

FICHE D'INFORMATION DESTINÉE AUX PROFESSIONNELS DE SANTÉ

VACCIN CONTRE LE CHIKUNGUNYA (IXCHIQ) CONDITIONS D'UTILISATION ET EFFETS INDÉSIRABLES

Le vaccin contre le chikungunya IxchIQ est un vaccin vivant atténué.

Contre-indication à l'utilisation de ce vaccin

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients
- Personnes immunodéficientes ou immunodéprimées en raison d'une maladie ou d'un traitement médical.

Surveillance post-vaccination : 15 minutes

ATTENTION : risque de syncope et de réaction anaphylactique

Les personnes recevant le vaccin doivent être **surveillées attentivement par un professionnel de santé pendant 15 minutes après l'injection du vaccin** en raison d'un risque de malaise et de syncope parfois sans symptômes présyncopaux. Cette surveillance permet aussi la prise en charge précoce de réactions anaphylactiques qui peuvent se manifester dans de très rares cas.

Par conséquent :

- Il est recommandé d'interroger la personne sur une potentielle inquiétude ou anxiété sur cette vaccination et lui apporter les éléments pour la rassurer si nécessaire
- Bien lui indiquer l'importance de signaler rapidement si elle ne se sent pas bien après la vaccination
- Afin de prévenir les blessures en cas de chute, la personne doit rester allongé (sur des tapis de sol ou couverture si ces derniers sont disponibles) ou assis par terre adossé à un mur dans un espace dégagé
- La surveillance attentive de la personne vaccinée est indispensable pendant 15 minutes après la vaccination.

Une réaction anaphylactique est exceptionnelle et peut survenir comme avec tous les vaccins injectables. Vous devez toujours disposer d'un traitement médical approprié et **appeler le 15** en cas de survenue d'une telle réaction.

Effets indésirables

- **Informez les personnes vaccinées des effets indésirables** potentiels, notamment ceux semblables au chikungunya lors de sa phase aiguë et pouvant apparaître dans les 30 jours suivant la vaccination. Il s'agit d'une fièvre $\geq 38^{\circ}\text{C}$ associée à l'un des symptômes suivants :
 - Céphalées, arthralgies, myalgies, dorsalgies, éruptions cutanées, lymphadénopathies
 - Symptômes neurologiques, cardiaques ou oculaires.
- **D'autres effets indésirables très fréquents** (pouvant affecter plus de 1 personne sur 10) **ou fréquents** (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) peuvent survenir :
 - Nausées, vomissements, diarrhées, fatigue, frissons
 - Réactions au site d'injection : sensibilité au toucher, douleur, érythème, induration, gonflement
 - Paramètres de laboratoire anormaux : neutropénie, leucopénie, lymphopénie, augmentation de l'ALAT et de l'ASAT.
- Certains effets indésirables graves et/ou inattendus, non mentionnés dans le résumé des caractéristiques du produit (RCP), peuvent également survenir. Dans ce cas, demandez aux patients de consulter un professionnel de santé.
- Ces effets indésirables doivent être immédiatement déclarés sur le portail de signalements signalement.social-sante.gouv.fr



Utilisation chez les femmes enceintes

Les données sur l'utilisation de Ixchiq chez la femme enceinte ne permettent pas de conclure à l'absence d'effets sur la grossesse, le développement embryonnaire/fœtal, l'accouchement ou le développement post-natal.

La décision d'administrer Ixchiq pendant la grossesse doit tenir compte du risque individuel d'exposition au CHIKV de type sauvage, de l'âge gestationnel et du risque de transmission verticale du CHIKV de type sauvage au fœtus ou au nouveau-né.

Don du sang

Les personnes ayant reçu Ixchiq ne doivent pas donner leur sang pendant au moins 4 semaines après la vaccination, compte tenu de la virémie vaccinale.

Consultez les informations complètes sur le vaccin Ixchiq sur [la base de données publique des médicaments](#).

