



FAQs – Impfen durch Zahnärztinnen und Zahnärzte

Mit Einführung des § 20b Infektionsschutzgesetz (IfSG) zum 12.12.2021 sowie der zum 25.05.2022 in Kraft getretenen Änderung der Coronavirus-Impfverordnung (Coronavirus-ImpfV) wurden u.a. Zahnarztpraxen in die Umsetzung der Corona-Impfkampagne der Bundesregierung und damit in das Impfgeschehen eingebunden. Mit Erfüllung der Voraussetzungen des § 20b IfSG sind Zahnärztinnen und Zahnärzte grundsätzlich zur Durchführung von COVID-19-Schutzimpfungen berechtigt. Aber erst durch die Änderungen der Coronavirus-ImpfV zum 25.05.2022 können Zahnärztinnen und Zahnärzte nunmehr auch als Leistungserbringer COVID-19-Schutzimpfungen in der eigenen Praxis oder im Rahmen von Besuchen erbringen und abrechnen.

Eine Bestellung von COVID-19-Impfstoffen durch Zahnärztinnen und Zahnärzte ist ab dem 07.06.2022 möglich.

Die nachfolgenden FAQs geben Auskunft über die mit der Einbeziehung in die Impfkampagne verbundenen wesentlichen Fragestellungen:

A. Fragen zur Impfberechtigung von Zahnärztinnen und Zahnärzten

1. Welche Zahnärztinnen und Zahnärzte können sich an der Impfkampagne beteiligen?

In die Impfkampagne der Bundesregierung sind sowohl die an der vertragszahnärztlichen Versorgung teilnehmenden Zahnärztinnen und Zahnärzte (Vertragszahnärztinnen und Vertragszahnärzte) als auch ausschließlich privatärztlich tätige Zahnärztinnen und Zahnärzte (Privatzahnärztinnen und Privatzahnärzte) einbezogen. Die Teilnahme an der Impfkampagne ist freiwillig.

Zur Durchführung von Schutzimpfungen sind Zahnärztinnen und Zahnärzte jedoch nur dann berechtigt, wenn sie die in FAQ Nr. 4 genannten Voraussetzungen erfüllen.

2. Welcher Personenkreis darf durch Zahnärztinnen und Zahnärzte geimpft werden?

Zahnärztinnen und Zahnärzte dürfen ausschließlich Personen impfen, die das 12. Lebensjahr vollendet haben. Kinder unter 12 Jahren sind von der Impfberechtigung nicht umfasst.

3. Können auch geflüchtete Menschen aus der Ukraine geimpft werden?

Auch Kriegsflüchtlinge aus der Ukraine fallen unter die nach der Corona-ImpfV anspruchsberechtigten Personengruppen, wenn sie die Anspruchsvoraussetzungen nach § 1 Abs. 1 Satz 2 Corona-ImpfV erfüllen.

Gemäß § 1 Absatz 1 Satz 2 Nr. 2 CoronaimpfV haben Personen auch ohne Krankenversicherung einen Anspruch auf die Schutzimpfung gegen das Coronavirus SARS-CoV-2, wenn sie ihren Wohnsitz oder gewöhnlichen Aufenthaltsort in der Bundesrepublik Deutschland haben.

Laut der diesbezüglichen FAQ-Liste des Bundesgesundheitsministeriums (BMG) zur medizinischen Hilfe für geflüchtete Menschen aus der Ukraine ist in deren Fällen von der Voraussetzung des „gewöhnlichen Aufenthalts“ in der Bundesrepublik auszugehen (<https://www.bundesgesundheitsministerium.de/faq-medizinische-hilfe-ukraine.html>).

Die Beschränkung der Erbringung von Impfleistungen an ukrainischen Flüchtlingen auf Impfzentren und mobile Impfteams im neuen § 3 Abs. 1a CoronaimpfV bezieht sich lediglich auf Schutzimpfungen gegen weitere übertragbare Infektionskrankheiten (z.B. Masern) nach dem neuen § 1a CoronaimpfV, zu deren Erbringung Zahnärzte aber ohnehin nicht berechtigt sind.

4. Welche Voraussetzungen müssen Zahnärztinnen und Zahnärzte erfüllen, um Schutzimpfungen durchführen zu können?

Zahnärztinnen und Zahnärzte sind zur Durchführung von COVID-19-Schutzimpfungen nur dann berechtigt, wenn sie eine ärztliche Schulung zur Erbringung von Impfleistungen abgeschlossen und bestanden haben (siehe hierzu näher FAQ Nr. 5).

Um auf dieser Grundlage als Leistungserbringer nach der Coronavirus-ImpfV Impfleistungen erbringen zu dürfen, müssen Vertragszahnärztinnen und Vertragszahnärzte ihre Impfberechtigung nachweisen (siehe hierzu näher FAQ Nr. 6).

Privatzahnärztinnen und Privatzahnärzte müssen neben dem Nachweis der Impfberechtigung zudem einen Nachweis über ihre Niederlassung erbringen (siehe hierzu näher FAQ Nr. 7).

Zudem müssen Vertragszahnärztinnen, Vertragszahnärzte, Privatzahnärztinnen und Privatzahnärzte an der Impfsurveillance des Robert-Koch-Institutes teilnehmen und täglich die betreffenden Surveillance-Daten übermitteln, um Impfleistungen nach der Coronavirus-ImpfV abrechnen zu dürfen (siehe hierzu näher FAQs Nr. 9 ff.).

5. Wer stellt das Zertifikat über die abgeschlossene ärztliche Schulung aus?

Nach Abschluss der theoretischen Schulung (4 Unterrichtsstunden) und Hospitation (2 Unterrichtsstunden) erhalten Zahnärztinnen und Zahnärzte von den meisten (Landes-)Zahnärztekammern ein Zertifikat. Sollte die zuständige Zahnärztekammer kein Zertifikat vergeben, gelten die einzelnen Bestätigungen als Nachweis. Die Kontaktdaten der Ansprechpartnerinnen und Ansprechpartner in den Ländern sind unter dem folgenden Link zu finden:

<https://www.bzaek.de/berufsausuebung/sars-cov-2/covid-19/ansprechpartner.html>

6. Wann ist die Berechtigung zur Durchführung von Impfungen nachgewiesen? Welches Verfahren müssen Zahnärztinnen und Zahnärzte durchlaufen, um den Impfberechtigungs nachweis zu erhalten?

Die Berechtigung ist nachgewiesen, wenn der Zahnärztin oder dem Zahnarzt auf ihr/sein Ersuchen von ihrer/seiner zuständigen (Landes-)Zahnärztekammer bescheinigt wurde, dass sie/er eine Selbstauskunft darüber abgegeben hat, dass

1. bei ihnen nur Personen, die zur Durchführung von Schutzimpfungen gegen das Coronavirus SARS-CoV-2 berechtigt sind, die Impfungen durchführen,
2. ihnen eine geeignete Räumlichkeit mit der Ausstattung zur Verfügung steht, die für die Durchführung von Schutzimpfungen gegen das Coronavirus SARS-CoV-2 erforderlich ist, und
3. bei ihnen eine nach berufsrechtlichen Vorschriften erforderliche Betriebshaftpflichtversicherung, die mögliche Schädigungen aus der Durchführung der Schutzimpfungen abdeckt, vorhanden ist.

Um einen Impfberechtigungs nachweis zu erhalten, übersenden sowohl die Vertragszahnärztinnen und -zahnärzte als auch die Privatzahnärztinnen und -zahnärzte die ausgefüllte Selbstauskunft an die für sie jeweils zuständige (Landes-)Zahnärztekammer.

Zu den Einzelheiten (Form und Inhalt der Selbstauskunft) geben die zuständigen (Landes-)Zahnärztekammern weitergehende Informationen.

Die (Landes-)Zahnärztekammer stellt nach Prüfung der Unterlagen einen Impfberechtigungs nachweis aus.

Das Vorliegen der Bescheinigung über die Impfberechtigung ist Voraussetzung für die Bestellung des Impfstoffes.

7. Wie erfolgt der Nachweis der Niederlassung? Welches Verfahren müssen Privatzahnärztinnen und Privatzahnärzte durchlaufen, um den Niederlassungsnachweis zu erhalten?

Die niedergelassene Tätigkeit ist durch die Privatzahnärztinnen und Privatzahnärzte nachgewiesen, wenn ihnen auf ihr Ersuchen von ihrer zuständigen (Landes-)Zahnärztekammer bescheinigt wurde, dass sie eine Selbstauskunft darüber abgegeben haben, dass sie

1. einen regelhaften Praxisbetrieb ausüben,
2. nicht als Vertragszahnärztin oder als Vertragszahnarzt zugelassen sind, und
3. privat Zahnärztlich tätiges Pflichtmitglied bei der (Landes-)Zahnärztekammer sind.

Um eine Niederlassungsbescheinigung zu erhalten, übersenden Privatzahnärztinnen und Privatzahnärzte die ausgefüllte Selbstauskunft an die für sie jeweils zuständige (Landes-)Zahnärztekammer.

Zu den Einzelheiten (Form und Inhalt der Selbstauskunft) geben die zuständigen (Landes-)Zahnärztekammern weitergehende Informationen.“

Die (Landes-)Zahnärztekammer stellt nach Eingang des Selbstauskunftsbogens eine Niederlassungsbescheinigung aus.

Das Vorliegen der Niederlassungsbescheinigung ist Voraussetzung für die Bestellung des Impfstoffes und für die vom Verband der Privatärztlichen Verrechnungsstellen e.V. auszustellende Bescheinigung über die Fähigkeit zur Teilnahme an der Impfsurveillance und ihre Registrierung im elektronischen Meldesystem des Verbandes der Privatärztlichen Verrechnungsstellen e.V.

