

РЕПУБЛИКАНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВОТА
 Листовка Приложение 2
 Регистрационен № - 71396 / 12-03-2026
 Селегос 5 mg таблетки

Листовка: информация за потребителя 8600175

Селегос 5 mg таблетки
 Selegos 5 mg tablets
 селегилинов хидрохлорид / selegiline hydrochloride

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаците на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява Селегос и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Селегос
3. Как да приемате Селегос
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Селегос
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява Селегос и за какво се използва

Селегос съдържа активното вещество селегилинов хидрохлорид. Селегос се използва за лечение на болестта на Паркинсон.

2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Селегос

Не приемайте Селегос

- ако сте алергични към селегилин или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).
- Признаците на алергична реакция включват: обрив, проблеми с преглъщането или дишането, оток на устните, гърлото или езика.

Предупреждения и предпазни мерки

- Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете Селегос.
- Съвместно приложение на други лекарствени продукти (вижте раздели „Обърнете специално внимание при употребата на Селегос“ и „Други лекарства и Селегос“)
 - Страдате от психични заболявания.
 - По време на бременност и кърмене.
 - Селегилин не трябва да се предписва при пациенти с активна язва на стомаха и дванадесетопръстника.
 - Да се прилага с повишено внимание при пациенти с тежки нарушения на чернодробната и бъбречната функция.

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете Селегос.

Обърнете специално внимание при употребата на Селегос

Трябва да се посъветвате с Вашия лекар или фармацевт, преди да започнете да приемате Селегос при:

- Комбинираното приложение на селегилин и леводопа е противопоказано при пациенти с:
 - хипертония (високо кръвно налягане);
 - тиреотоксикоза (заболяване на щитовидната жлеза);



- феохромоцитом (вид тумор);
- глаукома, доброкачествена хиперплазия на простатата;
- ускорен пулс;
- нарушения на сърдечния ритъм;
- силно стеснение на коронарните артерии (ангина пекторис).

Да се прилага с внимание при пациенти, които приемат лекарствени продукти, наречени моноаминоксидазни (MAO) инхибитори, по време на обща анестезия при хирургични операции. MAO инхибитори, включително селегилин, могат да засилят ефектите на депресантите на централната нервна система (ЦНС), използвани при обща анестезия. Съобщавани са преходно потискане на дихателната и сърдечната дейност, ниско кръвно налягане и безсъзнание.

Други лекарства и Селегос

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемете други лекарства:

Лекарства, използвани за лечение на мигренозни пристъпи (напр. суматриптан, наратриптан, золмитриптан, ризатриптан, лазмидитан)

Противопоказани взаимодействия

- Да не се прилага едновременно със симпатикомиметици (лекарствени продукти, повлияващи нервната система).
- Да не се прилага едновременно с лекарствени продукти, наречени моноаминоксидазни инхибитори (MAO инхибитори) и серотонинови агонисти (например суматриптан, наратрипан, золмитриптан, ризатриптан).
- Едновременното приложение на селегилин и моноаминоксидазни (MAO) инхибитори може да причини нарушение в дихателната и сърдечно-съдовата система.

Трябва да се избягва едновременна употреба с:

- някои болкоуспокояващи лекарствени продукти, съдържащи опиоиди (петидин, меперидин, фентанил);
- някои антидепресанти;
- перорални контрацептиви (лекарствени продукти, предпазващи от забременяване).

Селегос с храна, напитки и алкохол

Не се налага специален хранителен режим.

При наложително комбиниране на селегилин и MAO инхибитори е необходимо да се спазва диета с изключване на храни с високо съдържание на тирамин - отлежали сирена, риба, птичи черен дроб, храни, съдържащи мая.

Едновременната употреба на алкохол трябва да се избягва.

Бременност, кърмене и фертилитет

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

Не трябва да приемате Селегос по време на бременност и ако кърмите.

Шофиране и работа с машини

Не са извършвани изследвания за влиянието на селегилин върху способността за шофиране или за работа с машини. Самото заболяване повлиява тези дейности. Могат да се появят и някои нежелани реакции: умора, замаяване, световъртеж, обърканост, сънливост, нарушения на зрението, депресия и други, които да повлияят шофирането и работата с машини.



