

SHINGRIX®

► Vaccin zona



FICHE
CONSEIL

Professionnel

1. Mécanisme d'action, statut et indications

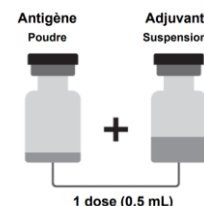
- Vaccin zona (recombinant, avec adjuvant)
- Prévention du **zona** et des **névralgies post-zostériennes (NPZ)** chez :
 - les adultes de 50 ans ou plus ;
 - les adultes de 18 ans ou plus, présentant un risque accru de zona
- **Calendrier des vaccinations et recommandations vaccinales 2024:**
 - Chez l'adulte immunocompétent, il est recommandé de vacciner les personnes de **65 ans et plus** préférentiellement avec **deux doses** du vaccin SHINGRIX®. Il est recommandé que les personnes immunocompétentes âgées de 65 ans et plus, ayant eu des **antécédents de zona** ou **préalablement vaccinées** avec le **vaccin ZOSTAVAX®**, reçoivent une vaccination avec **2 doses** de vaccin SHINGRIX®, **après un délai d'au moins un an après la vaccination ou la maladie.**
 - Chez l'adulte âgé de 18 ans et plus immunodéprimé, la vaccination contre le zona est recommandée avec le vaccin SHINGRIX uniquement avec un schéma à **deux doses.**

2. Conditions de prescription et dispensation

- Liste I
- Prescription possible sage-femme. Vaccination possible sages-femmes, IDE, pharmacien, laboratoire de biologie.
- Prescription au titre de l'**accès direct**. Le prescripteur porte sur l'ordonnance la mention : « Prescription au titre de l'accès direct »
- Médicament disponible en pharmacie hospitalière jusqu'au 27/05/2025
- Avis HAS : SMR important et ASMR 3

3. Présentations, caractéristiques et conservation

- Vaccin inactivé (antigène purifié) recombinant adjuvé
- Poudre et suspension pour suspension injectable
- Poudre de couleur blanche (flacon avec capuchon amovible brun) (antigène)
- Suspension : liquide opalescent, incolore à brunâtre pâle (flacon avec capuchon amovible bleu-vert) (adjuvant)
- A conserver au **réfrigérateur (entre 2°C et 8°C)**
- Durée de conservation après reconstitution : max 6h entre 2°C et 8°C



4. Posologie et mode d'administration

- Posologie :
 - Le schéma de primovaccination comprend 2 doses de 0,5 mL chacune: **une dose initiale** suivie d'un **seconde dose administrée 2 mois plus tard.**
 - Si une flexibilité dans le schéma vaccinal est nécessaire, la seconde dose peut être administrée entre 2 et 6 mois après la première dose.
 - Pour les sujets qui sont ou pourraient devenir **immunodéficients** ou **immunodéprimés** en raison d'une maladie ou d'un traitement, et qui pourraient bénéficier d'un **schéma vaccinal raccourci**, la **deuxième dose** peut être administrée **1 à 2 mois après la dose initiale**
- Mode d'administration :
 - **Inspecter visuellement la poudre et la suspension. S'assurer de l'absence de particules étrangères et/ou modification d'apparence.**
 - Préparation du vaccin (reconstitution) :
 - Prélever à l'aide d'une seringue la totalité du flacon contenant la suspension.
 - Injecter tout le contenu de la seringue dans le flacon contenant la poudre.
 - Agiter doucement jusqu'à ce que la poudre soit totalement dissoute
 - Le vaccin reconstitué est un liquide opalescent, incolore à brunâtre pâle. S'assurer de l'absence de particules étrangères et/ou modification d'apparence.
 - Utiliser le vaccin rapidement après reconstitution.
 - Avant l'administration :
 - Prélever à l'aide d'une seringue la totalité du flacon contenant le vaccin reconstitué.
 - Changer l'aiguille de la seringue afin d'utiliser une nouvelle aiguille pour administrer le vaccin.
 - **Voie intramusculaire** (de préférence dans le muscle deltoïde)

5. Précautions d'emploi

- **Différer l'administration** chez les sujets souffrant d'une **maladie fébrile aiguë sévère** (la présence d'une infection mineure, telle qu'un rhume, ne doit pas conduire au report de la vaccination).
- Ne pas administrer par voie intravasculaire ou intradermique.
- Administration par voie SC non recommandée.
- Administration avec **précaution** chez les sujets avec une **thrombocytopénie** ou un **trouble de la coagulation** (risque de saignement)
- Ne pas utiliser pendant la grossesse

6. Principaux effets indésirables

- Céphalées
- Nausées, vomissements, diarrhée et/ou douleur abdominale
- Myalgie
- Réactions au site d'injection (douleur, rougeur, gonflement), fatigue, frissons, fièvre

7. Interactions avec d'autres médicaments

- Co-administration simultanée possible avec : vaccin inactivé contre la grippe saisonnière sans adjuvant, vaccin pneumococcique polysidique à 23 valences (PPV23), vaccin pneumococcique polysidique à 13 valences (PCV13), vaccin à doses réduites en antigène diphtérique, tétanique et coquelucheux acellulaire (dTca) ou vaccin à acide ribonucléique messager (ARNm) contre l'infection à coronavirus 2019 (COVID-19). Les vaccins doivent être administrés en des sites d'injection différents.

D'autres EI peuvent survenir (liste non exhaustive, voir RCP).

Pensez à déclarer tout effet indésirable à votre [CRPV](#) et/ou à les contacter en cas de question.