8. Bestehen Anforderungen an die Räumlichkeiten, in denen eine Impfung durchgeführt werden kann (§ 20b IfSG)?

Zur Durchführung von Schutzimpfungen gegen das Coronavirus SARS-CoV-2 müssen Zahnärztinnen und Zahnärzten geeignete Räumlichkeiten mit der Ausstattung zur Verfügung stehen, die für die Durchführung von Schutzimpfungen gegen das Coronavirus SARS-CoV-2 erforderlich ist. Es ist zu beachten, dass ausreichend Sitzmöglichkeiten für die Patientinnen und Patienten für die Nachbeobachtungszeit zur Verfügung stehen und diese Plätze durch eine Mitarbeiterin oder einen Mitarbeiter eingesehen werden können, um mögliche Impfreaktionen zeitnah behandeln zu können.

B. Fragen zur Teilnahme an der Impfsurveillance des Robert-Koch-Institutes (RKI)

9. Ist die Anbindung an die Impfsurveillance zwingend?

Die Anbindung an die Impfsurveillance ist zwingende Voraussetzung für die Vergütung bzw. Abrechenbarkeit der im Zusammenhang mit der Impfung erbrachten Leistungen.

Die zur Durchführung der Impfung berechnigte Zahnärztinnen und Zahnärzte sind verpflichtet, die in der Coronavirus-ImpfV festgelegten Daten täglich und damit tagesaktuell an das RKI zu melden. Diese Daten benötigt das RKI für die bundesweite und kontinuierliche Überwachung der Impfquoten.

Das RKI fordert für die Impfsurveillance die für die Erstellung der Statistiken notwendigen Angaben über die verimpfende Stelle (eine den Landkreis identifizierende Kennnummer der Praxis) und teilweise pseudonymisierte Angaben der geimpften Person (Vor- und Nachname sowie Geburtstag jeweils pseudonymisiert, Geschlecht und Postleitzahl des Wohnorts im Klartext), die Art der Impfung (Erst-, Zweit- oder Auffrischungsimpfung), das Impfdatum, den eingesetzten Impfstoff sowie dessen Chargennummer sowie das Erfassungsdatum dieser Daten.

10. Wie erfolgt die Anbindung an die Impfsurveillance für Vertragszahnärztinnen und -zahnärzte?

Da die zahnärztlichen Praxisverwaltungssysteme (PVS) nicht eingebunden sind, lassen sich die Impfsurveillance-Daten nicht darüber erfassen. Vertragszahnärztinnen und -zahnärzte können die Surveillance-Daten je nach Umsetzung der zuständigen KZV entweder direkt oder mittels eines von ihrer zuständigen KZV zur Verfügung gestellten Meldesystems über das elektronische Melde- und Informationssystem des RKI (Digitales Impf-Monitoring, DIM) an das RKI übermitteln.

Soweit die KZV ein eigenes Meldesystem für die Surveillance-Daten bereitstellt und darüber die Daten an das Digitale Impf-Monitoring (DIM) des Robert-Koch-Instituts übermittelt werden, müssen sich die Vertragszahnärztinnen und -zahnärzte zur Nutzung dieses KZV-Meldesystems bei ihrer KZV anmelden.

Soweit die KZV kein eigenes Meldesystem zur Verfügung stellt, muss die Vertragszahnärztin/der Vertragszahnarzt die Surveillance-Daten direkt über die Webanwendung (DIM-Portal) des Meldesystems des Robert-Koch-Institutes (Digitales Impf-Monitoring – DIM) an das Robert-Koch-Institut übermitteln. Für die Anbindung an das DIM muss die Vertragszahnärztin/der Vertragszahnarzt seine Impfbereitschaft bei seiner KZV melden. Die KZV sendet die erforderlichen Daten der Zahnärztin/des Zahnarztes (nur E-Mail-Adresse und Postleitzahl der Praxis) dann an das Robert-Koch-Institut

bzw. die für die technische Abwicklung zuständige Bundesdruckerei. Von dort aus erhält die Vertragszahnärztin/der Vertragszahnarzt seine Zugangsdaten für die Anmeldung am DIM-Portal. Die KZV stellt parallel dazu der Zahnärztin/dem Zahnarzt ein Zertifikat, welches den Landkreis der Praxis als "verimpfende Stelle" identifiziert (siehe hierzu näher FAQ Nr. 9), und das dazu notwendige Passwort zur Verfügung. Dieses wird zusätzlich zu den Anmeldedaten für den Zugriff auf das DIM-Portal benötigt und muss daher zuvor installiert werden (eine entsprechende Anleitung für die verschiedenen Betriebssysteme wird Ihnen von Ihrer KZV zur Verfügung gestellt).

Einzelheiten hierzu legt die jeweils zuständige Kassenzahnärztliche Vereinigung fest. Näheres erfahren Vertragszahnärztinnen und -zahnärzte daher über ihre zuständige KZV.

11. Wie erfolgt die Anbindung an die Impfsurveillance für Privatzahnärztinnen und -zahnärzte?

Zur Teilnahme an der Impfsurveillance müssen Privatzahnärztinnen und -zahnärzte sich im PVS-Impfportal, das sie über die Webseite „www.privat-impft-mit.de“ erreichen, registrieren. Dazu benötigen sie ihre Selbstauskunft und die Niederlassungsbescheinigung zur Erbringung von Impfleistungen sowie eine Mobilfunknummer und eine personalisierte E-Mail-Adresse.

Nach Prüfung der Daten durch die PVS-Verbandsgeschäftsstelle erfolgt eine Freischaltung für das Portal. Die Zugangsdaten werden per SMS und E-Mail zugesandt. Dieser Prozess kann bis zu drei Werktagen in Anspruch nehmen. Das Portal generiert eine Registrierungsbescheinigung, die als Anhang der Freischaltungs-E-Mail mit versendet wird. Diese Bescheinigung dient zusammen mit der Niederlassungsbescheinigung zur erstmaligen Legitimation der Bestellberechtigung in der Bezugsapotheke.

12. Welche Daten müssen an das RKI gemeldet werden? Welche Daten müssen erfasst werden?

Der an das RKI zu übermittelnde Datensatz ist in der Coronavirus-ImpfV geregelt.

Danach übermitteln Vertragszahnärztinnen und -zahnärzte den Surveillance-Datensatz nach § 4 Abs. 1 Satz 1 und Privatzahnärztinnen und -zahnärzte den Surveillance-Datensatz nach § 4 Abs. 1 Satz 2 Coronavirus-ImpfV.

Der von Vertragszahnärztinnen und -zahnärzten zu übermittelnde Surveillance-Datensatz nach § 4 Abs. 1 Satz 1 Coronavirus-ImpfV umfasst folgende Daten:

1. Patienten-Pseudonym,
2. Geburtsmonat und -jahr,
3. Geschlecht,

4. fünfstellige Postleitzahl und Landkreis der zu impfenden Person,
5. Kennnummer und Landkreis des Leistungserbringers,
6. Datum der Schutzimpfung,
7. Beginn oder Abschluss der Impfserie (Erst-, Folge- oder Auffrischimpfung),
8. impfstoffspezifische Dokumentationsnummer (Impfstoff-Produkt oder Handelsname),
9. Chargennummer.

Einzelne der Daten (z.B. Patientenpseudonym, Landkreis) werden dabei sowohl bei der Nutzung eines KZV-Meldesystems als auch bei direkter DIM-Anbindung (siehe FAQ Nr. 10) im Rahmen der Eingabe durch das DIM-Portal automatisch generiert.

Der von Privatzahnärztinnen und -zahnärzten zu übermittelnde Surveillance-Datensatz nach § 4 Abs. 1 Satz 2 Coronavirus-ImpfV umfasst folgende Daten:

1. Kennnummer und Landkreis des Leistungserbringers,
2. Datum der Schutzimpfung,
3. Beginn oder Abschluss der Impfserie (Erst-, Folge- oder Auffrischimpfung),
4. impfstoffspezifische Dokumentationsnummer (Impfstoff-Produkt oder Handelsname),
5. Angaben, ob die geimpfte Person einer der folgenden Altersgruppen angehört:
 - 5 bis 11 Jahre¹
 - 12 bis 17 Jahre,
 - 18 bis 59 Jahre,
 - 60 Jahre und älter.

13. Warum können Zahnarztpraxen die Surveillance-Daten nicht einfach anderweitig erfassen und dann an das RKI schicken, z. B. per E-Mail o. ä.?

Eine andere Form der Datenerfassung sieht die Coronavirus-ImpfV nicht vor.

¹ Da Zahnärzte zur Impfung von unter 12-Jährigen nicht berechtigt sind (s. näher FAQ Nr. 2), sind Angaben zu dieser Altersgruppe nicht relevant.

C. Fragen zur Leistungserbringung von COVID-19-Schutzimpfungen

14. Welche Leistungspositionen können hinsichtlich der Durchführung von COVID-19-Schutzimpfungen erbracht / abgerechnet werden und wie werden diese vergütet?

