

## Krisenstabssitzung zu COVID-19 Ergebnisprotokoll

Aktenzeichen: 4.06.02/0024#0014

Anlass: COVID-19

Freitag, 07.01.2022, 11:00 Uhr Datum:

Webex-Konferenz Sitzungsort:

**Moderation: Lars Schaade** 

Teilnehmende:		!	FG36		
!				0	Stefan Kröger
	0	Lars Schaade		0	Silke Buda
	0	Lothar Wieler		0	Walter Haas
	0	Esther-Maria Antão		0	Kristin Tolksdorf
!	Abt. 1			0	Udo Buchholz
	0	Martin Mielke		0	Luise Goerlitz
!	Abt. 2		!	FG37	
	0	Michael Bosnjak		0	Tim Eckmanns
	0	Thomas Ziese		0	Muna Abu Sin
!	Abt. 3		!	FG 38	
	0	Osamah Hamouda		0	Maria an der Heiden
	0	Tanja Jung-Sendzik		0	Ute Rexroth
	0	Janna Seifried		0	Claudia Siffczyk
!	ZIG		!	MF	
	0	Johanna Hanefeld		0	Torsten Semmler
!	FG14		!	P1	
	0	Melanie Brunke		0	John Gubernath
	0	Mardjan Arvand	!	Presse	
!	FG17	D	_	0	Maud Hennequin
	0	Djin-Ye Oh	!	ZBS1	
!	FG21	D		0	Andreas Nitsche
	0	Patrick Schmich	!	ZBS7	01
,	0	Wolfgang Scheida		0	Christian Herzog
!	FG 31	C" Vil		0	Michaela Niebank
,	○ FG 32	Göran Kirchner		0	Agata Mikolajewska
!		Michaela Diercke	!	ZIG1	A D 1 1
!	o FG 33	Michaela Diercke		0	Anna Rohde
		Ole Wichmann		0	Sarah Esquevin
!	o FG34	Ole Wichinanii		O	Carlos Correa-Martinez
:	<b>FG34</b>	Viviane Bremer	!	BZgA	Montin Diatrich
	· ·			0	Martin Dietrich
	0	Andrea Sailer (Protokoll)			



Beitrag/Thema	eingebracht von
Aktuelle Lage	
International (nur freitags)	ZIG 1 (Rohde)
Liste Top 10 Länder nach n  1. Stark ansteigender Tren  2. Fast 100% Steigerung in  3. Starke Steigerungsrater  7-Tages-Inzidenz pro 100.0  4. In allen Regionen der W  5. Zunahme vorrangig in H Ländern  6. In Afrika starker Anstie deutliche Untererfassung of  Virusvariante B.1.1.529 (Or  7. Entkoppelung Fallzahle verglichen mit Alpha Welle  Virusvariante B.1.1.529 (Or  Hospitalisierung  8. Peak der Vorwellen bei  Virusvariante B.1.1.529 (Or	% im Vergleich zu Vorwoche) euen Fällen: nd in allen Ländern n USA, Frankreich n auch in Italien und Indien 000 Einwohner weltweit Velt großer Zuwachs an Fällen Europa und amerikanischen g der gemeldeten Todesfälle, der Fallzahlen. nikron) – UK - Hospitalisierung en und Hospitalisierungen e
Fallzahlen, Todesfälle, Tren	nd (Folien <u>hier</u> )
	417.995 (+56.335), davon 113.632
1. 7-Tage-Inzidenz 303,4/	/100.000 Einw.
2. Hospitalisierungsinzide 60Jährige: 5,96/100.000 E	enz: 3,15/100.000 EW, AG ≥ EW
11. Fälle auf ITS: 3.445 (-11	

Impfmonitoring: Erstimpfungen 61.930.498 (74,5%), Zweitimpfung 59.574.879 (71,6%), Auffrischimpfungen



