

MINISTÈRE DE LA SANTÉ ET DE LA PRÉVENTION
DIRECTION GÉNÉRALE DE LA SANTÉ

DATE : 04/09/2024

REFERENCE : MINSANTE N°2024_11

**OBJET : MPOX : RAPPEL DES CONDUITES A TENIR ET NOUVEAUX AVIS DE LA HAS ET DU HCSP
SUR LA VACCINATION**

☒ **Pour action**

☒ **Pour information**

Mesdames, Messieurs,

Le 14 août 2024, le Directeur général de l'Organisation mondiale de la Santé (OMS) a déclaré que **la recrudescence actuelle du mpox dans les pays d'Afrique centrale constituait une Urgence de santé publique de portée internationale (USPPI)**. Le principal foyer de transmission identifié se situe en **République Démocratique du Congo (RDC)**, totalisant plus de 95% des cas, avec majoritairement des souches appartenant au clade I. Des cas confirmés d'infection par ce clade, et notamment par le sous clade Ib, ont aussi été signalés dans des pays voisins de la RDC tels que le Rwanda, l'Ouganda, le Burundi et le Kenya. Le clade I serait plus virulent que le clade II responsable de l'épidémie de 2022.

En Europe, le risque de propagation du virus de clade I est considéré comme faible par l'European Centre for Disease Prevention and Control (ECDC). Aucun cas de clade Ib n'a été recensé en France à ce jour, mais il n'est pas à exclure le signalement de cas sporadiques dans les prochains mois. En dehors du continent africain, la Suède et la Thaïlande ont signalé la survenue d'un cas de mpox de sous-clade 1b sur leur territoire respectivement les 15 et 22 août.

Par ce message, nous souhaitons vous **rappeler la stratégie et les conduites à tenir en vigueur pour le mpox**.

1. Définition de cas et conduite à tenir

[Les définitions de cas et de personnes contacts à risque et la conduite à tenir autour d'un cas de mpox](#) ont été actualisées par Santé publique France (SpF) en date du 28 août 2024. Cette version prend en compte les données disponibles à date concernant le sous clade Ib émergent du virus monkeypox (MPXV) en Afrique centrale. A la définition de cas de mpox, s'ajoute une définition du diagnostic d'infection par un clade et un sous-clade du virus MPXV.

Le contact-tracing et les modalités d'isolement des cas et de vaccination de personnes contacts à risque restent identiques pour les deux clades et leurs sous-clades (cf. précisions au §4).

2. Diagnostic

Pour rappel, **tout cas suspect de mpox doit faire l'objet d'une confirmation biologique par test RT-PCR**. Par ailleurs, l'infection à mpox doit être évoquée après exclusion des diagnostics différentiels notamment la varicelle chez l'enfant en période de circulation active. **Une fiche disponible sur le site du ministère de la santé rappelle les conditions de réalisation des tests et la stratégie diagnostique.** [[fiche de synthese diagnostic mpx - 02-09-24.pdf \(sante.gouv.fr\)](#)]

S'agissant de la réalisation du prélèvement, il peut être réalisé par tout laboratoire de biologie médicale sur prescription médicale, ainsi que dans les CeGiDD, et transmis si besoin à un laboratoire compétent pour l'analyse. Tous les laboratoires ne proposent toutefois pas le prélèvement. La mission nationale COREB (Coordination Opérationnelle Risque Épidémique et Biologique), en lien avec le Centre national de référence (CNR) des Orthopoxvirus (IRBA), la Société française de microbiologie (SFM) et la Société française d'hygiène hospitalière (SF2H), a rédigé une fiche opérationnelle¹ pour rappeler les bonnes pratiques à mettre en œuvre lors de la réalisation de prélèvement pour suspicion de mpox.

