

MONOGRAPHIE
AVEC RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENTS

VACCIN CONTRE LA COVID-19 DE PFIZER-BIONTECH
Vaccin à ARNm contre la COVID-19, suspension pour injection intramusculaire

Fiole multidose
(après la dilution, chaque fiole contient 5 doses de 0,3 mL)

Agent d'immunisation active

SANTÉ CANADA A AUTORISÉ LA VENTE DE CE VACCIN CONTRE LA COVID-19 EN VERTU D'UN ARRÊTÉ D'URGENCE.

VACCIN CONTRE LA COVID-19 DE PFIZER-BIONTECH est indiqué pour :

l'immunisation active des personnes âgées de 16 ans et plus, afin de prévenir la maladie à coronavirus 2019 (COVID-19) causée par le coronavirus du syndrome respiratoire aigu sévère 2 (SRAS-CoV-2).

Une autorisation provisoire de l'utilisation de VACCIN CONTRE LA COVID-19 DE PFIZER-BIONTECH a été délivrée en application de l'article 5 de l'arrêté d'urgence concernant la COVID-19*. Les patients doivent être avisés de la nature de l'autorisation. Cette autorisation provisoire est assortie de conditions que le détenteur de l'autorisation de mise sur le marché doit respecter afin de garantir en tout temps la qualité, l'innocuité et l'efficacité du produit. Pour obtenir un complément d'information sur les autorisations délivrées suivant ce mécanisme, veuillez consulter l'*Arrêté d'urgence concernant l'importation, la vente et la publicité de drogues à utiliser relativement à la COVID-19* pris par Santé Canada.

* Disponible au <https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/covid19-industrie/medicaments-vaccins-traitements/arrete-urgence-vente-importation-medicaments-publicitaires.html#a2.8>

BioNTech Manufacturing GmbH
An der Goldgrube 12
Mayence, Rhénanie-Palatinat, Allemagne
55131

Date d'autorisation initiale :
DEC 09, 2020

Importé et distribué par :
Pfizer Canada SRI
17300, autoroute Transcanadienne
Kirkland (Québec) Canada
H9J 2M5

Numéro de contrôle de la présentation : 244906

TABLE DES MATIÈRES

Les sections ou sous-sections qui ne sont pas pertinentes au moment de l'autorisation ne sont pas énumérées.

TABLE DES MATIÈRES	2
PARTIE I : RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PROFESSIONNELS DE LA SANTÉ.....	4
1 INDICATIONS.....	4
1.1 Enfants.....	4
1.2 Personnes âgées	4
2 CONTRE-INDICATIONS.....	4
3 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES	4
4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION.....	4
4.1 Considérations posologiques.....	4
4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique	4
4.3 Reconstitution	5
4.4 Administration	8
5 SURDOSAGE	8
6 FORMES PHARMACEUTIQUES, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT	9
7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS	10
7.1 Populations particulières.....	10
7.1.1 Femmes enceintes.....	10
7.1.2 Femmes qui allaitent	10
7.1.3 Enfants.....	11
7.1.4 Personnes âgées	11
8 EFFETS INDÉSIRABLES.....	11
8.1 Aperçu des effets indésirables.....	11
8.2 Effets indésirables observés au cours des études cliniques	12
9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES.....	18
9.1 Aperçu des interactions médicamenteuses.....	Error! Bookmark not defined.
10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE.....	18
10.1 Mode d'action	18
11 CONSERVATION, STABILITÉ ET MISE AU REBUT	18

12	PARTICULARITÉS DE MANIPULATION DU PRODUIT.....	19
	PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES	20
13	RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES.....	20
14	ÉTUDES CLINIQUES.....	20
14.1	Plan et caractéristiques démographiques de l'étude	20
14.2	Résultats de l'étude	22
15	MICROBIOLOGIE.....	23
16	TOXICOLOGIE NON CLINIQUE	23
	RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENTS.....	24

PARTIE I : RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PROFESSIONNELS DE LA SANTÉ

1 INDICATIONS

Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech (vaccin à ARNm contre la COVID-19) est indiqué pour l'immunisation active des personnes âgées de 16 ans et plus, afin de prévenir la maladie à coronavirus 2019 (COVID-19) causée par le coronavirus du syndrome respiratoire aigu sévère 2 (SRAS-CoV-2).

1.1 Enfants

L'innocuité et l'efficacité de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech n'ont pas encore été établies chez les enfants et les adolescents âgés de moins de 16 ans. *Voir EFFETS INDÉSIRABLES et ÉTUDES CLINIQUES.*

1.2 Personnes âgées

Des personnes âgées de 65 ans et plus participent aux études cliniques sur Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech, et leurs données contribuent à l'évaluation globale de l'innocuité et de l'efficacité de ce vaccin. *Voir EFFETS INDÉSIRABLES et ÉTUDES CLINIQUES.*

2 CONTRE-INDICATIONS

Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech est contre-indiqué chez les personnes qui présentent une hypersensibilité à l'ingrédient actif ou à tout autre ingrédient du vaccin. Pour obtenir la liste complète des ingrédients, veuillez consulter la section **FORMES PHARMACEUTIQUES, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT.**

3 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES

Au moment où l'autorisation a été délivrée, il n'y avait aucune mise en garde ou précaution importante concernant ce produit, pour autant qu'on sache.

4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION

4.1 Considérations posologiques

Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech est une suspension pour injection intramusculaire qui doit être diluée avant l'administration. Après la préparation, chaque dose de ce vaccin est de 0,3 mL.

4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique

[Calendrier de vaccination pour les personnes âgées de 16 ans et plus](#)

Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech s'administre par voie intramusculaire après avoir été dilué, et la série de vaccination comprend 2 doses (de 0,3 mL chacune) qui doivent être inoculées à 21 jours d'intervalle (*voir **Plan et caractéristiques démographiques de l'étude***).

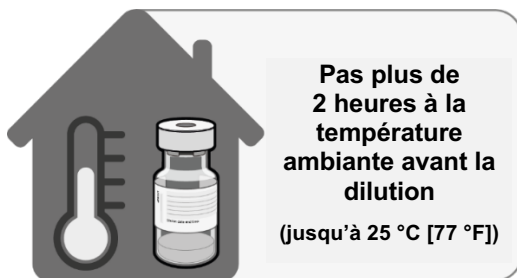
On ne dispose d'aucune donnée sur l'interchangeabilité de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech et d'autres vaccins contre la COVID-19 pour compléter la série de vaccination. Par conséquent, les personnes qui ont reçu une dose de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech devront recevoir une 2^e dose de ce vaccin pour compléter leur série de vaccination.

