

Indlægsseddel: Information til brugeren

Permethrin Morningside 5% creme

permethrin

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at bruge dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

Brug altid dette lægemiddel nøjagtigt som beskrevet i denne indlægsseddel eller efter de anvisninger, lægen eller apotekspersonalet har givet dig.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se afsnit 4.
- Kontakt lægen, hvis du får det værre, eller hvis du ikke får det bedre.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Permethrin Morningside
3. Sådan skal du bruge Permethrin Morningside
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Permethrin Morningside virker mod fnat.

Permethrin Morningside må kun anvendes mod fnat hos voksne og børn over 2 måneder.

2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Permethrin Morningside

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

Brug ikke Permethrin Morningside

- hvis du er allergisk over for permethrin, andre pyrethriner eller et af de øvrige indholdsstoffer i dette lægemiddel (angivet i afsnit 6).

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du bruger Permethrin Morningside:

- Hvis du får behandling mod udslæt med binyrebarkhormoner (kortikosteroider). Der kan være en risiko for forværring af fnatangrebet.
- Hvis du er allergisk over for krysantemum eller andre planter fra kurvblomstfamilien - du bør kun anvende Permethrin Morningside efter rådføring med lægen.

Kun til udvortes brug. Undgå kontakt med øjnene. Skyl øjnene med rigelige mængder vand i tilfælde af kontakt.

Sundhedspersoner, der ofte behandler andre med Permethrin Morningside, bør anvende handsker for at undgå irritation af hænderne.

Børn under 2 år

Permethrin Morningside bør ikke anvendes hos nyfødte eller spædbørn under 2 måneder, medmindre lægen anviser det. Der er utilstrækkelig erfaring hos spædbørn og småbørn. Behandling af børn under 2 år bør kun ske under tæt lægelig overvågning.

Brug af andre lægemidler sammen med Permethrin Morningside

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager anden andre lægemidler eller for nylig har taget andre lægemidler.

Graviditet og amning

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds, før du bruger dette lægemiddel.

Hvis du er gravid, bør du kun anvende Permethrin Morningside efter rådføring med lægen.

Hvis du ammer, bør du kun anvende Permethrin Morningside efter aftale med lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Permethrin Morningside påvirker ikke evnen til at føre motorkøretøj og betjene maskiner.

Permethrin Morningside creme indeholder butylhydroxytoluen (E321)

Permethrin Morningside creme indeholder butylhydroxytoluen (E321). Kan give lokalt hududslæt (f.eks. kontakteksem) og irritation af øjne og slimhinder.

Permethrin Morningside creme indeholder methylparahydroxybenzoat (E218) og propylparahydroxybenzoat.

Permethrin Morningside creme indeholder methylparahydroxybenzoat (E218) og propylparahydroxybenzoat. Disse hjælpestoffer i cremen kan give allergiske reaktioner (kan optræde efter behandlingen).

Permethrin Morningside creme indeholder lanolin og cetostearylalkohol

Permethrin Morningside creme indeholder lanolin og cetostearylalkohol. Kan give lokalt hududslæt (f.eks. kontakteksem).

3. Sådan skal du bruge Permethrin Morningside

Brug altid lægemidlet nøjagtigt som beskrevet i denne indlægsseddel eller efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Den anbefalede dosis er:

Ældre, voksne og unge over 12 år:	Op til en hel tube.
Børn i alderen 6-12 år:	Op til en halv tube.
Børn i alderen 2 måneder til 5 år:	Op til en kvart tube.

Nogle voksne kan have brug for en ekstra tube for at dække hele kroppen, men der bør aldrig anvendes mere end 2 tuber pr. påføring.

Brug til børn

Du bør kun anvende Permethrin Morningside til børn under 2 år efter aftale med lægen. Permethrin Morningsides sikkerhed og virkning hos børn under 2 måneder er ikke klarlagt. Der foreligger ingen data.

Påføring

Forseglingen skal brydes før brug. Vend skruehætten om, og tryk den ned over tuben.

Behandlingen skal påføres på ren, tør og kølig hud. Den må ikke anvendes umiddelbart efter et varmt bad.