## 34.570.045 (41,6%)

- Verlauf der 7-Tage-Inzidenz der Bundesländer
  - 1. Sehr deutlicher Anstieg in Bremen
  - 2. Auch in Hamburg, Berlin und Schleswig-Holstein deutlicher Anstieg
  - In fast allen BL ansteigender Trend, noch nicht in Sachsen-Anhalt, Thüringen und Sachsen
- Geografische Verteilung in Deutschland: 7-Tage-Inzidenz
  - 1. Kein LK mit Inzidenz > 1000
  - 2. Aber 26 LK mit Inzidenz >500
  - 3. Vor allem nördliche BL betroffen, Brandenburg
- Geografische Verteilung 7-Tage-Inzidenz nach Altersgruppen
  - 1. Vor allem 20-29 und 10-19-Jährige betroffen
  - 2. In älteren AG nicht ganz so hoch
- 16. Wöchentliche Sterbefallzahlen
  - Verlauf Übersterblichkeit relativ ähnlich wie Verlauf 1. COVID-19 Fälle
  - 2. Nicht leicht zu interpretieren: COVID oder auch andere Todesursachen?

## Nimmt 5.Welle Fahrt auf?

- Kann man so sagen. Anteil Omikron vermutlich schon > 50%, steiler Anstieg in nördlichen BL, Omikron-Welle hat begonnen.
- Intensivbelegung vergleichbar mit vorigen Wellen. Es ist damit zu rechnen, dass wir Peak erreichen oder evtl. noch überschreiten.
- 2 **Internationales** (nur freitags) ZIG (Nicht berichtet) 3 Update digitale Projekte (Folien hier) (nur freitags) FG21 ! (Nicht berichtet) 4 Aktuelle Risikobewertung Alle (Nicht berichtet)

	T	
5	Evnantanhairat ( V. d	
•	Expertenbeirat (mo. Vorbereitung, mi. Nachbereitung)	
	! (Nicht berichtet)	
6	Kommunikation	BZgA
	! (Nicht berichtet)	Presse
		P1
7	RKI-Strategie Fragen	
	a) Allgemein	FG36 / FG32
	! Meldezahlen, Testkapazitäten bei sehr hohen Fallzahlen	
	Absehbar wird ein Kapazitätsmangel bei PCR-Tests zu	
	Problemen bei der Darstellung der Inzidenz führen. Was soll	
	dann berichtet werden?  O Möglichkeiten: Beurteilung der Situation aufgrund von	
	o Möglichkeiten: Beurteilung der Situation aufgrund von syndromischer Surveillance oder Schätzen der Inzidenzen	
	auch aufgrund von syndromischer Surveillance?	
	o Schätzung, wie hoch die Inzidenz sein könnte, basierend auf	
	dem Verhältnis zwischen pos. Antigentest und pos. PCR-Test.	
	Müssen Testkriterien nachgeschärft werden? Im Moment soll	
	jeder symptomatische Fall getestet werden.  O Zahlenchaos in Dänemark: viele Hospitalisierungen und	
	Todesfälle haben nur Nebendiagnose COVID, soll korrigiert	
	werden.	
	! Schätzung der Inzidenz von Covid-19 Erkrankungen auf Basis	FG36
	der syndromischen Surveillance (Folien <u>hier</u> )	(Haas)
	Wo liegt der Fokus für gutes Lagebild?	
	1. Surveillance aus den Meldedaten: Was abgebildet	
	wird, hängt stark von der Teststrategie ab. Vollständigkeit dieser Daten variiert über Zeit.	
	2. Schwerpunkt der syndromischen Surveillance sind	
	symptomatische Infektionen.	
	3. Akute respiratorische Erkrankungen, testunabhängig,	
	erregerübergreifend	
	4. Standardisierbar und digitalisierbar über ICD10-	
	Diagnosecodes 5. Begrenzt sind einzelfallbasierte, epidemiologische	
	Informationen zum Erreger durch Kombination mit ICD-	
	10 Diagnosecodes und virologischer Surveillance	
	vorhanden.	
	O Limitationen:	
	6. geographische Auflösung geringer als in Meldedaten	
	7. Sensitivität geringer 8. Abhängig von der freiwilligen Mitarbeit der	
	Einrichtungen	
	9. keine tägliche Verfügbarkeit	
	o Zeitnahe Erfassung symptomatischer Erkrankungen,	
	primäres Instrument zur Surveillance	
	Inzidenzschätzung symptomatischer Erkrankungen	
	10. Weitere Informationen notwendig: ICD10-	
	Diagnosecodes für COVID, Positivenquote, Anteil	



