

## 1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Nobivac® TRICAT III ad us. vet., lyophilisat pour la préparation d'une suspension injectable pour chats

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

1 flacon de 1 dose (pour la préparation de 1 ml suspension injectable) contient:

### Lyophilisat

#### **Substances actives:**

Virus herpès félin (FHV-1), souche G2620A, vivant, atténué	≥ 10 <sup>5.2</sup> UFP*
Calicivirus félin (FCV), souche F9, vivant, atténué	≥ 10 <sup>4.6</sup> UFP*
Virus félin de la panleucopénie (FPLV), souche MW-1, vivant, atténué	≥ 10 <sup>4.3</sup> DICT <sub>50</sub> **

\*unité formant plages

\*\*La quantité de virus, établie statistiquement, dont on peut s'attendre à ce qu'elle infecte 50 pour cent des cultures tissulaires

#### **Excipients:**

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Lyophilisat pour la préparation d'une suspension injectable avec le solvant (Nobivac® SOLVENT)

Lyophilisat: couleur crème

## 4. INFORMATIONS CLINIQUES

### 4.1 Espèces cibles

Chat

### 4.2 Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Immunisation active contre le coryza des chats (herpèsvirus félin de type 1 et calicivirus félin) et la panleucopénie (virus de la panleucopénie féline).

#### *Début de l'immunité:*

Contre FPLV: 3 semaines après immunisation de base

Contre FHV-1 et FCV: 4 semaines après immunisation de base

#### *Durée de l'immunité:*

Contre FHV-1 et FCV: 1 an après immunisation de base

Contre FPLV: 3 ans après immunisation de base

### 4.3 Contre-indications

Ne pas administrer le vaccin en même temps que des médicaments immuno-dépresseurs.

### 4.4 Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

### 4.5 Précautions particulières d'emploi

#### Précautions particulières d'emploi chez l'animal

La totalité du vaccin doit être administrée par voie sous-cutanée stricte. Après la vaccination, empêcher le chat de lécher le site d'injection car un contact oral ou nasal avec le vaccin peut provoquer des symptômes respiratoires passagers autant qu'une léthargie et de l'inconfort.

#### Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux

En cas d'auto-injection accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

### **4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)**

Une petite enflure douloureuse peut peu fréquemment survenir au point d'injection. Elle se résorbe en l'espace de 1 à 2 jours. On peut également observer une légère augmentation passagère (1 à 2 jours) de la température corporelle ( $\leq 40^{\circ}\text{C}$ ). Dans certains cas, des étternuements, de la toux, un écoulement nasal ainsi qu'un malaise général peuvent être observés durant les deux jours qui suivent la vaccination.

Dans de très rares cas, la vaccination peut provoquer une réaction allergique (prurit, dyspnée, vomissements, diarrhée, collapsus).

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit:

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 animaux traités)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 animaux traités)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000 animaux traités)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000 animaux traités)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés).

Les effets indésirables constatés, notamment ceux ne figurant pas sous la rubrique 4.6 de l'information professionnelle, doivent être déclarés à l'adresse [vetvigilance@swissmedic.ch](mailto:vetvigilance@swissmedic.ch).

### **4.7 Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte**

Ne pas utiliser durant la gestation et lactation.

Chez les chattes en gestation, le FPLV vivant peut provoquer des problèmes de reproduction et être à l'origine de malformations embryonnaires.

### **4.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions**

Les données d'innocuité et d'efficacité disponibles démontrent que ce médicament vétérinaire immunologique peut être administré en même temps, à des sites différents ou mélangé avec le vaccin contre la leucose Leucogen<sup>®</sup>.

Aucune information n'est disponible concernant l'innocuité et l'efficacité de ce médicament vétérinaire immunologique lorsqu'il est utilisé avec un autre médicament vétérinaire que ceux mentionnés ci-dessus. Par conséquent, la décision d'utiliser ce médicament vétérinaire immunologique avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

### **4.9 Posologie et voie d'administration**

*Dose vaccinale:*

1 ml s.c., indépendamment de l'âge et de la taille du chat

Attendre que le solvant (Nobivac<sup>®</sup> SOLVENT) soit à température ambiante ( $15^{\circ}\text{C}$  -  $25^{\circ}\text{C}$ ) avant utilisation. Dissoudre le lyophilisat à l'aide du solvant et l'administrer immédiatement après sa dissolution par voie sous-cutanée.

