

DATE : 17/02/2021

REFERENCE : DGS-URGENT N°2021_18

TITRE : POINT DE SITUATION SUR LA SURVEILLANCE DES VACCINS CONTRE LA COVID-19

Professionnels ciblés

Tous les professionnels

Professionnels ciblés (cf. liste ci-dessous)

Chirurgien-dentiste

Audioprothésiste

Podo-Orthésiste

Ergothérapeute

Autre professionnel de santé

Sage-femme

Manipulateur ERM

Orthopédiste-Orthésiste

Diététicien

Médecin-autre spécialiste

Pédicure-Podologue

Pharmacien

Infirmier

Opticien-Lunetier

Psychomotricien

Masseur Kinésithérapeute

Orthoptiste

Orthoprothésiste

Médecin généraliste

Orthophoniste

Technicien de laboratoire médical

Zone géographique

National

Territorial (cf. liste ci-dessous)

Mesdames, Messieurs,

Dans le cadre de la surveillance renforcée des vaccins utilisés contre la Covid-19, une enquête de pharmacovigilance est mise en place pour surveiller en temps réel le profil de sécurité des vaccins disponibles en France à partir des déclarations réalisées par les professionnels de santé, les personnes vaccinées ou leur entourage. Les résultats de cette évaluation et de ce suivi ont été présentés et discutés collégalement lors du comité de suivi hebdomadaire de l'ANSM avec le réseau des CRPV du 11 février 2021, afin d'identifier des signaux potentiels et d'envisager les mesures à prendre.

La vaccination des professionnels de santé a commencé le samedi 6 février avec le vaccin AstraZeneca dans plusieurs établissements de santé en France. L'ANSM a reçu 149 déclarations de pharmacovigilance entre le 6 et le 10 février matin mentionnant des syndromes grippaux souvent de forte intensité (fièvre élevée, courbatures ou céphalées). Environ 10 000 personnes ont été vaccinées sur cette période. La plupart des cas ont été rapportés chez des professionnels de santé d'âge moyen de 34 ans. Ces effets indésirables sont connus et décrits avec les vaccins.

Le lot du vaccin AstraZeneca utilisé depuis le 6 février 2021 a fait l'objet d'un contrôle strict de sa qualité pharmaceutique conformément à [la procédure de libération des lots](#). Ce lot a été utilisé dans 21 autres pays de l'UE. A ce jour, il n'y pas eu de déclarations équivalentes dans d'autres pays.

Néanmoins, ces déclarations de pharmacovigilance constituent un signal potentiel et font l'objet d'une surveillance particulière par les CRPV et l'ANSM au regard notamment de l'intensité de ces effets. Nous avons partagé cette information à l'Agence européenne des médicaments (EMA).

Les établissements de santé sont informés de ce signal potentiel. Dans ce contexte, afin de limiter le risque potentiel de perturbation du fonctionnement des services de soin, il est recommandé de vacciner de façon échelonnée le personnel d'un même service. En cas

de fièvre et/ou de douleurs, l'ANSM conseille de privilégier l'utilisation du paracétamol à la dose la plus faible et le moins longtemps possible.

Le quatrième rapport de pharmacovigilance sur les effets indésirables rapportés avec le vaccin Comirnaty de Pfizer-BioNTech couvre les données validées du 30 janvier au 4 février 2021. Depuis le début de la vaccination, 2140 cas d'effets indésirables ont été analysés par les CRPV rapporteurs (Bordeaux et Marseille).

Parmi ces cas, 73 cas d'hypertension artérielle ont été déclarés depuis le début de la vaccination. L'augmentation de la tension artérielle, immédiatement après la vaccination ou de façon différée, a été de courte durée et d'évolution favorable. Les experts des centres régionaux de pharmacovigilance considèrent que la survenue d'une hypertension artérielle après une vaccination ne remet pas en cause la sécurité du vaccin Comirnaty mais constitue un signal qui doit être surveillé. Ces résultats seront partagés avec l'EMA dans le cadre de l'évaluation européenne.

Devant tout symptôme évocateur d'une hypertension artérielle tel qu'un malaise, des maux de têtes, des vertiges, il est recommandé aux personnes vaccinées d'effectuer un contrôle de la pression artérielle pour une prise en charge médicale la plus précoce possible si cela s'avère nécessaire.

Le premier rapport de pharmacovigilance sur les effets indésirables rapportés avec le vaccin de Moderna couvre les données validées du 22 janvier au 4 février 2021. Depuis le début de la vaccination avec le vaccin Moderna, 40 cas d'effets indésirables ont été analysés par les CRPV rapporteurs (Lille et Besançon). A ce jour, il n'y a pas de signal de sécurité avec le vaccin Moderna.

Les chiffres clés et les faits marquants ainsi que les rapports complets de pharmacovigilance seront prochainement disponibles

Pour plus d'information, vous pouvez lire :

- **le dossier de surveillance de l'ANSM :** [Dossier surveillance des vaccins COVID-19](#)
- **la fiche patient de l'ANSM :** [Fiche patient](#)
- **le portail de signalement des évènements sanitaires indésirables :** <https://signalement.social-sante.gouv.fr>

Je vous remercie de votre mobilisation pour assurer la mise en œuvre cette stratégie vaccinale au bénéfice de l'ensemble de la population.

Pr. Jérôme SALOMON

Directeur général de la santé

Signé