4.3 Reconstitution

Préparation pour l'administration

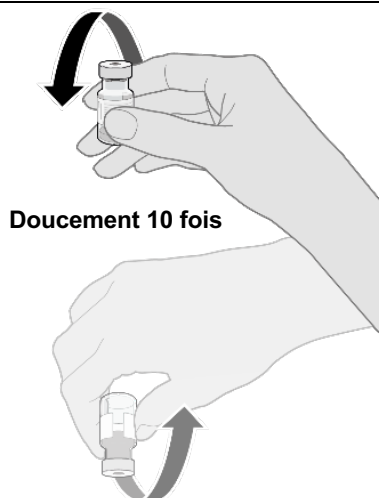
- La fiole multidose de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech renferme une suspension congelée qui ne contient aucun agent de conservation et qui doit être décongelée et diluée avant l'administration.
- La fiole peut être décongelée au réfrigérateur (à une température de 2 à 8 °C) ou à la température ambiante (jusqu'à 25 °C [77 °F]) (*voir **CONSERVATION, STABILITÉ ET MISE AU REBUT***).
- Il se peut que la solution décongelée non diluée contienne des particules amorphes opaques blanches ou blanc cassé.
- Il faut diluer le contenu de la fiole en y ajoutant 1,8 mL de solution injectable stérile de chlorure de sodium à 0,9 % USP pour reconstituer Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech.
- La solution injectable de chlorure de sodium à 0,9 % USP n'est pas fournie dans l'emballage du vaccin; elle proviendra d'un autre fournisseur. N'utilisez pas de solution injectable de chlorure de sodium bactériostatique à 0,9 % ni aucun autre type de diluant.
- Après la dilution, la fiole contient 5 doses de 0,3 mL.
- Après la dilution, le vaccin se présente sous la forme d'une suspension blanc cassé. Inspectez les fioles pour vérifier qu'elles ne contiennent pas de particules et qu'elles n'ont pas changé de couleur.
- Vous devez appliquer rigoureusement une technique aseptique.

DILUER AVANT L'EMPLOI

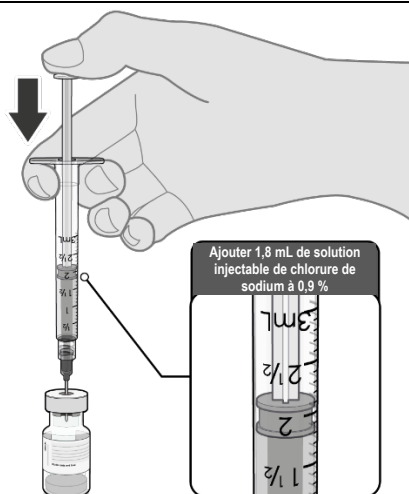


- Sortez du réfrigérateur une fiole décongelée de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech et laissez-la revenir à la température ambiante.
- Si vous utilisez une fiole congelée de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech, faites-la décongeler pendant 30 minutes à la température ambiante.

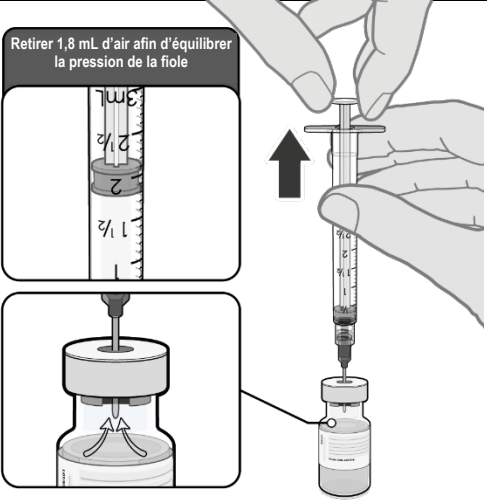
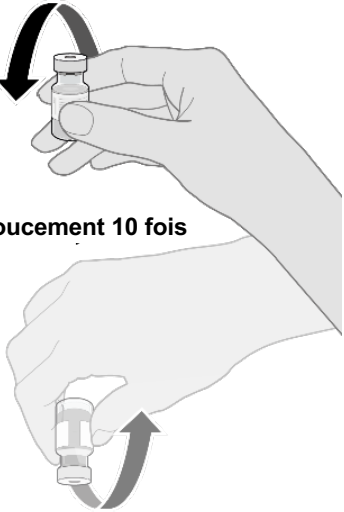
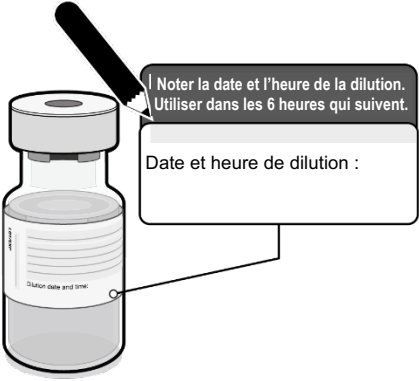
Il faut diluer le contenu des fioles qui sont conservées à la température ambiante dans les 2 heures.



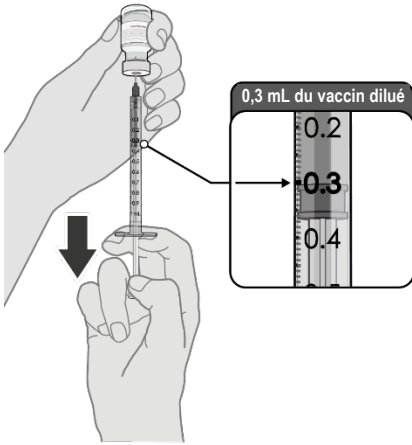
- Avant la dilution, inversez **doucement** 10 fois pour mélanger.
- Ne pas agiter.



- Procurez-vous une solution injectable stérile de chlorure de sodium à 0,9 % USP.
- Nettoyez le bouchon de la fiole à l'aide d'un tampon antiseptique à usage unique.
- Ajoutez 1,8 mL de chlorure de sodium à 0,9 % USP dans la fiole de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech en utilisant une seringue munie d'une aiguille de calibre 21 ou plus fine.

 <p>Retirer 1,8 mL d'air afin d'équilibrer la pression de la fiole</p>	<ul style="list-style-type: none"> Égalisez la pression de la fiole en aspirant 1,8 mL d'air dans la seringue de diluant vide avant de retirer l'aiguille de la fiole.
 <p>Doucement 10 fois</p>	<ul style="list-style-type: none"> Inversez doucement la fiole de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech 10 fois pour mélanger. <u>Ne pas agiter.</u>
 <p>Notez la date et l'heure de la dilution. Utiliser dans les 6 heures qui suivent.</p> <p>Date et heure de dilution :</p>	<ul style="list-style-type: none"> Notez la date et l'heure de la dilution sur l'étiquette de la fiole de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech. Conservez la fiole à une température de 2 à 25 °C (de 35 à 77 °F). Jetez tous les résidus de vaccin inutilisés 6 heures après la dilution.

PRÉPARATION DE DOSES INDIVIDUELLES DE 0,3 mL DE VACCIN CONTRE LA COVID-19 DE PFIZER-BIONTECH



- En utilisant une technique aseptique, nettoyez le bouchon de la fiole à l'aide d'un tampon antiseptique à usage unique, puis prélevez 0,3 mL de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech.
- Administrez la dose immédiatement, ou au plus tard 6 heures après la dilution.

