

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRIINAIRE

Nobivac® DUCAT ad us. vet., lyophilisat et solvant pour la préparation d'une suspension injectable pour chats

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

1 dose (1 ml) contient:

Substances actives:

Virus herpès félin (FHV-1), souche G2620A, vivant, atténué	≥ 10 ^{4.8} DICT ₅₀ *
Calicivirus félin (FCV), souche F9, vivant, atténué	≥ 10 ^{4.6} UFP**

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

**unité formant plages

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: blanc cassé ou 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.

Nobivac® DUCAT contient des antigènes vivants atténués, essentiellement responsables du coryza des chats: virus herpès félin type 1 (FHV-1) et calicivirus félin (FCV). Les chats vaccinés développent une immunité efficace contre le coryza des chats causé par FHV-1 et FCV.

Début de l'immunité: 4 semaines après immunisation de base

Durée de l'immunité: 1 an

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

Ne vacciner que 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

Sans objet.

4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)

Une enflure parfois douloureuse, d'un diamètre allant jusqu'à 5 mm, peut survenir au point d'injection. Elle se résorbe en l'espace de quelques jours. On peut également observer une légère augmentation passagère de la température corporelle dans de très rares cas. Dans de très rares cas, on note une léthargie passagère le premier jour après la vaccination. Dans des cas rares, le vaccin peut déclencher des réactions d'hypersensibilité (prurit, dyspnée, vomissements, diarrhées, collapsus). Comme en général après les vaccinations, on ne peut totalement exclure l'apparition de réactions allergiques.

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).

Si des effets indésirables apparaissent, en particulier des effets non décrits dans cette notice d'emballage, veuillez les annoncer à www.vaccinovigilance.ch.

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

L'innocuité de ce médicament vétérinaire immunologique n'a pas été établie en cas de gestation et de lactation.

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®.

Aucune information n'est disponible concernant l'innocuité et l'efficacité de ce médicament vétérinaire immunologique lorsqu'il est utilisé avec tout autre médicament vétérinaire, excepté les produits 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® SOLVENT) soit à température ambiante (15°C - 25°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® DUCAT et de Leucogen®, il n'est pas nécessaire d'utiliser Nobivac® SOLVENT. Dissoudre le lyophilisat de Nobivac® DUCAT 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:

Immunsation de base pour les chatons:

Age du chat		
6 semaines¹⁾	8 - 9 semaines	12 semaines
Nobivac TRICAT III ²⁾	Nobivac [®] TRICAT III ²⁾	Nobivac [®] TRICAT III ²⁾

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

²⁾ contient FHV-1, FCV, FPLV (virus de la panleucopénie) vivants atténués

Vaccinations de rappel:

Age du chat						
1 an	2 ans	3 ans	4 ans	5 ans	6 ans	Etc. à un rythme triennal
Nobivac[®] DUCAT¹⁾	Nobivac[®] DUCAT¹⁾	Nobivac [®] TRICAT III ²⁾	Nobivac[®] DUCAT¹⁾	Nobivac[®] DUCAT¹⁾	Nobivac [®] TRICAT III ²⁾	...

¹⁾ contient FHV-1, FCV vivants atténués

²⁾ contient FHV-1, FCV, FPLV (virus de la panleucopénie) vivants atténués

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

Sans objet.

4.11 Temps d'attente

Zéro jours.

5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

Groupe pharmacothérapeutique: Vaccins rhinotrachéite virale féline et calicivirus félins
Code ATCvet: QI06AD03

5.1 Propriétés pharmacodynamiques

Sans objet.

5.2 Caractéristiques pharmacocinétiques

Sans objet.

6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Stabilisateur à base de gélatine
Tampon de phosphate
Saccharose
Eau pour préparations injectables

6.2 Incompatibilités majeures

Aucune connue.

6.3 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire immunologique tel que conditionné pour la vente: 24 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 de 10 flacons de verre type I (à 1 dose)

Boîte de 50 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 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

No. IVI: 1644

Catégorie de remise: B

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

Date de première autorisation: 12.04.2007

Date du dernier renouvellement: 08.04.2022

10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

03.2022

INTERDICTION DE VENTE; DÉLIVRANCE ET/OU D'UTILISATION

Sans objet.