



SADECE HAYVAN SAĞLIĞINDA KULLANILIR.



Enjeksiyonluk Çözelti Veteriner Sistemik Antibakteriyel

Ekolinko

BİLEŞİMİ

Ekolinko Enjeksiyonluk Çözelti, renksiz-sarımsı renkte, akıcı, berrak ve steril bir çözelti olup, her ml'si 50 mg linkomisin (HCl olarak), 100 mg spektinomisin (sülfat tetrahidrat olarak) ve koruyucu olarak 9,45 mg benzil alkol (E1519) içermektedir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakodinamik özellikler

Linkomisin gram-pozitif ve gram-negatif bakteriler ile Mycoplasma'lara karşı etkili geniş spektrumlu, linkozamid grubu bir antibiyotiktir. Spektinomisin ise aminosiklit grubu bir antibiyotik olup başta Enterobacteriaceae olmak üzere gram-negatiflere ve mycoplasmalara karşı etkilidir. Linkomisin linkozamid grubu, Streptomyces lincolnensis tarafından üretilen bir antibiyotiktir. Gram-pozitif (aerob-anaerob) gram-negatif anaerob ve mycoplasmalara karşı etkilidir. Bakterilerde ribozomal 50S alt ünitesine bağlanarak protein sentezini engeller. Duyarlılık ve konsantrasyona bağlı olarak bakterisid veya bakteriyostatik etki gösterir.

Spektinomisin, *Streptomyces spectabilis* tarafından üretilen aminosiklit grubu bir antibiyotiktir. Mycoplasmalar ile bazı gram negatif ve pozitif bakterilere karşı etkilidir. Bakterilerde ribozomal 30S alt ünitesine bağlanarak protein sentezini engeller. Bakteriyostatik etkilidir. Spektinomisine direnç, aminoglikozidlere, eritromisin ve tizidine dirence neden olabilir.

Farmakokinetik özellikler

Linkomisin tüm vücut boyunca iyi dağılır ve önemli ölçüde metabolize edilir. Başlıca karaciğerde eliminale edilir ve süt veren hayvanlarda süt ile de atılır. Spektinomisine benzer şekilde iyi dağılım gösterir ve esas olarak değişmeden başlıca böbrek yolu ile atılır.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

Buzagı, koyun, keçi, kedi, köpek, tavuk ve hindilerde aşağıda yer alan mikroorganizmaların duyarlı suşları tarafından meydana getirilen solunum, sindirim, üriner sistem enfeksiyonları ile yumuşak dokü enfeksiyonları ve artritlerin tedavisinde kullanılır. *Actinobacillus* spp., *Pasteurella* spp., *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Campylobacter* spp., *Bacteroides* spp., *Clostridium* spp., *Fusobacterium* spp., *Actinomyces* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Mycoplasma* spp.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Buzagı

Her kg vücut ağırlığı için 5 mg linkomisin ve 10 mg spektinomisin (her 10 kg vücut ağırlığı için 1 ml ürün) dozunda ilk gün iki doz, diğer günler tek doz olarak, kas içi yolla 3-5 gün boyunca uygulanır.

Koyun-keçi

Her kg vücut ağırlığı için 5 mg linkomisin ve 10 mg spektinomisin (her 10 kg vücut ağırlığı için 1 ml ürün) dozunda günde tek doz olarak, kas içi yolla 3-5 gün boyunca uygulanır.

Tavuk ve hindi

Her kg vücut ağırlığı için 10 mg linkomisin ve 20 mg spektinomisin (her 5 kg vücut ağırlığı için 1 ml ürün) dozunda günde tek doz olarak, deri altı yolla 3 gün boyunca uygulanır.

Kedi-köpek

Her kg vücut ağırlığı için 10 mg linkomisin ve 20 mg spektinomisin (her 5 kg vücut ağırlığı için 1 ml ürün) dozunda kas içi yolla, günde 1-2 defa, klinik cevaba bağlı olarak 3-7 gün boyunca uygulanır.

Tüm hayvan türlerinde doğru dozajlama için hayvanların ağırlığı mümkün olduğunda doğru ölçülmelidir.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

Bu ürünün süt veren hayvanlarda kullanımı sonucu, bu hayvanların sütünü emen yavrularda sindirim sisteminde ait yan etkiler görülebilir. Bu ürün, hayvanlardan izole edilmiş bakterilerle yapılmış duyarlılık testleri sonuçlarına göre kullanılmaktadır. Bu mümkün değilse, tedavi hedef bakterilerle ilgili bölgesel epidemiyolojik verilere dayandırılmaktadır. Alerjik reaksiyon gösteren hayvanlarda dikkatli kullanılmalıdır. Keçilerde ve koyunlarda, geğ belbelik ve erken laktasyonda tavsiye edilen doz aşımaz.

Bu ürünün ürün özellikleri özetinde belirtilenden farklı kullanılması, dirençli bakterilerin gelişmesine ve muhtemel potansiyel çapraz direnç riski nedeniyle, makrolidlerin etkinliğinin azalmasına neden olabilir.

Gebelik ve laktasyon döneminde kullanın: Bu ürünün gebelerde ve damızlıklarda güvenilirliği çalışmamıştır. Bu nedenle veteriner hekimin fayda/risk değerlendirmesine göre kullanılmaktadır.



