunisierung | 2 Impfstoffdosen im Abstand von 1–6 Wochen |
| | Auffrischimpfung | <2 Jahren genügt eine einzelne Impfstoffdosis zur Auffrischung, außerhalb dieses Zeitfensters müsste Grundimmunisierung wiederholt werden* |

* Der Zeitpunkt, ab welchem eine Auffrischimpfung notwendig ist, wird in der Fachinformation nicht angegeben. Da in Studien eine Reduktion der Antikörper ca. ab dem 4. Monat nach Impfung für einen nachlassenden Schutz sprechen könnte, kann ab diesem Zeitpunkt abhängig von der vermuteten Exposition eine Auffrischimpfung erwogen werden.

Einnahme mit einer Natriumhydrogencarbonat-Pufferlösung. Eine Stunde vor und nach der Impfung sollte auf den Verzehr von Nahrungsmitteln und Getränken und die Einnahme von Arzneimitteln verzichtet werden. Die Immunisierung soll 1 Woche vor potentieller Exposition gegenüber *V. cholerae* O1 abgeschlossen sein.

Wegen unterschiedlicher Pufferlösungen sollen bei gleichzeitiger Indikation Dukoral und die orale Typhus-Impfung mit mindestens 1 Stunde Abstand verabreicht werden.

Tabelle 3 | Impfschema Vaxchora

| | | |
|---|--------------------|--|
| Kinder ab dem Alter von ≥ 2 Jahren, Jugendliche und Erwachsene | Grundimmunisierung | Einmalige orale Einnahme einer Impfstoffdosis spätestens 10 Tage vor potentieller Exposition |
| | Auffrischimpfung | Derzeit noch keine Herstellerangabe zum Zeitpunkt einer Auffrischimpfung verfügbar |

Eine Stunde vor und nach der Impfung sollte auf den Verzehr von Nahrungsmitteln und Getränken verzichtet werden; zur gleichzeitigen Einnahme von Arzneimitteln s. Fachinformation. Zwischen der Verabreichung von Vaxchora und der oralen Typhusimpfung müssen mindestens 2 Stunden liegen.

b) Vaxchora: Siehe Tabelle 3.

5.1.8 Indikationen

Die Impfung wird Reisenden im Allgemeinen nicht empfohlen.

Die Impfung wird nur bei besonders hoher Gefährdung empfohlen, die beispielsweise in folgenden Situationen vorliegen könnte:

- ▶ Reisen in Cholera-Epidemiegebiete mit voraussichtlich ungesichertem Zugang zu Trinkwasser
- ▶ längerfristige Tätigkeit in Cholera-Epidemiegebieten (z. B. medizinisches Personal)
- ▶ Einsatz als KatastrophenhelferIn

5.1.9 Besonderheiten

Aufgrund einer strukturellen, funktionellen und immunologischen Ähnlichkeit von Cholera-toxin mit dem hitzelabilen Enterotoxin von *Escherichia coli*

(*E. coli*) wurde vermutet, dass Dukoral auch gegen Infektionen mit enterotoxischen *E. coli* (ETEC) schützen könnte. In einer Cochrane-Analyse aus dem Jahr 2013 wurde festgestellt, dass Dukoral lediglich in einem *Randomized Controlled Trial* (RCT) bei aus den USA nach Mexiko einreisenden Personen untersucht wurde und dass insgesamt keine ausreichende Evidenz vorliegt, dass der Impfstoff gegen eine Reisediarrhö durch ETEC schützt.²⁴⁵ Die Choleraimpfung mit Dukoral wird demnach Reisenden nicht empfohlen, um sie vor einer Reisediarrhö zu schützen. Eine Kreuzprotektion für ETEC wurde bei Vaxchora nicht untersucht.

Bei PatientInnen mit CED unter **Vedolizumab**-Therapie (Antikörper gegen $\alpha 4\beta 7$ -Integrin) wurde eine verminderte Wirksamkeit eines oralen Choleraimpfstoffs gezeigt.²⁴⁶ PatientInnen unter Vedolizumab-Therapie sollten daher generell keine oral zu verabreichenden Impfstoffe erhalten.¹⁸⁰

5.2 COVID-19

COVID-19 ist eine aerogen übertragene, meist fieberhaft verlaufende respiratorische Erkrankung, die sich durch ein breites Spektrum an unspezifischen Symptomen auszeichnet und neben dem Atemwegstrakt verschiedene andere Organe betreffen kann. Neben asymptomatischen und mild-symptomatischen Verläufen sind, insbesondere bei vorbestehenden Risiken, schwere Verläufe mit Todesfolge möglich.

5.2.1 Erreger und Übertragung

SARS-CoV-2 (severe acute respiratory syndrome coronavirus type 2) ist ein Beta-Coronavirus, das Anfang 2020 als Auslöser von COVID-19 (Coronavirus Disease 2019) identifiziert wurde. Zu den Beta-Coronaviren gehören u. a. auch SARS-CoV-1 und MERS CoV.

SARS-CoV-2 wird primär über die respiratorische Aufnahme virushaltiger Partikel übertragen. Schmierinfektionen sind möglich, spielen aber epidemiologisch eine untergeordnete Rolle.

5.2.2 Geografische Verbreitung, Epidemiologie und Risikofaktoren einer Übertragung

Der SARS-CoV-2-Wildtypstamm (Wuhan) wurde Ende 2019 erstmalig identifiziert. Nach einer rasanten globalen Verbreitung des Virus stufte die WHO den Ausbruch im März 2020 als Gesundheitliche Notlage internationaler Tragweite (*public health emergency of international concern*, PHEIC) ein. Seither kommen weltweit verschiedene SARS-CoV-2-Varianten vor. Im Mai 2023 wurde der globale Gesundheitsnotstand von der WHO für beendet erklärt, jedoch zirkuliert SARS-CoV-2 weiterhin weltweit.

Das Risiko einer aerogenen Übertragung ist insbesondere in kleinen oder schlecht belüfteten Räumen sowie im Umkreis von ein bis zwei Metern um eine infizierte Person erhöht. Außerhalb von geschlossenen Räumen kommt es selten zu Übertragungen.

Faktoren, die das individuelle Risiko für eine Infektion auf Reisen erhöhen, sind u. a.

- ▶ mangelnde Kenntnis der Ortsverhältnisse und der lokalen SARS-CoV-2-Epidemiologie
- ▶ Nichtbeachtung von Hygieneregeln

- ▶ Exposition gegenüber neuen und möglicherweise gefährlicheren SARS-CoV-2-Varianten
- ▶ Situationen, in denen das Zusammentreffen und ein längerer gemeinsamer Aufenthalt mit vielen anderen Menschen ohne adäquate Schutzmaßnahmen nicht vermieden werden können. Insbesondere sind hierbei folgende Punkte zu berücksichtigen:
 - ▶ Bei Reisen mit öffentlichen Verkehrsmitteln besteht ein erhöhtes Risiko, besonders bei längeren Reisen mit unzureichenden Hygienemaßnahmen
 - ▶ Obwohl bei Flugreisen das Übertragungsrisiko während des Flugs als gering eingeschätzt wird, ist vor und nach dem Flug ein Zusammentreffen mit vielen anderen Menschen kaum zu vermeiden (z. B. in Warteschlangen vor Sicherheitskontrollen und bei der Gepäckaufgabe, in abgeschlossenen Bereichen am Abflugterminal)

5.2.3 Risiko der Weiterverbreitung der Erkrankung nach Import

SARS-CoV-2 ist in Deutschland endemisch. Neue, bisher in Deutschland nicht zirkulierende Varianten können durch Reisen importiert werden und sich in Deutschland ausbreiten.

5.2.4 Klinik

Inkubationszeit

Durchschnittlich 5–6 Tage, Spanne 2–14 Tage, variiert je nach SARS-CoV-2-Variante.²⁴⁷

Symptomatik

- ▶ breites Spektrum unspezifischer Symptome, u. a. abhängig von der auslösenden SARS-CoV-2-Variante
- ▶ Häufige Symptome: Schnupfen, Husten und Halsschmerzen, Kopf- und Gliederschmerzen, Fieber
- ▶ Mögliche Symptome: Kurzatmigkeit bis hin zu Atemnot, gastrointestinale Beschwerden (Bauchschmerzen, Übelkeit, Erbrechen, Durchfall, Appetitlosigkeit)
- ▶ Selten: extra-pulmonale Symptome durch Beteiligung z. B. des Nervensystems, des Herz-Kreislauf-Systems, der Haut, des hämatopoetischen Systems und des Blutgerinnungssystems
- ▶ Schwere Symptome: bei Personen mit Risikofaktoren für einen schweren COVID-19-Verlauf

kann es zu Lungenentzündung, Multiorganversagen oder Embolien kommen²⁴⁷

Prognose

- ▶ in den meisten Fällen folgenlose Ausheilung
- ▶ eine verlängerte Rekonvaleszenz ist möglich
- ▶ außerdem können länger anhaltende gesundheitliche Beschwerden auftreten, die jenseits der akuten Krankheitsphase einer SARS-CoV-2-Infektion von 4 Wochen fortbestehen oder neu auftreten (Long-COVID). Als „Post-COVID“ werden Beschwerden bezeichnet, die länger als 12 Wochen nach Beginn der SARS-CoV-2-Infektion vorhanden sind oder neu auftreten und nicht anderweitig erklärt werden können.^{248, 249, 250}

5.2.5 Therapie des akuten COVID-19

Personen, die Risikofaktoren für einen schweren Verlauf von COVID-19 aufweisen, profitieren ggf. von einer antiviralen Therapie, welche frühzeitig eingeleitet werden sollte. Der Ständige Arbeitskreis der Kompetenz- und Behandlungszentren für Krankheiten durch hochpathogene Erreger (STAKOB), die Fachgruppe COVRIIN beim Robert Koch-Institut sowie verschiedene Fachgesellschaften veröffentlichen regelmäßig [aktualisierte Hinweise zur Therapie von COVID-19](#). Die [S3-Leitlinie „Empfehlungen zur Therapie von Patienten mit COVID-19“](#) wird laufend aktualisiert (living guideline).

5.2.6 Impfstoffe

Alle in Deutschland zugelassenen mRNA- und Protein-basierten Impfstoffe mit einer jeweils von der WHO empfohlenen Variantenanpassung sind von der STIKO zum Einsatz empfohlen.

Eine Übersicht über die in der EU zugelassenen Impfstoffe ist auf der Seite des [Paul-Ehrlich-Instituts](#) zu finden. Darüber hinaus können in einzelnen Ländern weitere Impfstoffe anerkannt und zugelassen sein.

Daten zur Wirksamkeit und Sicherheit der in Deutschland empfohlenen Impfstoffe sind in den jeweils [aktuellen STIKO-Empfehlungen zu COVID-19](#) enthalten.

5.2.7 Impfschemata

Die von der STIKO empfohlenen altersentsprechenden Impfschemata zu den in Deutschland verfügbaren Impfstoffen finden sich in der [aktuellen STIKO-Empfehlung zu COVID-19](#).

5.2.8 Indikationen

Ein vollständiger Impfschutz gemäß den [aktuellen STIKO-Empfehlungen](#) ist unabhängig von einer Reise anzuraten.

Nicht vollständig gemäß STIKO-Empfehlungen geimpften Personen sollte dringend eine Vervollständigung des Impfstatus angeraten werden. Andernfalls sollte – abhängig vom individuellen Risiko für einen schweren Verlauf, der jeweiligen epidemiologischen Situation und der Pathogenität der im Zielland vorherrschenden Varianten – ggf. von internationalen Reisen abgeraten werden.

5.2.9 Besonderheiten

Da es zu kurzfristigen Änderungen kommen kann, sollten Informationen über die aktuelle COVID-19-Situation im Reisezielgebiet vor Abreise eingeholt werden. Diese umfassen u. a.

- ▶ die Inzidenz und das Vorkommen von neuen bzw. besorgniserregenden SARS-CoV-2-Varianten
- ▶ die Vorschriften für die Einreise in das Zielland und die nachfolgende Ausreise
- ▶ die Vorschriften der Reisegesellschaften/Fluggesellschaften (z. B. FFP2-Maskenpflicht, erforderliche Impf- und/oder Testnachweise)

5.3 Dengue

Durch Stechmücken übertragene Viruserkrankung mit variabler Klinik, die in tropischen und subtropischen Gebieten Asiens, Mittel- und Südamerikas, Afrikas, des Mittleren Ostens, und auf den pazifischen Inseln endemisch ist. Lokal kann es zu Ausbrüchen kommen. Darüber hinaus zeigt sich auch eine Ausbreitungstendenz, etwa in Südeuropa.

5.3.1 Erreger und Übertragung

Das Dengue-Virus (DENV) gehört wie das Gelbfieber-Virus (YFV), das Zika-Virus (ZIKV), das Japanische-Enzephalitis-Virus (JEV) und das *tick-borne encephalitis virus* (TBEV) zur Familie der *Orthoflaviviridae*. Es existieren vier epidemiologisch relevante DENV-Serotypen (DENV-1 bis DENV-4), die in einer Region zeitgleich mit unterschiedlicher Dominanz zirkulieren können.

DENV wird in erster Linie durch den Stich von weiblichen Stechmücken auf den Menschen übertragen. Wichtigster DENV-Vektor ist die vor allem tag-, aber auch nachtaktive Gelbfiebertmücke *Aedes (Ae.) aegypti*. Weitere Arten, u. a. *Ae. albopictus* und *Ae. polynesiensis*, können lokal von großer Bedeutung sein.^{251, 252}

Der Mensch fungiert als Amplifikationswirt, d. h. DENV repliziert im Menschen und kann von der weiblichen Stechmücke über die Blutmahlzeit aufgenommen und auf andere Menschen und/oder Tiere übertragen werden. DENV kann bis zu 2 Tage vor Auftreten von Krankheitssymptomen und bis zu 2 Tage nach Abklingen des Fiebers auf die Stechmücke übertragen werden,²⁵³ wobei die Wahrscheinlichkeit einer Virusübertragung bei febrilen Personen mit hoher Virämie am größten ist. Acht bis 12 Tage nach der Blutmahlzeit ist die Stechmücke in der Lage, DENV selbst zu übertragen.²⁵⁴

Weitere, aber deutlich seltenere Übertragungswege sind Transfusion oder Transplantation von DENV-infiziertem Blut oder Organen oder Laborarbeiten ohne ausreichende Schutzmaßnahmen, bei denen DENV über Schleimhäute, Inokulation oder virushaltiges Aerosol aufgenommen wird.^{255–257} Eine sexuelle Übertragung von DENV scheint nur im

Ausnahmefall zu erfolgen.²⁵⁸ Eine vertikale Übertragung von der Mutter auf das ungeborene Kind ist zu jedem Zeitpunkt der Schwangerschaft möglich, am häufigsten jedoch gegen Ende des 3. Trimenons.²⁵⁹

5.3.2 Geografische Verbreitung, Epidemiologie und Risikofaktoren einer Übertragung

DENV ist hauptsächlich in tropischen und subtropischen Regionen endemisch. Dabei wird das Virus vornehmlich während der Regenzeit übertragen und kann je nach Endemizität Epidemien verursachen.²⁶⁰ Am stärksten betroffen sind Südostasien, Süd- und Mittelamerika und die westlichen Pazifikregionen (siehe auch [Abbildung 2](#)).²⁶¹ Seit 2023 verzeichnen Endemieländer in Nord- und Südamerika stark zunehmende Denguefieber-Fallzahlen, die teilweise die Zahlen der Vorjahre um das 200-fache übersteigen (Stand Februar 2024).²⁶² Gemäß eines systematischen Reviews zur Dengue-Seroprevalenz in Ländern Sub-Sahara Afrikas zirkuliert DENV auch in mindestens 21 Ländern des afrikanischen Kontinents, wobei das absolute Risiko aber aufgrund mangelnder Daten nur unzureichend abschätzbar ist.²⁶³

Dengue trat anfangs v. a. in Städten auf, kann aber mittlerweile durch eine zunehmende Urbanisierung ländlicher Gebiete und andere klimatische, biologische und sozioökonomische Faktoren auch in periurbanen und ländlichen Gebieten übertragen werden und Epidemien hervorrufen.^{253, 261, 264}

Die Auswirkungen der Klimakrise mit Anstieg der Temperaturen, häufigeren Hitzewellen und Überflutungsereignissen führen dazu, dass sich Vektor und Virus auch außerhalb bekannter (sub)tropischer Endemiegebiete an neue Umwelt- und Klimabedingungen anpassen können. Nach Daten des ECDC hat sich *Ae. albopictus* bereits in 13 Ländern der EU/EEA etabliert.²⁶⁵ Die Zahl der weltweit an die WHO gemeldeten Dengue-Fälle ist in den letzten Jahrzehnten deutlich angestiegen von 505.430 Fällen im Jahr 2000 auf 5,2 Millionen im Jahr 2019.²⁵³ Im Jahr 2023 wurden weltweit insgesamt > 5 Millionen Fälle und > 5 000 Dengue-assoziierte Todesfälle aus 86 Ländern/Regionen gemeldet.²⁶⁶ Diese Zahlen stellen jedoch vermutlich eine Unterschätzung der tatsächlichen Krankheitslast dar, da in vie

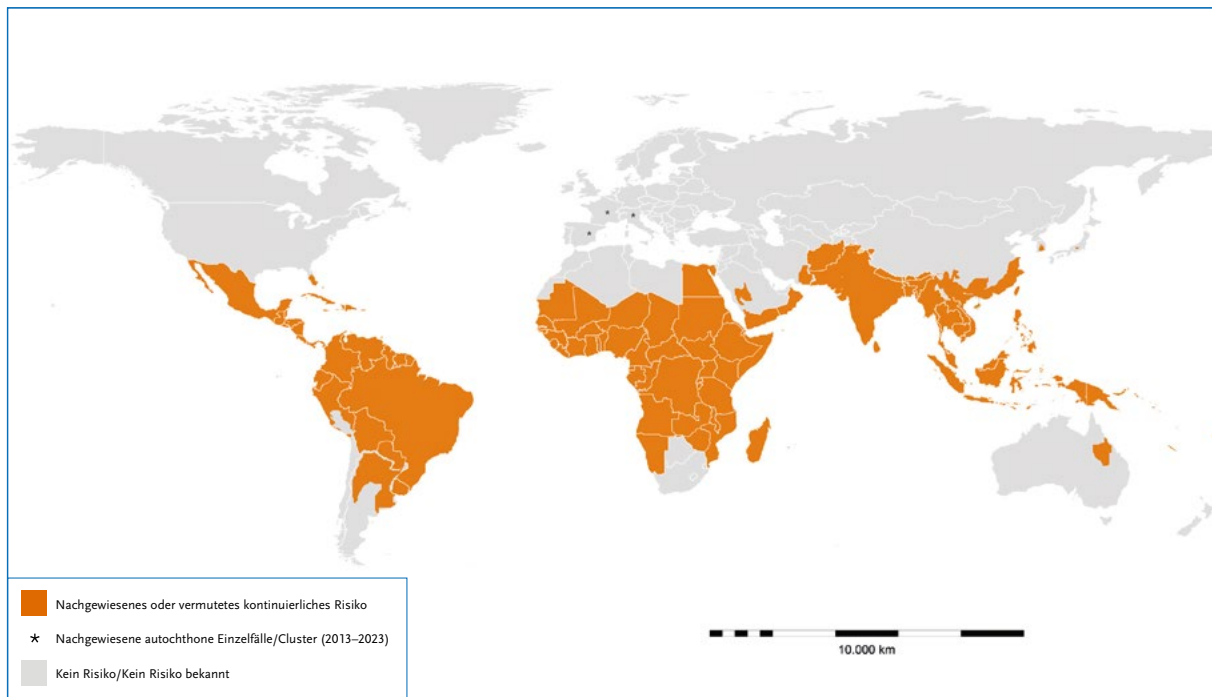


Abbildung 2 | Geographische Darstellung des Risikos einer kontinuierlichen Übertragung von Dengue-Viren. Mit einer Übertragung > 2.000 m Höhe ist nicht zu rechnen. Aufgrund einer dynamischen Virus-Ausbreitung und lückenhaften Surveillance-Systemen kann diese Karte nur einen orientierenden Überblick geben.

Quellen: Robert Koch-Institut, modifiziert nach CDC, 2024^{267, 268}

len Ländern keine Meldepflicht für Dengue besteht und die Mehrzahl der DENV-Infektionen asymptomatisch oder mild verlaufen und somit i. d. R. labor-diagnostisch nicht untersucht werden.

Von Relevanz ist zudem auch die Ausbreitung von Serotypen, die vorher nicht in den Regionen endemisch waren. Durch die Ko-Zirkulation mehrerer Serotypen muss befürchtet werden, dass über eine bei Sekundärinfektionen mögliche antikörpervermittelte Infektionsverstärkung (siehe unten unter Prognose) auch die Schwere der Fälle zunehmen kann.²⁶⁹ Im Jahr 2023 wurden seit 15 Jahren die ersten Infektionen mit dem Serotyp DENV-3 im brasilianischen Bundesstaat São Paulo und seit 21 Jahren in Surinam gemeldet.^{270, 271} Dengue ist eine Hauptursache für fieberhafte Erkrankungen bei Reiserrückkehrenden aus Südostasien, Lateinamerika und der Karibik, wobei die geschätzte Inzidenzrate symptomatischer Fälle unter Reisenden 0,2–1,3 % pro Reisemonat bei nicht-immunen Individuen beträgt.^{272–274} Schweres Dengue und Dengue-assoziierte Todesfälle sind bei Reisenden hingegen sehr selten.^{275–278} Die in Deutschland an das RKI übermittelten Dengue-Fälle unter Reisenden nahmen in den letzten zehn Jahren kontinuierlich zu (2011: 288

Fälle, 2019: 1.176 Fälle). Nach einem pandemiebedingten Rückgang der Fallzahlen zwischen 2020 und 2022 stiegen die übermittelten Fallzahlen mit zunehmender Reiseaktivität 2023 wieder an (2021: 60 Fälle, 2022: 375 Fälle, 2023: noch nicht final ausgewertet, Stand März 2024). Es ist anzunehmen, dass wie bei Personen in Endemieländern auch bei Reisenden Infektionen aufgrund fehlender oder geringfügiger Symptomatik unentdeckt bleiben. Bei längerer Reisedauer ist es möglich, dass eine symptomatische Infektion bereits im Reiseland auftritt und damit nicht in Deutschland zur Meldung kommt.

Das höchste Risiko für eine DENV-Infektion besteht bei Reisen in tropische und subtropische Dengue-Endemiegebiete. Reisen während der Regenzeit erhöhen vektorbedingt das Risiko ebenso wie Reisen während Dengue-Ausbrüchen oder -Epidemien.²⁷⁵ Insgesamt hängt das Infektionsrisiko vom individuellen Verhalten (Aktivitäten mit Exposition gegenüber dem Vektor, fehlende Anwendung von Präventionsmaßnahmen) sowie von der Expositionsdauer (Reisedauer) ab. Allerdings ist auch bei einer kurzen Aufenthaltsdauer im Endemiegebiet, z. B. im Rahmen von Geschäftsreisen, ein Infektionsrisiko gegeben.²⁷⁵ Mit zunehmender Höhe nimmt das Infek-

tionsrisiko ab, wobei *Ae. aegypti* in Mexiko bis in Höhen von 1.700 m, *Ae. albopictus* in Albanien bis in Höhen von 1.200 m nachgewiesen werden konnte.^{279, 280}

5.3.3 Risiko der Weiterverbreitung der Erkrankung nach Import

Reisende spielen eine wesentliche Rolle in der globalen Epidemiologie von DENV-Infektionen. Reisende mit einer DENV-Virämie können DENV-Serotypen und -Stämme in bisher nicht betroffene Gebiete importieren, in denen es bei Vorhandensein der Vektoren dann zur Transmission auf einheimische Personen ohne Reiseaktivität kommen kann. Autochthone, d. h. nicht-reise-assoziierte Dengue-Fälle wurden 2023 in Italien (n=82), Frankreich (n=43) und Spanien (n=3) beobachtet.²⁶⁶ In Deutschland wurden bisher keine autochthonen Fälle gemeldet.

5.3.4 Klinik

Inkubationszeit

Durchschnittlich 6 Tage, Spanne 3–10 Tage

Symptomatik

- ▶ asymptomatische Infektion oder milde Symptome in ca. 75 % der Fälle²⁶¹
- ▶ Erkrankung kann in mehreren Phasen verlaufen:
 - ▶ Akute bzw. febrile Phase (1–7 Tage): Plötzlicher und starker Temperaturanstieg (bis 40 °C), retrobulbäre Schmerzen, Kopf-, Muskel- und Gelenkschmerzen, Übelkeit, Erbrechen sowie makulopapulöses oder morbilliformes Exanthem (1). Laborchemisch oftmals Leukozytopenie und Thrombozytopenie. In seltenen Fällen im Verlauf der febrilen Phase (meist ab dem 3. Tag nach Fieberbeginn) Progression in ein schweres Dengue. Eine erhöhte Kapillarpermeabilität und Flüssigkeitsaustritt aus dem Gefäßsystem können sich klinisch in Aszites, Pleuraerguss oder auch eingeschränktem Bewusstsein äußern und unbehandelt in eine Schocksymptomatik münden. Laborchemisch Anstieg des Hämatokrits und erhöhtes Serum-Albumin. Blutungen und Organbeteiligung möglich (insb. neurologische Komplikationen und Beteiligung der Leber). Laborchemisch ggf. zusätzlich ausgeprägte Thrombozytopenie und Anstieg von Leber-

enzymen. Ein tödlicher Verlauf ist bei hypovolämischem Schock und Multiorganversagen möglich.

- ▶ Rekonvaleszenzphase (7.–10. Tag): Graduelle Reabsorption der Flüssigkeit, Anstieg der Thrombozytenzahl, Symptombesserung. Kann in einigen Fällen insb. bei Erwachsenen auch mehrere Wochen mit Abgeschlagenheit und Müdigkeit anhalten.

In der ersten Krankheitswoche gelingt der Nachweis von DENV-RNA mittels reverser Transkriptase-Polymerasekettenreaktion (RT-PCR). In den ersten drei Krankheitswochen sollten für optimale Sensitivität und Spezifität alle drei Parameter – Nicht-Struktur (NS)₁-Antigen, Immunglobulin (Ig)M und IgG – getestet werden. IgM-Antikörper weisen auf eine kürzliche DENV-Infektion hin, IgG-Antikörper sind etwas später, dafür aber meist über mehrere Jahrzehnte hinweg nachweisbar.

Prognose

Bei schwerem Dengue kann die Sterblichkeitsrate unbehandelt bis zu 13 % betragen,²⁸¹ wobei häufige Todesursachen unerkannter oder langanhaltender hypovolämischer Schock und nur selten Blutungen sind. Bei frühzeitiger Diagnosestellung und adäquater klinischer Behandlung kann die Sterblichkeit auf < 1 % reduziert werden.^{253, 282} Die Sterblichkeit von Fällen mit Dengue-Schocksyndrom ist bis zu 50-fach erhöht gegenüber Erkrankten ohne Schocksyndrom (1,6 % [153/9.784] versus 0,03 % [28/92.683]).²⁸³ Schwere Krankheitsverläufe bei Erstinfektion sind extrem selten. Das Risiko für einen schweren Krankheitsverlauf ist vor allem bei Zweitinfektion erhöht, vermutlich bedingt durch eine antikörpervermittelte verstärkte Infektion (*antibody-dependent enhancement*, ADE). Hierbei können die bei einer Erstinfektion gebildeten Serotyp-spezifischen Antikörper bei nachfolgender Infektion mit einem anderen Serotypen diesen zwar binden aber nicht neutralisieren. Infektiöse Immunkomplexe aus nicht-neutralisierenden Antikörpern der Erstinfektion und dem DENV der Zweitinfektion bedingen eine gesteigerte Virusreplikation und Bildung vasoaktiver Mediatoren.^{275, 284} Erstinfektionen und auf eine Zweitinfektion folgende Infektionen verlaufen in der Regel mild bzw. asymptomatisch.^{275, 285}

5.3.5 Therapie

Es ist keine kausale, nur eine symptomatische Therapie möglich. Bei schwerem Dengue muss unter intensivmedizinischem Monitoring ein intravenöser Volumenersatz für die Dauer der gesteigerten vaskulären Permeabilität erfolgen.

5.3.6 Zugelassener Impfstoff für Reisende: Qdenga

Tetravalenter attenuierter Lebendimpfstoff, basierend auf dem genetischen DENV-2-Rückgrat und drei chimären, gentechnisch veränderten Viren mit den Genen des Prämembran- und Hüllproteins von DENV-1, DENV-3 und DENV-4.²⁸⁶

Ein anderer Dengue-Impfstoff, Dengvaxia, ist für Reisende aus Deutschland nicht zugelassen (s. Abschnitt 2.6 „Impfungen, die in der Reiseimpfsprechstunde keine Anwendung finden“).

Wirksamkeit

Die derzeit vorliegenden Studiendaten weisen im 1. und 2. Jahr nach der Gabe von 2 Impfstoffdosen im 3-Monats-Abstand eine gute Vakzineeffektivität (VE) gegen virologisch bestätigtes Dengue bei Personen auf, die in der Vergangenheit eine DENV-Infektion durchgemacht haben. Eine serotypspezifische VE bestand im 1. Jahr nach Impfung gegen DENV-1, DENV-2 und DENV-3. Gegen DENV-4 konnte aufgrund zu geringer Zahlen DENV-4-assoziiierter VCD-Fälle keine als signifikant zu beurteilende VE nachgewiesen werden; bei Seronegativen ergab sich eine signifikante VE nur für DENV-1, für die anderen Serotypen (DENV-2, DENV-3, DENV-4) konnte anhand der vorliegenden Daten keine Wirksamkeit nachgewiesen werden.

Die VE gegen schweres Dengue konnte aufgrund der in den Studien aufgetretenen kleinen Fallzahlen von schwerem Dengue nicht bestimmt werden.^{287–290}

Sicherheit

Die in den Studien am häufigsten berichteten Reaktionen nach Impfungen waren in absteigender Reihenfolge Schmerzen an der Injektionsstelle, Kopfschmerzen, Myalgie, Erythem an der Injektionsstelle, Unwohlsein, Asthenie und Fieber. Diese Nebenwirkungen traten gemäß der Fachinformation des Impfstoffs meist innerhalb von 2 Tagen nach der

Injektion auf, waren leicht bis mittelschwer, von kurzer Dauer (1 bis 3 Tage) und nach der zweiten Dosis von Qdenga weniger häufig als nach der ersten Impfstoffdosis.

Ob bei Dengue-naiven Personen ein erhöhtes Risiko für ein schweres Dengue nach Impfung im Sinne eines ADE besteht, kann auf Basis der derzeit verfügbaren Daten noch nicht abschließend beurteilt werden. Auch wenn es sich hierbei nur um ein theoretisches Risiko handelt, wurde ein ADE-Risiko bei einem – jedoch anders aufgebauten – attenuierten chimären Dengue-Lebendimpfstoff bereits in den Zulassungsstudien beobachtet.^{291–292}

In der Fachinformation des Impfstoffs wird auf das mögliche Auftreten einer **Impfvirämie**, d. h. Nachweis von viraler RNA bei geimpften Personen hingewiesen. Eine Impfvirämie wurde in einer Studie bei 20 % der Studienteilnehmenden sieben Tage nach der 1. Impfstoffdosis detektiert; bei 15 % der Studienteilnehmenden war diese auch noch an Tag 14 nach Impfung nachweisbar. Nach der 2. Impfstoffdosis wurde eine Virämie nur noch bei einzelnen Personen beobachtet.²⁹³ Gemäß Fachinformation kam es zur Zeit der Impfvirämie zu leichten bis mittelschweren Symptomen wie Kopfschmerzen, Arthralgie, Myalgie und Ausschlag. Eine Infektiosität der Geimpften mit der Folge einer vektoruellen Virus-Transmission ist nicht anzunehmen, da fast keine Replikation der Impfviren in den Stechmücken erfolgt. Die Konstellation aus Dengue-ähnlicher Symptomatik und positiven Laborergebnissen kann als „**Impf-Dengue**“ bezeichnet werden. Sofern die nach Impfung beobachteten Symptome auf „Impf-Dengue“ zurückgeführt werden können (Auftreten der Symptome 7–14 Tage nach Impfung, Wildvirus-Infektion ohne Exposition gegenüber DENV unwahrscheinlich), ist eine Fallmeldung an das zuständige Gesundheitsamt nicht notwendig. Unabhängig davon ist gemäß § 6 Abs. 1 Infektionsschutzgesetz (IfSG) der Verdacht einer über das übliche Maß einer Impfreaktion hinausgehenden gesundheitlichen Schädigung namentlich meldepflichtig.

Gegenanzeigen

Für die ärztliche Aufklärung vor Gabe des Impfstoffs Qdenga sind die Inhalte der Fachinformation relevant. In der Fachinformation des Impfstoffs

sind folgende Umstände bzw. Personengruppen im Abschnitt 4.3 „Gegenanzeigen“ aufgeführt, die eine Kontraindikation für eine Verabreichung des Impfstoffs darstellen bzw. bei denen eine Impfstoffgabe kontraindiziert ist:

- ▶ Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen sonstigen Bestandteil des Impfstoffs oder Überempfindlichkeit gegen eine frühere Dosis von Qdenga
- ▶ Personen mit angeborener oder erworbener Immundefizienz, einschließlich Personen, die in den 4 Wochen vor der Impfung immunsuppressive Therapien wie Chemotherapie oder hochdosierte systemische Kortikosteroide (z. B. 20 mg/Tag oder 2 mg/kg Körpergewicht/Tag Prednison über mindestens 2 Wochen) erhalten haben, analog zum Vorgehen bei anderen attenuierten Lebendimpfstoffen.
- ▶ Personen mit symptomatischer HIV-Infektion oder einer asymptomatischen HIV-Infektion, bei der Hinweise auf eine eingeschränkte Immunkompetenz vorliegen
- ▶ Schwangere und Stillende

Bei schwerer, mit Fieber einhergehender Erkrankung sollte die Impfung auf einen späteren Zeitpunkt verschoben werden.

5.3.7 Impfschema

Zugelassen ab ≥ 4 Jahren: Subkutane Gabe von 2 Impfstoffdosen im Mindestabstand von 3 Monaten. Aussagen zu evtl. notwendigen Auffrischimpfungen können derzeit nicht getroffen werden, da entsprechende Studien noch nicht abgeschlossen sind.

5.3.8 Indikation

Die STIKO empfiehlt die Impfung Reisenden ab 4 Jahren, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte DENV-Infektion durchgemacht haben und in ein DENV-Endemiegebiet reisen und dort ein erhöhtes Expositionsrisiko haben (z. B. längerer Aufenthalt, aktuelles Ausbruchsgeschehen). Die zurückliegende DENV-Infektion sollte zum Zeitpunkt der akuten Infektion labordiagnostisch gesichert worden sein. Anamnestische Angaben hierzu sind ausreichend, da ein schriftlicher Befund meist nicht mehr vorgelegt werden kann. Eine berichtete Dengue-typische Symptomatik während des Aufenthalts in oder kurz nach Rückkehr aus einem DENV-Ende-

mieland ohne diagnostische Sicherung ist hingegen nicht ausreichend.

Eine Labordiagnostik zum Nachweis einer zurückliegenden DENV-Infektion wird nicht empfohlen, da aufgrund von Kreuzreaktivität zu anderen Orthoflaviviren falsch positive Testergebnisse zu erwarten sind. Serologische DENV-Tests mit höherer Spezifität sind noch nicht für die Routinediagnostik verfügbar.

Für Reisende, die in der Vergangenheit keine DENV-Infektion durchgemacht haben („Dengue-naive“), spricht die STIKO aufgrund der limitierten Datenlage derzeit keine allgemeine Impfempfehlung aus. Die aktuell verfügbaren Daten konnten bei Dengue-naiven Personen nach Impfung keinen Schutz vor DENV-3- und -4-assoziierten Erkrankungen belegen. Wenn nach eingehender ärztlicher Beratung eine Impfung bei Dengue-Naiven entsprechend der Zulassung erwogen wird, sollte die zu impfende Person dahingehend aufgeklärt werden, dass das Risiko einer Infektionsverstärkung bei nachfolgender Infektion nicht ausgeschlossen werden kann.

Vor Ausreise sollte eine vollständige Impfserie durchgeführt werden (d. h. 2 Impfstoffdosen im Mindestabstand von 3 Monaten). Die Impfempfehlung findet sich in [Tabelle 1](#), eine ausführliche wissenschaftliche Begründung in [EB 48/2023](#).

5.3.9 Besonderheiten

Ko-Administration: Qdenga kann zeitgleich mit einer Hepatitis-A- oder einer Gelbfieber-Impfung verabreicht werden. Weitere Studien zur Ko-Administration werden derzeit noch durchgeführt.

Nach Verabreichung der Dengue-Impfung (Lebendimpfung) ist eine Wartezeit von mindestens 4 Wochen bis zu einer Blutspende einzuhalten.

5.4 Fröhsummer-Meningoenzephalitis (FSME) und verwandte Virusenzephalitiden (TBE, tick-borne encephalitis)

Durch Zecken übertragene Viruserkrankungen in Zentral-, Nord- und Ost-Europa sowie in Zentral- und Nordasien, die mit einer Meningitis, Enzephalitis und/oder einer Myelitis einhergehen können.

5.4.1 Erreger und Übertragung

Der Erreger der FSME und verwandter Virusenzephalitiden gehört wie das durch Stechmücken übertragene Dengue-Virus (DENV), das Gelbfieber-Virus (YFV), das Japanische-Enzephalitis-Virus (JEV), das West-Nil-Virus (WNV) und das Zika-Virus (ZIKV) zur Familie der Flaviviren, wird aber durch den Stich von Zecken übertragen. In seltenen Fällen (ca. 1%) erfolgt die Übertragung durch den Verzehr unpasteurisierter Milch bzw. Milchprodukte (Ziegen- oder Schafsmilch, seltener Kuhmilch).^{15, 294–296} Es gibt **drei bekannte Virus-Haupt-Subtypen**, die eine hohe phylogenetische und antigene Ähnlichkeit besitzen und gegen die Impfstoffe zur Verfügung stehen: Europäischer Subtyp (Vorkommen, v. a.: ländliche, bewaldete Gebiete in Zentral-, Nord- und Ost-Europa; übertragen durch *Ixodes ricinus*), Sibirischer Subtyp (Vorkommen, v. a.: Uralgebiet; vor allem übertragen durch *Ixodes persulcatus*) und Fernöstlicher Subtyp (Vorkommen, v. a.: Russland und bewaldete Regionen in China und Japan; übertragen durch *Ixodes persulcatus*).^{15, 297} Die Verbreitung der Subtypen ist nicht auf die genannten Verbreitungsgebiete beschränkt, zum Beispiel werden europäische Subtypen-Stämme auch in Asien, u. a. in Südkorea und in Sibirien, nachgewiesen. Daneben wurden in jüngster Zeit noch einige weniger verbreitete Subtypen entdeckt, wie z. B. der Himalaya-Subtyp.²⁹⁶ TBE ist der englische Überbegriff für alle Virus-Subtypen; der deutsche Begriff „FSME“ bezeichnet nur die Erkrankung mit dem europäischen Subtyp.²⁹⁶

Neben den aufgeführten TBE-Virus-Subtypen gibt es noch weitere Viren, die ebenfalls durch Zecken übertragen werden und eine Enzephalitis auslösen können. Dazu zählen z. B. das Powassan-Virus (Zuordnung zu Flaviviren¹⁵) sowie das Eyaeh-, Kemerovo-

und das Lipovnik-Virus, die den Reoviren zugeordnet werden. Auf diese Viren wird hier nicht näher eingegangen, da die von ihnen hervorgerufenen Erkrankungen nicht impfpräventabel sind.

Das TBE-Virus zirkuliert in der Natur zwischen Zecken und kleinen Nagetieren, aber auch Wild- und Haustiere (Hasen, Rotwild, Schafe, Ziegen etc.) können eine Rolle spielen. Der Mensch ist zufälliger Endwirt. Das Virus wird nicht von Mensch zu Mensch übertragen. Eine vertikale Transmission auf den Fötus wurde bislang nicht beobachtet.²⁹⁸

5.4.2 Geografische Verbreitung, Epidemiologie und Risikofaktoren einer Übertragung

Die FSME und verwandte Virusenzephalitiden gehören zu den häufigsten viralen Erkrankungen des Zentralnervensystems in Zentral- und Nordeuropa sowie Russland und sind ebenso in China und der Mongolei endemisch. Laut WHO werden jährlich 10.000–12.000 Fälle weltweit gemeldet, wobei eine hohe Untererfassung angenommen wird.^{14, 297, 299} In Europa werden zurzeit die meisten Fälle aus Russland, Slowenien, den baltischen Staaten und Tschechien gemeldet.^{300, 301}

Infizierte Zecken sind bevorzugt im Wald- und Wiesengürtel zu finden und können die Viren vorrangig als Nymphen oder adulte Zecken übertragen. Die Prävalenz von virusinfizierten Zecken der Gattung *I. ricinus* variiert zwischen 0,5–5 %, bei *I. persulcatus* beträgt dieser Anteil in bestimmten Regionen Russlands bis zu 40 %.³⁰² Der Lebenszyklus und die Aktivität der Zecken werden von klimatischen Einflüssen sowie der Populationsdynamik ihrer Wirtstiere beeinflusst. In Zentraleuropa wird die Hauptaktivität der Zecken (*I. ricinus*) im April/Mai und September/Oktober beobachtet, die Aktivität von *I. persulcatus* hat ihren Höhepunkt von Ende April bis Juni/Juli, wobei bei mildem Wetter die Zeckenaktivität beider Spezies und somit die Virustransmission bis in die Spätherbst- und Wintermonate andauern kann.^{14–18, 303} Einzelfälle außerhalb der klassischen Endemiegebiete wurden ebenfalls in den letzten Jahren in Zentral- und Nordeuropa beobachtet, auch in höheren Lagen >1.500 m.^{295, 304–308} In den letzten Jahren wurden Einzelfälle auch außerhalb der klassischen Endemiegebiete beschrieben (z. B. in England, Dänemark, Frank-

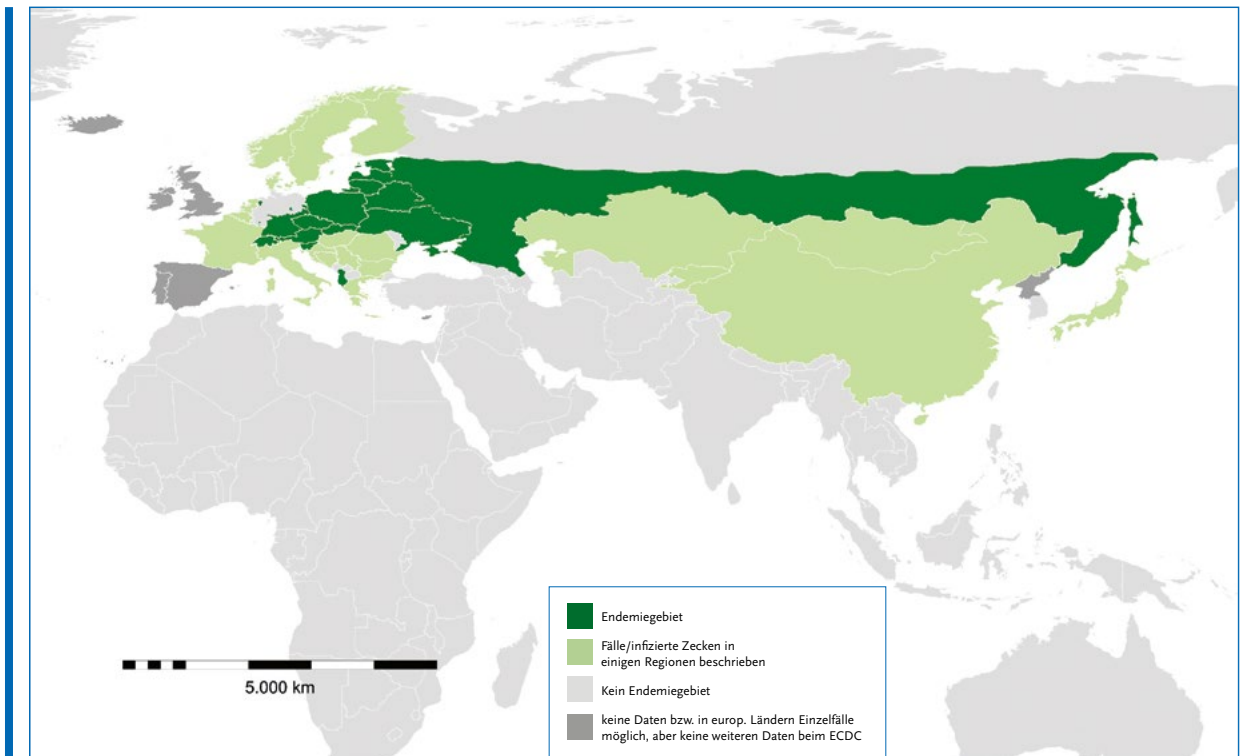


Abbildung 3 | Geografische Verbreitung der TBE (Tick-Borne Encephalitis)

Erläuterung: In den Ländern, die als Endemiegebiete (dunkelgrün) gekennzeichnet sind, besteht im ganzen Land ein Infektionsrisiko bei entsprechender Exposition. In den (hellgrün gekennzeichneten) Ländern, bei denen Einzelfälle/infizierte Zecken in einigen Regionen beschrieben sind, finden sich die betroffenen Regionen in der [Ländertabelle](#) aufgeführt. Ausnahmen bestehen bei Deutschland (detaillierte Darstellung der aktuellen Endemiegebiete aufgrund guter Datenlage) und Russland (Fokussierung auf die Endemiegebiete in den gemäßigten Regionen des Landes).

Quelle: Robert Koch-Institut, modifiziert nach Epid Bull 09/2024, ecdc country profiles und NaTHNaC^{315, 316, 317}

reich, Belgien und den Niederlanden).^{309–313} Männer sind in Europa etwa 1,5-mal häufiger betroffen als Frauen.³¹⁴

Über das Risiko bei Reisenden liegen wenig Daten vor, da in Endemiegebieten auftretende Fälle häufig nicht als importiert erkannt werden.^{318, 319} Das Bewusstsein für eine reiseassoziierte durch Zecken übertragene TBE steigt; so wurde in den USA im August 2021 eine Impfung gegen TBE zugelassen.^{320, 321} Retrospektive Analysen ergaben ein Risiko für eine (symptomatische) Erkrankung von 0,5–1,3/100.000 für ungeimpfte Reisende während eines Aufenthalts unbestimmter Länge in einem Endemiegebiet.³¹⁹

5.4.3 Risiko der Weiterverbreitung einer Infektion nach Import

Das TBE-Virus wird nicht von Mensch zu Mensch übertragen, Übertragungen durch Organtransplantation sind beschrieben.³²²

5.4.4 Klinik

Inkubationszeit

Durchschnittlich 7–14 Tage, in Einzelfällen (z. B. bei Immundefizienz) bis zu 28 Tage nach Zeckenstich

Symptomatik

- ▶ typischerweise biphasisch, beginnend mit grippeähnlichen Symptomen, seltener gastrointestinale Symptome wie Übelkeit, Erbrechen; nach symptomfreiem Intervall von ca. 7 Tagen spezifische neurologische Manifestationen, von einer milden Meningitis bis hin zu schwerer Enzephalitis mit oder ohne Myelitis/Paralysen
- ▶ 70–95 % der Infektionen asymptomatisch oder ohne zweite Krankheitsphase^{323, 324}

Prognose

- ▶ Europäischer Subtyp im Vergleich mit den anderen beiden Haupt-Subtypen mit milderer Erkrankung assoziiert (Letalität < 2 %, neurologische Folgeerkrankungen bis 45 %)³²⁵

- ▶ beim Fernöstlichen Subtyp häufig schwererer Verlauf (Letalität 20–40 %, Verlauf als chronisch progressive Form oder als tödliches hämorrhagisches Fieber möglich)^{14, 296, 326}
- ▶ beim Sibirischen Subtyp nur wenige Berichte von Fällen mit langsamer/chronischer Progression über Monate (Letalität 6–8 %, seltene Fälle mit chronischen Erkrankungen ≥ 6 Monate hauptsächlich bei diesem Subtyp berichtet, auch bei Kindern)^{14, 296, 326}
- ▶ Schweregrad der Erkrankung (mit Risiko für Spätfolgen) mit dem Alter deutlich ansteigend, jedoch auch bei Kindern schwere Meningoenzephalitis-Fälle berichtet^{327, 328}

5.4.5 Therapie

Es ist keine kausale, lediglich eine symptomatische Therapie möglich.

5.4.6 Zugelassene Impfstoffe

In Europa sind 2 **Impfstoffe zugelassen, die beide gegen alle TBE-Virus-Haupt-Subtypen schützen**.³²⁹

³³⁰ Es handelt sich um die inaktivierten, adjuvantierten Ganzvirusimpfstoffe (Viruszüchtung auf Hühnerfibroblasten-Kulturen) Encepur und FSME-IMMUN, die es jeweils in einer für Kinder und einer für Erwachsene zugelassenen Formulierung gibt. Die verwendeten Virusstämme Neudörfl und K23 weisen eine hohe Homologie auf und führen zu weitgehend vergleichbaren Immunantworten.³³¹ Die Impfstoffe sind ab dem Alter von 1 Jahr zugelassen und sollen laut WHO in Endemiegebieten ab dem Alter von einem Jahr angewendet werden.^{327, 332}

Die Grundimmunisierung soll möglichst mit dem gleichen Impfstoff durchgeführt werden, bei Auffrischimpfungen oder bei Impfstoffengpässen sind die beiden Impfstoffe austauschbar.³³³ Unterschiede in den Impfschemata der beiden Impfstoffe sind zu beachten, s. auch 5.3.7 „Impfschemata“.

Wirksamkeit

Bei Personen mit schemagerechter Grundimmunisierung sowie nach Auffrischimpfungen besteht eine > 96 %ige Schutzrate, bei Personen mit nicht-schemagerechter Immunisierung liegt die Schutzrate in einem ähnlichen Bereich, im Worst-Case-Szenario immer noch bei > 90 %.^{334, 335} Impfdurchbrüche nach regelrechten Impfschemata sind selten.^{129, 336, 337}

In einer größeren Auswertung von FSME-Erkrankungen waren unter 5.205 Fällen 60 Personen (1,2 %) mit 3 oder mehr Impfstoffdosen registriert.³⁰⁰ Impfersager kommen am ehesten in der Gruppe der älteren Personen vor^{338, 339} und können schwere Verläufe aufweisen;³⁴⁰ in einer neueren Auswertung beschränkt sich dies allerdings auf Einzelfälle.³⁴¹

Falls das Impfschema unterbrochen wurde, sollte es mit den fehlenden Impfstoffdosen abgeschlossen werden. In den Fachinformationen von FSME-IMMUN 0,25 ml Junior und FSME-IMMUN 0,5 ml Erwachsene wird angegeben, dass mindestens 2 Impfstoffdosen des Grundimmunisierungsschemas regelhaft erfolgt sein müssen um die Grundimmunisierung auch zu einem späteren Zeitpunkt abschließen zu können.

Bei Einhalten der empfohlenen Impfintervalle sind bei Immunkompetenten keine Antikörperkontrollen notwendig. Bei Grundimmunisierung im Alter (≥ 60 Jahre) gibt es in Ländern wie z. B. Schweden abweichend vom zugelassenen Schema die Empfehlung zu einem 3+1-Schema (0, 1, 3, 12 Monate; Impfabstände sind jeweils in Relation zur 1. Impfstoffdosis angegeben). Diskutiert wird in Schweden sogar eine Einführung dieses Schemas ab 50 Jahren.¹²⁹ Beruhend auf einer deutlich niedrigeren Immunogenität der Impfung bei Personen mit immunsuppressiven Therapien aufgrund einer rheumatoiden Arthritis empfehlen Hertzell et al. bei dieser Personengruppe ebenfalls eine zusätzliche Impfstoffdosis.¹³⁰ In Analogie kann generell bei Personen mit Immundefizienz eine zusätzliche Impfstoffdosis erwogen werden.⁷² Dies bedeutet, dass eine serologische Kontrolle 4 Wochen nach der 2. Impfstoffdosis in Erwägung gezogen werden kann, um das weitere Impfschema zu planen. Zu den serologischen Werten, bei denen Schutz anzunehmen ist, wird auf das Papier III „Impfen bei Immundefizienz“ verwiesen.⁷²

Sicherheit

Unerwünschte Arzneimittelwirkungen: Sehr häufige unerwünschte Arzneimittelwirkungen (können mehr als 1 von 10 Personen betreffen) sind z. B. Lokalreaktionen an der Injektionsstelle, Unwohlsein, Myalgie und Kopfschmerzen und bei Kindern im Alter von 1–2 Jahren zusätzlich Fieber > 38 °C,

Schläfrigkeit bei Kindern unter 3 Jahren; seltenere unerwünschte Arzneimittelwirkungen s. Fachinformationen.

Gegenanzeigen: Für die ärztliche Aufklärung sind die Informationen aus den Fachinformationen verbindlich. Im Folgenden finden sich die wesentlichen Gegenanzeigen bzw. ergänzende Hinweise:

- ▶ nachgewiesene schwere Überempfindlichkeitsreaktion gegen einen im Impfstoff enthaltenen Bestandteil; Kreuzallergien mit anderen Amino-glykosiden außer Neomycin und Gentamycin sollten bei der Verwendung der FSME-IMMUN-Impfstoffe in Betracht gezogen werden.
- ▶ in den Fachinformationen wird eine (schwere) Überempfindlichkeit gegen Hühnereiweiß als Gegenanzeige angegeben. Aufgrund immunologischer Überlegungen besteht aus ExpertInnen-sicht kein Anhalt, die FSME-Impfstoffe Personen mit Hühnereiweißallergie vorzuenthalten; Personen mit klinisch schwerer Hühnereiweiß-allergie können unter erhöhter Notfallbereitschaft geimpft werden.
- ▶ Bei schwerer, mit Fieber einhergehender Erkrankung sollte Impfung auf einen späteren Zeitpunkt verschoben werden.

Anwendung während Schwangerschaft und Stillzeit nur bei strenger Indikationsstellung (Risiko-Nutzen-Abwägung).

5.4.7 Impfschemata

Die Impfschemata der beiden in Deutschland zugelassenen Impfstoffe Encepur und FSME-IMMUN finden sich in [Tabelle 4](#).

Um einen Impfschutz bereits zu Beginn der Zeckenaktivität (März/April) zu erreichen, empfiehlt sich ein Impfbeginn mit Verabreichung der ersten beiden Impfstoffdosen der Grundimmunisierung in den Monaten vor der jeweiligen Zeckensaison, z. B. Dezember, Januar/Februar. Zu beachten ist, dass sich Beginn und Ende der Zeckensaison bei entsprechenden Temperaturen verschieben können. Bei einem Impfbeginn außerhalb der Zeckensaison sind die konventionellen Schemata zu bevorzugen.

5.4.8 Indikationen

Die Impfung wird für Reisende empfohlen, die in Endemiegebieten zeckenexponiert sind. Das Risiko für Reisende wird generell als niedrig eingestuft, davon ausgenommen sind Reisende mit risikobehafteten Aktivitäten in Endemiegebieten (z. B. Wandern, Mountainbiking, Campen, Angeln, Beeren/Pilze sammeln, Holzarbeiten).³⁴² Die Verbreitungskarte zeigt nicht das Vorhandensein der Vektoren, sondern die aktuell ausgewiesenen bekannten Gebiete mit Infektionsrisiko. Dabei ist zu beachten, dass gemeldete Fälle möglicherweise nicht die wahre Endemizität abbilden, z. B. wenn eine hohe Durchimpfungsrate der Bevölkerung vorliegt.³⁴³

Tabelle 4 | Impfschemata für die FSME-Impfung

| | | |
|---|------------|---|
| Grundimmunisierungsschemata (konventionell)* | ENCEPUR | 0/14 Tage** bzw. 1–3 Mon./9–12 Mon. (nach 2. Impfstoffdosis) |
| | FSME-IMMUN | 0/1–3 Mon./5–12 Mon. (nach 2. Impfstoffdosis) |
| Schnellimpfschema zur Grundimmunisierung* | ENCEPUR | 0/7 Tage/21 Tage (14 Tage Mindestabstand zwischen 2. und 3. Impfstoffdosis) |
| | FSME-IMMUN | 0/14 Tage/5–12 Mon. (nach 2. Impfstoffdosis) |
| Auffrischimpfungen* | ENCEPUR | <p>Auffrischimpfungen nach Grundimmunisierung durch konventionelles Schema:</p> <ul style="list-style-type: none"> ▶ 1. Auffrischimpfung 3 Jahre nach 3. Impfstoffdosis der Grundimmunisierung ▶ < 50 Jahre: weitere Auffrischimpfungen alle 5 Jahre ▶ ≥ 50 Jahre: weitere Auffrischimpfungen alle 3 Jahre <p>Auffrischimpfungen nach Grundimmunisierung durch Schnellimpfschema:</p> <ul style="list-style-type: none"> ▶ 1. Auffrischimpfung 12–18 Monate nach 3. Impfstoffdosis der Grundimmunisierung ▶ Alle weiteren Auffrischimpfungen wie bei Auffrischimpfungen nach konventionellem Schema |
| | FSME-IMMUN | <ul style="list-style-type: none"> ▶ 1. Auffrischimpfung 3 Jahre nach 3. Impfstoffdosis der Grundimmunisierung ▶ < 60 Jahre: weitere Auffrischimpfungen alle 5 Jahre ▶ ≥ 60 Jahre: weitere Auffrischimpfungen alle 3 Jahre |

* Altersentsprechenden Impfstoff verwenden: ENCEPUR Kinder (≥ 1–11 Jahre), FSME-IMMUN 0,25 ml Junior (≥ 1–15 Jahre), Details s. Fachinformationen der jeweiligen Impfstoffe

** Das konventionelle Schema mit dem Abstand von mind. 1 Monat (statt 14 Tagen) zwischen der 1. und 2. Impfstoffdosis ist das bevorzugte Impfschema bei Personen, die einem kontinuierlichen Infektionsrisiko ausgesetzt sind, s. auch Fachinformationen ENCEPUR Kinder und ENCEPUR Erwachsene.

5.4.9 Besonderheiten

Zecken können auch Bakterien des *Borrelia burgdorferi*-Komplexes übertragen, die die Lyme-Borreliose verursachen, wobei diese Erkrankung auch in anderen Gebieten verbreitet ist, z. B. in Nordamerika. Gegen diese Erkrankung gibt es keinen zugelassenen Impfstoff, nach Infektion ist eine antibiotische Behandlung möglich. Das zeitnahe Entfernen von Zecken kann das Borrelioserisiko senken, da die Übertragung der Bakterien nach ca. 24 Stunden stattfindet. Vor der Virusinfektion hingegen stellt die Impfung den einzig wirksamen Schutz dar, da Viren zu Beginn des Saugaktes übertragen werden können.

5.5 Gelbfieber

Das Gelbfieber-Virus (*Yellow Fever Virus*, YFV) wird in tropischen Regionen Afrikas und Südamerikas sowie auf einzelnen Karibikinseln und in südlichen Teilen Mittelamerikas durch vorrangig tagaktive Mücken übertragen. Gelbfieber ist eine lebensbedrohliche Infektionskrankheit.

5.5.1 Erreger und Übertragung

Das YFV gehört wie das Dengue-Virus (DENV), das Japanische-Enzephalitis-Virus (JEV), das Tick-Borne-Enzephalitis-Virus (TBEV), das West-Nil-Virus (WNV) und das Zika-Virus (ZIKV) zur Familie der Flaviviren.

Blutsaugende Stechmücken der Gattungen *Stegomyia* (*Aedes*), *Haemagogus* und *Sabethes* sind die wichtigsten Vektoren und Reservoirs des YFV. Sie brüten entweder in den tropischen Regenwäldern (*silvatisch*) oder in der Nähe von Siedlungen und Häusern (*domestisch, urban*).

Eine vom Menschen unabhängige Virusübertragung findet hauptsächlich im **silvatischen Zyklus** statt, in dem nicht-humane Primaten ein wichtiger Amplifikationswirt sind.

Urbanes Gelbfieber kann in eng besiedelten Gebieten mit hoher Vektordichte und geringen Impfraten der lokalen Bevölkerung auftreten, wobei in den letzten Jahren die gemischte semi-domestische Übertragungsform häufiger war, v. a. in der afrikanischen Savanne.³⁴⁴ Die Stechmücken nutzen Wasserquellen in der Nähe oder innerhalb von Wohnhäusern als Brutstätten und können das Virus zwischen Menschen übertragen.³⁴⁵

Insgesamt ist die entomologische Inokulationsrate in Afrika 20- bis 30-mal höher als in Südamerika, wodurch Epidemien entstehen können.³⁴⁶ Stechmücken der Gattung *Stegomyia* stechen typischerweise während des Tages, insbesondere zur Morgen- und Abenddämmerung.

5.5.2 Geografische Verbreitung, Epidemiologie und Risikofaktoren einer Übertragung

Obwohl der Vektor auch in Asien und Ozeanien vorkommt, tritt Gelbfieber ausschließlich in den tropischen Regionen Afrikas und Südamerikas sowie in südlichen Teilen Mittelamerikas auf (s. Abbildung 4).³⁴⁷ Die Virustransmission in den Endemiegebieten ist vektorbedingt während der Regenzeit am höchsten.³⁴⁵ Jährlich gibt es weltweit ungefähr 140.000–200.000 Fälle von Gelbfieber mit ca. 30.000–78.000 Todesfällen, von denen schätzungsweise 90 % in Afrika auftreten.^{345, 348} Seit den 1980er Jahren kam es in Afrika südlich der Sahara und in Südamerika zu einem Wiederanstieg von Gelbfieber-Erkrankungen.^{349, 350} Allein in den Jahren 2016/2017 bzw. 2017/2018 gab es die seit Jahrzehnten größten Ausbrüche in Brasilien mit 784 bzw. 1.376 gemeldeten Fällen,³⁵¹ auch Touristen erkrankten.

Man schätzt, dass jährlich etwa 9 Millionen Menschen aus Nicht-Endemieländern in Länder reisen, in denen Gelbfieber endemisch ist. Etwa 3 Millionen Reisende besuchen innerhalb dieser Länder

Regionen, in denen YFV übertragen wird.³⁵² Schätzungen zum **Risiko von reiseassoziierten Gelbfieber-Erkrankungen** sind aufgrund der jahres- und saisonbedingten Schwankungen der Erkrankung, der unterschiedlichen Impfraten in der lokalen Bevölkerung und der unvollständigen Surveillance-Daten schwierig.³⁵³

Das Risiko für Reisende für eine Gelbfieber-Erkrankung ist vom Impfstatus, der geografischen Lage des Reiseziels, der Reisesaison, der Expositionsdauer und den Aktivitäten während der Reise abhängig.³⁵⁴ Gelbfieber-Erkrankungen bei Reisenden und im Ausland arbeitenden Personen (*Expatriates*) sind seit Einführung der Impfung sehr selten,^{351, 355} in den letzten Jahren wurden lediglich Einzelfälle bei Reisenden berichtet.^{356–359} Es gibt wenige Ausnahmen wie z. B. die jüngsten Ausbrüche in bislang nicht-endemischen Regionen der Ostküste Brasiliens,³⁶⁰ bei denen auch vermehrt Reisende betroffen waren. Zwischen 1970 und 2015 wurden insgesamt 10 Fälle bei ungeimpften Reisenden in Europa und den USA gemeldet. Die CDC schätzen, dass für einen 2-wöchigen Aufenthalt in einer westafrikani-

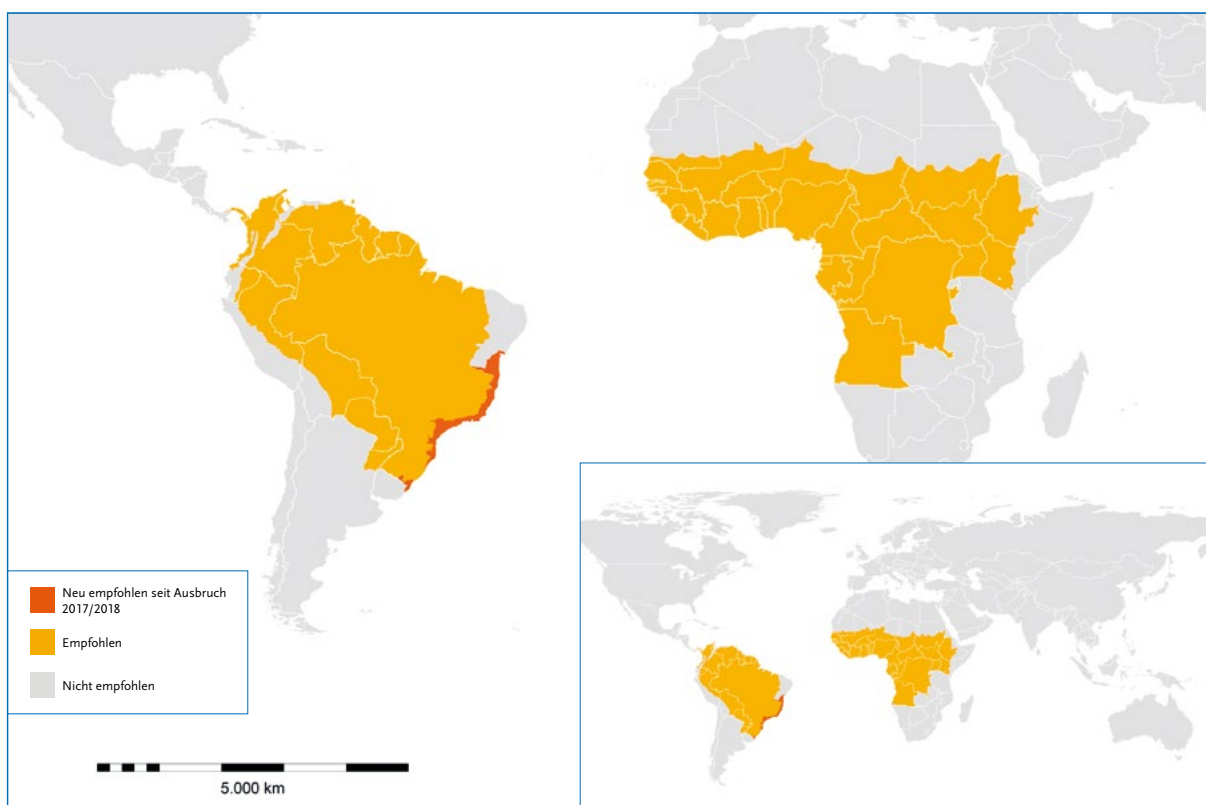


Abbildung 4 | Geografische Verbreitung des Gelbfieber-Virus
Quelle: Robert Koch-Institut, modifiziert nach CDC, 2017/2018³⁵⁴

schen Endemieregion das Risiko von nicht geimpften Reisenden für eine Erkrankung an bzw. den Tod durch Gelbfieber bei 50:100.000 bzw. 10:100.000 Reisende liegt.³⁵⁴ Das Risiko für Erkrankung bzw. Tod bei einer 2-wöchigen Reise wird für Lateinamerika mit 5:100.000 bzw. 1:100.000 Reisende als geringer eingeschätzt, wobei das Risiko von Land zu Land stark schwanken kann. Das liegt daran, dass die Virustransmission in Lateinamerika hauptsächlich zwischen den Vektoren und den nicht-humanen Primaten im (Regen-)Wald stattfindet und ein großer Anteil der Bevölkerung geimpft ist.³⁵²

5.5.3 Risiko der Weiterverbreitung einer Infektion nach Import

Eine Weiterverbreitung des Gelbfieber-Virus nach Import ist theoretisch denkbar, da der Vektor *Stegomyia aegyptii* bereits in einigen Regionen Europas (z. B. Schwarzmeerküste, Madeira) gefunden wurde.^{345, 361} Allerdings gab es in den letzten 20 Jahren keinen Fall, bei dem eine Transmission durch die eingangs genannten Vektorengattungen in den gemäßigten Breitengraden nachgewiesen worden wäre. Theoretisch ist eine Übertragung während der Virämie durch Blut möglich,³⁶² nosokomiale Übertragungen sind allerdings nicht beschrieben.

5.5.4 Klinik Inkubationszeit

Durchschnittlich 3–6 Tage

Symptomatik

- ▶ asymptomatische Infektion oder milde Symptome in den meisten Fällen (85%)³⁶⁰
- ▶ symptomatische Erkrankung verläuft in Phasen:
 1. Phase: Fieber, Kopf- und Rückenschmerzen, Myalgien, allgemeine Erschöpfung, Übelkeit und Erbrechen, Bradykardie in Relation zur erhöhten Körpertemperatur
Intermediärphase: Verbesserung der Symptomatik einschließlich Fiebernormalisierung; Dauer bis zu 48 Stunden bzw. Übergang in vollständige Genesung möglich
 2. Phase: bei ca. 12–15% der Erkrankten Fieberrückkehr, Übelkeit, Erbrechen, Ikterus und Blutungen; typischerweise mehrere Organe involviert: Leber- und/oder Nierenversagen und Multiorganversagen möglich

Virus-RNA kann im Serum mittels RT-PCR in den ersten 10 Tagen nach Beginn der Symptome (virämische Phase) nachgewiesen werden, bei schweren Verläufen auch länger.

Prognose

- ▶ Letalität in der 2. Phase: 20–60%^{346, 363}
- ▶ erhöhte Letalität assoziiert mit höherem Lebensalter, männlichem Geschlecht, erhöhten Laborparametern (Alanin-Aminotransferase, Aspartat-Aminotransferase, Leukozyten, Neutrophilen, Bilirubin, Kreatinin), verlängerter Prothrombinzeit und erhöhter Gelbfieber-RNA-Viruslast³⁶⁴
- ▶ häufigste Todesursachen sind Leberversagen, gastrointestinale Blutungen, Status epilepticus, schwere metabolische Azidose, Pankreatitis und Multiorganversagen³⁶⁵

5.5.5 Therapie

Es ist keine kausale, lediglich eine symptomatische Therapie möglich.

5.5.6 Zugelassener Impfstoff: Stamaril

Es handelt sich um einen Lebendimpfstoff, der den attenuierten Gelbfieber-Virusstamm 17D-204 enthält. Das Impfvirus wird in Hühnerembryonen vermehrt.³⁶⁶ Weltweit sind seit 1936 geschätzt etwa 800 Millionen Impfstoffdosen verschiedener Virusstämme (17D oder 17DD) zum Einsatz gekommen.³⁶⁷

Wirksamkeit

Angaben zur Wirksamkeit beruhen vorwiegend auf Untersuchungen zur Induktion neutralisierender Antikörper und Protektion nicht-humaner Primaten bei Infektionen mit letalen Gelbfieber-Virus-Impfstoffdosen sowie auf Populationsuntersuchungen nach Massenimpfungen. Eine Auswertung von 2013 ergab nach über 540 Millionen verimpften Dosen weniger als 20 Gelbfieber-Fälle (trotz Impfung), von denen 5 fatal waren.^{368, 369}

Sicherheit

Unerwünschte Arzneimittelwirkungen: Sehr häufige unerwünschte Arzneimittelwirkungen (können mehr als 1 von 10 Personen betreffen) bei Kindern und Erwachsenen sind Kopfschmerz, Myalgie, Asthenie und Schmerzen/Empfindlichkeit an der Injektionsstelle, spezifisch bei Kindern/Jugendlichen zusätzlich Appetitverlust, Benommenheit,

Reizbarkeit und Weinen und bei Kleinkindern Erbrechen und Fieber;¹¹² seltenere unerwünschte Arzneimittelwirkungen s. Fachinformation.

