

Calendriers de vaccination financée par le secteur public en Ontario – Décembre 2016

La vaccination financée par le secteur public ne peut être offerte qu'aux personnes admissibles et elle doit être un service gratuit

| Calendrier de vaccination systématique : Immunisation amorcée au cours de l'enfance | | | | | | | | | | | | | |
|--|-----|--------|--------|--------|---------|---------|---------|----------------------|----------------------|------------------------|------------------------|-----------------------|----------------------------|
| Vaccin | Âge | 2 mois | 4 mois | 6 mois | 12 mois | 15 mois | 18 mois | 4-6 ans [^] | 7 ^e année | 14-16 ans [§] | 24-26 ans [†] | ≥ 34 ans [‡] | 65 ans |
| DCaT-VPI-Hib Diphtérie, tétanos, coqueluche, poliomyélite et <i>Haemophilus influenzae</i> de type b | | ◆ | ◆ | ◆ | | | ◆ | | | | | | |
| Pneu-C-13 Vaccin antipneumococcique-13 conjugué | | ◆ | ◆ | | ◆ | | | | | | | | |
| Rot-1 Rotavirus | | ▲ | ▲ | | | | | | | | | | |
| Men-C-C Vaccin antiméningocoque conjugué du sérogroupe C | | | | | ◆ | | | | | | | | |
| RRO Rougeole, rubéole, oreillons | | | | | ■ | | | | | | | | |
| Var Varicelle | | | | | | ■ | | | | | | | |
| RROV Rougeole, rubéole, oreillons, varicelle | | | | | | | | ■ | | | | | |
| dcaT-VPI Tétanos, diphtérie, coqueluche, poliomyélite | | | | | | | | ◆ | | | | | |
| HB Hépatite B | | | | | | | | | ● | | | | |
| Men-C-ACYW Vaccin antiméningococcique conjugué du groupe ACYW-135 | | | | | | | | | ● | | | | |
| VPH-4 Virus du papillome humain | | | | | | | | | ● | | | | |
| dcaT Diphtérie, coqueluche, tétanos | | | | | | | | | | ◆ | ◆ | | |
| dT (rappel) Diphtérie, tétanos | | | | | | | | | | | | ◆ | Tous les 10 ans |
| HZ Zona ou herpès zoster | | | | | | | | | | | | | ■ |
| Pneu-P-23 Vaccin antipneumococcique polysaccharidique 23-valent | | | | | | | | | | | | | ■ |
| Inf Grippe | | | | | | | | | | | | | * Chaque année à l'automne |

◆ = Une dose unique de vaccin administrée par injection intramusculaire à l'aide d'une seringue et d'une aiguille.
 ■ = Une dose unique de vaccin administrée par injection sous-cutanée à l'aide d'une seringue et d'une aiguille.
 ▲ = Une dose unique de vaccin administrée par voie orale à l'aide d'un applicateur.
 ● = Offert dans le cadre de programmes de vaccination en milieu scolaire. Le vaccin Men-C-ACYW est administré à raison d'une dose unique; le vaccin HB consiste en une série de 2 doses (voir le tableau 6); le vaccin VPH-4 consiste en une série de 2 doses (voir le tableau 10). Chaque dose de vaccin est administrée par injection intramusculaire à l'aide d'une seringue et d'une aiguille.
[^] = Administré préférentiellement à 4 ans.
[§] = Administré 10 ans après la dose de dcaT-VPI (4-6 ans).
[†] = Administré 10 ans après la dose de dcaT administrée à l'adolescence (14-16 ans).
[‡] = Après l'administration de la dose de dcaT à l'âge adulte (24-26 ans), les adultes devraient recevoir un vaccin dT de rappel tous les 10 ans.
 * = Les enfants âgés de 6 mois à 8 ans qui n'ont pas déjà reçu une dose de vaccin antigrippal doivent recevoir 2 doses à ≥ 4 semaines d'intervalle. Les enfants qui ont déjà reçu ≥ 1 dose de vaccin antigrippal doivent par la suite recevoir 1 dose par saison de la grippe.
 Remarque : Un calendrier différent et (ou) des doses additionnelles peuvent être nécessaires chez les sujets qui présentent un risque élevé (voir le tableau 3) et ceux qui ont manqué une dose de vaccin (voir les tableaux 4-23 pertinents).

Calendriers de vaccination financée par le secteur public en Ontario – Décembre 2016

La vaccination financée par le secteur public ne peut être offerte qu'aux personnes admissibles et elle doit être un service gratuit

Calendrier de rattrapage 1 : Immunisation amorcée chez les enfants âgés de 1-6 ans

| Vaccin | 1 ^{re} visite | | | 2 ^e visite : 2 mois après la 1 ^{re} visite | | | | 3 ^e visite : 2 mois après la 2 ^e visite | | 4 ^e visite : 6-12 mois après la 3 ^e visite | | | 5 ^e visite (requis seulement si l'enfant avait < 4 ans à la 4 ^e visite) : Sujets âgés de 4 ans, 6-12 mois après la 4^e visite | 7 ^e année | 14-16 ans [§] | 24-26 ans [†] | ≥ 34 ans [‡] | 65 ans | |
|---------------------|----------------------------|-------|---------|---|--|---|---|--|-------|---|-------|---------|--|----------------------|------------------------|------------------------|-----------------------|----------------------|---------|
| | Si l'enfant a | | | Si l'enfant a < 5 ans et qu'il avait | | | | Si l'enfant a | | Si l'enfant a | | | | | | | | | |
| | < 4 ans | 4 ans | 5-6 ans | < 15 mois lors de la 1 ^{re} visite | 15-23 mois à la 1 ^{re} visite | 2-3 ans lors de la 1 ^{re} visite | 4 ans lors de la 1 ^{re} visite | 5-6 ans | 7 ans | < 7 ans | 7 ans | < 4 ans | 4-6 ans | | | | | | 7-8 ans |
| DTaP-IPV-Hib | ◆ | ◆ | | ◆ | | | | | | | | | | | | | | | |
| Pneu-C-13 | ◆ | ◆ | | ◆ | ◆ | | | | | | | | | | | | | | |
| RRO | ■ | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| RROV | | ■ | ■ | | | | | | | | | | ■ | ■ | ■ | | | | |
| DCaT-VPI | | | ◆ | | ◆ | ◆ | ◆ | ◆ | | ◆ | | ◆ | | | | | | | |
| Var | | | | ■ | ■ | ■ | | | | | | | | | | | | | |
| Men-C-C | ◆ | ◆ | ◆ | | | | | | | | | | | | | | | | |
| dcaT-VPI | | | | | | | | | ◆ | | | | ◆ | ◆ | ◆ | | | | |
| HB | | | | | | | | | | | | | | | ● | | | | |
| Men-C-ACYW | | | | | | | | | | | | | | | ● | | | | |
| VPH-4 | | | | | | | | | | | | | | | ● | | | | |
| dcaT | | | | | | | | | | | ◆ | | | | | ◆ | ◆ | | |
| dT | | | | | | | | | | | | | | | | | | ◆ Tous les 10 ans | |
| HZ | | | | | | | | | | | | | | | | | | ■ | |
| Pneu-P-23 | | | | | | | | | | | | | | | | | | ■ | |
| Inf | * Chaque année à l'automne | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

◆ = Une dose unique de vaccin administrée par injection intramusculaire à l'aide d'une seringue et d'une aiguille.

