

Lyf sem fengu markaðsleyfi á Íslandi í maí 2011

Heiti lyfs	Virkt efni	Lyfjaform	Styrkleiki	ATC flokkur	Afgreiðslutilhögun	Markaðs- leyfishafi	Ýmsar upplýsingar	Markaðs-sett	Markaðsleyfi í útgefið
Name of Product	Active Ingredient	Pharmaceutical Form	Strength	ATC Code	Legal Status	MAH	Other Information	Marketed	MA Issued
Arzotilol	Dorzolamidum INN klóríð, Timololum INN maleat	Augndropar, lausn	20 mg/ml +5 mg/ml	S01ED51	(R) Lyfseðilsskyt	Actavis Group PTC ehf.*		Nei	12.5.2011
Dorzolamide/Timolol Portfarma	Dorzolamidum INN klóríð, Timololum INN maleat	Augndropar, lausn		S01ED51	(R) Lyfseðilsskyt	Portfarma ehf.*		Nei	9.5.2011
Exemestan Pfizer	Exemestanum INN	Filmuhúðuð tafla	25 mg	L02BG06	(R) Lyfseðilsskyt	Pfizer ApS		Nei	11.5.2011
Latanoprost / Timolol Portfarma	Latanoprostum INN, Timololum INN maleat	Augndropar, lausn	0,05 / 5,0 mg/ml	S01ED51	(R) Lyfseðilsskyt	Portfarma ehf.*		Nei	10.5.2011
Nicotinell Spearmint	Nicotinum polacrillin	Lyfjatyggigúmmí	2 mg	N07BA01	(L) Ekki lyfseðilsskyt	Novartis Healthcare A/S *		Nei	30.5.2011
Nicotinell Spearmint	Nicotinum polacrillin	Lyfjatyggigúmmí	4 mg	N07BA01	(L) Ekki lyfseðilsskyt	Novartis Healthcare A/S *		Nei	30.5.2011
Nicotinell Tropical Fruit	Nicotinum polacrillin	Lyfjatyggigúmmí	2 mg	N07BA01	(L) Ekki lyfseðilsskyt	Novartis Healthcare A/S *		Nei	30.5.2011
Nicotinell Tropical Fruit	Nicotinum polacrillin	Lyfjatyggigúmmí	4 mg	N07BA01	(L) Ekki lyfseðilsskyt	Novartis Healthcare A/S *		Nei	30.5.2011
Oxylys	Oxycodonum INN klóríð	Forðahylki, hart	10 mg	N02AA05	(R X) Eftirritunarskyt (og lyfseðilsskyt)	Ethypharm		Nei	2.5.2011
Oxylys	Oxycodonum INN klóríð	Forðahylki, hart	20 mg	N02AA05	(R X) Eftirritunarskyt (og lyfseðilsskyt)	Ethypharm		Nei	2.5.2011
Oxylys	Oxycodonum INN klóríð	Forðahylki, hart	40 mg	N02AA05	(R X) Eftirritunarskyt (og lyfseðilsskyt)	Ethypharm		Nei	2.5.2011
Oxylys	Oxycodonum INN klóríð	Forðahylki, hart	80 mg	N02AA05	(R X) Eftirritunarskyt (og lyfseðilsskyt)	Ethypharm		Nei	2.5.2011
Palandra	Ethinylestradiolum INN, Drospirenonum INN	Filmuhúðuð tafla	0,03 mg/3 mg	G03AA12	(R) Lyfseðilsskyt	Bayer AB*		Nei	10.5.2011

Heiti lyfs	Virkt efni	Lyfjaform	Styrkleiki	ATC flokkur	Afgreiðslutilhögun	Markaðs- leyfishafi	Ýmsar upplýsingar	Markaðs-sett	Markaðsleyf í útgefið
Paracet	Paracetamol INN	Endaþarmsstill	60 mg	N02BE01	(L R) Ekki lyfseðilsskylt/ lyfseðilsskylt	Weifa AS	Heimilt er að selja takmarkað magn lyfsins í lausasölu sbr. pakkningar merktar L. Mest 30 stk. handa einstaklingi.	Nei	19.5.2011
Remifentanil Biokanol	Remifentanilum INN klóríð	Stofn fyrir stungulyfs- /innrennslisþykkni, lausn	1 mg	N01AH06	(R X) Eftirritunarskylt (og lyfseðilsskylt) (S) Sjúkrahúsmerkt	Biokanol Pharma GmbH		Nei	10.5.2011
Remifentanil Biokanol	Remifentanilum INN klóríð	Stofn fyrir stungulyfs- /innrennslisþykkni, lausn	2 mg	N01AH06	(R X) Eftirritunarskylt (og lyfseðilsskylt) (S) Sjúkrahúsmerkt	Biokanol Pharma GmbH		Nei	10.5.2011
Remifentanil Biokanol	Remifentanilum INN klóríð	Stofn fyrir stungulyfs- /innrennslisþykkni, lausn	5 mg	N01AH06	(R X) Eftirritunarskylt (og lyfseðilsskylt) (S) Sjúkrahúsmerkt	Biokanol Pharma GmbH		Nei	10.5.2011
Strepsils Warm	Amylmetacresolum INN,Dichlorobenzylalcohol	Munnsofstofla		R02AA03	(L) Ekki lyfseðilsskylt	Reckitt Benckiser Healthcare International Limited*		Nei	31.5.2011
Tirzop	Dorzolamidum INN klóríð,Timololum INN maleat	Augndropar, lausn	20 mg/ml + 5 mg/ml	S01ED51	(R) Lyfseðilsskylt	Mylan AB		Nei	12.5.2011
Voltaren Dolo	Diclofenacum INN kalíum	Húðuð tafla	25 mg	M01AB05	(L R) Ekki lyfseðilsskylt/ lyfseðilsskylt	Novartis Healthcare A/S *	Heimilt er að selja takmarkað magn lyfsins í lausasölu sbr. pakkningu merktar L. Mest 20 stk. handa einstaklingi.	Nei	18.5.2011
Voltaren Dolo	Diclofenacum INN kalíum	Hylki, mjúkt	12.5 mg	M01AB05	(L R) Ekki lyfseðilsskylt/ lyfseðilsskylt	Novartis Healthcare A/S *	Heimilt er að selja takmarkað magn lyfsins í lausasölu sbr. pakkningu merktar L. Mest 20 stk. handa einstaklingi.	Nei	18.5.2011
Voltaren Emulgel (IceCare) Grikkland	Diclofenacum INN tvíetylámín	Hlaup	11.6 mg/g	M02AA15	(L) Ekki lyfseðilsskylt	IceCare*		Nei	20.5.2011