

MONOGRAPHIE
AVEC RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENTS

VAXZEVRIA^{MC}

Vaccin contre la COVID-19 (ChAdOx1-S [recombinant])

VAXZEVRIA (fabriqué par AstraZeneca) et COVISHIELD (fabriqué par Serum Institute of India) sont des vaccins recombinants ChAdOx1-S mis au point par AstraZeneca et l'Université d'Oxford. Santé Canada a examiné les renseignements relatifs à la fabrication de ces vaccins et les a jugés comparables.

Solution pour injection intramusculaire

Fiole multidose
(fioles de 8 doses et de 10 doses)

Agent d'immunisation active

SANTÉ CANADA A AUTORISÉ LA VENTE DE CE VACCIN CONTRE LA COVID-19 EN VERTU D'UN ARRÊTÉ D'URGENCE.

VAXZEVRIA est indiqué pour :

l'immunisation active des personnes âgées de 18 ans et plus, afin de prévenir la maladie à coronavirus 2019 (COVID-19).

Une autorisation provisoire de l'utilisation de VAXZEVRIA a été délivrée en application de l'article 5 de l'arrêté d'urgence concernant la COVID-19*. Les patients doivent être avisés de la nature de l'autorisation. Cette autorisation provisoire est assortie de conditions que le détenteur de l'autorisation de mise sur le marché doit respecter afin de garantir en tout temps la qualité, l'innocuité et l'efficacité du produit. Pour obtenir un complément d'information sur les autorisations délivrées suivant ce mécanisme, veuillez consulter l'*Arrêté d'urgence concernant l'importation, la vente et la publicité de drogues à utiliser relativement à la COVID-19* pris par Santé Canada.

* Disponible au <https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/covid19-industrie/medicaments-vaccins-traitements/arrete-urgence-vente-importation-medicaments-publicitaires.html#>

AstraZeneca Canada Inc.
1004, Middlegate Road
Mississauga (Ontario)
L4Y 1M4
www.astrazeneca.ca

Date d'autorisation initiale :
26 février 2021

Date de révision :
15 septembre 2021

Numéro de contrôle de la présentation : 255966

MODIFICATIONS IMPORTANTES APPORTÉES RÉCEMMENT À LA MONOGRAPHIE

CONTRE-INDICATIONS (2)	04-2021
CONTRE-INDICATIONS (2)	06-2021
MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES (3)	04-2021
POSOLOGIE ET ADMINISTRATION (4.4)	03-2021
MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS (7)	03-2021
MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS (7)	04-2021
MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS (7)	06-2021
MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS (7)	07-2021

TABLE DES MATIÈRES

Les sections ou sous-sections qui ne sont pas pertinentes au moment de l'autorisation ne sont pas énumérées.

MODIFICATIONS IMPORTANTES APPORTÉES RÉCEMMENT À LA MONOGRAPHIE	3
TABLE DES MATIÈRES	3
PARTIE I : RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PROFESSIONNELS DE LA SANTÉ	5
1 Indications	5
1.1 Enfants	5
1.2 Personnes âgées	5
2 CONTRE-INDICATIONS	5
3 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES	5
4 Posologie et administration	5
4.1 Considérations posologiques.....	5
4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique.....	6
4.3 Reconstitution	6
4.4 Administration	6
5 SURDOSAGE	7
6 FORMES PHARMACEUTIQUES, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT	7
7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS	8
7.1 Populations particulières.....	11
7.1.1 Femmes enceintes	11

7.1.2	Femmes qui allaitent.....	11
7.1.3	Enfants.....	12
7.1.4	Personnes âgées.....	12
8	EFFETS INDÉSIRABLES	12
8.1	Aperçu des effets indésirables.....	12
8.2	Effets indésirables observés au cours des études cliniques.....	13
8.3	Effets indésirables observés après la commercialisation.....	19
9	INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES.....	19
10	PHARMACOLOGIE CLINIQUE	20
10.1	Mode d'action.....	20
11	CONSERVATION, STABILITÉ ET MISE AU REBUT.....	20
12	PARTICULARITÉS DE MANIPULATION DU PRODUIT	20
	PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES.....	21
13	RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES	21
14	ÉTUDES CLINIQUES	21
14.1	Plan et caractéristiques démographiques de l'étude.....	21
14.2	Résultats de l'étude.....	23
15	MICROBIOLOGIE.....	25
16	TOXICOLOGIE NON CLINIQUE.....	25
	RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENTS	27

PARTIE I : RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PROFESSIONNELS DE LA SANTÉ

1 INDICATIONS

VAXZEVRIA (vaccin contre la COVID-19 [ChAdOx1-S {recombinant}]) est indiqué pour l'immunisation active des personnes âgées de 18 ans et plus, afin de prévenir la maladie à coronavirus 2019 (COVID-19).

1.1 Enfants

L'innocuité et l'efficacité de VAXZEVRIA n'ont pas encore été établies chez les enfants et les adolescents âgés de moins de 18 ans. On ne dispose d'aucune donnée en la matière.

1.2 Personnes âgées

Pour l'instant, les données disponibles sur l'efficacité de VAXZEVRIA chez les personnes âgées de 65 ans et plus provenant des études cliniques sont limitées. Aucun ajustement posologique n'est requis.

2 CONTRE-INDICATIONS

VAXZEVRIA est contre-indiqué chez les personnes qui présentent une hypersensibilité à l'ingrédient actif ou à tout autre ingrédient du vaccin. Pour obtenir la liste complète des ingrédients, veuillez consulter la section **FORMES PHARMACEUTIQUES, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT**.

VAXZEVRIA est contre-indiqué chez les personnes qui ont présenté une thrombose veineuse et/ou artérielle majeure accompagnée d'une thrombocytopénie après l'administration de VAXZEVRIA/COVISHIELD.

VAXZEVRIA est contre-indiqué chez les personnes ayant déjà subi des épisodes de syndrome de fuite capillaire.

3 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES

Une association de cas de thrombose et de thrombocytopénie, dont certains accompagnés de saignements, a été très rarement observée à la suite de l'administration de VAXZEVRIA (voir la section **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Système sanguin**).

4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION

4.1 Considérations posologiques

VAXZEVRIA est une solution pour injection intramusculaire qui doit être administrée par un professionnel de la santé formé à cet effet.

4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique

La série de vaccination par VAXZEVRIA consiste en l'administration de deux doses distinctes de 0,5 mL chacune. La deuxième dose doit être administrée de 4 à 12 semaines après la première dose. Il faut terminer la série de vaccination avec VAXZEVRIA ou COVISHIELD (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS).

On ne dispose d'aucune donnée sur l'interchangeabilité de VAXZEVRIA et d'autres vaccins qui ne sont pas à base de ChAdOx1-S (recombinant) contre la COVID-19.

4.3 Reconstitution

VAXZEVRIA **ne** doit être **ni** reconstitué **ni** dilué **ni** mélangé avec d'autres produits médicaux.

4.4 Administration

VAXZEVRIA se présente sous la forme d'une solution incolore ou légèrement brunâtre, qui est limpide ou légèrement opaque. Avant l'administration, le vaccin doit faire l'objet d'une inspection visuelle visant à détecter la présence de matières particulaires et de coloration anormale. Jeter la fiole si la solution est de couleur anormale ou si des particules sont visibles.

Chaque dose de 0,5 mL de vaccin est prélevée de la fiole au moyen d'une seringue pour injection, puis administrée par voie intramusculaire, de préférence dans le muscle deltoïde. Utiliser une aiguille et une seringue stériles différentes pour chaque personne.

Chaque fiole contient au moins le nombre indiqué de doses. Il est normal qu'il reste un résidu de vaccin dans la fiole après le prélèvement de la dernière dose. Lorsqu'on utilise des seringues et/ou des aiguilles à faible volume mort, la quantité restante dans la fiole pourrait être suffisante pour administrer une dose additionnelle. Il faut veiller à administrer une dose complète de 0,5 mL. Si on ne peut pas extraire une dose complète de 0,5 mL, il faut jeter la quantité restante. Il ne faut pas regrouper l'excédent de vaccin provenant de plusieurs fioles.

Le vaccin ne contient pas d'agent de conservation. Après la première ouverture, utilisez la fiole dans les :

- 6 heures qui suivent, si elle est conservée à la température ambiante (jusqu'à 30 °C), ou
- 48 heures qui suivent, si elle est conservée au réfrigérateur (2 à 8 °C).

La fiole peut être remise au réfrigérateur, mais la durée cumulative de conservation à la température ambiante ne doit pas excéder 6 heures, et la durée cumulative totale de conservation ne doit pas excéder 48 heures. Passés ces délais, la fiole doit être mise au rebut.

5 SURDOSAGE

En cas de surdose présumée du vaccin, la surveillance des fonctions vitales et un traitement des symptômes sont recommandés. Communiquez avec le centre antipoison de votre région.

6 FORMES PHARMACEUTIQUES, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT

Tableau – Formes pharmaceutiques, teneurs, composition et conditionnement

Voie d'administration	Forme pharmaceutique/teneur/composition	Ingrédients non médicinaux
Injection intramusculaire	Solution Fiole multidose (fioles de 8 doses et de 10 doses)	<ul style="list-style-type: none">• Chlorhydrate de L-histidine monohydraté• Chlorure de magnésium hexahydraté• Chlorure de sodium• Édétate (EDTA) disodique dihydraté• Eau pour injection• Éthanol• L-histidine• Polysorbate 80• Saccharose

VAXZEVRIA se présente sous la forme d'une solution pour injection intramusculaire stérile, limpide ou légèrement opaque, incolore ou légèrement brunâtre, sans agent de conservation et sans particules.

