

PAKKAUSSELOSTE

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle
Permethrin LMP 50 mg/g geeli
permetriini

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuten lääkäri on määrännyt tai apteekkihenkilökunta on neuvonut.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.
- Käänny lääkärin puoleen, ellei olosi parane 4 viikon jälkeen tai se huononee.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan

1. Mitä Permethrin LMP on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Permethrin LMP -valmistetta
3. Miten Permethrin LMP -valmistetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Permethrin LMP -valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Permethrin LMP on ja mihin sitä käytetään

Permethrin LMP -valmistetta käytetään ulkoisesti syyhyn hoitoon. Geeliä käytetään syyhytartunnan hoitoon aikuisille, nuorille ja vähintään 2 kuukauden ikäisille lapsille.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Permethrin LMP -valmistetta

Älä käytä Permethrin LMP -valmistetta, jos:

- olet allerginen (yliherkkä) vaikuttavalle aineelle, muille pyreetroideille tai jollekin Permethrin LMP:n muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Permethrin LMP -valmistetta.:

- jos hoidat vauvoja, katso alla kohta ”Alle 24 kuukauden ikäiset lapset”
- jos sinulla tiedetään olevan allergia krysanteemeille tai muille *Compositae*-heimon kasveille – käytä Permethrin LMP -valmistetta vasta keskusteltuasi lääkärin kanssa.

Varoitus:

Vain iholle! Älä niele tätä lääkettä.

Geeliä levittävät henkilöt voivat käyttää käsineitä välttääkseen mahdollisen käsien ärsytyksen. Vältä sen joutumista silmiin tai limakalvoille (nenän tai kurkun sisäpuoli, sukuelimet) tai avohaavoihin. Vaikka valmisteen akuutti myrkyllisyys on vähäistä, pitkäaikainen käyttö ei ole sallittua, koska pitkäkestoinen altistus permetriinille voi johtaa mahdollisiin hermostolle haitallisiin vaikutuksiin erityisesti pienillä lapsilla.

Permethrin LMP on haitallista kaikentyyppisille hyönteisille ja myös vesieläimille, kuten kaloille. Varmista, että Permethrin LMP:tä ei pääse akvaarioon tai terraarioon. Tämä lääke on haitallista myös selkärangattomille sekä sedimentissä ja maaperässä eläville eliöille.

Permethrin LMP voi pahentaa astman tai ekseeman oireita.

Alle 24 kuukauden ikäiset lapset

Älä käytä Permethrin LMP -valmistetta vastasyntyneille ja alle 2 kuukauden ikäisille vauvoille, ellei lääkäri niin määrää. Käytöstä vauvoilla ja pienillä lapsilla ei ole riittävästi kokemusta. Alle 24 kuukauden ikäisten lasten hoidon pitää tapahtua ainoastaan tarkassa lääketieteellisessä valvonnassa.

Muut lääkevalmisteet ja Permethrin LMP

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt muita lääkkeitä, mukaan lukien itsehoitolääkkeet.

Permethrin LMP:llä ei ole tunnettuja yhteisvaikutuksia muiden lääkkeiden kanssa.

Jos käytät iholle levitettäviä kortikosteroideja, keskustele lääkärin kanssa, koska syyhyn hoito saattaa olla tehottomampaa.

Raskaus ja imetys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Riski-hyötysuhdetta tulee arvioida huolellisesti ja valmistetta tulee käyttää vain, jos se todella on tarpeen. Valmisteen käytön aikana ja vähintään viikko käytön jälkeen on suositeltavaa pidättäytyä imettämisestä. Ei ole olemassa tietoja, jotka osoittaisivat tällä lääkkeellä olevan vaikutusta hedelmällisyyteen, kun sitä käytetään syyhyn hoidossa.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Permethrin LMP:llä ei ole haitallista vaikutusta ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn.

Permethrin LMP sisältää alkoholia (etanolia)

Tämä lääkevalmiste sisältää 100 mg alkoholia (etanolia) yhdessä grammassa geeliä. Se saattaa aiheuttaa polttelua vahingoittuneilla ihoalueilla.

3. Miten Permethrin LMP -valmistetta käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuten lääkäri on määrännyt tai apteekkihenkilökunta tai sairaanhoitaja on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Levitä huolellisesti ohut kerros geeliä iholle (katso ”Miten ja milloin sinun pitäisi käyttää Permethrin LMP -valmistetta?”).

