

Bipacksedel: Information till användaren

Permethrin LMP 50 mg/g gel permethrin

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande

1. Vad Permethrin LMP är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Permethrin LMP
3. Hur du använder Permethrin LMP
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Permethrin LMP ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Permethrin LMP är och vad det används för

Permethrin LMP är ett läkemedel mot skabb för användning på huden. Gelen används för att behandla angrepp av skabb hos vuxna, ungdomar och barn från 2 månaders ålder.

2. Vad du behöver veta innan du använder Permethrin LMP

Använd inte Permethrin LMP om:

- du är allergisk (överkänslig) mot den aktiva substansen, andra pyretroider eller något annat innehållsämne i Permethrin LMP (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Permethrin LMP:

- om du behandlar spädbarn – se nedan i avsnittet ”Barn upp till 23 månaders ålder”
- om du vet att du är allergisk mot krysantemum eller andra korgblommiga växter (*Compositae*) - du ska endast använda Permethrin LMP efter att ha talat med din läkare.

Varning:

Endast för användning på huden! Svälj inte detta läkemedel.

Personer som applicerar gelen kan bära handskar för att undvika eventuell irritation på händerna. Undvik kontakt med ögon eller slemhinnor (inne i näsan eller svalget, underlivet) eller öppna sår. Även om produktens akuta giftighet är låg, är långtidsanvändning inte tillåten, eftersom långvarig exponering av permethrin kan leda till skadliga effekter på nervsystemet, särskilt hos små barn.

Permethrin LMP är skadligt för alla typer av insekter och även för djur som lever i vatten t.ex. fiskar. Se till att Permethrin LMP inte kommer in i akvarier eller terrarier. Detta läkemedel är också skadligt för ryggradslösa djur samt för sediment- och jordlevande organismer.

Permethrin LMP kan förvärra symtomen på astma eller eksem.

Barn upp till 23 månaders ålder

Använd inte Permethrin LMP till nyfödda och spädbarn yngre än 2 månader, om inte din läkare har sagt till dig att göra det. Det finns inte tillräcklig erfarenhet från användning hos spädbarn och småbarn. Behandling av barn upp till 23 månaders ålder bör endast ges under noggrann medicinsk övervakning.

Andra läkemedel och Permethrin LMP

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel, även receptfria läkemedel.

Permethrin LMP är inte känt för att interagera med några läkemedel.

Om du använder kortikosteroider på huden bör du rådfråga din läkare, eftersom behandlingen med Permethrin LMP kan bli mindre effektiv.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Risk-nytta-förhållandet bör studeras noggrant och produkten bör endast användas om nödvändigt. Du bör avstå från att amma under användningen av detta läkemedel och minst en vecka efter appliceringen. Det finns inga data som tyder på att detta läkemedel påverkar fertiliteten när det används för behandling av skabb.

Körförmåga och användning av maskiner

Permethrin LMP har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

Permethrin LMP innehåller alkohol (etanol)

Detta läkemedel innehåller 100 mg alkohol (etanol) i varje gram gel. Det kan orsaka en brännande känsla på skadad hud.

3. Hur du använder Permethrin LMP

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Applicera försiktigt ett tunt lager gel på huden (se "Hur och när ska du använda Permethrin LMP?").

Tabell över ungefärliga doser för applicering

ÅLDER	DOSERING
Vuxna och ungdomar över 12 år	Applicera upp till 30 g gel (motsvarande en hel 30 g tub eller ½ 60 g tub).
Barn i åldrarna 6 till 12 år	Applicera upp till 15 g gel (motsvarande ½ 30 g tub eller ¼ 60 g tub)
Barn i åldern 2 månader till 5 år	Applicera upp till 7,5 g gel (motsvarande ¼ 30 g tub eller ⅛ 60 g tub)
Nyfödda och spädbarn under 2 månaders ålder	Det finns endast en begränsad mängd data från denna åldersgrupp och ingen dos kan rekommenderas (se även avsnitt 2 under "Varningar och försiktighet").

Ovanstående information är bara en vägledning. Dosen kan justeras efter patientens behov och kroppsytta. Till exempel kräver vissa vuxna en större mängd gel.

Hur och när ska du använda Permethrin LMP?

Permethrin LMP är endast avsedd för användning på huden.

För att sticka hål på tuben, ta bort locket och vänd det upp-och-ner över munstycket, tryck bestämt och vrid. Var försiktig så att gelen inte hamnar i ögonen eller kommer i kontakt med slemhinnor (i näsan, svalget eller underlivet) eller öppna sår. Om detta skulle inträffa, skölj noggrant med vatten.

Vuxna

Vuxna ska applicera gelen på hela kroppen inklusive halsen, handflatorna och fotsulorna. Om du inte har skabbangrepp (kliande kvalster) på huvudet och i ansiktet, kan du dock låta bli att applicera gel där. Vid applicering av gelen bör områdena mellan fingrar och tår (även under finger- och tånaglar), handleder, armbågar, armhålor, yttre könsorgan och skinkor behandlas särskilt noggrant.

Barn

Hos barn bör gelen appliceras jämnt på hela kroppen, inklusive handflatorna, fotsulorna, halsen, ansiktet, öronen och hårbotten, men undvik att applicera gel nära ögonen och på huden runt munnen (eftersom gelen kan slickas av).

