

Sicherheitsprofil von COVID-19 Impfstoffen und der Vergleich zur COVID-19 Symptomatik (ImpfSurv)

Zusammenfassung:

Bei der ImpfSurv Studie handelt sich um eine longitudinale Real World Data Studie zur Erfassung von Impfreaktionen und Beschwerden und unerwünschten Ereignissen (UE) bei gegen COVID-19 geimpften, nicht-geimpften und/oder an COVID-19 erkrankten bzw. nicht erkrankten Personen. Primärer Zielparameter ist die Erfassung der unerwünschten Impfreaktionen bei COVID-19 geimpften Personen im Vergleich zu den gesundheitlichen Beeinträchtigungen von an COVID-19 erkrankten bzw. nicht-erkrankten Personen. Die Befragungen werden online-basiert durchgeführt. Die erste Befragung aller Personen erfolgt zum Zeitpunkt der freiwilligen Erst-Anmeldung über den Online Survey. In Form einer Nacherhebung erfolgen Befragungen in den ersten 6 Monaten nach der Erst-Befragung monatlich und anschließend alle 3 Monate über einen Zeitraum von 2 Jahren. Die potentiellen Teilnehmer erhalten eine E-Mail, in der die Studie beschrieben wird und die Möglichkeit, an einer Befragung teilzunehmen, direkt über einen Link angestrebt wird. Es werden Fragen eines neu entwickelten Fragebogens zu unerwünschten Impfreaktionen bzw. Beschwerden von COVID-19 Erkrankungen bzw. von nicht an COVID-19 erkrankten Probanden beantwortet. Zusätzlich werden im Rahmen der Studie der validierte Gesundheitsfragebogen PHQ-D (insbesondere die Teile PHQ-9, GAD-7 und das PHQ-Stressmodul) verwendet. Ziel dieser Studie ist es, eine Datenbank aufzubauen, in der der Impfverlauf nach einer COVID-19 Impfung und das mögliche Auftreten von Impfreaktionen dokumentiert sind. Weiterhin sollen die Nebenwirkungen der COVID-19 Impfung mit den Symptomen und Langzeitfolgen einer COVID-19 Erkrankung bzw. mit generellen Beschwerden in der Bevölkerung verglichen werden.

Projektleitung:

Prof. Matthes

Projektkoordination:

Dipl.-Psych. Hinse

Wissenschaftliche Mitarbeit:

Dr. Weinert

Dr. Thronicke

Datenmanagement:

Jakubowski

Studiensekretariat:

Jakubowski

Biometrie:

Dipl.-Psych. Hinse

Dr. Thronicke

Projektdauer:

2021-2024

Projektstand:

Hauptphase

Förderung:

Software AG Stiftung

Publikationen: