

FICHE D'INFORMATION POUR
LES PROFESSIONNELS DE SANTÉ

IXCHIQ : vaccin contre le chikungunya



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

De façon générale, indépendamment de toute considération d'âge, ce vaccin ne doit être administré qu'en cas de risque significatif d'infection par le chikungunya.

L'examen rigoureux des bénéfices et des risques est indispensable avant toute vaccination, en prenant en compte les facteurs de risques individuels.

L'utilisation de ce vaccin doit être conforme aux recommandations officielles (consultez les recommandations de la HAS).

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 (par exemple, en raison d'une tumeur maligne, d'une chimiothérapie, d'un traitement immunosuppresseur, d'une immunodéficiences congénitale ou d'une infection par le VIH accompagnée d'une immunodépression sévère).

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 :

- Interrogez la personne sur une potentielle inquiétude ou anxiété sur cette vaccination et apportez-lui les éléments pour la rassurer si nécessaire ;
- Soulignez l'importance de consulter rapidement un professionnel de santé si la personne 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.

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.

Administration concomitante avec d'autres vaccins

Il n'est pas recommandé de coadministrer Ixchiq avec d'autres vaccins car il n'existe aucune donnée relative à la sécurité et à l'immunogénicité suite à l'administration concomitante d'Ixchiq avec d'autres vaccins.

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.

Des effets indésirables graves ont été signalés chez les personnes âgées de 65 ans et plus souffrant de maladies chroniques sous-jacentes telles qu'une maladie cardiovasculaire, un diabète ou une néphropathie chronique, **mais aussi chez des adultes jeunes sans comorbidité**. Ces effets indésirables comprenaient des troubles neurologiques tels qu'une encéphalite fatale, une méningite aseptique, une détérioration de l'état de santé général et une exacerbation des affections chroniques.

Avertissez les personnes vaccinées qu'elles doivent **consulter immédiatement un médecin si, après la vaccination, elles présentent tout symptôme évocateur d'une réactogénicité sévère ou d'effets indésirables semblables au chikungunya.**

Certains effets indésirables, en particulier graves et/ou inattendus, non mentionnés dans le résumé des caractéristiques du produit (RCP) ou la notice, peuvent également survenir. Demandez aux patients de consulter dans ce cas un professionnel de santé.

Vous devez déclarer rapidement ces effets indésirables, notamment s'ils sont particulièrement intenses ou inhabituels, sur le portail de signalement : signalement.social-sante.gouv.fr



Utilisation chez les femmes enceintes ou qui allaitent

Les données sur l'utilisation de Ixchiq chez les femmes enceintes 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. Informez-en les personnes que vous vaccinez.

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