Taulukko likimääräisistä levitysannoksista

IKÄ	ANNOSTUS
Aikuiset ja yli 12-vuotiaat nuoret	Levitä enintään 30 g geeliä (vastaa yhtä 30 g:n tuubia tai puolikasta 60 g:n tuubia).
6–12-vuotiaat lapset	Levitä enintään 15 g geeliä (vastaa puolikasta 30 g:n tuubia tai neljännestä 60 g:n tuubista)
Lapset iältään 2 kk - 5 vuotta	Levitä enintään 7,5 g geeliä (vastaa neljännestä 30 g:n tuubista tai yhtä kahdeksasosaa 60 g:n tuubista)
Vastasyntyneet ja alle 2 kuukauden ikäiset vauvat	Tästä ikäryhmästä on saatavilla vain niukasti tietoa, eikä annosuositusta voida antaa (katso myös kohta 2 ”Varoitukset ja varotoimet”).

Yllä olevat tiedot ovat vain ohjeellisia. Annosta voidaan säätää yksittäisen potilaan tarpeiden ja yksilöllisen kehon pinta-alan mukaan. Esimerkiksi jotkut aikuiset tarvitsevat suuremman määrän geeliä.

Miten ja milloin sinun pitäisi käyttää Permethrin LMP-valmistetta?

Permethrin LMP on tarkoitettu käytettäväksi vain iholle.

Lävistääksesi tuubin, poista korkki ja käännä se tuubin kärkeen, paina lujasti ja käännä.

Vältä geelin joutumista silmiin tai limakalvoille (nenän sisään tai nieluun, sukuelimet) tai avohaavoihin.

Jos valmistetta joutuu vahingossa kosketuksiin ihon, silmien tai limakalvojen kanssa, huuhtelee alue huolellisesti vedellä.

Aikuiset

Aikuisten tulee levittää geeliä koko keholle, mukaan lukien kaula, kämmenet ja jalkapohjat. Pää ja kasvot voidaan jättää käsittelemättä, ellei niissä ole syyhykohtia. Geeliä levitettäessä tulee käsitellä sormien ja varpaiden välit erityisen huolellisesti (myös kynsien aluset), ranteet, kyynärpäät, kainalot, ulkoiset sukuelimet ja pakarat.

Lapset

Lapsille tulee levittää geeliä tasaisesti koko vartalolle, mukaan lukien kämmenet, jalkapohjat, kaula, kasvot, korvat ja päänahka. Suun ympärillä olevia alueita (koska geeliä voi joutua suuhun) ja silmien alueita tulee välttää.

Varmista, ettei lapsi nuole geeliä käsistään; tarvittaessa lapselle voidaan laittaa käsineet.

Vauvojen ja pikkulasten hoidosta ei ole riittävästi kokemusta. Alle 23 kuukauden ikäisten lasten hoito tulee siksi suorittaa vain lääkärin tiukassa valvonnassa.

Läkkäät

Läkkäiden potilaiden (yli 65-vuotiaat) on käytettävä geeliä samalla tavalla kuin aikuisten, mutta lisäksi kasvot, korvat ja päänahka tulee käsitellä. Geeliä levitettäessä on varottava silmien ympärillä olevan ihon alueita.

Kuinka kauan Permethrin LMP -valmistetta tulisi käyttää?

Yksi Permethrin LMP -valmisteen käyttökerta on yleensä riittävä.

Jätä geeli iholle vähintään 8 tunniksi, esimerkiksi yön yli. Tänä aikana tulee välttää kylpemistä, suihkussa käyntiä tai peseytymistä, sillä se voi heikentää hoidon tehoa. Jos sinun on poikkeuksellisesti pestävä kädet tänä aikana, levitä geeliä uudelleen käsien ja ranteen alueelle. Sama koskee myös muita käsiteltyjä alueita (esimerkiksi pakarat, ulkoiset sukuelimet), jos ne täytyy pestä.

8–14 tunnin jälkeen käy suihkussa tai pese iho saippualla ja vedellä.

Mikäli käyttöohjeita on noudatettu, yksi käsittely riittää yleensä hoitotuloksen saavuttamiseksi. Jos tartunta kuitenkin jatkuu tai uusiutuu, hoito voidaan joutua toistamaan 14 päivän kuluttua, mutta ei aikaisemmin kuin 7 päivää ensimmäisestä käsittelystä.

On myös tärkeää noudattaa yleistä loisten hävittämismenetelmää:

- tartunnan saaneen kanssa tekemisissä olevat henkilöt tulee hoitaa samanaikaisesti, vaikka heillä ei olisi tartunnan oireita;
- vaatteet ja vuodevaatteet tulee vaihtaa ennen ja jälkeen hoidon.

