

# 3 nouveaux effets indésirables des vaccins dénoncés par l'UE : actions de Pfizer and co en baisse

écrit par GAVIVA | 14 août 2021



Ça sent le roussi en bourse, ceci pourrait expliquer cette  
FUIITE EN AVANT

<https://www.aubedigitale.com/lue-met-en-garde-contre-dautres-effets-secondaires-potentiellement-dangereux-lies-aux-vaccins-a-arnm/>

# L'UE met en garde contre d'autres effets secondaires potentiellement dangereux liés aux vaccins à ARNm

Alors que les actions des fournisseurs de vaccins à ARNm Moderna et BioNTech ont chuté mercredi, Reuters a rapporté que l'EMA, l'organisme de réglementation des médicaments de l'UE, examine de nouveaux effets secondaires potentiels des vaccins à ARNm encore expérimentaux, notamment des réactions cutanées suspectes et des affections rénales.

Selon [Reuters](#), trois nouvelles pathologies ont été signalées par un petit nombre de personnes après avoir été vaccinées avec les vaccins de Pfizer et Moderna. Il s'agit de l'érythème polymorphe, une forme de réaction allergique cutanée, de la glomérulonéphrite, ou inflammation rénale, et du syndrome néphrotique, un trouble rénal qui entraîne d'importantes pertes de protéines dans les urines. Tous ces cas sont étudiés par l'EMA afin de déterminer si les vaccins peuvent être liés à ces affections.

Ce n'est pas la première fois que les régulateurs soulèvent des problèmes avec un vaccin à ARNm. [Comme nous l'avons signalé il y a quelques mois](#), la FDA a déterminé que l'un des

effets secondaires des vaccins chez un petit nombre de patients masculins présentant certaines complications était une inflammation cardiaque. Pourtant, la FDA, les CDC et l'OMS ont insisté sur le fait que les risques posés par les vaccins sont largement compensés par leurs avantages pour la société.

**Cette découverte intervient alors que les autorités sanitaires israéliennes ont constaté qu'un petit nombre de patients parvenaient encore à être infectés par le virus même après leur troisième dose de vaccin.**

Ni Pfizer ni Moderna n'ont répondu à la demande de commentaires de Reuters.

Au 29 juillet, un peu plus de 43,5 millions de doses du vaccin de Moderna, Spikevax, avaient été administrées dans l'Espace économique européen, contre plus de 330 millions de doses du vaccin de Pfizer, Comirnaty, développé en partenariat avec l'entreprise allemande BioNTech.

Les détails concernant les nouveaux effets secondaires étaient plutôt rares, l'EMA se contentant de dire qu'elle avait demandé davantage de données aux fabricants du vaccin afin de pouvoir déterminer tout lien potentiel. Jusqu'à présent, l'EMA n'a formulé aucune recommandation concernant l'étiquetage des vaccins et la mention éventuelle de nouveaux effets secondaires.

L'agence a révélé les nouveaux effets secondaires lors d'une mise à jour de routine de la section sécurité de la base de données des vaccins approuvés.

**Les vaccins à ARNm reposent sur une nouvelle technologie qui reprogramme le système immunitaire pour qu'il combatte le virus, mais les critiques soutiennent que les effets secondaires à long terme et les risques pour la sécurité ne sont tout simplement pas bien compris puisque les vaccins ont été mis au point à la hâte**

- \* Éruption cutanée, deux troubles rénaux étudiés par l'EMA
- \* Le régulateur demande plus de données à Pfizer, Moderna
- \* N'a pas recommandé les changements d'étiquette (ajoute Pfizer, mouvement de partage Moderna)

Par Pushkala Aripaka

11 août (Reuters) – Trois nouvelles conditions signalées par un petit nombre de personnes après la vaccination avec des injections de COVID-19 de Pfizer et Moderna sont à l'étude pour évaluer si elles peuvent être des effets secondaires possibles, a déclaré mercredi l'organisme européen de réglementation des médicaments.

Érythème polymorphe, une forme de réaction allergique cutanée; glomérulonéphrite ou inflammation rénale; et le syndrome néphrotique, une maladie rénale caractérisée par de fortes pertes de protéines urinaires, sont à l'étude [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-spikevax-previously-covid-19-vaccine-moderna-11-august-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-spikevax-previously-covid-19-vaccine-moderna-11-august-2021_en.pdf) par le comité de sécurité de l'Agence européenne des médicaments (EMA), selon le régulateur [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-comirnaty-11-august-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-comirnaty-11-august-2021_en.pdf).

Pfizer, de loin le plus grand fournisseur de vaccins COVID-19 de l'Union européenne, et Moderna n'ont pas immédiatement répondu aux demandes de commentaires de Reuters.

Un peu plus de 43,5 millions de doses du vaccin de Moderna, Spikevax, ont été administrées dans l'Espace économique européen au 29 juillet, a indiqué l'EMA, contre plus de 330 millions de doses du vaccin Pfizer, Comirnaty, développé avec l'allemand BioNTech.

Le mois dernier, l'EMA a trouvé un lien possible

<https://www.reuters.com/business/healthcare-pharmaceuticals/eu-regulator-lists-heart-condition-possible-side-effect-mrna-vaccines-2021-07-09> entre une inflammation cardiaque très rare et les vaccins à ARNm. Cependant, le régulateur européen et l'Organisation mondiale de la santé ont souligné que les avantages de ces vaccins l'emportent sur les risques.

Le chien de garde n'a pas donné de détails mercredi sur le nombre de cas de nouvelles conditions enregistrés, mais a déclaré qu'il avait demandé plus de données aux entreprises. L'EMA n'a pas recommandé de modifier l'étiquetage des vaccins.

Il a divulgué les nouvelles évaluations dans le cadre des mises à jour de routine de la section sur la sécurité de la base de données de tous les vaccins autorisés et a ajouté les troubles menstruels comme condition qu'il étudiait pour les vaccins, y compris ceux d'AstraZeneca et de J&J, après la mise à jour de l'EMA <https://www.reuters.com/business/healthcare-pharmaceuticals/eu-regulator-lists-heart-condition-possible-side-effect-mrna-vaccines-2021-07-09> la semaine dernière.

Les actions de Moderna, qui ont grimpé de plus de 75 % jusqu'à la clôture de mardi depuis la mi-juillet lorsqu'elle a rejoint l'indice S&P 500, ont chuté d'environ 16 % à 384 \$ mercredi.

Les actions cotées aux États-Unis de BioNTech ont baissé de 14,4% et Pfizer de près de 4%. (Reportage de Pushkala Aripaka à Bengaluru ; reportage supplémentaire de Manojna Maddipatla ; Montage par Shounak Dasgupta et Mark Potter)

traduction google

<https://finance.yahoo.com/news/1-eu-regulator-looking-possible-141036449.html>