

## 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	311
Code de produit	7340.00
Nom attribué	Bactérine-anatoxine de Clostridium chauvoei, Septicum, Haemolyticum, Novyi, Sordellii, Tetani et Perfringens de types C & D
Nom commercial / Distributeur (si différent du fabricant)	Cavalry 9 - Intervet Inc. Cavalry 9 - Aucun distributeur particulier
Date du Sommaire d'études	Le 28 février 2022

**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.**

<b>Type d'étude</b>	Efficacité
<b>Étude portant sur</b>	<i>Clostridium chauvoei</i> , <i>Clostridium septicum</i> , <i>Clostridium haemolyticum</i> , <i>Clostridium novyi</i> , <i>Clostridium sordellii</i> , <i>Clostridium tetani</i> et <i>Clostridium perfringens</i> de types C et D
<b>Objectif de l'étude</b>	Démontrer l'efficacité du vaccin contre les maladies causées par <i>C. chauvoei</i> , <i>C. septicum</i> , <i>C. haemolyticum</i> , <i>C. novyi</i> , <i>C. sordellii</i> , <i>C. tetani</i> et <i>C. perfringens</i> de types C et D
<b>Administration du produit</b>	Par voie sous-cutanée
<b>Animaux expérimentaux</b>	Bovins
<b>Description de la provocation</b>	
<b>Intervalle observé après la provocation</b>	
<b>Résultats</b>	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 <sup>er</sup> janvier 2007 et que l'APHIS exige uniquement la publication des données soumises après cette date.
<b>Date d'approbation par l'USDA</b>	Le 19 octobre 2005

<b>Type d'étude</b>	Efficacité
<b>Étude portant sur</b>	<i>Clostridium perfringens</i> de type D
<b>Objectif de l'étude</b>	Démontrer l'efficacité du vaccin contre les maladies causées par <i>C. perfringens</i> de type D
<b>Administration du produit</b>	Par voie sous-cutanée
<b>Animaux expérimentaux</b>	Bovins âgés de 6 mois
<b>Description de la provocation</b>	
<b>Intervalle observé après la provocation</b>	Trois (3) administrations à 21 jours d'intervalle
<b>Résultats</b>	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 <sup>er</sup> janvier 2007 et que l'APHIS exige uniquement la publication des données soumises après cette date.
<b>Date d'approbation par l'USDA</b>	Le 25 novembre 2005

<b>Type d'étude</b>	Efficacité
<b>Étude portant sur</b>	<i>Clostridium perfringens</i> de type D
<b>Objectif de l'étude</b>	Démontrer l'efficacité du vaccin contre les maladies causées par <i>C. perfringens</i> de type D
<b>Administration du produit</b>	Par voie sous-cutanée
<b>Animaux expérimentaux</b>	Bovins âgés de 3 mois
<b>Description de la provocation</b>	
<b>Intervalle observé après la provocation</b>	Trois (3) administrations à 21 jours d'intervalle
<b>Résultats</b>	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 <sup>er</sup> janvier 2007 et que l'APHIS exige uniquement la publication des données soumises après cette date.
<b>Date d'approbation par l'USDA</b>	Le 19 octobre 2005

<b>Type d'étude</b>	Innocuité
<b>Étude portant sur</b>	Toutes les fractions
<b>Objectif de l'étude</b>	Démontrer l'innocuité du vaccin dans des conditions normales d'utilisation sur le terrain
<b>Administration du produit</b>	Par voie sous-cutanée
<b>Animaux expérimentaux</b>	Bovins
<b>Description de la provocation</b>	
<b>Intervalle observé après la provocation</b>	
<b>Résultats</b>	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 <sup>er</sup> janvier 2007 et que l'APHIS exige uniquement la publication des données soumises après cette date.
<b>Date d'approbation par l'USDA</b>	Le 4 janvier 2006