

Le «vaccin» d'AstraZeneca change-t-il de nom pour continuer en douce ?



[Source : European Medicines Agency (Agence européenne des médicaments)]

A screenshot of the European Medicines Agency (EMA) website. At the top, there is a navigation bar with the EMA logo and the text 'EUROPEAN MEDICINES AGENCY SCIENCE MEDICINES HEALTH'. Below this is a search bar and a navigation menu with categories like 'Medicines', 'Human regulatory', 'Veterinary regulatory', 'Committees', 'News & events', 'Partners & networks', and 'About us'. The main content area features the title 'Vaxzevria (previously COVID-19 Vaccine AstraZeneca)' with 'Share' and 'RSS' buttons. A prominent green box on the right contains a checkmark and the text 'AUTHORISED This medicine is authorised for use in the European Union.' Below the title, there is a 'Table of contents' section with links to 'Overview', 'Authorisation details', 'Product information', 'Assessment history', and 'Safety updates'. The footer of the page is partially visible.

Vaxzevria (anciennement Vaccin Covid-19 AstraZeneca)

[Dans le rectangle sur fond vert :]

AUTORISÉ

Ce médicament est autorisé pour utilisation dans l'Union Européenne

Formes autorisées

(Document COVID-19 Vaccine AstraZeneca, COVID-19 Vaccine (ChAdOx1-S [recombinant])) (europa.eu))

Numéro AMM UE	Nom (de fantaisie)	Dosage	Forme	Voie pharmaceutique d'administration primaire	Conditionnement	Contenu (Concentration)	Présentation
EU/1/21/1529/001	Vaxzevria	-1	Suspension injectable	Voie intramusculaire	Flacon (verre)	4 ml (8 doses de 0,5 ml)	10 flacons multidoses (80 doses)

EU/1/21/1529/002	Vaxzevria	-1	Suspension injectable	Voie intramusculaire	Flacon (verre)	5 ml (10 doses de 0,5 ml)	10 flacons multidoses (100 doses)
------------------	-----------	----	-----------------------	----------------------	----------------	---------------------------	-----------------------------------

Extraits du document « Annexe I »

(Document Vaxzevria, COVID-19 Vaccine (ChAdOx1-S [recombinant])) (europa.eu)

[Les effets secondaires reconnus par le fabricant :]

Effets indésirables du médicament SOC MedDRA	Fréquence	Effets indésirables
Affections hématologiques et du système lymphatique	Peu fréquent	Lymphadénopathie
Troubles du métabolisme et de la nutrition	Peu fréquent	Diminution de l'appétit
Affections du système nerveux	Très fréquent	Céphalées
	Peu fréquent	Étourdissements Somnolence
Affections gastro-intestinales	Très fréquent	Nausées
	Fréquent	Vomissements Diarrhées
Affections de la peau et du tissu sous-cutané	Peu fréquent	Hyperhidrose Prurit Éruption cutanée
Affections musculosquelettiques et du tissu conjonctif	Très fréquent	Myalgies Arthralgies
Troubles généraux et anomalies au site d'administration	Très fréquent	Sensibilité au site d'injection Douleur au site d'injection Chaleur au site d'injection Prurit au site d'injection Ecchymoses au site d'injection (a) Fatigue Malaise État fébrile Frissons
	Fréquent	Gonflement au site d'injection Érythème au site d'injection Fièvre (b)

- (a) : Les ecchymoses au site d'injection incluent un hématome au site d'injection (peu fréquent)
- (b) : Fièvre mesurée $\geq 38^{\circ}\text{C}$