



Nr. 8 – 2003
Side 1177 – 1342

NORSK LOVTIDEND

Avd. I

Lover og sentrale forskrifter mv.

Nr. 8
Utgitt 26. juni 2003

Innhold

	Side
Lover og ikrafttredelser. Delegering av myndighet	
2003	
Juni.	6. Lov nr. 36 om endr. i skatteloven m.m. 1177
Juni.	6. Lov nr. 37 om endr. i lov 19. november 1982 nr. 66 om helsetjenesten i kommunene og i enkelte andre lover (forenkling av statlig regelverk rettet mot kommunesektoren m.v.)..... 1180
Juni.	6. Lov nr. 38 om bustadbyggjelag (bustadbyggjelagslova)..... 1182
Juni.	6. Lov nr. 39 om burettslag (burettslagslova) 1198
Juni	6. Deleg. av myndighet til Helsedepartementet etter legemiddeloven § 6 fjerde ledd (Nr. 671) 1314
Juni	6. Ikrafttr. av lov av 6. juni 2003 nr. 37 om endringer i lov 19. november 1982 nr. 66 om helsetjenesten i kommunene og i enkelte andre lover (forenkling av statlig regelverk rettet mot kommunesektoren m.v.) (Nr. 674)..... 1320
Forskrifter	
2003	
Mai	5. Forskrift om kriterier for akkreditering av institusjoner og standarder og kriterier for akkreditering av studietilbud i norsk høgre utdanning (Nr. 651) 1230
Mai	16. Forskrift om opptak til mesterutdanningen (Nr. 652) 1233
Mai	22. Forskrift for graden philosophiae doctor (PhD) ved Norges teknisk-naturvitenskapelige universitet (NTNU) (Nr. 655) 1235
Mai	22. Forskrift om opptak til praktisk-pedagogisk utdanning ved Norges teknisk-naturvitenskapelige universitet (NTNU) (Nr. 656) 1240
Mai	27. Forskrift om dyrepleiere (Nr. 657)..... 1241
Mai	30. Forskrift om særskilte beskyttelsestiltak ved innførsel og utførsel av akvatiske dyr og produkter av disse (Nr. 661) 1246
Juni	5. Forskrift om trafikalt grunnkurs før erverv av førerkort i klasse B og klasse T (lærerplan) (Nr. 668) 1312
Juni	5. Forskrift om adgang til å delta i fisket etter torsk for fartøy under 28 meter største lengde som fisker med konvensjonelle redskap i Nordsjøen sør for 62° N i 2003 (Nr. 670) 1312
Juni	6. Forskrift om delvis innlemming av Forsvarets høyskoler under lov av 12. mai 1995 nr. 22 om universiteter og høyskoler (Nr. 673)..... 1319
Mai	9. Forskrift om kvalifikasjonskrav og sertifikatrettigheter for personell på norske skip, fiske- og fangstfartøy og flyttbare innretninger (Nr. 687)..... 1321
Endringsforskrifter	
2003	
Mai	19. Endr. i forskrifter som følge av fylkeslegeembetets integrering i fylkesmannsembetet (Nr. 653) 1234
Mai	21. Endr. i forskrift om avgiftsfri innførsel og midlertidig bruk av utenlandsregistrert motorvogn i Norge (Nr. 654)..... 1234
Mai	28. Endr. i forskrift om tekniske krav og godkjenning av kjøretøy, deler og utstyr (kjøretøyforskriften) (Nr. 658)..... 1241
Mai	28. Endr. i forskrift om behandling av tvister i arbeidsgiverperioden (Nr. 659)..... 1245
Mai	28. Endr. i forskrift om særskilte beskyttelsestiltak ved innførsel av fjørfekjøtt m.m. fra USA i forbindelse med utbrudd av Newcastle disease mv. (Nr. 660)..... 1246
Juni	3. Endr. i forskrift om stønad til motorkjøretøy eller annet transportmiddel (Nr. 662) 1252
Juni	4. Endr. i forskrift om øvingskjøring med motorvogn og om trafikkopplæring m.v. (Nr. 663)... 1252
Juni	4. Endr. i forskrift til lov av 24. mars 2000 nr. 16 om foretakspensjon (Nr. 664)..... 1252
Juni	4. Endr. i forskrift til lov av 24. november 2000 nr. 81 om innskuddspensjon i arbeidsforhold (innskuddspensjonsloven) (Nr. 665) 1253
Mai	15. Endr. i forskrift om rekvirering og utlevering av legemidler fra apotek (Nr. 666) 1253
Juni	4. Endr. i forskrift om autorisasjonsavgift for såvareforretninger og avgift ved omsetning av såvare (Nr. 667) 1311
Juni	5. Endr. i forskrift om adgang til å delta i fisket etter torsk, hyse og sei mv. for fartøy på eller over 28 meter største lengde som fisker med konvensjonelle redskap i 2003 (Nr. 669)..... 1312

Juni	6.	Endr. i forskrift om stønad til dekning av utgifter til viktige legemidler og spesielt medisinsk utstyr og i forskrift om legemidler (legemiddelforskriften) (Nr. 672)	1314
Juni	6.	Endr. i forskrift om enhetskvoteordning for grønlandsrekeflåten (Nr. 675)	1320
Juni	10.	Endr. i forskrift om stønad til dekning av utgifter til behandling hos ortoptist (Nr. 676)	1320
Juni	10.	Endr. i forskrift om apotek (apotekforskriften) (Nr. 690)	1340

Diverse

2000

Feb.	11.	Instruks til Statens dyrehelsetilsyn – distriktsveterinæren (grenseveterinæren) ved tilsyn og kontroll av levende dyr fra land utenfor EØS (Nr. 1710)	1223
------	-----	---	------

2001

Feb.	1.	Instruks til Statens dyrehelsetilsyn – distriktsveterinæren om tilsyn og kontroll ved innførsel og utførsel av levende dyr, annet avlsmateriale, animalsk avfall og produkter av animalsk opprinnelse innen EØS (Nr. 1702)	1227
------	----	--	------

2003

Mai	18.	Endr. i instruks til Statens dyrehelsetilsyn – distriktsveterinæren om tilsyn og kontroll ved innførsel og utførsel av levende dyr, annet avlsmateriale, animalsk avfall og produkter av animalsk opprinnelse innen EØS (Nr. 688)	1339
Mai	18.	Endr. i instruks til Statens dyrehelsetilsyn – distriktsveterinæren (grenseveterinæren) ved tilsyn og kontroll av levende dyr fra land utenfor EØS (Nr. 689)	1340

Rettelser

Nr. 3/2003 s. 422	(i forskrift av 7. februar 2003 nr. 252 om lufttrafikkregler)	1341
Nr. 6/2003 s. 945	(i forskrift av 25. april 2003 nr. 486 om miljørettet helsevern)	1341
Nr. 7/2003 s. 1029	(i lov av 9. mai 2003 nr. 30 om endringer i straffeprosessloven mv. (begrensninger i adgangen til dokumentinnsyn og bevisførsel))	1341
Nr. 7/2003 s. 1058	(i forskrift av 19. april 2003 nr. 547 om flygeregistrator og taleregistrator (BSL D 1–2))	1342

Oversikt over rettelser	3. omslagsside
Bestillinger, adresseendringer mv.	4. omslagsside

NORSK LOVTIDEND

Avd. I Lover og sentrale forskrifter mv.

Utgitt i henhold til lov 19. juni 1969 nr. 53.

Utgitt 26. juni 2003

Nr. 8

6. juni. Lov nr. 36 2003

Lov om endringer i skatteloven m.m.

Ot.prp. nr. 42, Innst.O. nr. 77 og Besl.O. nr. 83 (2002-2003). Odels- og lagtingsvedtak hhv. 8. og 27. mai 2003. Fremmet av Finansdepartementet. Kunngjort 6. juni 2003.

Endringer i følgende andre lover:

1. Lov av 21. november 1952 nr. 2 om betaling og innkreving av skatt.
2. Lov av 13. juni 1980 nr. 24 om ligningsforvaltning (ligningsloven).
3. Lov av 17. juli 1998 nr. 56 om årsregnskap m.v. (regnskapsloven).

I

I lov 21. november 1952 nr. 2 om betaling og innkreving av skatt (skattebetalingsloven) gjøres følgende endringer:

§ 5A nytt annet punktum skal lyde:

Innlåner som etter avtale om verdipapirlån, jf. skatteloven § 9–11, utbetaler utbyttekompensasjon som nevnt i skatteloven § 10–11 tredje ledd til kontraktspart hjemmehørende i utlandet, plikter å foreta forskottstrekk til dekning av inntektskatt av slik kompensasjon.

§ 10 nr. 1 første ledd første punktum skal lyde:

Forskottstrekk gjennomføres ved at arbeidsgiveren, eller i de tilfelle som er nevnt i § 5A, selskapet eller innlåneren, beregner trekkbeløpet og holder dette tilbake i oppgjøret med den skattepliktige.

§ 12 nr. 1 første ledd annet punktum skal lyde:

Selskap og innlåner som nevnt i § 5A skal sende oppgjør for forskottstrekk til tid som bestemt i første punktum til skatteoppkreveren i den kommune der selskapet eller innlåneren har sitt kontor eller styret har sitt sete.

II

I lov 13. juni 1980 nr. 24 om ligningsforvaltning (ligningsloven) gjøres følgende endringer:

Overskriften til § 10–7 skal lyde:

§ 10–7. Oppdragsgivers ansvar for oppdragstakers skatt, arbeidsgiveravgift og forskuddstrekk

§ 10–7 nr. 1 skal lyde:

Fylkesskattekontoret – for Oslo ligningskontoret – kan pålegge oppdragsgiver som ikke har oppfylt sin opplysningsplikt etter § 6–10 nr. 1– 3 ansvar for forfalt men ikke innbetalt skatt, arbeidsgiveravgift og forskuddstrekk fra en oppdragstaker, når den manglende betaling må antas å skyldes at opplysningene ikke ble gitt i rett tid. Departementet kan bestemme at myndighet til å pålegge ansvar for skatt, arbeidsgiveravgift og forskuddstrekk skal tilligge annen ligningsmyndighet enn nevnt i foregående punktum.

III

I lov 13. juni 1980 nr. 24 om ligningsforvaltning (ligningsloven) gjøres følgende endring:

§ 4–7 nr. 6 skal lyde:

Skattyter som er skattepliktig etter skatteloven § 2–3 første ledd bokstav d og annet ledd kan før det midlertidige oppholdet i landet opphører, sende selvangivelse og kreve forhåndsligning.

IV

I lov 17. juli 1998 nr. 56 om årsregnskap m.v. (regnskapsloven) gjøres følgende endring:

§ 2–2 siste ledd skal lyde:

For hvert regnskapsår skal utgående og inngående merverdiavgift spesifiseres etter kodene i regnskapssystemet.

V

I lov 26. mars 1999 nr. 14 om skatt av formue og inntekt (skatteloven) gjøres følgende endringer:

§ 5–15 første ledd bokstav b skal lyde:

følgende ytelser etter lov om tiltak til å fremme sysselsetting kapittel III:

- tilskudd til livsopphold mv. under deltakelse i arbeidsmarkedstiltak
- tilskudd i forbindelse med yrkesrettet attføring,

§ 18–5 fjerde ledd siste punktum skal lyde:

For driftsmidler som avskrives etter §§ 14–41 og 14–43 settes minste gjenstående levetid til 10 år for avskrivningsgruppe g og 10 år for avskrivningsgruppe i.

VI

I lov 26. mars 1999 nr. 14 om skatt av formue og inntekt (skatteloven) gjøres følgende endringer:

§ 6–80 første ledd første punktum skal lyde:

Skattyter som forsørger barn som det ikke kan kreves barnetrygd for, foreldre eller personer som tilhører samme husstand som skattyter, gis et særfradrag i alminnelig inntekt når det vil være urimelig å la forsørgelsen være uten virkning ved skattlegging av forsørgeren.

§ 14–40 første ledd bokstav a tredje punktum skal lyde:

Det regnes som betydelig når kostpris er 15.000 kroner eller høyere, inkludert merverdiavgift dersom det ikke foreligger fradragrett.

§ 17–10 fjerde ledd bokstav a oppheves. Nåværende bokstav b–d blir bokstav a–c.

VII

I lov 26. mars 1999 nr. 14 om skatt av formue og inntekt (skatteloven) gjøres følgende endringer:

§ 2–1 annet til sjette ledd skal lyde:

(2) Person som

- a. i en eller flere perioder oppholder seg mer enn 183 dager i riket i løpet av enhver tolv månedersperiode, eller
 - b. i en eller flere perioder oppholder seg mer enn 270 dager i riket i løpet av enhver trettiseks månedersperiode,
- anses som bosatt i riket, men først i det inntektsår oppholdet i riket overstiger antallet dager som nevnt i henholdsvis a og b.

Bestemmelsen i b gjelder ikke for person bosatt på Svalbard.

(3)

- a. For person som tar fast opphold i utlandet, opphører bostedet i riket for det inntektsår det godtgjøres at personen ikke har oppholdt seg i riket i en eller flere perioder som overstiger 61 dager i inntektsåret og at personen eller dennes nærstående ikke har disponert bolig i riket. Bostedet opphører uansett ikke før det tidspunkt personen eller dennes nærstående ikke lenger disponerer bolig i riket.
- b. For person som har vært bosatt i riket i minst ti år før det inntektsår vedkommende tar fast opphold i utlandet, opphører bosted i riket etter utløpet av det tredje inntektsåret etter det inntektsår vedkommende tar slikt fast opphold i utlandet, men bare hvis det for hvert av de tre inntektsårene godtgjøres at personen ikke har oppholdt seg i riket i en eller flere perioder som overstiger 61 dager i inntektsåret og at personen eller dennes nærstående ikke har disponert bolig i riket.

(4) Med nærstående menes en persons ektefelle, samboer eller mindreårige barn.

(5) Med å disponere bolig menes å direkte eller indirekte eie, leie eller på annet grunnlag ha rett til å bruke bolig.

(6) Med bolig menes:

- a. boenhet med innlagt helårs vann og avløp, med mindre boenheten i henhold til reguleringsplan, kommuneplanens arealdel eller andre offentligrettslige regler på utflyttingstidspunktet ikke kan benyttes som bolig, og
- b. enhver boenhet som faktisk er benyttet som bolig.

Som bolig anses likevel ikke boenhet som er anskaffet minst fem år før det inntektsår det tas opphold i utlandet og som i denne perioden ikke har vært benyttet som bolig av skattyteren eller dennes nærstående.

Nåværende fjerde, femte og åttende ledd bokstav f) oppheves.

Nåværende tredje, sjette, syvende, åttende og niende ledd blir henholdsvis syvende, åttende, niende, tiende og ellefte ledd.

VIII

I lov 26. mars 1999 nr. 14 om skatt av formue og inntekt (skatteloven) gjøres følgende endringer:

Ny § 4–4 skal lyde:

§ 4–4. *Forpliktelse etter avtale om verdipapirlån*

Ved fastsettelse av skattepliktig formue gis det fradrag for forpliktelse til å levere tilbake identisk verdipapir etter avtale om verdipapirlån som nevnt i § 9–11.

Ny § 6–23 skal lyde:

§ 6–23. *Utbyttekompensasjon*

Det gis ikke fradrag for utbyttekompensasjon som nevnt i § 10–11 tredje ledd.

§ 6–40 nytt syvende ledd skal lyde:

Rentekompensasjon etter avtale om verdipapirlån som nevnt i § 9–11, regnes som renter på gjeld. Som rentekompensasjon regnes et beløp som motsvarer den rente som i låneperioden er utdelt på et utlånt verdipapir. Bestemmelsen i § 10–11 tredje ledd tredje punktum gjelder tilsvarende.

Ny § 9–11 skal lyde:

§ 9–11. *Lån av verdipapirer*

(1) Gevinst anses ikke realisert ved etablering og innfrielse av verdipapirlån. Slik gevinst anses likevel realisert når vilkårene nedenfor i denne paragraf ikke er oppfylt.

(2) Tap anses ikke realisert ved etablering og innfrielse av verdipapirlån.

(3) Med verdipapirlån forstås en avtale hvor eieren av et verdipapir (utlåneren), mot annet vederlag enn kjøpesummen for dette, overdrar verdipapiret til den annen avtalepart (innlåneren), og hvor den annen avtalepart er forpliktet til å tilbakeføre et identisk verdipapir til den opprinnelige eieren mot annet vederlag enn kjøpesummen for dette.

(4) Bestemmelsen i første ledd første punktum gjelder når det er inngått en skriftlig avtale om verdipapirlån, og

- lånet gjelder aksje, grunnfondsbevis eller ihendehaverobligasjon, tatt opp til notering på børs som definert i børsloven § 1–3 annet ledd, eller tilsvarende notering på utenlandsk børs, og
- innlåneren påtar seg en forpliktelse til å kompensere utlåneren for all avkastning som i låneperioden utdeles på det utlånte verdipapiret, og
- transaksjonen registreres som lånetransaksjon i vedkommende verdipapirregister, når lånet omfatter verdipapir som er registrert i et verdipapirregister opprettet i medhold av verdipapirregisterloven § 3–1.

