

Point de situation sur la surveillance des vaccins contre la Covid-19 - Période du 11/03/2022 au 24/03/2022

Dans le cadre de la surveillance renforcée des vaccins utilisés contre la 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 31 mars 2022, afin d'identifier des signaux potentiels et d'envisager les mesures à prendre.

La fréquence de notre comité de suivi est bimensuelle. La fiche de synthèse des résultats et des faits marquants est publiée à l'issue de chaque comité. Des "focus" sont également publiés de manière régulière pour les vaccins à ARNm. Ces "focus" 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 14 avril 2022.



Consultez la synthèse des résultats et les faits marquants (04/04/2022)
(/uploads/2022/04/04/20220331-vaccins-covid-19-fiche-de-synthese-2.pdf)

L'analyse des effets indésirables rapportés avec le vaccin Comirnaty couvre les données validées du 11 mars 2022 au 24 mars 2022.

Depuis le début de la vaccination, 97 043 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 109 511 000 injections ont été réalisées au 24 mars 2022.

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

L'analyse des effets indésirables rapportés avec le vaccin Spikevax couvre les données validées du 11 mars 2022 au 24 mars 2022.

Depuis le début de la vaccination avec le vaccin Spikevax (Moderna), 24 568 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 23 524 000 injections ont été réalisées au 24 mars 2022.

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

L'analyse des effets indésirables rapportés avec le vaccin Vaxzevria couvre les données validées du 11 mars 2022 au 24 mars 2022.

Depuis le début de la vaccination avec le vaccin Vaxzevria, 29 245 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 7 857 000 injections ont

été réalisées au 24 mars 2022.

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

L'analyse des effets indésirables rapportés avec le vaccin Janssen couvre les données validées du du 11 mars 2022 au 24 mars 2022.

Depuis le début de la vaccination, un total de 1 452 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 Janssen a débuté en France le 24 avril 2021 chez les personnes âgées de plus de 55 ans. Au total, plus de 1 085 000 injections ont été réalisées au 24 mars 2022.

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



COVID-19. Suivi des cas d'effets indésirables des vaccins

esirables-