symptomatischer Fälle in den Meldedaten, Anteil der Erkrankten, die einen Arzt aufsuchen, Befragung von betroffenen Personen

• Vergleich COVID-19 im Krankenhaus:

Hospitalisierungsinzidenz aus Meldedaten und ICOSARI

- 11. Nicht alle COVID-Fälle im KH sind enthalten, sondern nur SARI-Fälle.
- 12. Gute Passgenauigkeit in Phasen mit geringer Krankheitslast, vermutlich Untererfassung in Hochinzidenzphasen im Meldesystem.
- 13. Publikation kurz vor Einreichung
- 14. Verschiedene Altersgruppen: Bei 5-14 Jährigen wurde ein großer Teil der Kindern primär aufgrund von anderen Diagnosen aufgenommen.
- 15. Validierung über viele Jahre an Gesamterfassung der Hospitalisierung durch DESTATIS
- Vergleich im ambulanten Bereich: Symptomatische Erkrankungen aus Meldedaten und SEEDARE (Arztinformationssystem):
  - 16. Gute Passgenauigkeit mit Inzidenz symptomatischer Meldefälle, sobald die Belastung stark ansteigt möglicherweise Untererfassung im Meldesystem.
  - 17. Vorsichtige Schätzung der Betroffenheit in der Gesamtbevölkerung: COVID-ARE/Arztgehrate bei 0-4 Jährige am höchsten (gehen früher zum Arzt, RSV-Welle).
  - Schätzung der Fälle in der Bevölkerung deutlich höher, vermutlich näher an Dunkelziffer als in Meldedaten.
- Zusammenfassung
  - 19. Inzidenzschätzung mittels syndromischer Surveillance ist möglich.
  - 20. 3 Surveillancesysteme + weitere Daten
  - 21. Aktuell auf nationaler Ebene
  - 22. Ersetzt nicht Information des Meldesystems
  - 23. Wichtige Ergänzung des Lagebilds, weniger abhängig von Teststrategie und -verfügbarkeit
- Antigennachweise und Hospitalisierungsgrund im Meldesystem
  - Auch Antigenteste sollen übermittelt werden, ohne Bestätigung ist die Referenzdefinition nicht erfüllt.
  - Anteil Fälle mit Antigennachweis ist in Niedriginzidenzzeiten höher, nimmt dann wieder ab.
  - Aus vielen Antigennachweisen wird später ein Fall.
     Zusätzlich gibt es Antigentests, die nicht zu einem Fall wurden, wahrscheinlich weil kein weiterer Test durchgeführt wurde.
  - 64 Kreise haben keine Antigennachweise übermittelt, weitere 80 Kreise nur sehr wenige (Kapazitätsgründe).
  - Orund der Hospitalisierung wird erfasst (aufgrund von COVID, einer anderen Ursache), ist aber nicht gut ausgefüllt.
    - 24. Zurzeit viele Anfragen zur Hospitalisierungsinzidenz

Diercke

Schmich, Kirchner



## ! CWA (2.Folie hier)

- Neuinfektionen und Warnende matchen gut miteinander, über Weihnachten und Neujahr weniger starker Rückgang in CWA (geglättete Zahlen).
- o In CWA sind Antigentests und PCR Tests enthalten.
- Wäre es sinnvoll die Zahl der Warnenden in die Berichterstattung zu integrieren?
  - 25. Es wird ein relativ konstantes Verhältnis zwischen Nutzenden und Bevölkerung angenommen, ca. 1/6, beim Teilungsverhalten des pos. Testergebnis ½ 1/3.