(5) Ved utlån av aksje i aksjeselskap og allmennaksjeselskap hjemmehørende i Norge og grunnfondsbevis i sparebanker, skal bestemmelsen i første ledd første punktum bare gjelde dersom lånet er innfridd ved tilbakeføring av et identisk verdipapir til utlånerens verdipapirkonto 1. januar i året etter utlånsåret.

(6) Verdipapiret anses realisert, og gevinst tas til inntekt og tap kommer til fradrag, når det anses klart at verdipapirlånet ikke vil bli innfridd med tilbakeføring av et identisk verdipapir til utlåneren.

(7) Departementet kan gi bestemmelsen i første ledd første punktum anvendelse for andre finansielle instrumenter enn nevnt i fjerde ledd a.

Ny § 9–12 skal lyde:

§ 9–12. *Realisasjon av verdipapir dekket ved lån (dekket shortsalg)*

(1) Verdipapir som skattyter har fått tilgang til etter en avtale om verdipapirlån som nevnt i § 9–11 tredje ledd, anses realisert når skattyter erverver et identisk verdipapir (dekningskjøp). Verdipapiret anses likevel realisert senest på det tidspunkt skattyter gjør opp sin forpliktelse etter låneavtalen.

(2) Gevinst og tap skal beregnes etter følgende regler:

a. Utgangsverdien settes til vederlaget ved realisasjonen.

b. Inngangsverdien settes til summen av:

- anskaffelseskostnaden ved dekningskjøpet, eventuelt beløp som trer i stedet for tilbakelevering av lånt verdipapir,
- premie (vederlag for lånet) betalt til utlåneren, og
- kompensasjon for annen avkastning enn utbytte utdelt på utlånt verdipapir i låneperioden.

c. Det gjøres ikke tillegg for positivt RISK-beløp etter § 10–34 på dekningskjøpt aksje eller grunnfondsbevis i sparebanker.

§ 10–10 første ledd nytt annet punktum skal lyde:

Bestemmelsene i §§ 10–11 til 10–13 gjelder også for skattyter som oppebærer utbyttekompensasjon som nevnt i § 10–11 tredje ledd fra selskap mv. som nevnt i § 10–1.

§ 10–11 nytt tredje ledd skal lyde:

Mottatt utbyttekompensasjon etter en avtale om verdipapirlån som nevnt i § 9–11, regnes som utbytte på utlånt aksje. Som utbyttekompensasjon regnes et beløp som motsvarer det utbyttet som i låneperioden er utdelt på en utlånt aksje. Slik utbyttekompensasjon skal anses å være betalt mellom partene i en avtale om verdipapirlån, uavhengig av om avtalen inneholder en egen bestemmelse om slik betaling.

Nåværende tredje til syvende ledd blir fjerde til åttende ledd.

§ 10–11 fjerde ledd skal lyde:

Som innbetalt aksjekapital etter reglene i annet ledd regnes ikke aksjer som er utstedt ved forhøyelse av aksjekapitalen uten nyttegning, og tilskrivning på aksjer.

§ 10–13 skal lyde:

§ 10–13. Utenlandsk aksjonær

Av utbytte som utdeles til aksjonær som er hjemmehørende i utlandet, svares skatt til staten etter en sats som fastsettes av Stortinget i det årlige skattevedtak, jf. kapittel 15. Skatteberegningen skjer under ett i den kommunen der selskapet har sitt kontor eller styret har sitt sete, eventuelt ved Sentralskattekontoret for storbedrifter dersom selskapet lignes der. Selskapet er ansvarlig for den skatten som etter denne paragraf faller på aksjonærene. Foregående punktum gjelder ikke skatt på utbyttekompensasjon som nevnt i § 10–11 tredje ledd. Ansvar for slik skatt påhviler innlåner som etter avtale om verdipapirlån, jf. § 9–11, svarer slik kompensasjon til kontraktsmotpart hjemmehørende i utlandet. Reglene i denne paragraf gjelder ikke for utdeling fra obligasjonsfond.

Ny § 14–24 skal lyde:

§ 14–24. Gevinst og tap ved realisasjon av verdipapir dekket ved lån

Gevinst og tap ved realisasjon av verdipapir dekket ved lån (dekket shortsalg) inntektsføres eller fradragsføres når verdipapiret anses realisert etter § 9–12 første ledd.

§ 16–30 nytt niende ledd skal lyde:

Ved beregning av eierkrav etter denne paragraf medregnes ikke aksjer som er utlånt eller innlånt etter avtale om verdipapirlån som nevnt i § 9–11 tredje ledd.

Nåværende niende ledd blir tiende ledd.

IX

Endringene under I og VIII trer i kraft fra den tid Kongen bestemmer.

Endringene under II trer i kraft straks.

Endringene under III og VII trer i kraft med virkning fra og med inntektsåret 2004.

Endringene under IV og VI trer i kraft straks med virkning fra og med inntektsåret 2003.

Endringene under V trer i kraft straks med virkning fra og med inntektsåret 2002.

Overgangsbestemmelse

Ved ikrafttredelse av endringene under VII gjelder følgende overgangsregel:

Til skatteloven § 2–1 fjerde ledd:

En person som har tatt opphold i utlandet og som ikke er skattepliktig til riket ved utløpet av inntektsåret 2003 på grunnlag av skatteloven § 2–1 fjerde ledd, skal anses som skattemessig bosatt i utlandet fra og med 1. januar 2004.

6. juni. Lov nr. 37 2003

Lov om endringer i lov 19. november 1982 nr. 66 om helsetjenesten i kommunene og i enkelte andre lover (forenkling av statlig regelverk rettet mot kommunesektoren m.v.).

Ot.prp. nr. 54 (2001-2002), Innst.O. nr. 70 og Besl.O. nr. 79 (2002-2003). Odels- og lagtingsvedtak hhv. 1. og 29. april 2003. Fremmet av Helsedepartementet. Kunngjort 6. juni 2003.

Følgende lov oppheves:

Lov av 19. november 1982 nr. 68 om planlegging av helse- og sosialtjenesten i kommunene.

Endringer i følgende andre lover:

- 1 Lov av 3. juni 1983 nr. 54 om tannhelsetjenesten.
- 2 Lov av 13. desember 1991 nr. 81 om sosiale tjenester m.v.

I

I lov 19. november 1982 nr. 66 om helsetjenesten i kommunene gjøres følgende endringer:

§ 1–3 fjerde ledd skal lyde:

Der forholdene ligger til rette og det finnes hensiktsmessig, kan kommunen også organisere ergoterapi og helsetjeneste ved bedrifter og ved primærnæring i kommunen.

§ 1–3 femte ledd skal lyde:

Departementet kan ved forskrift treffe nærmere bestemmelse om den virksomhet som hører under kommunens helsetjeneste, herunder forskrift om oppføring, innredning og drift av og tilsyn med sykehjem og boform for heldøgns omsorg og pleie.

§ 1–4 første ledd oppheves.

Nåværende andre til sjetten ledd blir første til femte ledd.

§ 2–4 første ledd tredje punktum skal lyde:

Under behandlingen av klagen skal klageorganet ha fra tre til fem medlemmer.

§ 2–4 tredje ledd første punktum skal lyde:

Fristen for klage er i alle tilfelle tre uker fra vedkommende fikk høve til å klage.

Ny overskrift til kap. 3 skal lyde:

Kap. 3. Administrasjon

§ 3–1 oppheves.

§ 3–3 oppheves.

§ 3–5 fjerde ledd skal lyde:

Kommunelegen skal videresende dødsmeldinger mottatt fra leger i kommunen etter lov om helsepersonell § 36 til Dødsårsaksregisteret.

§ 5–1 første ledd skal lyde:

Kommunen skal dekke utgiftene ved helsetjeneste den har ansvaret for, jfr. § 1–3 første og annet ledd.

II

Lov 19. november 1982 nr. 68 om planlegging av helse- og sosialtjenesten i kommunene oppheves.

III

I lov 3. juni 1983 nr. 54 om tannhelsetjenesten gjøres følgende endringer:

§ 1–3 første ledd bokstav e skal lyde:

Andre grupper som fylkeskommunen har vedtatt å prioritere.

§ 1–3 annet ledd skal lyde:

I tillegg til de prioriterte oppgaver kan Den offentlige tannhelsetjenesten yte tjenester til voksent betalende klientell etter fylkeskommunens bestemmelser.

§ 1–4 skal lyde:

§ 1–4. (*Samordning av Den offentlige tannhelsetjenesten og privat sektor*)

Fylkeskommunen har ansvaret for samordning av Den offentlige tannhelsetjenesten og privat sektor.

§ 1–5 skal lyde:

§ 1–5. (*Meldingsplikt til fylkesadministrasjonen mv.*)

Fylkeskommunen kan pålegge helsepersonell som arbeider innenfor rammen av denne lov å gi opplysninger til bruk for planlegging, styring og utvikling av tannhelsetjenesten i fylkeskommunen. Utlevering av taushetsbelagte opplysninger etter første punktum skal skje etter samtykke fra den opplysningene angår, hvis ikke annet er bestemt i eller i medhold av lov.

Pålegg etter denne bestemmelsen skal være saklig begrunnet og ikke omfatte flere opplysninger enn det som er nødvendig av hensyn til formålet.

§ 2–2 første ledd skal lyde:

For hjelp i Den offentlige tannhelsetjenesten skal mottageren betale vederlag når dette følger av forskrift fastsatt av departementet eller fylkeskommunen.

§ 2–3 første ledd første punktum skal lyde:

Den som ikke får den hjelp som er bestemt i eller i medhold av denne lov, kan klage til det organ fylkeskommunen bestemmer.

§ 2–3 annet ledd første punktum skal lyde:

Fristen for å klage er i alle tilfelle tre uker fra vedkommende fikk høve til å klage.

Kapittel 3 oppheves.

§ 5–1 tredje ledd skal lyde:

Fylkeskommunen skal dekke skyssutgifter i samsvar med forskrift fastsatt av fylkeskommunen for pasienter under § 1–3 som søker tannhelsehjelp i Den offentlige tannhelsetjenesten.

IV

I lov 13. desember 1991 nr. 81 om sosiale tjenester m.v. gjøres følgende endringer:

§ 7–5 første ledd skal lyde:

Kommunen har ansvaret for planlegging, etablering og drift av boliger med heldøgns omsorgstjenester for dem som på grunn av alder, funksjonshemming eller av andre årsaker har behov for det. Om samarbeid mellom kommuner og om avtale med private eiere gjelder §§ 7–3 og 7–4 i loven her på tilsvarende måte.

§ 8–5a skal lyde:

Folkevalgt organs sammensetning i klientsaker

Dersom et folkevalgt organ etter kommunestyrets beslutning skal behandle saker vedrørende enkeltklienter etter denne lov, skal organet ha fra tre til fem medlemmer.

V

Loven trer i kraft fra den tid Kongen bestemmer.

6. juni. Lov nr. 38 2003

Lov om bustadbyggjelag (bustadbyggjelagslova).

Ot.prp. nr. 30, Innst.O. nr. 82 og Besl.O. nr. 84 (2002-2003). Odels- og lagtingsvedtak hhv. 22. og 27. mai 2003. Fremja av Kommunal- og regionaldepartementet. Kunngjort 6. juni 2003.

Følgjande lov opphevast:

Lov av 4. februar 1960 nr. 1 om boligbyggjelag.

Kapittel 1 Innleiande føresegrer

§ 1–1. Verkeområde

(1) Lova gjeld for bustadbyggjelag. Med bustadbyggjelag er meint eit samvirkeforetak som har til hovudføre mål å skaffe bustader til andelseigarane gjennom burettslag eller på anna vis og å forvalte bustader for andelseigarane.

(2) Aksjeloven og allmennaksjeloven gjeld ikkje for bustadbyggjelag.

(3) Kongen gir forskrift om bruken av lova på Svalbard og kan fastsetje særlege reglar ut frå tilhøva på staden.

§ 1–2. Ansvarsavgrensing

(1) Andelseigarane heftar ikkje overfor kreditorane for lagsskyldnadene.

(2) Andelseigarane har ikkje plikt til å gjere innskot i laget eller i eit konkursbu ut over det som følgjer av § 3–1 om andel og § 3–2 om årspengar.

§ 1–3. Tilknytte lag

Tilknytte burettslag er burettslag der det følgjer av vedtektene at andelseigarane skal vere andelseigarar i eit bestemt bustadbyggjelag.

§ 1–4. Forbod mot diskriminering

(1) I vedtektene kan det ikkje setjast vilkår for å vere andelseigar som tek omsyn til truvedkjønning, hudfarge, språkkunnskapar, nasjonalt eller etnisk opphav eller homofil legning, leveform eller orientering, og slike omstende kan ikkje reknast som sakleg grunn til å nekte godkjønning av ein andelseigar eller ha vekt ved tildeling av bustad.

(2) Dersom det ligg føre omstende som gir grunn til å tru at det har funne stad diskriminering i strid med første ledd, skal slik diskriminering leggjast til grunn som bevist, om ikkje den som har utført handlinga gjer det sannsynleg at det likevel ikkje har funne stad diskriminering i strid med lova her.

(3) Om skadebotansvar for ulovleg diskriminering gjeld vanlege skadebotreglar.

§ 1–5. Bruk av elektronisk kommunikasjon

(1) Om ikkje noko anna følgjer av lova her, kan bustadbyggjelaget bruke elektronisk kommunikasjon når det skal gi meldingar, varsel, informasjon, dokument og liknande etter denne lova til ein andelseigar, dersom andelseigaren uttrykkeleg har godteke dette.

(2) Når ein andelseigar skal gi meldingar o.a. etter denne lova til laget, kan han eller ho gjere dette ved bruk av elektronisk kommunikasjon til den e-postadressa eller på den måten laget har fastsett for dette føremålet.

Kapittel 2 Stifting av bustadbyggjelag

§ 2-1. Stiftingsdokument

(1) For å stifte eit bustadbyggjelag skal stiftarar som skal teikne minst tjue andelar og skyte inn kapital på til saman minst 100 000 norske kroner, setje opp eit stiftingsdokument. Stiftingsdokumentet skal innehalde vedtektene for laget (§ 2-2) og dei føresegnene som er nemnde i § 2-3.

(2) Dersom nokon skal ha særskilde rettar i samband med stiftinga, eller laget skal dekkje utgiftene ved stiftinga, må dette vere fastsett i stiftingsdokumentet, jf. § 2-4.

§ 2-2. Minstekrav til vedtektene

(1) Vedtektene skal minst innehalde føresegner om

1. firma for laget,
2. kommune i riket der laget skal ha forretningskontor,
3. kva verksemd laget skal drive i tillegg til hovudføremålet,
4. pålydande verdi på andelane,
5. lågaste og høgaste tal på medlemmer av styre og valkomité,
6. kva saker som skal opp på den ordinære generalforsamlinga.

(2) Namnet på bustadbyggjelaget (firmaet) skal innehalde ordet bustadbyggjelag eller avkortinga BBL.

§ 2-3. Minstekrav til stiftingsdokumentet elles

Stiftingsdokumentet skal elles opplyse om namn eller firma, adresse og fødsels- eller organisasjonsnummer for stiftarane, tida for innbetaling av andelane og eventuell innskotskapital etter § 3-1 fjerde ledd og om kven som skal vere første styre og første revisor for laget.

§ 2-4. Føresegner om særskilde rettar

(1) Stiftingsdokumentet skal innehalde opplysning om eventuelle avtalar eller andre føresegner om at laget skal bli part i avtale. I så fall skal det nemnast kva vilkår som skal gjelde, og namn og adresse til den som er tilgodesedd. Fråsegn frå revisor om verdien av eventuell yting som laget skal ta over, skal leggjast ved stiftingsdokumentet. Eventuell særleg avtale om tilbakebetaling av innskotskapital, jf. § 3-1 fjerde ledd, skal gå fram av stiftingsdokumentet.

(2) Ein avtale eller ei føresegn som ikkje er teken inn i stiftingsdokumentet etter første ledd, kan ikkje gjerast gjeldande mot laget.

(3) Det kan ikkje takast inn vilkår om at oppgjer av andelar kan skje med anna enn pengar, eller at nokon skal ha særskilde rettar overfor eller fordelar i laget.

§ 2-5. Opningsbalanse

(1) Stiftarane skal setje opp og datere ein opningsbalanse som skal leggjast ved stiftingsdokumentet.

(2) Opningsbalansen skal setjast opp i samsvar med regnskapsloven, og ein registrert eller statsautorisert revisor skal stadfeste at balansen er sett opp i samsvar med desse reglane. Opningsbalansen med revisors stadfesting skal tidlegast vere datert fire veker før stiftinga, jf. § 2-6.

§ 2-6. Stifting av laget

Stiftarane skal datere og skrive under stiftingsdokumentet. Når alle stiftarane har skrive under stiftingsdokumentet, er andelane teikna og laget stifta.

§ 2-7. Betaling av andelane

(1) Andelane skal betalast inn til pålydande innan den tida som er fastsett i stiftingsdokumentet. Er betalinga for sein, skal andelseigaren betale rente frå forfallstidspunktet etter forsinkelsesrenteloven.

(2) Skiftar andelen eigar før andelen er innbetalt, er den nye og den tidlegare eigaren solidarisk ansvarlege når eigarskiftet er meldt til laget.

(3) Blir andelen ikkje betalt innan fem dagar etter at andelseigaren har fått ei skriftleg påminning, kan laget gi andre rett til å teikne andelen eller stryke andelsteikninga om det ikkje er i strid med § 3-1 første ledd.

