

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

Nom d'établissement	Merial, Inc.
Permis d'établissement de produits biologiques vétérinaires de l'USDA	298
Code de produit	16E8.20
Nom attribué	Vaccin contre la rhinotrachéite, la calicivirose et la panleucopénie félines et contre <i>Chlamydia psittaci</i> , Virus et <i>Chlamydia</i> vivants atténués
Nom commercial / Distributeur ou filiale (si différent du fabricant)	Feline 4 - Merial Saude Animal Ltda Feline 4 - Aucun distributeur précisé PureVax Feline 4 - Merial Canada, Inc. PureVax Feline 4 - Merial Mexico S.A. DE C.V. PureVax Feline 4 - Merial South Africa (Pty) Ltd
Date du Sommaire d'études	1 <sup>er</sup> mai 2018

**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>	Calicivirus félin
<b>Objectif de l'étude</b>	Démontrer l'efficacité contre le calicivirus félin
<b>Administration du produit</b>	Intramusculaire (i.m.)
<b>Animaux expérimentaux</b>	Chats
<b>Description de la provocation</b>	
<b>Intervalle observé après la provocation</b>	
<b>Résultats</b>	<p>Résultats des études portant sur la voie d'administration sous-cutanée (s.c.).</p> <p>Les données de l'étude ont été évaluées par l'USDA-APHIS avant l'homologation du produit et satisfaisaient aux normes réglementaires d'acceptation au moment de la soumission. Aucune donnée n'est publiée puisque cette étude a été soumise à l'USDA-APHIS avant le 1<sup>er</sup> janvier 2007. L'APHIS n'exige la publication des données soumises qu'après cette date.</p>
<b>Date d'approbation par l'USDA</b>	19 décembre 1990

<b>Type d'étude</b>	Efficacité
<b>Étude portant sur</b>	<i>Chlamydia psittaci (Chlamydophila felis)</i>
<b>Objectif de l'étude</b>	Démontrer l'efficacité contre <i>Chlamydia psittaci (Chlamydophila felis)</i>
<b>Administration du produit</b>	Intramusculaire (i.m.) ou sous-cutanée (s.c.)
<b>Animaux expérimentaux</b>	Chats
<b>Description de la provocation</b>	
<b>Intervalle observé après la provocation</b>	
<b>Résultats</b>	Les données de l'étude ont été évaluées par l'USDA-APHIS avant l'homologation du produit et satisfaisaient aux normes réglementaires d'acceptation au moment de la soumission. Aucune donnée n'est publiée puisque cette étude a été soumise à l'USDA-APHIS avant le 1 <sup>er</sup> janvier 2007. L'APHIS n'exige la publication des données soumises qu'après cette date.
<b>Date d'approbation par l'USDA</b>	18 mars 1991

<b>Type d'étude</b>	Efficacité
<b>Étude portant sur</b>	Virus de la rhinotrachéite féline
<b>Objectif de l'étude</b>	Efficacité contre le virus de la rhinotrachéite féline
<b>Administration du produit</b>	Intramusculaire (i.m.)
<b>Animaux expérimentaux</b>	Chats
<b>Description de la provocation</b>	
<b>Intervalle observé après la provocation</b>	
<b>Résultats</b>	<p>Résultats des études portant sur la voie d'administration sous-cutanée (s.c.).</p> <p>Les données de l'étude ont été évaluées par l'USDA-APHIS avant l'homologation du produit et satisfaisaient aux normes réglementaires d'acceptation au moment de la soumission. Aucune donnée n'est publiée puisque cette étude a été soumise à l'USDA-APHIS avant le 1<sup>er</sup> janvier 2007. L'APHIS n'exige la publication des données soumises qu'après cette date.</p>
<b>Date d'approbation par l'USDA</b>	14 juillet 1989

<b>Type d'étude</b>	Efficacité
<b>Étude portant sur</b>	Panleucopénie féline
<b>Objectif de l'étude</b>	Démontrer l'efficacité contre le virus de la panleucopénie féline
<b>Administration du produit</b>	Intramusculaire (i.m.)
<b>Animaux expérimentaux</b>	Chats
<b>Description de la provocation</b>	
<b>Intervalle observé après la provocation</b>	
<b>Résultats</b>	<p>Résultats des études portant sur la voie d'administration sous-cutanée (s.c.).</p> <p>Les données de l'étude ont été évaluées par l'USDA-APHIS avant l'homologation du produit et satisfaisaient aux normes réglementaires d'acceptation au moment de la soumission. Aucune donnée n'est publiée puisque cette étude a été soumise à l'USDA-APHIS avant le 1<sup>er</sup> janvier 2007. L'APHIS n'exige la publication des données soumises qu'après cette date.</p>
<b>Date d'approbation par l'USDA</b>	23 mai 1989

<b>Type d'étude</b>	Innocuité
<b>Étude portant sur</b>	TOUT
<b>Objectif de l'étude</b>	Démontrer l'innocuité dans des conditions sur le terrain
<b>Administration du produit</b>	Intramusculaire (i.m.) ou sous-cutanée (s.c.)
<b>Animaux expérimentaux</b>	Chats
<b>Description de la provocation</b>	
<b>Intervalle observé après la provocation</b>	
<b>Résultats</b>	Les données de l'étude ont été évaluées par l'USDA-APHIS avant l'homologation du produit et satisfaisaient aux normes réglementaires d'acceptation au moment de la soumission. Aucune donnée n'est publiée puisque cette étude a été soumise à l'USDA-APHIS avant le 1 <sup>er</sup> janvier 2007. L'APHIS n'exige la publication des données soumises qu'après cette date.
<b>Date d'approbation par l'USDA</b>	Inconnue