





Série de séminaires Résultats de la recherche et implications

La sécurité des vaccins contre la COVID-19



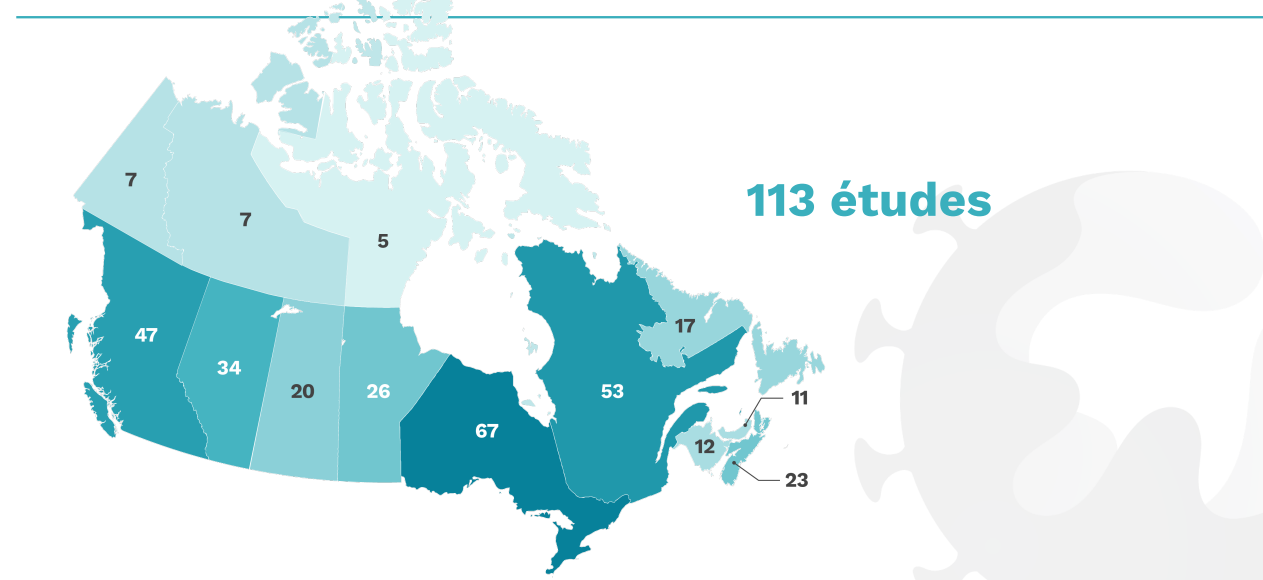
5 mai 2022 | 11 h 30 à 13 h (HAE)

Modérateur:

Tim Evans, M.D., Ph. D

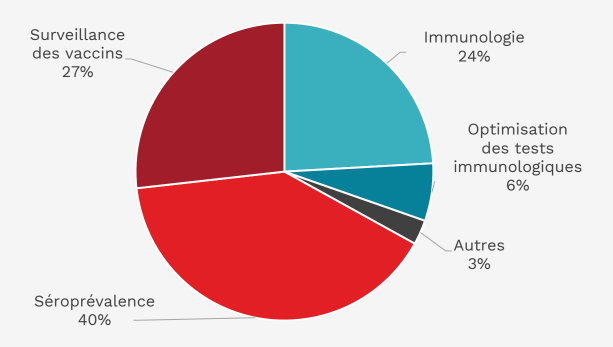
Directeur administratif, Groupe de travail sur l'immunité de COVID-19

Le GTIC soutient des études en cours partout au Canada



La sécurité des vaccins : un élément crucial de la surveillance des vaccins

Plus du quart des études financées par le GTIC sont axées sur la surveillance des vaccins



- Tous les vaccins approuvés au Canada sont testés de façon rigoureuse dans le cadre d'essais cliniques et doivent passer par un processus d'approbation strict appliqué par Santé Canada.
- C'est le cas de tous les vaccins contre la COVID-19 approuvés depuis 2 ans.
- Le GTIC et son sous-groupe de travail sur la surveillance des vaccins appuient des études sur l'innocuité (la sécurité) et l'efficacité des vaccins contre la COVID-19 approuvés par Santé Canada, en collaboration avec les partenaires suivants :
 - ▶ Agence de la santé publique du Canada (ASPC)
 - Réseau canadien de recherche sur l'immunisation (RCRI)
 - ► Comité consultatif national de l'immunisation (CCNI)

Les événements indésirables causés par les vaccins contre la COVID-19 sont très rares

- N^{bre} de doses de vaccin administrées au Canada : 82 185 545
- Total des événements indésirables associés à la vaccination (EIAV) :
 0,054 % (44 154 EIAV)
 - ► Non graves **0,043 %** (35 035 EIAV)
 - ► Graves **0,011 %** (9 119 EIAV)
 - ▶ Décès 0,00000273 % (224*) *dont 56 toujours à l'étude

- L'événement indésirable peut être :
 - une manifestation nuisible ou inattendue (ex. : éruption cutanée)
 - un résultat d'analyse anormal
 - un symptôme
 - une maladie
- Un EIAV est considéré comme étant grave :
 - s'il est potentiellement mortel (le patient risquait de décéder au moment de l'événement ou de la réaction)
 - s'il nécessite l'hospitalisation ou la prolongation de l'hospitalisation du patient
 - s'il engendre une incapacité/invalidité persistante
 - s'il engendre une anomalie/malformation congénitale
 - s'il cause le décès

Données en date du 8 avril 2022 : https://sante-infobase.canada.ca/covid-19/securite-vaccins/

Présentateurs

Scott Halperin, MD, professeur, Université Dalhousie; chercheur principal, RCRI; membre de l'équipe de direction du GTIC et directeur du sous-groupe de travail sur la surveillance des vaccins du GTIC

Julie Bettinger, MPH, Ph. D., professeure, Université de la Colombie-Britannique; chercheuse principale, Réseau national canadien de sécurité vaccinale (CANVAS), Réseau canadien de recherche sur l'immunisation (RCRI); chercheuse financée par le GTIC

Karina Top, MD, MSc, FRCPC, professeure agrégée, Université Dalhousie; chercheuse principale, Réseau de cliniques d'immunisation spéciales du RCRI; cochercheuse principale, Programme canadien de surveillance active de l'immunisation (IMPACT); chercheuse financée par le GTIC

Jeff Kwong, MD, MSc, CCFP, FRCPC, scientifique principal, ICES; scientifique, Santé publique Ontario; professeur, Département de médecine familiale et communautaire de l'École de santé publique Dalla Lana à l'Université de Toronto

Introduction à la sécurité des vaccins contre la COVID-19

Scott A. Halperin, M.D.

Professeur, Département de pédiatrie et Département de microbiologie et immunologie, Division des maladies infectieuses, Université Dalhousie, IWK Health Centre

Chercheur principal, Réseau canadien de recherche sur l'immunisation

Membre de l'équipe de direction du GTIC et directeur du sous-groupe de travail sur la surveillance des vaccins du GTIC



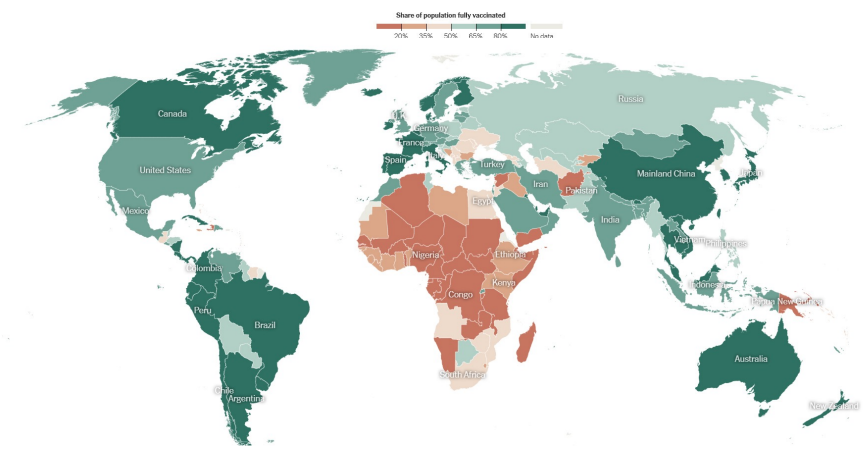




Déclaration

J'ai obtenu du financement pour la recherche de la part de divers fabricants de vaccins, dont des vaccins approuvés (Pfizer, Moderna, CanSino et Medicago). J'ai également été membre de comités spéciaux pour divers fabricants de vaccins, dont AstraZeneca, Pfizer, Medicago, Novavax et Moderna.