(4) Føresegnene i paragrafen her gjeld tilsvarende for innskotskapital etter § 3-1 fjerde ledd.

§ 2-8. Melding av laget til Føretaksregisteret

(1) Laget skal meldast til Føretaksregisteret innan tre månader etter at stiftingsdokumentet er underskrive.

(2) Før laget blir meldt til Føretaksregisteret, skal andelskapital og eventuell innskotskapital som går fram av opningsbalansen, vere fullt innbetalt. Innbetalinga skal stadfestast av revisor. Er det betalt inn mindre enn det som er oppgitt og stadfesta i meldinga, er styremedlemmene og revisor solidarisk ansvarlege for det som manglar. Det gjeld sjølv om det ikkje er valda skade.

(3) Dersom laget ikkje er meldt til Føretaksregisteret innan fristen, kan laget ikkje registrerast. Det same gjeld dersom registrering blir nekta på grunn av feil som ikkje kan rettast.

(4) Laget kan ikkje erverve rettar eller pådrage seg plikter før det er registrert.

§ 2-9. Kravet på innskot

Lagets krav på andelsinnskot eller innskotskapital kan ikkje overdragast. Det kan heller ikkje stillast som trygd eller takast utlegg i for gjeld.

Kapittel 3 Kapitalen i laget

§ 3-1. Minstekapital

- (1) Laget skal ha ein andelskapital på til saman minst 100 000 norske kroner.
- (2) Laget skal ha minst tjue andelseigarar når det blir stifta. Lov 23. mai 1980 nr. 11 om stiftelser kapittel VI gjeld tilsvarende dersom laget ikkje lenger har andelseigarar.
- (3) Andelane skal lyde på minst 300 norske kroner, men ikkje meir enn 5 000 norske kroner. Det kan fastsetjast i vedtektene at andelane skal ha ulikt pålydande.
- (4) Om ikkje andelskapitalen åleine oppfyller kravet i første ledd, må ein eller fleire andelseigarar i tillegg til andelen skyte inn kapital i laget som skal reknast likt med andelskapital. Er ikkje anna avtala, kan slik innskotskapital krevjast tilbakebetalt dersom laget etter betalinga har ein eigenkapital på minst 100 000 norske kroner, og eigenkapitalen ikkje er openbert uforsvarleg ut frå risikoen og verksemda i laget, jf. § 3-3.
- (5) Med unntak for tilbakebetaling som nemnt i fjerde ledd kan andelskapitalen berre setjast ned dersom det trengst for å dekkje tap som ikkje kan dekkjast på anna vis.

§ 3-2. Årspengar

- (1) I vedtektene kan det fastsetjast at andelseigarane skal betale årspengar. Årspengane treng ikkje vere like for alle andelseigarar. Endring av årspengane kan avgjerast av den ordinære generalforsamlinga med verknad frå neste kalenderår.
- (2) Tilknytte burettslag skal betale årspengane for kvar andel i laget.

§ 3-3. Krav til forsvarleg eigenkapital

Laget skal alltid ha ein eigenkapital som er forsvarleg ut frå risikoen ved og omfanget av verksemda i laget.

§ 3-4. Handleplikt ved tap av eigenkapital

- (1) Dersom det må leggjast til grunn at eigenkapitalen er lågare enn det som er forsvarleg ut frå risikoen ved og omfanget av verksemda i laget, skal styret straks behandle saka. Styret skal innan rimeleg tid kalle inn generalforsamlinga, gi ei utgreiing om den økonomiske stillinga og gjere framlegg om tiltak som vil gi laget ein forsvarleg eigenkapital.
- (2) Dersom styret ikkje finn grunnlag for framlegg om tiltak som nemnde i første ledd, eller slike tiltak ikkje let seg gjennomføre, skal styret gjere framlegg om å løyse opp laget.

§ 3-5. Utdeling m.m.

- (1) Eventuell rente på andelskapital skal vere avgrensa.
- (2) Eventuell utdeling til andelseigarane ut frå samhandel med laget kan ikkje utgjere meir enn ein tiandedel av årsresultatet frå året for utdelinga etter at underskot frå tidlegare år er dekt. Det kan ikkje delast ut meir enn styret gjer framlegg om eller godtek.
- (3) Til bumiljøtiltak og andre allmenntytige føremål kan generalforsamlinga vedta å setje av opp til ein tiandedel av årsresultatet etter at underskot frå tidlegare år er dekt. Det kan ikkje setjast av meir enn styret gjer framlegg om eller godtek.
- (4) I samhandelen med andelseigarar, burettslag eller andre skal det ikkje avtalast vilkår som på urimeleg vis går ut over andre andelseigarar eller laget.
- (5) Utdeling i strid med paragrafen her skal mottakaren føre tilbake til laget. Det gjeld likevel ikkje dersom mottakaren korkje kjende eller burde kjenne til at utdelinga var ulovleg. Kravet på tilbakeføring kan setjast ned etter skadeserstatningsloven § 5-2.

Kapittel 4 Andelseigarane

I Andelseigarane

§ 4-1. Andelseigarane

- (1) Eit bustadbyggjelag skal alltid vere ope for nye andelseigarar. I vedtektene kan det setjast vilkår for å eige andel dersom det er sakleg grunn til det. Alle andelar gir like rettar og plikter i laget, om ikkje anna følgjer av lova her.
- (2) Juridiske personar kan vere andelseigarar, om ikkje anna er fastsett i vedtektene. Vedtektene kan setje særlege vilkår for slik medlemskap eller kan overlata til styret å setje vilkår.
- (3) Kvar andelseigar kan berre eige ein andel. Juridiske personar kan eige fleire andelar dersom det går fram av vilkår som er fastsette etter andre leddet.
- (4) Ein andelseigar i eit tilknytt burettslag kan vere andelseigar i bustadbyggjelaget utan hinder av vedtektene.
- (5) Ny andelseigar kan berre utøve sine rettar som andelseigar når ervervet er ført inn i andelseigarboka.

§ 4-2. Krav til andelseigarbok

- (1) Laget skal ha ei andelseigarbok som skal først forsvarleg på elektronisk eller anna vis.
- (2) I andelseigarboka skal andelseigarane først inn med opplysningar om namn eller firma, fødselsdato eller organisasjonsnummer og adresse.
- (3) For kvar andelseigar skal det opplysast om talet på andelar og nummer på andelane.

§ 4-3. Melding om innføring i andelseigarboka

- (1) Når ein andelseigar er innført i andelseigarboka, skal laget gi andelseigaren melding om dette.
- (2) Meldinga skal daterast og opplyse om det som er innført om andelseigaren. Blir det som er innført endra, skal andelseigaren ha melding om dette.

II Eigarskifte og vilkår for eigarskifte**§ 4-4. Eigarskifte**

- (1) Ein andel kan ikkje utan samtykke frå laget overførast til andre. Krav om samtykke kan ikkje gjerast gjeldande når andelen går over til ektemake, til andelseigarens eller ektemakens slektning i rett opp- eller nedstigande linje, til fosterbarn som faktisk står i same stilling som livsarving, til sysken eller til nokon annan som i dei to siste åra har høyrte til same husstand som den tidlegare eigaren. Samtykke kan heller ikkje gjerast gjeldande når andelen går over på skifte etter separasjon eller skilsmål, eller når ein husstandsmedlem tek over andelen etter føresegnene i husstandsfellesskapsloven § 3.
- (2) Har andelseigaren andel i eit tilknytt burettslag òg, kan andelen i bustadbyggjelaget berre overførast saman med andelen i burettslaget.
- (3) Laget kan fastsetje reglar for kva rettar som skal følgje med andelen.
- (4) Ved eigarskifte skal den nye andelseigaren straks sende melding til laget.

§ 4-5. Utmelding og utestenging

- (1) Ein andelseigar kan utan førehandsvarsel melde seg ut av laget.
- (2) Ein andelseigar som har handla til skade for laget, eller som ikkje lenger fyller vilkåra for å vere andelseigar, kan stengjast ute etter vedtak i styret. Andelseigaren kan krevje at styret legg vedtaket fram for generalforsamlinga. Kravet må vere sett fram innan tretti dagar etter at andelseigaren tok mot skriftleg melding med opplysning om utestenginga og om fristen for å krevje vedtaket lagt fram for generalforsamlinga. Kravet har utsetjande verknad.
- (3) Ein andelseigar som har andel i eit burettslag tilknytt bustadbyggjelaget, kan ikkje stengjast ute frå laget. Det same gjeld for den som har avtale med bustadbyggjelaget eller annan utbyggjar om overtaking eller teikning av andel i slikt lag, jf. lov om burettslag § 2-13.
- (4) Ein andelseigar som melder seg ut av laget eller blir stengd ute etter andre leddet, har ikkje krav på å få tilbake andelssummen eller årspengane. For rett til tilbakebetaling av annan innskotskapital gjeld § 3-1 fjerde ledd. Dersom det etter § 3-1 fjerde ledd ikkje er høve til tilbakebetaling av annan innskotskapital når andelseigaren melder seg ut eller blir utstengd, kan han krevje slik tilbakebetaling dersom vilkåra seinare er oppfylte.

§ 4-6. Samarbeidsutval

Dersom bustadbyggjelaget ber om det, skal juridiske personar som nemnde i burettslagslova § 4-2 som eig andel i eit tilknytt burettslag, vere med i eit samarbeidsutval for behandling av erverv av andelar og forvaltning av leigeforhold i dei tilknytte burettslaga.

Kapittel 5 Generalforsamlinga**I Allmenne reglar****§ 5-1. Mynde**

Generalforsamlinga har øvste myndet i laget.

§ 5-2. Møterett. Fullmektig

- (1) Alle andelseigarane har rett til å møte i generalforsamlinga. Andelseigarane som har teikna andel etter siste årsskiftet, har likevel ikkje rett til å møte. Andelseigarane kan velje å møte ved fullmektig som dei sjølve peiker ut. Ingen kan vere fullmektig for meir enn ein andelseigar. Møteretten kan ikkje avgrensast i vedtektene på anna vis enn det som går fram av § 5-3.
- (2) Fullmektigen skal leggje fram skriftleg og datert fullmakt. Fullmakta gjeld berre for den førstkomande generalforsamlinga om det ikkje går tydeleg fram at noko anna er meint. Andelseigaren kan når som helst kalle tilbake fullmakta.
- (3) Kvar andelseigar kan ta med ein rådgivar og kan gi talerett til rådgivaren.

§ 5-3. Delegerte

- (1) I lag med fleire enn 500 andelseigarar kan det fastsetjast i vedtektene at andelseigarane skal vere representerte ved delegerte på generalforsamlinga. Det skal i så fall fastsetjast i vedtektene korleis dei delegerte skal veljast, og om det skal veljast varamedlemmer for desse. Andelseigarar som ville hatt møterett etter § 5-2 første ledd, har rett til å vere med på valet. Det skal veljast delegerte særskilt for andelseigarar i tilknytte burettslag og særskilt for dei andre andelseigarane. Tilnærma like mange andelseigarar skal ha rett til å vere med på valet av kvar av dei delegerte. Delegerte skal veljast før ordinær generalforsamling, og valet gjeld til neste val. Berre andelseigarar kan vere delegerte.
- (2) Delegerte kan ikkje møte ved fullmektig, men kvar delegert kan ta med ein rådgivar og kan gi talerett til rådgivaren.

§ 5-4. Røysterett. Habilitet

(1) Kvar andelseigar eller kvar delegert har ei røyst på generalforsamlinga, sjølv om andelseigaren har fleire andelar. Ein andelseigar kan dessutan røyste som fullmektig for ein annan andelseigar.

(2) Ingen kan sjølv eller ved fullmektig, som fullmektig eller som delegert røyste på generalforsamlinga om søksmål mot seg sjølv eller om eige ansvar overfor laget, og heller ikkje om søksmål mot andre eller ansvar for andre overfor laget dersom andelseigaren, fullmektigen eller den delegerte har ei vesentleg interesse i saka som kan stride mot laget interesse.

§ 5-5. Møterett og møteplikt for leiinga

Styreleiaren og dagleg leiar skal vere til stades på generalforsamlinga. Ved gyldig forfall skal det peikast ut nokon til å møte i staden. Andre styremedlemmer kan vere til stades på generalforsamlinga. Styremedlemmer og dagleg leiar har rett til å uttale seg på generalforsamlinga.

II Møte i generalforsamlinga**§ 5-6. Ordinær generalforsamling**

(1) Laget skal halde ordinær generalforsamling før 1. juli kvart år.

(2) Spørsmålet om godkjenning av årsrekneskapen og årsmeldinga skal alltid takast opp og avgjerast på den ordinære generalforsamlinga.

(3) Årsrekneskapen, årsmeldinga og revisjonsmeldinga skal seinast ei veke før generalforsamlinga sendast til alle andelseigarar med kjend adresse. Skal andelseigarane vere representerte ved delegerte på generalforsamlinga, jf. § 5-3, er det nok å sende dokumenta til dei delegerte.

§ 5-7. Ekstraordinær generalforsamling

(1) Styret kan kalle inn til ekstraordinær generalforsamling.

(2) Styret skal kalle inn til ekstraordinær generalforsamling når revisor eller minst ein tjuandedel av andelseigarane krev det skriftleg for å få teke opp eit klart oppgitt emne. Har laget representantskap, skal styret kalle inn til ekstraordinær generalforsamling dersom leiaren av representantskapet krev det. Styret skal syte for at generalforsamlinga blir halden innan ein månad etter at kravet er sett fram.

III Innkalling til generalforsamlinga**§ 5-8. Kven som skal kalle inn**

(1) Generalforsamlinga skal kallast inn av styret.

(2) Dersom styret ikkje kallar inn til generalforsamling som skal haldast etter lova, vedtektene eller tidlegare vedtak i generalforsamlinga, skal tingretten kalle inn snarast råd om det blir kravt av ein styremedlem, dagleg leiar, revisor eller ein andelseigar. Har laget representantskap, kan leiaren av representantskapet setje fram slikt krav. Laget skal dekkje utgiftene.

§ 5-9. Kvar generalforsamlinga skal haldast

Generalforsamlinga skal haldast i den kommunen der laget har forretningskontoret, om det ikkje er fastsett i vedtektene at ho kan haldast på ein eller fleire andre oppgitte stader. Generalforsamlinga kan haldast ein annan stad dersom det trengst av særlege grunnar.

§ 5-10. Krav til innkallinga

(1) Alle andelseigarar med kjend adresse skal ha skriftleg innkalling som opplyser om tid og stad for møtet. Skal andelseigarane vere representerte ved delegerte på generalforsamlinga, jf. § 5-3, er det nok å sende innkallinga til dei delegerte.

(2) Innkallinga skal sendast slik at ho til vanleg er komen fram seinast ei veke før møtet skal haldast, om det ikkje er fastsett lengre frist i vedtektene. Slik vedtektsføresegn gjeld ikkje for innkalling etter § 5-7 andre ledd.

(3) I innkallinga skal dei sakene som skal behandlast, vere klart oppgitt. Framlegg til vedtektsendringar skal takast inn i innkallinga. Styret skal lage framlegg til sakliste i samsvar med lov og vedtekter.

§ 5-11. Rett til å få saker opp på generalforsamlinga

(1) Ein andelseigar har rett til å få teke opp på generalforsamlinga spørsmål som blir melde skriftleg til styret innan 1. april.

(2) Delegerte har rett til å få teke opp på generalforsamlinga spørsmål som blir melde skriftleg til styret i så god tid at det kan takast med i innkallinga. Er innkallinga send, skal det sendast ny innkalling dersom ho kan kome fram seinast ei veke før møtet skal haldast.

IV Møtereclar**§ 5-12. Opning av møtet. Møteleiar**

(1) Styreleiaren eller den styret har peikt ut, skal opne generalforsamlinga. Er det fastsett i vedtektene kven som skal vere møteleiar, jf. andre ledd andre punktum, opnar møteleiaren generalforsamlinga. Har tingretten innkalla generalforsamlinga, skal retten peike ut den som skal opne møtet, og den avgjerda kan ikkje påkjærast.

(2) Generalforsamlinga skal velje ein møteleiar, som ikkje treng vere andelseigar eller delegert. Vedtektene kan fastsetje kven som skal vere møteleiar.

§ 5–13. *Liste over andelseigarar eller delegerte på møtet*

Den som opnar møtet, skal før første røysting setje opp ei liste over dei andelseigarane som har møtt, anten sjølv eller ved fullmektig, eller delegerte som har møtt. Lista skal nyttast til ho måtte bli endra av generalforsamlinga.

§ 5–14. *Saker utanom saklista*

(1) Saker som ikkje er melde til andelseigarane etter reglane om innkalling av generalforsamlinga, kan ikkje avgjerast utan at alle andelseigarane i laget samtykkjer.

(2) At saka ikkje er oppgitt i innkallinga, hindrar ikkje at

1. den ordinære generalforsamlinga avgjer saker som etter lova eller vedtektene skal takast opp på kvar ordinær generalforsamling,
2. den ordinære generalforsamlinga avgjer framlegg om gransking etter § 5–24,
3. det blir vedteke å kalle inn til ny generalforsamling for å avgjere framlegg som er gjorde i møtet.

