

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

Nom de l'établissement	Ceva Animal Health, LLC
Permis d'établissement de produits biologiques vétérinaires de l'USDA	368
Code du produit	10S1.R0
Nom attribué	Vaccin contre l'encéphalomyélite aviaire, la variole et la laryngotrachéite aviaires, Virus vivant, Vecteur vivant de la variole aviaire
Nom commercial / Distributeur ou filiale (si différent du fabricant)	<p>Biomune Company            VECTORMUNE FP-LT+AE - Axis Agency Services Ltd.            VECTORMUNE FP-LT+AE - Biomune - Biomune Company            VECTORMUNE FP-LT+AE - Biomune Company            VECTORMUNE FP-LT+AE - CEVA Animal Health (Pty) Ltd            VECTORMUNE FP-LT+AE - CEVA Animal Health (Thaïlande) Ltd            VECTORMUNE FP-LT+AE - Ceva Hayvan Sagligi A.S. - Biomune Company            VECTORMUNE FP-LT+AE - Ceva Salud Animal S.A. de C.V. (Mexique)            VECTORMUNE FP-LT+AE - Ceva Salud Animal SRL - Biomune Company            VECTORMUNE FP-LT+AE - Ceva Santé Animale            VECTORMUNE FP-LT+AE - Ceva Saude Animal LTDA - Biomune Company            VECTORMUNE FP-LT+AE - MAS Veterinary Services            VECTORMUNE FP-LT+AE - Aucun distributeur spécifié</p>
Date du sommaire des études	Le 12 juillet 2021

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

<b>Type d'étude</b>	Efficacité
<b>Étude portant sur</b>	Encéphalomyélite aviaire
<b>Objectif de l'étude</b>	Démontrer l'efficacité du produit contre l'encéphalomyélite aviaire
<b>Administration du produit</b>	Poulets âgés de 8 semaines, administration dans la membrane alaire
<b>Animaux à l'étude</b>	Poulets
<b>Description de l'épreuve de provocation</b>	
<b>Intervalle observé après l'épreuve de provocation</b>	
<b>Résultats</b>	Les données de l'étude ont été évaluées par l'USDA-APHIS avant l'autorisation du produit et répondaient aux normes réglementaires d'acceptation au moment de la présentation. Aucune donnée n'est publiée parce que cette étude a été soumise à l'USDA-APHIS avant le 1 <sup>er</sup> janvier 2007, et l'APHIS n'exige la publication des données soumises qu'après cette date.
<b>Date d'approbation par l'USDA</b>	Le 26 octobre 2000

<b>Type d'étude</b>	Efficacité
<b>Étude portant sur</b>	Virus de la variole, laryngotrachéite et encéphalomyélite aviaires
<b>Objectif de l'étude</b>	Démontrer l'efficacité du produit contre le virus de la variole, de la laryngotrachéite et de l'encéphalomyélite aviaires.
<b>Administration du produit</b>	
<b>Animaux à l'étude</b>	Poulets
<b>Description de l'épreuve de provocation</b>	
<b>Intervalle observé après l'épreuve de provocation</b>	
<b>Résultats</b>	Les données de l'étude ont été évaluées par l'USDA-APHIS avant l'autorisation du produit et répondaient aux normes réglementaires d'acceptation au moment de la présentation. Aucune donnée n'est publiée parce que cette étude a été soumise à l'USDA-APHIS avant le 1 <sup>er</sup> janvier 2007, et l'APHIS n'exige la publication des données soumises qu'après cette date.
<b>Date d'approbation par l'USDA</b>	Le 26 octobre 2000

<b>Type d'étude</b>	Innocuité
<b>Étude portant sur</b>	Toutes les fractions
<b>Objectif de l'étude</b>	Démontrer l'innocuité du produit dans des conditions d'utilisation habituelles
<b>Administration du produit</b>	
<b>Animaux à l'étude</b>	
<b>Description de l'épreuve de provocation</b>	
<b>Intervalle observé après l'épreuve de provocation</b>	
<b>Résultats</b>	Les données de l'étude ont été évaluées par l'USDA-APHIS avant l'autorisation du produit et répondaient aux normes réglementaires d'acceptation au moment de la présentation. Aucune donnée n'est publiée parce que cette étude a été soumise à l'USDA-APHIS avant le 1 <sup>r</sup> janvier 2007, et l'APHIS n'exige la publication des données soumises qu'après cette date.
<b>Date d'approbation par l'USDA</b>	Le 23 août 2002