

|                                                      |            |                                                                       |
|------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------------------------------------------|
| Healthpharm B.V., Breda, The Netherlands             |            | Module 1<br>Administrative information and<br>prescribing information |
| Kruidvat Permetrine anti-schurftcrème 50 mg/g, crème | RVG 134763 |                                                                       |
| permetrine                                           |            |                                                                       |
| 1.3.1.3 Package leaflet                              |            | 1.3.1.3 - 1                                                           |

## Bijsluiter: informatie voor de patiënt

### Kruidvat Permetrine anti-schurftcrème 50 mg/g, crème permetrine

**Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit medicijn gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.**

Gebruik dit medicijn altijd precies zoals in deze bijsluiter beschreven of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw apotheker.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Wordt uw klacht na 4 weken niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

#### **Inhoud van deze bijsluiter**

1. Wat is Kruidvat Permetrine anti-schurftcrème en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?
2. Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit medicijn?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit medicijn?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

#### **1. Wat is Kruidvat Permetrine anti-schurftcrème en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?**

De werkzame stof in dit medicijn is permetrine.

Permetrine hoort bij een groep medicijnen met de naam pyrethroïden. Dit zijn medicijnen tegen parasieten (antiparasitaire medicijnen).

Dit medicijn wordt gebruikt voor de behandeling van schurft (scabiës) bij volwassenen en kinderen vanaf 2 maanden oud.

#### **2. Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?**

Het kan zijn dat de arts een ander gebruik of een andere dosering heeft bepaald dan in deze bijsluiter staat. Volg altijd de uitleg van de arts en de informatie op het etiket van de apotheek.

#### **Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken?**

- U bent allergisch voor permetrine, andere pyretrinen of een van de andere stoffen in dit medicijn. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter.

#### **Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?**

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit medicijn gebruikt:

- Als u weet dat u allergisch bent voor chrysanten of andere plantensoorten uit de plantenfamilie genaamd Asteraceae (samengesteldbloemigen). Gebruik dit medicijn dan alleen na overleg met uw arts.

|                                     |                      |                      |                    |                 |                     |
|-------------------------------------|----------------------|----------------------|--------------------|-----------------|---------------------|
| Department of<br>Regulatory Affairs | <b>Date:</b> 2026-02 | <b>Authorisation</b> | <b>CM:</b><br>MvdA | <b>Rev.</b> 2.1 | <b>Approved MEB</b> |
|-------------------------------------|----------------------|----------------------|--------------------|-----------------|---------------------|

|                                                      |            |                                                                       |
|------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------------------------------------------|
| Healthpharm B.V., Breda, The Netherlands             |            | Module 1<br>Administrative information and<br>prescribing information |
| Kruidvat Permetrine anti-schurftcrème 50 mg/g, crème | RVG 134763 |                                                                       |
| permetrine                                           |            |                                                                       |
| 1.3.1.3 Package leaflet                              |            | 1.3.1.3 - 2                                                           |

Alleen voor gebruik aan de buitenkant van uw lichaam (uitwendig). Zorg dat dit medicijn niet in uw ogen komt. Gebeurt dit toch? Spoel uw ogen dan met veel water.

Mensen die in de zorg werken die permetrine gebruiken, wordt geadviseerd handschoenen te dragen.

### **Kinderen in de leeftijd tot en met 23 maanden**

Gebruik dit medicijn niet bij pasgeborenen en baby's die jonger zijn dan 2 maanden. Behalve als uw arts u wat anders vertelt. Er is niet genoeg ervaring met dit medicijn bij baby's en peuters. De behandeling mag alleen aan kinderen tot en met 23 maanden worden gegeven onder strenge medische controle.

### **Gebruikt u nog andere medicijnen?**

Gebruikt u naast Kruidvat Permetrine anti-schurftcrème nog andere medicijnen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit medicijn gebruikt:

- Als u wordt behandeld voor huiduitslag met bijnierschorschormonen (corticosteroïden). De schurft zou erger kunnen worden. Het is mogelijk dat u deze behandeling in overleg met uw arts tijdelijk moet onderbreken.

### **Zwangerschap en borstvoeding**

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit medicijn gebruikt.

Uit een aantal gegevens over het gebruik van permetrine bij zwangere vrouwen blijkt dat het niet schadelijk is. Gebruik dit medicijn voor de veiligheid niet tijdens de zwangerschap. Doe dit alleen als uw arts u dat adviseert.

Permetrine is de werkzame stof in dit medicijn. Permetrine kan in de moedermelk komen. Voor de veiligheid mag u 5 dagen lang na gebruik van dit medicijn geen borstvoeding geven.

### **Rijvaardigheid en het gebruik van machines**

Dit medicijn heeft nauwelijks of geen invloed op de rijvaardigheid en op hoe goed u machines kunt gebruiken.

