

Heiti lyfs	Lyfjaform	Styrkleiki	ATC flokkur	Virkt efni	Markaðs-leyfishafi	Afgreiðslu-tilhögun/ sérfræðimerking	Sérstök takmörkun
Alimemazin Evolan	Hart hylki	20 mg	R06AD01	Alimemazinum INN tartrat	Evolan Pharma AB	(R) Lyfseðilsskytt	
Clarithromycin Krka	Filmuhúðuð tafla	250 mg	J01FA09	Clarithromycinum INN	Krka, d.d., Novo mesto	(R) Lyfseðilsskytt	
Clarithromycin Krka	Filmuhúðuð tafla	500 mg	J01FA09	Clarithromycinum INN	Krka, d.d., Novo mesto	(R) Lyfseðilsskytt	
Dzuveo	Tunguróartafla	30 mikróg	N01AH03	Sufentanilum INN citrat	FGK Repesantative Service GmbH*	(R X) Eftirritunarskytt (og lyfseðilsskytt)	
Eplerenon Krka	Filmuhúðuð tafla	50 mg	C03DA04	Eplerenonum INN	Krka, d.d., Novo mesto	(R) Lyfseðilsskytt	
Eplerenon Krka	Filmuhúðuð tafla	25 mg	C03DA04	Eplerenonum INN	Krka, d.d., Novo mesto	(R) Lyfseðilsskytt	
Esomeprazole Jubilant	Magasýrupolin tafla	20 mg	A02BC05	Esomeprazolom INN magnesíum	Jubilant Pharmaceuticals nv	(L R) Ekki lyfseðilsskytt/ lyfseðilsskytt	
Esomeprazole Jubilant	Magasýrupolin tafla	40 mg	A02BC05	Esomeprazolom INN magnesíum	Jubilant Pharmaceuticals nv	(R) Lyfseðilsskytt	
IMBRUVICA	Filmuhúðuð tafla	420 mg	L01XE27	Ibrutinibum INN	Janssen-Cilag International NV*	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskytt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í krabbameinslækningum og blóðsjúkdómum.
IMBRUVICA	Filmuhúðuð tafla	560 mg	L01XE27	Ibrutinibum INN	Janssen-Cilag International NV*	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskytt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í krabbameinslækningum og blóðsjúkdómum.
IMBRUVICA	Filmuhúðuð tafla	280 mg	L01XE27	Ibrutinibum INN	Janssen-Cilag International NV*	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskytt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í krabbameinslækningum og blóðsjúkdómum.
IMBRUVICA	Filmuhúðuð tafla	140 mg	L01XE27	Ibrutinibum INN	Janssen-Cilag International NV*	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskytt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í krabbameinslækningum og blóðsjúkdómum.
Lacosamide Sigillata	Filmuhúðuð tafla	200 mg	N03AX18	Lacosamidum INN	Sigillata Limited	(R) Lyfseðilsskytt	
Lacosamide Sigillata	Filmuhúðuð tafla	150 mg	N03AX18	Lacosamidum INN	Sigillata Limited	(R) Lyfseðilsskytt	