<i>Ældre</i>	Påfør omhyggeligt cremen over hele kroppen, herunder hals, ansigt, ører og hovedbund. Undgå øjenomgivelserne.
<i>Voksne og børn over 3 år:</i>	Påfør omhyggeligt cremen over hele kroppen, undtagen hovedet, medmindre du kan se skader på disse områder.
<i>Børn under 3 år:</i>	Påfør omhyggeligt cremen over hele kroppen, herunder hals, ansigt, ører og hovedbund. Undgå øjenomgivelserne.

Husk at påføre cremen på huden under neglene, mellem fingre og tæer, på håndled, under armene, herunder armhulerne, navlen, brysterne, herunder huden på brystvorterne, på de ydre kønsdele, anklerne, korsbensregionen, balderne og omkring endetarmsåbningen. Få om nødvendigt hjælp til at påføre cremen på ryggen. Børn kan have brug for hjælp fra en voksen for at sikre, at cremen bliver korrekt påført.

Hvis du vasker hænder, før der er gået 8 timer, skal du påføre cremen på hænderne igen. Vask cremen af efter 12 timer.

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du føler, at virkningen af Permethrin Morningside er for stærk eller for svag.

Personer, der er smittet med fnat, kan være symptomfri i 3-4 uger og smitte andre ved hudkontakt. Derfor bør alle medlemmer i husstanden og nære kontakter behandles samtidigt, som beskrevet ovenfor, også selvom de ikke har symptomer.

Behandlingen skal gentages 7-14 dage efter den første behandling.

Hudkløe kan fortsætte i op til 4 uger efter behandlingen og skyldes som regel eftervirkninger af angrebet i form af en allergisk reaktion på miderne. Det er altså ikke nødvendigvis et tegn på, at behandlingen ikke har virket.

Du bør følge andre nødvendige hygiejneforanstaltninger, såsom at vaske alt sengetøj og tøj ved 60°C eller lægge det i en tæt tillukket pose i minimum 3 dage.

Hvis du har brugt for meget Permethrin Morningside

- Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har brugt mere af Permethrin Morningside, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet (og du føler dig utilpas). Medbring tuben/æskan.
- Symptomerne på brug af for store mængder er overfølsomhedsreaktioner.
- De indberettede symptomer i forbindelse med utilsigtet eller forsætlig indtagelse er kvalme, opkastning, svimmelhed og kramper.

Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 patienter):

Usædvanlige fornemmelser i huden (paræstesi) såsom snurren, prikken, brændende fornemmelse i huden.

Ikke almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 100 patienter):

Eksem, udslæt, rødme.

Sjældne bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 personer):

Prikken i huden.

Meget sjældne bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 10.000 brugere):

Nældefeber, kløe.

Ikke kendt (hyppigheden kan ikke fastsættes ud fra de tilgængelige data):

Kløe, brændende fornemmelse, vand i kroppen.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via de oplysninger, der fremgår herunder.

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på æsken. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen. Må ikke opbevares i køleskab.

Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide lægemiddelrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Permethrin Morningside indeholder:

Aktivt stof: Permethrin. 1 g creme indeholder 50 mg permethrin. Hver tube (30 g) indeholder 1500 mg permethrin.

Øvrige indholdsstoffer: butylhydroxytoluen (E321); carbomer; kokosolie, rensset; glycerol (E422); glycerolmonostearat 40-55; isopropylmyristat; lanolinalkohol-/paraffinolieblanding; macrogol(2)cetyleter; macrogolcetostearyleter; methylparahydroxybenzoat (E218); propylparahydroxybenzoat; natriumhydroxid (E524) og rensset vand.

Udseende og pakningsstørrelser

Permethrin Morningside er en hvid til råhvid, blød, homogen creme.

Permethrin Morningside creme leveres i aluminiumstuber à 30 g med hvid, kegleformet hætte af polypropylen.

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Morningside Healthcare (Malta) Ltd.

93, Mill Street

Qormi QRM 3102

Malta

Fremstiller**PNR Pharma Services Ltd.**

Skybridge House

Croballis Road North,

Dublin Airport, Swords

Co. Dublin, K67 P6K2

Irland

Repræsentant

2care4 Generics ApS

Stenhuggervej 12-14

6710 Esbjerg V

Dette lægemiddel er godkendt i EEAs medlemslande under følgende navne:

Danmark - Permethrin Morningside

Tyskland - Permethrin Morningside Healthcare 50 mg/g Creme

Finland - Permethrin Morningside 50 mg/g emulsiovoide

Norge - Permethrin Morningside

Denne indlægsseddel blev senest ændret 10/2021.