Schwere allergische Reaktionen bzw. anaphylaktische Reaktionen sind selten und liegen im Häufigkeitsbereich anderer Impfstoffe; man schätzt 1 bis 10 Fälle auf 1 Million Impfstoffdosen.^{132, 370}

Zwei sehr seltene, aber schwere unerwünschte Arzneimittelwirkungen sind die Gelbfieber-Vakzine-assoziierte neurologische Erkrankung (YEL-AND, *yellow fever vaccine-associated neurotropic disease*)³⁷¹ und die Gelbfieber-Vakzine-assoziierte viszerale Erkrankung (YEL-AVD, *yellow fever vaccine-associated viscerotropic disease*).¹³⁶ Bei Säuglingen kommt fast nur erstere vor; die Verwendung des Impfstoffs bei Säuglingen von 6–8 Monaten ist eine Einzelfallentscheidung. In den USA beträgt die Melderate 0,8 pro 100.000 Dosen für die YEL-AND.³⁷² Ein Lebensalter über 60 Jahre wird als möglicher Risikofaktor für das Auftreten einer YEL-AND und einer YEL-AVD gesehen mit einer bis zu 4-fach erhöhten Inzidenz.^{112, 134, 135, 136, 373, 374} Die YEL-AND kann sich klinisch durch eine (Meningo-)Enzephalitis manifestieren, seltener durch eine akute disseminierte Enzephalomyelitis, Myelitis, Guillain-Barré-Syndrom, Ataxie oder Optikus-Neuritis. In sehr seltenen Fällen kann eine YEL-AND auch nach einer Auffrischimpfung auftreten.³⁷⁵

Die YEL-AVD entspricht klinisch einer Gelbfieber-Infektion. Diese unerwünschte Arzneimittelwirkung wurde in einer Größenordnung von 0,3 pro 100.000 verabreichten Impfstoffdosen mit einer Letalität von ca. 50–60 % beobachtet.^{372, 374} Als Ursache werden immunmodulierende Wirtsfaktoren vermutet. Das Risiko besteht fast ausschließlich bei Erstimpfung und steigt im höheren Lebensalter an.^{132, 133, 376}

Gegenanzeigen: Für die ärztliche Aufklärung sind die Informationen aus den Fachinformationen verbindlich. Im Folgenden finden sich die wesentlichen Gegenanzeigen bzw. ergänzende Hinweise:

Absolute Gegenanzeigen

- ▶ Alter < 6 Monate
- ▶ bekannte Hühnereiweißallergie, insbesondere Anaphylaxie^{377, 378}

- ▶ schwere Überempfindlichkeitsreaktionen auf vorangegangene Gelbfieber-Impfungen
- ▶ Bei schwerer, mit Fieber einhergehender Erkrankung sollte die Impfung auf einen späteren Zeitpunkt verschoben werden.
- ▶ symptomatische HIV-Infektion und HIV-Infektion mit CD4⁺-T-Zellzahl < 200/μl und/oder nicht supprimierter Viruslast (Wert gilt ab dem Alter von 6 Jahren; bei Kindern von 1 bis < 6 Jahren: CD4⁺-T-Zellzahl < 500/μl; bei Säuglingen < 1 Jahr: CD4⁺-T-Zellzahl < 750/μl).¹⁴⁸
- ▶ Immundefizienz (kongenital, erworben oder therapeutisch/iatrogen); dazu gehören Personen unter immunsuppressiver Therapie wie z. B. die Behandlung mit hochdosierten systemischen Kortikosteroiden, anderen immunsuppressiven Arzneimitteln einschließlich immunsuppressiver Biologika, Zytostatika oder nach Bestrahlung
- ▶ Thymuserkrankungen inkl. Thymom und Myasthenia gravis, Zustand nach Thymektomie³⁷⁸ (es gibt allerdings keine Daten, die ein erhöhtes Risiko nach akzidentieller Thymektomie bei herzchirurgischen Eingriffen bei Kindern > 1 Jahr belegen³⁷³)
- ▶ Da möglicherweise genetische Faktoren in der Ätiologie der YEL-AND und der YEL-AVD eine Rolle spielen, sollte die Impfung nicht erfolgen, wenn schwere unerwünschte Arzneimittelwirkungen nach einer Gelbfieber-Impfung bei Verwandten ersten Grades aufgetreten sind.^{372, 373, 380, 381, 382}

Relative Gegenanzeigen

Bei **Kindern im Alter von 6 bis 8 Monaten** sollte eine Reise in ein Gelbfieber-Endemiegebiet vermieden bzw. bis zum Alter von mind. 9 Monaten verschoben werden. Falls die Reise unvermeidbar ist, kann eine Impfung erwogen werden.³⁸³

Bei **Personen im Alter ≥ 60 Jahren** soll die Impfscheidung unter sorgfältiger Abwägung der Grunderkrankungen, der Medikamente/Behandlungen, der geplanten Reiseroute etc. getroffen werden.^{131, 373, 383}

Die Anwendung während der **Schwangerschaft** ist relativ kontraindiziert, bei unvermeidbarem Expositionsrisiko kann die Impfung nach sorgfältiger Risiko-Nutzen-Abwägung verabreicht werden.^{384, 385}

Da das Impfvirus in seltenen Fällen über die Muttermilch übertragen werden kann und damit die Ge-

fahr einer Enzephalitis beim Kind besteht, sollte die Impfung bei **Stillenden** keinesfalls erfolgen, wenn das gestillte Kind <6 Monate alt ist¹⁰⁸ (s. absolute Kontraindikationen). Bei Säuglingen im Alter von 6–8 Monaten muss im Einzelfall entschieden werden. Ab dem Alter von 9 Monaten sollte bei bestehender Indikation der Säugling selbst geimpft werden.¹⁰⁸

Eine **Asplenie/Hyposplenie** ist keine Gegenanzeige für eine Gelbfieber-Impfung.

5.5.7 Impfschema

Zugelassen ab ≥ 6 Monaten (empfohlen ab ≥ 9 Monaten): (Subkutane) Gabe einer Impfstoffdosis, bei Erstgabe mindestens 10 Tage vor Einreise in ein Endemiegebiet. Der Impfschutz ist 10 Tage nach der Erstimpfung voll ausgebildet. Das Zertifikat ist laut WHO lebenslang gültig.³⁸⁶

Im Jahr 2013 hat die WHO entschieden, dass eine Impfstoffdosis gegen Gelbfieber bei den meisten Menschen für einen lebenslangen Schutz ausreichend ist. Die STIKO schloss sich 2015 der WHO an und empfahl nur bei bestimmten Personengruppen wie z. B. Schwangeren oder Menschen mit Immundefizienz (z. B. HIV) eine Auffrischimpfung. Die seit 2013 auch international kontrovers geführte Diskussion über die Dauer des Schutzes der Gelbfieber-Impfung^{363,367,368,387} veranlasste die STIKO zu einer aktualisierten Evidenzsicherung und -bewertung. Im 2020/2021 durchgeführten systematischen Review mit Meta-Analyse zur Schutzdauer nach einer oder mehreren Gelbfieber-Impfstoffdosen zeigte sich, dass das Ausmaß der nachlassenden Immunität vom Alter und dem Immunstatus bei der Erstimpfung abhängt und nicht generell auf eine lebenslange Immunität nach nur einer Impfstoffdosis geschlossen werden kann.¹¹⁶

Bei gesunden Erwachsenen und Kindern lagen die gepoolten Seroprotektionsraten nach einer Impfstoffdosis nach 3 Monaten bei nahezu 100 %, was für eine gutes primäres Impfansprechen spricht. Bei Kindern, die vor dem 2. Lebensjahr geimpft worden waren, sank die gepoolte Seroprotektionsrate bereits innerhalb von 5 Jahren nach der Grundimmunisierung auf 52 %. Bei Erwachsenen lag diese Rate im Zeitraum >10 bis 20 Jahre nach der Impfung bei 71 %.

Die STIKO hat auf Grundlage der Ergebnisse dieser Evidenzsicherung die Impfeempfehlungen zusammen mit der DTG diskutiert und angepasst. Vor erneuter oder bei fortgesetzter Exposition sollte einmalig eine Auffrischimpfung erfolgen, sofern 10 oder mehr Jahre seit der Erstimpfung vergangen sind. Nach erfolgter 2. Impfstoffdosis sind keine weiteren Auffrischimpfungen notwendig. Ausnahmen und Besonderheiten gibt es bei folgenden Personengruppen: Schwangere, Personen mit Immundefizienz, Kinder. Bei diesen Gruppen werden Auffrischimpfungen zum Teil auch in kürzeren Abständen zur Erstimpfung empfohlen.

Die vollständigen aktualisierten Empfehlungen finden sich in [Tabelle 1](#), eine ausführliche wissenschaftliche Begründung in [EB 32/2022](#).¹¹⁷

Anfang 2024 wurde eine Übersichtsarbeit zur Schutzdauer der Gelbfieberimpfung bei Reisenden veröffentlicht, die derzeit von der STIKO geprüft wird.³⁸⁸

Praktischer Hinweis:

Bei der ersten Gelbfieber-Impfung wird im internationalen Impfausweis die formal lebenslange Gültigkeit der Gelbfieber-Impfung eingetragen („life of person vaccinated“). Dies bezieht sich auf die regulatorische Seite der IHR und ist so zu verstehen, dass bei der Grenzkontrolle nicht der Zutritt verwehrt werden kann, sofern die Gabe einer Impfstoffdosis (mindestens 10 Tage zuvor) nachgewiesen wird. Bei der Auffrischimpfung geht es um den Individualschutz der/s Reisenden. Jede/r Reisende sollte ausführlich beraten werden hinsichtlich des Risikos für eine Gelbfieber-Infektion, einen möglicherweise schweren Verlauf der Gelbfieber-Erkrankung und über Immunogenität und Sicherheit der Gelbfieber-(Auffrisch-)Impfung.

5.5.8 Indikation

Für den Besuch einiger Länder gilt eine Nachweispflicht der Gelbfieber-Impfung bei Einreise bzw. bei Transit aus bestimmten Gelbfieber-endemischen Ländern, s. [Kapitel 6 Ländertabelle](#). Unabhängig von einer Nachweispflicht bei Einreise gibt es in einigen Ländern bzw. in Regionen bestimmter Länder

das Risiko einer Infektion mit dem Gelbfieber-Virus. Für welche Länder/Regionen eine Empfehlung für eine Gelbfieber-Impfung aller Reisenden ab dem Alter von ≥ 9 Monaten gilt, findet sich ebenfalls in der Ländertabelle im Kapitel 6.

5.5.9 Besonderheiten

Die Impfung darf nur in staatlich zugelassenen Gelbfieber-Impfstellen durchgeführt werden. Die Dokumentation der Impfung erfolgt im internationalen (gelben) Impfausweis.

In Ausnahmefällen kann bei medizinischer Kontraindikation oder nur formaler Indikation (kein Infektionsrisiko) als Ersatz für den Nachweis einer Gelbfieber-Impfung eine Impfbefreiung ausgestellt werden (*exemption certificate*; Formulierung z. B.: „Ms./Mr. ... cannot be vaccinated against yellow fever for medical reasons“). Länder, für die eine Nachweispflicht besteht, sind zur Anerkennung dieser Impfbefreiung nicht verpflichtet. Für Reisende in Gelbfieber-Gebiete muss vor Ausstellung eine genaue Risikoabschätzung erfolgen. Unabhängig von einer erfolgten Gelbfieber-Impfung ist es unverzichtbar, alle Reisenden auf eine bestmögliche Expositionsprophylaxe hinzuweisen.

BlutspenderInnen sind nach Verabreichung der Gelbfieber-Impfung (Lebendimpfung) für 4 Wochen von der Blutspende ausgenommen.³⁸⁹

5.6 Hepatitis A

Die Hepatitis A ist eine fäkal-oral übertragene, außerhalb der Hocheinkommensländer weit verbreitete virale Infektion der Leber, deren klinisches Bild vom inapparenten Verlauf bis zum seltenen akuten Leberversagen reichen kann.

5.6.1 Erreger und Übertragung

Der Mensch und nicht-humane Primaten sind die einzigen natürlichen Wirte des Hepatitis-A-Virus (HAV).³⁹⁰ Das umwelt- und pH-resistente (pH₃–8) unbehüllte Picornavirus mit einzelsträngiger RNA wird mit dem Stuhl oft über mehrere Wochen ausgeschieden und fäkal-oral weitergegeben.³⁹¹ HAV bleibt in Oberflächenwasser bis zu 3 Monate, auf trockenen Oberflächen bei Raumtemperatur mindestens 1 Monat infektiös.³⁹² Es wird bei Temperaturen >80°C wirksam inaktiviert.³⁹² Diese Eigenschaften des Virus ermöglichen die Übertragung über verunreinigtes Trinkwasser, kontaminierte Lebensmittel und als Schmierinfektion über Gegenstände und Hände.

5.6.2 Geografische Verbreitung, Epidemiologie und Risikofaktoren der Übertragung

Weltweit ist das endemische Vorkommen abhängig von den hygienischen und sanitären Bedingungen.

Die WHO schätzt die Anzahl der letalen Verläufe weltweit für das Jahr 2016 auf 7.134 (0,5% aller viralen Hepatitiden).³⁹³ Die Endemizität von Ländern kann nach der Wahrscheinlichkeit eingeteilt werden, mit der einheimische Kinder oder junge Erwachsene anti-HAV-positiv sind.³⁹⁴ Dabei gelten Länder als hochendemisch, wenn deren 10-jährige Bevölkerung zu mindestens 90% bzw. als mittelendemisch, wenn deren 15-jährige Bevölkerung zu mindestens 50% und die 10-jährige Bevölkerung zu unter 90% anti-HAV-positiv ist.³⁹¹

In Endemiegebieten ist durch die überwiegend klinisch inapparente HAV-Infektion im Kindesalter die Immunität in der Bevölkerung hoch. Endemiegebiete sind Mittel- und Südamerika, Afrika, Südostasien, Russland, der Nahe Osten, der außereuropäische Mittelmeerraum sowie einzelne europäische Länder. Auch in Ländern mit hohem Einkommen gibt es immer wieder Ausbrüche mit HAV, z. B. durch importierte tiefgefrorene Erdbeeren.⁹ Außerhalb von Endemiegebieten kommen HAV-Infektionen gehäuft unter i. v.-Drogengebrauchenden, Obdachlosen und Männern, die Sex mit Männern haben (MSM), vor. Es kann auch zu Übertragungen im Rahmen enger Personenkontakte kommen wie z. B. in gemeinsamen Haushalten³⁹⁵ oder in Kindergärten; Betreuungspersonal in Kinderkrippen und Kindergärten hat ein erhöhtes Infektionsrisiko.³⁹⁶

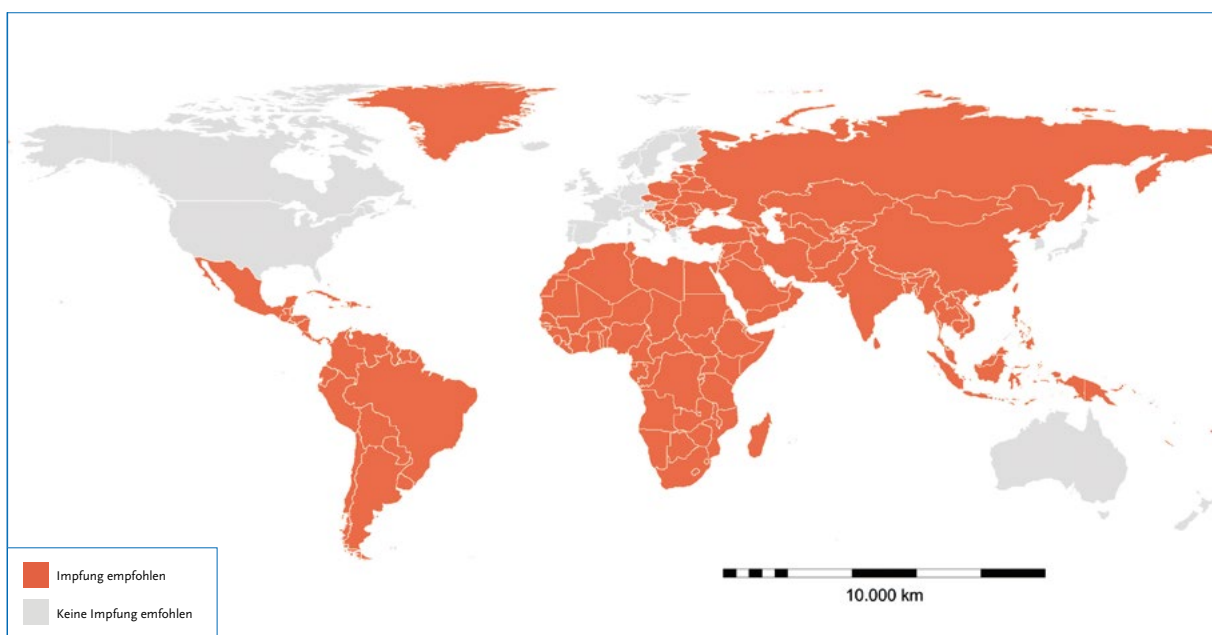


Abbildung 5 | Geografische Darstellung der Länder mit einer Impfindikation für Hepatitis A

Quelle: Robert Koch-Institut, modifiziert nach CDC, NaTHNaC und ECDC

In Ländern mit hohem Einkommen ist die Hepatitis-A-Inzidenz in den letzten Jahrzehnten kontinuierlich zurückgegangen, sodass diese Länder nicht mehr als endemisch gelten. Kinder, Jugendliche und Erwachsene in diesen Ländern, die nach 1950 geboren sind, haben ihre Immunität eher durch Impfung als mittels einer durchgemachten Infektion erworben. Auf Reisen erworbene HAV-Infektionen bei Nicht-Geimpften machen deshalb einen Großteil der in Industrieländern gemeldeten Fälle aus. In verschiedenen Untersuchungen liegt der Anteil immuner Reisender in den Industriestaaten bei 22–79%.^{397–402} Wurden im Jahr 2001 noch 2.276 Hepatitis-A-Fälle mit erfüllter Referenzdefinition an das RKI übermittelt, waren es 2018–2020 insgesamt 2.476. Dies entspricht einer mittleren Inzidenz von 1,0 pro 100.000 Einw./Jahr.⁴⁰³ Für 2022 wurden in Deutschland 707 Fälle gemeldet (im Jahr 2021 waren es 596 Fälle), entsprechend einer bundesweiten Inzidenz von 0,8 Erkrankungen pro 100.000 Einw./Jahr.

Angaben zum wahrscheinlichen Infektionsland gingen für 471 Erkrankungen (67 %) ein. Von den 499 Nennungen (Mehrfachnennungen möglich) entfielen 351 (70 %) auf Deutschland. Die am häufigsten genannten Infektionsländer waren abgesehen von Deutschland Pakistan (16 Nennungen), Italien (12 Nennungen), Ägypten, Polen, Mexiko und Spanien (je 8 Nennungen) und Indien (7 Nennungen). Frankreich, Libanon und die Türkei wurden je 5 mal genannt.⁹

Für 404 von 634 Erkrankten mit Angaben (64 %) wurde eine Hospitalisierung übermittelt. Es gab drei Todesfälle: Zwei Männer und eine Frau im höheren Lebensalter.

Bei 537 (76 %) der 707 übermittelten Erkrankungen lagen Angaben zum Impfstatus vor: 495 (92 %) der Erkrankten waren ungeimpft. Bei 42 (7,8 %) Personen wurde eine Hepatitis-A-Erkrankung trotz Impfung angegeben, für 22 (52 %) dieser Erkrankten lagen für eine weitergehende Bewertung ausreichende Angaben vor. Demnach waren insgesamt 17 (77 %) Erkrankte unvollständig oder nicht zeitgerecht geimpft. Sieben Personen besaßen keinen ausreichenden Impfschutz (z. B. zu spät erfolgte postexpositionelle Impfung), fünf hatten lediglich eine Dosis Hepatitis A/Hepatitis B Kombinationsimpf-

stoff erhalten und bei weiteren 5 Personen war die Immunisierung nicht zeitgerecht weitergeführt/beendet worden. Fünf PatientInnen mit vermutlich vollständiger und zeitgerechter Grundimmunisierung erkrankten zwischen 4 und 23 Jahren nach ihrer letzten Impfung an Hepatitis A. Bei der Interpretation der Daten ist zu berücksichtigen, dass auch in Deutschland auftretende Fälle auf infizierte Reisende zurückgehen können und damit in direkt reiseassoziiert sein können.

Reisemedizinisch von Bedeutung sind **fäkale Kontaminationen von Trinkwasser, Händen, Toiletten und Lebensmitteln** wie z. B. Muscheln, Datteln oder Salat. Zudem ist der **Kontakt zu frisch Infizierten** aufgrund ihrer klinischen Inapparenz als Infektionsquelle relevant.^{404, 405}

Das Hepatitis-A-Risiko für Reisende hat über die letzten Jahre deutlich abgenommen.⁴⁰⁶ Das absolute Risiko lässt sich aus Daten über importierte Fälle abschätzen. So wurde in einer älteren Studie aus der Schweiz eine Inzidenzrate von 6,0–28,0 Fällen pro 100.000 nicht-immuner Reisenden beschrieben.⁴⁰⁷ Eine neuere Studie zeigt, dass die Übertragung des HAV auch bei Reisenden möglich ist, die Länder mit niedriger Endemizität oder Länder mit hohem oder hohem bis mittlerem Einkommen besuchen.⁴⁰⁸

Da sich die Daten der letzten Jahre aufgrund einer verminderten und veränderten Reisetätigkeit für die Berechnung des Risikos einer Hepatitis-A-Infektion nicht eignen, wurden Daten aus dem Jahr 2019 herangezogen. Im Jahr 2019 wurden insgesamt 70,8 Millionen Urlaubsreisen aus Deutschland registriert, von denen 8,4 % Fernreisen, 37,9 % Reisen ans Mittelmeer und 7,2 % Reisen nach Osteuropa waren.⁴⁰⁹ Damit ergibt sich, dass jährlich ca. 35 Millionen Reisen Fernreisen waren bzw. Reisen in diejenigen Länder stattfanden, die endemisch für Hepatitis A sind. Wenn man davon ausginge, dass ca. 30 % der Reisenden in diese Regionen ungeimpft sind (ca. 10 Millionen), läge das Risiko nach Berücksichtigung der übermittelten Fälle (199 im Ausland erworbene Hepatitis-A-Fälle⁹) für eine Reise bei 2 symptomatischen Hepatitis-A-Infektionen von 100.000 Reisen. Selbst wenn man von einer gewissen Dunkelziffer ausgehen muss, u. a. da 25 bis 30 % der Fälle bei Erwachsenen und der Großteil

der Fälle bei Kindern asymptomatisch verlaufen, ist das Risiko für eine Hepatitis-A-Infektion durch eine Reise insgesamt gering. Allerdings muss man immer wieder mit Hepatitis-A-Ausbrüchen in endemischen Ländern rechnen.⁴¹⁰ Das Risiko für VFR ist deutlich höher als das anderer Reisender.^{397, 398}

5.6.3 Risiko der Weiterverbreitung einer Infektion durch Import

Im Ausland erworbene Hepatitis-A-Infektionen führen in der Umgebung der Reiserückkehrenden immer wieder zu Sekundärfällen.⁴¹¹ Auch wenn einige Dutzend Infektionen auf eine gemeinsame reiseassoziierte Ursache zurückgeführt werden können, so lässt sich nicht abschätzen, wie viele der sporadischen Erkrankungen unerkannt reiseassoziiert sind.

5.6.4 Klinik Inkubationszeit

Durchschnittlich 25–30 Tage, Spanne 15–50 Tage

Symptomatik

- ▶ klinisches Bild von inapparenten subklinischen Infektionen (z. B. Vorschulkinder) über ikterische Verläufe bis zu fulminanten Hepatitiden mit akutem Leberversagen (höheres Risiko bei PatientInnen mit vorgeschädigter Leber)
- ▶ Abgeschlagenheit, Leistungsminderung, mäßiges Fieber, Druckgefühl im Oberbauch, im Verlauf Haut- und Sklerenikterus sowie Hellfärbung des Stuhls und Dunkelfärbung des Urins,⁴⁰⁵ häufig ausgeprägter Juckreiz
- ▶ Lebervergrößerung, evtl. auch Splenomegalie, gelegentlich flüchtiges Exanthem
- ▶ innerhalb von 2–4 Wochen Rückbildung der Veränderungen, in rund 10 % der Fälle über Wochen oder Monate protrahierter Verlauf möglich

Prognose

- ▶ chronische Erkrankungen oder Viruspersistenz kommen nicht vor
- ▶ fulminante Hepatitis (akutes Leberversagen mit Enzephalopathie) in weniger als 1 % der Fälle^{412, 413}
- ▶ Letalität 0,1–0,6 %, bei Erwachsenen ≥ 50 Jahre bis 1,8 %^{413, 414}
- ▶ lebenslange Immunität nach Hepatitis-A-Infektion

5.6.5 Therapie

- ▶ keine kausale, nur symptomatische Therapie möglich
- ▶ Vermeidung lebertoxischer Medikamente und Noxen
- ▶ bei perakuten Verlaufsformen Lebertransplantation erwägen

5.6.6 Zugelassene Impfstoffe

Seit Mitte der 1990er Jahre stehen hocheffektive HAV-Impfstoffe auf der Basis von Formalin-inaktivierten Hepatitis-A-Viren zur Verfügung. Sowohl inaktivierte monovalente Ganzvirus- als auch Kombinationsimpfstoffe mit Hepatitis B-Komponente zur i. m.-Applikation sind verfügbar. Es wird zwischen Impfstoffen für Kinder mit niedrigerer Antigenosierung und Impfstoffen für Erwachsene mit höherer Antigenosierung unterschieden, Einzelheiten s. [Tabellen zu Impfschemata unter 5.5.7](#).

Wirksamkeit

Die Effektivität der HAV-Impfstoffe ist in mehreren großen Placebo-kontrollierten Studien in Hochendemieländern untersucht worden.⁴¹⁵ Die Schutzraten betragen zwischen 94 und 100 %.^{416, 417}

Einen Monat nach Verabreichung der 1. Impfstoffdosis kommt es bei 95–99 % der mit dem monovalenten Impfstoff Geimpften zur Serokonversion. **Der Hepatitis-A- und -B-Kombinationsimpfstoff enthält nur halb so viel Hepatitis-A-Antigen wie die monovalenten Präparate, weshalb auch für einen vorläufigen Impfschutz mindestens 2 Impfstoffdosen notwendig sind.** Die Schutzdauer nach Impfung mit inaktivierten Hepatitis-A-Impfstoffen wurde bisher in mehreren Studien bis zu Zeiträumen von ca. 10 Jahren nach der Grundimmunisierung und in wenigen Studien bis zu Zeiträumen von 20 Jahren untersucht.^{418–420} Angaben zur Schutzdauer über diese Zeiträume hinaus beruhen auf mathematischen Modellierungen; in diesen Hochrechnungen wird von einer Schutzdauer bis zu 30–40 Jahren bei mehr als 90 % der ProbandInnen ausgegangen.^{421, 422} Aktuell wird bei Immunkompetenz keine Auffrischung nach korrekt durchgeführter Grundimmunisierung empfohlen. Für eine Beurteilung bei Immundefizienz gibt es noch nicht genügend Evidenz.

Sicherheit

Unerwünschte Arzneimittelwirkungen: Sehr häufige unerwünschte Arzneimittelwirkungen (können mehr als 1 von 10 Personen betreffen) der monovalenten Impfstoffe bei Kindern und Erwachsenen sind Lokalreaktionen an der Injektionsstelle, Asthenie, Müdigkeit, Unwohlsein, Myalgien, Reizbarkeit und Kopfschmerzen; seltenere unerwünschte Arzneimittelwirkungen s. Fachinformationen.

Gegenanzeigen: Für die ärztliche Aufklärung sind die Informationen aus den Fachinformationen verbindlich. Im Folgenden finden sich die wesentlichen Gegenanzeigen bzw. ergänzende Hinweise:

- ▶ nachgewiesene schwere Überempfindlichkeitsreaktion gegen einen im Impfstoff enthaltenen

Bestandteil (und gegen Neomycin bei Anwendung der Twinrix-Impfstoffe)

- ▶ bei schwerer, mit Fieber einhergehender Erkrankung sollte Impfung auf einen späteren Zeitpunkt verschoben werden

Anwendung während Schwangerschaft und Stillzeit nur bei strenger Indikationsstellung (Risiko-Nutzen-Abwägung); Ausnahme: AVAXIM kann in Stillzeit verabreicht werden.

5.6.7 Impfschemata

Siehe [Tabellen 5](#) und [6](#).

5.6.8 Indikation

Die Impfung dient sowohl dem Schutz des Reisenden in ein Hepatitis-A-Endemiegebiet (s. [Abbildung 5](#) bzw. [Kapitel 6 Ländertabelle](#)) als auch dem Schutz der

Tabelle 5 | Impfschemata für monovalente Hepatitis-A-Impfstoffe

| | | |
|-------------------------------------|--|--|
| Alter ≥ 1 Jahr | Havrix 720 Kinder (bis < 15 Jahre) | Grundimmunisierung: 2 Impfstoffdosen im Abstand von 6–12 Monaten |
| | AVAXIM Junior (bis < 16 Jahre) | Grundimmunisierung: 2 Impfstoffdosen, 2. Impfstoffdosis möglichst < 6–36 Monaten nach 1. Impfstoffdosis, Verabreichung bis zu 7 Jahre nach 1. Impfstoffdosis möglich |
| | VAQTA Kinder 25E/0,5 ml (bis < 18 Jahre) | Grundimmunisierung: 2 Impfstoffdosen im Abstand von 6–18 Monaten |
| Alter ≥ 15 Jahre, Erwachsene | Havrix 1440 (für Alter ≥ 15 Jahre) | Grundimmunisierung: 2 Impfstoffdosen im Abstand von 6–12 Monaten |
| | AVAXIM (für Alter ≥ 16 Jahre) | Grundimmunisierung: 2 Impfstoffdosen, 2. Impfstoffdosis möglichst < 6–12 Monaten nach 1. Impfstoffdosis, jedoch < 36 Monaten nach 1. Impfstoffdosis |
| | VAQTA 50E/1 ml (für Alter ≥ 18 Jahre) | Grundimmunisierung: 2 Impfstoffdosen im Abstand von 6–18 Monaten |

Aufgrund der Inkubationszeit ist bei einem Abreisezeitpunkt nach der ersten Impfstoffdosis ein Schutz vor einer reiseassoziierten Erkrankung gegeben, Dauer ca. 6 Monate. **Erst nach der 2. Impfstoffdosis ist die Grundimmunisierung abgeschlossen.** Cave: Die Fachinformationen definieren eine Impfstoffdosis als Grundimmunisierung und die 2. Impfstoffdosis als Auffrischimpfung; die STIKO definiert 2 Impfstoffdosen als Grundimmunisierung und potentielle weitere Impfstoffdosen als Auffrischimpfungen. Die Notwendigkeit einer Auffrischimpfung nach Abschluss der Grundimmunisierung wird kontrovers diskutiert, weitere Einzelheiten s. Text zur Wirksamkeit.

Tabelle 6 | Impfschemata für Kombinationsimpfstoffe mit Hepatitis-A-Komponente (Schnellimpfschema im Ausnahmefall)

| | | |
|-------------------------------------|--|--|
| Alter ≥ 1 bis < 16 Jahre | Twinrix Kinder (Kombinationsimpfstoff mit Hepatitis B) | Grundimmunisierung: 3 Impfstoffdosen im Schema 0, 1, 6 Monate* |
| Alter ≥ 16 Jahre, Erwachsene | Twinrix Erwachsene (Kombinationsimpfstoff mit Hepatitis B) | Grundimmunisierung: 3 Impfstoffdosen im Schema 0, 1, 6 Monate* Alternativ Schnellimpfschema: 4 Impfstoffdosen im Schema 0, 7, 21 Tage, 12 Monate* |

* Impfabstände bezogen auf die Gabe der 1. Impfstoffdosis

Ein Impfschutz gegen Hepatitis A besteht bei der Verwendung des Kombinationsimpfstoffs gegen Hepatitis A und B aufgrund der niedrigen Antigenmenge erst nach der 2. Impfstoffdosis. Für einen Langzeitschutz sind je nach verwendetem Schema 1 bzw. 2 weitere Impfstoffdosen notwendig. Die Notwendigkeit einer Auffrischimpfung nach Abschluss der Grundimmunisierung wird kontrovers diskutiert, weitere Einzelheiten s. Text zur Wirksamkeit.

Bevölkerung in Deutschland vor dem Import reiseassoziiertes Infektionen nach Reiserückkehr. Bei Schulkindern, Jugendlichen und Erwachsenen steht der eigene Schutz im Vordergrund; bei Vorschulkindern ist aufgrund der nur selten symptomatischen Verläufe auch die Verhinderung von Importen von Infektionen bei der Indikationsstellung zu berücksichtigen. Von einer Seronegativität kann man ohne vorherige serologische Diagnostik ausgehen, sofern die zu impfende Person nach 1950 geboren und nicht selbst in einem Endemiegebiet oder in Familien aus Endemiegebieten aufgewachsen und bislang nicht geimpft ist. Bei Personen aus Hochrisikoländern oder bei Personen mit einer „Gelbsucht“ in der Anamnese kann ggf. eine serologische Bestimmung der Antikörper gegen HAV klären, ob auf Impfungen gegen Hepatitis A verzichtet werden kann; dies muss unter Berücksichtigung der Kosten bzw. einer eventuellen Kostenübernahme durch die Krankenkasse mit dem Reisenden individuell diskutiert werden. Ein serologischer Nachweis einer Wildvirusinfektion sollte im Impfausweis vermerkt werden, um unnötige Impfungen zu vermeiden.

5.6.9 Besonderheiten

Aufgrund der langen Inkubationszeit der Hepatitis A ist es möglich, dass eine postexpositionelle Impfung mit monovalenten Impfstoffen innerhalb von 14 Tagen nach Exposition eine Erkrankung noch verhindern kann.

5.7 Hepatitis B

Die Hepatitis B ist eine weltweit verbreitete Virusinfektion, die in Abhängigkeit vom Krankheitsverlauf zu chronischer Hepatitis, Leberzirrhose und hepatozellulärem Karzinom (HCC) und auch zum Tod führen kann.

5.7.1 Erreger und Übertragung

Beim Hepatitis-B-Virus (HBV) handelt es sich um ein Hepadnavirus mit lipidhaltiger Hülle und partiell doppelsträngiger DNA. Das Kapsidantigen (*core*-, HBc-Antigen), das Oberflächenantigen der Lipidhülle (*surface*-, HBs-Antigen) und das sezernierte Prä-Core-Protein (*extracellular*-, HBe-Antigen) werden diagnostisch für den Nachweis einer Infektion genutzt.

HBV ist trotz Hülle relativ umweltstabil. Es wird von Infizierten über Blut und Körperflüssigkeiten (z. B. Tränen, Speichel, Urin, Sperma, Vaginalflüssigkeit, Menstrualblut, Kolostrum) übertragen, wobei sich durch die verschiedenen Körperflüssigkeiten eine Vielzahl an Transmissionswegen ergibt. Virusreservoir sind chronisch infizierte Menschen sowie Neuinfizierte, die besonders infektiös sind.⁴²³

In welcher Situation eine Infektion stattgefunden hat ist bei Diagnose meist nicht mehr zu klären. Häufig sind:

- ▶ sexuelle Übertragung, z. B. im Zusammenhang mit Sextourismus
- ▶ perinatale Übertragung von der chronisch infizierten Mutter, wobei bei der traditionellen Geburtsbetreuung, die nicht modernen medizinischen Standards entspricht, wiederverwendete Utensilien (Scheren, Rasierklingen, improvisierte Nabelschnurklemmen) das Risiko einer Übertragung zusätzlich erhöhen können
- ▶ i. v.-Drogenkonsum mit Spritzen- und Kanülentausch
- ▶ medizinische und zahnmedizinische Behandlungen (z. B. HBV-positive Blutprodukte, unzureichende Aufbereitung bzw. fehlende Sterilität von medizinischen Instrumenten, operative Eingriffe mit Verletzungsrisiko)
- ▶ Ohrlochstechen, Piercings, Tätowierungen und traditionelle Hautritzungen unter unzureichenden hygienischen Bedingungen

- ▶ sporadische Infektionen im häuslichen Umfeld von HBV-positiven Menschen (z. B. bei Wundversorgung, gemeinsam benutzten Rasierern oder Zahnbürsten)

5.7.2 Geografische Verbreitung, Epidemiologie und Risikofaktoren der Übertragung

Unter verschiedenen kulturellen und ökonomischen Rahmenbedingungen und in Abhängigkeit von der Umsetzung von Impfprogrammen variiert die Prävalenz der chronischen Hepatitis B zwischen Ländern und Regionen, aber auch zwischen verschiedenen gesellschaftlichen Gruppen erheblich.

Im Jahr 2019 betrug die geschätzte weltweite Prävalenz chronischer HBV-Infektionen für alle Altersgruppen 4,1% (95% KI 3,7–4,5), entsprechend 316 Millionen (Spanne 284–351) Infizierten. HBV-bedingte Krankheiten führten im Jahr 2019 weltweit zu 555.000 Todesfällen (Spanne 487.000–630.000).

Die Prävalenz nahm in den letzten 30 Jahren seit Einführung der Hepatitis-B-Impfung um 31,3% ab, insbesondere bei Kindern unter 5 Jahren (Rückgang um 76,8% [Spanne 76,2–77,5], Stand 2019). HBV-bedingte Todesraten gingen ebenfalls zurück, aber die Anzahl HBV-bedingter Todesfälle stieg aufgrund von z. B. Bevölkerungswachstum und Alterung.⁴²⁴

In der WHO-Region Europa waren 2019 ca. 14 Millionen Menschen mit HBV infiziert, 43.000 Menschen starben an HBV.⁴²⁵

Deutschland ist mit ca. 0,3% Prävalenz ein Niedrigendemiegebiet, wobei die Prävalenz in vulnerablen Gruppen deutlich höher liegen kann.^{31, 426}

Durch die Erweiterung der Falldefinition werden seit 2015 auch labordiagnostisch nachgewiesene Infektionen, bei denen das klinische Bild nicht erfüllt oder unbekannt ist, und seit 2019 auch chronische Infektionen gemeldet.

Die Zunahme der Fälle um 90% im Jahr 2022 im Vergleich zu 2021 hat verschiedene Ursachen, u. a. die Meldung bereits bekannter chronischer Fälle. Nach Referenzdefinition wurden 2022 insgesamt

16.366 Fälle gemeldet, davon waren 914 akute, 7.287 chronische und 8.165 Fälle mit unbekanntem Infektionsstadium subsummiert.⁹ Bei 4.045 (25%) der insgesamt 16.366 Infektionen wurde das wahrscheinliche Infektionsland angegeben (Mehrfachnennungen möglich). Auf Deutschland entfielen 2.641 Fälle (65%), gefolgt von der Ukraine mit 154, der Türkei mit 121, Afghanistan mit 94, Rumänien mit 86 und Syrien mit 72 Fällen.⁹

Schwer abzuschätzen ist der Anteil der sporadischen Hepatitis-B-Infektionen, die auf Urlaubs- und Dienstreisen im Ausland erworben werden. Dies liegt auch an der verzögerten Diagnosestellung aufgrund einer unspezifischen oder fehlenden Klinik. Connor et al. stellten in einer Befragung zu Risikofaktoren für eine HBV-Infektion fest, dass 8% der Befragten während der Reise ein hohes Risiko hatten (medizinische Behandlung wegen Unfall oder Krankheit, zahnmedizinische Behandlung, kosmetische Eingriffe mit Penetration der Haut, Sex mit zuvor unbekanntem Einheimischen).⁴²⁷ Ein erhöhtes Risiko war assoziiert mit längerer Reisedauer, männlichem Geschlecht, Alleinreisen und Single-dasein. Das EuroTravNet (*European Travel Medicine Network*) sieht eine starke Assoziation der Hepatitis B mit internationaler weltweiter Migration,⁴²⁸ was Boggild et al. für Kanada bestätigen.⁴²⁹ Eine dänische Fall-Kontroll-Studie beziffert die Hepatitis-B-Inzidenz mit 10,2 Fällen ungeimpfter Reisender pro 100.000 Reisemonate und bestätigt im Wesentlichen die vorgenannten Risiken.⁴³⁰ Abreu gibt 420 Infektionen pro 100.000 Reisende an, davon 25 symptomatisch.⁴³¹

5.7.3 Risiko der Weiterverbreitung einer Infektion durch Import

Importierte HBV-Infektionen tragen erheblich zur Zahl der in Deutschland erfassten HBV-Infektionen bei. Die Weiterverbreitung erfolgt über die oben beschriebenen Transmissionswege und wird im Wesentlichen durch das Risikoverhalten determiniert.

5.7.4 Klinik Inkubationszeit

Durchschnittlich 60–90 Tage, Spanne 45–180 Tage

Die HBV-PCR und das HBsAg im Blut können bereits deutlich vor Symptombeginn positiv werden.

Bei inapparentem Verlauf wird die Infektion oft erst im Rahmen einer Blutspende oder Routine- bzw. arbeitsmedizinischen Untersuchung diagnostiziert.

Symptomatik

- ▶ bei 70 % subklinische Verlaufsform oder mit unspezifischen Krankheitszeichen (häufiger bei Kindern)
- ▶ bei 30 % ikterische Hepatitis⁴³²
- ▶ bei ca. 1 % fulminante Hepatitis mit letalem Ausgang, häufiger ab einem Alter von 40 Jahren, bei Schwangeren und bei Neugeborenen infizierter Mütter⁴¹⁴

Prognose

- ▶ Serokonversion beim Erwachsenen in > 90 % die Regel (5–10 % chronische Verlaufsform), beim Säugling mit < 10 % die Ausnahme^{423, 426, 432, 433}
- ▶ bei Ko-Infektion mit dem Hepatitis-D-Virus fast immer schwere chronische Verläufe
- ▶ bei Nachweis von HBsAg nach 6 Monaten spricht man von einer chronischen HBV-Infektion (Leberwerte normwertig oder erhöht als Zeichen eines Leberzellschadens)
- ▶ langfristig Entwicklung einer Leberzirrhose oder eines Leberzellkarzinoms (hepatozelluläres Karzinom, HCC) möglich

5.7.5 Therapie

Bei erforderlicher Therapie wird diese heute vor allem mit Nucleosid- oder Nucleotid-Analoga durchgeführt.⁴³³ Wenn keine Kriterien einer Ausheilung auftreten, muss die Therapie dauerhaft fortgeführt werden.

Bei einer Leberzirrhose oder einem akuten Leberversagen kann die Indikation zur Lebertransplantation gegeben sein. Nähere Angaben zu Diagnostik und Therapie s. [S3-Leitlinie zur Prophylaxe, Diagnostik und Therapie der Hepatitis-B-Virusinfektion](#).⁴³³

5.7.6 Zugelassene Impfstoffe

Seit 1982 stehen Impfstoffe auf der Basis des HBs-Antigens zur Verfügung, die seit 1986 gentechnisch in Hefezellen hergestellt werden (Engerix-B, HBVAXPRO, Fendrix). Üblicherweise finden als monovalente Impfstoffe die Präparate Engerix-B und HBVAXPRO in verschiedenen Dosierungen Verwendung. Seit 2021 ist der rekombinante, adju-

vantierte Impfstoff HEPLISAV B zugelassen. Seit 2022 ist der gegen 3 Antigene gerichtete Impfstoff PreHevbri zugelassen.

Je nach Indikation finden Impfstoffe mit unterschiedlichem Antigengehalt Anwendung. Impfstoffe unterscheiden sich zudem in ihrem Adjuvans sowie dem Vorhandensein weiterer Impfantigene in Kombinationsimpfstoffen (Hepatitis-A/B-Kombinationsimpfstoff, Sechsfachimpfstoff DTaP-IPV-Hib-HepB). Die Anwendung erfolgt durch intramuskuläre Injektion.

Wirksamkeit

Die Impfung induziert die Bildung von anti-HBs-Antikörpern sowie eine zelluläre, gegen HBsAg gerichtete Immunität. Die Serokonversionsraten liegen nach Abschluss der Grundimmunisierung bei 88–95%.^{434, 435} **Die STIKO empfiehlt für die HBV-Standardimpfung sowie für die HBV-Indikationsimpfung bei Reisen keine routinemäßige serologische Kontrolle nach erfolgter Grundimmunisierung. Vielmehr ist die Impferfolgskontrolle beschränkt auf Einzelfälle entsprechend des individuellen Expositionsrisikos** und wird ggf. 4–8 Wochen nach der jeweils letzten Impfstoffdosis einer Impfserie durchgeführt (s. Tabelle 1). Alle Ergebnisse serologischer Testungen sollten in den Impfausweis eingetragen werden, auch wenn das Schutzkorrelat nicht erreicht wurde.³²

Sicherheit

Unerwünschte Arzneimittelwirkungen: Sehr häufige unerwünschte Arzneimittelwirkungen (können mehr als 1 von 10 Personen betreffen) bei Kindern und Erwachsenen sind z. B. Reizbarkeit, Müdigkeit, Kopfschmerzen, Erschöpfung, Myalgie und Lokalreaktionen an der Injektionsstelle; seltenere unerwünschte Arzneimittelwirkungen s. Fachinformationen.

Gegenanzeigen: Für die ärztliche Aufklärung sind die Informationen aus den Fachinformationen verbindlich. Im Folgenden finden sich die wesentlichen Gegenanzeigen bzw. ergänzende Hinweise:

- ▶ nachgewiesene schwere Überempfindlichkeitsreaktion gegen einen im Impfstoff enthaltenen Bestandteil (und gegen Neomycin bei Anwendung der Twinrix-Impfstoffe)

- ▶ bei schwerer, mit Fieber einhergehender Erkrankung sollte Impfung auf einen späteren Zeitpunkt verschoben werden

Anwendung während Schwangerschaft und Stillzeit nur bei strenger Indikationsstellung (Risiko-Nutzen-Abwägung). Bei Verwendung von Engerix-B stellt das Stillen keine Kontraindikation für eine Impfung dar.

5.7.7 Impfschemata

Siehe Tabellen 7 und 8.

5.7.8 Indikation

Vor Prüfung einer reisebedingten Impfindikation sollte geprüft werden, ob die oder der Reisende durch Erkrankung (z. B. Lebererkrankung, Erkrankungen, die zur Gabe von Blutprodukten oder Dialyse führen), Beruf (z. B. Arbeit im Polizei- und Justizdienst, Arbeit in einer medizinischen Einrichtung) oder andere Gegebenheiten (z. B. Haushaltsmitglied eines chronisch Infizierten, MSM, i. v.-Drogengebrauch,

wechselnde SexualpartnerInnen) bereits eine von der Reise unabhängige Indikation zur Impfung hat (s. Epid Bull 04/2023, Tabelle 2, Kategorie ‚I‘ und ‚B‘).³²

Ein Impfschutz gegen Hepatitis B wird bei Reisen in hoch- und mittelendemische Gebiete empfohlen,^{436, 437} wenn ein oder mehrere Risikofaktoren vorliegen, z. B.:

- ▶ Reisedauer von > 4 Wochen, auch kumuliert über mehrere (absehbare) Reisen
- ▶ geplante (ungeschützte) sexuelle Kontakte mit Fremden, z. B. Sextourismus
- ▶ absehbarer Kontakt zum Gesundheitswesen des Ziellandes für invasive Maßnahmen (z. B. Injektionen, zahnmedizinische Eingriffe, Endoskopien, Operationen) oder für den Erhalt von Blutprodukten
- ▶ Tätigkeit im Reiseland mit hohem Verletzungsrisiko

Tabelle 7 | Impfschemata für monovalente Hepatitis-B-Impfstoffe (Schnellimpfschemata im Ausnahmefall)

| | | |
|--|--|---|
| Kinder, Jugendliche bis < 16 Jahre | Engerix-B Kinder HBVAXPRO 5 µg | Konventionelles Schema: 3 Impfstoffdosen im Schema 0, 1, 6 Monate* Schnellimpfschema: 4 Impfstoffdosen im Schema 0, 1, 2, 12 Monate* |
| Jugendliche ≥ 16 Jahre, Erwachsene | Engerix-B Erwachsene HBVAXPRO 10 µg | Konventionelles Schema: 3 Impfstoffdosen im Schema 0, 1, 6 Monate* Schnellimpfschema: 4 Impfstoffdosen im Schema 0, 1, 2, 12 Monate* |
| Erwachsene (≥ 18. Lebensjahr) | Engerix-B Erwachsene | Konventionelles Schema: 3 Impfstoffdosen im Schema 0, 1, 6 Monate* Schnellimpfschema (alternativ zum oben angegebenen Schnellimpfschema): 4 Impfstoffdosen im Schema 0, 7, 21 Tage, 12 Monate* |
| | HEPLISAV B | 2 Impfstoffdosen im Schema 0, 1 Monat |
| | PreHevri** | 3 Impfstoffdosen im Schema 0, 1, 6 Monate* |

* Impfabstände bezogen auf die Gabe der 1. Impfstoffdosis

Grundimmunisierung bei Säuglingen: Als Komponente pädiatrischer Kombinationsimpfstoffe wird die Hepatitis-B-Impfung meist nach dem 2+1-Schema im Alter von 2, 4 und 11 Monaten gegeben (früher 3+1-Schema: im Alter 2, 3, 4 und 11–14 Monaten).

Auffrischimpfungen: bei Reisenden in der Regel nicht notwendig.

** Einsatz bei Non-Respondern möglich, z. B. bei Immundefizienz.

Tabelle 8 | Impfschemata für Kombinationsimpfstoffe mit Hepatitis-B-Komponente (Schnellimpfschema im Ausnahmefall)

| | | |
|-------------------------------------|--|--|
| Alter ≥ 1 bis < 16 Jahre | Twinrix Kinder (Kombinationsimpfstoff mit Hepatitis A) | Grundimmunisierung: 3 Impfstoffdosen im Schema 0, 1, 6 Monate* |
| Alter ≥ 16 Jahre, Erwachsene | Twinrix Erwachsene (Kombinationsimpfstoff mit Hepatitis A) | Grundimmunisierung: 3 Impfstoffdosen im Schema 0, 1, 6 Monate* Alternativ Schnellimpfschema: 4 Impfstoffdosen im Schema 0, 7, 21 Tage, 12 Monate* |

* Impfabstände bezogen auf die Gabe der 1. Impfstoffdosis

Dialysepflichtigkeit oder andere Vorerkrankungen mit Immundefizienz: Hier gelten abweichende Impfschemata mit ggf. höher dosierten Impfstoffen; Einzelheiten hierzu s. Papier III „Impfen bei Immundefizienz“.⁷²

Auffrischimpfungen: bei Reisenden in der Regel nicht notwendig.

Aufgrund von Prävalenzen < 2% an HBsAg in einer Vielzahl früherer hoch- bis mittelendemischer Gebiete konnten einige bisherige Indikationsempfehlungen für die betroffenen Länder entfallen. In der [Ländertabelle in Kapitel 6](#) finden sich die aktualisierten Indikationsstellungen zu einzelnen Ländern. Für die Indikationsstellung einer Impfung bei Reisenden ist stets eine individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich.

Routinemäßige Voruntersuchungen zum Ausschluss einer bestehenden HBV-Infektion sind nicht indiziert, können aber in bestimmten Situationen (z. B. hohes anamnestisches HBV-Infektionsrisiko) zur Vermeidung unnötiger Impfungen und Kosten sinnvoll sein.

Wenn Reisende nicht gleichzeitig zu den von der STIKO genannten Indikationsgruppen gehören (s. [Epid Bull 04/2023, Tabelle 2, Kategorie ‚I‘ und ‚B‘](#)),³² sind serologische Impferfolgskontrollen bei Reisenden Einzelfallentscheidungen, wie in diesem Heft in [Tabelle 1](#) und unter [5.6.6](#) beschrieben.

Jedes serologische Ergebnis sollte mit dem jeweiligen Datum in den Impfausweis eingetragen werden. Ein eingetragener anti-HBc-Antikörpernachweis nach durchgemachter HBV-Infektion bzw. ein anti-HBs-Antikörpernachweis > 100 IU/l nach Impfung kann helfen, unnötige Tests und Impfungen zu vermeiden. Auch Testergebnisse, die nicht für einen dauerhaften Schutz sprechen, sollten in den Impfausweis eingetragen werden, damit z. B. nachvollziehbar bleibt, warum ggf. zusätzliche Impfstoffdosen verabreicht wurden.

5.7.9 Besonderheiten

Die Impfung gegen Hepatitis B führt zu einer Wartezeit von 4 Wochen bis zur Blutspende.

5.8 Influenza (saisonal)

Die saisonale Influenza ist eine weltweit epidemisch auftretende, hochinfektiöse virale Erkrankung, die hauptsächlich respiratorisch von Mensch zu Mensch übertragen wird.^{438–440}

5.8.1 Erreger und Übertragung

Die 3 humanpathogenen Influenzaviren (A, B, C) sind umhüllte RNA-Viren aus der Familie der Orthomyxoviren. Die Typen A und B sind für saisonale Influenzaepidemien verantwortlich, der Typ C⁴⁴¹ für lokal begrenzte Ausbrüche vor allem bei Kindern.^{440, 442, 443} Infektionen mit Influenza-A-Viren kommen beim Menschen und vielen Tierspezies vor, wohingegen nur bei Influenza-B-Viren der Wirt zumeist der Mensch ist.

Nicht zu verwechseln mit der saisonalen Influenza ist die zoonotische Influenza, bei der es ein Übertragungspotential auf Tiermärkten gibt (z. B. *wet markets* in Asien). Auf diesen Märkten ist der enge Kontakt zu Tieren zu meiden. Da in Deutschland kein Impfstoff gegen die zoonotische Influenza verfügbar ist, wird im Folgenden ausschließlich auf die **saisonale Influenza** eingegangen:

Das RNA-Genom liegt in den Viruspartikeln von Influenza-A- und Influenza-B-Viren in 8 Segmenten vor. Zwei dieser Gensegmente kodieren für 2 Oberflächen-Protein-Rezeptoren der Viren, Hämagglutinin (HA) und Neuraminidase (NA), die für Infektion und Immunprotektion des Menschen sowie die Ausschleusung neugebildeter Viren von Bedeutung sind. Die 8 Gensegmente der Viren können durch Ko-Infektion einer Wirtszelle mit verschiedenen Virusstämmen reassortiert werden.⁴⁴⁴ Dabei kann es bei **Influenza-A-Viren** zu plötzlichen vollständigen Veränderungen von HA und NA kommen.⁴⁴⁵ Diese rasche Veränderung ist die Ursache für das Auftreten völlig neuer Virus-Subtypen mit neuer Antigenität (**Antigenshift**), gegen die keine Basisimmunität in der menschlichen Population besteht – eine Voraussetzung für eine Pandemie.^{446, 447}

Bei der Virenreplikation auftretende Punktmutationen in HA und NA sind die Ursache für eine fortlaufende langsamere Veränderung der antigenen Eigenschaften der Viren (**Antigendrift**). Auf Grund

dieses stetigen Wandels kann sich keine dauerhafte Immunität gegen Influenza ausbilden.⁴⁴⁸

Influenza-A-Subtypen werden nach den **Hämagglutininen** (H₁ bis H₁₈) und **Neuraminidasen** (N₁ bis N₁₁) klassifiziert.⁴⁴⁹ Die genaue Benennung erfolgt nach Typ/Ort der ersten Isolierung/Isolatnummer/Jahr der ersten Isolierung und der HA-NA-Kombination, z. B. A/Kansas/14/2017 (H₃N₂).

Bei **Influenza-B-Viren** spielen Reassortanten wegen des engen Wirtsspektrums keine Rolle, und sie werden nicht nach HA und NA klassifiziert. In der Vergangenheit zirkulierten 2 genetische Linien (Yamagata und Victoria), die je nach Saison unterschiedlich häufig vertreten waren.^{450, 451} Seit 2020 scheinen B/Yamagata-Viren jedoch nicht mehr zu zirkulieren.⁴⁵² Die seitdem in humanen Proben detektierten Signale von B/Yamagata-Viren lassen einen Status nach Impfung mit quadrivalenten Influenza-Impfstoffen vermuten.⁴⁵³ Antigen drift ist auch bei Influenza-B-Viren ein wichtiger Mechanismus der Genomvariation mit der entsprechenden Änderung der antigenen Eigenschaften.

Die Übertragung von Influenzaviren erfolgt vorwiegend in der kalten Jahreszeit durch Tröpfchen (Husten, Niesen) oder kleinere Tröpfchenkerne (Atmen, Sprechen) und indirekt bei engem Kontakt über die Hände, aber auch über kontaminierte Oberflächen.

Nach durchgemachter Influenza kann eine erneute Infektion durch gleiche oder ähnliche Virusvarianten erfolgen (und ggf. auch eine schwere Erkrankung resultieren). Während einer Influenzasaison sind Ko-Infektionen (z. B. Influenza A und B und weitere respiratorische Viren) möglich.

5.8.2 Geografische Verbreitung, Epidemiologie und Risikofaktoren einer Übertragung

Vor Beginn der SARS-CoV-2-Pandemie rechnete man mit ca. 1 Milliarde Infektionen, 3–5 Millionen schweren Erkrankungen und 300.000–650.000 Todesfällen pro Jahr weltweit.^{442, 454, 455} Die gegen SARS-CoV-2 gerichteten Maßnahmen hatten sich in der Prävention von Influenza-Erkrankungen ebenfalls als hocheffektiv gezeigt, sodass es zu einem deutlichen Rückgang der Influenza-Infektionen kam.

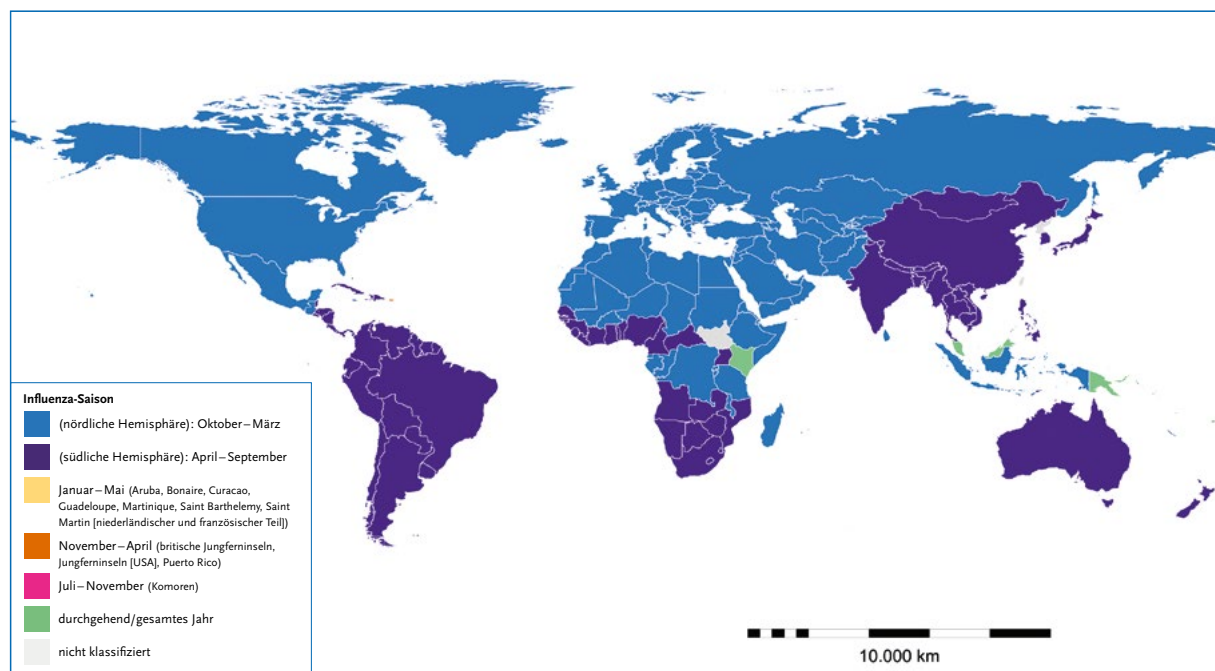


Abbildung 6 | Influenza-Saisonalität in den Ländern nach Kakoullis et al., 2023.⁴⁶¹ Länderspezifische Angaben finden sich in Kakoullis et al., 2023.

Kakoullis et al. weisen auf zwei Gebiete hin, die eine andere Influenza-Saisonalität aufweisen als die sie umgebenden Länder: In einigen Ländern Westafrikas gibt es eine Saisonalität wie in der südlichen Hemisphäre, in einigen Ländern Äquatorialafrikas eine Saisonalität wie in der nördlichen Hemisphäre. Einzelne Inseln im indisch-australischen Archipel, die teilweise zu Indonesien und zu anderen Nationen gezählt werden (Papua-Neuguinea, Malaysia, Brunei und Timor-Leste), weisen unterschiedliche Influenza-Saisonalitäten auf.

Nach deren Lockerung nähern sich die Infektionszahlen wieder den präpandemischen Werten an bzw. übersteigen diese sogar.⁴⁵⁶ Die saisonale Influenza kommt weltweit vor und galt vor der COVID-19-Pandemie als die häufigste impfpräventable reiseassoziierte Erkrankung.^{457, 458} Die präpandemische Inzidenzrate für Reisende wird mit 1% pro Reisemonat angegeben.^{459, 460} Erkrankungswellen treten meistens in der kalten Jahreszeit auf (Nordhalbkugel **Oktober** bis April, Südhalbkugel **April** bis Oktober). In den Tropen werden Influenzaerkrankungen ganzjährig beobachtet. In manchen Regionen kommt es regelmäßig zu zwei Perioden mit erhöhter Influenzaviruszirkulation pro Jahr (z. B. in Thailand **Januar–April** und **Juni–September**⁴⁶¹). Die Anteile der vier zirkulierenden saisonalen Virusvarianten (A(H3N2), A(H1N1), B/Victoria und B/Yamagata) können je nach Land/Region unterschiedlich sein, wobei die Zirkulation innerhalb der von der WHO definierten Transmissionszonen eher ähnlich ist (www.who.int/publications/m/item/influenza_transmission_zones). Dies ermöglicht eine für die jeweilige Saison angepasste jährliche WHO-Empfehlung für die Zusammensetzung der Impfstoffe getrennt für die Nord- und die Südhalbkugel. Die WHO greift hierfür auf Influenza-Sentinel-Laboratorien zurück, die kontinuierlich die zirkulierenden Viren isolieren und charakterisieren. Der **Reiseverkehr** ist ein wesentlicher Faktor für die Verbreitung der jeweiligen an den Menschen adaptierten Viren.^{462, 463}

Eine **besonders hohe Gefährdung für schwere Erkrankungen** besteht für Reisende mit bestimmten chronischen Erkrankungen, immundefiziente PatientInnen, ältere Reisende, Schwangere und Kleinkinder. Die Morbidität und auch die Mortalität sind in diesen Gruppen deutlich erhöht (erhebliche Übersterblichkeit während der Erkrankungswellen).^{464, 465} Die Verbreitung fördern große Menschenansammlungen (z. B. bei Sportveranstaltungen, Konzerten, Kongressen, Pilgerfahrten), enger Kontakt (auf Flughäfen, Kreuzfahrtschiffen, bei Busfahrten, im gemeinsamen Haushalt).^{458, 462, 466, 467, 468}

5.8.3 Risiko der Weiterverbreitung einer Infektion nach Import

Das Risiko einer Weiterverbreitung ist in der Influenzasaison sehr hoch.

5.8.4 Klinik Inkubationszeit

Durchschnittlich 2 Tage, Spanne 1–4 Tage

Symptomatik

- ▶ abhängig vom Influenza-Typ bzw. -Subtyp, Alter, u. a.
- ▶ bei ca. 1/3 plötzlich einsetzendes schweres Krankheitsgefühl mit Fieber und/oder Kopf- und Muskelschmerzen
- ▶ meist Husten und Halsschmerzen
- ▶ schwere Verläufe insbesondere bei Kleinkindern,⁴⁶⁹ älteren Reisenden und chronisch Kranken: Otitis, Sinusitis, Pneumonie (primär viral oder durch bakterielle Superinfektion); seltene Komplikationen: Myokarditis, Enzephalopathie

Prognose

Krankheitsdauer ca. 5–7 Tage; in der Regel gute Prognose, bei entsprechender Prädisposition (z. B. höheres Alter) auch tödliche Verläufe möglich

5.8.5 Therapie

Bei unkompliziertem Verlauf kann eine symptomatische Therapie erfolgen. Bei Zeichen einer bakteriellen Superinfektion sind Antibiotika indiziert. Bei der Gabe von Neuraminidasehemmern (z. B. Oseltamivir, Zanamivir) bis zu 2 Tage nach Symptombeginn ist mit einer guten Wirksamkeit zu rechnen.⁴⁷⁰ Bei einem erhöhten Risiko für einen schweren Verlauf der Erkrankung kann auch die Gabe zu einem späteren Zeitpunkt die Prognose noch günstig beeinflussen, z. B. bei älteren Reisenden.⁴⁷¹

5.8.6 Empfohlener Impfstoff

Quadrivalenter Impfstoff mit aktueller von der WHO empfohlener Antigenkombination

Bei Reisen auf die südliche Halbkugel ist wie oben ausgeführt ggf. der dort empfohlene Impfstoff zu verwenden. Mit einem Impfschutz ist ca. 10–14 Tage nach Impfung zu rechnen.

Kinder und Jugendliche im Alter von 2–17 Jahren können alternativ zum inaktivierten Influenzaimpfstoff mit einem nasal zu verabreichenden attenuierten Influenza-Lebendimpfstoff (LAIV) geimpft werden, sofern keine Kontraindikation besteht (s. Fachinformation). Bei Hindernissen für eine In-

jektion (z. B. Spritzenphobie, Gerinnungsstörungen) sollte in dieser Altersgruppe präferenziell LAIV verwendet werden.

Bei Personen ≥ 60 Jahren wird seit November 2020 der inaktivierte quadrivalente Hochdosis-Influenzaimpfstoff empfohlen.³²

Bei manchen Formen der Immundefizienz kann eine **2. Impfstoffdosis des altersentsprechend empfohlenen Influenza-Impfstoffs** im Abstand von 4 Wochen erwogen werden (z. B. bei erstmaliger Impfung nach autologer oder allogener Stammzelltransplantation).⁷²

Wirksamkeit

Die Wirksamkeit kann von Saison zu Saison stark schwanken und ist vom immunologischen Imprinting (vorausgegangene Influenzavirus-/Impfantenkontakten) sowie der Antigenabdeckung der lokal zirkulierenden Viren durch die im Impfstoff enthaltenen Influenzavirusvarianten (matching) abhängig.^{472–476} Das U.S. Flu Vaccine Effectiveness (VE) Network veröffentlicht regelmäßig Impfeffektivitätsdaten zu den einzelnen Influenza-Saisons. Gemäß dieser Daten lag die adjustierte Impfeffektivität in den Jahren 2015–2022 zwischen 29 % (Saison 2018/2019) und 48 % (Saison 2015/2016).⁴⁷⁷

Sicherheit

Sehr häufige unerwünschte Arzneimittelwirkungen (können mehr als 1 von 10 Personen betreffen) sind bei Erwachsenen z. B. Kopfschmerzen, Müdigkeit, Erschöpfung, Myalgie, Lokalreaktionen an der Injektionsstelle; bei Kindern zusätzlich Appetitlosigkeit,

Reizbarkeit und gastrointestinale Symptome (in verschiedenen Altersklassen unterschiedlich) und beim nasal anzuwendenden Lebendimpfstoff verminderter Appetit, verstopfte Nase/Rhinorrhö und Unwohlsein; seltener unerwünschte Arzneimittelwirkungen s. Fachinformationen. Die Angaben unterscheiden sich zwischen den einzelnen auf dem Markt befindlichen Impfstoffen nur geringfügig, bei Efluelda (Hochdosis-Impfstoff) und bei Fluad Tetra (adjuvantierter Impfstoff) scheint die Reaktogenität der Impfstoffe leicht erhöht.^{478, 479} Für weitere Details zur Sicherheit s. jeweilige Fachinformation und in den Referenzen ^{480–482}.

Gegenanzeigen: Für die ärztliche Aufklärung sind die Informationen aus den Fachinformationen verbindlich. Im Folgenden finden sich die wesentlichen Gegenanzeigen bzw. ergänzende Hinweise:

- ▶ nachgewiesene schwere Überempfindlichkeitsreaktion gegen einen im Impfstoff enthaltenen Bestandteil; für andere Überempfindlichkeiten s. jeweilige Fachinformation
- ▶ bei schwerer, mit Fieber einhergehender Erkrankung sollte Impfung auf einen späteren Zeitpunkt verschoben werden

Inaktivierte Influenza-Impfstoffe sind während der gesamten Schwangerschaft und in der Stillzeit anwendbar.⁴⁸³

Gegenanzeigen für die Anwendung von attenuiertem Influenza-Lebendimpfstoff (LAIV) sind z. B. Immundefizienz, schwere allergische Reaktionen (z. B. Anaphylaxie) gegen Eier oder Eiweiße (z. B. Ovalbumin), Salicylat-Therapie. Strenge Risiko-

Tabelle 9 | Impfschemata für die jährliche Immunisierung gegen Influenza (bei entsprechender Indikation)

| | | | |
|---|---|---|---|
| Kinder < 9 Jahre (Zulassungsalter der jeweiligen Fachinformation beachten) | Quadrivalenter Influenza-Impfstoff zur i. m.-Applikation | Erstmalige Impfung im Alter < 9 Jahre: 2 Impfstoffdosen* (i. m.) im Abstand von mind. 4 Wochen | Alle späteren Impfungen oder erstmalige Impfung ≥ 9 Jahre: 1 Impfstoffdosis* i. m./Saison |
| Kinder und Jugendliche ≥ 2 bis < 18 Jahre | Attenuierter Lebendimpfstoff (LAIV) zur nasalen Applikation | Erstmalige Impfung im Alter < 9 Jahre: 2 Impfstoffdosen (LAIV) im Abstand von mind. 4 Wochen | Alle späteren Impfungen oder erstmalige Impfung ≥ 9 Jahre: 1 Impfstoffdosis LAIV/Saison |
| Erwachsene ≥ 18 bis < 60 Jahre | Quadrivalenter Influenza-Impfstoff zur i. m.-Applikation | | 1 Impfstoffdosis* i. m./Saison |
| Erwachsene ≥ 60 Jahre | Hochdosis-Influenzaimpfstoff zur i. m.-Applikation | | 1 Impfstoffdosis eines Hochdosis-Influenzaimpfstoffs i. m./Saison |

i. m.: intramuskulär; LAIV: attenuierter Influenza-Lebendimpfstoff;
* inaktivierter, quadrivalenter Influenza-Impfstoff („konventionell“)

Nutzen-Abwägung in Schwangerschaft, keine Anwendung in Stillzeit.

5.8.7 Impfschemata

Siehe [Tabelle 9](#).

5.8.8 Indikation

- ▶ Reisende ≥ 60 Jahre und Reisende mit einer Indikation gemäß der aktuellen STIKO-Empfehlungen³² bei Reisen in Gebiete, in denen mit der Zirkulation von saisonaler Influenza gerechnet werden muss (Nordhalbkugel: **Oktober** bis April, Südhalbkugel: **April** bis Oktober; Tropen: **z. T. ganzjährig**)
- ▶ aufgrund besonderer Gefährdung von Schwangeren ab 2. Trimenon empfohlen, bei Schwangerschaften mit bestehenden Grundleiden bereits ab 1. Trimenon

Wenn im Heimatland die Indikation für eine saisonale Influenzaimpfung besteht, soll mit dem aktuell für das Heimatland empfohlenen Impfstoff geimpft werden. Bei einem mehrwöchigen Aufenthalt auf der südlichen Halbkugel während der dortigen Influenzasaison (s. [Abb. 5](#)), ist es sinnvoll, sich vor Ort impfen zu lassen, um vor den lokal zirkulierenden Viren besser geschützt zu sein. Der Impfstoff für die Südhalbkugel kann in der Regel nur vor Ort bezogen werden.

Wird erst im Zielland mit dem dort empfohlenen Impfstoff geimpft, müssen die Reisenden darauf hingewiesen werden, dass während der ersten 10–14 Tage nach Impfung noch kein ausreichender Schutz besteht.

5.8.9 Besonderheiten

Ansteckungen sind auch außerhalb der Saison und bei Kurzzeitreisen möglich.⁴⁸⁴ Im Falle von Influenzaausbrüchen besitzt eine postexpositionelle Prophylaxe mit Neuraminidasehemmern eine hohe Effektivität, wenn sie zeitnah an nicht symptomatische Exponierte verabreicht wird.^{470, 485–489}

5.9 Japanische Enzephalitis

Das Japanische-Enzephalitis-Virus (JEV) wird durch Stechmücken übertragen und ist die häufigste Ursache für virale Enzephalitiden in der asiatisch-pazifischen Region.