§ 5–15. *Opplysningsplikt for leiinga*

(1) Ein andelseigar kan krevje at styremedlemmer og dagleg leiar gir tilgjengelege opplysningar på generalforsamlinga om tilhøve som kan verke inn på vurderinga av

1. godkjenning av årsrekneskapen og årsmeldinga,
2. saker som er lagde fram for andelseigarane eller dei delegerte til avgjerd,
3. den økonomiske stillinga for laget, medrekna verksemda i samanslutningar som laget tek del i, og andre saker som generalforsamlinga skal ta opp, om dei opplysningane som blir kravde, kan givast utan for stor skade for laget.

(2) Er andelseigarane representerte ved delegerte, kan berre dei delegerte krevje slike opplysningar.

(3) Kan svaret ikkje gjevast på generalforsamlinga fordi det må hentast inn opplysningar, skal det lagast skriftleg svar innan to veker etter møtet. Svaret skal sendast ut til alle andelseigarar med kjend adresse. Var andelseigarane representerte ved delegerte, er det nok å sende svaret til alle delegerte.

§ 5–16. *Valkomité*

(1) Den ordinære generalforsamlinga skal velje ein valkomité til å førebu val året etter, medrekna val av valkomité.

(2) Det skal fastsetjast i vedtektene kor mange medlemmer generalforsamlinga skal velje til valkomiteen. Medlemmer og varamedlemmer skal veljast mellom andelseigarar med bustad i tilknytte lag og andre andelseigarar. I tillegg skal ein medlem peikast ut av styret.

(3) Skal andelseigarane vere representerte ved delegerte på generalforsamlinga, jf. § 5–3, skal valkomiteen førebu val av delegerte i samsvar med § 5–3.

§ 5–17. *Protokoll*

(1) Møteleiaren skal syte for at det blir ført protokoll for generalforsamlinga.

(2) Vedtak i generalforsamlinga skal takast inn i protokollen saman med opplysning om røystetal. Lista over dei som har møtt, jf. § 5–13, skal leggjast ved protokollen.

(3) Møteleiaren og minst ein annan person som generalforsamlinga skal velje mellom dei som er til stades, skal skrive under protokollen. Protokollen skal haldast tilgjengeleg for andelseigarane hos laget og skal takast forsvareg vare på.

V Fleirtalskrav o.a.

§ 5–18. *Vanleg fleirtalskrav*

(1) Vedtak i generalforsamlinga krev fleirtal av dei røystene som er gitt, om ikkje anna er fastsett i lova. Står røystetalet likt, gjeld det som møteleiaren sluttar seg til, også om møteleiaren ikkje har røysterett.

(2) Ved val eller tilsetjing kan generalforsamlinga fastsetje på førehand at den som får flest røyster, skal reknast som vald. Står røystene likt, blir avgjerda teken ved lutkast.

(3) Det kan vedtektsfestast andre fleirtalskrav enn dei som følgjer av paragrafen her, og fastsetjast andre reglar om følgja av at røystene står likt.

§ 5–19. *Vedtektsendring*

Generalforsamlinga kan vedta å endre vedtektene med to tredjedelar av dei røystene som er gitt. I vedtektene kan det fastsetjast strengare fleirtalskrav enn det som følgjer av paragrafen her.

§ 5–20. *Misbruk av mynde*

Generalforsamlinga kan ikkje gjere noko vedtak som er skikka til å gi visse andelseigarar eller andre ein urimeleg fordel til skade for andre andelseigarar eller laget.

VI Søksmål om ugyldige vedtak

§ 5–21. Kven som kan reise søksmål om ugyldige vedtak

Ein andelseigar, ein styremedlem eller dagleg leiar kan reise søksmål med påstand om at eit vedtak av generalforsamlinga er ugyldig fordi det er blitt til på ulovleg vis eller elles er i strid med lova eller vedtektene for laget. Slikt søksmål kan òg reisas av eit fleirtal av dei tilsette eller alternativt av fagforeiningar som organiserer to tredjedelar av dei tilsette.

§ 5–22. Frist for å reise søksmål

- (1) Søksmål etter § 5–21 om at eit vedtak er ugyldig, må reisas innan tre månader etter at vedtaket er gjort, elles er vedtaket gyldig.
- (2) Reglane i første ledd gjeld ikkje når
 1. vedtaket er av slikt slag at det ikkje kan takast sjølv med samtykke frå alle andelseigarane,
 2. lov eller vedtekter krev at visse andelseigarar eller alle andelseigarar må gi samtykke til vedtaket, og slikt samtykke ikkje er gitt,
 3. det ikkje er kalla inn til generalforsamlinga, eller reglane om innkalling har vore sette vesentleg til side,
 4. søksmål blir reist innan to år etter utgangen av fristen i første ledd, og tingretten kjem til at saksøkjaren har hatt rimeleg grunn til fristforsøminga, og at det ville føre til openbert urimeleg resultat om vedtaket skulle reknast som gyldig.

§ 5–23. Dom om ugyldig vedtak

- (1) Ein dom som slår fast at eit vedtak av generalforsamlinga er ugyldig, eller som endrar vedtaket, har verknad for alle som har rett til å reise søksmål etter § 5–21.
- (2) Dommen kan berre gå ut på endring av vedtaket dersom det er lagt ned påstand om det, og tingretten kan slå fast kva innhald vedtaket skulle ha hatt.
- (3) Er vedtaket meld til Føretaksregisteret, skal dommen meldast og registrerast der. Laget ber utgiftene.

VII Gransking

§ 5–24. Framlegg om gransking

- (1) Ein andelseigar eller delegert kan gjere framlegg om gransking av stiftinga eller forvaltninga av laget eller nærare oppgitte omstende kring forvaltninga eller rekneskapane. Framlegget kan gjerast i ordinær generalforsamling eller på ei generalforsamling der det går fram av innkallinga at sak om slik gransking skal takast opp.
- (2) Får framlegget tilslutning frå minst ein tiandedel av dei andelseigarane eller dei delegerte som møter på generalforsamlinga, kan kvar andelseigar innan ein månad etter generalforsamlinga krevje at tingretten ved orskurd tek avgjerd om gransking.

§ 5–25. Avgjerd i tingretten

- (1) Tingretten skal ta til følge eit krav etter § 5–24 andre ledd om gransking dersom retten meiner at det har rimeleg grunn.
- (2) Før det blir teke avgjerd i saka, skal retten gi laget, og i tilfelle den granskinga elles vil omfatte, høve til å uttale seg.
- (3) Retten skal oppnemne ein eller fleire granskarar. Det som er fastsett om revisor i revisorloven §§ 4–1 til 4–7 og § 5–2 tredje ledd, gjeld tilsvarende for granskarane. Dei har teieplikt etter same reglar som revisor.
- (4) Retten skal fastsetje godtgjersle for granskarane. Kostnadene ved granskinga skal berast av laget. Retten kan fastsetje at laget skal deponere ein høveleg sum på førehand.

§ 5–26. Granskingsrapporten

- (1) Granskarane skal gi ein skriftleg rapport om granskinga til tingretten.
- (2) Retten skal kalle inn generalforsamlinga til behandling av granskingsrapporten. Rapporten skal sendast til kvar andelseigar med kjend adresse slik at han normalt er framme seinast ei veke før møtet. Skal andelseigarane vere representerte ved delegerte på generalforsamlinga, jf. § 5–3, er det nok å sende rapporten til dei delegerte.

VIII Representantskap

§ 5–27. Representantskap

- (1) Dersom det er fastsett i vedtektene at laget skal ha representantskap, skal representantskapet veljast av generalforsamlinga. Styremedlem, dagleg leiar og revisor kan ikkje vere medlem av representantskapet.
- (2) Representantskapet skal føre tilsyn med at lagets føremål blir fremja i samsvar med lov, vedtekter og vedtak i generalforsamlinga, og elles utføre oppgåver som er fastsette i vedtektene.
- (3) Nærare reglar om saksbehandlinga kan fastsetjast i vedtektene.

Kapittel 6 Leiinga av laget

I Krav om styre og dagleg leiar. Val av styre, tenestetid o.a.

§ 6-1. Styret

- (1) Laget skal ha eit styre med minst tre medlemmer. Berre myndige personar kan vere styremedlemmer.
- (2) Styret skal velje styreleiaren om ikkje generalforsamlinga har gjort det. Dagleg leiar kan ikkje vere styreleiar.

§ 6-2. Dagleg leiar

Styret skal tilsetje ein dagleg leiar for laget.

§ 6-3. Val av styremedlemmer

- (1) Generalforsamlinga skal velje styremedlemmene. Det skal veljast minst ein varamedlem.
- (2) Første ledd gjeld ikkje styremedlemmer som dei tilsette i laget skal velje etter § 6-4.
- (3) Det kan fastsetjast i vedtektene at valretten for generalforsamlinga etter første ledd skal overførast til andre. Meir enn halvparten av styremedlemmene skal likevel veljast av generalforsamlinga, om ikkje valretten blir overført til eit vedtektsfesta lagsorgan. Valrett kan ikkje overførast til styret eller til ein styremedlem.

§ 6-4. Rett for tilsette til å velje styremedlemmer

- (1) I lag med fleire enn tretti tilsette kan eit fleirtal av dei tilsette krevje at ein styremedlem og ein observatør med varamedlemmer skal veljast av og mellom dei tilsette.
- (2) I lag med fleire enn femti tilsette kan eit fleirtal av dei tilsette krevje at opp til ein tredjedel og minst to av styremedlemmene med varamedlemmer skal veljast av og mellom dei tilsette.
- (3) Forskrifter etter aksjeloven § 6-4 fjerde ledd gjeld tilsvarande for val etter paragrafen her så langt dei passar.

§ 6-5. Tenestetid for styremedlemmene

- (1) Styremedlemmene gjer teneste i to år. I vedtektene kan tenestetida setjast kortare eller lengre, men ikkje til meir enn fire år. Kortare tenestetid kan fastsetjast ved suppleringsval.
- (2) Tenestetida skal reknast frå valet om ikkje anna er fastsett, og varer ut den ordinære generalforsamlinga det året da tenestetida er slutt.
- (3) Sjølv om tenestetida er slutt, har styremedlemmen rett til å bli ståande i vervet til ny styremedlem er vald.
- (4) Første og andre leddet gjeld ikkje styremedlem som er vald etter § 6-4.

§ 6-6. Avgang og avsetjing for tenestetida er slutt

- (1) Ein styremedlem har rett til å gå av før tenestetida er slutt dersom det er særleg grunn til det. Styret og det organ som har valt styremedlemmen, skal ha rimeleg førehandsvarsel.
- (2) Ein styremedlem kan avsetjast av det organ som har valt styremedlemmen. Det gjeld ikkje ein styremedlem som er vald etter § 6-4.

§ 6-7. Suppleringsval

- (1) Fell vervet for ein styremedlem bort før tenestetida er slutt, og det ikkje finst varamedlem, skal resten av styret syte for val av ny styremedlem for resten av tenestetida. Det same gjeld dersom ein styremedlem blir umyndig eller blir sett i konkurskarantene etter konkursloven §§ 142 og 143.
- (2) Høyrer valet under generalforsamlinga, kan det vente til neste ordinære generalforsamling dersom styret framleis er vedtaksført.

§ 6-8. Varamedlemmer og observatørar

Føresegnene i lova om styremedlemmer gjeld tilsvarande for varamedlemmer og observatørar så langt dei passar.

§ 6-9. Godtgjersle

Eventuell godtgjersle til styremedlemmer og observatørar skal fastsetjast av generalforsamlinga. Ved konkurs fell retten til godtgjersle bort frå konkursopninga.

II Oppgåver for leiinga. Saksbehandling o.a.

§ 6-10. Forvaltninga av laget

- (1) Forvaltninga av laget høyrer under styret. Styret skal syte for forsvarleg organisering av verksemda.
- (2) Styret skal så langt det trengst, fastsetje planar og budsjett for verksemda i laget. Styret kan òg fastsetje retningslinjer for verksemda.
- (3) Styret skal halde seg orientert om den økonomiske stoda for laget og skal sjå til at det blir ført fullgod kontroll med verksemda, rekneskapen og formueforvaltninga.
- (4) Styret kan setje i verk dei undersøkingar som det meiner det treng for å kunne utføre oppgåvene sine. Styret skal setje i verk slike undersøkingar dersom ein eller fleire av styremedlemmene krev det.

§ 6–11. Tilsynsansvar for styret

Styret skal føre tilsyn med den daglege leiinga og verksemda i laget elles. Styret kan fastsetje instruks for den daglege leiinga.

§ 6–12. Dagleg leiing

(1) Dagleg leiar skal stå for den daglege leiinga av verksemda i laget og skal følgje dei retningslinjene og pålegga som styret har gitt.

(2) Den daglege leiinga omfattar ikkje saker som etter tilhøva i laget er av uvanleg slag eller har mykje å seie for laget.

(3) Dagleg leiar kan elles avgjere ei sak etter fullmakt frå styret i det enkelte tilfellet eller når det er til vesentleg ulempe for laget å vente på styrevedtak. Styret skal ha melding om avgjerda snarast råd.

(4) Dagleg leiar skal syte for at rekneskapen for laget er i samsvar med lov og forskrifter, og at formueforvaltninga er ordna på fullgod måte.

§ 6–13. Plikter for dagleg leiar overfor styret

(1) Dagleg leiar skal minst kvar tredje månad, i møte eller skriftleg, gi styret melding om verksemda i laget, stillinga for laget og resultatutviklinga.

(2) Styret kan til kvar tid krevje at dagleg leiar gir styret ei nærare utgreiing om bestemte saker. Kvar styremedlem kan òg krevje slik utgreiing.

§ 6–14. Tilhøvet til dotterselskap

Laget skal melde frå til styret i eit dotterselskap om tilhøve som kan ha noko å seie for heile konsernet, jf. regnskapsloven § 1–3. Laget skal òg melde frå til styret i dotterselskapet om vedtak som kan ha noko å seie for dotterselskapet, før endeleg vedtak blir gjort.

§ 6–15. Godtgjersle frå andre enn laget

(1) Ein styremedlem, dagleg leiar eller ein tilsett i laget må ikkje i samband med arbeidet sitt for laget ta imot godtgjersle frå andre enn laget. Det same gjeld for godtgjersle frå laget som ein medkontrahent eller representant for medkontrahenten har stilt krav om.

(2) Godtgjersle som styremedlem eller dagleg leiar ikkje kan ta imot, kan heller ikkje deira nærståande ta imot.

(3) Godtgjersle som er avtala eller motteken i strid med forbodet i første eller andre leddet, skal laget ha. Det same gjeld avkasting av og eignedelar som er komne i staden for godtgjersla.

(4) Ein styremedlem som ikkje er med på den daglege leiinga i laget, kan likevel som ledd i si næring vere mellomperson i forhold til laget mot vanleg godtgjersle når styremedlemmen ikkje samtidig representerer laget.

§ 6–16. Kravsmål om gjeldsforhandling eller konkurs

(1) Kravsmål om gjeldsforhandling eller konkursbehandling for laget kan berre setjast fram av styret.

(2) Det er styret som representerer laget som konkursskyldnar.

§ 6–17. Saksbehandlinga i styret

(1) Styret skal behandle sakene i møte om ikkje styreleiaren meiner at saka kan leggjast fram skriftleg eller takast opp på annan fullgod måte. Årsrekneskap og årsmelding skal styret behandle i møte.

(2) Styreleiaren skal syte for at styremedlemmene lengst råd kan vere med på ei samla behandling av saker som skal behandlast utan møte. Styremedlemmene og dagleg leiar kan krevje saksbehandling i møte.

(3) Styreleiaren leier saksbehandlinga. Er korkje styreleiaren eller varaleiaren med, vel styret ein leiar for styrebehandlinga.

(4) Dagleg leiar har rett og plikt til å vere med på saksbehandlinga i styret og til å uttale seg, om ikkje anna er fastsett av styret i den enkelte saka.

§ 6–18. Krav om styrebehandling o.a.

Styreleiaren skal syte for behandling av aktuelle saker som høyrer under styret. Styremedlemmene og dagleg leiar kan krevje at styret tek opp bestemte saker.

§ 6–19. Førebuinga av saker og varsling

(1) Dagleg leiar skal førebu styresakene i samråd med styreleiaren. Alle saker skal førebuast og leggjast fram slik at styret har eit tilfredsstillande grunnlag for behandlinga.

(2) Styresakene skal varslast på tenleg måte og med nødvendig frist.

§ 6–20. Styreinstruks

(1) I lag der dei tilsette har representasjon i styret, skal styret fastsetje ein styreinstruks som gir nærare reglar om styrearbeidet og saksbehandlinga.

(2) Instruksjonen skal mellom anna innehalde reglar om kva saker som skal behandlast i styret, og om kva arbeidsoppgåver og plikter dagleg leiar har i forhold til styret. Instruksjonen skal òg innehalde reglar for innkalling og behandling i møte.

(3) Forskrifter etter aksjeloven § 6–23 tredje ledd om styreinstruks gjeld tilsvarande så langt dei passar.

§ 6–21. Når kan styret gjere vedtak

(1) Styret kan gjere vedtak når meir enn halvparten av medlemmene er til stades eller er med på

saksbehandlinga, om ikkje strengare krav er fastsette i vedtektene.