SADECE HAYVAN SAĞLIĞINDA KULLANILIR.



İSTENMEYEN ETKİLER

Uygulama bölgesinde bölgesel rahatsızlık oluşturabilir. Nadiren geçici ishal, dışkıda yumuşama, deride kızamık ve huzursuzluk görülebilir. Nadiren iştah kaybı oluşabilir. Bireysel olarak alerjik reaksiyonlar ve nöromusküler blokaj meydana gelebilir. Sindirim sistemi ile ilgili yan etkiler uygulamadan hemen sonra başlar veya ishal artarak devam eder ise tedavinin kesilmesi önerilir.

Alerjik reaksiyon görülmesi halinde tedavi durdurulmalı ve semptomatik tedavi uygulanmalıdır. Bunun için anafaktik şok durumlarında damar içi epinefrin ve glukokortikoidler, deri reaksiyonları için antihistaminikler ve/veya glukokortikoidler kullanılabilir.

Bireysel vakalarda, agranulocytosis, leukopenia, thrombocytopenia, kalp iletim sisteminin etkilenen serum AST aktivitesinde artış ve hipotansiyon görülmüştür.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Makrolidlerle birlikte uygulamayınız. Anesteziklerle veya nöromusküler blokaja neden olan diğer aktiflerle kombine edilmesi nöromusküler blokaja neden olabilir. Linkomisin ile penisilinler ve kanamisin arasında in-vitro geçimsizlik söz konusudur.

Klindamisin ile tam çapraz direnç söz konusudur. Diğer ürünlerle karıştırılmamalıdır.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDÖZ

Tavsiye dozu aşımamalıdır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra buzağılar 21 gün, koyun ve keçiler 14 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. İnsan tüketimi için yemurta elde edilen tavuk ve hindilerde ve süt elde edilen koyun ve keçilerde kullanılmaz.

KONTRENDİKASYONLAR

Bileşenlerine duyarlı olduğu bilinen hayvanlarda kullanılmaz. At, tavşan, gine domuzu, hamster ve chinchillalarda ciddi sindirim sistemi sorunlarına yol açtığından uygulanmaz. Geviş getiren sigırlarda kullanılmaz. Yeni doğanlarda muhtemel toksik etki nedeniyle kullanılmaz. Karaciğer disfonksiyonu durumunda kullanılmamalıdır. Böbrek fonksiyonlarının bozulduğu durumlarda doz azaltılmalı ve aralık uzatılmalıdır.

GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

Çocukların ulaşamayacağı yerde ve gıda maddelerinden uzakta bulundurunuz.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER

Linkomisin ve spektinomisine enjeksiyon, solunum, sindirim sistemi yolu ile veya deriye temas ile maruz kalınması aşırı duyarlılık reaksiyonlarına neden olabilir. Alerjik reaksiyondan ciddi boyutlara ulaşabilir. Bu maddelere duyarlı olduğu bilinen kişiler ürünü temastan kaçınmalıdır. Ürünün deriye ve göze temasını engellemek için gerekli önlemler alınmalıdır. Kaza temas halinde bölge bol su ile yıkanmalıdır. Maruziyet riskine karşı ürün kullanılırken gerekli önlemler alınmalıdır. Maruziyet sonrası kızamık gibi belirtiler görülürse ürünün etiketi ile birlikte doktora başvurulmalıdır. Göz kurukları, yüz ve dudaklarda şişme, nefes almada güçlük gibi belirtilen ciddi belirtiler olup çok acil tıbbi tedavi alınması gereklidir. Kaza kendine enjeksiyondan kaçınmak için gerekli önlemler alınmalıdır. Kaza enjeksiyon durumunda acilen tıbbi tedavi alınmalıdır. Kullanımdan sonra eller yıkanmalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Orijinal ambalajı içinde, dondurulmadan ve buzdolabına konulmadan 25 °C'nin altında saklanmalıdır. Güneş ışığından koruyunuz. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 36 aydır. Açıldıktan sonra 28 gün içinde kullanılmalıdır. Açıldıktan sonra bitmiş ürün saklama koşulları ile aynı olacak şekilde saklayınız.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Kullanılmıyorsa veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

Karton kutu içinde 20 ml, 50 ml ve 100 ml ve 250 ml'lik amber

renkli tip 2 cam şişeler, gri bromobutill tıpa ve pembe flip-off

kapakla kapatılmış şekilde satışa sunulmaktadır.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

Veteriner hekim reçetesi ile eczanelerde, veteriner hekim muayenahane, polikliniklerinde ve hayvan hastanelerinde satılır (VHR).

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 30.07.2025

T.C. FARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ
VE NO: 04.07.2006-16/0039

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

Ekomed İlaç Lojistik ve Turizm San Tic. A. Ş.
Şerifali Mah. Turcan Cad. Münevver Sok. No:10 Kat:3
Ümraniye/İstanbul
ÜRETİCİ FIRMA VE ADRESİ
Arion İlaç San. ve Tic A.Ş.
İstanbul Tuzla Organize Sanayi Bölgesi (İTOB) 12. Cad. No:8
Tepeören-Tuzla/İstanbul