



Point de situation sur la surveillance des vaccins contre le Covid-19 – Période du 22/12/2022 au 19/01/2023

SURVEILLANCE - PHARMACOVIGILANCE

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 partagés aux membres du comité de suivi de l'ANSM avec le réseau français des CRPV le 19 janvier 2023, 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. Les rapports d'enquêtes sont réalisés selon une rythmicité semestrielle. Des analyses spécifiques pourront être réalisées en fonction des signaux potentiels identifiés. Le prochain comité de suivi aura lieu le 16 février 2023.

Consulter 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 16/12/2022 au 19/01/2023

Depuis le début de la vaccination, 124 647 cas d'effets indésirables ont été déclarés. La majorité des effets indésirables sont attendus et non graves. Au total, plus de 122 190 400 injections ont été réalisées au 12 janvier 2023.

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

Vaccin Spikevax (Moderna)

L'analyse des effets indésirables rapportés avec le vaccin Spikevax couvre les données validées du 16/12/2022 au 19/01/2023

Depuis le début de la vaccination avec le vaccin Spikevax (Moderna), 33 115 cas d'effets indésirables ont été déclarés. La majorité des effets indésirables sont attendus et 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 24 162 300 injections ont été réalisées au 12 janvier 2023.

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

Vaccin Nuvaxovid (Novavax)

L'analyse des effets indésirables rapportés avec le vaccin Nuvaxovid couvre les données validées du 16/12/2022 au 19/01/2023

Depuis le début de la vaccination avec le vaccin Nuvaxovid (Novavax), 92 cas d'effets indésirables ont été déclarés. La majorité des effets indésirables sont attendus et non graves. Au total, plus de 38 000 injections ont été réalisées au 12 janvier 2023.

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

Vaccin Vidprevtyn (Sanofi)

L'analyse des effets indésirables rapportés avec le vaccin Vidprevtyn couvre les données validées du 16/12/2022 au 19/01/2023

La vaccination avec le vaccin Vidprevtyn a débuté en France le 19 décembre 2022. Au total, plus de 1 500 injections ont été réalisées au 12 janvier 2023. A ce jour, aucun effet indésirable n'a été déclaré.

Il n'y a pas eu de nouveau signal identifié avec le vaccin Vidprevtyn.



Effets indésirables des vaccins
contre le Covid-19