

Questionnaire pour votre consultation pré-vaccinale contre la COVID-19

A retourner à la CPTS LVO à l'adresse : coordination@cpts-lvo.com

☐ CHALLANS

Tél. : 02.51.39.90 82
portable: 06.18.94.96.20

NOM de la personne à vacciner:

PRÉNOM :

N° de sécurité sociale :

Téléphone et mail personnel :

Date de naissance :

médecin traitant :

☞ A COMPLETER PAR LA PERSONNE POUR LA CONSULTATION

		OUI	NON
1. Avez-vous :	moins de 50 ans		
	entre 50 et 64 ans		
	65 ans et plus		
2. Avez-vous fait la maladie COVID 19 avec symptômes et PCR + ? Si oui, date :/...../.....			
3. Avez-vous un/des facteur(s) de risque suivant de forme grave de COVID Si oui, merci de cocher la/les cases correspondantes (cf page 2)			
4. Avez-vous déjà eu une allergie ? Si oui s'agissait-il :	au PEG ou au polysorbate		
	à un vaccin		
	à un médicament		
	à une autre substance		
	d'un œdème de Quincke (gonflement du visage, des lèvres ou de la gorge)		
	d'un état de choc anaphylactique (baisse brutale de la tension)		
	d'un urticaire (éruption et démangeaison survenus immédiatement)		
5. Avez-vous besoin d'avoir de l'Adrénaline sur vous (ANAPEN, EPIPEN) ?			
6. Avez-vous reçu un vaccin dans les 3 dernières semaines ?			
7. Avez-vous un traitement par anticoagulant ? ou une maladie de la coagulation ?			
8. Avez-vous bénéficié d'une consultation pré-vaccinale (médecin traitant ou autre médecin) ? si oui, joindre le certificat médical			
9. Je reconnais avoir reçu des informations, selon les connaissances actuelles et acquises de la science, sur cette vaccination et souhaite être vacciné(e) (cf annexe 1)			

**Femmes enceintes et allaitantes :
la vaccination n'est pas recommandée**

Signature

Questionnaire pour votre consultation pré-vaccinale contre la COVID-19

à retourner à la CPTS LVO à l'adresse : coordination@cpts-lvo.com

Tél. : 02.51.39.90 82
portable: 06.18.94.96.20

NOM de la personne à vacciner :

PRÉNOM :

Liste des critères permettant de définir les personnes qui présentent des facteurs à risque de formes graves, conformément aux avis du Haut Conseil de la Santé Publique des 6 et 29 octobre 2020 :

- Obésité (IMC > 30)
- BPCO et insuffisance respiratoire
- Hypertension artérielle compliquée
- Insuffisance cardiaque
- Diabète de type I et de type II
- Insuffisance rénale chronique
- Cancers et maladies hématologiques malignes, actifs ou de moins de 3 ans
- Transplantation d'organe solide ou de cellules souches hématopoïétiques
- Traitement immunosuppresseur, biothérapie
- Splénectomie
- Cirrhose au stade B du score de Child Pugh au moins
- Maladie neurologique (SEP, Parkinson, tumeur cérébrale primitive...)

Quelques messages sur la vaccination COVID

1. Quel vaccin ?

Les premiers essais vaccinaux contre le coronavirus ont montré une efficacité vaccinale qui pourrait largement contribuer à endiguer l'épidémie de COVID-19, moins d'un an après l'émergence de la pandémie liée au SARS-COV 2.

Le premier vaccin dont nous disposons est un vaccin à ARN messenger. Il repose sur une nouvelle technologie dont aucun vaccin n'a jusqu'alors été commercialisé pour l'homme. La technique de l'ARN messenger consiste à injecter dans l'organisme des brins de matériel génétique qui ne vont pas s'intégrer dans le génome humain, mais vont utiliser la machinerie cellulaire de l'hôte pour synthétiser une protéine spécifique du coronavirus, contre laquelle le système immunitaire produira des anticorps.

Vaccin Pfizer/BioNTech (Etats-Unis/Allemagne) : ce vaccin, administré à des sujets sains, a montré une efficacité vaccinale de l'ordre de 95%. Ce vaccin repose sur 2 injections espacées de 21 jours, et confère une protection pour 50% des vaccinés après la première injection et 95% une semaine après la 2^{ème} injection.

2. Effets secondaires ?

Dans l'essai clinique vaccin de Pfizer-BioNTech, la fréquence des événements indésirables graves n'est pas supérieure dans le groupe « vaccin » par rapport au groupe « placebo » (0,6% dans le groupe des vaccinés, 0,5% dans le groupe ayant reçu le placebo). Les événements indésirables rapportés ont été surtout : des réactions au site d'injection (douleurs, rougeurs, gonflements) après chaque injection et des réactions systémiques (fièvre 11-16%, fatigue 3,8%, maux de tête 2%, frissons, douleurs musculaires).

De très rares événements graves ont par contre été considérés comme liés à la vaccination. Dans l'essai de Pfizer-BioNTech, il s'agissait d'une lésion à l'épaule (par injection par erreur du vaccin en intra-articulaire ?), une arythmie ventriculaire pendant 8 jours, et une adénomégalie axillaire (sur les 19 000 participants ayant reçu le vaccin).

Plus de 2 millions de soignants ont maintenant été vaccinés aux Etats-Unis.

Quelques cas de « réactions allergiques graves immédiates » ont été rapportés dans la presse ; certaines des personnes concernées étaient déjà connues pour avoir un terrain d'allergie. La fréquence de ces cas est estimée à 1 pour 100 000 personnes vaccinées.

Il faut rappeler que le taux de mortalité de l'infection à SARS-COV 2 est estimé à 0,5-1,4 pour 100 personnes infectées.

Voir le document de l'ANSM pour plus de précisions.

3. Questions non encore résolues

Ces vaccins, s'ils protègent contre l'infection par le SARS-COV 2, sont-ils capables de réduire/supprimer le risque de portage viral, et donc le risque de transmission du virus d'une personne vaccinée à une personne non vaccinée ? **Il faudra donc continuer à respecter les gestes barrières après votre vaccination.**

Quel est le profil de tolérance à long terme de ces vaccins ? D'après les premiers résultats la tolérance est bonne, mais elle devra faire l'objet d'une pharmacovigilance particulière dans le cadre d'une vaccination de masse ;

Quelle est la durée de l'immunité conférée par ces vaccins et faudra-t-il des rappels ultérieurs ?