■ = Une dose de vaccin administrée par injection sous-cutanée à l'aide d'une seringue et d'une aiguille.

● = Offert dans le cadre de programmes de vaccination en milieu scolaire. Le vaccin Men-C-ACYW est administré à raison d'une dose unique; le vaccin HB consiste en une série de 2 doses (voir le tableau 6); le vaccin VPH-4 consiste en une série de 2 doses (voir le tableau 10). Chaque dose de vaccin est administrée par injection intramusculaire à l'aide d'une seringue et d'une aiguille.

§ = Administré 10 ans après la dose de dcaT-VPI (4-6 ans).

† = Administré 10 ans après la dose de dcaT administrée à l'adolescence (14-16 ans).

‡ = Après l'administration de la dose de dcaT à l'âge adulte (24-26 ans), les adultes devraient recevoir un vaccin dT de rappel tous les 10 ans.

* = Les enfants âgés de 6 mois à 8 ans qui n'ont pas déjà reçu une dose de vaccin antigrippal doivent recevoir 2 doses à ≥ 4 semaines d'intervalle. Les enfants qui ont déjà reçu ≥ 1 dose de vaccin antigrippal doivent par la suite recevoir 1 dose par saison de la grippe.

Remarque : Un calendrier différent et (ou) des doses additionnelles peuvent être nécessaires chez les sujets qui présentent un risque élevé (voir le tableau 3) et ceux qui ont manqué une dose de vaccin (voir les tableaux 4-23 pertinents).

Calendriers de vaccination financée par le secteur public en Ontario – Décembre 2016

La vaccination financée par le secteur public ne peut être offerte qu'aux personnes admissibles et elle doit être un service gratuit

| Calendrier de rattrapage 2 : Immunisation amorcée chez les enfants âgés de 7 à 17 ans | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|---|-----|---|-----------------------------|--|---------|--|--|---------|--|---------|------------|-------------|--------------------|---------------------------------------|--|---|--------|
| Vaccin | Âge | 1 ^{re} visite | | | | 2 ^e visite : 2 mois après la 1 ^{re} visite | | | 3 ^e visite : 6-12 mois après la 2 ^e visite | Année 7 | Années 7-8 | Années 7-12 | Années 8-12 Filles | 10 ans après la 3 ^e visite | 10 ans après la visite précédente (requis seulement si l'enfant avait < 18 ans à la visite précédente) | Tous les 10 ans après la visite précédente ¹ | 65 ans |
| | | Si l'enfant a < 13 ans et qu'il est né | | Si l'enfant a ≥ 13 ans et qu'il est né | | Si l'enfant a < 13 ans | Si l'enfant a ≥ 13 ans et qu'il est né | | | | | | | | | | |
| | | le ou après le 1 ^{er} sept. 2003 | le ou avant le 31 août 2003 | en ou après 2000 | en 1999 | | en ou après 2000 | en 1999 | | | | | | | | | |
| dcaT-VPI | | ◆ | ◆ | ◆ | ◆ | ◆ | ◆ | ◆ | | | | | | | | | |
| RROV | | ■ | ■ | | | ■ | | | | | | | | | | | |
| RRO | | | | ■ | ■ | | ■ | ■ | | | | | | | | | |
| Var | | | | ■ | | | ■ | | | | | | | | | | |
| Men-C-C | | ▶ | | | | | | | | | | | | | | | |
| HB | | | | | | | | | | | | | ● | | | | |
| Men-C-ACYW | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| HPV-4 | | | | | | | | | ● | | | | ● | | | | |
| dcaT | | | | | | | | | | | | | | ◆ | | ◆ | |
| dT | | | | | | | | | | | | | | | | ◆ | |
| HZ | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Pneu-P-23 | | | | | | | | | | | | | | | | ■ | |
| Inf | | * Chaque année à l'automne | | | | | | | | | | | | | | | |

◆ = Une dose unique de vaccin administrée par injection intramusculaire à l'aide d'une seringue et d'une aiguille.
 ■ = Une dose unique de vaccin administrée par injection sous-cutanée à l'aide d'une seringue et d'une aiguille.
 ▶ = Les sujets qui sont nés le ou après le 1^{er} septembre 2003 peuvent recevoir une dose de Men-C-C (administrée par injection intramusculaire à l'aide d'une seringue et d'une aiguille). Ces sujets seront également admissibles au vaccin Men-C-ACYW lorsqu'ils rentreront en 7^e année. Si le sujet reçoit le vaccin Men-C-ACYW en 7^e année ou plus tard, le vaccin Men-C-C n'est plus recommandé.
 ● = Offert dans le cadre de programmes de vaccination en milieu scolaire. Le vaccin Men-C-ACYW est administré à raison d'une dose unique; le vaccin HB consiste en une série de 2 doses (voir le tableau 6); voir le tableau 10 ou 11 concernant la série de vaccins VPH-4. Chaque dose de vaccin est administrée par injection intramusculaire à l'aide d'une seringue et d'une aiguille.
 ‡ = Après l'administration de la dose de dcaT à l'âge adulte (24-26 ans), les adultes devraient recevoir un vaccin dT de rappel tous les 10 ans.
 * = Les enfants âgés de 6 mois à 8 ans qui n'ont pas déjà reçu une dose de vaccin antigrippal doivent recevoir 2 doses à ≥ 4 semaines d'intervalle. Les enfants qui ont déjà reçu ≥ 1 dose de vaccin antigrippal doivent par la suite recevoir 1 dose par saison de la grippe.

Remarque: Un calendrier différent et (ou) des doses additionnelles peuvent être nécessaires chez les sujets qui présentent un risque élevé (voir le tableau 3) et ceux qui ont manqué une dose de vaccin (voir les tableaux 4-23 pertinents).

| Calendrier de rattrapage 3 : Immunisation amorcée chez les adultes âgés de 18 ans ou plus | | | | | | | | | |
|---|-----|----------------------------|--------------------|------------------|--|----------|--|--|--------|
| Vaccin | Âge | 1 ^{re} visite | | | 2 ^e visite : 2 mois après la 1 ^{re} visite | | 3 ^e visite : 6-12 mois après la 2 ^e visite | Tous les 10 ans après la 3 ^e visite | 65 ans |
| | | Si l'adulte est né | | | Si l'adulte a | | | | |
| | | en ou avant 1985 | entre 1986 et 1996 | en ou après 1997 | 18-25 ans | ≥ 26 ans | | | |
| Tdap-IPV | | ◆ | ◆ | ◆ | | | | | |
| MMR | | ■ | ■ | ■ | ■ | | | | |
| Men-C-ACYW | | | | ◆ | | | | | |
| Men-C-C | | | ◆ | | | | | | |
| Td-IPV | | | | | ◆ | ◆ | ◆ | | |
| Td | | | | | | | | ◆ | |
| HZ | | | | | | | | | ■ |
| Pneu-P-23 | | | | | | | | | ■ |
| Inf | | ◆ Chaque année à l'automne | | | | | | | |

◆ = Une dose unique de vaccin administrée par injection intramusculaire à l'aide d'une seringue et d'une aiguille.
 ■ = Une dose unique de vaccin administrée par injection sous-cutanée à l'aide d'une seringue et d'une aiguille.

