

Heiti lyfs	Lyfjaform	Styrkleiki	ATC flokkur	Virkt efni	Markaðs-leyfishafi	Afgreiðslu-tilhögun/ sérfræðimerking	Sérstök takmörkun
Amorolfín Apofri	Lyfjalakk á neglur	5 %	D01AE16	Amorolfín INN hýdróklóríð	Apofri AB	(L R) Ekki lyfseðilsskylt/ lyfseðilsskylt	
Cefazolin Normon	Stungulyfs- /innrennslisstofn og leysir, lausn	1 g	J01DB04	Cefazolinum INN natriúm	Laboratorios Normon, S.A.	(R) Lyfseðilsskylt	
Cefazolin Normon	Stungulyfsstofn og leysir, lausn	1 g	J01DB04	Cefazolinum INN natriúm	Laboratorios Normon, S.A.	(R) Lyfseðilsskylt	
Cetirizin STADA	Filmuhúðuð tafla	10 mg	R06AE07	Cetirizinum INN díhýdróklóríð	STADA Arzneimittel AG	(L) Ekki lyfseðilsskylt	
Cetraxal Comp	Eyrnadropar, lausn í stakskammtafláti	3 mg/ml + mg/ml 0,25	S02CA05	Ciprofloxacín INN hýdróklóríð, Fluocinolóni acetónidum INN	Laboratorios SALVAT, S.A.	(R) Lyfseðilsskylt	
Colistimethate Alvogen	Innöndunar- /stungulyfs- /innrennslisstofn, lausn	1 millj.a.e.	J01XB01	Colistimethate Sodium, sterile, Nitrogen, sterile	Alvogen IPCo S.à.r.l.*	(R) Lyfseðilsskylt	
Colistimethate Alvogen	Innöndunar- /stungulyfs- /innrennslisstofn, lausn	2 millj.a.e.	J01XB01	Colistimethate Sodium, sterile, Nitrogen, sterile	Alvogen IPCo S.à.r.l.*	(R) Lyfseðilsskylt	
Erlotinib Teva B.V.	Filmuhúðuð tafla	150 mg	L01XE03	Erlotinibum INN hýdróklóríð	Teva B.V.	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskylt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í krabbameinslækningum
Erlotinib Teva B.V.	Filmuhúðuð tafla	25 mg	L01XE03	Erlotinibum INN hýdróklóríð	Teva B.V.	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskylt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í krabbameinslækningum
Erlotinib Teva B.V.	Filmuhúðuð tafla	100 mg	L01XE03	Erlotinibum INN hýdróklóríð	Teva B.V.	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskylt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í krabbameinslækningum
Erlotinib WH	Filmuhúðuð tafla	150 mg	L01XE03	Erlotinibum INN hýdróklóríð	Williams & Halls ehf.	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskylt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í krabbameinslækningum
Erlotinib WH	Filmuhúðuð tafla	100 mg	L01XE03	Erlotinibum INN hýdróklóríð	Williams & Halls ehf.	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskylt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í krabbameinslækningum

Heiti lyfs	Lyfjaform	Styrkleiki	ATC flokkur	Virkt efni	Markaðs-leyfishafi	Afgreiðslu-tilhögun/ sérfærðimerking	Sérstök takmörkun
Erlotinib WH	Filmuhúðuð tafla	25 mg	L01XE03	Erlotinibum INN hýdróklóríð	Williams & Halls ehf.	(R Z) Sérfærðingsmerkt (og lyfseðilsskytt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfærðinga í krabbameinslækningum
Finasterid STADA	Filmuhúðuð tafla	5 mg	G04CB01	Finasteridum INN	STADA Arzneimittel AG	(R) Lyfseðilsskytt	
Hemlibra	Stungulyf, lausn	30mg /1 ml	B02BX06	Emicizumabum INN	Roche Registration Limited	(R Z) Sérfærðingsmerkt (og lyfseðilsskytt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfærðinga í blóðsjúkdómum
Hemlibra	Stungulyf, lausn	150 mg/1 ml	B02BX06	Emicizumabum INN	Roche Registration Limited	(R Z) Sérfærðingsmerkt (og lyfseðilsskytt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfærðinga í blóðsjúkdómum
Hemlibra	Stungulyf, lausn	60 mg/0,4 ml	B02BX06	Emicizumabum INN	Roche Registration Limited	(R Z) Sérfærðingsmerkt (og lyfseðilsskytt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfærðinga í blóðsjúkdómum
Hemlibra	Stungulyf, lausn	105 mg/0,7 ml	B02BX06	Emicizumabum INN	Roche Registration Limited	(R Z) Sérfærðingsmerkt (og lyfseðilsskytt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfærðinga í blóðsjúkdómum
Kyprolis	Innrennslisstofn, lausn	10 mg	L01XX45	Carfilzomibum INN	Amgen Europe B.V.*	(R Z) Sérfærðingsmerkt (og lyfseðilsskytt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfærðinga í blóðsjúkdómum
Kyprolis	Innrennslisstofn, lausn	30 mg	L01XX45	Carfilzomibum INN	Amgen Europe B.V.*	(R Z) Sérfærðingsmerkt (og lyfseðilsskytt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfærðinga í blóðsjúkdómum
Lokelma	Mixtúruduft, dreifa	5 g	V03AE10	sodium zirconium cyclosilicate	AstraZeneca AB	(R) Lyfseðilsskytt	
Lokelma	Mixtúruduft, dreifa	10 g	V03AE10	sodium zirconium cyclosilicate	AstraZeneca AB	(R) Lyfseðilsskytt	
Midodrin Evolan	Tafla	2,5 mg	C01CA17	Midodrinum INN hýdróklóríð	Evolan Pharma AB	(R) Lyfseðilsskytt	
Midodrin Evolan	Tafla	5 mg	C01CA17	Midodrinum INN hýdróklóríð	Evolan Pharma AB	(R) Lyfseðilsskytt	
Shingrix	Stungulyfsstofn og dreifa, dreifa		J07BK03	Recombinant varicella zoster virus surface glycoprotein E	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.*	(R) Lyfseðilsskytt	
Sildenafil STADA	Filmuhúðuð tafla	50 mg	G04BE03	Sildenafilum INN cítrat	STADA Arzneimittel AG	(R) Lyfseðilsskytt	
Sildenafil STADA	Filmuhúðuð tafla	100 mg	G04BE03	Sildenafilum INN cítrat	STADA Arzneimittel AG	(R) Lyfseðilsskytt	
Sildenafil STADA	Filmuhúðuð tafla	25 mg	G04BE03	Sildenafilum INN cítrat	STADA Arzneimittel AG	(R) Lyfseðilsskytt	

Heiti lyfs	Lyfjaform	Styrkleiki	ATC flokkur	Virkt efni	Markaðs-leyfishafi	Afgreiðslu-tilhögun/ sérfræðimerking	Sérstök takmörkun
Skudexa	Mixtúrukrymi, lausn	75 mg/25 mg	N02AJ14	Tramadolum INN hýdróklóríð, Dexketoprofe num INN trometamol	Menarini International Operations Luxembourg S.A.	(R X) Eftirritunarskylt (og lyfseðilsskylt)	
Taflotan	Augndropar, lausn	15 mikróg/ml	S01EE05	Tafluprostum INN	Santen Oy*	(R) Lyfseðilsskylt	
TESTAVAN	Hlaup til notkunar um húð	20 mg/g	G03BA03	Testosteronum INN	Ferring Lægemidler A/S	(R) Lyfseðilsskylt	