

## NOTICE

### 1. Nom du médicament vétérinaire

Nobivac Tricat Trio lyophilisat et solvant pour suspension injectable pour chats

### 2. Composition

Chaque dose (1 ml) de vaccin reconstitué contient :

#### Substances actives :

Calicivirus félin vivant atténué, souche F9 :  $\geq 10^{4.6}$  PFU<sup>1</sup>

Virus félin de la rhinotrachéite vivant atténué, souche G2620A :  $\geq 10^{5.2}$  PFU<sup>1</sup>

Virus félin de la panleucopénie vivant atténué, souche MW-1 :  $\geq 10^{4.3}$  CCID<sub>50</sub><sup>2</sup>

<sup>1</sup> PFU : Plaque-Forming Units

<sup>2</sup> CCID<sub>50</sub> : Cell Culture Infectious Dose 50 %

Lyophilisat : pastille blanc cassé.

Solvant : solution limpide et incolore.

### 3. Espèces cibles

Chat.

### 4. Indications d'utilisation

Immunisation active des chats à partir de l'âge de 8-9 semaines :

- pour réduire les signes cliniques causés par l'infection par le calicivirus félin (FCV) et par le virus félin de la rhinotrachéite (FVR),
- pour prévenir les signes cliniques, la leucopénie et l'excrétion virale causés par l'infection par le virus félin de la panleucopénie (FPLV).

Début de l'immunité : pour FCV et FVR : 4 semaines ; pour FPLV : 3 semaines.

Durée de l'immunité : pour FCV et FVR : 1 an ; pour FPLV : 3 ans.

### 5. Contre-indications

Voir la rubrique "Gestation et lactation" sous "Mises en gardes particulières".

### 6. Mises en gardes particulières

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

Les anticorps maternels, qui peuvent être présents jusqu'à l'âge de 9-12 semaines, peuvent avoir une influence négative sur l'efficacité de la vaccination. En présence d'anticorps maternels, il est possible que la vaccination ne prévienne pas complètement les signes cliniques, la leucopénie et l'excrétion virale causés par l'infection par le FPLV. Dans certains cas, lorsqu'un taux élevé d'anticorps maternels est suspecté, le schéma de vaccination doit être adapté en conséquence.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions :

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

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'étiquetage.

Gestation et lactation :

Ne pas utiliser pendant la gestation ou la lactation puisque le produit n'a pas été testé sur des chattes gestantes ou lactantes. Le virus FPL vivant peut provoquer des problèmes de reproduction chez des chattes gestantes et des anomalies congénitales chez la progéniture.

Surdosage :

À dix fois la dose, un œdème légèrement douloureux peut apparaître pendant 4-10 jours au site d'injection. Une légère augmentation transitoire de la température (jusqu'à 40.8 °C) peut survenir pendant 1-2 jours.

Dans certains cas, un malaise général, de la toux, des éternuements, une léthargie transitoire et un appétit réduit peuvent être observés pendant quelques jours après la vaccination.

Incompatibilités majeures :

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires.

## 7. Effets indésirables

Chat :

Très fréquent (>1 animal / 10 animaux traités) :	Œdème au site d'injection. <sup>1</sup> Éternuement, toux, écoulement nasal, abattement, diminution de l'appétit. <sup>2</sup>
Fréquent (1 à 10 animaux / 100 animaux traités) :	Température élevée. <sup>3</sup>
Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés) :	Douleur au site d'injection, perte de cheveux au site d'injection, prurit au site d'injection. Réactions d'hypersensibilité (par exemple, prurit, dyspnée, vomissements, diarrhée et collapsus, y compris anaphylaxie). <sup>4</sup> Réactions du syndrome de boiterie fébrile chez les chatons. <sup>5</sup>

<sup>1</sup> Un œdème local ( $\leq 5$  mm), parfois douloureux, peut être observé au site d'injection pendant 1 à 2 jours après vaccination.

<sup>2</sup> Peut être observé jusqu'à 2 jours après la vaccination.

<sup>3</sup> Augmentation de la température corporelle (jusqu'à 40 °C) peut survenir pendant 1 à 2 jours après vaccination.

<sup>4</sup> Parfois mortelle. Si une telle réaction se produit, un traitement approprié doit être administré sans délai.

<sup>5</sup> Comme rapporté dans la littérature, des réactions de syndrome de boiterie fébrile chez les chatons peuvent survenir après l'utilisation de tout vaccin contenant un composant du calicivirus félin.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice,

ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification.

## **8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration**

Au moins  $10^{4.6}$  PFU de calicivirus félin (FCV), souche F9,  $10^{5.2}$  PFU de virus félin de la rhinotrachéite (FVR), souche G2620A et  $10^{4.3}$  CCID<sub>50</sub> de virus félin de la panleucopénie (FPLV), souche MW-1 dans 1 ml de solvant.

### Primovaccination :

2 injections d'une dose avec un intervalle de 3-4 semaines.

La première vaccination peut être administrée à partir de l'âge de 8-9 semaines et la deuxième vaccination à partir de l'âge de 12 semaines.

### Revaccination :

Une dose unique (1 ml) selon le schéma suivant :

- Revaccination annuelle contre le calicivirus félin et le virus félin de la rhinotrachéite (avec des vaccins contenant les souches F9 ou G2620, s'ils sont disponibles).
- Revaccination tous les 3 ans contre le virus félin de la panleucopénie (avec la souche MW-1 comme pour la spécialité, s'il est disponible).

## **9. Indications nécessaires à une administration correcte**

Reconstituer le vaccin lyophilisé avec le solvant qui l'accompagne immédiatement avant utilisation.

Injecter le contenu d'un flacon de solvant dans un flacon contenant du lyophilisat et secouer doucement jusqu'à dissolution complète du lyophilisat.

Laisser le vaccin atteindre la température ambiante et administrer 1 ml de vaccin reconstitué par voie sous-cutanée.

Utiliser du matériel d'injection stérile, exempt de traces de désinfectants.

Aspect visuel du médicament vétérinaire reconstitué : suspension de couleur rose clair ou rose.

## **10. Temps d'attente**

Sans objet.

## **11. Précautions particulières de conservation**

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Lyophilisat : À conserver au réfrigérateur (2 °C - 8 °C). Protéger de la lumière.

Solvant : À conserver en dessous de 25 °C, si stocké séparément du lyophilisat.

Ne pas congeler.

Durée de conservation après reconstitution conforme aux instructions : 30 minutes.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette après Exp. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

**12. Précautions particulières d'élimination**

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

**13. Classification des médicaments vétérinaires**

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

**14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations**

BE-V296895

Boîte en carton ou en plastique contenant 5 x 1 dose, 10 x 1 dose, 25 x 1 dose ou 50 x 1 dose de lyophilisat et de solvant.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

**15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois**

Mai 2023

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**16. Coordonnées**

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant responsable de la libération des lots :

Intervet International B.V.  
Wim de Körverstraat 35  
5831 AN Boxmeer  
Pays-Bas

Coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

MSD Animal Health Belgium  
Tél : + 32 (0)2 370 94 01