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

Nom d'établissement	Zoetis Inc.
Permis d'établissement	190
de produits biologiques	
vétérinaires de l'USDA	
Code de produit	13C1.20
Nom attribué	Vaccin contre la maladie de Carré, l'adénovirus de type 2 et le
	parainfluenza canins, Virus vivants modifiés
Nom commercial /	VANGUARD DAPi - Aucun distributeur particulier
Distributeur ou filiale (si	Vanguard DAP - Aucun distributeur particulier
différent du fabricant)	
Date du Sommaire	Le 14 décembre 2021
d'études	

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.

190 13C1.20 Page 1 de 9

Type d'étude	Efficacité
Étude portant sur	Adénovirus canin de type 2
Objectif de l'étude	Démontrer l'efficacité contre l'adénovirus canin de type 2 et
	l'adénovirus canin de type 1
Administration du	
produit	
Animaux expérimentaux	Chiens
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 répondaient aux normes
	réglementaires d'acceptation au moment de la soumission.
	Aucune donnée n'est publiée car cette étude a été soumise à
	l'APHIS de l'USDA avant le 1 ^{er} janvier 2007, et l'APHIS exige
	uniquement la publication des données obtenues après cette date.
Date d'approbation par	Le 14 septembre 1977
l'USDA	

190 13C1.20 Page 2 de 9

Type d'étude	Efficacité
Étude portant sur	Virus du parainfluenza canin
Objectif de l'étude	Démontrer l'efficacité contre le virus du parainfluenza canin
Administration du	
produit	
Animaux expérimentaux	Chiens
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 répondaient aux normes réglementaires d'acceptation au moment de la soumission. Aucune donnée n'est publiée car cette étude a été soumise à l'APHIS de l'USDA avant le 1 ^{er} janvier 2007, et l'APHIS exige uniquement la publication des données obtenues après cette date.
Date d'approbation par l'USDA	Le 11 juillet 1979

190 13C1.20 Page 3 de 9

Type d'étude	Efficacité
Étude portant sur	Virus du parainfluenza canin
Objectif de l'étude	Démontrer l'efficacité contre le virus du parainfluenza canin
Administration du	
produit	
Animaux expérimentaux	Chiens
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 répondaient aux normes réglementaires d'acceptation au moment de la soumission. Aucune donnée n'est publiée car cette étude a été soumise à l'APHIS de l'USDA avant le 1 ^{er} janvier 2007, et l'APHIS exige uniquement la publication des données obtenues après cette date.
Date d'approbation par l'USDA	Le 4 août 1976

190 13C1.20 Page 4 de 9

Type d'étude	Efficacité
Étude portant sur	Virus du parainfluenza canin
Objectif de l'étude	Démontrer l'efficacité contre le virus du parainfluenza canin
Administration du	
produit	
Animaux expérimentaux	Chiens
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 répondaient aux normes réglementaires d'acceptation au moment de la soumission. Aucune donnée n'est publiée car cette étude a été soumise à l'APHIS de l'USDA avant le 1 ^{er} janvier 2007, et l'APHIS exige uniquement la publication des données obtenues après cette date.
Date d'approbation par l'USDA	Le 25 janvier 1977

190 13C1.20 Page 5 de 9

Type d'étude	Efficacité
Étude portant sur	Virus canin de la maladie de Carré
Objectif de l'étude	Démontrer l'efficacité contre le virus canin de la maladie de
	Carré
Administration du	
produit	
Animaux expérimentaux	Chiens
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 répondaient aux normes réglementaires d'acceptation au moment de la soumission. Aucune donnée n'est publiée car cette étude a été soumise à l'APHIS de l'USDA avant le 1 ^{er} janvier 2007, et l'APHIS exige uniquement la publication des données obtenues après cette date.
Date d'approbation par l'USDA	Le 15 novembre 1976

190 13C1.20 Page 6 de 9

Type d'étude	Efficacité
Étude portant sur	Virus canin de la maladie de Carré
Objectif de l'étude	Démontrer l'efficacité contre le virus canin de la maladie de
	Carré
Administration du	
produit	
Animaux expérimentaux	Chiens
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 répondaient aux normes réglementaires d'acceptation au moment de la soumission. Aucune donnée n'est publiée car cette étude a été soumise à l'APHIS de l'USDA avant le 1 ^{er} janvier 2007, et l'APHIS exige uniquement la publication des données obtenues après cette date.
Date d'approbation par	Le 1er mai 1970
l'USDA	

190 13C1.20 Page 7 de 9

Type d'étude	Innocuité
Étude portant sur	Adénovirus canin de type 2
Objectif de l'étude	Évaluer l'innocuité pour démontrer que le développement de
	l'opacité cornéenne n'est pas associé à l'utilisation du produit.
Administration du	
produit	
Animaux expérimentaux	Chiens
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 répondaient aux normes
	réglementaires d'acceptation au moment de la soumission.
	Aucune donnée n'est publiée car cette étude a été soumise à
	l'APHIS de l'USDA avant le 1 ^{er} janvier 2007, et l'APHIS exige
	uniquement la publication des données obtenues après cette date.
Date d'approbation par	Le 15 août 1977
l'USDA	

190 13C1.20 Page 8 de 9

Type d'étude	Innocuité
Étude portant sur	TOUS
Objectif de l'étude	Évaluer l'innocuité dans les conditions typiques d'utilisation sur
	le terrain
Administration du	
produit	
Animaux expérimentaux	Chiens
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 répondaient aux normes réglementaires d'acceptation au moment de la soumission. Aucune donnée n'est publiée car cette étude a été soumise à l'APHIS de l'USDA avant le 1 ^{er} janvier 2007, et l'APHIS exige uniquement la publication des données obtenues après cette date.
Date d'approbation par	Le 5 juillet 1978
l'USDA	

190 13C1.20 Page 9 de 9