4.4 Administration

Faites une inspection visuelle de la dose prélevée dans la seringue avant de l'administrer. Le vaccin dilué se présente sous la forme d'une suspension blanc cassé. Plus précisément, lors de cette inspection visuelle, vérifiez que :

- le volume de la dose est bien de 0,3 mL, et
- le vaccin dilué ne contient pas de particules et qu'il n'a pas changé de couleur.

Si l'inspection visuelle échoue, n'administrez pas le vaccin.

Administrez Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech par voie intramusculaire dans le muscle deltoïde.

N'administrez pas ce vaccin par voie intravasculaire, sous-cutanée ou intradermique.

5 SURDOSAGE

En cas de surdosage présumé, la surveillance des fonctions vitales et un traitement des symptômes sont recommandés. Communiquez avec le centre antipoison de votre région.

6 FORMES PHARMACEUTIQUES, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT

Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech est livré dans une boîte qui contient 25 ou 195 fioles multidoses. Il se peut que tous ces formats d'emballage ne soient pas disponibles.

Tableau 1 – Formes pharmaceutiques, teneurs, composition et conditionnement

Voie d'administration	Forme pharmaceutique/ teneur/composition	Ingrédients non médicinaux
Injection intramusculaire	Suspension (à diluer) Fiole multidose (après la dilution, chaque fiole contient 5 doses de 0,3 mL)	<ul style="list-style-type: none">• ALC-0315 = bis(2-hexyldécanoate) de ((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyle)• ALC-0159 = 2-[[polyéthylène glycol]-2000]-N,N-ditétradécylacétamide• 1,2-distéaroyl-sn-glycéro-3-phosphocholine• cholestérol• phosphate dibasique de sodium dihydraté• phosphate monobasique de potassium• chlorure de potassium• chlorure de sodium• saccharose• eau pour injection

Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech se présente sous la forme d'une suspension stérile congelée pour injection intramusculaire, blanche ou blanc cassé, qui ne contient aucun agent de conservation. Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech renferme un ARN messager à nucléoside modifié (ARNmod) qui code pour la glycoprotéine de spicule (glycoprotéine S) du SRAS-Cov-2, et les ingrédients non médicinaux sont énumérés dans le tableau 1 ci-dessus.

Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech est conditionné dans une fiole de verre transparent de 2 mL munie d'un bouchon en caoutchouc (non composé de latex de caoutchouc naturel), d'un opercule en aluminium et d'un capuchon amovible.

Pour aider à faciliter la traçabilité des vaccins aux fins de tenue des dossiers de vaccination des patients ainsi que de pharmacovigilance, les professionnels de la santé doivent noter l'heure et la date d'administration, la dose administrée (le cas échéant), le site anatomique, la voie d'administration, le nom commercial et le nom générique du vaccin, le numéro de lot du

produit et la date de péremption.

7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Généralités

Comme c'est le cas de tout vaccin injectable, une surveillance et un traitement médical appropriés doivent toujours être immédiatement accessibles au cas où une réaction anaphylactique rare se produirait après la vaccination.

L'administration de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech doit être reportée chez les personnes présentant une maladie aiguë sévère accompagnée de fièvre.

Comme c'est le cas de tout vaccin, il est possible que Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech ne protège pas toutes les personnes vaccinées.

Il se peut que la protection conférée aux personnes vaccinées ne soit optimale qu'à partir du 7^e jour qui suit l'administration de la 2^e dose (*voir ÉTUDES CLINIQUES*).

Système sanguin et lymphatique

Le vaccin ne doit pas être administré aux personnes qui reçoivent un traitement anticoagulant ou qui présentent un trouble de coagulation constituant une contre-indication à l'injection intramusculaire, sauf si les bienfaits éventuels l'emportent nettement sur les risques liés à l'administration.

Système immunitaire

Il se peut que la réponse immunitaire déclenchée par le vaccin soit moindre chez les personnes immunodéprimées, y compris celles qui reçoivent un traitement immunosuppresseur.

7.1 Populations particulières

7.1.1 Femmes enceintes

L'innocuité et l'efficacité de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech n'ont pas encore été établies chez les femmes enceintes.

7.1.2 Femmes qui allaitent

On ignore si Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech est excrété dans le lait maternel chez l'humain. On ne peut toutefois exclure l'existence d'un risque pour le nouveau-né ou le nourrisson.

Il convient de mettre en balance les bienfaits de l'allaitement pour le développement et la santé avec la nécessité de vacciner la mère contre la COVID-19 d'un point de vue clinique.

7.1.3 Enfants

L'innocuité et l'efficacité de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech n'ont pas été établies chez les enfants et les adolescents âgés de moins de 16 ans.

7.1.4 Personnes âgées

Des personnes âgées de 65 ans et plus participent aux études cliniques sur Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech, et leurs données contribuent à l'évaluation globale de l'innocuité et de l'efficacité de ce vaccin. Voir **EFFETS INDÉSIRABLES** et **ÉTUDES CLINIQUES**.

8 EFFETS INDÉSIRABLES

8.1 Aperçu des effets indésirables

L'innocuité de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech a été évaluée auprès de personnes âgées de 16 ans et plus dans le cadre de deux études cliniques menées aux États-Unis, en Europe, en Turquie, en Afrique du Sud et en Amérique du Sud : l'étude BNT162-01 (étude 1), qui comptait 60 participants âgés de 18 à 55 ans, et l'étude C4591001 (étude 2), qui comptait environ 44 000 participants âgés de 12 ans et plus.

Dans l'étude 2, 21 720 participants âgés de 16 ans et plus ont reçu au moins une dose de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech et 21 728 participants âgés de 16 ans et plus ont reçu un placebo.

Lors de l'analyse des données de l'étude 2, l'innocuité a été évaluée chez 19 067 participants âgés de 16 ans et plus (soit 9531 participants du groupe Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech et 9536 participants du groupe placebo) 2 mois après l'administration de la 2^e dose.

L'évaluation de l'innocuité du vaccin se poursuit chez les participants de l'étude 2. Certains participants ont fait l'objet d'un suivi axé sur les réactions locales et les manifestations générales mentionnées sur demande, ainsi que sur l'utilisation d'un antipyrétique après l'administration de chaque dose du vaccin. Le suivi des manifestations indésirables mentionnées spontanément, y compris les manifestations indésirables graves qui pourraient survenir jusqu'à 6 mois après l'administration de la dernière dose du vaccin, est en cours (*voir ÉTUDES CLINIQUES*).

Les effets indésirables qui ont été le plus souvent observés chez un sous-groupe (n = 8183) de la population de l'analyse de l'innocuité formé de participants âgés de 18 ans et plus qui ont reçu le vaccin et qui ont fait l'objet d'un suivi de la réactogénicité (effectué au moyen d'un journal électronique) sont les suivants : douleur au point d'injection (84,1 %), fatigue (62,9 %), céphalées (55,1 %), douleur musculaire (38,3 %), frissons (31,9 %), douleur articulaire (23,6 %) et fièvre (14,2 %). En général, ces effets étaient légers ou modérés et ils ont disparu quelques jours après la vaccination.