Remarque: Un calendrier différent et (ou) des doses additionnelles peuvent être nécessaires chez les sujets qui présentent un risque élevé (voir le tableau 3) et ceux qui ont manqué une dose de vaccin (voir les tableaux 4-23 pertinents).

Remarques générales

- Il n'est pas nécessaire de reprendre au début les séries de vaccins interrompues, peu importe le temps écoulé depuis l'administration de la dernière dose.
- Quand une plage d'âge est précisée, elle comprend les limites inférieure et supérieure. Par exemple :
 - « 4 à 6 ans » signifie du 4^e anniversaire, à la journée précédant le 7^e anniversaire;
 - « 6 mois à 8 ans » signifie de l'âge de 6 mois, à la journée précédant le 9^e anniversaire.

Tableau 1 : Administration des vaccins

| Voie d'administration | Sujet vacciné | Calibre d'aiguille recommandé | Longueur d'aiguille recommandée |
|--|-------------------------------|-------------------------------|---------------------------------|
| Intramusculaire (i.m.) Remarque : Pour les injections intramusculaires, l'aiguille doit être assez longue pour atteindre la plus grosse partie du muscle. | Bébés, tout petits et enfants | 22-25 | 2,2 cm – 2,5 cm (7/8 po-1 po) |
| | Adolescents et adultes | 22-25 | 2,5 cm – 3,8 cm (1 po-1½ po) |
| Sous-cutanée (s.c.) | Tous âges | 25 | 1,6 cm (5/8 po) |
| Orale (per os [PO]) | Bébés | S. O. | S. O. |
| Intranasale (i.n.) | Tous âges | S. O. | S. O. |

Remarques

- Pour obtenir de l'information sur la voie, le site et la méthode d'administration, consultez le Guide canadien d'immunisation sur le site à l'adresse <http://www.phac-aspc.gc.ca/publicat/cig-gci/p01-07-fra.php>.
- N'administrez jamais plus d'un vaccin en même temps à l'aide de la même seringue, sauf si cette méthode est indiquée dans la monographie du produit.
- Pour reconstituer un vaccin, toujours utiliser le diluant fourni avec le produit.

Tableau 2 : Critères d'admissibilité pour tous les vaccins financés par le secteur public

| Vaccins financés par le secteur public | Voie d'administration | Groupes d'âge admissibles à la vaccination financée par le secteur public | |
|--|--|---|--|
| | | Programmes de vaccination systématique | Programmes de vaccination des sujets à risque élevé |
| DTaP-IPV Diphtérie, coqueluche, tétanos, poliomyélite | i.m. | De 6 semaines à 6 ans | |
| DCaT-VPI-Hib Diphtérie, tétanos, coqueluche, poliomyélite et <i>Haemophilus influenzae</i> de type b | i.m. | De 6 semaines à 4 ans | De 5 à 6 ans (voir le tableau 3) |
| HA Hépatite A | i.m. | | ≥ 1 an (voir le tableau 3) |
| HB Hépatite B | i.m. | 7 ^e et 8 ^e années | ≥ 0 an (voir le tableau 3) |
| Hib <i>Haemophilus influenzae</i> de type b | i.m. | De 6 semaines à 4 ans | ≥ 5 ans (voir le tableau 3) |
| HZ Zona ou herpès zoster | s.c. | De 65 à 70 ans (2016 seulement – sujets nés en 1945) | |
| VPH-4 Virus du papillome humain | i.m. | De la 7 ^e à la 12 ^e année – filles, 7 ^e année – garçons (sujets nés le ou après le 1 ^{er} janvier 2004, de la 7 ^e à la 12 ^e année) | Garçons et hommes de 9 à 26 ans (voir le tableau 3) |
| Inf Grippe | i.m. – inactivé i.n. – vivant atténué | ≥ 6 mois | |
| VPI Poliomyélite | s.c. | ≥ 6 semaines | ≥ 18 ans (voir le tableau 3) |
| 4CMenB Vaccin multicomposant contre le méningocoque du séro groupe B | i.m. | | De 2 mois à 17 ans (voir le tableau 3) |
| Men-C-C Vaccin antiméningocoque conjugué du séro groupe C | i.m. | <ul style="list-style-type: none"> Sujets nés le ou après le 1^{er} sept. 2003 et âgées de ≥ 1 an Sujets nés entre le 1^{er} janvier 1986 et le 31 décembre 1996 | |
| Men-C-ACYW Vaccin antiméningococcique conjugué du groupe ACYW-135 | i.m. | <ul style="list-style-type: none"> 7^e et 12^e années Sujets nés le ou après le 1^{er} janvier 1997 | De 9 mois à 55 ans (voir le tableau 3) |
| Men-P-ACYW Vaccin antiméningococcique polysaccharidique du groupe ACYW-135 | s.c. | | ≥ 56 ans (voir le tableau 3) |
| RRO Rougeole, rubéole, oreillons | s.c. | ≥ 1 an | <ul style="list-style-type: none"> De 6 à 11 mois (voir le tableau 3) ≥ 18 ans (voir le tableau 3) |
| RROV Rougeole, rubéole, oreillons, varicelle | s.c. | De 4 à 12 ans | |
| Pneu-C-13 Vaccin antipneumococcique-13 conjugué | i.m. | De 6 semaines à 4 ans | <ul style="list-style-type: none"> De 6 semaines à 6 mois (voir le tableau 3) ≥ 50 ans (voir le tableau 3) |
| Pneu-P-23 Vaccin antipneumococcique polysaccharidique 23-valent | s.c. or i.m. | ≥ 65 ans | <ul style="list-style-type: none"> De 2 à 64 ans (voir le tableau 3) ≥ 2 ans (revaccination) [voir le tableau 3] |
| Rot-1 Rotavirus | PO | De 6 à 24 semaines | |
| dT Diphtérie, tétanos | i.m. | ≥ 7 ans | |
| dcaT Diphtérie, coqueluche, tétanos | i.m. | ≥ 4 ans Remarque : Les adultes (≥ 18 ans) peuvent recevoir 1 dose du vaccin dcaT (normalement donnée 10 ans après la dose du vaccin dcaT administrée à l'adolescence). Toutefois, si la dose de rappel du vaccin dcaT doit être administrée plus tôt, ces adultes peuvent recevoir une dose du vaccin dcaT peu importe le temps écoulé depuis l'administration de la dernière dose d'un vaccin contenant l'anatoxine tétanique ou diphtérique. | |
| dcaT-VPI Tétanos, diphtérie, coqueluche, poliomyélite | i.m. | ≥ 4 ans | ≥ 18 ans (voir le tableau 3) |
| dT-VPI Diphtérie, tétanos, poliomyélite | i.m. | ≥ 7 ans | ≥ 18 ans (voir le tableau 3) |
| Var Varicelle | s.c. | Sujets nés le ou après le 1 ^{er} janvier 2000 et âgées de ≥ 1 an | Sujets nés le ou avant le 31 décembre 1999 (voir le tableau 3) |