État de la situation : L'utilisation des vaccins contre la COVID-19 dans le monde



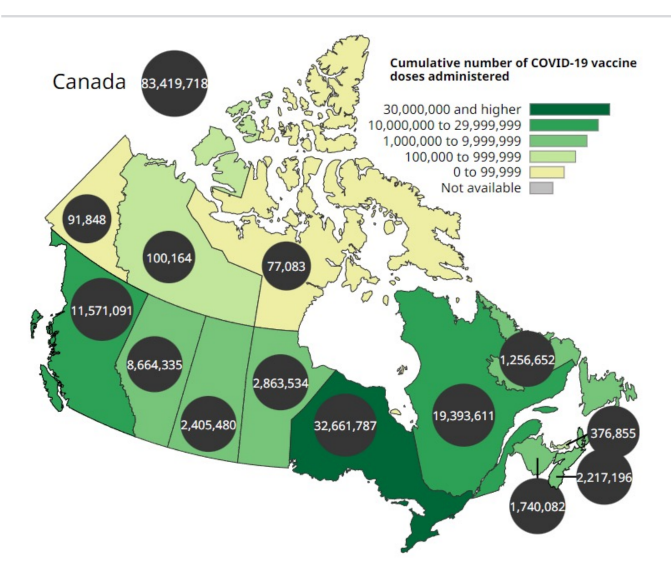
>5,6 milliards de personnes ont reçu une dose dans le monde

▶ 66,7 % de la population mondiale

11,5 milliards de doses administrées

> https://www.bloomberg.com/graphics/ covid-vaccine-tracker-globaldistribution/ en date d'avril 2022

État de la situation : L'utilisation des vaccins contre la COVID-19 au Canada



- >83,4 millions de doses administrées au Canada
 - ▶ 32,5 millions de 1^{res} doses
 - ▶ 31,1 millions de 2^{es} doses
 - ▶ 18,0 millions de 3es doses
- 84,8 % de la population totale a reçu au moins une dose
 - ▶ 81,4 % pleinement vaccinée
- 89,1 % des personnes de 5 ans ou plus ont reçu au moins une dose
 - ▶ 85,6 % pleinement vaccinée

Perceptions (erronées) à propos des vaccins Raisons de l'hésitation à l'égard des vaccins

Perceptions

- Nouveau virus, nouveau vaccin
- Nouvelle technologie
 - ARNm
- Approbations précipitées, raccourcis
 - Autorisations pour utilisation d'urgence
- Politisation des vaccins et de la vaccination
 - ▶ Liberté de choisir
 - Mesures obligatoires



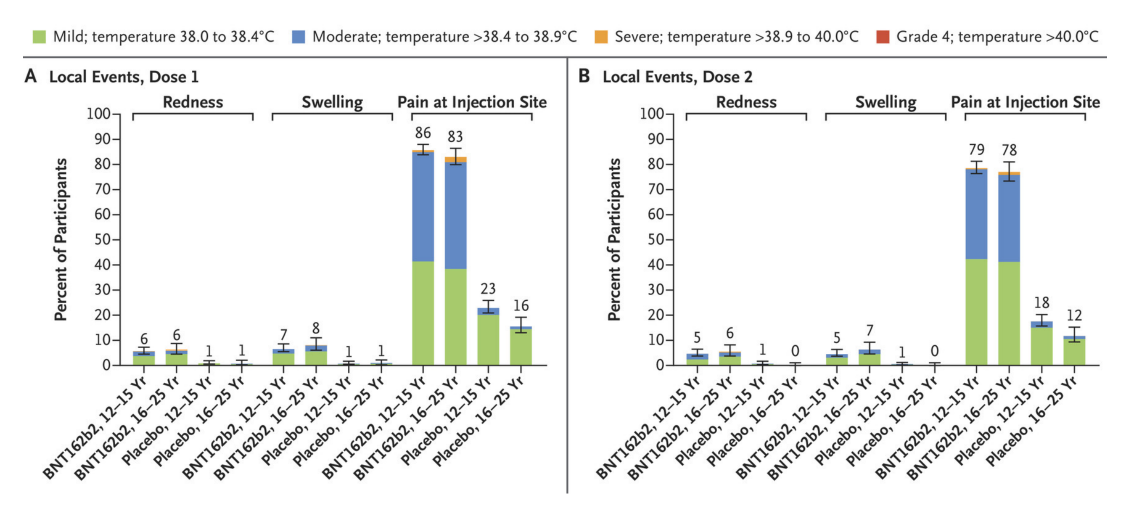
Réalité

- Leçons retenues de la crise du SRAS-CoV-1
- Les vaccins à ARNm font l'objet d'essais cliniques depuis plus de 10 ans
- Approbation de vaccins en moins de 10 mois plutôt qu'en 5 à 10 ans
 - Stratégie « Moonshot » (projet ambitieux pour régler un problème très difficile)
 - ▶ Amélioration de l'efficacité de la réglementation
 - Concepts adaptables
- Influence des États-Unis
 - Polarisation du débat sur les mesures obligatoires
 - Décomposition d'une approche unifiée

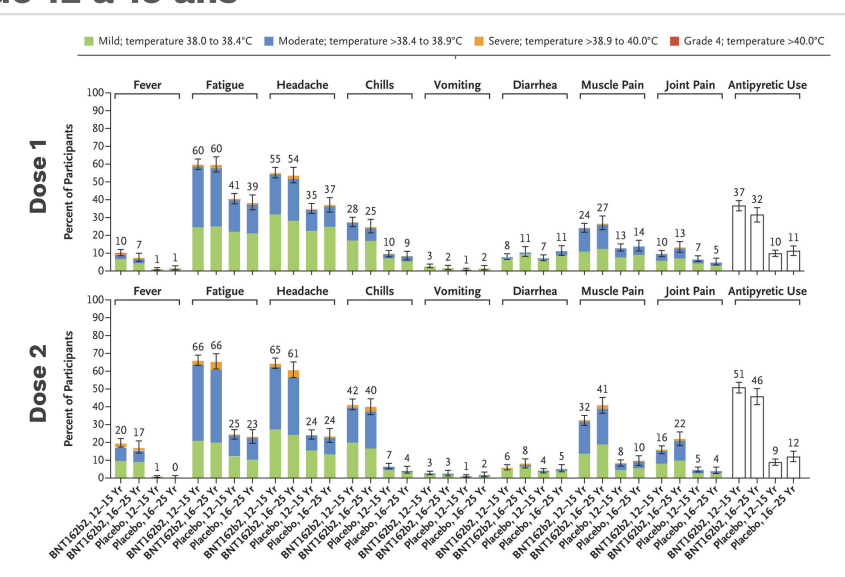
La réalité sur la sécurité des vaccins : Événements indésirables associés à la vaccination (EIAV)

- Les EIAV légers sont fréquents et les EIAV modérés sont répandus
 - Les événements indésirables sont plus répandus après l'administration d'un vaccin à ARNm qu'après l'administration d'un vaccin à vecteur viral ou à virus inactivé.
- La plupart des EIAV sont légers ou modérés
- · Aucun schéma défini en comparant la première et la deuxième dose
- · Les événements indésirables graves sont rares
 - Les EIAV varient selon le type de vaccin
 - Anaphylaxie
 - Vaccins utilisant un adénovirus comme vecteur : thrombose veineuse et thrombocytopénie
 - Vaccins à ARNm : myocardite/péricardite
- La surveillance des vaccins est plus active au Canada (et dans le monde) que pour tous les autres vaccins antérieurs

Les réactions (douleur) au point d'injection sont fréquentes et la plupart du temps de légères à modérées chez les enfants de 12 à 15 ans



Les événements indésirables systémiques sont signalés fréquemment, mais sont de légers à modérés chez les enfants de 12 à 15 ans

