

SHINGRIX®



MOLÉCULE	Antigène glycoprotéine E du Virus Varicelle-Zona
FORME	Poudre et suspension pour suspension injectable
CLASSE ATC	Vaccins, vaccins varicelle zona (Code : J07BK03)
LABORATOIRE	Laboratoire GlaxoSmithKline 23. rue François-Jacob, 92500 Rueil-Malmaison

CODE CIP	PRÉSENTATION	P. PHARM. H.T.	P. PUBLIC T.T.C.	TVA	LISTE	SÉC. SOC.*
3400930141861	SHINGRIX®, poudre et suspension pour suspension injectable, vaccin zona (recombinant, avec adjuvant) Boîte contenant 1 flacon de poudre avec un capuchon amovible brun (antigène) et 1 flacon de suspension avec un capuchon amovible bleu-vert (adjuvant), pour une dose de 0,5 mL	175,18 €	188,37€	2,1 %	ı	65 %

Info médic: 01 39 17 84 44

POSOLOGIE

Primovaccination : 2 doses de $0.5 \, \text{mL}$ chacune, 1 dose initiale suivie d'une 2^{nde} dose administrée 2 mois plus tard

Patients ayant antérieurement reçu un vaccin vivant atténué contre le zona : administrer SHINGRIX® selon le même schéma vaccinal

Flexibilité du schéma vaccinal, en cas de nécessité : la 2^{nde} dose peut être administrée entre 2 et 6 mois après la dose initiale

Schéma vaccinal raccourci pour les sujets immunodéficients/ immunodéprimés (ou qui pourraient le devenir) : la 2^{nde} dose peut être administrée 1 à 2 mois après la dose initiale

SHINGRIX® n'est pas indiqué dans la prévention de la primo-infection par la varicelle

La nécessité de doses de rappel après la primovaccination n'a pas été établie

Pour voir le détail de la posologie, cf. Posologie de la monographie

MODE D'ADMINISTRATION

- Voie intramusculaire uniquement et de préférence dans le muscle deltoïde
- Instructions de reconstitution de SHINGRIX® avant administration : cf. Elimination/Manipulation de la monographie

INFORMATIONS PRATIQUES

- Conservation: 3 ans, au réfrigérateur (entre 2 °C et 8 °C), ne pas congeler. Après reconstitution: utiliser le vaccin immédiatement (ne pas dépasser 6 h entre 2 °C et 8 °C)
- SHINGRIX® peut avoir une influence mineure sur la capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines, pendant les 2 à 3 jours suivant la vaccination (une fatigue ou un malaise peuvent survenir)

CARACTÉRISTIQUES MAJEURES

INDICATIONS

- 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

SHINGRIX® doit être administré selon les recommandations officielles

Recommandations vaccinales contre le Zona, place du vaccin SHINGRIX®, validé par la HAS le 29 février 2024 :

La HAS préconise la vaccination contre le zona des adultes immunocompétents de 65 ans et plus, préférentiellement avec le vaccin SHINGRIX®.

La HAS recommande également la vaccination contre le zona avec le vaccin SHINGRIX® des personnes de 18 ans et plus, dont le système immunitaire est défaillant, en raison des pathologies innées ou acquises ou d'un traitement. Pour voir l'intégralité des recommandations, se reporter aux Recommandations vaccinales contre le Zona, place du vaccin SHINGRIX®

CONTRE-INDICATIONS

Hypersensibilité aux substances actives ou à l'un des excipients

SUITE | | |

Cliquez ici pour voir la monographie





^{*} Remb Séc soc à 65 % dans l'indication "prévention du zona et des névralgies post-zostériennes chez les adultes de 65 ans et plus, et les adultes de 18 ans et plus ayant un risque accru de zona", selon les recommandations vaccinales en vigueur de la HAS datant du 29 février 2024

CARACTÉRISTIQUES MAJEURES (suite

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- Traçabilité : le nom et le numéro de lot du produit administré doivent être clairement enregistrés
- Avant la vaccination :
 - toujours disposer d'un traitement médical approprié et assurer une surveillance en cas de survenue d'une réaction anaphylactique suivant l'administration du vaccin
- différer l'administration de SHINGRIX® chez les sujets souffrant d'une maladie fébrile aiguë sévère. En cas d'infection mineure (rhume...), ne pas reporter la vaccination
- une réponse immunitaire protectrice peut ne pas être obtenue chez tous les sujets vaccinés
- usage prophylactique uniquement
- ne pas administrer SHINGRIX® par voie intravasculaire ou intradermique (la voie sous-cutanée n'est pas recommandée)
- administrer SHINGRIX® avec précaution en cas de thrombocytopénie ou d'un trouble de la coagulation
- mettre en place des mesures afin d'éviter des blessures en cas d'évanouissement
- il n'existe aucune donnée soutenant la possibilité de remplacer une dose de SHINGRIX® par une dose d'un autre vaccin contre le zona
- en cas d'antécédent de zona, évaluer au cas par cas les bénéfices et risques de la vaccination contre le zona

Pour voir le détail des mises en garde, cf. Mises en garde de la monographie

- GROSSESSE: par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser SHINGRIX® pendant la grossesse
- ALLAITEMENT : l'excrétion de SHINGRIX® dans le lait maternel n'est pas connue

EFFETS INDÉSIRABLES

- Très fréquent (≥ 1/10) :
- céphalées
- symptômes gastro-intestinaux (incluant nausées, vomissements, diarrhée et/ ou douleur abdominale)
- myalgie
- réactions au site d'injection (telles que douleur, rougeur, gonflement), fatigue, frissons, fièvre
- Fréquent ($\ge 1/100 \, \text{à} < 1/10$) :
 - prurit au site d'injection, malaise

Pour voir l'ensemble des effets indésirables, **cf. Effets indésirables** de la monographie

INTERACTIONS

- Co-administration simultanée possible, en des sites d'injection différents, avec un vaccin :
- inactivé contre la grippe saisonnière sans adjuvant,
- pneumococcique polyosidique à 23 valences (PPV23)
- pneumococcique conjugué à 13 valences (PCV13)
- à doses réduites en antigène diphtérique, tétanique et coquelucheux acellulaire (dTca)
- à acide ribonucléique messager (ARNm) contre l'infection à COVID-19
- Co-administration avec d'autres vaccins : non recommandée

Pour voir le détail des interactions, cf. Interactions de la monographie