Jos käytät enemmän Permethrin LMP -valmistetta kuin sinun pitäisi:

Jos iholle levitetään suositeltua suurempi määrä Permethrin LMP -valmistetta, se tulee pestä pois saippualla ja lämpimällä vedellä. Paikallisesti käytettynä valmisteen systeeminen yliannostus (korkea pitoisuus veressä) on epätodennäköistä, koska ihon kautta tapahtuva imeytyminen on vähäistä. Suuren lääkemäärän vahingossa nieleminen voi aiheuttaa yliannostuksen. Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 11) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Jos vaikeita yliherkkyyssreaktioita ilmenee, käänny välittömästi lääkärin puoleen! Tässä tapauksessa et saa enää käyttää Permethrin LMP -valmistetta.

Yleinen: voi esiintyä korkeintaan 1 potilaalla 10:stä

Kutina, ihon punoitus tai epätavalliset tuntemukset iholla (parestesia), kuten kihelmöinti, pistely, polttelun tunne iholla, samoin kuin kuiva iho ovat yleisiä. Sellaiset oireet voivat myös ilmetä itse taudin tuloksena. Kosteusvoiteita ja öljykylpyjä suositellaan kuivan ihon jatkohoitona. Kutina ja ihottuma (syyhyn jälkeinen ihottuma) voivat jatkua jopa neljä viikkoa hoidon päättymisen jälkeen. Tämä johtuu reaktiosta tapettuja syyhyypunkteja vastaan. Jos sinusta tuntuu, että tauti jatkuu Permethrin LMP- valmisteeseen käytön jälkeen, keskustele lääkärisi kanssa ennen uuden käsittelyn aloittamista.

Harvinainen: voi esiintyä korkeintaan 1 potilaalla 1 000:sta
Harvinaisissa tapauksissa voi ilmetä päänsärkyä.

Hyvin harvinainen: voi esiintyä korkeintaan 1 potilaalla 10 000:sta
Ihovaurioita (rikkoumia), karvatuppien tulehdusta (follikuliitti) ja ihon pigmentin vähenemistä on hyvin harvoin raportoitu Permethrin LMP -valmisteen käytön yhteydessä.
Herkät/allergiset henkilöt ovat raportoineet hengitysvaikeuksia käytettäessä pyretriiniryhmän aineita.

Tuntematon: koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin
Iholla voi ilmetä intoleranssioireita (kosketusallergiareaktioita), jotka ilmenevät kutinana, punoituksena, rakkuloina tai nokkosihottumana (urtikaria). Nämä reaktiot voivat myös levitä hoidettavan ihoalueen ulkopuolelle. Pahoinvointia voi ilmetä. Oksentelua ei raportoitu Permethrin LMP-valmisteen käytön jälkeen, mutta sitä tiedetään esiintyneen muiden perimetriiniä sisältävien lääkkeiden yhteydessä.

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Permethrin LMP -valmisteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 25 °C

Älä käytä Permethrin LMP -valmistetta pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

Tämän lääkkeen tiedetään olevan myrkyllinen monille vesieläimille ja selkärangattomille, mukaan lukien hyönteisille ja maaperässä eläville organismeille. Siksi on erityisen tärkeää noudattaa yllä olevia ohjeita ja kysyä apteekista tämän valmisteen asianmukaisesta hävittämisestä ympäristön suojelemiseksi.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Permethrin LMP sisältää

- Vaikuttava aine on perimetriini 50 mg/g;

- Muut aineet ovat etanoli (96 %), karbomeeri 980, trolamiini, puhdistettu vesi.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoko (-koot)

Permethrin LMP on valkoista tai kermanväristä läpinäkymätöntä geelimäistä massaa. Alumiinituubi, jossa on epoksifenolipinnoitettu sisäpinta ja polypropeeninen kierrekorkki, sisältää 30 g ja 60 g geeliä. Pakattu pahvilaatikoihin, joissa on pakkausseloste.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Sabiedrība ar ierobežotu atbildību "LMP"

Vietalvas 1

LV-1009 Rīga

Latvia

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

Nordic Prime ApS

Niels Bohrs Vej 6

6700 Esbjerg, Tanska

+45 75 15 13 40

info@nordicprime.dk

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 15.04.2025

BIPACKSEDEL

Bipacksedel: information till användaren
Permethrin LMP 50 mg/g gel
permetrin

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

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 4 veckor.

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 lokal användning. 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 är känd för att vara allergisk mot krysantemum eller andra *Compositae* (korgblommiga växter) - du ska endast använda Permethrin LMP efter att ha talat med din läkare.

Varning:

Endast för kutan användning! 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 permetrin 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 exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. 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 för kutan användning.

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 fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) 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 pirringar 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.

Ingen känd frekvens: frekvens kan inte uppskattas från tillgängliga data
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.

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information.

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.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

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 destruktionsavfall 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 Rīga

Lettland

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

Nordic Prime ApS

Niels Bohrs Vej 6

6700 Esbjerg, Danmark

+45 75 15 13 40

info@nordicprime.dk

Denna bipacksedel ändrades senast 15.04.2025