

Heiti lyfs	Lyfjaform	Styrkleiki	ATC flokkur	Virkt efni	Markaðs-leyfishafi	Afgreiðslu-tilhögun/sérfræðimerking	Sérstök takmörkun
Alunbrig	Filmuhúðuð tafla	30 mg	L01XE43	Brigatinibum INN	Takeda Pharma A/S*	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskylt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í krabbameinslækningum
Alunbrig	Filmuhúðuð tafla	90 mg	L01XE43	Brigatinibum INN	Takeda Pharma A/S*	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskylt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í krabbameinslækningum.
Alunbrig	Filmuhúðuð tafla	180 mg	L01XE43	Brigatinibum INN	Takeda Pharma A/S*	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskylt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í krabbameinslækningum.
Apealea	Innrennslisstofn, lausn	60 mg	L01CD01	Paclitaxel INN	Oasmia Pharmaceutical AB	(R) Lyfseðilsskylt	
Buvidal	Stungulyf, forðalausn	8 mg	N07BC01	Buprenorphinum INN	Camurus AB	(R X Z) Eftirritunarskylt, sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskylt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í geðlækningum og sérfræðinga í meðhöndlun á ópíatfíkn
Buvidal	Stungulyf, forðalausn	24 mg	N07BC01	Buprenorphinum INN	Camurus AB	(R X Z) Eftirritunarskylt, sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskylt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í geðlækningum og sérfræðinga í meðhöndlun á ópíatfíkn
Buvidal	Stungulyf, forðalausn	32 mg	N07BC01	Buprenorphinum INN	Camurus AB	(R X Z) Eftirritunarskylt, sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskylt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í geðlækningum og sérfræðinga í meðhöndlun á ópíatfíkn
Buvidal	Stungulyf, forðalausn	64 mg	N07BC01	Buprenorphinum INN	Camurus AB	(R X Z) Eftirritunarskylt, sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskylt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í geðlækningum og sérfræðinga í meðhöndlun á ópíatfíkn
Buvidal	Stungulyf, forðalausn	128 mg	N07BC01	Buprenorphinum INN	Camurus AB	(R X Z) Eftirritunarskylt, sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskylt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í geðlækningum og sérfræðinga í meðhöndlun á ópíatfíkn

Heiti lyfs	Lyfjaform	Styrkleiki	ATC flokkur	Virkt efni	Markaðs-leyfishafi	Afgreiðslu-tilhögun/ sérfærðimerking	Sérstök takmörkun
Buvidal	Stungulyf, forðalausn	96 mg	N07BC01	Buprenorphinum INN	Camurus AB	(R X Z) Eftirritunarskytt, sérfærðingsmerkt (og lyfseðilsskytt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfærðinga í geðlækningum og sérfærðinga í meðhöndlun á ópiatfíkn
Buvidal	Stungulyf, forðalausn	16 mg	N07BC01	Buprenorphinum INN	Camurus AB	(R X Z) Eftirritunarskytt, sérfærðingsmerkt (og lyfseðilsskytt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfærðinga í geðlækningum og sérfærðinga í meðhöndlun á ópiatfíkn
Delstrigo	Filmuhúðuð tafla	100 mg/300 mg mg/245	J05AG	Atorvastatinum INN kalsíum	Merck Sharp & Dohme B.V.*	(R Z) Sérfrærðingsmerkt (og lyfseðilsskytt)	Ávísun lyfsins er bundin sérfærðingum í smitsjúkdómum.
Dexavit	Stungulyf, lausn	4 mg/ml	H02AB02	Dexamfetaminum INN súlfat	Vital Pharma Nordic ApS	(R) Lyfseðilsskytt	
Emgality	Stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna	120 mg/ml	N02CX08	Galcanzumabum INN	Eli Lilly Nederland B.V.	(R Z) Sérfrærðingsmerkt (og lyfseðilsskytt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfærðinga í taugasjúkdómum.
Emgality	Stungulyf, lausn í áfylltri sprautu	120 mg/ml	N02CX08	Galcanzumabum INN	Eli Lilly Nederland B.V.	(R Z) Sérfrærðingsmerkt (og lyfseðilsskytt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfærðinga í taugasjúkdómum.
Everolimus Alvogen	Tafla	10 mg	L01XE10	Everolimusum INN	Alvogen Malta Operations (ROW) Ltd.	(R Z) Sérfrærðingsmerkt (og lyfseðilsskytt)	
Everolimus Alvogen	Tafla	5 mg	L01XE10	Everolimusum INN	Alvogen Malta Operations (ROW) Ltd.	(R Z) Sérfrærðingsmerkt (og lyfseðilsskytt)	
Everolimus Alvogen	Tafla	2,5 mg	L01XE10	Everolimusum INN	Alvogen Malta Operations (ROW) Ltd.	(R Z) Sérfrærðingsmerkt (og lyfseðilsskytt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfærðinga í krabbameinlækningum
Febuxostat Medical Valley	Filmuhúðuð tafla	120 mg	M04AA03	Febuxostatum INN	Medical Valley Invest AB	(R) Lyfseðilsskytt	
Febuxostat Medical Valley	Filmuhúðuð tafla	80 mg	M04AA03	Febuxostatum INN	Medical Valley Invest AB	(R) Lyfseðilsskytt	
Fulphila	Stungulyf, lausn í áfylltri sprautu	6 mg	L03AA13	Pegfilgrastimum INN	Mylan S.A.S.*	(R Z) Sérfrærðingsmerkt (og lyfseðilsskytt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfærðinga í krabbameinlækningum og blóðsjúkdómum.
Gefitinib Alvogen	Filmuhúðuð tafla	250 mg	L01XE02	Gefitinibum INN	Alvogen Malta Operations (ROW) Ltd.	(R Z) Sérfrærðingsmerkt (og lyfseðilsskytt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfærðinga í krabbameinlækningum