Une dose (0,5 mL) de VAXZEVRIA contient :

le vaccin contre la COVID-19 (ChAdOx1-S* recombinant) à raison de 5×10^{10} particules virales (PV) (pas moins de $2,5 \times 10^8$ unités infectieuses)

* Vecteur recombinant non répliquatif dérivé d'un adénovirus de chimpanzé, qui code pour la glycoprotéine de spicule (S) du SRAS-CoV-2 non modifiée et qui est produit par la technologie de l'ADN recombinant dans des cellules rénales d'embryon humain génétiquement modifiées (cellules HEK293).

VAXZEVRIA est conditionné dans les formats d'emballage suivants (il se peut que tous ces formats d'emballage ne soient pas commercialisés) :

- une fiole (en verre de type I) de 5 mL contenant 10 doses et munie d'un bouchon (en élastomère avec un opercule en aluminium);
- une fiole (en verre de type I) de 4 mL contenant 8 doses et munie d'un bouchon (en élastomère avec un opercule en aluminium).

Pour faciliter la traçabilité des vaccins aux fins de tenue des dossiers de vaccination des patients ainsi que de pharmacovigilance, les professionnels de la santé doivent noter l'heure et la date d'administration, la dose administrée (le cas échéant), le point anatomique et la voie d'administration, le nom commercial et le nom générique du vaccin, le numéro de lot du produit et la date de péremption.

7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Comme c'est le cas de tout vaccin, il est possible que VAXZEVRIA ne protège pas toutes les personnes vaccinées.

Il se peut que la protection conférée aux personnes vaccinées ne soit optimale qu'après l'administration de la deuxième dose du vaccin.

Généralités

Hypersensibilité et anaphylaxie

Des réactions d'hypersensibilité, y compris l'anaphylaxie et l'angioœdème, sont survenues à la suite de l'administration de VAXZEVRIA.

Une surveillance et un traitement médical appropriés doivent toujours être immédiatement accessibles au cas où une réaction anaphylactique se produirait après la vaccination.

Il faut garder les personnes vaccinées en observation pendant au moins 15 minutes après la vaccination.

On ne doit pas administrer une deuxième dose du vaccin aux personnes qui ont présenté une réaction d'hypersensibilité lors de l'administration de la première dose de VAXZEVRIA/COVISHIELD.

Maladie concomitante

La vaccination doit être reportée chez les personnes présentant une maladie aiguë grave accompagnée de fièvre ou une infection aiguë. En revanche, il ne faut pas la reporter en cas d'infection mineure et/ou de légère fièvre.

Interchangeabilité

On ne dispose d'aucune donnée sur l'innocuité, l'immunogénicité ou l'efficacité qui étayent l'interchangeabilité de VAXZEVRIA et d'autres vaccins qui ne sont pas à base de ChAdOx1-S (recombinant) contre la COVID-19.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

VAXZEVRIA a une influence négligeable ou nulle sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser des machines. Cela dit, certains effets indésirables énumérés dans la section **EFFETS INDÉSIRABLES** peuvent amoindrir temporairement la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser des machines.

Système sanguin

Thrombose et thrombocytopénie

Une association de cas de thrombose et de thrombocytopénie, y compris de syndrome de thrombose avec thrombocytopénie (STT), dont certains accompagnés de saignements, a été très rarement observée à la suite de l'administration de VAXZEVRIA pendant l'utilisation post-autorisation. Cela comprend des cas graves touchant des endroits inhabituels tels que la thrombose des sinus veineux cérébraux (TSVC) et la thrombose de la veine splanchnique, ainsi que la thrombose artérielle, en concomitance avec une thrombocytopénie. La majorité de ces cas sont survenus dans les 3 premières semaines suivant la vaccination. Certains cas ont eu une issue fatale.

Bien qu'aucun facteur de risque particulier de thrombose associée à une thrombocytopénie n'ait été cerné, des cas sont survenus chez des personnes ayant des antécédents de thrombose ainsi que chez des personnes atteintes de troubles auto-immuns, notamment le purpura thrombopénique idiopathique. Il faut soupeser les bienfaits et les risques de la vaccination chez ces personnes.

Les professionnels de la santé doivent être à l'affût des signes et symptômes de thrombose et de thrombocytopénie. Il faut aviser les personnes vaccinées d'obtenir immédiatement des soins médicaux si elles présentent les symptômes suivants : essoufflement, douleur à la poitrine, enflure ou douleur aux jambes, ou douleur abdominale persistante à la suite de la vaccination. De plus, toute personne ayant des symptômes neurologiques après la vaccination, notamment une apparition soudaine de maux de tête sévères, de maux de tête persistants ou qui s'aggravent, une vision trouble, de la confusion ou des crises convulsives, ou qui présente des contusions inhabituelles ou des pétéchies dans un endroit différent du point d'injection quelques jours après la vaccination, doit obtenir des soins médicaux sans tarder.

Les personnes qui ont déjà présenté une TSVC avec thrombocytopénie ou une thrombocytopénie induite par l'héparine (TIH) ne doivent recevoir VAXZEVRIA/COVISHIELD que si les bienfaits potentiels l'emportent sur les risques potentiels. Les patients qui ont éprouvé une thrombose veineuse ou artérielle majeure accompagnée d'une thrombocytopénie à la suite de l'administration de

VAXZEVRIA/COVISHIELD ne doivent pas recevoir une deuxième dose de VAXZEVRIA/COVISHIELD.

Étant donné que la prise en charge médicale d'une thrombose accompagnée d'une thrombocytopénie après l'administration d'un vaccin peut être différente de la prise en charge médicale d'autres thromboses, les professionnels de la santé doivent se référer aux recommandations actuelles et consulter les spécialistes en hématologie pour diagnostiquer et traiter cette manifestation après la vaccination, si les patients présentent une thrombose accompagnée d'une thrombocytopénie.

Il faut évaluer les personnes ayant reçu un diagnostic de thrombocytopénie après l'administration de VAXZEVRIA/COVISHIELD afin de déceler tout signe de thrombose, ainsi que les personnes qui présentent une thrombose après l'administration du vaccin afin de déceler tout signe de thrombocytopénie.

Risque de saignements causés par une administration intramusculaire

Comme c'est le cas avec d'autres injections intramusculaires, VAXZEVRIA doit être administré avec prudence aux personnes qui présentent une thrombocytopénie ou un trouble de la coagulation et à celles qui reçoivent un traitement anticoagulant, puisqu'un saignement ou des ecchymoses peuvent être observés à la suite d'une injection intramusculaire chez ces personnes.

Syndrome de fuite capillaire

De très rares cas de syndrome de fuite capillaire, dont certains ont été mortels, ont été observés après l'administration de VAXZEVRIA pendant l'utilisation post-autorisation. Dans certains des cas signalés, le patient avait des antécédents de syndrome de fuite capillaire. Le syndrome de fuite capillaire est une maladie rare caractérisée par des épisodes aigus d'œdème des membres, d'hypotension, d'hémoconcentration et d'hypoalbuminémie. Les patients qui présentent un épisode aigu de syndrome de fuite capillaire après avoir reçu le vaccin doivent recevoir immédiatement des soins médicaux. Des soins de soutien intensifs s'imposent généralement. Les personnes ayant des antécédents connus de syndrome de fuite capillaire ne doivent pas recevoir VAXZEVRIA.

Système immunitaire

Personnes immunodéprimées

Il se peut que la réponse immunitaire déclenchée par le vaccin soit moindre chez les personnes immunodéprimées, y compris celles qui reçoivent un traitement immunosuppresseur.

Systeme nerveux

Manifestations neurologiques

De très rares cas de maladies démyélinisantes, tels que le syndrome de Guillain-Barré (SGB), ont été signalés à la suite de l'administration de VAXZEVRIA lors de l'utilisation post-autorisation. Les professionnels de la santé doivent être à l'affût des signes et symptômes du SGB pour assurer un diagnostic exact, afin d'instaurer des soins et un traitement de soutien adéquats et d'exclure d'autres causes.

Syncope

Une syncope (évanouissement) peut survenir après, voire avant toute vaccination, en raison d'une réaction psychogène à l'injection à l'aiguille. Il faut mettre en place les mesures nécessaires pour prévenir les blessures en cas de syncope.

Fertilité

On ignore si VAXZEVRIA peut nuire à la fertilité chez l'humain. On ne dispose d'aucune donnée en la matière chez l'humain.

7.1 Populations particulières

7.1.1 Femmes enceintes

L'innocuité et l'efficacité de VAXZEVRIA n'ont pas encore été établies chez la femme enceinte.

VAXZEVRIA ne doit être utilisé chez la femme enceinte qu'à la lumière d'une évaluation visant à déterminer si les bienfaits de la vaccination l'emportent sur les risques qu'elle pourrait comporter.

Il existe un registre pour la surveillance de l'issue de la grossesse chez les femmes enceintes exposées à VAXZEVRIA durant la grossesse. On encourage les femmes qui ont reçu VAXZEVRIA pendant leur grossesse de s'inscrire à ce registre en visitant le <https://c-viper.pregistry.com> ou en composant le 1-800-616-3791.

7.1.2 Femmes qui allaitent

On ignore si VAXZEVRIA est excrété dans le lait maternel chez l'humain. On ne peut toutefois exclure l'existence d'un risque pour le nouveau-né ou le nourrisson. Il convient de mettre en balance les bienfaits de l'allaitement pour le développement et la santé du nourrisson avec la nécessité de vacciner la mère contre la COVID-19 d'un point de vue clinique.

