

Information destinée aux patients

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet secondaire. Voir à la fin de la rubrique «Quels effets secondaires le Spikevax Bivalent Original / Omicron peut-il provoquer?» pour savoir comment déclarer les effets secondaires.

Information destinée aux patients

Lisez attentivement cette notice d'emballage avant de recevoir le vaccin. Vous y trouverez des informations importantes.

- Conservez cette notice d'emballage pour pouvoir la relire plus tard si nécessaire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin, à votre pharmacien ou au personnel infirmier.

Spikevax Bivalent Original / Omicron

Vaccin à ARNm contre la maladie à COVID-19 (à nucléosides modifiés)

Qu'est-ce que le Spikevax Bivalent Original / Omicron et quand doit-il être utilisé?

Le Spikevax Bivalent Original / Omicron est un vaccin utilisé pour prévenir la maladie à COVID-19, causée par le virus SARS-CoV-2. Il est utilisé chez les personnes, à partir de 18 ans. Le principe actif de Spikevax Bivalent Original / Omicron est l'ARNm qui code pour la protéine du spicule du SARS-CoV-2. L'ARNm est incorporé dans des nanoparticules lipidiques SM-102.

Le Spikevax Bivalent Original / Omicron stimule les défenses naturelles de l'organisme (système immunitaire). Le vaccin pousse l'organisme à produire une protection (des anticorps) contre le virus qui provoque la maladie à COVID-19. Le Spikevax Bivalent Original / Omicron utilise une substance appelée acide ribonucléique messenger (ARNm) pour transporter des instructions, à partir desquelles les cellules de l'organisme peuvent fabriquer la protéine du spicule qui se trouve également sur le virus. Les cellules fabriquent ensuite des anticorps contre cette protéine, pour aider à combattre le virus. Ceci contribue à vous protéger contre la COVID-19.

Le Spikevax Bivalent Original / Omicron ne contient pas le virus. Il ne peut donc pas vous donner la COVID-19.

Quand le Spikevax Bivalent Original / Omicron ne doit-il pas être utilisé?

Le vaccin ne doit pas être administré si

- vous êtes **allergique** au principe actif de ce vaccin ou à l'un de ses autres composants (voir aussi la rubrique «Que contient le Spikevax Bivalent Original / Omicron?»).

Quelles sont les précautions à observer lors de l'utilisation du Spikevax Bivalent Original / Omicron?

Au moment de votre première dose de Spikevax, vous recevrez une carte de traçabilité et de rappel de vaccination qui indique la date où vous recevrez votre deuxième dose. Veuillez apporter cette carte avec vous lors de la 2e vaccination au centre de vaccination. Cette carte du patient ne remplace pas votre carnet de vaccination officiel.

Adressez-vous à votre médecin, à votre pharmacien ou au personnel infirmier avant de recevoir le Spikevax Bivalent Original / Omicron si:

- vous avez eu une réaction **allergique** sévère mettant en jeu le pronostic vital après l'injection d'un autre vaccin ou après avoir reçu le Spikevax par le passé.
- vous avez un système immunitaire très affaibli ou compromis
- vous avez déjà perdu connaissance à la suite d'une injection par aiguille
- vous avez un trouble hémorragique
- vous avez une forte fièvre ou une infection sévère
- vous avez une maladie grave
- vous avez de l'anxiété par rapport aux injections

De très rares cas de myocardite (inflammation du muscle cardiaque) et de péricardite (inflammation de la muqueuse située à l'extérieur du cœur) ont été rapportés après vaccination par Spikevax. Les cas sont survenus principalement dans les deux semaines suivant la vaccination, plus souvent après la seconde vaccination, et plus souvent chez des hommes plus jeunes. Après la vaccination, vous devez être attentif aux signes de myocardite et de péricardite, tels que l'essoufflement, les palpitations et les douleurs thoraciques, et consulter immédiatement un médecin si de tels signes apparaissent.