En cas d'administration combinée de Nobivac® TRICAT III et de Leucogen®, il n'est pas nécessaire d'utiliser Nobivac® SOLVENT. Dissoudre le lyophilisat de Nobivac® TRICAT III avec le vaccin liquide Leucogen® et administrer ce mélange en une seule injection. Les deux vaccins peuvent également être administrés simultanément, mais séparément en deux points d'injection distincts.

*Schéma de vaccination:*

Il n'existe pas de schéma de vaccination qui réponde à toutes les éventualités. La pression d'infection et le statut immunitaire du patient doivent être pris en compte.

Chez les chatons, les anticorps maternels peuvent persister jusqu'à l'âge de 9 à 12 semaines et avoir un impact sur l'efficacité du vaccin. Des symptômes cliniques tels qu'une leucopénie et une excrétion du virus suite à une infection par le FPLV ne peuvent alors pas être totalement évités, malgré le vaccin. Lorsque l'on suspecte un taux élevé d'anticorps maternels, il convient d'y adapter le schéma vaccinal.

*Immunisation de base pour les chatons:*

<b>Age du chat</b>		
<b>6 semaines<sup>1)</sup></b>	<b>8 - 9 semaines</b>	<b>12 semaines</b>
Nobivac® TRICAT III	Nobivac® TRICAT III	Nobivac® TRICAT III

<sup>1)</sup> Une immunisation précoce des chatons est possible; la vaccination doit néanmoins être répétée deux fois, à l'âge de 9 et de 12 semaines.

*Vaccinations de rappel:*

<b>Age du chat</b>						
<b>1 an</b>	<b>2 ans</b>	<b>3 ans</b>	<b>4 ans</b>	<b>5 ans</b>	<b>6 ans</b>	<b>Etc. à un rythme triennal</b>
Nobivac® DUCAT <sup>1)</sup>	Nobivac® DUCAT <sup>1)</sup>	<b>Nobivac® TRICAT III</b>	Nobivac® DUCAT <sup>1)</sup>	Nobivac® DUCAT <sup>1)</sup>	<b>Nobivac® TRICAT III</b>	...

<sup>1)</sup> contient FHV-1, FCV vivants atténués

**4.10 Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire**

Sans objet.

**4.11 Temps d'attente**

Sans objet.

**5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES**

Groupe pharmacothérapeutique: Vaccins viraux vivants pour chats

Code ATCvet: QI06AD04

Nobivac® TRICAT III contient des antigènes vivants atténués des maladies infectieuses du chat suivantes: coryza des chats (virus herpès félin type 1, calicivirus félin) et panleucopénie (virus félin de la panleucopénie). Le vaccin est administré par voie sous-cutanée, ce qui empêche l'excrétion de virus vaccinal après l'injection. Les chats vaccinés développent une immunité efficace contre le coryza des chats causé par FHV-1 et FCV ainsi que contre la panleucopénie.

### **5.1 Propriétés pharmacodynamiques**

Sans objet.

### **5.2 Caractéristiques pharmacocinétiques**

Sans objet.

### **5.3 Propriétés environnementales**

Pas de données disponibles.

## **6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES**

### **6.1 Liste des excipients**

Phosphate disodique dihydraté  
Gélatine hydrolysée  
Caséine digérée par le pancréas  
Sorbitol

### **6.2 Incompatibilités majeures**

Aucune connue.

### **6.3 Durée de conservation**

Durée de conservation du médicament vétérinaire immunologique tel que conditionné pour la vente: 33 mois

Durée de conservation après reconstitution conforme aux instructions: À utiliser immédiatement

### **6.4 Précautions particulières de conservation**

À conserver au réfrigérateur (entre 2°C et 8°C). Protéger de la lumière.

À conserver à l'abri du gel.

### **6.5 Nature et composition du conditionnement primaire**

Flacon de verre type I

Présentations:

Boîte PET de 10 flacons de verre type I (à 1 dose)

### **6.6 Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments**

Tous les médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

## **7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

MSD Animal Health SARL

Lucerne

## **8. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

Swissmedic 1645 001 10 x 1 Dose Lyophilisat  
Catégorie de remise B: remise sur ordonnance vétérinaire

**9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION/RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION**

Date de première autorisation: 12.04.2007  
Date du dernier renouvellement: 22.02.2023

**10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE**

31.05.2023

**INTERDICTION DE VENTE, DÉLIVRANCE ET/OU D'UTILISATION**

Sans objet.