

Une deuxième vague de vaccins à ARNm arrive sur le marché

Par Annick BOSSU

Publié le 05/11/2024, modifié le 07/11/2024

Au Japon, un nouveau « vaccin » à ARN messenger contre la Covid, décrit comme « *auto-amplificateur* », a été approuvé pour la première fois en novembre 2023 avant d'être utilisé dans une campagne de vaccination qui a démarré en octobre 2024. Pourtant, ce « vaccin » suscite des craintes au sein de la communauté scientifique. En quoi ce produit se distingue-t-il des « vaccins » à ARN messenger déjà largement utilisés lors de la crise Covid ? Pourquoi donne-t-il lieu à des inquiétudes nouvelles ?



Katsushika Hokusai - La grande vague au large de Kanagawa

Les « vaccins » à ARN messenger (ARNm) injectés pendant la crise Covid [n'ont pas fait preuve d'une très grande efficacité](#)¹. En effet, nombre de personnes ayant reçu plusieurs doses d'ARNm

anti-Covid ont pu être infectées et la propagation de la maladie n'a pas été stoppée par cette vaccination. Avec les nouveaux variants du virus Sars-Cov-2, tel Omicron, l'efficacité de ces injections s'est révélée encore moindre.

Récemment, l'industrie pharmaceutique a mis au point une nouvelle génération de « vaccins » basés sur un ARNm qui, une fois injecté, sera reproduit par les cellules du corps humain. Ce vaccin est destiné à booster la réponse immunitaire et mieux protéger contre les variants émergents. Qu'en est-il exactement ?

Particularités de l' ARNm « *auto-amplificateur* »

Les vaccins à ARN messager utilisés lors de la crise Covid (Pfeizer/BioNTech et Moderna) contenaient un ARNm codant pour la protéine Spike, protéine de surface du virus Sars-CoV-2. Cet ARNm avait été reconstitué de façon synthétique pour être stabilisé, optimisé et humanisé. [Cet ARNm non naturel était enveloppé dans une nanoparticule lipidique](#), également artificielleⁱⁱ. A l'époque de la conception de ces vaccins à ARNm, *Inf'OGM* expliquait que certains virus à ARN (des alphavirus et des flavivirus) possèdent une enzyme qui permet au virus de se répliquer dans la cellule de l'hôte et que l'idée des futurs vaccins à ARNm serait d'y ajouter la séquence codant pour cette enzyme, ce qui amplifierait sa réplicationⁱⁱⁱ. C'est désormais chose faite, avec quelques variantes.

Dans son principe, le vaccin qui vient d'être autorisé et utilisé au Japon est une nanoparticule lipidique contenant de l'ARNm d'une plus grande longueur (3 à 5 fois plus) que les ARNm utilisés dans les précédents vaccins. Cet ARNm contient en effet, en plus de la séquence génétique qui permet la synthèse de la molécule antigénique Spike, quatre séquences génétiques qui codent pour un complexe enzymatique appelé « *réplicase* ». Ce complexe, en utilisant les processus de réplication propres à toute cellule, ici humaine, recopie la longue molécule d'ARNm grâce à la complémentarité des bases azotées. Chacune des copies d'ARNm est ensuite traduite en protéine, ce qui augmente la quantité de protéines Spike produites par rapport aux vaccins ARNm de première génération^{iv}, mais aussi celle des réplicases. Pour les concepteurs, cela est censé fonctionner comme une « *photocopieuse* ».

Dans le vaccin ARCT-154, mis au point par la société de biotechnologie Arcturus Therapeutics, l'ARN messager utilisé est celui du virus de l'encéphalite équine vénézuélienne (VEEV), un alphavirus (à ARN) dont les gènes structurels (mais pas ceux codant pour le complexe réplicase) ont été remplacés par une séquence de la protéine Spike du SARS-CoV-2^v telle que préparée dans les vaccins à ARNm de première génération et adaptée au variant Omicron.