8.2 Effets indésirables observés au cours des études cliniques

Étant donné que les études cliniques sont menées dans des conditions très particulières, les taux des effets indésirables qui y sont observés peuvent ne pas refléter les taux observés dans la pratique courante et ne doivent pas être comparés aux taux observés dans le cadre des études cliniques portant sur un autre médicament. Les renseignements sur les effets indésirables provenant des études cliniques peuvent être utiles pour la détermination des effets indésirables liés aux médicaments et pour l'approximation des taux en contexte réel.

Les tableaux 2 à 5 font respectivement état des fréquences et des degrés de sévérité des réactions locales et générales mentionnées sur demande qui sont survenues au cours des 7 jours ayant suivi l'administration de chaque dose de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech et du placebo au sein du sous-groupe de la population de l'analyse de l'innocuité formé des participants âgés de 18 et plus (n = 8183) qui ont fait l'objet d'un suivi de la réactogénicité (effectué au moyen d'un journal électronique).

Tableau 2 – Étude 2 : fréquence des réactions locales mentionnées sur demande au cours des 7 jours ayant suivi l’administration de chaque dose chez les participants âgés de 18 à 55 ans (sous-groupe de la population de l’analyse de l’innocuité ayant fait l’objet d’un suivi de la réactogénicité#)**

Réaction locale	1 ^{re} dose		2 ^e dose	
	Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech N ^a = 2291 %	Placebo N ^a = 2298 %	Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech N ^a = 2098 %	Placebo N ^a = 2103 %
Rougeur				
Tous les cas ^b	4,5	1,1	5,9	0,7
Sévère ^c	0,3	0,2	0,5	0
Enflure				
Tous les cas ^b	5,8	0,5	6,3	0,2
Sévère ^c	0,2	0,1	0,3	0
Douleur au point d’injection				
Tous les cas ^b	83,1	14,0	77,8	11,7
Sévère ^d	1,0	0,1	1,2	0
Toute réaction locale ^b	83,6	14,7	78,1	12,2

a) N : nombre de participants qui ont répondu au moins par « oui » ou par « non » pour la réaction en question après l’administration de la dose considérée

b) Toute réaction locale : tous les cas de rougeur > 2,0 cm, d’enflure > 2,0 cm, ou de douleur au point d’injection

c) Sévère : > 10,0 cm

d) Sévère : qui empêche le sujet de vaquer à ses activités quotidiennes

* Participants qui ont fait l’objet de la répartition aléatoire et qui ont reçu au moins 1 dose de l’intervention à l’étude

Cinq (5) participants étaient âgés de 16 à 17 ans

Tableau 3 – Étude 2 : fréquence des manifestations générales mentionnées sur demande au cours des 7 jours ayant suivi l’administration de chaque dose chez les participants âgés de 18 à 55 ans (sous-groupe de la population de l’analyse de l’innocuité ayant fait l’objet d’un suivi de la réactogénicité)**

Manifestation générale	1 ^{re} dose		2 ^e dose	
	Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech N ^a = 2291 %	Placebo N ^a = 2298 %	Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech N ^a = 2098 %	Placebo N ^a = 2103 %
Fièvre				
Température ≥ 38,0 °C	3,7	0,9	15,8	0,5
Température > 38,9 °C	0,3	0,2	1,2	0,1
Fatigue				
Tous les cas	47,4	33,4	59,4	22,8
Sévère ^c	1,4	0,5	4,6	0,7
Céphalées				
Tous les cas	41,9	33,7	51,7	24,1
Sévères ^c	1,0	0,8	3,2	0,7
Frissons				
Tous les cas	14,0	6,4	35,1	3,8
Sévères ^c	0,4	0,1	2,1	0
Vomissements				
Tous les cas	1,2	1,2	1,9	1,2
Sévères ^d	0	0	0,2	0
Diarrhée				
Tous les cas	11,1	11,7	10,4	8,4
Sévère ^d	0,1	0,0	0,2	0,0
Apparition ou aggravation d’une douleur musculaire				
Tous les cas	21,3	10,8	37,3	8,2
Sévère ^c	0,6	0,1	2,2	0,1
Apparition ou aggravation d’une douleur articulaire				
Tous les cas	11,0	6,0	21,9	5,2
Sévère ^c	0,2	0	1,0	0,2
Toute manifestation générale ^b	67,1	54,1	74,2	38,2
Utilisation d’un antipyrétique ou d’un analgésique	27,8	14,4	45,0	12,6

- a) N : nombre de participants qui ont répondu au moins par « oui » ou par « non » pour la réaction en question après l'administration de la dose considérée
- b) Toute manifestation générale : tous les cas de fièvre caractérisée par une température $\geq 38,0$ °C, de fatigue, de vomissements, de frissons, de diarrhée, de céphalées, d'apparition ou d'aggravation d'une douleur musculaire, ou d'apparition ou d'aggravation d'une douleur articulaire
- c) Sévère : qui empêche le sujet de vaquer à ses activités quotidiennes
- d) Sévère : qui commande une hydratation intraveineuse
- * Tous les participants qui ont fait l'objet de la répartition aléatoire et qui ont reçu au moins 1 dose de l'intervention à l'étude
- # Cinq (5) participants étaient âgés de 16 à 17 ans

Tableau 4 – Étude 2 : fréquence des réactions locales mentionnées sur demande au cours des 7 jours ayant suivi l'administration de chaque dose chez les participants âgés de 56 ans et plus (sous-groupe de la population de l'analyse de l'innocuité ayant fait l'objet d'un suivi de la réactogénicité*)

Réaction locale	1 ^{re} dose		2 ^e dose	
	Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech N ^a = 1802 %	Placebo N ^a = 1792 %	Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech N ^a = 1660 %	Placebo N ^a = 1646 %
Rougeur				
Tous les cas ^b	4,7	1,1	7,2	0,7
Sévère ^c	0,2	0,1	0,5	0,1
Enflure				
Tous les cas ^b	6,5	1,2	7,5	0,7
Sévère ^c	0,1	0	0,2	0,1
Douleur au point d'injection				
Tous les cas ^b	71,1	9,3	66,1	7,7
Sévère ^d	0,2	0	0,5	0
Toute réaction locale ^b	72,1	10,4	66,9	8,5

- a) N : nombre de participants qui ont répondu au moins par « oui » ou par « non » pour la réaction en question après l'administration de la dose considérée
- b) Toute réaction locale : tous les cas de rougeur > 2,0 cm, d'enflure > 2,0 cm, ou de douleur au point d'injection
- c) Sévère : > 10,0 cm
- d) Sévère : qui empêche le sujet de vaquer à ses activités quotidiennes
- * Participants qui ont fait l'objet de la répartition aléatoire et qui ont reçu au moins 1 dose de l'intervention à l'étude