Die Coronavirus-ImpfV sieht bestimmte Leistungspositionen für die Durchführung von COVID-19-Schutzimpfungen vor. Die Höhe der Vergütung dieser Impfleistungen ist ebenfalls in der Coronavirus-ImpfV festgelegt. Zahnärztinnen und Zahnärzte können folgende Impfleistungen nach der Coronavirus-ImpfV erbringen und abrechnen und erhalten dafür die folgenden Vergütungen, wenn sie an die Impfsurveillance angebunden sind:

- **28 EUR je Schutzimpfung an Werktagen**
Die Vergütung für eine Schutzimpfung beträgt 28 EUR je Anspruchsberechtigten (Erst-, Zweit- oder Auffrischungsimpfung) einschl. Teilnahme an der Impfsurveillance.
Die Leistung umfasst die Aufklärung und Impfberatung, die symptombezogene Untersuchung zum Ausschluss akuter Erkrankungen oder Allergien, die Verabreichung des Impfstoffs, die Beobachtung in der sich unmittelbar anschließenden Nachsorgephase und die medizinische Intervention im Fall von Impfreaktionen und Ausstellung der Impfdokumentation. Siehe auch FAQ Nr. 15, 16.
- **36 EUR je Schutzimpfung am Wochenende, gesetzlichen Feiertagen sowie am 24. und 31. Dezember**
Für die Impfungen an Samstagen, Sonn- und Feiertagen sowie am 24. und 31. Dezember erhält der Zahnarzt oder die Zahnärztin einen Zuschlag von 8 EUR zur Schutzimpfung und damit 36 EUR pro Impfung.
- **35 EUR für einen Hausbesuch (zusätzlich zur Vergütung der Schutzimpfung)**
Ist für die Impfung das Aufsuchen einer Person notwendig, erhält der Leistungserbringer zusätzlich zur Vergütung der Schutzimpfung 35 EUR und damit 63 EUR an Werktagen bzw. 71 EUR am Wochenende sowie gesetzlichen Feiertagen und am 24. und 31. Dezember.
- **15 EUR für einen Mitbesuch (zusätzlich zur Vergütung der Schutzimpfung)**
Für das Aufsuchen jeder weiteren Person in derselben sozialen Gemeinschaft oder Einrichtung erhält der Leistungserbringer zusätzlich zur Vergütung der Schutzimpfung 15 EUR und damit 43 EUR an Werktagen bzw. 51 EUR am Wochenende sowie gesetzlichen Feiertagen und am 24. und 31. Dezember.

- **6 EUR für das Ausstellen eines COVID-19-Impfzertifikats bei selbst durchgeführter Impfung (d.h. für die von der Zahnärztin/vom Zahnarzt selbst geimpfte Person)**

Die auf Wunsch der vom Leistungserbringer geimpften Person erfolgende Ausstellung eines COVID-19-Impfzertifikats wird mit 6 EUR vergütet, soweit der Zahnarzt oder die Zahnärztin über die für die Erstellung des Impfzertifikats erforderlichen technischen Möglichkeiten verfügt. Soweit die Erstellung automatisiert über das PVS-System erfolgt, reduziert sich die Vergütung auf 2 EUR. Nicht von der Zahnärztin/vom Zahnarzt erbracht bzw. abgerechnet werden kann hingegen die nachträgliche Zertifikatsausstellung für eine von einem anderen Leistungserbringer geimpfte Person. Weitere Informationen zur Erstellung des digitalen Impfzertifikats sind in FAQ Nr. 21 enthalten.

Nicht abgerechnet werden können von Zahnärztinnen und Zahnärzten hingegen die folgenden Leistungen der Coronavirus-ImpfV:

- ausschließliche Impfberatung (ohne Impfung)
- nachträgliche Ausstellung eines COVID-19-Impfzertifikats für eine von einem anderen Leistungserbringer geimpfte Person (s.o.)
- Nachtrag einer Impfung in einem Impfausweis für eine von einem anderen Leistungserbringer geimpfte Person

15. Welche konkreten Leistungen müssen von der Zahnärztin/vom Zahnarzt im Zusammenhang mit der Durchführung einer COVID-19-Schutzimpfung erbracht werden?

Der Katalog der Leistungen, auf die der Patient im Rahmen einer COVID-19-Schutzimpfung Anspruch hat, ist in § 1 Abs. 2 Coronavirus-ImpfV abschließend festgelegt.

Dieser umfasst folgende Leistungen:

1. Aufklärung und Impfberatung der zu impfenden Person (siehe näher FAQ Nr. 16),
2. symptombezogene Untersuchung zum Ausschluss akuter Erkrankungen oder Allergien,
3. Verabreichung des Impfstoffes,
4. Beobachtung der sich an die Verabreichung des Impfstoffes unmittelbar anschließenden Nachsorgephase (siehe näher FAQ Nr. 18),
5. Medizinische Intervention im Falle des Auftretens von Impfreaktionen,
6. Ausstellung der Impfdokumentation (siehe näher FAQ Nr. 19) und

7. Erstellung eines digitalen COVID-19-Impfzertifikats, soweit der Zahnarzt oder die Zahnärztin über die für die Erstellung des COVID-19-Impfzertifikats erforderlichen technischen Möglichkeiten verfügt (siehe näher FAQ Nr. 21).

16. Wie hat die Aufklärung und Impfberatung zu erfolgen?

Die Aufklärung und Impfberatung der zu impfenden Person (s. vorstehend FAQ Nr. 15) beinhaltet:

- die Information über den Nutzen der Schutzimpfung und die Coronavirus-Krankheit-2019 (COVID-19),
- die Erhebung der Anamnese einschließlich der Impfanamnese sowie der Befragung über das Vorliegen möglicher Kontraindikationen,
- die Feststellung der aktuellen Befindlichkeit zum Ausschluss akuter Erkrankungen oder Allergien und möglicherweise vorliegender Gegenanzeigen,
- Hinweise auf mögliche Nebenwirkungen und Komplikationen der Schutzimpfung,
- die Informationen über den Eintritt und die Dauer der Schutzwirkung der Schutzimpfung,
- Hinweise zu Folge- und Auffrischimpfungen,
- Empfehlungen über Verhaltensmaßnahmen im Anschluss an die Schutzimpfung.

17. Was muss hinsichtlich der Erhebung der Impfanamnese und der Impfberatung beachtet werden?

Zahnärztinnen und Zahnärzte sind verpflichtet, die zu impfende Person bzw. die Sorgeberechtigten über die Vorteile und Risiken vorab zu informieren. Es ist ein Aufklärungsmerkblatt (s. <https://www.rki.de/DE/Content/Infekt/Impfen/ImpfungenAZ/COVID-19/Aufklaerungsbogen-Tab.html>) auszuhändigen, ein Aufklärungsgespräch anzubieten und die Impffähigkeit feststellen. Die Kenntnisse sind durch Fortbildung oder Selbststudium für den jeweiligen genutzten Impfstoff im Detail anzueignen, beispielsweise durch Fortbildung unter: <https://impfencovid19.de/>

18. Was muss bei der Überwachung und Behandlung möglicher Impfreaktionen beachtet werden?

Es ist zu beachten, dass ausreichend Sitzmöglichkeiten für die Patientinnen und Patienten in der Nachbeobachtungszeit zur Verfügung stehen und diese Plätze durch eine Mitarbeiterin oder einen Mitarbeiter eingesehen werden können, um mögliche Impfreaktionen zeitnah behandeln zu können. Hinweise zur Bestückung des Notfallkoffers

finden Sie in der IZA im Kapitel 11 Notfallbehandlungen, kostenfrei herunterzuladen unter:

<https://www.bzaek.de/berufsausuebung/arzneimittel-medizinprodukte/informationen-zahnaerztliche-arzneimittel-iza.html>

Es empfiehlt sich Handhabung, Vorgehen und Anreichen der Notfallmedikamente im Team zu besprechen.

19. Sind Zahnärztinnen und Zahnärzte zur Dokumentation der Impfung in einem Impfausweis oder zur Ausstellung einer Impfbescheinigung verpflichtet?

Aufgrund § 22 Abs. 1 IfSG i.V.m. § 1 Abs. 2 Coronavirus-ImpfV sind Zahnärztinnen und Zahnärzte verpflichtet, jede Schutzimpfung gegen das Coronavirus SARS-CoV-2 in einem Impfausweis oder, falls der Impfausweis nicht vorgelegt wird, in einer Impfbescheinigung zu dokumentieren.

Die Impfdokumentation muss zu jeder Schutzimpfung folgende Angaben enthalten:

1. Datum der Schutzimpfung,
2. Bezeichnung und Chargenbezeichnung des Impfstoffes,
3. Name der Krankheit, gegen die geimpft wurde,
4. Name der geimpften Person, deren Geburtsdatum und Name und Anschrift der für die Durchführung der Schutzimpfung verantwortlichen Person sowie
5. Bestätigung in Schriftform oder in elektronischer Form mit einer qualifizierten elektronischen Signatur oder einem qualifizierten elektronischen Siegel durch die für die Durchführung der Schutzimpfung verantwortliche Person.

Ferner ist hinzuweisen auf

1. das zweckmäßige Verhalten bei ungewöhnlichen Impfreaktionen,
2. die sich gegebenenfalls aus den §§ 60 bis 64 ergebenden Ansprüche bei Eintritt eines Impfschadens sowie
3. Stellen, bei denen die sich aus einem Impfschaden ergebenden Ansprüche geltend gemacht werden können.

Darüber hinaus muss über notwendige Folge- und Auffrischimpfungen mit Terminvorschlägen informiert werden, so dass die geimpfte Person diese rechtzeitig wahrnehmen kann.

Die Formulare des RKI (Anamnesebogen / Einverständniserklärung sowie das Aufklärungsmerkblatt) finden Sie unter:

<https://www.rki.de/DE/Content/Infekt/Impfen/ImpfungenAZ/COVID-19/Aufklaerungsbogen-Tab.html>

20. Sind Zahnärztinnen und Zahnärzte zur Nachtragung der Impfung in einem Impfausweis verpflichtet, wenn die Impfung durch einen anderen Leistungserbringer durchgeführt worden ist?

Nein, die nachträgliche Dokumentation einer durch einen anderen Leistungserbringer durchgeführten Impfung kann nicht erbracht und nicht abgerechnet werden.

21. Sind Zahnärztinnen und Zahnärzte zur Erstellung eines COVID-19-Impfzertifikates (sog. "QR-Code") verpflichtet? Besteht in Zahnarztpraxen die Möglichkeit, digitale Impfzertifikate zu erstellen?