¹ [Infection au Mpx virus : procédure opérationnelle de prélèvement – COREB – 17/08/2024](#)

S'agissant de la réalisation de l'analyse, les capacités de détection du virus Monkeypox (RT-PCR spécifique Monkeypox et PCR générique Orthopoxvirus) ont été largement déployées sur le territoire pour faire face à l'épidémie de 2022. En plus des établissements de santé, notamment de référence (ESR), les capacités analytiques ont été élargies à certains laboratoires de biologie médicale (LBM), grâce à l'inscription de la RT-PCR à la nomenclature des actes de biologie médicale (NABM)² permettant sa prise en charge par l'assurance maladie sur prescription médicale.

La cartographie en annexe rappelle les laboratoires identifiés à date comme réalisant les analyses.

Afin de caractériser les virus circulants et de mettre en évidence le plus précocement possible la survenue d'un cas de mpox de clade I sur le territoire, le déploiement de tests RT-PCR permettant de distinguer les Clade (clades I, II et Ib) est en cours dans les ESR, en lien avec le CNR.

Détermination du clade, du sous-clade et séquençage

- Les laboratoires qui ne sont pas en capacité de déterminer le clade doivent transmettre les prélèvements issus de **tout cas confirmé au CNR pour détermination du clade et séquençage** ;
- Les laboratoires en capacité de réaliser la détermination du clade doivent transmettre au CNR le matériel viral issu de **tout cas d'infection par le virus MPXV de clade I**, pour détermination du sous-clade et séquençage, ainsi que les prélèvements issus de **tout cas pédiatrique, cas adulte féminin, cas grave hospitalisé, cas nosocomial et les éventuels cas groupés, pour les cas de Clade II**, pour caractérisation des souches.

En heure non ouvrée et en cas d'urgence, une mobilisation de la Cellule d'intervention biologique d'urgence (CIBU) de l'Institut Pasteur pourra être envisagée au cas par cas après la validation de la Direction générale de la santé via le CORRUSS (alerte@sante.gouv.fr ou 01 40 56 99 99). Le CNR a également la capacité d'activer une astreinte, si la situation le nécessite.

3. Signalement des cas

Tous les cas probables et confirmés de mpox doivent être signalés sans délai aux Agence régionale de santé (ARS). Ce signalement n'est pas nécessaire pour les cas suspects qui doivent être orientés vers une consultation médicale et la réalisation d'un test biologique.

Un arrêté sera publié prochainement pour ajouter le clade et le sous clade au formulaire [CERFA de signalement](#). Cependant, il conviendra de rappeler aux professionnels de santé de ne pas attendre les résultats des PCR de clade pour vous signaler les cas probables et confirmés de mpox et de la même façon l'information sur le clade ne doit pas retarder la transmission des DO à SpF.

Nous vous remercions de signaler au CORRUSS via SISAC :

- **Tout cas confirmé de clade I** ;
- Et, **quel que soit le clade, les cas pédiatriques, les cas adultes féminins, les cas graves hospitalisés, les cas nosocomiaux et les éventuels cas groupés.**

4. Investigations et mesures autour des cas

Les ARS ont la charge de mettre en place les mesures nécessaires à la limitation du risque de propagation autour des cas : isolement des cas, contact-tracing pour identification des personnes contacts, rappel des mesures de prévention pour les cas et les personnes contacts, organisation de la vaccination des contacts, conformément à la conduite à tenir élaborée par Santé publique France.

L'investigation de tous les cas probables ou confirmés doit être réalisée sans attendre la détermination du clade viral par les ARS en lien avec les Cellules régionales (CR) de SpF³. Des investigations complémentaires pour les cas probables ou confirmés de retour d'un pays à risque, ou rapportant un contact à risque avec une personne de retour d'un pays à risque, et a fortiori pour tous les premiers cas de Clade 1, pourront être réalisées par la CR SpF (questionnaire).