### **Kruidvat Permetrine anti-schurftcrème bevat butylhydroxytolueen (E321)**

Dit medicijn bevat butylhydroxytolueen (E321). Deze stof kan zorgen voor plaatselijke huidreacties (bijvoorbeeld contactdermatitis) of irritatie van de ogen en slijmvliezen.

### **Kruidvat Permetrine anti-schurftcrème bevat lanoline en cetostearylalcohol**

Dit medicijn bevat lanoline en cetostearylalcohol. Deze stoffen kunnen zorgen voor plaatselijke huidreacties (bijvoorbeeld contactdermatitis).

### **Kruidvat Permetrine anti-schurftcrème bevat methylparahydroxybenzoesaat (E218) en propylparahydroxybenzoesaat**

Dit medicijn bevat methylparahydroxybenzoesaat (E218) en propylparahydroxybenzoesaat, die allergische reacties kunnen veroorzaken (misschien pas later).

## **3. Hoe gebruikt u dit medicijn?**

|                                     |                      |                      |                    |                 |                     |
|-------------------------------------|----------------------|----------------------|--------------------|-----------------|---------------------|
| Department of<br>Regulatory Affairs | <b>Date:</b> 2026-02 | <b>Authorisation</b> | <b>CM:</b><br>MvdA | <b>Rev.</b> 2.1 | <b>Approved MEB</b> |
|-------------------------------------|----------------------|----------------------|--------------------|-----------------|---------------------|

|                                                      |            |                                                                       |
|------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------------------------------------------|
| Healthpharm B.V., Breda, The Netherlands             |            | Module 1<br>Administrative information and<br>prescribing information |
| Kruidvat Permetrine anti-schurftcrème 50 mg/g, crème | RVG 134763 |                                                                       |
| permetrine                                           |            |                                                                       |
| 1.3.1.3 Package leaflet                              |            | 1.3.1.3 - 3                                                           |

Gebruik dit medicijn altijd precies zoals in deze bijsluiter staat. Of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

De geadviseerde dosering is:

|                                                   |                          |
|---------------------------------------------------|--------------------------|
| Ouderen, volwassenen, jongeren ouder dan 12 jaar: | Maximaal een hele tube.  |
| Kinderen van 6 tot 12 jaar:                       | Maximaal een halve tube. |
| Kinderen van 2 maanden tot en met 5 jaar:         | Maximaal een kwart tube. |

De uitleg hierboven is een schatting. De dosis kan worden aangepast. Dit hangt af van hoeveel de patiënt nodig heeft en de grootte van het lichaam.

Sommige volwassenen hebben bijvoorbeeld meer crème nodig. Als het gezicht, de oren of de hoofdhuid worden behandeld, kan meer crème worden gebruikt.

Sommige volwassenen moeten misschien een extra tube gebruiken om hun hele lichaam te bedekken. Gebruik niet meer dan 2 tubes per keer.

### Gebruik bij kinderen

Gebruik dit medicijn alleen bij kinderen jonger dan 2 jaar na bezoek aan een arts. Het is niet duidelijk hoe veilig dit medicijn is en hoe goed dit medicijn werkt bij kinderen jonger dan 2 maanden. Er zijn geen gegevens beschikbaar.

### Gebruiksaanwijzing

Voor gebruik moet de verzegeling worden verbroken. Druk de omgekeerde dop stevig op de tube en draai.

Voor de behandeling moet de huid schoon, droog en koel zijn. Gebruik dit medicijn niet direct na een warm bad of douche.

|                                           |                                                                                                                                                       |
|-------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Ouderen                                   | Breng de crème aan over het hele lichaam, waaronder de nek, het gezicht, de oren en de hoofdhuid. Breng de crème niet aan in het gebied rond de ogen. |
| Volwassenen en kinderen ouder dan 3 jaar: | Breng de crème voorzichtig aan over het hele lichaam. Breng de crème niet aan op het hoofd. Behalve als u wondjes in deze gebieden kunt zien.         |
| Kinderen jonger dan 3 jaar:               | Breng de crème aan over het hele lichaam, waaronder de nek, het gezicht, de oren en de hoofdhuid. Breng de crème niet aan in het gebied rond de ogen. |

Vergeet niet om de crème aan te brengen op de volgende plekken: de huid onder de nagels, tussen de vingers en tenen, polsen, onder de armen waaronder oksels, de navel, de borsten waaronder de dunne huid bij de tepels, op de buitenkant van de geslachtsdelen, de enkels, het gebied onderaan de wervelkolom, de billen en rond het poepgat (anus). Vraag hulp als dat nodig is om de crème op de rug aan te brengen. Kinderen hebben hulp van volwassenen nodig om te zorgen voor het goed aanbrengen van het medicijn. Zorg ervoor dat uw kind de crème niet van zijn of haar handen likt. Als het nodig is dan moeten kinderen handschoenen dragen.

