

Sommaire d'études à l'appui de l'homologation du produit par l'USDA

| | |
|---|---|
| Nom d'établissement | Elanco US Inc. |
| Permis d'établissement de produits biologiques vétérinaires de l'USDA | 196 |
| Code de produit | 48D7.11 |
| Nom attribué | Vaccin à virus tués contre la maladie de Newcastle et la bronchite infectieuse, types Massachusetts et Arkansas, bactérienne de <i>Salmonella enteritidis</i> |
| Nom commercial / Distributeur ou filiale (si différent du fabricant) | AviPro 329 ND-IB2-SE4 – Distributeur non précisé AviPro 329 ND-IB2-SE4 Conc – Elanco Salud Animal, S.A. de C.V. – Lohmann Animal Health International AviPro 329 ND-IB2-SE4 Conc – Lohmann Animal Health International AviPro 329 ND-IB2-SE4 Conc – Distributeur non précisé |
| Date du Sommaire d'études | 14 février 2020 |

Avertissement : Ne pas utiliser les études qui suivent pour comparer un produit à un autre. De légères différences dans la conception et l'exécution d'une étude peuvent rendre la comparaison dénuée de sens.

| | |
|--|---|
| Type d'étude | Efficacité |
| Étude portant sur | Virus de la bronchite infectieuse |
| Objectif de l'étude | Démontrer l'efficacité contre le virus de la bronchite infectieuse (types Massachusetts et Arkansas) |
| Administration du produit | Injection sous-cutanée |
| Animaux expérimentaux | Poulets |
| Description de la provocation | |
| Intervalle observé après la provocation | |
| Résultats | Les données de l'étude ont été évaluées par l'Animal and Plant Health Inspection Service (APHIS) de l'USDA avant l'homologation du produit et étaient conformes aux critères d'acceptation réglementaires au moment de la présentation. Aucune donnée n'a été publiée puisque cette étude a été présentée à l'APHIS de l'USDA avant le 1 ^{er} janvier 2007 et que l'APHIS n'exige la publication des données présentées qu'après cette date. |
| Date d'approbation par l'USDA | 1 ^{er} août 2001 |

| | |
|--|---|
| Type d'étude | Efficacité |
| Étude portant sur | Virus de la bronchite infectieuse |
| Objectif de l'étude | Démontrer l'efficacité contre le virus de la bronchite infectieuse (types Massachusetts et Arkansas) |
| Administration du produit | Injection intramusculaire |
| Animaux expérimentaux | Poulets |
| Description de la provocation | |
| Intervalle observé après la provocation | |
| Résultats | Les données de l'étude ont été évaluées par l'Animal and Plant Health Inspection Service (APHIS) de l'USDA avant l'homologation du produit et étaient conformes aux critères d'acceptation réglementaires au moment de la présentation. Aucune donnée n'a été publiée puisque cette étude a été présentée à l'APHIS de l'USDA avant le 1 ^{er} janvier 2007 et que l'APHIS n'exige la publication des données présentées qu'après cette date. |
| Date d'approbation par l'USDA | 30 mars 2001 |

| | |
|--|---|
| Type d'étude | Efficacité |
| Étude portant sur | Virus de la maladie de Newcastle |
| Objectif de l'étude | Démontrer l'efficacité contre le virus de la maladie de Newcastle |
| Administration du produit | Injection sous-cutanée |
| Animaux expérimentaux | Poulets |
| Description de la provocation | |
| Intervalle observé après la provocation | |
| Résultats | Les données de l'étude ont été évaluées par l'Animal and Plant Health Inspection Service (APHIS) de l'USDA avant l'homologation du produit et étaient conformes aux critères d'acceptation réglementaires au moment de la présentation. Aucune donnée n'a été publiée puisque cette étude a été présentée à l'APHIS de l'USDA avant le 1 ^{er} janvier 2007 et que l'APHIS n'exige la publication des données présentées qu'après cette date. |
| Date d'approbation par l'USDA | 1 ^{er} août 2001 |

| | |
|--|---|
| Type d'étude | Efficacité |
| Étude portant sur | Virus de la maladie de Newcastle |
| Objectif de l'étude | Démontrer l'efficacité contre le virus de la maladie de Newcastle |
| Administration du produit | Injection intramusculaire |
| Animaux expérimentaux | Poulets |
| Description de la provocation | |
| Intervalle observé après la provocation | |
| Résultats | Les données de l'étude ont été évaluées par l'Animal and Plant Health Inspection Service (APHIS) de l'USDA avant l'homologation du produit et étaient conformes aux critères d'acceptation réglementaires au moment de la présentation. Aucune donnée n'a été publiée puisque cette étude a été présentée à l'APHIS de l'USDA avant le 1 ^{er} janvier 2007 et que l'APHIS n'exige la publication des données présentées qu'après cette date. |
| Date d'approbation par l'USDA | 30 mars 2001 |

| | |
|--|---|
| Type d'étude | Efficacité |
| Étude portant sur | <i>Salmonella enteritidis</i> |
| Objectif de l'étude | Démontrer l'efficacité contre <i>Salmonella enteritidis</i> |
| Administration du produit | Injection sous-cutanée |
| Animaux expérimentaux | Poulets |
| Description de la provocation | |
| Intervalle observé après la provocation | |
| Résultats | Les données de l'étude ont été évaluées par l'Animal and Plant Health Inspection Service (APHIS) de l'USDA avant l'homologation du produit et étaient conformes aux critères d'acceptation réglementaires au moment de la présentation. Aucune donnée n'a été publiée puisque cette étude a été présentée à l'APHIS de l'USDA avant le 1 ^{er} janvier 2007 et que l'APHIS n'exige la publication des données présentées qu'après cette date. |
| Date d'approbation par l'USDA | 1 ^{er} août 2001 |

| | |
|--|---|
| Type d'étude | Efficacité |
| Étude portant sur | <i>Salmonella enteritidis</i> |
| Objectif de l'étude | Démontrer l'efficacité contre <i>Salmonella enteritidis</i> |
| Administration du produit | Injection intramusculaire |
| Animaux expérimentaux | Poulets |
| Description de la provocation | |
| Intervalle observé après la provocation | |
| Résultats | Les données de l'étude ont été évaluées par l'Animal and Plant Health Inspection Service (APHIS) de l'USDA avant l'homologation du produit et étaient conformes aux critères d'acceptation réglementaires au moment de la présentation. Aucune donnée n'a été publiée puisque cette étude a été présentée à l'APHIS de l'USDA avant le 1 ^{er} janvier 2007 et que l'APHIS n'exige la publication des données présentées qu'après cette date. |
| Date d'approbation par l'USDA | 30 mars 2001 |

| | |
|--|---|
| Type d'étude | Innocuité |
| Étude portant sur | Tous les composants |
| Objectif de l'étude | Démontrer l'innocuité dans les conditions sur le terrain |
| Administration du produit | |
| Animaux expérimentaux | Poulets |
| Description de la provocation | |
| Intervalle observé après la provocation | |
| Résultats | Les données de l'étude ont été évaluées par l'Animal and Plant Health Inspection Service (APHIS) de l'USDA avant l'homologation du produit et étaient conformes aux critères d'acceptation réglementaires au moment de la présentation. Aucune donnée n'a été publiée puisque cette étude a été présentée à l'APHIS de l'USDA avant le 1 ^{er} janvier 2007 et que l'APHIS n'exige la publication des données présentées qu'après cette date. |
| Date d'approbation par l'USDA | 1 ^{er} août 2001 |