7.1.3 Enfants

L'innocuité et l'efficacité de VAXZEVRIA n'ont pas encore été établies chez les enfants et les adolescents (âgés de moins de 18 ans). On ne dispose d'aucune donnée en la matière.

7.1.4 Personnes âgées

Pour l'instant, les données disponibles sur l'efficacité de VAXZEVRIA chez les personnes âgées de 65 ans et plus provenant des études cliniques sont limitées (voir EFFETS INDÉSIRABLES et ÉTUDES CLINIQUES). Aucun ajustement posologique n'est requis.

8 EFFETS INDÉSIRABLES

8.1 Aperçu des effets indésirables

Le profil global d'innocuité de VAXZEVRIA a été établi à partir des résultats d'une analyse intermédiaire des données groupées de quatre essais cliniques menés actuellement au Royaume-Uni (études COV001 et COV002), au Brésil (étude COV003) et en Afrique du Sud (COV005). Lorsque cette analyse a été effectuée, 23 745 participants âgés de ≥ 18 ans avaient été répartis de manière aléatoire pour recevoir une ou deux doses de VAXZEVRIA ($n = 12\ 021$) ou une substance témoin ($n = 11\ 724$). Au total, 7598 participants de 18 à 64 ans et 668 patients de 65 ans et plus ont reçu deux doses de VAXZEVRIA. Le suivi médian après l'administration de la deuxième dose était respectivement de 63,0 et 30,0 jours dans ces deux groupes d'âge.

Le traitement témoin était un vaccin approuvé contre le méningocoque (MenACWY), un placebo (solution saline) ou une combinaison des deux. Du nombre total de doses de substance témoin administrées durant les études, 77,7 % étaient des doses de vaccin MenACWY et 22,3 % étaient des doses de solution saline.

En général, les caractéristiques démographiques des participants qui ont reçu VAXZEVRIA et de ceux qui ont reçu la substance témoin étaient similaires. Dans l'ensemble, 90,3 % des participants qui ont reçu VAXZEVRIA étaient âgés de 18 à 64 ans, et 9,7 % étaient âgés de 65 ans et plus. La majorité des participants étaient blancs (75,5 %), 10,1 % étaient noirs et 3,5 % étaient asiatiques; 55,8 % des participants étaient des femmes et 44,2 % étaient des hommes.

Après l'administration, les personnes vaccinées pourraient présenter plusieurs effets indésirables concomitants (par exemple, myalgie/arthralgie, maux de tête, frissons, pyrexie et malaise).

Comparativement à la première dose, les effets indésirables rapportés après la deuxième dose ont été généralement moins intenses et moins fréquents.

Les effets indésirables ont été généralement moins intenses et ont été signalés moins fréquemment chez les adultes plus âgés (≥ 65 ans).

Les données présentées ici sont celles du sous-groupe de l'analyse de la réactogénicité formé par les participants admis aux études COV001, COV002 et COV003 qui ont reçu une dose standard (DS) du vaccin à la première injection et auxquels on a remis des fiches de suivi sur lesquelles ils devaient consigner les effets indésirables sollicités. Les participants à l'étude COV005 ont été exclus de ce sous-groupe parce que les méthodes de collecte des données différaient de celles utilisées dans les autres études. Dans ce sous-groupe d'analyse, 1736 participants (dont 402 âgés de 65 ans et plus) ont reçu VAXZEVRIA et 1596 participants (dont 324 âgés de 65 ans et plus) ont reçu la substance témoin.

Dans le sous-groupe de l'analyse de la réactogénicité, les effets indésirables qui ont été signalés le plus souvent chez les participants âgés de 18 ans et plus (pourcentage de participants) étaient les suivants : sensibilité au point d'injection (75,3 %), douleur au point d'injection (54,2 %), fatigue (62,3 %), céphalées (57,5 %), myalgie (48,6 %), malaise (44,2 %), pyrexie (33,6 %), frissons (31,9 %), arthralgie (27,0 %) et nausées (21,9 %).

8.2 Effets indésirables observés au cours des études cliniques

Étant donné que les études cliniques sont menées dans des conditions très particulières, les taux des effets indésirables qui y sont observés peuvent ne pas refléter les taux observés dans la pratique courante et ne doivent pas être comparés aux taux observés dans le cadre des études cliniques portant sur un autre médicament. Les renseignements sur les effets indésirables provenant des études cliniques peuvent être utiles pour la détermination des effets indésirables liés aux médicaments et pour l'approximation des taux en contexte réel.

Les données sur les effets indésirables sollicités ont été recueillies du 1^{er} au 7^e jour (elles ont été consignées par les participants sur une fiche de suivi des symptômes après l'administration de chaque dose et dans des cahiers d'observation électroniques). Les effets indésirables locaux et généraux sollicités sont présentés respectivement dans les tableaux 1 à 4.

Tableau 1 – Effets indésirables locaux sollicités au cours des 7 jours ayant suivi la 1^{re} et la 2^e injection, selon le grade : participants âgés de 18 à 64 ans (sous-groupe de la population de l'analyse de l'innocuité formé uniquement de participants aux études COV001, COV002 et COV003 qui ont reçu la dose standard à la 1^{re} injection)

EI locaux sollicités	1 ^{re} dose		2 ^e dose	
	Groupe vacciné n (%) N = 1323	Groupe témoin ^a n (%) N = 1260	Groupe vacciné n (%) N = 567	Groupe témoin ^a n (%) N = 484
Douleur				
Tous les grades	798 (60,3)	468 (37,1)	195 (34,4)	158 (32,6)
Grade 3 ou 4 ^b	9 (0,7)	2 (0,2)	0	1 (0,2)
Sensibilité				
Tous les grades	1041 (78,7)	1041 (78,7)	338 (59,6)	251 (51,9)

El locaux sollicités	1 ^{re} dose		2 ^e dose	
	Groupe vacciné n (%) N = 1323	Groupe témoin ^a n (%) N = 1260	Groupe vacciné n (%) N = 567	Groupe témoin ^a n (%) N = 484
Grade 3 ou 4 ^b	8 (0,6)	3 (0,2)	0	2 (0,4)
Rougeur				
Tous les grades	35 (2,6)	23 (1,8)	6 (1,1)	4 (0,8)
> 10 cm ou nécrose ou DE	2 (0,2)	2 (0,2)	0	1 (0,2)
Chaleur				
Tous les grades	230 (17,4)	178 (14,1)	62 (10,9)	56 (11,6)
Grade 3 ou 4 ^b	0	0	0	0
Démangeaisons				
Tous les grades	86 (6,5)	55 (4,4)	24 (4,2)	13 (2,7)
Grade 3 ou 4 ^b	0	0	0	0
Enflure				
Tous les grades	38 (2,9)	29 (2,3)	5 (0,9)	5 (1,0)
> 10 cm ou IVAQ ou nécrose	2 (0,2)	0	0	0
Induration				
Tous les grades	40 (3,0)	28 (2,2)	4 (0,7)	11 (2,3)
> 10 cm ou nécrose ou DE	2 (0,2)	0	0	0

^a Lors des études COV001 et COV002, c'est le vaccin MenACWY qui a été administré comme substance témoin à la 1^{re} et à la 2^e injection. Lors de l'étude COV003, le vaccin MenACWY a été administré en guise de placebo à la 1^{re} injection et un placebo (solution saline) a été administré à la 2^e injection.

^b Grade 3 : Incapacité de vaquer aux activités quotidiennes normales (COV001, COV002) ou limitation importante de la capacité à vaquer aux activités quotidiennes, nécessitant généralement une certaine assistance; intervention médicale ou traitement nécessaire (COV003). Grade 4 : Consultation à l'urgence ou admission à l'hôpital requise (COV001, COV002) ou état pouvant mettre la vie en danger : évaluation à l'urgence ou hospitalisation nécessaire (COV003).

Remarque : Il a été recommandé aux participants de certains groupes d'étude de prendre 1 g d'acétaminophène toutes les 6 heures, à titre prophylactique, au cours des 24 premières heures qui suivaient la vaccination.

DE = dermatite exfoliative; EI = effet indésirable; IVAC = impossibilité de vaquer à ses activités quotidiennes

Tableau 2 – Effets indésirables locaux sollicités au cours des 7 jours ayant suivi la 1^{re} et la 2^e injection, selon le grade : participants âgés de 65 ans et plus (sous-groupe de la population de l'analyse de l'innocuité formé uniquement de participants aux études COV001, COV002 et COV003 qui ont reçu la dose standard à la 1^{re} injection)

El locaux sollicités	1 ^{re} dose		2 ^e dose	
	Groupe vacciné n (%) N = 399	Groupe témoin ^a n (%) N = 318	Groupe vacciné n (%) N = 256	Groupe témoin ^a n (%) N = 223
Douleur				
Tous les grades	91 (22,8)	44 (13,8)	26 (10,2)	11 (4,9)
Grade 3 ou 4 ^b	0	0	0	0
Sensibilité				
Tous les grades	202 (50,6)	94 (29,6)	82 (32,0)	41 (18,4)
Grade 3 ou 4 ^b	0	0	0	0
Rougeur				

EI locaux sollicités	1 ^{re} dose		2 ^e dose	
	Groupe vacciné n (%) N = 399	Groupe témoin ^a n (%) N = 318	Groupe vacciné n (%) N = 256	Groupe témoin ^a n (%) N = 223
Tous les grades	9 (2,3)	3 (0,9)	1 (0,4)	0
> 10 cm ou nécrose ou DE	0	0	0	0
Chaleur				
Tous les grades	42 (10,5)	21 (6,6)	9 (3,5)	8 (3,6)
Grade 3 ou 4 ^b	0	0	0	0
Démangeaisons				
Tous les grades	14 (3,5)	15 (4,7)	6 (2,3)	4 (1,8)
Grade 3 ou 4 ^b	0	0	0	0
Enflure				
Tous les grades	8 (2,0)	1 (0,3)	2 (0,8)	1 (0,4)
> 10 cm ou IVAQ ou nécrose	0	0	0	0
Induration				
Tous les grades	5 (1,3)	0	1 (0,4)	0
> 10 cm ou nécrose ou DE	0	0	0	0

^a Lors des études COV001 et COV002, c'est le vaccin MenACWY qui a été administré comme substance témoin à la 1^{re} et à la 2^e injection. Lors de l'étude COV003, le vaccin MenACWY a été administré en guise de placebo à la 1^{re} injection et un placebo (solution saline) a été administré à la 2^e injection.