Le contact tracing doit être réalisée par les ARS auprès de **tous les cas confirmés et probables** lorsque cela est possible, qu'il s'agisse de cas autochtones ou de cas contaminés dans un pays habituellement endémique. Les contacts à risque sont contactés par téléphone, afin de les informer des mesures à prendre, de les orienter rapidement vers un centre de

² Les indications de prise en charge prévues à la NABM sont les suivantes : « la détection du génome du virus Monkeypox est réalisée en cas de doute diagnostique (symptomatologie atypique et / ou contexte de contamination non caractérisé). **Les indications prises en charge sont celles définies par les autorités sanitaires au vu de la situation épidémiologique** »

³ Les modalités organisationnelles et partagées pour la réalisation de ces investigations pourront être précisées localement entre les ARS et les cellules en région de SpF.

vaccination pour une vaccination post-exposition, et de répondre à leurs éventuelles interrogations. L'appel n'a pas vocation à être complété par un suivi de la personne-contact.

Si le contact tracing n'est pas possible, les cas probables et confirmés doivent être incités à informer leurs personnes-contact à risque de leur situation (contact-warning) et leur recommander de se faire vacciner au plus tôt (prophylaxie post-exposition).

La conduite à tenir devant un cas de mpox en établissement scolaire a également été mis à jour. Elle vous est jointe à ce présent message et a été partagée avec les services du Ministère de l'éducation nationale.

5. **Prise en charge des cas de mpox**

Les fiches pratiques élaborées par la COREB en 2022 pour la **prise en charge des cas de mpox** (fiche pour les soignants, fiche à remettre au patient, fiche d'aide au diagnostic dermatologique, procédure opérationnelle de prélèvement) ont été actualisées et sont disponibles [ici](#) sur le site Internet de la COREB.

Concernant le TECOVIRIMAT, qui peut être recommandé dans le cadre de la prise en charge des formes graves de mpox, notamment de Clade II, dispose d'une Autorisation de mise sur le marché (AMM) européenne octroyée sous circonstances exceptionnelles. En France, son recours est encadré par l'arrêté du 24 juin 2022 (L. 3131-1) autorisant l'utilisation de traitements pour les personnes contaminées par le virus MPXV.

La commande de TECOVIRIMAT se fait selon les mêmes modalités de commandes que pour les vaccins (cf. circuit des commandes des vaccins), procédure urgente (24h).

6. **Stratégie de vaccination**

La Haute Autorité de santé a été saisie par la Direction générale de la santé pour actualiser ses recommandations élaborées en 2022 s'agissant du schéma vaccinal contre le mpox et des cibles de la vaccination préventive sur le territoire.

[L'avis de la HAS publié le 2 septembre 2024](#) vise à répondre à trois objectifs : (i) prévenir l'émergence du clade Ib du MPXV en France, (ii) réduire voire éliminer en France la circulation du clade II, et (iii) renforcer l'immunité à long terme pour se préparer à d'éventuelles flambées épidémiques.

La double approche de vaccination préventive pour les populations à haut risque et de vaccination réactive autour des cas est maintenue :

- **Concernant la campagne de vaccination en préexposition, la cible reste identique** : la HAS recommande que les personnes suivantes, du fait de leur haut risque d'exposition au virus, soient éligibles à une vaccination avec le vaccin MVA-BN (IMVANEX ou JYNNEOS) :
 - Les hommes ayant des relations sexuelles avec des hommes (HSH) rapportant des partenaires sexuels multiples et les personnes transgenres rapportant des partenaires sexuels multiples ;
 - Les personnes en situation de prostitution ;
 - Les professionnels des lieux de consommation sexuelle, quel que soit le statut de ces lieux ;
 - Les partenaires ou les personnes partageant le même lieu de vie que celles à très haut risque d'exposition susmentionnées.
- **Pour la stratégie de vaccination réactive autour des cas (vaccination post-exposition)**, la HAS préconise que les personnes contacts à risque, telles que définies par SpF, ainsi que les personnes immunodéprimées ayant eu un contact étroit avec une personne-contact à risque, soient également éligibles à la vaccination avec le vaccin MVA-BN (IMVANEX ou JYNNEOS). Pour rappel, **cette vaccination réactive doit idéalement être administrée dans les 4 jours suivant le premier contact à risque, et au plus tard dans les 14 jours**.

