

# Mhyosphere PCV ID (--) - Emulsion for injection

Autorisé

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain Nexhyon, expressing capsid protein of porcine circovirus type 2A, Inactivated

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Mhyosphere PCV ID (--) - Emulsion for injection

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Porc

### Voie d'administration:

Voie intradermique

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation\_strength:RP\*  $\geq 1.3$  Reference:HSE Index:0

### Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intradermique:**

- 

**Porc**

- Non applicable. 0 day      Zero days

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI09AL08

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Laboratorios Hipra, S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

18/09/2020

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autorité responsable:**

European Commission

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

18/09/2020

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 18/02/2025

[Télécharger](#)

ema-puar-mhyosphere-pcv-id-v-5272-par-en.pdf