^b Grade 3 : Incapacité de vaquer aux activités quotidiennes normales (COV001, COV002) ou limitation importante de la capacité à vaquer aux activités quotidiennes, nécessitant généralement une certaine assistance; intervention médicale ou traitement nécessaire (COV003). Grade 4 : Consultation à l'urgence ou admission à l'hôpital requise (COV001, COV002) ou état pouvant mettre la vie en danger : évaluation à l'urgence ou hospitalisation nécessaire (COV003).

Remarque : Il a été recommandé aux participants de certains groupes d'étude de prendre 1 g d'acétaminophène toutes les 6 heures, à titre prophylactique, au cours des 24 premières heures qui suivaient la vaccination.

DE = dermatite exfoliative; EI = effet indésirable; IVAC = impossibilité de vaquer à ses activités quotidiennes

Tableau 3 – Effets indésirables généraux sollicités au cours des 7 jours ayant suivi la 1^{re} et la 2^e injection, selon le grade : participants âgés de 18 à 64 ans (sous-groupe de la population de l'analyse de l'innocuité formé uniquement de participants aux études COV001, COV002 et COV003 qui ont reçu la dose standard à la 1^{re} injection)

EI généraux sollicités	1 ^{re} dose		2 ^e dose	
	Groupe vacciné n (%) N = 1323	Groupe témoin ^a n (%) N = 1260	Groupe vacciné n (%) N = 573	Groupe témoin ^a n (%) N = 486
Fièvre				
Tous les grades	152 (11,6)	5 (0,4)	4 (0,7)	3 (0,6)
Grade 3 ou 4 ^b	11 (0,8)	0	1 (0,2)	1 (0,2)
Etat fébrile				
Tous les grades	509 (38,5)	124 (9,9)	68 (12,0)	33 (6,8)
Grade 3 ou 4 ^c	59 (4,5)	1 (0,1)	2 (0,4)	1 (0,2)
Frissons				
Tous les grades	492 (37,2)	96 (7,6)	37 (6,5)	26 (5,4)
Grade 3 ou 4 ^c	58 (4,4)	0	1 (0,2)	0
Douleurs aux articulations				
Tous les grades	371 (28,0)	113 (9,0)	66 (11,6)	32 (6,6)

EI généraux sollicités	1 ^{re} dose		2 ^e dose	
	Groupe vacciné n (%) N = 1323	Groupe témoin ^a n (%) N = 1260	Groupe vacciné n (%) N = 573	Groupe témoin ^a n (%) N = 486
Grade 3 ou 4 ^c	14 (1,1)	3 (0,2)	0	0
Douleurs musculaires				
Tous les grades	692 (52,3)	300 (23,8)	145 (25,6)	74 (15,3)
Grade 3 ou 4 ^c	30 (2,3)	1 (0,1)	0	0
Fatigue				
Tous les grades	854 (64,6)	582 (46,2)	244 (43,0)	163 (33,7)
Grade 3 ou 4 ^c	53 (4,0)	7 (0,6)	6 (1,1)	3 (0,6)
Céphalées				
Tous les grades	809 (61,1)	533 (42,3)	217 (38,3)	143 (29,5)
Grade 3 ou 4 ^c	38 (2,9)	6 (0,5)	2 (0,4)	1 (0,2)
Malaise				
Tous les grades	634 (47,9)	233 (18,5)	122 (21,5)	65 (13,4)
Grade 3 ou 4 ^c	59 (4,5)	3 (0,2)	5 (0,9)	2 (0,4)
Nausées				
Tous les grades	316 (23,9)	152 (12,1)	55 (9,7)	49 (10,1)
Grade 3 ou 4 ^c	12 (0,9)	1 (0,1)	3 (0,5)	1 (0,2)
Vomissements				
Tous les grades	23 (1,7)	10 (0,8)	5 (0,9)	2 (0,4)
Grade 3 ou 4 ^c	4 (0,3)	1 (0,1)	2 (0,4)	0

^a Lors des études COV001 et COV002, c'est le vaccin MenACWY qui a été administré comme substance témoin à la 1^{re} et à la 2^e injection. Lors de l'étude COV003, le vaccin MenACWY a été administré en guise de placebo à la 1^{re} injection et un placebo (solution saline) a été administré à la 2^e injection.

^b > 39,0 °C

^c Grade 3 : Incapacité de vaquer aux activités quotidiennes normales (COV001, COV002) ou limitation importante de la capacité à vaquer aux activités quotidiennes, nécessitant généralement une certaine assistance; intervention médicale ou traitement nécessaire (COV003). Grade 4 : Consultation à l'urgence ou admission à l'hôpital requise (COV001, COV002) ou état pouvant mettre la vie en danger : évaluation à l'urgence ou hospitalisation nécessaire (COV003).

Remarque : Il a été recommandé aux participants de certains groupes d'étude de prendre 1 g d'acétaminophène toutes les 6 heures, à titre prophylactique, au cours des 24 premières heures qui suivaient la vaccination.

EI = effet indésirable

Tableau 4 – Effets indésirables généraux sollicités au cours des 7 jours ayant suivi la 1^{re} et la 2^e injection, selon le grade : participants âgés de 65 ans et plus (sous-groupe de la population de l'analyse de l'innocuité formé uniquement de participants aux études COV001, COV002 et COV003 qui ont reçu la dose standard à la 1^{re} injection)

EI généraux sollicités	1 ^{re} dose		2 ^e dose	
	Groupe vacciné n (%) N = 399	Groupe témoin ^a n (%) N = 318	Groupe vacciné n (%) N = 265	Groupe témoin ^a n (%) N = 227
Fièvre				
Tous les grades	4 (1,0)	1 (0,3)	0	0
Grade 3 ou 4 ^b	0	0	0	0
Etat fébrile				

El généraux sollicités	1 ^{re} dose		2 ^e dose	
	Groupe vacciné n (%) N = 399	Groupe témoin ^a n (%) N = 318	Groupe vacciné n (%) N = 265	Groupe témoin ^a n (%) N = 227
Tous les grades	37 (9,3)	14 (4,4)	11 (4,3)	7 (3,1)
Grade 3 ou 4 ^c	0	0	0	0
Frissons				
Tous les grades	43 (10,8)	12 (3,8)	5 (2,0)	6 (2,7)
Grade 3 ou 4 ^c	0	0	1 (0,4)	0
Douleurs aux articulations				
Tous les grades	52 (13,0)	24 (7,5)	19 (7,4)	15 (6,7)
Grade 3 ou 4 ^c	0	0	0	0
Douleurs musculaires				
Tous les grades	90 (22,6)	36 (11,3)	35 (13,7)	19 (8,5)
Grade 3 ou 4 ^c	0	0	0	0
Fatigue				
Tous les grades	163 (40,9)	87 (27,4)	69 (27,0)	47 (21,1)
Grade 3 ou 4 ^c	0	2 (0,6)	1 (0,4)	0
Céphalées				
Tous les grades	127 (31,8)	77 (24,2)	51 (19,9)	32 (14,3)
Grade 3 ou 4 ^c	0	0	1 (0,4)	0
Malaise				
Tous les grades	69 (17,3)	32 (10,1)	25 (9,8)	15 (6,7)
Grade 3 ou 4 ^c	1 (0,3)	1 (0,3)	2 (0,8)	1 (0,4)
Nausées				
Tous les grades	32 (8,0)	22 (6,9)	14 (5,5)	7 (3,1)
Grade 3 ou 4 ^c	0	0	0	0
Vomissements				
Tous les grades	1 (0,3)	2 (0,6)	0	1 (0,4)
Grade 3 ou 4 ^c	0	0	0	1 (0,4)

^a Lors des études COV001 et COV002, c'est le vaccin MenACWY qui a été administré comme substance témoin à la 1^{re} et à la 2^e injection. Lors de l'étude COV003, le vaccin MenACWY a été administré en guise de placebo à la 1^{re} injection et un placebo (solution saline) a été administré à la 2^e injection.

^b > 39,0 °C

^c Grade 3 : Incapacité de vaquer aux activités quotidiennes normales (COV001, COV002) ou limitation importante de la capacité à vaquer aux activités quotidiennes, nécessitant généralement une certaine assistance; intervention médicale ou traitement nécessaire (COV003). Grade 4 : Consultation à l'urgence ou admission à l'hôpital requise (COV001, COV002) ou état pouvant mettre la vie en danger : évaluation à l'urgence ou hospitalisation nécessaire (COV003).

Remarque : Il a été recommandé aux participants de certains groupes d'étude de prendre 1 g d'acétaminophène toutes les 6 heures, à titre prophylactique, au cours des 24 premières heures qui suivaient la vaccination.