(2) Styret kan likevel ikkje gjere vedtak utan at alle styremedlemmene så langt det er mogeleg har fått høve til å vere med på behandlinga av saka.

(3) Har nokon forfall, og det finst varamedlem, skal varamedlemmen kallast inn.

§ 6–22. *Vanleg fleirtalskrav*

(1) Eit styrevedtak krev at fleirtalet av dei styremedlemmene som er med på behandling av ei sak, har røysta for. Står røystene likt, gjeld det som møteleiaren har røysta for. Dei som har røysta for eit framlegg som inneber ei endring, må likevel alltid utgjere meir enn ein tredjedel av alle styremedlemmene.

(2) Strengare røystereglar kan fastsetjast i vedtektene.

§ 6–23. *Fleirtalskrav ved val og tilsetjingar*

(1) Ved val eller tilsetjing kan styret på førehand fastsetje at den som får flest røyster, skal reknast som vald.

(2) Står røystetalet likt ved val av styreleiar eller møteleiar, blir valet avgjort ved lutkast. I andre tilfelle der røystene står likt, gjeld det møteleiaren har røysta for.

(3) Strengare røystereglar kan fastsetjast i vedtektene.

§ 6–24. *Inhabilitet*

(1) Ein styremedlem må ikkje vere med i behandlinga eller avgjerda av spørsmål som har så mykje å seie særleg for styremedlemmen eller nærstående at medlemmen må reknast å ha ei klar personleg eller økonomisk særinteresse i saka. Det same gjeld for dagleg leiar.

(2) Ein styremedlem eller dagleg leiar må heller ikkje vere med i behandlinga av ei sak om lån eller annan kreditt til personen sjølv eller trygdgiving for personens gjeld.

§ 6–25. *Misbruk av posisjon i selskapet o.a.*

(1) Styret og andre som etter §§ 6–27 til 6–29 representerer laget, må ikkje gjere noko som er skikka til å gi visse andelseigarar eller andre ein urimeleg fordel til skade for andre andelseigarar eller laget.

(2) Styret eller dagleg leiar skal ikkje etterkome noko vedtak av generalforsamlinga dersom vedtaket strir mot lov eller vedtekter.

§ 6–26. *Styreprotokoll*

(1) Det skal først protokoll for styresakene som minst gir opplysning om tid og stad, behandlingmåte og styrevedtaka. Det skal gå fram at saksbehandlinga oppfyller krava i § 6–21.

(2) Er ikkje styrevedtaket samrøystes, skal det opplysast om kven som har røysta for og mot. Styremedlem eller dagleg leiar som ikkje er samd i eit vedtak, kan krevje oppfatninga si ført inn i protokollen.

(3) Protokollen skal skrivast under av styremedlemmene som har vore med på behandlinga i styret. Har styret minst fem medlemmer, og er vedtak gjort i møte, kan styret velje to til å skrive under. I så fall skal utskrift sendast til alle styremedlemmene med frist for merknader, som i tilfelle kan krevjast tekne inn i protokollen.

III Tilhøvet utetter

§ 6–27. *Representasjon*

Styret representerer laget utetter og teiknar firmaet.

§ 6–28. *Fullmakt til å teikne lagets firma*

(1) Styret kan gi styremedlemmer, dagleg leiar eller namngitte tilsette rett til å teikne firmaet. Slik fullmakt kan fastsetjast i vedtektene, som òg kan avgrense det myndet styret har til å gi rett til å teikne firmaet.

(2) Retten til å teikne firmaet kan når som helst kallast tilbake. Vedtektsfesta fullmakt kan kallast tilbake av styret når ein ikkje utan skade for laget kan vente på vedtak i generalforsamlinga.

(3) Føresegnene om dagleg leiar i § 6–24 gjeld tilsvarande for firmateiknar som ikkje er dagleg leiar eller medlem av styret.

§ 6–29. *Representasjon ved dagleg leiar*

Dagleg leiar representerer laget utetter i saker som inngår i den daglege leiinga.

§ 6–30. *Overskriding av mynde*

Har nokon som representerer laget utetter etter reglane i §§ 6–27 til 6–29, ved disposisjon på vegner av laget gått ut over sitt mynde, er disposisjonen ikkje bindande for laget når laget godtgjer at medkontrahenten forstod eller burde ha forstått at myndet blei overskride, og det ville stride mot heider og god tru å gjere disposisjonen gjeldande.

§ 6–31. *Manglar ved val av styremedlem eller tilsetjing av dagleg leiar*

Etter at val av styremedlem eller tilsetjing av dagleg leiar er registrert i Føretaksregisteret, kan manglar ved valet eller tilsetjinga ikkje gjerast gjeldande overfor ein tredjeperson, om ikkje laget godtgjer at tredjepersonen kjende til mangelen.

Kapittel 7 Verksemda i laget

§ 7-1. Skaffe andelseigarane bustader

- (1) Bustadbyggjelaget kan skaffe bustader til andelseigarane gjennom
 1. avtalar med andelseigarane om oppføring eller avhending av bustader som er knytte til eller skal knytast til andel i burettslag,
 2. avtalar med andelseigarane om oppføring eller avhending av andre bustader,
 3. avtalar med andelseigarane om utleige av bustad,
 4. andre avtalar med andelseigarane om rett til bustad,
 5. vedtekter eller avtalar om forkjøpsrett eller annan løysingsrett til bustad for andelseigarane i bustadbyggjelaget.
- (2) Ei fullmakt for laget til å ta avgjerder på vegner av ein andelseigar i ein avtale mellom andelseigaren og ein entreprenør eller seljar om oppføring av eller rett til bustad, kan kallast tilbake utan varsel.

§ 7-2. Bustadforvaltning

Bustadbyggjelaget kan forvalte bustader for andelseigarane gjennom

1. avtalar med burettslag, seksjonssameige eller andelseigarar om forretningsførsel eller andre forvaltningsoppgåver,
2. avtalar med andre om forvaltningsoppgåver,
3. forvaltning av utleigebustader.

§ 7-3. Dotterselskap o.a.

Det som er sagt om bustadbyggjelaget i kapittelet her, gjeld tilsvarande for samanslutning som bustadbyggjelaget har eigarpart i.

§ 7-4. Anna verksemd

Føresegnene i kapittelet her er ikkje til hinder for at bustadbyggjelaget driv anna verksemd til beste for andelseigarane.

Kapittel 8 Revisjon

§ 8-1. Revisor

Eit bustadbyggjelag skal ha ein eller fleire statsautoriserte eller registrerte revisorar.

§ 8-2. Val av revisor

- (1) Generalforsamlinga skal velje ein eller fleire revisorar, og kan velje ein eller fleire vararevisorar.
- (2) Generalforsamlinga skal godkjenne godtgjersla til revisor.

§ 8-3. Bortfall av oppdraget

- (1) Revisor gjer teneste fram til annan revisor er vald.
- (2) Fell oppdraget for revisor bort før tenestetida er ute, skal styret utan opphald syte for val av ny revisor. Det same gjeld dersom revisor ikkje lenger fyller vilkåra for å kunne veljast til revisor i laget.

§ 8-4. Nyval av revisor

- (1) Generalforsamlinga kan berre velje ny revisor når det er sagt i innkallinga at det vil bli gjort framlegg om nyval. Revisor har rett til å gjere greie for sitt syn på framlegget for generalforsamlinga.
- (2) Har generalforsamlinga forkasta framlegg om nyval av revisor, kan ein tiandedel av alle andelseigarar eller ein tiandedel av delegerte som var valde til generalforsamlinga, innan ein månad etter generalforsamlinga krevje at tingretten ved orskurd oppnemner ein revisor i tillegg til andre revisorar i laget. Kravet skal takast til følge dersom det har rimeleg grunn.
- (3) Retten fastset tenestetid og godtgjersle for revisor som retten har oppnemnt. Vil revisor slutte før tenestetida er ute, skal det bli gitt rimeleg førehandsvarsel til retten.

§ 8-5. Revisjonsmelding

Revisor skal gi revisjonsmelding til generalforsamlinga for kvart rekneskapsår. Revisjonsmeldinga skal vere styret i hende seinast to veker før den ordinære generalforsamlinga.

§ 8-6. Revisor er med i generalforsamlinga

Revisor skal møte i generalforsamlinga når det skal behandlast saker som gjer dette nødvendig. Ut over dette har revisor rett til å møte i generalforsamlinga.

Kapittel 9 Samanslåing av bustadbyggjelag

§ 9-1. Samanslåing av bustadbyggjelag

- (1) Eit bustadbyggjelag kan overdra eignedelar og skyldnader under eitt til eit anna bustadbyggjelag mot at andelseigarane blir andelseigarar i det overtakande laget.
- (2) Vedtektsføresegn i burettslag om at andelseigarane skal vere andelseigarar i eit overdragande bustadbyggjelag, skal etter samanslåinga gjelde det overtakande laget.

§ 9-2. Godkjenning av planen om samanslåing

- (1) Styra i laga skal utarbeide ein felles plan for samanslåinga. Planen skal utarbeidast etter reglane i § 9-4 og underteiknast av styra.
- (2) Planen om samanslåing skal godkjennast av generalforsamlingane med slikt fleirtal som trengst for vedtektsendring.

§ 9-3. Andelar i det overtakande laget

Andelseigarane i det overdragande laget skal først inn i andelseigarboka i det overtakande laget når samanslåinga er vedteken i dei laga som skal slåast saman. Andelseigarar frå det overdragande laget har ikkje rettar eller plikter i det overtakande laget før samanslåinga er registrert som etter § 9-11 første ledd.

§ 9-4. Innhaldet i planen for samanslåinga

- (1) Planen for samanslåing skal minst innehalde
 1. firma for laga, forretningskommunar, adresser og organisasjonsnummer,
 2. frå kva tid transaksjonar i det overdragande laget i forhold til rekneskapen skal sjåast som gjorde for rekning av det overtakande laget,
 3. kva rettar andelseigarane skal ha i det overtakande laget,
 4. utkast til opningsbalanse for det overtakande laget. Opningsbalansen skal setjast opp i samsvar med gjeldande rekneskapsreglar. Registrert eller statsautorisert revisor skal gi ei fråsegn om at balansen er sett opp i samsvar med desse reglane.
- (2) Planen skal òg innehalde framlegg til vedtektsendring i det overtakande laget. Nye reglar om rettar og plikter i laget skal vere oppgitt særskilt.
- (3) I planen skal det fastsetjast at det overtakande laget skal overta forvaltninga av det overdragande laget så snart planen er godkjend av alle laga som er med i samanslåinga.
- (4) Dersom to eller fleire lag blir samanslegne ved at det blir stifta eit nytt lag, skal planen innehalde framlegg til stiftingsdokument for det overtakande laget. Reglane i kapittel 2 gjeld tilsvarande så langt dei passar.

§ 9-5. Vedlegg til planen

Som vedlegg til planen skal følgje

1. vedtektene i det overtakande laget,
2. siste årsrekneskap, årsmelding og revisjonsmelding for kvart av laga.

§ 9-6. Rapport om samanslåinga

Når planen om samanslåing er ferdig, skal styret i kvart lag utarbeide ein skriftleg rapport om samanslåinga, og kva den vil ha å seie for laget. Rapporten skal gjere greie for grunngivinga for framlegget om samanslåing, og for kva samanslåinga vil få å seie for dei tilsette i laget.

§ 9-7. Melding til andelseigarane

Planen for samanslåinga og andre saksdokument skal takast med i innkallinga til generalforsamlinga.

§ 9-8. Melding av vedtak om samanslåing til Føretaksregisteret

Seinast ein månad etter at samanslåinga er godkjend i laga, skal vedtaket saman med planen og vedlegga etter §§ 9-4 og 9-5 meldast til Føretaksregisteret av styret i kvart lag. Blir fristen overseten, fell vedtaket bort.

§ 9-9. Kreditorvarsel

- (1) Føretaksregisteret skal kunngjere vedtaka om samanslåing og varsle kreditorane i laga om at eventuelle motsegner mot samanslåinga må meldast til laget innan to månader frå siste kunngjering.
- (2) Kunngjeringa skal setjast inn to gonger med minst ei veker mellomrom i Norsk lysingsblad og i ei avis som er vanleg lesen på forretningsstaden for laget. Kunngjeringa i avisa kan takast inn i kortform med tilvising til kunngjeringa i Norsk lysingsblad.

§ 9-10. Motsegn frå kreditor

- (1) Dersom ein kreditor med uomtvista og forfalle krav kjem med motsegn før fristen etter § 9-9, kan samanslåinga ikkje gjennomførast før kravet er betalt.
- (2) Ein kreditor med omtvista krav eller krav som ikkje er forfalle, kan krevje fullgod trygd for kravet dersom det ikkje er sikra slik frå før. Tingretten avgjer tvist om kravet er til, og om trygda er fullgod.
- (3) Tingretten kan forkaste krav om trygd etter andre leddet når det er klart at kravet ikkje er til, eller at utsiktene til dekning ikkje blir dårlegare på grunn av samanslåinga.
- (4) Kravsmål om avgjerd i tingretten må vere sett fram innan to veker etter at kreditor kravde betaling eller trygdgiving.

§ 9-11. Gjennomføring av samanslåinga

- (1) Når fristen for motsegn etter § 9-10 er ute, og tilhøvet til kreditorar som har kome med motsegn, er avklart, skal det overtakande laget gi melding til Føretaksregisteret om at samanslåinga skal gjennomførast. Når samanslåinga er registrert, er samanslåinga gjennomført og det overdragande laget er oppløyst.
- (2) Sjølv om tilhøvet til kreditorar som har reist motsegn, ikkje er avklart, kan tingretten etter kravsmål frå det laget krava gjeld, vedta at samanslåinga kan gjennomførast og meldast til Føretaksregisteret.

§ 9–12. Forvaltninga av det overdragande laget

(1) Når samanslåinga er registrert i Føretaksregisteret, kan det overtakande laget etter allmenne reglar overføre formelle posisjonar som eigar eller rettshavar til eignedelar som har høyrst til det overdragande laget.

(2) Dersom det går fram av planen for samanslåing at det overtakande laget skal overta forvaltninga av eit overdragande lag så snart planen er godkjend av laga, skal det overtakande laget syte for at eignedelane og sakene i det overdragande laget blir haldne for seg til samanslåinga er gjennomført.

(3) Det overtakande laget skal ta vare på rekneskapsmateriale frå det overdragande laget i samsvar med regnskapsloven § 2–7 i minst 10 år etter den endelege oppløysinga. Det same gjeld bøkene til laget. Registrerte rekneskapsoppløysingar skal kunne bli gjengitt i samsvar med regnskapsloven § 2–2 i minst ti år etter den endelege oppløysinga.

§ 9–13. Ugyldig samanslåing

(1) Søksmål med påstand om at vedtak i laget om samanslåing skal kjennast ugyldig, må reisast før samanslåinga er registrert i Føretaksregisteret etter § 9–11. Søksmål som blir reist etter at fristen er gått ut, skal avvissast.

(2) Blir det reist søksmål om at samanslåinga er ugyldig, skal tingretten gi laget ein frist på tre månader for å rette det tilhøvet søksmålet byggjer på.

(3) Dom som kjenner vedtak om samanslåing ugyldig, har verknad for alle i laget.

(4) Er vedtaket om samanslåinga meldt til Føretaksregisteret etter § 9–11, skal retten utan opphald melde dommen til Føretaksregisteret, som skal kunngjere dommen på lagets kostnad i Norsk lysingsblad og i ei avis som er vanleg lesen på forretningsstaden for laget. Kunngjeringa i avisa kan takast inn i kortform med tilvising til kunngjeringa i Norsk lysingsblad.

(5) Når vedtaket til generalforsamlinga blir kjent ugyldig, heftar laget solidarisk med dei andre laga som er med i samanslåinga, for skyldnader frå tida etter at samanslåinga skulle ha hatt verknad, og fram til kunngjeringa av dommen etter fjerde ledd.

Kapittel 10 Oppløysing og avvikling**§ 10–1. Vedtak om oppløysing**

(1) Oppløysing av laget krev vedtak på to generalforsamlingar etter kvarandre, med minst fire veker mellomrom. På kvar generalforsamling må minst to tredjedelar av røystene som er gitt, vere for vedtaket. Den eine generalforsamlinga skal vere den ordinære generalforsamlinga.

(2) Generalforsamlinga kan ikkje vedta oppløysing etter at laget er vedteke oppløyst ved orskurd etter kapitlet her.

§ 10–2. Avviklingsstyre og andre organ i laget

(1) Når vedtak om oppløysing er endeleg, skal generalforsamlinga velje eit avviklingsstyre som kjem i staden for styret og dagleg leiar. Valet gjeld på ubestemt tid med ein oppseiingsfrist for medlemmene på tre månader.

(2) Reglane om styret i kapittel 6, medrekna reglane om rett for tilsette til å velje styremedlemmer, gjeld tilsvarende for avviklingsstyret.

(3) Reglane om generalforsamlinga og eventuelt representantskap gjeld så langt dei passar under avviklinga.

§ 10–3. Melding til Føretaksregisteret

Vedtak om å oppløyse laget skal meldast til Føretaksregisteret straks vedtaket er endeleg og avviklingsstyre er valt. Meldinga skal innehalde opplysningar om medlemmene av avviklingsstyret.