Zahnärztinnen und Zahnärzte können mit dem Impfzertifikatsservice ein digitales COVID-Zertifikat der EU für die Corona-Impfung ausstellen. Erbracht bzw. abgerechnet werden kann allerdings nur die Erstellung eines Impfzertifikats für die geimpfte Person, nicht hingegen die nachträgliche Zertifikaterstellung für andere, nicht von der Zahnärztin oder dem Zahnarzt geimpfte Personen (siehe auch FAQ Nr. 22).

Zur Erstellung der Impfzertifikate müssen sie insbesondere den vom RKI bereitgestellten so genannten Desktop-Client in ihrer Praxis installieren. Mit Hilfe des Desktop-Clients erfolgen die Beantragung und der Abruf der Impfzertifikate. Personendaten können direkt von der eGK ausgelesen werden und müssen nicht von Hand eingetragen werden. Der Desktop-Client selbst nutzt die elektronischen Praxisausweise (SMC-B) der Praxis für den Nachweis bzw. die Anmeldung als Zahnarztpraxis. Die Datenübertragung erfolgt über die Telematikinfrastruktur.

Der Desktop-Client kann nur durch die oder den von der Praxis beauftragten IT/TI-Expertin oder -Experten eingerichtet werden. Bitte beachten Sie, dass dazu der Zugriff auf den Konnektor sowie Kenntnisse in dessen Konfiguration notwendig sind. Die Kosten sind abhängig vom jeweiligen Dienstleister und Aufwand. Diese werden nicht refinanziert, die Erstellung von Impfzertifikaten wird jedoch separat vergütet.

Informationen sowie die Installationsdateien liegen unter <https://digitaler-impfnachweis-app.de/materialien-zum-download/> zum Download bereit. Der Desktop-Client ist für Windows sowie Mac verfügbar. Folgende Informationen liegen dort zusätzlich für Zahnarztpraxen bereit:

- Desktop-Client Handout – Kurzanleitung zur Nutzung des Impfzertifikatsservice
- Desktop-Client Setup Anleitung – Hilfestellung bei der Einrichtung Ihres Systems zur Ausstellung der Impfzertifikate unter Verwendung des Desktop-Clients
- Desktop-Client Nutzungsanleitung - Nutzungsanleitung des Zertifizierungsservice als Desktop-Anwendung für den digitalen Impfpass „CovPass“. Er enthält die entsprechenden Anweisungen für Nutzende und Mitarbeitende von Zahnarztpraxen. Weiterhin sind zusätzliche Informationen zur Installation aufgeführt.

Bei Fragen verweisen wir auf die Service Hotline des RKI

(montags bis samstags von 07:00 bis 22:00 Uhr):

Tel.: 0800-4747-003

E-Mail: aussteller-support@covpass-app.de

22. Sind Zahnärztinnen und Zahnärzte zur nachträglichen Ausstellung eines digitalen Impfzertifikats verpflichtet, wenn die Impfung durch einen anderen Leistungserbringer durchgeführt worden ist und die geimpfte Person nachträglich die Erstellung eines digitalen Zertifikats wünscht?

Eine Verpflichtung zur nachträglichen Ausstellung eines digitalen Impfzertifikates bei nicht selbst durchgeführten Impfungen sieht die Coronavirus-ImpfV nicht vor.

D. Fragen zur Abrechnung der Impfleistungen

23. Über wen werden die gemäß der Coronavirus-ImpfV erbrachten Leistungen abgerechnet?

Für die Abrechnung der von Vertragszahnärztinnen und Vertragszahnärzten erbrachten Leistungen nach der Coronavirus-ImpfV ist die jeweilige Kassenzahnärztliche Vereinigung (KZV) zuständig, in deren Bereich der Leistungserbringer tätig ist.

Die Abrechnung der von Privatzahnärztinnen und Privatzahnärzten erbrachten Leistungen erfolgt über die KVen.

24. Wie rechnen Vertragszahnärztinnen und Vertragszahnärzte ab?

Vertragszahnärztinnen und Vertragszahnärzte rechnen die von ihnen erbrachten Leistungen monatlich oder quartalsweise bis spätestens zum Ende des dritten auf den Abrechnungszeitraum folgenden Monats mit der KZV ab, in deren Bezirk sie tätig sind.

Die für die Abrechnung zu übermittelnden Angaben dürfen keinen Bezug zu der Person aufweisen, für die die Leistungen erbracht worden sind.

Dabei sind die von den KZVen festgelegten Verfahren zu beachten. Weitere Auskünfte erteilt die jeweils zuständigen KZV.

Zudem sind die von der KZBV festgelegten Vorgaben für die Abrechnung von Impfleistungen zu beachten.

25. Wie rechnen Privatzahnärztinnen und Privatzahnärzte ab?

Privatzahnärztinnen und Privatzahnärzte rechnen die von ihnen erbrachten Leistungen monatlich oder quartalsweise bis spätestens zum Ende des dritten auf den Abrechnungszeitraum folgenden Monats mit der Kassenärztlichen Vereinigung (KV) ab, in deren Bezirk der Leistungserbringer tätig ist.

Die für die Abrechnung zu übermittelnden Angaben dürfen keinen Bezug zu der Person aufweisen, für die die Leistungen erbracht worden sind.

Privatzahnärztinnen und Privatzahnärzte haben die jeweils aktuellen Vorgaben der Kassenärztlichen Bundesvereinigung für die Leistungserbringer zur Coronavirus-ImpfV (Vorgaben KBV-LE) gemäß § 6 Abs. 6 Coronavirus-ImpfV zu beachten. Diese können bspw. auf der Webseite der KBV eingesehen werden (https://www.kbv.de/media/sp/KBV-Vorgaben_Coronavirus-Impfverordnung_2021-11-16.pdf)

Vor der ersten Abrechnung muss sich die Privatzahnarztpraxis nach den Vorgaben KBV-LE bei der Kassenärztlichen Vereinigung (KV) registrieren lassen, in deren Bezirk sie tätig ist.

Beim Antrag auf Registrierung gelten die Vorgaben und ggf. Formulare der zuständigen Kassenärztlichen Vereinigung.

Die KV überweist den Leistungserbringern nach Zahlungseingang durch das Bundesamt für Soziale Sicherung unter Abzug der Verwaltungskosten die Vergütung. Die Verwaltungskosten für die Abrechnung von Leistungen nach der Coronavirus-ImpfV werden in Höhe des im jeweiligen KV-Bezirk geltenden Verwaltungskostenersatzes erhoben.

E. Fragen zur Impfstoffbestellung und -lagerung

26. Wie erfolgt die Impfstoffbestellung?

Zahnärztinnen und Zahnärzte erhalten die Impfstoffe und das Impfbesteck und -zubehör unentgeltlich über Apotheken.

Um Mehrfachbestellungen zu vermeiden, dürfen Apotheken nur Bestellungen von solchen Zahnärztinnen und Zahnärzten annehmen, die sie regulär auch mit Praxisbedarf versorgen. Bei der Erstbestellung von Impfstoffen müssen sich Zahnärztinnen und Zahnärzte in der Apotheke als impfberechtigt legitimieren. Vertragszahnärztinnen und Vertragszahnärzte müssen dafür ihren Impfberechtigungs-nachweis vorweisen. Privat-zahnärztinnen und Privatzahnärzte benötigen zusätzlich die Registrierungsbestätigung im elektronischen Meldesystem des Verbandes der Privatärztlichen Verrechnungsstellen e.V.

Die Bestellung des Impfstoffs muss jeweils bis spätestens Dienstag, 12:00 Uhr, für die darauffolgende Woche in der Apotheke erfolgen.

Vertragszahnärztinnen und Vertragszahnärzte bestellen den Gesamtbedarf an Impfstoffen dosisbezogen und impfstoffspezifisch auf einem Rezept (Formular 16). Die Anzahl der benötigten Dosen ist entsprechend der Vialgröße anzugeben. Pro Rezeptformular können maximal drei verschiedene Impfstoffe verordnet werden. In das Feld „Arztnummer“ ist dabei die Pseudoziffer 999999900 einzutragen.

Die Bestellungen für Privatzahnärztinnen und Privatzahnärzte erfolgen entsprechend auf einem blauen Privat Rezept. In das Versichertenfeld ist die PVS-ID einzutragen. Die Pseudoarztnummer lautet 222222200. Pro Zahnärztin oder Zahnarzt ist ein Rezept auszufüllen.

Die Anzahl der Dosen pro Zahnärztin bzw. Zahnarzt und Woche kann begrenzt werden und wird fortlaufend an die bereitstehende Impfstoffmenge angepasst. Die Apotheken informieren bis Donnerstag der Bestellwoche die Praxen über die tatsächlichen Liefermengen. Die Anlieferung des Impfstoffs, inklusive Impfbestandteile erfolgt über die Apotheke jeweils am Montagnachmittag bzw. Dienstagvormittag der auf die Bestellung folgenden Woche. Bei der ersten Bestellung sind zur Legitimation von Privatzahnärzten und Privatzahnärztinnen die Registrierungsbestätigung des PVS-Impfportals und die Authentifizierungsbescheinigung der zuständigen (Landes-) Zahnärztekammer erforderlich.

Eine Bestellung von COVID-19-Impfstoffen durch Zahnärztinnen und Zahnärzte ist ab dem 07.06.2022 möglich.

Weitergehende Informationen entnehmen Sie bitte folgenden als Anlage beigefügten Dokumenten:

- Arbeitshilfe der Bundesapothekerkammer zur Begleitdokumentation der COVID-19-Impfstoffe,
- Beispielrezepte für die Impfstoffbestellung,
- Schaubild betreffend Bestellung und Lieferung von COVID-19-Impfstoffen,
- Übersicht zum Impfstoffzubehör.