26. Über Datenspende gibt es auch regionale Informationen.

27. Die Symptomatik wird zur Berechnung des Übertragungsrisikos abgefragt.

28. CWA wird nicht repräsentativ genutzt, bietet deshalb Angriffsfläche, eher als Zusatzinformation.

! Kann, wenn aufgrund der steigenden Zahl die GA mit den Meldungen nicht mehr nachkommen, ein Algorithmus gefunden werden, um diese Abweichung zu berechnen?

 Ziel ist das Abbilden der Krankheitslast. Symptomatische Infektionen und Krankheitslast können gut dargestellt werden.

Verhältnis asymptomatischer und symptomatischer
 Infektionen ist eher wissenschaftliche Frage im Hintergrund.

Soll syndromische Surveillance verpflichtend werden?

- Viele Limitationen durch Freiwilligkeit. Aber mit aktuellen Mitteln nicht umsetzbar. Sollte sorgfältig diskutiert werden, welcher Bereich mit welcher Geschwindigkeit entwickelt werden könnte und welche Ressourcen dafür notwendig wären.
- Surveillance-Instrumente müssten verstetigt und ausgeweitet werden.
- o Immer mit DEMIS-Anbindung, syndromische Surveillance, kann nicht in kurzer Zeit massiv ausgeweitet werden.
- Mittel- und langfristige Planung soll nicht aus dem Auge verloren werden, verbindliche Beteiligung der Ärzte wurde schon versucht und ist gescheitert.
- Einbringung in den Expertenrat ist möglich, vorher sollte eine klare Vision über die Zukunft bestehen.

Bedarf der Öffentlichkeit ist nicht vollumfänglich durch syndromische Surveillance zu befriedigen. Meldesystem ist weiterhin notwendig.

 Antigentests könnten zusätzlich ausgewiesen werden um den Trend besser abzubilden. Jedoch keine Vollerfassung der Antigentests: Testzentren sind nicht an DEMIS angeschlossen, viele Kreise weisen sie nicht aus, Gipfel wird deshalb abgeschnitten.

! Übergang in Endemiephase, alles was für Influenza gemacht wird, wird auch für COVID nötig sein, regelmäßige Charakterisierung der Viren, molekulare Surveillance.

Wieler

Haas

Haas

Oh

**Eckmanns** 



- Virologische Surveillance sollte auch gestärkt werden. Im Moment sind Kinderarztpraxen noch überrepräsentiert, wird gerade in Hinblick auf internistische Praxen ausgeweitet.
- Jetzt ist akute Phase relevant und nicht langfristige Pläne. Für jedes Systeme muss überlegt werden, wie es reagieren wird, wenn es weniger PCR-Ergebnisse gibt.
- Bei Meldesystem bleiben, mit anderen Systemen Korrekturen einarbeiten.
  - Positiven Anteil in ARS heranziehen, um eine Aussage zu machen, wieweit das Geschehen unterschätzt wird, evtl. wird positiven Anteil dann ansteigen.

 In DEMIS ist Information vorhanden, was von Laboren an GA übermittelt wird.

O Ursachen für Untererfassung liegen nicht nur bei GA, Ärzte testen z.B. nicht mehr alle Familienmitglieder.

- Antigennachweise sollten mit ausgewiesen werden. Erfassen viele LK im Moment aber nicht, Kapazitätsfrage. Daten sind schwer zu bewerten.
- Syndromische Surveillance soll Meldesystem nicht ersetzen.
   Es können Aussagen zu Erkrankungen gemacht werden.
   Virologische Surveillance, ARS und Testzahlerhebung sind weitere Bausteine.
- ! Kurzfristig ist Kommunikation zentral: Fokus muss von Meldezahlen weggelenkt werden. Anzahl Infektionen ist nicht mehr der entscheidende Faktor. Hospitalisierung und Auslastung der Gesundheitssysteme sind entscheidend, deshalb ist syndromische Surveillance wichtig.
- ! Fokus liegt auf Vermeidung der Überlastung des Gesundheitswesens. Die Daten hierfür liegen alle vor.
  - Ein Faktor x um auszurechnen, wie viele Leute infiziert sind, wird nicht zu finden sein, ist aber auch nicht zentral.
  - o Kommunikative Herausforderung
  - Zusatznutzen durch aus den Arztpraxen stammende Daten in ARS? Entweder Berechnung einer adjustierten korrigierten Inzidenz oder weg von der Inzidenz? Hr. Haas ist mit FG37 in Kontakt, nicht ganz so trivial in der Interpretation.
  - o Meldedaten sind notwendig um Situation vor Ort zu steuern.
  - Korrektur auf nationaler Ebene durch syndromische Surveillance. Wichtige Daten und ergänzende Interpretation zur Einordnung der Meldedaten sind aktuell verfügbar, Fokus auf Hospitalisierung.
- ! Inzidenzen mit Korrekturfaktor zu versehen ist eher nicht erwünscht.
  - Korrekturfaktor könnte eingeführt werden um damit das Meldesystem zu stärken.
- ! Die absehbare Untererfassung durch Testmangel muss kommuniziert werden. Alleiniger Fokus auf Inzidenz in Öffentlichkeit sollte gebrochen werden
  - Meldedaten sind nicht dazu gedacht alle Fälle zu erfassen, sie sollen Trends abbilden. Es sind andere Instrumente vorhanden um das Infektionsgeschehen zu interpretieren.
  - o Im Wochenbericht sollen weiter Meldezahlen berichtet

Buda

Hamouda

Mielke

Haas

**Eckmanns** 



werden + zusätzliche Instrumente für Interpretation.
ToDo: Verfassen eines leicht verständlichen Textes, wie sich die
Situation entwickeln wird, evtl. mit Korrekturfaktor (Hr. Eckmanns);
Bericht soll ans BMG geschickt werden;
nächste oder Anfang übernächster Woche Initiieren eines
Hintergrundgesprächs mit der Presse (FF Presse)

Mielke

FF Hr. Hamouda
! Soll das Papier zu den Testkriterien geändert werden? Testung

- nicht mehr bei jeder respiratorischen Symptomatik?
- O Diagnostik für Erkrankungen, Antigentests für Management
- Aktuell kein Grund, reguliert sich über Zugang zum Arztsystem, nicht jeder wird mit seinen Beschwerden zum Arzt gehen. Sollte im Moment nicht verändert werden, hat sich so bewährt. Wenn das nicht mehr realisierbar ist, kann auf qualitativ hochwertige Antigenteste umgestiegen werden.

Hanefeld

- ! Mantelverordnung: Änderung Einreise-VO und Schutzmaßnahmen Ausnahme-VO
- ! Einreiseverordnung
  - Wird gerade in vielen Ländern verändert. Im Moment Unterscheidung in Virusvariantengebiete und Hochinzidenzgebiete, Abkehr von Hochrisikogebieten gewünscht.
- ! Aktualisierungsvorschlag (<u>hier</u>)
  - Vorschlag: AG-Testung vor Einreise aller ab 6 Jahren, Testung nach Einreise der Ungeimpften
  - BMG möchten vermutlich Ausnahmen für Geboosterte für 3 Monate. Geimpfte müssen irgendwelche Privilegien erhalten, dies muss in Einreiseregelung enthalten sein.
  - Vereinfachung der Verordnung ist sinnvoll.
  - O Was ist der Zusatznutzen? Bei Virusvariantengebieten der Zeitgewinn. Wenn überall Omikron verbreitet ist, welchen Zusatzbeitrag stellt die Testung der Einreisenden dar? Jeder, der sich in Deutschland befindet, soll bei Symptomen die Kontakte reduzieren, außerdem regelmäßige Testung in Schulen und bei KH-Einweisungen.
  - Abkehr der Ausweisung von Hochrisikogebieten für einen Zeitraum von 3 Monaten, damit entfällt jegliche Form von Nachweispflicht für Reisende aus diesen Gebieten.
  - Hinweis zur Kontaktreduktion in den folgenden 10 Tagen ist sinnvoll, Zusatznutzen durch Tests fraglich. Ist rein politische Entscheidung, kein Sinn aus epidemiologischer Sicht.
- ! Votum für Aussetzung der Hochrisikogebiete, Virusvariantengebiete bleiben.
- ! Aktualisierung der Schutzmaßnahmen Ausnahme-VO
  - Künftig soll bei der Definition von Genesen, Geimpft und Geboostert auf das Kontaktpersonenmanagementpapier verwiesen werden.
  - o Genesenen-Nachweis soll an internationales Verfahren