Селегос съдържа лактоза. Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, посъветвайте се с него, преди да приемете това лекарство.

3. Как да приемате Селегос

Винаги приемайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Как да приемете това лекарство

- Приемайте това лекарство през устата
- Спазвайте предписаното от Вашия лекар по време на целия период на лечение.

Какво количество да приемете

- Дозата и продължителността на лечение се определят от лекуващия лекар.

Обичайната доза при болестта на Паркинсон е 10 mg дневно сутрин, евентуално разделени на два приема – сутрин и рано следобед.

Специални популации

Чернодробни увреждания

Няма данни за коригиране на дозата при пациенти с умерено чернодробно увреждане.

Бъбречни увреждания

Няма данни за коригиране на дозата при пациенти с умерено бъбречно увреждане.

Ако сте приели повече от необходимата доза Селегос

Ако сте приели повече таблетки, незабавно се свържете с Вашия лекар или най-близкото звено за спешна помощ, тъй като предозирането със селегилин може да бъде опасно. Покажете му опаковката или останалите таблетки. Тази информация е необходима за лекаря, за да знае какво сте приели.

При предозирание могат да се наблюдават следните симптоми: безсъние, възбуда, безпокойство, обърканост, хиперактивност, сънливост, сърцебиене, високо кръвно налягане.

При съмнения за предозирание пациентът трябва да се наблюдава в продължение на 24-48 часа.

Ако сте пропуснали да приемете Селегос

Приемайте Селегос точно както Ви е казал Вашият лекар. Не приемайте повече от предписаната доза. Не взимайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Някои пациенти са се оплаквали от следните нежелани лекарствени реакции по време на лечението със селегилин:

Чести нежелани реакции (могат да засегнат до 1 на 10 души)

- Главоболие
- Замаяност
- Гадене
- Намалена сърдечна честота
- Леко повишение на чернодробните ензими.



Нечести нежелани реакции (могат да засегнат до 1 на 100 души)

- Леки преходни нарушения на съня
- Сухота в устата
- Промяна в настроението
- Сърцебиене.

Редки нежелани реакции (могат да засегнат до 1 на 1 000 души)

- Кожни реакции
- Внезапно спадане на кръвното налягане при рязко ставане или изправяне.

С неизвестна честота (не може да бъде направена оценка от наличните данни)

- Задържане на урина
- Проблеми с контрола върху импулсите и компулсивно поведение (като компулсивно пазаруване, влечение към хазарт, хранене или сексуално поведение)..

В комбинация с леводопа

Нежеланите лекарствени реакции, предизвикани от леводопа (безпокойство, неволеви движения, превъзбуда, обърканост, тревожност, халюцинации, внезапно спадане на кръвното налягане при рязко ставане или изправяне, нарушения на сърдечния ритъм), могат да се усилят при комбинирано лечение със селегилин.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщавате нежеланите реакции директно чрез националната система за съобщаване:

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8,

1303 София

Тел.: +359 2 890 3417

уебсайт: www.bda.bg

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Селегос

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Да се съхранява на сухо място, защитено от светлина, при температура под 25°C.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка и върху всеки блистер с таблетки. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Селегос

- Активното вещество е селегилинов хидрохлорид (*selegiline hydrochloride*).

Всяка таблетка Селегос 5 mg съдържа 5 mg селегилинов хидрохлорид.

- Другите съставки са лактоза монохидрат, царевично нишесте, повидон, магнезиев стеарат, талк.



Как изглежда Селегос и какво съдържа опаковката

Селегос 5 mg таблетки са обли, бели, плоски таблетки с делителна черта и диаметър 7 mm.

Селегос 5 mg таблетки са опаковани в блистери от PVC/PCTFE филм-алуминиево фолио по 10 таблетки, поставени в кутии от по 30, по 50 и по 100 таблетки.

Не всички опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба и производител

Medochemie Ltd., 1-10 Konstantinoupoleos street, 3011 Limassol, Кипър

Дата на последно преразглеждане на листовката 01/2026

