

Fabricant	Pfizer – BioNTech BNT162	Moderna mRNA-1273
<i>Type de vaccin</i>	ARN messenger (ARNm)	ARN messenger (ARNm)
<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.
<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)
<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)
<i>Principales contre-indications pour la participation aux études de vaccination</i>	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).
<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.
<i>Dose administrée</i>	2 doses de 30 microgrammes chacune (intervalle de 4 semaines)	2 doses de 100 microgrammes chacune (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)
<i>Indication en cas d'immunosuppression</i>	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