§ 10–4. Kreditorvarsel

(1) Ved registrering av meldinga om oppløysing skal Føretaksregisteret kunngjere vedtaket om å oppløyse laget. I kunngjeringa skal kreditorane til laget varslast om at dei må melde sine krav til avviklingsstyret innan to månader frå siste kunngjering, og om at krav som blir melde etter at overskot er utdelt, ikkje vil bli dekte, om dei ikkje alt er kjende for avviklingsstyret. Namn og adresse til leiaren av avviklingsstyret skal gå fram av kunngjeringa.

(2) Kunngjeringa skal setjast inn to gonger med minst ei veker mellomrom i Norsk lysingsblad og i ei avis som er vanleg lesen på forretningsstaden for laget. Kunngjeringa i avisa kan takast inn i kortform med tilvising til kunngjeringa i Norsk lysingsblad.

(3) Alle kreditorar med kjend adresse skal så vidt mogleg varslast særleg av laget.

§ 10–5. Stillinga for laget under avviklinga

(1) Når vedtak om oppløysing er endeleg, skal laget på brev, kunngjeringar og andre dokument leggje orda «under avvikling» til firmaet.

(2) Verksemda til laget kan halde fram så langt det er ønskjeleg for ei tenleg gjennomføring av avviklinga.

(3) Under avviklinga skal årsrekneskap avleggjast, reviderast og sendast til Rekneskapsregisteret etter same reglar som elles.

§ 10–6. Avviklingsbalanse o.a.

(1) Avviklingsstyret skal lage ei oppteikning over dei eignedelar, rettar og skyldnader laget har, og gjere opp ein balanse med sikte på avviklinga.

(2) Oppteikninga og balansen skal i revidert stand leggjast ut på lagskontoret til ettersyn for andelseigarane. Kopi av balansen med fråsegn frå revisor skal sendast til alle andelseigarar med kjend adresse.

§ 10-7. *Dekning av skyldnadene*

(1) Avviklingsstyret skal syte for at dei skyldnadene laget har, blir dekte i den grad kreditor ikkje har fråfalle kravet sitt eller samtykkjer i å ta ein annan som debitor i staden.

(2) Kan ein kreditor ikkje finnast, eller nektar ein kreditor å ta imot sitt tilgodehavande, skal summen deponerast i Noregs Bank etter reglane i lov 17. februar 1939 nr. 2 om deponering i gjeldshøve.

§ 10-8. *Omgjering av eignedelar til pengar*

Eignedelane til laget skal gjerast om i pengar.

§ 10-9. *Utdeling av overskot*

(1) Utdeling av overskot kan ikkje skje før lagsskyldnadene er dekte, og det er gått minst to månader sidan siste kunnjingering av kreditorvarselet etter § 10-4.

(2) Utdeling kan likevel skje når det berre står igjen uvisse eller omtvista skyldnader, og det blir sett av ein tilstrekkeleg sum til å dekkje dei og eventuelle sakskostnader med desse. Om ikkje anna er avtala, skal summen setjast inn på felleskonto for laget og den kreditoren det gjeld, slik at uttak ikkje kan skje utan skriftleg samtykke frå begge partar eller endeleg dom.

(3) Andelseigarar som har betalt inn innskotskapital etter § 3-1 fjerde ledd, har rett til å få tilbake slik kapital dersom det er overskot i laget etter at skyldnadene er dekte. Overskot ut over dette skal nyttast til allmennyttige føremål til beste for bustadbygginga der laget har hatt si hovudsaklege verksemd.

§ 10-10. *Endeleg oppløysing*

(1) Etter avslutta utdeling skal avviklingsstyret leggje fram revidert oppgjer for generalforsamlinga. Når oppgjeret er godkjent, skal det meldast til Føretaksregisteret at laget er endeleg oppløyst.

(2) Føresegnene i §§ 11-3 til 11-5 om skadebotansvar gjeld etter endeleg oppløysing òg.

(3) Avviklingsstyret skal syte for at rekneskapsmateriale blir teke vare på i samsvar med regnskapsloven § 2-7 i minst ti år etter den endelege oppløysinga. Det same gjeld bøkene til laget. Registrerte rekneskapsopplysningar skal kunne bli gjengitt i samsvar med regnskapsloven § 2-2 i minst ti år etter den endelege oppløysinga.

§ 10-11. *Etterutlodding*

Det som måtte tilfalle laget av summar som er sette av etter § 10-9 andre ledd, skal behandlast som fastsett i § 10-9 tredje ledd.

§ 10-12. *Omgjering av vedtak om oppløysing*

(1) Vedtak om å oppløyse laget kan gjerast om av generalforsamlinga dersom minst halvparten av andelseigarane i laget røystar for det.

(2) Omgjering kan ikkje vedtakast dersom laget har delt ut overskot etter § 10-9.

(3) Omgjeringa av vedtak om oppløysing og medlemmene av det nye styret skal straks meldast til Føretaksregisteret.

§ 10-13. *Tingretten overtek ansvaret for avviklinga*

(1) Tingretten kan ved orskurd vedta å overta ansvaret for avviklinga av laget når særlege grunner talar for det, dersom

1. laget ikkje er meldt endeleg oppløyst til Føretaksregisteret seinast eitt år etter registreringa av melding etter § 10-3, eller

2. minst ein femtedel av andelseigarane krev det.

(2) Styret eller i tilfelle avviklingsstyret skal få høve til å uttale seg før avgjerda blir teken. Føretaksregisteret skal gi retten melding om at fristen etter første ledd nr. 1 er ute.

(3) Har retten overteke avviklinga, skal avviklinga vidare skje etter reglane i § 10-17. Orskurden har verknad som ein orskurd om konkursopning etter konkursloven kapittel VIII.

§ 10-14. *Oppløysing etter orskurd frå tingretten*

Dersom ikkje generalforsamlinga vedtek oppløysing, skal tingretten ved orskurd vedta laget oppløyst i desse tilfella

1. når laget ikkje har meldt til Føretaksregisteret eit styre som fyller dei vilkåra som følgjer av føresegner gitt i eller i medhald av lov,

2. når laget ikkje har meldt til Føretaksregisteret ein dagleg leiar som fyller dei vilkåra som er fastsette i lov,

3. når laget ikkje har meldt til Føretaksregisteret ein revisor som fyller dei vilkåra som er fastsette i lov,

4. når årsrekneskap, årsmelding og revisjonsmelding som laget skal sende til Rekneskapsregisteret etter regnskapsloven § 8-2, ikkje er innsende innan seks månader etter fristen for slik innsending, eller når Rekneskapsregisteret når fristen er ute, ikkje kan godkjenne det innsende materialet som årsrekneskap, årsmelding og revisjonsmelding.

§ 10-15. *Behandling av saker om oppløysing etter § 10-14*

(1) Når vilkåra i § 10-14 første ledd nr. 1 til 3 er oppfylte, skal Føretaksregisteret gi laget varsel om det. I

tilfelle som nemnde i § 10–14 første ledd nr. 4 skal varselet bli gitt av Rekneskapsregisteret. Laget skal få ein frist på ein månad til å rette tilhøvet og melding om følgjene av at fristen ikkje blir halden.

(2) Har laget ikkje retta tilhøvet når fristen går ut, skal Føretaksregisteret eller Rekneskapsregisteret ta opp igjen varselet ved kunngjering i Norsk lysingsblad og i kortform i ei avis som er vanleg lesen på forretningsstaden for laget. I kunngjeringa skal det opplysast at vilkåra for oppløysing av laget er oppfylte, og at laget har ein frist på to veker frå kunngjeringa i Norsk lysingsblad til å rette tilhøvet. Følgjene av at fristen ikkje blir halden, skal også opplysast.

(3) Dersom det er tenleg, kan tingretten gi varsel etter føresegna her.

§ 10–16. Orskurden frå tingretten

(1) Har laget ikkje halde fristen etter § 10–15 andre ledd, skal Føretaksregisteret eller Rekneskapsregisteret varsle tingretten om dette.

(2) Retten skal utan vidare varsel ved orskurd vedta laget oppløyst etter § 10–14, om ikkje vedtak om oppløysing alt er gjort av generalforsamlinga. Orskurden har verknad som orskurd om konkursopning etter konkursloven kapittel VIII.

§ 10–17. Avvikling av laget

(1) Når tingretten har vedteke laget oppløyst, skal laget avviklast etter føresegnene i konkursloven og dekningsloven.

(2) Buet kan berre leverast tilbake til laget etter konkursloven § 136 dersom oppløysingsgrunnen ikkje lenger er til stades.

Kapittel 11 Skadebot o.a.

§ 11–1. Skadebotansvar

Den som i eigenskap av styremedlem, dagleg leiar, granskar eller andelseigar valdar tap forsettleg eller aktaust for laget, andelseigarar eller andre under utføringa av oppgåva si, har plikt til å bøte tapet. Det same gjeld for medlem av representantskap eller andre organ som er skipa etter vedtektene.

§ 11–2. Lemping

Skadebotansvar etter § 11–1 kan lempast etter skadeserstatningsloven § 5–2.

§ 11–3. Vedtak om å fremje krav

(1) Generalforsamlinga avgjer om laget skal fremje skadebotkrav etter § 11–1. Er det opna gjeldsforhandling eller konkurs, gjeld føresegnene i konkursloven.

(2) Første ledd gjeld tilsvarande for inngåing av førehandsavtale mellom laget og nokon som er nemnd i § 11–1, som regulerer eller avgrensar skadebotansvaret deira.

§ 11–4. Krav på vegner av laget

(1) Har generalforsamlinga gitt ansvarsfritak eller forkasta framlegg om å krevje skadebot etter § 11–1, kan ein tiandedel, men minst fem, av andelseigarane som har teikna andelar før siste årsskifte, gjere skadebotansvar gjeldande på vegner av og i namnet til laget. Er søksmål om skadebot reist, kan det halde fram sjølv om nokre andelseigarar trekkjer seg frå søksmålet eller melder seg ut av laget, eller andelen går over til andre.

(2) Søksmålet om skadebot må reisast ved felles fullmektig innan tre månader etter at vedtaket blei gjort av generalforsamlinga. Er det kravt gransking etter §§ 5–24 til 5–26, blir fristen rekna frå den dagen kravet er endeleg avsege eller i tilfelle granskinga er avslutta.

(3) Kostnadene med søksmålet om skadebot er laget uvedkomande. Kostnadene kan likevel krevjast dekte av laget med opp til den summen som er komen laget til gode ved søksmålet.

(4) Paragrafen her gjeld ikkje når vedtaket som nemnt i første ledd er gjort med fleirtal som for vedtektsendring. Det same gjeld ved inngått forlik.

§ 11–5. Ansvarsfritak

Har generalforsamlinga gjort vedtak om ansvarsfritak eller om at ansvar ikkje skal gjerast gjeldande, kan laget likevel fremje krav grunna på omstende som generalforsamlinga på vesentlege punkt ikkje fekk rette og fullstendige opplysningar om da vedtaket blei gjort.

§ 11–6. Konkurrerande krav

Andelseigarar, kreditorar eller andre som har lidt tap fordi laget er påført tap, er bundne av skadeoppgjær med laget, og deira krav står tilbake for lagets krav.

§ 11–7. Andre krav på vegner av laget

(1) Føresegnene i §§ 11–3, 11–4 og 11–5 gjeld tilsvarande for myndet til å krevje offentleg påtale og reise privat straffesak.

(2) Føresegnene i §§ 11–4 og 11–5 gjeld tilsvarande for lagets krav på tilbakeføring etter § 3–5 femte ledd og lagets krav på godtgjersle etter § 6–15 tredje ledd.

Kapittel 12 Ymse føresegner

§ 12-1. Teieplikt

(1) Tillitsvalde, dagleg leiar og tilsette i eit bustadbyggjelag skal hindre at uvedkomande får tilgang til det dei har fått kjennskap til i verksemda i laget om personlege tilhøve. Teieplikta gjeld ikkje når inga rettkomen interesse tilseier at opplysningane skal haldast hemmelege.

(2) Forsettleg brot på teieplikta kan straffast med bøter.

§ 12-2. Saksbehandlinga i tingretten o.a.

(1) Når tingretten behandlar saker etter lova her, gjeld reglane i skifteloven §§ 22–25 når ikkje anna går fram av lova her.

(2) Orskurdar og andre avgjerder som tingretten tek etter lova her, kan påkjærast etter reglane i tvistemålsloven kapittel 26.

(3) Eit kjæremål kan ikkje grunnast på at orskurden eller avgjerda er utenleg eller uheldig. Dette gjeld ikkje orskurd etter §§ 5–24 til 5–26.

§ 12-3. Fristrekning

(1) For fristar som skal reknast i dagar, skal ein ikkje telje med den dagen da fristen tek til å gå, men ein skal rekne med møtedagen eller den dagen da handlinga fristen gjeld, tidlegast kan utførast eller seinast må vere utført.

(2) Fristar som skal reknast i veker, månader eller år, endar på den dagen i den siste veka eller den siste månaden som etter namnet eller talet svarar til den dagen fristen tek til å gå. Har ikkje månaden dette talet, endar fristen på den siste dagen i månaden.

(3) Endar ein handlingsfrist på ein laurdag, helgedag eller dag som etter lovgivinga er likestilt med helgedag, blir fristen forlenga til den nærast følgjande yrkedagen.

§ 12-4. Retts sak mellom laget og styret

I saker mellom laget og styret eller enkelte styremedlemmer skal generalforsamlinga velje ein eller fleire personar til å representere laget i saka. Blir ikkje det gjort, kan tilseieing skje til kven som helst av andelseigarane.

Kapittel 13 Ikraftsetjing. Overgangsreglar

I Ikraftsetjing

§ 13-1. Ikraftsetjing

(1) Lova gjeld frå den tid Kongen fastset.

(2) Frå same tid blir lov 4. februar 1960 nr. 1 om boligbyggjelag oppheva.

II Overgangsreglar

§ 13-2. Overgangsreglar

(1) Bustadbyggjelag som er stifta før lova her blei sett i kraft, kan registrerast i Føretaksregisteret sjølv om stiftinga ikkje er gjennomført etter §§ 2-1 til 2-7. Registrering må i tilfelle skje seinast seks månader etter konstituerande generalforsamling.

(2) Føresegna i § 2-2 andre ledd gjeld ikkje for lag som lovleg hadde eit anna namn da lova blei sett i kraft.

(3) Føresegna i § 3-1 første ledd om minste andelskapital gjeld ikkje for lag som er stifta før lova her blei sett i kraft.

(4) Føresegna i § 3-1 tredje ledd om pålydande på andelane gjeld ikkje for andelar som er teikna i samsvar med gjeldande vedtekter, jf. sjuande ledd i paragrafen her.

(5) Andelar kan overførast etter reglane i tidlegare gjeldande lov i eitt år etter at lova her blei sett i kraft, om ikkje anna blir fastsett i vedtektene.

(6) Reglane om representantskap i kapittel 7 i lov 4. februar 1960 nr. 1 om boligbyggjelag skal gjelde i eitt år etter at lova her blei sett i kraft, om ikkje anna blir fastsett i vedtektene.

(7) Vedtekter og avtalar som er i strid med lova her, fell bort seinast eitt år etter at lova blei sett i kraft.

III Endringar i burettslagslova som følgje av endringar i anna lov

§ 13-3.

Frå tidspunktet lov om endringer i lov om enerett til firma og andre forretningskjenntegn mv. trer i kraft, skal følgjande reglar i bustadbyggjelagslova lyde:

§ 2-2 første ledd nr. 1 skal lyde:

1. føretaksnamn for laget

§ 2-2 andre ledd skal lyde:

- (2) Namnet på bustadbyggjelaget (føretaksnamnet) skal innehalde ordet bustadbyggjelag eller avkortinga BBL.

§ 2–3 skal lyde:

Stiftingsdokumentet skal elles opplyse om namn eller føretaknamn, adresse og fødsels- eller organisasjonsnummer for stiftarane, tida for innbetaling av andelane og eventuell innskotskapital etter § 3–1 fjerde ledd om kven som skal vere første styre og første revisor i laget.

§ 4–2 andre ledd skal lyde:

(2) I andelseigarboka skal andelseigarane førast inn med opplysningar om namn eller føretaknamn, fødselsdato eller organisasjonsnummer og adresse.

§ 6–27 skal lyde:

Styret representerer firmaet utetter og teiknar føretaknamnet.

§ 6–28 skal lyde:

§ 6–28. Fullmakt til å teikne lagets føretaknamn

(1) Styret kan gi styremedlemmer, dagleg leiar eller namngitte tilsette rett til å teikne føretaknamnet. Slik fullmakt kan fastsetjast i vedtektene, som òg kan avgrense det myndet styret har til å gi rett til å teikne føretaknamnet.

(2) Retten til å teikne føretaknamnet kan når som helst kallast tilbake. Vedtektsfesta fullmakt kan kallast tilbake av styret når ein ikkje utan skade for laget kan vente på vedtak i generalforsamlinga.

(3) Føresegnen om dagleg leiar i § 6–24 gjeld tilsvarande for føretaksteiknar som ikkje er dagleg leiar eller medlem av styret.

§ 9–4 første ledd nr. 1 skal lyde:

1. føretaknamn for laga, forretningskommunar, adresser og organisasjonsnummer,

§ 10–5 første ledd skal lyde:

(1) Når vedtak om oppløysing er endeleg, skal laget på brev, kunngjeringar og andre dokument leggje orda «under avvikling» til føretaknamnet.

