

Caractéristiques des vaccins contre la Covid-19 disponibles en France chez l'adulte (mise à jour au 25 juin 2022)

		Vaccin Comirnaty® (Pfizer/BioNTech) lien RCP	Vaccin Spikevax® (Moderna) lien RCP	Vaccin Jcovden® (Janssen-Cilag) lien RCP	Vaccin Nuvaxovid® (Novavax) lien RCP
Plateforme / composition		ARN messenger codant pour la protéine S encapsulé dans des nanoparticules lipidiques		Vecteur adénoviral non répliatif codant pour la protéine S	Protéine S recombinante associée à l'adjuvant Matrix-M
Indication		18 ans et plus	30 ans et plus	Personnes de 18 ans et plus à risque de formes sévères qui présentent une contre-indication à un vaccin à ARNm, sur décision médicale partagée*	Personnes de 18 ans et plus, qui présentent une contre-indication aux autres vaccins ou qui refusent la vaccination par un vaccin ARNm
Voie d'administration		Voie intramusculaire dans le muscle deltoïde de la partie supérieure du bras			
Contre-indications		Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients		<ul style="list-style-type: none"> - Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients. - Antécédent de syndrome de thromboses associées à une thrombocytopénie confirmé suite à la vaccination par l'un des vaccins contre la Covid-19 - Personnes ayant déjà présenté des épisodes de SFC 	Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients
Schéma vaccinal	Primovaccination	2 doses à 21 jours d'intervalle	2 doses à 28 jours d'intervalle	2 doses à 2 mois d'intervalle ou 1 dose en cas d'EIG après une 1ère dose de vaccin à ARNm à 21 jours d'intervalle	2 doses à 21 jours d'intervalle ou 1 dose en cas d'EIG après une 1ère dose de vaccin à ARNm à 21 jours d'intervalle
	1 ^{er} rappel	Dès 3 mois après la primovaccination, chez 18 ans et plus (pleine dose)	Dès 3 mois après la primovaccination, chez 30 ans et plus (demi-dose)	1 dose sur décision médicale partagée*	NA
	2 nd rappel	Uniquement pour : <ul style="list-style-type: none"> - Les résidents d'EHPAD, d'USLD et les personnes âgées de 80 ans et plus : dès 3 mois après le 1^{er} rappel - Les personnes âgées de 60 à 79 ans, avec ou sans comorbidité : dès 6 mois après le 1^{er} rappel 		NA	NA

Délai avant protection optimale	7 jours après la 2nde dose	14 jours après la 2nde dose	7 jours après la 2nde dose	7 jours après la 2nde dose	
Types d'effets indésirables identifiés (RCP)	Très fréquent ≥ 1/10	<u>Réaction locale</u> : réaction au site d'injection (douleur, gonflement au site d'injection) <u>Réactions systémiques</u> : - fatigue - céphalées - myalgies - frissons - arthralgies - fièvre - diarrhée	<u>Réaction locale</u> : réaction au site d'injection (douleur, gonflement au site d'injection) <u>Réactions systémiques</u> : - fatigue - céphalées - lymphadénopathie - nausées / vomissements - myalgies - frissons - arthralgies - fièvre	<u>Réaction locale</u> : douleur au site d'injection <u>Réactions systémiques</u> : - céphalées - nausées - myalgies - fatigue	<u>Réaction locale</u> : réaction au site d'injection (douleur, sensibilité) <u>Réactions systémiques</u> : - céphalées - nausées / vomissements - myalgies - arthralgies - fatigue - malaise
	Fréquent ≥ 1/100, < 1/10	<u>Réaction locale</u> : rougeur au site d'injection <u>Réaction systémique</u> : nausées, vomissements	<u>Réaction locale</u> : - éruption cutanée - érythème au site d'injection - urticaire au site d'injection - rash au site d'injection - réaction retardée au site d'injection <u>Réaction systémique</u> : - diarrhée	<u>Réaction locale</u> : réaction au site d'injection (gonflement, érythème) <u>Réactions systémiques</u> : - toux - arthralgie - fièvre - frissons	<u>Réaction locale</u> : - rougeur au site d'injection - érythème au site d'injection - gonflement au site d'injection <u>Réaction systémique</u> : - fièvre - frissons - douleur aux extrémités
	Peu fréquent ≥ 1/1 000, < 1/100	- Douleur aux extrémités - Lymphadénopathie - Insomnies - Malaise - Prurit au site d'injection - Réactions d'hypersensibilité (rash, prurit) - Hyperhydrose - Sueurs nocturnes - Diminution de l'appétit - Léthargie - Asthénie	- Prurit au site d'injection - Vertiges	- Tremblement - Eternement - Douleur oropharyngée - Rash - Hyperhydrose - Faiblesse musculaire - Extrémités douloureuses - Dorsalgie - Asthénie - Malaise - Paresthésie - Vertige - Diarrhée	- lymphadénopathie - hypertension - rash - érythème - prurit - urticaire - prurit au site d'injection
	Rare ≥ 1/10 000,	- Urticaire - Angio-oedème	- Trois cas de paralysie faciale périphérique aiguë (paralysie de Bell) sur 15 185 personnes	- Hypersensibilité - Urticaire - Lymphadénopathie	NA

	< 1/1 000	Quatre cas de paralysie faciale (paralysie de Bell) sur 22 000 personnes vaccinées dans les essais cliniques ont été rapportés dans les jours qui ont suivi la vaccination (de 3 à 48 jours). Dans la majorité des cas, la paralysie a disparu au bout d'une semaine spontanément ou sous traitement approprié.	vaccinées dans les essais cliniques ont été rapportés dans les jours qui ont suivi la vaccination (de 22 à 32 jours après la 2 ^e dose). - Gonflement du visage. Deux EIG de gonflement du visage ont été observés chez des personnes vaccinées présentant des antécédents d'injection d'agents de comblement cosmétiques. La survenue du gonflement a été signalée respectivement 1 et 2 jours après la vaccination. - Hypoesthésie	- Hypoesthésie - Acouphènes - Vomissements - Thromboembolie veineuse	
	Très rare < 1/10 000	- Myocardite - Péricardite	- Myocardite - Péricardite	- Réaction systémique : thrombose en association avec une thrombocytopénie** - Syndrome de Guillain-Barré	NA
	Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles)	- Anaphylaxie - Erythème polymorphe - Gonflement étendu du membre vacciné - Gonflement du visage - Paresthésie - Hypoesthésie	- Hypersensibilité - Anaphylaxie - Erythèmes polymorphes	- Anaphylaxie - Syndrome de fuite capillaire - Thrombocytopénie immunitaire - Myélite transverse	NA

SFC : syndrome de fuite capillaire ; EIG : événements indésirables graves ; NA : non applicable

*après avoir apporté au patient une information claire sur les bénéfices et les risques potentiels (dont, chez les personnes de 18 à 55 ans, la survenue de cas graves de syndrome de thromboses associées à une thrombocytopénie rapportés dans les 3 semaines suivant la vaccination)

** Des cas sévères et très rares de thrombose en association avec une thrombocytopénie ont été rapportés après la mise sur le marché du vaccin. Il s'agit de thromboses veineuses telles que des thromboses du sinus veineux cérébral, des thromboses veineuses splanchniques, ainsi que des thromboses artérielles.