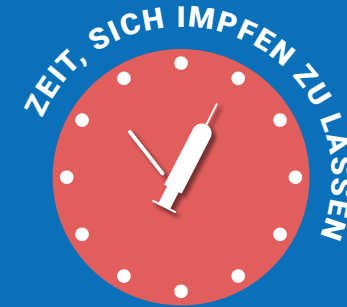


Ein Impfstoff muss mehrere Phasen durchlaufen,
bevor er in der EU eingesetzt wird:

- 1 Strenge Tests durch den Entwickler, zunächst im Labor und anschließend an Tieren unter kontrollierten Bedingungen
- 2 Sobald die Sicherheit des Impfstoffs nachgewiesen ist, kann er in klinischen Studien an Menschen getestet werden
- 3 Wissenschaftliche Bewertung durch Experten im Dienste der nationalen Behörden und der EU



Alle Impfstoffe werden auch während ihrer Verwendung weiterhin überwacht. Dies ist entscheidend, um sicherzustellen, dass die Impfstoffe wirksam und sicher sind.



**Schützen Sie sich selbst
und andere, indem Sie sich
impfen lassen!**



Scannen Sie den QR-Code, um im
Europäischen Impfinformationsportal
mehr zu erfahren

vaccination-info.europa.eu/en

**Woher weiß ich,
dass mein Impfstoff sicher ist?**



EUROPÄISCHES
IMPFINFORMATIONSPORTAL
Eine Initiative der Europäischen Union



**Die Qualität der einzelnen
Impfstoffe wird bewertet, indem
Folgendes überprüft wird:**

die Reinheit des Impfstoffs
seine Inhaltsstoffe
seine Herstellung



**Klinische Studien an
Menschen verlaufen in
drei Phasen:**

Phase 1

20–100 Freiwillige

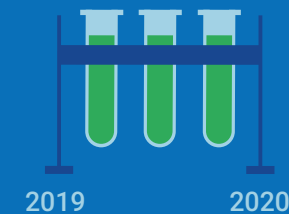
Phase 2

Mehrere hundert Freiwillige

Phase 3

Tausende von Freiwilligen

Ein Impfstoff wird in der EU
erst zugelassen, wenn die
Zulassungsbehörden sicher sind, dass
er sicher und wirksam ist.
Das Überprüfungsverfahren kann mehr
als **10 Jahre** dauern!



Warum wurden die COVID-19-Impfstoffe so schnell zugelassen?

Da es sich um eine gesundheitliche Notlage
handelte, wurden Impfstoffe während der
COVID-19-Pandemie dank erheblicher
Anstrengungen der Wissenschaft und eines
außergewöhnlich hohen Investitionsniveaus
schneller entwickelt.

Das Verfahren entsprach denselben
Anforderungen in Bezug auf Qualität,
Sicherheit und Wirksamkeit wie bei anderen
Impfstoffen.

