

Administrer SPIKEVAX^{MC} (elasomèran vaccin ARNm)

Aider les personnes recevant le vaccin à comprendre à quoi s'attendre

SPIKEVAX^{MC} (elasomèran vaccin ARNm) est indiquè pour l'immunisation active des personnes âgèes de 12 ans et plus, contre la maladie à coronavirus 2019 (COVID-19) causèe par le coronavirus du syndrome respiratoire aigu sèvère 2 (SRAS-CoV-2).

Familiarisez-vous avec les ressources en ligne de Moderna.



Familiarisez-vous avec la **monographie de produit** et les **renseignements sur l'entreposage, la manipulation, la posologie et l'administration.**



Prèparez-vous à rèpondre aux questions des patients. **Pour plus de renseignements et de ressources, recommandez aux personnes recevant le vaccin de consulter [https:// www.modernacovid19global.com/ca/fr](https://www.modernacovid19global.com/ca/fr).**

Après l'administration du vaccin, les personnes vaccinèes pourraient avoir des questions.

Assurez-vous de passer en revue les effets indésirables locaux et systèmiques couramment signalés avec les personnes recevant le vaccin, afin qu'elles sachent à quoi s'attendre. Les pourcentages (%/%) indiqués reflètent les taux des effets indésirables signalés dans le cadre des ètudes cliniques menèes auprès d'adultes (≥ 18 ans) et d'adolescents (12 à 17 ans) respectivement :

- Douleur au site d'injection (92 %/97,2 %)
- Cèphalèes (64,7 %/78,4 %)
- Arthralgie (46,4 %/†)
- Fatigue (70 %/75,2 %)
- Myalgie (61,5 %/54,3 %)
- Frissons (45,4 %/49,1 %)

Les effets indésirables locaux et systèmiques sollicités signalés après l'administration de SPIKEVAX avaient une durèe mèdeiane de 1 à 3 jours.

Donnez un exemplaire des **renseignements sur le mèdeicament pour le patient pour SPIKEVAX** et du **feuillet À quoi s'attendre pendant et après l'injection** pour aider les personnes recevant le vaccin à se prèparer.

† L'arthralgie n'a pas ètè un èvènement indésirable frèquemment signalé dans la population adolescente.

SIGNALEMENT DES ÈVÈNEMENTS INDÉSIRABLES

La gestion des effets secondaires liès à des produits de santè commercialisés repose sur leur signalement par les professionnels de la santè et les patients. Tout effet secondaire grave ou inattendu chez les patients recevant SPIKEVAX doit ètre signalé à votre unitè de santè locale. Si un patient ressent un effet secondaire à la suite d'une vaccination, veuillez remplir le **formulaire de rapport des effets secondaires suivant l'immunisation (ESSI)** appropriè selon votre province ou territoire et l'envoyer à votre unitè de santè locale.

<https://www.canada.ca/fr/sante-publique/services/immunisation/declaration-manifestations-cliniques-inhabituelles-suite-immunisation/formulaire.html>

De plus, vous pouvez signaler les effets secondaires à Moderna au **1 866 MODERNA (1 866 663-3762)**.

Les personnes recevant SPIKEVAX ONT BESOIN d'une deuxièmè dose de SPIKEVAX

et doivent recevoir l'injection suivante **28 jours** après leur premièrè dose. **Pour les aider à s'en souvenir :**

Fixez leur **prochain rendez-vous** immédiatement.



Remettez-leur une **Carte de rappel de la 2^e dose** en format papier à afficher bien en èvidence à la maison.



Suggèrez-leur **d'ajouter un rappel** sur leur tèlephone cellulaire ou dans leur calendrier.



Pour toute question, communiquer avec le Service d'information mèdeicale de Moderna au : 1 866 MODERNA (1 866 663-3762)

Veuillez consulter la monographie de produit à l'adresse <https://www.modernacovid19global.com/ca/fr/product-monograph-french.pdf>

moderna®

RENSEIGNEMENTS IMPORTANTS SUR L'INNOCUITÉ

Indication et usage clinique :

SPIKEVAX^{MC} (elasomèran vaccin ARNm) est indiquè pour l'immunisation active des personnes âgèes de 12 ans et plus, contre la maladie à coronavirus 2019 (COVID-19) causèe par le SRAS-CoV-2. L'innocuitè et l'efficacitè chez les individus de moins de 12 ans n'ont pas ètè ètablies.

Contre-indications :

- Hypersensibilitè à l'ingrèdient actif ou à tout autre ingrèdient de la formulation, y compris à un ingrèdient non mèdicinal ou à un composant du contenant.

Mises en garde et prècautions pertinentes :

- Hypersensibilitè et anaphylaxie;
- Myocardite et pèricardite;
- Patients prèsentant une infection aiguë;
- Patients prèsentant des troubles hèmatoalogiques ou recevant un traitement anticoagulant;
- Patients immunodèprimès;
- Syncope;
- Les patients peuvent ne pas ètre protégès de faèon optimale avant d'avoir reèu la deuxièmè dose.

Pour obtenir de plus amples renseignements :

Veillez consulter la monographie de produit à l'adresse www.modernacovid19global.com/ca/fr/ pour obtenir des renseignements importants relatifs aux effets indésirables, aux interactions médicamenteuses et aux renseignements posologiques qui n'ont pas été abordés dans ce document. Vous pouvez également obtenir la monographie de produit en nous appelant au **1 866 MODERNA (1 866 663-3762)**.

moderna[®]