

## Pligttekst til sundhedspersonale

### Produktinformation Perxine (permethrin) 50 mg/g creme

**Indikation:** Indiceret til behandling af fnat (forårsaget af *Sarcoptes scabiei*) hos voksne og børn > 2 måneder. **Dosering:** *Voksne samt børn og unge over 12 år:* Påfør op til 30 g creme (svarende til én tube på 30 g). *Børn i alderen 6–12 år:* Påfør op til 15 g creme (svarende til ½ tube på 30 g). *Børn i alderen 2 måneder – 5 år:* Påfør op til 7,5 g creme (svarende til ¼ tube på 30 g). Sikkerheden og virkningen hos børn under 2 måneder er ikke klarlagt. Kun til kutan anvendelse. Lægemidlet må ikke sluges. Et tyndt lag creme påføres forsigtigt på huden. Cremen skal sidde på huden i 8–14 timer, f.eks. natten over. En enkelt påføring er generelt tilstrækkelig for en vellykket behandling. **Kontraindikationer:** Ved overfølsomhed overfor nogle af indholdsstofferne. **Forsigtighedsregler:** Det anbefales, at omsorgspersoner, der påfører permethrin, bruger handsker. Ved overfølsomhed overfor krysantemum eller andre "compositae" (planter i kurvblomstfamilien) må behandling kun gives, hvis det er strengt nødvendigt. I sådanne tilfælde skal behandlingen skiftes til et middel med anden kemisk sammensætning. Kan forårsage irritation i øjets bindehinde. Undgå kontakt med øjne og slimhinder (næse/svælg, kønsorganer) eller åbne sår. Ved kontakt med øjne, slimhinder eller åbne sår skal kontaktområdet straks skylles med vand. Pædiatrisk population: Begrænset erfaring hos børn i alderen 2 måneder til 23 måneder. Behandling til denne aldersgruppe må kun gives under tæt overvågning af en læge. Perxine er skadeligt for alle typer insekter og for akvatiske livsformer (fisk, dafnier, alger). Kontaminering af akvarier og terrarier skal undgås. Hjælpestofferne i cremen (flydende paraffin, hvid blød paraffin) kan reducere funktionen og dermed pålideligheden af samtidigt anvendte latexprodukter (f.eks. kondom, pessar). Indeholder cetostearylalkohol og sorbinsyre, der kan give lokalt hududslæt (f.eks. kontakteksem). **Interaktion:** Da der er en potentiel risiko for forværring af fnat smitten, bør en midlertidig afbrydelse af dermale kortikosteroider overvejes. **Graviditet:** Som forsigtighedsforanstaltning anbefales det at undgå anvendelse i første graviditets trimester, medmindre kvindens kliniske tilstand kræver behandling med Perxine. **Amning:** Af sikkerhedsgrunde bør ammende kvinder ikke amme i fem dage efter brug af Perxine. **Bivirkninger:** Almindelige: Paræstesi (brændende fornemmelse i huden), pruritus, erytematøst udslæt, tør hud. Sjældne: Hovedpine. Meget sjældne: Dyspnø (hos sensitive/allergiske patienter), ekskoriation, follikulitis, hypopigmentering i huden. Ikke kendt: Kvalme, kontaktdermatitis, urticaria. **Pakningsstørrelser:** Tube: 30 g. **Tilskud:** Klausuleret tilskud. **Udleveringsgruppe:** HF. **Dateret pris:** For dagsaktuel pris se [www.medicinpriser.dk](http://www.medicinpriser.dk). **Registreringsindehaver:** INFECTOPHARM Arzneimittel und Consilium GmbH, Von-Humboldt-Strasse 1, 64646 Heppenheim, Tyskland. **Repræsentant:** Orifarm Generics A/S, Energivej 15, 5260 Odense S. **Fuldt produktresumé kan rekvireres hos på [www.produktresume.dk](http://www.produktresume.dk)**