Concernant le schéma de vaccination, la HAS rappelle que la primovaccination avec le vaccin MVA-BN (IMVANEX ou JYNNEOS) repose sur **l'administration de 2 doses espacées au minimum de 28 jours**, ou une dose unique pour les personnes ayant bénéficié d'une vaccination antivariolique avec un vaccin de 1^{ère} génération avant 1980, ou 3 doses pour les personnes immunodéprimées, quels que soient les antécédents de vaccination antivariolique.

Dans l'objectif d'empêcher la diffusion du MPXV en France et de renforcer l'immunité à long terme de la population contre les infections à MPXV pour mieux se préparer à d'éventuelles nouvelles flambées épidémiques, **la HAS recommande l'administration d'une dose unique de rappel chez les personnes ayant déjà réalisé une primovaccination complète (à 1, 2 ou 3 dose(s) selon les cas)**. La dose de rappel doit être administrée à distance de la primovaccination soit, dans la situation actuelle, deux ans environ après la dernière dose.

Cette recommandation de rappel à distance ne s’applique pas aux personnes ayant reçu une vaccination antivariolique dans l’enfance puis une dose unique de rappel par le MVA-BN depuis 2022, ni aux personnes ayant été infectées par le MPXV. Un tableau résumant les différents schémas vaccinaux en fonction des antécédents d’infection et de vaccination est présenté ci-dessous.

Tableau résumé des différents schémas de vaccination à effectuer chez les personnes éligibles à la vaccination en fonction des antécédents d’infection et de vaccination

Personnes éligibles à la vaccination	Schéma de vaccination à effectuer			
	Immunocompétentes		Immunodéprimées	
	Vaccinées dans l'enfance (avant 1980) ^a	Non vaccinées dans l'enfance (avant 1980)	Vaccinées dans l'enfance (avant 1980) ^a	Non vaccinées dans l'enfance (avant 1980)
N'ayant jamais été vaccinées avec un vaccin MVA-BN	1 dose de rappel	2 doses	3 doses	3 doses
Ayant reçu une seule dose de vaccin de MVA-BN	Aucun	1 dose	2 doses	2 doses
Avec un schéma complet de vaccination de MVA-BN	Aucun	1 dose de rappel ^b	1 dose de rappel ^b	1 dose de rappel ^b
Ayant contracté le mpox entre 2022 et aujourd'hui	Aucun	Aucun	Aucun	Aucun

^a Une dose de rappel est recommandée pour les personnes ayant bénéficié d’une vaccination antivariolique avant 1980 ; ^b La dose de rappel doit être administrée à distance de la primovaccination soit, dans la situation actuelle, deux ans environ après la dernière dose.

Il est important d’indiquer qu’il n’y a pas d’urgence à réaliser cette dose de rappel ; les personnes concernées par la vaccination doivent être invitées à finaliser leurs schémas vaccinaux ou à réaliser leurs doses de rappel d’ici à la fin de l’année 2024.

En raison des données limitées disponibles sur l’utilisation des vaccins de 3^{ème} génération chez la femme enceinte, la HAS rappelle qu’il est préférable d’éviter l’utilisation de ces vaccins pendant la grossesse. L’administration pendant la grossesse ou l’allaitement ne doit être envisagée que si les bénéfices potentiels sont supérieurs à tout risque potentiel pour la mère et le fœtus.

