

# Versifel CVR-T Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension für Katzen

No  
autorizado

- Rabies virus, strain Flury LEP, Inactivated
- Feline calicivirus, strain F9, Live
- Felid herpesvirus 1, strain FVRm, Live
- Feline panleucopenia virus, Live

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Versifel CVR-T Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension für Katzen

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Gatos

### **Vía de administración:**

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

3.25 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

316228.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

100000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Dosis

---

### Forma farmacéutica:

Liofilizado y suspensión para preparación de suspensión inyectable

---

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI06AH05

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Anulado

---

### Autorizado en:

Alemania

---

### Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

---

## Información adicional

### Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

16/11/2005

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Zoetis Belgium

---

**Autoridad responsable:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Número de autorización:**

64a/87

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

20/01/2026

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.