6. juni. Lov nr. 39 2003

Lov om burettslag (burettslagslova).

Ot.prp. nr. 30, Innst.O. nr. 82 og Besl.O. nr. 85 (2002-2003). Odels- og lagtingsvedtak hhv. 22. og 27. mai 2003. Fremja av Kommunal- og regionaldepartementet. Kunngjort 6. juni 2003.

Følgjande lov opphevast:

Lov av 4. februar 1960 nr. 2 om burettslag.

Endringar i følgjande lover:

1. Lov av 7. juni 1935 nr. 2 om tinglysing.
2. Lov av 16. juni 1939 nr. 6 om husleie.
3. Lov av 8. februar 1980 nr. 2 om pant.
4. Lov av 17. desember 1982 nr. 86 om rettsgebyr.
5. Lov av 8. juni 1984 nr. 59 om fordringshavernes dekningsrett (dekningsloven).
6. Lov av 10. juni 1988 nr. 40 om finansieringsvirksomhet og finansinstitusjoner.
7. Lov av 16. juni 1989 nr. 53 om eiendomsmegling.
8. Lov av 26. juni 1992 nr. 86 om tvangsfullbyrdelse og midlertidig sikring (tvangsfullbyrdelsesloven).
9. Lov av 3. juli 1992 nr. 93 om avhending av fast eigedom (avhendingslova).
10. Lov av 9. desember 1994 nr. 64 om løysingsrettar.
11. Lov av 23. mai 1997 nr. 31 om eierseksjoner (eierseksjonsloven).
12. Lov av 13. juni 1997 nr. 43 om avtaler med forbrukar om oppføring av ny bustad m.m. (bustadoppføringslova).
13. Lov av 26. mars 1999 nr. 17 om husleieavtaler (husleieloven).

Kapittel 1 Innleiande føresegner

§ 1–1. Verkeområde. Definisjonar

(1) Lova gjeld for burettslag. Med burettslag er meint eit samvirkeføretak som har til føremål å gi andelseigarane bruksrett til eigen bustad i føretakets eigedom (buret). Burettslag kan også drive verksemd som heng saman med buretten.

(2) Samvirkeføretak som har til hovudføremål å gi andelseigarane bruksrett til fritidsbustad, skal berre reknast som burettslag dersom føretaket er stifta som burettslag.

(3) Kongen gir forskrift om bruken av lova på Svalbard og kan fastsetje særlege reglar ut frå tilhøva på staden.

§ 1–2. Ansvarsavgrensing

(1) Andelseigarane heftar ikkje overfor kreditorane for lagsskyldnadene.

(2) Andelseigarane har ikkje plikt til gjere innskot i laget eller i eit konkursbu ut over det som følgjer av § 3–1 om andel, § 2–10 om burettssinnskot og § 5–19 om felleskostnader.

§ 1–3. Tilknytte lag

- (1) Tilknytte burettslag er burettslag der det følgjer av vedtektene at andelseigarane skal vere andelseigarar i eit bestemt bustadbyggjelag.
- (2) Med tilslutning frå alle andelseigarar og bustadbyggjelaget kan det fastsetjast i vedtektene at burettslaget skal vere eit tilknytt lag.

§ 1–4. Bustadaksjeselskap

- (1) Det kan ikkje stiftast aksjeselskap eller allmennaksjeselskap med same føremål som burettslag.
- (2) For aksjeselskap som er stifta før lova tok til å gjelde, og som har same føremål som burettslag, gjeld §§ 1–5, 4–2, kapittel 5 og omdanningsreglane i § 13–5.

§ 1–5. Forbod mot diskriminering

- (1) I vedtektene kan det ikkje setjast vilkår for å vere andelseigar som tek omsyn til truvedkjenning, hudfarge, språkkunnskapar, nasjonalt eller etnisk opphav eller homofil legning, leveform eller orientering, og slike omstende kan ikkje reknast som sakleg grunn til å nekte godkjenning av ein andelseigar eller brukar eller ha vekt ved bruk av forkjøpsrett.
- (2) Dersom det ligg føre omstende som gir grunn til å tru at det har funne stad diskriminering i strid med første ledd, skal slik diskriminering leggjast til grunn som bevist, med mindre den som har utført handlinga gjer det sannsynleg at det likevel ikkje har funne stad diskriminering i strid med lova her.
- (3) Om skadebotansvar for ulovleg diskriminering gjeld vanlege skadebotreglar.

§ 1–6. Bruk av elektronisk kommunikasjon

- (1) Om ikkje noko anna følgjer av lova her, kan burettslaget bruke elektronisk kommunikasjon når det skal gi meldingar, varsel, informasjon, dokument og liknande etter denne lova til ein andelseigar, dersom andelseigaren uttrykkeleg har godteke dette.
- (2) Når ein andelseigar skal gi meldingar o.a. etter denne lova til laget, kan han eller ho gjere dette ved bruk av elektronisk kommunikasjon til den e-postadressa eller på den måten laget har fastsett for dette føremålet.

Kapittel 2 Stifting av burettslag. Innskot. Avtalar med utbyggjar o.a.**I Stifting****§ 2–1. Stiftingsdokument**

- (1) For å stifte eit burettslag skal den eller dei som skal teikne andelane i laget (stiftarane), setje opp eit stiftingsdokument. Stiftingsdokumentet skal innehalde vedtektene for laget (§ 2–2) og dei føresegnene som er nemnde i § 2–3.
- (2) Stiftarane skal teikne alle andelane i laget. Talet på andelar kan seinare berre endrast etter reglane i § 3–2. Førehandsavtale med burettslaget om å teikne andel er ikkje bindande.
- (3) Det kan setjast som vilkår for å teikne andel at andelseigaren skal betale eit innskot til laget, jf. § 2–10.

§ 2–2. Minstekrav til vedtektene. Firma

- (1) Vedtektene skal minst innehalde føresegner om
 1. firma for laget,
 2. kommunen i riket der laget skal ha forretningskontor,
 3. pålydande verdi på andelane,
 4. lågaste og høgaste tal på styremedlemmer,
 5. kva saker som skal opp på den ordinære generalforsamlinga.
- (2) Namnet på burettslaget (firmaet) skal innehalde ordet burettslag eller avkortinga BRL.

§ 2–3. Minstekrav til stiftingsdokumentet elles

Stiftingsdokumentet skal elles opplyse om namn eller firma, adresse og fødsels- eller organisasjonsnummer for stiftarane, tida for innbetaling av andelane og om kven som skal vere første styre og første revisor for laget. Det skal gå fram kva burettregister andelane skal registrerast i.

§ 2–4. Forbod mot særlege rettar

Det kan ikkje takast inn vilkår i stiftingsdokumentet om

1. oppgjer av andelar med anna enn pengar,
2. om plikt for laget til å dekkje stiftingsutgiftene,
3. at laget skal ha plikt til å overta eignedelar eller bli part i avtale,
4. at nokon skal ha særlege rettar eller fordelar i laget på grunnlag av stiftinga.

§ 2–5. Opningsbalanse

- (1) Stiftarane skal setje opp og datere ein opningsbalanse som skal leggjast ved stiftingsdokumentet.
- (2) Opningsbalansen skal setjast opp i samsvar med regnskapsloven, og ein registrert eller statsautorisert revisor skal stadfeste at balansen er sett opp i samsvar med desse reglane. Opningsbalansen med revisors stadfesting skal tidlegast vere datert fire veker før stiftinga, jf. § 2–7.

§ 2–6. Byggje- og finansieringsplan

- (1) Ein byggje- og finansieringsplan skal leggjast ved stiftingsdokumentet.
- (2) Planen skal innehalde teikningar og skildring av lagets bygg med bustadene, kostnadsoverslag, finansieringsplan og driftsbudsjett.
- (3) Planen skal vise kva bustad som er knytt til kvar andel, og fordelinga av felleskostnadene.
- (4) Planen kan endrast av styret, eventuelt med samtykke frå generalforsamlinga etter § 8–9. Endring av innskotet kan berre skje etter § 2–10, og endring av fordelinga av felleskostnadene kan berre skje etter § 5–19.

§ 2–7. Stifting av laget

Stiftarane skal datere og skrive under stiftingsdokumentet. Når alle stiftarane har skrive under stiftingsdokumentet, er andelane teikna og laget stifta.

§ 2–8. Betaling av andelane

- (1) Andelane skal betalast inn til pålydande innan den tida som er fastsett i stiftingsdokumentet. Er betalinga for sein, skal andelseigaren betale rente frå forfallstidspunktet etter lov om renter ved forsinket betaling m.m.
- (2) Skiftar andelen eigar før andelen er innbetalt, er den nye og den tidlegare eigaren solidarisk ansvarlege når eigarskiftet er meldt til laget.
- (3) Blir andelen ikkje betalt innan fem dagar etter at andelseigaren har fått ei skriftleg påminning, kan laget gi andre rett til å teikne andelen eller stryke andelsteikninga om det ikkje er i strid med § 3–1.

§ 2–9. Melding til Føretaksregisteret

- (1) Laget skal meldast til Føretaksregisteret innan tre månader etter at stiftingsdokumentet er underskrive. Før laget blir meldt til Føretaksregisteret, skal andelskapitalen vere fullt innbetalt. Innbetalinga skal stadfestast av revisor. Er det betalt inn mindre enn det som er oppgitt og stadfesta i meldinga, er styremedlemmene og revisor solidarisk ansvarlege for det som manglar. Det gjeld sjølv om det ikkje er valda skade.
- (2) Dersom laget ikkje er meldt til Føretaksregisteret innan fristen, kan laget ikkje registrerast. Plikter etter stiftingsdokumentet er då ikkje lenger bindande. Det same gjeld dersom registrering blir nekta på grunn av feil som ikkje kan rettast.
- (3) Laget kan ikkje erverve rettar eller pådrage seg plikter før det er registrert.

II Innskot**§ 2–10. Innskot**

- (1) Er det sett som vilkår for å teikne andel at andelseigaren skal betale eit innskot til laget, skal storleiken på innskotet gå fram av byggje- og finansieringsplanen.
- (2) Innskotet kan berre endrast med samtykke frå andelseigaren. Dersom andelseigaren ikkje vil gi samtykke til ein auke av innskotet – som er nødvendig for å få gjennomført byggje- og finansieringsplanen, utan andre endringar enn dei som trengst av tekniske grunnar eller etter krav frå styresmaktene eller annan tredjeperson, kan laget påleggje andelseigaren å selje andelen innan ein frist som ikkje kan setjast kortare enn tre månader frå pålegget er motteke. Føresegnene i § 4–8 gjeld tilsvarande.
- (3) Innskotet kan berre krevjast betalt tilbake dersom laget blir oppløyst, om ikkje anna blir vedteke i samsvar med § 3–3. Retten til innskotet kan ikkje skiljast frå andelen.

§ 2–11. Sikring og betaling

- (1) Dei samla innskota skal sikrast med pant i dei faste eigedommane laget har, med prioritet bak fellesgjeld som nemnd i byggje- og finansieringsplanen, og i tilfelle bak lån som blir tekne opp med samtykke etter § 8–9 nr. 4. Panteretten skal tinglystast med fellesskapen av innskyttarar som panthavar. Styret kan disponere som panthavar på vegner av innskyttarane.
- (2) Laget kan ikkje ta mot innskot frå andre enn andelseigarar. Innskota kan ikkje krevjast inn før panteretten er tinglyst med rett prioritet. Er innskotet eller delar av det ikkje betalt innan fjorten dagar etter at andelseigaren har teke mot påkrav som er sendt på eller etter forfallsdagen, kan laget påleggje andelseigaren å selje andelen innan ein frist som ikkje kan setjast kortare enn tre månader frå pålegget er motteke. Føresegnene i § 4–8 gjeld tilsvarande.

III Avtalar med bustadbyggjelag eller annan utbyggjar o.a.**§ 2–12. Eige av opp til alle andelane**

Eit bustadbyggjelag eller ein annan yrkesutøvar, medrekna organisasjonar og offentleg verksemd, som skal stå for erverv eller oppføring av bustader for burettslaget, kan eige opp til alle andelane i laget.

§ 2–13. Avtale mellom utbyggjar og forbrukar

- (1) For avtale mellom yrkesutøvar som nemnd i § 2–12 og forbrukar om rett til bustad i laget gjeld bustadoppføringslova dersom arbeid som er omfatta av avtalen ikkje er fullført på avtaletida, og elles avhendingslova, jf. bustadoppføringslova § 1a og avhendingslova § 1–1a.
- (2) Medan yrkesutøvar som nemnd i første ledd eig alle andelane i laget, kan forbrukaren etter avtale ha burett etter kapittel 5 før andelen blir overført eller teikna. Før buretten blir overteken, skal avtalen om rett til bustad i laget registrerast i burettsregisteret. Frå registreringa gjeld reglane om andel i kapittel 4 tilsvarande. Blir laget oppløyst før

andelen er overført eller teikna, gjeld § 5–25 tilsvarende. Annan avtale med forbrukaren om bruksrett til bustaden er ikkje gyldig.

(3) Er buretten overteken etter andre leddet, skal andelen overførast eller teiknast seinast to år etter første overtaking av bruksrett i laget.

Kapittel 3 Andelskapital

§ 3–1. Storleiken på andelane

- (1) Andelane skal vere like store og lyde på minst 5 000 kroner, men ikkje meir enn 20 000 kroner.
- (2) Laget skal ha minst to andelar.

§ 3–2. Endring av talet på andelar

(1) Det skal vere knytt ein andel til kvar av bustadene som er med i byggje- og finansieringsplanen, bortsett frå bustader som skal leigast ut.

(2) Styret kan vedta å auke talet på bustader eller knyte andelar til bustader som før har vore brukte eller tenkt brukte til utleige. Vedtaket krev samtykke frå generalforsamlinga med to tredjedels fleirtal. Pålydande på dei nye andelane og over- eller underkurs ved innbetaling skal gå fram av vedtaket.

(3) Styret kan gjere avtale med ein eller fleire andelseigarar om innløyasing av andel. Avtalen skal opplyse om innløyasingssummen og krev samtykke frå generalforsamlinga med to tredjedels fleirtal.

(4) Styret kan godkjenne samanslåing av andelar i samband med samanslåing av bustader.

(5) Talet på andelar kan ikkje endrast til berre ein. Er det berre ein bustad igjen i laget, skal laget reknast som oppløyst, og andelseigaren eller andelseigarane som har retten til bustaden, får personleg ansvar for skyldnadene.

§ 3–3. Forsvarleg drift

(1) Det skal ikkje takast opp nye skyldnader eller delast ut midlar til andelseigarane dersom dette fører til at ein ikkje forsvarleg kan rekne med at lagsskyldnadene kan dekkjast gjennom kravet mot andelseigarane på dekning av felleskostnader.

(2) Utanom oppgjer etter oppløysing av laget kan utdeling til andelseigarane berre skje etter vedtak i generalforsamlinga med to tredjedels fleirtal.

(3) Utdeling i strid med første og andre ledd skal mottakaren føre tilbake til laget. Det gjeld likevel ikkje dersom mottakaren korkje kjende eller burde kjenne til at utdelinga var ulovleg. Kravet på tilbakeføring kan setjast ned etter skadeserstatningsloven § 5–2.

Kapittel 4 Andelseigarar, overgang av andelar m.m.

I Andelseigarane

§ 4–1. Hovudregelen om eige av andel

Om ikkje anna følger av kapittelet her, kan kvar andelseigar berre eige ein andel, og berre fysiske personar kan vere andelseigarar. I § 5–2 er det reglar om sameige i andel.

§ 4–2. Juridiske personar o.a. som kan eige andelar utan omsyn til vedtektene

(1) Desse kan til saman eige andel eller andelar som gir rett til minst ein bustad og opp til ti prosent av bustadene i lag med fem eller fleire andelar:

1. stat,
2. fylkeskommune,
3. kommune,
4. selskap som har til føremål å skaffe bustader og som blir leidd og kontrollert av stat, fylkeskommune eller kommune,
5. stiftingar som har til føremål å skaffe bustader og som er oppretta av staten, ein fylkeskommune eller kommune,
6. selskap, stifting eller andre som har inngått samarbeidsavtale med stat, fylkeskommune eller kommune om å skaffe bustader til vanskelegstilte.

(2) Utan hinder av første ledd og § 4–1 kan ein kreditor eige ein eller fleire andelar i opp til to år for å berge krav som er sikra med pant i andelen eller andelane. Det same gjeld der nokon tek over ein eller fleire andelar som elles ikkje kunne seljast på lang tid.

(3) Om rett til å eige andelar for yrkesutøvarar som skal stå for erverv eller oppføring av bustader for burettslaget, gjeld § 2–12.

§ 4–3. Juridiske personar o.a. som kan eige andelar etter vedtektene

Det kan fastsetjast i vedtektene at stat, fylkeskommune, kommune, bustadbyggjelag, institusjon eller samanslutning med samfunnsnyttig føremål og dessutan arbeidsgivar som skal leige ut bustad til sine tilsette, kan eige opp til tjue prosent av andelane i tillegg til andelar som kan eigast etter § 4–2 første ledd.