5.9.1 Erreger und Übertragung

Das JEV gehört wie das Dengue-Virus (DENV), das Gelbfieber-Virus (YFV), das TBE-Virus (TBEV), das West-Nil-Virus (WNV) und das Zika-Virus (ZIKV) zu den Flaviviren. Die Übertragung des JEV zwischen den Spezies findet in den Verbreitungsgebieten über eine Vielzahl von Stechmücken-Spezies statt, wobei **Culex-Stechmücken** (insbesondere *Culex tritaeniorhynchus*) die wichtigsten Vektoren und Reservoir sind.^{490,491} Culex-Stechmücken stechen vor allem nachts, hauptsächlich kurz nach Sonnenuntergang und erneut nach Mitternacht,^{490–493} Übertragungen sind aber auch am Tag möglich.^{494–496}

Das Virus zirkuliert zwischen Stechmücken und **Wat- und Wandervögeln** (Virusverbreitung durch saisonale Wanderung zwischen Klimazonen) sowie zwischen Stechmücken und **wilden und domestizierten Schweinen**. Eine Besonderheit in der Infektionskette ist, dass eine Übertragung zwischen Schweinen auch ohne einen Vektor möglich ist bzw. eine Amplifikation des Virus im Schwein stattfindet und damit die Transmission länger aufrechterhalten werden kann. Der **Mensch hingegen ist ein Fehl- und Blindwirt**, der epidemiologisch keine Rolle spielt: Die Virämie reicht üblicherweise nicht aus, um Stechmücken zu infizieren und zu einer effizienten Übertragung auf andere empfängliche Wirte beizutragen.^{492, 493, 497} Eine Übertragung von Mensch zu Mensch über Bluttransfusionen ist prinzipiell möglich und beschrieben.⁴⁹⁸

5.9.2 Geografische Verbreitung, Epidemiologie und Risikofaktoren einer Übertragung

Eine mögliche Zirkulation des JEV außerhalb der bekannten Endemiegebiete wird diskutiert, z. B. in Afrika und Europa. Dies hat aber bisher keine reisemedizinische Relevanz.^{497,499,500,501} Aktuelle Endemiegebiete erstrecken sich von China und Japan im Norden und Osten bis nach Indien und Pakistan im

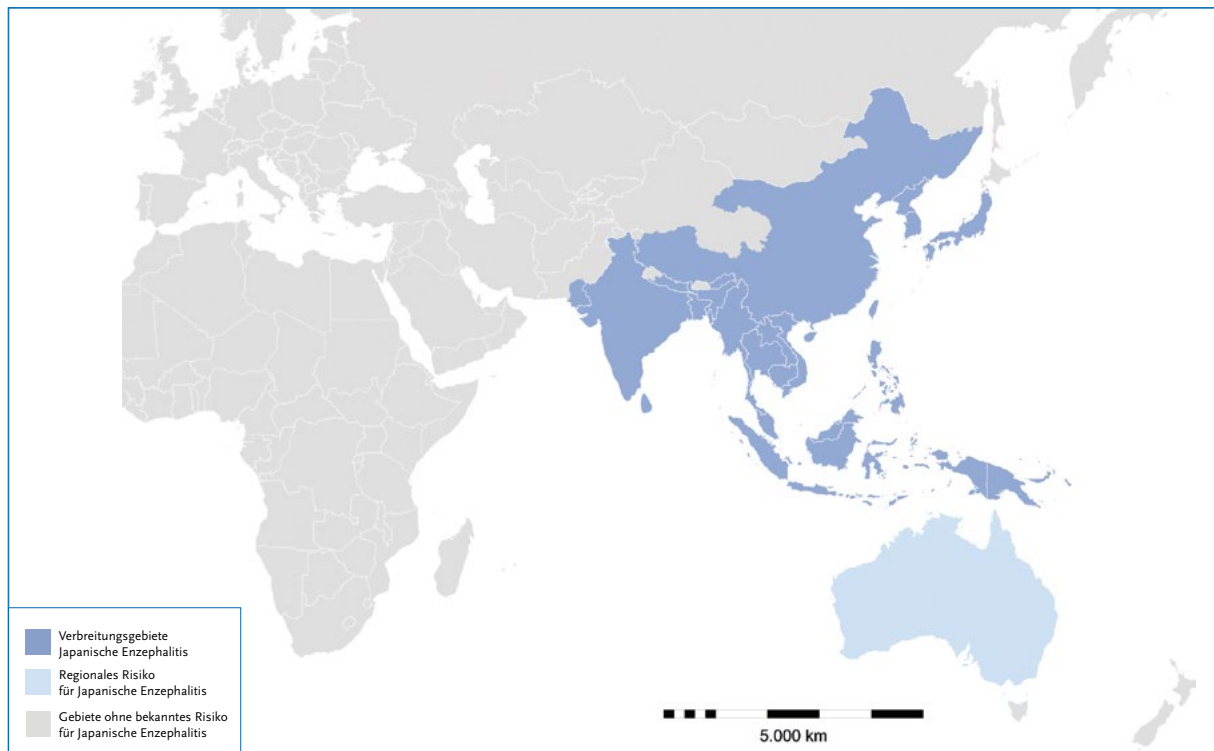


Abbildung 7 | Geografische Verbreitung des Japanische-Enzephalitis-Virus; bei Ländern mit regionalem Risiko finden sich die betroffenen Regionen in der Ländertabelle aufgeführt.

Quelle: Robert Koch-Institut, modifiziert nach CDC, 2023⁵⁰²

Westen bzw. bis nach Australien im Süden (s. Abbildung 7).⁴⁹⁷

In den betroffenen Ländern gelten die tropischen Regionen als endemisch, während in Regionen mit subtropischem und gemäßigttem Klima ein epidemisches Auftreten beobachtet wird. Für die Endemiegebiete wird eine Gesamtinzidenz von 1,8 JEV-Fällen pro 100.000 Einwohner (etwa 67.900 Fälle jährlich) geschätzt, wobei viele Infektionen mild verlaufen oder nicht diagnostiziert werden, sodass der WHO nur etwa 10 % gemeldet werden.⁵⁰³ Für das Jahr 2019 wurden ca. 20.000 Todesfälle in den Endemiegebieten geschätzt.⁵⁰⁴ Durch eine Erhöhung der Durchimpfungsrate in den letzten 10 Jahren konnten schätzungsweise 314.793 (95 % KI: 94.566–1.049.645) Fälle und 114.946 (95 % KI: 11.421–431.224) Todesfälle verhindert werden.

Der Infektionsdruck in den bekannten Endemiegebieten variiert jedoch sehr stark und ist z. B. in Japan wesentlich niedriger als in Indonesien.⁵⁰⁴

Aufgrund der geringen Fallzahlen gibt es in der Literatur stark differierende Angaben zur Inzidenz

bei Reisenden aus Nicht-Endemiegebieten. Zum Teil wurde auf die Anzahl der symptomatischen Reisenden pro Zeitabschnitt oder die Fälle pro Reise ohne Zeitangabe hochgerechnet oder von der Inzidenz der Erkrankung bei der endemischen Bevölkerung extrapoliert. Schätzungen der Centers for Disease Control and Prevention (CDC) zufolge wird von 1 JEV-Infektion/1.000.000 Reisende ausgegangen, wobei hier wahrscheinlich die Anzahl der Erkrankungen stark unterschätzt wird, da viele Erkrankungen nicht gemeldet werden und hauptsächlich Kurzzeitreisende für diese Schätzung herangezogen wurden.⁵⁰⁵

Entscheidend für eine Übertragung ist das Vorhandensein von Amplifikationswirten (Schweine) und Brutstätten von Vektoren (Reisfelder). Bei erhöhter Exposition zu Amplifikationswirt und Vektor steigt das Infektionsrisiko. Als Risikofaktoren für eine JEV-Infektion gelten neben einer Reise während der Übertragungszeit und einem Aufenthalt in ländlichen Gebieten bzw. in der Nähe von Reisfeldern und Schweinezuchtbetrieben auch der Aufenthalt im Freien und fehlendes Auftragen von Repellents oder keine Benutzung von Mückennetzen.^{506, 507} Zu den

Risikofaktoren für eine symptomatische Erkrankung und einen schweren Verlauf gehören z. B. höheres Alter, Schwangerschaft und fehlende Immunität, auch gegen andere Flaviviren, wie z. B. dem Dengue-Virus.^{507–512} In den vergangenen Jahren wurde aufgrund einer Zunahme der Schweinezucht auch außerhalb des ländlichen Gebiets in vielen asiatischen Ländern ein erhöhtes Risiko für eine Infektion auch in vorstädtischen oder periurbanen Gebieten festgestellt.^{513, 514} Die Hauptsaison mit den höchsten JEV-Inzidenzen ist von Region zu Region unterschiedlich: Sie findet in tropischen und subtropischen Gebieten hauptsächlich während der Regenzeit und in gemäßigten Regionen während des Sommers statt.⁴⁹² In Japan dauert die JE-Saison beispielsweise von Juni/Juli bis Oktober/November, in Südkorea von Mai–November, in Thailand und Vietnam von April–Oktober bzw. ganzjährig im Süden und in Nepal und Nord-Indien von Juni–Oktober (ganzjährig in Südindien).^{493, 515, 516} In Australien wurden 2021, 2022 und 2023 auch außerhalb der schon bekannten Endemiegebiete der Inseln der Torres-Straße und der Cape York Halbinsel humane Fälle von JEV-Infektionen in den Bundesstaaten New South Wales, Queensland, Victoria und South Australia registriert.⁵¹⁷ Beachtenswert ist hierbei, dass sowohl an der Küste als auch in den Binnenregionen des australischen Kontinents ein regional unterschiedliches Risiko für eine enzootische und/oder epidemische Übertragung von JEV besteht. Furlong et al. haben unter Berücksichtigung des Vorkommens von Vektoren und mithilfe verschiedener Kartierungstechniken ein Modell entwickelt, um eine Einschätzung der Regionen mit dem höchsten Risiko einer Übertragung zu ermöglichen.⁵¹⁸ Das Infektionsrisiko für Reisende bleibt unabhängig von erfolgreich implementierten Impfprogrammen in den Endemieländern bestehen, da der Mensch nur ein Fehlwirt ist und das Virus in der Tierwelt weiterhin zirkuliert.

5.9.3 Risiko der Weiterverbreitung einer Infektion nach Import

Theoretisch wäre eine Infektion durch eine virämische Bluttransfusion denkbar, das Risiko einer Weiterverbreitung durch virämische Spender scheint jedoch äußerst gering, u. a. da die Dauer der Virämie sehr kurz und die Virämie sehr niedrig ist. In Europa wurden bislang keine solche Fälle beschrieben.

Eine Weiterverbreitung durch lokal vorkommende Vektoren erscheint grundsätzlich möglich, da viele Stechmückenarten eine Vektorkapazität für JEV haben.⁴⁹¹

5.9.4 Klinik

Inkubationszeit

Durchschnittlich 5–15 Tage

Symptomatik

- ▶ meist asymptomatisch (ca. 99 % der Fälle) oder milde grippeähnliche Symptome⁵⁰³
- ▶ neurologische Symptomatik: Zeichen einer Enzephalitis wie Meningismus, Verwirrtheit, Verhaltensänderungen, (schlaaffe) Paresen, parkinsonoide Bewegungsmuster, Krampfanfälle und Koma, Guillain-Barré-Syndrom^{497, 505, 518}

Prognose der symptomatischen Fälle

- ▶ ca. 30 % folgenlose Ausheilung
- ▶ ca. 30–50 % persistierende neurologische Folgeschäden wie z. B. motorische, kognitive und/oder sprachliche Defizite⁵²⁰
- ▶ ca. 30 % Tod⁵²¹
- ▶ selbst bei lebenslang nachweisbaren Antikörpern ist lebenslanger Schutz nicht gesichert, aber wahrscheinlich anzunehmen⁴⁹³

5.9.5 Therapie

Es ist keine kausale, lediglich eine symptomatische Therapie möglich.⁵²²

5.9.6 Zugelassener Impfstoff: inaktivierter adjuvantierter Impfstoff IXIARO

Wirksamkeit

In Studien wurden folgende Seroprotektionsraten gemessen: Erwachsene 93–100 %, Kinder > 95 %, ⁵²³ Menschen > 65 Jahre 65 %, bei Ko-Administration mit anderen Impfstoffen (Meningokokken-ACWY, Tollwut, Hepatitis A) 98–100 %, nach einer Auffrischungsdosis 95–100 %. Vorangegangene Impfungen gegen andere Flaviviren, wie z. B. die FSME-Impfung, können die Impfantwort gegen JEV verstärken.⁵²⁴ Eine systematische Übersichtsarbeit aus dem Jahr 2022 zeigt eine gepoolte Seropositivität bei inaktivierten Impfstoffen 1 Jahr nach der Grundimmunisierung von 84,7 % (95 % KI 77,1–92,3 %), die bis zu 5 Jahre stabil blieb (86,5 %; 95 % KI 78,2–94,7 %).⁵²⁵ Bis neue Daten vorliegen, gelten

weiterhin die in Tabelle 10 genannten Impfabstände. Bei PatientInnen mit Immundefizienz gibt es keine Angaben zur Wirksamkeit bei Reisenden.

Sicherheit

Sehr häufige unerwünschte Arzneimittelwirkungen (können mehr als 1 von 10 Personen betreffen) sind bei Erwachsenen und älteren Erwachsenen > 65 Jahre Lokalreaktionen an der Injektionsstelle, Kopfschmerzen, Myalgie und Müdigkeit; bei Kindern ≥ 2 Monate bis < 18 Jahre Fieber, Lokalreaktionen an der Injektionsstelle und bei Kindern ≥ 2 Monaten bis < 3 Jahre Fieber, Lokalreaktionen an der Injektionsstelle, Diarrhö, grippeähnliche Symptome und Reizbarkeit; schwere unerwünschte Arzneimittelwirkungen sind selten.⁵²⁶ Seltenerer unerwünschte Arzneimittelwirkungen s. Fachinformation.

Für weitere Details zu Wirksamkeit und Sicherheit s. auch „Wissenschaftliche Begründung für die Empfehlung zur Impfung gegen Japanische Enzephalitis bei Reisen in Endemiegebiete und für Laborpersonal“ und „Vaccination against Japanese encephalitis with IC51: systematic review on immunogenicity, duration of protection and safety“.^{524, 527}

Gegenanzeigen: Für die ärztliche Aufklärung sind die Informationen aus den Fachinformationen verbindlich. Im Folgenden finden sich die wesentlichen Gegenanzeigen bzw. ergänzende Hinweise:

- ▶ nachgewiesene schwere Überempfindlichkeitsreaktion gegen einen im Impfstoff enthaltenen Bestandteil
- ▶ bei schwerer, mit Fieber einhergehender Erkrankung sollte Impfung auf einen späteren Zeitpunkt verschoben werden

Die Anwendung während Schwangerschaft und Stillzeit sollte vermieden werden, da nur begrenzte Daten für die Anwendung in der Schwangerschaft vorliegen und nicht bekannt ist, ob der Impfstoff in die Muttermilch übergeht.

5.9.7 Impfschemata

Siehe Tabelle 10.

5.9.8 Indikation

Aufenthalte in Endemiegebieten (Südost-Asien, weite Teile von Indien, Korea, Japan, China, West-Pazifik, Nordaustralien) während der Übertragungszeit, insbesondere bei

- ▶ Reisen in aktuelle Ausbruchgebiete
- ▶ Langzeitaufenthalt (> 4 Wochen)
- ▶ wiederholten Kurzeitaufenthalten
- ▶ voraussehbarer Aufenthalt in der Nähe von Reisefeldern und Schweinezucht (nicht auf ländliche Gebiete begrenzt)

5.9.9 Besonderheiten

Ansteckungen sind auch außerhalb der Saison und bei Kurzzeitreisen möglich.

Tabelle 10 | Impfschemata für IXIARO

| | Grundimmunisierung | Auffrischimpfungen |
|---|--|--|
| Kinder ≥ 2 Monate bis < 3 Jahre | 2 Impfstoffdosen à 0,25 ml im Abstand von 4 Wochen* | 1. Auffrischimpfung: Eine Impfstoffdosis 12–24 Monate nach Grundimmunisierung |
| Kinder ≥ 3 Jahre, Jugendliche bis < 18 Jahre | 2 Impfstoffdosen à 0,5 ml im Abstand von 4 Wochen | 2. Auffrischimpfung: Eine Impfstoffdosis 10 Jahre nach 1. Auffrischimpfung |
| Erwachsene ≥ 18 bis ≤ 65 Jahre | Konventionelles Schema: 2 Impfstoffdosen à 0,5 ml im Abstand von 4 Wochen | |
| | Schnellimpfschema: 2 Impfstoffdosen à 0,5 ml im Abstand von 7 Tagen | |
| Erwachsene > 65 Jahre | 2 Impfstoffdosen à 0,5 ml im Abstand von 4 Wochen | 1. Auffrischimpfung: ggf. < 12–24 Monaten, je nach Exposition 2. Auffrischimpfung** |

* Hälfte der Impfstoffdosis muss verworfen werden

** Die Dauer der Seroprotektion nach einer Auffrischimpfung bei älteren Personen ist nicht bekannt; bei erneuter oder fortgesetzter Exposition müssen im Einzelfall wiederholte Auffrischimpfungen in Betracht gezogen werden

5.10 Meningokokken-Erkrankung

Bakterien der Spezies *Neisseria meningitidis* verursachen weltweit schwere invasive Erkrankungen, vorrangig Meningitis und Sepsis.

5.10.1 Erreger und Übertragung

Meningokokken (*Neisseria meningitidis*) sind gramnegative, semmelförmige Diplokokken mit einer Polysaccharidkapsel, deren Antigene eine Einteilung in 12 verschiedene Serogruppen begründen.⁵²⁸ Die Serogruppen A, B, C, W, X, Y sind beim Menschen für fast alle *N. meningitidis*-Infektionen verantwortlich. Menschen sind der einzig bekannte Wirt. Sie werden durch Tröpfchen aus Atemwegs- oder Halssekreten bei engem Körperkontakt übertragen. Eine Exposition gegenüber Meningokokken führt meist lediglich zu einem vorübergehenden Trägertum, nur selten kommt es zu einer invasiven Erkrankung durch Meningokokken (IMD). Untersuchungen zeigen bei ca. 10 % gesunder Personen eine Besiedlung der Schleimhäute im Nasen-Rachenraum mit Meningokokken.^{529–531} Die Trägerrate ist in den ersten Lebensjahren gering und steigt bei Teenagern und jungen Erwachsenen an, gefolgt von einem Rückgang im Erwachsenenalter. In bestimmten Personengruppen, z. B. bei SoldatInnen in Kasernen oder MSM, werden höhere Trägerraten von 20–40 % beobachtet.^{529, 532–538}

5.10.2 Geografische Verbreitung, Epidemiologie und Risikofaktoren einer Übertragung

Die Erkrankungsinzidenz und die Verteilung der verursachenden Serogruppen variieren regional und unterliegen mittel- und langfristigen zeitlichen Schwankungen.^{531, 540, 542–544, 546, 547} Dabei ist zu berücksichtigen, dass die Datenlage teilweise lückenhaft ist und in manchen Ländern eine Untererfassung angenommen werden muss.⁵⁴⁷ Die Goldstandardmethode mittels aktiver Überwachung und Laborbestätigung mit Stammcharakterisierung ist in vielen Regionen der Welt technisch und infrastrukturbedingt nicht möglich. Demzufolge ist die zuverlässige Ermittlung der tatsächlichen globalen Krankheitslast durch IMD nur eingeschränkt möglich.⁵⁵⁰

In den meisten Ländern der WHO-Regionen Europa, Südostasien, Western Pazifik und Amerika wur-

den im Verlauf der letzten 20 Jahre u. a. dank Etablierung nationaler Impfprogramme rückläufige Inzidenzen für Meningokokken bedingte Meningitis (letzte Datenerhebung 2019) erfasst.⁵⁵¹

Die höchste Inzidenz an IMD zeigt sich in Ländern der Sahelzone im sog. Meningitisgürtel, der insgesamt 26 Länder oder Teile davon umfasst,⁵⁴⁹ s. Abbildung 8. In diesen Regionen treten regelmäßig in der Trockenzeit (ca. Dezember – Juni) ausgedehnte Epidemien auf, mit Inzidenzen von bis zu 1.000 Erkrankungen/100.000 Einw./Jahr. Auch bei diesen Angaben ist wahrscheinlich von Unterschätzungen auszugehen.^{546–550}

Für Einreisen nach Saudi-Arabien ist der Nachweis einer Meningokokken-Impfung verpflichtend vorgeschrieben: Im Rahmen von Pilgerreisen nach Mekka (Hadj und Umrah) kam es in der Vergangenheit in Saudi-Arabien wiederholt zu Erkrankungen unter Pilgern und ihren Kontakten nach Reiserückkehr.^{557–560} Seit Einführung der Nachweispflicht einer Meningokokken-ACWY-Impfung bei Einreise ging die Zahl der erfassten IMD-Fälle unter Pilgern stark zurück.⁵⁵⁸ Die letzte Meningokokken-ACWY-Impfung darf abhängig vom verwendeten Impfstoff vor nicht mehr als 3 Jahren (Polysaccharidimpfstoff) bzw. 5 Jahren (Konjugatimpfstoff) verabreicht worden sein. Auch wenn der Polysaccharidimpfstoff in D nicht zugelassen ist, finden sich teilweise entsprechende Eintragungen in Impfausweisen und müssen bei der Festlegung einer evtl. Wiederimpfung mitbeurteilt werden. Im November 2022 wurde das Alter für die Nachweispflicht für Pilger bei Einreise von ≥ 2 Jahre auf ≥ 1 Jahr herabgesetzt.⁵⁶¹ **Inzwischen liegt die Nachweispflicht wieder bei ≥ 2 Jahren.**

Die Inzidenz von IMD ist bei Kindern bis zum 4. Lebensjahr, insbesondere bei Säuglingen unter einem Jahr, am höchsten. Ein weiterer Inzidenzspitzen besteht bei Jugendlichen und jungen Erwachsenen.

Die höchsten Inzidenzen werden in gemäßigten Breitengraden in den Wintermonaten, im Meningitisgürtel in der trockenen Jahreszeit (Dezember – Juni) beobachtet,⁵⁴⁶ wobei die Trockenzeit im Osten früher als im Westen beginnen kann. Zeitliche Schwankungen zum Beginn der Epidemiesaison treten ebenso auf wie regionale Unterschiede zwi-

schen und innerhalb eines Landes. Auch wenn im Allgemeinen angenommen werden kann, dass in den Küstenregionen das Risiko niedriger ist als im Landesinneren, können Fälle auch in Küstenregionen auftreten.⁵⁵⁰

Dementsprechend kann die epidemiologische Darstellung der Inzidenz von Meningokokken-Infektionen in einer Verbreitungskarte gerade auch für den Meningitisgürtel nur eine ungenaue Momentaufnahme sein. Zur Beurteilung der aktuellen Lage für Reisende, s. unter 5.9.8 Indikationen (für Reisende).

Bedingungen wie Rauchen, staubige Umwelt, enge und/oder längere Sozialkontakte, wie z. B. bei Aufenthalt in Bars oder Discotheken, Küssen, das Leben auf engem Raum, eine niedrige relative Luftfeuchtigkeit und zirkulierende Atemwegsviren erhöhen das Infektionsrisiko.^{548, 562–564} Zudem besteht grundsätzlich ein erhöhtes Risiko für eine schwere Infektionserkrankung für Personen mit Immundefizienz.^{565, 566, 567}

Mit Ausnahme der Teilnahme an Pilgerfahrten (Hadj oder Umrah in Saudi-Arabien) ist das Risiko für eine IMD während Reisen in den Endemieregionen jedoch sehr gering.^{6, 568, 569} Der Anteil aller nach dem IfSG übermittelten Meningokokken-Meningitiden/Meningokokken-Sepsis-Fällen, die möglicherweise im Ausland erworben wurden, liegt in Deutschland < 5 %, wobei die Mehrzahl der Infektionen aus europäischen Ländern importiert wurde.^{9, 570}

Im Jahr 2022 wurden dem RKI insgesamt 141 Fälle einer IMD gemeldet (im Vorjahr 74 Fälle, Zunahme um 91 %).⁹ Insgesamt wurden 13 Fälle einer invasiven Meningokokken-Infektion als verstorben übermittelt, wobei 12 Personen an einer IMD verstorben sind, eine erkrankte Person aufgrund unbekannter Ursache (Letalität 9 %). Von den 134 (95 %) invasiven Meningokokken-Infektionen mit Angaben zum wahrscheinlichen Infektionsland wurde bei 126 ausschließlich Deutschland als wahrscheinliches Infektionsland angegeben. Weiterhin wurden für 8 Fälle Länder des europäischen Auslands ausgewiesen. Von 115 übermittelten invasiven Meningokokken-

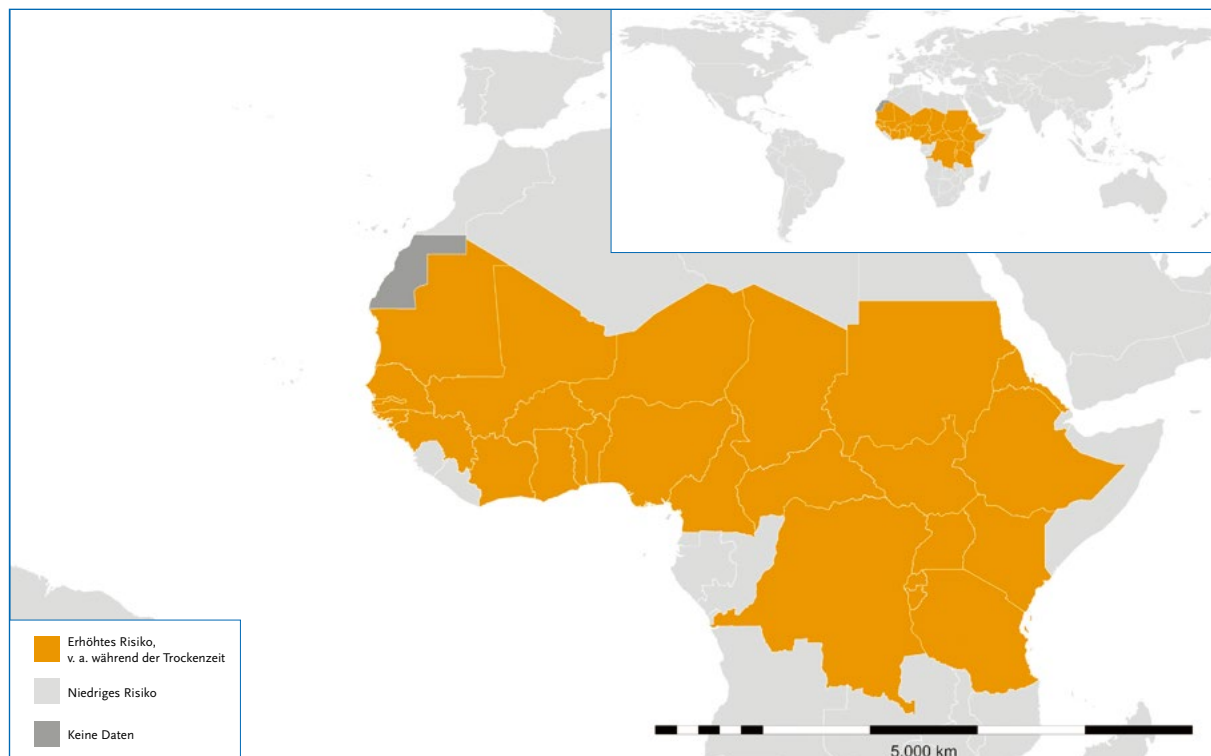


Abbildung 8 | Geografische Darstellung der Länder mit Anteil am Meningitisgürtel

Erläuterung: Aufgrund des jährlich variierenden saisonalen und regionalen Infektionsrisikos und der lückenhaften Datenlage durch inkomplette Surveillance kann eine Verbreitungskarte nur einem ersten Überblick dienen. Aktuelle länderspezifische Informationen der letzten Woche(n), s. www.who.int/health-topics/meningitis#tab=tab_1.

Quelle: Robert Koch-Institut, modifiziert nach CDC, 2020.⁵⁵⁹

Infektionen, für die eine der impfpräventablen Serogruppen nachgewiesen wurde, fehlte bei 28 Fällen (24 %) die Angabe zum Impfstatus, in 18 Fällen (16 %) war mindestens eine Impfstoffdosis verabreicht worden. Bei 5 von 20 Fällen (25 %) ohne Angabe der Serogruppe war der Impfstatus unklar.⁹

5.10.3 Risiko der Weiterverbreitung einer Infektion nach Import

Eine Weiterverbreitung nach Import ist grundsätzlich möglich. In den Jahren 2000–2001 waren nach einem großen Meningokokken-W-Ausbruch im Rahmen der Hadj Hunderte von Rückkehrern und ihre engen Kontakte in den jeweiligen Heimatländern betroffen.^{571–574} Fälle einer Weiterverbreitung der Erkrankung nach Import durch Reisende in Deutschland sind jedoch nicht bekannt. Eine nosokomiale Übertragung wurde nur in wenigen Fällen beschrieben.^{575, 576}

5.10.4 Klinik Inkubationszeit

Durchschnittlich 3–4 Tage, Spanne 2–10 Tage

Symptomatik

- ▶ plötzlicher, unspezifischer Symptombeginn mit schnellem Krankheitsverlauf ist charakteristisch
- ▶ Meningitis oder Sepsis, in schweren Fällen mit Einblutungen in die Haut (*Purpura fulminans*) oder in innere Organe (Waterhouse-Friderichsen-Syndrom)
- ▶ selten Pneumonien, Myokarditis, Endokarditis, Perikarditis, Arthritis oder Osteomyelitis

Prognose

- ▶ Letalität 4–20 % bei adäquater Behandlung, bis 80 % ohne Behandlung
- ▶ Spätfolgen häufig (bis zu 30 % der Fälle), z. B. Hörverlust, kognitive Störungen, Paresen, Anfallsleiden, Verlust von Gliedmaßen; psychische Auffälligkeiten, z. B. posttraumatische Störung, Aufmerksamkeitsdefizit-/Hyperaktivitätsstörung (ADHS)^{550, 577}

5.10.5 Therapie

Bei begründetem klinischem Verdacht auf eine IMD sollte umgehend eine empirische Antibiotikatherapie mit Cephalosporinen der 3. Generation, z. B. Cefotaxim oder Ceftriaxon, eingeleitet werden

(außer bei anamnestisch bekannter Penicillinallergie mit systemischer Reaktion).⁵⁷⁸

5.10.6 Zugelassene Impfstoffe

Meningokokken-C-Konjugatimpfstoffe:

Menjugate, NeisVac-C

Die STIKO empfiehlt die Impfung aller Kinder gegen Meningokokken der Serogruppe C im Alter von 12 Monaten. In der Reisemedizin spielen die monovalenten Impfstoffe gegen die Serogruppe C keine Rolle und werden deshalb nicht näher erläutert. Bei geplanten Reisen mit Impfindikation gegen Meningokokken sollte alternativ mit einem **Meningokokken-ACWY-Konjugatimpfstoff** geimpft werden.

a) Meningokokken-ACWY-Konjugatimpfstoffe:

Menveo, MenQuadfi, Nimenrix

Wirksamkeit: Alle drei rekonstituierten quadrivalenten Meningokokken-Konjugatimpfstoffe zeigen – wie auch die monovalenten adjuvantierten Meningokokken-C-Konjugatimpfstoffe eine hohe Seroprotektion, auch bei Ko-Administration mit anderen Impfstoffen.^{579–583} Klinische Studien zur Wirksamkeit liegen vorwiegend bei Kindern und Jugendlichen vor.⁵⁸⁴ Indirekt lässt sich die Wirksamkeit der älteren Konjugatimpfstoffe (Menveo und Nimenrix) an der Senkung der Krankheitsprävalenz global ablesen.⁵⁸⁵ Studien zur Wirksamkeit bei Reisenden liegen aufgrund der Seltenheit der Erkrankung erwartungsgemäß nicht vor.

Sicherheit: Sehr häufige unerwünschte Arzneimittelwirkungen (können mehr als 1 von 10 Personen betreffen) bei Kindern und Erwachsenen sind Kopfschmerzen, Appetitlosigkeit, Übelkeit, Reizbarkeit, Müdigkeit, Myalgie, Schmerzen und Lokalreaktionen an der Injektionsstelle, allgemeines Unwohlsein und Fieber; bei MenQuadfi wurde bei Kleinkindern im Alter von 12 bis 23 Monaten zusätzlich Benommenheit und anormales Weinen angegeben; seltenere unerwünschte Arzneimittelwirkungen s. Fachinformationen. Bei Menveo wurde in einer Studie ein erhöhtes Risiko einer Bellschen Parese bei Ko-Administration mit anderen Impfstoffen beobachtet, eine Kausalität bleibt aufgrund der limitierten Datenlage jedoch offen.^{586–588}

Gegenanzeigen: Für die ärztliche Aufklärung sind die Informationen aus den Fachinformationen ver-

bindlich. Im Folgenden finden sich die wesentlichen Gegenanzeigen bzw. ergänzende Hinweise:

- ▶ nachgewiesene schwere Überempfindlichkeitsreaktion gegen einen im Impfstoff enthaltenen Bestandteil
- ▶ bei schwerer, mit Fieber einhergehender Erkrankung sollte Impfung auf einen späteren Zeitpunkt verschoben werden

Anwendung während Schwangerschaft und Stillzeit nur bei strenger Indikationsstellung (Risiko-Nutzen-Abwägung). Menveo: Bei klarem Expositionsrisiko sollte Schwangerschaft kein Ausschlussgrund für Impfung sein; Anwendung in Stillzeit möglich (Schaden für Säugling durch in Muttermilch ausgeschiedene Antikörper unwahrscheinlich)

b) Impfstoffe gegen Meningokokken der Serogruppe B: Trumenba (MenB-FHbp), Bexsero (4CMenB)

Die Meningokokken-B-Impfstoffe basieren auf Oberflächenproteinen des Erregers.⁵⁸⁹⁻⁵⁹¹ Dies bedeutet, dass der Schutz nur für diejenigen Meningokokken gilt, welche die im Impfstoff enthaltenen Antigene exprimieren. Der Anteil abgedeckter Stämme ist für die Serogruppe B hoch, variiert jedoch nach Impfstoff und Region.

Wirksamkeit, Sicherheit, Gegenanzeigen: Es wird auf die Empfehlung der STIKO zur Standardimpfung von Säuglingen gegen Meningokokken der Serogruppe B verwiesen.⁵⁹²

Zu beachten ist, dass die beiden unterschiedlichen Meningokokken-B-Impfstoffe nicht innerhalb einer Impfserie gegeneinander ausgetauscht werden können.

Sehr häufige unerwünschte Arzneimittelwirkungen (können mehr als 1 von 10 Personen betreffen) sind bei Jugendlichen ab 11 Jahren und Erwachsenen Kopfschmerzen, Müdigkeit, Übelkeit, Arthralgie, Myalgie, Diarrhö, Schüttelfrost, Lokalreaktionen an der Injektionsstelle und bei Kindern bis 10 Jahre zusätzlich Essstörungen, Schläfrigkeit, ungewöhnliches Schreien/Weinen, Erbrechen, Reizbarkeit, Fieber $\geq 38^\circ\text{C}$, bei Kindern von 12–23 Monaten Hautausschlag; seltenere unerwünschte Arzneimittelwirkungen s. Fachinformationen.

5.10.7 Impfschemata

a) Tabelle 11: Impfschemata der Meningokokken-ACWY-Konjugatimpfstoffe

b) Tabelle 12: Impfschemata für die Grundimmunisierung mit Meningokokken-B-Impfstoffen

Tabelle 11 | Impfschemata der Meningokokken-ACWY-Konjugatimpfstoffe

| Alter | Impfstoff | Grundimmunisierung | Auffrischimpfung |
|--|-----------|---|---|
| Säuglinge ≥ 6 Wochen bis < 6 Monate | Nimenrix | 2 Impfstoffdosen im Abstand von 2 Monaten | Grundimmunisierung im Alter von ≥ 6 Wochen bis < 12 Monaten: Eine Impfstoffdosis im Alter von 12 Monaten; Mindestabstand von 2 Monaten zur vorangegangenen Impfstoffdosis. |
| Säuglinge ≥ 6 Monate, Kinder, Jugendliche und Erwachsene | Nimenrix | Eine Impfstoffdosis | Grundimmunisierung im Alter von ≥ 12 Monaten: Eine Impfstoffdosis im 10-Jahres-Abstand zur letzten Impfstoffdosis* |
| Kleinkinder ≥ 12 Monate, Kinder, Jugendliche und Erwachsene | MenQuadfi | Eine Impfstoffdosis | Eine Impfstoffdosis im 5-Jahres-Abstand zur letzten Impfstoffdosis* |
| Kinder ≥ 2 Jahre, Jugendliche, Erwachsene | Menveo | Eine Impfstoffdosis | Eine Impfstoffdosis im 5-Jahres-Abstand zur letzten Impfstoffdosis* |

* Auffrischimpfungen sind nicht bei allen Altersklassen in den Fachinformationen der Impfstoffe definiert: Der 5-Jahres-Abstand zur letzten Impfstoffdosis beruht auf ExpertInnenkonsens und wird auch von vielen nationalen Impfkommisionen/ExpertInnen derart empfohlen.^{155–158, 593}

Tabelle 12 | Impfschemata für die Grundimmunisierung mit Meningokokken-B-Impfstoffen

| | | |
|---|----------|---|
| Säuglinge ≥ 2 bis < 24 Monate | Bexsero | s. Fachinformation (3 Altersklassen, 4 mögliche Impfschemata) |
| Kinder ≥ 2 Jahre, Jugendliche, Erwachsene | Bexsero | 2 Impfstoffdosen im Mindestabstand von 1 Monat |
| Kinder ≥ 10 Jahre, Jugendliche, Erwachsene | Trumenba | 2-Dosen-Schema: 2 Impfstoffdosen im Mindestabstand von 6 Monaten |
| | | 3-Dosen-Schema: 3 Impfstoffdosen im Schema 0, 1, 5 Monate (Mindestabstand 4 Monate zwischen 2. und 3. Impfstoffdosis) |

Zeitpunkte für Auffrischimpfungen wurden bislang nicht in den Fachinformationen der Impfstoffe definiert. Bei fortbestehendem Risiko soll eine Auffrischimpfung im 5-Jahresabstand zur letzten Impfstoffdosis in Betracht gezogen werden.

5.10.8 Indikationen

Die Impfung gegen Meningokokken der Serogruppe B ist eine Standardimpfung für Säuglinge und Kleinkinder ≥ 2 Monate bis zum Alter von < 5 Jahren.

Darüber hinaus kann eine Impfung gegen Meningokokken aller Serotypen je nach Risikoprofil vor einer Reise empfohlen werden. Bei Reisen nach Saudi-Arabien und in einzelne Länder im Meningitisgürtel besteht eine Nachweispflicht der Meningokokken-ACWY-Impfung bei Einreise (s. unten). Es ist sinnvoll, die wesentlichen Merkmale des verwendeten Impfstoffs in englischer Sprache in den internationalen Impfausweis einzutragen (z. B. *Meningococcal quadrivalent conjugate vaccine*).

Indikationen bei Reisenden

Eine Impfung mit einem Meningokokken-ACWY-Konjugatimpfstoff ist empfohlen für Reisende in Länder mit epidemischem Vorkommen, wenn sie dort leben oder arbeiten und voraussichtlich engen Kontakt mit der lokalen Bevölkerung haben (z. B. Besuch von FreundInnen und Verwandten, Besuch von Kindergärten oder Schulen, Teilnahme an Massenveranstaltungen wie Begräbnisfeiern). Vorrangig sind dies die **Länder des afrikanischen Meningitisgürtels** (s. Abbildung 8). Innerhalb dieser Länder gibt es neben saisonalen auch regionale Unterschiede des Infektionsrisikos. Die Wahrscheinlichkeit einer Infektion ist während der Trockenzeit erhöht. Aufgrund der lückenhaften Datenlage sowie zeitlichen und regionalen Schwankungen der regionalen Epidemiesaison und damit des Infektionsrisikos ist es nicht möglich, dies in einer Verbreitungskarte exakt darzustellen. Informationen über die aktuelle Lage der letzten Woche(n) können länderspezifisch unter folgendem Link eingesehen werden: www.who.int/health-topics/meningitis#tab=tab_1 (scrollen zu: Latest meningitis weekly bulletin).

KatastrophenhelferInnen bei Einsätzen in Katastrophengebieten und je nach Expositionsrisiko auch medizinisches Personal und EntwicklungshelferInnen stellen besonders vulnerable Gruppen dar, die den bestmöglichen Schutz benötigen. Deshalb sollten diese unabhängig von dem ansonsten vorherrschenden Erkrankungsrisiko im Zielland – auch in Anbetracht der Schwere der Erkrankungen stets mit einem Meningokokken-ACWY-Konjugatimpfstoff und einem Impfstoff gegen die Serogruppe B

geimpft werden. Dies gilt auch für EntwicklungshelferInnen und medizinisches Personal, wenn ein entsprechendes Expositionsrisiko vorliegt.

Bei Aufenthalt in Regionen mit Krankheitsausbrüchen durch Meningokokken und Impfpflicht für die einheimische Bevölkerung (WHO- und Länderhinweise beachten) ist eine Impfung gegen die betreffenden Serogruppen empfohlen.

Aufgrund des erhöhten Infektionsrisikos durch Meningokokken sollten Kinder aller Altersstufen, besonders Säuglinge und Jugendliche, bei Langzeitaufenthalt oder wenn FreundInnen oder Verwandte in Ländern mit epidemischem Vorkommen besucht werden (z. B. Reisen in den Meningitisgürtel) statt der Standardimpfung gegen Meningokokken der Gruppe C die Impfung mit einem **Konjugatimpfstoff gegen die Serogruppen A, C, W und Y** und **gegen die Serogruppe B** entsprechend den Empfehlungen der Zielländer erhalten.

Personen in Studium oder Ausbildung sollten vor Langzeitaufenthalt in Ländern mit einer Meningokokken-Impfpflicht entsprechend der Empfehlungen der Zielländer geimpft werden.³² Die Impfpflichten der meisten europäischen Länder finden sich auf der vom Europäischen Zentrum für die Prävention und die Kontrolle von Krankheiten (ECDC) bereitgestellten Seite: vaccine-schedule.ecdc.europa.eu.

Reisende zum Hadj und zur Umrah

Eine Impfbescheinigung gegen Meningokokken-Meningitis wird von allen Besuchern Saudi-Arabiens verlangt, die zum Hadj oder zur Umrah reisen.⁵⁹⁴ Kinder **ab 2 Jahren** und Erwachsene müssen mit einem quadrivalenten Meningokokken-Impfstoff (Serogruppen A, C, W und Y) geimpft werden. Die Impfstoffdosis muss spätestens 10 Tage vor der Ankunft in Saudi-Arabien verabreicht werden. Impfungen mit Konjugatimpfstoffen haben eine Gültigkeit von 5 Jahren, bei fehlender Angabe des Impfstofftyps oder Verwendung des Polysaccharidimpfstoffs beträgt die Gültigkeit 3 Jahre.⁴⁷

Reisende mit Grunderkrankungen

Bestimmte Grunderkrankungen stellen auch in Deutschland eine Indikation für eine Meningokok-

ken-Impfung dar, s. STIKO-Empfehlungen.³² Die Reise sollte immer zum Anlass genommen werden, den diesbezüglichen Impfschutz zu prüfen (Details s. Kapitel 3.4 „Reisende mit Grunderkrankungen“).

5.10.9 Besonderheiten

Keine

5.11 Poliomyelitis

Polioviren werden von Mensch zu Mensch übertragen. Bei Befall des ZNS kann es zu akuten schlaffen Paresen kommen (*Acute Flaccid Paralysis, AFP*). Die weltweite Eradikation befindet sich gegenwärtig in der Endphase, gestaltet sich allerdings deutlich schwieriger als zunächst angenommen.

5.11.1 Erreger und Übertragung

Die hochinfektiosen und umweltresistenten, ausschließlich humanpathogenen Polioviren gehören zur Gattung der Enteroviren innerhalb der Familie der Picornaviren. Es sind unbehüllte Viren mit Einzelstrang-RNA. Sie werden vorrangig fäkal-oral übertragen und vermehren sich in der Mukosa des Pharynx und des Magen-Darm-Traktes.

Solange Viren ausgeschieden werden, besteht Ansteckungsfähigkeit. Da die Viren bis zu einer Woche im Rachensekret nachgewiesen werden können, kann initial eine Übertragung aerogen stattfinden. Die Virusausscheidung im Stuhl beginnt 2–3 Tage nach einer Infektion und kann bis zu 6 Wochen anhalten. Bei bestimmten Vorerkrankungen, die z. B. mit einer Immundefizienz einhergehen, kann die Virusausscheidung bis zu mehreren Jahren andauern.⁵⁹⁵

Polio-Wildvirus (Wild Polio Virus, WPV) Typ 2 wurde 2015 und **WPV Typ 3** im Jahr 2019 als ausgerottet erklärt, sodass aktuell nur noch **WPV Typ 1** zirkuliert (Stand März 2024).⁵⁹⁶ Fünf der sechs WHO-Regionen sind frei von WPV-Zirkulation, zuletzt erreichte die afrikanische Region (WHO AFRO) 2020 diesen Status. Darüber hinaus kommen in Ländern mit Verwendung des **oralen Polio-Impfstoffs (OPV)** zirkulierende Impfstoff-abgeleitete Polioviren vor (*circulating vaccine-derived poliovirus, cVDPV*, vor allem cVDPV₂), die die gleichen Krankheitssymptome wie WPV verursachen können. Es besteht keine Kreuzimmunität zwischen den drei Poliovirustypen. Mit einer OPV-Impfung kann sowohl die geimpfte Person vor der systemischen Infektion mit dem Risiko der Lähmung bewahrt als auch nach einer Infektion mit den Viren deren intestinale Multiplikation und eine Weiterverbreitung verhindert werden.

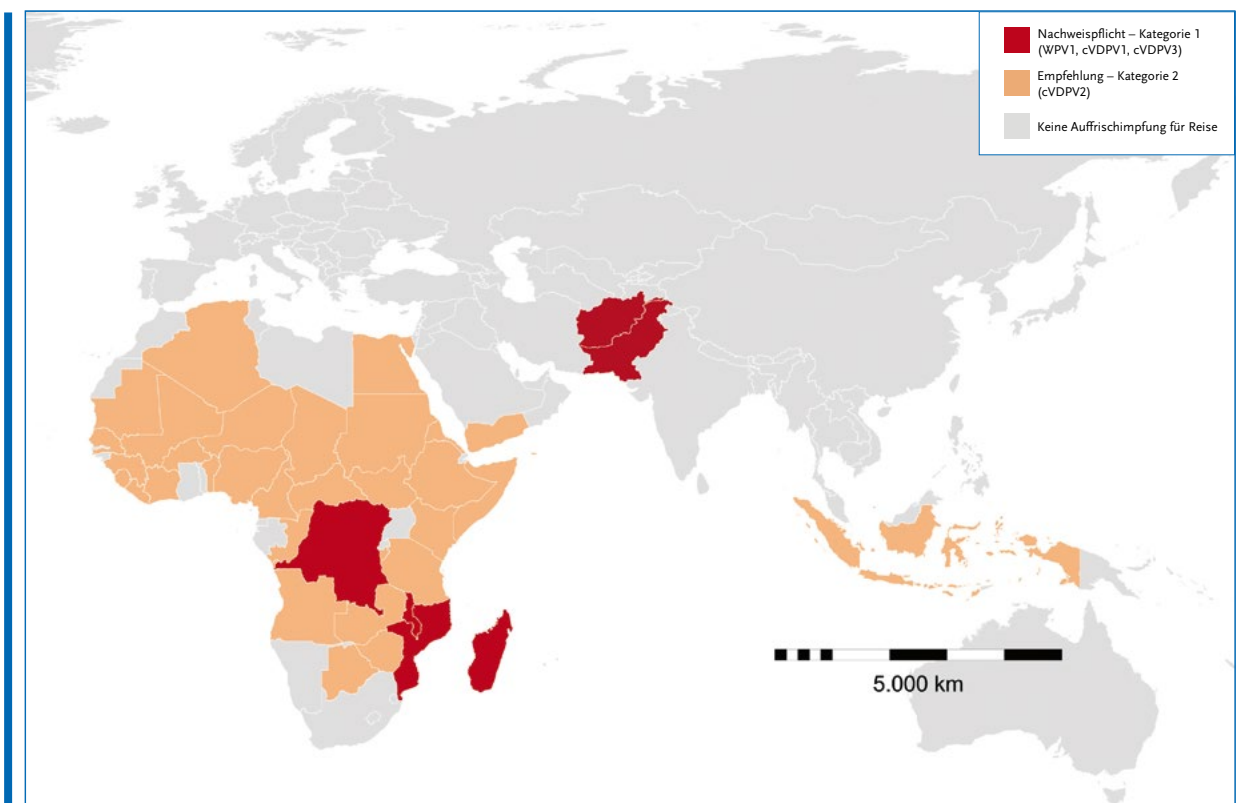


Abbildung 9 | Darstellung der geografischen Verbreitung des Polio-Wildtyp-Virus 1 (WPV1) und der zirkulierenden Impfstoff-abgeleiteten Polioviren (cVDPV) nach Impfkategorien

Erläuterung: Im Gegensatz zur üblichen Darstellung nach Virustyp fasst diese Karte Ländergruppen derselben Impfkategorie zusammen. Somit fallen sowohl die Länder mit WPV1-Vorkommen als auch die Länder mit cVDPV1 und cVDPV3 in die Impfkategorie 1. Bitte beachten: Diese Einteilung wird ca. alle 3 Monate von der WHO aktualisiert (www.who.int/groups/poliovirus-ihremergency-committee). Auch wenn die STIKO sich um zeitnahe Aktualisierung in der online-Ausgabe bemüht, sind die Angaben der WHO für den Impfarzt/die Impfärztin verpflichtend.

Quelle: Robert Koch-Institut, modifiziert nach WHO, 2023⁵⁹⁶

5.11.2 Geografische Verbreitung, Epidemiologie und Risikofaktoren der Übertragung

Im Jahr 2023 wurden Erkrankungen durch **Polio-Wildviren** nur aus Afghanistan (6 Fälle) und Pakistan (6 Fälle) gemeldet⁵⁹⁷ sowie 133 durch cVDPV1 verursachte AFP-Fälle aus drei Ländern: der Demokratischen Republik Kongo (105), Madagaskar (24) und Mosambik (4). Im Jahr 2023 wurden 389 Fälle von AFP durch cVDPV2 aus 22 Ländern gemeldet.⁵⁹⁷

Länder mit einem niedrigen Immunitätsstatus der Bevölkerung und ungenügenden Surveillance-Kapazitäten bleiben **gefährdete Länder**, in denen sich das Poliovirus wieder verbreiten könnte. **Aktuell werden 8 Länder (entsprechend der WHO-Kategorie 3) weltweit zu den gefährdeten Ländern gerechnet** (Äthiopien, Dschibuti, Eritrea, Ghana, Großbritannien und Nordirland, Israel, Kanada, Senegal, Togo, Ukraine, Vereinigte Staaten von Amerika;

Stand April 2024).⁵⁹⁶ Infektionen und unzureichender Impfschutz finden sich unter beengten und unhygienischen Verhältnissen häufiger, sind aber nicht auf bestimmte Gruppen beschränkt.

Dabei ist zu bedenken, dass symptomatische Poliomyelitisfälle nur einen Bruchteil des Infektionsgeschehens anzeigen, da nur eine von rund 200 Infektionen zu einer Parese führt.

Wenn OPV in schlecht durchimmunisierten Populationen verabreicht wird, können durch die Ausscheidung der mutierten Impfviren (cVDPV) auch länderübergreifend Infektketten mit Krankheitsfolge entstehen. Da OPV2 besonders oft zu cVDPV führte und WPV2 bereits ausgerottet ist, wurde OPV2 im April 2016 weltweit aus dem oralen Impfstoff entfernt. Der orale Impfstoff ist seither somit bivalent. Die Anzahl an Lähmungen durch cVDPV lässt sich reduzieren, wenn nur noch **inaktivierter Polio-**

Impfstoff gegeben wird (IPV, dieser ist weiterhin trivalent). Die von der Strategic Advisory Group of Experts (SAGE) der WHO gegebenen Empfehlungen zur zusätzlichen Impfung mit IPV mussten aus logistischen und Kostengründen modifiziert werden und konnten zeit- und länderweise nicht umgesetzt werden.⁵⁹⁸ In Deutschland wurde bereits 1998 die Empfehlung zur Verwendung von OPV aufgehoben; seither ist der Einsatz von IPV empfohlen.

5.11.3 Risiko der Weiterverbreitung einer Infektion nach Import

Die Impfquote mit 3 Impfstoffdosen im Alter von 15 Monaten betrug in den untersuchten Geburtsjahrgängen 2008–2018 recht konstant rund 88 % (Spannweite über die Geburtsjahrgänge: 87,5–88,9 %).⁵⁹⁹ Um eine Erkrankung zu eradizieren, werden Impfquoten von mindestens 95 % benötigt.^{600, 601} Die letzte in Deutschland durch ein Wildvirus erworbene Poliomyelitis-Erkrankung wurde 1990 erfasst. Die letzten beiden importierten Fälle wurden 1992 nach Rückkehr aus Ägypten und Indien registriert.⁶⁰²

Die seit Einführung der IPV-Impfung (1998) Geborenen sind immun gegen die systemische Infektion, wenn sie gemäß den STIKO-Empfehlungen mit IPV grundimmunisiert wurden und eine einmalige Auffrischimpfung erhalten haben. Wegen des sehr geringen Risikos einer Infektion in Deutschland werden weitere Auffrischimpfungen bei Aufenthalt in Deutschland aktuell nicht empfohlen. Bei einer eventuellen Infektion mit Polioviren wird bei IPV-Geimpften die Virusvermehrung im Darm weniger reduziert als nach OPV-Gabe.^{603, 604} Dennoch wird im internationalen Reiseverkehr für die Zeit von 4 Wochen bis 1 Jahr nach IPV-(Auffrischungs-)Impfung von einer weitgehenden Verhinderung der Virusverschleppung ausgegangen.⁵⁹⁶

Folgende Personengruppen können Polioviren nach Deutschland einschleppen:

- ▶ ungeimpfte oder nicht ausreichend geimpfte Personen, die in Länder mit WPV1- oder cVDPV-Fällen reisen
- ▶ nach Deutschland einreisende Personen der von WPV1- und cVDPV-betroffenen Länder, sofern

sie ungeimpft oder nicht vollständig geimpft sind

- ▶ theoretisch können auch vollständig mit IPV geimpfte Personen Polioviren einschleppen

Solche Importe können für eine nicht vorhersehbare Zeit zu einer Zirkulation der Polioviren vor allem in der jüngeren Bevölkerung führen, wie dies die Nachweise von cVDPV2 im Londoner Abwasser von acht Bezirken aus dem Jahr 2022 verdeutlichen.^{605, 606}

Am 21. Juli 2022 hatte in Rockland County im Bundesstaat New York ein Mann ohne Auslandsreisegeschichte eine AFP entwickelt, die auf VDPV2 zurückzuführen ist.^{607, 608} In Abwasserproben vom Juni 2022 aus dem Wohnbezirk des Patienten konnten ebenfalls VDPV2 nachgewiesen werden.⁶⁰⁸

Eine wöchentlich aktualisierte Auflistung aller Länder, in denen WPV1 oder cVDPV nachgewiesen werden, findet sich auf der Internetseite der Global Polio Eradication Initiative: polioeradication.org/polio-today/polio-now/this-week.

5.11.4 Klinik Inkubationszeit

Durchschnittlich 7–14 Tage im Falle einer paralytischen Verlaufsform, Spanne 3–35 Tage

Symptomatik

- ▶ meist asymptomatisch (90–95 %)
- ▶ milder, abortiver Verlauf (ohne ZNS-Beteiligung): Unspezifische Symptome wie Pharyngitis, Myalgien, Kopfschmerzen, gastroenteritische Symptome, evtl. Fieber (4–8 %)
- ▶ nicht-paralytische Form: Fieber, Rückenschmerzen, Muskelspasmen, aseptische Meningitis ohne Lähmungen (1–4 %)
- ▶ paralytische Form (*major illness*): fast immer asymmetrisch auftretende, akute schlaffe Lähmungen (AFP) (<1 %), die sich teilweise zurückbilden können; v. a. untere Extremitäten betroffen, Atemlähmung möglich

Prognose

Auch Jahrzehnte nach Infektion mit Poliomyelitisviren ist ein komplexes Krankheitsbild eines Post-poliosyndroms möglich (Zunahme der Paresen mit Muskelatrophie).

5.11.5 Therapie

Es ist keine kausale, lediglich eine symptomatische Therapie möglich. Hierzu gehören vor allem die orthopädisch-rehabilitative Versorgung und evtl. eine Langzeitbeatmung.

5.11.6 Zugelassene Impfstoffe

IPV Mérieux (monovalent), in Kombinationsimpfstoffen: Boostrix Polio, Hexyon, Infanrix hexa, Infanrix-IPV+Hib, Pentavac, Repevax, Revaxis, Vaxelis

Wirksamkeit von IPV Mérieux

Gemessen an Serokonversionsraten beträgt die Wirksamkeit nahezu 100%.^{609, 610} Die IPV-Impfung schützt die Geimpften zuverlässig vor einer Erkrankung, dies bestätigen auch die weltweit erhobenen Daten im Rahmen der Polioeradikation.

Sicherheit von IPV Mérieux

Eine Impfstoff-assoziierte paralytische Poliomyelitis (VAPP) wird durch IPV-Impfstoff nicht verursacht.⁶¹¹ Sehr häufige unerwünschte Arzneimittelwirkungen (können mehr als 1 von 10 Personen betreffen) sind bei Kindern und Erwachsenen Schmerzen an der Injektionsstelle und Fieber; seltenere unerwünschte Arzneimittelwirkungen s. Fachinformation.

Gegenanzeigen: Für die ärztliche Aufklärung sind die Informationen aus den Fachinformationen verbindlich. Im Folgenden finden sich die wesentlichen Gegenanzeigen bzw. ergänzende Hinweise:

- ▶ nachgewiesene schwere Überempfindlichkeitsreaktion gegen einen im Impfstoff enthaltenen Bestandteil
- ▶ bei schwerer, mit Fieber einhergehender Erkrankung sollte Impfung auf einen späteren Zeitpunkt verschoben werden

Anwendung während Schwangerschaft nur bei strenger Indikationsstellung (Risiko-Nutzen-Abwägung); Auswirkungen der Impfung während Stillzeit nicht untersucht (Stillzeit aber nicht als Gegenanzeige festgelegt).

OPV ist in Deutschland nicht mehr erhältlich. Da die STIKO die Empfehlung für die ausschließliche Verwendung von IPV erst 1998 ausgesprochen hatte, wurden frühere Generationen mit OPV immunisiert. In diesen Fällen gilt: Bei abgeschlossener Grundimmunisierung mit OPV kann bei entsprechender Indikation die Auffrischimpfung mit IPV durchgeführt werden. Falls die Grundimmunisierung mit OPV nicht abgeschlossen wurde, können fehlende Impfstoffdosen mit IPV die Immunisierung vervollständigen.

5.11.7 Impfschemata (monovalenter Impfstoff)

Siehe [Tabelle 13](#).

5.11.8 Indikation

Ein altersentsprechender Impfschutz gegen Poliomyelitis gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen sollte unabhängig von einer Reise bestehen.³² Eine Auffrischimpfung mit einer Impfstoffdosis IPV ist in den folgenden Fällen angezeigt (bitte beachten: Die Kategorien werden 3-monatlich von der [WHO aktualisiert](#) und sind für den Impfarzt/die Impfärztin verpflichtend; die STIKO bemüht sich um zeitnahe Aktualisierung in der Online-Ausgabe):

- ▶ **Bei Reise in ein Land der Kategorie 1 mit aktueller WPV₁-, cVDPV₁- oder cVDPV₃-Zirkulation gilt (Stand April 2024):**
Reisende, die sich länger als 4 Wochen in einem Land der Kategorie 1 aufgehalten haben, **müssen** bei der Ausreise aus dem Land nachweisen, dass

Tabelle 13 | Impfschemata (monovalenter Impfstoff)

| | |
|--|--|
| Grundimmunisierung und Auffrischimpfung Kinder ≥ 2 Monate | gemäß Impfkalender der STIKO ³² |
| Grundimmunisierung und Auffrischimpfung Erwachsene | 3 Impfstoffdosen und eine Auffrischimpfung <ul style="list-style-type: none"> ▶ Mindestabstand zwischen 1. und 2. Impfstoffdosis: 1 Monat ▶ Mindestabstand zwischen 2. und 3. Impfstoffdosis: 6 Monate ▶ einmalige Auffrischimpfung mit einer Impfstoffdosis |

³²Weitere Auffrischimpfungen für alle Altersgruppen können je nach geplanter Reise und aktueller Epidemiologie der Polioviren notwendig werden, s. [Kapitel 6 Ländertabelle](#).

sie mindestens 4 Wochen und maximal 1 Jahr zuvor eine Polio-Impfstoffdosis bekommen haben. Falls eine kurzfristige Reise (innerhalb der nächsten 4 Wochen) ansteht und keine Polio-Impfstoffdosis in den letzten 4 Wochen bis 12 Monaten gegeben wurde, soll spätestens zum Zeitpunkt der Abreise aus dem Zielland eine Polio-Impfstoffdosis verabreicht werden. **Hier gilt die Nachweispflicht.** Bei Reisen < 4 Wochen nach Afghanistan oder Pakistan empfiehlt die STIKO eine Polio-Auffrischimpfung, wenn die letzte Impfstoffdosis vor mehr als 10 Jahren verabreicht worden ist. Wenn die Impfung wegen der Reise in ein Land der Kategorie 1 erfolgt, ist sie auf der ersten Seite des internationalen Impfpasses mit dem Impfdatum einzutragen (dies ist in den meisten Fällen der Ort für Eintragungen im Zusammenhang mit der Gelbfieber-Impfung; die Verabreichung und Dokumentation einer Poliomyelitisimpfung sind gleichwohl unabhängig von Gelbfieber-Impfstellen möglich). Gegenwärtig (Stand April 2024) gilt dies in Afghanistan (WPV1), Kongo (Demokratische Republik, Kinshasa) (cVDPV1), Madagaskar (cVDPV1), Malawi (WPV1, cVDPV1), Mosambik (WPV1, cVDPV1), Pakistan (WPV1), s. auch Kapitel 6 Ländertabelle. Diese Länder können auf der Grundlage der WHO-Aufforderung eine Ausreise ohne gültigen Impfnachweis verweigern bzw. am Flughafen bei der Ausreise (pflicht-)impfen. Aktuelle Situation unter www.who.int/groups/poliovirus-ihf-emergency-committee.

- ▶ Bei Reise in ein Land der Kategorie 2 mit oder ohne Nachweis aktueller cVDPV2-Zirkulation (in Einzelfällen zusätzlich zur WPV1-, cVDPV1- oder cVDPV3-Zirkulation) gilt (Stand April 2024):

Bei Reisen > 4 Wochen soll eine Poliomyelitisimpfung zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus dem Zielland erfolgt sein. **Hier gibt es keine Nachweispflicht.** Gegenwärtig (Stand April 2024) gilt dies in Algerien, Angola, Ägypten,

Benin, Botswana, Burkina Faso, Burundi, Elfenbeinküste, Guinea, Indonesien, Israel, Jemen, Kamerun, Kenia, Kongo (Brazzaville, Republik Kongo), Kongo (Demokratische Republik, Kinshasa), Liberia, Malawi, Mali, Mauretanien, Mosambik, Niger, Nigeria, Sambia, Senegal, Sierra Leone, Simbabwe, Somalia, Sudan, Südsudan, Tansania, Tschad, Zentralafrikanische Republik, s. auch Kapitel 6 Ländertabelle. Sind Länder in beiden Kategorien genannt, so gelten die Bestimmungen der Kategorie 1. Aktuelle Situation unter www.who.int/groups/poliovirus-ihf-emergency-committee.

- ▶ Neben Ländern der Kategorie 1 und 2 gibt es auch Länder, in denen bei **Einreise aus bestimmten Polio-endemischen Ländern** eine Nachweispflicht für eine Poliomyelitisimpfung besteht bzw. die Impfung empfohlen wird, mit Datenstand Januar 2023 gilt dies bei Einreise in Afghanistan, Ägypten, Bangladesch, Brunei Darussalam, Georgien, Indien, Iran, Irak, Jordanien, Katar, Libyen, Malediven, Marokko, Nepal, Oman, den Philippinen, Saudi-Arabien, Somalia, St. Kitts und Nevis, s. auch Kapitel 6 Ländertabelle und www.who.int/health-topics/yellow-fever. Diese Liste wird im 2-jährigen Rhythmus aktualisiert.
- ▶ Bei Reise in ein Land mit zusammengebrochenem Gesundheitssystem (z. B. Syrien, Haiti) kann die Gabe einer Polio-Auffrischimpfung erwogen werden, wenn die letzte Impfstoffdosis vor mehr als 10 Jahren verabreicht worden ist.

5.11.9 Besonderheiten

Bereits in den STIKO-Empfehlungen von 2002⁶¹² ist dokumentiert, dass eine wegen einer bevorstehenden Reise erfolgte Polio-Auffrischimpfung nicht nur dem Gesundheitsschutz des Reisenden, sondern auch dem Schutz der Bevölkerung in Deutschland vor Reimport von Polioviren dient und daher als Indikationsimpfung klassifiziert wird.

5.12 Tollwut

Die weltweit verbreitete Zoonose Tollwut wird durch neurotrope Viren verursacht und ruft eine Enzephalitis hervor, deren Letalität bei annähernd 100 % liegt.⁶¹³

5.12.1 Erreger und Übertragung

Erreger der Tollwut sind Lyssaviren (behüllte Einzelstrang-RNA-Viren), die zur Familie der Rhabdoviren gehören.^{613, 614} Es werden derzeit 17 anerkannte und 2 vorläufige Lyssavirus-Spezies beschrieben, die in 3 verschiedene Phylogruppen eingeteilt werden können. Das **klassische Rabiesvirus (RABV)** ist die einzige Lyssavirus-Spezies, die in mesokarnivoren **Säugetieren** weltweit vorkommt. Alle **anderen Lyssavirus-Spezies** zeigen ein begrenztes geografisches Vorkommen, das vom Verbreitungsgebiet der als Reservoir identifizierten **Fledermausarten** bestimmt wird. Eine Besonderheit ist, dass Fledertiere in Nord- und Südamerika ausschließlich mit dem klassischen Rabiesvirus infiziert sind.⁶¹⁵ Klassische Rabiesviren und selten auch fledermaus-assoziierte Lyssaviren können auf andere Tiere und den Menschen übertragen werden, und führen in der Regel zu *deadend*-Infektionen.⁶¹⁶

Der größte Teil der Infektionen beim Menschen ist durch RABV verursacht. Es liegen aber auch Berichte über Fälle mit Todesfolge durch Transmission beispielsweise der *European Bat Lyssaviruses 1* und *2*, des *Duvenhage Virus*, des *Irkut Virus*, des *Mokola Virus* und des *Australian Bat Lyssavirus* vor.^{614, 617, 618, 619}

In 99 % der menschlichen Tollwutfälle wird RABV durch **Hunde und andere Caniden** übertragen.⁶²⁰ In Tropen und Subtropen sind Nachweise von Tollwut beim Affen selten, humane Todesfälle außerhalb Brasiliens Raritäten. **Die WHO empfiehlt keine Postexpositionsprophylaxe (PEP) nach Exposition zu Nagern.**⁶¹⁵

Der Mensch infiziert sich meist über den Speichel eines mit dem Tollwutvirus infizierten Tieres. Die Übertragung kann durch eine Bissverletzung oder über Wund- und Schleimhautkontakt mit dem infektiösen Speichel erfolgen.

5.12.2 Geografische Verbreitung, Epidemiologie und Risikofaktoren einer Übertragung

Tollwut ist auf allen Kontinenten außer der Antarktis verbreitet.⁶¹³ Schätzungen zufolge sterben jährlich ca. 60.000 Menschen weltweit an Tollwut.⁶¹⁵ Aufgrund von insuffizienten Surveillance-Systemen geht man davon aus, dass diese Zahl eine Unterschätzung darstellt, vor allem in Afrika.^{615, 620, 621, 622} Die meisten Fälle von Tollwut werden in ländlichen und ärmeren Bevölkerungsgruppen registriert, etwa die Hälfte der Fälle tritt bei Kindern <15 Jahre auf.⁶¹³

Geografisch ereignen sich die **meisten durch Tollwut verursachten Todesfälle weltweit in Asien (59,6 %) und Afrika (36,4 %).**^{613, 620} Im Gegensatz dazu verzeichnet der amerikanische Kontinent lediglich 0,05 % der globalen Tollwut-Todesfälle, davon 70 % in Haiti. Indien hat von allen Ländern weltweit mit ca. 35 % den höchsten Anteil an den globalen Todeszahlen für menschliche Tollwut.⁶²³ Durch **Hunde übertragene terrestrische Tollwut** wurde in Westeuropa, Kanada, den Vereinigten Staaten von Amerika (USA), Japan und in Mexiko bereits eradiziert. In Lateinamerika und der Karibik hat die durch **Hunde übertragene** Tollwuthäufigkeit seit den 80er Jahren deutlich abgenommen.⁶²⁴ Deutschland gilt seit 2008 als frei von terrestrischer Tollwut.⁶¹⁵ Australien und viele pazifische Inselnationen waren schon immer frei von terrestrischer Tollwut.⁶¹⁵

Auch wenn das Risiko insgesamt gering ist, werden immer wieder reiseassoziierte Tollwuterkrankungen gesehen. In einer Fall-Kontroll-Studie unter niederländischen Reisenden wurden die Prädiktoren für einen Tollwutkontakt der Kategorien II und III erfasst (s. Tabelle 15). Eine mögliche Tollwut-Exposition war demnach bei folgenden Faktoren wahrscheinlicher: junges Alter, männliches Geschlecht, Reisen nach West- oder Südostasien, Besuch eines Affenparks, Tierhaltung oder wenn die Reisenden früher bereits das gleiche Land besucht und sich selbst als erfahrenen Reisenden betrachtet hatten. Negative Prädiktoren waren Geschäftsreisen, Besuche bei Freunden und Verwandten (VFR) und Angst vor Tieren.⁶²⁵ Die meisten Fälle von Tollwut bei Reisenden traten nach Aufenthalt in Asien auf.^{626, 627} Der letzte Fall in Deutschland wurde 2007 dokumentiert.⁶²⁸ Laut dem ECDC wurden zwischen

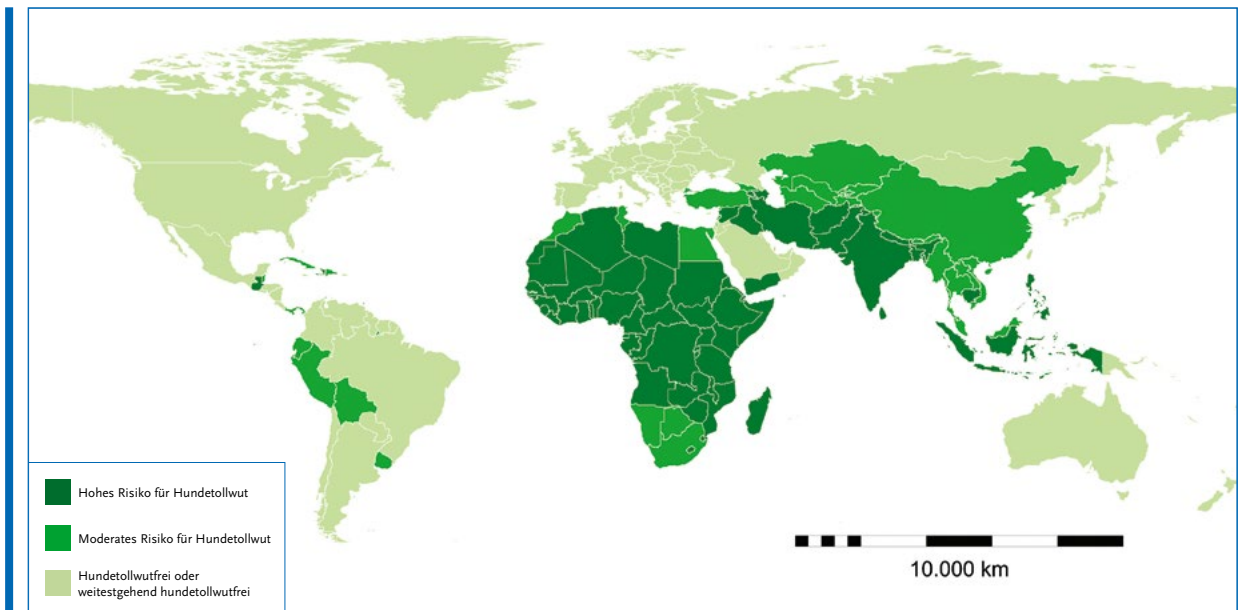


Abbildung 10 | Risiko für eine durch Hunde übertragene Infektion mit dem Tollwutvirus

Erläuterung: Da 99 % der humanen Tollwutfälle durch Hunde übertragen werden, wurde in dieser Abbildung bewusst auf die Darstellung der Wildtier- und (weltweiten) Fledermaustollwut verzichtet. Das Risiko für eine durch Hunde übertragene Infektion mit dem Tollwutvirus wird in den im hellsten Grün gekennzeichneten Ländern als so gering eingeschätzt, dass für eine Reise in diese Länder keine generelle PrEP empfohlen werden kann. Dies bedeutet dennoch, dass im Falle einer Exposition mit einem Risiko für eine Tollwutvirusübertragung (Biss-/Kratzverletzung) in allen Ländern außerhalb von Westeuropa, Australien und Ozeanien eine PEP in Betracht gezogen werden muss. Weltweit gilt, dass die Einleitung einer PEP bei relevanter Exposition gegenüber einem Wildtier oder einer Fledermaus notwendig wird. Quelle: Robert Koch-Institut, modifiziert nach WHO und CDC (www.cdc.gov/rabies/resources/countries-risk.html) in Rücksprache mit den Experten des Friedrich-Loeffler-Instituts

2006 und 2019 insgesamt 18 reiseassoziierte Fälle weltweit reisender Europäer gemeldet.⁶²⁹

Epidemiologische Untersuchungen ergaben, dass sowohl bei TouristInnen als auch bei in den Tropen lebenden Personen ein nicht zu unterschätzendes Risiko für Tierbisse oder -kratzer besteht, insbesondere durch Hunde und nur in Ausnahmefällen durch Affen.^{630, 631} Die Inzidenz für einen relevanten Tierkontakt wird in der Literatur mit 5,7 pro 1.000 Personen/Jahr für im Ausland lebende *expatriates* bzw. 6,9 pro 1.000 Rucksackreisende bei einem durchschnittlichen Aufenthalt von 30 Tagen angegeben.^{218, 632} Bei der reisemedizinischen Beratung zur Tollwutprophylaxe sollten neben der Risikominimierung im Falle einer Exposition auch die potentiellen Folgen einer im Reiseland durchzuführenden PEP berücksichtigt werden, wenn vor der Reise keine Präexpositionsprophylaxe (PrEP) erfolgte. Neben der in vielen tropischen Ländern begrenzten Verfügbarkeit von Immunglobulinen führen die über Wochen zu verabreichenden Impfstoffdosen der PEP und der psychologische Stress einer potentiellen Infektion nicht selten zum Abbruch der Reise.