Remarques

- Plus d'un vaccin peut protéger contre une même maladie. Il faut choisir le vaccin le plus approprié selon l'âge et les besoins du sujet vacciné, conformément aux calendriers recommandés.
 - Peu importe le calendrier de vaccination, si le sujet est partiellement immunisé ou s'il ne peut recevoir l'une des composantes d'un vaccin combiné en raison d'une contre-indication, un autre vaccin peut être administré, pourvu que le sujet soit admissible à le recevoir. Par exemple :
 - Si la série de doses du VPI a toute été administrée, le vaccin dcaT peut être administré au lieu du vaccin dcaT-VPI.
 - Dans le même ordre d'idées, si le sujet ne peut recevoir le vaccin anticoquelucheux, le vaccin Td-VPI pour les personnes de ≥ 7 ans peut être administré au lieu du vaccin dcaT-VPI.
- Consultez le bureau de santé publique de votre région pour connaître la disponibilité des vaccins financés par le secteur public visant la gestion des cas et des sujets-contact liés aux maladies pouvant être prévenues par la vaccination.

Tableau 3 : Programmes de vaccination des sujets à risque élevé – Les sujets à risque élevé doivent eux aussi être vaccinés conformément aux calendriers de vaccination systématique ou de rattrapage applicables (voir les pages 1 à 3).

| Vaccins financés par le secteur public | Groupes d'âge admissibles à la vaccination financée par le secteur public | N ^{bre} de doses admissibles | Intervalles entre les doses | Critères d'admissibilité des sujets à risque élevé |
|--|---|---------------------------------------|---|---|
| Hib | ≥ 5 ans | 1 ou 3 | Pour les sujets qui ont reçu une greffe de CSH – Voir le tableau 9 | <ul style="list-style-type: none"> • Sujets atteints d'asplénie fonctionnelle ou anatomique (1 dose) • Sujets qui ont reçu une greffe de moelle osseuse ou d'organe plein (1 dose) • Sujets ayant un implant cochléaire ou en attente d'en recevoir un (1 dose) • Sujets qui ont reçu une greffe de cellules souches hématopoïétiques (CSH) [3 doses] • Sujets immunodéprimés en raison d'une maladie ou d'un traitement (1 dose) • Sujets qui ont reçu une greffe de poumon (1 dose) • Sujets ayant un déficit primaire en anticorps (1 dose) <p>Remarque : Les enfants de 5 à 6 ans à risque élevé qui ont besoin des vaccins DCaT-VPI et Hib peuvent recevoir le vaccin DCaT-VPI-Hib à la place.</p> |
| DCaT-VPI-Hib | 5 à 6 ans | | | |
| HA | ≥ 1 an | 2 | Voir le tableau 5 | <ul style="list-style-type: none"> • Sujets prenant des drogues par voie intraveineuse • Sujets atteints d'une hépatopathie chronique (y compris l'hépatite B ou C) • Hommes ayant des relations sexuelles avec d'autres hommes |
| HB | ≥ 0 an | 2 à 4 (+ doses de rappel, au besoin) | Voir le tableau 7 | <ul style="list-style-type: none"> • Enfants de < 7 ans dont la famille a immigré d'un pays où la prévalence du VHB est élevée ou qui peuvent être exposés à des porteurs du VHB au sein de leur famille élargie (3 doses) • Contact familial ou sexuel avec un porteur chronique ou un cas aigu (3 doses) • Sujets ayant des antécédents d'infections transmissibles sexuellement (3 doses) • Bébés nés de mères séropositives à l'égard du virus de l'hépatite B - Bébés prématurés pesant < 2 000 grammes à la naissance (4 doses) - Bébés prématurés pesant ≥ 2 000 grammes à la naissance et bébés nés à ou après terme (3 doses) • Sujets prenant des drogues par voie intraveineuse (3 doses) • Sujets atteints d'une hépatopathie chronique (y compris l'hépatite C) [3 doses] • Sujets en attente d'une greffe du foie (2^e et 3^e doses seulement) • Hommes ayant des relations sexuelles avec d'autres hommes (3 doses) • Sujets ayant plusieurs partenaires sexuels (3 doses) • Sujets ayant subi une piqûre ou une ponction par une aiguille ailleurs que dans un milieu de soins (3 doses) • Sujets en dialyse rénale ou atteints d'une maladie exigeant l'administration fréquente de produits sanguins (p. ex. l'hémophilie) (2^e et 3^e doses seulement) |
| VPH-4 | Garçons et hommes de 9 à 26 ans | 2 à 3 | Voir les tableaux 10 et 11 | <ul style="list-style-type: none"> • Hommes ayant des relations sexuelles avec d'autres hommes |
| 4CMenB | De 2 mois à 17 ans | 2 à 4 | Voir le tableau 13 | <ul style="list-style-type: none"> • Sujets présentant un déficit acquis en complément (p. ex. ceux qui reçoivent de l'éculizumab) • Sujets atteints d'asplénie fonctionnelle ou anatomique • Sujets ayant un implant cochléaire ou en attente d'un tel implant • Sujets présentant un déficit en complément, properdine ou facteur D, ou un déficit primaire en anticorps |
| Men-C-ACYW | De 9 mois à 55 ans | 2 à 4 + doses de rappel | Voir le tableau 14 | <ul style="list-style-type: none"> • VIH |
| Men-P-ACYW | ≥ 56 ans | 1 | Voir le tableau 14 | |
| RRO | De 6 à 11 mois | 1 | Voir le tableau 15 | <ul style="list-style-type: none"> • Bébés qui vont voyager dans des régions où la maladie constitue une préoccupation; <p>Remarque : 2 doses additionnelles sont requises à ≥ 1 an et à intervalles appropriés.</p> |
| | ≥ 18 ans | 1 (comme 2 ^e dose) | Voir le tableau 15 | <ul style="list-style-type: none"> • Les adultes qui n'ont reçu qu'une dose de vaccin RRO peuvent recevoir une 2^e dose : • s'ils sont travailleurs de la santé; • s'ils sont étudiants de niveau postsecondaire; • s'ils songent à voyager dans des régions où la maladie constitue une préoccupation; • selon le jugement clinique du fournisseur de soins de santé. |
| Pneu-C-13 | De 6 semaines à 6 mois | 1 (comme 4 ^e dose) | Voir le tableau 16 | <ul style="list-style-type: none"> • Les bébés qui répondent aux critères 1 à 14 de risque élevé fixés pour le vaccin Pneu-P-23 (voir les critères d'admissibilité au vaccin Pneu-P-23) peuvent recevoir une 4^e dose et doivent être vaccinés conformément au calendrier d'administration du vaccin Pneu-C-13 chez les personnes à risque élevé. |
| | ≥ 50 ans | 1 ou 3 | <p>Pour les sujets qui ont reçu une greffe de CSH – Voir le tableau 17</p> <p>Voir le tableau 18 pour connaître les intervalles entre l'administration du vaccin Pneu-C-13 et du vaccin Pneu-P-23</p> | <ul style="list-style-type: none"> • Sujets atteints d'asplénie fonctionnelle ou anatomique (1 dose) • Sujets présentant des déficits immunitaires congénitaux touchant n'importe quelle partie du système immunitaire, notamment l'immunité à médiation humorale (lymphocytes B), l'immunité à médiation cellulaire (lymphocytes T), le système du complément (déficit en properdine ou en facteur D), ou la fonction phagocytaire (1 dose) • Sujets infectés par le VIH (1 dose) • Sujets qui ont reçu une greffe de CSH (3 doses) • Sujets recevant un traitement immunodépresseur, notamment l'usage prolongé de corticostéroïdes, la chimiothérapie, la radiothérapie, le traitement postérieur à une greffe d'organe, la biothérapie et certains médicaments antirhumatismaux (1 dose) • Sujets atteints de néoplasmes malins, y compris la leucémie et le lymphome (1 dose) • Sujets atteints d'anémie drépanocytaire ou d'autres hémoglobinopathies (1 dose) • Sujets recevant une greffe d'organe plein ou de cellules des îlots de Langerhans (candidat ou receveur) [1 dose] |
| Pneu-P-23 | De 2 à 64 ans | 1 | | <ol style="list-style-type: none"> 1. Sujets atteints d'asplénie (anatomique ou fonctionnelle), de dysfonctionnement splénique 2. Sujets atteints d'une maladie cardiaque chronique 3. Sujets présentant un écoulement chronique du liquide céphalorachidien 4. Sujets ayant un implant cochléaire ou en attente d'un tel implant 5. Sujets présentant des déficits immunitaires congénitaux primaires touchant n'importe quelle partie du système immunitaire, notamment l'immunité à médiation humorale (lymphocytes B), l'immunité à médiation cellulaire (lymphocytes T), le système du complément (déficit en properdine ou en facteur D), ou la fonction phagocytaire 6. Sujets atteints de diabète sucré 7. VIH 8. Sujets recevant un traitement immunodépresseur, notamment l'usage prolongé de corticostéroïdes à action générale, la chimiothérapie, la radiothérapie, le traitement postérieur à une greffe d'organe, certains médicaments antirhumatismaux et autres 9. Sujets atteints d'une hépatopathie chronique (y compris l'hépatite B ou C et la cirrhose hépatique, peu importe la cause) 10. Sujets atteints de néoplasmes malins, y compris la leucémie et le lymphome 11. Sujets atteints d'une néphropathie chronique, y compris le syndrome néphrotique 12. Sujets atteints d'une maladie respiratoire chronique (excluant les asthmatiques, sauf ceux qui sont traités au moyen d'une forte dose de corticostéroïdes) 13. Sujets atteints d'anémie drépanocytaire ou d'autres hémoglobinopathies drépanocytaires 14. Sujets recevant une greffe d'organe plein ou de cellules des îlots de Langerhans (candidat ou receveur) 15. Sujets atteints d'une maladie neurologique chronique pouvant nuire à l'élimination des sécrétions orales 16. Sujets recevant une greffe de CSH (candidat ou receveur) 17. Résidents de maisons de soins infirmiers, de résidences pour personnes âgées et d'établissements ou de services de soins aux malades chroniques |
| Pneu-P-23 | ≥ 2 ans | 1 (comme 2 ^e dose) | Voir le tableau 19 | <p>Les sujets peuvent recevoir une 2^e dose (revaccination conférant une immunité à vie) de Pneu-P-23 s'ils répondent aux critères de risque élevé suivants :</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sujets atteints d'asplénie anatomique ou fonctionnelle ou d'anémie drépanocytaire • Sujets atteints de cirrhose du foie • VIH • sujets immunodéficients relativement à une maladie ou à un traitement • sujets atteints d'une insuffisance rénale (chronique) ou du syndrome néphrotique |
| VPI dcaT-VPI dT-VPI | ≥ 18 ans | 1 | | <p>Voyageurs qui ont reçu la série complète de vaccins contre la poliomyélite et se rendent dans une région où le poliovirus circule ou est soupçonné de circuler. Pour connaître les recommandations, consultez le site Web du Comité consultatif de la médecine tropicale et de la médecine des voyages (CCMTMV) à http://www.phac-aspc.gc.ca/tmp-pmv/catmat-ccmtmv/index-fra.php</p> <p>Remarque : Les voyageurs peuvent recevoir une dose unique de rappel du vaccin contenant le VPI conférant une immunité à vie. Le vaccin le plus approprié (p. ex. VPI, dcaT-VPI ou dT-VPI) doit être choisi.</p> |
| Var | Sujets nés le ou avant le 31 décembre 1999 | 2 | Voir le tableau 15 | <ul style="list-style-type: none"> • Enfants et adolescents vulnérables qui reçoivent un traitement chronique à l'acide salicylique • Sujets vulnérables qui sont atteints de fibrose kystique • Sujets-contact familiaux vulnérables des sujets immunodéprimés • Sujets vulnérables qui reçoivent une corticothérapie à faible dose ou des corticostéroïdes inhalés ou topiques • Sujets vulnérables et immunodéprimés, voir le Guide canadien d'immunisation |

