

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

Nom d'établissement	Intervet Inc.
Permis d'établissement de produits biologiques vétérinaires de l'USDA	165A
Code de produit	16D1.22
Nom attribué	Vaccin contre la rhinotrachéite, la calicivirose et la panleucopénie félines, Virus vivants atténués
Nom commercial / Distributeur (si différent du fabricant)	Nobivac Feline 3-HCP – Merck Santé animale Nobivac Feline 3-HCP – Aucun distributeur précisé
Date du Sommaire d'études	Le 22 avril 2019

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	Calicivirus félin
Objectif de l'étude	Démontrer l'efficacité contre le calicivirus félin trois ans après la vaccination.
Administration du produit	
Animaux expérimentaux	Chats
Description de la provocation	
Intervalle observé après la provocation	
Résultats	Les données de l'étude ont été évaluées par l'USDA-APHIS avant l'homologation du produit et étaient conformes aux normes réglementaires aux fins d'approbation au moment de la soumission. Aucune donnée n'est publiée parce que cette étude a été soumise à l'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 21 décembre 2005

Type d'étude	Efficacité
Étude portant sur	Virus de la rhinotrachéite féline
Objectif de l'étude	Démontrer l'efficacité contre le virus de la rhinotrachéite féline trois ans après la vaccination.
Administration du produit	
Animaux expérimentaux	Chats
Description de la provocation	
Intervalle observé après la provocation	
Résultats	Les données de l'étude ont été évaluées par l'USDA-APHIS avant l'homologation du produit et étaient conformes aux normes réglementaires aux fins d'approbation au moment de la soumission. Aucune donnée n'est publiée parce que cette étude a été soumise à l'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 13 février 2006

Type d'étude	Efficacité
Étude portant sur	Virus de la panleucopénie féline
Objectif de l'étude	Démontrer l'efficacité contre le virus de la panleucopénie féline trois ans après la vaccination.
Administration du produit	
Animaux expérimentaux	Chats
Description de la provocation	
Intervalle observé après la provocation	
Résultats	Les données de l'étude ont été évaluées par l'USDA-APHIS avant l'homologation du produit et étaient conformes aux normes réglementaires aux fins d'approbation au moment de la soumission. Aucune donnée n'est publiée parce que cette étude a été soumise à l'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 21 décembre 2005

Type d'étude	Innocuité
Étude portant sur	Toutes les fractions
Objectif de l'étude	Démontrer l'innocuité dans des conditions normales d'utilisation sur le terrain.
Administration du produit	
Animaux expérimentaux	Chats
Description de la provocation	
Intervalle observé après la provocation	
Résultats	Les données de l'étude ont été évaluées par l'USDA-APHIS avant l'homologation du produit et étaient conformes aux normes réglementaires aux fins d'approbation au moment de la soumission. Aucune donnée n'est publiée parce que cette étude a été soumise à l'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 12 juillet 1993