5.12.3 Risiko der Weiterverbreitung einer Infektion nach Import

Eine Übertragung von Mensch zu Mensch ist nie beschrieben worden mit der Ausnahme einer Übertragung durch die Transplantation infizierter Organe.⁶³³ Durch die Seltenheit dieser Ereignisse ist das Risiko der Weiterverbreitung der Erkrankung nach Import extrem gering.

5.12.4 Klinik Inkubationszeit

Sehr variabel, durchschnittlich 2–3 Monate, sehr selten nur wenige Tage oder mehrere Jahre

Symptomatik

Es gibt mit der enzephalitischen und der paralytischen Tollwut zwei Manifestationsformen, atypische Verläufe sind ebenfalls möglich.

- ▶ **Prodromalstadium** (bis zu 10 Tage)
 - ▶ uncharakteristische Beschwerden (Kopfschmerz, Übelkeit, Myalgie)
 - ▶ evtl. Parästhesien, Faszikulationen im Bereich der Bisswunde

► Manifestationsstadium

- ▶ enzephalitische Tollwut (zerebrale Dysfunktion)
 - ▷ erhöhte Erregbar-, Reizbarkeit, Angstzustände, Insomnie
 - ▷ Opisthotonus, Hydrophobie, Aerophobie, Hypersalivation, Spasmen
- ▶ paralytische Tollwut (Schädigung Rückenmark und periphere Nerven)
 - ▷ hypotone Muskelschwächen, Parästhesien, absteigende Lähmungen, ähnliche Symptome wie beim Guillain-Barré-Syndrom

► Stadium der Hirnstammfunktionsstörung

- ▶ tonisch-klonische Krämpfe, Parese, Koma, Atemlähmung, Tod

Prognose

Nach Auftreten erster Krankheitserscheinungen führt Tollwut unweigerlich zu progressiver hirnstammbetonter Enzephalitis und in der Regel innerhalb von 7–10 Tagen zum Tod.

5.12.5 Therapie

Eine kausale Therapie steht nicht zur Verfügung. Bisher ist ausschließlich eine symptomatische ggf. intensivmedizinische Versorgung der PatientInnen in ruhiger Umgebung und unter Verwendung von Sedativa möglich.

5.12.6 Zugelassene Impfstoffe

In Deutschland sind 3 Totimpfstoffe auf Basis inaktivierter Tollwutviren zugelassen: Rabipur und Tollwut-Impfstoff HDC bzw. **Verorab**. Die beiden Impfstoffe sind innerhalb einer Impfserie sowohl zur **Präexpositionsprophylaxe (PrEP)** als auch im Falle einer notwendigen **Postexpositionsprophylaxe (PEP)** miteinander kombinierbar.

Wirksamkeit

Die Impfstoffe sind grundsätzlich gegen das klassische Tollwutvirus RABV wirksam. Darüber hinaus können die durch Impfstoffe induzierten Antikörper auch nahe verwandte Lyssaviren innerhalb der Phylogruppe I im Sinne einer Kreuzprotektion binden. Die zugelassenen Impfstoffe sind jedoch nicht sicher wirksam gegen Infektionen mit Lyssaviren der Phylogruppen II und III; menschliche Infektionen mit diesen Lyssaviren sind aber extrem selten.

Die präexpositionelle Impfung mit drei Impfstoffdosen führt zu einer Boosterfähigkeit, die Jahrzehnte, ggf. lebenslang anhält.^{615, 634, 635}

Boosterfähigkeit bedeutet, dass im Fall der Verabreichung einer PEP hinreichend schnell eine ausreichende Immunantwort induziert wird, um eine Erkrankung zu verhindern. Die Boosterfähigkeit stellt somit das Schutzkorrelat vor einer Tollwuterkrankung dar. Immunität und Sicherheit sind in einer Vielzahl von Studien belegt.⁶³⁶ Die gute Wirksamkeit lässt sich auch dadurch belegen, dass Impfersager nach PrEP extrem selten zu sein scheinen.⁶³⁷ Impfersager nach PrEP in Kombination mit einer regelrechten PEP sind nicht dokumentiert. Es sind Fälle von Tollwut nach PEP bei Personen ohne vorherige PrEP beschrieben – vorwiegend bei Abweichungen vom Impfschema oder bei extrem schweren Gesichtsverletzungen.^{638–641}

Bei **Immundefizienz** gibt es Besonderheiten zu beachten, s. auch Kapitel 3.4.2. Der Impferfolg einer PrEP kann eingeschränkt sein, weshalb eine Antikörperbestimmung ca. 4–8 Wochen nach Abschluss der Impfserie (Tag 0, 7, 21–28) empfohlen wird. Wenn die Konzentration der neutralisierenden Antikörper unter 0,5 I.E./ml liegt, sollte eine zusätzliche Impfstoffdosis vor der Reise verabreicht und der Impferfolg erneut kontrolliert werden. Im Falle einer Exposition \geq Grad II müssen bei Immundefizienz eine PEP mit entsprechender Anzahl Impfstoffdosen und die Verabreichung von Immunglobulin unverzüglich erfolgen, s. auch 5.11.9 „Besonderheiten“.⁷²

Sicherheit

Sehr häufige unerwünschte Arzneimittelwirkungen (können mehr als 1 von 10 Personen betreffen) bei Kindern und Erwachsenen sind Kopfschmerzen, Schwindel, Hautausschlag, Unwohlsein, Müdigkeit, Asthenie, Myalgie, Fieber und Lokalreaktionen an der Injektionsstelle; seltenere unerwünschte Arzneimittelwirkungen s. Fachinformationen.

Gegenanzeigen für eine PrEP

Für die ärztliche Aufklärung sind die Informationen aus den Fachinformationen verbindlich. Im Folgenden finden sich die wesentlichen Gegenanzeigen bzw. ergänzende Hinweise:

- ▶ nachgewiesene schwere Überempfindlichkeitsreaktion gegen einen im Impfstoff enthaltenen Bestandteil
- ▶ bei schwerer, mit Fieber einhergehender Erkrankung sollte Impfung auf einen späteren Zeitpunkt verschoben werden

Anwendung während Schwangerschaft und Stillzeit nur bei strenger Indikationsstellung (Risiko-Nutzen-Abwägung; **keine** Verzögerung einer notwendigen PEP aufgrund einer Schwangerschaft).

Generell gibt es keine Kontraindikationen bei einer indizierten PEP.

5.12.7 Impfschemata

Siehe Tabelle 14.

Entsprechend einer Empfehlung der SAGE-Expertengruppe aus dem Jahr 2018⁶⁴² empfiehlt die WHO bei immunkompetenten Personen nur 2 präexpositionelle Impfungen für eine PrEP (Tag 0 und Tag 7). **Falls dieses Schema zur Anwendung kommen sollte, ist es wichtig, dass im Falle einer Verletzung – wie bei allen anderen PrEP-Schemata grundsätzlich auch – unverzüglich eine PEP durchgeführt wird.**

Die WHO begründet ihre Empfehlung mit Studien, in denen nach zweimaliger Impfung eine Boosterfähigkeit gezeigt wurde. In den Studien mit Verwendung von 2 Impfstoffdosen wurde vorwiegend intradermal geimpft.^{644–651} Bislang ist eine valide Einschätzung des Langzeitschutzes sowie der Boosterfähigkeit nach intramuskulärer Gabe von 2 Impfstoffdosen noch nicht möglich. In den bisherigen Studien, die ein 2-Impfstoffdosen- gegen das konventionelle 3-Impfstoffdosen-Schema verglichen, wurden die Impfungen des Schemas mit 2 Impfstoffdosen im Intervall von 28 Tagen durchgeführt und die Antikörper nach Gabe einer Auffrischungsdosis bestimmt.^{652–654} Wenn weitere Studiendaten eine sinnvolle Analyse erlauben, wird die STIKO eine wissenschaftliche Aufarbeitung zu diesem Thema durchführen.

Für in Deutschland tätige ÄrztInnen sind aktuell die in der Fachinformation gegebenen Empfehlungen bzw. die Empfehlungen der STIKO mit der **Verabreichung von drei Impfstoffdosen für eine vollständige Grundimmunisierung verbindlich**. Wird das WHO-Schema mit nur 2 Impfstoffdosen bei Reisenden angewendet, ist eine Aufklärung erforderlich, dass ein *Off-label-use* vorliegt.

Tabelle 14 | Impfschemata zur präexpositionellen Impfung (PrEP) mit Tollwutimpfstoffen

| Personengruppe | Impfstoff | Grundimmunisierung | Auffrischimpfung |
|---|-----------|---|---|
| Kinder ab Geburt, Jugendliche, Erwachsene | Rabipur | Konventionelles Schema: 3 Impfstoffdosen: 0, 7, 21–28 Tage* Alternativ bei Immunkompetenz: 2 Impfstoffdosen: 0, 7 Tage | Laut Fachinformation Auffrischimpfungen alle 2 bis 5 Jahre beim konventionellen Schema** |
| Immunkompetente Erwachsene ≥ 18 bis < 65 Jahre | Rabipur | Schnellimpfschema: 3 Impfstoffdosen: 0, 3, 7 Tage* | Laut Fachinformation Zeitpunkt für Auffrischimpfungen bisher nicht festgelegt** |
| Kinder ab Geburt, Jugendliche, Erwachsene | Verorab | 3 Impfstoffdosen: 0, 7, 21 – 28 Tage* | Laut Fachinformation werden Auffrischimpfungen auf Grundlage des Expositionsrisikos sowie serologischer Tests zum Nachweis Tollwutvirus-neutralisierender Antikörper (≥0,5 I. E./ml) festgelegt** |

* Impfabstände bezogen auf die Gabe der 1. Impfstoffdosis

** Die STIKO geht davon aus, dass eine aus 3 Impfstoffdosen bestehende Grundimmunisierung eine ausreichende Boosterfähigkeit bei Reisenden bewirkt und im Falle einer Exposition die Durchführung einer PEP, bestehend aus 2 Impfstoffdosen (d 0,3), ausreichend ist. Eine Immunglobulingabe ist jedoch nicht erforderlich. Laut Fachinformation sind die Zeitpunkte für Auffrischimpfungen nach dem aus 2 Impfstoffdosen bestehenden Schema bisher nicht festgelegt.

Daten für den bisher eingesetzten Tollwut-Impfstoff (HDC) inaktiviert haben gezeigt, dass ein Jahr nach Anwendung eines aus 2 Impfstoffdosen bestehenden PrEP-Schemas eine Boosterfähigkeit durch 2 Impfstoffdosen besteht.⁶⁴³ Daher ist bei einer Exposition innerhalb des ersten Jahres eine PEP mit 2 Impfstoffdosen (d 0,3) ausreichend. Bei Personen mit einer PrEP mit 2 Dosen Tollwut-Impfstoff sollte nach einem Mindestabstand von 1 Jahr eine 3. Impfstoffdosis verabreicht werden. Wenn diese 3. Impfstoffdosis nicht gegeben wurde, gibt es derzeit keine Daten für eine Boosterfähigkeit mit 2 Impfstoffdosen im Falle einer Exposition und notwendiger PEP. Bei einer Indikation zur PEP ist eine Gabe von Immunglobulinen nicht erforderlich, wenn als PrEP 2 oder mehr Impfstoffdosen verabreicht worden waren. Eine präexpositionelle Anwendung von Verorab im 2-Dosen-Schema wäre weiterhin ein *Off-label-Use*.

5.12.8 Indikationen

Das Risiko einer Infektion mit dem Tollwutvirus ist für Reisende wie oben beschrieben je nach geografischer Lage unterschiedlich und abhängig von verfügbaren Impfstoffen und ggf. Immunglobulinen für eine PEP.

Reisemedizinische Indikationen zur **PrEP** sind:

Bei Reisen in Länder mit hohem Risiko für Hundetollwut:

- ▶ unzureichende ärztliche Versorgung vor Ort
- ▶ bekannter oder zu vermutender Mangel an modernen Impfstoffen und Immunglobulin vor Ort
- ▶ einfache Reise- oder Aufenthaltsbedingungen oder Aktivitäten mit erhöhter Expositionsgefahr (z. B. Fahrradfahren, Laufen)

Bei Reisen in Länder mit moderatem Risiko für Hundetollwut:

- ▶ Langzeitaufenthalte (> 4 Wochen) oder wiederholte Kurzreisen
- ▶ unzureichende ärztliche Versorgung vor Ort
- ▶ bekannter oder zu vermutender Mangel an modernen Impfstoffen und Immunglobulin vor Ort
- ▶ einfache Reise- oder Aufenthaltsbedingungen oder Aktivitäten mit erhöhter Expositionsgefahr (z. B. Fahrradfahren, Laufen)

Ein vorhersehbarer Umgang mit Wildtieren in Ländern außerhalb von Westeuropa, Australien und Ozeanien sowie ein vorhersehbarer Umgang mit Fledermäusen weltweit (z. B. Höhlenforscher) sind ebenfalls Indikationen für eine PrEP.

5.12.9 Besonderheiten

Auch bei vollständiger PrEP muss bei jeder Exposition gegenüber potentiell tollwütigen Tieren ab Expositionsgrad II und immer bei Kontakt mit Fledermäusen eine PEP durchgeführt werden.³²

Nach Kontakt bzw. nach einer Infektion mit dem Tollwutvirus kann die tödliche Erkrankung durch

Tabelle 15 | Bestimmung des Expositionsgrades gegenüber Tollwutviren

| Grad der Exposition | Art der Exposition gegenüber einem tollwutverdächtigen oder tollwütigen Wild- oder Haustier oder einer Fledermaus |
|---------------------|--|
| I | Berühren/Füttern von Tieren, Belegen der intakten Haut |
| II | Nicht blutende, oberflächliche Kratzer oder Hautabschürfungen, Lecken oder Knabbern an der nicht intakten Haut. |
| III | Bissverletzungen oder Kratzwunden, Kontakt von Schleimhäuten oder Wunden mit Speichel (z. B. durch Lecken), Verdacht auf Biss oder Kratzer durch eine Fledermaus oder Kontakt der Schleimhäute mit einer Fledermaus. |

Tabelle 16 | Immunprophylaxe in Abhängigkeit von der Exposition gegenüber Tollwutviren

| Grad der Exposition | Immunprophylaxe (Fachinformationen beachten) | | | |
|---------------------|--|--|---------------------------------------|--|
| | Immunkompetente Personen | | Personen mit Immundefizienz | |
| | Nicht/unvollständig geimpfte Personen | Vollständig grundimmunisierte Personen* | Nicht/unvollständig geimpfte Personen | Vollständig grundimmunisierte Personen |
| I | Keine Impfung | Keine Impfung | Keine Impfung | Keine Impfung |
| II | Tollwutimpfserie** | Immunsierung mit 2 Impfstoffdosen im Abstand von 3 Tagen | Keine Impfung | Keine Impfung |
| III | Tollwutimpfserie**, simultane Verabreichung von Tollwut-Immunglobulin (20 IE/kg Körpergewicht) | | | |

* Bei Personen mit einer PrEP aus 2 Impfstoffdosen Tollwut-Impfstoff (HDC) inaktiviert, s. [Untertext zu Tabelle 14](#)

** Für die **Immunsierung** stehen in Deutschland zwei Impfstoffe zur Verfügung: Rabipur und Tollwut-Impfstoff (HDC) inaktiviert. Die Tollwut-PEP kann laut Fachinformationen bei nicht oder nur unvollständig vorgeimpften Personen nach folgenden Schemata durchgeführt werden:

Essen-Schema: je 1 Impfstoffdosis an den Tagen 0, 3, 7, 14 und 28

Verkürztes Essen-Schema (nur für Rabipur bei gesunden, immunkompetenten Personen zugelassen): je 1 Impfstoffdosis an den Tagen 0, 3, 7, 14; nur bei Expositionsgrad II: Die Impfung ohne zusätzliche Gabe von Immunglobulinen orientiert sich an den Empfehlungen der WHO und stellt eine Abweichung von der Fachinformation von Rabipur dar.

Zagreb-Schema (nur bei Immunkompetenz): 2 Impfstoffdosen am Tag 0 (zeitgleich), je eine weitere Impfstoffdosis an den Tagen 7 und 21 (0, 0, 7, 21)

eine rechtzeitige und korrekt durchgeführte PEP mit hoher Wahrscheinlichkeit verhindert werden. Eine PEP umfasst immer eine Wundspülung und antiseptische Wundbehandlung sowie mehrere Tollwutimpfstoffdosen, s. Tabellen 15 und 16.^{655, 656} **Aufgrund der langen Inkubationszeit der Tollwut ist eine PEP auch noch Wochen bis Monate nach einer Exposition sinnvoll.**

Es wird hierzu auf die Empfehlungen der STIKO, den RKI-Ratgeber Tollwut und die Fachinformationen der Impfstoffe und Immunglobuline verwiesen.^{32, 159, 657–659}

5.13 Typhus/Paratyphus

Typhus (*Typhus abdominalis*) sowie Paratyphus sind fieberhafte Allgemeinerkrankungen, verursacht durch Bakterien der Gattung *Salmonella*. Im Englischen werden diese als „*typhoid fever*“ bzw. „*paratyphoid fever*“ bezeichnet, während der engl. Ausdruck „*typhus*“ für durch Rickettsien verursachte Fleckfieber verwendet wird. Dies kann zu Verwechslungen führen.

5.13.1 Erreger und Übertragung

Typhus und Paratyphus werden durch die folgenden Serotypen von *Salmonella enterica* verursacht: *Salmonella* (*S.*) Typhi (genaue Bezeichnung: *Salmonella enterica* subspezies *enterica* Serotyp Typhi) bzw. *S.* Paratyphi A, B und C. Die meisten *S.* Typhi-Isolate und auch *S.* Paratyphus C weisen das Vi-Kapselpolysaccharid auf, das als Virulenzfaktor bedeutsam ist und eine wichtige Rolle bei der Immunreaktion spielt. Die Subdifferenzierung von *S.*-Typhi- und Paratyphi-Isolaten ist bedeutsam für epidemiologische Untersuchungen und die Aufklärung von Infektionsketten. Es ist unklar, ob sie unterschiedliche Virulenzen aufweisen.⁶⁶⁰

Die Übertragung erfolgt vorwiegend durch die orale Aufnahme von Wasser oder von Nahrungsmitteln, die durch Ausscheidungen (Stuhl, Urin) kontaminiert wurden. Bedeutsam für die Kontamination von Abwässern sind dabei nicht-diagnostizierte Erkrankte und Dauerausscheider, da diese unbemerkt und zum Teil über lange Zeiträume, möglicherweise lebenslang, *S.* Typhi und Paratyphi ausscheiden können. Ein indirektes Risiko geht von Personen aus, die mit der Herstellung oder Verteilung von Lebensmitteln zu tun haben. Die direkte Übertragung von Mensch zu Mensch ist von untergeordneter Bedeutung.

Die Infektionsdosis wurde in Challenge-Studien bei Menschen mit 10^4 Keimen ermittelt (hohe Dosis im Vergleich zu den meisten Durchfallerregern), wobei große Schwankungen zwischen Individuen und den jeweiligen Gegebenheiten bestehen.^{661, 662}

5.13.2 Geografische Verbreitung, Epidemiologie und Risikofaktoren einer Übertragung

Typhus und Paratyphus sind zwar weltweit verbreitet, kommen heute jedoch ganz überwiegend in Ländern mit niedrigem und mittlerem Einkommen vor (*low- and middle-income countries*, LMIC). Die Weltgesundheitsorganisation WHO schätzt die Zahl der jährlichen Typhus-Erkrankungen auf durchschnittlich 16 (Spanne 11–21) Millionen mit durchschnittlich 145.000 (Spanne 128.000–161.000) Todesfällen.⁶⁶³ In einer Modellstudie von 2019 wurde geschätzt, dass weltweit ca. 9,2 Millionen Typhusfälle (95% KI 5,9 ; 14,1) und 110.000 Typhustote (95% KI 53.000–191.000) aufgetreten waren. Die höchsten geschätzten Inzidenzen traten dabei in den WHO-Regionen Südost-Asien (306 Fälle pro 100.000 Personen, Östliches Mittelmeer (187) und Afrika (111) auf.⁶⁶⁴ Beim Paratyphus geht man von ca. 5,5 Millionen Erkrankungsfällen jährlich aus. In Ländern mit unzureichenden hygienischen Bedingungen sind die höchsten Erkrankungszahlen sowie wiederholte Ausbrüche und Epidemien zu verzeichnen, insbesondere in der Folge von Kriegen und Katastrophen.^{665, 666}

In Abhängigkeit von Aufenthaltsort und hygienischen Bedingungen wurde das Risiko für Reisende an Typhus zu erkranken auf 1–30 Fälle/100.000 Reisende geschätzt, wobei es in den letzten Jahren aufgrund von Verbesserungen der hygienischen Bedingungen an vielen Destinationen zu einem deutlichen Rückgang des Risikos kam.^{213, 667, 668} Am höchsten ist das Risiko in Südasien (Pakistan, Indien,⁶⁶⁹ Nepal, Bangladesch), gefolgt von Afrika und einigen Pazifikinseln.⁶⁷⁰

Erhöhte Inzidenzen zeigten sich bei Kindern, Langzeitreisenden unter einfachen Bedingungen, Personen mit Migrationshintergrund, die ihre Herkunftsländer mit erhöhtem Risiko besuchen, sowie bei Flüchtlingen aus Hochprävalenzländern.^{667, 671, 672} In Europa sind ca. 90% der Typhus-Fälle reiseassoziiert.⁶⁷³

In Deutschland nahm die Zahl der Typhus-Erkrankungen seit 1946 durch eine erhebliche Verbesse-

rung der hygienischen Bedingungen drastisch ab und lag in den letzten Jahren bei $< 0,1$ Erkrankungen/100.000 Einwohner. Die Inzidenz betrug 1951 noch 10,6 Erkrankungen/100.000 Einwohner. Im Jahr 2022 wurden 46 Erkrankungen an das RKI übermittelt. Dies sind 28 Erkrankungen mehr als im Vorjahr und ein erstmaliger Anstieg seit dem Ende der COVID-19-Pandemie.

Für 42 Fälle lagen Angaben zum wahrscheinlichen Infektionsland vor (Mehrfachnennungen möglich). Bei einer Erkrankung wurde Deutschland als einziger möglicher Infektionsort übermittelt. Die häufigsten genannten wahrscheinlichen Infektionsländer waren Indien mit 23, Pakistan mit 7 und Mexiko mit 6 Fällen. Für 34 (74%) Erkrankte lagen Informationen zum Impfstatus vor. Von diesen war eine Person gegen Typhus geimpft.⁹

Die Inzidenz von Paratyphus ist in den vergangenen Jahrzehnten in Deutschland ebenfalls deutlich zurückgegangen (1951: 10 Erkrankungen/100.000 Einwohner, Inzidenz in den letzten Jahren: $< 0,1$ Erkrankungen/100.000 Einwohner). Im Jahr 2021 wurden insgesamt wie im Vorjahr 10 Erkrankungen dem RKI gemeldet. Die starke Abnahme der übermittelten Fälle seit 2019 ist vermutlich durch die verminderte (Fern-)Reiseaktivität während der COVID-19-Pandemie bedingt.

Für alle 7 Paratyphus-Erkrankungen wurde jeweils ein wahrscheinliches Infektionsland übermittelt, davon lagen 6 im Ausland. Genannt wurden Irak (3 Fälle), Pakistan (2 Fälle) und Indien (1 Fall).⁹

Einziges Reservoir für *S. Typhi* und Paratyphi A, B (systemischer Pathovar) und C ist der Mensch.

5.13.3 Risiko der Weiterverbreitung einer Infektion nach Import

Eine Weiterverbreitung in Deutschland ausgehend von importierten Erkrankungen oder Infektionen ist zwar selten, wurde aber in Einzelfällen beobachtet, insbesondere, wenn Reiserückkehrer Typhus-Bakterien unerkannt ausscheiden und z. B. Speisen kontaminieren.⁶⁷⁴ Auch direkte Übertragungen z. B. innerhalb von Familien sind möglich.⁶⁷⁵

5.13.4 Klinik

Inkubationszeit

Durchschnittlich 8–14 Tage, Spanne 3–60 Tage;
Paratyphus 1–10 Tage

Symptomatik

Typhus abdominalis

- ▶ uncharakteristisches Prodromalstadium
- ▶ langsamer (treppenförmiger) Fieberanstieg, oft bis > 39°C, wenig schwankend (Kontinua)
- ▶ Verlauf oft modifiziert durch frühzeitige Antibiotikagabe oder Antipyretika
- ▶ deutliches allgemeines Krankheitsgefühl, häufig mit Benommenheit (griechisch *typhos* = Nebel), in einigen Fällen Bewusstseinsstörungen und neuropsychiatrische Symptome
- ▶ uncharakteristische abdominelle Beschwerden, initial Obstipation, in 2. oder 3. Krankheitswoche typische erbsbreiartige Durchfälle
- ▶ Befunde: Splenomegalie, z. T. relative Bradykardie, in 2. Krankheitswoche z. T. diskretes Exanthem (Roseolen)

Paratyphus

- ▶ Verlauf wie bei Typhus abdominalis
- ▶ oft gastroenteritische Verlaufsformen mit Durchfällen, Übelkeit, Erbrechen, abdominellen Schmerzen und Fieber bis 39°C

Prognose

- ▶ bei weiter bestehenden subfebrilen Temperaturen Rezidivgefahr: mehrfache Rezidive sind prinzipiell möglich
- ▶ bei Typhus meist erst nach 1. Krankheitswoche bei fehlender/verzögerter antibiotischer Therapie lebensbedrohlicher Verlauf möglich: Darmblutungen, Darmperforation mit Peritonitis, Cholezystitis, Pankreatitis, Osteomyelitis, Endokarditis, Meningitis, Thrombosen in den Becken- und Beinvenen mit Gefahr von Embolien der Lunge und anderer Organe, septische Absiedlungen und Abszesse in Milz und anderen Organen
- ▶ bei Kindern <1 Jahr und bei PatientInnen mit Immundefizienz (z. B. AIDS) schwererer Verlauf und häufiger Komplikationen⁶⁷⁶
- ▶ Letalität unbehandelt 10–20 %, bei Reisenden und bei importierten Erkrankungen in Deutschland <1 %^{9, 676}

5.13.5 Therapie

- ▶ Der Selektionsdruck durch den weit verbreiteten Einsatz von Drittgenerations-Antibiotika führt zu wachsender Besorgnis hinsichtlich der Unbehandelbarkeit von Typhus. Im Jahr 2016 wurde ein Ausbruch durch einen ausgedehnt arzneimittelresistenten (XDR) Stamm von *Salmonella* Typhi in Pakistan identifiziert; XDR *Salmonella* Typhi ist resistent gegen Chloramphenicol, Ampicillin, Trimethoprim-Sulfamethoxazol, Streptomycin, Fluorchinolone und Cephalosporine der dritten Generation. Innerhalb von 4 Jahren nach seiner Entdeckung machte XDR *Salmonella* Typhi > 80 % der gesamten *Salmonella*-Typhi-Population in Pakistan aus.⁶⁷⁷ XDR *Salmonella* typhi wurde auch bei Reisenden nachgewiesen.^{678, 679} Nachgewiesen wurde er in mindestens 10 Ländern.⁶⁸⁰
- ▶ Der Beginn der antibiotischen Therapie sollte sich soweit möglich nach Resistenzdaten aus den Herkunftsländern richten^{681, 682}
- ▶ Eine kulturelle Anzucht mit Resistenzbestimmung sollte immer angestrebt werden

5.13.6 Zugelassene Impfstoffe

In Deutschland stehen derzeit 2 monovalente Impfstoffe zur Verfügung.

a) Oraler Lebendimpfstoff (Typhoral L Kapseln)

Der attenuierte Ty21a-Stamm vermehrt sich nur vorübergehend im terminalen Ileum und ist systemisch nicht nachweisbar. Ausgebildet wird eine darmständige, aber auch systemische humorale wie zelluläre Immunantwort.^{683, 684}

b) Parenteraler Totimpfstoff (Typhim Vi)

Die systemische humorale Immunität beruht auf der Bildung von Vi-Antikörpern.

Wirksamkeit

Alle verfügbaren Typhus-Impfungen ergeben nur einen begrenzten Schutz, der bei hohen Infektionsdosen evtl. nicht ausreichend ist, um eine Erkrankung zu verhindern.^{676, 685–687} Kontrollierte Feldstudien zur Wirksamkeit wurden ausschließlich bei Kindern und jüngeren Erwachsenen in Hochendemiegebieten und nicht bei Reisenden durchgeführt.⁶⁷² Gegen enteritische Salmonellosen sind die Typhus-Impfstoffe unwirksam.

a) Der **orale Ty21a-Lebendimpfstoff** zeigte in Placebo-kontrollierten Challenge-Studien bei jungen gesunden Erwachsenen abhängig von der Infektionsdosis Schutzraten von 35 % bzw. 53 %.^{686, 687} Die Wirksamkeit in verschiedenen Placebo-kontrollierten Feldstudien schwankte zwischen 25 und 96 %, wobei verschiedene Formulierungen (Gelatine/Magensaft-resistente Kapseln, flüssig), Dosierungen und Studiendesigns (individuell/Cluster-randomisiert) verwendet wurden.^{688–692}

Eine aktuelle Cochrane-Analyse ergab bei der GRADE-gewichteten Auswertung (GRADE: *Grades of Recommendation, Assessment, Development and Evaluation*) von 4 Studien mit dem Impfschema mit 3 Impfstoffdosen (235.239 Teilnehmer im Alter von 3–44 Jahren) eine Wirksamkeit von 50 % (95 % KI 35–61 %) über einen Zeitraum von 2,5–3 Jahren.⁶⁹³

Aufgrund von Antigengemeinschaften entsteht auch eine Immunantwort gegen *S. Paratyphi*. In Feldstudien konnte eine Schutzwirkung (ca. 49 %) gegen *S. Paratyphi B* gezeigt werden, wohingegen eine Protektion gegen *S. Paratyphi A* nicht anzunehmen ist.⁶⁹⁴

b) Der **parenterale Vi-Totimpfstoff** zeigte in einer Placebo-kontrollierten Challenge-Studie bei Erwachsenen im Alter von 18–60 Jahren eine Schutzrate von ca. 55 %.⁶⁸⁵ Die Wirksamkeit in Placebo-kontrollierten Feldstudien wurde im Bereich von ca. 60–80 % gemessen, wobei sich die verwendeten Vi-Impfstoffe, Studiendesign und Nachbeobachtungszeiträume unterschieden.^{695–700}

Die Cochrane-Analyse von 6 GRADE-gewichteten Studien (194.969 Teilnehmer) ergab eine Wirksamkeit von 69 % im 1. Jahr (95 % KI 63–74 %) und von 55 % (95 % KI 30–70 %) kumulativ über einen Zeitraum von 3 Jahren nach Impfung.⁶⁹³ Es ist anzunehmen, dass die Impfung keinen Schutz gegen die gelegentlich auftretenden und weniger virulenten Vi-negativen *S. Typhi*-Stämme verleiht.⁷⁰¹

Da *S. Paratyphi A* und *B* kein Vi-Antigen besitzen, ist es unwahrscheinlich, dass Vi-basierte Impfstoffe wie Typhim Vi einen Schutz gegen Paratyphus bieten.⁷⁰²

Sicherheit

Unerwünschte Arzneimittelwirkungen: Laut Fachinformation sind beim oralen Lebendimpfstoff keine sehr häufigen unerwünschten Arzneimittelwirkungen bekannt. Häufige unerwünschte Arzneimittelwirkungen (können bis zu 1 von 10 Personen betreffen) bei Kindern und Erwachsenen sind Kopfschmerzen, Bauchschmerzen, Übelkeit, Erbrechen, Diarrhö, Hautausschlag und Fieber. Beim parenteralen Totimpfstoff sind sehr häufige unerwünschte Arzneimittelwirkungen (können mehr als 1 von 10 Personen betreffen) bei Kindern und Erwachsenen Kopfschmerzen, Myalgie, Unwohlsein, Asthenie und Lokalreaktionen an der Injektionsstelle; seltenere unerwünschte Arzneimittelwirkungen s. Fachinformation.

Bei beiden Impfungen können Geimpfte im Falle einer Infektion vor einer Erkrankung geschützt sein, aber dennoch – zumindest für eine begrenzte Zeit – TrägerInnen und AusscheiderInnen von infektiösen *S. Typhi*-Bakterien werden. Da alle Typhusimpfungen nur einen begrenzten Schutz bieten, sollen alle Reisenden explizit auf die Einhaltung der hygienischen Vorsichtsmaßnahmen hingewiesen werden (Wasser-/Nahrungsmittel-/Küchenhygiene).

Gegenanzeigen: Für die ärztliche Aufklärung sind die Informationen aus den Fachinformationen verbindlich. Im Folgenden finden sich die wesentlichen Gegenanzeigen bzw. ergänzende Hinweise:

- ▶ nachgewiesene schwere Überempfindlichkeitsreaktion gegen einen im Impfstoff enthaltenen Bestandteil
- ▶ bei schwerer, mit Fieber einhergehender Erkrankung sollte Impfung auf einen späteren Zeitpunkt verschoben werden
- ▶ Ty21a-Lebendimpfstoff bei Immundefizienz kontraindiziert (parenteraler Vi-Impfstoff bei Immundefizienz eingeschränkt wirksam⁷⁰³)

Anwendung während Schwangerschaft und Stillzeit nur bei strenger Indikationsstellung (Risiko-Nutzen-Abwägung); Totimpfstoff ist Lebendimpfstoff vorzuziehen.

5.13.7 Impfschemata

Siehe [Tabelle 17](#).

5.13.8 Indikationen

- ▶ **Reisen in die folgenden Länder: Pakistan, Indien, Nepal, Afghanistan, Bangladesch, unabhängig vom Reisestil.** In Bezug auf Hinweise zu **dunkelgelb** gekennzeichneten Ergänzungen bestimmter Schutzimpfungen, s. [Kasten auf Seite 19](#).
- ▶ Reisen unter einfachen Reise-, Aufenthalts- und Arbeitsbedingungen (z. B. Trekking, Hilfseinsätze) in alle endemischen Gebiete mit niedrigen Hygienestandards in Asien, Afrika, Mittel- und Südamerika, speziell auch bei aktuellen Ausbrüchen und Katastrophen. [In der Ländertabelle in Kapitel 6](#) sind diejenigen Endemieländer genannt, bei denen im WHO-Surveillance-Report > 10 Fälle/100.000 Einwohner/Jahr lag. Der Report umfasst die Surveillance der Jahre 2018–2022.⁶⁶⁴
- ▶ Langzeitaufenthalte in endemischen Gebieten, insbesondere unter einfachen Aufenthaltsbedingungen
- ▶ Reisen von Personen mit Migrationshintergrund in Herkunftsländer mit erhöhtem Risiko

5.13.9 Besonderheiten

Nach durchgemachter Erkrankung können 2–5 % der PatientInnen zu Dauerausscheidern von *S. Typhi* werden und so eine Infektionsquelle für die Umwelt und andere Menschen darstellen. Aussagekräftige Daten zur Wirksamkeit einer Impfung von Kontaktpersonen bzw. zur postexpositionellen Impfprophylaxe liegen derzeit nicht vor, weshalb derzeit in Deutschland keine Empfehlungen zu einer Impfung von Kontaktpersonen der Erkrankten oder von Dauerausscheidern von *S. Typhi* existieren.

Die WHO empfiehlt die Verwendung von Typhus-Konjugatimpfstoffen (TCV) routinemäßig in Impfprogrammen in typhusendemischen Ländern. Diese Impfstoffe sind derzeit in Deutschland weder zugelassen noch erhältlich, Details s. [Kapitel 2.6 „Impfungen, die in der Reiseimpfprechstunde keine Anwendung finden“](#).

Tabelle 17 | Impfschemata von Typhoral L Kapseln und Typhim Vi

| Personengruppe | Impfstoff | Grundimmunisierung | Auffrischimpfungen/Ergänzungen |
|---|--|---|--|
| Kinder ≥ 5 Jahre, Jugendliche, Erwachsene | Typhoral L Kapseln | Je eine Kapsel am 1., 3. und 5. Tag oral ⁶⁶⁵ ; Abschluss mind. 10 Tage vor Reise | jährliche Wiederimpfung nach gleichem Schema ^{**} |
| Kinder ≥ 2 Jahre, Jugendliche, Erwachsene | Typhim Vi | Eine Impfstoffdosis i. m. mind. 14 Tage vor Reise | Erneutes/Fortgesetztes Expositionsrisiko: Wiederimpfung spätestens 3 Jahre nach der letzten Impfung |
| Jugendliche ≥ 16 Jahre, Erwachsene | ViATHM Nicht mehr verfügbar (Kombinationsimpfstoff mit Hep A) | Eine Impfstoffdosis i. m. mind. 14 Tage vor Reise | Nach 6 (–12) Monaten 1 Impfstoffdosis mit monovalentem Hep-A-Impfstoff. Alternativ bei fortbestehendem Typhus-Risiko 2. Impfstoffdosis ViATHM im Abstand von ca. 36 Monaten zur 1. Impfstoffdosis. |

⁶⁶⁵ Einnahme mindestens 1 Stunde vor dem Essen unzerkaut. Wegen unterschiedlicher Pufferlösungen sollen bei gleichzeitiger Indikation Typhoral L Kapseln und Dukoral mit mindestens 1 Stunde Abstand verabreicht werden. Einnahme ≥ 24 Stunden nach einer Antibiotika-Behandlung möglich; ⁷⁰⁴ gleichzeitige Malaria-Chemoprophylaxe: mit Atovaquone/Proguanil möglich, ⁷⁰⁵ bei Doxycyclin sollte zwischen der letzten Impfstoffdosis von Typhoral L Kapseln und dem Beginn der Malariaprophylaxe ein Intervall von mind. 3 Tagen liegen⁷⁰³

^{**} Abweichend von der Fachinformation, da die Zulassungsstudien in Endemieländern durchgeführt wurden. Bei fortgesetztem Expositionsrisiko durch ständigen Aufenthalt in Typhus-Gebieten: Erneute Impfung im Abstand von 3 Jahren zur letzten Impfung.

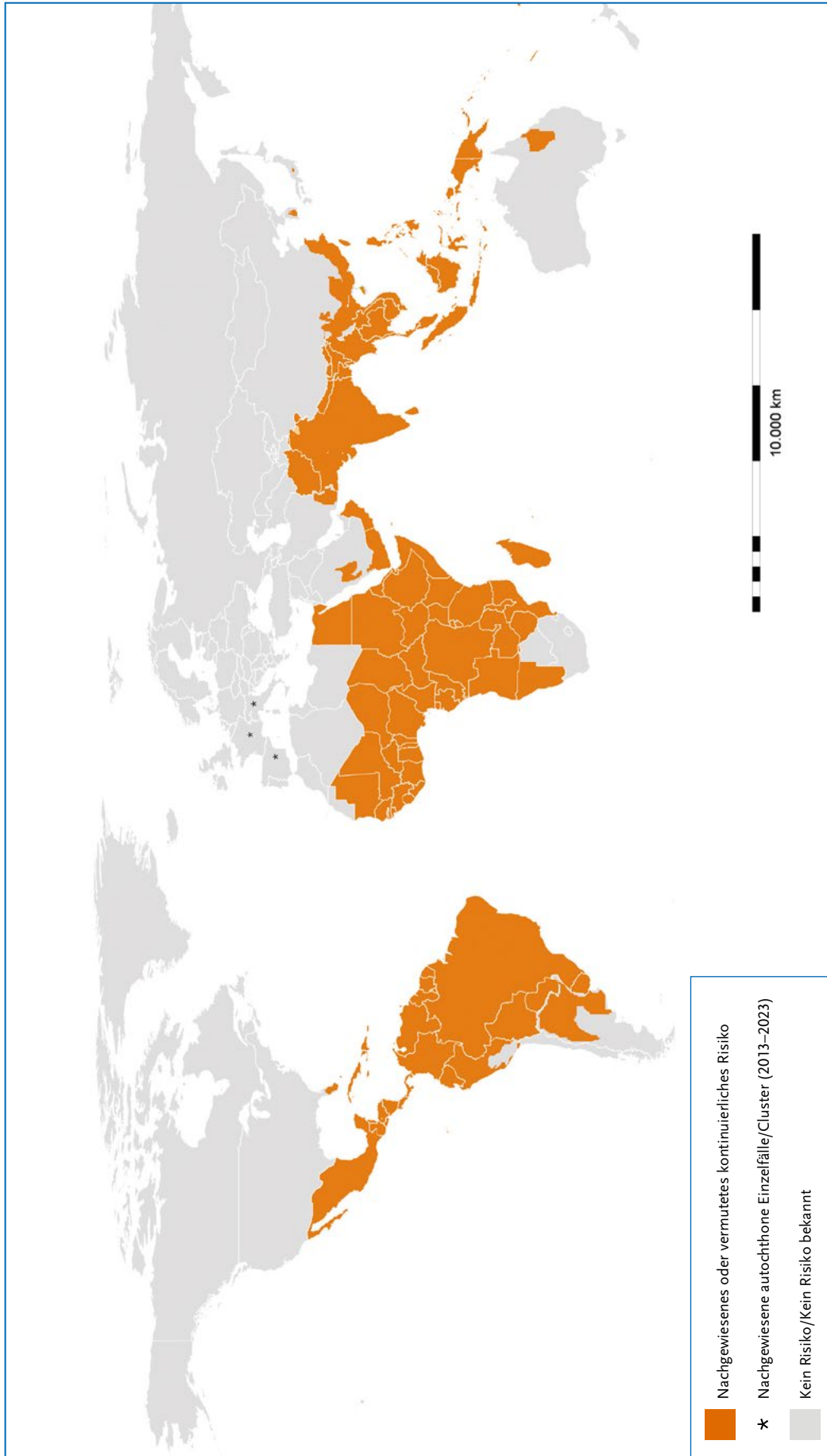


Abbildung 2 | Geographische Darstellung des Risikos einer kontinuierlichen Übertragung von Dengue-Viren. Mit einer Übertragung > 2.000 m Höhe ist nicht zu rechnen. Aufgrund einer dynamischen Virus-Ausbreitung und lückenhaften Surveillance-Systemen kann diese Karte nur einen orientierenden Überblick geben.

Quellen: Robert Koch-Institut, modifiziert nach CDC, 2024.^{267, 268}

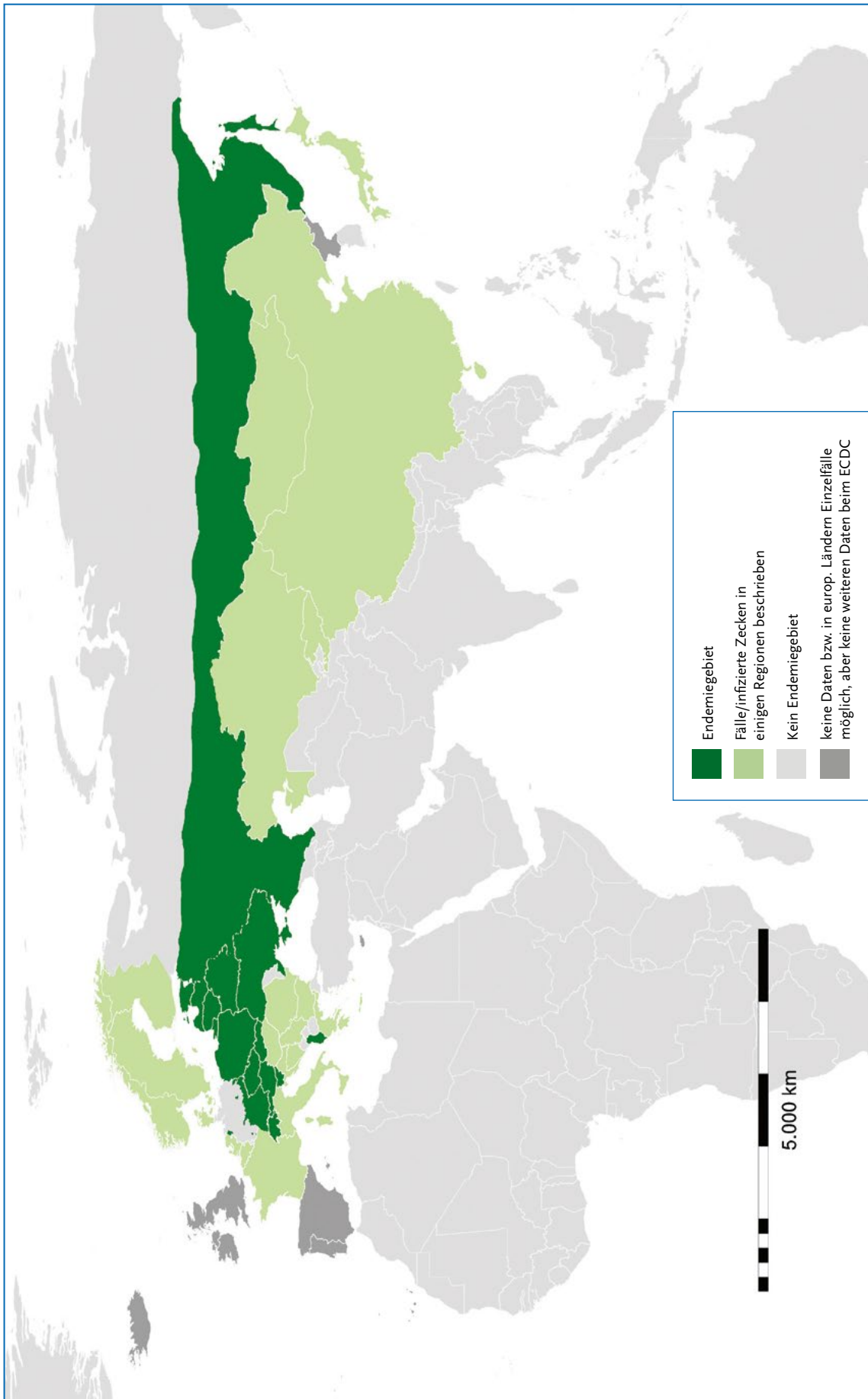


Abbildung 3 | Geografische Verbreitung der TBE (Tick-Borne Encephalitis)

Erläuterung: In den Ländern, die als Endemiegebiete (dunkelgrün) gekennzeichnet sind, besteht im ganzen Land ein Infektionsrisiko bei entsprechender Exposition. In den (hellgrün gekennzeichneten) Ländern, bei denen Einzelfälle/infizierte Zecken in einigen Regionen beschrieben sind, finden sich die betroffenen Regionen in der Ländertabelle aufgeführt. Ausnahmen bestehen bei Deutschland (detaillierte Darstellung der aktuellen Endemiegebiete aufgrund guter Datenlage) und Russland (Fokussierung auf die Endemiegebiete in den gemäßigten Regionen des Landes).

Quelle: Robert Koch-Institut, modifiziert nach Epid Bull 09/2024, ecdc country profiles und NaTHNaC^{305, 316, 317}

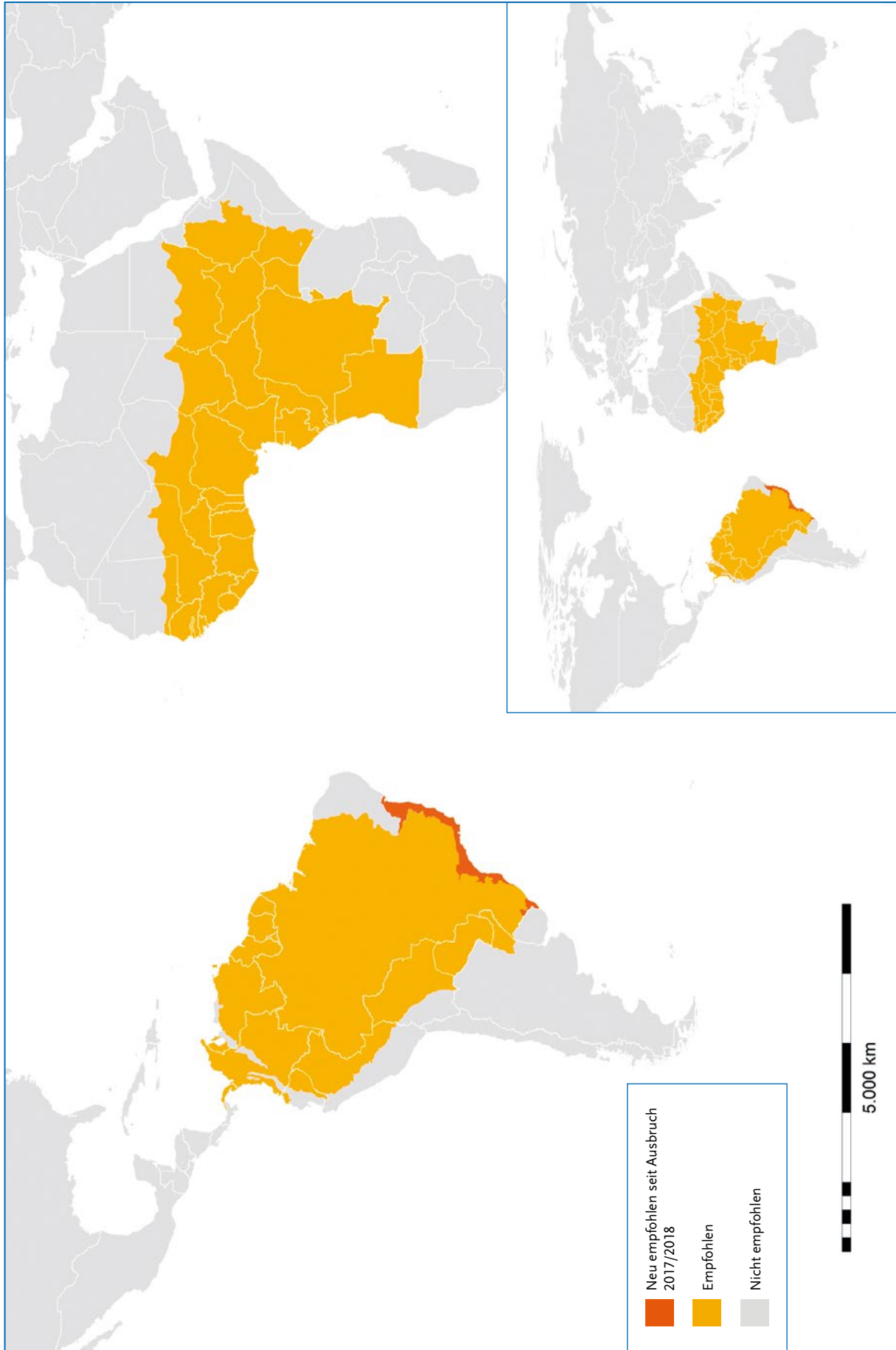


Abbildung 4 | Geografische Verbreitung des Gelbfieber-Virus
Quelle: Robert Koch-Institut, modifiziert nach CDC, 2017/2018³⁵⁴

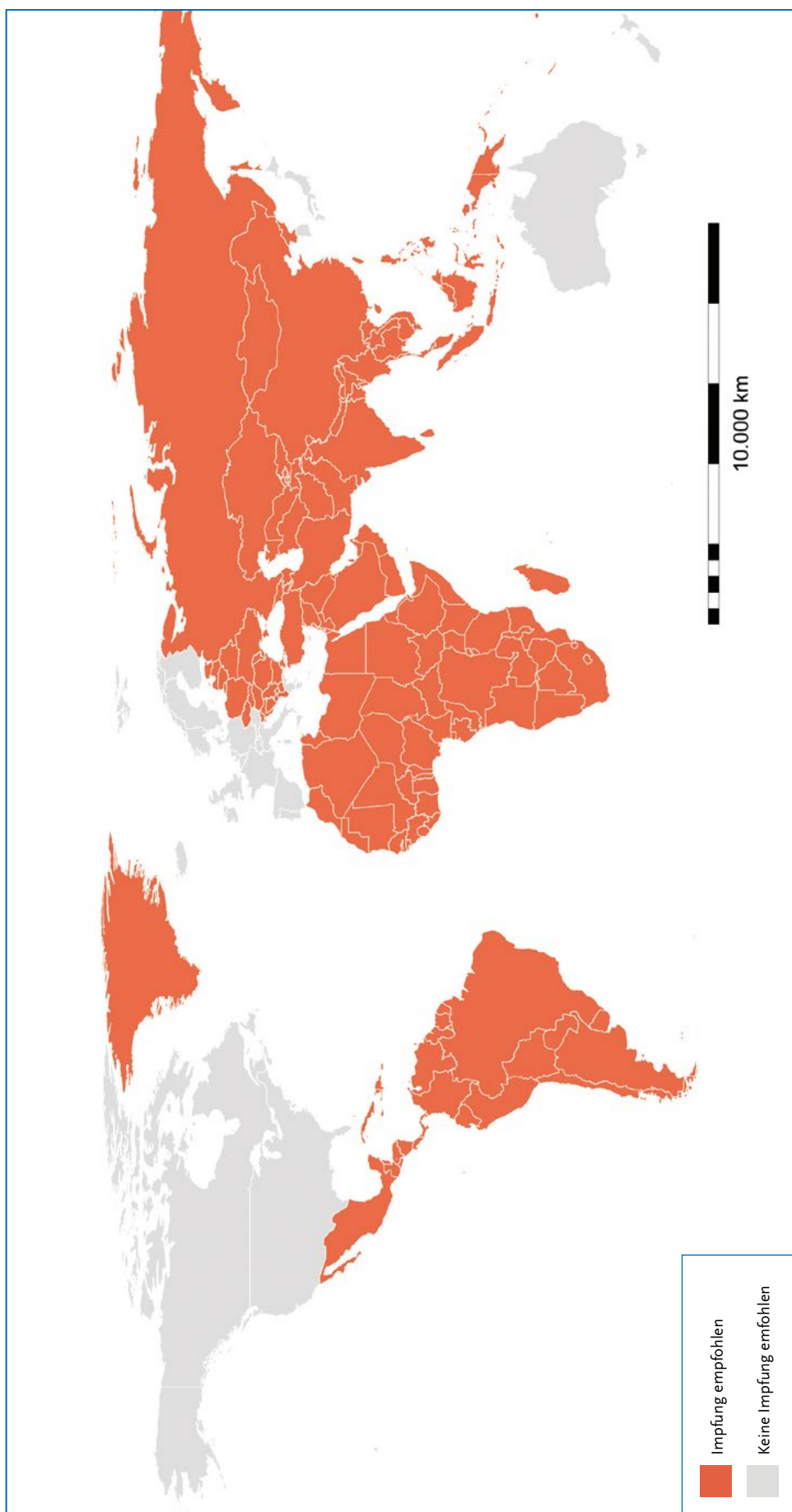


Abbildung 5 | Geografische Darstellung der Länder mit einer Impfindikation für Hepatitis A
Quelle: Robert Koch-Institut, modifiziert nach CDC, NaTHNaC und ECDC

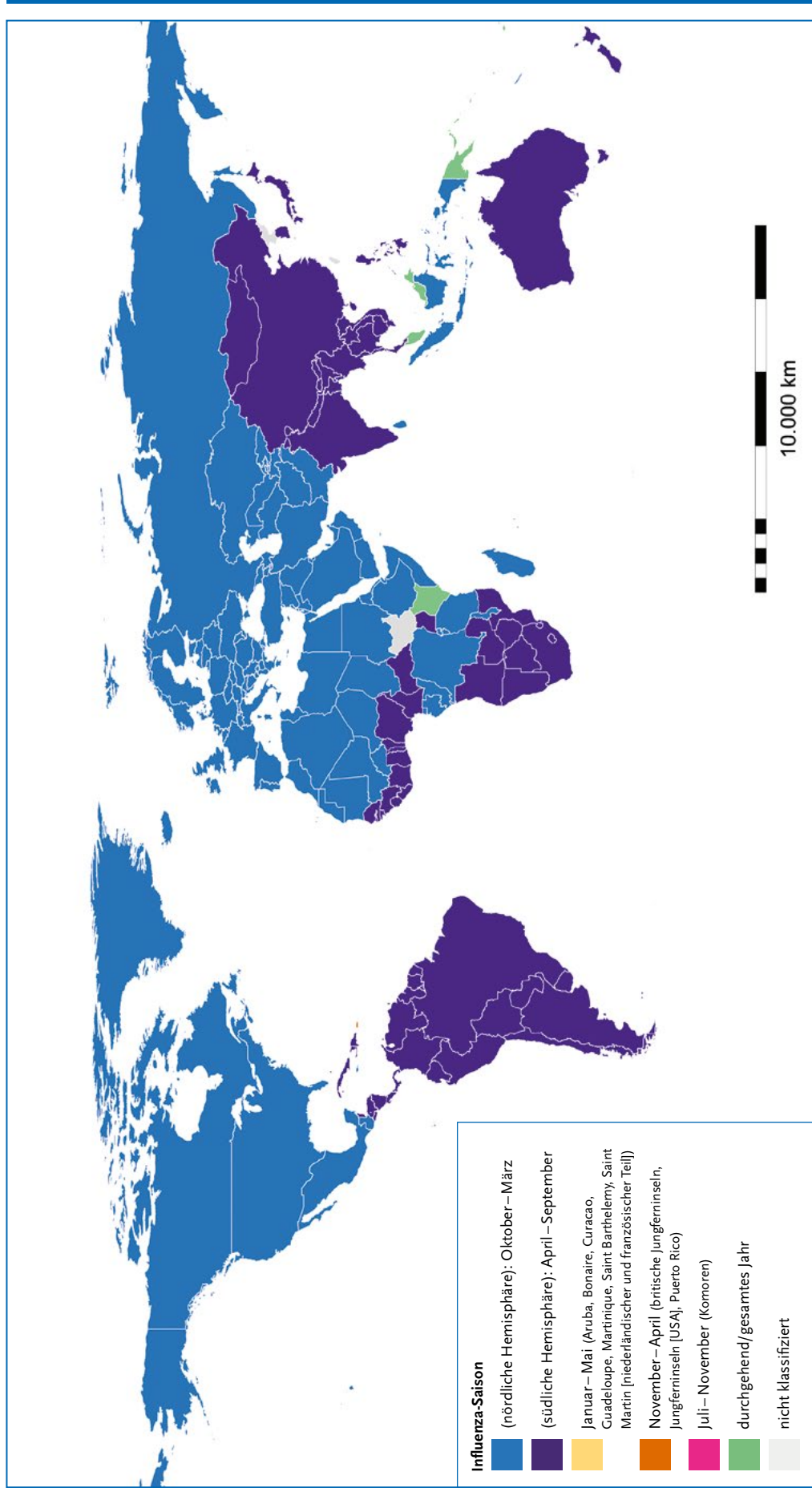


Abbildung 6 | Influenza-Saisonalität in den Ländern nach Kakoullis et al., 2023.⁴⁶¹ Länderspezifische Angaben finden sich in Kakoullis et al., 2023. In einigen Ländern Westafrikas gibt es eine Saisonalität wie in der südlichen Hemisphäre, in einigen Ländern Äquatorialafrikas eine Saisonalität wie in der nördlichen Hemisphäre. Einzelne Inseln im indisch-australischen Archipel, die teilweise zu Indonesien und zu anderen Nationen gezählt werden (Papua-Neuguinea, Malaysia, Brunei und Timor-Leste), weisen unterschiedliche Influenza-Saisonalitäten auf.

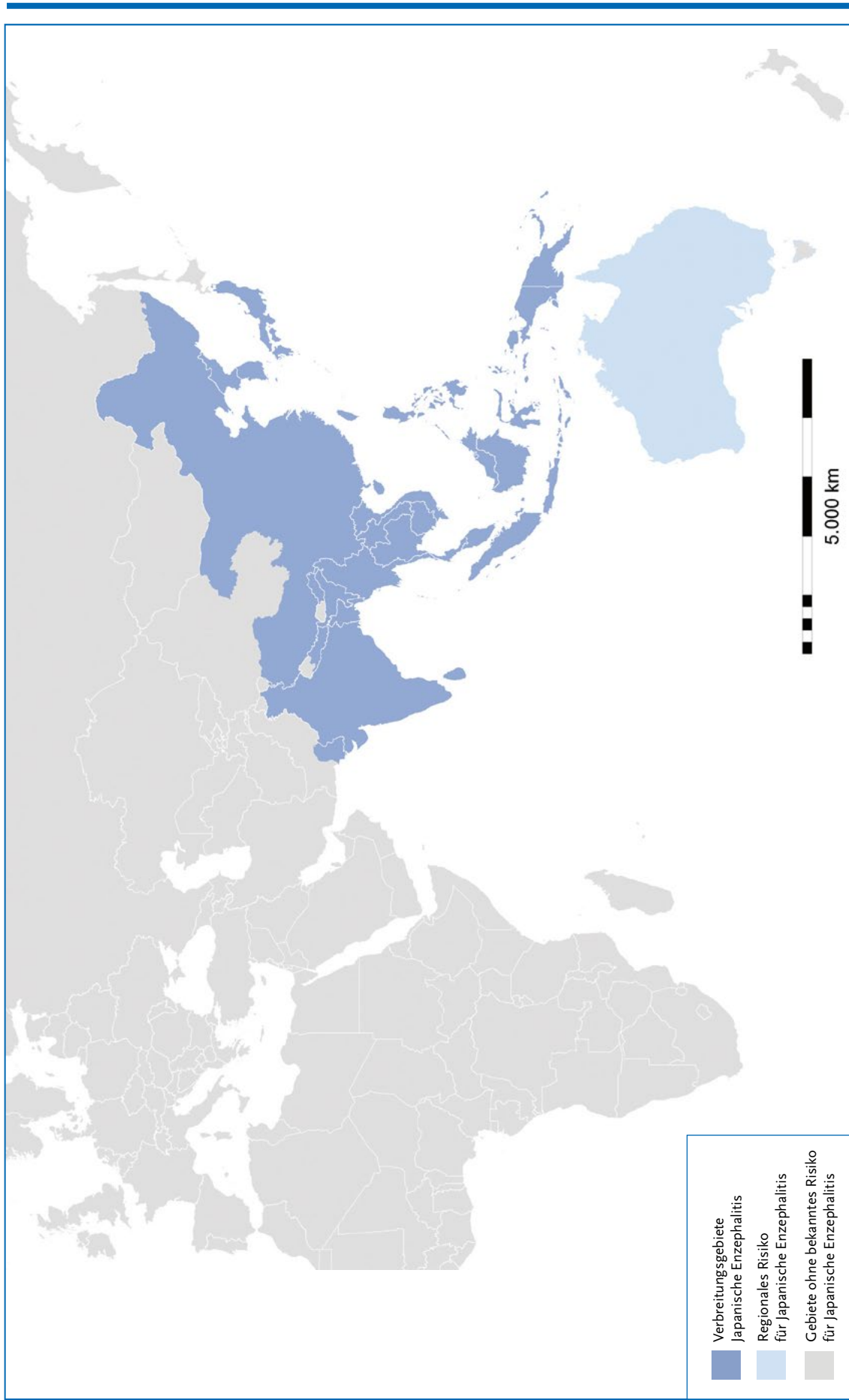


Abbildung 7 | Geografische Verbreitung des Japanische-Enzephalitis-Virus; bei Ländern mit regionalem Risiko finden sich die betroffenen Regionen in der Ländertabelle aufgeführt.

Quelle: Robert Koch-Institut, modifiziert nach CDC, 2023⁴⁰²

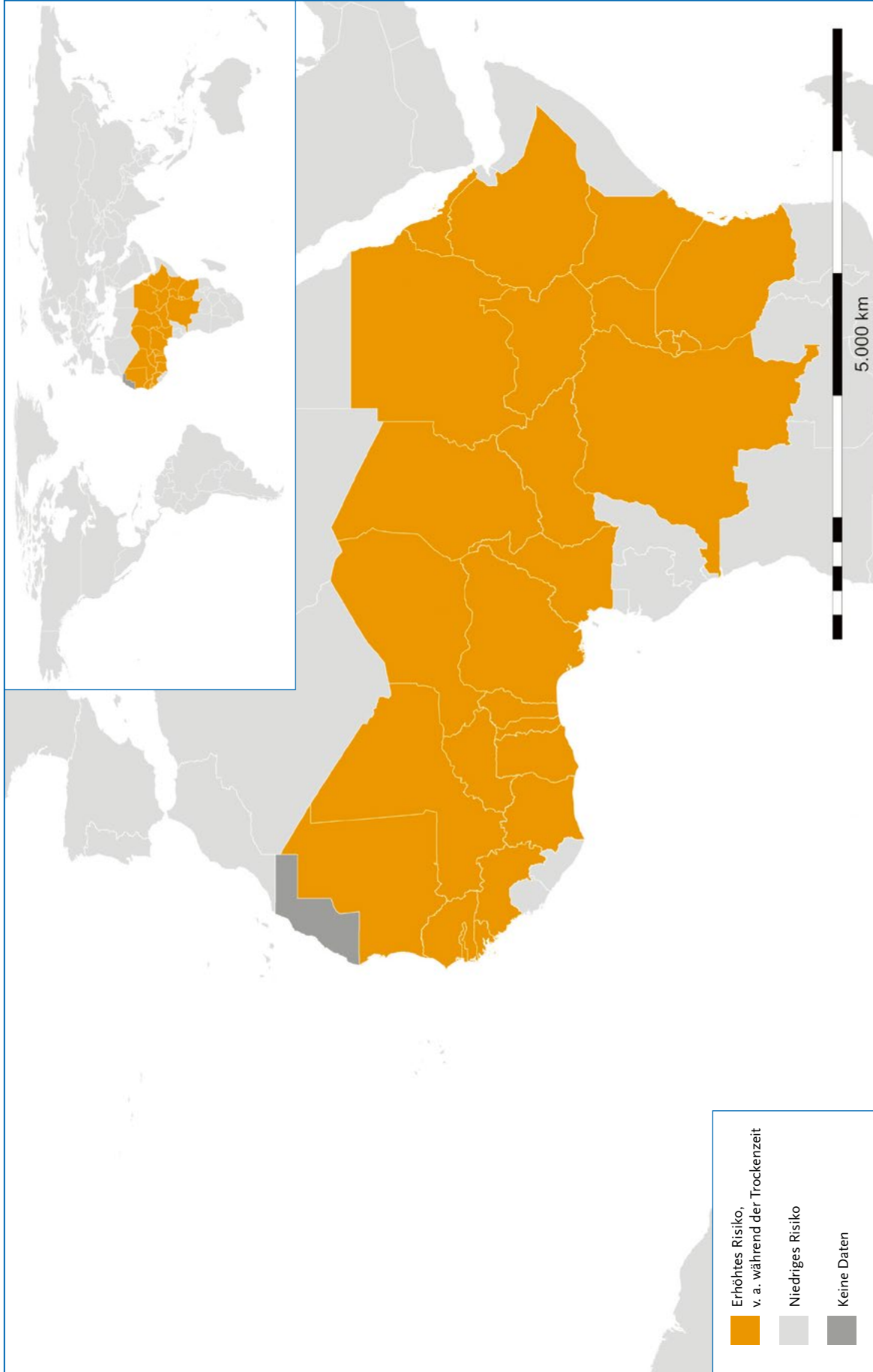


Abbildung 8 | Geografische Darstellung der Länder mit Anteil am Meningitisgürtel

Erläuterung: Aufgrund des jährlich variierenden saisonalen und regionalen Infektionsrisikos und der lückenhaften Datenlage durch unkomplette Surveillance kann eine Verbreitungskarte nur einem ersten Überblick dienen. Aktuelle länderspezifische Informationen der letzten Woche(n), s. www.who.int/emergencies/diseases/meningitis/epidemiological/en.

Quelle: Robert Koch-Institut, modifiziert nach CDC, 2020.⁵⁵⁹

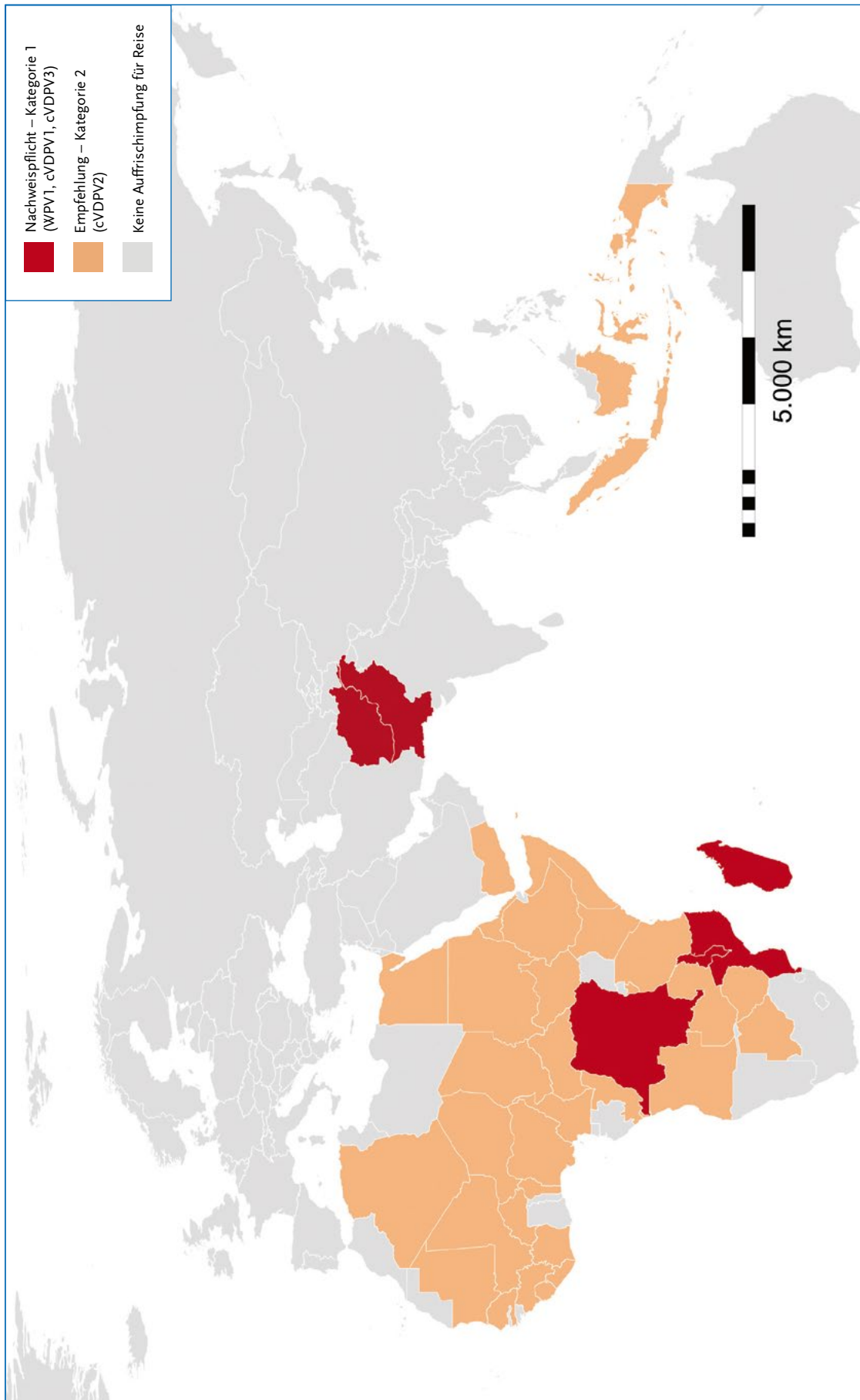
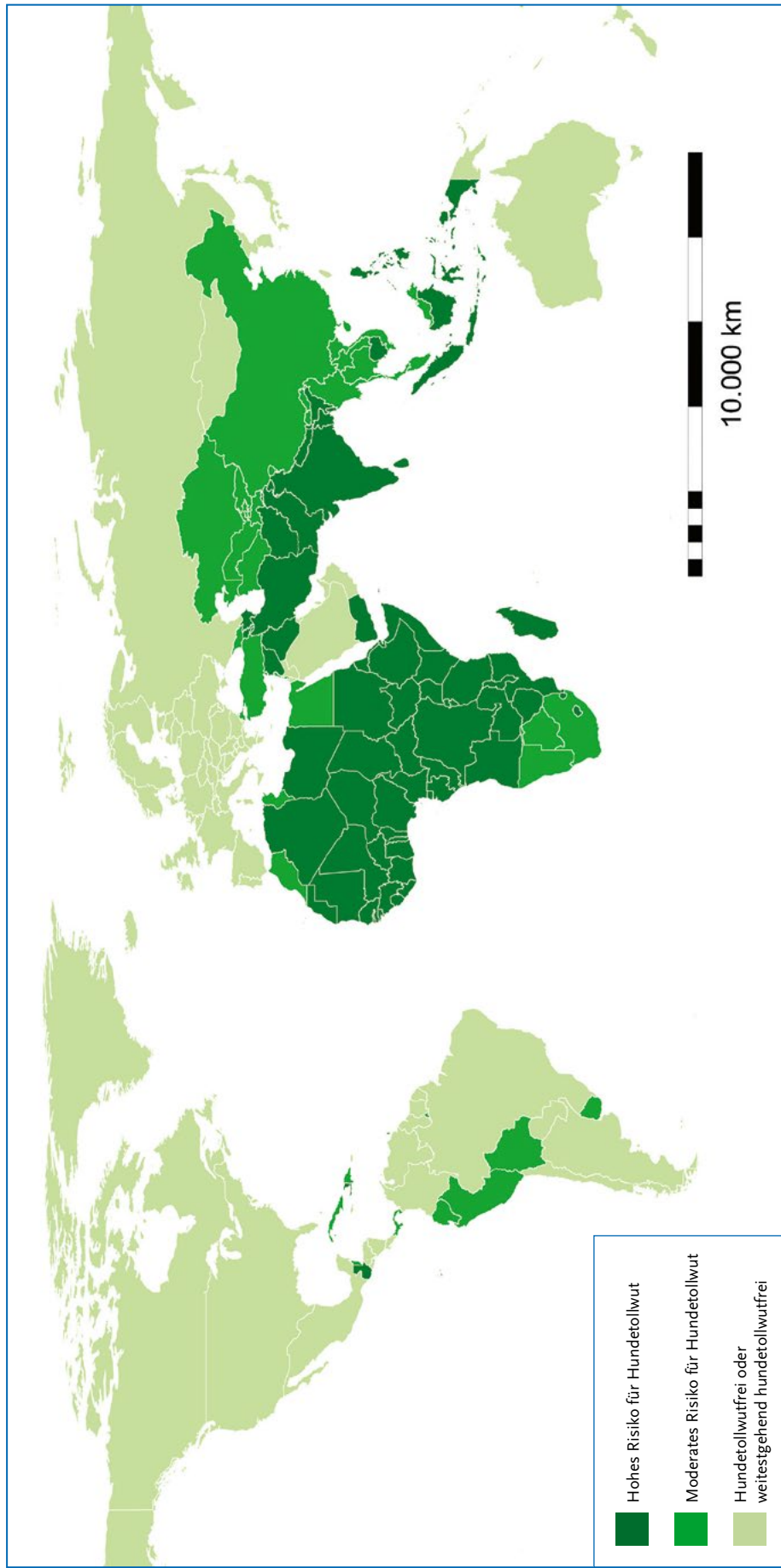


Abbildung 9 | Darstellung der geografischen Verbreitung des Polio-Wildtyp-Virus 1 (WPV1) und der zirkulierenden Impfstoffabgeleiteten Polioviren (cVDPV) nach Impfkategorien
Erläuterung: Im Gegensatz zur üblichen Darstellung nach Virustyp fasst diese Karte Ländergruppen derselben Impfkategorie zusammen. Somit fallen sowohl die Länder mit WPV1-Vorkommen als auch die Länder mit cVDPV1 und cVDPV3 in die Impf-Kategorie 1. Bitte beachten: Diese Einteilung wird ca. alle 3 Monate von der WHO aktualisiert (www.who.int/groups/poliovirus-ihf-emergency-committee). Auch wenn die STIKO sich um zeitnahe Aktualisierung in der online-Ausgabe bemüht, sind die Angaben der WHO für den Impfarzt/die Impfarztin verpflichtend.
Quelle: Robert Koch-Institut, modifiziert nach WHO, 2023⁵⁹⁶

**Abbildung 10 |** Risiko für eine durch Hunde übertragene Infektion mit dem Tollwutvirus

Erläuterung: Da 99 % der humanen Tollwutfälle durch Hunde übertragen werden, wurde in dieser Abbildung bewusst auf die Darstellung der Wildtier- und (weltweiten) Fledermaustollwut verzichtet. Das Risiko für eine durch Hunde übertragene Infektion mit dem Tollwutvirus wird in den im hellsten Grün gekennzeichneten Ländern als so gering eingeschätzt, dass für eine Reise in diese Länder keine generelle PrEP empfohlen werden kann. Dies bedeutet dennoch, dass im Falle einer Exposition mit einem Tollwutvirus mit einem Risiko für eine Tollwutvirusübertragung (Biss-/Kratzverletzung) in allen Ländern außerhalb von Westeuropa, Australien und Ozeanien eine PEP in Betracht gezogen werden muss. Weltweit gilt, dass die Einleitung einer PEP bei relevanter Exposition gegenüber einem Wildtier oder einer Fledermaus notwendig wird.