27. Was ist hinsichtlich der Lagerung von Impfstoffen zu beachten? Welche Voraussetzungen müssen dabei erfüllt werden?

Bei der Lagerung sind die jeweiligen Herstellervorgaben zu beachten. Hier finden Sie eine Übersicht der Impfstoffe die von Zahnärztinnen und Zahnärzten verordnet werden können:

Name	Kühlkette	Haltbarkeit	Dosis pro Vial	Verdünnung
Comirnaty® (BioNTech) violette Kappe	Kühlkettenpflichtig	Haltbarkeit bei 2-8 °C: 31 Tage nach Beginn des Auftauprozesses	6 Dosen pro Vial	Rekonstitution mit 1,8 ml NaCl 0,9%-Lösung
Comirnaty® (BioNTech) graue Kappe	Kühlkettenpflichtig	Haltbarkeit bei 2-8 °C: 10 Wochen nach Beginn des Auftauprozesses	6 Dosen pro Vial	anwendungsfertig
COVID-19 Vaccine Janssen	Kühlkettenpflichtig	Haltbarkeit bei 2-8 °C: 11 Monate nach Beginn des Auftauprozesses	5 Dosen pro Vial	anwendungsfertig
Spikevax® (Moderna)-	Kühlkettenpflichtig	Haltbarkeit bei 2-8 °C: 30 Tage nach Beginn des Auftauprozesses	10 Dosen pro Vial für die Grundimmunisierung 20 Dosen pro Vial für Auffrischimpfungen	anwendungsfertig

Nuvaxovid® (Novavax)	Kühlketten- pflichtig	Haltbarkeit bei 2-8 °C: bis zu 9 Monaten entsprechend der Angabe des Verfalls- datums	10 Dosen pro Vial	anwendungs- fertig
-------------------------	--------------------------	---	----------------------	-----------------------

F. Fragen zur Haftung

28. Wer haftet, wenn es zu gesundheitlichen Schäden durch die Impfung kommt?

Im Infektionsschutzgesetz ist vorgesehen, dass für alle gesundheitlichen Schäden, die im Zusammenhang mit Schutzimpfungen eingetreten sind, die auf Grundlage der Coronavirus-ImpfV seit dem 27. Dezember 2020 vorgenommen wurden, bundeseinheitlich ein Anspruch auf Entschädigung besteht.

Aber auch der impfende Zahnarzt oder die impfende Zahnärztin kann von Patientinnen oder Patienten direkt in Haftung genommen werden, wenn die Impfung nicht sorgfältig und nach dem Stand der medizinischen Wissenschaft durchgeführt wird. Ob die Zahnärztin oder der Zahnarzt wegen solcher Fehler auf § 60 IfSG verweisen kann, ist umstritten. Die Bundeszahnärztekammer rät daher dazu, auf jeden Fall vom jeweiligen Berufshaftpflicht-Versicherer eine entsprechende schriftliche Bestätigung des aktualisierten Versicherungsschutzes einzuholen.

G. Sonstige Fragen

29. Warum konnten oder Apotheker schneller und unkomplizierter in die Impfkampagne eingebunden werden als Zahnarztpraxen?

Durch die bestehende Möglichkeit zur Gripeschutzimpfungen in Apotheken, sind die Abrechnungsmodalitäten für Apotheken bereits vorhanden und konnten der aktuellen Situation angepasst werden. Diese Infrastruktur (z.B. Anbindungsmöglichkeiten an die Impf-Surveillance des RKI; Schaffung von Abrechnungsverfahren für Leistungen außerhalb der regulären vertragszahnärztlichen Versorgung; Möglichkeit zur Erstellung digitaler Impfbefehle etc.) musste für Zahnärztinnen und Zahnärzte hingegen erst geschaffen sowie mit dem Bundesministerium für Gesundheit als Verordnungsgeber der Coronavirus-ImpfV abgestimmt werden. Nach Schaffung der erforderlichen Infrastrukturen durch die zahnärztlichen Körperschaften bedurfte es sodann einer entsprechenden Änderung der Coronavirus-ImpfV durch das Bundesministerium für Gesundheit im Rahmen eines Verordnungsverfahrens. Erst mit dieser Schaffung auch der rechtlichen Voraussetzungen durch das Bundesministerium für Gesundheit besteht nunmehr für Zahnärztinnen und Zahnärzte die Möglichkeit zur Erbringung von COVID-19-Schutzimpfungsleistungen in eigener Praxis.

30. Wird nach der Corona-Pandemie das Impfen gegen weitere Erkrankungen künftig allgemein zum Tätigkeitsspektrum von Zahnärztinnen und Zahnärzten gehören?

Nein, die Durchführung von Impfungen ist eine originär ärztliche Aufgabe. Die Möglichkeit die Coronaschutzimpfung in der Zahnarztpraxis durchzuführen, basiert auf einer eigens dafür geschaffenen gesetzlichen Ausnahmeregelung.

**Arbeitshilfe der Bundesapothekerkammer
zur Qualitätssicherung**

FORMBLATT

■ Begleitdokumentation COVID-19-Impfstoffe

Stand: 28.04.2022

■ Arbeitshilfe zur Qualitätssicherung

Begleitdokumentation COVID-19-Impfstoffe

Das Formblatt ist eine Arbeitshilfe für die Apotheke, um die Belieferung des Arztes¹ mit COVID-19-Impfstoffen zu dokumentieren.

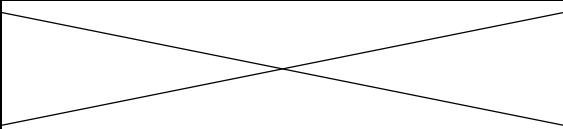
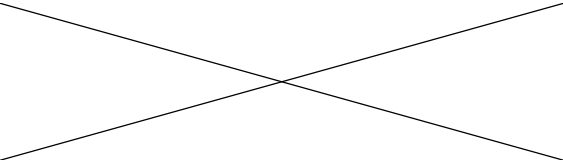
Die Informationen sind aus der Begleitdokumentation, die der pharmazeutische Großhandel der Impfstofflieferung beilegt, zu entnehmen und mit weiteren Angaben zu ergänzen.

Vor dem Transport des Impfstoffs ist eine Kopie des Formblattes anzufertigen. Original und Kopie sind der Lieferung beizulegen, so dass ein Dokument beim Arzt verbleiben kann und die Kopie zurück in die Apotheke kommt.

Die in der Begleitdokumentation enthaltenen personenbezogenen Daten des Arztes dürfen auf der Basis des gesetzlichen Schuldverhältnisses zwischen dem BMG als Eigentümer des Impfstoffs, Apotheke und Arzt verarbeitet werden (Art. 6 Abs. 1 lit. b DSGVO i.V.m. § 662 ff BGB analog). Die Begleitdokumentation sollte für einen Zeitraum von drei Jahren, beginnend mit dem Schluss des Jahres, in dem die Impfstofflieferung durchgeführt worden ist, aufbewahrt werden (§ 195 BGB).

¹ Zur besseren Lesbarkeit wird in diesem Text auf die durchgehende Nennung sowohl männlicher als auch weiblicher Personen- und Berufsbezeichnungen verzichtet. Die Verwendung der einen oder der anderen Variante schließt Personen jedes Geschlechts ein.

Name des Arztes:					
Name des Impfstoffs:	Comirnaty® 30 µg/Dosis Konzentrat zur Herstellung einer Injektionsdispersion (BioNTech)		Comirnaty® 30 µg/Dosis Injektionsdispersion (BioNTech)		Comirnaty® Kinder (5 - 11Jahre) 10 µg/Dosis Konzentrat zur Herstellung einer Injektionsdispersion (BioNTech)
Anzahl der Vials:	Vials (mit je 6 Dosen à 0,3 ml)	Vials (mit je 6 Dosen à 0,3 ml) Vials (mit je 10 Dosen à 0,2 ml)
Chargenbezeichnung:					
Haltbarkeit des ungeöffneten Vials:	31 Tage nach Entnahme aus der Ultratiefkühlung bei 2°C bis 8°C Achtung! Die Haltbarkeit der ultratiefgekühlten Vials wurde verlängert. Die Vials wurden nicht umetikettiert. Die Chargen mit einem aufgedruckten Verfallsdatum von Dezember 2021 bis März 2022 sind 6 Monate länger haltbar, die Chargen mit einem aufgedruckten Verfallsdatum von Juni 2022 bis Dezember 2022 sind 3 Monate länger haltbar als deklariert.		10 Wochen nach Entnahme aus der Ultratiefkühlung bei 2°C bis 8°C Achtung! Die Haltbarkeit der ultratiefgekühlten Vials wurde verlängert. Die Vials wurden nicht umetikettiert. Die Chargen mit einem aufgedruckten Verfallsdatum von April 2022 bis Mai 2022 sind 6 Monate länger haltbar, die Chargen mit einem aufgedruckten Verfallsdatum von August 2022 bis Dezember 2022 sind 3 Monate länger haltbar als deklariert.		10 Wochen nach Entnahme aus der Ultratiefkühlung bei 2°C bis 8°C Achtung! Die Haltbarkeit der ultratiefgekühlten Vials wurde verlängert. Die Vials wurden nicht umetikettiert. Die Chargen mit einem aufgedruckten Verfallsdatum von März 2022 bis Mai 2022 sind 6 Monate länger haltbar, die Chargen mit einem aufgedruckten Verfallsdatum von September 2022 bis Dezember 2022 sowie die Charge FR4267 sind 3 Monate länger haltbar als deklariert.
	Entnahme aus Ultratiefkühlung (Angaben des Großhandels)		Entnahme aus Ultratiefkühlung (Angaben des Großhandels)		Entnahme aus Ultratiefkühlung (Angaben des Großhandels)
	am:	um:	am:	um:	am: um:
Transportdauer:	max. 12 Stunden bei 2°C bis 8°C (bei Überschreitung ist der Impfstoff zu vernichten)		Darf innerhalb der 10-wöchigen Haltbarkeit unbegrenzt bei 2°C bis 8°C transportiert werden		Darf innerhalb der 10-wöchigen Haltbarkeit unbegrenzt bei 2°C bis 8°C transportiert werden
	Großhandel - Apotheke:	Apotheke - Arzt:			
Hinweise:	<ul style="list-style-type: none"> • Impfstoff darf nach Auftauen nicht mehr eingefroren werden! • Kühlkettenpflichtiges Arzneimittel (Lagerung bei 2°C bis 8°C)! • 31 Tage nach Entnahme des Impfstoffs aus der Ultratiefkühlung und Aufbewahrung bei 2°C bis 8°C ist der Impfstoff zu vernichten! • Vor Erschütterungen schützen! • Vor Licht geschützt aufbewahren! • Vor Verabreichung mit 1,8 ml NaCl 0,9%-Lsg. verdünnen! • Transportstabilität des angebrochenen Vials/der aufgezogenen Spritzen siehe Fachinformation 		<ul style="list-style-type: none"> • Impfstoff darf nach Auftauen nicht mehr eingefroren werden! • Kühlkettenpflichtiges Arzneimittel (Lagerung bei 2°C bis 8°C)! • 10 Wochen nach Entnahme des Impfstoffs aus der Ultratiefkühlung und Aufbewahrung bei 2°C bis 8°C ist der Impfstoff zu vernichten! • Vor Erschütterungen schützen! • Vor Licht geschützt aufbewahren! • NICHT VERDÜNNEN! • Transportstabilität des angebrochenen Vials/der aufgezogenen Spritzen siehe Fachinformation 		<ul style="list-style-type: none"> • Impfstoff darf nach Auftauen nicht mehr eingefroren werden! • Kühlkettenpflichtiges Arzneimittel (Lagerung bei 2°C bis 8°C)! • 10 Wochen nach Entnahme des Impfstoffs aus der Ultratiefkühlung und Aufbewahrung bei 2°C bis 8°C ist der Impfstoff zu vernichten! • Vor Erschütterungen schützen! • Vor Licht geschützt aufbewahren! • Vor Verabreichung mit 1,3 ml NaCl 0,9%-Lsg. verdünnen! • Transportstabilität des angebrochenen Vials/der aufgezogenen Spritzen siehe Fachinformation
Datum: Start Transport Apotheke: : Uhr	Stempel Apotheke Unterschrift des verantwortlichen Apothekers				Impfzubehör beigelegt <input type="checkbox"/>
Ankunft Lieferung beim Arzt: : Uhr	Stempel Arzt Unterschrift des Mitarbeiters des Arztes (Entgegennehmender)				