Tableau 5 – Étude 2 : fréquence des manifestations générales mentionnées sur demande au cours des 7 jours ayant suivi l’administration de chaque dose chez les participants âgés de 56 ans et plus (sous-groupe de la population de l’analyse de l’innocuité ayant fait l’objet d’un suivi de la réactogénicité*)

Manifestation générale	1 ^{re} dose		2 ^e dose	
	Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech N ^a = 1802 %	Placebo N ^a = 1792 %	Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech N ^a = 1660 %	Placebo N ^a = 1646 %
Fièvre				
Température ≥ 38,0 °C	1,4	0,4	10,9	0,2
Température > 38,9 °C	0,1	0,1	0,3	0,1
Fatigue				
Tous les cas	34,1	22,6	50,5	16,8
Sévère ^c	0,1	0,2	2,8	0,1
Céphalées				
Tous les cas	25,2	18,1	39,0	13,9
Sévères ^c	0,1	0,2	0,5	0,2
Frissons				
Tous les cas	6,3	3,2	22,7	2,8
Sévères ^c	0	0,1	1,0	0
Vomissements				
Tous les cas	0,5	0,5	0,7	0,3
Sévères ^d	0	0	0,1	0
Diarrhée				
Tous les cas	8,2	6,6	8,3	6,0
Sévère ^d	0,2	0,1	0,1	0,2
Apparition ou aggravation d’une douleur musculaire				
Tous les cas	13,9	8,3	28,7	5,3
Sévère ^c	0,1	0,2	1,0	0,1
Apparition ou aggravation d’une douleur articulaire				
Tous les cas	8,6	6,1	18,9	3,7
Sévère ^c	0,1	0,1	0,4	0,1
Toute manifestation générale ^b	49,0	37,9	64,5	28,2
Utilisation d’un antipyrétique ou d’un analgésique	19,9	11,9	37,7	9,8

- a) N : nombre de participants qui ont répondu au moins par « oui » ou par « non » pour la réaction en question après l'administration de la dose considérée
- b) Toute manifestation générale : tous les cas de fièvre caractérisée par une température $\geq 38,0$ °C, de fatigue, de vomissements, de frissons, de diarrhée, de céphalées, d'apparition ou d'aggravation d'une douleur musculaire, ou d'apparition ou d'aggravation d'une douleur articulaire
- c) Sévère : qui empêche le sujet de vaquer à ses activités quotidiennes
- d) Sévère : qui commande une hydratation intraveineuse
- * Tous les participants qui ont fait l'objet de la répartition aléatoire et qui ont reçu au moins 1 dose de l'intervention à l'étude

Manifestations indésirables mentionnées spontanément

Aucun décès lié au vaccin n'a été signalé lors de l'étude.

Manifestations indésirables graves

Au sein de la sous-population de participants à l'étude 2 âgés de 16 à 55 ans (n = 10 841 dans le groupe Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech; n = 10 851 dans le groupe placebo), des manifestations indésirables graves survenues entre la date d'administration de la 1^{re} dose et le 30^e jour ayant suivi l'administration de la 2^e dose ont été signalées chez 0,4 % des participants qui avaient reçu au moins 1 dose de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech et chez 0,3 % des participants qui avaient reçu au moins 1 dose de placebo. Au sein de la sous-population de participants à l'étude 2 âgés de 56 ans et plus (n = 7960 dans le groupe Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech; n = 7934 dans le groupe placebo), des manifestations indésirables graves ont été signalées chez 0,8 % des participants qui avaient reçu au moins 1 dose de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech et chez 0,6 % des participants qui avaient reçu au moins 1 dose de placebo.

Manifestations indésirables non graves

Au sein de l'ensemble de la sous-population de participants à l'étude 2 âgés de 16 à 55 ans (n = 10 841 dans le groupe Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech; n = 10 851 dans le groupe placebo), des manifestations indésirables non graves survenues entre la date d'administration de la 1^{re} dose et le 30^e jour ayant suivi l'administration de la 2^e dose ont été signalées chez 29,3 % des participants qui avaient reçu au moins 1 dose de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech et chez 13,2 % des participants qui avaient reçu au moins 1 dose de placebo. Au sein de l'ensemble de la sous-population de participants à l'étude 2 âgés de 56 ans et plus (n = 7960 dans le groupe Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech), des manifestations indésirables non graves survenues dans les 30 jours suivant la vaccination ont été signalées chez 23,8 % des participants qui avaient reçu au moins 1 dose de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech et chez 11,7 % des participants qui avaient reçu au moins 1 dose de placebo. Des cas de lymphadénopathie ont été signalés dans le cadre de cette étude. Il y avait un déséquilibre entre les deux groupes à cet égard entre la date d'administration de la 1^{re} dose et le 30^e jour ayant suivi l'administration de la 2^e dose : le nombre de cas de lymphadénopathie signalés était nettement plus élevé dans le groupe Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech (n = 64) que dans le groupe placebo (n = 6). Cette augmentation serait

vraisemblablement liée à la vaccination. Aucun autre schéma de divergence ou déséquilibre numérique notable entre les deux groupes (qui serait évocateur d'une relation de causalité avec Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech) n'a été observé en ce qui concerne certaines catégories de manifestations indésirables non graves (y compris les autres manifestations neurologiques ou neuro-inflammatoires et les manifestations thrombotiques).

9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Aucune étude sur les interactions n'a été menée.

Il ne faut pas mélanger Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech avec d'autres vaccins ou produits dans la même seringue.

10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE

10.1 Mode d'action

L'ARN messager à nucléoside modifié que renferme Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech est encapsulé dans des nanoparticules lipidiques, qui le libèrent dans les cellules de l'hôte, où il est traduit en un antigène, en l'occurrence la protéine de spicule (protéine S) du SRAS-CoV-2. La présence de cet antigène (la protéine S) déclenche des réponses immunitaires humorale (production d'anticorps neutralisants) et cellulaire qui peuvent contribuer à protéger la personne vaccinée contre la COVID-19.

11 CONSERVATION, STABILITÉ ET MISE AU REBUT

Fioles congelées (avant l'utilisation)

Les boîtes de fioles multidoses de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech sont livrées dans des conteneurs isothermes remplis de glace sèche (après la dilution, chaque fiole contient 5 doses de 0,3 mL). Pour vous assurer que toutes les mesures de protection appropriées sont mises en place, veuillez consulter la Fiche de données de sécurité de la glace sèche et le Guide de référence sur le stockage et la manipulation de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech qui vous ont été fournis (et que vous trouverez également sur le site CVDvaccine.ca). Une fois que vous aurez reçu le conteneur isotherme, retirez immédiatement les boîtes de fioles de celui-ci et conservez-les dans un congélateur à ultra-basse température (entre -80 et -60 °C [-112 et -76 °F]). Plus précisément, conservez les fioles à l'abri de la lumière, dans les boîtes d'origine, à une température de -80 à -60 °C (-112 à -76 °F), afin qu'elles demeurent congelées, et ce, jusqu'à leur utilisation.