Poussées de syndrome de fuite capillaire (SFC)

Quelques cas de poussées de syndrome de fuite capillaire [provoquant des fuites de liquide à partir des petits vaisseaux sanguins (capillaires), qui entraînent un gonflement rapide des bras et des jambes, une prise de poids soudaine, une sensation de faiblesse et une faible tension artérielle] ont été signalés à la suite de la vaccination avec Spikevax. Si vous avez déjà eu des épisodes de SFC, adressez-vous à un médecin avant de recevoir Spikevax.

Si l'un des cas ci-dessus vous concerne (ou si vous ne savez pas si c'est le cas), parlez-en à votre médecin, à votre pharmacien ou au personnel infirmier avant de recevoir le Spikevax Bivalent Original / Omicron.

Les mesures de précaution contre la pandémie selon les recommandations en vigueur doivent donc continuer à être respectées.

Le Spikevax Bivalent Original / Omicron contient du sodium

Le Spikevax Bivalent Original / Omicron contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par dose, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

Enfants

Le Spikevax Bivalent Original / Omicron n'est pas recommandé pour les personnes de moins de 18 ans.

Autres médicaments et le Spikevax Bivalent Original / Omicron

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre d'autres médicaments ou vaccins. Le Spikevax Bivalent Original / Omicron peut affecter le mode d'action d'autres médicaments tout comme d'autres médicaments peuvent affecter celui de Spikevax Bivalent Original / Omicron.

Conduite et utilisation de machines

Évitez de conduire ou d'utiliser des machines si vous ne vous sentez pas bien après la vaccination. Attendez que les effets du vaccin aient disparu avant de conduire ou d'utiliser des machines.

Le Spikevax Bivalent Original / Omicron peut-il être utilisé pendant la grossesse ou l'allaitement ?

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez d'avoir un enfant, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de vous faire vacciner.

Comment utiliser le Spikevax Bivalent Original / Omicron ?

Vaccination de rappel (Booster)

Vaccination	Flacon de 0,10 mg/ml
<i>Vaccination de rappel (Booster)</i> Une troisième dose peut être administrée au moins 3 mois après la deuxième dose et/ou après la vaccination de rappel précédente.	<i>Personnes à partir de 18 ans</i> Spikevax vous sera administré sous forme d'injection de 0,5 ml.

Votre médecin, votre pharmacien ou le personnel infirmier injectera le vaccin dans un muscle (injection intramusculaire) de la partie supérieure de votre bras.

Pendant et après chaque injection du vaccin, votre médecin, votre pharmacien ou le personnel infirmier vous observera pendant environ 15 minutes pour s'assurer que vous ne présentez aucun signe de réaction allergique.

Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à une vaccination ou à un traitement par injection pour quelque raison que ce soit, vous serez surveillé(e) pendant 30 minutes et on vérifiera que vous ne présentez pas de signes de réaction allergique.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce vaccin, demandez plus d'informations à votre médecin, à votre pharmacien ou au personnel infirmier.

Quels effets secondaires le Spikevax Bivalent Original / Omicron peut-il provoquer?

Comme tous les médicaments, ce vaccin peut provoquer des effets secondaires, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Consultez un médecin en **urgence** si vous présentez l'un des signes et symptômes suivants d'une réaction allergique:

- sensation d'évanouissement ou d'étourdissement;
- changements du rythme des battements de votre cœur;
- essoufflement;
- respiration sifflante;
- gonflement des lèvres, du visage ou de la gorge;
- urticaire ou éruption cutanée;
- nausées ou vomissements;
- mal au ventre.

Si d'autres effets secondaires apparaissent, parlez-en à votre médecin ou à votre infirmier/ère. Il peut s'agir des effets suivants:

Très fréquent (pouvant affecter plus de 1 personne sur 10):

- gonflement des aisselles
- céphalées
- nausées
- vomissements
- douleurs dans les muscles ou les articulations, raideurs
- douleur ou gonflement au point d'injection
- rougeur au site d'injection (pouvant survenir dans certains cas 9 à 11 jours environ après l'injection)
- grande fatigue

- frissons
- fièvre

Fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10):