Name des Arztes:					
Name des Impfstoffs:	Spikevax® (Moderna)		COVID-19 Vaccine Janssen		Nuvaxovid® (Novavax)
Anzahl der Vials:	Vials (mit je 10 Dosen à 0,5 ml zur Grundimmunisierung bzw. 20 Dosen à 0,25 ml zur Auffrischimpfung)	Vials (mit je 5 Dosen à 0,5 ml) Vials (mit je 10 Dose à 0,5 ml)
Chargenbezeichnung:					
Haltbarkeit des ungeöffneten Vials:	30 Tage nach Entnahme aus der Tiefkühlung bei 2°C bis 8°C Achtung! Die Haltbarkeit der tiefgekühlten Vials wurde um 2 Monate verlängert. Die Vials wurden nicht umetikettiert. Die Chargen mit einem aufgedruckten Verfallsdatum von Dezember 2021 bis August 2022 sind entsprechend 2 Monate länger haltbar als deklariert.		Nach Entnahme aus dem Gefrierschrank kann der ungeöffnete Impfstoff in Kühleinheiten bei 2°C bis 8°C, vor Licht geschützt, für einen einmaligen Zeitraum von bis zu 11 Monaten gelagert und transportiert werden, wobei das ursprünglich aufgedruckte Verfallsdatum nicht überschritten werden darf.		Bei 2°C bis 8°C siehe Aufdruck des Herstellers
	Entnahme aus Tiefkühlung (Angaben des Großhandels)		Verfallsdatum:		
	am:	um:			
Transportdauer:	max. 12 Stunden bei 2°C bis 8°C (bei Überschreitung ist der Impfstoff zu vernichten)				
	Großhandel - Apotheke:	Apotheke - Arzt:			
Hinweise:	<ul style="list-style-type: none"> • Impfstoff darf nach Auftauen nicht mehr eingefroren werden! • Kühlkettenpflichtiges Arzneimittel (Lagerung bei 2°C bis 8°C)! • 30 Tage nach Entnahme des Impfstoffs aus der Tiefkühlung und Aufbewahrung bei 2°C bis 8°C ist der Impfstoff zu vernichten! • Vor Erschütterungen schützen! • Vor Licht geschützt aufbewahren! • Unverdünnt injizieren! 		<ul style="list-style-type: none"> • Impfstoff darf nach Auftauen nicht mehr eingefroren werden! • Kühlkettenpflichtiges Arzneimittel (Lagerung bei 2°C bis 8°C)! • Verwendbarkeit der ungeöffneten Vials bis zum angegebenen Verfallsdatum • Vor Erschütterungen schützen! • Vor Licht geschützt aufbewahren! • Unverdünnt injizieren! 		<ul style="list-style-type: none"> • Kühlkettenpflichtiges Arzneimittel (Lagerung bei 2°C bis 8°C)! • Impfstoff nicht einfrieren • Vor Erschütterungen schützen! • Vor Licht geschützt aufbewahren! • Unverdünnt injizieren!
Datum: Start Transport Apotheke: : Uhr	Stempel Apotheke Unterschrift des verantwortlichen Apothekers				Impfzubehör beigelegt <input type="checkbox"/>
Ankunft Lieferung beim Arzt: : Uhr	Stempel Arzt Unterschrift des Mitarbeiters des Arztes (Entgegennehmender)				

Bedruckungsbeispiel Privatzahnarzt (ab dem 30.05.2022)

Bundesamt für Soziale Sicherheit (BAS)		Bezugsdatum	Apotheken-Nummer	
Name, Vorname des Versicherten			+1234567+	
COVID-19 Bestellung		Gesamt-Brutto		
Privatzahnarzt		4 4 6 2		
PVS-ID 0		Arzneimittel-/Hilfsmittel-/Heilmittel-Nr.	Faktor	Taxe
103609999 1		17377588	2	4462
Unfall	103609999 1			
	Karte gültig bis	Datum		
	222222200 2	222222200 3	TT.MM.JJ 4	
Rp. (Bitte Leerräume durchstreichen)				
aut idem	12 Impfstoffdosen Comirnaty® plus erforderliches Impfzubehör			
aut idem				
aut idem				
PKVd		Zahnarztstempel:		
		Vorname, Name		
		Berufsbezeichnung		
		Telefonnummer		
		Anschrift Praxis		
		Unterschrift Zahnarzt		
		Unterschrift des Arztes		

* Aut-idem ist ausgeschlossen, wenn der Arzt den Ausschluss durch Ankreuzen des Aut-idem-Feldes kenntlich gemacht hat.

- 0** PVS-ID
- 1** Kostenträger-IK BAS
- 2** Dummy-BSNR
- 3** Dummy-LANR
- 4** Ausstelldatum

Hinweis:

Die Angabe der Dummy-BSNR und -LANR ist für die technische Verarbeitung und ggf. spätere Auswertungen notwendig.

PVS-ID	ID der Registrierung im PVS-Impfportal
BAS	Bundesamt für Soziale Sicherheit
BSNR	Betriebsstättennummer
LANR	Lebenslange Arztnummer

Bedruckungsbeispiel Muster-16 Vertragszahnarzt (ab dem 30.05.2022)

Freigabe 01.09.2014

<input checked="" type="checkbox"/>	Krankenkasse bzw. Kostenträger	Bundesamt für Soziale Sicherung (BAS)		
<input type="checkbox"/>	Name, Vorname des Versicherten	COVID-19 Bestellung geb. am		
<input type="checkbox"/>	Kostenträgerkennung	Versicherten-Nr.	Status	
<input type="checkbox"/>	103609999			
<input type="checkbox"/>	Betriebsstätten-Nr.	Arzt-Nr.	Datum	
<input type="checkbox"/>	999999900	999999900	TT.MM.JJ	

Verbindliches Muster

<input checked="" type="checkbox"/>	Krankenkasse bzw. Kostenträger	BVG	Hilfs- mittel	Impf- stoff	Spr.-St. Bedarf	Begr.- Pflicht	Apotheken-Nummer / IK
<input checked="" type="checkbox"/>	Bundesamt für Soziale Sicherung (BAS)	6	7	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	+1234567+
<input type="checkbox"/>	Zuzahlung	Gesamt-Brutto					
<input type="checkbox"/>							4 4 6 2
<input type="checkbox"/>	Arzneimittel-/Hilfsmittel-Nr.			Faktor		Taxe	
<input type="checkbox"/>	1. Verordnung 17377588			2		4462	
<input type="checkbox"/>	2. Verordnung						
<input type="checkbox"/>	3. Verordnung						

Rp. (Bitte Leerräume durchstreichen)

aut idem 12 Impfstoffdosen Comirnaty® plus erforderliches Impfbzubehör

aut idem

aut idem

Stempel und
Unterschrift
Zahnarzt

Bei Arbeitsunfall auszufüllen!