Intervalles entre les vaccins – Recommandés et minimums

Remarque : Suivez les directives des tableaux 8, 12, 13, 14 et 16 lorsque vous amorcez une série de vaccins. Si le calendrier de vaccination est interrompu, le nombre de doses requises pourrait être inférieur à celui précisé dans le tableau. Consultez le Guide canadien d'immunisation ou le tableau 23 pour savoir ce qu'il faut faire lorsque la série de vaccin Pneu-C-13 est interrompue.

Tableau 4 : Séries de vaccinations primaires DCaT-VPI-[Hib] et dcaT-VPI des enfants de < 7 ans

| Intervalles recommandés | Intervalles minimums |
|--|--|
| 1 ^{re} dose de DCaT-VPI-[Hib] à ≥ 2 mois 2 ^e dose de DCaT-VPI-[Hib], 2 mois après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose de DCaT-VPI-[Hib], 2 mois après la 2 ^e dose 4 ^e dose de DCaT-VPI-[Hib], 6-12 mois après la 3 ^e dose et à ≥ 1 an Si une 4 ^e dose est administrée à ≥ 4 ans et ≥ 24 semaines après la 3 ^e dose, c'est le vaccin dcaT-VPI qui doit être administré. 5 ^e dose de dcaT-VPI, 6-12 mois après la 4 ^e dose et à ≥ 4 ans La 5 ^e dose n'est pas requise si la 4 ^e dose est administrée à ≥ 4 ans et ≥ 24 semaines après la 3 ^e dose. | 1 ^{re} dose de DCaT-VPI-[Hib] à ≥ 6 semaines 2 ^e dose de DCaT-VPI-[Hib], 4 semaines après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose de DCaT-VPI-[Hib], 4 semaines après la 2 ^e dose 4 ^e dose de DCaT-VPI-[Hib], 24 semaines après la 3 ^e dose et à ≥ 1 an Si une 4 ^e dose est administrée à ≥ 4 ans et ≥ 24 semaines après la 3 ^e dose, c'est le vaccin dcaT-VPI qui doit être administré. 5 ^e dose de dcaT-VPI, 24 semaines après la 4 ^e dose et à ≥ 4 ans La 5 ^e dose n'est pas requise si la 4 ^e dose est administrée à ≥ 4 ans et ≥ 24 semaines après la 3 ^e dose. |
| Remarques <ul style="list-style-type: none"> • DCaT-VPI-[Hib] indique l'utilisation du DCaT-VPI-Hib ou du DCaT-VPI-, selon l'âge de l'enfant et le nombre de doses de Hib requis (voir le tableau 8). • Consultez le calendrier de vaccination systématique et le calendrier de vaccination de rattrapage 1 pour obtenir de l'information sur l'administration du DCaT-VPI-[Hib]. | |