Pour les personnes âgées de moins de 18 ans, la HAS rappelle que la sécurité et l’efficacité du vaccin n’ont pas été évaluées, et que l’AMM du vaccin IMVANEX ne prévoit pas à ce jour⁴ la vaccination de cette population. Cependant, compte tenu des données disponibles limitées mais rassurantes sur l’utilisation du vaccin en population pédiatrique, et du risque accru de formes sévères chez les enfants, la HAS recommande que la vaccination soit **envisagée au cas par cas** (situations particulières) pour les mineurs entrant dans les cibles vaccinales (notamment ceux pris en charge dans les CEGIDD), par les seuls spécialistes, après une évaluation stricte des bénéfices et des risques pour le mineur concerné, dans le cadre d’une décision médicale partagée, et dans les conditions fixées aux articles L.1111-2 et suivants du code de la santé publique, concernant l’information et le consentement des mineurs et des titulaires de l’autorité parentale.

Recommandations vaccinales pour les voyageurs

Le Haut conseil de la santé publique (HCSP) a été saisi par la DGS pour émettre des recommandations de prévention et de vaccination pour le mpox **pour les personnes se rendant dans une zone de circulation active du mpox de Clade I**. L’avis complet du HCSP est disponible sur le site du Ministère ([Avis du HCSP \(sante.gouv.fr\)](https://www.hcsp.fr/Explorateur/Avis/avis.asp?id=1517)) et sera très prochainement en ligne sur le site du HCSP sur la page : <https://www.hcsp.fr/Explore.cgi/AvisRapports>.

- Le HCSP considère que les **voyageurs les plus à risque de mpox** dans le contexte actuel sont :
- Les personnes ayant des pratiques sexuelles à risque indépendamment de la destination ;
 - Les professionnels de santé et les travailleurs humanitaires se rendant dans une zone de circulation active du MPXV de clade I (a et/ou b), en particulier la République démocratique du Congo et les pays limitrophes de la région des grands lacs ;
 - Les personnes originaires des zones de circulation active du MPXV de clade I (a et/ou b) partant rendre visite à la famille et à leurs connaissances ;
 - Les personnes immunodéprimées se rendant dans les zones de circulation active du MPXV de clade I (a et/ou b).

⁴ Un avis de l’agence européenne du médicament est attendu courant septembre 2024 sur l’inclusion de enfants de 12 ans et plus dans la stratégie vaccinale.

Pour ces personnes, le HCSP recommande la vaccination avec un vaccin de 3^{ème} génération⁵.

Tous les autres voyageurs sont évalués à faible risque de mpox dans le contexte actuel et n'ont pas à se faire vacciner avant leur voyage.

Renforcement de l'offre de vaccination

Dans l'objectif d'empêcher la diffusion du MPXV en France quel que soit le Clade et de renforcer l'immunité à long terme de la population contre les infections à MPXV, l'objectif retenu par le Ministère chargé de la santé est l'immunité et la vaccination préventive des personnes cibles **d'ici la fin de l'année 2024** : les personnes cibles doivent donc être invitées à finaliser leurs schémas vaccinaux ou à réaliser leurs doses de rappel d'ici à la fin de l'année 2024. Les ARS doivent pour ce faire évaluer les modalités nécessaires à la montée en charge de la vaccination, pour **avoir la capacité de déployer de manière graduée et révisable en fonction du besoin sur le dernier quadrimestre 2024 une offre équivalente à celle déployée en 2022 (soit environ 10 000 vaccinations par semaine).**

L'offre de vaccination devra être réévaluée régulièrement par les ARS en fonction de l'évolution de la situation sanitaire et de l'avancement de la campagne de vaccination.

Pour accompagner le lancement de la campagne de vaccination dans les suites de l'avis de la HAS, et dans l'attente de la montée en puissance des centres de vaccination, **nous vous demandons de vous assurer que les centres ouvrent rapidement des créneaux de réservation s'ils ne sont pas encore opérationnels pour vacciner et se préparent à prendre des rendez-vous dans les semaines suivantes pour la vaccination préventive. Nous vous demandons également de bien veiller à ce que les centres de vaccination prévoient des coupe-files pour la vaccination réactive.**

S'agissant de la vaccination pour les voyageurs, s'agissant de vaccins du stock Etat, ils ne seront pas déployés largement dans les centres de vaccination internationale. La vaccination pour les voyageurs sera à organiser au sein des centres de vaccination de vos territoires que vous jugerez les plus adaptés à accueillir cette vaccination.