EI = effet indésirable

Effets indésirables non sollicités

Selon l'analyse des données groupées des participants âgés de ≥ 18 ans qui ont reçu une injection, quelle qu'elle soit (groupe VAXZEVRIA : n = 12 021, dont 1169 participants de 65 ans et plus, et groupe témoin : n = 11 724, dont 940 participants de 65 ans et plus), des effets indésirables non sollicités survenus au cours des 28 jours ayant suivi chaque injection ont été signalés par 37,8 % des participants qui ont reçu VAXZEVRIA et par 27,9 % des participants qui ont reçu la substance témoin. La plupart de ces effets ont été observés au cours des 7 jours qui suivaient l'injection d'une dose, quelle qu'elle soit : 9,4 % des participants du groupe VAXZEVRIA et 9,0 % des participants du groupe témoin ont signalé un effet indésirable entre 7 et 28 jours après avoir reçu une dose, quelle qu'elle soit. Les effets indésirables qui sont survenus chez ≥ 2 % des participants étaient principalement des effets de réactogénicité (douleur au point d'injection, céphalées, fièvre, myalgie, fatigue, frissons, asthénie, malaise, nausées, etc.).

Les autres effets indésirables signalés spontanément dont la fréquence n'était pas similaire dans le groupe VAXZEVRIA et le groupe témoin et qui sont survenus chez $> 0,1$ % des participants du groupe vacciné comprenaient l'hyperhydrose (0,3 % dans le groupe vacciné et 0,1 % dans le groupe témoin) et la baisse d'appétit (0,2 % dans le groupe vacciné et 0,1 % dans le groupe témoin).

La lymphadénopathie, le prurit et les éruptions cutanées sont des effets indésirables reconnus mais peu fréquents du vaccin MenACWY qui a été utilisé comme agent de comparaison. Dans les deux groupes, la fréquence de la lymphadénopathie était de 0,3 %, celle du prurit était de 0,2 % et celle des éruptions cutanées était aussi de 0,2 %.

Des effets indésirables touchant le système nerveux ont été signalés spontanément par 11,7 % des participants du groupe VAXZEVRIA et 7,8 % des participants du groupe témoin. La plupart de ces effets étaient des effets de réactogénicité qui apparaissaient dans les 7 jours suivant la vaccination et qui disparaissaient d'eux-mêmes. Les effets plus fréquents dans le groupe VAXZEVRIA que dans le groupe témoin comprenaient les céphalées (9,3 % vs 6,1 %, respectivement), les étourdissements (0,6 % vs 0,5 %) et la somnolence (0,3 % vs 0,2 %). Une paralysie faciale est survenue chez 3 participants du groupe VAXZEVRIA et 3 participants du groupe témoin, qui avaient tous reçu le vaccin contre le méningocoque.

Aucun décès lié au vaccin n'avait été enregistré au moment où l'analyse des données groupées sur l'innocuité a été effectuée.

Effets indésirables graves

Au total, 79 participants (0,7 %) du groupe VAXZEVRIA et 89 participants (0,8 %) du groupe témoin ont subi un effet indésirable grave entre la 1^{re} injection et l'analyse intermédiaire. La durée médiane du suivi après la 1^{re} dose était de 105 jours dans le groupe VAXZEVRIA et de 104 jours dans le groupe témoin.

Deux (2) effets indésirables graves étaient possiblement liés à l'injection de VAXZEVRIA : il s'agissait de 1 cas de pyrexie (40,5 °C) survenu 2 jours après l'administration de la 1^{re} dose et de 1 cas de myélite transverse survenu 14 jours après l'administration de la 2^e dose. Deux (2) effets indésirables graves possiblement liés à l'injection ont été observés dans le groupe témoin, soit 1 cas d'anémie hémolytique auto-immune survenu 9 jours après l'administration d'une dose unique d'un vaccin MenACWY et 1 cas de myélite survenu 54 jours après l'administration d'une dose unique d'un vaccin MenACWY.

8.3 Effets indésirables observés après la commercialisation

Les effets indésirables suivants ont été signalés de manière spontanée pendant l'utilisation mondiale post-autorisation de VAXZEVRIA. Étant donné que ces effets sont rapportés volontairement au sein d'une population de taille incertaine, il n'est pas toujours possible d'en estimer la fréquence de manière fiable ou d'établir un lien de causalité avec l'exposition au produit. Ces effets sont inclus : a) parce qu'il s'agit d'effets connus qui surviennent habituellement à la suite de l'administration de vaccins; ou b) parce qu'ils sont potentiellement graves; ou c) en raison de la fréquence de déclaration de ces effets.

Troubles hématologiques et du système lymphatique : Thrombocytopénie.

Troubles du système immunitaire : Réaction anaphylactique.

Troubles du système nerveux : Syndrome Guillain-Barré.

Troubles de la peau et du tissu sous-cutané : Angioœdème.

Troubles vasculaires : Une association de cas de thrombose et de thrombocytopénie, notamment de syndrome de thrombose avec thrombocytopénie (STT), dont certains accompagnés de saignements, a été très rarement observée à la suite de l'administration de VAXZEVRIA. Cela comprend des cas graves touchant des endroits inhabituels tels que la thrombose des sinus veineux cérébraux et la thrombose de la veine splanchnique, ainsi que la thrombose artérielle, en concomitance avec une thrombocytopénie. Voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS**.

En outre, des cas de syndrome de fuite capillaire ont été observés chez des personnes ayant reçu VAXZEVRIA. Voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS**.

9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Aucune étude sur les interactions n'a été menée.

Il ne faut pas mélanger VAXZEVRIA avec d'autres vaccins/produits dans la même seringue.

10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE

10.1 Mode d'action

VAXZEVRIA est un vaccin monovalent composé d'un seul vecteur recombinant non réplicatif dérivé d'un adénovirus de chimpanzé (ChAdOx1), qui code pour la glycoprotéine S du SRAS-CoV-2. La glycoprotéine S du SRAS-CoV-2 immunogène dont la production est stimulée par le vaccin est exprimée dans sa conformation trimérique préfusion; la séquence codante n'a pas été modifiée afin de stabiliser la glycoprotéine S exprimée dans sa conformation préfusion. Après l'administration de ce vaccin, la glycoprotéine S du SRAS-CoV-2 est exprimée localement par les cellules, ce qui stimule des réponses immunitaires humorale (production d'anticorps neutralisants) et cellulaire qui peuvent contribuer à protéger la personne vaccinée contre la COVID-19.

11 CONSERVATION, STABILITÉ ET MISE AU REBUT

Fiole multidose non ouverte

Conserver au réfrigérateur (2 à 8 °C).

Ne pas congeler.

Garder le vaccin dans la boîte pour le protéger de la lumière.

Utiliser le produit avant la date de péremption figurant sur l'étiquette de la fiole.

Fiole multidose ouverte

Pour les conditions de conservation suivant la première ouverture du produit médicamenteux, voir ci-dessous.

Après la première ouverture, la stabilité physico-chimique a été démontrée depuis le prélèvement dans la fiole jusqu'au début de l'administration pour un maximum de :

- 6 heures à la température ambiante jusqu'à 30 °C, ou
- 48 heures dans un réfrigérateur (2 à 8 °C).

La fiole peut être remise au réfrigérateur, mais la durée cumulative de conservation à la température ambiante ne doit pas excéder 6 heures, et la durée cumulative totale de conservation ne doit pas excéder 48 heures.

12 PARTICULARITÉS DE MANIPULATION DU PRODUIT

Mise au rebut

VAXZEVRIA contient des organismes génétiquement modifiés (OGM). Tout déchet ou résidu de vaccin inutilisé doit être éliminé conformément aux exigences locales en vigueur. En cas de déversement, il faut nettoyer la zone concernée avec un désinfectant antiviral approprié.

PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES

13 RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES

Substance pharmaceutique

Dénomination commune : vaccin contre la COVID-19 (ChAdOx1-S [recombinant])

Caractéristiques du produit

VAXZEVRIA se présente sous la forme d'une solution pour injection intramusculaire stérile, limpide ou légèrement opaque, incolore ou légèrement brunâtre, sans agent de conservation, sans particules, et de pH 6,6.

Une dose (0,5 mL) de VAXZEVRIA contient :

le vaccin contre la COVID-19 (ChAdOx1-S* recombinant) à raison de 5×10^{10} PV

* Vecteur recombinant non répliquatif dérivé d'un adénovirus de chimpanzé, qui code pour la glycoprotéine de spicule (S) du SRAS-CoV-2 non modifiée et qui est produit par la technologie de l'ADN recombinant dans des cellules rénales d'embryon humain génétiquement modifiées (cellules HEK293).

14 ÉTUDES CLINIQUES

14.1 Plan et caractéristiques démographiques de l'étude

Analyse intermédiaire des données groupées provenant des études COV001, COV002, COV003 et COV005

VAXZEVRIA a été évalué à partir des résultats d'une analyse intermédiaire des données groupées de quatre essais contrôlés en cours, menés à l'insu avec répartition aléatoire, soit une étude de phase I/II menée au Royaume-Uni auprès d'adultes en bonne santé âgés de 18 à 55 ans (étude COV001; NCT04324606); une étude de phase II/III menée au Royaume-Uni auprès d'adultes âgés de ≥ 18 ans (étude COV002; NCT04400838); une étude de phase III menée au Brésil auprès d'adultes âgés de ≥ 18 ans (étude COV003; ISRCTN89951424); et une étude de phase I/II menée en Afrique du Sud auprès d'adultes âgés de 18 à 65 ans (étude COV005; NCT04444674). Les participants qui avaient des antécédents d'anaphylaxie ou d'angioœdème, une maladie cardiovasculaire, gastro-intestinale, hépatique, rénale, endocrinienne/métabolique ou neurologique grave et/ou non maîtrisée ou des antécédents avérés d'infection par le SRAS-CoV-2 et ceux qui étaient gravement immunodéprimés ont été exclus de ces études, tout comme les femmes enceintes et les femmes qui allaitaient.

