

# La FDA suspende la comercialización de la vacuna Ixchik frente a Chikunguña por motivos de seguridad

26/08/2025

Con fecha 22 de agosto [La Food and Drug Administration](#) de los Estados Unidos ha suspendido la licencia de la vacuna Ixchik frente a Chikunguña de la farmacéutica Austria GmbH. La vacuna se autorizó inicialmente en noviembre 2023 para los de 18 o más años en alto riesgo de exposición al virus. La decisión se basa en problemas graves de seguridad que parece causar una chikunguña like-illness en los vacunados. Se ha registrado un caso de fallecimiento por encefalitis atribuible al virus habiéndose detectado por PCR virus vacunal en el líquido cefalorraquídeo y más de veinte efectos adversos graves que han incluido 21 hospitalizaciones y otros tres fallecimientos. El CBER de la FDA concluye, por consiguiente, que la vacuna no es segura y que su uso en la población puede suponer un peligro para la salud.

Por otra parte, queda por confirmar en la vida real los beneficios de la vacuna.