Quelle: Robert Koch-Institut, modifiziert nach WHO und CDC (www.cdc.gov/rabies/resources/countries-risk.html) in Rücksprache mit den Experten des Friedrich-Loeffler-Instituts

6 Ländertabelle

Disclaimer: Bei einer Reiseimpfberatung gilt der erste Blick der oder dem Reisenden, möglichen Vorerkrankungen, einer eventuellen Prämedikation und dem Impfstatus. Neben den bereisten Ländern muss auch immer die Reiseroute, die Reisedauer, der Reiestil usw. vor einer ausgesprochenen Impfempfehlung berücksichtigt werden (s. auch 2.2. „Aspekte zur individuellen Risiko-Nutzen-Bewertung von Impfungen“).

Die in der Ländertabelle genannten Impfempfehlungen geben einen umfassenden Überblick über die im jeweiligen Land zu berücksichtigenden Erkrankungen. Sie können nicht die aktuellen Ausbruchssituationen einzelner Erkrankungen der jeweiligen Länder abbilden und entbinden daher die Ärztin oder den Arzt nicht von der Sorgfaltspflicht, sich zusätzlich über die jeweilige aktuelle epidemiologische Lage im Land zu informieren.

Aktuelle Informationen zu Ausbruchsgeschehen finden sich bei den Reise- und Sicherheitshinweisen des Auswärtigen Amtes (www.auswaertiges-amt.de/de/ReiseUndSicherheit/reise-gesundheit).

Zur Malariaphylaxe wird auf die Empfehlungen der Deutschen Gesellschaft für Tropenmedizin, Reisemedizin und Globale Gesundheit e. V. (DTG) verwiesen, s. www.dtg.org.

Aktuelle Einreisebestimmungen im Hinblick auf COVID-19 finden sich aufgrund der kurzfristigen Änderungen nicht in der Ländertabelle, s. hierzu Kapitel 5.2.

Die Impfempfehlungen orientieren sich unter anderem an den Empfehlungen der CDC, der NaTH-NaC (National Travel Health Network and Centre) sowie der WHO.

Zum Aufbau der Tabelle:

Im **gelben Textfeld** finden sich die Impfungen, bei denen eine **Nachweispflicht** auch bei der Einreise aus Deutschland besteht. Bei einer Einreise, die nicht aus Deutschland erfolgt, können die Bestimmungen für die Impfungen gegen Gelbfieber und Poliomyelitis abweichen. Die Angaben hierzu finden sich im weißen Textfeld daneben.

Im **magentafarbenen Textfeld** finden sich Impfungen, die für bestimmte **Risikogruppen** empfohlen werden, im weißen Textfeld daneben weitere Spezifizierungen oder nützliche Links. Die Erläuterung zu einzelnen Risikogruppen ist in der Fußnote angegeben.

Im **blauen Textfeld** finden sich neben den von der STIKO empfohlenen altersentsprechenden Grundimmunisierungen weitere Impfempfehlungen, die für alle Reisenden gelten, unabhängig von individuellen Risikofaktoren. Im weißen Textfeld daneben werden z. B. bestimmte Regionen der Länder angegeben, für die diese Empfehlungen gelten.

Bei entsprechenden Ländern sind in Klammern die jeweiligen Staatszugehörigkeiten angegeben, hierbei bedeutet FRA = Frankreich, GBR = Großbritannien, NLD = Niederlande, NZL = Neuseeland, USA = Vereinigte Staaten von Amerika.

Tabelle 18 | Ländertabelle mit empfohlenen Impfungen

**Afghanistan**

| | | |
|-----------------------------------|--|--|
| Nachweispflicht | Poliomyelitis: bei einem Aufenthalt > 4 Wochen muss die letzte Poliomyelitis-Impfung zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus Afghanistan erfolgt sein, s. auch www.who.int/groups/poliovirus-ihf-emergency-committee | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A ▶ Typhus | Poliomyelitis: bei einem Aufenthalt < 4 Wochen wird eine Polio-Auffrischimpfung empfohlen, wenn die letzte Impfstoffdosis vor mehr als 10 Jahren verabreicht worden ist |

**Ägypten**

| | | |
|-----------------------------------|--|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever Poliomyelitis: Nachweispflicht bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestic eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | Poliomyelitis: die letzte Poliomyelitis-Impfung soll zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus Ägypten erfolgt sein. Die WHO empfiehlt dies für Aufenthalte > 4 Wochen (www.who.int/groups/poliovirus-ihf-emergency-committee) |

**Albanien**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Algerien**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | Poliomyelitis: die letzte Poliomyelitis-Impfung soll zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus Algerien erfolgt sein. Die WHO empfiehlt dies für Aufenthalte > 4 Wochen (www.who.int/groups/poliovirus-ihc-emergency-committee) |

Amerikanische Jungferninseln (USA) ▶ s. Jungferninseln (GBR/USA)**Amerikanisch Samoa (USA)**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Andorra**

| | | |
|-----------------------------------|--|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap | |

**Angola**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | ▶ Gelbfieber | Gelbfieber: Nachweispflicht bei Alter ≥ 9 Monate, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | Poliomyelitis: die letzte Poliomyelitis-Impfung soll zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus Angola erfolgt sein. Die WHO empfiehlt dies für Aufenthalte > 4 Wochen (www.who.int/groups/poliovirus-ihc-emergency-committee) |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Anguilla (GBR)**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Dengue⁹ ▷ Hepatitis B^{3,4,5} ▷ Influenza⁸ | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▷ MMR/MMR-V ▷ Poliomyelitis ▷ TDaP/Tdap ▷ Hepatitis A | |

**Antigua und Barbuda**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Dengue⁹ ▷ Hepatitis B³ ▷ Influenza⁸ | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▷ MMR/MMR-V ▷ Poliomyelitis ▷ TDaP/Tdap ▷ Hepatitis A | |

**Äquatorialguinea**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Dengue⁹ ▷ Hepatitis B^{3,4,5} ▷ Influenza⁸ ▷ Tollwut⁵ ▷ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▷ MMR/MMR-V ▷ Poliomyelitis ▷ TDaP/Tdap ▷ Gelbfieber ▷ Hepatitis A | |

**Argentinien**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Dengue⁹ ▷ Hepatitis B³ ▷ Influenza⁸ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▷ MMR/MMR-V ▷ Poliomyelitis ▷ TDaP/Tdap ▷ Gelbfieber ▷ Hepatitis A | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben (Dengue ganzjährig in der Nordostregion, vorwiegend saisonal in nordwestlichen und zentralen Regionen) Gelbfieber: empfohlen nur für die Provinzen Corrientes und Misiones (Iguaçu Wasserfälle) |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Armenien**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Aruba, Bonaire (besondere Gemeinde der NLD), Curacao**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

Ascension (GBR) ▶ s. St. Helena, Ascension und Tristan da Cunha**Aserbaidshjan**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Äthiopien**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Meningokokken-ACWY^{1,2,4,8} ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Gelbfieber ▶ Hepatitis A | Gelbfieber: Generell empfohlen, außer für Reisen in die Provinzen Afar und Somali. |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Australien**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern. Für Details zu Einreisebestimmungen nach Transit durch Gelbfieber-endemische Länder s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Japan. Enzephalitis^{4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben bei Reisen in den Norden (Dengue vor allem in Nord-Queensland und im Bereich der Torresstrasse, vorwiegend von Dezember bis Juni)</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Japan. Enzephalitis: Japan. Enzephalitis: Für Reisende in den Osten Australiens (v. a. zu den Torres-Strait-Inseln und in die Murray River Region) kann eine Impfindikation gestellt werden, wenn ein deutlich erhöhtes individuelles Risiko bei gleichzeitig voraussichtlich langer Expositionszeit besteht, wie z. B. bei einem Langzeitaufenthalt, s. auch www.rki.de/DE/Content/Infekt/EpidBull/Archiv/2020/18/Art_02.html.</p> <p>Erwogen werden kann eine Impfung bei kürzeren Aufenthalten, wenn Aktivitäten durchgeführt werden, die das Infektionsrisiko erhöhen, z. B. Wandern oder Camping oder auch wenn bei Abreise nicht feststeht, welche Aktivitäten durchgeführt werden oder wie lange der Aufenthalt dauern wird.</p> <p>Für aktuelle Informationen, s. auch www.health.gov.au/diseases/japanese-encephalitis</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap | |

Australische Inseln (FRA) ▶ s. Französisch Polynesien**Azoren** ▶ s. Portugal**Bali** ▶ s. Indonesien**Bahamas**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Bahrain**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

* **Risiken:** **1** einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; **2** enger Kontakt zur Bevölkerung; **3** erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; **4** Einsätze in Katastrophenregionen; **5** individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; **6** wahrscheinliche Tierkontakte; **7** mögliche Zeckenexposition; **8** individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; **9** bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue



Bangladesch

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | <p>Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter \geq 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit $>$ 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever</p> <p>Poliomyelitis: Nachweispflicht bei Einreise für Kinder $<$ 5 Jahre, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever</p> |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Japan. Enzephalitis^{4,8} ▶ Tollwut⁶ | <p>Dengue: Personen \geq 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Japan. Enzephalitis: abhängig von der Reisezeit, s. auch wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2020/travel-related-infectious-diseases/japanese-encephalitis#5200</p> <p>Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A ▶ Typhus | |



Barbados

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | <p>Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter \geq 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern (mit der Ausnahme einer Einreise aus Guyana, Trinidad und Tobago, sofern dort kein Ausbruch stattfindet), s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever</p> |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen \geq 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |



Belarus (Weißrussland)

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ | <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |



Belgien

| | | |
|-----------------------------------|--|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ | <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>TBE: in einigen Regionen</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter \geq 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Belize**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Dengue⁹ ▷ Hepatitis B⁵ ▷ Influenza⁸ ▷ Tollwut⁶ | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▷ MMR/MMR-V ▷ Poliomyelitis ▷ TDaP/Tdap ▷ Hepatitis A | |

**Benin**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | ▷ Gelbfieber | Gelbfieber: Nachweispflicht bei Alter ≥ 9 Monate, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Dengue⁹ ▷ Hepatitis B^{3,4,5} ▷ Influenza⁸ ▷ Meningokokken-ACWY^{1,2,4,8} ▷ Tollwut⁶ ▷ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▷ MMR/MMR-V ▷ Poliomyelitis ▷ TDaP/Tdap ▷ Hepatitis A | Poliomyelitis: die letzte Poliomyelitis-Impfung soll zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus Benin erfolgt sein. Die WHO empfiehlt dies für Aufenthalte > 4 Wochen (www.who.int/groups/poliovirus-ihf-emergency-committee) |

**Bermuda**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Dengue⁹ ▷ Hepatitis B⁵ ▷ Influenza⁸ | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▷ MMR/MMR-V ▷ Poliomyelitis ▷ TDaP/Tdap ▷ Hepatitis A | |

**Bhutan**

| | | |
|-----------------------------------|--|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Dengue⁹ ▷ Hepatitis B^{3,4,5} ▷ Influenza⁸ ▷ Japan. Enzephalitis^{4,8} ▷ Tollwut⁶ ▷ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben (Dengue vor allem in den tiefergelegenen subtropischen Regionen an der Grenze zu Indien)</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Japan. Enzephalitis: abhängig von der Reisezeit, s. auch wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2020/travel-related-infectious-diseases/japanese-encephalitis#5200</p> <p>Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▷ MMR/MMR-V ▷ Poliomyelitis ▷ TDaP/Tdap ▷ Hepatitis A | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue



Bolivien

| | | |
|-----------------------------------|--|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Gelbfieber ▶ Hepatitis A | Gelbfieber: Empfohlen für alle Reisenden im Alter von ≥ 1 Jahr, die die folgenden Gebiete östlich der Anden < 2.300 m bereisen: gesamte Departments von Beni, Pando und Santa Cruz und ausgewiesene Gebiete der Departments von Chuquisaca, Cochabamba, La Paz und Tarija. Nicht empfohlen für Reisende, die ausschließlich Gebiete > 2.300 m und oben nicht aufgelistete Gebiete besuchen, einschließlich der Städte La Paz und Sucre. |

Bonaire ▶ s. Aruba

Bora Bora (FRA) ▶ s. Französisch Polynesien

Borneo ▶ s. Indonesien



Bosnien und Herzegowina

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung TBE: in einigen Regionen |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |



Botsuana

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | Poliomyelitis: die letzte Poliomyelitis-Impfung soll zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus Botsuana erfolgt sein. Die WHO empfiehlt dies für Aufenthalte > 4 Wochen (www.who.int/groups/poliovirus-ihf-emergency-committee) |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Brasilien**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Tollwut: Fledermaustollwut im Amazonasbereich</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Gelbfieber ▶ Hepatitis A | <p>Gelbfieber: für alle Reisenden ab einem Alter von ≥ 9 Monaten in die Staaten Acre, Amapá, Amazonas, Distrito Federal (einschließlich der Hauptstadt Brasília), Espírito Santo, Goiás, Maranhão, Mato Grosso, Mato Grosso do Sul, Minas Gerais, Pará, Paraná, Piauí, Rio de Janeiro, Rio Grande do Sul, Rondônia, Roraima, Santa Catarina, Sao Paulo, Tocantins; auch für Besucher der Iguazu Wasserfälle und für ausgewiesene Gebiete von Bahia State.</p> <p>Nicht empfohlen für Reisen in oben nicht genannte Gebiete einschließlich der Städte Fortaleza und Recife.</p> |

Britische Jungferninseln (GBR) › s. Jungferninseln (GBR/USA)**Brunei Darussalam**

| | | |
|-----------------------------------|--|--|
| Nachweispflicht | | <p>Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever</p> <p>Poliomyelitis: Nachweispflicht bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever</p> |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Japan. Enzephalitis^{4,8} ▶ Tollwut⁶ | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Japan. Enzephalitis: abhängig von der Reisezeit, s. auch wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2020/travel-related-infectious-diseases/japanese-encephalitis#5200</p> <p>Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Bulgarien**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ | <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>TBE: in einigen Regionen</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Burkina Faso**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | ▶ Gelbfieber | Gelbfieber: Nachweispflicht bei Alter ≥ 9 Monate, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | ▶ Dengue ⁹ ▶ Hepatitis B ^{3,4,5} ▶ Influenza ⁸ ▶ Meningokokken-ACWY ^{1,2,4,8} ▶ Tollwut ⁶ ▶ Typhus ^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | Poliomyelitis: die letzte Poliomyelitis-Impfung soll zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus Burkina Faso erfolgt sein. Die WHO empfiehlt dies für Aufenthalte > 4 Wochen (www.who.int/groups/poliovirus-ihf-emergency-committee) |

**Burundi**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | ▶ Gelbfieber | Gelbfieber: Nachweispflicht bei Alter ≥ 9 Monate, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | ▶ Dengue ⁹ ▶ Hepatitis B ^{3,4,5} ▶ Influenza ⁸ ▶ Meningokokken-ACWY ^{1,2,4,8} ▶ Tollwut ⁶ ▶ Typhus ^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | Poliomyelitis: die letzte Poliomyelitis-Impfung soll zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus Burundi erfolgt sein. Die WHO empfiehlt dies für Aufenthalte > 4 Wochen (www.who.int/groups/poliovirus-ihf-emergency-committee) |

**Cayman Islands (GBR)**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | ▶ Dengue ⁹ ▶ Hepatitis B ^{3,4,5} ▶ Influenza ⁸ ▶ Typhus ^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Chile – inkl. Osterinsel**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | ▶ Dengue ⁹ ▶ Hepatitis B ⁵ ▶ Influenza ⁸ | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben und auf die Osterinseln reisen (auf dem Festland bisher kein Risiko) Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophengebieten; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**China**

| | | |
|-----------------------------------|--|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, ausgenommen Einreise nur nach Hongkong und Macau , s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Japanische Enzephalitis^{1,2} ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ ▶ Tollwut⁶ | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben (Dengue vorwiegend in den südlichen Küstenregionen der Provinzen Fujian, Guangdong, Guangxi, Hainan und Yunnan).</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Japan. Enzephalitis abhängig von der Reisezeit, s. auch wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2020/travel-related-infectious-diseases/japanese-encephalitis#5200</p> <p>TBE: in einigen Regionen</p> <p>Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Cookinseln**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Costa Rica**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern. Für Details zu Einreisebestimmungen nach Transit durch z. T. Gelbfieber-endemische Länder s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

Curacao ▶ s. Aruba

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Dänemark**

| | | |
|-----------------------------------|--|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B³ ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ | <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>TBE: Fälle wurden in den Wäldern Tisvilde Hegn und Tokkekøb Hegn nördlich von Kopenhagen und auf den Inseln Bornholm und Seeland erfasst. Es gibt ebenfalls ein Risiko auf den Inseln Falster und Fünen.</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap | |

**Dominica**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | <p>Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever</p> |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B³ ▶ Influenza⁸ | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Dominikan. Republik**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | <p>Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Bundesstaaten Brasiliens (Mina Gerais, Espirito Santo, Sao Paulo, Rio de Janeiro) sowie bei Flughafentransit > 12 h in dortigen Flughäfen, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever</p> |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B³ ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁵ | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Dschibuti**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | <p>Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever</p> |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue



Ecuador – inkl. Galapagos

| | | |
|-----------------------------------|--|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus Brasilien, der Demokratischen Republik Kongo und Uganda inkl. Flughafentransit > 12 h in dortigen Flughäfen, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut auf dem Festland, Galapagos tollwutfrei</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Gelbfieber ▶ Hepatitis A | <p>Gelbfieber: empfohlen für alle Reisenden ab einem Alter von ≥ 9 Monaten in die Provinzen östlich der Anden < 2.300 m: Morona-Santiago, Napo, Orellana, Pastaza, Sucumbios und Zamora-Chinchi und für die Provinz Esmeralda westlich der Cordilleren.</p> <p>Nicht empfohlen für Reisen in Gebiete > 2.300 m, die Städte Guayaquil und Quito sowie die Galapagos</p> |



Elfenbeinküste (Côte d'Ivoire)

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | ▶ Gelbfieber | Gelbfieber: Nachweispflicht bei Alter ≥ 9 Monate, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Meningokokken-ACWY^{1,2,4,8} ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Meningokokken-ACWY: Risiko vorwiegend in nördlichen Landesteilen, geringeres Risiko an der Küste</p> <p>Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | <p>Poliomyelitis: die letzte Poliomyelitis-Impfung soll zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus der Elfenbeinküste erfolgt sein. Die WHO empfiehlt dies für Aufenthalte > 4 Wochen (www.who.int/groups/poliovirus-ihc-emergency-committee)</p> |



El Salvador

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Eritrea**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Meningokokken-ACWY^{1,2,4,8} ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Meningokokken-ACWY: Risiko vorwiegend in südwestlichen Landesteilen, geringeres Risiko an der Küste</p> <p>Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Estland**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Eswatini (Swasiland)**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ | <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Falkland Inseln (GBR)**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Färöer-Inseln (Dänemark)**

| | | |
|-----------------------------------|--|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B³ ▶ Influenza⁸ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap | |

**Fidschi**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter \geq 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit $>$ 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen \geq 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Finnland**

| | | |
|-----------------------------------|--|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung TBE: in einigen Regionen, v. a. südliches Lappland (Gemeinden Kemi und Simo) , Österbotten, Zentral- und Nord-Österbotten, die Alandinseln, das Archipel im Südwesten Finnlands, die finnische Hauptstadtregion (Uusima), Kymenlaakso, Nord- und Südkarelien und Nordsavo |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap | |

**Frankreich**

| | | |
|-----------------------------------|--|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B³ ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ | Dengue: Sporadische Ausbrüche und Einzelfälle wurden in den letzten Jahren in den Départements Alpes-Maritimes, Auvergne Rhône-Alpes, Bouches-du-Rhône, Gard, Hautes-Pyrénées, Haute-Garonne, Hérault, Pyrénées-Orientales, Rhône, Tarn, Var, in den Départements der Île-de-France und auf der Insel Korsika registriert. Konsequenter Mückenschutz wird empfohlen. Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung TBE: in einigen Regionen, v. a. in den nordöstlichen Departements des Nieder- und Hochrheins. Fälle wurden in der Nähe der Städte Nancy, Grenoble, Faverges und im Département Gironde erfasst |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter \geq 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue


Französisch Guyana (FRA)

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | ▶ Gelbfieber | Gelbfieber: Nachweispflicht bei Alter ≥ 1 Jahr, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | ▶ Dengue ⁹ ▶ Hepatitis B ^{3,4,5} ▶ Influenza ⁸ ▶ Typhus ^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |


Französisch Polynesien (FRA)

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | ▶ Dengue ⁹ ▶ Hepatitis B ^{3,4,5} ▶ Influenza ⁸ ▶ Typhus ^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |


Gabun

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | ▶ Gelbfieber | Gelbfieber: Nachweispflicht bei Alter ≥ 9 Monate, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | ▶ Dengue ⁹ ▶ Hepatitis B ^{3,4,5} ▶ Influenza ⁸ ▶ Tollwut ⁶ ▶ Typhus ^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

Galapagos Inseln (Ecuador) ▶ s. Ecuador

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Gambia**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Meningokokken-ACWY^{1,2,4,8} ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Gelbfieber ▶ Hepatitis A | |

**Georgien**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Poliomyelitis: Nachweispflicht bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Ghana**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | ▶ Gelbfieber | Gelbfieber: Nachweispflicht bei Alter ≥ 9 Monate, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Meningokokken-ACWY^{1,2,4,8} ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Meningokokken-ACWY: Risiko vorwiegend in nördlichen Landesteilen, geringeres Risiko an der Küste Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Gibraltar (GBR)**

| | | |
|-----------------------------------|--|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B³ ▶ Influenza⁸ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap | |

**Grenada**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter \geq 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit $>$ 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ | Dengue: Personen \geq 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Griechenland**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung TBE: in einigen Regionen, Fälle wurden in der Stadtregion Thessaloniki erfasst |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Grönland (Dänemark)**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B³ ▶ Influenza⁸ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter \geq 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Großbritannien (GBR) und Nordirland**

| | | |
|-----------------------------------|--|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B³ ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung) | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung TBE: In den Jahren 2018 und 2019 wurden Einzelfälle erfasst, eine allgemeine Impfempfehlung besteht nicht |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap | |

**Guadeloupe (FRA)**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Guam (USA)**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Typhus^{1,2,4} | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Guatemala**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁵ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue



Guinea

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Meningokokken-ACWY^{1,2,4,8} ▶ Tollwut⁵ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Gelbfieber ▶ Hepatitis A | Poliomyelitis: die letzte Poliomyelitis-Impfung soll zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus Guinea erfolgt sein. Die WHO empfiehlt dies für Aufenthalte > 4 Wochen (www.who.int/groups/poliovirus-ihc-emergency-committee) |



Guinea-Bissau

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | ▶ Gelbfieber | Gelbfieber: Nachweispflicht bei Alter ≥ 1 Jahr, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Meningokokken-ACWY^{1,2,4,8} ▶ Tollwut⁵ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |



Guyana

| | | |
|-----------------------------------|--|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 4 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁵ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Gelbfieber ▶ Hepatitis A | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Haiti**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B³ ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁵ | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Honduras**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr bis 60 Jahre) bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B³ ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁵ | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Indien**

| | | |
|-----------------------------------|--|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern. Für Details zu Einreisebestimmungen nach Transit durch Gelbfieber-endemische Länder s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever Poliomyelitis: Nachweispflicht bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Japan. Enzephalitis^{4,8} ▶ Tollwut⁶ | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Japan. Enzephalitis: abhängig von der Reisezeit, s. auch wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2020/travel-related-infectious-diseases/japanese-encephalitis#5200 Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A ▶ Typhus | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Indonesien**

| | | |
|-----------------------------------|--|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Japan. Enzephalitis^{4,8} ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Japan. Enzephalitis: abhängig von der Reisezeit, s. auch wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2020/travel-related-infectious-diseases/japanese-encephalitis#5200</p> <p>Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | Poliomyelitis: die letzte Poliomyelitis-Impfung soll zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus Indonesien erfolgt sein. Die WHO empfiehlt dies für Aufenthalte > 4 Wochen (www.who.int/groups/poliovirus-ihf-emergency-committee) |

**Irak**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Iran**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | <p>Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever</p> <p>Poliomyelitis: Nachweispflicht bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever</p> |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben bei Reisen in den Südosten des Landes</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Irland**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Island**

| | | |
|-----------------------------------|--|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B³ ▶ Influenza⁸ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap | |

**Israel**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B³ ▶ Influenza⁸ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Typhus: bei Aufenthalt in den Gebieten Gaza und Westbank |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Italien**

| | | |
|-----------------------------------|--|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B³ ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ | Dengue: In den letzten Jahren wurden Einzelfälle in den Regionen Venetien, Lombardei, Latium und in Rom selbst registriert. Konsequenter Mückenschutz wird empfohlen. Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung TBE: in einigen Regionen, v. a. in den Regionen Trentino-Südtirol, Venetien, Friaul-Julisch Venetien, Emilia-Romagna, Latium und Lombardei |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap | |

**Jamaika**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B³ ▶ Influenza⁸ | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue


Japan

| Nachweispflicht | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Japan. Enzephalitis^{4,8} ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ | <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>TBE: Vorkommen auf Hokkaido und möglicherweise in der Shimane-Präfektur, Honshu</p> <p>Japan. Enzephalitis: abhängig von der Reisezeit, s. auch wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2020/travel-related-infectious-diseases/japanese-encephalitis#5200</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap | |

Java ▶ s. Indonesien

Jemen

| Nachweispflicht | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁵ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | <p>Poliomyelitis: die letzte Poliomyelitis-Impfung soll zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus dem Jemen erfolgt sein. Die WHO empfiehlt dies für Aufenthalte > 4 Wochen (www.who.int/groups/poliovirus-ihr-emergency-committee)</p> |


Jordanien

| Nachweispflicht | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |


Jungferninseln (GBR/USA)

| Nachweispflicht | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Kambodscha**

| | | |
|-----------------------------------|--|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Japan. Enzephalitis^{4,8} ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Japan. Enzephalitis: abhängig von der Reisezeit, s. auch wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2020/travel-related-infectious-diseases/japanese-encephalitis#5200</p> <p>Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ Tdap/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Kamerun**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | ▶ Gelbfieber | Gelbfieber: Nachweispflicht bei Alter ≥ 1 Jahr, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Meningokokken-ACWY^{1,2,4,8} ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Meningokokken-ACWY: Risiko vorwiegend in nördlichen Landesteilen, geringeres Risiko an der Küste</p> <p>Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ Tdap/Tdap ▶ Hepatitis A | Poliomyelitis: die letzte Poliomyelitis-Impfung soll zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus Kamerun erfolgt sein. Die WHO empfiehlt dies für Aufenthalte > 4 Wochen (www.who.int/groups/poliovirus-ihc-emergency-committee) |

Kanarische Inseln (Spanien) ▶ s. Spanien**Kanada**

| | | |
|-----------------------------------|--|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ Tdap/Tdap | Poliomyelitis: Ende Dezember 2022 wurden cVDPV2 in Abwasserproben bestätigt, die genetisch mit dem Fall in den USA (New York State) gelinkt sind; bislang sind keine klinischen Fälle in Kanada aufgetreten. |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue



Kapverden (Cabo Verde)

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |



Kasachstan

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (keine landesspezifische Altersvorgabe; Impfung gemäß Fachinformation) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ ▶ Tollwut⁵ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung TBE: in einigen Regionen, v.a. in der Provinz Almaty, Qostanai , Karaganda , Aqmola , im Norden und Osten des Landes. Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |



Katar

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever Poliomyelitis: Nachweispflicht bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Kenia**

| | | |
|-----------------------------------|--|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Meningokokken- ACWY^{1,2,4,8} ▶ Tollwut⁵ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Meningokokken-ACWY: Risiko vorwiegend in nördlichen Landesteilen an der Grenze zu Äthiopien und Südsudan</p> <p>Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Gelbfieber ▶ Hepatitis A | <p>Gelbfieber: Empfohlen für die meisten Landesteile ab einem Alter von ≥ 9 Monaten; im Allgemeinen nicht für Reisen ausschließlich in die folgenden Gebiete: gesamte nordöstliche Provinz, die Staaten Kilifi, Kwale, Lamu, Malindi und Tanariver in der Küstenprovinz sowie die Städte Nairobi und Mombasa.</p> <p>Im März 2022 wurden Gelbfieberfälle im Inneren des Landes bestätigt. Da eine Ausbreitung auch auf einige der oben genannten Gebiete stattgefunden hat, sollte bis auf Weiteres die Indikation für eine Gelbfieberimpfung für Reisende nach ganz Kenia großzügig gestellt werden (Stand 22.11.2022).</p> <p>Poliomyelitis: die letzte Poliomyelitis-Impfung soll zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus Kenia erfolgt sein. Die WHO empfiehlt dies für Aufenthalte > 4 Wochen (www.who.int/groups/poliovirus-ihf-emergency-committee)</p> |

**Kirgistan**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ ▶ Tollwut⁵ | <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>TBE: in einigen Regionen, <i>Grenzregionen des Gebietes Tschüi, einschließlich dem Al-Artscha-Nationalpark, der Kegety-Schlucht, Telye Klyuchi und Tokmok</i></p> <p>Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Kiribati**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

Kleine Sundainseln ▶ s. Indonesien

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue



Kolumbien

| | | |
|-----------------------------------|--|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus Angola, Brasilien, der Demokratischen Republik Kongo und Uganda sowie bei Flughafenstransit > 12 h in dortigen Flughäfen, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Gelbfieber ▶ Hepatitis A | Gelbfieber: Empfohlen für alle Reisenden ab einem Alter von ≥ 9 Monaten, außer bei Reisen in Landesteile über 2.300 m, wie z. B. Bogotá; oder bei Reisen in die Departments San Andrés und Providencia, nach Barranquilla, Cali, Cartagena oder Medellín |



Komoren

| | | |
|-----------------------------------|--|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |



Kongo (Brazzaville, Republik Kongo)

| | | |
|-----------------------------------|--|--|
| Nachweispflicht | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Gelbfieber ▶ Poliomyelitis: bei einem Aufenthalt > 4 Wochen muss die letzte Poliomyelitis-Impfung zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus der Republik Kongo (Brazzaville) erfolgt sein, s. auch www.who.int/groups/poliovirus-ihr-emergency-committee | Gelbfieber: Nachweispflicht bei Alter ≥ 9 Monate, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Kongo (Demokratische Republik, Kinshasa)**

| | | |
|-----------------------------------|--|--|
| Nachweispflicht | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Gelbfieber ▶ Poliomyelitis: bei einem Aufenthalt > 4 Wochen muss die letzte Poliomyelitis-Impfung zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus der Demokratischen Republik Kongo erfolgt sein, s. auch www.who.int/groups/poliavirus-ihr-emergency-committee | Gelbfieber: Nachweispflicht bei Alter ≥ 9 Monate, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Meningokokken-ACWY^{1,2,4,8} ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Korea (Rep. Südkorea)**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Japan. Enzephalitis^{4,8} | <p>Dengue: Einzelfälle 2013 und 2014</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Japan. Enzephalitis: abhängig von der Reisezeit, s. auch wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2020/travel-related-infectious-diseases/japanese-encephalitis#5200</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Korea (Volksrepublik Nordkorea)**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Japan. Enzephalitis^{4,8} | <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Japan. Enzephalitis: abhängig von der Reisezeit, s. auch wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2020/travel-related-infectious-diseases/japanese-encephalitis#5200</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Kosovo**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Kroatien**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ | <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>TBE: in einigen Regionen, v. a. in den Bezirken Koprivnicko-Krizevacka, Medimurska, Bjelovarsko-Bilogorska, Osijek-Baranja und Varaždin. Einzelne Fälle auch in der Gorski kotar-Region im Zentrum des Landes</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Kuba**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | <p>Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever</p> |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Kuweit**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Laos (Volksrepublik Laos)**

| | | |
|-----------------------------------|--|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Japan. Enzephalitis^{4,8} ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Japan. Enzephalitis: abhängig von der Reisezeit, s. auch wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2020/travel-related-infectious-diseases/japanese-encephalitis#5200</p> <p>Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Lesotho**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Lettland**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: hohes Risiko bei Kontakt mit Füchsen |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Libanon**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Liberia**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Gelbfieber ▶ Hepatitis A | Poliomyelitis: die letzte Poliomyelitis-Impfung soll zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus Liberia erfolgt sein. Die WHO empfiehlt dies für Aufenthalte > 4 Wochen (www.who.int/groups/poliovirus-ihf-emergency-committee) |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Libyen**

| Nachweispflicht | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B³ ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Liechtenstein**

| Nachweispflicht | | |
|-----------------------------------|--|---|
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap | |

**Litauen**

| Nachweispflicht | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B³ ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

Lombok ▶ s. Indonesien**Luxemburg**

| Nachweispflicht | | |
|-----------------------------------|--|---|
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B³ ▶ Influenza⁸ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Madagaskar**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | Poliomyelitis: bei einem Aufenthalt > 4 Wochen muss die letzte Poliomyelitis-Impfung zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus Madagaskar erfolgt sein, s. auch www.who.int/groups/poliovirus-ih-er-emergency-committee | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

Madeira › s. Portugal**Malawi**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | Poliomyelitis: bei einem Aufenthalt > 4 Wochen muss die letzte Poliomyelitis-Impfung zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus Malawi erfolgt sein, s. auch www.who.int/groups/poliovirus-ih-er-emergency-committee | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Malaysia**

| | | |
|-----------------------------------|--|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ Japan. Enzephalitis^{4,8} ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Japan. Enzephalitis: abhängig von der Reisezeit, s. auch wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2020/travel-related-infectious-diseases/japanese-encephalitis#5200</p> <p>Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Malediven**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever Poliomyelitis: Nachweispflicht bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Mali**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | ▶ Gelbfieber | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate), s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever (Nachweispflicht für das ganze Land , Vorkommen nur südlich der Sahara) |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Meningokokken-ACWY^{1,2,4,8} ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Meningokokken-ACWY: vorwiegend in Landesteilen südlich der Sahara Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | Poliomyelitis: die letzte Poliomyelitis-Impfung soll zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus Mali erfolgt sein. Die WHO empfiehlt dies für Aufenthalte > 4 Wochen (www.who.int/groups/poliovirus-ihf-emergency-committee) |

**Malta**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap | |

Margarita Insel (Venezuela) ▶ s. Venezuela

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Marokko**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Poliomyelitis: Nachweispflicht bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

Marquesas (FRA) ▶ s. Französisch Polynesien**Marshallinseln**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Martinique (FRA)**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue



Mauretanien

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Meningokokken-ACWY^{1,2,4,8} ▶ Tollwut⁵ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Meningokokken-ACWY: vorwiegend in Landesteilen südlich der Sahara</p> <p>Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Gelbfieber ▶ Hepatitis A | <p>Gelbfieber: empfohlen für alle Reisenden ab einem Alter von ≥ 9 Monaten für Reisen südlich der Sahara</p> <p>Poliomyelitis: die letzte Poliomyelitis-Impfung soll zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus Mauretanien erfolgt sein. Die WHO empfiehlt dies für Aufenthalte > 4 Wochen (www.who.int/groups/poliovirus-ihf-emergency-committee)</p> |



Mauritius

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |



Mayotte (FRA)

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |



Mexiko

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Mikronesien**

| Nachweispflicht | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Moldau/Moldawien**

| Nachweispflicht | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ | <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>TBE: in einigen Regionen</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

Molukken ▶ s. Indonesien**Monaco**

| Nachweispflicht | | |
|-----------------------------------|--|---|
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap | |

**Mongolei**

| Nachweispflicht | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ | <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>TBE: in einigen Regionen, v. a. in den Provinzen Selenge, Bulgan und Darkhan-Uul sowie dem Orkhohn-Tal. Ein gewisses Risiko auch in der Provinz Töv.</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

* **Risiken:** **1** einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; **2** enger Kontakt zur Bevölkerung; **3** erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; **4** Einsätze in Katastrophenregionen; **5** individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; **6** wahrscheinliche Tierkontakte; **7** mögliche Zeckenexposition; **8** individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; **9** bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Montenegro**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B³ ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung TBE: in einigen Regionen, v. a. in den Küstenregionen an der Adria |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Montserrat (GBR)**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

Moorea (Gesellschaftsinseln, FRA) › s. Französisch Polynesien**Mosambik**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | Poliomyelitis: bei einem Aufenthalt > 4 Wochen muss die letzte Poliomyelitis-Impfung zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus Mosambik erfolgt sein, s. auch www.who.int/groups/poliovirus-ihf-emergency-committee | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Myanmar/Birma**

| | | |
|-----------------------------------|--|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter \geq 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit $>$ 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Japan. Enzephalitis^{4,8} ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen \geq 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Japan. Enzephalitis: abhängig von der Reisezeit, s. auch wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2020/travel-related-infectious-diseases/japanese-encephalitis#5200</p> <p>Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Namibia**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter \geq 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit $>$ 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ | <p>Dengue: Personen \geq 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Nauru**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen \geq 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter \geq 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

 **Nepal**

| | | |
|-----------------------------------|--|---|
| Nachweispflicht | | <p>Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever</p> <p>Poliomyelitis: Nachweispflicht bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever</p> |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ Japan. Enzephalitis^{4,8} ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Japan. Enzephalitis: vor allem im südlichen Tiefland (Terai), einigen Hügel- und Bergdistrikten abhängig von der Reisezeit, s. auch wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2020/travel-related-infectious-diseases/japanese-encephalitis#5200</p> <p>Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

 **Neukaledonien (FRA)**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | <p>Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever</p> |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

 **Neuseeland**

| | | |
|-----------------------------------|--|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ | <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Nicaragua**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter \geq 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▸ Dengue⁹ ▸ Hepatitis B³ ▸ Influenza⁸ ▸ Tollwut⁶ | Dengue: Personen \geq 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▸ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▸ MMR/MMR-V ▸ Poliomyelitis ▸ TDaP/Tdap ▸ Hepatitis A | |

**Niederlande**

| | | |
|-----------------------------------|--|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▸ Hepatitis B³ ▸ Influenza⁸ ▸ TBE (FSME-Impfung)⁷ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung TBE: in einigen Regionen, Fälle wurden auf der Insel Flevopolder, in den Provinzen Gelderland, Nordbrabant, Overijssel und Utrecht registriert. Ein gewisses Risiko auch in der Provinz Limburg. |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▸ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▸ MMR/MMR-V ▸ Poliomyelitis ▸ TDaP/Tdap | |

**Niger**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | ▸ Gelbfieber | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter \geq 9 Monate), s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever (Nachweispflicht für das ganze Land , Vorkommen nur südlich der Sahara) |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▸ Dengue⁹ ▸ Hepatitis B^{3,4,5} ▸ Influenza⁸ ▸ Meningokokken-ACWY^{1,2,4,8} ▸ Tollwut⁶ ▸ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen \geq 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Meningokokken-ACWY: vorwiegend in Landesteilen südlich der Sahara Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▸ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▸ MMR/MMR-V ▸ Poliomyelitis ▸ TDaP/Tdap ▸ Hepatitis A | Poliomyelitis: die letzte Poliomyelitis-Impfung soll zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus Niger erfolgt sein. Die WHO empfiehlt dies für Aufenthalte $>$ 4 Wochen (www.who.int/groups/poliovirus-ihf-emergency-committee) |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter \geq 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue



Nigeria

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Meningokokken-ACWY^{1,2,4,8} ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Gelbfieber ▶ Hepatitis A | Poliomyelitis: die letzte Poliomyelitis-Impfung soll zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus Nigeria erfolgt sein. Die WHO empfiehlt dies für Aufenthalte >4 Wochen (www.who.int/groups/poliovirus-ihr-emergency-committee) |



Niue (NZL)

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |



Nördliche Marianen-Inseln (USA)

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |



Nordmazedonien

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

Norfolk Inseln (Australien) ▶ s. Australien

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Norwegen**

| | | |
|-----------------------------------|--|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B³ ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ | <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>TBE: in einigen Regionen. Die am stärksten betroffenen Gebiete befinden sich entlang der südlichen Küste Norwegens in den Bezirken Agder, Buskerud und Vestfold und Telemark. Ein gewisses Risiko auch in anderen Küstenregionen im Süden und bis zum Polarkreis im Norden.</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap | |

**Oman**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | <p>Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever</p> |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Österreich**

| | | |
|-----------------------------------|--|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B³ ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ | <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap | |

Osterinsel (Chile) › s. Chile

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Pakistan**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | Poliomyelitis: bei einem Aufenthalt > 4 Wochen muss die letzte Poliomyelitis-Impfung zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus Pakistan erfolgt sein, s. auch www.who.int/groups/poliovirus-ihr-emergency-committee | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Japan. Enzephalitis^{4,5} ▶ Tollwut⁶ | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Japanische Enzephalitis: wenige Fälle in der Sindh-Provinz, abhängig von der Reisezeit, s. auch wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2020/travel-related-infectious-diseases/japanese-encephalitis#5200; keine Routine-Impfung für Trekking in großen Höhen</p> <p>Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A ▶ Typhus | Poliomyelitis: bei einem Aufenthalt < 4 Wochen wird eine Polio-Auffrischimpfung empfohlen, wenn die letzte Impfstoffdosis vor mehr als 10 Jahren verabreicht worden ist |

Palästinensische Autonomie-Gebiete (Gazastreifen, Westjordanland) ▶ s. Israel**Palau**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Panama**

| | | |
|-----------------------------------|--|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Gelbfieber ▶ Hepatitis A | Gelbfieber: empfohlen für alle Reisenden ab einem Alter von ≥ 9 Monaten für Reisen auf das Festland von Panama östlich des Kanals |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Papua-Neuguinea**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Japan. Enzephalitis^{1,2} ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Japan. Enzephalitis: abhängig von der Reisezeit, s. auch wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2020/travel-related-infectious-diseases/japanese-encephalitis#5200</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ Tdap/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Paraguay**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern, sowie bei Flughafentransit > 24 h in bestimmten endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ Tdap/Tdap ▶ Gelbfieber ▶ Hepatitis A | Gelbfieber: empfohlen für alle Landesteile außer bei ausschließlichen Reisen in die Stadt Asunción |

**Peru**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B³ ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben (Dengue vor allem in den nördlichen Regionen und an der Küste)</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ Tdap/Tdap ▶ Gelbfieber ▶ Hepatitis A | Gelbfieber: empfohlen für alle Reisenden ab einem Alter von ≥ 9 Monaten für Reisen in Gebiete < 2.300 m; nicht empfohlen für Reisen, die ausschließlich in Gebiete > 2.300 m führen, die Städte Cuzco und Lima, Macchu Pichu, Inka Trail, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue


Philippinen

| | | |
|-----------------------------------|--|--|
| Nachweispflicht | | <p>Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter \geq 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit $>$ 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever</p> <p>Poliomyelitis: Nachweispflicht bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever</p> |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Japan. Enzephalitis^{4,8} ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen \geq 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Japan. Enzephalitis: abhängig von der Reisezeit, s. auch wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2020/travel-related-infectious-diseases/japanese-encephalitis#5200</p> <p>Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |


Pitcairnseln (GBR)

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | <p>Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter \geq 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever</p> |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen \geq 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |


Polen

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ | <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |


Portugal inkl. Azoren und Madeira

| | | |
|-----------------------------------|--|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ | <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Hepatitis B: Bei Aufenthalt auf den Azoren und Madeira auch bei erhöhter Wahrscheinlichkeit eines Kontakts zum lokalen Gesundheitswesen</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter \geq 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Puerto Rico (USA)**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Dengue⁹ ▷ Hepatitis B⁵ ▷ Influenza⁸ | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▷ MMR/MMR-V ▷ Poliomyelitis ▷ TDaP/Tdap ▷ Hepatitis A | |

Raiatea (Gesellschaftsinseln, FRA) ▶ s. Französisch Polynesien**Réunion (FRA)**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Dengue⁹ ▷ Hepatitis B^{3,4,5} ▷ Influenza⁸ ▷ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▷ MMR/MMR-V ▷ Poliomyelitis ▷ TDaP/Tdap ▷ Hepatitis A | |

**Ruanda**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Dengue⁹ ▷ Hepatitis B^{3,4,5} ▷ Influenza⁸ ▷ Meningokokken-ACWY^{1,2,4,8} ▷ Tollwut⁶ ▷ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▷ MMR/MMR-V ▷ Poliomyelitis ▷ TDaP/Tdap ▷ Hepatitis A | |

**Rumänien**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Hepatitis B⁵ ▷ Influenza⁸ ▷ TBE (FSME-Impfung)⁷ | <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>TBE: Fälle wurden erfasst in den Kreisen Bihor, Bistrița-Năsăud, Cluj, Mures und Sălaj.</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▷ MMR/MMR-V ▷ Poliomyelitis ▷ TDaP/Tdap ▷ Hepatitis A | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

Russland/Russische Föderation

| Nachweispflicht | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B³ ▶ Influenza⁸ ▶ Japan. Enzephalitis^{4,8} ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ | <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Japan. Enzephalitis: nur in der Region Primorje im äußersten Südosten Russlands am Japanischen Meer abhängig von der Reisezeit, s. auch wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2020/travel-related-infectious-diseases/japanese-encephalitis#5200</p> <p>TBE: Die am stärksten betroffenen Gebiete liegen in den gemäßigten Regionen Russlands und umfassen Westrussland, den südlichen Ural und die südlichen Teile West- und Ostsibiriens.</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▷ MMR/MMR-V ▷ Poliomyelitis ▷ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

Saba (Besondere Gemeinde der NLD)

| Nachweispflicht | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▷ MMR/MMR-V ▷ Poliomyelitis ▷ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

Salomonen

| Nachweispflicht | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever</p> <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▷ MMR/MMR-V ▷ Poliomyelitis ▷ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

Sambia

| Nachweispflicht | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever</p> <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▷ MMR/MMR-V ▷ Poliomyelitis ▷ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | <p>Poliomyelitis: die letzte Poliomyelitis-Impfung soll zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus Sambia erfolgt sein. Die WHO empfiehlt dies für Aufenthalte > 4 Wochen (www.who.int/groups/poliiovirus-ihf-emergency-committee)</p> |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Samoa (Westsamoa)**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter \geq 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen \geq 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**San Marino**

| | | |
|-----------------------------------|--|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap | |

Sansibar (halbautonomer Teilstaat des Unionsstaats Tansania) ▶ s. Tansania**Sao Tomé und Príncipe**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter \geq 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁵ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen \geq 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter \geq 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue



Saudi-Arabien

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Meningokokken-ACWY | <p>Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever.</p> <p>Meningokokken-ACWY: bei Einreise als Pilger nach Mekka/Medina (Haddsch-, Omrah-Pilger), ab einem Alter ≥ 1 Jahr (vorher ≥ 2 Jahre!)</p> <p>Poliomyelitis: Nachweispflicht bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever.</p> |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Typhus^{1,2,4,6} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben (Fälle wurden vor allem in Dschidda, Mekka, Al-Mukarramah, Medina, Taif, Jizan, Najran, Riad, Tabuk und Dschaizan gemeldet)</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |



Schweden

| | | |
|-----------------------------------|--|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ | <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>TBE: in einigen Regionen, v. a. um Stockholm an der Ostküste. Die meisten Fälle werden aus den Regionen Södermanland, Västmanland, Västra Götaland und Östergötland sowie aus Stockholm und Uppsala gemeldet.</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap | |



Schweiz

| | | |
|-----------------------------------|--|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ | <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Senegal**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Meningokokken-ACWY^{1,2,4,8} ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Meningokokken-ACWY: vorwiegend in Landesteilen südlich der Sahara Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Gelbfieber ▶ Hepatitis A | Poliomyelitis: die letzte Poliomyelitis-Impfung soll zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus dem Senegal erfolgt sein. Die WHO empfiehlt dies für Aufenthalte > 4 Wochen (www.who.int/groups/poliiovirus-ihr-emergency-committee) |

**Serbien**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung TBE: in einigen Regionen im Norden und in der Mitte des Landes, einschließlich der ländlichen Gebiete in der Nähe von Belgrad. |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Seychellen**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Sierra Leone**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Sierra Leone | ▶ Gelbfieber | Gelbfieber: Nachweispflicht (keine landesspezifische Altersvorgabe; Impfung gemäß Fachinformation), s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | Poliomyelitis: die letzte Poliomyelitis-Impfung soll zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus Sierra Leone erfolgt sein. Die WHO empfiehlt dies für Aufenthalte > 4 Wochen (www.who.int/groups/poliiovirus-ihr-emergency-committee) |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Simbabwe**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | Poliomyelitis: die letzte Poliomyelitis-Impfung soll zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus Simbabwe erfolgt sein. Die WHO empfiehlt dies für Aufenthalte > 4 Wochen (www.who.int/groups/poliovirus-ihf-emergency-committee) |

**Singapur**

| | | |
|-----------------------------------|--|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Japan. Enzephalitis^{4,5} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Japan. Enzephalitis: abhängig von der Reisezeit, s. auch wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2020/travel-related-infectious-diseases/japanese-encephalitis#5200 |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap | |

**Sint Eustatius (bes. Gemeinde der NLD), Sint Maarten (NLD)**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 6 Monate bei Einreise in Sint Eustatius, Alter ≥ 9 Monate bei Einreise in Sint Maarten) bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Slowakei**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Slowenien**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B³ ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Somalia**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | Poliomyelitis: die letzte Poliomyelitis-Impfung soll zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus Somalia erfolgt sein. Die WHO empfiehlt dies für Aufenthalte > 4 Wochen (www.who.int/groups/poliovirus-ihc-emergency-committee) |

**Spanien**

| | | |
|-----------------------------------|--|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B³ ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ | <p>Dengue: In den letzten Jahren wurden Einzelfälle in den Regionen Andalusien, Murcia und Katalonien sowie auf Cádiz und Ibiza registriert. Konsequenter Mückenschutz wird empfohlen.</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>TBE: Nachweis eines Falls 2019, keine Impfpflicht</p> <p>Tollwut: in den nordafrikanischen Territorien Ceuta und Melilla, sonst tollwutfrei (Festland, Balearen und Kanaren)</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap | |

**Sri Lanka**

| | | |
|-----------------------------------|--|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B³ ▶ Influenza⁸ ▶ Japan. Enzephalitis^{4,8} ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Japan. Enzephalitis: abhängig von der Reisezeit, s. auch wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2020/travel-related-infectious-diseases/japanese-encephalitis#5200</p> <p>Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

St. Barthélemy (FRA)

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

St. Helena, Ascension und Tristan da Cunha (GBR)

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern nach St. Helena, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

St. Kitts und Nevis

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever Poliomyelitis: Nachweispflicht bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

St. Lucia

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue


St. Martin (FRA)

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter \geq 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafenstransit $>$ 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▸ Dengue⁹ ▸ Hepatitis B^{3,4,5} ▸ Influenza⁸ | Dengue: Personen \geq 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▸ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▸ MMR/MMR-V ▸ Poliomyelitis ▸ TDaP/Tdap ▸ Hepatitis A | |


St. Pierre und Miquelon (FRA)

| | | |
|-----------------------------------|--|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▸ Hepatitis B^{3,4,5} ▸ Influenza⁸ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▸ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▸ MMR/MMR-V ▸ Poliomyelitis ▸ TDaP/Tdap | |


St. Vincent und Grenadinen

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter \geq 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▸ Dengue⁹ ▸ Hepatitis B⁵ ▸ Influenza⁸ | Dengue: Personen \geq 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▸ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▸ MMR/MMR-V ▸ Poliomyelitis ▸ TDaP/Tdap ▸ Hepatitis A | |


Sudan

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▸ Dengue⁹ ▸ Hepatitis B^{3,4,5} ▸ Influenza⁸ ▸ Meningokokken-ACWY^{1,2,4,8} ▸ Tollwut⁶ ▸ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen \geq 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Meningokokken-ACWY: vorwiegend in Landesteilen südlich der Sahara Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▸ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▸ MMR/MMR-V ▸ Poliomyelitis ▸ TDaP/Tdap ▸ Gelbfieber ▸ Hepatitis A | Gelbfieber: empfohlen für alle Reisenden ab einem Alter von \geq 9 Monaten bei Aufenthalt südlich der Sahara (nicht Khartoum) Poliomyelitis: die letzte Poliomyelitis-Impfung soll zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus dem Sudan erfolgt sein. Die WHO empfiehlt dies für Aufenthalte $>$ 4 Wochen (www.who.int/groups/poliovirus-ihf-emergency-committee) |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter \geq 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Südafrika**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter \geq 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit $>$ 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Südsudan**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | ▶ Gelbfieber | Gelbfieber: Nachweispflicht bei Alter \geq 9 Monate, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Meningokokken-ACWY^{1,2,4,8} ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen \geq 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | Poliomyelitis: die letzte Poliomyelitis-Impfung soll zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus dem Südsudan erfolgt sein. Die WHO empfiehlt dies für Aufenthalte $>$ 4 Wochen (www.who.int/groups/poliovirus-ihr-emergency-committee) |

Sulawesi ▶ s. Indonesien

Sumatra ▶ s. Indonesien

**Surinam**

| | | |
|-----------------------------------|--|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter \geq 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit $>$ 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ | Dengue: Personen \geq 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Gelbfieber ▶ Hepatitis A | |

Swasiland ▶ s. Eswatini

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter \geq 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Syrien**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Tadschikistan**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

Tahaa (Gesellschaftsinseln, FRA) ▶ s. Französisch Polynesien

Tahiti (Gesellschaftsinseln, FRA) ▶ s. Französisch Polynesien

**Taiwan**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Japan. Enzephalitis^{4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Japan. Enzephalitis: abhängig von der Reisezeit, s. auch wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2020/travel-related-infectious-diseases/japanese-encephalitis#5200 |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Tansania**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Meningokokken-ACWY^{1,2,4,8} ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | Poliomyelitis: die letzte Poliomyelitis-Impfung soll zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus Tansania erfolgt sein. Die WHO empfiehlt dies für Aufenthalte > 4 Wochen (www.who.int/groups/poliovirus-ihc-emergency-committee) |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue


Thailand

| | | |
|-----------------------------------|--|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Japan. Enzephalitis^{4,8} ▶ Tollwut⁵ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Japan. Enzephalitis: abhängig von der Reisezeit, s. auch wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2020/travel-related-infectious-diseases/japanese-encephalitis#5200</p> <p>Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |


Timor-Leste (Ost-Timor)

| | | |
|-----------------------------------|--|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Japan. Enzephalitis^{4,8} ▶ Tollwut⁵ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Japan. Enzephalitis: abhängig von der Reisezeit, s. auch wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2020/travel-related-infectious-diseases/japanese-encephalitis#5200</p> <p>Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |


Togo

| | | |
|-----------------------------------|--|--|
| Nachweispflicht | ▶ Gelbfieber | Gelbfieber: Nachweispflicht bei Alter ≥ 9 Monate, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Meningokokken- ACWY^{1,2,4,8} ▶ Tollwut⁵ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | <p>Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben</p> <p>Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung</p> <p>Meningokokken-ACWY: vorwiegend in nördlichen Landesteilen, geringeres Risiko an der Küste</p> <p>Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut</p> |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Tokelau (NZL)**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | ▶ Masern | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | ▶ Dengue ⁹ ▶ Hepatitis B ^{3,4,5} ▶ Influenza ⁸ ▶ Typhus ^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Tonga (Polynesien)**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | ▶ Dengue ⁹ ▶ Hepatitis B ^{3,4,5} ▶ Influenza ⁸ ▶ Typhus ^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Trinidad und Tobago**

| | | |
|-----------------------------------|--|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | ▶ Dengue ⁹ ▶ Hepatitis B ⁵ ▶ Influenza ⁸ | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Gelbfieber ▶ Hepatitis A | Gelbfieber: empfohlen für alle Reisenden ab einem Alter von ≥ 9 Monaten bei Aufenthalt in dichten Waldgebieten in Trinidad |

Tristan da Cunha (GBR) ▶ s. St. Helena, Ascension und Tristan da Cunha

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

 **Tschad**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Meningokokken-ACWY^{1,2,4,8} ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Meningokokken-ACWY: vorwiegend südlich der Sahara Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Gelbfieber ▶ Hepatitis A | Gelbfieber: empfohlen für alle Reisenden ab einem Alter von ≥ 9 Monaten für Reisen südlich der Sahara Poliomyelitis: die letzte Poliomyelitis-Impfung soll zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus dem Tschad erfolgt sein. Die WHO empfiehlt dies für Aufenthalte > 4 Wochen (www.who.int/groups/poliovirus-ihc-emergency-committee) |

 **Tschechien**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

 **Tunesien**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

 **Türkei**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

Turks- und Caicos-Inseln (GBR) ▶ s. Anguilla

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Turkmenistan**

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Tuvalu**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Uganda**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | ▶ Gelbfieber | Gelbfieber: Nachweispflicht bei Alter ≥ 1 Jahr, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Meningokokken-ACWY^{1,2,4,8} ▶ Tollwut⁶ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Meningokokken-ACWY: vorwiegend in nördlichen Landesteilen an der Grenze zum Südsudan Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Ukraine**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Ungarn**

| Nachweispflicht | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B³ ▶ Influenza⁸ ▶ TBE (FSME-Impfung)⁷ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung TBE: in einigen Regionen |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Uruguay**

| Nachweispflicht | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B⁵ ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Usbekistan**

| Nachweispflicht | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Tollwut⁶ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

**Vanuatu**

| Nachweispflicht | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Dengue⁹ ▶ Hepatitis B^{3,4,5} ▶ Influenza⁸ ▶ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

Vatikanstadt › s. Italien

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

**Venezuela**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 1 Jahr) bei Einreise aus Brasilien sowie bei dortigem Flughafentransit > 12 h, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Dengue⁹ ▷ Hepatitis B⁵ ▷ Influenza⁸ ▷ Tollwut⁶ | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▷ MMR/MMR-V ▷ Poliomyelitis ▷ TDaP/Tdap ▷ Gelbfieber ▷ Hepatitis A | Gelbfieber: empfohlen für alle Landesteile außer: Bundesstaaten Aragua, Carabobo, Falcon, Lara, Miranda, Vargas und Yaracuy, Distrito Federal, Margarita Insel, Hauptstadt Caracas und Valencia Stadt, sowie Gebiete > 2.300 m in den Bundesstaaten Merida, Trujillo und Tachira |

**Vereinigte Arabische Emirate**

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | Gelbfieber: Nachweispflicht (Alter ≥ 9 Monate) bei Einreise aus bestimmten Ländern sowie bei Flughafentransit > 12 h in endemischen Ländern, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Hepatitis B⁵ ▷ Influenza⁸ ▷ Typhus^{1,2,4,8} | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▷ MMR/MMR-V ▷ Poliomyelitis ▷ TDaP/Tdap ▷ Hepatitis A | |

**Vereinigte Staaten von Amerika (USA)**

| | | |
|-----------------------------------|--|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Hepatitis B⁵ ▷ Influenza⁸ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▷ MMR/MMR-V ▷ Poliomyelitis ▷ TDaP/Tdap | |

**Vietnam**

| | | |
|-----------------------------------|--|--|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Dengue⁹ ▷ Hepatitis B^{3,4,5} ▷ Influenza⁸ ▷ Japan. Enzephalitis^{1,2} ▷ Tollwut⁶ ▷ Typhus^{1,2,4,8} | Dengue: Personen ≥ 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Japan. Enzephalitis: abhängig von der Reisezeit, s. auch wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2020/travel-related-infectious-diseases/japanese-encephalitis#5200 Tollwut: moderates Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | <ul style="list-style-type: none"> ▷ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▷ MMR/MMR-V ▷ Poliomyelitis ▷ TDaP/Tdap ▷ Hepatitis A | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter ≥ 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

Wallis und Futuna (FRA) › s. Französisch Polynesien
 Weihnachtsinsel (Australien) › s. Australien
 Westneuguinea (Indonesien) › s. Indonesien
 Westsahara (Marokko) › s. Marokko



Zentralafrikanische Republik

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| Nachweispflicht | ▶ Gelbfieber | Gelbfieber: Nachweispflicht bei Alter \geq 9 Monate, s. auch www.who.int/health-topics/yellow-fever |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | ▶ Dengue ⁹ ▶ Hepatitis B ^{3,4,5} ▶ Influenza ⁸ ▶ Meningokokken-ACWY ^{1,2,4,8} ▶ Tollwut ⁶ ▶ Typhus ^{1,2,4,8} | Dengue: Personen \geq 4 Jahre, die anamnestisch eine labordiagnostisch gesicherte Dengue-Virus-Infektion durchgemacht haben Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung Meningokokken-ACWY: vorwiegend nördliche Landesteile Tollwut: hohes Risiko für Hundetollwut |
| Impfungen für alle Reisenden | ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | Poliomyelitis: die letzte Poliomyelitis-Impfung soll zwischen 4 Wochen und 1 Jahr vor der Ausreise aus der Zentralafrikanischen Republik erfolgt sein. Die WHO empfiehlt dies für Aufenthalte $>$ 4 Wochen (www.who.int/groups/poliovirus-ihr-emergency-committee) |



Zypern

| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| Nachweispflicht | | |
| Impfungen bei bestimmten Risiken* | ▶ Hepatitis B ⁵ ▶ Influenza ⁸ | Influenza: Indikationsgruppen gemäß STIKO-Empfehlung |
| Impfungen für alle Reisenden | ▶ Altersentsprechende Grundimmunisierung gemäß aktuellen STIKO-Empfehlungen ▶ MMR/MMR-V ▶ Poliomyelitis ▶ TDaP/Tdap ▶ Hepatitis A | |

* **Risiken:** 1 einfache Reisebedingungen/Hygienemängel; 2 enger Kontakt zur Bevölkerung; 3 erhöhte Wahrscheinlichkeit eines Kontaktes zum lokalen Gesundheitswesen; 4 Einsätze in Katastrophenregionen; 5 individuelle Gefährdungsbeurteilung erforderlich; 6 wahrscheinliche Tierkontakte; 7 mögliche Zeckenexposition; 8 individuelle Prädisposition für schwere Krankheitsverläufe aufgrund von Grunderkrankungen oder Alter \geq 60 Jahre, s. auch Kapitel 3 „Hinweise zu Impfungen von besonderen Risikogruppen“; 9 bei erhöhtem Expositionsrisiko, s. auch Kapitel 5.3 Dengue

7 Referenzen

- 1 Freedman DO, Chen LH, Kozarsky PE: Medical Considerations before International Travel. *N Engl J Med* 2016;375(3):247–60. DOI: [10.1056/NEJMra1508815](https://doi.org/10.1056/NEJMra1508815)
- 2 Leder K, Torresi J, Libman MD, Cramer JP, Castelli F, Schlagenhauf P, et al.: GeoSentinel surveillance of illness in returned travelers, 2007–2011. *Annals of internal medicine* 2013;158(6):456–68. DOI: [10.7326/0003-4819-158-6-201303190-00005](https://doi.org/10.7326/0003-4819-158-6-201303190-00005)
- 3 Suto T, Saito S: Considerations for resuscitation at high altitude in elderly and untrained populations and rescuers. *The American journal of emergency medicine* 2014;32(3):270–6. DOI: [10.1016/j.ajem.2013.11.007](https://doi.org/10.1016/j.ajem.2013.11.007)
- 4 Possick SE, Barry M: Evaluation and management of the cardiovascular patient embarking on air travel. *Annals of internal medicine* 2004;141(2):148–54. DOI: [10.7326/0003-4819-141-2-200407200-00014](https://doi.org/10.7326/0003-4819-141-2-200407200-00014)
- 5 Couch RD: Travel, time zones, and sudden cardiac death. *Empiric pathology. The American journal of forensic medicine and pathology* 1990;11(2):106–11. DOI: [10.1097/00000433-199006000-00003](https://doi.org/10.1097/00000433-199006000-00003)
- 6 Boggild AK, Castelli F, Gautret P, Torresi J, von Sonnenburg F, Barnett ED, et al.: Vaccine preventable diseases in returned international travelers: results from the GeoSentinel Surveillance Network. *Vaccine* 2010;28(46):7389–95. DOI: [10.1016/j.vaccine.2010.09.009](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2010.09.009)
- 7 Schlagenhauf P, Weld L, Goorhuis A, Gautret P, Weber R, von Sonnenburg F, et al.: Travel-associated infection presenting in Europe (2008–12): an analysis of EuroTravNet longitudinal, surveillance data, and evaluation of the effect of the pre-travel consultation. *Lancet Infect Dis* 2015;15(1):55–64. DOI: [10.1016/S1473-3099\(14\)71000-X](https://doi.org/10.1016/S1473-3099(14)71000-X)
- 8 Herbing KH, Alberer M, Berens-Riha N, Schunk M, Bretzel G, von Sonnenburg F, et al.: Spectrum of Imported Infectious Diseases: A Comparative Prevalence Study of 16,817 German Travelers and 977 Immigrants from the Tropics and Subtropics. *Am J Trop Med Hyg* 2016;94(4):757–66. DOI: [10.4269/ajtmh.15-0731](https://doi.org/10.4269/ajtmh.15-0731)
- 9 Robert Koch-Institut: Infektionsepidemiologisches Jahrbuch für 2021/2022, Berlin, 2024. www.rki.de/DE/Content/Infekt/Jahrbuch/jahrbuch_node.html [Online ab April 2024]
- 10 Couto-Lima D, Madec Y, Bersot MI, Campos SS, Motta MA, Santos FBD, et al.: Potential risk of re-emergence of urban transmission of Yellow Fever virus in Brazil facilitated by competent Aedes populations. *Sci Rep* 2017;7(1):4848. DOI: [10.1038/s41598-017-05186-3](https://doi.org/10.1038/s41598-017-05186-3)
- 11 Nguyen-Tien T, Lundkvist A, Lindahl J: Urban transmission of mosquito-borne flaviviruses – a review of the risk for humans in Vietnam. *Infection ecology & epidemiology* 2019;9(1):1660129. DOI: [10.1080/20008686.2019.1660129](https://doi.org/10.1080/20008686.2019.1660129)
- 12 Suresh KP, et al.: Prevalence of Japanese encephalitis (JE) virus in mosquitoes and animals of the Asian continent: A systematic review and meta-analysis. *J Infect Public Health*, 2022. 15(9): p. 942-949. DOI: [10.1016/j.jiph.2022.07.010](https://doi.org/10.1016/j.jiph.2022.07.010)
- 13 Borde JP, Kaier K, Hehn P, Bohmer MM, Kreusch TM, Dobler G: Tick-borne encephalitis virus infections in Germany. Seasonality and in-year patterns. A retrospective analysis from 2001–2018. *PLoS One* 2019;14(10):e0224044. DOI: [10.1371/journal.pone.0224044](https://doi.org/10.1371/journal.pone.0224044)
- 14 World Health Organization: Vaccines against tick-borne encephalitis: WHO position paper. *Wkly Epidemiol Rec* 2011;86(24):241-56. PMID: [21661276](https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/21661276/)
- 15 Gritsun TS, Lashkevich VA, Gould EA: Tick-borne encephalitis. *Antiviral Research* 2003;57(1):129–46. DOI: [10.1016/s0166-3542\(02\)00206-1](https://doi.org/10.1016/s0166-3542(02)00206-1)
- 16 Donoso Mantke O, Karan L, Ruzek D: Tick-Borne Encephalitis Virus: A General Overview 2011. DOI: [10.5772/21912](https://doi.org/10.5772/21912)
- 17 Daniel M, Danielova V, Fialova A, Maly M, Kriz B, Nuttall PA: Increased Relative Risk of Tick-Borne Encephalitis in Warmer Weather. *Front Cell Infect Microbiol* 2018;8:90. DOI: [10.3389/fcimb.2018.00090](https://doi.org/10.3389/fcimb.2018.00090)
- 18 Brugger K, Walter M, Chitimia-Dobler L, Dobler G, Rubel F: Seasonal cycles of the TBE and Lyme borreliosis vector Ixodes ricinus modelled with time-lagged and interval-averaged predictors. *Exp Appl Acarol* 2017;73(3–4):439–50. DOI: [10.1007/s10493-017-0197-8](https://doi.org/10.1007/s10493-017-0197-8)
- 19 Shepherd SM, Shoff WH: Vaccination for the expatriate and long-term traveler. *Expert Rev Vaccines* 2014;13(6):775–800. DOI: [10.1586/14760584.2014.913485](https://doi.org/10.1586/14760584.2014.913485)