Mielke



Lageze	intrum des tita	×
	angepasst werden, nach 14 Tagen für 180 Tage, geknüpft an PCR-Test. Soll im Moment weiterhin wörtlich so in der VO stehen.  Verordnung kann nur durch Bundestag und Bundesrat geändert werden. Deshalb wäre der Wunsch auf die RKI Seiten zu verweisen. Wenn dort eine Seite zum Genesenen-Nachweis vorhanden ist, könnte diese überarbeitet werden.  Es besteht eine höhere Flexibilität, wenn keine Zeiten genannt werden.  Auf RKI-Seite werden Beschlüsse zitiert, gemäß Beschluss der MPK von [Datum] für Kontaktpersonenmanagement.  Laut Minister werden Genesene nur noch für 3 Monate von der Quarantäne ausgenommen. Genesenendefinition muss mit BMG besprochen werden.  Wer vollständig geimpft ist, wird auf PEI-Seite definiert.  Das Papier ist beim RKI zur Kommentierung.  Verweis aufs Kontaktpersonenmanagement des RKI: bei Übereinstimmung mit MPK-Beschlüssen unproblematisch, was ist bei Nicht-Übereinstimmung?  Muss schnell geändert werden. Verweis auf unsere Seiten, umfasst eigene Meinung des RKI und MPK Beschlüsse, Bewertung soll aus Dokument entfernt werden> Wird nachberichtet  Entisolierung Kontaktpersonenmanagementpapier: für Allgemeinbevölkerung und KRITIS  Isolation und Quarantäne 7 Tage mit anschließender Testung oder 10 Tage, 48 Stunden Symptomfreiheit  Papier bezieht sich nicht auf Patienten und Bewohner von Pflegeheimen, hier kann auf Entisolierung (hier)  Härtere Maßnahmen für KRITIS als für Allgemeinbevölkerung. Beeindruckend weitgehend, nach 7 Tagen Freitestung mit Antigentest aus Isolation für Allgemeinbevölkerung; für KRITIS Erschwerung und nicht Erleichterung. War zunächst nur für Geimpfte gedacht, gilt jetzt für alle.  Bei kürzerer Inkubationszeit gleiche Risikoreduktion wie nach 10 Tagen, serielle Reduktionszeit relativ kurz, entspricht dem, was vorgeschlagen wurde.  Tabelle mit Omikron-Daten sollte neu berechnet werden.  Ist nur zur Kenntnisnahme, wurde ausgiebig mit Minister und sonstigen Beteiligten diskutiert. Auf RKI Seite wird der MPK-Beschluss zitiert.	Herzog Eckmanns
8	Dokumente (nur freitags) ! (Nicht berichtet)	Alle

