

## Lyf - markaðsleyfi gefin út í október 2015

34

Heiti lyfs	Lyfjaform	Styrkleiki	ATC flokkur	ATC-heiti	Markaðs-leyfishafi	Afgreiðslutilhögun/sérfræðimerking	Sérstök takmörkun
Cinacalcet Accord	Filmuhúðuð tafla	30 mg	H05BX01	Cinacalcetum	Accord Healthcare Limited	R	
Cinacalcet Accord	Filmuhúðuð tafla	60 mg	H05BX01	Cinacalcetum	Accord Healthcare Limited	R	
Cinacalcet Accord	Filmuhúðuð tafla	90 mg	H05BX01	Cinacalcetum	Accord Healthcare Limited	R	
CRESEMBA	Hart hylki	100 mg	J02AC	Tríazólaflleiður	Basilea Medical Ltd	R S	
CRESEMBA	Stofn fyrir innrennslisþykki, lausn	200 mg	J02AC	Tríazólaflleiður	Basilea Medical Ltd	R S	
Fexeric	Filmuhúðuð tafla	1 g	V03AE	Lyf við hyperkalemíu og hyperfosfatemíu	Keryx Biopharma UK Ltd.	R	
Imatinib Actavis Group	Filmuhúðuð tafla	100 mg	L01XE01	Imatinibum	Actavis Group PTC ehf.*	R S Z	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í krabbameinlækningum og blóðsjúkdómum.
Imatinib Actavis Group	Filmuhúðuð tafla	200 mg	L01XE01	Imatinibum	Actavis Group PTC ehf.*	R S Z	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í krabbameinlækningum og blóðsjúkdómum.
Imatinib Actavis Group	Filmuhúðuð tafla	300 mg	L01XE01	Imatinibum	Actavis Group PTC ehf.*	R S Z	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í krabbameinlækningum og blóðsjúkdómum.
Imatinib Actavis Group	Filmuhúðuð tafla	400 mg	L01XE01	Imatinibum	Actavis Group PTC ehf.*	R S Z	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í krabbameinlækningum og blóðsjúkdómum.
Ivabradine Anpharm	Filmuhúðuð tafla	5 mg	C01EB17	Ivabradinum	ANPHARM Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A.	R Z	Ávísun lyfsins er bundin sérfræðingum í hjartasjúkdómum.
Ivabradine Anpharm	Filmuhúðuð tafla	7,5 mg	C01EB17	Ivabradinum	ANPHARM Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A.	R Z	Ávísun lyfsins er bundin sérfræðingum í hjartasjúkdómum.
Namaxir	Stungulyf, lausn í áfylltri sprautu	2,5 mg	L01BA01	Methotrexatum	Actavis Group PTC ehf.*	R Z	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í gigtarlækningum, húðsjúkdómum og meltingarsjúkdómum.

Heiti lyfs	Lyfjaform	Styrkleiki	ATC flokkur	ATC-heiti	Markaðs-leyfishafi	Afgreiðslutilhögun/sérfræðimerking	Sérstök takmörkun
Namaxir	Stungulyf, lausn í áfylltri sprautu	10 mg	L01BA01	Methotrexatum	Actavis Group PTC ehf.*	R Z	Ávisun lyfsins er bundin við sérfræðinga í gigtarlækningum, húðsjúkdómum og meltingarsjúkdómum.
Namaxir	Stungulyf, lausn í áfylltri sprautu	12,5 mg	L01BA01	Methotrexatum	Actavis Group PTC ehf.*	R Z	Ávisun lyfsins er bundin við sérfræðinga í gigtarlækningum, húðsjúkdómum og meltingarsjúkdómum.
Namaxir	Stungulyf, lausn í áfylltri sprautu	15 mg	L01BA01	Methotrexatum	Actavis Group PTC ehf.*	R Z	Ávisun lyfsins er bundin við sérfræðinga í gigtarlækningum, húðsjúkdómum og meltingarsjúkdómum.
Namaxir	Stungulyf, lausn í áfylltri sprautu	17,5 mg	L01BA01	Methotrexatum	Actavis Group PTC ehf.*	R Z	Ávisun lyfsins er bundin við sérfræðinga í gigtarlækningum, húðsjúkdómum og meltingarsjúkdómum.
Namaxir	Stungulyf, lausn í áfylltri sprautu	20 mg	L01BA01	Methotrexatum	Actavis Group PTC ehf.*	R Z	Ávisun lyfsins er bundin við sérfræðinga í gigtarlækningum, húðsjúkdómum og meltingarsjúkdómum.
Namaxir	Stungulyf, lausn í áfylltri sprautu	22,5 mg	L01BA01	Methotrexatum	Actavis Group PTC ehf.*	R Z	Ávisun lyfsins er bundin við sérfræðinga í gigtarlækningum, húðsjúkdómum og meltingarsjúkdómum.
Namaxir	Stungulyf, lausn í áfylltri sprautu	27,5 mg	L01BA01	Methotrexatum	Actavis Group PTC ehf.*	R Z	Ávisun lyfsins er bundin við sérfræðinga í gigtarlækningum, húðsjúkdómum og meltingarsjúkdómum.
Namaxir	Stungulyf, lausn í áfylltri sprautu	7,5 mg	L01BA01	Methotrexatum	Actavis Group PTC ehf.*	R Z	Ávisun lyfsins er bundin við sérfræðinga í gigtarlækningum, húðsjúkdómum og meltingarsjúkdómum.
Namaxir	Stungulyf, lausn í áfylltri sprautu	25 mg	L01BA01	Methotrexatum	Actavis Group PTC ehf.*	R Z	Ávisun lyfsins er bundin við sérfræðinga í gigtarlækningum, húðsjúkdómum og meltingarsjúkdómum.

Heiti lyfs	Lyfjaform	Styrkleiki	ATC flokkur	ATC-heiti	Markaðs-leyfishafi	Afgreiðslutilhögun/sérfræðimerking	Sérstök takmörkun
Namaxir	Stungulyf, lausn í áfylltri sprautu	30 mg	L01BA01	Methotrexatum	Actavis Group PTC ehf.*	R Z	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í gigtarlækningum, húðsjúkdómum og meltingarsjúkdómum.
Paraibu	Filmuhúðuð tafla	500/150 mg	M01AE51	Ibuprofenum í blöndum	Actavis Group PTC ehf.*	R	
Pemetrexed Sandoz	Stofn fyrir innrennslisþykkni, lausn	100 mg	L01BA04	Pemetrexedum	Sandoz GmbH*	R S Z	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í krabbameinslækningum.
Pemetrexed Sandoz	Stofn fyrir innrennslisþykkni, lausn	500 mg	L01BA04	Pemetrexedum	Sandoz GmbH*	R S Z	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í krabbameinslækningum.
Pemetrexed Sandoz	Stofn fyrir innrennslisþykkni, lausn	1.000 mg	L01BA04	Pemetrexedum	Sandoz GmbH*	R S Z	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í krabbameinslækningum.
Praluent	Stungulyf, lausn í áfylltri sprautu	75 mg	.	ATC-flokkur ekki til	sanofi-aventis groupe*	R	
Praluent	Stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna	150 mg	.	ATC-flokkur ekki til	sanofi-aventis groupe*	R	
Praluent	Stungulyf, lausn í áfylltri sprautu	150 mg	.	ATC-flokkur ekki til	sanofi-aventis groupe*	R	
Praluent	Stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna	75 mg	.	ATC-flokkur ekki til	sanofi-aventis groupe*	R	