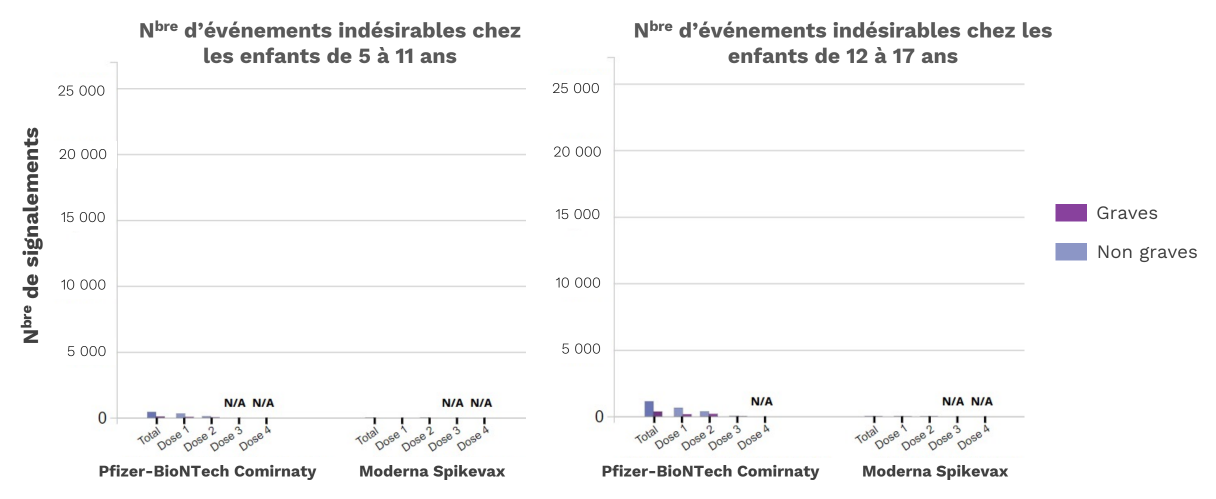


Événements indésirables graves : <0,4 %

- Aucun des événements évalués lié au vaccin
- Aucune thrombose
- Aucune réaction d'hypersensibilité

Frenck RW Jr, et coll. Safety, Immunogenicity, and Efficacy of the BNT162b2 Covid-19 Vaccine in Adolescents. *N Engl J Med*. 27 mai 2021.

Le nombre d'événements indésirables associés aux vaccins contre la COVID-19 chez les enfants et les adolescents au Canada est extrêmement faible



Réseau national canadien de sécurité vaccinale (CANVAS) : Surveillance active de la sécurité des vaccins contre la COVID-19

Au Canada

Julie Bettinger, PH. D., MSP

Professeure de pédiatrie, Vaccine Evaluation Center Institut de recherche du BC Children's Hospital Université de la Colombie-Britannique

Chercheuse financée par le GTIC







Déclaration

Je n'ai aucun conflit d'intérêts à déclarer relativement à cette étude

CANVAS-COVID: Surveillance

- Plus d'un million de participants
 - Provinces/territoires participants : C.-B., Yukon, Alb., Qué., Ont., N.-É. et Î.-P.-É.
 - Groupe d'âge, type de vaccin, état de santé, infection antérieure
- Enquête en ligne, données saisies 8 jours après la dose 1, 8 jours après la dose 2 et ~7 mois après le premier vaccin
- Données saisies sur les événements de santé graves qui :
 - > sont une source d'absentéisme au travail ou à l'école
 - empêchent les activités quotidiennes
 - nécessitent de consulter un médecin
- Enquête témoin avec sujets non vaccinés, données saisies sur les événements de santé pendant 7 jours
- Suivi téléphonique pour les événements ayant nécessité des soins médicaux







Résultats chez les enfants : 20 avril 2022

CANVAS-COVID – enfants:

Surveillance de la sécurité des vaccins contre la COVID-19 au Canada

Enquêtes réalisées par dose de vaccin: PREMIÈRE DOSE

enquêtes réalisées

246,977

DEUXIÈME DOSE

enquêtes réalisées

123,633

Consultez

www.CANVAS
COVID.ca/fr pour

des mises à jour

hebdomadaires







Résultats chez les enfants avec Pfizer : 20 avril 2022







Douleur/enflure/rougeur au point d'injection

Autres événements de santé suivant la deuxième dose:





94%

des participants ont pas éprouvé un nouvel événement de santé dans les 7 jours suivant la première dose



95%

des participants ont pas éprouvé un nouvel événement de santé dans les 7 jours suivant la deuxième dose



96%

des participants ont pas éprouvé un nouvel événement de santé ayant empêché l'activité quotidienne ou le travail, et/ou ayant nécessité une visite médicale, dans les 7 jours suivant la première dose



97%

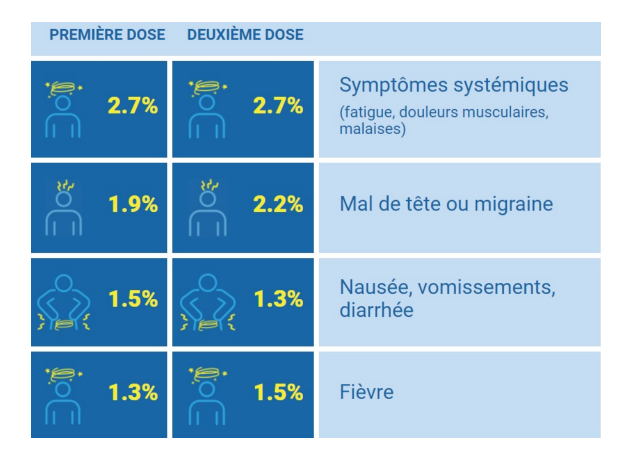
des participants ont pas éprouvé un nouvel événement de santé ayant empêché l'activité quotidienne ou le travail, et/ou ayant nécessité une visite médicale, dans les 7 jours suivant la deuxième dose







Résultats chez les enfants avec Pfizer : 20 avril 2022



Consultez

www.CANVAS
COVID.ca/fr pour

des mises à jour

hebdomadaires







Conclusion

Le vaccin de Pfizer est **bien toléré** par les enfants



Évaluation des
enfants et
adolescents
présentant des
événements
indésirables suivant
la vaccination
contre la COVID-19

Au Canada

Karina Top, M.D., M. SC., FRCPC

Professeure agrégée, Université Dalhousie

Chercheuse principale, Réseau de cliniques d'immunisation spéciales du Réseau canadien de recherche sur l'immunisation (RCRI)

Cochercheuse principale, Programme canadien de surveillance active de l'immunisation (IMPACT)

Chercheuse financée par le GTIC







Déclaration

Je n'ai aucun conflit d'intérêts à déclarer relativement à cette étude.

Sécurité et efficacité des vaccins contre la COVID-19 chez les enfants : Programme canadien de surveillance active de l'immunisation

• Assure une surveillance sentinelle active des événements indésirables graves associés à la vaccination (EIAV graves) chez les enfants de 0 à 16 ans depuis 1991 et dans des centres de soins tertiaires pédiatriques

Objectifs

- Évaluer la sécurité de la vaccination contre la COVID-19 chez les enfants de 0 à 16 ans examinés dans l'un des centres IMPACT en ce qui concerne les événements suivants :
 - myocardite, syndrome inflammatoire multisystémique chez les enfants (MIS-C) et convulsions fébriles
- ▶ Évaluer les tendances relatives à l'infection au SRAS-CoV-2, à la COVID-19 et au MIS-C chez les enfants de 0 à 16 ans hospitalisés avant et après le début des campagnes de vaccination

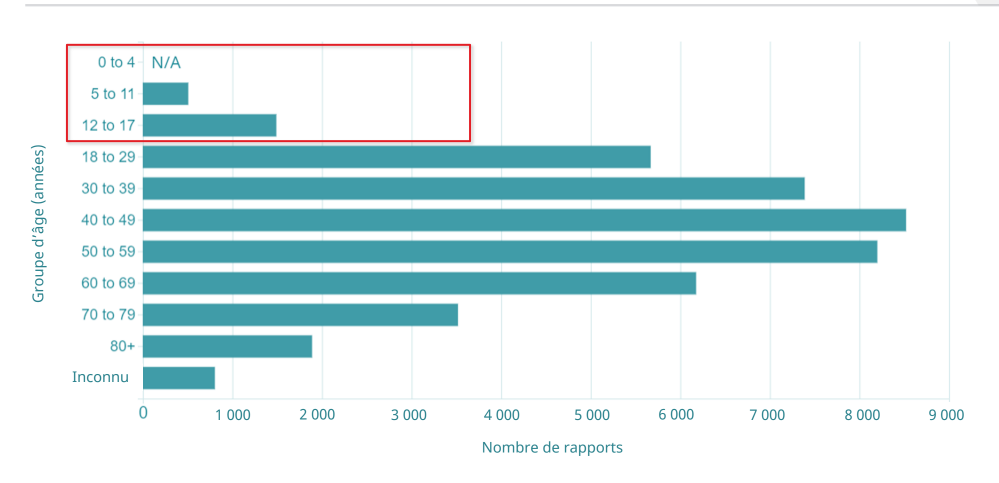
Méthode :

