

PRODUKTRESUMÉ

1. LÄKEMEDLETS NAMN

Perrigo Alsolgel, 10 mg/g, gel

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

1 g gel innehåller:

10 mg aluminiumacetotartrat

För fullständig förteckning över hjälpämnen, se avsnitt 6.1

3. LÄKEMEDELSFORM

Gel

Genomskinlig gel.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Terapeutiska indikationer

För lindring av klåda vid t.ex. insektsbett. Uttorkande medel vid behandling av vätskande sår/eksem.

4.2 Dosering och administreringssätt

Bruksfärdig gel för insmörjning av huden. Används vid behov en eller flera gånger dagligen.

4.3 Kontraindikationer

Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne som anges i avsnitt 6.1.

4.4 Varningar och försiktighet

Perrigo Alsolgel bör inte komma i kontakt med ögonen på grund av läkemedlets adstringerande effekt.

Perrigo Alsolgel innehåller 100 mg alkohol (etanol) per gram.

Det kan orsaka en brännande känsla på skadad hud.

4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Inga interaktionsstudier har utförts.

4.6 Fertilitet, graviditet och amning

Graviditet

Kan användas vid graviditet.

Amning

Kan användas vid amning med undantag för behandling av bröstsvårar.

Fertilitet

Läkemedlets eventuella inverkan på fertilitet har inte studerats.

4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner

Perrigo Alsolgel har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

4.8 Biverkningar

Viss risk för övergående sveda. I övrigt inga rapporter om biverkningar.

Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning direkt till:

Läkemedelsverket
Box 26
SE-751 03 Uppsala
www.lakemedelsverket.se

4.9 Överdoser

Uppgifter ej tillgängliga.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: Medel vid sår- och brännskador, ATC-kod: D03

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Inga data tillgängliga.

5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter

-

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpämnen

etanol
hypromellos
ättiksyra
renat vatten

6.2 Inkompatibiliteter

Ej relevant.

6.3 Hållbarhet

2 år. Öppnad förpackning 6 månader.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 25°C.

6.5 Förpackningstyp och innehåll

Plasttub, 30 ml, med skruvlock, innehållande 30 g gel.
Plasttub, 150 ml, med skruvlock, innehållande 150 g gel.

6.6 Särskilda anvisningar för destruktion och övrig hantering

Inga särskilda anvisningar.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Perrigo Sverige AB, Box 7009, 164 07 Kista

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

18563

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

2003-04-24/2012-12-17

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

2025-12-01