Tableau 5 : Série de vaccinations contre l'hépatite A (HA) des sujets de ≥ 1 an à risque élevé

| Intervalles recommandés | Intervalles minimums |
|---|--|
| 1 ^{re} dose 2 ^e dose, de 6 à 36 mois après la 1 ^{re} dose (selon le vaccin) | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 24 semaines après la 1 ^{re} dose |

Tableau 6 : Série de vaccinations contre l'hépatite B (HB) des sujets en 7^e année

| Recombivax HB® première dose – Intervalles | Engerix®-B première dose – Intervalles |
|---|--|
| 1 ^{re} dose de Recombivax HB® en 7 ^e année 2 ^e dose de Recombivax HB® ou d'Engerix®-B, 4 mois après la 1 ^{re} dose | 1 ^{re} dose d'Engerix®-B en 7 ^e année 2 ^e dose d'Engerix®-B ou de Recombivax HB®, 6 mois après la 1 ^{re} dose |
| Remarque : Les deux doses du vaccin HB prévues au calendrier et la préparation de ce vaccin sont approuvées pour une utilisation chez les enfants âgés de 11 à 15 ans. | |

Tableau 7 : Série de vaccinations contre l'hépatite B (HB) des sujets de ≥ 0 an à risque élevé

| Intervalles recommandés | Intervalles minimums |
|--|---|
| 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 1 mois après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 5 mois après la 2 ^e dose et à ≥ 24 semaines | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 4 semaines après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 8 semaines après la 2 ^e dose, 16 semaines après la 1 ^{re} dose et à ≥ 24 semaines |
| Remarques <ul style="list-style-type: none"> • Les bébés prématurés pesant < 2 000 grammes à la naissance et nés de mères séropositives à l'égard du virus de l'hépatite B doivent recevoir 4 doses : à la naissance et à 1, 2 et 6 mois. • Les sujets qui répondent aux critères d'admissibilité au vaccin contre l'hépatite B (voir le tableau 3) peuvent recevoir des doses de rappel conformément aux recommandations du Guide canadien d'immunisation. • Consultez le Guide canadien d'immunisation pour connaître les préparations de vaccins appropriées et obtenir de l'information sur le dosage sérologique, l'utilisation de l'immunoglobuline chez les sujets à risque élevé et les calendriers de vaccination accélérée. | |

Tableau 8 : Série de vaccinations contre *Haemophilus influenzae* de type b (Hib) des enfants de < 5 ans

| Âge lors de l'administration de la première dose | Intervalles recommandés | Intervalles minimums |
|--|--|--|
| De 2 à 6 mois | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 2 mois après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 2 mois après la 2 ^e dose 4 ^e dose, 2 mois après la 3 ^e dose et à ≥ 12 mois | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 4 semaines après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 4 semaines après la 2 ^e dose 4 ^e dose, 8 semaines après la 3 ^e dose et à ≥ 12 mois |
| De 7 à 11 mois | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 2 mois après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 2 mois après la 2 ^e dose et à ≥ 12 mois | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 8 semaines après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 8 semaines après la 2 ^e dose et à ≥ 12 mois |
| De 12 à 14 mois | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 2 mois après la 1 ^{re} dose | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 8 semaines après la 1 ^{re} dose |
| De 15 à 59 mois | 1 ^{re} dose | 1 ^{re} dose |

Tableau 9 : Série de vaccinations contre *Haemophilus influenzae* de type b (Hib) des sujets de ≥ 5 ans qui ont reçu une greffe de CSH

| Intervalles recommandés | Intervalles minimums |
|--|---|
| 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 2 mois après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 12 mois après la 2 ^e dose | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 4 semaines après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 4 semaines après la 2 ^e dose |
| Remarque : La série de vaccins peut être amorcée de 6 à 12 mois après la greffe | |

Tableau 10 : Série de deux doses du vaccin VPH-4 :

- élèves de 7^e année en santé qui ont < 14 ans
- garçons en santé de 9 à 13 ans (qui répondent aux critères de risque élevé)

| Intervalles recommandés | Intervalles minimums |
|--|--|
| 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 6 mois après la 1 ^{re} dose | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 24 semaines après la 1 ^{re} dose |
| Remarques <ul style="list-style-type: none"> • Pour la série de deux doses du vaccin contre le VPH, les sujets doivent recevoir la 1^{re} dose à < 14 ans; autrement, ils devront recevoir trois doses du vaccin (voir le tableau 11). • Les sujets infectés par le VIH et immunodéficients ou immunocompétents devront recevoir trois doses (voir le tableau 11). | |

Tableau 11 : Série de trois doses du vaccin VPH-4 :

- filles de 7^e à 12^e année ou garçons de 7^e année qui ont ≥ 14 ans
- filles de 7^e à 12^e année, garçons de 7^e année ou garçons et hommes de 9 à 26 ans (qui répondent aux critères de risque élevé) et qui sont infectés par le VIH et immunodéficients ou immunocompétents

| Intervalles recommandés | Intervalles minimums |
|---|---|
| 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 2 mois après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 4 mois après la 2 ^e dose | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 4 semaines après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 12 semaines après la 2 ^e dose et 24 semaines après la 1 ^{re} dose |

Tableau 12 : Série de vaccinations VPI des sujets de ≥ 6 semaines

| Âge lors de l'administration de la première dose | Intervalles recommandés | Intervalles minimums |
|--|--|---|
| De 6 semaines à 3 ans | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 2 mois après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 2 mois après la 2 ^e dose 4 ^e dose, de 6 à 12 mois après la 3 ^e dose <i>La 4^e dose n'est pas requise si la 3^e dose est administrée à ≥ 4 ans et ≥ 24 semaines après la 2^e dose.</i> | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 4 semaines après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 4 semaines après la 2 ^e dose 4 ^e dose, 24 semaines après la 3 ^e dose <i>La 4^e dose n'est pas requise si la 3^e dose est administrée à ≥ 4 ans et ≥ 24 semaines après la 2^e dose.</i> |
| ≥ 4 ans | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 2 mois après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 6 à 12 mois après la 2 ^e dose | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 4 semaines après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 24 semaines après la 2 ^e dose |