Unfalltag	Unfallbetrieb oder Arbeitgebernnummer

Abgabedatum in der Apotheke

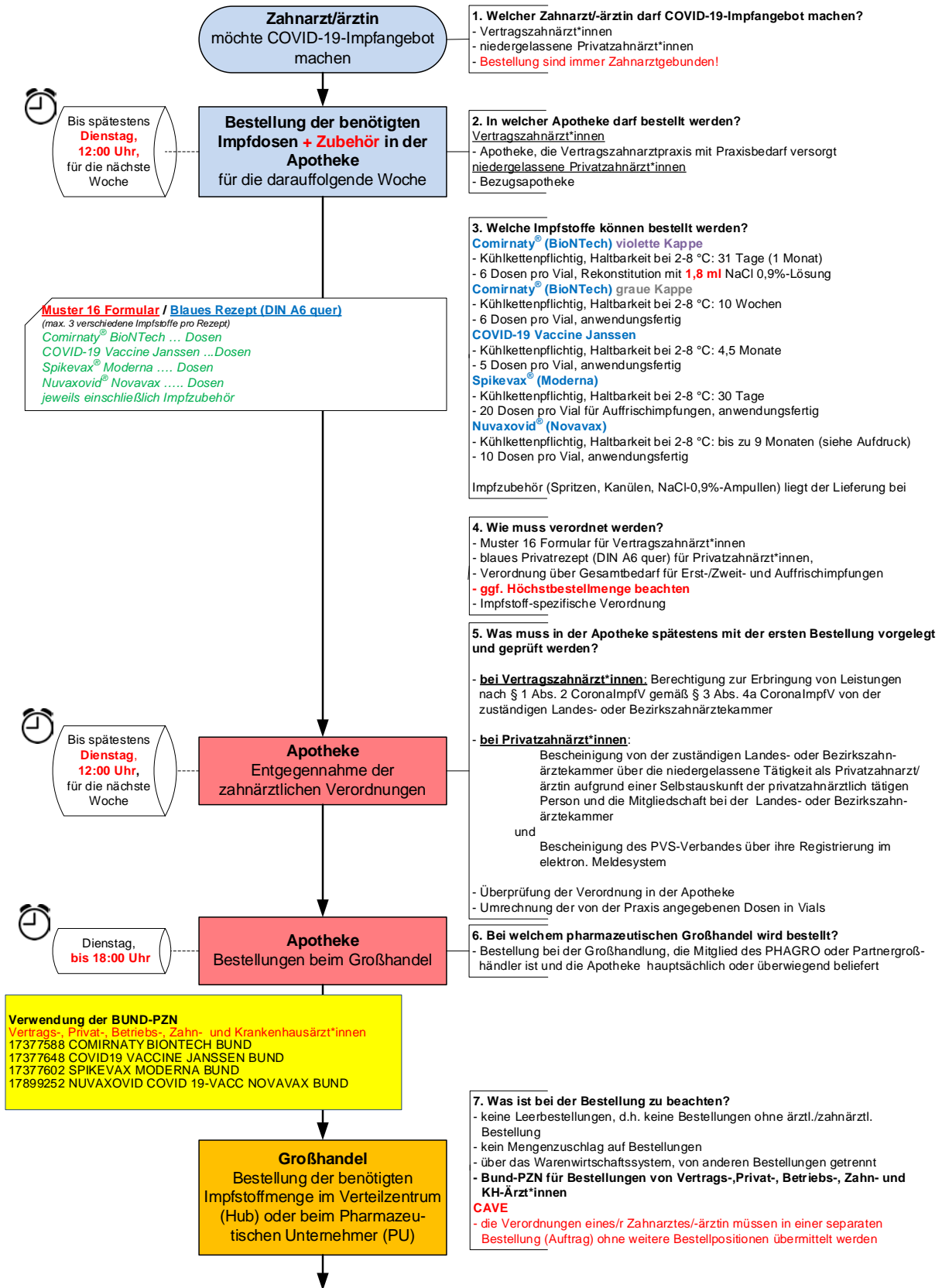
Apothekenname, PLZ, Ort²⁾ Unterschrift des Arztes
Muster 16 (10.2014)

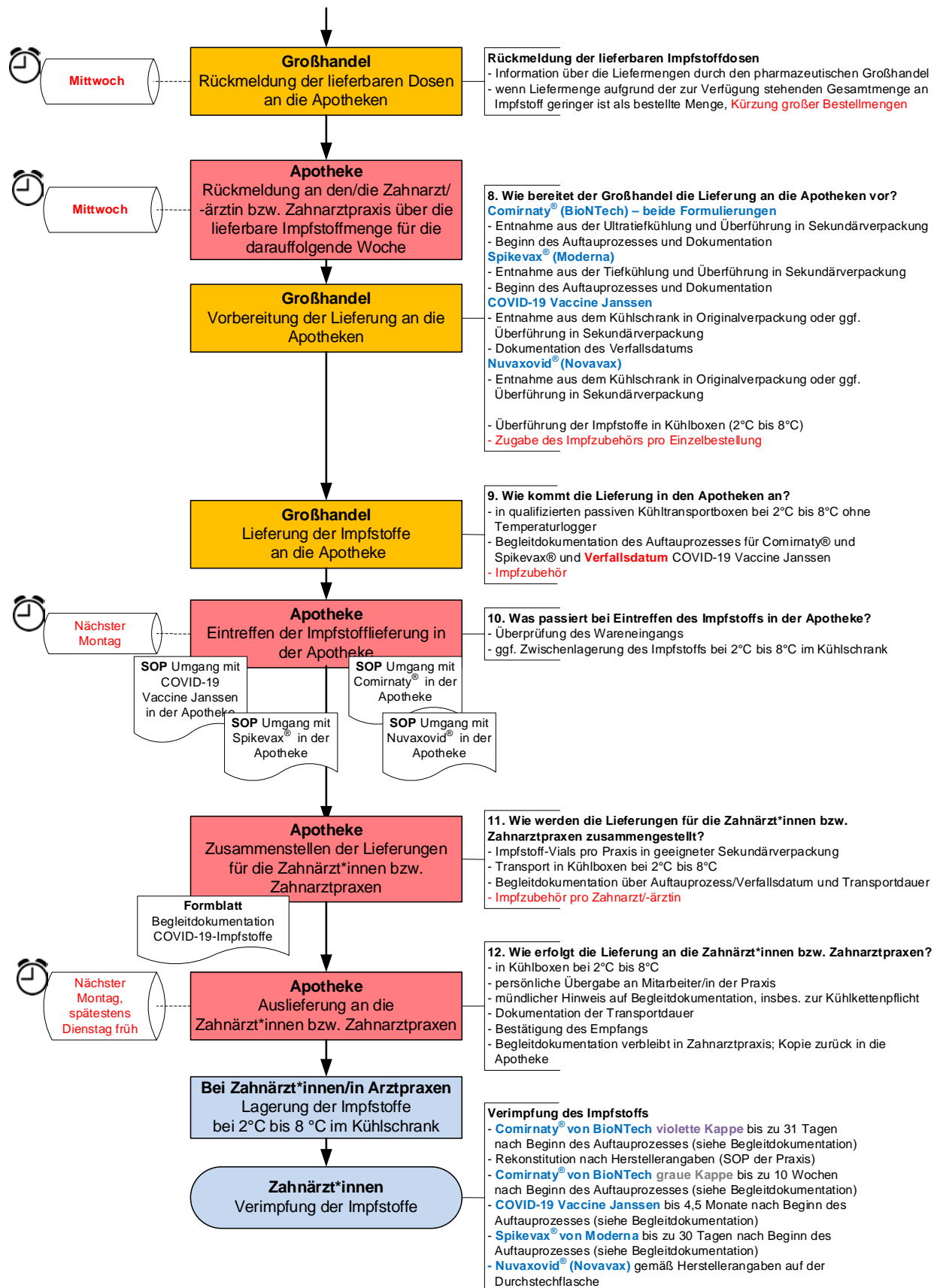
- ① Kostenträger-IK BAS
- ② Dummy-BSNR (Betriebsstättennummer)
- ③ Dummy-LANR (Lebenslange Arztnummer)
- ④ Ausstelldatum

¹⁾Optionale Kennzeichnung der Kreuzfelder Gebühr frei, Impfstoff und Sprechstundenbedarf

²⁾Optionale Nennung Apothekenname, PLZ, Ort

Ablauf der Versorgung mit COVID-19-Impfstoffen





COVID-19-SCHUTZIMPFUNG: ÜBERSICHT IMPFZUBEHÖR

Praxen erhalten Verbrauchsmaterialien (Spritzen, Kanülen sowie ggf. NaCl-Lösung) zusammen mit dem auf Muster 16 bestellten Impfstoff von der Apotheke. Die impfstoffbezogene Übersicht bildet ab, welches Impfzubehör pro Impfstoff-Mehrdosenbehältnis (Vial) benötigt wird.

Hinweis: Bei der Belieferung wird ein Puffer von 10 Prozent berücksichtigt, sodass Praxen mehr Materialien erhalten als pro Impfung vorgesehen ist (s. Spalte 3; gerundet wird auf die nächste vollständige Zahl).

