1. Vietinė farmacinė emulsinė kompozicija, apimanti:

3,5-dihidroksi-4-izopropil-trans-stilbeną arba farmaciniu požiūriu priimtiną jo druską,

aliejinės fazės kiekį nuo maždaug 5 masės % iki maždaug 35 masės %, skaičiuojant pagal visą kompozicijos masę,

vandeninę fazę,

paviršinio aktyvumo medžiagos kiekį nuo maždaug 1 masės % iki maždaug 20 masės %, skaičiuojant pagal visą kompozicijos masę, ir

antioksidantą;

kur emulsijos kompozicija yra homogeniška,

ir kur aliejinėje fazėje iš esmės nėra petrolatumo.

2. Vietinė farmacinė emulsinė kompozicija pagal 1 punktą, kur kompozicija pasirinktinai apima vieną arba daugiau papildomų dermatologiškai priimtinų pagalbinių medžiagų, parinktų iš pH koreguojančio agento, kompleksono agento, konservanto, bendro tirpiklio, prasiskverbimo stipriklio, drėkiklio, tirštiklio arba želatinizuojančio agento arba klampumą suteikiančio agento, kvapiosios medžiagos, dažiklio ir jų mišinių.

3. Vietinė farmacinė emulsinė kompozicija pagal 2 punktą, kur pH koreguojantis agentas yra parinktas iš grupės, susidedančios iš pieno rūgšties, acto rūgšties, maleino rūgšties, gintaro rūgšties, citrinos rūgšties, benzenkarboksirūgšties, boro rūgšties, sorbo rūgšties, vyno rūgšties, edeto rūgšties, fosforo rūgšties, azoto rūgšties, sieros rūgšties ir druskos rūgšties ir jų mišinių.

4. Vietinė farmacinė emulsinė kompozicija pagal 2 arba 3 punktą, kur kompleksono agentas yra parinktas iš grupės, susidedančios iš citrinų rūgšties, gliukurono rūgšties, natrio heksametafosfato, cinko heksametafosfato, etileno diamino tetraacto rūgšties, fosfonatų, jų druskų ir jų mišinių.

5. Vietinė farmacinė emulsinė kompozicija pagal 2-4 punktus, kur konservantas yra parinktas iš grupės, susidedančios iš benzilo alkoholio, imidazolidinilkarbamido, diazolidinilkarbamido, dichlorbenzilo alkoholio, chloroksilenolio, metilo parabeno, etilo parabeno, propilo parabeno, butilo parabeno, fenoksietanolio, sorbo rūgšties, benzenkarboksirūgšties, jų druskų ir jų mišinių.

6. Vietinė farmacinė emulsinė kompozicija pagal 2-5 punktus, kur bendras tirpiklis yra propileno glikolio ir dietileno glikolio monoetilo eterio mišinys.

7. Vietinė farmacinė emulsinė kompozicija pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, kur 3,5- dihidroksi-4-izopropil-trans-stilbeno arba farmaciniu požiūriu priimtinos jo druskos kiekis yra nuo maždaug 0,05 masės % iki maždaug 2 masės %, skaičiuojant pagal visą kompozicijos masę.

8. Vietinė farmacinė emulsinė kompozicija pagal 1 punktą, kur aliejinė fazė apima vidutinio grandinės ilgio trigliceridus.

9. Vietinė farmacinė emulsinė kompozicija pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, kur paviršinio aktyvumo medžiaga apima vieną arba daugiau nejoninių paviršinio aktyvumo medžiagų.

10. Vietinė farmacinė emulsinė kompozicija pagal 9 punktą, kur viena arba daugiau nejoninių paviršinio aktyvumo medžiagų yra parinktos iš etoksilintų riebalų alkoholio eterių, PEG ricinos aliejų, PEG esterių, propileno glikolio esterių, glicerilo esterių ir darinių, polimerinių eterių, sorbitano darinių, riebalų alkoholių, emulguojančių vaškų ir jų mišinių.

11. Vietinė farmacinė emulsinė kompozicija pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, kur antioksidanto kiekis yra nuo maždaug 0,001 masės % iki maždaug 5 masės %, nuo 0,01 masės % iki 1 masės %, maždaug 0,05 masės % arba maždaug 0,1 masės %, skaičiuojant pagal visą kompozicijos masę.

12. Vietinė farmacinė emulsinė kompozicija pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, kur antioksidantas yra parinktas iš grupės, susidedančios iš propilo galato, butilinto hidroksitolueno, tokoferolio ir jų mišinių.

13. Vietinė farmacinė emulsinė kompozicija pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, kur vidutinis aliejinės fazės lašelio dydis yra nuo maždaug 0,05 mikronų iki maždaug 35 mikronų, nuo maždaug 0,05 mikronų iki maždaug 5 mikronų, nuo maždaug 0,05 iki maždaug 1 mikrono arba nuo maždaug 0,1 mikrono iki maždaug 0,75 mikrono.

