INFORMATION SUR LES VACCINS ANTIGRIPPAUX FOURNIS GRATUITEMENT PAR LE MSSS - SAISON 2025-2026

	FLUAD (Seqirus)	FLUVIRAL (GSK)	FLUMIST (AstraZeneca)	FLUZONE (Sanofi Pasteur)
TYPE DE VACCIN	Trivalent, inactivé, sous-unitaire	Trivalent, inactivé, virions fragmentés	Trivalent, vivant atténué	Trivalent, inactivé, virions fragmentés
POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION	0,5 ml IM	0,5 ml IM	0,2 ml intranasal (0,1 ml dans chaque narine)	0,5 ml IM
ÂGE HOMOLOGUÉ	65 ans et plus	6 mois et plus	2 à 59 ans	6 mois et plus
	Personnes âgées de 65 ans et plus En priorisant :	Personnes âgées de 6 mois et plus décrites dans les <u>indications</u> <u>du PIQ</u>	Enfants âgés de 2 à 17 ans décrits dans les indications du PIQ	Personnes âgées de 6 mois et plus décrites dans les <u>indications</u> <u>du PIQ</u>
CLIENTÈLE VISÉE PAR LE PROGRAMME DE VACCINATION	 Résidents âgés de 65 ans et plus des CHSLD et des RI-SAPA Personnes âgées de 75 ans et plus avec une maladie chronique décrite dans les indications du PIQ 	Offert gratuitement aux personnes non visées par la campagne qui désirent réduire leur risque de contracter la grippe ou de la transmettre	Offert gratuitement aux enfants âgés de 2 à 17 ans non visés par la campagne qui désirent réduire leur risque de contracter la grippe ou de la transmettre	Offert gratuitement aux personnes non visées par la campagne qui désirent réduire leur risque de contracter la grippe ou de la transmettre
CONTRE-INDICATION	Anaphylaxie à une dose antérieure ou à un composant du vaccin (excluant les œufs)	Anaphylaxie à une dose antérieure ou à un composant du vaccin (excluant les œufs)	 Anaphylaxie à une dose antérieure ou à un composant du vaccin (excluant les œufs) État d'immunodépression Grossesse Asthme grave ou respiration sifflante active (ayant nécessité une intervention médicale au cours des 7 jours précédents la vaccination) Prise d'AAS chez les personnes âgées de moins de 18 ans 	Anaphylaxie à une dose antérieure ou à un composant du vaccin (excluant les œufs)
PRÉCAUTIONS	Antécédents de : • SGB survenu dans les 6 semaines suivant une vaccination antigrippale • SOR grave	Antécédents de : SGB survenu dans les 6 semaines suivant une vaccination antigrippale SOR grave	Antécédents de : SGB survenu dans les 6 semaines suivant une vaccination antigrippale SOR grave Sécrétions nasales importantes Adultes souffrant d'asthme grave ou ayant d'autres troubles chroniques Contact avec personnes très gravement immunodéprimées requérant un isolement en milieu protégé	Antécédents de : SGB survenu dans les 6 semaines suivant une vaccination antigrippale SOR grave
PRÉSENTATION	Seringue de 0,5 ml	Fiole multidose de 5 ml	Vaporisateur de 0,2 ml	Seringue de 0,5 ml Fiole multidose de 5 ml
DURÉE DE CONSERVATION	Non applicable	28 jours suivant sa date d'ouverture	Non applicable	Jusqu'à la date de péremption
ADJUVANT	MF59C.1 (contient du squalène, du Polysorbate 80, du trioléate de sorbitan, du citrate de sodium et de l'acide citrique)	Aucun	Non	Aucun
THIMÉROSAL	Non	50 μg/dose	Non	Présence seulement dans la fiole multidose de 5 ml
TRACE D'ANTIBIOTIQUE	Néomycine, kanamycine	Aucune trace	Gentamicine	Aucune trace
AUTRES INGRÉDIENTS (présence à l'état de traces ou en quantité résiduelle)	Hydrocortisone, protéines d'œuf, formaldéhyde, bromure d'hexadécyltriméthylammonium, chlorure de sodium, chlorure de potassium, dihydrogénophosphate de potassium, phosphate disodique dihydraté, chlorure de magnésium hexahydraté, chlorure de calcium dihydraté	Polysorbate 80, hydrogénosuccinate d'α-tocophérol, protéines d'œuf, désoxycholate de sodium, éthanol, formaldéhyde, sucrose, solution saline tamponnée au phosphate (chlorure de sodium, chlorure de potassium, , hydrogénophosphate de disodium heptahydraté, dihydrogénophosphate de potassium)	Ovalbumine, chlorhydrate d'arginine, hydrogénophosphate de dipotassium, hydrolysat de gélatine porcine de type A, phosphate de potassium monobasique, glutamate monosodique, saccharose	Triton X-100, formaldéhyde, chlorure de sodium isotonique tamponné au phosphate de sodium, ovalbumine
LATEX NATUREL	Absence	Absence	Absence	Absence