- Suivi des listes d'admission pour dépistage et des diagnostics au départ des services d'urgence par le personnel infirmier (de juin 2021 à décembre 2022)
- ▶ Collecte de données sur tous les dossiers, notamment sur le statut vaccinal, l'infection au SRAS-CoV-2 et les résultats après 6 semaines
- Analyse de série de cas auto-contrôlés (SCCS) et descriptive
- Déclaration des EIAV à l'aide d'un système de surveillance passif





Les EIAV sont encore plus rares chez les enfants que chez les adultes



Nombre d'événements indésirables signalés par groupe d'âge jusqu'au 8 avril 2022 (n = 44 154)

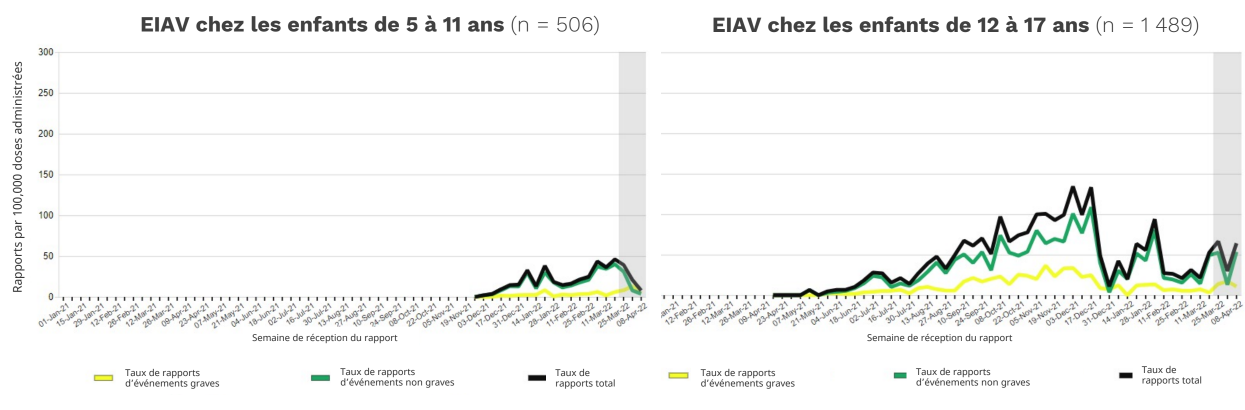
Nombre total de doses de vaccin contre la COVID-19 administrées : 82 185 545

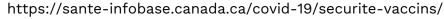
https://santeinfobase.canada.ca/covid-19/securite-vaccins/





EIAV graves et non graves signalés à l'ASPC jusqu'au 8 avril 2022

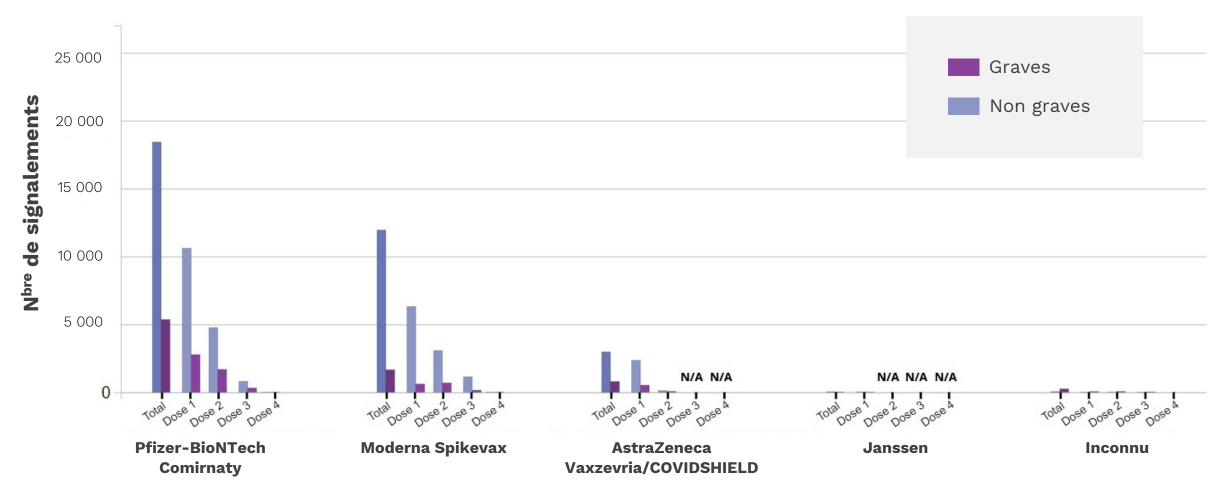




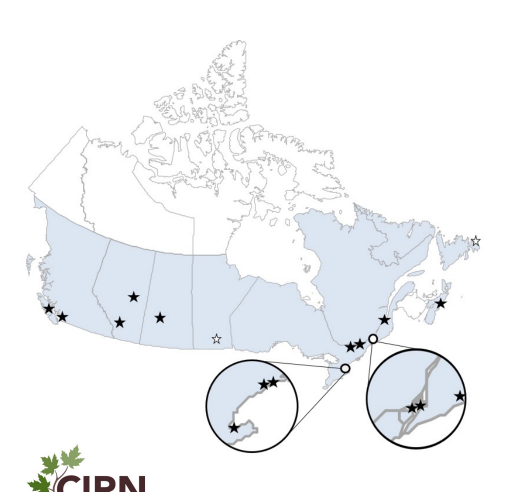




Le nombre d'événements indésirables chez les personnes de plus de 18 ans est plus élevé que chez les enfants, mais relativement faible



Réseau de cliniques d'immunisation spéciales



Objectifs

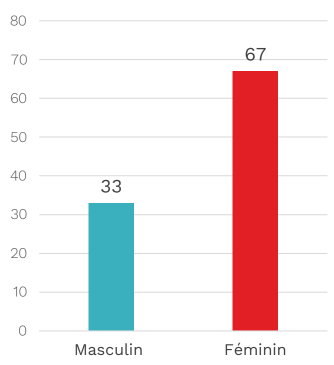
- Établir les normes de soins cliniques pour les patients présentant un événement indésirable suivant la vaccination contre la COVID-19.
- Déterminer le taux de récidive des événements indésirables

Approche du Réseau:

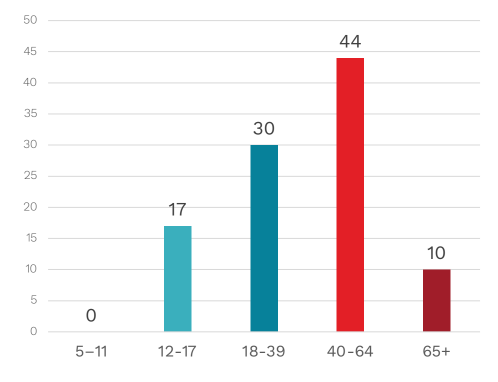
- Les patients présentant des EIAV sont dirigés vers l'un de nos 15 centres aux fins d'évaluation pour déterminer si une revaccination sera sécuritaire
- Protocoles standards pour l'évaluation de certains EIAV préoccupants
 - Réaction d'hypersensibilité ex. : anaphylaxie
 - Événement cardiaque ex. : myocardite
 - Événement neurologique ex. : paralysie de Bell
 - Trouble hématologique ex. : caillots sanguins
 - Autres symptômes ex. : inflammation multisystémique
- 318 patients inscrits (en date de janvier 2022)
- Suivi après la revaccination pour relever les récidives d'événements indésirables
- La collecte de données est centralisée

Les participants les plus nombreux à être évalués pour des EIAV étaient des femmes et des personnes de 40 à 64 ans

