

Priloga

SEZNAM MAGISTRALNIH ZDRAVIL NA RECEPT

1. Farmacevtske oblike za peroralno uporabo:

1.1. peroralna raztopina:

1.1.1. za uravnavanje želodčne kisline

- za otroke;

1.1.2. s ZnSO₄ v primeru pomanjkanja cinka

- za otroke;

1.1.3. z opioidnimi in drugimi učinkovinami (npr. deksametazon) za zdravljenje bolečin

- za onkološke paciente;

1.2. peroralni prašek:

1.2.1. s ZnSO₄ za zdravljenje Wilsonovega sindroma, če ga predpiše ali predlaga nevrolog;

1.2.2. s ZnSO₄ v primeru pomanjkanja cinka

- za otroke;

1.2.3. s fruktozo do 50 g

- za otroke;

1.2.4. z laktozo do 50 g

- za otroke;

1.2.5. s koruznim škrobom

- za otroke;

1.2.6. z opioidnimi učinkovinami za zdravljenje bolečin

- za onkološke paciente;

1.3. peroralne raztopine, praški in druge peroralne oblike z odmerjanjem za otroke, če ni na slovenskem trgu industrijsko preizvedenega ali galensko izdelanega zdravila v primernih jakostih ali farmacevtskih oblikah ne glede na status razvrstitve;

2. Farmacevtske oblike za oralno uporabo:

2.1. oralni praški za zdravljenje aft in razjed ustne sluznice:

2.1.1. z antibiotikom oziroma kemoterapeutikom v ustreznih podlagah;

2.2. oralne suspenzije za zdravljenje aft in razjed ustne sluznice:

2.2.1. z antibiotikom oziroma kemoterapeutikom, lokalnim anestetikom ter hidrokortizonom v ustreznih podlagah;

2.2.2. s hidrokortizonom ali triamcinolonom in lokalnim anestetikom v ustreznih podlagah;

2.3. oralne paste za zdravljenje aft in razjed ustne sluznice:

2.3.1. z antibiotikom oziroma kemoterapeutikom, lokalnim anestetikom, hidrokortizonom v ustreznih podlagah;

2.4. oralne raztopine za zdravljenje aft in razjed ustne sluznice:

2.4.1. s klorheksidinom od 0,1 % do 0,2 % v enotah po 50 g v skupni količini do 200 g

- za onkološke paciente po obsevanju ali terapiji s citostatiki,

- za imunokompromitirane paciente in

- za paciente z avtoimuno pogojenimi razjedami ustne sluznice;

2.5. oralni gel z vgrajenimi zdravilnimi učinkovinami ali brez:

2.5.1. oralni gel brez vgrajenih zdravilnih učinkovin

- za zaščito ran po kirurških posegih v ustni votlini kot nadaljevanje bolnišničnega zdravljenja;

2.5.2. oralni gel z vgrajeno eno, dvema ali tremi zdravilnimi učinkovinami (na primer oksitetraciklin, triamcinolon, benzokain ali ksilokain)

- za nadaljevanje bolnišničnega zdravljenja vnetnih in imunska povzročenih razjedov v ustni sluznici;

3. Farmacevtske oblike za dermalno uporabo:

3.1. Polrdne 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 predлага dermatolog,
 - za zdravljenje poškodovane kože pri opeklkah 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 predлага 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 psoriasi, atopijskem dermatitisu,
 - za zdravljenje poškodovane kože pri opeklkah 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 psoriasi, 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 predлага 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 psoriasi 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 psoriasi ali seboroičnem dermatitisu;
- 3.2.2.2. suspenzija do 200 g, v katero se vgradijo zdravilne učinkovine;
- 3.3. Antibiotiki in kemoterapeutiki, ki jih je dovoljeno vgrajevati kot zdravilne učinkovine v farmacevtske oblike za dermalno uporabo:
- 3.3.1. klindamicin;
- 3.3.2. eritromicin;
- 3.3.3. metronidazol;
- 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. Vaginalne farmacevtske oblike:

5.1. v ustrezno podlago se sme vgrajevati protimikrobné učinkovine;

6. Rektalne farmacevtske oblike:

6.1. svečke

6.1.1. z zdravilnimi učinkovinami

za otroke;

za onkološke paciente in za paciente, pri katerih peroralna aplikacija zdravil ni možna;

6.2. poltrdne rektalne farmacevtske oblike:

6.2.1. rektalni gel s hidrokortizonom v jakosti 100 in 500 mg v obliki klizme

za zdravljenje kronične vnetno črvesne bolezni, če ga predpiše ali predлага gastroenterolog;

7. Farmacevtske oblike za inhaliranje:

7.1. Raztopine

7.1.1. z amiloridom

za paciente s cistično fibrozo;

7.1.2. hipertonična inhalacijska raztopina z NaCl

za paciente s cistično fibrozo;

8. Parenteralne farmacevtske oblike:

8.1. Analgetična in druga raztopina za podkožno ali epiduralno aplikacijo z elastomerne črpalko:

- za zdravljenje hude onkološke bolečine in za lajšanje drugih simptomov (na primer bruhanja in delirantrih stanj) pri onkoloških pacientih z napredovalim rakom.

Za pripravo raztopin iz te točke 8.1. se lahko uporabljo vsa zdravila, ne glede na status razvrstiteve zdravila na listo.

9. Farmacevtske oblike z odmerjanjem za otroke, če ni na slovenskem trgu industrijsko proizvedenega ali galensko izdelanega zdravila v primernih jakostih ali farmacevtskih oblikah, ne glede na status razvrstiteve