Heiti lyfs	Lyfjaform	Styrkleiki	ATC flokkur	Virkt efni	Markaðs-leyfishafi	Afgreiðslu-tilhögun/ sérfærðimerking	Sérstök takmörkun
Gilenya	Hart hylki	0,25 mg	L04AA27	Fingolimodum INN hýdróklóríð	Novartis Europharm Limited*	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskyt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í taugasjúkdómum
Jivi	Stungulyfsstofn, lausn	250 a.e.	B02BD02	Damoctocogum alfa pegolum INN	Bayer AG*	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskyt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í blóðsjúkdómum.
Jivi	Stungulyfsstofn, lausn	1000 a.e.	B02BD02	Damoctocogum alfa pegolum INN	Bayer AG*	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskyt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í blóðsjúkdómum.
Jivi	Stungulyfsstofn, lausn	500 a.e.	B02BD02	Damoctocogum alfa pegolum INN	Bayer AG*	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskyt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í blóðsjúkdómum.
Jivi	Stungulyfsstofn, lausn	3000 a.e.	B02BD02	Damoctocogum alfa pegolum INN	Bayer AG*	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskyt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í blóðsjúkdómum.
Jivi	Stungulyfsstofn, lausn	2000 a.e.	B02BD02	Damoctocogum alfa pegolum INN	Bayer AG*	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskyt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í blóðsjúkdómum.
Luxturna	Stungulyfsþykkni og leysir, lausn	5x10(12) ml genamengjafarjur/	.	Lutropinum alfa INN	Spark Therapeutics Ireland Ltd	(R) Lyfseðilsskyt	
Parasetamóli/Diphenhydraminum Actavis	Filmuhúðuð tafla	500mg/25 mg	N02BE01	Paracetamolum INN, Diphenhydraminum INN hýdróklóríð	Actavis Group PTC ehf.*	(L R) Ekki lyfseðilsskyt/ lyfseðilsskyt	
Pelmeg	Stungulyf, lausn	6 mg	L03AA13	Pegfilgrastimum INN	Cinfa Biotech S.L.	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskyt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í krabbameinslækningum og blóðsjúkdómum
Pífeltro	Filmuhúðuð tafla	100 mg	J05AG06	Doravirinum INN	Merck Sharp & Dohme B.V.*	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskyt)	Ávísun lyfsins er bundin sérfræðingum í smitsjúkdómum.
Poteligeo	Innrennslisþykkni, lausn	4 mg/ml	L01XC25	Mogamulizumabum INN	Kyowa Kirin Holdings B.V.	(R) Lyfseðilsskyt	

Heiti lyfs	Lyfjaform	Styrkleiki	ATC flokkur	Virkt efni	Markaðs-leyfishafi	Afgreiðslu-tilhögun/ sérfraeðimerking	Sérstök takmörkun
SmofKabiven Low Osmo Peripheral	Innrennslislyf, fleyti		B05BA10	Alaninum INN,Argininum INN,Glycinum INN,Histidinum INN,Isoleucinum INN,Leucinum INN,Lysinum INN asetat,Methioninum INN,Phenylalaninum INN,Prolinum INN,Serinum INN,Taurinum INN,Threoninum INN,Tryptophanum INN,Tyrosinum INN,Valinum INN,Calcium Chloride Dihydrate,SODIUM GLYCEROPHOSPHATE HYDRATE,Magnesium Sulfate Heptahydrate,Potassium Chloride PH. EUR,Sodium Acetate Trihydrate,ZINC SULPHATE HEPTAHYDRATE,Glucose Monohydrate,Soya-bean oil refined,Triglycerides Medium Chain (MCT),Olive oil refined,Fish oil rich in omega-3 acids	Fresenius Kabi AB	(R) Lyfseðilsskylt	
Takhzyro	Stungulyf, lausn	300 mg	B06AC05	Lanadelumabum INN	Shire Pharmaceuticals Ireland Limited	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskylt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í ofnæmis- og ónæmislækningum.
Tramadol Krka	Forðatafla	200 mg	N02AX02	Tramadolum INN hýdróklóríð	Krka, d.d., Novo mesto	(R X) Eftirritunarskylt (og lyfseðilsskylt)	
Tramadol Krka	Forðatafla	150 mg	N02AX02	Tramadolum INN hýdróklóríð	Krka, d.d., Novo mesto	(R X) Eftirritunarskylt (og lyfseðilsskylt)	
Tramadol Krka	Forðatafla	100 mg	N02AX02	Tramadolum INN hýdróklóríð	Krka, d.d., Novo mesto	(R X) Eftirritunarskylt (og lyfseðilsskylt)	

Heiti lyfs	Lyfjaform	Styrkleiki	ATC flokkur	Virkt efni	Markaðs-leyfishafi	Afgreiðslu-tilhögun/ sérfærðimerking	Sérstök takmörkun
Vabomere	Stofn fyrir innrennslisþykni, lausn	1 g/1 g	J01DH	Meropenem Trihydrate, Vaborbactamum INN	Rempex London Ltd	(R) Lyfseðilsskylt	
Ziextenzo	Stungulyf, lausn í áfylltri sprautu	6 mg	L03AA13	Abacavirum INN súlfat	Sandoz GmbH*	(R Z) Sérfræðingsmerkt (og lyfseðilsskylt)	Ávísun lyfsins er bundin við sérfræðinga í krabbameinslækningum og blóðsjúkdómum.