Pourcentage d'EIAV signalés selon le sexe



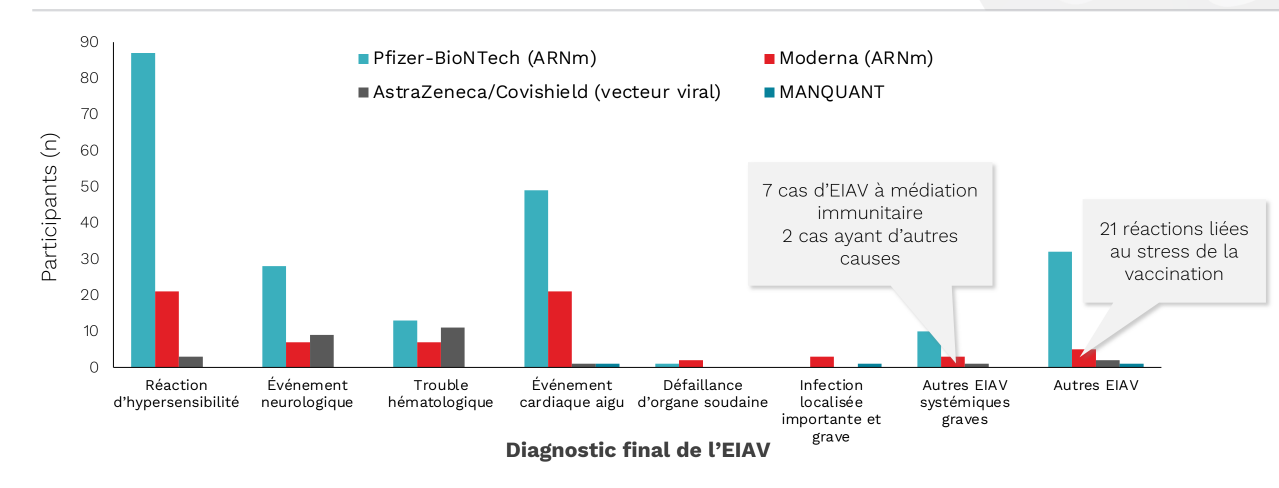
Pourcentage d'EIAV signalés selon le groupe d'âge





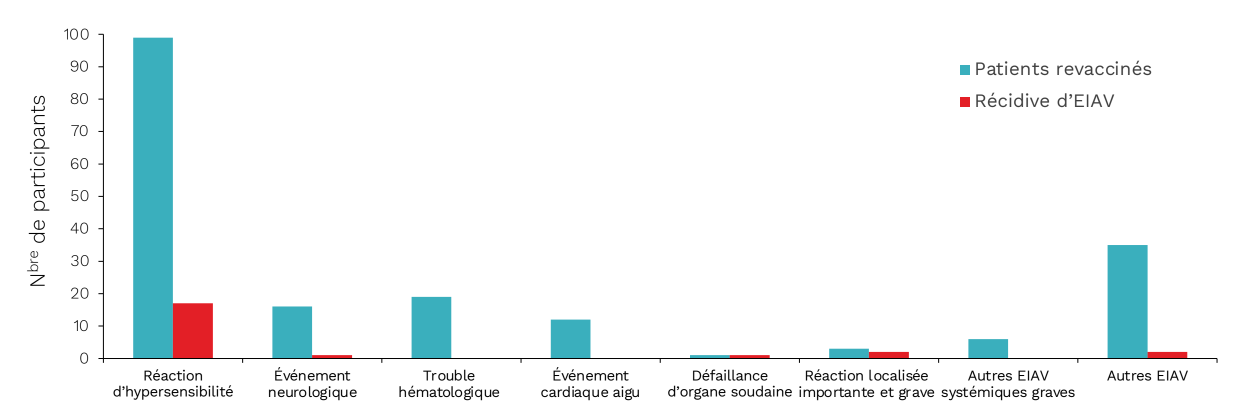


Les participants ayant reçu le vaccin Pfizer étaient plus nombreux à présenter des EIAV





La plupart des patients examinés pour des EIAV ont été revaccinés sans problème









Discussion et prochaines étapes

- **Limites :** Biais de recommandation et de sélection; malgré un protocole d'évaluation, les examens et les recommandations varient d'un centre/médecin à l'autre.
- La plupart des patients ayant présenté des événements indésirables après la vaccination contre la COVID-19 ont été revaccinés, y compris ceux chez qui on soupçonnait une hypersensibilité.
- Prochaines étapes : Analyses détaillées de certains EIAV prévues en 2022 :
 - Patients évalués pour une allergie au polyéthylène glycol (PEG) et une possible réaction allergique postvaccinale
 - Myocardite/péricardite
 - Événements neurologiques
 - Événements hématologiques
 - Partenariat avec des études internationales sur les causes de certains EIAV





Préoccupations actuelles relatives à la sécurité – L'ASPC et Santé Canada surveillent activement 3 signaux

- 1. Thromboses avec thrombocytopénie suivant
 - l'immunisation avec AstraZeneca
 - ▶ 269 cas au total au Canada, dont 85 liés au vaccin d'AstraZeneca
- 2. Syndrome de Guillain-Barré (SGB) suivant
 - l'administration du vaccin d'AstraZeneca
 - ▶ 39 cas au Canada
- 3. Myocardite (inflammation du muscle cardiaque) et péricardite (inflammation de l'enveloppe du cœur) suivant la vaccination avec les vaccins à ARN messager
 - ▶ 1 971 cas au Canada



Myocardite et péricardite après un vaccin à ARNm ou une infection au SRAS-CoV-2

Ontario, Québec, Colombie-Britannique

Jeff Kwong, MD, MSc, CCFP, FRCPC

Scientifique principal, ICES
Scientifique, Santé publique Ontario
Professeur, Université de Toronto
Chercheur financé par le GTIC





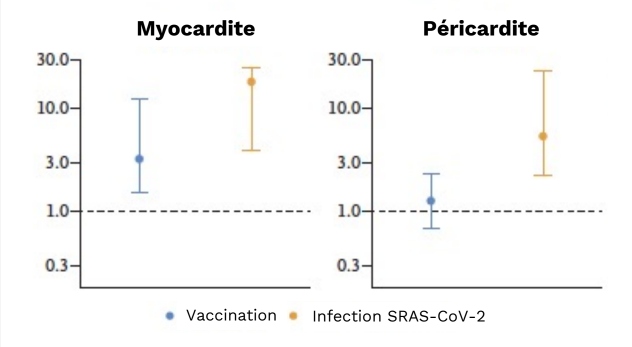


Déclaration

Je n'ai aucun conflit d'intérêts à déclarer relativement à cette étude.

Contexte

- Plusieurs pays ont rapporté un risque accru de myocardite/péricardite après l'administration de vaccins à ARNm, surtout chez les adolescents et les jeunes adultes de sexe masculin après une deuxième dose et avec le vaccin de Moderna.
- Il y a peu de données permettant de comparer le risque de myocardite/péricardite suivant la vaccination par rapport au risque suivant une infection au SRAS-CoV-2, ou selon l'intervalle entre les doses.



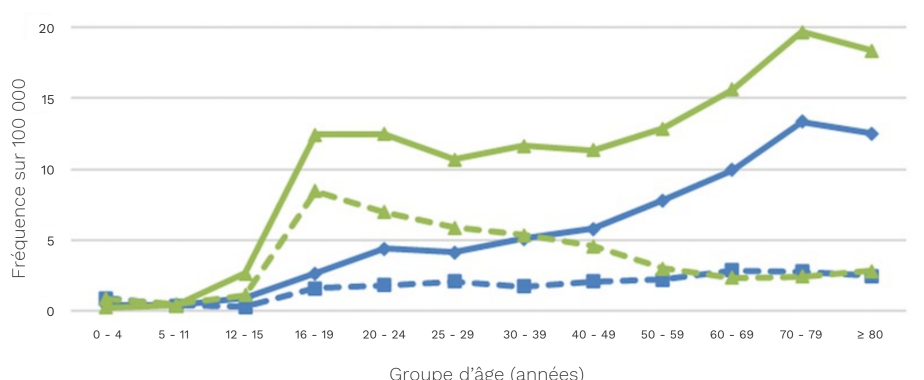
Barda N, et coll. Safety of the BNT162b2 mRNA Covid-19 Vaccine in a Nationwide Setting. *NEJM. 2021;385(12):1078-90*. https://www.nejm.org/doi/10.1056/NEJMoa2110475

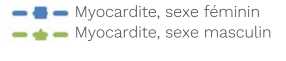






La fréquence de base de la myocardite et de la péricardite est plus élevée chez les hommes que chez les femmes et varie selon le groupe d'âge







Nasreen S, et coll. Background incidence rates of adverse events of special interest related to COVID-19 vaccines in Ontario. Canada, 2015 to 2020, to inform COVID-19 vaccine safety surveillance. Vaccine. 2022: sous presse.









