

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~~
~~— neurolog;~~

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;~~

2. ~~Farmacevtske oblike za oralno uporabo:~~

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

2.1.1. ~~z antibiotikom oziroma kemoterapevtikom v ustrezni podlagi;~~

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

2.2.1. ~~z antibiotikom oziroma kemoterapevtikom, lokalnim anestetikom ter~~
~~— hidrokortizonom v ustrezni podlagi;~~

2.2.2. ~~s hidrokortizonom ali triamcinolonom in lokalnim anestetikom v ustrezni podlagi;~~

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

2.3.1. ~~z antibiotikom oziroma kemoterapevtikom, lokalnim anestetikom,~~
~~hidrokortizonom v ustrezni podlagi;~~

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 imunsko povzročenih~~
~~razjed v ustni sluznici;~~

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. Karboksietilcelulozni 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 obolen kože pri psoriazi, 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 obolen kože pri psoriazi, 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 - emolients (Unguentum emolliens);
- 3.1.5. Oficinalne, neoficinalne ali industrijsko proizvedene mazilne podlage brez zdravilne učinkovine:
 - za zdravljenje obolen kože pri psoriazi, 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 obolen kože pri psoriazi, atopijskem dermatitisu,
 - za zdravljenje poškodovane kože pri opeklinah in

- za onkološke paciente;
- 3.2.1.2. riblje 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. ~~Antibiotiki in kemoterapevtiki, 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. (črtana);

6. (črtana);

7. (črtana);

8. ~~Parenteralne farmacevtske oblike:-~~

~~8.1. Analgetična in druga raztopina za podkožno ali epiduralno aplikacijo s črpalko:-~~

- ~~— za zdravljenje hude onkološke bolečine in za lajšanje drugih simptomov~~
- ~~— (na primer bruhanja in delirantnih stanj) pri onkoloških pacientih z~~
- ~~— napredujočim rakom.-~~

~~Za pripravo raztopin iz te točke 8.1. se lahko uporabljajo vsa zdravila, ne glede na status razvrstitve 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 razvrstitve.-~~

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.