Si vous ne disposez pas de congélateur à ultra-basse température, le conteneur isotherme dans lequel Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech est livré peut servir d'unité de stockage temporaire, pourvu qu'il soit complètement rempli de glace sèche en permanence. Veuillez consulter les directives de réglage qui accompagnent le conteneur isotherme d'origine pour savoir comment l'utiliser pour le stockage temporaire des fioles. La température

du conteneur isotherme est maintenue entre -90 et -60 °C (-130 et -76 °F). Cette plage n'est pas considérée comme un écart de température par rapport aux conditions de conservation recommandées.

Fioles décongelées (avant la dilution)

Les fioles multidoses de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech peuvent être décongelées et conservées au réfrigérateur (entre 2 et 8 °C [35 et 46 °F]) avant la dilution. Les boîtes de 25 et de 195 fioles peuvent décongeler respectivement en 2 et 3 heures au maximum au réfrigérateur. Moins il y a de fioles, plus la décongélation est rapide. Les fioles peuvent être conservées au réfrigérateur jusqu'à 5 jours (120 heures). Les fioles congelées peuvent également être décongelées à la température ambiante (jusqu'à 25 °C [77 °F]). Avant la dilution, les fioles multidoses peuvent être conservées à la température ambiante pendant 2 heures au maximum. Pendant la période de conservation, évitez d'exposer directement les fioles à la lumière du soleil et aux rayons ultraviolets et réduisez au minimum leur exposition à l'éclairage ambiant. Les fioles décongelées peuvent être manipulées dans les conditions d'éclairage ambiant. Ne pas recongeler les fioles décongelées (*voir* **POSOLOGIE ET ADMINISTRATION**).

Fioles de vaccin (après la dilution)

Les fioles multidoses de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech dilué doivent être conservées à une température de 2 à 25 °C (35 à 77 °F) et utilisées dans les 6 heures qui suivent la dilution. Il faut jeter tous les résidus de vaccin dilué inutilisés au bout de 6 heures. Pendant la période de conservation, évitez d'exposer directement les fioles à la lumière du soleil et aux rayons ultraviolets et réduisez au minimum leur exposition à l'éclairage ambiant. Après la dilution, les fioles de vaccin peuvent être manipulées dans les conditions d'éclairage ambiant. Ne pas congeler. Si le vaccin est gelé, il faut le jeter.

12 PARTICULARITÉS DE MANIPULATION DU PRODUIT

La fiole multidose de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech renferme une suspension congelée qui ne contient aucun agent de conservation et qui doit être décongelée et diluée avant l'administration.

Pour prendre connaissance des renseignements importants sur la manipulation et la préparation pour l'administration, veuillez consulter les sections **CONSERVATION, STABILITÉ ET MISE AU REBUT** et **Reconstitution**.

PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES

13 RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES

Substance pharmaceutique

Dénomination commune : vaccin à ARNm contre la COVID-19

Caractéristiques du produit

Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech (vaccin à ARNm contre la COVID-19) renferme un ARN messenger (ARNm) simple brin hautement purifié doté d'une coiffe en 5', qui est produit par transcription acellulaire in vitro à partir d'une matrice d'ADN qui code pour la protéine de spicule (protéine S) du SRAS-CoV-2.

Ce vaccin se présente sous la forme d'une suspension congelée blanche ou blanc cassé offerte dans une fiole multidose, et il doit être dilué avant l'administration. Une fiole contient 5 doses de 30 mcg de vaccin à ARNm contre la COVID-19 (l'ARNm est encapsulé dans des nanoparticules lipidiques).

14 ÉTUDES CLINIQUES

14.1 Plan et caractéristiques démographiques de l'étude

L'innocuité et l'efficacité de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech ont été évaluées dans le cadre d'une étude de phase II/III multicentrique, comparative avec placebo, et à répartition aléatoire, menée auprès de personnes âgées de 12 ans et plus. En tout, 43 651 participants ont été répartis aléatoirement selon un rapport de 1:1 (n = 21 823 dans le groupe Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech et n = 21 828 dans le groupe placebo) pour recevoir 2 doses de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech ou de placebo à 21 jours d'intervalle (19 à 23 jours d'intervalle, conformément au protocole). Lors de la répartition aléatoire, les participants ont été stratifiés en fonction de l'âge (12 à 15 ans, 16 à 55 ans ou 56 ans et plus), et au moins 40 % d'entre eux faisaient partie de la strate des 56 ans et plus. Il est à noter que les participants âgés de 12 à 15 ans n'ont pas été pris en compte dans l'analyse de l'efficacité.

Les personnes immunodéprimées et celles qui avaient déjà reçu un diagnostic clinique ou microbiologique de COVID-19 ont été exclues de cette étude. Par contre, les personnes atteintes d'une maladie préexistante stable (par définition, maladie qui n'avait pas nécessité de modification majeure du traitement ni d'hospitalisation pour cause d'aggravation au cours des 6 semaines ayant précédé l'admission) et celles que l'on savait atteintes d'une infection stable par le virus de l'immunodéficience humaine (VIH), le virus de l'hépatite C (VHC) ou le virus de l'hépatite B (VHB) y ont été admises.

Le paramètre d'efficacité principal était défini comme tout cas de COVID-19 symptomatique* confirmé par RT-PCR (transcription inverse suivie d'une amplification en chaîne par polymérase). La population de l'analyse du paramètre d'efficacité principal englobait tous les participants qui n'ont présenté aucun signe évocateur d'une infection antérieure par le SRAS-

CoV-2 jusqu'au 7^e jour ayant suivi l'administration de la 2^e dose (premier paramètre d'efficacité principal) et tous les participants, qu'ils aient présenté ou non des signes évocateurs d'une infection antérieure par le SRAS-CoV-2 jusqu'au 7^e jour ayant suivi l'administration de la 2^e dose (deuxième paramètre d'efficacité principal). En principe, les participants seront suivis pendant une période maximale de 24 mois aux fins de l'évaluation de l'innocuité et de l'efficacité du vaccin contre la COVID-19.

Le tableau 6 fait état de certaines caractéristiques démographiques de la population à l'étude.