Nous vous rappelons également l'importance de bien mettre à jour **au fil de l'eau la liste des centres proposant la vaccination sur Santé.fr ainsi que de faire concorder Santé.fr et [mpox info service sur les lieux de vaccination](#)**

Circuit des commandes de vaccins par les ARS :

S'agissant des « commandes » de vaccins pour les régions, les ARS adressent chaque jeudi avant 10h au Centre de Crises Sanitaires (preparation-crises@sante.gouv.fr) les informations suivantes :

- Les perspectives de consommation de doses de vaccins pour les 7 prochains jours pour chaque région ;
- L'expression de besoin en doses de vaccins pour la livraison du jeudi de la semaine suivante (S+1), dans le fichier avec renseignement d'un point de contact et de livraison (fichier joint).

Cette expression du besoin tient compte des livraisons en cours, des stocks (renseignement sur la plateforme e-dispostock), de la dynamique vaccinale réelle et anticipée pour chaque région. Elle doit être cohérente avec le nombre de doses administrées et celui anticipé afin de permettre une gestion ajustée des stocks, sans risque de perte de doses eu égard aux conditions de conservation de ce produit. Les demandes des ARS font l'objet d'un arbitrage de la DGS.

S'agissant des livraisons des vaccins sur le territoire, depuis 2022, deux dispositifs co-existent :

- **Procédure normale** : Les livraisons ont lieu chaque semaine le jeudi (sauf impondérable logistique et pour les outre-mer), pour le besoin de « commandes » validé la semaine précédente ;
- **Procédure urgente** : Pour une situation exceptionnelle dûment justifiée, il peut être procédé à des réassorts en urgence, dans les 48 h entre les livraisons du jeudi.

Les doses sont livrées par SpF aux sites identifiés et validés à une température de -80°C (dans le cadre des pré positionnements) et à -20°C dans les autres situations. La date de péremption dépend de la température de conservation. Depuis le 5 août 2024, si les doses sont décongelées de -80°C à +2/8°C leur péremption est de 8 semaines.

Les vaccins antivarioliques appartiennent au **stock stratégique de l'État**, par conséquent, même sortis du stock, l'État en reste le propriétaire, jusqu'à l'administration ou la destruction. A cet effet, nous vous demandons de rappeler aux centres de vaccination qu'il est indispensable de réaliser le suivi de la campagne de vaccination contre le virus MPXV.

⁵ Pour les personnes résidentes en France et retournant au pays pour rendre visite à leur famille ou leurs connaissances (VFR). La décision de vacciner tiendra compte de la destination, de l'intensité de la circulation du MPXV sur le lieu de séjour, du niveau de proximité avec la population locale, de la durée du séjour, de la notion de cas dans l'entourage immédiat et du niveau attendu d'application des mesures barrières (littératie en santé, conditions de logement, etc.).

Chaque vaccination contre le mpox donne ainsi lieu, le jour même, à un **reporting par le site de vaccination dans le formulaire « Démat Social »** pour permettre un suivi de la campagne de rappel et de la vaccination des voyageurs (cf. ci-dessous).

Le formulaire est hébergé en ligne sur l'interface sécurisée Dématérialisation des Démarches sociales (Démat Social) accessible via le lien URL ci-après : <https://demat.social.gouv.fr/commencer/suivi-des-doses-administrees-de-vaccin-monkeypox-m> (NB : pour des raisons de sécurité informatique, la transmission de ce lien URL est strictement limitée aux seules personnes responsables du remplissage de l'outil dans les sites de vaccination).

Le formulaire et le guide utilisateur seront mis à jour d'ici à la fin de la semaine, pour recueillir les nouvelles indications en cohérence avec l'avis de la HAS 2024.

