

Priloga**SEZNAM MAGISTRALNIH ZDRAVIL NA RECEPT****1. (črtana):****2. (črtana):****3. Farmacevtske oblike za dermalno uporabo:**

3.1. Poltrdne dermalne farmacevtske oblike:

3.1.1. Oficinalne mazilne podlage po veljavnem Formularium Slovenicum, v katere se vgrajuje zdravilne učinkovine ali z njimi razredčuje gotova glukokortikoidna mazila ali kreme:

- 3.1.1.1. Mazilo z lanolinskimi alkoholi;
- 3.1.1.2. Mazilo z lanolinskimi alkoholi z vodo;
- 3.1.1.3. Hidrofilno mazilo;
- 3.1.1.4. Hidrofilno mazilo z vodo;
- 3.1.1.5. Neionska hidrofilna krema;
- 3.1.1.6. Hidroksietilcelulozni gel;
- 3.1.1.7. Karboksimetilcelulozni gel;

3.1.2. Industrijsko proizvedene mazilne podlage za vgradnjo zdravilnih učinkovin:

- 3.1.2.1. Belobaza;
- 3.1.2.2. Farmabaza AMF, Farmabaza HB, Farmabaza HBG, Farmabaza HBaq;
- 3.1.2.3. Linola-Fett N in Linola oziroma Linola podlage;

- za zdravljenje obolele kože pri psoriasi, ihtiozi in diskeratozi in
- za onkološke paciente;

- 3.1.2.4. Excipial podlage s šiframi, ki jih določi generalni direktor zavoda z navodilom, ki se objavi na spletni strani zavoda:
- za zdravljenje obolele kože pri psoriasi, ihtiozi in diskeratozi in
- za onkološke paciente;

- 3.1.2.5. Basis creme;

3.1.3. Industrijsko proizvedene mazilne podlage za razredčevanje gotovih glukokortikoidnih mazil:

- 3.1.3.1. Belobaza;

- 3.1.3.2. Farmabaza AMF, Farmabaza HB, Farmabaza HBG, Farmabaza HBaq;

- 3.1.3.3. Basis creme;

- 3.1.3.4. Excipial podlage s šiframi, ki jih določi generalni direktor zavoda z navodilom, ki se objavi na spletni strani zavoda;

3.1.4. Neoficinalne mazilne podlage za vgradnjo zdravilnih učinkovin ali razredčenje gotovih glukokortikoidnih mazil in krem, pri katerih mora biti receptura izpisana v celoti, razen v primeru naslednjih mazilnih podlag, ki so opredeljene v Kodeksu galenskih izdelkov:

- 3.1.4.1. Mazilna podlaga s holesterolom (Eucerol oziroma Excipients cum cholesterolo oziroma Ung. cholesteroli);

- 3.1.4.2. Hladilno mazilo z olivnim oljem;

- 3.1.4.3. Hladilno mazilo s tekočim parafinom;

- 3.1.4.4. Mazilna podlaga - emoliens (Unguentum emolliens);

3.1.5. Oficinalne, neoficinalne ali industrijsko proizvedene mazilne podlage brez zdravilne učinkovine:

- za zdravljenje obolele kože pri psoriasi, atopijskem dermatitisu, kroničnih vnetnih dermatozah, ihtiozi, diskeratozi, če ga predpiše ali predлага dermatolog,
- za zdravljenje poškodovane kože pri opeklinah in
- za onkološke paciente;

3.1.6. gel

- 3.1.6.1. z aluminijevim kloridom heksahidratom

- za hiperhidrozo stopal ali dlani otrok, če ga predpiše ali predlaga dermatolog;

3.1.7. paste

- 3.1.7.1. z zdravilno učinkovino, razen lokalnih anestetikov;

3.2.Tekoče dermalne farmacevtske oblike

3.2.1. Raztopine:

3.2.1.1. olivno olje za vgradnjo v mazilno podlago z zdravilnimi učinkovinami ali brez in za vgradnjo v mazilno podlago, skupaj z gotovim glukokortikoidnim mazilom, z zdravilno učinkovino ali brez:

- za zdravljenje obolele kože pri psoriazi, atopijskem dermatitisu,
- za zdravljenje poškodovane kože pri opeklinah in
- za onkološke paciente;

3.2.1.2. ribje olje za vgradnjo v mazilno podlago z zdravilnimi učinkovinami ali brez:

- za zdravljenje obolele kože pri psoriazi, atopijskem dermatitisu,
- za zdravljenje poškodovane kože pri opeklinah in
- za onkološke paciente;

3.2.1.3. raztopine s klorheksidinom 0,05 % po 50 g do 200 g;

3.2.1.4. raztopine s salicilno kislino v jakosti od 2 % do 5 % v olju

- za otroke, če ga predpiše ali predlaga dermatolog;

3.2.1.5. raztopina s salicilno kislino od 2 % do 10 % v olju

- za odrasle za zdravljenje močno luščečih se dermatoz lasišča pri psoriazi ali seboroičnem dermatitisu;

3.2.1.6. raztopina z etakridinijevim laktatom do 200 g;

3.2.2. Suspenzije:

3.2.2.1. s salicilno kislino od 2 % do 10 % v olju

- za odrasle za zdravljenje močno luščečih se dermatoz lasišča pri psoriazi ali seboroičnem dermatitisu;

3.2.2.2. suspenzija do 200 g, v katero se vgradijo zdravilne učinkovine;

3.3. (črtana):

3.4. V farmacevtske oblike za dermalno uporabo se sme vgrajevati v ustrezne podlage, naslednje zdravilne učinkovine brez kombinacij z drugimi zdravilnimi učinkovinami:

3.4.1. resorcinol;

3.4.2. ihtamol;

3.4.3. salicilna kislina (v koncentraciji 2 % do 10 %);

3.4.4. žveplo;

3.4.5. kapsaicin

- za zdravljenje nevropatske bolečine;

3.4.6. dimetil sulfoksid

- za zdravljenje kompleksnega regionalnega bolečinskega sindroma;

4. (črtana);

5. (črtana);

6. (črtana);

7. (črtana);

8. (črtana);

9. Farmacevtske oblike za otroke in osebe z možnjami v telesnem ali duševnem razvoju, če na slovenskem trgu ni industrijsko proizvedenega ali galensko izdelanega zdravila s primerljivo jakostjo ali primerljivo farmacevtsko obliko, ali če iz zdravstvenih razlogov enakovredno zdravljenje ni mogoče z drugim zdravilom, kar pooblaščeni zdravnik utemelji v zdravstveni dokumentaciji zavarovane osebe.