Le critère d'évaluation principal de l'efficacité était le nombre de cas symptomatiques de COVID-19*, confirmés par un test de dépistage virologique et par un comité d'arbitrage clinique.

* Infection par le SRAS-CoV-2 confirmée par PCR (réaction en chaîne par polymérase) et présence d'au moins un des symptômes suivants : fièvre (par définition, température $\geq 37,8$ °C selon une méthode de mesure objective), toux, essoufflement, anosmie ou agueusie.

D'après les critères prédéfinis pour l'analyse intermédiaire de l'efficacité (date limite de collecte des données : 4 novembre 2020), le nombre de cas de COVID-19 confirmés par un comité d'arbitrage a dépassé le seuil établi (≥ 5 cas par étude) dans les études COV002 et COV003. Les données de ces études ont donc été prises en compte dans l'analyse intermédiaire de l'efficacité, tandis que celles des études COV001 et COV005 en ont été exclues, parce que le nombre de cas confirmés de COVID-19 n'avait pas dépassé le seuil établi dans ces études. Les participants pris en compte dans l'analyse des données groupées sur l'efficacité (données des études COV002 et COV003) étaient âgés de ≥ 18 ans et avaient reçu deux doses de VAXZEVRIA ou d'une substance témoin (vaccin contre le méningocoque ou placebo [solution saline]). La dose prévue était de 5×10^{10} particules virales (PV) administrées par injection intramusculaire. La population de l'analyse intermédiaire du critère d'évaluation principal de l'efficacité englobait les participants qui ont reçu deux doses de VAXZEVRIA ou de la substance témoin et qui n'ont présenté aucun signe évocateur d'une infection antérieure par le SRAS-CoV-2 jusqu'au 15^e jour ayant suivi l'administration de la 2^e dose. Plus précisément, elle comprenait en tout 7548 participants de l'étude COV002 (soit 3744 participants qui avaient reçu VAXZEVRIA et 3804 participants qui avaient reçu deux doses d'un vaccin contre le méningocoque servant de substance témoin) et 4088 participants de l'étude COV003 (soit 2063 participants qui avaient reçu VAXZEVRIA et 2025 participants qui avaient reçu une dose de vaccin contre le méningocoque suivie d'une dose de la solution saline ayant servi de placebo).

En principe, les participants seront suivis pendant une période maximale de 12 mois aux fins de l'évaluation de l'innocuité et de l'efficacité du vaccin contre la COVID-19.

Tableau 5 – Caractéristiques démographiques des participants qui n'ont présenté aucun signe d'infection jusqu'au 15^e jour ayant suivi l'administration de la 2^e dose (population évaluable quant à l'efficacité; études COV002 et COV003)

Caractéristique	Étude COV002 (Royaume-Uni)		Étude COV003 (Brésil)	
	VAXZEVRIA (N = 3744)	Vaccin contre le méningocoque (N = 3804)	VAXZEVRIA (N = 2063)	Vaccin contre le méningocoque / placebo (N = 2025)
Sexe				
Féminin	2264 (60,5)	2365 (62,2)	1261 (61,1)	1156 (57,1)
Masculin	1480 (39,5)	1438 (37,8)	802 (38,9)	869 (42,9)
Âge (ans)				

Tableau 5 – Caractéristiques démographiques des participants qui n’ont présenté aucun signe d’infection jusqu’au 15^e jour ayant suivi l’administration de la 2^e dose (population évaluable quant à l’efficacité; études COV002 et COV003)

Caractéristique	Étude COV002 (Royaume-Uni)		Étude COV003 (Brésil)	
	VAXZEVRIA (N = 3744)	Vaccin contre le méningocoque (N = 3804)	VAXZEVRIA (N = 2063)	Vaccin contre le méningocoque / placebo (N = 2025)
Moyenne (écart-type)	43,0 (13,1)	43,2 (13,0)	38,9 (11,5)	38,6 (11,2)
Médiane	42	42	37	36
Min., max.	18; 86	18; 88	19; 84	18; 77
Groupe d’âge				
18 à 64 ans	3467 (92,6)	3525 (92,7)	1999 (96,9)	1985 (98,0)
≥ 65 ans	277 (7,4)	279 (7,3)	64 (3,1)	40 (2,0)
Race				
Blancs	3450 (92,1)	3534 (92,9)	1357 (65,8)	1366 (67,5)
Asiatiques	213 (5,7)	197 (5,2)	54 (2,6)	53 (2,6)
Noirs	23 (0,6)	16 (0,4)	230 (11,1)	210 (10,4)
Autres	22 (0,6)	19 (0,5)	260 (12,6)	260 (12,8)
Métis	34 (0,9)	37 (1,0)	159 (7,7)	133 (6,6)
Non précisée	2 (0,1)	1 (< 0,1)	3 (0,1)	3 (0,1)
Maladie concomitante au départ^a				
Oui	1311 (35,0)	1398 (36,8)	759 (36,8)	735 (36,3)
Non	2432 (65,0)	2401 (63,1)	1301 (63,1)	1282 (63,3)
Données manquantes	1 (< 0,1)	5 (0,1)	3 (0,1)	8 (0,4)

^a Nombre (%) de participants qui présentaient au départ au moins une des maladies concomitantes suivantes qui accroissent le risque de contracter une forme grave de la COVID-19 : indice de masse corporelle (IMC) ≥ 30 kg/m², trouble cardiovasculaire, maladie respiratoire ou diabète.

14.2 Résultats de l’étude

L’analyse intermédiaire du critère d’évaluation principal de l’efficacité (date limite de collecte des données : 4 novembre 2020) a porté sur les données de 11 636 participants âgés de 18 ans et plus (soit 5807 participants du groupe VAXZEVRIA et 5829 participants du groupe témoin). Lorsque cette analyse intermédiaire a été effectuée, les participants avaient fait l’objet d’un suivi médian de 63 jours visant à déceler les symptômes de COVID-19 (min., max. : 16; 94 jours) après l’administration de la 2^e dose, ce qui correspond à 921 années-personnes d’exposition dans le groupe VAXZEVRIA et à 925 années-personnes d’exposition dans le groupe témoin.

Les participants affectés au hasard au groupe VAXZEVRIA ont reçu soit deux doses standards [DS] (5×10^{10} PV par dose) (DS/DS), soit une faible dose (FD)

($2,2 \times 10^{10}$ PV) suivie d'une DS (5×10^{10} PV par dose) (FD/DS), en raison d'une différence observée entre deux méthodes analytiques dans la détermination de la concentration.

Pour ces données, l'intervalle entre la 1^{re} dose et la 2^e dose a varié entre 3 et 26 semaines. Des 11 636 participants séronégatifs, 86 (0,7 %) ont eu un intervalle entre les doses de moins de 4 semaines, 8786 (75,5 %), ont eu un intervalle entre les doses de 4 à 12 semaines, et 2764 (23,8 %) ont eu un intervalle entre les doses de plus de 12 semaines.

Des cas de COVID-19 confirmés par un test de dépistage virologique du SRAS-CoV-2 ont été observés chez 131 participants au moins 15 jours après l'administration de la 2^e dose. Plus précisément, l'analyse intermédiaire du critère d'évaluation principal de l'efficacité a révélé qu'il y avait eu 30 cas confirmés de COVID-19 dans le groupe VAXZEVRIA et qu'il y en avait eu 101 dans le groupe témoin. Le taux d'efficacité de VAXZEVRIA comparativement à la substance témoin était de 70,42 % (intervalle de confiance [IC] bilatéral à 95,84 % : de 58,84 à 80,63 %; $p < 0,001$) chez les participants pour lesquels le premier cas de COVID-19 a été décelé à partir du 15^e jour qui suivait l'administration de la 2^e dose. Il n'y a eu aucun cas d'hospitalisation en raison de la COVID-19 (score de gravité de l'OMS ≥ 4) dans le groupe VAXZEVRIA alors qu'il y en a eu 5 dans le groupe témoin.

L'évaluation de l'efficacité du vaccin était fondée sur une analyse préétablie; cependant, les résultats doivent être interprétés avec prudence étant donné que cette analyse exclut 51 % des sujets répartis aléatoirement et vaccinés, dont la majorité n'avaient reçu qu'une seule dose. De plus, une différence significative d'efficacité du vaccin a été observée entre la cohorte FD/DS et la cohorte DS/DS. Les résultats peuvent également être biaisés en raison de la variabilité de l'intervalle posologique.

Parmi les participants qui ont reçu deux doses standard du vaccin (DS/DS) ou du placebo correspondant (4440 dans le groupe vacciné et 4455 dans le groupe témoin), 98 ont reçu un diagnostic de COVID-19 confirmé par un test de dépistage virologique du SRAS-CoV-2 15 jours et plus après avoir reçu la 2^e dose (27 cas dans le groupe VAXZEVRIA et 71 cas dans le groupe témoin). Dans cette population, le taux d'efficacité du vaccin à partir de 15 jours après la 2^e dose était de 62,10 % (IC bilatéral à 95 % : de 39,96 à 76,08 %).

