rapricant	BNT162	mRNA-1273
Type de vaccin	ARN messager (ARNm)	ARN messager (ARNm)
Adjuvant (amplificateur de réponse immunitaire)	Aucun. L'ARN messager est contenu dans des particules lipidiques.	Aucun. L'ARN messager est contenu dans des particules lipidiques.
Nombre de participants à la phase 3 (et de participants ayant reçu la seconde dose)	43'998 (41'135 le 18.11.2020)	30'000 (25'654 le 22.10.2020)
Profil des participants aux essais cliniques de phase 3	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)
Principales contre- indications pour la participation aux études de vaccination	Grossesse, immunosuppression	Grossesse, immunosuppression
Effets secondaires graves causés par le vaccin	Aucun signalé à ce jour (suivi en cours).	Aucun signalé à ce jour (suivi en cours).
Effets secondaires observés lors de l'étude de phase 3	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.
Dose administrée	2 doses de 30 microgrammes chacune (intervalle de 4 semaines)	2 doses de 100 microgrammes chacune (intervalle de 4 semaines)
Estimation de l'efficacité du vaccin contre l'infection par le SRAS-CoV-2	95% (91%-98%, 18.11.2020)	94,5% (88%-98%, 16.11.2020)
Indication en cas d'immunosuppression	Probablement oui	Probablement oui

Moderna

Fabricant Pfizer - BioNTech

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

Dernière mise à jour: 22 décembre 2020

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