Dans la modélisation de l'efficacité vaccinale relative du « vaccin » ARCT-154 (d'octobre 2024)^{vi}, celle-ci est corrélée à la réponse immunitaire en matière de taux d'anticorps. Les concepteurs concluent que « *le vaccin ARCT-154 à ARNs [sa pour « self amplifying »] devrait avoir une efficacité plus large et à plus long terme que le BNT162b2 [vaccin de Pfizer/BioNTech] y compris contre les futurs variants circulants d'Omicron* ». Le conditionnel de cette observation, qui marque l'incertitude des résultats, n'empêche pas la campagne de vaccination avec ARCT-154 au Japon et les avantages supposés n'ont pas été complétées par les études d'innocuité sur le long terme.

Quelles conséquences de la production d'ARNm par les cellules humaines ?

Ce « vaccin » à ARNm auto-amplificateur présente les mêmes incertitudes que ceux à ARNm déjà utilisés contre la Covid : possibilité de rétrotranscription de l'ARN en ADN, production de protéines imprévues, parfois allergisantes ou toxiques puisqu'un des nucléotides intégrés dans l'ARN n'est

pas naturel (pseudo-uracile), excrétion de l'ARNm vaccinal de ses cellules de production^{vii} et possibilité d'excrétion de l'ARNm ou de la protéine Spike hors du corps humain. A noter que cette dernière n'a pas été étudiée chez l' être humain dans la phase d'essais des vaccins de première génération. [Seule une étude incomplète chez le rat a été conduite^{viii}](#).

Rappelons que, sur la base d'un document de l'Agence européenne du médicament (*European Medicines Agency, EMA*)^{ix}, les vaccins à ARNm dans leur ensemble répondent à la définition des médicaments de thérapie génique. Cependant, leur désignation en tant que « vaccin » leur permet d'échapper aux exigences des essais cliniques pour les produits génétiques, qui concernent en particulier la bio-distribution, le potentiel d'excrétion et la génotoxicité.

Avec ce « vaccin » auto-réplicateur, les quantités d'ARNm produites sont encore moins maîtrisées mais, du fait de l'ajout de séquences codant les réplicases, ces quantités seront grandement augmentées, avec en conséquence des quantités de protéine Spike supérieures. Comme le souligne l'EMA, cette protéine abondamment produite sera excrétée des cellules de production soit nue (non-neutralisée par des anticorps), soit dans des vésicules (dites d'exocytose) et distribuée dans de nombreux organes^x. Cette protéine, présente là où elle ne devrait pas, est responsable des effets secondaires observés suite à la vaccination^{xi}. Avec l'augmentation de la quantité de protéines produites, ces derniers seront donc amplifiés. Or, parmi ces effets indésirables désormais reconnus par les agences réglementaires^{xii}, citons, entre autres : les troubles hormonaux (troubles menstruels et fausses couches), troubles cardio-vasculaires, maladies auto-immunes... Beaucoup de ces troubles sont dus au fait que le récepteur de Spike est le même que celui de certaines hormones (ACE 2).

L'excrétion hors du corps humain d'éléments vaccinaux n'est pas non plus impossible. En effet, l'ARNm vaccinal circule dans les fluides corporels (sang, lymphe...) essentiellement dans les vésicules qui se sont formées dans les cellules de production de l'ARNm^{xiii}. Celles-ci, contenant de l'ARNm ou de la Spike, pourraient donc se retrouver dans les sécrétions (urine, salive, sueur, fluides nasopharyngés, lait maternel, etc.) et traverser la peau ou la barrière placentaire. Un document de Pfizer évoque cette possibilité^{xiv}. L'excrétion des nanoparticules injectées et contenant l'ARNm vaccinal n'est pas non plus exclue quand celles-ci sont présentes en trop grande quantité. Ces vésicules et ces nanoparticules excrétées contenant de l'ARNm vaccinal sont-elles capables de pénétrer dans l'organisme de personnes non vaccinées ? Chez l'animal, ces vésicules ou ces nanoparticules sont déjà des vecteurs de molécules testées avec succès en thérapie génique ou pour des vaccins, et ce par voie intranasale ou transcutanée^{xv}, preuve qu'elles peuvent pénétrer de cette façon.

La transmission potentielle d'éléments vaccinaux contre la Covid à des personnes non vaccinées est donc une question sans réponse à l'heure actuelle. Si une telle situation devait se présenter, des questions sanitaires et éthiques se poseraient inévitablement. Le risque de se retrouver « vacciné » contre son gré existerait alors, [avec de potentielles conséquences génétiques humaines](#) non élucidées à ce jour^{xvi}.