Tableau 13 : Série de vaccinations 4CMenB des enfants de 2 mois à 17 ans à risque élevé

| Âge lors de l'administration de la première dose | Intervalles recommandés | Intervalles minimums |
|--|--|--|
| De 2 à 5 mois | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 2 mois après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 2 mois après la 2 ^e dose 4 ^e dose, 2 mois après la 3 ^e dose et à ≥ 12 mois | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 4 semaines après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 4 semaines après la 2 ^e dose 4 ^e dose, 8 semaines après la 3 ^e dose et à ≥ 12 mois |
| De 6 à 11 mois | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 2 mois après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 2 mois après la 2 ^e dose et à ≥ 12 mois | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 8 semaines après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 8 semaines après la 2 ^e dose et à ≥ 12 mois |
| De 12 mois à 10 ans | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 2 mois après la 1 ^{re} dose | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 8 semaines après la 1 ^{re} dose |
| De 11 à 17 ans | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 1 mois après la 1 ^{re} dose | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 4 semaines après la 1 ^{re} dose |

Tableau 14 : Série de vaccinations Men-C-ACYW (Menactra®) des sujets de 9 mois à 55 ans à risque élevé

| Âge lors de l'administration de la première dose | Intervalles recommandés | Intervalles minimums |
|--|---|---|
| De 9 à 11 mois | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 2 mois après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 2 mois après la 2 ^e dose et à ≥ 12 mois Dose de rappel tous les 3 à 5 ans | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 4 semaines après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 4 semaines après la 2 ^e dose 4 ^e dose, 4 semaines après la 3 ^e dose et à ≥ 12 mois <i>La 4^e dose n'est pas requise si la 3^e dose est administrée à ≥ 12 mois et ≥ 4 semaines après la 2^e dose.</i> Dose de rappel tous les 3 à 5 ans |
| De 12 mois à 6 ans | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 2 mois après la 1 ^{re} dose Dose de rappel tous les 3 à 5 ans | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 4 semaines après la 1 ^{re} dose Dose de rappel tous les 3 à 5 ans |
| De 7 à 55 ans | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 2 mois après la 1 ^{re} dose Doses de rappel tous les 5 ans | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 4 semaines après la 1 ^{re} dose Doses de rappel tous les 5 ans |

Remarques

- Un intervalle de ≥ 4 semaines est requis entre les doses de Men-C-ACYW et de Men-C-C.
- Pour les sujets de ≥ 56 ans à risque élevé, une dose unique de Men-C-ACYW peut être administrée ≥ 5 ans après la dernière dose de Men-C-ACYW.

Tableau 15 : Séries de vaccinations RRO, RROV et Var

| Ordre des vaccins | Intervalles recommandés | Intervalles minimums |
|-----------------------------|-------------------------|----------------------|
| RRO puis RRO | 1 mois | 4 semaines |
| RRO puis RROV/RROV puis RRO | 3 mois | 6 semaines |
| RRO puis Var/Var puis RRO | 1 mois | 4 semaines |
| RROV puis RROV | 3 mois | 6 semaines |
| Var puis RROV/RROV puis Var | 3 mois | 6 semaines |
| Var puis Var | 3 mois | 6 semaines |

Remarque : Les vaccins RRO et Var peuvent être administrés le même jour, au besoin.

Tableau 16 : Série de vaccinations Pneu-C-13 des enfants de < 5 ans

| Âge lors de l'administration de la première dose | Sujets concernés | Intervalles recommandés | Intervalles minimums |
|--|------------------|---|---|
| De 2 à 6 mois | En bonne santé | 1 ^{re} dose à ≥ 2 mois 2 ^e dose, 2 mois après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 2 mois après la 2 ^e dose et à ≥ 12 mois | 1 ^{re} dose à ≥ 6 semaines 2 ^e dose, 8* semaines après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 8 semaines après la 2 ^e dose et à ≥ 12 mois |
| | Risque élevé | 1 ^{re} dose à ≥ 2 mois 2 ^e dose, 2 mois après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 2 mois après la 2 ^e dose 4 ^e dose, 2 mois après la 3 ^e dose et à ≥ 12 mois | 1 ^{re} dose à ≥ 6 semaines 2 ^e dose, 8* semaines après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 8* semaines après la 2 ^e dose 4 ^e dose, 8 semaines après la 3 ^e dose et à ≥ 12 mois |
| De 7 à 11 mois | Tous | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 2 mois après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 2 mois après la 2 ^e dose et à ≥ 12 mois | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 8* semaines après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 8 semaines après la 2 ^e dose et à ≥ 12 mois |
| De 12 à 23 mois | Tous | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 2 mois après la 1 ^{re} dose | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 8 semaines après la 1 ^{re} dose |
| De 24 à 59 mois | Tous | 1 dose | 1 dose |

* Pour ces doses, le fabricant du vaccin indique que l'intervalle minimum est de 4 semaines, mais le Guide canadien d'immunisation recommande un intervalle minimum de 8 semaines entre les doses.

Remarque : Une dose de Pneu-P-23 doit être administrée ≥ 8 semaines après la dernière dose de Pneu-C-13 chez les enfants de ≥ 2 ans qui répondent aux critères de risque élevé fixés pour le vaccin Pneu-P-23 (voir le tableau 3).

Tableau 17 : Série de vaccinations Pneu-C-13 des sujets de ≥ 50 ans qui ont reçu une greffe de CSH

| Intervalles recommandés | Intervalles minimums |
|---|---|
| 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 1 mois après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 1 mois après la 2 ^e dose | 1 ^{re} dose 2 ^e dose, 4 semaines après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 4 semaines après la 2 ^e dose |

Remarque : Amorcer la série de 3 à 9 mois après la greffe; 1 dose de Pneu-P-23 doit être administrée de 12 à 18 mois après la greffe (de 6 à 12 mois après l'administration de la dernière dose de Pneu-C-13).

Tableau 18 : Intervalles entre les doses de Pneu-C-13 et de Pneu-P-23 chez les adultes de ≥ 50 ans à risque élevé

- Une dose de Pneu-P-23 doit être administrée ≥ 8 semaines après la dernière dose de Pneu-C-13 (sauf chez les sujets qui ont reçu une greffe de CSH; voir le tableau 17 pour connaître les intervalles).
- En revanche, si le sujet a déjà reçu le vaccin Pneu-P-23, le Pneu-C-13 doit être administré ≥ 1 an après la dernière dose de Pneu-P-23.

Tableau 19 : Intervalles de revaccination par le Pneu-P-23 chez les sujets de ≥ 2 ans à risque élevé

- La 2^e dose (revaccination conférant une immunité à vie) doit être administrée ≥ 5 ans après la 1^{re} dose.

Tableau 20 : Série de vaccinations Rot-1 des bébés de < 25 semaines

| Intervalles recommandés | Intervalles minimums |
|---|---|
| 1 ^{re} dose* à ≥ 2 mois | 1 ^{re} dose* à ≥ 6 semaines |
| 2 ^e dose**, 2 mois après la 1 ^{re} dose | 2 ^e dose**, 4 semaines après la 1 ^{re} dose |

* Même si le fabricant du vaccin indique que la 1^{re} dose peut être administrée aux bébés de < 21 semaines, le Guide canadien d'immunisation recommande l'administration de la 1^{re} dose à < 15 semaines étant donné que l'innocuité de la 1^{re} dose du vaccin contre le rotavirus chez les bébés plus âgés n'est pas connue.
 ** La 2^e dose doit être administrée à < 25 semaines.