14. Vietinė farmacinė emulsinė kompozicija pagal 1 punktą, kur kompozicija apima:

3,5-dihidroksi-4-izopropil-trans-stilbeno arba farmaciniu požiūriu priimtinos jo druskos kiekiu lygiu maždaug 0,5 masės %, skaičiuojant pagal visą kompozicijos masę;

aliejinę fazę, apimančią vidutinio grandinės ilgio trigliceridus, kurių kiekis yra apie 10 masės %, skaičiuojant pagal visą kompozicijos masę;

išgryninto vandens fazę kiekiu lygiu maždaug 65,18 masės %, skaičiuojant pagal visą kompozicijos masę;

paviršinio aktyvumo medžiagą, kur paviršinio aktyvumo medžiaga yra mišinys, sudarytas iš maždaug 7,20 masės % bent vieno nejoninio emulguojančio vaško NF, maždaug 1,80 masės % steareto-2, maždaug 1,10 masės % steareto-20 ir 1,5 masės % polisorbato 80, skaičiuojant pagal visą kompozicijos masę;

antioksidantą kiekiu lygiu maždaug 0,10 masės %, skaičiuojant pagal visą kompozicijos masę, kur antioksidantas yra butilintas hidroksitoluenas;

pH koreguojantį agentą kiekiu lygiu maždaug 0,27 masės %, skaičiuojant pagal visą kompozicijos masę, kur pH koreguojantis agentas yra citrato / citrinos rūgšties buferis;

kompleksono agentą kiekiu lygiu maždaug 0,10 masės %, skaičiuojant pagal visą kompozicijos masę, kur kompleksono agentas yra dinatrio etilendiamino tetraacto rūgštis;

konservantą kiekiu lygiu maždaug 0,25 masės %, skaičiuojant pagal visą kompozicijos masę, kur konservantas yra benzenkarboksirūgštis; ir

bendrą tirpiklį, kur bendras tirpiklis yra mišinys, sudarytas iš maždaug 10 masės % propileno glikolio ir maždaug 2 masės % dietileno glikolio monoetilo eterio, skaičiuojant pagal visą kompozicijos masę;

kur 3,5-dihidroksi-4-izopropil-trans-stilbenas arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druska yra soliubilizuota aliejinėje fazėje;

kur aliejinėje fazėje iš esmės nėra mineralinės alyvos.

15. Vietinė farmacinė emulsinė kompozicija pagal 1 punktą, kur kompozicija apima:

3,5-dihidroksi-4-izopropil-trans-stilbeno arba farmaciniu požiūriu priimtinos jo druskos kiekiu lygiu maždaug 1,0 masės %, skaičiuojant pagal visą kompozicijos masę;

aliejinę fazę, apimančią vidutinio grandinės ilgio trigliceridus, kurių kiekis yra apie 10 masės %, skaičiuojant pagal visą kompozicijos masę;

išgryninto vandens fazę kiekiu lygiu maždaug 64,68 masės %, skaičiuojant pagal visą kompozicijos masę;

paviršinio aktyvumo medžiagą, kur paviršinio aktyvumo medžiaga yra mišinys, sudarytas iš maždaug 7,20 masės % bent vieno nejoninio emulguojančio vaško NF, maždaug 1,80 masės % steareto-2, maždaug 1,10 masės % steareto-20 ir 1,5 masės % polisorbato 80, skaičiuojant pagal visą kompozicijos masę;

antioksidantą kiekiu lygiu maždaug 0,10 masės %, skaičiuojant pagal visą kompozicijos masę, kur antioksidantas yra butilintas hidroksitoluenas;

pH koreguojantį agentą kiekiu lygiu maždaug 0,27 masės %, skaičiuojant pagal visą kompozicijos masę, kur pH koreguojantis agentas yra citrato / citrinos rūgšties buferis;

kompleksono agentą kiekiu lygiu maždaug 0,10 masės %, skaičiuojant pagal visą kompozicijos masę, kur kompleksono agentas yra dinatrio etilendiamino tetraacto rūgštis;

konservantą kiekiu lygiu maždaug 0,25 masės %, skaičiuojant pagal visą kompozicijos masę, kur konservantas yra benzenkarboksirūgštis; ir

bendrą tirpiklį, kur bendras tirpiklis yra mišinys, sudarytas iš maždaug 10 masės % propileno glikolio ir maždaug 2 masės % dietileno glikolio monoetilo eterio, skaičiuojant pagal visą kompozicijos masę;

kur 3,5-dihidroksi-4-izopropil-trans-stilbenas arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druska yra soliubilizuota aliejinėje fazėje;

kur aliejinėje fazėje iš esmės nėra mineralinės alyvos.

16. Kompozicija pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, skirta naudoti dermatologinės būklės arba sutrikimo gydymui.

17. Kompozicija, skirta naudoti pagal 16 punktą, kur dermatologinė būklė arba sutrikimas yra parinktas iš grupės, kurią sudaro psoriazė, psoriazinis artritas, eksfoliacinis dermatitas, rožinė dedervinė, plokščioji kerpligė, blizgančioji kerpligė, porokeratozė, pūslinė, pūslinis pemfigoidas, įgyta pūslinė epidermolizė, pustuliniai bėrimai ant delnų ir padų, plaukų sutrikimai, nagai, rožinė, perioralinis dermatitas arba folikuliniai sindromai, plokščialąstelinė karcinoma, bazalinių ląstelių karcinoma, keratoakantoma, gerybiniai epitelio navikai, merkelio ląstelių karcinoma, pigmentacijos sutrikimai, albinizmas, hipomelanozė, hipermelanozė, pigmentiniai apgamai, melanoma, iškilioji užsitęsusi eritema, eozinofilai, veido granulioma, gangreninė piodermija, piktybinė atrofinė papuliozė, fibroziniai dermos ir minkštųjų audinių pažeidimai, Kapoši sarkoma, panikulitas, lipodistrofija, angiodema, transplantas prieš šeimininką liga, alerginis kontaktinis dermatitas, autosensibilizuojantis dermatitas, atopinis dermatitas, seborėjinis dermatitas, terminis sužalojimas, radiodermatitas, odos ataugos, nuospaudos, odos sukietėjimai, ūminė ir lėtinė UV spinduliuotė, fotosensibilizacija, raupsai, Laimo boreliozė, onichomikozė, pėdos dermatofitija, raudonukė, tymai, *herpes simplex*, EBV (Epšteino-Baro virusas), ŽPV (žmogaus papilomos virusas) ir karpos.

18. Kompozicija pagal bet kurį iš 1-16 punktų, skirta naudoti terapijoje.