



SURVEILLANCE - PHARMACO-ÉPIDÉMIOLOGIE

PUBLIÉ LE 09/09/2022 - MIS À JOUR LE 12/09/2022

Point de situation sur la surveillance des vaccins contre la Covid-19 - Période du 22/07/2022 au 08/09/2022

Dans le cadre de la surveillance renforcée des vaccins utilisés contre le Covid-19, une enquête de pharmacovigilance est mise en place pour surveiller en temps réel le profil de sécurité des vaccins disponibles en France à partir des déclarations réalisées par les professionnels de santé, les personnes vaccinées ou leur entourage. Les résultats de cette évaluation et de ce suivi ont été présentés et discutés collégalement lors du comité de suivi de l'ANSM avec le réseau français des CRPV du 8 septembre 2022, afin d'identifier des signaux potentiels et d'envisager les mesures à prendre.

La fréquence de notre comité de suivi est mensuelle. La fiche de synthèse des résultats et des faits marquants est publiée à l'issue de chaque comité. Des analyses périodiques sont réalisées pour les vaccins ARN. La rythmicité de ces analyses pourra évoluer en fonction des connaissances. Elles portent sur des populations particulières (enfants, adolescents, populations éligibles au rappel vaccinal, etc.) ou des événements indésirables faisant l'objet d'une surveillance spécifique. Le prochain comité de suivi aura lieu le 29 septembre 2022.

Consultez la synthèse des résultats et les faits marquants



Vaccin Comirnaty (BioNTech-Pfizer)

L'analyse des effets indésirables rapportés avec le vaccin Comirnaty couvre les données validées du 22/07/2022 au 08/09/2022

Depuis le début de la vaccination, 118 342 cas d'effets indésirables ont été analysés par les CRPV rapporteurs (Bordeaux, Marseille, Strasbourg et Toulouse). La majorité des effets indésirables sont attendus et non graves. Au total, plus de 116 393 000 injections ont été réalisées au 8 septembre 2022.

Il n'y a pas eu de nouveau signal identifié sur la période avec le vaccin Comirnaty.

Consultez l'enquête de pharmacovigilance du vaccin Pfizer-BioNTech Comirnaty – Analyse périodique n°5 : Période du 15 Juillet au 25 Aout 2022



Vaccin Spikevax (Moderna)

L'analyse des effets indésirables rapportés avec le vaccin Spikevax couvre les données validées du 22/07/2022 au 08/09/2022

Depuis le début de la vaccination avec le vaccin Spikevax (Moderna), 31 169 cas d'effets indésirables ont été analysés par les CRPV rapporteurs (Lille et Besançon). Un grand nombre de cas concerne des réactions retardées locales non graves. Depuis le 8 novembre 2021, l'utilisation du vaccin Spikevax est réservée aux personnes de 30 ans et plus. Au total, plus de 23 912 200 injections ont été réalisées au 8 septembre 2022.

Il n'y a pas eu de nouveau signal identifié sur la période avec le vaccin Spikevax.

Consultez l'enquête de pharmacovigilance du vaccin Spikevax Moderna – Analyse périodique n°5 : Période du 15 Juillet au 25 août 2022



Vaccin Vaxzevria (Astrazeneca)

L'analyse des effets indésirables rapportés avec le vaccin Vaxzevria couvre les données validées du 22/07/2022 au 08/09/2022

Depuis le début de la vaccination avec le vaccin Vaxzevria, 30 634 cas d'effets indésirables ont été analysés par les CRPV rapporteurs (Amiens et Rouen). La grande majorité de ces cas concerne des syndromes pseudo-grippaux, souvent de forte intensité (fièvre élevée, courbatures, céphalées). Depuis le 19 mars 2021, l'utilisation du vaccin Vaxzevria est réservée aux personnes de 55 ans et plus. Au total, plus de 7 861 400 injections ont été réalisées au 8 septembre 2022.

Il n'y a pas eu de nouveau signal identifié sur la période avec le vaccin Vaxzevria.

Vaccin Jcovden (Janssen)

L'analyse des effets indésirables rapportés avec le vaccin Jcovden (Janssen) couvre les données validées du 22/07/2022 au 08/09/2022

Depuis le début de la vaccination avec le vaccin Jcovden (Janssen), un total de 1 680 cas ont été analysés par les CRPV rapporteurs (Lyon et Grenoble). La majorité des effets indésirables sont non graves, attendus et d'évolution favorable, en particulier des effets de réactogénicité (par exemple des malaises). La vaccination avec le vaccin Jcovden (Janssen) a débuté en France le 24 avril 2021 chez les personnes âgées de plus de 55 ans. Au total, plus de 1 089 200 injections ont été réalisées au 8 septembre 2022.

Il n'y a pas eu de nouveau signal identifié sur la période avec le vaccin Jcovden (Janssen).

Vaccin Nuvaxovid (Novavax)

L'analyse des effets indésirables rapportés avec le vaccin Nuvaxovid couvre les données validées du 22/07/2022 au 08/09/2022

La vaccination avec le vaccin Nuvaxovid a débuté en France le 1er mars 2022. Au total, plus de 31 000 injections ont été réalisées au 8 septembre 2022. Un total de 72 cas ont été analysés par les CRPV rapporteurs (Lyon et Grenoble). La majorité des effets indésirables sont non graves.

Il n'y a pas eu de nouveau signal identifié sur la période avec le vaccin Nuvaxovid.



Effets indésirables des vaccins contre
le Covid-19