Les données montrent que la protection commence environ 3 semaines après la première dose de vaccin et persiste pendant une période allant jusqu'à 12 semaines. Une deuxième dose doit être administrée à un intervalle de 4 à 12 semaines après la première dose, les données indiquant que l'efficacité augmente avec la durée de l'intervalle.

D'après une analyse actualisée (date limite de collecte des données : 7 décembre 2020), le taux d'efficacité du vaccin était de 59,5 % (IC bilatéral à 95 % : de 45,8 à 69,7 %) chez les participants qui avaient reçu deux doses standard, la 2^e dose ayant

été administrée entre 4 et 12 semaines après la 1^{re} dose. En ce qui concerne le nombre d'hospitalisations en raison de la COVID-19 (score de gravité de l'OMS ≥ 4), toujours selon cette analyse, il n'y a eu aucun cas parmi les participants ayant reçu 2 doses de VAXZEVRIA (0,0 %; N = 5258) (≥ 15 jours après la 2^e dose) alors qu'il y en a eu 8 dans le groupe témoin (0,2 %; N = 5210), y compris 1 cas grave (score de gravité de l'OMS ≥ 6) et 0 cas grave de COVID-19 avec Vaccin d'AstraZeneca contre la COVID-19.

Lorsque l'analyse intermédiaire a été effectuée, le nombre de cas de COVID-19 observés chez les personnes âgées de ≥ 65 ans était limité.

15 MICROBIOLOGIE

Aucune information microbiologique n'est requise pour ce produit pharmaceutique.

16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE

Toxicologie générale

Au cours d'une étude sur la toxicité de doses répétées chez la souris, l'administration intramusculaire (i.m.) de VAXZEVRIA a été bien tolérée.

L'administration i.m. d'une dose de VAXZEVRIA de $3,7 \times 10^{10}$ PV/animal toutes les 3 semaines pendant 6 semaines (soit 3 doses en tout) a entraîné une inflammation passagère du point d'injection, des fascias et du tissu conjonctif sous-jacents, une légère élévation de la température corporelle, une augmentation du poids de la rate, une légère diminution du compte de monocytes et des changements biochimiques minimes ou légers indicateurs d'une réponse active.

Une inflammation à cellules mixtes et/ou mononuclées non nocive a été observée dans les tissus sous-cutanés et les muscles squelettiques aux points d'injection et dans le nerf sciatique adjacent, ce qui cadre avec les effets prévus de l'injection d'un vaccin par voie i.m. À la fin d'une période de récupération de 4 semaines, aucun effet n'a été observé aux points d'injection et dans le nerf sciatique adjacent des sujets, ce qui indique la disparition complète de l'inflammation associée à VAXZEVRIA.

Toutes ces anomalies, qui cadrent bien avec la réponse immunostimulatrice prévisible après l'administration d'un vaccin par voie intramusculaire, avaient complètement disparu après une période de récupération de 4 semaines.

Cancérogénicité

Le pouvoir cancérogène de VAXZEVRIA n'a pas été évalué chez l'animal, puisque la réalisation d'études de cancérogénicité n'a pas été jugée pertinente en l'occurrence.

Génotoxicité

Le pouvoir génotoxique de VAXZEVRIA n'a pas été évalué, puisque la réalisation d'études de génotoxicité n'a pas été jugée pertinente en l'occurrence.

Toxicologie pour la reproduction et le développement

Dans le cadre d'une étude sur la toxicité pour le développement prénatal et postnatal menée chez la souris, VAXZEVRIA a été bien toléré. Au cours de cette étude, des femelles de la génération F0 ont reçu deux doses de VAXZEVRIA à $3,71 \times 10^{10}$ PV/animal par voie i.m. 13 jours avant l'accouplement et le 6^e jour de gestation, ou les 6^e et 15^e jours de gestation. L'administration par voie i.m. de VAXZEVRIA a entraîné la formation d'anticorps maternels anti-glycoprotéine S du SRAS-CoV-2 détectables chez les mères ainsi que chez les fœtus et les petits, ce qui indique respectivement que les anticorps traversent le placenta et passent dans le lait maternel. Aucun effet nocif de VAXZEVRIA n'a été observé quant à la fertilité des souris femelles, à la survie des fœtus et des petits et au développement physique des petits. On n'a observé aucune anomalie externe, viscérale ou squelettique chez les fœtus ni effet pathologique macroscopique lié à l'administration de VAXZEVRIA chez les petits avant ou après le sevrage ni chez les mères.

Une étude sur la biodistribution menée chez la souris n'a pas révélé la présence mesurable de VAXZEVRIA dans les gonades (testicules ou ovaires) à la suite d'une injection i.m. unique d'une dose de $3,7 \times 10^{10}$ PV/animal.

RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENTS

LISEZ CE DOCUMENT POUR UNE UTILISATION SÉCURITAIRE ET EFFICACE DE VOTRE MÉDICAMENT

VAXZEVRIA^{MC}

Vaccin contre la COVID-19 (ChAdOx1-S [recombinant]), solution pour injection intramusculaire

VAXZEVRIA (fabriqué par AstraZeneca) et COVISHIELD (fabriqué par Serum Institute of India) sont des vaccins recombinants ChAdOx1-S mis au point par AstraZeneca et l'Université d'Oxford. Santé Canada a examiné les renseignements relatifs à la fabrication de ces vaccins et les a jugés comparables.

Santé Canada a autorisé la vente de ce vaccin contre la COVID-19 en vertu d'un arrêté d'urgence.

Cette notice est un résumé et elle ne contient donc pas tous les renseignements pertinents au sujet de ce vaccin. Discutez avec votre professionnel de la santé de votre état de santé et de votre traitement et demandez-lui si de nouveaux renseignements sur VAXZEVRIA sont disponibles.

Pourquoi utilise-t-on VAXZEVRIA?

VAXZEVRIA est un vaccin utilisé pour prévenir la maladie à coronavirus 2019 (COVID-19) causée par le virus SRAS-CoV-2. Il peut être administré aux adultes âgés de 18 ans et plus.

Comment VAXZEVRIA agit-il?

La COVID-19 est causée par un virus appelé *coronavirus* (SRAS-CoV-2).

VAXZEVRIA stimule les mécanismes de défense naturels du corps humain (système immunitaire), c'est-à-dire qu'il aide votre corps à préparer son propre système de protection contre le SRAS-CoV-2 (virus à l'origine de la COVID-19) en produisant des anticorps. Ce vaccin ne vous donnera pas la COVID-19.

Ce vaccin est injecté à l'aide d'une seringue, habituellement dans la partie supérieure du bras. Vous devrez en recevoir deux doses de 4 à 12 semaines d'intervalle. Il se peut que la protection conférée aux personnes vaccinées ne soit optimale qu'après l'administration de la 2^e dose du vaccin. Comme c'est le cas de tout vaccin, il est possible que VAXZEVRIA ne protège pas complètement toutes les personnes qui le reçoivent. On ne sait pas encore pendant combien de temps les personnes vaccinées seront protégées.

Par conséquent, vous devrez continuer à suivre les recommandations formulées par les responsables de la santé publique pour prévenir la propagation de la COVID-19, et ce, même si vous avez reçu les deux doses de ce vaccin.

Quels sont les ingrédients de VAXZEVRIA?

Ingrédient médicamenteux : ChAdOx1-S (recombinant)

Ingrédients non médicamenteux :

- Chlorhydrate de L-histidine monohydraté
- Chlorure de magnésium hexahydraté
- Chlorure de sodium
- Eau pour injection
- Édétate (EDTA) disodique dihydraté
- Éthanol
- L-histidine
- Polysorbate 80
- Saccharose

VAXZEVRIA se présente sous la ou les formes pharmaceutiques suivantes :

Solution pour injection limpide ou légèrement opaque, incolore ou légèrement brunâtre, sans agent de conservation et sans particules. Il est livré dans des fioles multidoses qui contiennent 10 ou 8 doses (de 0,5 mL chacune).

N'utilisez pas VAXZEVRIA dans les cas suivants :

- Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave à l'un des ingrédients médicamenteux ou à l'un des autres ingrédients du vaccin (voir **Quels sont les ingrédients de VAXZEVRIA**). En cas de doute, consultez votre professionnel de la santé.
- Si vous avez déjà eu une réaction allergique à une dose antérieure de VAXZEVRIA/COVISHIELD.
- Si vous avez eu un caillot sanguin majeur en même temps qu'un faible nombre de plaquettes (thrombocytopénie) après avoir reçu VAXZEVRIA/COVISHIELD.
- Si vous avez déjà subi un épisode de syndrome de fuite capillaire (voir **Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à VAXZEVRIA**).
- Si vous avez n'importe quel symptôme qui pourrait être attribuable à la COVID-19. Décrivez vos symptômes à votre professionnel de la santé et demandez-lui comment passer un test de dépistage de la COVID-19. Il vous précisera quand vous serez en mesure de recevoir le vaccin.

Consultez votre professionnel de la santé avant de prendre ou de recevoir VAXZEVRIA, afin d'aider à éviter les effets secondaires et d'assurer la bonne utilisation du médicament. Informez votre professionnel de la santé de tous vos problèmes et états de santé, notamment :

- Si vous avez déjà eu une allergie ou des problèmes après l'administration d'une dose de VAXZEVRIA/COVISHIELD, tels qu'une réaction allergique ou des difficultés à respirer, ou une thrombose veineuse ou artérielle majeure accompagnée d'une thrombocytopénie.
- Si vous avez déjà eu un caillot sanguin ou un faible nombre de plaquettes (thrombocytopénie) ou si vous souffrez d'un trouble auto-immun (maladie dans laquelle le système immunitaire attaque ses propres cellules), notamment le purpura thrombopénique idiopathique (PTI).