Was de crème er na 12 uur af. Wast u uw handen voordat er 8 uur voorbij zijn? Dan moet u de crème opnieuw op uw handen aanbrengen.

|                                     |                      |                      |                    |                 |                     |
|-------------------------------------|----------------------|----------------------|--------------------|-----------------|---------------------|
| Department of<br>Regulatory Affairs | <b>Date:</b> 2026-02 | <b>Authorisation</b> | <b>CM:</b><br>MvdA | <b>Rev.</b> 2.1 | <b>Approved MEB</b> |
|-------------------------------------|----------------------|----------------------|--------------------|-----------------|---------------------|

|                                                      |            |                                                                       |
|------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------------------------------------------|
| Healthpharm B.V., Breda, The Netherlands             |            | Module 1<br>Administrative information and<br>prescribing information |
| Kruidvat Permetrine anti-schurftcrème 50 mg/g, crème | RVG 134763 |                                                                       |
| permetrine                                           |            |                                                                       |
| 1.3.1.3 Package leaflet                              |            | 1.3.1.3 - 4                                                           |

Denkt u dat dit medicijn te sterk of te zwak werkt? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Iedereen die een infectie heeft met schurft kan 3 tot 4 weken geen klachten hebben en anderen infecteren door huid-op-huidcontact. Alle leden van het huishouden en nauwe contacten moeten daarom op hetzelfde moment worden behandeld zoals hierboven staat. Zelfs als ze geen klachten hebben.

U moet de behandeling herhalen, maar niet eerder dan 7 dagen na de eerste behandeling.

#### Waar moet u nog meer op letten?

Iedereen die met u in contact komt moet zo snel mogelijk een arts bezoeken. Dit geldt vooral voor uw gezinsleden en partners. De arts beslist of deze personen ook behandeld moeten worden. Worden besmette personen waar u contact mee heeft gehad niet snel genoeg behandeld? Dan is het mogelijk dat zij u opnieuw met schurft besmetten.

U moet ook

- uw vingernagels kort houden en goed schoonmaken
- kleding, beddengoed en handdoeken elke dag wisselen, 4 dagen lang. Was deze op een temperatuur van minimaal 60 °C.
- bewaar artikelen die u niet kunt wassen op een temperatuur van minimaal 60 °C (zoals bovenkleding) een paar dagen in een gesloten plastic zak
- tapijten en gestoffeerde meubels goed stofzuigen

U kunt tot 4 weken na de behandeling last blijven houden van jeuk van de huid. Dit komt meestal door de invloed van een allergische reactie op de schurftmijten. Daarom hoeft het niet te betekenen dat behandeling niet heeft gewerkt.

U wordt geadviseerd om andere hygiënemaatregelen te nemen die nodig zijn. Bijvoorbeeld het wassen van al het beddengoed en kleding op 60 °C. Of het minimaal 3 dagen in een afgesloten zak te bewaren.

Als er binnen 4 weken geen verbetering in de gezondheid is of als het verergert, neem dan contact op met uw arts of apotheker.

#### Heeft u te veel van dit medicijn gebruikt?

- Heeft u meer crème gebruikt dan hier beschreven staat? Of heeft u meer crème gebruikt dan uw arts voor u heeft bepaald? En voelt u zich niet goed? Neem dan contact op met uw arts, afdeling spoedeisende hulp of apotheker. Neem de verpakking/tube mee.
- Klachten waar u last van kan hebben als u te veel van dit medicijn gebruikt zijn overgevoeligheidsreacties.
- Klachten die zijn gemeld bij het per ongeluk inslikken van dit medicijn zijn: misselijk zijn, overgeven, duizelig zijn en krampen.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit medicijn? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

## 4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk medicijn kan ook dit medicijn bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

|                                     |                      |                      |                    |                 |                     |
|-------------------------------------|----------------------|----------------------|--------------------|-----------------|---------------------|
| Department of<br>Regulatory Affairs | <b>Date:</b> 2026-02 | <b>Authorisation</b> | <b>CM:</b><br>MvdA | <b>Rev.</b> 2.1 | <b>Approved MEB</b> |
|-------------------------------------|----------------------|----------------------|--------------------|-----------------|---------------------|

|                                                      |            |                                                                       |
|------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------------------------------------------|
| Healthpharm B.V., Breda, The Netherlands             |            | Module 1<br>Administrative information and<br>prescribing information |
| Kruidvat Permetrine anti-schurftcrème 50 mg/g, crème | RVG 134763 |                                                                       |
| permetrine                                           |            |                                                                       |
| 1.3.1.3 Package leaflet                              |            | 1.3.1.3 - 5                                                           |

**Vaak (komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers)**

Ongewoon gevoel van de huid (paresthesie) zoals een tintelend, prikkend of brandend gevoel van de huid.

