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

| Nom d'établissement | Intervet Inc. |
|------------------------------|---|
| Permis d'établissement | 165A |
| de produits biologiques | |
| vétérinaires de l'USDA | |
| Code de produit | 12D5.30 |
| Nom attribué | Vaccin contre la bursite infectieuse et le réovirus aviaires, Standard et variant, virus tués |
| Nom commercial / | Breedervac-Reo-Plus - Intervet Mexico S.A. de C.V. |
| Distributeur (si différent | Breedervac-Reo-Plus - Intervet Mexico S.A. de C.V Merck |
| du fabricant) | Sharpe and Dohme (MSD) |
| | Breedervac-Reo-Plus - Intervet, Inc. |
| | Breedervac-Reo-Plus - Merck Animal Health |
| | |
| Date du Sommaire d'études | Le 21 octobre 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.

165A 12D5.30 Page 1 de 10

| Type d'étude | Efficacité |
|-------------------------------|--|
| Étude portant sur | Bursite infectieuse, souche standard |
| Objectif de l'étude | Démontrer que le vaccin est efficace pour conférer une immunité |
| | passive contre le virus de la bursite infectieuse (souche standard) |
| | à la descendance des poulets vaccinés |
| Administration du | Sous-cutanée, intramusculaire |
| produit | D. 1 |
| Animaux expérimentaux | Poulets |
| Description de la | |
| provocation | |
| Intervalle observé après | |
| la provocation | |
| Résultats | Au terme de son évaluation des données issues de l'étude réalisée aux fins d'homologation du produit, le USDA-APHIS a conclu que ce dernier satisfaisait aux normes réglementaires en vigueur au moment de la soumission de son dossier. Aucune donnée n'est publiée parce que cette étude a été soumise au USDA-APHIS avant le 1 ^{er} janvier 2007 et que l'APHIS exige uniquement la publication des données soumises après cette date. |
| Date d'approbation par l'USDA | Le 15 septembre 1987 |

165A 12D5.30 Page 2 de 10

| Type d'étude | Efficacité |
|-------------------------------|--|
| Étude portant sur | Bursite infectieuse, souche variante Delaware A |
| Objectif de l'étude | Démontrer que le vaccin est efficace pour conférer une immunité |
| | passive contre le virus de la bursite infectieuse (souche variante |
| | Delaware A) à la descendance des poulets vaccinés |
| Administration du | Sous-cutanée, intramusculaire |
| produit | |
| Animaux expérimentaux | Poulets |
| Description de la | |
| provocation | |
| Intervalle observé après | |
| la provocation | |
| Résultats | Au terme de son évaluation des données issues de l'étude réalisée aux fins d'homologation du produit, le USDA-APHIS a conclu que ce dernier satisfaisait aux normes réglementaires en vigueur au moment de la soumission de son dossier. Aucune donnée n'est publiée parce que cette étude a été soumise au USDA-APHIS avant le 1 ^{er} janvier 2007 et que l'APHIS exige uniquement la publication des données soumises après cette date. |
| Date d'approbation par l'USDA | Le 15 septembre 1987 |

165A 12D5.30 Page 3 de 10

| Type d'étude | Efficacité |
|-------------------------------|--|
| Étude portant sur | Bursite infectieuse, souche variante Delaware E |
| Objectif de l'étude | Démontrer que le vaccin est efficace pour conférer une immunité passive contre le virus de la bursite infectieuse (souche variante Delaware E) à la descendance des poulets vaccinés |
| Administration du produit | Sous-cutanée, intramusculaire |
| Animaux expérimentaux | Poulets |
| Description de la provocation | |
| Intervalle observé après | |
| la provocation | |
| Résultats | Au terme de son évaluation des données issues de l'étude réalisée aux fins d'homologation du produit, le USDA-APHIS a conclu que ce dernier satisfaisait aux normes réglementaires en vigueur au moment de la soumission de son dossier. Aucune donnée n'est publiée parce que cette étude a été soumise au USDA-APHIS avant le 1 ^{er} janvier 2007 et que l'APHIS exige uniquement la publication des données soumises après cette date. |
| Date d'approbation par l'USDA | Le 29 juillet 1988 |

165A 12D5.30 Page 4 de 10

| Type d'étude | Efficacité |
|-------------------------------|--|
| Étude portant sur | Bursite infectieuse, souche GLS-5 |
| Objectif de l'étude | Démontrer que le vaccin est efficace pour conférer une immunité |
| | passive contre le virus de la bursite infectieuse (souche GLS-5) à |
| | la descendance des poulets vaccinés |
| Administration du | Sous-cutanée, intramusculaire |
| produit | |
| Animaux expérimentaux | Poulets |
| Description de la | |
| provocation | |
| Intervalle observé après | |
| la provocation | |
| Résultats | Au terme de son évaluation des données issues de l'étude réalisée aux fins d'homologation du produit, le USDA-APHIS a conclu que ce dernier satisfaisait aux normes réglementaires en vigueur au moment de la soumission de son dossier. Aucune donnée n'est publiée parce que cette étude a été soumise au USDA-APHIS avant le 1 ^{er} janvier 2007 et que l'APHIS exige uniquement la publication des données soumises après cette date. |
| Date d'approbation par l'USDA | Le 8 février 1991 |