ⁱ Annick Bossu, [« Biotechnologies médicales à ARN : nouveau Graal ? »](#), *Inf'OGM*, 30 mars 2023.

ⁱⁱ Annick Bossu, [« Vaccination contre la Covid-19 : des zones d'ombre »](#), *Inf'OGM, le journal*, n°164, juillet/septembre 2021.

ⁱⁱⁱ *Ibid.*

Voir également :

Marc Gozlan, [« L'aventure scientifique des vaccins à ARM messenger »](#), *Le Monde*, 14 décembre 2020.

- iv Nguyen VH *et al.*, « [Modelling the Relative Vaccine Efficacy of ARCT-154, a Self-Amplifying mRNA COVID-19 Vaccine, versus BNT162b2 Using Immunogenicity Data](#) », *Vaccines*, volume 12, 11 octobre 2024.
- Marc Gozlan, « [L'aventure scientifique des vaccins à ARM messenger](#) », *Le Monde*, 14 décembre 2020.
- v *Ibid.*
- vi *Ibid.*
- vii EMA, Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP), « [Assessment report - Comirnaty - Common name: COVID-19 mRNA vaccine \(nucleoside-modified\) - Procedure No. EMEA/H/C/005735/0000](#) », p.55, 19 février 2021.
- viii Annick Bossu, « [Biotechnologies médicales à ARN : nouveau Graal ?](#) », *Inf'OGM*, 30 mars 2023.
- Documents obtenus suite à une requête selon la loi étasunienne qui permet à tout citoyen de demander des documents officiels :
- Pfizer, « [SARS-CoV-2 mRNA Vaccine \(BNT162, PF-07302048\)](#) », p.9.
- ix EMA, Committee for Advanced Therapies (CAT), « [Guideline on the quality, non-clinical and clinical aspects of gene therapy medicinal products](#) », p.55, 22 mars 2018.
- x EMA, Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP), « [Assessment report - Comirnaty - Common name: COVID-19 mRNA vaccine \(nucleoside-modified\) - Procedure No. EMEA/H/C/005735/0000](#) », p.55, 19 février 2021.
- xi Lei Y, *et al.*, « SARS-CoV-2 Spike Protein Impairs Endothelial Function via Downregulation of ACE 2 », *Circ Res* ;128(9):1323-1326, 2.
- xii Citons en France l'Agence nationale de sécurité des médicaments (ANSM), qui préconise pour les troubles menstruels, par exemple : « *Les rapporteurs demandent des données complémentaires au laboratoire [Pfizer] notamment une revue des cas avec synthèse et la réalisation d'études complémentaires* ».
- ANSM, « [Enquête de pharmacovigilance du vaccin Pfizer - BioNTech Comirnaty](#) », Rapport n°21 : période du 26/08/2022 au 23/02/2023, p.60.
- xiii Pour le lien entre nanoparticules à ARNm et vésicules, voir :
Maugeri, M., Nawaz, M., Papadimitriou, A. *et al.*, « [Linkage between endosomal escape of LNP-mRNA and loading into EVs for transport to other cells](#) », *Nat Commun* **10**, 4333, 24 septembre 2019.
- xiv Pfizer, « [A Phase 1/2/3, placebo controlled, randomized, observer-blind, dose-finding study to evaluate the safety, tolerability, immunogenicity, and efficacy of SARS-CoV-2 RNA vaccine candidates against Covid-19 in healthy individuals](#) », p.9, 3 novembre 2022.
- xv Exemple en application nasale :
Robinson E, MacDonald KD, Slaughter K *et al.*, « [Lipid Nanoparticle-Delivered Chemically Modified mRNA Restores Chloride Secretion in Cystic Fibrosis](#) », *Mol Ther.*, 1^{er} août 2018.
- xvi Annick Bossu, « [Vaccins à ARN messenger : un peu de lumière sur l'ombre](#) », *Inf'OGM*, 21 avril 2022.
-
-

Adresse de cet article : <https://infogm.org/une-deuxieme-vague-de-vaccins-a-arnm-arrive-sur-le-marche/>