- 20 Bohlke K, Davis RL, Marcy SM, Braun MM, DeStefano F, Black SB, et al.: Risk of anaphylaxis after vaccination of children and adolescents. *Pediatrics* 2003;112(4):815–20. DOI: [10.1542/peds.112.4.815](https://doi.org/10.1542/peds.112.4.815). <https://pediatrics.aappublications.org/content/112/4/815>
- 21 Wiedermann-Schmidt U, Maurer W: Hilfs- und Zusatzstoffe von Impfstoffen – Medizinische Relevanz. *Wien Klin Wochenschr* 2005;117(15–16):510–9. DOI: [10.1007/s00508-005-0405-0](https://doi.org/10.1007/s00508-005-0405-0)
- 22 Leech SC, Ewan PW, Skypala IJ, Brathwaite N, Erlewyn-Lajeunesse M, Heath S, et al.: BSACI 2021 guideline for the management of egg allergy. *Clin Exp Allergy*. 2021;51(10):1262-1278. DOI: [10.1111/cea.14009](https://doi.org/10.1111/cea.14009)
- 23 Schmidt SM: Impfen: Was tun bei bestehenden Allergien? *Dtsch Arztebl International* 2018;115(10):-4. DOI: [10.3238/PersPneumo.2018.03.09.01](https://doi.org/10.3238/PersPneumo.2018.03.09.01)
- 24 Rutkowski K, Ewan PW, Nasser SM: Administration of yellow fever vaccine in patients with egg allergy. *International archives of allergy and immunology* 2013;161(3):274–8. DOI: [10.1159/000346350](https://doi.org/10.1159/000346350)
- 25 Chung EH: Vaccine allergies. *Clin Exp Vaccine Res* 2014;3(1):50–7. DOI: [10.7774/cevr.2014.3.1.50](https://doi.org/10.7774/cevr.2014.3.1.50)
- 26 Facktor MA, Bernstein RA, Fireman P: Hypersensitivity to tetanus toxoid. *J Allergy Clin Immunol* 1973;52(1):1–12. DOI: [10.1016/0091-6749\(73\)90115-2](https://doi.org/10.1016/0091-6749(73)90115-2)
- 27 Leder K, Tong S, Weld L, Kain KC, Wilder-Smith A, von Sonnenburg F, et al.: Illness in travelers visiting friends and relatives: a review of the GeoSentinel Surveillance Network. *Clinical infectious diseases: an official publication of the Infectious Diseases Society of America* 2006;43(9):1185–93. DOI: [10.1086/507893](https://doi.org/10.1086/507893)
- 28 Noble LM, Willcox A, Behrens RH: Travel clinic consultation and risk assessment. *Infectious disease clinics of North America* 2012;26(3):575–93. DOI: [10.1016/j.idc.2012.05.007](https://doi.org/10.1016/j.idc.2012.05.007)
- 29 Steffen R: Travel vaccine preventable diseases—updated logarithmic scale with monthly incidence rates. *Journal of travel medicine* 2018;25(1). DOI: [10.1093/jtm/tay046](https://doi.org/10.1093/jtm/tay046)
- 30 Bodeker B, Remschmidt C, Muters S, Wichmann O: Influenza, tetanus, and pertussis vaccination coverage among adults in Germany. *Bundesgesundheitsblatt, Gesundheitsforschung, Gesundheitsschutz* 2015;58(2):174–81. DOI: [10.1007/s00103-014-2097-y](https://doi.org/10.1007/s00103-014-2097-y)
- 31 Poethko-Muller C, Schmitz R: Vaccination coverage in German adults: results of the German Health Interview and Examination Survey for Adults (DEGS1). *Bundesgesundheitsblatt, Gesundheitsforschung, Gesundheitsschutz* 2013;56(5–6):845–57. DOI: [10.1007/s00103-013-1693-6](https://doi.org/10.1007/s00103-013-1693-6)
- 32 Ständige Impfkommision: Empfehlungen der Ständigen Impfkommision (STIKO) beim Robert Koch-Institut 2024. *Epid Bull* 2024;4:1-72 | DOI [10.25646/11892.2](https://doi.org/10.25646/11892.2). www.rki.de/DE/Content/Infekt/EpidBull/Archiv/2024/Ausgaben/04_24.pdf?__blob=publicationFile [Abrufdatum: 08.03.2024]
- 33 Gautret P, Wilder-Smith A: Vaccination against tetanus, diphtheria, pertussis and poliomyelitis in adult travellers. *Travel Med Infect Dis* 2010;8(3):155–60. DOI: [10.1016/j.tmaid.2010.02.007](https://doi.org/10.1016/j.tmaid.2010.02.007)
- 34 Stefansson M, Askling HH, Rombo L: A single booster dose of diphtheria vaccine is effective for travelers regardless of time interval since previous doses. *Journal of travel medicine* 2018;25(1). DOI: [10.1093/jtm/tay041](https://doi.org/10.1093/jtm/tay041)
- 35 Dahl V, Wallensten A: Self-reported infections during international travel and notifiable infections among returning international travellers, Sweden, 2009–2013. *PLoS One* 2017;12(7):e0181625. DOI: [10.1371/journal.pone.0181625](https://doi.org/10.1371/journal.pone.0181625)
- 36 Barbosa F, Barnett ED, Gautret P, Schlagenhaupt P, van Genderen PJ, Grobusch MP, et al.: Bordetella pertussis infections in travelers: data from the GeoSentinel global network. *Journal of travel medicine* 2017;24(3). DOI: [10.1093/jtm/taw094](https://doi.org/10.1093/jtm/taw094)
- 37 Wilder-Smith A, Earnest A, Ravindran S, Paton NI: High Incidence of Pertussis among Hajj Pilgrims. *Clin Infect Dis* 2003;37(9):1270–2. DOI: [10.1086/378748](https://doi.org/10.1086/378748)
- 38 Angelo KM, Libman M, Gautret P, Barnett E, Grobusch MP, Hagmann SHF, et al.: The rise in travel-associated measles infections—GeoSentinel, 2015–2019. *Journal of travel medicine* 2019;26(6). DOI: [10.1093/jtm/taz046](https://doi.org/10.1093/jtm/taz046)
- 39 Jost M, Luzi D, Metzler S, Miran B, Mutsch M: Measles associated with international travel in the region of the Americas, Australia and Europe, 2001–2013: a systematic review. *Travel Med Infect Dis* 2015;13(1):10–8. DOI: [10.1016/j.tmaid.2014.10.022](https://doi.org/10.1016/j.tmaid.2014.10.022)
- 40 MacIntyre CR, Karki S, Sheikh M, Zwar N, Heywood AE: The role of travel in measles outbreaks in Australia – An enhanced surveillance study. *Vaccine* 2016;34(37):4386-91. DOI: [10.1016/j.vaccine.2016.07.023](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2016.07.023)

- 41 Heywood AE: Measles: a re-emerging problem in migrants and travellers. *Journal of travel medicine* 2018;25(1). DOI: [10.1093/jtm/tay118](https://doi.org/10.1093/jtm/tay118)
- 42 Sarmiento H, Cobo OB, Morice A, Zapata R, Benitez MV, Castillo-Solorzano C: Measles outbreak in Venezuela: a new challenge to postelimination surveillance and control? *The Journal of infectious diseases* 2011;204 Suppl 2:S675–82. DOI: [10.1093/infdis/jir444](https://doi.org/10.1093/infdis/jir444)
- 43 Centers for Disease Control and Prevention: Outbreak of measles – Venezuela and Colombia, 2001–2002. *MMWR Morb Mortal Wkly Rep* 2002;51(34):757–60. PMID: [12219745](https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/12219745/)
- 44 Jesus HS, Nascimento GL, Rosa FM, Santos DA: Investigation of a measles outbreak in Pará State, Brazil, in the age of elimination of the disease. *Cad Saude Publica* 2015;31(10):2241–6. DOI: [10.1590/0102-311X00017515](https://doi.org/10.1590/0102-311X00017515)
- 45 Memish ZA, Steffen R, White P, Dar O, Azhar EI, Sharma A, et al.: Mass gatherings medicine: public health issues arising from mass gathering religious and sporting events. *Lancet* 2019;393(10185):2073–84. DOI: [10.1016/S0140-6736\(19\)30501-X](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(19)30501-X)
- 46 Gautret P, Angelo KM, Asgeirsson H, Duvignaud A, van Genderen PJJ, Bottieau E, et al.: International mass gatherings and travel-associated illness: A GeoSentinel cross-sectional, observational study. *Travel Med Infect Dis* 2019;101504. DOI: [10.1016/j.tmaid.2019.101504](https://doi.org/10.1016/j.tmaid.2019.101504)
- 47 Ministry of Health, Saudi-Arabia. Health Requirements and Recommendations for Travelers to Saudi Arabia for Umrah – 1445H (2024). 2024 www.moh.gov.sa/en/HealthAwareness/Pilgrims_Health/Documents/Health-Regulations-Umrah-EN.pdf. [Abrufdatum: 16.03.2024]
- 48 World Health Organization: BCG vaccines: BCG vaccines: WHO position paper – February 2018. *Wkly Epidemiol Rec* 2018;93(8):73–96. apps.who.int/iris/handle/10665/260307 [Abrufdatum: 21.2.2021]
- 49 Ritz N, Dutta B, Donath S, Casalaz D, Connell TG, Tebruegge M, et al.: The influence of bacille Calmette-Guerin vaccine strain on the immune response against tuberculosis: a randomized trial. *American journal of respiratory and critical care medicine* 2012;185(2):213–22. DOI: [10.1164/rccm.201104-0714OC](https://doi.org/10.1164/rccm.201104-0714OC)
- 50 Diefenbach-Elstob TR, Alabdulkarim B, Deb-Rinker P, Pernica JM, Schwarzer G, Menzies D et al.: Risk of latent and active tuberculosis infection in travellers: a systematic review and meta-analysis. *J Travel Med.* 2021;28(1). DOI: [10.1093/jtm/taaa214](https://doi.org/10.1093/jtm/taaa214)
- 51 Schneider M, et al.: Safety and immunogenicity of a single-shot live-attenuated chikungunya vaccine: a double-blind, multicentre, randomised, placebo-controlled, phase 3 trial. *Lancet*, 2023. 401(10394): p. 2138-2147. DOI: [10.1016/s0140-6736\(23\)00641-4](https://doi.org/10.1016/s0140-6736(23)00641-4)
- 52 Bennett SR, et al.: Safety and immunogenicity of PXVX0317, an aluminium hydroxide-adjuvanted chikungunya virus-like particle vaccine: a randomised, double-blind, parallel-group, phase 2 trial. *Lancet Infect Dis*, 2022. 22(9): p. 1343-1355. DOI: [10.1016/s1473-3099\(22\)00226-2](https://doi.org/10.1016/s1473-3099(22)00226-2)
- 53 Wilder-Smith A: Dengue vaccine development: status and future. *Bundesgesundheitsblatt, Gesundheitsforschung, Gesundheitsschutz* 2020;63(1):40–4. DOI: [10.1007/s00103-019-03060-3](https://doi.org/10.1007/s00103-019-03060-3)
- 54 Huang CH, Tsai YT, Wang SF, Wang WH, Chen YH: Dengue vaccine: an update. *Expert Rev Anti Infect Ther.* 2021;13:1-8. DOI: [10.1080/14787210.2021.1949983](https://doi.org/10.1080/14787210.2021.1949983)
- 55 Pintado Silva J, Fernandez-Sesma A: Challenges on the development of a dengue vaccine: a comprehensive review of the state of the art. *J Gen Virol.* 2023;104(3). DOI: [10.1099/jgv.0.001831](https://doi.org/10.1099/jgv.0.001831)
- 56 Henao-Restrepo AM, Camacho A, Longini IM, Watson CH, Edmunds WJ, Egger M, et al.: Efficacy and effectiveness of an rVSV-vectored vaccine in preventing Ebola virus disease: final results from the Guinea ring vaccination, open-label, cluster-randomised trial (Ebola Ca Suffit!). *Lancet* 2017;389(10068):505–18. DOI: [10.1016/S0140-6736\(16\)32621-6](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(16)32621-6)
- 57 World Health Organization: Preliminary results on the efficacy of rVSV-ZEBOV-GP Ebola vaccine using the ring vaccination strategy in the control of an Ebola outbreak in the Democratic Republic of the Congo: an example of integration of research into epidemic response. 2019. www.who.int/csr/resources/publications/ebola/ebola-ring-vaccination-results-12-april-2019.pdf. [Abrufdatum: 21.2.2021]
- 58 Winslow RL, Milligan ID, Voysey M, Luhn K, Shukarev G, Douoguih M, et al.: Immune Responses to Novel Adenovirus Type 26 and Modified Vaccinia Virus Ankara-Vectored Ebola Vaccines at 1 Year. *JAMA* 2017;317(10):1075–7. DOI: [10.1001/jama.2016.20644](https://doi.org/10.1001/jama.2016.20644)

- 59 Behrendt P WH. Impfstoffe gegen Hepatitis E: Wo stehen wir? Bundesgesundheitsblatt, Gesundheitsforschung, Gesundheitsschutz. 2022;65(2):192-201. DOI: [10.1007/s00103-022-03487-1](https://doi.org/10.1007/s00103-022-03487-1)
- 60 Zhu FC, Zhang J, Zhang XF, Zhou C, Wang ZZ, Huang SJ, et al.: Efficacy and safety of a recombinant hepatitis E vaccine in healthy adults: a large-scale, randomised, double-blind placebo-controlled, phase 3 trial. Lancet 2010;376(9744):895–902. DOI: [10.1016/S0140-6736\(10\)61030-6](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(10)61030-6)
- 61 Zhang J, Zhang XF, Huang SJ, Wu T, Hu YM, Wang ZZ, et al: Long-term efficacy of a hepatitis E vaccine. N Engl J Med 2015;372(10):914–22. DOI: [10.1056/NEJMoa1406011](https://doi.org/10.1056/NEJMoa1406011)
- 62 World Health Organization: Hepatitis E vaccine: WHO position paper, May 2015 – Recommendations. Vaccine 2016;34(3):304–5. DOI: [10.1016/j.vaccine.2015.07.056](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2015.07.056)
- 63 RTS,S Clinical Trials Partnership. Efficacy and safety of RTS,S/AS01 malaria vaccine with or without a booster dose in infants and children in Africa: final results of a phase 3, individually randomised, controlled trial. Lancet. 2015;386(9988):31–45. DOI: [10.1016/S0140-6736\(15\)60721-8](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(15)60721-8).
- 64 Dattoo MS, Dicko A, Tinto H, et al.: Safety and efficacy of malaria vaccine candidate R21/Matrix-M in African children: a multicentre, double-blind, randomised, phase 3 trial; R21/Matrix-M Phase 3 Trial Group. Lancet. 2024 Feb 10;403(10426):533-544. DOI: [10.1016/s0140-6736\(23\)02511-4](https://doi.org/10.1016/s0140-6736(23)02511-4)
- 65 Petersen BW et al.: Vaccinating against monkeypox in the Democratic Republic of the Congo. Antiviral Res 2019 Feb;162:171–177. DOI: [10.1016/j.antiviral.2018.11.004](https://doi.org/10.1016/j.antiviral.2018.11.004)
- 66 Ständige Impfkommision: Beschluss der STIKO für die Empfehlung zur Impfung gegen Affenpocken mit Imvanex (MVA-Impfstoff). Epid Bull 2022;25/26:3-4 | DOI [10.25646/10213](https://doi.org/10.25646/10213)
- 67 Koch J, Vygen-Bonnet S, Bogdan C, Burchard G, Garbe E, Heininger U, et al. Wissenschaftliche Begründung der STIKO für die Empfehlung zur Impfung gegen Affenpocken mit Imvanex (MVA-Impfstoff). Epid Bull 2022;25/26:5-17 | DOI [10.25646/10214](https://doi.org/10.25646/10214)
- 68 De Coster I, Leroux-Roels I, Bandyopadhyay AS, Gast C, Withanage K, Steenackers K, De Smedt P, et al.: Safety and immunogenicity of two novel type 2 oral poliovirus vaccine candidates compared with a monovalent type 2 oral poliovirus vaccine in healthy adults: two clinical trials. Lancet 2021;397(10268):39–50. DOI: [10.1016/S0140-6736\(20\)32541-1](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(20)32541-1)
- 69 Sáez-Llorens X, et al.: Safety and immunogenicity of two novel type 2 oral poliovirus vaccine candidates compared with a monovalent type 2 oral poliovirus vaccine in children and infants: two clinical trials, Lancet 2021;397(10268):27–38. DOI: [10.1016/S0140-6736\(20\)32540-X](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(20)32540-X)
- 70 Ramsay LC, Anyiwe K, Li M, Macdonald L, Coyte PC, Sander B: Economic evaluation of a publicly funded hepatitis A travel vaccination program in Ontario, Canada. Vaccine 2019;37(11):1467–75. DOI: [10.1016/j.vaccine.2019.01.070](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2019.01.070)
- 71 Christensen H, Al-Janabi H, Levy P, Postma MJ, Bloom DE, Landa P, et al.: Economic evaluation of meningococcal vaccines: considerations for the future. Eur J Health Econ 2020;21(2):297–309. DOI: [10.1007/s10198-019-01129-z](https://doi.org/10.1007/s10198-019-01129-z)
- 72 Laws H-J, Baumann U, Bogdan C, Burchard G, Christopheit M, Hecht J, et al.: Impfen bei Immundefizienz. Bundesgesundheitsblatt – Gesundheitsforschung – Gesundheitsschutz 2020;63(5):588–644. DOI: [10.1007/s00103-020-03123-w](https://doi.org/10.1007/s00103-020-03123-w)
- 73 Demicheli V, Tiberti D: The effectiveness and safety of hepatitis A vaccine: a systematic review. Vaccine 2003;21(19–20):2242–5. DOI: [10.1016/s0264-410x\(03\)00135-x](https://doi.org/10.1016/s0264-410x(03)00135-x)
- 74 Averhoff FM, Khudyakov Y, Nelson NP: 24 – Hepatitis A Vaccines. In: Plotkin SA, Orenstein WA, Offit PA, Edwards KM, editors. Plotkin’s Vaccines (Seventh Edition). Elsevier 2018. p. 319–41.e15. DOI: [10.1016/B978-0-323-35761-6.00024-9](https://doi.org/10.1016/B978-0-323-35761-6.00024-9)
- 75 Angelo KM, Stoney RJ, Brun-Cottan G, Leder K, Grobusch MP, Hochberg N, et al.: Zika among international travelers presenting to GeoSentinel sites, 2012–2019: implications for clinical practice. Journal of travel medicine 2020. DOI: [10.1093/jtm/taaa061](https://doi.org/10.1093/jtm/taaa061)
- 76 AWMF. S2k-Leitlinie Gastrointestinale Infektionen und Morbus Whipple. 2015. www.awmf.org/leitlinien/detail/ll/021-024.html [Abrufdatum: 21.2.2021]

- 77 Riddle MS, Connor BA, Beeching NJ, DuPont HL, Hamer DH, Kozarsky P, et al.: Guidelines for the prevention and treatment of travelers' diarrhea: a graded expert panel report. *Journal of travel medicine* 2017;24(suppl_1):S57-s74. DOI: [10.1093/jtm/tax026](https://doi.org/10.1093/jtm/tax026)
- 78 Goodyer L, Schofield S: Mosquito repellents for the traveller: does picaridin provide longer protection than DEET? *Journal of travel medicine* 2018;25(suppl_1):S10-s5. DOI: [10.1093/jtm/tay005](https://doi.org/10.1093/jtm/tay005)
- 79 Fradin MS, Day JF: Comparative efficacy of insect repellents against mosquito bites. *N Engl J Med* 2002;347(1):13-8. DOI: [10.1056/NEJMoa011699](https://doi.org/10.1056/NEJMoa011699)
- 80 Tavares M, da Silva MRM, de Oliveira de Siqueira LB, Rodrigues RAS, Bodjolle-d'Almeida L, Dos Santos EP, et al.: Trends in insect repellent formulations: A review. *Int J Pharm* 2018;539(1-2):190-209. DOI: [10.1016/j.ijpharm.2018.01.046](https://doi.org/10.1016/j.ijpharm.2018.01.046)
- 81 Webb CE, Russell RC: Insect repellents and sunscreen: implications for personal protection strategies against mosquito-borne disease. *Aust N Z J Public Health* 2009;33(5):485-90. DOI: [10.1111/j.1753-6405.2009.00435.x](https://doi.org/10.1111/j.1753-6405.2009.00435.x)
- 82 Rahlenbeck S, Müller-Stöver I, Doggett S: Insektenschutz – Wie man das Sticherisiko senkt. *Deutsches Ärzteblatt* 2013;110(29-30):1432-4. www.aerzteblatt.de/int/article.asp?id=143452 [Abrufdatum: 21.2.2021]
- 83 Oberle D, Drechsel-Bäuerle U, Keller-Stanislawski B: Sicherheitsprofil von Rotelnimpfstoffen bei (versehentlicher) Impfung in der Schwangerschaft. *Bulletin zur Arzneimittelsicherheit – Informationen aus BfArM und PEI* 2020;1:23-31. www.pei.de/SharedDocs/Downloads/DE/newsroom/bulletin-arzneimittelsicherheit/2020/1-2020.pdf?__blob=publicationFile&v=2 [Abrufdatum: 21.2.2021]
- 84 Carroll ID, Williams DC: Pre-travel vaccination and medical prophylaxis in the pregnant traveler. *Travel Med Infect Dis* 2008;6(5):259-75. DOI: [10.1016/j.tmaid.2008.04.005](https://doi.org/10.1016/j.tmaid.2008.04.005)
- 85 Thain S, Tan SQ, Tagore S: Knowledge, perception and maternal immunisation practices of obstetricians in Singapore for the Tdap and influenza vaccines. *Singapore medical journal* 2019. DOI: [10.11622/smedj.2019170](https://doi.org/10.11622/smedj.2019170)
- 86 Carles G, Montoya Y, Seve B, Rakotofananina T, Largeaud M, Mignot V: Typhoid fever and pregnancy. *Journal de gynécologie, obstétrique et biologie de la reproduction* 2002;31(5):495-9. PMID: [12379834](https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/12379834/)
- 87 Ornoy A, Tenenbaum A: Pregnancy outcome following infections by coxsackie, echo, measles, mumps, hepatitis, polio and encephalitis viruses. *Reproductive toxicology* 2006;21(4):446-57. DOI: [10.1016/j.reprotox.2005.12.007](https://doi.org/10.1016/j.reprotox.2005.12.007)
- 88 Chaudhry SA, Koren G: Hepatitis A infection during pregnancy. *Can Fam Physician*. 2015;61(11):963-4. PMID: [PMC4642904](https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/PMC4642904/)
- 89 Chaudhry SA, Verma N, Koren G: Hepatitis E infection during pregnancy. *Can Fam Physician*. 2015;61(7):607-8. PMID: [PMC4501603](https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/PMC4501603/)
- 90 Munoz FM, Jamieson DJ: Maternal Immunization. *Obstetrics and gynecology* 2019;133(4):739-53. DOI: [10.1097/AOG.0000000000003161](https://doi.org/10.1097/AOG.0000000000003161)
- 91 Macias Saint-Gerons D, Solà Arnau I, De Mucio B, Arévalo-Rodríguez I, Alemán A, Castro JL, et al.: Adverse events associated with the use of recommended vaccines during pregnancy: An overview of systematic reviews. *Vaccine*. 2021;30;39 Suppl 2:B12-B26. DOI: [10.1016/j.vaccine.2020.07.048](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2020.07.048)
- 92 Ständige Impfkommision (STIKO). Beschluss der STIKO zur 24. Aktualisierung der COVID-19-Impfempfehlung 2022. www.rki.de/DE/Content/Infekt/EpidBull/Archiv/2022/Ausgaben/50_22.pdf?__blob=publicationFile [Abrufdatum: 11.1.2023]. DOI: [10.25646/10870](https://doi.org/10.25646/10870)
- 93 Kourtis AP, Read JS, Jamieson DJ: Pregnancy and infection. *N Engl J Med* 2014;371(11):1077. DOI: [10.1056/NEJMc1408436](https://doi.org/10.1056/NEJMc1408436)
- 94 Robert Koch-Institut: STIKO: Empfehlung der Pertussisimpfung in der Schwangerschaft. *Epid Bull* 2020;13:34. DOI: [10.25646/6584](https://doi.org/10.25646/6584)
- 95 Staff Reuters. Pregnant women may not have safety risks with common travel vaccines. *Reuters* 2019. www.reuters.com/article/us-health-pregnancy-travel-idINKBNIXW2AY [Abrufdatum: 21.2.2021]
- 96 Varlet E, Bernier M, Thibaut P: Vaccination before and during pregnancy. *Rev Med Brux* 2016;37(4):269-73. PMID: [2852522](https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/2852522/)
- 97 Berenson AB, Hirth JM, Rahman M, Laz TH, Rupp RE, Sarpong KO: Maternal and infant outcomes among women vaccinated against pertussis during pregnancy. *Hum Vaccin Immunother* 2016;12(8):1965-71. DOI: [10.1080/21645515.2016.1157241](https://doi.org/10.1080/21645515.2016.1157241)

- 98 DeSilva M, Vazquez-Benitez G, Nordin JD, Lipkind HS, Klein NP, Cheetham TC, et al.: Maternal Tdap vaccination and risk of infant morbidity. *Vaccine* 2017;35(29):3655–60. DOI: [10.1016/j.vaccine.2017.05.041](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2017.05.041)
- 99 Griffin JB, Yu L, Watson D, Turner N, Walls T, Howe AS, et al.: Pertussis Immunisation in Pregnancy Safety (PIPS) Study: A retrospective cohort study of safety outcomes in pregnant women vaccinated with Tdap vaccine. *Vaccine* 2018;36(34):5173–9. DOI: [10.1016/j.vaccine.2018.07.011](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2018.07.011)
- 100 Kharbanda EO, Vazquez-Benitez G, Lipkind HS, Klein NP, Cheetham TC, Naleway AL, et al.: Maternal Tdap vaccination: Coverage and acute safety outcomes in the vaccine safety datalink, 2007–2013. *Vaccine* 2016;34(7):968–73. DOI: [10.1016/j.vaccine.2015.12.046](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2015.12.046)
- 101 Layton JB, Butler AM, Li D, Boggess KA, Weber DJ, McGrath LJ, et al.: Prenatal Tdap immunization and risk of maternal and newborn adverse events. *Vaccine* 2017;35(33):4072–8. DOI: [10.1016/j.vaccine.2017.06.071](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2017.06.071)
- 102 Vygen-Bonnet S, Hellenbrand W, Garbe E, von Kries R, Bogdan C, Heining U, et al.: Safety and effectiveness of acellular pertussis vaccination during pregnancy: a systematic review. *BMC infectious diseases* 2020;20(1):136. DOI: [10.1186/s12879-020-4824-3](https://doi.org/10.1186/s12879-020-4824-3)
- 103 Keller-Stanislawski B, Englund JA, Kang G, Mangtani P, Neuzil K, Nohynek H, et al.: Safety of immunization during pregnancy: a review of the evidence of selected inactivated and live attenuated vaccines. *Vaccine* 2014;32(52):7057–64. DOI: [10.1016/j.vaccine.2014.09.052](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2014.09.052)
- 104 Kharbanda EO, Vazquez-Benitez G, Lipkind H, Naleway A, Lee G, Nordin JD, et al. Inactivated influenza vaccine during pregnancy and risks for adverse obstetric events. *Obstet Gynecol.* 2013;122(3):659-67. DOI: [10.1097/AOG.0b013e3182a1118a](https://doi.org/10.1097/AOG.0b013e3182a1118a)
- 105 Nishioka Sde A, Nunes-Araujo FR, Pires WP, Silva FA, Costa HL: Yellow fever vaccination during pregnancy and spontaneous abortion: a case-control study. *Trop Med Int Health* 1998;3(1):29–33. DOI: [10.1046/j.1365-3156.1998.00164.x](https://doi.org/10.1046/j.1365-3156.1998.00164.x)
- 106 Cavalcanti DP, Salomao MA, Lopez-Camelo J, Pessoto MA: Campinas Group of Yellow Fever Immunization during P. Early exposure to yellow fever vaccine during pregnancy. *Trop Med Int Health* 2007;12(7):833–7. DOI: [10.1111/j.1365-3156.2007.01851.x](https://doi.org/10.1111/j.1365-3156.2007.01851.x)
- 107 Suzano CE, Amaral E, Sato HK, Papaiordanou PM: Campinas Group on Yellow Fever Immunization during P. The effects of yellow fever immunization (17DD) inadvertently used in early pregnancy during a mass campaign in Brazil. *Vaccine* 2006;24(9):1421–6. DOI: [10.1016/j.vaccine.2005.09.033](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2005.09.033)
- 108 Drugs and Lactation Database (LactMed). Bethesda (MD): National Library of Medicine (US); 2006. Yellow Fever Vaccine. [Updated 2021 Jun 21]. www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK501139/ [Abrufdatum: 15.11.2021]
- 109 Drugs and Lactation Database (LactMed). Bethesda (MD): National Library of Medicine (US); 2006. Measles-Mumps-Rubella Vaccine. [Updated 2020 Jun 15] www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK501139 [Abrufdatum: 21.2.2021]
- 110 Centers for Disease Control and Prevention. Vaccination Safety for Breastfeeding Mothers, 2020. [Page last reviewed: February 4, 2020] www.cdc.gov/breastfeeding/breastfeeding-special-circumstances/vaccinations-medications-drugs/vaccinations.html [Abrufdatum: 21.2.2021]
- 111 Kuhn S, Twele-Montecinos L, MacDonald J, Webster P, Law B: Case report: probable transmission of vaccine strain of yellow fever virus to an infant via breast milk. *CMAJ: Canadian Medical Association journal = journal de l'Association medicale canadienne* 2011;183(4):E243-E5. DOI: [10.1503/cmaj.100619](https://doi.org/10.1503/cmaj.100619)
- 112 Sanofi Pasteur: Stamaril Fachinformation 2020. www.fachinfo.de/api/fachinfo/pdf/007467 [Abrufdatum: 27.02.2021]
- 113 Thompson WO: Encephalitis in infants following vaccination with 17 D yellow fever virus: report of a further case. *Br Med J* 1955;2(4932):182–3. DOI: [10.1136/bmj.2.4932.182](https://doi.org/10.1136/bmj.2.4932.182)

- 114** Nascimento Silva JR, Camacho LA, Siqueira MM, Freire Mde S, Castro YP, Maia Mde L, et al.: Mutual interference on the immune response to yellow fever vaccine and a combined vaccine against measles, mumps and rubella. *Vaccine* 2011;29(37):6327–34. DOI: [10.1016/j.vaccine.2011.05.019](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2011.05.019)
- 115** SAGE. SAGE Evidence to recommendations framework 2018 [Rubella vaccine PICO question 2].
- 116** Kling K, Domingo C, Bogdan C, Duffy S, Harder T, Howick J, et al. Duration of protection after vaccination against yellow fever – systematic review and meta-analysis. *Clin Infect Dis*. 2022. DOI: [10.1093/cid/ciac580](https://doi.org/10.1093/cid/ciac580)
- 117** Kling K, Bogdan C, Domingo C, Harder T, Ledig T, Meerpohl J, Mertens T, Röbl-Mathieu M, Wichmann O, Wiedermann U, Zepp F, Burchard G: STIKO-Empfehlung zur Gelbfieber-Auffrischimpfung vor Reisen in Endemiegebiete und für exponiertes Laborpersonal. *Epid Bull* 2022;32:3-35. DOI [10.25646/10363](https://doi.org/10.25646/10363)
- 118** Piechotta V, Koch J, Bogdan C, Burchard G, Claus H, Heininger U: Empfehlung zur Standardimpfung von Säuglingen gegen Meningokokken der Serogruppe B und die dazugehörige wissenschaftliche Begründung. *Epid Bull* 2024;3:3-32 | DOI [10.25646/11900](https://doi.org/10.25646/11900)
- 119** Hagmann S, Neugebauer R, Schwartz E, Perret C, Castelli F, Barnett ED, et al.: Illness in children after international travel: analysis from the GeoSentinel Surveillance Network. *Pediatrics* 2010;125(5):e1072–80. DOI: [10.1542/peds.2009-1951](https://doi.org/10.1542/peds.2009-1951)
- 120** Deng L, Mazzocato P, Saravanos G, Leder K, Britton PN: A high proportion of interseasonal childhood influenza cases in 2019 were travel related. *Public Health Res Pract* 2020;30(2). DOI: [10.17061/phrp3022012](https://doi.org/10.17061/phrp3022012).
- 121** Wagner A, Garner-Spitzer E, Jasinska J, Kollaritsch H, Stiasny K, Kundi M, et al.: Age-related differences in humoral and cellular immune responses after primary immunisation: indications for stratified vaccination schedules. *Scientific Reports* 2018;8(1):9825. DOI: [10.1038/s41598-018-28111-8](https://doi.org/10.1038/s41598-018-28111-8)
- 122** Chen WH, Kozlovsky BF, Effros RB, Grubeck-Loebenstien B, Edelman R, Sztein MB: Vaccination in the elderly: an immunological perspective. *Trends Immunol* 2009;30(7):351–9. DOI: [10.1016/j.it.2009.05.002](https://doi.org/10.1016/j.it.2009.05.002)
- 123** Weinberger B, Herndler-Brandstetter D, Schwaninger A, Weiskopf D, Grubeck-Loebenstien B: Biology of immune responses to vaccines in elderly persons. *Clin Infect Dis* 2008;46(7):1078–84. DOI: [10.1086/529197](https://doi.org/10.1086/529197)
- 124** Gautret P, Gaudart J, Leder K, Schwartz E, Castelli F, Lim PL, et al.: Travel-associated illness in older adults (>60 y). *Journal of travel medicine* 2012;19(3):169–77. DOI: [10.1111/j.1708-8305.2012.00613.x](https://doi.org/10.1111/j.1708-8305.2012.00613.x)
- 125** Jilg W: Vaccines for Older Travelers. *Interdiscip Top Gerontol Geriatr* 2020;43:158–81. DOI: [10.1159/000504492](https://doi.org/10.1159/000504492)
- 126** Schlager J, Vygen-Bonnet S, Falman A, Wilhelm J, Hummers E, von Kries R, et al. Aktualisierung der Empfehlungen der STIKO zur Standardimpfung von Personen ≥ 60 Jahre sowie zur Indikationsimpfung von Risikogruppen gegen Pneumokokken und die dazugehörige wissenschaftliche Begründung. *Epid Bull* 2023;39:3-44 | DOI [10.25646/11719.2](https://doi.org/10.25646/11719.2)
- 127** Kling K, Wichmann O, Burchard G: Reiseimpfungen für besondere Personengruppen. *Bundesgesundheitsblatt – Gesundheitsforschung – Gesundheitsschutz* 2020;63(1):85–92. DOI: [10.1007/s00103-019-03067-w](https://doi.org/10.1007/s00103-019-03067-w)
- 128** Ferdinands JM, Fry AM, Reynolds S, Petrie J, Flannery B, Jackson ML, et al.: Intraseason waning of influenza vaccine protection: Evidence from the US Influenza Vaccine Effectiveness Network, 2011–12 through 2014–15. *Clin Infect Dis* 2017;64(5):544–50. DOI: [10.1093/cid/ciw816](https://doi.org/10.1093/cid/ciw816)
- 129** Hansson KE, Rosdahl A, Insulander M, Vene S, Lindquist L, Gredmark-Russ S, et al.: Tick-borne Encephalitis Vaccine Failures: A 10-year Retrospective Study Supporting the Rationale for Adding an Extra Priming Dose in Individuals Starting at Age 50 Years. *Clin Infect Dis* 2020;70(2):245–51. DOI: [10.1093/cid/ciz176](https://doi.org/10.1093/cid/ciz176)
- 130** Hertzell KB, Pauksens K, Rombo L, Knight A, Vene S, Askling HH: Tick-borne encephalitis (TBE) vaccine to medically immunosuppressed patients with rheumatoid arthritis: A prospective, open-label, multi-centre study. *Vaccine* 2016;34(5):650–5. DOI: [10.1016/j.vaccine.2015.12.029](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2015.12.029)
- 131** Rafferty E, Duclos P, Yactayo S, Schuster M: Risk of yellow fever vaccine-associated viscerotropic disease among the elderly: a systematic review. *Vaccine* 2013;31(49):5798–805. DOI: [10.1016/j.vaccine.2013.09.030](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2013.09.030)

- 132** Commission on Human Medicines: Report of the Commission on Human Medicine's Expert Working Group on benefit-risk and risk minimisation measures of the yellow fever vaccine 2019:25. https://assets.publishing.service.gov.uk/government/uploads/system/uploads/attachment_data/file/847858/Yellow-Fever-Vaccine-EWG-report__002_.pdf [Abrufdatum: 21.2.2021]
- 133** Reno E, Quan NG, Franco-Paredes C, Chastain DB, Chauhan L, Rodriguez-Morales AJ, et al.: Prevention of yellow fever in travellers: an update. *Lancet Infect Dis* 2020;20(6):e129-e37. DOI: [10.1016/S1473-3099\(20\)30170-5](https://doi.org/10.1016/S1473-3099(20)30170-5)
- 134** Jentes ES, Pomeroy G, Gershman MD, Hill DR, Lemarchand J, Lewis RF, et al.: The revised global yellow fever risk map and recommendations for vaccination, 2010: consensus of the Informal WHO Working Group on Geographic Risk for Yellow Fever. *Lancet Infect Dis* 2011;11(8):622–32. DOI: [10.1016/S1473-3099\(11\)70147-5](https://doi.org/10.1016/S1473-3099(11)70147-5)
- 135** Guimard T, Minjolle S, Polard E, Fily F, Zeller H, Michelet C, et al.: Short report: Incidence of yellow fever vaccine-associated neurotropic disease. *Am J Trop Med Hyg* 2009;81(6):1141–3. DOI: [10.4269/ajtmh.2009.09-0295](https://doi.org/10.4269/ajtmh.2009.09-0295)
- 136** Seligman SJ: Risk groups for yellow fever vaccine-associated viscerotropic disease (YEL-AVD). *Vaccine* 2014;32(44):5769–75. DOI: [10.1016/j.vaccine.2014.08.051](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2014.08.051)
- 137** Wagner N, Assmus F, Arendt G, Baum E, Baumann U, Bogdan C, et al.: Impfen bei Immundefizienz. *Bundesgesundheitsblatt – Gesundheitsforschung – Gesundheitsschutz* 2019;62(4):494–515. DOI: [10.1007/s00103-019-02905-1](https://doi.org/10.1007/s00103-019-02905-1)
- 138** Ehl S, Bogdan C, Niehues T, Burchard G, Baumann U, Hecht J, et al.: Impfen bei Immundefizienz. *Bundesgesundheitsblatt – Gesundheitsforschung – Gesundheitsschutz* 2018;61(8):1034–51. DOI: [10.1007/s00103-018-2761-8](https://doi.org/10.1007/s00103-018-2761-8)
- 139** Government of Canada. Immunization of persons with chronic diseases: Canadian Immunization Guide 2022. www.canada.ca/en/public-health/services/publications/healthy-living/canadian-immunization-guide-part-3-vaccination-specific-populations/page-7-immunization-persons-with-chronic-diseases.html [updated 11.05.2022. Abrufdatum: 24.12.2022]
- 140** Mössner J: Indikationen, Nutzen und Risiken von Protonenpumpeninhibitoren. *Dtsch Arztebl International* 2016;113(27–28):477–83. DOI: [10.3238/arztebl.2016.0477](https://doi.org/10.3238/arztebl.2016.0477)
- 141** Bavishi C, Dupont HL: Systematic review: the use of proton pump inhibitors and increased susceptibility to enteric infection. *Alimentary pharmacology & therapeutics* 2011;34(11–12):1269–81. DOI: [10.1111/j.1365-2036.2011.04874.x](https://doi.org/10.1111/j.1365-2036.2011.04874.x)
- 142** Schapira M, Roquet ME, Henrion J, Ghilain JM, Maisin JM, Heller F: Severe nontyphoidal salmonellosis probably in relation with omeprazole treatment: report of 2 cases. *Acta gastro-enterologica Belgica* 1996;59(2):168–9. PMID: [8903069](https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/8903069/)
- 143** Wieten RW, Leenstra T, Goorhuis A, van Vugt M, Grobusch MP: Health risks of travelers with medical conditions – a retrospective analysis. *Journal of travel medicine* 2012;19(2):104–10. DOI: [10.1111/j.1708-8305.2011.00594.x](https://doi.org/10.1111/j.1708-8305.2011.00594.x)
- 144** Mossner J. The Indications, Applications, and Risks of Proton Pump Inhibitors. *Dtsch Arztebl Int.* 2016;113(27–28):477–83.
- 145** Robert Koch-Institut. Impfen bei Blutungsneigung 2019. www.rki.de/SharedDocs/FAQ/Impfen/AllgFrKontraindi/FAQ06.html [Abrufdatum: 21.2.2021]
- 146** van Aalsburg R, van Genderen PJ: Vaccination in patients on anticoagulants. *Travel Med Infect Dis* 2011;9(6):310–1. DOI: [10.1016/j.tmaid.2011.09.001](https://doi.org/10.1016/j.tmaid.2011.09.001)
- 147** Guzek A, Berghoff AS, Jasinska J, Garner-Spitzer E, Wagner A, Stiasny K, et al.: Reduced seroprevalence against vaccine preventable diseases (VPDs) in adult patients with cancer: necessity of routine vaccination as part of the therapeutic concept. *Ann Oncol* 2020;31(2):319–21. DOI: [10.1016/j.annonc.2019.11.005](https://doi.org/10.1016/j.annonc.2019.11.005)
- 148** Centers for Disease Control and Prevention: Revised surveillance case definition for HIV infection – United States, 2014. *MMWR Recomm Rep* 2014;63(RR-03):1–10. PMID: [24717910](https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/24717910/)
- 149** Freedman DO, Chen LH: Vaccines for International Travel. *Mayo Clin Proc* 2019;94(11):2314–39. DOI: [10.1016/j.mayocp.2019.02.025](https://doi.org/10.1016/j.mayocp.2019.02.025)

- 150 Centers for Disease Control and Prevention. Kotton CN, Kroger AT, Freedman DO: Immuno-compromised Travelers. CDC Yellow Book 2024. <https://wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2024/additional-considerations/immunocompromised-travelers> [letztes Update: 01.05.2023. Abrufdatum: 16.03.2024]
- 151 Machado PM, Lawson-Tovey S, Strangfeld A, Mateus EF, Hyrich KL, Gossec L, et al.: Safety of vaccination against SARS-CoV-2 in people with rheumatic and musculoskeletal diseases: results from the EULAR Coronavirus Vaccine (COVAX) physician-reported registry. *Ann Rheum Dis* 2021;annrheumdis-2021-221490. Epub ahead of print. DOI: [10.1136/annrheumdis-2021-221490](https://doi.org/10.1136/annrheumdis-2021-221490)
- 152 Araujo Lagos LW, Jesus Lopes de Abreu A, Caetano R, Braga JU. Yellow fever vaccine safety in immunocompromised individuals: a systematic review and meta-analysis. *J Travel Med.* 2022. DOI: [10.1093/jtm/taac095](https://doi.org/10.1093/jtm/taac095)
- 153 L'Huillier AG, Posfay Barbe K: Live viral vaccines in transplanted patients. *Swiss medical weekly* 2014. DOI: [10.4414/smw.2014.14005](https://doi.org/10.4414/smw.2014.14005)
- 154 Rosdahl A, Herzog C, Frosner G, Noren T, Rombo L, Askling HH: An extra priming dose of hepatitis A vaccine to adult patients with rheumatoid arthritis and drug induced immunosuppression – A prospective, open-label, multi-center study. *Travel Med Infect Dis* 2018;21:43–50. DOI: [10.1016/j.tmaid.2017.12.004](https://doi.org/10.1016/j.tmaid.2017.12.004)
- 155 McCarthy A, Committee to Advise on Tropical M, Travel: Statement on Meningococcal Disease and the International Traveller. *Can Commun Dis Rep* 2015;41(5):100–7. DOI: [10.14745/ccdr.v41i05a02](https://doi.org/10.14745/ccdr.v41i05a02)
- 156 Australian Technical Advisory Group on Immunisation. Australian Immunisation Handbook – Vaccination for people who are immunocompromised 2023. <https://immunisationhandbook.health.gov.au/contents/vaccination-for-special-risk-groups/vaccination-for-people-who-are-immunocompromised> [letztes Update: 13.12.2023. Abrufdatum: 16.03.2024]
- 157 British HIV Association. British HIV Association guidelines on the use of vaccines in HIV-positive adults 2015. Recommendations for HIV-positive adults 2015. www.bhiva.org/file/NriBJHDVKGwzZ/2015-Vaccination-Guidelines.pdf. [letztes Update: November 2015. Abrufdatum: 16.03.2024]
- 158 MacNeil JR, Rubin LG, Patton M, Ortega-Sanchez IR, Martin SW: Recommendations for use of meningococcal conjugate vaccines in HIV-infected persons. *MMWR Morb Wkly Rep* 2016;65(43):1189–94. DOI: [10.15585/mmwr.mm6543a3](https://doi.org/10.15585/mmwr.mm6543a3)
- 159 Bavarian Nordic: Rabipur Fachinformation 2023. www.fachinfo.de/api/public/fachinfo/pdf/020825 [Abrufdatum: 16.03.2024]
- 160 Public Health England. Rabies – the disease. Green Book. 2023:27. www.gov.uk/government/publications/rabies-the-green-book-chapter-27 [Abrufdatum: 16.03.2024]
- 161 Chang L, Lim BCW, Flaherty GT, Torresi J: Travel vaccination recommendations and infection risk in HIV-positive travellers. *Journal of travel medicine* 2019;26(6). DOI: [10.1093/jtm/taz034](https://doi.org/10.1093/jtm/taz034)
- 162 Reich J, Wasan S, Farraye FA: Vaccinating Patients With Inflammatory Bowel Disease. *Gastroenterol Hepatol* 2016;12(9):540–6. PMID: [27917091](https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/27917091/)
- 163 Mazzola G, Macaluso FS, Adamoli L, Renna S, Cascio A, Orlando A: Diagnostic and vaccine strategies to prevent infections in patients with inflammatory bowel disease. *The Journal of infection* 2017;74(5):433–41. DOI: [10.1016/j.jinf.2017.02.009](https://doi.org/10.1016/j.jinf.2017.02.009)
- 164 Coukos J, Farraye FA: Update on Vaccinating the Patient With Inflammatory Bowel Disease. *Current treatment options in gastroenterology* 2018;16(4):548–60. DOI: [10.1007/s11938-018-0200-4](https://doi.org/10.1007/s11938-018-0200-4)
- 165 Zullo S, Farraye FA: Updates on vaccinating the inflammatory bowel disease patient. *Expert Rev Gastroenterol Hepatol* 2019;13(3):229–39. DOI: [10.1080/17474124.2019.1565993](https://doi.org/10.1080/17474124.2019.1565993)
- 166 Manser CN, Maillard MH, Rogler G, Schreiner P, Rieder F, Buhler S: Vaccination in Patients with Inflammatory Bowel Diseases. *Digestion* 2020:1–11. DOI: [10.1159/000503253](https://doi.org/10.1159/000503253)
- 167 Melmed GY, Ippoliti AF, Papadakis KA, Tran TT, Birt JL, Lee SK, et al.: Patients with inflammatory bowel disease are at risk for vaccine-preventable illnesses. *Am J Gastroenterol* 2006;101(8):1834–40. DOI: [10.1111/j.1572-0241.2006.00646.x](https://doi.org/10.1111/j.1572-0241.2006.00646.x)
- 168 Soonawala D, van Eggermond AM, Fidler H, Visser LG: Pretravel preparation and travel-related morbidity in patients with inflammatory bowel disease. *Inflammatory bowel diseases* 2012;18(11):2079–85. DOI: [10.1002/ibd.22903](https://doi.org/10.1002/ibd.22903)

- 169 Rogler G: Inflammatory Bowel Disease in Travelers. *Gastroenterol Hepatol* 2018;14(6):377–9. PMID: [30166951](#)
- 170 Feagins LA IR, Spechler SJ: Case-control study of factors that trigger inflammatory bowel disease flares. *World Journal of Gastroenterology* 2014;20(15):4329–34. DOI: [10.3748/wjg.v20.i15.4329](#)
- 171 Navarro-Llavat M, Domenech E, Bernal I, Sanchez-Delgado J, Manterola JM, Garcia-Planella E, et al.: Prospective, observational, cross-sectional study of intestinal infections among acutely active inflammatory bowel disease patients. *Digestion* 2009;80(1):25–9. DOI: [10.1159/000212076](#)
- 172 Vavricka SR, Rogler G, Maetzler S, Misselwitz B, Safroneeva E, Frei P, et al.: High altitude journeys and flights are associated with an increased risk of flares in inflammatory bowel disease patients. *Journal of Crohn's & colitis* 2014;8(3):191–9. DOI: [10.1016/j.crohns.2013.07.011](#)
- 173 Rahier JF, Papay P, Salleron J, Sebastian S, Marzo M, Peyrin-Biroulet L, et al. H1N1 vaccines in a large observational cohort of patients with inflammatory bowel disease treated with immunomodulators and biological therapy. *Gut*. 2011;60(4):456-62. DOI: [10.1136/gut.2010.233981](#)
- 174 Cannatelli R, Ferretti F, Carmagnola S, Bergna IMB, Monico MC, Maconi G, et al. Risk of adverse events and reported clinical relapse after COVID-19 vaccination in patients with IBD. *Gut*. 2022;71(9):1926-8. DOI: [10.1136/gutjnl-2021-326237](#)
- 175 Carrera E, Manzano R, Garrido E: Efficacy of the vaccination in inflammatory bowel disease. *World J Gastroenterol* 2013;19(9):1349–53. DOI: [10.3748/wjg.v19.i9.1349](#)
- 176 Dotan I, Werner L, Vigodman S, Agarwal S, Pfeffer J, Horowitz N, et al.: Normal response to vaccines in inflammatory bowel disease patients treated with thiopurines. *Inflammatory bowel diseases* 2012;18(2):261–8. DOI: [10.1002/ibd.21688](#)
- 177 Hagihara Y, Ohfuji S, Watanabe K, Yamagami H, Fukushima W, Maeda K, et al.: Infliximab and/or immunomodulators inhibit immune responses to trivalent influenza vaccination in adults with inflammatory bowel disease. *Journal of Crohn's & colitis* 2014;8(3):223–33. DOI: [10.1016/j.crohns.2013.08.008](#)
- 178 van Aalst M, Garcia Garrido HM, van der Leun J, Meek B, van Leeuwen EMM, Lowenberg M, et al.: Immunogenicity of the Currently Recommended Pneumococcal Vaccination Schedule in Patients With Inflammatory Bowel Disease. *Clin Infect Dis* 2020;70(4):595–604. DOI: [10.1093/cid/ciz226](#)
- 179 Nguyen DL, Nguyen ET, Bechtold ML: Effect of Immunosuppressive Therapies for the Treatment of Inflammatory Bowel Disease on Response to Routine Vaccinations: A Meta-Analysis. *Dig Dis Sci* 2015;60(8):2446–53. DOI: [10.1007/s10620-015-3631-y](#)
- 180 Lamb CA, Kennedy NA, Raine T, Hendy PA, Smith PJ, Limdi JK, et al.: British Society of Gastroenterology consensus guidelines on the management of inflammatory bowel disease in adults. *Gut* 2019;68(Suppl 3):s1-s106. DOI: [10.1136/gutjnl-2019-318484](#)
- 181 Agarwal SK, Irshad M, Dash SC: Comparison of two schedules of hepatitis B vaccination in patients with mild, moderate and severe renal failure. *J Assoc Physicians India* 1999;47(2):183–5. PMID: [10999085](#)
- 182 DaRoza G, Loewen A, Djurdjev O, Love J, Kempston C, Burnett S, et al.: Stage of chronic kidney disease predicts seroconversion after hepatitis B immunization: earlier is better. *Am J Kidney Dis* 2003;42(6):1184–92. DOI: [10.1053/j.ajkd.2003.08.019](#)
- 183 Ghadiani MH, Besharati S, Mousavinasab N, Jalalzadeh M: Response rates to HB vaccine in CKD stages 3–4 and hemodialysis patients. *J Res Med Sci* 2012;17(6):527–33. PMID: [23626628](#)
- 184 Dinits-Pensy M, Forrest GN, Cross AS, Hise MK: The use of vaccines in adult patients with renal disease. *Am J Kidney Dis* 2005;46(6):997–1011. DOI: [10.1053/j.ajkd.2005.08.032](#)
- 185 Mathew R, Mason D, Kennedy JS: Vaccination issues in patients with chronic kidney disease. *Expert Rev Vaccines* 2014;13(2):285–98. DOI: [10.1586/14760584.2014.874950](#)
- 186 Krueger KM, Ison MG, Ghossein C: Practical Guide to Vaccination in All Stages of CKD, Including Patients Treated by Dialysis or Kidney Transplantation. *Am J Kidney Dis* 2020;75(3):417–25. DOI: [10.1053/j.ajkd.2019.06.014](#)

- 187 Lenti MV, Luu S, Carsetti R, Osier F, Ogwang R, Nnodu OE, et al. Asplenia and spleen hypofunction. *Nat Rev Dis Primers*. 2022;8(1):71. DOI: [10.1038/s41572-022-00399-x](https://doi.org/10.1038/s41572-022-00399-x)
- 188 Shea KM, Edelsberg J, Weycker D, Farkouh RA, Strutton DR, Pelton SI: Rates of Pneumococcal Disease in Adults With Chronic Medical Conditions. *Open forum infectious diseases* 2014;1(1). DOI: [10.1093/ofid/ofu024](https://doi.org/10.1093/ofid/ofu024)
- 189 Furer V, Rondaan C, Heijstek MW, Agmon-Levin N, van Assen S, Bijl M, et al.: 2019 update of EULAR recommendations for vaccination in adult patients with autoimmune inflammatory rheumatic diseases. *Ann Rheum Dis* 2020;79(1):39–52. DOI: [10.1136/annrheumdis-2019-215882](https://doi.org/10.1136/annrheumdis-2019-215882)
- 190 Scheinberg M, Guedes-Barbosa LS, Manguiera C, Rosseto EA, Mota L, Oliveira AC, et al.: Yellow fever revaccination during infliximab therapy. *Arthritis Care Res* 2010;62(6):896–8. DOI: [10.1002/acr.20045](https://doi.org/10.1002/acr.20045)
- 191 Oliveira AC, Mota LM, Santos-Neto LL, Simoes M, Martins-Filho OA, Taulil PL: Seroconversion in patients with rheumatic diseases treated with immunomodulators or immunosuppressants, who were inadvertently revaccinated against yellow fever. *Arthritis Rheumatol* 2015;67(2):582–3. DOI: [10.1002/art.38960](https://doi.org/10.1002/art.38960)
- 192 Azevedo LS, Lasmar EP, Contieri FL, Boin I, Percegon L, Saber LT, et al.: Yellow fever vaccination in organ transplanted patients: is it safe? A multi-center study. *Transpl Infect Dis* 2012;14(3):237–41. DOI: [10.1111/j.1399-3062.2011.00686.x](https://doi.org/10.1111/j.1399-3062.2011.00686.x)
- 193 Gowda R, Cartwright K, Bremner JA, Green ST: Yellow fever vaccine: a successful vaccination of an immunocompromised patient. *Eur J Haematol* 2004;72(4):299–301. DOI: [10.1111/j.1600-0609.2004.00218.x](https://doi.org/10.1111/j.1600-0609.2004.00218.x)
- 194 Yax JA, Farnon EC, Cary Engleberg N: Successful immunization of an allogeneic bone marrow transplant recipient with live, attenuated yellow fever vaccine. *Journal of travel medicine* 2009;16(5):365–7. DOI: [10.1111/j.1708-8305.2009.00336.x](https://doi.org/10.1111/j.1708-8305.2009.00336.x)
- 195 Hapfelmeier A, Gasperi C, Donnachie E, Hemmer B: A large case-control study on vaccination as risk factor for multiple sclerosis. *Neurology* 2019;93(9):e908-e16. DOI: [10.1212/WNL.0000000000008012](https://doi.org/10.1212/WNL.0000000000008012)
- 196 Zrzavy T, Kollaritsch H, Rommer PS, Boxberger N, Loebermann M, Wimmer I, et al.: Vaccination in Multiple Sclerosis: Friend or Foe? *Front Immunol* 2019;10:1883. DOI: [10.3389/fimmu.2019.01883](https://doi.org/10.3389/fimmu.2019.01883)
- 197 Oikonen M, Laaksonen M, Aalto V, Ilonen J, Salonen R, Eralinna JP, et al.: Temporal relationship between environmental influenza A and Epstein-Barr viral infections and high multiple sclerosis relapse occurrence. *Mult Scler* 2011;17(6):672–80. DOI: [10.1177/1352458510394397](https://doi.org/10.1177/1352458510394397)
- 198 De Keyser J, Zwanikken C, Boon M: Effects of influenza vaccination and influenza illness on exacerbations in multiple sclerosis. *J Neurol Sci* 1998;159(1):51–3. DOI: [10.1016/s0022-510x\(98\)00139-7](https://doi.org/10.1016/s0022-510x(98)00139-7)
- 199 Rolfes L, Pawlitzki M, Pfeuffer S, Thomas C, Schmidt-Chanasit J, Gross CC, et al.: Fulminant MS Reactivation Following Combined Fingolimod Cessation and Yellow Fever Vaccination. *Int J Mol Sci* 2019;20(23). DOI: [10.3390/ijms20235985](https://doi.org/10.3390/ijms20235985)
- 200 Lebrun C, Vukusic S, French Group for Recommendations in Multiple Sclerosis, Société Francophone de la Sclérose En Plaques: Immunization and multiple sclerosis: Recommendations from the French multiple sclerosis society. *Mult Scler Relat Disord* 2019;31:173–88. DOI: [10.1016/j.neurol.2019.04.001](https://doi.org/10.1016/j.neurol.2019.04.001)
- 201 Farez MF, Correale J, Armstrong MJ, Rae-Grant A, Gloss D, Donley D, et al.: Practice guideline update summary: Vaccine-preventable infections and immunization in multiple sclerosis: Report of the Guideline Development, Dissemination, and Implementation Subcommittee of the American Academy of Neurology. *Neurology* 2019;93(13):584–94. DOI: [10.1212/WNL.0000000000008157](https://doi.org/10.1212/WNL.0000000000008157)
- 202 Huttner A, Eperon G, Lascano AM, Roth S, Schwob JM, Siegrist CA, et al.: Risk of MS relapse after yellow fever vaccination: A self-controlled case series. *Neurol Neuroimmunol Neuroinflamm* 2020;7(4). DOI: [10.1212/NXI.0000000000000726](https://doi.org/10.1212/NXI.0000000000000726)
- 203 Papeix C, Mazoyer J, Maillart E, Bensa C, Dubessy AL, Goujon C, et al.: Multiple sclerosis: Is there a risk of worsening after yellow fever vaccination? *Mult Scler*. 2021;19:13524585211006372. DOI: [10.1177/13524585211006372](https://doi.org/10.1177/13524585211006372)

- 204 Barwick Eidex R, Yellow Fever Vaccine Safety Working Group: History of thymoma and yellow fever vaccination. *Lancet* 2004;364(9438):936. DOI: [10.1016/S0140-6736\(04\)17017-7](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(04)17017-7)
- 205 Weisser K, Barth I, Keller-Stanislawski B: Vaccine safety. *Bundesgesundheitsblatt, Gesundheitsforschung, Gesundheitsschutz* 2009;52(11):1053–64. DOI: [10.1007/s00103-009-0961-y](https://doi.org/10.1007/s00103-009-0961-y)
- 206 Principi N, Esposito S: Vaccine-preventable diseases, vaccines and Guillain-Barré syndrome. *Vaccine* 2019;37(37):5544–50. DOI: [10.1016/j.vaccine.2018.05.119](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2018.05.119)
- 207 Rowe K, Chaves N, Leder K: Challenges to providing pre-travel care for travellers visiting friends and relatives: an audit of a specialist travel medicine clinic. *Journal of travel medicine* 2017;24(5). DOI: [10.1093/jtm/tax038](https://doi.org/10.1093/jtm/tax038)
- 208 LaRocque RC, Deshpande BR, Rao SR, Brunette GW, Sotir MJ, Jentes ES, et al.: Pre-travel health care of immigrants returning home to visit friends and relatives. *Am J Trop Med Hyg* 2013;88(2):376–80. DOI: [10.4269/ajtmh.2012.12-0460](https://doi.org/10.4269/ajtmh.2012.12-0460)
- 209 McCarthy M: Should visits to relatives carry a health warning? *Lancet* 2001;357(9259):862. DOI: [10.1016/S0140-6736\(05\)71796-7](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(05)71796-7)
- 210 Lammert SM, Rao SR, Jentes ES, Fairley JK, Erskine S, Walker AT, et al.: Refusal of recommended travel-related vaccines among U.S. international travellers in Global TravEpiNet. *Journal of travel medicine* 2016;24(1). DOI: [10.1093/jtm/taw075](https://doi.org/10.1093/jtm/taw075)
- 211 Faber MS, Stark K, Behnke SC, Schreier E, Frank C: Epidemiology of hepatitis A virus infections, Germany, 2007–2008. *Emerg Infect Dis* 2009;15(11):1760–8. DOI: [10.3201/eid1511.090214](https://doi.org/10.3201/eid1511.090214)
- 212 Heywood AE, Zwar N, Forssman BL, Seale H, Stephens N, Musto J, et al.: The contribution of travellers visiting friends and relatives to notified infectious diseases in Australia: state-based enhanced surveillance. *Epidemiol Infect* 2016;144(16):3554–63. DOI: [10.1017/S0950268816001734](https://doi.org/10.1017/S0950268816001734)
- 213 Suryapranata FS, Prins M, Sonder GJ: Low and declining attack rates of imported typhoid fever in the Netherlands 1997–2014, in spite of a restricted vaccination policy. *BMC infectious diseases* 2016;16(1):731. DOI: [10.1186/s12879-016-2059-0](https://doi.org/10.1186/s12879-016-2059-0)
- 214 Heywood AE, Forssman BL, Seale H, MacIntyre CR, Zwar N: General Practitioners' Perception of Risk for Travelers Visiting Friends and Relatives. *Journal of travel medicine* 2015;22(6):368–74. DOI: [10.1111/jtm.12229](https://doi.org/10.1111/jtm.12229)
- 215 Hagmann S, Reddy N, Neugebauer R, Purswani M, Leder K: Identifying future VFR travelers among immigrant families in the Bronx, New York. *Journal of travel medicine* 2010;17(3):193–6. DOI: [10.1111/j.1708-8305.2010.00399.x](https://doi.org/10.1111/j.1708-8305.2010.00399.x)
- 216 Chen LH, Leder K, Barbre KA, Schlagenhauf P, Libman M, Keystone J, et al.: Business travel-associated illness: a GeoSentinel analysis. *Journal of travel medicine* 2018;25(1). DOI: [10.1093/jtm/tax097](https://doi.org/10.1093/jtm/tax097)
- 217 Leder K, Chen LH, Wilson ME: Aggregate travel vs. single trip assessment: arguments for cumulative risk analysis. *Vaccine* 2012;30(15):2600–4. DOI: [10.1016/j.vaccine.2011.12.133](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2011.12.133)
- 218 Pandey P, Shlim DR, Cave W, Springer MF: Risk of possible exposure to rabies among tourists and foreign residents in Nepal. *Journal of travel medicine* 2002;9(3):127–31. DOI: [10.2310/7060.2002.23219](https://doi.org/10.2310/7060.2002.23219)
- 219 Centers for Disease Control and Prevention. Kivlehan S, Kayden S: Humanitarian Aid Workers, CDC Yellow Book 2024. Travelers' Health 2024. <https://wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2024/work-and-other-reasons/humanitarian-aid-workers> [Abrufdatum: 16.03.2024]
- 220 Lange WR, Frankenfield DL, Frame JD: Morbidity among Refugee Relief Workers. *Journal of travel medicine* 1994;1(2):111–2. DOI: [10.1111/j.1708-8305.1994.tb00573.x](https://doi.org/10.1111/j.1708-8305.1994.tb00573.x)
- 221 Kupper T, Rieke B, Neppach K, Morrison A, Martin J: Health hazards and medical treatment of volunteers aged 18–30 years working in international social projects of non-governmental organizations (NGO). *Travel Med Infect Dis* 2014;12(4):385–95. DOI: [10.1016/j.tmaid.2013.11.004](https://doi.org/10.1016/j.tmaid.2013.11.004)
- 222 Connolly MA, Gayer M, Ryan MJ, Salama P, Spiegel P, Heymann DL: Communicable diseases in complex emergencies: impact and challenges. *Lancet* 2004;364(9449):1974–83. DOI: [10.1016/S0140-6736\(04\)17481-3](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(04)17481-3)
- 223 Connor BA, Dawood R, Riddle MS, Hamer DH: Cholera in travellers: a systematic review. *Journal of travel medicine* 2019;26(8). DOI: [10.1093/jtm/taz085](https://doi.org/10.1093/jtm/taz085)

- 224 WHO. Multi-country outbreak of cholera, External situation report #11 - 12 February 2024. www.who.int/publications/m/item/multi-country-outbreak-of-cholera--external-situation-report--11---12-february-2024. [updated 12.02.2024. Abrufdatum: 17.02.2024].
- 225 Ganesan D, Gupta SS, Legros D. Cholera surveillance and estimation of burden of cholera. *Vaccine*. 2020;38 Suppl 1:A13-A7. DOI: [10.1016/j.vaccine.2019.07.036](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2019.07.036)
- 226 Clemens JD, Nair GB, Ahmed T, Qadri F, Holmgren J: Cholera. *Lancet* 2017;390(10101):1539–49. DOI: [10.1016/S0140-6736\(17\)30559-7](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(17)30559-7)
- 227 Global Task Force on Cholera Control. Cholera outbreak response - Field Manual; 2019. www.gtfcc.org/wp-content/uploads/2020/05/gtfcc-cholera-outbreak-response-field-manual.pdf [Abrufdatum: 21.12.2022].
- 228 Clemens JD, Nair GB, Ahmed T, Qadri F, Holmgren J. Cholera. *Lancet*. 2017;390(10101):1539-49. DOI: [10.1016/S0140-6736\(17\)30559-7](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(17)30559-7)
- 229 Martinsen TC, Bergh K, Waldum HL. Gastric juice: a barrier against infectious diseases. *Basic Clin Pharmacol Toxicol*. 2005;96(2):94-102. DOI: [10.1111/j.1742-7843.2005.pto960202.x](https://doi.org/10.1111/j.1742-7843.2005.pto960202.x)
- 230 Steffen R, Acar J, Walker E, Zuckerman J. Cholera: assessing the risk to travellers and identifying methods of protection. *Travel Med Infect Dis* 2003;1(2):80–8. DOI: [10.1016/S1477-8939\(03\)00062-0](https://doi.org/10.1016/S1477-8939(03)00062-0)
- 231 Morger H, Steffen R, Schär M. Epidemiology of cholera in travellers, and conclusions for vaccination recommendations. *British Medical Journal* 1983;286(6360):184–6. DOI: [10.1136/bmj.286.6360.184](https://doi.org/10.1136/bmj.286.6360.184)
- 232 Haus-Cheymol R, Theodose R, Quilici ML, Chevallier G, Liautaud B, Ktari F, et al.: A cluster of acute diarrhea suspected to be cholera in French travelers in Haiti, December 2010. *Journal of travel medicine* 2012;19(3):189–91. DOI: [10.1111/j.1708-8305.2012.00607.x](https://doi.org/10.1111/j.1708-8305.2012.00607.x)
- 233 Taylor D, Rizzo J, Meza R, Perez J, Watts D: Cholera among Americans living in Peru. *Clinical infectious diseases: an official publication of the Infectious Diseases Society of America* 1996;22(6):1108–9. DOI: [10.1093/CLINIDS/22.6.1108](https://doi.org/10.1093/CLINIDS/22.6.1108)
- 234 Sanchez JL, Vasquez B, Begue RE, Meza R, Castellares G, Cabezas C, et al.: Protective efficacy of oral whole-cell/recombinant-B-subunit cholera vaccine in Peruvian military recruits. *Lancet* 1994;344(8932):1273–6. DOI: [10.1016/s0140-6736\(94\)90755-2](https://doi.org/10.1016/s0140-6736(94)90755-2)
- 235 Taylor DN, Cardenas V, Sanchez JL, Begue RE, Gilman R, Bautista C, et al.: Two-year study of the protective efficacy of the oral whole cell plus recombinant B subunit cholera vaccine in Peru. *The Journal of infectious diseases* 2000;181(5):1667–73. DOI: [10.1086/315462](https://doi.org/10.1086/315462)
- 236 Mosley JF, 2nd, Smith LL, Brantley P, Locke D, Como M. Vaxchora: The First FDA-Approved Cholera Vaccination in the United States. *P T* 2017;42(10):638–40. PMID: [29018300](https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/29018300/)
- 237 Collins JP, Ryan ET, Wong KK, et al. Cholera Vaccine: Recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices, 2022. *MMWR Recomm Rep* 2022;71(No. RR-2):1–8. DOI: [10.15585/mmwr.rr7102a1](https://doi.org/10.15585/mmwr.rr7102a1)
- 238 Levine MM, Chen WH, Kaper JB, Lock M, Danzig L, Gurwith M: PaxVax CVD 103-HgR single-dose live oral cholera vaccine. *Expert Rev Vaccines* 2017; 16(3):197–213. DOI: [10.1080/14760584.2017.1291348](https://doi.org/10.1080/14760584.2017.1291348)
- 239 McCarty JM, Gierman EC, Bedell L, Lock MD, Bennett S: Safety and Immunogenicity of Live Oral Cholera Vaccine CVD 103-HgR in Children and Adolescents Aged 6–17 Years. *Am J Trop Med Hyg*. 2020;102(1):48–57. DOI: [10.4269/ajtmh.19-0241](https://doi.org/10.4269/ajtmh.19-0241)
- 240 McCarty JM, Cassie D, Bedell L, Lock MD, Bennett S: Long-Term Immunogenicity of Live Oral Cholera Vaccine CVD 103-HgR in Adolescents Aged 12-17 Years in the United States. *Am J Trop Med Hyg*. 2021;5;104(5):1758-60. DOI: [10.4269/ajtmh.20-1576](https://doi.org/10.4269/ajtmh.20-1576)
- 241 McCarty JM, Lock MD, Bennett S, Hunt KM, Simon JK, Gurwith M: Age-related immunogenicity and reactogenicity of live oral cholera vaccine CVD 103-HgR in a randomized, controlled clinical trial. *Vaccine* 2019;37(11):1389–97. DOI: [10.1016/j.vaccine.2019.01.077](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2019.01.077)
- 242 Moro PL, Sukumaran L: Cholera vaccination: pregnant women excluded no more. *Lancet Infect Dis* 2017;17(5):469–70. DOI: [10.1016/S1473-3099\(17\)30055-5](https://doi.org/10.1016/S1473-3099(17)30055-5)