Légende :

SGB : syndrome de Guillain-Barré SOR : syndrome oculorespiratoire IM : intramusculaire

PIQ : Protocole d'immunisation du Québec

AAS : acide acétylsalicylique

INFORMATION SUR D'AUTRES VACCINS ANTIGRIPPAUX DISTRIBUÉS AU QUÉBEC - SAISON 2025-2026

	FLUAD PÉDIATRIQUE (Seqirus)	FLUCELVAX (Segirus)	FLUZONE HAUTE DOSE (Sanofi Pasteur)	INFLUVAC (BGP Pharma ULC)
TYPE DE VACCIN	Trivalent, inactivé, sous-unitaire	Trivalent, inactivé, sous-unitaire (cultures cellulaires de mammifères)	Trivalent, inactivé, virions fragmentés	Trivalent, inactivé, sous-unitaire
POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION	0,25 ml IM	0,5 ml IM	0,5 ml IM	0,5 ml IM
ÂGE HOMOLOGUÉ	6 à 23 mois	6 mois et plus	65 ans et plus	3 ans et plus
CLIENTÈLE VISÉE PAR LE PROGRAMME DE VACCINATION	Non applicable	Non applicable	Non applicable	Non applicable
CONTRE-INDICATION	Anaphylaxie à une dose antérieure ou à un composant du vaccin (excluant les œufs)	Anaphylaxie à une dose antérieure ou à un composant du vaccin	Anaphylaxie à une dose antérieure ou à un composant du vaccin (excluant les œufs)	Anaphylaxie à une dose antérieure ou à un composant du vaccin (excluant les œufs)
PRÉCAUTIONS	Antécédents de : SGB survenu dans les 6 semaines suivant une vaccination antigrippale SOR grave	Antécédents de : SGB survenu dans les 6 semaines suivant une vaccination antigrippale SOR grave	Antécédents de : SGB survenu dans les 6 semaines suivant une vaccination antigrippale SOR grave	Antécédents de : SGB survenu dans les 6 semaines suivant une vaccination antigrippale SOR grave
PRÉSENTATION	Seringue de 0,25 ml	Seringue de 0,5 ml Fiole multidose de 5 ml	Seringue de 0,5 ml	Seringue de 0,5 ml
DURÉE DE CONSERVATION	Non applicable	28 jours suivant sa date d'ouverture (fiole multidose seulement)	Non applicable	Non applicable
ADJUVANT	MF59C.1 (contient du squalène, du Polysorbate 80, du trioléate de sorbitan, du citrate de sodium et de l'acide citrique)	Aucun	Aucun	Aucun
THIMÉROSAL	Non	Présence dans la fiole multidose de 5 ml	Non	Non
TRACE D'ANTIBIOTIQUE	Néomycine, kanamycine	Aucune trace	Aucune trace	Gentamicine, néomycine, polymyxine B
AUTRES INGRÉDIENTS (présence à l'état de traces ou en quantité résiduelle)	Hydrocortisone, protéines d'œuf, formaldéhyde, bromure d'hexadécyltriméthylammonium, chlorure de sodium, chlorure de potassium, dihydrogénophosphate de potassium, phosphate disodique dihydraté, chlorure de magnésium hexahydraté, chlorure de calcium dihydraté	Bêta-propiolactone, bromure de cétyltriméthylammonium, Polysorbate 80, chlorure de magnésium hexahydraté, chlorure de potassium, chlorure de sodium, dihydrogénophosphate de potassium, phosphate disodique dihydraté	Octylphénol éthoxylé (Triton X-100), formaldéhyde, chlorure de sodium isotonique tamponné au phosphate de sodium, ovalbumine	Chlorure de calcium déshydraté, phosphate disodique déshydraté, chlorure de magnésium hexahydraté, chlorure de potassium, phosphate de potassium monobasique, chlorure de sodium, bromure de cétyltriméthylammonium, protéines de poulet, protéines d'œuf, formaldéhyde, hydrocortisone, Polysorbate 80, citrate de sodium, saccharose, tartrate de tylosine
LATEX NATUREL	Absence	Absence	Absence	Absence

Adapté de : « Annexe B : caractéristiques des vaccins antigrippaux offerts au Canada, 2025-2026 », [En ligne], dans AGENCE DE LA SANTÉ PUBLIQUE DU CANADA, Déclaration antigrippale pour la saison 2025-2026, Ottawa, L'Agence, 2025, p. 68-69. [https://www.canada.ca/content/dam/phacaspc/documents/services/publications/vaccines-immunization/national-advisory-committee-immunization-statement-seasonal-influenza-vaccines-2025-2026/ccni-declaration-2025-04-30.pdfl

Légende : IM : intramusculaire

SGB : syndrome de Guillain-Barré SOR : syndrome oculorespiratoire