Tableau 21 : Séries de primovaccinations par le dcaT-VPI et (ou) le dT-VPI chez les sujets de ≥ 7 ans

| Intervalles recommandés | Intervalles minimums |
|--|---|
| 1 ^{re} dose | 1 ^{re} dose |
| 2 ^e dose, 2 mois après la 1 ^{re} dose | 2 ^e dose, 4 semaines après la 1 ^{re} dose |
| 3 ^e dose, de 6 à 12 mois après la 2 ^e dose | 3 ^e dose, 24 semaines après la 2 ^e dose |

Remarque : Consultez les calendriers de rattrapage 2 et 3 pour obtenir de l'information sur l'administration du dcaT-VPI et du dT-VPI.

Séries de vaccinations interrompues

Tableau 22 : Calendrier de vaccination par le Pneu-C-13 des enfants de < 5 ans qui n'ont pas reçu tous les vaccins de la série

| Âge actuel de l'enfant | Sujets concernés | Nombre de doses de Pneu-C-13 déjà reçues | Nombre de doses de Pneu-C-13 requises pour terminer la série et intervalles recommandés |
|------------------------|------------------|--|--|
| De 2 à 6 mois | En bonne santé | 1 dose (1 ^{re} dose) | 2 ^e dose, 2 mois après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 2 mois après la 2 ^e dose et à ≥ 12 mois |
| | | 2 doses (1 ^{re} et 2 ^e doses) | 3 ^e dose, 2 mois après la 2 ^e dose et à ≥ 12 mois |
| | Risque élevé | 1 dose (1 ^{re} dose) | 2 ^e dose, 2 mois après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 2 mois après la 2 ^e dose 4 ^e dose, 2 mois après la 3 ^e dose et à ≥ 12 mois |
| | | 2 doses (1 ^{re} et 2 ^e doses) | 3 ^e dose, 2 mois après la 2 ^e dose 4 ^e dose, 2 mois après la 3 ^e dose et à ≥ 12 mois |
| De 7 à 11 mois | Tous | 1 dose (1 ^{re} dose) | 2 ^e dose, 2 mois après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 2 mois après la 2 ^e dose et à ≥ 12 mois |
| | | 2 doses (1 ^{re} et 2 ^e doses) | 3 ^e dose, 2 mois après la 2 ^e dose et à ≥ 12 mois |
| De 12 à 23 mois | Tous | 1 dose (1 ^{re} dose) à < 12 mois | 2 ^e dose, 2 mois après la 1 ^{re} dose 3 ^e dose, 2 mois après la 2 ^e dose |
| | | 1 dose (1 ^{re} dose) à ≥ 12 mois | 2 ^e dose, 2 mois après la 1 ^{re} dose |
| | | 1 dose (1 ^{re} dose) à < 12 mois et 1 dose (2 ^e dose) à ≥ 12 mois | 3 ^e dose, 2 mois après la 2 ^e dose |
| | | 2 doses ou plus à < 12 mois | 1 dose, 2 mois après la dose la plus récente |
| De 24 à 59 mois | Tous | Toute série incomplète | 1 dose, 2 mois après la dose la plus récente |

Remarque : Consulter le tableau 16 pour déterminer si le calendrier de l'enfant a été interrompu et si des doses additionnelles sont requises afin de compléter le calendrier approprié selon l'âge actuel de l'enfant.

Tableau 23 : Calendriers de vaccination pour le dcaT-VPI, le dT-VPI et (ou) le dT des sujets ≥ 7 ans qui n'ont pas reçu tous les vaccins de la série

| Nombre de doses de DCaT-VPI-[Hib] reçues à < 7 ans | Âge actuel du sujet | Poursuivre avec le nombre suivant de doses de dcaT-VPI, de dT-VPI, et (ou) de dT pour terminer la série (intervalles recommandés) |
|--|---------------------|--|
| 1 dose | De 7 à 17 ans | 1 dose de dcaT-VPI, 2 mois après la dose de DCaT-VPI-[Hib] 1 dose de dcaT, 2 mois après la 1 ^{re} dose de dcaT-VPI 1 dose de dcaT-VPI, de 6 à 12 mois après la dose de dcaT |
| | ≥ 18 ans | 1 dose de dcaT-VPI 1 dose de dT, 2 mois après la dose de dcaT-VPI 1 dose de dT-VPI, de 6 à 12 mois après la dose de dT |
| 2 doses | De 7 à 17 ans | 1 dose de dcaT-VPI, de 6 à 12 mois après la dose de DCaT-VPI-[Hib] 1 dose de dcaT-VPI, de 6 à 12 mois après la 1 ^{re} dose de dcaT-VPI |
| | ≥ 18 ans | 1 dose de dcaT-VPI 1 dose de dT, de 6 à 12 mois après la dose de dcaT-VPI |
| 3 doses | ≥ 7 ans | 1 dose de dcaT-VPI, de 6 à 12 mois après la dose de DCaT-VPI-[Hib] |
| 4 doses reçues à < 4 ans | ≥ 7 ans | 1 dose de dcaT-VPI |

Remarque : DCaT-VPI-[Hib] indique l'utilisation du DCaT-VPI-Hib ou du DCaT-VPI, selon l'âge de l'enfant.

- Le carnet de vaccination doit être fourni et mis à jour gratuitement lors de chaque visite. La carte jaune est un carnet de vaccination personnel permanent. Le patient doit l'apporter à chaque rendez-vous de vaccination.
- En Ontario, il faut un carnet de vaccination à jour ou une exemption valide pour fréquenter l'école, conformément à la *Loi sur l'immunisation des élèves* (les maladies désignées comprennent la diphtérie, le tétanos, la poliomyélite, la coqueluche, la méningococcie, la rougeole, les oreillons, la rubéole et la varicelle) et la garderie, conformément à la *Loi sur la garde d'enfants et la petite enfance* (consultez votre bureau de santé publique).
- Consultez le Guide canadien d'immunisation (www.phac-aspc.gc.ca/publicat/cig-gci/index-fra.php) pour obtenir un complément d'information.
- Pour connaître les indications et l'usage clinique des vaccins qui ne sont pas financés par le secteur public ou des vaccins à l'intention des voyageurs, consultez le Comité consultatif national de l'immunisation (www.phac-aspc.gc.ca/naci-cni/index-fra.php) et le Comité consultatif de la médecine tropicale et de la médecine des voyages (www.phac-aspc.gc.ca/tmp-pmv/catmat-cmtmv/index-fra.php).
- Déclarez toute manifestation clinique inhabituelle (MCI) à la suite d'une immunisation au bureau de santé publique de votre région :
 - Liste des bureaux de santé publique : www.health.gov.on.ca/fr/common/system/services/phu/locations.aspx
 - Le Formulaire ontarien de déclaration de manifestations cliniques inhabituelles (MCI) à la suite d'une immunisation se trouve sur le site Web de Santé publique Ontario : www.publichealthontario.ca/fr/BrowseByTopic/InfectiousDiseases/Pages/Vaccine-Safety.aspx

Consultez le site ontario.ca/vaccins pour obtenir les calendriers de vaccination financée par le secteur public en Ontario les plus récents.