Une attention particulière doit être portée sur les items suivants :

Item	Aide au remplissage
Schéma vaccinal (nombre de doses) proposé à la personne selon les recommandations de la HAS	Se référer à la catégorisation du patient selon les critères d'âge, d'immunodéficience et de date des précédentes administrations, c'est le schéma recommandé dans les avis de la HAS
Rang de la dose administrée	Correspond au rang de la dose de vaccin de 3 ^{ème} génération administrée et faisant l'objet de la déclaration (n'incluant pas une éventuelle dose reçue dans l'enfance en 1 ^{ère} génération). Le rang va de 1 à 4.
Nature de l'indication vaccinale	Permet la catégorisation de l'indication (préventive ou post-exposition ou dose de rappel à 24 mois de la primo-vaccination avec vaccin 3e génération ou vaccination voyageurs).

7. Mesures de prévention

En complément de la vaccination, le respect des mesures préventives (mesures barrière dont le lavage régulier des mains, isolement pour les cas, limitation des contacts directs ou rapprochés avec des personnes malades ou susceptibles d'être infectées par MPXV ou des objets ou des linges susceptibles d'avoir été contaminés ; absence de partage de la literie et des serviettes avec des personnes qui pourraient être infectées par MPXV...) a démontré son efficacité pour réduire la transmission. L'efficacité de la vaccination n'étant pas de 100%, le respect de ces mesures reste absolument nécessaire, même pour les personnes vaccinées.

Il est par ailleurs **essentiel de rappeler aux professionnels de santé l'importance de transmettre les conseils de prévention de l'infection au virus mpox lors de tout dépistage d'une IST ou de la prescription ou du suivi d'une prophylaxie pré-exposition au VIH (PrEP) dans le cadre d'une approche globale en santé sexuelle, et de promouvoir la vaccination auprès des personnes éligibles**. Inversement, en cas de consultation pour suspicion d'exposition au virus mpox ou de demande de vaccination contre le virus, un dépistage des autres IST doit également être proposé, dans le cadre d'une approche intégrée en faveur de la santé sexuelle.

Enfin, depuis le mois de juillet 2022, un dispositif d'écoute « Mpox info service » est ouvert afin de répondre aux questions des personnes à risque, accessible tous les jours de 8h à 23h, au numéro vert 0 801 90 80 69 (appel et services gratuits, anonyme et confidentiel).

Associations communautaires et mesures d'aller vers

Deux réunions ont été organisées par le Directeur général de la santé avec les principales associations communautaires en charge de la santé sexuelle afin de leur partager les informations disponibles à date et les bonnes recommandations à diffuser. Nous vous demandons de réactiver les canaux d'informations réguliers que vous avez mis en place en 2022 avec les associations de santé communautaires et vos autres partenaires et de mettre en œuvre les schémas vaccinaux préconisés en application des recommandations de l'HAS en mobilisant les dispositifs d'aller vers et ramener vers que vous aviez mobilisés lors de l'épidémie 2022.

Nous vous remercions vivement pour votre mobilisation et l'ensemble des actions d'ores-et-déjà mises en œuvre.

Un SISAC intitulé « **[FàQ] Epidémie de Mpox Clade 1b en République Démocratique du Congo** » a été créé par le CORRUSS et ouvert à l'ensemble des ARS ainsi qu'à SpF, à l'ANSM et à la Délégation à l'information et à la communication (DICOM) des Ministères sociaux. Ce dernier vise à recueillir l'ensemble de vos questions relatives au mpox dans la partie « Echanges » et à circulariser entre tous les réponses dans la partie « Main courante » (main courante exportable sous format Excel, les réponses sont classées par thématique dans la colonne « Localisation »).

L'ensemble des recommandations et conduites à tenir de ce message sont susceptibles d'évoluer avec la situation nationale et internationale et nous ne manquerons pas de vous tenir informés.

Dr Grégory EMERY
Directeur Général de la Santé

Signé

Annexe 1 : cartographie des capacités diagnostiques du MPXV à la date du 23 août 2024

