

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

Nom d'établissement	Neogen Corporation
Permis d'établissement de produits biologiques vétérinaires de l'USDA	302
Code de produit	9350.00
Nom attribué	Immunostimulant de Propionibacterium Acnes
Nom commercial / Distributeur ou filiale (si différent du fabricant)	EqStim - Aucun distributeur spécifié ImmunoRegulin - Aucun distributeur spécifié
Date du Sommaire d'études	29 juin 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.

Type d'étude	Efficacité
Étude portant sur	Propionibacterium Acnes
Objectif de l'étude	Afin de démontrer l'efficacité contre les maladies respiratoires équine en tant que complément à la thérapie conventionnelle
Administration du produit	Voie Intraveineuse
Animaux expérimentaux	Chevaux
Description de la provocation	
Intervalle observé après la provocation	
Résultats	Les données de l'étude ont été évaluées par l'USDA-APHIS avant l'octroi de la licence du produit et ont répondu aux normes réglementaires d'acceptation en vigueur au moment de la soumission. Aucune donnée n'est publiée car cette étude a été soumise à l'USDA-APHIS avant le 1er janvier 2007, et l'APHIS exige uniquement la publication des données soumises après cette date.
Date d'approbation par l'USDA	8 juin 1988

Type d'étude	Efficacité
Étude portant sur	Propionibacterium Acnes
Objectif de l'étude	Afin de démontrer l'efficacité contre la pyodermite canine en tant que complément à la thérapie antibiotique
Administration du produit	Voie Intraveineuse
Animaux expérimentaux	Canin
Description de la provocation	
Intervalle observé après la provocation	
Résultats	Les données de l'étude ont été évaluées par l'USDA-APHIS avant l'octroi de la licence du produit et ont répondu aux normes réglementaires d'acceptation en vigueur au moment de la soumission. Aucune donnée n'est publiée car cette étude a été soumise à l'USDA-APHIS avant le 1er janvier 2007, et l'APHIS exige uniquement la publication des données soumises après cette date.
Date d'approbation par l'USDA	10 mars 1987

Type d'étude	Innocuité
Étude portant sur	Toutes les fractions
Objectif de l'étude	Démontrer l'innocuité du produit dans des conditions typiques sur le terrain
Administration du produit	
Animaux expérimentaux	Chevaux
Description de la provocation	
Intervalle observé après la provocation	
Résultats	Les données de l'étude ont été évaluées par l'USDA-APHIS avant l'octroi de la licence du produit et ont répondu aux normes réglementaires d'acceptation en vigueur au moment de la soumission. Les données de l'étude, cependant, ne sont plus disponibles
Date d'approbation par l'USDA	16 mars 1987

Type d'étude	Innocuité
Étude portant sur	Toutes les fractions
Objectif de l'étude	Démontrer l'innocuité du produit dans des conditions typiques sur le terrain
Administration du produit	
Animaux expérimentaux	Canin
Description de la provocation	
Intervalle observé après la provocation	
Résultats	Les données de l'étude ont été évaluées par l'USDA-APHIS avant l'octroi de la licence du produit et ont répondu aux normes réglementaires d'acceptation en vigueur au moment de la soumission. Les données de l'étude, cependant, ne sont plus disponibles
Date d'approbation par l'USDA	16 mars 1987