- diarrhée
- réaction retardée au point d'injection
- éruption cutanée ou urticaire au point d'injection (certaines pouvant survenir 9 à 11 jours environ après l'injection)

Occasionnel (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100):

- démangeaisons au point d'injection
- vertiges
- douleur à l'estomac

Rare (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1000):

- affaissement temporaire d'un côté du visage (paralysie de Bell)
- gonflement du visage (un gonflement du visage peut survenir chez les personnes qui ont reçu des injections cosmétiques dans le visage).
- diminution du sens du toucher ou de la sensation
- sensation inhabituelle au niveau de la peau, telle que picotement ou une sensation de fourmillement (paresthésie)
- urticaire

Très rare (concerne moins d'une personnes sur 10 000):

- inflammation du muscle cardiaque (myocardite) ou inflammation de la muqueuse située à l'extérieur du cœur (péricardite) pouvant entraîner un essoufflement, des palpitations ou des douleurs thoraciques.

Fréquence inconnue (ne peut être estimée sur la base des données disponibles):

- réactions allergiques sévères (anaphylaxie)
- hypersensibilité
- réaction cutanée qui provoque des taches ou des plaques rouges sur la peau, qui peuvent ressembler à une cible ou à une «cocarde» avec un centre rouge foncé entouré d'anneaux rouges plus pâles (érythème polymorphe).
- troubles menstruels

Annonce des effets secondaires

Si vous remarquez des effets secondaires, veuillez en informer votre médecin, votre pharmacien ou le personnel infirmier. Ceci vaut en particulier pour les effets secondaires non mentionnés dans cette

notice d'emballage. En annonçant les effets secondaires, vous contribuez à améliorer les informations à disposition sur la sécurité de ce vaccin. Vous pouvez aussi annoncer les événements indésirables préoccupants liés à Spikevax Bivalent Original / Omicron à Moderna, au numéro gratuit 0800 11 03 40, ou via www.modernacovid19global.com. Pour éviter les doublons, utilisez un seul des systèmes pour annoncer les événements indésirables. En effet, Moderna et Swissmedic partagent toutes les annonces (sous forme anonymisée).

À quoi faut-il encore faire attention?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

Ce vaccin ne doit pas être utilisé après la date de péremption indiquée sur l'étiquette après la mention «EXP». La date de péremption fait référence au dernier jour du mois.

Que contient le Spikevax Bivalent Original / Omicron?

Principe actif

Elasomèran est un ARN messager (ARNm) simple brin à coiffe en 5' produit au moyen d'une transcription in vitro acellulaire à partir des trames d'ADN correspondantes codant pour la protéine du spicule virale (S) du SARS-CoV-2.

L'imélasomèran est un ARN messager (ARNm) simple brin à coiffe en 5', codant la séquence entière d'une variante de conformation stabilisée avant fusion (K983P et V984P) et aux codons optimisés de la glycoprotéine de pointe (S) du SARS-CoV-2 (variant Omicron, B.1.1.529).

Excipients

Les autres ingrédients sont: SM-102, cholestérol, 1,2-distéaroyl-sn-glycéro-3-phosphocholine (DSPC), 1,2-dimyristoyl-rac-glycéro-3-méthoxypolyéthylène glycol-2000 (PEG2000 DMG), trométamol, chlorhydrate de trométamol, acide acétique, acétate de sodium trihydraté, saccharose, eau pour préparations injectables.

Numéro d'autorisation

69009 (Swissmedic) Spikevax Bivalent Original / Omicron flacons 2.5 ml et 0.5 ml

69123 (Swissmedic) Spikevax Bivalent Original / Omicron seringue préremplie

Où obtenez-vous le Spikevax Bivalent Original / Omicron? Quels sont les emballages à disposition sur le marché?

Vous pouvez obtenir le vaccin dans votre centre de vaccination, où il vous sera administré directement par votre médecin ou une personne au bénéfice d'une formation médicale.

Titulaire de l'autorisation

Moderna Switzerland GmbH, Basel

Cette notice d'emballage a été vérifiée pour la dernière fois en mai 2023 par l'autorité de contrôle des médicaments (Swissmedic).