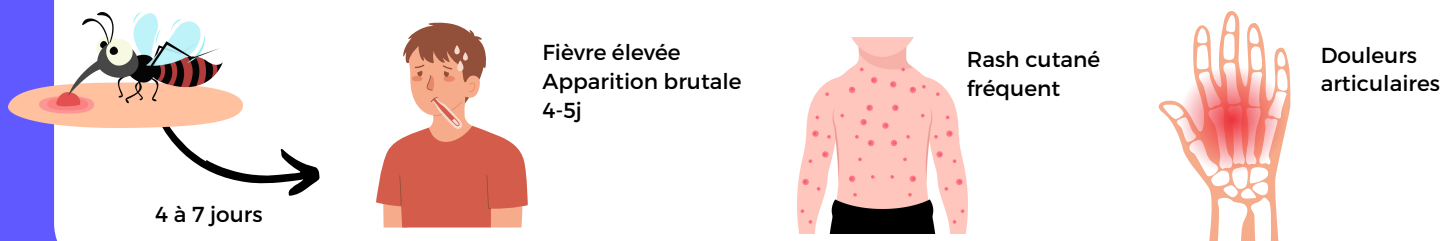


Fiche **Chikungunya** à destination des infirmiers libéraux

Epidémiologie

À La Réunion, **une épidémie a déjà touché l'île en 2005-2006. 38% de la population a été infectée.** Le 23/08/2024, un 1er cas de chikungunya a été confirmé. Début 2025, on observe une augmentation des cas et une dispersion sur le territoire. Le **plan ORSEC « Arboviroses »** a été activé.

Clinique habituelle



Diagnostic

Après le début
des symptômes

< 5 jours
RT-PCR

5-7 jours
RT-PCR +
sérologie

>7 jours
sérologie

Diagnostic biologique réalisé en laboratoire : **triplex chikungunya/dengue/grippe.**
Si triplex négatif : **PCR leptospirose.**

Prise en charge

- **Hydratation +++ :** Prévenir la déshydratation.
- **Antalgiques :** Privilégier le paracétamol. Pas d'AINS avant J14.
- **Traitements chroniques :** Risque de déséquilibre (diabète, antihypertenseurs...).
- **Vigilance accrue :** Âges extrêmes de la vie (nourrissons, personnes âgées), femmes enceintes, patients immunodéprimés ou avec comorbidités.
- **Hospitalisation :** En cas de formes cliniques graves ou complications.



Prévention

- **Vaccin IXCHIQ :** Vaccin vivant atténué, prescription médicale, 1 dose, immunisation en 28j.
Stratégie vaccinale ARS 974 : 18-64 ans présentant des comorbidités. Non recommandé femmes enceintes. Contre-indiqué immunodéprimés. Prix conseillé : 180-220 euros.
- **Prévention des piqûres pendant la virémie** (spray et vêtements protecteurs).
- **Elimination déchets et eaux stagnantes.**



Les 5 étapes de reconstitution avant l'administration d'IXCHIQ®¹



ÉTAPE 1



- Retirer le capuchon de la seringue
- **Fixer une aiguille** sur le cône Luer de la seringue

ÉTAPE 2



- Nettoyer le bouchon du flacon
- **Transférer lentement la totalité du contenu de la seringue préremplie** (solvant) dans le flacon (poudre)

ÉTAPE 3 ET 4



- **Agiter** doucement le flacon pour dissoudre la poudre (ne pas secouer ni retourner le flacon)
- **Attendre au moins 1 minute** pour la reconstitution complète du vaccin

ÉTAPE 5



- Après la reconstitution, incliner légèrement le flacon et **prélever la totalité du contenu** (0,5mL) du vaccin reconstitué dans la même seringue. Ne pas retourner le flacon afin de permettre le prélèvement complet du volume reconstitué

Flashez ce QR code pour accéder à une vidéo de reconstitution



INFORMATIONS IMPORTANTES

- **Présentation sans aiguille** : il est nécessaire de **prescrire une aiguille Luer Lock** (22-25 g d'une longueur d'au moins 40 mm).
- Après reconstitution, IXCHIQ® doit être administré par voie intramusculaire dans les 2 heures.
- S'il n'est pas utilisé dans les 2 heures, le vaccin reconstitué doit être jeté*. D'un point de vue microbiologique, le vaccin doit être utilisé immédiatement. S'il n'est pas utilisé immédiatement, les durées et conditions de conservation en cours d'utilisation relèvent de la responsabilité de l'utilisateur.

- **Surveillance du patient pendant et après la vaccination** :
 - La vaccination doit être reportée chez les personnes souffrant d'une maladie fébrile aiguë sévère ou d'une infection aiguë.
 - La présence d'une infection mineure et/ou d'une fièvre légère ne doit pas retarder la vaccination.
 - L'effecteur doit disposer d'un traitement médical approprié en cas de réaction anaphylactique.
 - Tenir compte du risque de réactions liées à l'anxiété, pour éviter toute blessure due aux évanouissements.
 - Après la vaccination, le patient doit rester sous surveillance pendant au moins 15 minutes.

IXCHIQ® est indiqué dans l'immunisation active pour la prévention de la maladie causée par le virus du chikungunya (CHIKV) chez les personnes âgées de 18 ans ou plus.¹ L'utilisation de ce vaccin devra être conforme aux recommandations officielles lorsqu'elles seront disponibles.¹ Il n'y a pas de recommandation vaccinale d'utilisation d'IXCHIQ® disponible à ce jour, un dossier est en cours d'évaluation auprès de la HAS.

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Déclarez immédiatement tout effet indésirable suspecté d'être dû à un médicament ou toute erreur médicamenteuse à votre Centre Régional de Pharmacovigilance (CRPV) ou sur <https://signalement.social-sante.gouv.fr>. Voir la rubrique « Effets indésirables » pour les modalités de déclaration des effets indésirables.

1. Résumé des Caractéristiques du Produit IXCHIQ®, 28 juin 2024 * Conformément aux directives locales en matière de déchets pharmaceutiques.



Pour une information complète sur IXCHIQ®, consultez le Résumé des Caractéristiques du Produit en flashant ce QR code ou directement sur le site internet : <https://www.ema.europa.eu/>

Non remboursable et non agréé aux collectivités à la date du 29 juillet 2024 (demande d'admission à l'étude pour l'agrément aux collectivités).

Liste I. Médicament soumis à prescription médicale.

valneva