Tableau 6 – Caractéristiques démographiques des participants qui n'ont présenté aucun signe d'infection jusqu'au 7^e jour ayant suivi l'administration de la 2^e dose (population évaluable quant à l'efficacité [7 jours])

	Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech (N^a = 18 242) n (%)	Placebo (N^a = 18 379) n (%)	Total (N^a = 36 621) n (%)
Sexe			
Masculin	9318 (51,1)	9225 (50,2)	18 543 (50,6)
Féminin	8924 (48,9)	9154 (49,8)	18 078 (49,4)
Âge au moment de la vaccination, (ans)			
Moyenne (É.-T.)	50,6 (15,70)	50,4 (15,81)	50,5 (15,76)
Médiane	52,0	52,0	52,0
Min.-max.	(12-89)	(12-91)	(12-91)
Groupe d'âge			
12 à 15 ans	46 (0,3)	42 (0,2)	88 (0,2)
16 à 55 ans	10 428 (57,2)	10 507 (57,2)	20 935 (57,2)
> 55 ans	7768 (42,6)	7830 (42,6)	15 598 (42,6)
≥ 65 ans	3980 (21,8)	4038 (22,0)	8018 (21,9)
Race			
Blancs	15 110 (82,8)	15 301 (83,3)	30 411 (83,0)
Noirs ou Afro-américains	1617 (8,9)	1617 (8,8)	3234 (8,8)
Amérindiens ou autochtones de l'Alaska	118 (0,6)	106 (0,6)	224 (0,6)
Asiatiques	815 (4,5)	810 (4,4)	1625 (4,4)
Natifs d'Hawaï ou d'une autre île du Pacifique	48 (0,3)	29 (0,2)	77 (0,2)
Métissés	448 (2,5)	402 (2,2)	850 (2,3)
Non précisée	86 (0,5)	114 (0,6)	200 (0,5)
Origine ethnique			
Hispanique ou latino-américaine	4886 (26,8)	4857 (26,4)	9743 (26,6)
Ni hispanique ni latino-américaine	13 253 (72,7)	13 412 (73,0)	26 665 (72,8)
Non précisée	103 (0,6)	110 (0,6)	213 (0,6)
Pays			
Argentine	2561 (14,0)	2539 (13,8)	5100 (13,9)
Brésil	1232 (6,8)	1223 (6,7)	2455 (6,7)
Allemagne	121 (0,7)	126 (0,7)	247 (0,7)

Tableau 6 – Caractéristiques démographiques des participants qui n’ont présenté aucun signe d’infection jusqu’au 7^e jour ayant suivi l’administration de la 2^e dose (population évaluable quant à l’efficacité [7 jours])

	Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech (N^a = 18 242) n (%)	Placebo (N^a = 18 379) n (%)	Total (N^a = 36 621) n (%)
Afrique du Sud	287 (1,6)	279 (1,5)	566 (1,5)
États-Unis	14 041 (77,0)	14 212 (77,3)	28 253 (77,1)
Maladies concomitantes ¹			
Oui	8432 (46,2)	8450 (46,0)	16 882 (46,1)
Non	9810 (53,8)	9929 (54,0)	19 739 (53,9)

- a) N : nombre de sujets dans le groupe considéré ou l’échantillon total; c’est cette valeur qui a servi de dénominateur pour le calcul des pourcentages
1. Nombre de sujets atteints d’au moins 1 maladie concomitante qui accroît le risque de contracter une forme sévère de la COVID-19 (p. ex., asthme, obésité [indice de masse corporelle ≥ 30 kg/m²], maladie pulmonaire chronique, diabète, hypertension)

14.2 Résultats de l’étude

En tout, 36 523 participants âgés de 16 ans et plus (soit 18 198 participants du groupe Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech et 18 325 participants du groupe placebo) ont été pris en compte dans l’analyse du premier paramètre d’efficacité principal (**absence de signe d’infection** jusqu’au 7^e jour ayant suivi l’administration de la 2^e dose). Lorsque l’analyse principale finale de l’efficacité a été effectuée, les participants avaient fait l’objet d’un suivi médian visant à déceler les symptômes de COVID-19 de 2 mois, ce qui correspond à 2214 années-personnes dans le groupe Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech et à 2222 années-personnes dans le groupe placebo.

L’analyse du premier paramètre d’efficacité principal a révélé qu’il y avait eu 8 cas confirmés de COVID-19 dans le groupe Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech et qu’il y en avait eu 162 dans le groupe placebo. Selon cette analyse (participants qui ne présentaient **aucun signe évocateur** d’une infection antérieure par le SRAS-CoV-2), le taux d’efficacité de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech comparativement au placebo était de 95,0 % (intervalle de crédibilité : de 90,3 à 97,6 %) chez les participants pour lesquels le premier cas de COVID-19 a été décelé à partir du 7^e jour qui suivait l’administration de la 2^e dose. Le taux d’efficacité de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech s’est établi à 94,7 % (intervalle de confiance bilatéral à 95 % : de 66,7 à 99,9 %) chez les participants âgés de 65 ans et plus qui ne présentaient **aucun signe évocateur** d’une infection antérieure par le SRAS-CoV-2. Selon l’analyse du deuxième paramètre d’efficacité principal (participants âgés de 16 ans et plus, **qu’ils aient présenté ou non des signes évocateurs** d’une infection antérieure par le SRAS-CoV-2), le taux d’efficacité de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech comparativement au placebo a atteint 94,6 % (intervalle de crédibilité à 95 % : de 89,9 à 97,3 %) chez les

participants pour lesquels le premier cas de COVID-19 a été décelé à partir du 7^e jour qui suivait l'administration de la 2^e dose.

* Un cas était défini par la présence d'au moins 1 des symptômes suivants : fièvre, apparition ou aggravation d'une toux, apparition ou aggravation d'une dyspnée, frissons, apparition ou aggravation d'une myalgie, apparition d'une agueusie ou d'une anosmie, maux de gorge, diarrhée ou vomissements.

15 MICROBIOLOGIE

Aucune information microbiologique n'est requise pour ce produit.

16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE

Toxicologie générale

Les données non cliniques issues des études habituelles sur la toxicité de doses répétées n'ont mis en évidence aucun risque particulier chez l'humain.

Cancérogénicité

Le pouvoir cancérogène du vaccin n'a pas été évalué, puisque la réalisation d'études de cancérogénicité n'a pas été jugée pertinente en l'occurrence.

Génotoxicité

Le pouvoir génotoxique du vaccin n'a pas été évalué, puisque la réalisation d'études de génotoxicité n'a pas été jugée pertinente en l'occurrence.

Toxicologie pour la reproduction et le développement

Les études sur la reproduction et la toxicité pour le développement chez l'animal ne sont pas terminées.

RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENTS

LISEZ CE DOCUMENT POUR UNE UTILISATION SÉCURITAIRE ET EFFICACE DE VOTRE MÉDICAMENT

VACCIN CONTRE LA COVID-19 DE PFIZER-BIONTECH

Vaccin à ARNm contre la COVID-19, suspension pour injection intramusculaire

Santé Canada a autorisé la vente de ce vaccin contre la COVID-19 en vertu d'un arrêté d'urgence.

Ce feuillet est un résumé et il ne contient donc pas tous les renseignements pertinents au sujet de ce produit. Discutez avec votre professionnel de la santé de votre cas et de votre traitement et demandez-lui si de nouveaux renseignements sur **Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech** sont disponibles.

Pourquoi utilise-t-on Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech?

Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech est un vaccin utilisé pour prévenir la COVID-19 causée par le SRAS-CoV-2.

Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech peut être administré aux personnes âgées de 16 ans et plus.

Comment Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech agit-il?

