

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 Excipiens 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 predlaga 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 luščočih 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 luščočih 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 motnjami 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 pooblaščen zdravnik utemelji v zdravstveni dokumentaciji zavarovane osebe.**