165A 12D5.30 Page 5 de 10

| Type d'étude | Efficacité |
|-------------------------------|--|
| Étude portant sur | Bursite infectieuse, souches standard et variantes |
| Objectif de l'étude | Démontrer que le vaccin est efficace pour conférer une immunité passive contre le virus de la bursite infectieuse (souche standard et variantes) à la descendance des poulets vaccinés |
| Administration du produit | Sous-cutanée, intramusculaire |
| Animaux expérimentaux | Poulets |
| Description de la provocation | |
| Intervalle observé après | |
| la provocation | |
| Résultats | Au terme de son évaluation des données issues de l'étude réalisée aux fins d'homologation du produit, le USDA-APHIS a conclu que ce dernier satisfaisait aux normes réglementaires en vigueur au moment de la soumission de son dossier. Aucune donnée n'est publiée parce que cette étude a été soumise au USDA-APHIS avant le 1er janvier 2007 et que l'APHIS exige uniquement la publication des données soumises après cette date. |
| Date d'approbation par l'USDA | Le 8 mai 1992 |

165A 12D5.30 Page 6 de 10

| Type d'étude | Efficacité |
|-------------------------------|--|
| Étude portant sur | Réovirus aviaire |
| Objectif de l'étude | Démontrer que le vaccin est efficace pour conférer une immunité |
| | passive contre la malabsorption causée par le réovirus aviaire à |
| | la descendance des poulets vaccinés |
| Administration du | Sous-cutanée, intramusculaire |
| produit | |
| Animaux expérimentaux | Poulets |
| Description de la | |
| provocation | |
| Intervalle observé après | |
| la provocation | |
| Résultats | Au terme de son évaluation des données issues de l'étude réalisée aux fins d'homologation du produit, le USDA-APHIS a conclu que ce dernier satisfaisait aux normes réglementaires en vigueur au moment de la soumission de son dossier. Aucune donnée n'est publiée parce que cette étude a été soumise au USDA-APHIS avant le 1 ^{er} janvier 2007 et que l'APHIS exige uniquement la publication des données soumises après cette date. |
| Date d'approbation par l'USDA | Le 17 novembre 1983 |

165A 12D5.30 Page 7 de 10

| Type d'étude | Efficacité |
|-------------------------------|--|
| Étude portant sur | Réovirus aviaire |
| Objectif de l'étude | Démontrer l'efficacité du vaccin contre la ténosynovite causée |
| | par le réovirus aviaire |
| Administration du | Intramusculaire |
| produit | |
| Animaux expérimentaux | Poulets |
| Description de la | |
| provocation | |
| Intervalle observé après | |
| la provocation | |
| Résultats | Au terme de son évaluation des données issues de l'étude réalisée aux fins d'homologation du produit, le USDA-APHIS a conclu que ce dernier satisfaisait aux normes réglementaires en vigueur au moment de la soumission de son dossier. Aucune donnée n'est publiée parce que cette étude a été soumise au USDA-APHIS avant le 1 ^{er} janvier 2007 et que l'APHIS exige uniquement la publication des données soumises après cette date. |
| Date d'approbation par l'USDA | Le 17 novembre 1983 |

165A 12D5.30 Page 8 de 10

| Type d'étude | Efficacité |
|-------------------------------|--|
| Étude portant sur | Réovirus aviaire |
| Objectif de l'étude | Démontrer l'efficacité du vaccin contre la ténosynovite causée |
| | par le réovirus aviaire |
| Administration du | Sous-cutanée |
| produit | |
| Animaux expérimentaux | Poulets |
| Description de la | |
| provocation | |
| Intervalle observé après | |
| la provocation | |
| Résultats | Au terme de son évaluation des données issues de l'étude réalisée aux fins d'homologation du produit, le USDA-APHIS a conclu que ce dernier satisfaisait aux normes réglementaires en vigueur au moment de la soumission de son dossier. Les données tirées de cette étude ne sont toutefois plus disponibles. |
| Date d'approbation par l'USDA | Le 23 mars 1994 |

165A 12D5.30 Page 9 de 10

| Type d'étude | Innocuité |
|-------------------------------|--|
| Étude portant sur | Toutes les fractions |
| Objectif de l'étude | Démontrer l'innocuité du vaccin dans des conditions normales |
| | d'utilisation sur le terrain |
| Administration du | Sous-cutanée, intramusculaire |
| produit | |
| Animaux expérimentaux | Poulets |
| Description de la | |
| provocation | |
| Intervalle observé après | |
| la provocation | |
| Résultats | Au terme de son évaluation des données issues de l'étude réalisée aux fins d'homologation du produit, le USDA-APHIS a conclu que ce dernier satisfaisait aux normes réglementaires en vigueur au moment de la soumission de son dossier. Aucune donnée n'est publiée parce que cette étude a été soumise au USDA-APHIS avant le 1 ^{er} janvier 2007 et que l'APHIS exige uniquement la publication des données soumises après cette date. |
| Date d'approbation par l'USDA | Le 3 janvier 1985 |

165A 12D5.30 Page 10 de 10