Objectif

Déterminer si la fréquence de la myocardite/péricardite après l'administration d'un vaccin à ARNm en deuxième dose varie selon l'intervalle entre les doses et comparer avec la fréquence après une infection au SRAS-CoV-2.



Méthodes

- Population de l'étude
 - ► Résidants de la Colombie-Britannique, de l'Ontario et du Québec vivant dans la collectivité, ≥12 ans
 - Exclusions : Antécédents de myocardite/péricardite dans la dernière année
- Exposition
 - Vaccin à ARNm reçu en deuxième dose (entre le 14 déc. 2020 et le 9 sept. 2021), selon différents intervalles entre les doses (15 à 30 jours, 31 à 55 jours, ≥56 jours)
 - Infection au SRAS-CoV-2 confirmée par RT-PCR (entre le 26 janv. 2020 et le 9 sept. 2021)
- Résultats
 - Visite à l'urgence ou hospitalisation avec diagnostic de myocardite (code du CIM-10 : I40, I41, I51.4) ou de péricardite (code du CIM-10 : I30, I32) 21 jours ou moins après une exposition







Nombre de personnes vaccinées et infectées, selon les caractéristiques sélectionnées

	Pfizer-BioNTech, n (%)	Moderna, n (%)	Infection au SRAS-CoV-2, n (%)
Total de sujets exposés	13,106,504	5,754,313	860,335
Sexe masculin	6,133,792 (47)	2,881,279 (50)	418,417 (49)
Âge (années)			
12-17	1,260,444 (10)	4,188 (0.1)	64,870 (8)
18-29	1,849,440 (14)	989,185 (17)	202,410 (24)
30-39	1,795,090 (14)	950,195 (17)	153,809 (18)
≥40	8,201,530 (63)	3,810,745 (66)	439,246 (51)
Intervalle entre les doses			
15-30 days	704,166 (5)	343,145 (6)	N/A
31-55 days	3,119,068 (24)	1,826,722 (32)	N/A
≥56 days	9,283,270 (71)	3,584,446 (62)	N/A







Nombre de cas de myocardite/péricardite après l'administration d'un vaccin à ARNm et après une infection au SRAS-CoV-2, selon les caractéristiques sélectionnées

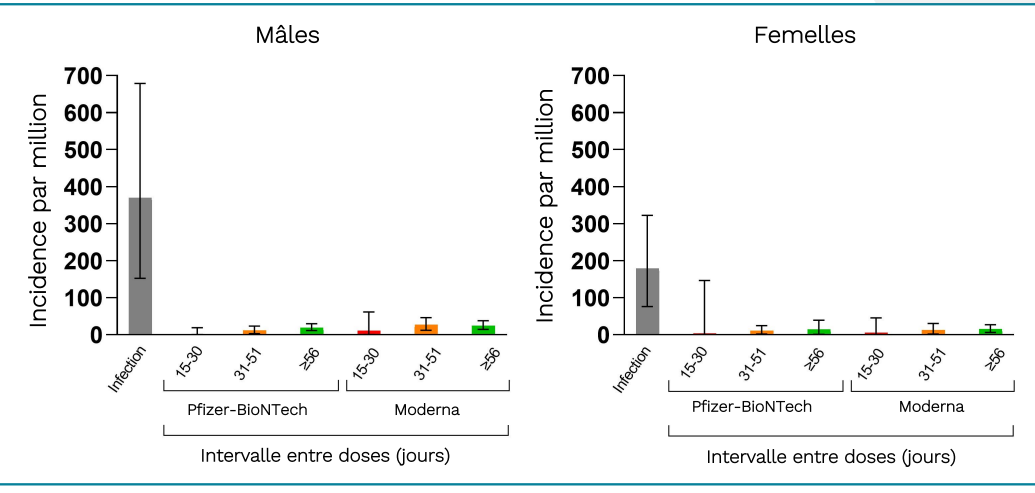
	Vaccin à ARNm, n (%)	Infection au SRAS-CoV-2, n (%)
Total des résultats	686 (100)	160 (100)
Sexe masculin	479 (70)	102 (64)
Âge (années)		
12-17	98 (14)	1-5 (1-3)
18-29	261 (38)	26 (16)
30-39	106 (16)	19-23 (12-14)
≥40	221 (32)	110 (69)
Intervalle entre les doses		
15-30 jours	80 (13)	N/A
31-55 jours	203 (33)	N/A
≥56 jours	340 (55)	N/A







Chez les sujets de 40 ans et plus, la fréquence de la myocardite/péricardite est plus élevée après l'infection au SRAS-CoV-2 qu'après une dose de vaccin à ARNm, surtout chez les sujets masculins

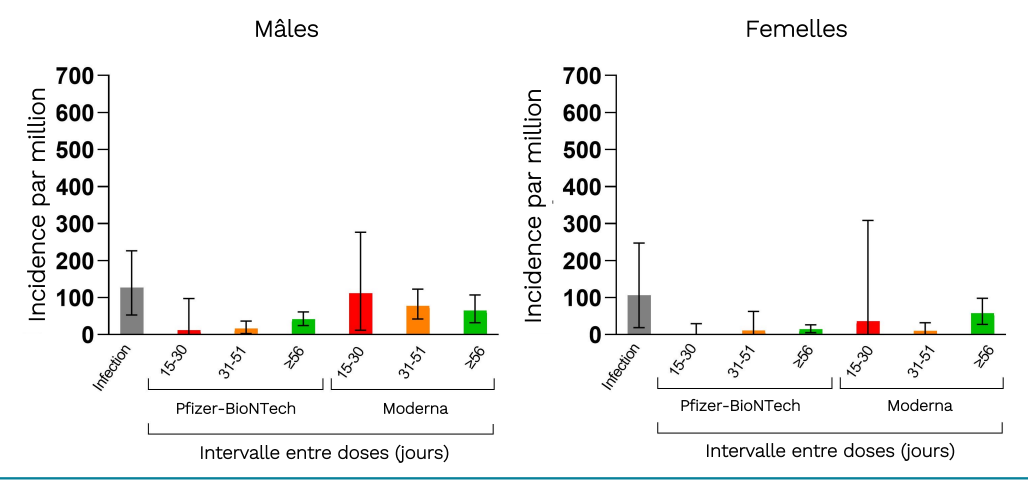








Chez les sujets de 30 à 39 ans, la fréquence de la myocardite/péricardite est plus élevée après l'infection qu'après la vaccination pour les sujets féminins et ceux ayant reçu le vaccin de Pfizer

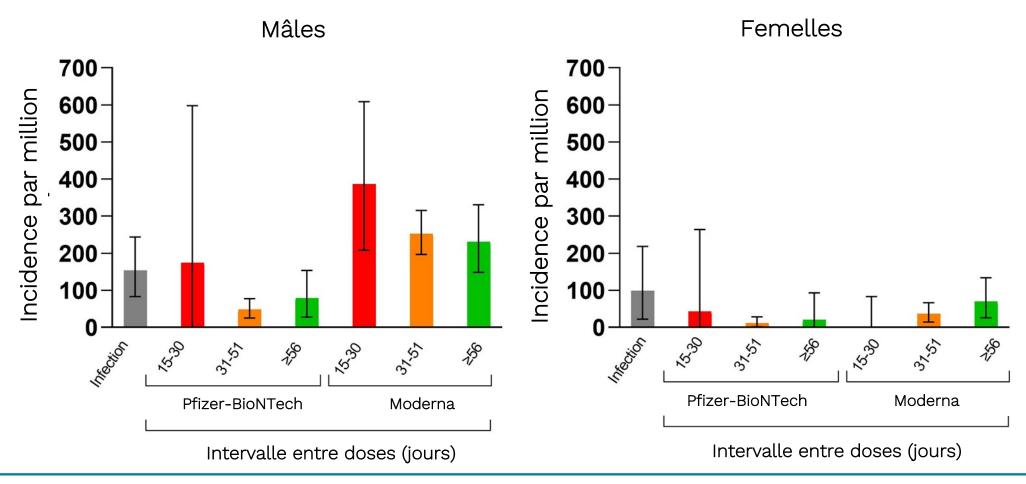








Chez les sujets de 18 à 29 ans, la fréquence de la myocardite/péricardite est plus élevée après une dose du vaccin de Moderna qu'après l'infection chez les sujets masculins

