

Heiti lyfs	Lyfjaform	Styrkleiki	ATC flokkur	Virkt efni	Markaðs-leyfishafi	Afgreiðslu-tilhögun/ sérfræðimerking	Sérstök takmörkun
Cyltezo	Stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna	40 mg	L04AB04	Adalimumabum INN	Boehringer Ingelheim International GmbH*	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskylt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í gigtarlækningum, húðsjúkdómum, meltingarsjúkdómum, gigtarsjúkdómum barna, ónæmisfræði og augnlækningum.
Cyltezo	Stungulyf, lausn í áfylltri sprautu	40 mg	L04AB04	Adalimumabum INN	Boehringer Ingelheim International GmbH*	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskylt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í gigtarlækningum, húðsjúkdómum, meltingarsjúkdómum, gigtarsjúkdómum barna, ónæmisfræði og augnlækningum.
Duloxetine Medical Valley	Magasýrupolið hart hylki	60 mg	N06AX21	Duloxetineum INN hýdróklóríð	Medical Valley Invest AB	(R) Lyfseðilsskylt	
Duloxetine Medical Valley	Magasýrupolið hart hylki	30 mg	N06AX21	Duloxetineum INN hýdróklóríð	Medical Valley Invest AB	(R) Lyfseðilsskylt	
Elebrato Ellipta	Innöndunarduft, afmældir skammtar	92 míkrog/55 míkrog míkrog/22	.	Fluticasoneum INN fúróat, Vilanterolum INN trífenatát, Umeclidinii bromidum INN	GlaxoSmithKline Trading Services Limited*	(R) Lyfseðilsskylt	
Fenoximetylpenicillin EQL Pharma	Filmuhúðuð tafla	1 g	J01CE02	Phenoxymethylpenicillin Potassium	EQL Pharma AB	(R) Lyfseðilsskylt	
Fenoximetylpenicillin EQL Pharma	Filmuhúðuð tafla	800 mg	J01CE02	Phenoxymethylpenicillin Potassium	EQL Pharma AB	(R) Lyfseðilsskylt	
Flecainid STADA	Tafla	100 mg	C01BC04	Flecainidum INN acetat	STADA Arzneimittel AG	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskylt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í hjartasjúkdómum.
Flutiform K-haler	Innúðalyf, dreifa	50 míkrog/5 míkrog/úðask ammt	R03AK11	Fluticasoneum INN própiónat, Formoterolum INN fúmarat	Mundipharma A/S	(R) Lyfseðilsskylt	

Heiti lyfs	Lyfjaform	Styrkleiki	ATC flokkur	Virkt efni	Markaðs-leyfishafi	Afgreiðslu-tilhögun/ sérfærðimerking	Sérstök takmörkun
Flutiform K-haler	Innúðalyf, dreifa	125 míkrog/5 míkrog/úðask ammt	R03AK11	Fluticasonum INN própiónat,Formoterolum INN fúmarat	Mundipharma A/S	(R) Lyfseðilsskytt	
Imatinib Teva B.V.	Hart hylki	400 mg	L01XE01	Imatinibum INN mesýlat	Teva B.V.	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskytt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í krabbameinslækningum og blóðsjúkdómum.
Imatinib Teva B.V.	Hart hylki	100 mg	L01XE01	Imatinibum INN mesýlat	Teva B.V.	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskytt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í krabbameinslækningum og blóðsjúkdómum.
Imatinib Teva B.V.	Filmuhúðuð tafla	400 mg	L01XE01	Imatinibum INN mesýlat	Teva B.V.	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskytt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í krabbameinslækningum og blóðsjúkdómum.
Imatinib Teva B.V.	Filmuhúðuð tafla	100 mg	L01XE01	Imatinibum INN mesýlat	Teva B.V.	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskytt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í krabbameinslækningum og blóðsjúkdómum.
Malastad	Filmuhúðuð tafla	250/100mg mg	P01BB51	Átovaquonum INN,Procainum INN hýdróklóríð	STADA Arzneimittel AG	(R) Lyfseðilsskytt	
Miglustat Gen.Orph	Hart hylki	100 mg	A16AX06	Miglustatum INN	Gen.Orph	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskytt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í arfgengum efnaskiptasjúkdómum
Nyxoid	Nefúði, lausn	1,8 mg	V03AB15	Naloxonum INN hýdróklóríð	Mundipharma Corporation Limited	(R) Lyfseðilsskytt	
Ontruzant	Stofn fyrir innrennslisþykkni, lausn	150 mg	L01XC03	Trastuzumabum INN	Samsung Bioepis UK Limited	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskytt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í krabbameinslækningum
Oxycodone/Naloxone ratiopharm	Forðatafla	5 mg/2,5 mg	N02AA55	Oxycodonum INN hýdróklóríð,Naloxonum INN hýdróklóríð	ratiopharm GmbH*	(R X) Eftirritunarskytt (og lyfseðilsskytt)	
Oxycodone/Naloxone ratiopharm	Forðatafla	10 mg/5 mg	N02AA55	Oxycodonum INN hýdróklóríð,Naloxonum INN hýdróklóríð	ratiopharm GmbH*	(R X) Eftirritunarskytt (og lyfseðilsskytt)	