Ce vaccin aide l'organisme à déclencher des mécanismes de protection (tels que la production d'anticorps) qui empêchent le virus à l'origine de la COVID-19 d'entrer dans les cellules et de rendre les gens malades. Il repose sur une nouvelle technologie (il contient le code génétique [ARN messenger, ou ARNm] d'une partie du virus) qui aide l'organisme à se protéger contre le virus. Ce vaccin est injecté (avec une seringue munie d'une aiguille) dans la partie supérieure du bras. Vous devrez en recevoir deux doses à 21 jours d'intervalle.

Ce vaccin ne vous donnera pas la COVID-19.

Comme c'est le cas de tout vaccin, il est possible que Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech ne protège pas complètement toutes les personnes qui le reçoivent. Par conséquent, vous devrez continuer à suivre les recommandations formulées par les responsables de la santé publique pour prévenir la propagation de la COVID-19, et ce, même si vous avez reçu les deux doses de ce vaccin.

Quels sont les ingrédients de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech?

Ingrédient médicinal : ARNm

Ingrédients non médicinaux :

- ALC-0315 = bis(2-hexyldécanoate) de ((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyle)

- ALC-0159 = 2-[(polyéthylène glycol)-2000]-N,N-ditétradécylacétamide
- 1,2-distéaroyl-sn-glycéro-3-phosphocholine
- cholestérol
- phosphate dibasique de sodium dihydraté
- phosphate monobasique de potassium
- chlorure de potassium
- chlorure de sodium
- saccharose
- eau pour injection

Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech se présente sous la forme pharmaceutique suivante :

Suspension blanche ou blanc cassé (à diluer) offerte dans une fiole multidose contenant 5 doses.

Après la dilution, la fiole contient 5 doses de 0,3 mL, et chaque dose renferme 30 mcg d'ARNm.

Ne vous faites pas administrer Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech dans les cas suivants :

- vous êtes allergique à n'importe quel ingrédient de ce vaccin (voir la section **Quels sont les ingrédients de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech?**);
- vous avez n'importe quel symptôme qui pourrait être attribuable à la COVID-19. Décrivez vos symptômes à votre professionnel de la santé et demandez-lui comment passer un test de dépistage de la COVID-19. Il vous précisera quand vous serez en mesure de recevoir le vaccin.

Consultez votre professionnel de la santé avant de recevoir Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech, afin d'aider à éviter les effets secondaires et assurer la bonne utilisation du médicament. Informez votre professionnel de la santé de tous vos problèmes et états de santé, notamment si :

- vous avez déjà eu des problèmes après l'administration d'une dose de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech, tels qu'une réaction allergique ou des difficultés à respirer;
- votre système immunitaire est affaibli par une maladie ou par un médicament;
- vous avez des problèmes de saignement, avez facilement des ecchymoses (bleus) ou utilisez un médicament qui éclaircit le sang;
- vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez le devenir;
- vous allaitez.

Autres mises en garde

Il peut s'écouler jusqu'à 7 jours entre l'administration de la 2^e dose de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech et l'acquisition de la protection contre la COVID-19. Comme c'est le cas de tout vaccin, il est possible que Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech ne protège pas complètement toutes les personnes qui le reçoivent.

Mentionnez à votre professionnel de la santé tous les médicaments et produits de santé que vous prenez, y compris : médicaments d'ordonnance et en vente libre, vitamines, minéraux, suppléments naturels et produits de médecine douce.

On ne dispose d'aucune donnée sur l'administration concomitante de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech avec d'autres vaccins.

Si vous avez reçu un autre vaccin récemment, dites-le à votre professionnel de la santé.

Comment Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech s'administre-t-il?

Dose habituelle

Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech est injecté dans le muscle de la partie supérieure du bras (dose de 0,3 mL) après avoir été dilué.

Vous recevrez 2 injections à 21 jours d'intervalle. Il est très important de retourner pour recevoir la 2^e injection, sinon le vaccin ne sera peut-être pas aussi efficace que prévu.

Si vous avez des questions sur l'utilisation de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech, posez-les à votre professionnel de la santé.

Surdose

En cas de surdosage présumé de Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech, communiquez avec le centre antipoison de votre région.

Dose omise

Si vous oubliez de retourner voir votre professionnel de la santé pour recevoir la dose suivante à la date prévue, demandez-lui conseil.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech?

Comme tous les vaccins, Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech peut causer des effets secondaires.

Les effets secondaires suivants peuvent survenir aux fréquences indiquées :

Très fréquents (pouvant survenir chez plus de 1 personne sur 10) :

- douleur au point d'injection

- fatigue
- maux de tête
- douleurs musculaires
- frissons
- douleur aux articulations
- fièvre

Peu fréquents (pouvant survenir chez 1 personne sur 100 ou moins) :

- enflure des ganglions lymphatiques

Lorsque vous recevrez Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech, vous pourriez présenter des effets secondaires qui ne sont pas mentionnés ci-dessus. Si c'est le cas, communiquez avec votre professionnel de la santé.

En cas d'apparition de symptômes graves, quels qu'ils soient, ou de symptômes qui pourraient être liés à une réaction allergique, consultez immédiatement un médecin. Voici quelques exemples de symptômes de réaction allergique :

- urticaire (apparition de petites bosses sur la peau qui souvent démangent beaucoup);
- gonflement du visage, de la langue ou de la gorge;
- difficulté à respirer.

En cas de réaction allergique sévère, composez le 9-1-1, ou rendez-vous à l'hôpital le plus proche.

Votre professionnel de la santé est tenu d'informer les autorités de la santé publique de tous les effets secondaires graves qui surviennent après la vaccination.

Déclaration des effets secondaires soupçonnés des vaccins

À l'attention du grand public : Si vous avez un effet secondaire après avoir reçu un vaccin, veuillez le signaler à votre professionnel de la santé.

Si vous avez besoin de renseignements sur la prise en charge des effets secondaires, veuillez contacter votre professionnel de la santé. L'Agence de la santé publique du Canada (ASPC), Santé Canada et Pfizer Canada SRI ne peuvent pas donner de conseils médicaux.

À l'attention des professionnels de la santé : Si un patient présente un effet secondaire après avoir reçu un vaccin, veuillez remplir le Formulaire de rapport des effets secondaires suivant l'immunisation (ESSI) approprié à votre province ou territoire (<https://www.canada.ca/fr/sante-publique/services/immunisation/declaration-manifestations-cliniques-inhabituelles-suite-immunisation/formulaire.html>) et l'envoyer à votre unité de santé locale.

Conservation

Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech doit être conservé, fourni et administré par un professionnel de la santé.

Gardez hors de la portée et de la vue des enfants.

Pour en savoir plus sur Vaccin contre la COVID-19 de Pfizer-BioNTech :

- Communiquez avec votre professionnel de la santé.
- Consultez la monographie intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les Renseignements destinés aux patients. Ce document est disponible sur le site Web de Santé Canada (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medicaments/base-donnees-produits-pharmaceutiques.html>), le site Web du fabricant (www.pfizer.ca), ou peut être obtenu en composant le 1-800-463-6001 (Information pharmaceutique de Pfizer).

Le présent feuillet a été rédigé par Pfizer Canada SRI.

Dernière révision : DEC 09, 2020