

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	16D1.20
Nom attribué	Vaccin contre la rhinotrachéite, la calicivirose et la panleucopénie félines, Virus vivants atténués
Noms commerciaux / Distributeur ou filiale (si différent du fabricant)	Merck Santé Animale Nobivac Feline 1 HCP - Merck Santé Animale Nobivac Feline 1 HCP - Distributeur non-spécifié Nobivac HCP – Intervet S.A. Quantum Cat HCP - Distributeur non-spécifié
Date du Sommaire d'études	Le 9 avril 2019

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	Calicivirus félin
Objectif de l'étude	Prouver l'efficacité de ce vaccin contre le calicivirus félin.
Administration du produit	
Animaux expérimentaux	Chats
Description de la provocation	
Intervalle observé après la provocation	
Résultats	Au terme de son évaluation des données issues de l'étude réalisée aux fins d'homologation du produit, l'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 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 de ce vaccin contre le virus de la rhinotrachéite féline
Administration du produit	
Animaux expérimentaux	Chats
Description de la provocation	
Intervalle observé après la provocation	
Résultats	Au terme de son évaluation des données issues de l'étude réalisée aux fins d'homologation du produit, l'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 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 de ce vaccin contre le virus de la panleucopénie féline
Administration du produit	
Animaux expérimentaux	Chats
Description de la provocation	
Intervalle observé après la provocation	
Résultats	Au terme de son évaluation des données issues de l'étude réalisée aux fins d'homologation du produit, l'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 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	TOUS
Objectif de l'étude	Démontrer l'innocuité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé dans des conditions types sur le terrain
Administration du produit	
Animaux expérimentaux	Chats
Description de la provocation	
Intervalle observé après la provocation	
Résultats	Au terme de son évaluation des données issues de l'étude réalisée aux fins d'homologation du produit, l'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 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