- Si vous avez des antécédents de thrombose des sinus veineux dans le cerveau (TSVC) accompagnée d'un faible nombre de plaquettes (thrombocytopénie), ou des antécédents de thrombocytopénie induite par l'héparine (TIH).
- Si vous avez déjà subi des épisodes de syndrome de fuite capillaire (voir **Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à VAXZEVRIA**).
- Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave après l'injection de n'importe quel autre vaccin.
- Si votre système immunitaire est affaibli par une maladie (immunodéficiência) ou si vous prenez des médicaments qui agissent sur celui-ci (tels que des corticostéroïdes à forte dose, des immunosuppresseurs ou des médicaments contre le cancer).
- Si vous avez actuellement une infection grave, accompagnée d'une forte température (plus de 38 °C).
- Si vous avez des problèmes de saignement ou tendance à avoir des bleus, ou si vous prenez un anticoagulant (médicament qui éclaircit le sang).
- Si vous êtes enceinte ou pensez l'être, ou si vous prévoyez le devenir.
- Si vous allaitez ou prévoyez le faire.

Si vous n'êtes pas sûr(e) que l'une de ces situations s'applique à vous, parlez à un professionnel de la santé avant de vous faire vacciner.

Manifestations neurologiques

Le syndrome Guillain-Barré (SGB) est un trouble neurologique dans lequel l'inflammation des nerfs périphériques provoque une faiblesse musculaire rapide et qui peut parfois mener à une paralysie. De très rares cas ont été signalés après l'administration de VAXZEVRIA/COVISHIELD. Obtenez des soins médicaux immédiats si vous présentez une faiblesse et une paralysie des extrémités qui peuvent progresser vers la poitrine et le visage.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

VAXZEVRIA n'a pas d'effet sur la capacité de conduire et de faire fonctionner des machines. Cela dit, les effets secondaires énumérés dans la section **Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à VAXZEVRIA** peuvent amoindrir votre capacité de conduire et de faire fonctionner des machines. Si vous ne vous sentez pas bien, ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines.

Mentionnez à votre professionnel de la santé tous les médicaments et produits de santé que vous prenez, y compris : médicaments d'ordonnance et en vente libre, vitamines, minéraux, suppléments naturels et produits de médecine douce.

Informez votre professionnel de la santé si vous utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament ou vaccin.

Comment VAXZEVRIA s'administre-t-il?

- Un professionnel de la santé (médecin, pharmacien ou infirmière) vous injectera le vaccin dans un muscle (injection intramusculaire), habituellement de la partie supérieure du bras.
- Il vous gardera en observation pendant au moins 15 minutes après la vaccination, afin de déceler tout signe éventuel de réaction allergique.

Dose habituelle

Vous recevrez 2 injections. Vous serez informé de la date à laquelle vous devrez revenir pour votre deuxième injection de VAXZEVRIA.

La deuxième injection peut être administrée de 4 à 12 semaines après la première.

Il est très important de retourner pour recevoir la 2^e injection, sinon le vaccin ne sera peut-être pas aussi efficace que prévu.

Il faut terminer la série de vaccination avec VAXZEVRIA ou COVISHIELD.

Surdose

En cas de surdosage présumé de VAXZEVRIA, communiquez avec le centre antipoison de votre région.

Dose omise

Si vous oubliez de retourner voir votre professionnel de la santé pour recevoir la dose suivante à la date prévue, demandez-lui conseil. Il est très important de retourner pour recevoir la 2^e injection de VAXZEVRIA.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à VAXZEVRIA?

Comme tous les médicaments, VAXZEVRIA peut causer des effets secondaires, même si ce ne sont pas toutes les personnes qui en présentent. La plupart des effets secondaires ont été légers ou modérés et ont disparu en l'espace de quelques jours. Moins d'effets secondaires ont été rapportés après la deuxième dose.

Des cas de réaction allergique grave (anaphylaxie) et d'enflure grave des lèvres, de la bouche ou de la gorge (pouvant entraîner de la difficulté à avaler ou à respirer), de fréquence inconnue, ont été signalés après l'administration de VAXZEVRIA. En cas d'apparition de symptômes graves, quels qu'ils soient, ou de symptômes qui pourraient être liés à une réaction allergique, obtenez des soins médicaux sans tarder. Voici quelques exemples de symptômes de réaction allergique :

- Urticaire (apparition de petites bosses sur la peau qui causent souvent de vives démangeaisons)
- Sensation d'être sur le point de s'évanouir ou sensation de tête légère
- Changement de votre rythme cardiaque
- Enflure du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge
- Difficulté à respirer, essoufflement ou respiration sifflante

Une association de cas de caillots sanguins majeurs et d'un faible nombre de plaquettes, dont certains accompagnés de saignements, a été très rarement observée à la suite de l'administration de VAXZEVRIA pendant l'utilisation post-autorisation. La majorité des cas sont survenus dans les 3 premières semaines suivant la vaccination. Certains cas ont eu une issue fatale. De très rares cas de diminution du nombre de plaquettes (thrombocytopénie) ont aussi été signalés. Vous devez obtenir des soins médicaux sans tarder si vous présentez l'un des symptômes ci-dessous durant le mois suivant la vaccination :

- Apparition nouvelle de maux de tête sévères, maux de tête persistants ou qui s'aggravent, vision trouble, confusion ou crises convulsives.
- Essoufflement, douleur à la poitrine, enflure des jambes ou douleur abdominale persistante.
- Contusions inhabituelles ou apparition de petits points ronds au-delà du point d'injection.

Après la vaccination, vous pourriez avoir plus d'un effet secondaire en même temps (par exemple, douleur aux articulations/douleurs musculaires, maux de tête, frissons et malaise général). Si l'un de vos symptômes persiste, veuillez consulter votre professionnel de la santé.

De très rares cas de syndrome de fuite capillaire ont été signalés après l'administration de VAXZEVRIA. Certains des patients touchés avaient déjà reçu un diagnostic de syndrome de fuite capillaire. Le syndrome de fuite capillaire est un trouble grave pouvant mettre la vie en danger, dans lequel une fuite du liquide contenu dans les petits vaisseaux sanguins (capillaires) entraîne une enflure rapide des bras et des jambes, un gain de poids soudain et une sensation d'être sur le point de s'évanouir (basse pression). Si vous présentez de tels symptômes dans les jours qui suivent la vaccination, consultez immédiatement un médecin.

Voici la liste des effets secondaires qui ont été signalés avec VAXZEVRIA :

Très fréquents (pouvant survenir chez plus de 1 personne sur 10)

- Sensibilité, douleur, chaleur ou démangeaisons à l'endroit où l'injection a été administrée
- Malaise général
- Fatigue
- Frissons ou sensation d'avoir la fièvre
- Maux de tête
- Nausées (maux de cœur)
- Douleur aux articulations ou douleurs musculaires

Fréquents (pouvant survenir chez 1 personne sur 10 ou moins)

- Enflure ou rougeur à l'endroit où l'injection a été administrée
- Fièvre
- Vomissements ou diarrhée
- Douleur dans les jambes ou les bras
- Symptômes ressemblant à la grippe, tels que température élevée, irritation de la gorge, écoulement nasal, toux et frissons

Peu fréquents (pouvant survenir chez 1 personne sur 100 ou moins)

- Somnolence ou étourdissements
- Baisse d'appétit
- Douleur abdominale
- Ganglions enflés
- Sudation excessive, démangeaisons, éruptions cutanées ou urticaire

Lorsque vous recevrez VAXZEVRIA, vous pourriez présenter des effets secondaires qui ne sont pas mentionnés ci-dessus. Si c'est le cas, communiquez avec votre professionnel de la santé.

En cas de réaction allergique sévère, composez le 9-1-1, ou rendez-vous à l'hôpital le plus proche.

Déclaration des effets secondaires soupçonnés des vaccins

À l'attention du grand public : Si vous avez un effet secondaire après avoir reçu un vaccin, veuillez le signaler à votre professionnel de la santé.

Si vous avez besoin de renseignements sur la prise en charge des effets secondaires, veuillez contacter votre professionnel de la santé. L'Agence de la santé publique du Canada (ASPC), Santé Canada et AstraZeneca Canada Inc. ne peuvent pas donner de conseils médicaux.

À l'attention des professionnels de la santé : Si un patient présente un effet secondaire après avoir reçu un vaccin, veuillez remplir le Formulaire de rapport des effets secondaires suivant l'immunisation (ESSI) approprié à votre province ou territoire (<https://www.canada.ca/fr/sante-publique/services/immunisation/declaration-manifestations-cliniques-inhabituelles-suite-immunisation/formulaire.html>) et l'envoyer à votre unité de santé locale.

Conservation

C'est votre professionnel de la santé qui est chargé de conserver ce vaccin et d'éliminer correctement tout résidu de vaccin inutilisé.

Gardez hors de la vue et de la portée des enfants.

Pour en savoir plus sur VAXZEVRIA :

- Communiquez avec votre professionnel de la santé.
- Consultez la monographie intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les Renseignements destinés aux patients. Ce document est disponible sur le site Web de Santé Canada (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medicaments/base-donnees-produits-pharmaceutiques.html>), le site Web du fabricant (www.astrazeneca.ca) ou le site www.azcovid-19.com, ou encore en composant le 1-800-461-3787.

Cette notice a été préparée par AstraZeneca Canada Inc., Mississauga, Ontario L4Y 1M4.

© AstraZeneca 2021

Dernière révision : 15 septembre 2021