

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 | 16E1.20 |
| Nom attribué | Vaccin contre la rhinotrachéite, la calicivirose et la panleucopénie félines et <i>Chlamydia psittaci</i> , Virus et <i>Chlamydia</i> vivants atténués |
| Nom commercial / Distributeur (si différent du fabricant) | Nobivac 1 HCPCh – Aucun distributeur précisé Nobivac Feline 1 HCPCh – Merck Santé animale Nobivac Feline 1 HCPCh – Aucun distributeur précisé Nobivac Feline 1-HCPCh – Merck Santé animale Nobivac Feline 1-HCPCh – Aucun distributeur précisé Quantum Cat HCP-Chlam – Aucun distributeur précisé |
| Date du Sommaire d'études | Le 10 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. |
| 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 19 août 1999 |

| | |
|--|---|
| Type d'étude | Efficacité |
| Étude portant sur | <i>Chlamydia psittaci</i> |
| Objectif de l'étude | Démontrer l'efficacité contre <i>C. psittaci</i> . |
| 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 19 août 1999 |

| | |
|--|---|
| 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. |
| 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 19 août 1999 |

| | |
|--|---|
| 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. |
| 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 19 août 1999 |

| | |
|--|---|
| 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 7 avril 1992 |