

<b>Fabricant</b>	<b>Pfizer – BioNTech BNT162</b>	<b>Moderna mRNA-1273</b>	<b>AstraZeneca ChAdOx1</b>
<i>Type de vaccin</i>	ARN messenger (ARNm)	ARN messenger (ARNm)	Vecteur
<i>Adjuvant (amplificateur de réponse immunitaire)</i>	Aucun. L'ARN messenger est contenu dans des particules lipidiques.	Aucun. L'ARN messenger est contenu dans des particules lipidiques.	Aucun. Le vecteur est une version atténuée d'un virus (adénovirus) qui provoque des rhumes chez les chimpanzés et est incapable de se répliquer dans les cellules humaines.
<i>Nombre de participants à la phase 3 (et de participants ayant reçu la seconde dose)</i>	43'998 (41'135 le 18.11.2020)	30'000 (25'654 le 22.10.2020)	40'051 + 100 (Russie) + 1'600 (Inde) + 2'000 (Brésil) (ND)
<i>Profil des participants aux essais cliniques de phase 3</i>	Âge: entre 12 et 85 ans / 155 sites pour le recrutement de volontaires (États-Unis, Argentine, Brésil, Allemagne, Afrique du Sud et Turquie)	Âge minimum: 18 ans / 100 sites pour le recrutement de volontaires (États-Unis)	Âge minimum: 18 ans / 116 sites pour le recrutement de volontaires (États-Unis, Argentine, Chili, Colombie et Pérou) + Inde, Brésil, Russie
<i>Principales contre-indications pour la participation aux études de vaccination</i>	Grossesse, immunosuppression	Grossesse, immunosuppression	Grossesse, immunosuppression
<i>Effets secondaires graves causés par le vaccin</i>	Aucun signalé à ce jour (suivi en cours).	Aucun signalé à ce jour (suivi en cours).	Aucun signalé à ce jour (suivi en cours).
<i>Effets secondaires observés lors de l'étude de phase 3</i>	Les seuls effets secondaires indésirables de niveau 3 (graves) après la première ou la seconde dose et dont l'incidence est supérieure ou égale à 2% sont la fatigue (3,8%) et les maux de tête (2%). Conformément aux résultats des études de phase 1 et 2, les adultes âgés ont eu tendance à signaler moins d'effets indésirables – et moins graves – après la vaccination.	Les seuls effets secondaires indésirables de niveau 3 (graves) dont l'incidence est supérieure ou égale à 2% après la première dose sont la douleur au point d'injection (2,7%), et après la seconde dose, la fatigue (9,7%), des douleurs musculaires (8,9%), des douleurs articulaires (5,2%), des maux de tête (4,5%), des douleurs (4,1%) et un érythème ou des rougeurs au point d'injection (2,0%). Ces effets indésirables ont été de courte durée.	Détails non disponibles. Aucun événement grave lié à la sécurité du vaccin n'a été signalé. Le vaccin a été bien toléré dans les deux schémas posologiques (une demi-dose suivie d'une dose complète à au moins un mois d'intervalle, ou deux doses complètes à un mois d'intervalle).
<i>Dose administrée</i>	2 doses de 30 microgrammes chacune (intervalle de 4 semaines)	2 doses de 100 microgrammes chacune (intervalle de 4 semaines)	Une dose avec 5x10 <sup>10</sup> particules virales + une seconde dose avec 1,5x10 <sup>10</sup> particules virales (intervalle de 4 semaines)
<i>Estimation de l'efficacité du vaccin contre l'infection par le SRAS-CoV-2</i>	95% (91%-98%, 18.11.2020)	94,5% (88%-98%, 16.11.2020)	70% (62%-78%, 23.11.2020)*
<i>Indication en cas d'immunosuppression</i>	Probablement oui	Probablement oui	Probablement oui

\*Pour ce vaccin, des résultats ont été publiés pour différents dosages, qui ont conduit à différents degrés d'efficacité (jusqu'à 90% d'efficacité).

Source: <https://www.infovac.ch/fr/infovac/actualites>

Dernière mise à jour: 22 décembre 2020