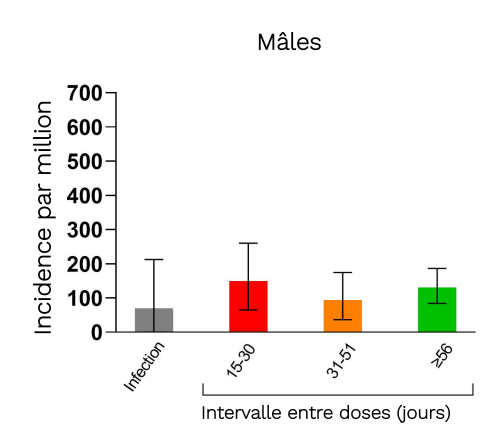


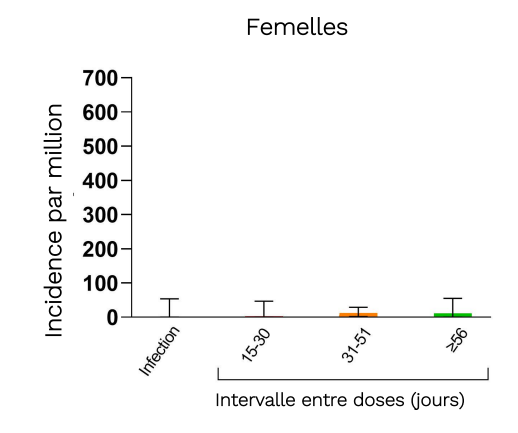






Chez les sujets de 12 à 17 ans, la fréquence de la myocardite/péricardite est semblable après l'infection au SRAS-CoV-2 et après une dose du vaccin de Pfizer











Limites

- Résultats obtenus à partir des données administratives sur la santé contenant les codes de diagnostic du CIM-10 (validité incertaine); aucune révision des dossiers cliniques pour confirmer les diagnostics
- Cas manquants : personnes atteintes de myocardite/péricardite n'ayant pas demandé de soins médicaux ou dont l'infection au SRAS-CoV-2 n'a pas été confirmée par un test en laboratoire
- Événements rares, d'où l'intervalle de confiance large









Conclusions

- Les cas de myocardite/péricardite sont donc :
 - plus fréquents chez les hommes que chez les femmes et plus fréquents avec Moderna qu'avec Pfizer
 - plus fréquents avec un intervalle court qu'avec un intervalle long entre les doses pour les personnes de 18 ans ou plus
 - plus fréquents après une infection au SRAS-CoV-2 qu'après une dose de vaccin à ARNm chez les adultes de 40 ans ou plus, mais on observe le contraire chez les sujets masculins de 18 à 29 ans vaccinés avec Moderna
- Certaines stratégies programmatiques pourraient permettre de réduire le risque de myocardite/péricardite après une dose de vaccin à ARNm (éviter d'administrer Moderna aux adolescents et aux jeunes adultes et allonger l'intervalle entre les doses).
- Les décisions comparant les risques et les avantages de la vaccination contre la COVID-19 devraient tenir compte de résultats qui vont au-delà de la myocardite/péricardite.







Les personnes enceintes présentent un risque plus élevé d'issues graves découlant de la COVID-19

	Cas positifs d'infection au SRAS-CoV-2 chez les personnes enceintes (CB., Alb., Man., Ont., NÉ. et Qué.) jusqu'au 31 oct 2021 (n = 6012)	Cas positifs d'infection au SRAS-CoV-2 chez les femmes de 20 à 49 ans au Canada jusqu'au 31 oct 2021 (n = 313,982)	Risque relatif	IC 95 %
Nombre et pourcentage d'hospitalisations	466 (7,75 %)	9196 (2,93 %)	2,65	2,4-2,9
Nombre et pourcentage d'admissions aux soins intensifs	121 (2,01 %)	1157 (0,37 %)	5,46	4,5-6,5

98.7 % des personnes hospitalisées étaient non vaccinées ou n'étaient pas pleinement vaccinées

(Données tirées de l'analyse préliminaire, jusqu'à la fin de septembre.)

Vaccin contre la COVID-19 chez les personnes enceintes

Personnes enceintes Vaccinées (ARNm)

Dose 1 : N = 5597

Dose 2 : N = 3108

Événement de santé

Dose 1: 1,4 %

Dose 2:1,5 %

Personnes non enceintes Vaccinées (ARNm)

Dose 1 : N = 174765

Dose 2 : N = 91 131

Événement de santé

Dose 1: 1,4 %

Dose 2:1,4 %

Personnes enceintes Groupe témoin, non vaccinées

N = 339

Événement de santé 1,2 %







La vaccination n'a pas fait augmenter le risque de fausse couche ou d'autres complications de la grossesse

Événements de santé chez les personnes enceintes	Vaccinées	Non vaccinées
Fausse couche	1,5 %	2,1 %
Travail prématuré	0,1 %	0 %
Hypertension artérielle	0,1 %	0 %
Pertes sanglantes ou saignements vaginaux	0,4 %	0,3 %
Autres complications de la grossesse*	0,5 %	0,3 %

^{*} Les autres complications comprennent les douleurs au bas du ventre, la réduction des mouvements fœtaux, les crampes, les vomissements, etc.







Les symptômes systémiques sont signalés plus fréquemment et dans une plus grande proportion chez les personnes enceintes vaccinées





Douleur/enflure/rougeur **au point d'injection**

SYMPTÔME		accin à Nm Dose 2	Personnes enceintes non vaccinées
Fatigue, douleurs musculaires, malaise généralisé	2,9 %	6,6 %	0,9 %
Mal de tête ou migraine	2,3 %	4,6 %	0,6 %

Sadarangani et coll. https://www.medrxiv.org/ content/10.1101/2022.02.2 2.22271358v1



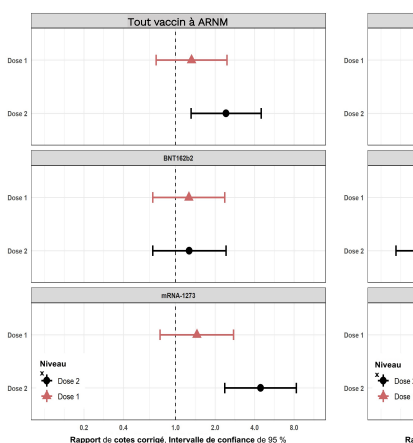




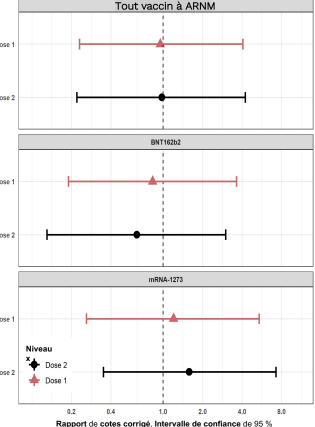
Les personnes enceintes vaccinées ressentaient plus de symptômes après la 2^e dose du vaccin de Moderna comparativement aux personnes enceintes non vaccinées

Association entre la vaccination et les événements de santé chez les personnes enceintes, comparaison entre personnes enceintes vaccinées et non vaccinées

Association avec événement de santé



Association avec visite à l'urgence ou hospitalisation



- Aucune différence p/r aux visites à l'urgence ou aux hospitalisations
- Aucune différence p/r aux événements de santé après la 1^{re} dose
- Pourcentage de symptômes plus élevé chez les personnes enceintes vaccinées après la 2^e dose de Moderna

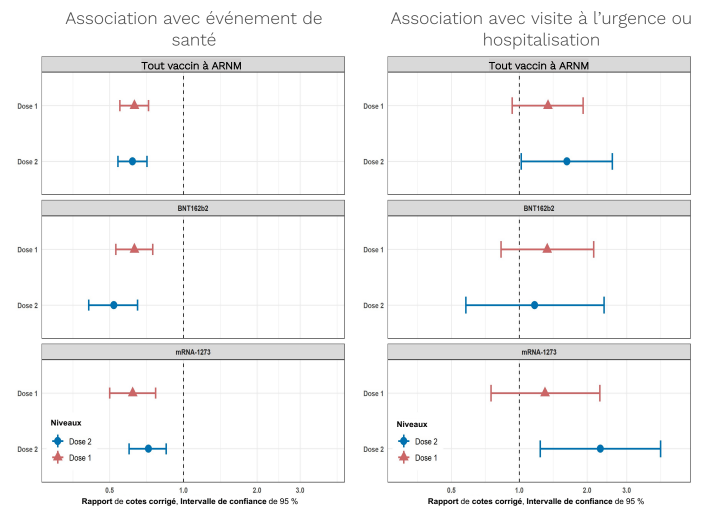
Résultats ajustés en fonction du groupe d'âge, du trimestre et d'une infection antérieure