Heiti lyfs	Lyfjaform	Styrkleiki	ATC flokkur	Virkt efni	Markaðs-leyfishafi	Afgreiðslu-tilhögun/ sérfraeðimerking	Sérstök takmörkun
Lacosamide Sigillata	Filmuhúðuð tafla	100 mg	N03AX18	Lacosamidum INN	Sigillata Limited	(R) Lyfseðilsskylt	
Lacosamide Sigillata	Filmuhúðuð tafla	50 mg	N03AX18	Lacosamidum INN	Sigillata Limited	(R) Lyfseðilsskylt	
Lacosigil	Filmuhúðuð tafla	100 mg	N03AX18	Lacosamidum INN	Sigillata Limited	(R) Lyfseðilsskylt	
Lacosigil	Filmuhúðuð tafla	150 mg	N03AX18	Lacosamidum INN	Sigillata Limited	(R) Lyfseðilsskylt	
Lacosigil	Filmuhúðuð tafla	200 mg	N03AX18	Lacosamidum INN	Sigillata Limited	(R) Lyfseðilsskylt	
Lacosigil	Filmuhúðuð tafla	50 mg	N03AX18	Lacosamidum INN	Sigillata Limited	(R) Lyfseðilsskylt	
Lorpitan	Hart hylki	125 mg/80 mg	A04AD12	Aprepitantum INN	Ethypharm	(R) Lyfseðilsskylt	
Lorpitan	Hart hylki	125 mg	A04AD12	Aprepitantum INN	Ethypharm	(R) Lyfseðilsskylt	
Lorpitan	Hart hylki	80 mg	A04AD12	Aprepitantum INN	Ethypharm	(R) Lyfseðilsskylt	
Parpilan	Hart hylki	80 mg	A04AD12	Aprepitantum INN	Ethypharm	(R) Lyfseðilsskylt	
Parpilan	Hart hylki	125 mg/80 mg	A04AD12	Aprepitantum INN	Ethypharm	(R) Lyfseðilsskylt	
Parpilan	Hart hylki	125 mg	A04AD12	Aprepitantum INN	Ethypharm	(R) Lyfseðilsskylt	
Sprycel	Mixtúruduft, dreifa	10 mg/ml	L01XE06	Dasatinibum INN	Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG*	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskylt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í blóðsjúkdómum
Stutan	Filmuhúðuð tafla	150 mg	N03AX18	Lacosamidum INN	Sigillata Limited	(R) Lyfseðilsskylt	
Stutan	Filmuhúðuð tafla	50 mg	N03AX18	Lacosamidum INN	Sigillata Limited	(R) Lyfseðilsskylt	
Stutan	Filmuhúðuð tafla	100 mg	N03AX18	Lacosamidum INN	Sigillata Limited	(R) Lyfseðilsskylt	
Stutan	Filmuhúðuð tafla	200 mg	N03AX18	Lacosamidum INN	Sigillata Limited	(R) Lyfseðilsskylt	
Tegsedí	Stungulyf, lausn í áfylltri sprautu	189 mg/ml	.	Inotersen	IONIS USA Ltd	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskylt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í taugasjúkdómum.
Tiperant	Hart hylki	125 mg	A04AD12	Aprepitantum INN	Ethypharm	(R) Lyfseðilsskylt	
Tiperant	Hart hylki	125/80 mg	A04AD12	Aprepitantum INN	Ethypharm	(R) Lyfseðilsskylt	
Tiperant	Hart hylki	80 mg	A04AD12	Aprepitantum INN	Ethypharm	(R) Lyfseðilsskylt	
Valsartan Krka	Filmuhúðuð tafla	40 mg	C09CA03	Valsartanum INN	Krka Sverige AB	(R) Lyfseðilsskylt	
Valsartan Krka	Filmuhúðuð tafla	160 mg	C09CA03	Valsartanum INN	Krka Sverige AB	(R) Lyfseðilsskylt	
Valsartan Krka	Filmuhúðuð tafla	80 mg	C09CA03	Valsartanum INN	Krka Sverige AB	(R) Lyfseðilsskylt	
Valsartan/Hydrochlorothiazide Krka	Filmuhúðuð tafla	80 mg/12,5 mg	C09DA03	Hydrochlorothiazidum INN,Valsartanum INN	Krka Sverige AB	(R) Lyfseðilsskylt	
Valsartan/Hydrochlorothiazide Krka	Filmuhúðuð tafla	160 mg/25 mg	C09DA03	Hydrochlorothiazidum INN,Valsartanum INN	Krka Sverige AB	(R) Lyfseðilsskylt	

Heiti lyfs	Lyfjaform	Styrkleiki	ATC flokkur	Virkt efni	Markaðs-leyfishafi	Afgreiðslu-tilhögun/ sérfraeðimerking	Sérstök takmörkun
Valsartan/Hydrochlorothiazide Krka	Filmhúðuð tafla	160 mg/12,5 mg	C09DA03	Hydrochlorothiazidum INN,Valsartanum INN	Krka Sverige AB	(R) Lyfseðilsskylt	
Verkazia	Augndropar, fleyti	1 mg/ml	S01XA18	Ciclosporinum INN	Santen Oy	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskylt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfraeðinga í augnlækningum.