**Soms (komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers)**

Eczeem, huidauitslag, rode huid.

**Zelden (komen voor bij minder dan 1 op de 1.000 gebruikers)**

Prikkend gevoel van de huid.

**Zeer zelden (komen voor bij minder dan 1 op de 10.000 gebruikers)**

Huidauitslag met roze bulten en erge jeuk (netelroos), jeuk.

**Niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald)**

Jeuk, brandend gevoel, vocht in het lichaam.

**Het melden van bijwerkingen**

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts, verpleegkundige of apotheker. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: [www.lareb.nl](http://www.lareb.nl). Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit medicijn.

## 5. Hoe bewaart u dit medicijn?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit medicijn niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op het doosje en de tube na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Voor dit medicijn zijn er geen speciale bewaarcondities. Niet in de koelkast bewaren.

Spoel medicijnen niet door de gootsteen of de wc en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met medicijnen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u medicijnen op de juiste manier afvoert worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

Permetrine is heel giftig voor dieren die in het water, in de grond en op de grond leven. Daarom is het belangrijk dat dit medicijn niet in contact komt met vissenkommen (aquaria) en bakken waar insecten en reptielen in leven (terraria). Zorg er ook voor dat dit medicijn niet in contact komt (ook als het op de huid zit) met dieren zonder wervels, vooral insecten.

## 6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

**Welke stoffen zitten er in dit medicijn?**

- De werkzame stof in dit medicijn is permetrine.  
Elke gram crème bevat 50 mg permetrine. Elke tube van 30 gram bevat 1500 mg permetrine.
- De andere stoffen in dit medicijn zijn butylhydroxytolueen (E321); carbomeren; kokosolie, geraffineerd; glycerol (E422); glycerolmonostearaat 40-55; isopropylmyristaten; mengsel van lanolinealcohol/vloeibare paraffine; macrogol (2) cetyl ether; macrogolcetostearylether;

|                                     |                      |                      |                    |                 |                     |
|-------------------------------------|----------------------|----------------------|--------------------|-----------------|---------------------|
| Department of<br>Regulatory Affairs | <b>Date:</b> 2026-02 | <b>Authorisation</b> | <b>CM:</b><br>MvdA | <b>Rev.</b> 2.1 | <b>Approved MEB</b> |
|-------------------------------------|----------------------|----------------------|--------------------|-----------------|---------------------|

|                                                      |            |                                                                       |
|------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------------------------------------------|
| Healthpharm B.V., Breda, The Netherlands             |            | Module 1<br>Administrative information and<br>prescribing information |
| Kruidvat Permetrine anti-schurftcrème 50 mg/g, crème | RVG 134763 |                                                                       |
| permetrine                                           |            |                                                                       |
| 1.3.1.3 Package leaflet                              |            | 1.3.1.3 - 6                                                           |

methyylparahydroxybenzooat (E218); propylparahydroxybenzooat; natriumhydroxide (E524) en gezuiverd water.

### **Hoe ziet Kruidvat Permetrine anti-schurftcrème eruit en wat zit er in een verpakking?**

Kruidvat Permetrine anti-schurftcrème is een zachte, homogene, witte tot bijna witte crème.

Kruidvat Permetrine anti-schurftcrème is verpakt in een aluminium opvouwbaar tube van 30 g, met een witte kegelvormige polypropyleen dop en in multiverpakkingen met 2 tubes (elke tube van 30 g) en 4 tubes (elke tube van 30 g).

Het is mogelijk dat niet alle genoemde verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

### **Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant**

Vergunninghouder:

Healthypharm B.V.

Van de Reijtsstraat 31-E

4814 NE Breda

Nederland

Fabrikant:

Misom Labs Ltd.

Malta Life Science Park

LS2.01.06

Industrial Estate, San Gwann,

SGN 3000

Malta

**In het register ingeschreven onder:** RVG 134763

**Dit medicijn is geregistreerd in lidstaten van de Europese Economische Ruimte onder de volgende namen:**

Duitsland: Permethrin AL 5% Crème

Nederland: Kruidvat Permetrine anti-schurftcrème 50 mg/g, crème

Tsjechië: Surabera

**Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in maart 2026.**

|                                     |                      |                      |                    |                 |                     |
|-------------------------------------|----------------------|----------------------|--------------------|-----------------|---------------------|
| Department of<br>Regulatory Affairs | <b>Date:</b> 2026-02 | <b>Authorisation</b> | <b>CM:</b><br>MvdA | <b>Rev.</b> 2.1 | <b>Approved MEB</b> |
|-------------------------------------|----------------------|----------------------|--------------------|-----------------|---------------------|