Sadarangani et coll.

https://www.medrxiv.org/content/10.1101/2022.02.22.2 2271358v1

Aucune différence entre les symptômes des personnes enceintes vaccinées et ceux des femmes vaccinées, mais la probabilité que les personnes enceintes vaccinées consultent pour leurs symptômes était plus élevée que chez les personnes non enceintes

Association entre la grossesse et les événements de santé chez les personnes vaccinées, comparaison entre femmes enceintes et non enceintes



- Aucune différence p/r aux événements de santé
- Aucune différence p/r aux visites à l'urgence ou aux hospitalisations avec vaccin de Pfizer
- Après la 2^e dose de Moderna, la probabilité de consultation à l'urgence était plus élevée chez les personnes enceintes

Résultats ajustés en fonction du groupe d'âge et d'une infection antérieure

Sadarangani et coll. https://www.medrxiv.org/content/10.1101/2022.0 2.22.22271358v1

Conclusions

- Les vaccins à ARNm sont sûrs pendant la grossesse
 - Aucune différence p/r aux EIAV chez les personnes vaccinées
 - Aucune différence p/r aux visites à l'urgence ou hospitalisations entre les personnes enceintes vaccinées et non vaccinées
 - Aucune différence détectée p/r aux événements de santé liés à la grossesse entre les personnes enceintes vaccinées et non vaccinées
- La probabilité que les personnes enceintes consultent pour des symptômes liés à la vaccination est plus élevée (hausse des visites à l'urgence ou hospitalisations) après la 2^e dose de Moderna
- L'encadrement relatif aux EIAV attendus est important : tant pour les professionnels de la santé que les personnes enceintes







Équipe du Réseau de cliniques d'immunisation spéciales

Chercheuse principale: Karina Top

Chercheurs des centres

Gaston De Serres, Francois Boucher, Francisco Noya, Caroline Quach, Emilia Falcone, Hugo Chapdelaine, Alex Carignan, Anne Pham-Huy, Arianne Buchan, Shaun Morris, Jeffrey Pernica, Athena McConnell, Catherine Burton, Cora Constantinescu et Manish Sadarangani

Cochercheurs

Shelly McNeil, Gina Lacuesta, Mary McHenry, Scott Halperin, Rémi Gagnon, Jean-Philippe Drolet, Marina Salvadori, Anne Des Roches, Martin Blaquière, Juthaporn Cowan, Julia Upton, Zainab Abdurrahman, Wendy Vaudry, Sneha Suresh, Jane Finlay, Kyla Hildebrand, Alissa Wright, Persia Pourshahnazari, Sara Belga, Allison Mah, Scott Cameron, Victoria Cook, Julie Bettinger et Shelley Deeks

Équipe de soins infirmiers et de coordination

Pam MacIntyre, Louise Gosselin, Lena Coïc, Valerie Boudreau, Dominique Marcoux, Deirdre McCormack, Jennifer Bowes, Suganya Lee, Shauna Richards, Barb Neufeld, Chris Ireland et Brittany Seligman

Équipe du Centre canadien de vaccinologie

Donna MacKinnon-Cameron, Tessa Xidos, Raashsni Chandrasekar, Peter Ye, Fahima Hassan, Hannah Munday et Tiffany Fitzpatrick Melissa Holmes, gestionnaire de projet

Financement:







Agence de santé publique du Canada



MPACT équipe

Cochercheurs principaux:

Manish Sadarangani et Scott Halperin

Cochercheurs principaux, IMPACT COVID

Karina Top, Shaun Morris et Fatima Kakkar

Melanie Laffin

Annick Audet

Équipe du centre de données d'IMPACT

Équipe de soins infirmiers responsable des suivis et des recherches

Financement:



Public Health Agency of Canada Agence de santé publique du Canada





GROUPE DE TRAVAIL SUR L'IMMUNITÉ FACE À LA COVID-19

L'équipe de recherche CANVAS-COVID

Ville de Québec

Gaston De Serres et Sandrine Hegg-Deloye

Sherbrooke

Louis Valiquette et Cynthia Grenier

Colombie-Britannique, Yukon et T.N.-O.

Manish Sadarangani, Julie Bettinger et Lilah Johnson

Ontario

Matthew P. Muller, Allison McGeer et Saman Khan

Calgary

Otto G. Vanderkooi, James D. Kellner et Joslyn Gray

Halifax

Karina A. Top, Jennifer E. Isenor et Hannah Munday

Centre de coordination

Julie Bettinger, Kimberly Marty, Mike Irvine, Hennady Shulha et Domena Tu

Merci à nos collaborateurs des provinces : Marija Pavkovic, Monika Naus, Elizabeth Lee, Larry Svenson, Jia Hu, Sarah Wilson et Heather Hannah









L'équipe de recherche du Réseau collaboratif provincial

Colombie-Britannique

Naveed Janjua Zaeema Naveed Julia Li

Ontario

Jeff Kwong Andrew Calzavara Mina Tadrous Sarah Buchan Sharifa Nasreen Kevin Schwartz Chi Yon Seo Nisha Thampi Sarah Wilson

Québec

Gaston de Serres
Isabelle Rouleau
Yossi Febriani
Eveline Toth

Financement:









Public Health Agency of Canada Agence de la santé publique du Canada

Les effets indésirables graves chez les enfants sont peu nombreux

- Le vaccin pédiatrique de Pfizer est bien toléré par les enfants
- ▶ Moins de 3 % des enfants rapportent des événements systémiques (mal de tête et nausée/vomissements) après la vaccination (CANVAS, Pre Bettinger)
- ▶ Après la 1^{re} dose : 96 % n'ont développé aucun événement de santé ayant nui à leurs activités quotidiennes ou nécessité une visite à l'hôpital (CANVAS, Pre Bettinger)
- ▶ Après la 2º dose : 97 % n'ont développé aucun événement de santé ayant nui à leurs activités quotidiennes ou nécessité une visite à l'hôpital (CANVAS, Pre Bettinger)
- Les événements indésirables sont encore plus rares chez les enfants que chez les adultes (IMPACT, Dre Top)

Les événements indésirables légers sont fréquents et les événements graves sont extrêmement rares chez les adultes

- Plus de 82 millions de doses de vaccins contre la COVID-19 administrées au Canada :
 - ▶ Total des événements indésirables associés à la vaccination (EIAV) :
 0,054 % (44 154)
 - ▶ Événements indésirables graves **0,011 %** (9 119)
 - ▶ Décès **0,00000273** % (224*) *dont ceux qui sont toujours à l'étude
- Chez la vaste majorité des adultes qui ont eu une réaction indésirable à la 1^{re} dose, la 2^e dose a été recommandée (Réseau des cliniques d'immunisation spéciales, D^{re} Top)
 - La récidive d'événements indésirables était encore plus rare après la 2e dose
- Le nombre d'événements indésirables signalés au Canada après la deuxième, la troisième et la quatrième dose est faible





Stratégies pour prévenir la myocardite/péricardite

- Chez les adultes de plus de 40 ans, le risque de myocardite/péricardite est plus élevé en contractant la COVID-19 qu'en recevant un vaccin à ARNm
- On recommande le vaccin de Pfizer pour les hommes de moins de 30 ans (moins de 40 ans selon certains) comme le font d'autres pays (Dr Kwong)
- On recommande un intervalle plus long entre les doses pour les adultes de plus de 18 ans (D^r Kwong)

Personnes enceintes : la vaccination est la meilleure option

- Les vaccins à ARNm sont sûrs pendant la grossesse
- Les risques pour la santé des personnes enceintes sont plus élevés en contractant la COVID-19 qu'en recevant un vaccin
- La douleur, le gonflement et la rougeur au point d'injection sont les événements indésirables les plus répandus chez les personnes enceintes
- Augmentation des symptômes systémiques après la 2^e dose de Moderna
- Il est important d'informer et d'encadrer les personnes enceintes au sujet des événements indésirables attendus





Des questions?

Découvrez-nous!

- @COVIDimmunityTF
- @COVIDimmunityTF
- © @COVIDimmunitytaskforce
- in COVID-19 Immunity Task Force | Groupe de travail sur l'immunité face à la COVID-19

- @CanCOVID
- in CanCOVID
- ▶ CanCOVID

