

# CALCIO-CALIER FORTE

No autorizado

- Magnesium hypophosphite hexahydrate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

CALCIO-CALIER FORTE

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

---

### **Vía de administración:**

Vía subcutánea

Vía intravenosa

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

3.38 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

64.30 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

515.70 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

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

QA12AX

---

**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:**

Bulgaria

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

---

## 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](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Asklep-Pharma OOD

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

27/08/2009

---

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

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número de autorización:**

0022-2266-08.05.2014

---

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

16/03/2026

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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