- 243 McCarty J, Bedell L, De Lame PA, Cassie D, Lock M, Bennett S, et al. Update on CVD 103-HgR single-dose, live oral cholera vaccine. *Expert Rev Vaccines*. 2022;21(1):9-23. DOI: [10.1080/14760584.2022.2003709](https://doi.org/10.1080/14760584.2022.2003709)
- 244 Collins JP, Ryan ET, Wong KK, Daley MF, Ratner AJ, Appiah GD, et al. Cholera Vaccine: Recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices, 2022. *MMWR Recomm Rep*. 2022;71(2):1-8. DOI: [10.15585/mmwr.rr7102a1](https://doi.org/10.15585/mmwr.rr7102a1)
- 245 Ahmed T, Bhuiyan TR, Zaman K, Sinclair D, Qadri F: Vaccines for preventing enterotoxigenic *Escherichia coli* (ETEC) diarrhoea. *The Cochrane database of systematic reviews* 2013(7):Cd009029. DOI: [10.1002/14651858.CD009029.pub2](https://doi.org/10.1002/14651858.CD009029.pub2)
- 246 Wyant T, Leach T, Sankoh S, Wang Y, Paolino J, Pasetti MF, et al.: Vedolizumab affects antibody responses to immunisation selectively in the gastrointestinal tract: randomised controlled trial results. *Gut* 2015;64(1):77–83. DOI: [10.1136/gutjnl-2014-307127](https://doi.org/10.1136/gutjnl-2014-307127)
- 247 ECDC. Transmission of COVID-19 2023. www.ecdc.europa.eu/en/infectious-disease-topics/z-disease-list/covid-19/facts/transmission-covid-19 [updated 31.05.2023. Abrufdatum: 19.02.2024]
- 248 NICE. COVID-19 rapid guideline: managing the long-term effects of COVID-19 2020. www.nice.org.uk/guidance/ng188. [updated 25.01.2024. Abrufdatum: 19.02.2024].
- 249 WHO. Post COVID-19 condition (Long COVID) 2022. www.who.int/europe/news-room/fact-sheets/item/post-covid-19-condition. [updated 07.12.2022. Abrufdatum: 19.02.2024].
- 250 https://register.awmf.org/assets/guidelines/020-0271_S1_Long-Post-Covid_2023-11.pdf
- 251 Rakotonirina A, et al.: MALDI-TOF MS: An effective tool for a global surveillance of dengue vector species. *PLoS One*, 2022. 17(10): p. e0276488. DOI: [10.1371/journal.pone.0276488](https://doi.org/10.1371/journal.pone.0276488)
- 252 Calvez E, et al.: Assessing entomological risk factors for arboviral disease transmission in the French Territory of the Wallis and Futuna Islands. *PLoS Negl Trop Dis*, 2020. 14(5): p. e0008250. DOI: [10.1371/journal.pntd.0008250](https://doi.org/10.1371/journal.pntd.0008250)
- 253 WHO. Dengue and severe dengue. 2023. www.who.int/news-room/fact-sheets/detail/dengue-and-severe-dengue. [updated 17.03.2023. Abrufdatum 20.05.2023]
- 254 Chan M, Johansson MA: The incubation periods of Dengue viruses. *PLoS One*, 2012. 7(11): p. e50972. DOI: [10.1371/journal.pone.0050972](https://doi.org/10.1371/journal.pone.0050972)
- 255 Lee C, et al.: Laboratory-acquired dengue virus infection by needlestick injury: a case report, South Korea, 2014. *Ann Occup Environ Med*, 2016. 28: p. 16. DOI: [10.1186/s40557-016-0104-5](https://doi.org/10.1186/s40557-016-0104-5)
- 256 Britton S, et al.: Laboratory-acquired dengue virus infection – a case report. *PLoS Negl Trop Dis*, 2011. 5(11): p. e1324. DOI: [10.1371/journal.pntd.0001324](https://doi.org/10.1371/journal.pntd.0001324)
- 257 Sharp TM, et al.: Laboratory-Acquired Dengue Virus Infection, United States, 2018. *Emerg Infect Dis*, 2020. 26(7): p. 1534-1537. DOI: [10.3201/2Feid2607.191598](https://doi.org/10.3201/2Feid2607.191598)
- 258 Wilder-Smith A: Can dengue virus be sexually transmitted? *J Travel Med*, 2019. 26(3). DOI: [10.1093/jtm/tay157](https://doi.org/10.1093/jtm/tay157)
- 259 Basurko C, et al.: Estimating the Risk of Vertical Transmission of Dengue: A Prospective Study. *Am J Trop Med Hyg*, 2018. 98(6): p. 1826-1832. DOI: [10.4269/ajtmh.16-0794](https://doi.org/10.4269/ajtmh.16-0794)
- 260 Brady OJ, et al.: Refining the global spatial limits of dengue virus transmission by evidence-based consensus. *PLoS Negl Trop Dis*, 2012. 6(8): p. e1760. DOI: [10.1371/journal.pntd.0001760](https://doi.org/10.1371/journal.pntd.0001760)
- 261 Wilder-Smith A, et al.: Dengue. *Lancet*, 2019. 393(10169): p. 350-363. DOI: [10.1016/s0140-6736\(18\)32560-1](https://doi.org/10.1016/s0140-6736(18)32560-1)
- 262 PAHO. Epidemiological Alert – Increase in dengue cases in the Region of the Americas. www.paho.org/en/documents/epidemiological-alert-increase-dengue-cases-region-americas-16-february-2024. [updated 16.02.2024. Abrufdatum: 29.02.2024].
- 263 Eltom K, et al.: Dengue Virus Infection in Sub-Saharan Africa Between 2010 and 2020: A Systematic Review and Meta-Analysis. *Front Cell Infect Microbiol*, 2021. 11: p. 678945. DOI: [10.3389/fcimb.2021.678945](https://doi.org/10.3389/fcimb.2021.678945)
- 264 Bhatia R, Dash AP, Sunyoto T: Changing epidemiology of dengue in South-East Asia. *WHO South East Asia J Public Health*, 2013. 2(1): p. 23-27. <https://doi.org/10.4103/2224-3151.115830>

- 265 ECDC. Increasing risk of mosquito-borne diseases in EU/EEA following spread of *Aedes* species. 2023 22.06.2023 [cited 2023 28.08.2023]. www.ecdc.europa.eu/en/news-events/increasing-risk-mosquito-borne-diseases-eueea-following-spread-aedes-species.
- 266 ECDC. Dengue worldwide overview. 2023 19.12.2023 05.01.2024]. www.ecdc.europa.eu/en/dengue-monthly.
- 267 CDC. Traveler's health - Dengue CDC Yellow Book 2024. <https://wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2024/infections-diseases/dengue> [letztes Update: 01.05.2023. Abrufdatum: 13.02.2024]
- 268 Autochthonous vectorial transmission of dengue virus in mainland EU/EEA, 2010-present. www.ecdc.europa.eu/en/all-topics-z/dengue/surveillance-and-disease-data/autochthonous-transmission-dengue-virus-eueea [letztes Update: 11.01.2024. Abrufdatum: 13.02.2024]
- 269 PAHO. Risk Assessment for public health related to Dengue in the Americas Region - 12 December 2023. 2023 05.01.2024]. <https://reliefweb.int/report/world/risk-assessment-public-health-related-dengue-americas-region-12-december-2023>.
- 270 Fundación iO. 1 diciembre 2023. Detectado el derotipo DENV-3 de dengue en Sao Paulo, Brasil. 2023 01.12.2023 05.01.2024]. <https://fundacionio.com/serotipo-denv-3-de-dengue-en-sao-paulo-brasil/>.
- 271 Loop caribbean News. Suriname reports presence of dengue type three after 21 year absence. 2023 05.01.2024]; <https://caribbean.loopnews.com/content/suriname-reports-presence-dengue-type-three-after-21-year-absence>.
- 272 Olivero RM, et al.: Dengue Virus Seroconversion in Travelers to Dengue-Endemic Areas. *Am J Trop Med Hyg*, 2016. 95(5): p. 1130-1136. DOI: 10.4269/2Fajtmh.16-0159
- 273 Leder K, et al.: Seroepidemiology of dengue in travellers: a paired sera analysis. *Travel Med Infect Dis*, 2013. 11(4): p. 210-3. DOI: 10.1016/j.tmaid.2013.06.008
- 274 Overbosch FW, et al.: Dengue virus infection among long-term travelers from the Netherlands: A prospective study, 2008-2011. *PLoS One*, 2018. 13(2): p. e0192193. DOI: 10.1371/journal.pone.0192193
- 275 Halstead S, Wilder-Smith A: Severe dengue in travellers: pathogenesis, risk and clinical management. *J Travel Med*, 2019. 26(7). DOI: 10.1093/jtm/taz062
- 276 Huits R, Schwartz E: Fatal outcomes of imported dengue fever in adult travelers from non-endemic areas are associated with primary infections. *J Travel Med*, 2021. 28(5). DOI: 10.1093/jtm/taab020
- 277 Ujiie M: Deaths due to dengue in Japanese travellers. *J Travel Med*, 2021. 28(5). DOI: 10.1093/jtm/taab076
- 278 Schmidt-Chanasit J, et al.: Fatal dengue hemorrhagic fever imported into Germany. *Infection*, 2012. 40(4): p. 441-3. DOI: 10.1007/s15010-011-0208-3
- 279 Lozano-Fuentes S, et al.: The dengue virus mosquito vector *Aedes aegypti* at high elevation in Mexico. *Am J Trop Med Hyg*, 2012. 87(5): p. 902-9. DOI: 10.4269/ajtmh.2012.12-0244
- 280 Mercier A, et al.: Impact of temperature on dengue and chikungunya transmission by the mosquito *Aedes albopictus*. *Sci Rep*, 2022. 12(1): p. 6973. DOI: 10.1038/s41598-022-10977-4
- 281 CDC. Clinical Considerations for Dengue Virus Infection. 2023 30.08.2022 [cited 2023 28.08.2023 <https://emergency.cdc.gov/newsletters/coca/083022.htm>.
- 282 WHO. Dengue guidelines for diagnosis, treatment, prevention and control - new edition. 2009 20.05.2023]; WHO Library Cataloguing-in-Publication Data]. https://apps.who.int/iris/bitstream/handle/10665/44188/9789241547871_eng.pdf?sequence=1&isAllowed=y.
- 283 Anders KL, et al.: Epidemiological factors associated with dengue shock syndrome and mortality in hospitalized dengue patients in Ho Chi Minh City, Vietnam. *Am J Trop Med Hyg*, 2011. 84(1): p. 127-34. DOI: 10.4269/ajtmh.2011.10-0476
- 284 Halstead SB, et al.: Intrinsic antibody-dependent enhancement of microbial infection in macrophages: disease regulation by immune complexes. *Lancet Infect Dis*, 2010. 10(10): p. 712-22. DOI: 10.1016/2FS1473-3099(10)70166-3
- 285 Olkowski S, et al.: Reduced risk of disease during postsecondary dengue virus infections. *J Infect Dis*, 2013. 208(6): p. 1026-33. DOI: 10.1093/infdis/jit273

- 286 Hou J, Ye W, Chen J: Current Development and Challenges of Tetravalent Live-Attenuated Dengue Vaccines. *Front Immunol*, 2022. 13: p. 840104. DOI: [10.3389/fimmu.2022.840104](https://doi.org/10.3389/fimmu.2022.840104)
- 287 Biswal S, et al.: Efficacy of a Tetravalent Dengue Vaccine in Healthy Children and Adolescents. *N Engl J Med*, 2019. 381(21): p. 2009-2019. DOI: [10.1056/NEJMoa1903869](https://doi.org/10.1056/NEJMoa1903869)
- 288 Biswal S, et al.: Efficacy of a tetravalent dengue vaccine in healthy children aged 4-16 years: a randomised, placebo-controlled, phase 3 trial. *Lancet*, 2020. 395(10234): p. 1423-1433. DOI: [10.1016/s0140-6736\(20\)30414-1](https://doi.org/10.1016/s0140-6736(20)30414-1)
- 289 López-Medina E, et al.: Efficacy of a Dengue Vaccine Candidate (TAK-003) in Healthy Children and Adolescents 2 Years after Vaccination. *Journal of Infectious Diseases*, 2022. 225(9): p. 1521-1532. DOI: [10.1093/infdis/jiaa761](https://doi.org/10.1093/infdis/jiaa761)
- 290 Rivera L, et al.: Three-year Efficacy and Safety of Takeda's Dengue Vaccine Candidate (TAK-003). *Clin Infect Dis*, 2022. 75(1): p. 107-117. DOI: [10.1093/cid/ciab864](https://doi.org/10.1093/cid/ciab864)
- 291 Flasche S, et al.: The Long-Term Safety, Public Health Impact, and Cost-Effectiveness of Routine Vaccination with a Recombinant, Live-Attenuated Dengue Vaccine (Dengvaxia): A Model Comparison Study. *PLoS Med*, 2016. 13(11): p. e1002181. DOI: [10.1371/journal.pmed.1002181](https://doi.org/10.1371/journal.pmed.1002181)
- 292 Sridhar S, et al.: Effect of Dengue Serostatus on Dengue Vaccine Safety and Efficacy. *N Engl J Med*, 2018. 379(4): p. 327-340. DOI: [10.1056/NEJMoa1800820](https://doi.org/10.1056/NEJMoa1800820)
- 293 Sirivichayakul C, et al.: Safety and Immunogenicity of a Tetravalent Dengue Vaccine Candidate in Healthy Children and Adults in Dengue-Endemic Regions: A Randomized, Placebo-Controlled Phase 2 Study. *Journal of Infectious Diseases*, 2016. 213(10): p. 1562-1572. DOI: [10.1093/infdis/jiv762](https://doi.org/10.1093/infdis/jiv762)
- 294 Kerlik J, Avdicova M, Stefkovicova M, Tarkovska V, Pantikova Valachova M, Molcanyi T, et al.: Slovakia reports highest occurrence of alimentary tick-borne encephalitis in Europe: Analysis of tick-borne encephalitis outbreaks in Slovakia during 2007–2016. *Travel Med Infect Dis* 2018;26:37–42. DOI: [10.1016/j.tmaid.2018.07.001](https://doi.org/10.1016/j.tmaid.2018.07.001)
- 295 Holzmann H, Aberle SW, Stiasny K, Werner P, Mischak A, Zainer B, et al.: Tick-borne encephalitis from eating goat cheese in a mountain region of Austria. *Emerg Infect Dis* 2009;15(10):1671–3. DOI: [10.3201/eid1510.090743](https://doi.org/10.3201/eid1510.090743)
- 296 Ruzek D, Avsic Zupanc T, Borde J, Chrdle A, Eyer L, Karganova G, et al.: Tick-borne encephalitis in Europe and Russia: Review of pathogenesis, clinical features, therapy, and vaccines. *Antiviral Res* 2019;164:23–51. DOI: [10.1016/j.antiviral.2019.01.014](https://doi.org/10.1016/j.antiviral.2019.01.014)
- 297 Suss J: Tick-borne encephalitis 2010: epidemiology, risk areas, and virus strains in Europe and Asia – an overview. *Ticks and tick-borne diseases* 2011;2(1):2–15. DOI: [10.1016/j.ttbdis.2010.10.007](https://doi.org/10.1016/j.ttbdis.2010.10.007)
- 298 Hockickova I, Sekula J, Hudackova D, Paralicova Z: [Tick-borne encephalitis in a pregnant patient]. *Klinicka mikrobiologie a infekcni lekarstvi* 2019;25(1):16–9. PMID: 31266089
- 299 Kunze U: Tick-borne encephalitis (TBE): An underestimated risk... still. Report of the 14th Annual Meeting of the International Scientific Working Group on Tick-Borne Encephalitis (ISW-TBE). *Ticks and tick-borne diseases* 2012;3:197–201. DOI: [10.1016/j.ttbdis.2012.03.007](https://doi.org/10.1016/j.ttbdis.2012.03.007)
- 300 Beaute J, Spiteri G, Warns-Petit E, Zeller H: Tick-borne encephalitis in Europe, 2012 to 2016. *Euro Surveill* 2018;23(45):pii=1800201. DOI: [10.2807/1560-7917.ES.2018.23.45.1800201](https://doi.org/10.2807/1560-7917.ES.2018.23.45.1800201)
- 301 Mansfield KL, Johnson N, Phipps LP, Stephenson JR, Fooks AR, Solomon T: Tick-borne encephalitis virus – a review of an emerging zoonosis. *J Gen Virol* 2009;90(Pt 8):1781–94. DOI: [10.1099/vir.0.011437-0](https://doi.org/10.1099/vir.0.011437-0)
- 302 Charrel RN, Attoui H, Butenko AM, Clegg JC, Deubel V, Frolova TV, et al.: Tick-borne virus diseases of human interest in Europe. *Clin Microbiol Infect* 2004;10(12):1040–55. DOI: [10.1111/j.1469-0691.2004.01022.x](https://doi.org/10.1111/j.1469-0691.2004.01022.x)
- 303 Korenberg EI: Seasonal population dynamics of ixodes ticks and tick-borne encephalitis virus. *Exp Appl Acarol* 2000;24(9):665–81. DOI: [10.1023/a:1010798518261](https://doi.org/10.1023/a:1010798518261)
- 304 Lukan M, Bullova E, Petko B: Climate warming and tick-borne encephalitis, Slovakia. *Emerg Infect Dis* 2010;16(3):524–6. DOI: [10.3201/eid1603.081364](https://doi.org/10.3201/eid1603.081364)

- 305 Danielova V, Kliegrova S, Daniel M, Benes C: Influence of climate warming on tickborne encephalitis expansion to higher altitudes over the last decade (1997–2006) in the Highland Region (Czech Republic). *Cent Eur J Public Health* 2008;16(1):4–11. DOI: [10.21101/cejph.a3460](https://doi.org/10.21101/cejph.a3460)
- 306 Daniel M, Danielova V, Kriz B, Kott I: An attempt to elucidate the increased incidence of tick-borne encephalitis and its spread to higher altitudes in the Czech Republic. *Int J Med Microbiol* 2004;293 Suppl 37:55–62. DOI: [10.1016/s1433-1128\(04\)80009-3](https://doi.org/10.1016/s1433-1128(04)80009-3)
- 307 Heinz FX, Stiasny K, Holzmann H, Kundi M, Sixl W, Wenk M, et al.: Emergence of tick-borne encephalitis in new endemic areas in Austria: 42 years of surveillance. *Euro Surveill* 2015;20(13):pii=21077. DOI: [10.2807/1560-7917.es2015.20.13.21077](https://doi.org/10.2807/1560-7917.es2015.20.13.21077)
- 308 Hellenbrand W, Kreusch T, Bohmer MM, Wagner-Wiening C, Dobler G, Wichmann O, et al.: Epidemiology of Tick-Borne Encephalitis (TBE) in Germany, 2001(-)2018. *Pathogens* 2019;8(2). DOI: [10.3390/pathogens8020042](https://doi.org/10.3390/pathogens8020042)
- 309 Kreusch TM, Holding M, Hewson R, Harder T, Medlock JM, Hansford KM, et al.: A probable case of tick-borne encephalitis (TBE) acquired in England, July 2019. *Euro Surveill* 2019;24(47). DOI: [10.3390/pathogens8020042](https://doi.org/10.3390/pathogens8020042)
- 310 Velay A, Solis M, Kack-Kack W, Gantner P, Maquart M, Martinot M, et al.: A new hot spot for tick-borne encephalitis (TBE): A marked increase of TBE cases in France in 2016. *Ticks and tick-borne diseases* 2018;9(1):120–5. DOI: [10.1016/j.ttbdis.2017.09.015](https://doi.org/10.1016/j.ttbdis.2017.09.015)
- 311 Stoefs A, Heyndrickx L, De Winter J, Coeckelbergh E, Willekens B, Alonso-Jiménez A, et al.: Autochthonous Cases of Tick-Borne Encephalitis, Belgium, 2020. *Emerg Infect Dis*. 2021;27(8):2179-2182. DOI: [10.3201/eid2708.211175](https://doi.org/10.3201/eid2708.211175)
- 312 Agergaard CN, Rosenstjerne MW, Bodker R, Rasmussen M, Andersen PHS, Fomsgaard A: New tick-borne encephalitis virus hot spot in Northern Zealand, Denmark, October 2019. *Euro Surveill* 2019;24(43):pii=1900639. DOI: [10.2807/1560-7917.es.2019.24.43.190063](https://doi.org/10.2807/1560-7917.es.2019.24.43.190063)
- 313 Dekker M, Laverman GD, de Vries A, Reimerink J, Geeraedts F: Emergence of tick-borne encephalitis (TBE) in the Netherlands. *Ticks and tick-borne diseases* 2019;10(1):176–9. DOI: [10.1016/j.ttbdis.2018.10.008](https://doi.org/10.1016/j.ttbdis.2018.10.008)
- 314 European Centre for Disease Prevention and Control. Tick-borne encephalitis – Annual Epidemiological Report for 2018. 2019. www.ecdc.europa.eu/en/publications-data/tick-borne-encephalitis-annual-epidemiological-report-2018 [Abrufdatum: 26.2.2021]
- 315 Robert Koch-Institut, modifiziert nach Epid Bull 09/2024 (Robert Koch-Institut: FSME: Risikogebiete in Deutschland (Stand: Januar 2024). *Epid Bull* 2024;9:3-21. DOI: [10.25646/11965](https://doi.org/10.25646/11965).
- 316 ecdc country profiles (European Centre for Disease Prevention and Control. Tick-borne encephalitis – Annual Epidemiological Report for 2020. 2022. www.ecdc.europa.eu/en/publications-data/tick-borne-encephalitis-annual-epidemiological-report-2020 [Abrufdatum: 31.01.2023]
- 317 National Travel Health Network and Centre (NaTHNaC) Public Health England. Country information. travelhealthpro.org.uk/countries [Abrufdatum: 28.02.2024]
- 318 Haditsch M, Kunze U: Tick-borne encephalitis: a disease neglected by travel medicine. *Travel Med Infect Dis* 2013;11(5):295–300. DOI: [10.1016/j.tmaid.2013.07.003](https://doi.org/10.1016/j.tmaid.2013.07.003)
- 319 Steffen R: Epidemiology of tick-borne encephalitis (TBE) in international travellers to Western/Central Europe and conclusions on vaccination recommendations. *Journal of travel medicine* 2016;23(4). DOI: [10.1093/jtm/taw018](https://doi.org/10.1093/jtm/taw018)
- 320 Hills SL, Broussard KR, Broyhill JC, Shastry LG, Cossaboom CM, White JL, et al.: Tick-borne encephalitis among US travellers, 2010-20. *J Travel Med*. 2021;6:taab167. DOI: [10.1093](https://doi.org/10.1093)
- 321 FDA - U.S. Food & Drug Administration. TICO-VAC. 2021. www.fda.gov/vaccines-blood-biologics/ticovac [Abrufdatum: 13.12.2021]
- 322 Lipowski D, Popiel M, Perlejewski K, Nakamura S, Bukowska-Osko I, Rzadkiewicz E, et al.: A Cluster of Fatal Tick-borne Encephalitis Virus Infection in Organ Transplant Setting. *The Journal of infectious diseases* 2017;215(6):896–901. DOI: [10.1093/infdis/jix040](https://doi.org/10.1093/infdis/jix040)
- 323 Lindquist L, Vapalahti O: Tick-borne encephalitis. *Lancet* 2008;371(9627):1861–71. DOI: [10.1016/S0140-6736\(08\)60800-4](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(08)60800-4)

- 324** Ruzek D, Dobler G, Donoso Mantke O: Tick-borne encephalitis: pathogenesis and clinical implications. *Travel Med Infect Dis* 2010;8(4):223–32. DOI: [10.1016/j.tmaid.2010.06.004](https://doi.org/10.1016/j.tmaid.2010.06.004)
- 325** Kohlmaier B, Schweintzger NA, Sagmeister MG, Svendova V, Kohlfurst DS, Sonnleitner A, et al. Clinical Characteristics of Patients with Tick-Borne Encephalitis (TBE): A European Multicentre Study from 2010 to 2017. *Microorganisms*. 2021;9(7). DOI: [10.3390/microorganisms9071420](https://doi.org/10.3390/microorganisms9071420)
- 326** Centers for Disease Control and Prevention. Hills S, Gould C, Cossaboom C: Tickborne Encephalitis, CDC Yellow Book 2024. *Traveler's Health* 2023. <https://wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2024/infections-diseases/tick-borne-encephalitis> [letztes Update: 28.11.2023. Abrufdatum: 16.03.2024]
- 327** Steffen R: Tick-borne encephalitis (TBE) in children in Europe: Epidemiology, clinical outcome and comparison of vaccination recommendations. *Ticks and tick-borne diseases* 2019;10(1):100–10. DOI: [10.1016/j.ttbdis.2018.08.003](https://doi.org/10.1016/j.ttbdis.2018.08.003)
- 328** Kaiser R: Tick-borne encephalitis: Clinical findings and prognosis in adults. *Wien Med Wochenschr* 2012;162(11–12):239–43. DOI: [10.1007/s10354-012-0105-0](https://doi.org/10.1007/s10354-012-0105-0)
- 329** Orlinger KK, Hofmeister Y, Fritz R, Holzer GW, Falkner FG, Unger B, et al.: A tick-borne encephalitis virus vaccine based on the European prototype strain induces broadly reactive cross-neutralizing antibodies in humans. *The Journal of infectious diseases* 2011;203(11):1556–64. DOI: [10.1093/infdis/jir122](https://doi.org/10.1093/infdis/jir122)
- 330** Domnich A, Panatto D, Arbutova EK, Signori A, Avio U, Gasparini R, et al.: Immunogenicity against Far Eastern and Siberian subtypes of tick-borne encephalitis (TBE) virus elicited by the currently available vaccines based on the European subtype: systematic review and meta-analysis. *Hum Vaccin Immunother* 2014;10(10):2819–33. DOI: [10.4161/hv.29984](https://doi.org/10.4161/hv.29984)
- 331** Rampa JE, Askling HH, Lang P, Zens KD, Gültekin N, et al.: Immunogenicity and safety of the tick-borne encephalitis vaccination. *Travel Med Infect Dis Sep-Oct* 2020;37:101876. DOI: [10.1016/j.tmaid.2020.101876](https://doi.org/10.1016/j.tmaid.2020.101876)
- 332** World Health Organization: Vaccines against tick-borne encephalitis: WHO position paper – Recommendations. *Vaccine* 2011;29(48):8769–70. DOI: [10.1016/j.vaccine.2011.07.024](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2011.07.024)
- 333** Broker M, Schondorf I: Are tick-borne encephalitis vaccines interchangeable? *Expert Rev Vaccines* 2006;5(4):461–6. DOI: [10.1586/14760584.5.4.461](https://doi.org/10.1586/14760584.5.4.461)
- 334** Heinz FX, Stiasny K, Holzmann H, Grgic-Vitek M, Kriz B, Essl A, et al.: Vaccination and Tick-borne Encephalitis, Central Europe. *Emerging Infectious Diseases* 2013;19(1):69–76. DOI: [10.3201/eid1901.120458](https://doi.org/10.3201/eid1901.120458)
- 335** Lenhard T, Ott D, Jakob NJ, Martinez-Torres F, Grond-Ginsbach C, Meyding-Lamade U: Clinical outcome and cerebrospinal fluid profiles in patients with tick-borne encephalitis and prior vaccination history. *Ticks and tick-borne diseases* 2018;9(4):882–8. DOI: [10.1016/j.ttbdis.2018.02.021](https://doi.org/10.1016/j.ttbdis.2018.02.021)
- 336** Kohlmaier B, Schweintzger NA, Sagmeister MG, Švendová V, Kohlfürst DS, Sonnleitner A et al.: Clinical Characteristics of Patients with Tick-Borne Encephalitis (TBE): A European Multicentre Study from 2010 to 2017. *Microorganisms*. 2021;30;9(7):1420. DOI: [10.3390/microorganisms9071420](https://doi.org/10.3390/microorganisms9071420)
- 337** Lotrič-Furlan S, Bogovič P, Avšič-Županc T, Jelovšek M, Lusa L, Strle F: Tick-borne encephalitis in patients vaccinated against this disease. *J. Intern. Med.* 2017;282:142–155. DOI: [10.1111/joim.12625](https://doi.org/10.1111/joim.12625)
- 338** Andersson CR, Vene S, Insulander M, Lindquist L, Lundkvist A, Gunther G: Vaccine failures after active immunisation against tick-borne encephalitis. *Vaccine* 2010;28(16):2827–31. DOI: [10.1016/j.vaccine.2010.02.001](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2010.02.001)
- 339** Lindblom P, Wilhelmsson P, Fryland L, Matussek A, Haglund M, Sjowall J, et al.: Factors determining immunological response to vaccination against tick-borne encephalitis virus in older individuals. *PLoS One* 2014;9(6):e100860. DOI: [10.1371/journal.pone.0100860](https://doi.org/10.1371/journal.pone.0100860)
- 340** Feige J, Moser T, Hauer L, Pikija S, Sellner J: Clinical Challenges in a 49-Year-Old Patient with Severe Tick-Borne Myeloradiculitis Despite Complete Active Vaccination. *Vaccines* 2020;8(1). DOI: [10.3390/vaccines8010093](https://doi.org/10.3390/vaccines8010093)

- 341 Dobler G, Kaier K, Hehn P, Bohmer MM, Kreusch TM, Borde JP: Tick-borne encephalitis virus vaccination breakthrough infections in Germany: a retrospective analysis from 2001 to 2018. *Clin Microbiol Infect* 2019. DOI: [10.1016/j.cmi.2019.12.001](https://doi.org/10.1016/j.cmi.2019.12.001)
- 342 Wiedermann U: Tick borne encephalitis TBE – vaccination in non-endemic countries. *Travel Med Infect Dis* 2010;8(4):251–6. DOI: [10.1016/j.tmaid.2010.05.007](https://doi.org/10.1016/j.tmaid.2010.05.007)
- 343 Dobler G, Gniel D, Petermann R, Pfeffer M: Epidemiology and distribution of tick-borne encephalitis. *Wien Med Wochenschr.* 2012;162(11–12):230–8. DOI: [10.1007/s10354-012-0100-5](https://doi.org/10.1007/s10354-012-0100-5)
- 344 Giancchetti E, Cianchi V, Torelli A, Montomoli E. Yellow Fever: Origin, Epidemiology, Preventive Strategies and Future Prospects. *Vaccines (Basel)*. 2022;10(3).
- 345 Barrett AD, Higgs S: Yellow fever: a disease that has yet to be conquered. *Annual review of entomology* 2007;52:209–29. DOI: [10.1146/annurev.ento.52.110405.091454](https://doi.org/10.1146/annurev.ento.52.110405.091454)
- 346 Monath TP, Vasconcelos PF: Yellow fever. *Journal of clinical virology: the official publication of the Pan American Society for Clinical Virology* 2015;64:160–73. DOI: [10.1016/j.jcv.2014.08.030](https://doi.org/10.1016/j.jcv.2014.08.030)
- 347 World Health Organization: International Travel and Health – Country list. Country vaccination requirements and WHO recommendations for international travellers and malaria prophylaxis per country. 2021. www.who.int/publications/m/item/vaccination-requirements-and-recommendations-for-international-travellers-and-malaria-situation-per-country-2021-edition [Abrufdatum: 7.7.2022]
- 348 Garske T, Van Kerkhove MD, Yactayo S, Ronveaux O, Lewis RF, Staples JE, et al.: Yellow Fever in Africa: estimating the burden of disease and impact of mass vaccination from outbreak and serological data. *PLoS medicine* 2014;11(5):e1001638. DOI: [10.1371/journal.pmed.1001638](https://doi.org/10.1371/journal.pmed.1001638)
- 349 Robertson SE, Hull BP, Tomori O, Bele O, LeDuc JW, Esteves K: Yellow Fever: A Decade of Reemergence. *JAMA* 1996;276(14):1157–62. PMID: [8827969](https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/8827969/)
- 350 Diagne MM, Ndione MHD, Gaye A, Barry MA, Diallo D, Diallo A, et al.: Yellow Fever Outbreak in Eastern Senegal, 2020–2021. *Viruses*. 2021;28;13(8):1475. DOI: [10.3390/v13081475](https://doi.org/10.3390/v13081475)
- 351 Dorigatti I, Morrison S, Donnelly CA, Garske T, Bowden S, Grills A: Risk of yellow fever virus importation into the United States from Brazil, outbreak years 2016–2017 and 2017–2018. *Sci Rep* 2019;9(1):20420. DOI: [10.1038/s41598-019-56521-9](https://doi.org/10.1038/s41598-019-56521-9)
- 352 Monath T, Cetron M: Prevention of Yellow Fever in Persons Traveling to the Tropics. *Clin Infect Dis* 2002;34:1369–78. DOI: [10.1086/340104](https://doi.org/10.1086/340104)
- 353 Barnett ED: Yellow fever: epidemiology and prevention. *Clin Infect Dis* 2007;44(6):850–6. DOI: [10.1086/511869](https://doi.org/10.1086/511869)
- 354 Robert Koch-Institut, modifiziert nach CDC, 2024 (Centers for Disease Control and Prevention. Gershman MD, Staples JE: Yellow fever, Chapter 4. *CDC Traveler's Health* 2024. <https://wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2024/infections-diseases/yellow-fever> [letztes Update: 01.05.2023. Abrufdatum: 04.03.2024]
- 355 Wilder-Smith A: Yellow Fever in Travelers. *Current infectious disease reports* 2019;21(11):42. DOI: [10.1007/s11908-019-0701-x](https://doi.org/10.1007/s11908-019-0701-x)
- 356 Teichmann D, Grobusch MP, Wesselmann H, Temmesfeld-Wollbruck B, Breuer T, Dietel M, et al.: A haemorrhagic fever from the Cote d'Ivoire. *Lancet* 1999;354(9190):1608. DOI: [10.1016/s0140-6736\(99\)09233-8](https://doi.org/10.1016/s0140-6736(99)09233-8)
- 357 Colebunders R, Mariage JL, Coche JC, Pirenne B, Kempinaire S, Hantson P, et al.: A Belgian traveler who acquired yellow fever in the Gambia. *Clin Infect Dis* 2002;35(10):e113–6. DOI: [10.1086/344180](https://doi.org/10.1086/344180)
- 358 Bae HG, Drosten C, Emmerich P, Colebunders R, Hantson P, Pest S, et al.: Analysis of two imported cases of yellow fever infection from Ivory Coast and The Gambia to Germany and Belgium. *Journal of clinical virology* 2005;33(4):274–80. DOI: [10.1016/j.jcv.2004.12.001](https://doi.org/10.1016/j.jcv.2004.12.001)
- 359 Phan MVT, Mendonca Melo M, van Nood E, Aron G, Kreeft-Voermans JJC, Koopmans MPG, et al.: Shedding of Yellow Fever Virus From an Imported Case in the Netherlands After Travel to Brazil. *Open forum infectious diseases* 2020;7(2):ofaa020. DOI: [10.1093/ofid/ofaa020](https://doi.org/10.1093/ofid/ofaa020)
- 360 Hamer DH, Angelo K, Caumes E, van Genderen PJJ, Florescu SA, Popescu CP, et al.: Fatal Yellow Fever in Travelers to Brazil, 2018. *MMWR Morb Mortal Wkly Rep* 2018;67(11):340–1. DOI: [10.15585/mmwr.mm6711e1](https://doi.org/10.15585/mmwr.mm6711e1)

- 361 Liu-Helmersson J, Rocklov J, Sewe M, Brannstrom A: Climate change may enable *Aedes aegypti* infestation in major European cities by 2100. *Environ Res* 2019;172:693–9. DOI: [10.1016/j.envres.2019.02.026](https://doi.org/10.1016/j.envres.2019.02.026)
- 362 Cook GC: Fatal yellow fever contracted at the Hospital for Tropical Diseases, London, UK, in 1930. *Trans R Soc Trop Med Hyg* 1994;88(6):712–3. DOI: [10.1016/0035-9203\(94\)90244-5](https://doi.org/10.1016/0035-9203(94)90244-5)
- 363 Amanna IJ, Slifka MK: Questions regarding the safety and duration of immunity following live yellow fever vaccination. *Expert Rev Vaccines* 2016;15(12):1519–33. DOI: [10.1080/14760584.2016.1198259](https://doi.org/10.1080/14760584.2016.1198259)
- 364 Kallas EG, D'Elia Zanella L, Moreira CHV, Buccheri R, Diniz GBF, Castineiras ACP, et al.: Predictors of mortality in patients with yellow fever: an observational cohort study. *Lancet Infect Dis* 2019;19(7):750–8. DOI: [10.1016/s1473-3099\(19\)30125-2](https://doi.org/10.1016/s1473-3099(19)30125-2)
- 365 Ho YL, Joelsons D, Leite GFC, Malbouisson LMS, Song ATW, Perondi B, et al.: Severe yellow fever in Brazil: clinical characteristics and management. *Journal of travel medicine* 2019;26(5). DOI: [10.1093/jtm/taz040](https://doi.org/10.1093/jtm/taz040)
- 366 Beck AS, Barrett AD: Current status and future prospects of yellow fever vaccines. *Expert Rev Vaccines* 2015;14(11):1479–92. DOI: [10.1586/14760584.2015.1083430](https://doi.org/10.1586/14760584.2015.1083430)
- 367 Staples JE, Barrett ADT, Wilder-Smith A, Hombach J: Review of data and knowledge gaps regarding yellow fever vaccine-induced immunity and duration of protection. *npj Vaccines* 2020;5(1):54. DOI: [10.1038/s41541-020-0205-6](https://doi.org/10.1038/s41541-020-0205-6)
- 368 Gotuzzo E, Yactayo S, Cordova E: Efficacy and duration of immunity after yellow fever vaccination: systematic review on the need for a booster every 10 years. *Am J Trop Med Hyg* 2013;89(3):434–44. DOI: [10.4269/ajtmh.13-0264](https://doi.org/10.4269/ajtmh.13-0264)
- 369 Staples JE, Bocchini JA, Jr., Rubin L, Fischer M, Centers for Disease Control and Prevention: Yellow Fever Vaccine Booster Doses: Recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices, 2015. *MMWR Morbidity and mortality weekly report* 2015;64(23):647–50. PMID: [26086636](https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/26086636/)
- 370 Kelso JM, Mootrey GT, Tsai TF: Anaphylaxis from yellow fever vaccine. *J Allergy Clin Immunol* 1999;103(4):698–701. DOI: [10.1016/s0091-6749\(99\)70245-9](https://doi.org/10.1016/s0091-6749(99)70245-9)
- 371 Lecomte E, Laureys G, Verbeke F, Domingo Carrasco C, Van Esbroeck M, Huits R: A clinician's perspective on yellow fever vaccine-associated neurotropic disease. *Journal of travel medicine* 2020. DOI: [10.1093/jtm/taaa172](https://doi.org/10.1093/jtm/taaa172)
- 372 Public Health England. Yellow Fever – the disease. Green Book 2020:35. www.gov.uk/government/collections/immunisation-against-infectious-disease-the-green-book#history [Abrufdatum: 27.2.2021]
- 373 Public Health England – Medicines and Healthcare products Regulatory Agency. Yellow fever vaccine: stronger precautions in people with weakened immunity and those aged 60 years or older. 2019. www.gov.uk/drug-safety-update/yellow-fever-vaccine-stronger-precautions-in-people-with-weakened-immunity-and-in-those-aged-60-years-or-older
- 374 Lindsey NP, Rabe IB, Miller ER, Fischer M, Staples JE: Adverse event reports following yellow fever vaccination, 2007–13. *Journal of travel medicine* 2016;23(5). DOI: [10.1093/jtm/taw045](https://doi.org/10.1093/jtm/taw045)
- 375 Ribeiro AF, Guedes BF, Sulleiman JMAH, de Oliveira FTM, de Souza IOM, Nogueira JS, et al.: Neurologic Disease after Yellow Fever Vaccination, São Paulo, Brazil, 2017–2018. *Emerg Infect Dis*. 2021;27(6):1577–87. DOI: [10.3201/eid2706.204170](https://doi.org/10.3201/eid2706.204170)
- 376 Domingo C, Lamerz J, Cadar D, Stojkovic M, Eisermann P, Merle U, et al.: Severe Multiorgan Failure Following Yellow Fever Vaccination. *Vaccines* 2020;8(2). DOI: [10.3390/vaccines8020249](https://doi.org/10.3390/vaccines8020249)
- 377 García-Paba MB, et al. Frequency of allergic reactions in egg allergic patients after receiving the yellow fever vaccine. *Allergol Immunopathol (Madr)*. 2023;51(4):139–147. DOI: [10.15586/aei.v51i4.850](https://doi.org/10.15586/aei.v51i4.850)
- 378 Tanos Lopes FT, Maia de Castro Romanelli R, Isabela de Oliveira L, Abrantes MM, Rocha W. Safe administration of yellow fever vaccine in patients with suspected egg allergy, *J Allergy Clin Immunol Glob*. 2023 Mar 8;2(3):100089. DOI: [10.1016/j.jacig.2023.100089](https://doi.org/10.1016/j.jacig.2023.100089)
- 379 Gnanadurai R, Campos-Matos I, Kanagarajah S, Geary K, Simons H, Patel D. National review of reported Yellow fever vaccine incidents in the UK. *Travel Med Infect Dis*. 2022;47:102289. DOI: [10.1016/j.tmaid.2022.102289](https://doi.org/10.1016/j.tmaid.2022.102289)

- 380 Pulendran B, Miller J, Querec TD, Akondy R, Moseley N, Laur O, et al.: Case of yellow fever vaccine-associated viscerotropic disease with prolonged viremia, robust adaptive immune responses, and polymorphisms in CCR5 and RANTES genes. *The Journal of infectious diseases* 2008;198(4):500–7. DOI: [10.1086/590187](https://doi.org/10.1086/590187)
- 381 Hernandez N, Bucciol G, Moens L, Le Pen J, Shahrooei M, Goudouris E, et al.: Inherited IFNAR1 deficiency in otherwise healthy patients with adverse reaction to measles and yellow fever live vaccines. *J Exp Med* 2019;216(9):2057–70. DOI: [10.1084/jem.20182295](https://doi.org/10.1084/jem.20182295)
- 382 Fernandes EG, Gomes Porto VB, de Oliveira PMN, Duarte-Neto AN, de Sousa Maia ML, Lignani LK, et al. Yellow Fever Vaccine-Associated Viscerotropic Disease among Siblings, Sao Paulo State, Brazil. *Emerg Infect Dis.* 2023;29(3):493-500. DOI: [10.3201/eid2903.220989](https://doi.org/10.3201/eid2903.220989)
- 383 Centers for Disease Control and Prevention: Contraindications for Administering Yellow Fever Vaccine. www.cdc.gov/travel-training/local/HistoryEpidemiologyandVaccination/contraindications-administering-yellow-fever-vaccine.pdf [Abrufdatum: 27.2.2021]
- 384 Nasser R, Rakedzon S, Dickstein Y, Mousa A, Solt I, Peterisel N, et al.: Are all vaccines safe for the pregnant traveller? A systematic review and meta-analysis. *Journal of travel medicine* 2020;27(2). DOI: [10.1093/jtm/taz074](https://doi.org/10.1093/jtm/taz074)
- 385 Hall C, Khodr ZG, Chang RN, Bukowinski AT, Gumbs GR, Conlin AMS: Safety of yellow fever vaccination in pregnancy: findings from a cohort of active duty US military women. *Journal of travel medicine* 2020;27(6). DOI: [10.1093/jtm/taaa138](https://doi.org/10.1093/jtm/taaa138)
- 386 World Health Organization: Vaccines and vaccination against yellow fever: WHO position paper, June 2013 – Recommendations. *Vaccine* 2014;33(1):76–7. DOI: [10.1016/j.vaccine.2014.05.040](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2014.05.040)
- 387 Rosenstein MD, de Visser AW, Visser LG, Roukens AHE: Long-term immunity after a single yellow fever vaccination in travelers vaccinated at 60 years or older: A 10-year follow-up study. *J Travel Med.* 2021;16:taab126. DOI: [10.1093](https://doi.org/10.1093)
- 388 Schnyder, J.L., et al., Long-term immunity following yellow fever vaccination: a systematic review and meta-analysis. *Lancet Glob Health*, 2024. 12(3): p. e445-e456. DOI: [10.1016/s2214-109x\(23\)00556-9](https://doi.org/10.1016/s2214-109x(23)00556-9)
- 389 Gould CV, Free RJ, Bhatnagar J, et al.; Yellow Fever Vaccine Virus Transplant and Transfusion Investigation Team. Transmission of yellow fever vaccine virus through blood transfusion and organ transplantation in the USA in 2021: report of an investigation, *Lancet Microbe.* 2023 Sep;4(9):e711-e721. DOI: [10.1016/S2666-5247\(23\)00170-2](https://doi.org/10.1016/S2666-5247(23)00170-2)
- 390 Dienstag JL, Davenport FM, McCollum RW, Hennessy AV, Klatskin G, Purcell RH: Nonhuman primate-associated viral hepatitis type A. Serologic evidence of hepatitis A virus infection. *JAMA* 1976;236(5):462–4. PMID: 180303
- 391 WHO. WHO position paper on hepatitis A vaccines – October 2022. *Weekly epidemiological record.* 2022;40(97):493–512. www.who.int/publications/i/item/who-wer9740-493-512 [Abrufdatum: 21.12.2022]
- 392 Siegl G, Weitz M, Kronauer G: Stability of hepatitis A virus. *Intervirology* 1984;22(4):218–26. DOI: [10.1159/000149554](https://doi.org/10.1159/000149554)
- 393 World Health Organization. Hepatitis A Fact sheet 2023. www.who.int/news-room/fact-sheets/detail/hepatitis-a [Abrufdatum: 16.03.2024]
- 394 Jacobsen KH, Wiersma ST: Hepatitis A virus seroprevalence by age and world region, 1990 and 2005. *Vaccine* 2010;28(41):6653–7. DOI: [10.1016/j.vaccine.2010.08.037](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2010.08.037)
- 395 Lima LR, De Almeida AJ, Tourinho Rdos S, Hasselmann B, Ximenez LL, De Paula VS: Evidence of hepatitis A virus person-to-person transmission in household outbreaks. *PLoS One* 2014;9(7):e102925. DOI: [10.1371/journal.pone.0102925](https://doi.org/10.1371/journal.pone.0102925)
- 396 Hauri AM, Fischer E, Fitzenberger J, Uphoff H, Koenig C: Active immunisation during an outbreak of hepatitis A in a German day-care centre. *Vaccine* 2006;24(29–30):5684–9. DOI: [10.1016/j.vaccine.2006.04.053](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2006.04.053)
- 397 Askling HH, Rombo L, Andersson Y, Martin S, Ekdahl K: Hepatitis A risk in travelers. *Journal of travel medicine* 2009;16(4):233–8. DOI: [10.1111/j.1708-8305.2009.00307.x](https://doi.org/10.1111/j.1708-8305.2009.00307.x)
- 398 Nielsen US, Larsen CS, Howitz M, Petersen E: Hepatitis A among Danish travellers 1980–2007. *The Journal of infection* 2009;58(1):47–52. DOI: [10.1016/j.jinf.2008.10.010](https://doi.org/10.1016/j.jinf.2008.10.010)

- 399 Toovey S, Jamieson A, Holloway M: Travelers' knowledge, attitudes and practices on the prevention of infectious diseases: results from a study at Johannesburg International Airport. *Journal of travel medicine* 2004;11(1):16–22. DOI: [10.2310/7060.2004.13587](https://doi.org/10.2310/7060.2004.13587)
- 400 Dahlgren AL, DeRoo L, Steffen R: Prevention of travel-related infectious diseases: knowledge, practices and attitudes of Swedish travellers. *Scandinavian journal of infectious diseases* 2006;38(11–12):1074–80. DOI: [10.1080/00365540600868354](https://doi.org/10.1080/00365540600868354)
- 401 Schunk M, Wachinger W, Nothdurft HD: Vaccination status and prophylactic measures of travelers from Germany to subtropical and tropical areas: results of an airport survey. *Journal of travel medicine* 2001;8(5):260–2. DOI: [10.2310/7060.2001.24031](https://doi.org/10.2310/7060.2001.24031)
- 402 Van Herck K, Van Damme P, Castelli F, Zuckerman J, Nothdurft H, Dahlgren AL, et al.: Knowledge, attitudes and practices in travel-related infectious diseases: the European airport survey. *Journal of travel medicine* 2004;11(1):3–8. DOI: [10.2310/7060.2004.13609](https://doi.org/10.2310/7060.2004.13609)
- 403 Dudareva S, Faber M, Zimmermann R, Bock CT, Offergeld R, Steffen G, Enkelmann J. *Epidemiologie der Virushepatitiden A bis E in Deutschland. Bundesgesundheitsblatt, Gesundheitsforschung, Gesundheitsschutz.* 2022;65(2):149–58.
- 404 Frank C, Walter J, Muehlen M, Jansen A, van Treeck U, Hauri AM, et al.: Large outbreak of hepatitis A in tourists staying at a hotel in Hurghada, Egypt, 2004 – orange juice implicated. *Euro Surveill* 2005;10(23):pii=2720. DOI: [10.2807/esw.10.23.02720-en](https://doi.org/10.2807/esw.10.23.02720-en)
- 405 Robert Koch-Institut. RKI-Ratgeber Hepatitis A. 2023. www.rki.de/DE/Content/Infekt/EpidBull/Merkblaetter/Ratgeber_HepatitisA.html [Abrufdatum: 16.03.2024]
- 406 Beaute J, Westrell T, Schmid D, Muller L, Epstein J, Kontio M, et al.: Travel-associated hepatitis A in Europe, 2009 to 2015. *Euro Surveill* 2018;23(22):pii=1700583. DOI: [10.2807/1560-7917.es.2018.23.22.1700583](https://doi.org/10.2807/1560-7917.es.2018.23.22.1700583)
- 407 Mutsch M, Spicher VM, Gut C, Steffen R: Hepatitis A virus infections in travelers, 1988–2004. *Clin Infect Dis* 2006;42(4):490–7. DOI: [10.1086/499816](https://doi.org/10.1086/499816)
- 408 Balogun O, Brown A, Angelo KM, Hochberg NS, Barnett ED, Nicolini LA, et al. Acute hepatitis A in international travellers: a GeoSentinel analysis, 2008–2020. *Journal of travel medicine.* 2022;29(2). DOI: [10.1093/jtm/taac013](https://doi.org/10.1093/jtm/taac013)
- 409 Deutscher Reiseverband: Der deutsche Reisemarkt – Zahlen und Fakten 2019. 2020. www.driv.de/public/Downloads_2019/Archiv_Reisen_in_Zahlen/20-03-06_Titelbild_-_DRV_ZahlenFakten_2019.pdf [Abrufdatum: 27.2.2021]
- 410 Gassowski M, Michaelis K, Wenzel JJ, Faber M, Fighi J, Mouna L, et al.: Two concurrent outbreaks of hepatitis A highlight the risk of infection for non-immune travellers to Morocco, January to June 2018. *Euro Surveill* 2018;23(27):pii=1800329. DOI: [10.2807/1560-7917.ES.2018.23.27.1800329](https://doi.org/10.2807/1560-7917.ES.2018.23.27.1800329)
- 411 Falkenhorst G, Enkelmann J, Faber M, Brinkwirth S, Lachmann R, Bös L, et al.: Zur Situation bei wichtigen Infektionskrankheiten – Importierte Infektionskrankheiten 2022. *Epid Bull* 2023;46:3–20. DOI: [10.25646/11768.2](https://doi.org/10.25646/11768.2)
- 412 Rezende G, Roque-Afonso AM, Samuel D, Gigou M, Nicand E, Ferre V, et al.: Viral and clinical factors associated with the fulminant course of hepatitis A infection. *Hepatology* 2003;38(3):613–8. DOI: [10.1053/jhep.2003.50366](https://doi.org/10.1053/jhep.2003.50366)
- 413 Centers for Disease Control and Prevention. *Epidemiology and Prevention of Vaccine-Preventable Diseases – Hepatitis A*, 2019. [Page last reviewed: August 18, 2021] www.cdc.gov/vaccines/pubs/pinkbook/hepa.html [Abrufdatum: 7.7.2022]
- 414 Heymann DL: *Control of communicable diseases – manual*, 20th edition. Washington: American Public Health Association, 2015. ISBN: 978-0-87553-018-5
- 415 Wasley A, Fiore A, Bell BP: Hepatitis A in the era of vaccination. *Epidemiologic reviews* 2006;28:101–11. DOI: [10.1093/epirev/mxj012](https://doi.org/10.1093/epirev/mxj012)
- 416 Innis BL, Snitbhan R, Kunasol P, Laorakpongse T, Poopatanakool W, Kozik CA, et al.: Protection against hepatitis A by an inactivated vaccine. *JAMA* 1994;271(17):1328–34. PMID: [8158817](https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/8158817/)
- 417 Werzberger A, Mensch B, Kuter B, Brown L, Lewis J, Sitrin R, et al.: A controlled trial of a formalin-inactivated hepatitis A vaccine in healthy children. *N Engl J Med* 1992;327(7):453–7. DOI: [10.1056/NEJM199208133270702](https://doi.org/10.1056/NEJM199208133270702)

- 418 Herzog C, Van Herck K, Van Damme P. Hepatitis A vaccination and its immunological and epidemiological long-term effects – a review of the evidence. *Hum Vaccin Immunother.* 2021;17(5):1496-519. DOI: [10.1080/21645515.2020.1819742](https://doi.org/10.1080/21645515.2020.1819742)
- 419 Plumb ID, Bulkow LR, Bruce MG, Hennessy TW, Morris J, Rudolph K, et al. Persistence of antibody to Hepatitis A virus 20 years after receipt of Hepatitis A vaccine in Alaska. *J Viral Hepat.* 2017;24(7):608-12. DOI: [10.1111/jvh.12676](https://doi.org/10.1111/jvh.12676)
- 420 Spradling PR, Bulkow LR, Negus SE, Homan C, Bruce MG, McMahon BJ. Persistence of seropositivity among persons vaccinated for hepatitis A during infancy by maternal antibody status: 15-year follow-up. *Hepatology (Baltimore, Md).* 2016;63(3):703-11. DOI: [10.1002/hep.28375](https://doi.org/10.1002/hep.28375)
- 421 Martin JC, Petrecz ML, Stek JE, Simon JK, Goveia MG, Klopfer SO. Using the power law model to predict the long-term persistence and duration of detectable hepatitis A antibody after receipt of hepatitis A vaccine (VAQTA). *Vaccine.* 2021;39(20):2764-71. DOI: [10.1016/j.vaccine.2021.03.052](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2021.03.052)
- 422 Yu YP, Chen JT, Jiang ZW, Wang L, Yu CK, Yan XY, et al. Modeling the Long-term Antibody Response and Duration of Immune Protection Induced by an Inactivated, Preservative-free Hepatitis A Vaccine (Healive) in Children. *Biomed Environ Sci.* 2020;33(7):484-92. DOI: [10.3967/bes2020.065](https://doi.org/10.3967/bes2020.065)
- 423 Robert Koch-Institut. RKI Ratgeber Hepatitis B und D. 2016. www.rki.de/DE/Content/Infekt/EpidBull/Merkblaetter/Ratgeber_HepatitisB.html [Abrufdatum: 16.03.2024]
- 424 Collaborators GBDHB. Global, regional, and national burden of hepatitis B, 1990-2019: a systematic analysis for the Global Burden of Disease Study 2019. *Lancet Gastroenterol Hepatol.* 2022;7(9):796-829. DOI: [10.1016/S2468-1253\(22\)00124-8](https://doi.org/10.1016/S2468-1253(22)00124-8)
- 425 WHO. Hepatitis B in the WHO European Region 2022. www.who.int/docs/librariesprovider2/default-document-library/hepatitis-b-in-the-who-european-region-factsheet-july-2022.pdf?sfvrsn=f8eb7bbb_2&download=true. [Abrufdatum: 11.1.2023]
- 426 Burdi S, Harder T, Ullrich A, Krings A, Sandfort M, Dudareva S: Virushepatitis B und D im Jahr 2020. *Epid Bull* 2021;29:3-21 | DOI [10.25646/8801](https://doi.org/10.25646/8801)
- 427 Connor BA, Jacobs RJ, Meyerhoff AS: Hepatitis B risks and immunization coverage among American travelers. *Journal of travel medicine* 2006;13(5):273–80. DOI: [10.1111/j.1708-8305.2006.00055.x](https://doi.org/10.1111/j.1708-8305.2006.00055.x)
- 428 Schlagenhauf P, Weld L, Goorhuis A, Gautret P, Weber R, von Sonnenburg F: Travel-associated infection presenting in Europe (2008–12): an analysis of EuroTravNet longitudinal, surveillance data, and evaluation of the effect of the pre-travel consultation. *Lancet Infect Dis* 2015;15(1):55-64. DOI: [10.1016/S1473-3099\(14\)71000-X](https://doi.org/10.1016/S1473-3099(14)71000-X) (Erratum: DOI: [10.1016/S1473-3099\(15\)70068-X](https://doi.org/10.1016/S1473-3099(15)70068-X))
- 429 Boggild AK, Geduld J, Libman M, Ward BJ, McCarthy AE, Doyle PW, et al.: Travel-acquired infections and illnesses in Canadians: surveillance report from CanTravNet surveillance data, 2009–2011. *Open Med* 2014;8(1):e20–32. PMID: [25009682](https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/25009682/)
- 430 Nielsen US, Thomsen RW, Cowan S, Larsen CS, Petersen E: Predictors of travel-related hepatitis A and B among native adult Danes: a nationwide case-control study. *The Journal of infection* 2012;64(4):399–408. DOI: [10.1016/j.jinf.2011.12.013](https://doi.org/10.1016/j.jinf.2011.12.013)
- 431 Abreu C: [Viral hepatitis in travellers]. *Acta Med Port* 2007;20(6):557–66. PMID: [18331700](https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/18331700/)
- 432 Mauss S, Berg T, Rockstroh J, Sarrazin C, Wedemeyer H. *Hepatology – a clinical textbook*, 20th edition. 2020. www.hepatologytextbook.com [Abrufdatum: 27.2.2021]
- 433 Cornberg M, Sandmann L, Protzer U, Niederau C, Tacke F, Berg T, et al.: S3-Leitlinie der Deutschen Gesellschaft für Gastroenterologie, Verdauungs- und Stoffwechselkrankheiten (DGVS) zur Prophylaxe, Diagnostik und Therapie der Hepatitis-B-Virusinfektion *Z Gastroenterol* 2021;59:691–776. DOI: [10.1055/a-1498-2512](https://doi.org/10.1055/a-1498-2512)
- 434 GlaxoSmithKline: Engerix-B Erwachsene Fachinformation 2021. www.fachinfo.de/api/fachinfo/pdf/000730 [Abrufdatum: 16.03.2024]
- 435 MSD: HBVAXPRO 10 Mikrogramm Fertigspritze Fachinformation 2022. www.fachinfo.de/api/fachinfo/pdf/006291 [Abrufdatum: 16.03.2024]

- 436 Centers for Disease Control and Prevention. Harris AM: Hepatitis B, CDC Yellow Book 2024. CDC Travelers' Health 2023. <https://wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2024/infections-diseases/hepatitis-b> [letztes Update: 01.05.2023. Abrufdatum: 16.03.2024]
- 437 Centers for Disease Control and Prevention. Hepatitis B Vaccination of Adults, 2019. [Page last reviewed: March 28, 2022] www.cdc.gov/hepatitis/hbv/vaccadults.htm [Abrufdatum: 7.7.2022]
- 438 Petrova VN, Russell CA: The evolution of seasonal influenza viruses. *Nat Rev Microbiol* 2018;16(1):47–60. DOI: [10.1038/nrmicro.2017.118](https://doi.org/10.1038/nrmicro.2017.118)
- 439 Frenzen F: [Human and Influenza – an Overview]. *Pneumologie* 2018;72(3):207–21. DOI: [10.1055/s-0043-105850](https://doi.org/10.1055/s-0043-105850)
- 440 Paules C, Subbarao K: Influenza. *Lancet* 2017;390(10095):697–708. DOI: [10.1016/s0140-6736\(17\)30129-0](https://doi.org/10.1016/s0140-6736(17)30129-0)
- 441 Sederdahl BK, Williams JV: Epidemiology and Clinical Characteristics of Influenza C Virus. *Viruses* 2020;12(1). DOI: [10.3390/v12010089](https://doi.org/10.3390/v12010089)
- 442 Krammer F, Smith GJD, Fouchier RAM, Peiris M, Kedzierska K, Doherty PC, et al.: Influenza. *Nature Reviews Disease Primers* 2018;4(1):3. DOI: [10.1038/s41572-018-0002-y](https://doi.org/10.1038/s41572-018-0002-y)
- 443 Matsuzaki Y, Abiko C, Mizuta K, Sugawara K, Takashita E, Muraki Y, et al.: A nationwide epidemic of influenza C virus infection in Japan in 2004. *J Clin Microbiol* 2007;45(3):783–8. DOI: [10.1128/JCM.01555-06](https://doi.org/10.1128/JCM.01555-06)
- 444 Vijaykrishna D, Mukerji R, Smith GJD: RNA Virus Reassortment: An Evolutionary Mechanism for Host Jumps and Immune Evasion. *PLoS Pathog* 2015;11(7):e1004902-e. DOI: [10.1371/journal.ppat.1004902](https://doi.org/10.1371/journal.ppat.1004902)
- 445 McDonald SM, Nelson MI, Turner PE, Patton JT: Reassortment in segmented RNA viruses: mechanisms and outcomes. *Nature reviews Microbiology* 2016;14(7):448–60. DOI: [10.1038/nrmicro.2016.46](https://doi.org/10.1038/nrmicro.2016.46)
- 446 Taubenberger JK, Kash JC, Morens DM: The 1918 influenza pandemic: 100 years of questions answered and unanswered. *Science translational medicine* 2019;11(502). DOI: [10.1126/scitranslmed.aau5485](https://doi.org/10.1126/scitranslmed.aau5485)
- 447 Lowen AC: Constraints, Drivers, and Implications of Influenza A Virus Reassortment. *Annual review of virology* 2017;4(1):105–21. DOI: [10.1146/annurev-virology-101416-041726](https://doi.org/10.1146/annurev-virology-101416-041726)
- 448 Altman MO, Angeletti D, Yewdell JW: Antibody Immunodominance: The Key to Understanding Influenza Virus Antigenic Drift. *Viral immunology* 2018;31(2):142–9. DOI: [10.1089/vim.2017.0129](https://doi.org/10.1089/vim.2017.0129)
- 449 de Vries E, Du W, Guo H, de Haan CAM: Influenza A Virus Hemagglutinin-Neuraminidase-Receptor Balance: Preserving Virus Motility. *Trends in microbiology* 2020;28(1):57–67. DOI: [10.1016/j.tim.2019.08.010](https://doi.org/10.1016/j.tim.2019.08.010)
- 450 Tan J, Asthagiri Arunkumar G, Krammer F: Universal influenza virus vaccines and therapeutics: where do we stand with influenza B virus? *Current opinion in immunology* 2018;53:45–50. DOI: [10.1016/j.coi.2018.04.002](https://doi.org/10.1016/j.coi.2018.04.002)
- 451 van de Sandt CE, Bodewes R, Rimmelzwaan GF, de Vries RD: Influenza B viruses: not to be discounted. *Future Microbiol* 2015;10(9):1447–65. DOI: [10.2217/fmb.15.65](https://doi.org/10.2217/fmb.15.65)
- 452 WHO. FluNet. Global Influenza Programme. Geneva: WHO, 2017. www.who.int/tools/fluNet. [Abrufdatum: 30.01.2024].
- 453 Paget J, Caini S, Del Riccio M, van Waarden W, Meijer A. Has influenza B/Yamagata become extinct and what implications might this have for quadrivalent influenza vaccines? *Euro Surveill*. 2022 Sep;27(39):2200753. DOI: [10.2807/1560-7917.ES.2022.27.39.2200753](https://doi.org/10.2807/1560-7917.ES.2022.27.39.2200753).
- 454 Iuliano AD, Roguski KM, Chang HH, Muscatello DJ, Palekar R, Tempia S, et al.: Estimates of global seasonal influenza-associated respiratory mortality: a modelling study. *Lancet* 2018;391(10127):1285–300. DOI: [10.1016/s0140-6736\(17\)33293-2](https://doi.org/10.1016/s0140-6736(17)33293-2)
- 455 World Health Organization. Fact Sheet Influenza (Seasonal) 2023. [www.who.int/news-room/fact-sheets/detail/influenza-\(seasonal\)](http://www.who.int/news-room/fact-sheets/detail/influenza-(seasonal)). [Abrufdatum: 16.03.2024]
- 456 ECDC. Flu News Europe 2023. Version: 2.10.0.5. <https://flunewseurope.org/SeasonOverview>. [Abrufdatum: 14.3.2023]

- 457 Centers for Disease Control and Prevention. Fairley JK: General Approach to the Returned Traveler. CDC Travelers' Health 2023. <https://wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2024/posttravel-evaluation/general-approach-to-the-returned-traveler> [letztes Update: 01.05.2023. Abrufdatum: 27.02.2021]
- 458 Goeijenbier M, van Genderen P, Ward BJ, Wilder-Smith A, Steffen R, Osterhaus AD: Travellers and influenza: risks and prevention. *Journal of travel medicine* 2017;24(1). DOI: [10.1093/jtm/taw078](https://doi.org/10.1093/jtm/taw078)
- 459 Belderok SM, Rimmelzwaan GF, van den Hoek A, Sonder GJ: Effect of travel on influenza epidemiology. *Emerg Infect Dis* 2013;19(6):925–31. DOI: [10.3201/eid1906.111864](https://doi.org/10.3201/eid1906.111864)
- 460 Ratnam I, Black J, Leder K, Biggs BA, Gordon I, Matchett E, et al.: Incidence and risk factors for acute respiratory illnesses and influenza virus infections in Australian travellers to Asia. *Journal of Clinical Virology* 2013;57(1):54–8. DOI: [10.1016/j.jcv.2013.01.008](https://doi.org/10.1016/j.jcv.2013.01.008)
- 461 Kakoullis L, Steffen R, Osterhaus A, Goeijenbier M, Rao SR, Koiso S. Influenza: seasonality and travel-related considerations, *Journal of Travel Medicine*, Volume 30, Issue 5, July 2023, taad102. DOI: [10.1093/jtm/taad102](https://doi.org/10.1093/jtm/taad102)
- 462 Browne A, Ahmad SS, Beck CR, Nguyen-Van-Tam JS: The roles of transportation and transportation hubs in the propagation of influenza and coronaviruses: a systematic review. *Journal of travel medicine* 2016;23(1). DOI: [10.1093/jtm/tav002](https://doi.org/10.1093/jtm/tav002)
- 463 Morris DH, Gostic KM, Pompei S, Bedford T, Luksza M, Neher RA, et al.: Predictive Modeling of Influenza Shows the Promise of Applied Evolutionary Biology. *Trends in microbiology* 2018;26(2):102–18. DOI: [10.1016/j.tim.2017.09.004](https://doi.org/10.1016/j.tim.2017.09.004)
- 464 Doherty M, Schmidt-Ott R, Santos JI, Stanberry LR, Hofstetter AM, Rosenthal SL, et al.: Vaccination of special populations: Protecting the vulnerable. *Vaccine* 2016;34(52):6681–90. DOI: [10.1016/j.vaccine.2016.11.015](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2016.11.015)
- 465 Whitaker JA, von Itzstein MS, Poland GA: Strategies to maximize influenza vaccine impact in older adults. *Vaccine* 2018;36(40):5940–8. DOI: [10.1016/j.vaccine.2018.08.040](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2018.08.040)
- 466 Alqahtani AS, Alfelali M, Arbon P, Booy R, Rashid H: Burden of vaccine preventable diseases at large events. *Vaccine* 2015;33(48):6552–63. DOI: [10.1016/j.vaccine.2015.09.076](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2015.09.076)
- 467 Uyeki TM, Zane SB, Bodnar UR, et al.: Alaska/Yukon Territory Respiratory Outbreak Investigation Team. Large summertime influenza A outbreak among tourists in Alaska and the Yukon Territory. *Clin Infect Dis* 2003;36:1095–102. DOI: [10.1086/374053](https://doi.org/10.1086/374053)
- 468 Millman AJ, Kornlyo Duong K, Lafond K, Green NM, Lippold SA, Jhung MA: Influenza outbreaks among passengers and crew on two cruise ships: a recent account of preparedness and response to an ever-present challenge. *J Travel Med* 2015;22:306–11. DOI: [10.1111/jtm.12215](https://doi.org/10.1111/jtm.12215)
- 469 Doyle JD, Campbell AP: Pediatric influenza and illness severity: what is known and what questions remain? *Current opinion in pediatrics* 2019;31(1):119–26. DOI: [10.1097/MOP.0000000000000721](https://doi.org/10.1097/MOP.0000000000000721)
- 470 ECDC. Expert opinion on neuraminidase inhibitors for the prevention and treatment of influenza – review of recent systematic reviews and meta-analyses. Stockholm 2017. www.ecdc.europa.eu/en/publications-data/expert-opinion-neuraminidase-inhibitors-prevention-and-treatment-influenza-review. [Abrufdatum: 21.12.2022]
- 471 Lehnert R, Pletz M, Reuss A, Schaberg T. Antiviral Medications in Seasonal and Pandemic Influenza. *Dtsch Arztebl Int.* 2016;113(47):799-807. DOI: [10.3238/arztebl.2016.0799](https://doi.org/10.3238/arztebl.2016.0799)
- 472 Belongia EA, Simpson MD, King JP, Sundaram ME, Kelley NS, Osterholm MT, et al.: Variable influenza vaccine effectiveness by subtype: a systematic review and meta-analysis of test-negative design studies. *Lancet Infect Dis* 2016;16(8):942–51. DOI: [10.1016/s1473-3099\(16\)00129-8](https://doi.org/10.1016/s1473-3099(16)00129-8)
- 473 European Centre for Disease Prevention and Control. Systematic review of the efficacy, effectiveness and safety of newer and enhanced seasonal influenza vaccines for the prevention of laboratory confirmed influenza in individuals aged 18 years and over. 2020. www.ecdc.europa.eu/en/publications-data/seasonal-influenza-systematic-review-efficacy-vaccines [Abrufdatum: 27.2.2021]
- 474 Rose A, Kissling E, Emborg HD, Larrauri A, McMenamin J, Pozo F, et al.: Interim 2019/20 influenza vaccine effectiveness: six European studies, September 2019 to January 2020. *Euro Surveill* 2020;25(10):pii=2000153. DOI: [10.2807/1560-7917.ES.2020.25.10.2000153](https://doi.org/10.2807/1560-7917.ES.2020.25.10.2000153)

- 475 Rose AMC, Kissling E, Gherasim A, Casado I, Bella A, Launay O, et al.: Vaccine effectiveness against influenza A(H3N2) and B among laboratory-confirmed, hospitalised older adults, Europe, 2017–18: A season of B lineage mismatched to the trivalent vaccine. *Influenza and other respiratory viruses* 2020;14(3):302-10. DOI: [10.1111/irv.12714](https://doi.org/10.1111/irv.12714)
- 476 Kissling E, Pozo F, Buda S, Vilcu AM, Gherasim A, Brytting M, et al.: Low 2018/19 vaccine effectiveness against influenza A(H3N2) among 15-64-year-olds in Europe: exploration by birth cohort. *Euro Surveill* 2019;24(48):pii=1900604. DOI: [10.2807/1560-7917.ES.2019.24.48.1900604](https://doi.org/10.2807/1560-7917.ES.2019.24.48.1900604)
- 477 CDC. CDC Seasonal Flu Vaccine Effectiveness Studies 2022. www.cdc.gov/flu/vaccines-work/past-seasons-estimates.html [Abrufdatum: 11.1.2023]
- 478 DiazGranados CA, Dunning AJ, Kimmel M, Kirby D, Treanor J, Collins A, et al.: Efficacy of high-dose versus standard-dose influenza vaccine in older adults. *N Engl J Med* 2014;371(7):635–45. DOI: [10.1056/NEJMoa1315727](https://doi.org/10.1056/NEJMoa1315727)
- 479 Lindert K, Leav B, Heijnen E, Barrett J, Nicolay U: Cumulative clinical experience with MF59-adjuvanted trivalent seasonal influenza vaccine in young children and adults 65 years of age and older. *Int J Infect Dis* 2019;85S:S10-S17. DOI: [10.1016/j.ijid.2019.03.020](https://doi.org/10.1016/j.ijid.2019.03.020)
- 480 Trombetta CM, Giancchetti E, Montomoli E. Evaluation of the safety profile. *Human Vaccines & Immunotherapeutics* 2018;14:3,657–670, DOI: [10.1080/21645515.2017.1423153](https://doi.org/10.1080/21645515.2017.1423153)
- 481 Sullivan SG, Price OH, Regan AK: Burden, effectiveness and safety of influenza vaccines in elderly, paediatric and pregnant populations. *Therapeutic advances in vaccines and immunotherapy* 2019;7:2515135519826481. DOI: [10.1177/2515135519826481](https://doi.org/10.1177/2515135519826481)
- 482 Michaelis K, Scholz S, Buda S, Garbe E, Harder T, Ledig T, Terhardt M, Wichmann O, Wicker S, Zepp F, Mertens T: Beschluss und Wissenschaftliche Begründung der Ständigen Impfkommission (STIKO) für die Aktualisierung der Influenza-Impfempfehlung für Personen im Alter von ≥ 60 Jahren. *Epid Bull* 2021;1:3-25. DOI: [10.25646/7655](https://doi.org/10.25646/7655)
- 483 Mohammed H, Roberts CT, Grzeskowiak LE, Giles LC, Dekker GA, Marshall HS: Safety and protective effects of maternal influenza vaccination on pregnancy and birth outcomes: A prospective cohort study. *EClinicalMedicine* 2020;26:100522. DOI: [10.1016/j.eclinm.2020.100522](https://doi.org/10.1016/j.eclinm.2020.100522)
- 484 Trimble A, Moffat V, Collins AM: Pulmonary infections in the returned traveller. *Pneumonia (Nathan Qld)* 2017;9:1. DOI: [10.1186/s41479-017-0026-1](https://doi.org/10.1186/s41479-017-0026-1)
- 485 Meshreky W, Hennessy D, Gilmour R, Tobin S, Sheppeard V: Examining the use of antiviral prophylaxis for influenza outbreaks in residential aged care facilities in NSW, Australia. *Public health research & practice* 2020;30(1). DOI: [10.17061/phrp29121904](https://doi.org/10.17061/phrp29121904)
- 486 Muthuri SG, Venkatesan S, Myles PR, Leonardi-Bee J, Al Khuwaitir TS, Al Mamun A, et al.: Effectiveness of neuraminidase inhibitors in reducing mortality in patients admitted to hospital with influenza A H1N1pdm09 virus infection: a meta-analysis of individual participant data. *The Lancet Respiratory medicine* 2014;2(5):395–404. DOI: [10.1016/S2213-2600\(14\)70041-4](https://doi.org/10.1016/S2213-2600(14)70041-4)
- 487 Jefferson T, Jones MA, Doshi P, Del Mar CB, Hama R, Thompson MJ, et al.: Neuraminidase inhibitors for preventing and treating influenza in healthy adults and children. *The Cochrane database of systematic reviews* 2014;2014(4):Cd008965. DOI: [10.1002/14651858.CD008965.pub4](https://doi.org/10.1002/14651858.CD008965.pub4)
- 488 Booy R, Lindley RI, Dwyer DE, Yin JK, Heron LG, Moffatt CR, et al.: Treating and preventing influenza in aged care facilities: a cluster randomised controlled trial. *PLoS One* 2012;7(10):e46509. DOI: [10.1371/journal.pone.0046509](https://doi.org/10.1371/journal.pone.0046509)
- 489 McGeer A, Sitar DS, Tamblyn SE, Faron K, Orr P, Aoki FY: Use of antiviral prophylaxis in influenza outbreaks in long term care facilities. *The Canadian journal of infectious diseases = Journal canadien des maladies infectieuses* 2000;11(4):187–92. DOI: [10.1155/2000/246037](https://doi.org/10.1155/2000/246037)
- 490 van den Hurk AF, Ritchie SA, Mackenzie JS: Ecology and geographical expansion of Japanese encephalitis virus. *Annual review of entomology* 2009;54:17–35. DOI: [10.1146/annurev.ento.54.110807.090510](https://doi.org/10.1146/annurev.ento.54.110807.090510)
- 491 Auerswald H, Maquart PO, Chevalier V, Boyer S: Review: Mosquito Vector Competence for Japanese Encephalitis Virus. *Viruses* 2021;13(6):1154. DOI: [10.3390/v13061154](https://doi.org/10.3390/v13061154)

