## **COVID-19: Recommandations et schémas de vaccination**

Groupe cible	Schéma vaccinal <sup>1,2</sup>
Personnes de ≥ 65 ans Personnes de ≥ 16 ans atteintes d'une maladie préexistante Personnes de ≥ 16 ans atteintes de trisomie 21	Rappel chaque année, de préférence entre <b>mi-octobre et décembre.</b> Intervalle minimum de <b>6 mois</b> avec la dernière vaccination ou avec une infection confirmée au COVID-19.
Femmes enceintes	1 Rappel de préférence à partir du <b>deuxième trimestre.</b> Au premier trimestre, possible après discussion avec le  ou la médecin traitante.
Personnes de ≥ 6 mois présentant une immunodéficience sévère	Détails <b>selon l'âge et le statut vaccinal :</b> Personnes de ≥ 16 ans : voir Personnes de ≥ 16 ans atteintes d'une maladie préexistante  Enfants déjà vaccinés : pas de dose supplémentaire  Enfants et adolescent.e.s non vacciné.e.s (de ≥ 6 mois à < 16 ans) : 3 doses, avec un intervalle minimum de 4 semaines entre les doses ; l'immunisation de base avec 3 doses est recommandée en dehors de l'autorisation des vaccins adaptés aux variants.
Personnes de ≥ 6 mois après transplantation de cellules souches (autologue ou allogène)	3 à 6 mois après la transplantation (indépendamment du statut immunitaire avant la transplantation): 3 doses (intervalle minimum de 4 semaines entre les doses) + 1 rappel 6 mois après la dernière dose <sup>3</sup> .
Professionnels de la santé	Vaccination optionnelle (1 dose)
Population générale de < 65 ans sans facteurs de risque	Vaccination optionnelle (1 dose)

## <sup>1</sup>De préférence, vaccins à ARNm adaptés aux variants :

Spikevax $^{\circ}$  50 g:≥18 ans Comirnaty $^{\circ}$  30 g:≥12 ans Comirnaty $^{\circ}$  Vaccin pour enfant (10 g): de≥5 à <12 ans Comirnaty $^{\circ}$  Vaccin pour nourrisson (3 g): de≥6 mois à <5 ans

 ${}^{2}$  Vaccin recommandé pour l'immunisation de base < 30 ans / rappel < 16 ans : Comirnaty®

## <sup>3</sup> Différer la vaccination si :

- forme sévère de la maladie du greffon contre l'hôte (GvHD ; degré 3 à 4) ;
- administration d'anticorps anti-CD20 ou d'autres traitements déplétifs des cellules B au cours des six derniers mois ;
- traitement par lymphocytes T exprimant un récepteur antigénique chimérique (CAR-T) ou aplasie des cellules B dans les six mois après le traitement;
- traitement récent par un sérum anti-lymphocytaire (ATG) ou l'alemtuzumab.

Dans ces situations particulières, le moment idéal est déterminé en étroite collaboration avec les spécialistes qui suivent le patient.