	Zentram des filt	$\times$
9	Update Impfen (nur freitags)	FG33
	! (Nicht berichtet)	
10	Labordiagnostik (nur freitags)	
	! (Nicht berichtet)	FG17
	; (Went beneficite)	ZBS1
11	Klinisches Management/Entlassungsmanagement	
	! Antivirale Therapeutika gegen SARS-CoV-2 (Aufgabe aus dem	ZBS7
	Krisenstab v. 24.11.2021, ID 4635) (Folien hier)	Mikolajewska
	Insgesamt wenige Daten zur Prophylaxe	
	! Neutralisierende monoklonale Antikörper	
	o Zu Casirivimab/Imdevimab liegen am meisten Daten vor.	
	Relative Risikoreduzierung (RRR) von 70% bei Therapie,	
	81% bei PEP, 93% bei PrEP (nicht an Immunsupprimierten	
	getestet, nur Phase 1). Dauer der Infektion nach	
	Verabreichung von Antikörpern deutlich kürzer.	
	Regdanvimab: zugelassen, aber in Deutschland nicht	
	verfügbar; Therapie: 54% RRR	
	Sotrovimab: zugelassen, soll in Kürze in Deutschland  verfügber sein. Therepier 700/ PRP: gyab als Prophylaya	
	verfügbar sein; Therapie: 79% RRR; auch als Prophylaxe denkbar	
	Tixagevimab / Cilgavimab: bedingte Zulassung in USA,	
	könnten gut für Prophylaxe geeignet sein; 83% RRR als PrEP	
	O Wirksamkeit bei Omikron-Variante	
	29. Casirivimab, Imdevimab wirken nicht.	
	30. AZD7442: widersprüchliche Daten	
	31. Sotrovimab wirkt mit relativer Sicherheit.	
	! Orale Antivirale Medikamente	
	<ul> <li>Molnupiravir: Kann über Großhandel von Apotheken</li> </ul>	
	angefordert werden und auf Rezept in der Frühphase bis 5	
	Tage verabreicht werden; 30% RRR. Es liegen noch keine	
	Daten zur Prophylaxe vor .	
	<ul> <li>Nirmatrelvir und Ritonavir: Ist voraussichtlich ab Januar verfügbar; Daten aus Pressemeldungen: bei</li> </ul>	
	Hochrisikopatienten: 89% RRR, mit Standardrisiko 70%	
	RRR, viele Bedenken bzgl. Medikamenteninteraktionen	
	Wirksamkeit bei Omicron-Variante	
	32. Scheinen Wirksamkeit zu behalten.	
	! Public Health Perspektive	
	<ul> <li>Keine geeignete Substanz für breite Anwendung</li> </ul>	
	<ul> <li>Patientenpopulation mit Risiko für schweren Verlauf wurde</li> </ul>	
	auf ca. 10 Mio. geschätzt.	
	o Patientenpopulation für PrEP wird auf ca. 65 Tsd. geschätzt.	
	o Erzielter Benefit	
	33. nmAb: ca. 70-89% RRR	
	34. Molnupiravir: ca. 30% RRR (Einschränkungen!)	
	35. Paxlovid: ca. 89% RRR (Einschränkungen!)	
	o Risiken: Nebenwirkungen; Virale Mutagenese? VOC?	
	Resistenzentwicklung?	
	Verfügbarkeit begrenzt	



	<ul> <li>! In STIKO wird das Thema der Prophylaxe mit mAB und Antiviralen Medikamenten zunächst depriorisiert.</li> <li>ToDo: Ergebnisse mit Fokus auf Prophylaxe in STIKO vorstellen, FF Fr. Mikolajewska</li> <li>! Ist Publikation in geeignetem Rahmen angedacht?</li> <li>○ Evtl. im Ärzteblatt, war als Stellungnahme gedacht.</li> <li>○ Nach Vorstellung in STIKO: Veröffentlichung nicht als Empfehlung, sondern als Darstellung des Sachstandes</li> </ul>	
12	Maßnahmen zum Infektionsschutz (nur freitags)	
	! (Nicht berichtet)	
13	Surveillance (nur freitags)	EGGO
	! (Nicht berichtet)	FG32
14	Transport und Grenzübergangsstellen (nur freitags)	TOOO
	! (Nicht berichtet)	FG38
15	Information aus dem Lagezentrum (nur freitags)	ECOO
	! (Nicht berichtet)	FG38
16	Wichtige Termine	Alle
	!	Alle
17	Andere Themen	
	! Nächste Sitzung: Montag, 10.01.2022, 13:00 Uhr, via Webex	

**Ende**: 13:38 Uhr