ÜBERSICHT VERBRAUCHSMATERIAL COMIRNATY 30 µg/DOSIS KONZENTRAT ZUR HERSTELLUNG EINER INJEKTIONSDISPERSION (BIONTECH) (AB 12 JAHREN)

Violette Kappe

Verbrauchsmaterial Rekonstitution	Menge pro Vial	Mit Berücksichtigung 10 % Puffer
Einmalspritze 2 ml (zur Rekonstitution) Alternativ bei Nichtverfügbarkeit: Einmalspritze 3 ml	1 Spritze pro Vial	Bei Bestellung 1 Vial: 2 Spritzen 5 Vials: 6 Spritzen 11 Vials: 13 Spritzen ...
Standardkanüle, ≥ 21G, (≤ 0,8) x 40 mm (zur Rekonstitution)	1 Kanüle pro Vial	Bei Bestellung 1 Vial: 2 Kanülen 5 Vials: 6 Kanülen 11 Vials: 13 Kanülen ...
NaCl 0,9% Ampulle 2 ml (zur Rekonstitution) Alternativ bei Nichtverfügbarkeit: NaCl 0,9% Ampulle 5 ml NaCl 0,9% Ampulle 10 ml	1 Ampulle pro Vial	Bei Bestellung 1 Vial: 2 Ampullen 5 Vials: 6 Ampullen 11 Vials: 13 Ampullen ...
Applikation		
Feindosierungsspritze 1 ml (zur Applikation) *Die Kombination aus Spritze und Nadel mit geringen Totvolumen sollte ein Totvolumen von nicht mehr als 35 Mikrolitern haben	6 Feindosierungsspritzen	Bei Bestellung 1 Vial: 7 Spritzen 2 Vials: 14 Spritzen 3 Vials: 20 Spritzen ...
Kanüle 25G, 0,50 x 25 mm Alternativ: entsprechende Kanülen 22 bis 24 G (sofern im Markt verfügbar) Alternativ: O.g. Kanülen bis 30 mm Länge (sofern für i.m. zugelassen) *Die Kombination aus Spritze und Nadel mit geringen Totvolumen sollte ein Totvolumen von nicht mehr als 35 Mikrolitern haben	6 Kanülen pro Vial (1 Kanüle pro Impfdosis; Entnahme und Injektion erfolgt mit derselben Kanüle)	Bei Bestellung 1 Vial: 7 Kanülen 2 Vials: 14 Kanülen 3 Vials: 20 Kanülen ...

ÜBERSICHT VERBRAUCHSMATERIAL COMIRNATY 30 µg/DOSIS KONZENTRAT ZUR HERSTELLUNG EINER INJEKTIONSDISPERSION (BIONTECH) (AB 12 JAHREN)

Violette Kappe

Verbrauchsmaterial	Menge pro Vial	Mit Berücksichtigung 10 % Puffer
Alternativ: Feindosierungsspritze 1 ml mit festen Kanülen 25G (All-in-One)	6 pro Vial	Bei Bestellung 1 Vial: 7 Spritzen 2 Vials: 14 Spritzen 3 Vials: 20 Spritzen ...

ÜBERSICHT VERBRAUCHSMATERIAL COMIRNATY 30 µg/DOSIS INJEKTIONSDISPERSION (BIONTECH) (AB 12 JAHREN)

Graue Kappe

Verbrauchsmaterial	Menge pro Vial	Mit Berücksichtigung 10 % Puffer
Applikation		
Feindosierungsspritze 1 ml (zur Applikation) *Die Kombination aus Spritze und Nadel mit geringen Totvolumen sollte ein Totvolumen von nicht mehr als 35 Mikrolitern haben	6 Feindosierungsspritzen	Bei Bestellung 1 Vial: 7 Spritzen 2 Vials: 14 Spritzen 3 Vials: 20 Spritzen ...
Kanüle 25 G, 0,50 x 25 mm Alternativ: entsprechende Kanülen 22 bis 24 G (sofern im Markt verfügbar) Alternativ: O.g. Kanülen bis 30 mm Länge (sofern für i.m. zugelassen) *Die Kombination aus Spritze und Nadel mit geringen Totvolumen sollte ein Totvolumen von nicht mehr als 35 Mikrolitern haben	6 Kanülen pro Vial (1 Kanüle pro Impfdosis; Entnahme und Injektion erfolgt mit derselben Kanüle)	Bei Bestellung 1 Vial: 7 Kanülen 2 Vials: 14 Kanülen 3 Vials: 20 Kanülen ...
Alternativ: Feindosierungsspritze 1 ml mit festen Kanülen 25 G (All-in-One)	6 pro Vial	Bei Bestellung 1 Vial: 7 Spritzen 2 Vials: 14 Spritzen 3 Vials: 20 Spritzen ...

ÜBERSICHT VERBRAUCHSMATERIAL COMIRNATY 10 µg/DOSIS KONZENTRAT ZUR HERSTELLUNG EINER INJEKTIONSDISPERSION (BIONTECH) FÜR KINDER (5 BIS 11 JAHRE)

Orange Kappe

Verbrauchsmaterial Rekonstitution	Menge pro Vial	Mit Berücksichtigung 10 % Puffer
Einmalspritze 2 ml (zur Rekonstitution) Alternativ bei Nichtverfügbarkeit: Einmalspritze 3 ml	1 Spritze pro Vial	Bei Bestellung 1 Vial: 2 Spritzen 5 Vials: 6 Spritzen 11 Vials: 13 Spritzen ...
Standardkanüle, ≥ 21 G, (≤ 0,8) x 40 mm (zur Rekonstitution)	1 Kanüle pro Vial	Bei Bestellung 1 Vial: 2 Kanülen 5 Vials: 6 Kanülen 11 Vials: 13 Kanülen ...
NaCl 0,9% Ampulle 2 ml (zur Rekonstitution) Alternativ bei Nichtverfügbarkeit: NaCl 0,9% Ampulle 5 ml NaCl 0,9% Ampulle 10 ml	1 Ampulle pro Vial	Bei Bestellung 1 Vial: 2 Ampullen 5 Vials: 6 Ampullen 11 Vials: 13 Ampullen ...
Applikation		
Feindosierungsspritze 1 ml (zur Applikation) *Die Kombination aus Spritze und Nadel mit geringen Totvolumen sollte ein Totvolumen von nicht mehr als 35 Mikrolitern haben	10 Feindosierungsspritzen	Bei Bestellung 1 Vial: 11 Spritzen 2 Vials: 22 Spritzen 3 Vials: 33 Spritzen ...
Kanüle 25 G, 0,50 x 25 mm Alternativ: entsprechende Kanülen 22 bis 24 G (sofern im Markt verfügbar) *Die Kombination aus Spritze und Nadel mit geringen Totvolumen sollte ein Totvolumen von nicht mehr als 35 Mikrolitern haben	10 Kanülen pro Vial (1 Kanüle pro Impfdosis; Entnahme und Injektion erfolgt mit derselben Kanüle)	Bei Bestellung 1 Vial: 11 Kanülen 2 Vials: 22 Kanülen 3 Vials: 33 Kanülen ...
Alternativ: Feindosierungsspritze 1 ml mit festen Kanülen 25 G, 25 mm (All-in-One)	10 pro Vial	Bei Bestellung 1 Vial: 11 Spritzen 2 Vials: 22 Spritzen 3 Vials: 33 Spritzen ...

*Siehe auch Datenblatt von BioNTech mit den Erläuterungen zu möglichen Kombinationen: <https://www.comirnatyeducation.de/files/Totvolumen-Datenblatt.pdf>

ÜBERSICHT VERBRAUCHSMATERIAL COVID-19-VACCINE JOHNSON & JOHNSON / JANSSEN

Verbrauchsmaterial	Menge pro Vial	Mit Berücksichtigung 10 % Puffer
Feindosierungsspritze 1 ml (zur Applikation)	5 Spritzen pro Vial (also 1 Spritze pro Impfdosis)	Bei Bestellung 1 Vial: 6 Spritzen 2 Vials: 11 Spritzen 3 Vials: 17 Spritzen ...
Standardkanüle, 22-25 G, (≤ 0,70) x 25 mm (zur Applikation) Alternativ: O.g. Kanülen bis 30 mm Länge (für i.m. Injektion zugelassen)	5 Kanülen pro Vial (1 Kanüle pro Impfdosis; Entnahme und Injektion mit derselben Kanüle)	Bei Bestellung 1 Vial: 6 Kanülen 2 Vials: 11 Kanülen ...
Alternativ: Feindosierungsspritze 1 ml mit festen Kanülen 22-25 G (All-in-One)	5 pro Vial	Bei Bestellung 1 Vial: 6 Spritzen 2 Vials: 11 Spritzen ...

ÜBERSICHT VERBRAUCHSMATERIAL SPIKEVAX (MODERNA)

Verbrauchsmaterial	Menge pro Vial	Mit Berücksichtigung 10 % Puffer
Feindosierungsspritze 1 ml (zur Applikation)	20 Spritzen pro Vial (also 1 Spritze pro Impfdosis; wg. Auffrischimpfung)	Bei Bestellung 1 Vial: 22 Spritzen 2 Vials: 44 Spritzen ...
Standardkanüle, ≥ 23 G, (≤ 0,60) x 25 mm (zur Applikation)	20 Kanülen pro Vial (1 Kanüle pro Impfdosis wg. Auffrischimpfung; Entnahme und Injektion mit derselben Kanüle)	Bei Bestellung 1 Vial: 22 Kanülen 2 Vials: 44 Kanülen ...
Alternativ: Feindosierungsspritze 1 ml mit festen Kanülen ≥ 23 G (All-in-One)	20 pro Vial (wg. Auffrischimpfung)	Bei Bestellung 1 Vial: 22 Spritzen 2 Vials: 44 Spritzen ...

ÜBERSICHT VERBRAUCHSMATERIAL NUVAXOVID (NOVAVAX)

Verbrauchsmaterial	Menge pro Vial	Mit Berücksichtigung 10 % Puffer
Feindosierungsspritze 1 ml (zur Applikation)	10 Spritzen pro Vial (also 1 Spritze pro Impfdosis)	Bei Bestellung 1 Vial: 11 Spritzen 2 Vials: 22 Spritzen 3 Vials: 33 Spritzen ...
Standardkanüle, 22-25 G, (≤ 0,70) x 25 mm (zur Applikation) Alternativ: O.g. Kanülen bis 30 mm Länge (für i.m. Injektion zugelassen)	10 Kanülen pro Vial (1 Kanüle pro Impfdosis; Entnahme und Injektion mit derselben Kanüle)	Bei Bestellung 1 Vial: 11 Kanülen 2 Vials: 22 Kanülen ...
Alternativ: Feindosierungsspritze 1 ml mit festen Kanülen 22-25 G (All-in- One)	10 pro Vial	Bei Bestellung 1 Vial: 11 Spritzen 2 Vials: 22 Spritzen ...