

Ministère de la Santé

Documents d'information sur le vaccin contre la COVID-19 pour les personnes ayant reçu une première dose du vaccin AstraZeneca/COVISHIELD

Version 4.0 – Le 16 juillet 2021

Ce document fournit uniquement des informations de base et n'est pas destiné à fournir ou à remplacer un avis médical, un diagnostic ou un traitement, ni des conseils juridiques.

Recevoir une première dose du vaccin AstraZeneca / COVISHIELD contre la COVID-19 était la bonne chose à faire. Il vous protège, vous et les autres, contre une maladie grave.

Une deuxième dose de vaccin contre la COVID-19 est nécessaire pour assurer la meilleure protection contre la COVID-19. Il est particulièrement important d'être complètement vacciné, car cela offre une bien meilleure protection qu'une seule dose contre le nouveau variant préoccupant delta de la COVID-19 qui est actuellement présent en Ontario.

Si vous avez reçu un vaccin AstraZeneca / COVISHIELD (AZ) contre la COVID-19 comme première dose, vous pouvez choisir le type de vaccin que vous souhaitez recevoir pour votre deuxième dose :

1. **Recevoir le vaccin AstraZeneca contre la COVID-19 pour ma deuxième dose au plus tôt 8 semaines suivant ma première dose.**
2. **Recevoir un vaccin à ARNm contre la COVID-19 (Pfizer-BioNTech ou Moderna) pour ma deuxième dose au plus tôt 8 semaines suivant ma première dose.**

Ce document vous aidera à déterminer l'option qui vous convient le mieux. **Assurez-vous qu'un professionnel de la santé répond à toutes les questions, le cas échéant.**

Le 17 juin 2021, le Comité consultatif national de l'immunisation (CCNI) a mis à jour ses recommandations concernant les personnes qui ont reçu le vaccin AstraZeneca/COVISHIELD en tant que première dose :

- Vous pouvez vous voir offrir soit un vaccin à ARNm, soit le vaccin AstraZeneca/COVISHIELD comme deuxième dose
- Il est désormais préférable de recevoir un vaccin à ARNm pour la deuxième dose, car les données probantes actuelles laissent toujours entendre que celui-ci peut produire une meilleure réponse immunitaire et le fait de recevoir un vaccin à ARNm comme deuxième dose première dose du vaccin présente un bon profil d'innocuité
- Les personnes qui reçoivent deux doses du vaccin AstraZeneca/COVISHIELD sont considérées comme étant protégées et n'ont pas besoin de doses supplémentaires.

Vous trouverez de plus amples renseignements sur le [Résumé de la déclaration](#) du CCNI, sur le site Web de ce dernier.

Voici ce que nous savons à propos du calendrier de vaccination mixte contre la COVID-19 :

- Les données probantes actuelles laissent entendre que l'administration d'un vaccin à ARNm après la première dose d'un vaccin AstraZeneca/COVISHIELD contre la COVID-19 peut produire une meilleure réponse immunitaire, y compris contre les variants préoccupants, qu'une deuxième dose de vaccin AstraZeneca/COVISHIELD. Plusieurs études sont en cours pour évaluer davantage ce point. Il est possible qu'une meilleure réponse immunitaire se traduise par une meilleure protection et/ou une plus longue durée de protection. Nous continuons d'en apprendre à ce sujet.
- Une augmentation des effets secondaires à court terme est possible après la deuxième dose lorsque l'on utilise un type de vaccin différent pour la deuxième dose, notamment des maux de tête, de la fatigue et des douleurs musculaires.

Deux doses du vaccin AstraZeneca/COVISHIELD contre la COVID-19 offrent une bonne protection contre la COVID-19 symptomatique et les conséquences graves, comme les hospitalisations et le décès.

- Les essais cliniques ont montré que le vaccin AstraZeneca/COVISHIELD contre la COVID-19 offre la meilleure protection lorsque les deux doses sont espacées de 12 semaines. Lorsque les doses étaient espacées de ≥ 12 semaines, il offrait une protection estimée à 82 % contre la maladie symptomatique. Lorsque les deux doses ont été administrées de façon plus rapprochée (9 à 12 semaines), la protection a été estimée à 69 %.
- Des données récentes indiquent que le vaccin AstraZeneca/COVISHIELD contre la COVID-19 offre une protection estimée à 60 % contre la maladie symptomatique du variant delta préoccupant après deux doses.

Le vaccin AstraZeneca/COVISHIELD a été associé à une affection très rare, mais grave de la coagulation sanguine appelée thrombocytopénie thrombotique immunitaire induite par le vaccin, ou TTIV*. Il s'agit d'une affection qui peut être très grave et difficile à traiter. On estime que le pourcentage de cas de TTIV se trouve entre 1 personne sur 26 000 et une personne sur 100 000 ayant reçu une première dose de vaccin AstraZeneca/COVISHIELD contre la COVID-19 ([CCNI](#)). Au Canada, on estime le pourcentage de cas de TTIV à 1 pour 55 000 personnes ayant reçu une dose de vaccin AstraZeneca/COVISHIELD. À ce stade, les données internationales laissent entendre qu'après la deuxième dose, le risque de TTIV est estimé à 1 pour 600 000 doses administrées. Ces estimations pourraient changer au fur et à mesure que le nombre de personnes ayant reçu leur deuxième dose augmente dans le monde et que nous en apprenons davantage. Les vaccins Moderna et Pfizer-BioNTech contre la COVID-19 ne provoquent pas de TTIV.

* Pour en savoir plus sur la TTIV, consultez le document de l'Ontario COVID-19 Science Advisory Table : [Vaccine-Induced Immune Thrombotic Thrombocytopenia \(VITT\) Following Adenovirus Vector COVID-19 Vaccination: Lay Summary - Ontario COVID-19 Science Advisory Table](#)

<input type="checkbox"/> Option 1 : Recevoir le vaccin AstraZeneca contre la COVID-19 pour ma deuxième dose
<input type="checkbox"/> Option 2 : Recevoir un vaccin à ARNm pour ma deuxième dose

- J'ai eu l'occasion de poser des questions concernant le vaccin que je reçois et d'obtenir des réponses satisfaisantes.**

À remplir si l'entrée directe dans COVAX_{ON} n'est pas possible.

Nom	Prénom
Date de naissance	Numéro d'identification (p. ex. carte Santé, passeport, certificat de naissance, permis de conduire)
____ / ____ / ____ mois jour année	