Heiti lyfs	Lyfjaform	Styrkleiki	ATC flokkur	Virkt efni	Markaðs-leyfishafi	Afgreiðslu-tilhögun/ sérfærðimerking	Sérstök takmörkun
Oxycodone/Naloxone ratiopharm	Forðatafla	20 mg/10 mg	N02AA55	Oxycodonum INN hýdróklóríð,Naloxonum INN hýdróklóríð	ratiopharm GmbH*	(R X) Eftirritunarskylt (og lyfseðilsskylt)	
Oxycodone/Naloxone ratiopharm	Forðatafla	30 mg/15 mg	N02AA55	Oxycodonum INN hýdróklóríð,Naloxonum INN hýdróklóríð	ratiopharm GmbH*	(R X) Eftirritunarskylt (og lyfseðilsskylt)	
Oxycodone/Naloxone ratiopharm	Forðatafla	40 mg/20 mg	N02AA55	Oxycodonum INN hýdróklóríð,Naloxonum INN hýdróklóríð	ratiopharm GmbH*	(R X) Eftirritunarskylt (og lyfseðilsskylt)	
Ritonavir Mylan	Filmuhúðuð tafla	100 mg	J05AE03	Ritonavirum INN	Mylan S.A.S.*	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskylt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í smitsjúkdómum.
Solifenacin Krka	Filmuhúðuð tafla	10 mg	G04BD08	Solifenacinum INN súkkínat	Krka, d.d., Novo mesto	(R) Lyfseðilsskylt	
Solifenacin Krka	Filmuhúðuð tafla	5 mg	G04BD08	Solifenacinum INN súkkínat	Krka, d.d., Novo mesto	(R) Lyfseðilsskylt	
Tookad	Stungulyfsstofn, lausn	366 mg	L01XD07	Padeliporfinum INN díkalíum	STEBA Biotech S.A.	(R) Lyfseðilsskylt	
Tookad	Stungulyfsstofn, lausn	183 mg	L01XD07	Padeliporfinum INN díkalíum	STEBA Biotech S.A.	(R) Lyfseðilsskylt	
Trelegy Ellipta	Innöndunarduft, afmældir skammtar	92 míkrog/55 míkrog míkrog/22	.	Fluticasonum INN fúróat,Vilanterolum INN trífenatát,Umeclidinii bromidum INN	GlaxoSmithKline Trading Services Limited*	(R) Lyfseðilsskylt	
VeraSeal	Lausnir fyrir vefjalím		B02BC	Human Fibrinogen,Human Thrombin	Instituto Grifols S.A.	(R) Lyfseðilsskylt	
Zubsolv	Tungurórtartafla	11,4 mg/2,9 mg	N07BC51	Buprenorphinum INN hýdróklóríð,Naloxone Hydrochloride Dihydrate	Mundipharma Corporation Limited	(R X Z) Eftirritunarskylt, sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskylt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í geðlækningum og sérfræðinga í meðhöndlun á ópiatfíkn
Zubsolv	Tungurórtartafla	1,4 mg /0,36 mg	N07BC51	Buprenorphinum INN hýdróklóríð,Naloxone Hydrochloride Dihydrate	Mundipharma Corporation Limited	(R X Z) Eftirritunarskylt, sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskylt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í geðlækningum og sérfræðinga í meðhöndlun á ópiatfíkn

Heiti lyfs	Lyfjaform	Styrkleiki	ATC flokkur	Virkt efni	Markaðs-leyfishafi	Afgreiðslu-tilhögun/sérfræðimerking	Sérstök takmörkun
Zubsolv	Tunguróartafla	8,6 mg /2,1 mg	N07BC51	Buprenorphinum INN hýdróklóríð,Naloxone Hydrochloride Dihydrate	Mundipharma Corporation Limited	(R X Z) Eftirritunarskylt, sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskylt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í geðlækningum og sérfræðinga í meðhöndlun á ópíatfíkn
Zubsolv	Tunguróartafla	2,9 mg /0,71 mg	N07BC51	Buprenorphinum INN hýdróklóríð,Naloxone Hydrochloride Dihydrate	Mundipharma Corporation Limited	(R X Z) Eftirritunarskylt, sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskylt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í geðlækningum og sérfræðinga í meðhöndlun á ópíatfíkn
Zubsolv	Tunguróartafla	0,7 mg /0,18 mg	N07BC51	Buprenorphinum INN hýdróklóríð,Naloxone Hydrochloride Dihydrate	Mundipharma Corporation Limited	(R X Z) Eftirritunarskylt, sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskylt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í geðlækningum og sérfræðinga í meðhöndlun á ópíatfíkn
Zubsolv	Tunguróartafla	5,7 mg/1,4 mg	N07BC51	Buprenorphinum INN hýdróklóríð,Naloxone Hydrochloride Dihydrate	Mundipharma Corporation Limited	(R X Z) Eftirritunarskylt, sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskylt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í geðlækningum og sérfræðinga í meðhöndlun á ópíatfíkn