- 492 Samy AM, Alkiske AA, Thomas SM, Wang L, Zhang W: Mapping the potential distributions of etiological agent, vectors, and reservoirs of Japanese Encephalitis in Asia and Australia. *Acta Trop* 2018;188:108–17. DOI: [10.1016/j.actatropica.2018.08.014](https://doi.org/10.1016/j.actatropica.2018.08.014)
- 493 Endy TP, Nisalak A: Japanese encephalitis virus: ecology and epidemiology. *Curr Top Microbiol Immunol* 2002;267:11–48. DOI: [10.1007/978-3-642-59403-8_2](https://doi.org/10.1007/978-3-642-59403-8_2)
- 494 Kawada H, Takagi M: Photoelectric sensing device for recording mosquito host-seeking behavior in the laboratory. *J Med Entomol* 2004;41(5):873–81. DOI: [10.1603/0022-2585-41.5.873](https://doi.org/10.1603/0022-2585-41.5.873)
- 495 Oliveira ARS, Strathe E, Etcheverry L, Cohnstaedt LW, McVey DS, Piaggio J, et al.: Assessment of data on vector and host competence for Japanese encephalitis virus: A systematic review of the literature. *Prev Vet Med* 2018;154:71–89. DOI: [10.1016/j.prevetmed.2018.03.018](https://doi.org/10.1016/j.prevetmed.2018.03.018)
- 496 Ismail TNST, Kassim NFA, Rahman AA, Yahya K, Webb CE: Day Biting Habits of Mosquitoes Associated with Mangrove Forests in Kedah, Malaysia. *Trop Med Infect Dis* 2018;3(3). DOI: [10.3390/tropicalmed3030077](https://doi.org/10.3390/tropicalmed3030077)
- 497 Filgueira L, Lannes N: Review of Emerging Japanese Encephalitis Virus: New Aspects and Concepts about Entry into the Brain and Inter-Cellular Spreading. *Pathogens* 2019;8(3). DOI: [10.3390/pathogens8030111](https://doi.org/10.3390/pathogens8030111)
- 498 Cheng VCC, Sridhar S, Wong SC, Wong SCY, Chan JFW, Yip CCY, et al.: Japanese Encephalitis Virus Transmitted Via Blood Transfusion, Hong Kong, China. *Emerg Infect Dis* 2018;24(1). DOI: [10.3201/eid2401.171297](https://doi.org/10.3201/eid2401.171297)
- 499 Simon-Loriere E, Faye O, Prot M, Casademont I, Fall G, Fernandez-Garcia MD, et al.: Autochthonous Japanese Encephalitis with Yellow Fever Coinfection in Africa. *N Engl J Med* 2017;376(15):1483–5. DOI: [10.1056/NEJMc1701600](https://doi.org/10.1056/NEJMc1701600)
- 500 Ravanini P, Huhtamo E, Ilaria V, Crobu MG, Nicosia AM, Servino L, et al.: Japanese encephalitis virus RNA detected in *Culex pipiens* mosquitoes in Italy. *Euro Surveill* 2012;17(28):pii=20221. DOI: [10.2807/ese.17.28.20221-en](https://doi.org/10.2807/ese.17.28.20221-en)
- 501 Preziuso S, Mari S, Mariotti F, Rossi G: Detection of Japanese Encephalitis Virus in bone marrow of healthy young wild birds collected in 1997–2000 in Central Italy. *Zoonoses Public Health* 2018;65(7):798–804. DOI: [10.1111/zph.12501](https://doi.org/10.1111/zph.12501)
- 502 CDC. Geographic Distribution of Japanese Encephalitis Virus. 2023. www.cdc.gov/japaneseencephalitis/maps/index.html [letztes Update: 07.04.2023. Abrufdatum: 04.03.2024]
- 503 Campbell GL, Hills SL, Fischer M, Jacobson JA, Hoke CH, Hombach JM, et al.: Estimated global incidence of Japanese encephalitis: a systematic review. *Bull World Health Organ* 2011;89(10):766–74, 74A-74E. DOI: [10.2471/BLT.10.085233](https://doi.org/10.2471/BLT.10.085233)
- 504 Moore SM: The current burden of Japanese encephalitis and the estimated impacts of vaccination: Combining estimates of the spatial distribution and transmission intensity of a zoonotic pathogen. *Negl Trop Dis*. 2021;15(10):e0009385. DOI: [10.1371/journal.pntd.0009385](https://doi.org/10.1371/journal.pntd.0009385)
- 505 Shlim DR, Solomon T: Japanese encephalitis vaccine for travelers: exploring the limits of risk. *Clin Infect Dis* 2002;35(2):183-8. DOI: [10.1086/341247](https://doi.org/10.1086/341247)
- 506 Vaughn DW, Hoke CH Jr.: The epidemiology of Japanese encephalitis: prospects for prevention. *Epidemiologic reviews* 1992;14:197–221. DOI: [10.1093/oxfordjournals.epirev.a036087](https://doi.org/10.1093/oxfordjournals.epirev.a036087)
- 507 Buhl MR, Lindquist L: Japanese encephalitis in travelers: review of cases and seasonal risk. *Journal of travel medicine* 2009;16(3):217–9. DOI: [10.1111/j.1708-8305.2009.00333.x](https://doi.org/10.1111/j.1708-8305.2009.00333.x)
- 508 Burchard GD, Caumes E, Connor BA, Freedman DO, Jelinek T, Jong EC, et al.: Expert opinion on vaccination of travelers against Japanese encephalitis. *Journal of travel medicine* 2009;16(3):204–16. DOI: [10.1111/j.1708-8305.2009.00330.x](https://doi.org/10.1111/j.1708-8305.2009.00330.x)
- 509 Mathur A, Tandon HO, Mathur KR, Sarkari NB, Singh UK, Chaturvedi UC: Japanese encephalitis virus infection during pregnancy. *Indian J Med Res* 1985;81:9–12. PMID: 2985501
- 510 Chaturvedi UC, Mathur A, Chandra A, Das SK, Tandon HO, Singh UK: Transplacental infection with Japanese encephalitis virus. *The Journal of infectious diseases* 1980;141(6):712–5. DOI: [10.1093/infdis/141.6.712](https://doi.org/10.1093/infdis/141.6.712)

- 511 Saito Y, Moi ML, Takeshita N, Lim CK, Shiba H, Hosono K, et al.: Japanese encephalitis vaccine-facilitated dengue virus infection-enhancement antibody in adults. *BMC infectious diseases* 2016;16(1):578. DOI: [10.1186/s12879-016-1873-8](https://doi.org/10.1186/s12879-016-1873-8)
- 512 Edelman R, Schneider RJ, Chieowanich P, Pornpibul R, Voodhikul P: The effect of dengue virus infection on the clinical sequelae of Japanese encephalitis: a one year follow-up study in Thailand. *Southeast Asian J Trop Med Public Health* 1975;6(3):308–15. PMID: 176736
- 513 Lee DW, Choe YJ, Kim JH, Song KM, Cho H, Bae GR, et al.: Epidemiology of Japanese encephalitis in South Korea, 2007–2010. *International Journal of Infectious Diseases* 2012;16(6):e448–52. DOI: [10.1016/j.ijid.2012.02.006](https://doi.org/10.1016/j.ijid.2012.02.006)
- 514 Rogers B, Bunn WB, Connor BA: An Update on Travel Vaccines and Issues in Travel and International Medicine. *Workplace Health Saf* 2016;64(10):462–8. DOI: [10.1177/2165079916633478](https://doi.org/10.1177/2165079916633478)
- 515 Centers for Disease Control and Prevention. Hills SL, Lindsey NP, Fischer M: Japanese Encephalitis, CDC Yellow Book 2024. CDC Travelers' Health 2023. <https://wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2024/infections-diseases/japanese-encephalitis> [letztes Update: 28.11.2023. Abrufdatum: 16.03.2024]
- 516 Wang H, Liang G: Epidemiology of Japanese encephalitis: past, present, and future prospects. *Ther Clin Risk Manag* 2015;11:435–48. DOI: [10.2147/TCRM.S51168](https://doi.org/10.2147/TCRM.S51168)
- 517 Australian Government - Department of Health and Aged Care. Japanese encephalitis virus (JEV): Australian Government 2023. www.health.gov.au/diseases/japanese-encephalitis [letztes Update: 14.09.2023. Abrufdatum: 16.03.2024]
- 518 Furlong M, Adamu AM, Hoskins A, Russell TL, Gummow B, Golchin M, et al. Japanese Encephalitis Enzootic and Epidemic Risks across Australia. *Viruses*. 2023;15(450). DOI: [10.3390/v15020450](https://doi.org/10.3390/v15020450)
- 519 Wang G, Li H, Yang X, Guo T, Wang L, Zhao Z, et al.: Guillain-Barre Syndrome Associated with JEV Infection. *N Engl J Med* 2020;383(12):1188–90. DOI: [10.1056/NEJMc1916977](https://doi.org/10.1056/NEJMc1916977)
- 520 Solomon T, Vaughn DW: Pathogenesis and clinical features of Japanese encephalitis and West Nile virus infections. *Curr Top Microbiol Immunol* 2002;267:171–94. DOI: [10.1007/978-3-642-59403-8_9](https://doi.org/10.1007/978-3-642-59403-8_9)
- 521 Solomon T. Control of Japanese encephalitis – within our grasp? *N Engl J Med* 2006;355(9):869–71. DOI: [10.1056/NEJMp058263](https://doi.org/10.1056/NEJMp058263)
- 522 Turtle L, Solomon T: Japanese encephalitis – the prospects for new treatments. *Nat Rev Neurol* 2018;14(5):298–313. DOI: [10.1038/nrneuro.2018.30](https://doi.org/10.1038/nrneuro.2018.30)
- 523 Furuya-Kanamori L, Xu C, Doi SAR, Clark J, Wangdi K, Mills DJ, et al.: Comparison of immunogenicity and safety of licensed Japanese encephalitis vaccines: A systematic review and network meta-analysis. *Vaccine*. 2021;22;39(32):4429-4436. DOI: [10.1016/j.vaccine.2021.06.023](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2021.06.023)
- 524 AG Reiseimpfungen der Ständigen Impfkommision (STIKO): Kling K, Bogdan C, Burchard G, Harder T, von Kries R, Ledig T, Löscher T, Mertens T, Rieke B, Röbl-Matthieu M, Schmitt-Chanasit J, Wichmann O, Wiedermann U: Wissenschaftliche Begründung für die Empfehlung zur Impfung gegen Japanische Enzephalitis bei Reisen in Endemiegebiete und für Laborpersonal. *Epid Bull* 2020;18:5–27. DOI: [10.25646/6669](https://doi.org/10.25646/6669)
- 525 Islam N, Xu C, Lau CL, Mills DJ, Clark J, Devine GJ, et al. Persistence of antibodies, boostability, and interchangeability of Japanese encephalitis vaccines: A systematic review and dose-response meta-analysis. *Vaccine*. 2022;40(26):3546-55. DOI: [10.1016/j.vaccine.2022.04.079](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2022.04.079)
- 526 Furuya-Kanamori L, Xu C, Doi SAR, Clark J, Wangdi K, Mills DJ, et al.: Comparison of immunogenicity and safety of licensed Japanese encephalitis vaccines: A systematic review and network meta-analysis. *Vaccine*. 2021;22;39(32):4429-4436. DOI: [10.1016/j.vaccine.2021.06.023](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2021.06.023)
- 527 Kling K, Harder T, Younger Z, Burchard G, Schmidt-Chanasit J, Wichmann O: Vaccination against Japanese encephalitis with IC51: systematic review on immunogenicity, duration of protection and safety. *Journal of travel medicine* 2020;27(2). DOI: [10.1093/jtm/taaa016](https://doi.org/10.1093/jtm/taaa016)
- 528 Harrison OB, Claus H, Jiang Y, Bennett JS, Bratcher HB, Jolley KA, et al.: Description and nomenclature of *Neisseria meningitidis* capsule locus. *Emerg Infect Dis* 2013;19(4):566–73. DOI: [10.3201/eid1904.111799](https://doi.org/10.3201/eid1904.111799)

- 529 Christensen H, May M, Bowen L, Hickman M, Trotter CL: Meningococcal carriage by age: a systematic review and meta-analysis. *The Lancet Infectious Diseases* 2010;10(12):853–61. DOI: [10.1016/S1473-3099\(10\)70251-6](https://doi.org/10.1016/S1473-3099(10)70251-6)
- 530 Yazdankhah SP, Kriz P, Tzanakaki G, Kremastinou J, Kalmusova J, Musilek M, et al.: Distribution of Serogroups and Genotypes among Disease-Associated and Carried Isolates of *Neisseria meningitidis* from the Czech Republic, Greece, and Norway. *J Clin Microbiol* 2004;42(11):5146–53. DOI: [10.1128/JCM.42.11.5146-5153.2004](https://doi.org/10.1128/JCM.42.11.5146-5153.2004)
- 531 Peterson ME, Li Y, Shanks H, Mile R, Nair H, Kyaw MH: Serogroup-specific meningococcal carriage by age group: a systematic review and meta-analysis. *BMJ Open* 2019;9(4):e024343. DOI: [10.1136/bmjopen-2018-024343](https://doi.org/10.1136/bmjopen-2018-024343)
- 532 Andersen P, Berthelsen L, Jensen B, Lind I: Dynamics of the meningococcal carrier state and characteristics of the carrier strains: a longitudinal study within three cohorts of military recruits. *Epidemiology and Infection* 1998;121(1):85–94. DOI: [10.1017/S0950268898008930](https://doi.org/10.1017/S0950268898008930)
- 533 Pether JV, Lightfoot NF, Scott RJ, Morgan J, Stelle-Perkins AP, Sheard SC: Carriage of *Neisseria meningitidis*: investigations in a military establishment. *Epidemiology and Infection* 1988;101(1):21–42. DOI: [10.1017/s0950268800029198](https://doi.org/10.1017/s0950268800029198)
- 534 Ala'Aldeen DAA, Oldfield NJ, Bidmos FA, Abouseada NA, Ahmed NW, Turner DPJ, et al.: Carriage of Meningococci by University Students, United Kingdom. *Emerging Infectious Diseases* 2011;17(9):1762–1763. DOI: [10.3201/eid1709.101762](https://doi.org/10.3201/eid1709.101762)
- 535 Claus H, Maiden MJC, Wilson DJ, McCarthy NDJ, Urwin R, Hessler F, et al.: Genetic analysis of meningococci carried by children and young adults. *Journal of Infectious Diseases* 2005;191:1263–71. DOI: [10.1086/428590](https://doi.org/10.1086/428590)
- 536 Faur YC, Wilson ME, May PS: Isolation of *N. meningitidis* from patients in a gonorrhea screen program: a four-year survey in New York City. *American Journal of Public Health* 1981;71(1):53–8. DOI: [10.2105/ajph.71.1.53](https://doi.org/10.2105/ajph.71.1.53)
- 537 Janda WM, Bohnhoff M, Morello JA, Lerner SA: Prevalence and site-pathogen studies of *Neisseria meningitidis* and *N. gonorrhoeae* in homosexual men. *JAMA* 1980;244(18):2060–4. DOI: [10.1001/jama.1980.03310180026026](https://doi.org/10.1001/jama.1980.03310180026026)
- 538 Kadlubowski M, Wasko I, Klarowicz A, Hryniewicz W: Invasive meningococcal disease at a military base in Warsaw, January 2007. *Weekly releases (1997–2007)* 2007;12(9):3147. DOI: [10.2807/esw.12.09.03147-en](https://doi.org/10.2807/esw.12.09.03147-en)
- 539 Acevedo R, Bai X, Borrow R, Caugant DA, Carlos J, Ceyhan M, et al.: The Global Meningococcal Initiative meeting on prevention of meningococcal disease worldwide: Epidemiology, surveillance, hypervirulent strains, antibiotic resistance and high-risk populations. *Expert Review of Vaccines* 2019;18(1):15–30. DOI: [10.1080/14760584.2019.1557520](https://doi.org/10.1080/14760584.2019.1557520)
- 540 Borrow R, Alarcón P, Carlos J, Caugant DA, Christensen H, Debbag R, et al.: The Global Meningococcal Initiative: global epidemiology, the impact of vaccines on meningococcal disease and the importance of herd protection. *Expert Review of Vaccines* 2017;16(4):313–28. DOI: [10.1080/14760584.2017.1258308](https://doi.org/10.1080/14760584.2017.1258308)
- 541 Jafri RZ, Ali A, Messonnier NE, Tevi-Benissan C, Durrheim D, Eskola J, et al.: Global epidemiology of invasive meningococcal disease. *Population health metrics* 2013;11(1):17. DOI: [10.1186/1478-7954-11-17](https://doi.org/10.1186/1478-7954-11-17)
- 542 Serra LC, York LJ, Gamil A, Balmer P, Webber C: A Review of Meningococcal Disease and Vaccination Recommendations for Travelers. *Infectious Diseases and Therapy* 2018;7(2):219–34. DOI: [10.1007/s40121-018-0196-z](https://doi.org/10.1007/s40121-018-0196-z)
- 543 Meiring S, Cohen C, de Gouveia L, du Plessis M, Kularatne R, Hoosen A, et al.: Declining Incidence of Invasive Meningococcal Disease in South Africa: 2003–2016. *Clin Infect Dis* 2018;69(3):495–504. DOI: [10.1093/cid/ciy914](https://doi.org/10.1093/cid/ciy914)
- 544 Aye AMM, Bai X, Borrow R, Bory S, Carlos J, Caugant DA et al.: Meningococcal disease surveillance in the Asia-Pacific region (2020): The global meningococcal initiative. *J Infect* 2020 Nov;81(5):698–711. DOI: [10.1016/j.jinf.2020.07.025](https://doi.org/10.1016/j.jinf.2020.07.025)
- 545 Agier L, Martiny N, Thiongane O, Mueller JE, Paireau J, Watkins ER, et al.: Towards understanding the epidemiology of *Neisseria meningitidis* in the African meningitis belt: a multi-disciplinary overview. *International Journal of Infectious Diseases* 2017;54:103–12. DOI: [10.1016/j.ijid.2016.10.032](https://doi.org/10.1016/j.ijid.2016.10.032)

- 546 Borrow R, Caugant DA, Ceyhan M, Christensen H, Dinleyici EC, Findlow J, et al.: Meningococcal disease in the Middle East and Africa: Findings and updates from the Global Meningococcal Initiative. *Journal of Infection* 2017;75(1):1–11. DOI: [10.1016/j.jinf.2017.04.007](https://doi.org/10.1016/j.jinf.2017.04.007)
- 547 Bai X, Borrow R, Bukovski S, Caugant DA, Culic D, Delic S, et al. Prevention and control of meningococcal disease: Updates from the Global Meningococcal Initiative in Eastern Europe. *J Infect.* 2019;79(6):528–41. DOI: [10.1016/j.jinf.2019.10.018](https://doi.org/10.1016/j.jinf.2019.10.018)
- 548 Mustapha MM, Harrison LH: Vaccine prevention of meningococcal disease in Africa: Major advances, remaining challenges. *Human Vaccines & Immunotherapeutics* 2018;14(5):1107–15. DOI: [10.1080/21645515.2017.1412020](https://doi.org/10.1080/21645515.2017.1412020)
- 549 Soeters HM, Diallo AO, Bicaba BW, Kadade G, Dembele AY, Acyl MA, et al.: Bacterial Meningitis Epidemiology in Five Countries in the Meningitis Belt of Sub-Saharan Africa, 2015–2017. *The Journal of infectious diseases* 2019;220(220 Suppl 4):S165–S174. DOI: [10.1093/infdis/jiz358](https://doi.org/10.1093/infdis/jiz358)
- 550 Parikh SR, Campbell H, Bettinger JA, Harrison LH, Marshall HS, Martinon-Torres F, et al.: The ever-changing epidemiology of meningococcal disease worldwide and the potential for prevention through vaccination. *The Journal of infection* 2020;81(4):483–98. DOI: [10.1016/j.jinf.2020.05.079](https://doi.org/10.1016/j.jinf.2020.05.079)
- 551 Meningitis Research Foundation. Meningitis Process Tracker 2019. www.meningitis.org/mpt [Abrufdatum: 16.03.2024]
- 552 Trotter CL, Lingani C, Fernandez K, Cooper LV, Bita A, Tevi-Benissan C, et al.: Impact of MenAfriVac in nine countries of the African meningitis belt, 2010–15: an analysis of surveillance data. *The Lancet Infectious Diseases* 2017;17(8):867–72. DOI: [10.1016/S1473-3099\(17\)30301-8](https://doi.org/10.1016/S1473-3099(17)30301-8)
- 553 Booy R, Gentile A, Nissen M, Whelan J, Abitbol V: Recent changes in the epidemiology of Neisseria meningitidis serogroup W across the world, current vaccination policy choices and possible future strategies. *Human Vaccines & Immunotherapeutics* 2019;15(2):470–80. DOI: [10.1080/21645515.2018.1532248](https://doi.org/10.1080/21645515.2018.1532248)
- 554 Fernandez K, Lingani C, Aderinola OM, Goumbi K, Bicaba B, Edea ZA, et al.: Meningococcal Meningitis Outbreaks in the African Meningitis Belt After Meningococcal Serogroup A Conjugate Vaccine Introduction, 2011–2017. *The Journal of infectious diseases* 2019;220(220 Suppl 4):S225–S232. DOI: [10.1093/infdis/jiz355](https://doi.org/10.1093/infdis/jiz355)
- 555 Sidikou F, Potts CC, Zaneidou M, Mbaeyi S, Kadadé G, Paye MF, et al.: Epidemiology of Bacterial Meningitis in the Nine Years Since Meningococcal Serogroup A Conjugate Vaccine Introduction, Niger, 2010–2018. *The Journal of infectious diseases* 2019;220(220 Suppl 4):S206–S215. DOI: [10.1093/infdis/jiz296](https://doi.org/10.1093/infdis/jiz296)
- 556 World Health Organization. Weekly feedback bulletin on cerebrospinal meningitis. 2020. https://cdn.who.int/media/docs/default-source/documents/emergencies/health-topics---meningitis/bulletin-meningite_2023_s20.pdf?sfvrsn=81a4d04b_1&download=true [Abrufdatum: 16.03.2024]
- 557 Muttalif AR, Presa JV, Haridy H, Gamil A, Serra LC, Cané A: Incidence and Prevention of Invasive Meningococcal Disease in Global Mass Gathering Events. *Infectious Diseases and Therapy* 2019;8(4):569–79. DOI: [10.1007/s40121-019-00262-9](https://doi.org/10.1007/s40121-019-00262-9)
- 558 Yezli S, Assiri AM, Alhakeem RF, Turkistani AM, Alotaibi B: Meningococcal disease during the Hajj and Umrah mass gatherings. *International Journal of Infectious Diseases* 2016;47:60–4. DOI: [10.1016/j.ijid.2016.04.007](https://doi.org/10.1016/j.ijid.2016.04.007)
- 559 Centers for Disease Control and Prevention. Meningococcal Disease. CDC Travelers' Health 2022. wwwnc.cdc.gov/travel/diseases/meningococcal-disease [letztes Update: 16.09.2022; Abrufdatum: 04.03.2024]
- 560 Yezli S: The threat of meningococcal disease during the Hajj and Umrah mass gatherings: A comprehensive review. *Travel Medicine and Infectious Disease*. 2018;24:51–8. DOI: [10.1016/j.tmaid.2018.05.003](https://doi.org/10.1016/j.tmaid.2018.05.003)
- 561 WHO. International travel and health country list – 18 November 2022 (revised on 3 January 2023) 2022. https://cdn.who.int/media/docs/default-source/travel-and-health/vaccination-requirements-and-who-recommendations-ith-2022-country-list.pdf?sfvrsn=be429f2_1&download=true [Abrufdatum: 11.1.2023]

- 562 Coen PG, Tully J, Stuart JM, Ashby D, Viner RM, Booy R: Is it exposure to cigarette smoke or to smokers which increases the risk of meningococcal disease in teenagers? *International Journal of Epidemiology* 2006;35(2):330–6. DOI: [10.1093/ije/dyi295](https://doi.org/10.1093/ije/dyi295)
- 563 Hadjichristodoulou C, Mpalaouras G, Vasilopoulou V, Katsioulis A, Rachiotis G, Theodoridou K, et al.: A Case-Control Study on the Risk Factors for Meningococcal Disease among Children in Greece. *PLOS ONE* 2016;11(6):e0158524. DOI: [10.1371/journal.pone.0158524](https://doi.org/10.1371/journal.pone.0158524)
- 564 Harrison LH, Kreiner CJ, Shutt KA, Messonnier NE, O’Leary M, Stefonek KR, et al.: Risk Factors for Meningococcal Disease in Students in Grades 9–12. *Pediatric Infectious Disease Journal* 2008;27(3):193–199. DOI: [10.1097/INF.0b013e31815c1b3a](https://doi.org/10.1097/INF.0b013e31815c1b3a)
- 565 Hellenbrand W, Koch J, Harder T, Bogdan C, Heininger U, Tenenbaum T, et al.: Background Paper for the update of meningococcal vaccination recommendations in Germany: use of the serogroup B vaccine in persons at increased risk for meningococcal disease. *Bundesgesundheitsblatt* 2015;58(11):1314–43. DOI: [10.1007/s00103-015-2253-z](https://doi.org/10.1007/s00103-015-2253-z)
- 566 Lundbo LF, Harboe ZB, Sandholdt H, Smith-Hansen L, Valentiner-Branth P, Hoffmann S, et al.: Comorbidity increases the risk of invasive meningococcal disease in adults. *Clin Infect Dis*. 2021;27:ciab856. DOI: [10.1093/cid/ciab856](https://doi.org/10.1093/cid/ciab856)
- 567 Rudmann KC, Cooper G, Marjuki H, Reingold A, Barnes M, Petit S. Meningococcal Disease in Persons With HIV Reported Through Active Surveillance in the United States, 2009–2019. *Open Forum Infect Dis*. 2024 Jan 4;11(1):ofad696. DOI: [10.1093/ofid/ofad696](https://doi.org/10.1093/ofid/ofad696)
- 568 Memish ZA, Goubeaud A, Broeker M, Malerczyk C, Shibl AM: Invasive meningococcal disease and travel. *Journal of Infection and Public Health* 2010;3(4):143–51. DOI: [10.1016/j.jiph.2010.09.008](https://doi.org/10.1016/j.jiph.2010.09.008)
- 569 Cramer JP, Wilder-Smith A: Meningococcal disease in travelers: update on vaccine options. *Current opinion in infectious diseases* 2012;25(5):507–17. DOI: [10.1097/QCO.0b013e3283574c06](https://doi.org/10.1097/QCO.0b013e3283574c06)
- 570 Robert Koch-Institut: Invasive Meningokokken-Erkrankungen in Deutschland 2012–2015. *Epid Bull* 2016;43:471–84.
- 571 Centers for Disease Control and Prevention. Serogroup W-135 meningococcal disease among travelers returning from Saudi Arabia – United States, 2000. *MMWR Morb Mortal Wkly Rep*. 2000;49(16):345-6. PMID: 10817480
- 572 Taha MK, Achtman M, Alonso JM, Greenwood B, Ramsay M, Fox A, et al.: Serogroup W135 meningococcal disease in Hajj pilgrims. *The Lancet* 2000;356(9248):2159. DOI: [10.1016/S0140-6736\(00\)03502-9](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(00)03502-9)
- 573 Hahné SJM, Gray SJ, Aguilera J-F, Crowcroft NS, Nichols T, Kaczmarski EB, et al.: W135 meningococcal disease in England and Wales associated with Hajj 2000 and 2001. *The Lancet* 2002;359(9306):582–3. DOI: [10.1016/s0140-6736\(02\)07716-4](https://doi.org/10.1016/s0140-6736(02)07716-4)
- 574 Mayer LW, Reeves MW, Al-Hamdan N, Sacchi CT, Taha M-K, Ajello GW, et al.: Outbreak of W135 Meningococcal Disease in 2000: Not Emergence of a New W135 Strain but Clonal Expansion within the Electrophoretic Type-37 Complex. *Journal of Infectious Diseases* 2002;185(11):1596–605. DOI: [10.1086/340414](https://doi.org/10.1086/340414)
- 575 Riewerts Eriksen NH, Espersen F, Laursen L, Skinhøj P, Høiby N, Lind I: Nosocomial outbreak of group C meningococcal disease. *Br Med J* 1989;298(6673):568–9. DOI: [10.1136/bmj.298.6673.568-a](https://doi.org/10.1136/bmj.298.6673.568-a)
- 576 Elias J, Health Office in the Rural District Office Wartburgkreis, Claus H, Frosch M, Vogel U: Evidence for Indirect Nosocomial Transmission of *Neisseria meningitidis* Resulting in Two Cases of Invasive Meningococcal Disease. *Journal of Clinical Microbiology* 2006;44(11):4276–8. DOI: [10.1128/JCM.00613-06](https://doi.org/10.1128/JCM.00613-06)
- 577 Olbrich KJ, Müller D, Schumacher S, Beck E, Meszaros K, Koerber F: Systematic Review of Invasive Meningococcal Disease: Sequelae and Quality of Life Impact on Patients and Their Caregivers. *Infectious Diseases and Therapy* 2018;7(4):421–38. DOI: [10.1007/s40121-018-0213-2](https://doi.org/10.1007/s40121-018-0213-2)
- 578 Tenenbaum T, Heininger U, Müller C, Schrotten H, Vogel U, Zenz W: Invasive Meningokokkeninfektionen. *DGPI Handbuch Infektionen bei Kindern und Jugendlichen*. 6., vollständig überarbeitete Auflage. Stuttgart: Thieme, 2013, p. 387–91. DOI: [10.1055/b-002-57156](https://doi.org/10.1055/b-002-57156)

- 579 Tashani M, Badahdah A-M, Alfelali M, Barasheed O, Alqahtani AS, Heron L, et al.: Effect on meningococcal serogroup W immunogenicity when Tdap was administered prior, concurrent or subsequent to the quadrivalent (ACWY) meningococcal CRM197-conjugate vaccine in adult Hajj pilgrims: A randomised controlled trial. *Vaccine* 2019;37(27):3562–7. DOI: [10.1016/j.vaccine.2019.05.025](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2019.05.025)
- 580 Findlow J, Knuf M: Immunogenicity and safety of meningococcal group A, C, W and Y tetanus toxoid conjugate vaccine: review of clinical and real-world evidence. *Future Microbiology* 2019;14(7):563–80. DOI: [10.2217/fmb-2018-0343](https://doi.org/10.2217/fmb-2018-0343)
- 581 Serra LC, York LJ, Balmer P, Webber C: Meningococcal Group A, C, W, and Y Tetanus Toxoid Conjugate Vaccine: A Review of Clinical Data in Adolescents. *Journal of Adolescent Health* 2018;63(3):269–79. DOI: [10.1016/j.jadohealth.2018.05.012](https://doi.org/10.1016/j.jadohealth.2018.05.012)
- 582 Alderfer J, Srivastava A, Isturiz R, Burman C, Absalon J, Beeslaar J, et al.: Concomitant administration of meningococcal vaccines with other vaccines in adolescents and adults: a review of available evidence. *Human Vaccines & Immunotherapeutics* 2019;15(9):2205–16. DOI: [10.1080/21645515.2019.1581542](https://doi.org/10.1080/21645515.2019.1581542)
- 583 Pellegrino P, Perrone V, Radice S, Capuano A, Clementi E: Immunogenicity of meningococcal quadrivalent (serogroup A, C, W135 and Y) tetanus toxoid conjugate vaccine: Systematic review and meta-analysis. *Pharmacological Research* 2015;92:31–9. DOI: [10.1016/j.phrs.2014.10.006](https://doi.org/10.1016/j.phrs.2014.10.006)
- 584 Dretler AW, Roupheal NG, Stephens DS: Progress toward the global control of *Neisseria meningitidis*: 21st century vaccines, current guidelines, and challenges for future vaccine development. *Hum Vaccin Immunother* 2018;14(5):1146–60. DOI: [10.1080/21645515.2018.1451810](https://doi.org/10.1080/21645515.2018.1451810)
- 585 Pelton SI: The Global Evolution of Meningococcal Epidemiology Following the Introduction of Meningococcal Vaccines. *J Adolesc Health* 2016;59(2 Suppl):S3-S11. DOI: [10.1016/j.jadohealth.2016.04.012](https://doi.org/10.1016/j.jadohealth.2016.04.012)
- 586 Tseng H-F, Sy LS, Ackerson BK, Hechter RC, Tartof SY, Haag M, et al.: Safety of Quadrivalent Meningococcal Conjugate Vaccine in 11- to 21-Year-Olds. *Pediatrics* 2016. DOI: [10.1542/peds.2016-2084](https://doi.org/10.1542/peds.2016-2084)
- 587 Myers TR, McNeil MM: Current safety issues with quadrivalent meningococcal conjugate vaccines. *Human Vaccines & Immunotherapeutics* 2018;14(5):1175–8. DOI: [10.1080/21645515.2017.1366393](https://doi.org/10.1080/21645515.2017.1366393)
- 588 Myers TR, McNeil MM, Ng CS, Li R, Lewis PW, Cano MV: Adverse events following quadrivalent meningococcal CRM-conjugate vaccine (Menveo®) reported to the Vaccine Adverse Event Reporting system (VAERS), 2010–2015. *Vaccine* 2017;35(14):1758–63. DOI: [10.1016/j.vaccine.2017.02.030](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2017.02.030)
- 589 Wilkins AL, Snape MD: Emerging clinical experience with vaccines against group B meningococcal disease. *Vaccine* 2018;36(6):5470–6. DOI: [10.1016/j.vaccine.2017.07.056](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2017.07.056)
- 590 Flacco ME, Manzoli L, Rosso A, Marzuillo C, Bergamini M, Stefanati A, et al: Immunogenicity and safety of the multicomponent meningococcal B vaccine (4CMenB) in children and adolescents: a systematic review and meta-analysis. *The Lancet Infectious Diseases* 2018;18(4):461–72. DOI: [10.1016/S1473-3099\(18\)30048-3](https://doi.org/10.1016/S1473-3099(18)30048-3)
- 591 Toneatto D, Pizza M, Masignani V, Rappuoli R: Emerging experience with meningococcal serogroup B protein vaccines. *Expert Review of Vaccines* 2017;16(5):433–51. DOI: [10.1080/14760584.2017.1308828](https://doi.org/10.1080/14760584.2017.1308828)
- 592 Piechotta V, Koch J, Bogdan C, Burchard G, Claus H, Heininger U: Empfehlung zur Standardimpfung von Säuglingen gegen Meningokokken der Serogruppe B und die dazugehörige wissenschaftliche Begründung. *Epid Bull* 2024;3:3-32. DOI: [10.25646/11900](https://doi.org/10.25646/11900)
- 593 Cordonnier C, Einarsdottir S, Cesaro S, Di Blasi R, Mikulska M, Rieger C, et al.: Vaccination of haemopoietic stem cell transplant recipients: guidelines of the 2017 European Conference on Infections in Leukaemia (ECIL 7). *Lancet Infect Dis* 2019;19(6):e200-e12. DOI: [10.1016/S1473-3099\(18\)30600-5](https://doi.org/10.1016/S1473-3099(18)30600-5)
- 594 Al-Tawfiq JA, Memish ZA: The Hajj 2019 Vaccine Requirements and Possible New Challenges. *Journal of epidemiology and global health* 2019;9(3):147–52. DOI: [10.2991/jegh.k.190705.001](https://doi.org/10.2991/jegh.k.190705.001)

- 595 Shaghghi M, Shahmahmoodi S, Nili A, Abolhassani H, Madani SP, Nejati A, et al.: Vaccine-Derived Poliovirus Infection among Patients with Primary Immunodeficiency and Effect of Patient Screening on Disease Outcomes, Iran. *Emerg Infect Dis.* 2019;25(11):2005-12. DOI: [10.3201/eid2511.190540](https://doi.org/10.3201/eid2511.190540)
- 596 World Health Organization. Poliovirus IHR Emergency Committee – Statements. 2023. www.who.int/groups/poliovirus-ihf-emergency-committee [Abrufdatum: 28.12.2023]
- 597 Global Polio Eradication Initiative. Polio today. Geneva: WHO/GPEI; 2024. <https://polioeradication.org/polio-today> [Abrufdatum: 06.03.2024]
- 598 World Health Organization and United Nations Children's Fund: WHO UNICEF Immunization Coverage Estimates 2018 revision (completed 15 July 2019). 2019. www.who.int/immunization/monitoring_surveillance/routine/coverage/WUENIC_notes.pdf?ua=1 [Abrufdatum: 4.3.2021]
- 599 Rieck T, Feig M, Siedler A: Impfquoten von Kinderschutzimpfungen in Deutschland – aktuelle Ergebnisse aus der RKI-Impfsurveillance. *Epid Bull* 2021;49:6-29 | DOI [10.25646/9355](https://doi.org/10.25646/9355)
- 600 Global Polio Eradication Initiative. Countries of the Americas stand resolute in the global fight against polio. 2018. polioeradication.org/news-post/countries-of-the-americas-stand-resolute-in-the-global-fight-against-polio [Abrufdatum: 4.3.2021]
- 601 Rieck T, Feig M, Siedler A, Wichmann O: Aktuelles aus der KV-Impfsurveillance – Impfquoten ausgewählter Schutzimpfungen in Deutschland. *Epid Bull* 2018;1:1-14. DOI: [10.17886/EpiBull-2018-001.3](https://doi.org/10.17886/EpiBull-2018-001.3)
- 602 Robert Koch-Institut. RKI-Ratgeber Poliomyelitis. 2021. www.rki.de/DE/Content/Infekt/EpiBull/Merkblaetter/Ratgeber_Poliomyelitis.html [Abrufdatum: 7.7.2022]
- 603 Macklin GR, Grassly NC, Sutter RW, Mach O, Bandyopadhyay AS, Edmunds WJ, et al.: Vaccine schedules and the effect on humoral and intestinal immunity against poliovirus: a systematic review and network meta-analysis. *Lancet Infect Dis* 2019;19(10):1121–8. DOI: [10.1016/S1473-3099\(19\)30301-9](https://doi.org/10.1016/S1473-3099(19)30301-9)
- 604 Sutter RW: Unraveling the Mucosal Immunity of Inactivated Poliovirus Vaccine. *The Journal of infectious diseases* 2018;217(3):344–6. DOI: [10.1093/infdis/jix557](https://doi.org/10.1093/infdis/jix557)
- 605 Joint Committee on Vaccination and Immunisation (JCVI). All children aged 1 to 9 in London to be offered a dose of polio vaccine 2022. www.gov.uk/government/news/all-children-aged-1-to-9-in-london-to-be-offered-a-dose-of-polio-vaccine [Abrufdatum: 23.12.2022]
- 606 WHO. Disease Outbreak News; Detection of circulating vaccine derived polio virus 2 (cVDPV2) in environmental samples– the United Kingdom of Great Britain and Northern Ireland and the United States of America 2022 www.who.int/emergencies/disease-outbreak-news/item/2022-DON408; zuletzt aktualisiert am 14.9.2022 [Abrufdatum: 6.10.2022]
- 607 WHO. Detection of circulating vaccine derived polio virus 2 (cVDPV2) in environmental samples– the United Kingdom of Great Britain and Northern Ireland and the United States of America. www.who.int/emergencies/disease-outbreak-news/item/2022-DON408 [Abrufdatum: 14.3.2023]
- 608 Link-Gelles R, Lutterloh E, Schnabel Ruppert P, Backenson PB, St George K, Rosenberg ES, et al. Public Health Response to a Case of Paralytic Poliomyelitis in an Unvaccinated Person and Detection of Poliovirus in Wastewater – New York, June–August 2022. *MMWR Morb Mortal Wkly Rep.* 2022;71(33):1065-8.
- 609 Okayasu H, Sein C, Hamidi A, Bakker WA, Sutter RW: Development of inactivated poliovirus vaccine from Sabin strains: A progress report. *Biologicals* 2016;44(6):581–7. DOI: [10.1016/j.biologicals.2016.08.005](https://doi.org/10.1016/j.biologicals.2016.08.005)
- 610 Liao G, Li R, Li C, Sun M, Li Y, Chu J, et al.: Safety and immunogenicity of inactivated poliovirus vaccine made from Sabin strains: a phase II, randomized, positive-controlled trial. *The Journal of infectious diseases* 2012;205(2):237–43. DOI: [10.1093/infdis/jir723](https://doi.org/10.1093/infdis/jir723)
- 611 Global Polio Eradication Initiative: Fact Sheet: Vaccine-Derived Poliovirus. polioeradication.org/wp-content/uploads/2018/07/GPEI-cVDPV-Fact-Sheet-20191115.pdf [Abrufdatum: 4.3.2021]

- 612 Robert Koch-Institut: Empfehlungen der Ständigen Impfkommision (STIKO) am Robert Koch-Institut/Stand: Juli 2002. *Epid Bull* 2002;28:227-242.
- 613 Fooks AR, Banyard AC, Horton DL, Johnson N, McElhinney LM, Jackson AC: Current status of rabies and prospects for elimination. *Lancet* 2014;384(9951):1389–99. DOI: [10.1016/S0140-6736\(13\)62707-5](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(13)62707-5)
- 614 Fooks AR, Cliquet F, Finke S, Freuling C, Hemachudha T, Mani RS, et al.: Rabies. *Nat Rev Dis Primers* 2017;3:17091. DOI: [10.1038/nrdp.2017.91](https://doi.org/10.1038/nrdp.2017.91)
- 615 World Health Organization: WHO Expert Consultation on Rabies, third report. Geneva: World Health Organization. 2018 (WHO Technical Report Series, No. 1012). apps.who.int/iris/handle/10665/272364 [Abrufdatum: 4.3.2021]
- 616 Shipley R, Wright E, Selden D, Wu G, Aegerter J, Fooks AR, et al.: Bats and Viruses: Emergence of Novel Lyssaviruses and Association of Bats with Viral Zoonoses in the EU. *Trop Med Infect Dis* 2019;4(1). DOI: [10.1001/jama.1973.03230100043011](https://doi.org/10.1001/jama.1973.03230100043011)
- 617 Echevarria JE, Banyard AC, McElhinney LM, Fooks AR: Current Rabies Vaccines Do Not Confer Protective Immunity against Divergent Lyssaviruses Circulating in Europe. *Viruses* 2019;11(10). DOI: [10.3390/v11100892](https://doi.org/10.3390/v11100892)
- 618 Begeman L, GeurtsvanKessel C, Finke S, Freuling CM, Koopmans M, Muller T, et al.: Comparative pathogenesis of rabies in bats and carnivores, and implications for spillover to humans. *Lancet Infect Dis* 2018;18(4):e147-e59. DOI: [10.1016/S1473-3099\(17\)30574-1](https://doi.org/10.1016/S1473-3099(17)30574-1)
- 619 Regnault B, Evrard B, Plu I, Dacheux L, Troadec E, Cozette P, et al.: First case of lethal encephalitis in Western Europe due to European bat lyssavirus type 1. *Clin Infect Dis*. 2021;15:ciab443. DOI: [10.1093/cid/ciab443](https://doi.org/10.1093/cid/ciab443)
- 620 Hampson K, Coudeville L, Lembo T, Sambo M, Kieffer A, Atatlan M, et al.: Estimating the global burden of endemic canine rabies. *PLoS Negl Trop Dis* 2015;9(4):e0003709. DOI: [10.1371/journal.pntd.0003709](https://doi.org/10.1371/journal.pntd.0003709)
- 621 Haselbeck AH, Tadesse BT, Kling K, Kaschubatz-Dieudonné ME, Marks F, Wetzker W, et al.: Challenges to the Fight against Rabies – The Landscape of Policy and Prevention Strategies in Africa. *Int J Environ Res Public Health*. 2021;18,1736. DOI: [10.3390/ijerph18041736](https://doi.org/10.3390/ijerph18041736)
- 622 Rupprecht CE, Mani RS, Mshelbwala PP, Recuenco SE, Ward MP. Rabies in the Tropics. *Curr Trop Med Rep*. 2022;9(1):28-39. DOI: [10.1007/s40475-022-00257-6](https://doi.org/10.1007/s40475-022-00257-6)
- 623 Sudarshan MK, Madhusudana SN, Mahendra BJ, Rao NS, Ashwath Narayana DH, Abdul Rahman S, et al.: Assessing the burden of human rabies in India: results of a national multi-center epidemiological survey. *Int J Infect Dis* 2007;11(1):29-35. DOI: [10.1016/j.ijid.2005.10.007](https://doi.org/10.1016/j.ijid.2005.10.007)
- 624 Vigilato MA, Cosivi O, Knobl T, Clavijo A, Silva HM: Rabies update for Latin America and the Caribbean. *Emerg Infect Dis* 2013;19(4):678-9. DOI: [10.3201/eid1904.121482](https://doi.org/10.3201/eid1904.121482)
- 625 Bantjes SE, Ruijs WLM, van den Hoogen GAL, Croughs M, Pijtak-Radersma AH, Sonder GJB, et al. Predictors of possible exposure to rabies in travelers: A case-control study. *Travel Med Infect Dis*. 2022;47:102316. DOI: [10.1016/j.tmaid.2022.102316](https://doi.org/10.1016/j.tmaid.2022.102316)
- 626 Malerczyk C, Detora L, Gniel D: Imported human rabies cases in Europe, the United States, and Japan, 1990 to 2010. *Journal of travel medicine* 2011;18(6): 402–7. DOI: [10.1111/j.1708-8305.2011.00557.x](https://doi.org/10.1111/j.1708-8305.2011.00557.x)
- 627 Gautret P, Diaz-Menendez M, Goorhuis A, Wallace RM, Msimang V, Blanton J, et al.: Epidemiology of rabies cases among international travellers, 2013–2019: A retrospective analysis of published reports. *Travel Med Infect Dis*. Jul-Aug 2020;36:101766. DOI: [10.1016/j.tmaid.2020.101766](https://doi.org/10.1016/j.tmaid.2020.101766)
- 628 Robert Koch-Institut: Tollwut-Erkrankung nach Aufenthalt in Marokko. *Epid Bull* 2016;24:199-202.
- 629 Gossner CM, Mailles A, Aznar I, Dimina E, Echevarria JE, Feruglio SL, et al.: Prevention of human rabies: a challenge for the European Union and the European Economic Area. *Euro Surveill*. 2020;25(38):pii=2000158. DOI: [10.2807/1560-7917.ES.2020.25.38.2000158](https://doi.org/10.2807/1560-7917.ES.2020.25.38.2000158)

- 630** Gautret P, Blanton J, Dacheux L, Ribadeau-Dumas F, Brouqui P, Parola P, et al.: Rabies in nonhuman primates and potential for transmission to humans: a literature review and examination of selected French national data. *PLoS Negl Trop Dis* 2014;8(5):e2863. DOI: [10.1371/journal.pntd.0002863](https://doi.org/10.1371/journal.pntd.0002863)
- 631** Muehlenbein MP, Angelo KM, Schlagenhaupt P, Chen L, Grobusch MP, Gautret P, et al.: Traveler Exposures to Animals: A GeoSentinel Analysis. *Journal of travel medicine*. 2020. DOI: [10.1093/jtm/taaa010](https://doi.org/10.1093/jtm/taaa010)
- 632** Piyaphanee W, Shantavasinkul P, Phumratanapapin W, Udomchaisakul P, Wichianprasat P, Benjavongkulchai M, et al.: Rabies Exposure Risk among Foreign Backpackers in Southeast Asia. *The American journal of tropical medicine and hygiene* 2010;82:1168–71. DOI: [10.4269/ajtmh.2010.09-0699](https://doi.org/10.4269/ajtmh.2010.09-0699)
- 633** Robert Koch-Institut: Zu Tollwuterkrankungen nach Organtransplantation. *Epid Bull* 2005;7:51–52
- 634** Jonker EFF, Visser LG: Single visit rabies pre-exposure priming induces a robust anamnestic antibody response after simulated post-exposure vaccination: results of a dose-finding study. *Journal of travel medicine* 2017;24(5). DOI: [10.1093/jtm/tax033](https://doi.org/10.1093/jtm/tax033)
- 635** Kessels JA, Recuenco S, Navarro-Vela AM, Deray R, Vigilato M, Ertl H, et al.: Pre-exposure rabies prophylaxis: a systematic review. *Bull World Health Organ* 2017;95(3):210–9C. DOI: [10.2471/BLT.16.173039](https://doi.org/10.2471/BLT.16.173039)
- 636** Giesen A, Gniel D, Malerczyk C: 30 years of rabies vaccination with Rabipur: a summary of clinical data and global experience. *Expert Review of Vaccines* 2015;14(3):351–67. DOI: [10.1586/14760584.2015.1011134](https://doi.org/10.1586/14760584.2015.1011134)
- 637** Bernard KW, Fishbein DB, Miller KD, Parker RA, Waterman S, Sumner JW, et al.: Pre-exposure rabies immunization with human diploid cell vaccine: decreased antibody responses in persons immunized in developing countries. *Am J Trop Med Hyg* 1985;34(3):633–47. DOI: [10.4269/ajtmh.1985.34.633](https://doi.org/10.4269/ajtmh.1985.34.633)
- 638** Mishaeva N, Votyakov V, Velhin S, Nekhai M, Titov L: Complex rabies post-exposure prophylactic treatment after severe wolf bites in Belarus. *Rabies Bulletin Europe* 2007;31:7–9. www.who-rabies-bulletin.org/member/journal/archive/Bulletin_2007_2.pdf [Abrufdatum: 5.3.2021]
- 639** Wilde H: Failures of post-exposure rabies prophylaxis. *Vaccine* 2007;25(44):7605–9. DOI: [10.1016/j.vaccine.2007.08.054](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2007.08.054)
- 640** Turkmen S, Sahin A, Gunaydin M, Tatli O, Karaca Y, Turedi S, et al.: A wild wolf attack and its unfortunate outcome: rabies and death. *Wilderness Environ Med* 2012;23(3):248–50. DOI: [10.1016/j.wem.2012.03.009](https://doi.org/10.1016/j.wem.2012.03.009)
- 641** Bharti OK, Tekta D, Shandil A, Sharma K, Kapila P: Failure of postexposure prophylaxis in a girl child attacked by rabid dog severing her facial nerve causing possible direct entry of rabies virus into the facial nerve. *Hum Vaccin Immunother* 2019;15(11):2612–4. DOI: [10.1080/21645515.2019.1608131](https://doi.org/10.1080/21645515.2019.1608131)
- 642** World Health Organization: Rabies vaccines: WHO position paper – April 2018. *Wkly Epidemiol Rec* 2018;93(16):201–220. apps.who.int/iris/bitstream/handle/10665/272371/WER9316.pdf?ua=1 [Abrufdatum: 5.3.2021]
- 643** Quiambao BP, Lim JG, Bosch Castells V, Augard C, Petit C, Bravo C, et al. One-week intramuscular or intradermal pre-exposure prophylaxis with human diploid cell vaccine or Vero cell rabies vaccine, followed by simulated post-exposure prophylaxis at one year: A phase III, open-label, randomized, controlled trial to assess immunogenicity and safety. *Vaccine*. 2022;40(36):5347-55. DOI: [10.1016/j.vaccine.2022.07.037](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2022.07.037)
- 644** Kamoltham T, Thinyouyong W, Khawplod P, Phraisuwan P, Phongchamnaphai P, Anders G, et al.: Immunogenicity of Simulated PCECV Post-exposure Booster Doses 1, 3, and 5 Years after 2-Dose and 3-Dose Primary Rabies Vaccination in Schoolchildren. *Adv Prev Med* 2011;2011:1–6. DOI: [10.4061/2011/403201](https://doi.org/10.4061/2011/403201)
- 645** Wieten RW, Leenstra T, van Thiel PP, van Vugt M, Stijns C, Goorhuis A, et al.: Rabies vaccinations: are abbreviated intradermal schedules the future? *Clin Infect Dis* 2013;56(3):414–9. DOI: [10.1093/cid/cis853](https://doi.org/10.1093/cid/cis853)

- 646 De Pijper CA, Boersma J, Terryn S, Van Gucht S, Goorhuis A, Grobusch MP, et al.: Rabies antibody response after two intradermal pre-exposure prophylaxis immunizations: An observational cohort study. *Travel Med Infect Dis* 2018;22:36–9. DOI: [10.1016/j.tmaid.2018.03.006](https://doi.org/10.1016/j.tmaid.2018.03.006)
- 647 Soentjens P, Andries P, Aerssens A, Tsoumanis A, Ravinetto R, Heuninckx W, et al.: Preexposure Intradermal Rabies Vaccination: A Noninferiority Trial in Healthy Adults on Shortening the Vaccination Schedule From 28 to 7 Days. *Clin Infect Dis* 2019;68(4):607–614. DOI: [10.1093/cid/ciy513](https://doi.org/10.1093/cid/ciy513)
- 648 Damanet B, Costescu Strachinaru DI, Soentjens P: Factors influencing the immune response after a double-dose 2-visit pre-exposure rabies intradermal vaccination schedule: A retrospective study. *Travel Med Infect Dis* 2020;33:101554. DOI: [10.1016/j.tmaid.2020.101554](https://doi.org/10.1016/j.tmaid.2020.101554)
- 649 Wongsaroj P, Udomchaisakul P, Tepsumethanon S, Khawplod P, Tantawichien T: Rabies neutralizing antibody after 2 intradermal doses on days 0 and 21 for pre-exposure prophylaxis. *Vaccine* 2013;31(13):1748–51. DOI: [10.1016/j.vaccine.2013.01.035](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2013.01.035)
- 650 Kamoltham T, Thinyounyong W, Phongchamnapai P, Phraisuwan P, Khawplod P, Banzhoff A, et al.: Pre-exposure rabies vaccination using purified chick embryo cell rabies vaccine intradermally is immunogenic and safe. *J Pediatr* 2007;151(2):173–7. DOI: [10.1016/j.jpeds.2007.02.044](https://doi.org/10.1016/j.jpeds.2007.02.044)
- 651 Langedijk AC, De Pijper CA, Spijker R, Holman R, Grobusch MP, Stijns C: Rabies Antibody Response After Booster Immunization: A Systematic Review and Meta-analysis. *Clin Infect Dis* 2018;67(12):1932–47. DOI: [10.1093/cid/ciy420](https://doi.org/10.1093/cid/ciy420)
- 652 Rodrigues FM, Mandke VB, Roumiantzeff M, Rao CV, Mehta JM, Pavri KM, et al.: Persistence of rabies antibody 5 years after pre-exposure prophylaxis with human diploid cell antirabies vaccine and antibody response to a single booster dose. *Epidemiol Infect* 1987;99(1):91–5. DOI: [10.1017/s0950268800066899](https://doi.org/10.1017/s0950268800066899)
- 653 Strady A, Lang J, Lienard M, Blondeau C, Jaussaud R, Plotkin SA: Antibody persistence following pre-exposure regimens of cell-culture rabies vaccines: 10-year follow-up and proposal for a new booster policy. *The Journal of infectious diseases* 1998;177(5):1290–5. DOI: [10.1086/515267](https://doi.org/10.1086/515267)
- 654 Strady C, Andreoletti L, Baumard S, Servettaz A, Jaussaud R, Strady A: Immunogenicity and booster efficacy of pre-exposure rabies vaccination. *Trans R Soc Trop Med Hyg* 2009;103(11):1159–64. DOI: [10.1016/j.trstmh.2009.03.007](https://doi.org/10.1016/j.trstmh.2009.03.007)
- 655 Kessels J, Tarantola A, Salahuddin N, Blumberg L, Knopf L: Rabies post-exposure prophylaxis: A systematic review on abridged vaccination schedules and the effect of changing administration routes during a single course. *Vaccine* 2019;37 Suppl 1:A107–A117. DOI: [10.1016/j.vaccine.2019.01.041](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2019.01.041)
- 656 Tarantola A, Tejiokem MC, Briggs DJ: Evaluating new rabies post-exposure prophylaxis (PEP) regimens or vaccines. *Vaccine* 2019;37 Suppl 1:A88–A93. DOI: [10.1016/j.vaccine.2018.10.103](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2018.10.103)
- 657 Robert Koch-Institut. RKI-Ratgeber Tollwut. 2022. www.rki.de/DE/Content/Infekt/EpidBull/Merkblaetter/Ratgeber_Tollwut.html [Abrufdatum: 16.03.2024]
- 658 Sanofi Pasteur: Verorab Fachinformation 2023. www.fachinfo.de/api/public/fachinfo/pdf/024134 [Abrufdatum 16.03.2024]
- 659 CSL Behring: Beriglobin Fachinformation 2020. www.beriglobin.de/documents/64158/69462/Fachinformation_Beriglobin.pdf/c32b9e01-e59d-46ff-848f-6f2e217c77dd [Abrufdatum: 7.7.2022]
- 660 Wong VK, Baker S, Connor TR, Pickard D, Page AJ, Dave J, et al.: An extended genotyping framework for *Salmonella enterica* serovar Typhi, the cause of human typhoid. *Nat Commun* 2016;7:12827. DOI: [10.1038/ncomms12827](https://doi.org/10.1038/ncomms12827)
- 661 Dougan G, Baker S: *Salmonella enterica* serovar Typhi and the pathogenesis of typhoid fever. *Annu Rev Microbiol* 2014;68:317–36. DOI: [10.1146/annurev-micro-091313-103739](https://doi.org/10.1146/annurev-micro-091313-103739)
- 662 Gama JA, Abby SS, Vieira-Silva S, Dionisio F, Rocha EP: Immune subversion and quorum-sensing shape the variation in infectious dose among bacterial pathogens. *PLoS Pathog* 2012;8(2):e1002503. DOI: [10.1371/journal.ppat.1002503](https://doi.org/10.1371/journal.ppat.1002503)
- 663 World Health Organization: Typhoid vaccines: WHO position paper, March 2018 – Recommendations. *Vaccine* 2019;37(2):214–6. DOI: [10.1016/j.vaccine.2018.04.022](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2018.04.022)

- 664 WHO. Typhoid fever surveillance, estimated incidence and progress towards introduction of typhoid conjugate vaccine – worldwide, 2018–2022. 2023. <https://reliefweb.int/report/world/weekly-epidemiological-record-wer-17-february-2023-vol-98-no-07-pp-69-78-enfr> [Abrufdatum: 17.1.2023]
- 665 Mogasale V, Maskery B, Ochiai RL, Lee JS, Mogasale VV, Ramani E, et al.: Burden of typhoid fever in low-income and middle-income countries: a systematic, literature-based update with risk-factor adjustment. *Lancet Glob Health* 2014;2(10):e570–80. DOI: [10.1016/S2214-109X\(14\)70301-8](https://doi.org/10.1016/S2214-109X(14)70301-8)
- 666 Marchello CS, Hong CY, Crump JA: Global Typhoid Fever Incidence: A Systematic Review and Meta-analysis. *Clin Infect Dis* 2019;68(Suppl 2):S105–S116. DOI: [10.1093/cid/ciy1094](https://doi.org/10.1093/cid/ciy1094)
- 667 Steffen R, Behrens RH, Hill DR, Greenaway C, Leder K: Vaccine-preventable travel health risks: what is the evidence – what are the gaps? *Journal of travel medicine* 2015;22(1):1–12. DOI: [10.1111/jtm.12171](https://doi.org/10.1111/jtm.12171)
- 668 Baaten GG, Sonder GJ, Van Der Loeff MF, Coutinho RA, Van Den Hoek A: Fecal-orally transmitted diseases among travelers are decreasing due to better hygienic standards at travel destination. *Journal of travel medicine* 2010;17(5):322–8. DOI: [10.1111/j.1708-8305.2010.00442.x](https://doi.org/10.1111/j.1708-8305.2010.00442.x)
- 669 John J, Bavdekar A, Rongsen-Chandola T, Dutta S, et al.: NSSEFI Study Team. Burden of Typhoid and Paratyphoid Fever in India, *N Engl J Med*. 2023 Apr 20;388(16):1491-1500. DOI: [10.1056/NEJMoa2209449](https://doi.org/10.1056/NEJMoa2209449)
- 670 Forster DP, Leder PK: Typhoid fever in travellers: estimating the risk of acquisition by country. *J Travel Med*. 2021;taab150. DOI: [10.1093/jtm/taab150](https://doi.org/10.1093/jtm/taab150)
- 671 Bui YG, Trepanier S, Milord F, Blackburn M, Provost S, Gagnon S: Cases of malaria, hepatitis A, and typhoid fever among VFRs, Quebec (Canada). *Journal of travel medicine* 2011;18(6):373–8. DOI: [10.1111/j.1708-8305.2011.00556.x](https://doi.org/10.1111/j.1708-8305.2011.00556.x)
- 672 Greenaway C, Schofield S, Henteleff A, Plourde P, Geduld J, Abdel-Motagally M, et al.: Summary of the Statement on International Travellers and Typhoid by the Committee to Advise on Tropical Medicine and Travel (CATMAT). *Canada Communicable Disease Report* 2014;40(4):60–70. DOI: [10.14745/ccdr.v40i04a01](https://doi.org/10.14745/ccdr.v40i04a01)
- 673 European Centre for Disease Prevention and Control. Typhoid and paratyphoid fevers – Annual Epidemiological Report for 2018. 2023. www.ecdc.europa.eu/en/publications-data/typhoid-and-paratyphoid-fever-annual-epidemiological-report-2018 [Abrufdatum: 16.03.2024]
- 674 Robert Koch-Institut: Ein Ausbruch von Typhus in Hamburg. *Epid Bull* 2005(18):159–61.
- 675 Meyer Sauter PM, Stevens MJA, Paioni P, Wuthrich D, Egli A, Stephan R, et al.: Siblings with typhoid fever: An investigation of intrafamilial transmission, clonality, and antibiotic susceptibility. *Travel Med Infect Dis* 2020;34:101498. DOI: [10.1016/j.tmaid.2019.101498](https://doi.org/10.1016/j.tmaid.2019.101498)
- 676 Wain J, Hendriksen RS, Mikoleit ML, Keddy KH, Ochiai RL: Typhoid fever. *Lancet* 2015;385(9973):1136–45. DOI: [10.1016/S0140-6736\(13\)62708-7](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(13)62708-7)
- 677 Qamar FN, Yousafzai MT, Dehraj IF, Shakoor S, Irfan S, Hotwani A, et al. Antimicrobial Resistance in Typhoidal Salmonella: Surveillance for Enteric Fever in Asia Project, 2016-2019. *Clin Infect Dis*. 2020;71(Suppl 3):S276-S84. DOI: [10.1093/cid/ciaa1323](https://doi.org/10.1093/cid/ciaa1323)
- 678 López-Segura N, et al.: Imported extensively drug resistant typhoid fever in a child travelling to Spain from Pakistan. *J Travel Med*. 2019 Dec 23;26(8):taz066. DOI: [10.1093/jtm/taz066](https://doi.org/10.1093/jtm/taz066)
- 679 Engsbro AL, et al.: Ceftriaxone-resistant Salmonella enterica serotype Typhi in a pregnant traveller returning from Karachi, Pakistan to Denmark, 2019. *Eurosurveillance* 24, 1900289 (2019). DOI: [10.2807/1560-7917.ES.2019.24.21.1900289](https://doi.org/10.2807/1560-7917.ES.2019.24.21.1900289)
- 680 Saha S, Sajib MSI, Garrett D, Qamar FN. Antimicrobial Resistance in Typhoidal Salmonella: Around the World in 3 Days. *Clin Infect Dis*. 2020;71(Suppl 2):S91-S5. DOI: [10.1093/cid/ciaa366](https://doi.org/10.1093/cid/ciaa366)
- 681 Herdman MT, Karo B, Dave J, Katwa P, Freedman J, Do Nascimento V, et al.: Increasingly limited options for the treatment of enteric fever in travellers returning to England, 2014-2019: a cross-sectional analytical study. *J Med Microbiol*. 021;70(8):001359. DOI: [10.1099/jmm.0.001359](https://doi.org/10.1099/jmm.0.001359)

- 682 Ingle DJ, Andersson P, Valcanis M, Wilmot M, Easton M, Lane C, et al.: Genomic Epidemiology and Antimicrobial Resistance Mechanisms of Imported Typhoid in Australia. *Antimicrob Agents Chemother.* 2021;65(12):e0120021. DOI: [10.1128/AAC.01200-21](https://doi.org/10.1128/AAC.01200-21)
- 683 Booth JS, Patil SA, Ghazi L, Barnes R, Fraser CM, Fasano A, et al.: Systemic and Terminal Ileum Mucosal Immunity Elicited by Oral Immunization With the Ty21a Typhoid Vaccine in Humans. *Cell Mol Gastroenterol Hepatol* 2017;4(3):419–37. DOI: [10.1016/j.jcmgh.2017.08.002](https://doi.org/10.1016/j.jcmgh.2017.08.002)
- 684 Pakkanen SH, Kantele JM, Savolainen LE, Rombo L, Kantele A: Specific and cross-reactive immune response to oral Salmonella Typhi Ty21a and parenteral Vi capsular polysaccharide typhoid vaccines administered concomitantly. *Vaccine* 2015;33(3):451–8. DOI: [10.1016/j.vaccine.2014.11.030](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2014.11.030)
- 685 Jin C, Gibani MM, Moore M, Juel HB, Jones E, Meiring J, et al.: Efficacy and immunogenicity of a Vi-tetanus toxoid conjugate vaccine in the prevention of typhoid fever using a controlled human infection model of Salmonella Typhi: a randomised controlled, phase 2b trial. *Lancet* 2017;390(10111):2472–80. DOI: [10.1016/S0140-6736\(17\)32149-9](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(17)32149-9)
- 686 Darton TC, Jones C, Blohmke CJ, Waddington CS, Zhou L, Peters A, et al.: Using a Human Challenge Model of Infection to Measure Vaccine Efficacy: A Randomised, Controlled Trial Comparing the Typhoid Vaccines M01ZH09 with Placebo and Ty21a. *PLoS Negl Trop Dis* 2016;10(8):e0004926. DOI: [10.1371/journal.pntd.0004926](https://doi.org/10.1371/journal.pntd.0004926)
- 687 Gilman RH, Hornick RB, Woodard WE, DuPont HL, Snyder MJ, Levine MM, et al.: Evaluation of a UDP-glucose-4-epimeraseless mutant of Salmonella typhi as a live oral vaccine. *The Journal of infectious diseases* 1977;136(6):717–23. DOI: [10.1093/infdis/136.6.717](https://doi.org/10.1093/infdis/136.6.717)
- 688 Black RE, Levine MM, Ferreccio C, Clements ML, Lanata C, Rooney J, et al.: Efficacy of one or two doses of Ty21a Salmonella typhi vaccine in enteric-coated capsules in a controlled field trial. *Chilean Typhoid Committee. Vaccine* 1990;8(1):81–4. DOI: [10.1016/0264-410x\(90\)90183-m](https://doi.org/10.1016/0264-410x(90)90183-m)
- 689 Levine MM, Ferreccio C, Cryz S, Ortiz E: Comparison of enteric-coated capsules and liquid formulation of Ty21a typhoid vaccine in randomised controlled field trial. *Lancet* 1990;336(8720):891–4. DOI: [10.1016/0140-6736\(90\)92266-k](https://doi.org/10.1016/0140-6736(90)92266-k)
- 690 Levine MM, Ferreccio C, Abrego P, Martin OS, Ortiz E, Cryz S: Duration of efficacy of Ty21a, attenuated Salmonella typhi live oral vaccine. *Vaccine* 1999;17 Suppl 2:S22–7. DOI: [10.1016/s0264-410x\(99\)00231-5](https://doi.org/10.1016/s0264-410x(99)00231-5)
- 691 Simanjuntak CH, Paleologo FP, Punjabi NH, Darmowigoto R, Soeprawoto, Totosudirjo H, et al.: Oral immunisation against typhoid fever in Indonesia with Ty21a vaccine. *Lancet* 1991;338(8774):1055–9. DOI: [10.1016/0140-6736\(91\)91910-m](https://doi.org/10.1016/0140-6736(91)91910-m)
- 692 Wahdan MH, Serie C, Cerisier Y, Sallam S, Germanier R: A controlled field trial of live Salmonella typhi strain Ty 21a oral vaccine against typhoid: three-year results. *The Journal of infectious diseases* 1982;145(3):292–5. DOI: [10.1093/infdis/145.3.292](https://doi.org/10.1093/infdis/145.3.292)
- 693 Milligan R, Paul M, Richardson M, Neuberger A: Vaccines for preventing typhoid fever. *The Cochrane database of systematic reviews* 2018;5(5):CD001261. DOI: [10.1002/14651858.CD001261.pub4](https://doi.org/10.1002/14651858.CD001261.pub4)
- 694 Levine MM, Ferreccio C, Black RE, Lagos R, San Martin O, Blackwelder WC: Ty21a live oral typhoid vaccine and prevention of paratyphoid fever caused by Salmonella enterica Serovar Paratyphi B. *Clin Infect Dis* 2007;45(Suppl 1):S24-S28. DOI: [10.1086/518141](https://doi.org/10.1086/518141)
- 695 Acharya IL, Lowe CU, Thapa R, Gurubacharya VL, Shrestha MB, Cadoz M, et al.: Prevention of typhoid fever in Nepal with the Vi capsular polysaccharide of Salmonella typhi. A preliminary report. *N Engl J Med* 1987;317(18):1101–4. DOI: [10.1056/NEJM198710293171801](https://doi.org/10.1056/NEJM198710293171801)
- 696 Acosta CJ, Hong-Hui Y, Ning W, Qion G, Qun D, Xiaolei M, et al.: Efficacy of a locally produced, Chinese Vi polysaccharide typhoid fever vaccine during six years of follow-up. *Vaccine* 2005;23(48–49):5618–23. DOI: [10.1016/j.vaccine.2005.06.035](https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2005.06.035)

- 697 Klugman KP, Koornhof HJ, Robbins JB, Le Cam NN: Immunogenicity, efficacy and serological correlate of protection of Salmonella typhi Vi capsular polysaccharide vaccine three years after immunization. *Vaccine* 1996;14(5):435–8. DOI: [10.1016/0264-410x\(95\)00186-5](https://doi.org/10.1016/0264-410x(95)00186-5)
- 698 Sur D, Ochiai RL, Bhattacharya SK, Ganguly NK, Ali M, Manna B, et al.: A cluster-randomized effectiveness trial of Vi typhoid vaccine in India. *N Engl J Med* 2009;361(4):335–44. DOI: [10.1056/NEJMoa0807521](https://doi.org/10.1056/NEJMoa0807521)
- 699 Wang ZG, Zhou WZ, Shi J: [Efficacy and side effects following immunization with Salmonella typhi Vi capsular polysaccharide vaccine]. *Zhonghua Liu Xing Bing Xue Za Zhi* 1997;18(1):26–9. PMID: [9812477](https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/9812477/)
- 700 Yang HH, Wu CG, Xie GZ, Gu QW, Wang BR, Wang LY, et al.: Efficacy trial of Vi polysaccharide vaccine against typhoid fever in south-western China. *Bull World Health Organ* 2001;79(7):625–31. PMID: [11477965](https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/11477965/)
- 701 Sztejn MB, Salerno-Goncalves R, McArthur MA: Complex adaptive immunity to enteric fevers in humans: lessons learned and the path forward. *Front Immunol* 2014;5:516. DOI: [10.3389/fimmu.2014.00516](https://doi.org/10.3389/fimmu.2014.00516)
- 702 Crump JA, Mintz ED. Global trends in typhoid and paratyphoid Fever. *Clin Infect Dis* 2010;50(2):241–246. DOI: [10.1086/649541](https://doi.org/10.1086/649541)
- 703 Public Health England. Typhoid – the disease. Green Book 2020:33. www.gov.uk/government/collections/immunisation-against-infectious-disease-the-green-book#history [Abrufdatum: 16.03.2024]
- 704 Centers for Disease Control and Prevention. Youngster I, Barnett ED: Interactions between Travel Vaccines & Drugs, Chapter 2. CDC Travelers' Health 2019. [Page last reviewed: June 24, 2019]. wwwnc.cdc.gov/travel/yellowbook/2020/preparing-international-travelers/interactions-between-travel-vaccines-and-drugs [Abrufdatum: 5.3.2021]
- 705 Faucher JF, Binder R, Missinou MA, Matsiegui PB, Gruss H, Neubauer R, et al.: Efficacy of atovaquone/proguanil for malaria prophylaxis in children and its effect on the immunogenicity of live oral typhoid and cholera vaccines. *Clin Infect Dis* 2002;35(10):1147–1154. DOI: [10.1086/342908](https://doi.org/10.1086/342908)