Se till att ditt barn inte slickar gelen från händerna. Vid behov bör barn bära handskar.

Det finns inte tillräcklig erfarenhet av behandling av spädbarn och småbarn. Barn upp till 23 månaders ålder bör därför endast behandlas under noggrann medicinsk övervakning.

Äldre

Äldre patienter (över 65 år) ska använda gelen på samma sätt som vuxna, men dessutom ska ansikte, öron och hårbotten behandlas. Försiktighet bör iakttas för att undvika att gelen appliceras på hudområden runt ögonen.

Hur länge ska du använda Permethrin LMP?

En applicering av Permethrin LMP är vanligtvis tillräckligt.

Lämna gelen på huden i minst åtta timmar, till exempel över natten. Undvik att bada, duscha eller tvätta huden under denna period, eftersom det kan påverka effekten av behandlingen. Om du, i undantagsfall, måste tvätta händerna inom åtta-timmarsperioden, applicera gel på händerna och handlederna igen.

Detsamma gäller om du måste tvätta andra delar av behandlad hud (rumpa, yttre könsorgan).

Efter 8-14 timmar, ta en dusch eller tvätta huden med tvål och vatten.

Förutsatt att dessa anvisningar följs, räcker det i allmänhet med en enda applicering för att få effekt av behandlingen. I fall av ihållande eller förnyade skabbangrepp kan det dock vara nödvändigt att upprepa behandlingen efter 14 dagar, eller minst 7 dagar efter den första appliceringen.

Det är också viktigt att följa allmänna riktlinjer för att bli av med parasiter:

- personer som kommer i kontakt med den drabbade personen ska behandlas samtidigt, även om de inte visar symtom på angrepp,
- kläder och sängkläder ska bytas före och efter behandlingen.

Om du använt för stor mängd av Permethrin LMP:

Om mer Permethrin LMP appliceras på huden än vad som rekommenderas, bör gelen tvättas av med tvål och varmt vatten. Vid applicering på huden är systemisk överdosering (höga halter i blodet) osannolik, eftersom endast minimala mängder tas upp i blodcirkulationen via huden. Oavsiktligt intag av stora mängder läkemedel kan orsaka överdosering.

Om du eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag, kontakta omedelbart läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan Permethrin LMP orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. Om allvarliga överkänslighetsreaktioner uppstår, kontakta omedelbart läkare! I detta fall får du inte längre använda Permethrin LMP.

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare):

Klåda, hudrodnad, ovanliga hudförnimmelser (parestesier) såsom pinnningar och stickningar, brännande känsla i huden samt torr hud är vanligt. Sådana symtom kan dock också uppstå som ett resultat av själva sjukdomen. Fuktighetbevarande krämer och oljebad rekommenderas som uppföljningsbehandling för torr hud. Klåda och hudutslag (eksem efter skabbangrepp) kan kvarstå i upp till fyra veckor efter behandlingen. Detta orsakas av en reaktion på de dödade skabbkvalstren.

Om du upplever att sjukdomen kvarstår efter att du har använt Permethrin LMP, tala med din läkare innan du applicerar gelen igen.

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare):

Huvudvärk kan uppstå i sällsynta fall.

Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare):

I mycket sällsynta fall har hudskador (exkorationer), inflammation i hårsäckarna (follikulit) och minskad hudpigmentering rapporterats i samband med användning av Permethrin LMP.

Känsliga/allergiska personer har rapporterat andningssvårigheter då substanser från pyretringruppen använts.

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare):

Överkänslighetsreaktioner kan förekomma på huden (kontaktallergi-reaktioner) i form av klåda, rodnad, blåsor eller nässelutslag (urtikaria). Dessa reaktioner kan också spridas utanför det behandlade hudområdet. Illamående kan uppkomma. Kräkningar har inte rapporterats efter användning av Permethrin LMP, men är känt i samband med andra permethrin-innehållande läkemedel.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

5. Hur Permethrin LMP ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

Använd inte Permethrin LMP efter utgångsdatumet som anges på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Detta läkemedel är känt för att vara giftigt för många vattenlevande djur och ryggradslösa djur, inklusive insekter och jordlevande organismer. För att skydda miljön är det särskilt viktigt att följa ovanstående instruktioner och att fråga apotekspersonalen om korrekt destruktion av denna produkt.

6. Förpackningens innehåll och annan information

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är permethrin 50 mg/g.

- Övriga innehållsämnen är etanol (96%), karbomer 980, trolamin, renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Permethrin LMP är en vit till krämfärgad ogenomskinlig gelliknande massa. Läkemedlet tillhandahålls i aluminiumtuber med invändig beläggning av epoxifenol och skruvlock av polypropen, innehållande 30 g eller 60 g gel, förpackade i kartonger med bipacksedel.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Sabiedrība ar ierobežotu atbildību "LMP"

Vietalvas 1

LV-1009 Riga
Lettland

Kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning om du vill veta mer om detta läkemedel:

Lokal företrädare
Nordic Prime ApS
Niels Bohrs Vej 6
6700 Esbjerg, Danmark
+45 75 15 13 40
info@nordicprime.dk

Denna bipacksedel ändrades senast
2025-05-07