II Eigarskifte og vilkår for eigarskifte

§ 4-4. Eigarskifte og vilkår

Ein andel kan skifte eigar utan andre vilkår enn det som følgjer av § 4-1 eller anna lovføresegn eller av vedtektsføresegn som har fått tilslutning frå eigarane av dei andelane det gjeld. Vilkår for eigarskifte kan ikkje vedtektsfestast utan at det er sakleg grunn til det. Vedtektsføresegn eller avtale som hindrar eige som nemnd i § 4-2, er ikkje gyldig.

§ 4-5. Godkjenning av ny andelseigar

(1) Er det fastsett at ny andelseigar skal godkjennast av laget, kan godkjenning ikkje nektast utan sakleg grunn. Er ikkje melding om nekting av godkjenning komen fram til ervervaren seinast tjue dagar etter at søknad om godkjenning kom fram til laget, skal godkjenning reknast for å vere gitt.

(2) Er det fastsett at ein ny andelseigar skal godkjennast av laget, har ervervaren ikkje rett til å bruke bustaden for godkjenning er gitt, eller det er rettskraftig avgjort at ervervaren har rett til å erverve andelen. Er det reist søksmål om godkjenningsnektinga eller reist innvendingar mot eit salspålegg etter § 4-8, kan tingretten i orskurd fastsetje at ervervaren mot trygdgiving kan bruke bustaden til spørsmålet om godkjenning er rettskraftig avgjort. Forlikrådet kan ikkje ta avgjerd om slik bruksrett.

(3) Er det fastsett at ein ny andelseigar skal godkjennast av laget, er den førre andelseigaren solidarisk ansvarleg med ein eller fleire nye ervervarar for betaling av felleskostnader til godkjenning av ein ny andelseigar er gitt, eller det er rettskraftig avgjort at ein ny andelseigar har rett til å erverve andelen.

§ 4-6. Gebyr o.l.

For arbeid med eigarskifte og eventuell godkjenning, kan laget krevje eit vederlag på opp til fire gonger rettsgebyret av den som avhender andelen.

§ 4-7. Forbod mot tidsavgrensing o.a.

Vedtektsføresegn som går ut på at den som lovleg er blitt eigar av ein andel, har plikt til å avhende andelen, er ikkje gyldig anna enn for tilfelle med vesentleg mishald (jf. § 5-22), tilfelle der avhending er sett som vilkår for erverv av ny andel, og tilfelle der ein andelseigar i eit tilknytt burettslag melder seg ut av bustadbyggjelaget.

III Pålegg om sal. Tvangssal

§ 4-8. Pålegg om sal

(1) Er ein andel erverva i strid med § 4-1 eller vedtektsføresegn etter § 4-4, kan laget påleggje ervervaren å selje andelen. Pålegget skal vere gitt skriftleg og opplyse om at andelen kan krevjast tvangsseld om pålegget ikkje er etterkome innan ein frist som ikkje skal vere kortare enn tre månader.

(2) Er pålegget ikkje etterkome innan fristen, kan andelen krevjast seld gjennom namsstyresmaktene etter reglane om tvangssal så langt dei passar. Tvangsfullbyrdelsesloven §§ 4-18 og 4-19 gjeld tilsvarande. Dersom det innan fristen etter tvangssal § 11-7 første ledd blir reist innvendingar mot tvangssalet som ikkje er klart grunnlaust, skal kravsmålet om tvangssal ikkje takast til følgje utan behandling i søksmåls former. Føresegnene i tvangssal § 11-20 om det minste bodet som kan stadfestast, gjeld ikkje ved tvangssal etter paragrafen her.

(3) Føresegnene i første og andre leddet gjeld tilsvarande der ein andelseigar ikkje lenger har rett til å eige andelen etter § 4-2 andre ledd eller på grunn av omstende som nemnde i § 4-7.

§ 4-9. Erverv av andel ved tvangssal

(1) Ved tvangssal kan laget kjøpe andelen.

(2) Dersom laget kjøper andelen etter tvangssal etter § 4-8, jf. §§ 5-21 og 5-22, kan laget krevje skadebot etter §§ 5-13 og 5-14 for skadar på bustaden eller forsømt vedlikehald.

(3) Andel som laget har kjøpt etter paragrafen her, og som ikkje kan seljast vidare innan tre månader, skal slettast, og bustaden kan leigast ut. Det kan knytast ny andel til bustaden etter reglane i § 3-2 andre ledd. Ved røysting på generalforsamling skal ein sjå bort frå andel som laget eig.

IV Utløysing av andelseigar

§ 4-10. Utløysing

(1) Tingretten kan påleggje laget å løyse ut ein andelseigar dersom tungtvegande grunnar talar for utløysing som følgje av at

1. laget har mishalde pliktene i høve til andelseigaren vesentleg, eller
2. styre, generalforsamling eller nokon som representerer laget har handla i strid med §§ 7-13 eller 8-15, eller
3. det har oppstått eit alvorleg og varig motsetningsforhold mellom andelseigaren og andre andelseigarar når det gjeld drifta av laget.

(2) Ein påstand om utløysing kan ikkje takast til følgje dersom utløysing vil verke urimeleg mot laget. Sak med påstand om utløysing må reisast innan rimeleg tid.

(3) Utløysingssummen skal setjast til det andelen var verd like før utløysingsgrunnen kom opp.

(4) Etter utløysing skal andelen slettast om han ikkje kan seljast innan tre månader, og bustaden kan leigast ut.

Det kan knytast ny andel til bustaden etter reglane i § 3–2 andre ledd.

V Forkjopsrett

§ 4–11. Reglar om forkjopsrett

Føresegnene i §§ 4–12 til 4–21 gjeld dersom det følger av vedtektene at andelseigarar eller andre har forkjopsrett når ein andel skiftar eigar. Føresegnene kan fråvikast i vedtektene om ikkje anna er sagt.

§ 4–12. Rettsovergang til nærstående

(1) Forkjopsrett kan ikkje gjerast gjeldande når andelen går over til ektemake, til andelseigarens eller ektemakens slektning i rett opp- og nedstigande linje, til fosterbarn som faktisk står i same stilling som livsarving, til sysken eller til nokon annan som i dei to siste åra har høyrte til same husstand som den tidlegare eigaren. Forkjopsrett kan heller ikkje gjerast gjeldande når andelen går over på skifte etter separasjon eller skilsmål, eller når ein husstandsmedlem tek over andelen etter føresegnene i husstandsfellesskapsloven § 3.

(2) Føresegnene i paragrafen her kan ikkje fråvikast.

§ 4–13. Utløysing av forkjopsretten

(1) Avhending av andelen utløyser forkjopsretten frå den tid da det er avtala på bindande måte at andelen skal gå over til ny eigar.

(2) Tvangssal utløyser forkjopsretten frå den tid det ligg føre rettskraftig stadfestingsorskurd etter tvangsfyllbyrdesloven §§ 11–30 og 11–51, jf. § 11–23.

(3) Arv utløyser forkjopsretten frå arvefallet. Kan retten berre gjerast gjeldande mot somme av arvingane, lyt det først vere bindande avgjort på skifte kven av dei som skal ta over andelen.

§ 4–14. Kven som skal gjere forkjopsretten gjeldande

Det er berre laget som kan gjere forkjopsretten gjeldande på vegner av forkjopsrettshavarane.

§ 4–15. Frist for å gjere forkjopsretten gjeldande

(1) Fristen for å gjere forkjopsretten gjeldande er tjue dagar frå laget fekk skriftleg melding om at andelen har skifta eigar, med opplysning om pris og andre vilkår. Fristen er fem kvardagar dersom laget har fått skriftleg førehandsvarsel om at andelen kan skifte eigar, og varselet er kome fram til laget minst femten dagar, men ikkje meir enn tre månader, før meldinga om at andelen har skifta eigar.

(2) Med kvardagar er meint alle dagar utanom sundagar og andre helgedagar, laurdagar og 1. og 17. mai.

(3) Føresegnene i paragrafen her kan ikkje fråvikast.

§ 4–16. Løysingskravet

(1) Krav om å få ta over andelen skal setjast fram skriftleg for avhendaren og ervervaren av andelen. Er forkjopsretten utløyst ved tvangssal, er det nok at kravet blir sett fram for ervervaren.

(2) Er forkjopsretten utløyst ved arv, skal kravet setjast fram for tingretten dersom arvebuet ikkje er teke over av sjølvskiftande arvingar. Elles skal kravet setjast fram for arvingane eller deira representant eller den som har teke over andelen.

§ 4–17. Om rettar og plikter

(1) Skiftar andelen eigar ved sal, tek forkjopsrettshavaren over dei rettane og pliktene ervervaren har etter avtalen.

(2) Mot å betale løysingssummen kan forkjopsrettshavaren krevje å få overta bustaden til den tida som følger av avtalen med ervervaren, og i alle fall når andelseigaren eller ein ny eigar har fått rimeleg høve til å områ seg.

(3) Mot å få overta bustaden skal forkjopsrettshavaren betale løysingssummen seinast fjorten dagar etter at løysingskravet blei sett fram og løysingssummen er endeleg fastsett.

(4) Laget svarar for betaling av løysingssummen. Krav mot laget kan først setjast fram dersom forkjopsrettshavaren ikkje har betalt innan fjorten dagar etter eit påkrav som er sett fram på eller etter forfallsdagen.

(5) Forkjopsrettshavaren har rett til inntekter frå bustaden frå overtakinga av bruken og svarar for kostnadene frå same tid.

(6) Føresegnene i tredje og fjerde ledd kan ikkje fråvikast.

§ 4–18. Løysingssummen

(1) Løysingssummen skal setjast til den prisen andelen er seld for, men er andelen openbert seld til underpris, eller skiftar andelen eigar ved byte, gåve eller arv, skal løysingssummen fastsetjast etter vanleg pris. Forkjopsrettshavaren har ikkje plikt til å ta over hefte på andelen.

(2) Tvist om løysingssummen høyrer under skjøn. Skjønet skal i lensmannsdistrikt styrast av lensmannen.

§ 4–19. Angrefrist

Har bustaden ikkje vore tilgjengeleg for synfaring før fristen for å bruke forkjopsretten er ute, kan forkjopsrettshavaren seie seg ubunden av løysingskravet innan to veker etter at bustaden blei overteken. Seier forkjopsrettshavaren seg ubunden i samsvar med første punktum, fell lagets ansvar for betaling av løysingssummen bort. Føresegnene i paragrafen her kan ikkje fråvikast.

§ 4–20. Omgjering

Avtale som utløyser forkjøpsretten kan avhendaren gjere om med verknad for forkjøpsrettshavaren inntil laget har fått melding om at andelen har skifta eigar.

§ 4–21. Forholdet mellom laget og forkjøpsrettshavarane

(1) Når laget har fått melding eller førehandsvarsel om eigarskifte, jf. § 4–15, skal laget oppmode alle som ønskjer å kunne nytte forkjøpsretten, om å melde seg til laget innan ein fastsett frist. Oppmodinga skal kunngjerast i minst ei avis som er vanleg lesen på staden, eller på annan måte som går fram av vedtektene. Fristen for å melde seg skal vere minst fem kvardagar (jf. § 4–15 andre ledd) frå kunngjeringa. Den som ikkje melder seg innan fristen, kan ikkje nytte forkjøpsrett ved dette eigarskiftet.

(2) Brot på reglane i første ledd endrar ikkje fristane i § 4–15.

(3) Laget kan setje som vilkår for å gjere forkjøpsretten gjeldande at forkjøpsrettshavaren har betalt inn løysingssummen til laget eller stilt sjølvskuldgaranti frå ein finansinstitusjon som har rett til å tilby slik teneste i Noreg.

(4) Føresegnene i første og andre ledd kan ikkje fråvikast.

§ 4–22. Gebyr

(1) Burettslaget kan krevje eit vederlag på opp til fem gonger rettsgebyret for å ta imot eit førehandsvarsel som nemnt i § 4–15 første ledd andre punktum. Blir forkjøpsretten gjort gjeldande, skal vederlaget betalast tilbake.

(2) Burettslaget kan setje som vilkår for å gjere forkjøpsretten gjeldande at forkjøpsretthavaren betalar eit vederlag på opp til fem gonger rettsgebyret.

(3) Føresegnene i paragrafen her kan ikkje fråvikast.

Kapittel 5 Bustadene**I Bureten****§ 5–1. Hovudregelen om bureten**

Kvar andel gir einerett til å bruke ein bustad i laget og rett til å nytte fellesareal til det dei er tenkte eller vanleg brukte til, og til anna som er i samsvar med tida og tilhøva.

§ 5–2. Sameige i andel

(1) I høve til laget kan berre den som bur eller skal bu i bustaden, bli eigar av sameigepart i andel på annan måte enn ved arv.

(2) Eig fleire ein andel saman, skal det reknast som overlating av bruken av bustaden dersom ein eller fleire av sameigarane ikkje bur i bustaden.

(3) Blir pålegg etter § 5–22 om sal gitt på grunn av bruksoverlating som nemnd i andre leddet, skal pålegget reknast som etterkome dersom ein eller fleire medeigarar som bur i bustaden, tek over andelen. Det same gjeld dersom ein eller fleire medeigarar som bur i bustaden, set fram krav etter ekteskapsloven eller husstandsfellesskapsloven om bruksrett til bustaden eller overtaking av sameigeparten. Fører ikkje kravet fram innan rimeleg tid, kan nytt pålegg om sal bli gitt, og for det pålegget gjeld ikkje føresegna i andre punktum.

(4) Er det sett vilkår om at andelseigaren skal vere andelseigar i eit bustadbyggjelag som burettslaget er knytt til, må alle sameigarane oppfylle dette vilkåret.

II Overlating av bruken til andre**§ 5–3. Overlating av bruken**

Andelseigaren kan ikkje utan samtykke frå styret overlate bruken av bustaden til andre ut over det som følger av §§ 5–4 til 5–6.

§ 5–4. Overlating av bruken når andelseigaren sjølv bur i bustaden

Ein andelseigar som sjølv bur i bustaden, kan overlate bruken av delar av bustaden til andre.

§ 5–5. Overlating av bruken for opp til tre år

Med godkjenning frå styret kan andelseigaren overlate bruken av heile bustaden til andre for opp til tre år dersom andelseigaren sjølv eller ein person som nemnt i § 5–6 første ledd nr. 3, har butt i bustaden i minst eitt av dei to siste åra. Godkjenning kan berre nektast dersom brukarens forhold gir sakleg grunn til det. Godkjenning kan nektast dersom brukaren ikkje kunne blitt andelseigar.

§ 5–6. Overlating av bruken med særleg grunn

(1) Andelseigaren kan elles med godkjenning frå styret overlate bruken av heile bustaden dersom

1. andelseigaren er ein juridisk person, eller
2. andelseigaren skal vere borte mellombels som følgje av arbeid, utdanning, militærtjeneste, sjukdom eller andre tungtvegande grunnar, eller
3. ein medlem av brukarhusstanden er andelseigarens ektemake eller slektning i rett opp- eller nedstigande linje eller fosterbarn av andelseigaren eller ektemaken, eller

4. det gjeld bruksrett som nokon har krav på etter ekteskapsloven § 68 eller husstandsfellesskapsloven § 3 andre ledd.

(2) Godkjenning kan berre nektast dersom brukarens forhold gir sakleg grunn til det. I tilfelle som nemnt i første ledd, kan godkjenning nektast dersom brukaren ikkje kunne blitt andelseigar, jf. § 4-4.

§ 5-7. Søknad om godkjenning

Har laget ikkje sendt svar på ein skriftleg søknad om godkjenning av brukar innan ein månad etter at søknaden er komen fram til laget, skal brukaren reknast som godkjend.

§ 5-8. Andelseigarens ansvar

(1) Overlating av bruken minkar ikkje andelseigarens plikter i forhold til laget.

(2) Andelseigar som er juridisk person, skal peike ut ein fullmektig som kan ta imot meldingar frå laget om bruken av bustaden. Fullmektigen skal vere ein fysisk person. Laget kan krevje skriftleg svar innan ti dagar dersom det har vendt seg skriftleg til den utpeikte personen om spørsmål som gjeld mishald av pliktene i forhold til laget.

(3) Fysisk andelseigar skal halde styret orientert om kvar ein kan få tak i han, så lenge andelseigaren har overlata bruken av bustaden til andre.

§ 5-9. Pålegg om flytting

(1) Blir bruken overlata i strid med reglane i paragrafen her, eller er vilkåra for bruksoverlating ikkje lenger til stades, kan laget påleggje brukaren å flytte og eventuelt krevje fråviking etter tvangsfullbyrdesloven kapittel 13.

(2) Oppfører brukaren seg slik at det er fare for øydelegging eller vesentleg forringing av eigdommen, eller slik at det er til alvorleg plage eller sjenanse for andre brukarar i eigdommen, kan laget krevje fråviking frå bustaden etter tvangsfullbyrdesloven kapittel 13. Kravsmål om fråviking skal setjast fram for tingretten. Dersom det innan fristen etter tvangsfullbyrdesloven § 13-6 blir reist innvendingar mot fråvikinga som ikkje er klart grunnlause, skal kravsmålet om fråviking ikkje takast til følgje utan behandling i søksmåls former.

§ 5-10. Bortfall av bruksrett

(1) Alle bruksrettar til bustaden fell bort når andelen skiftar eigar.

(2) For bruksrett som nokon har krav på etter ekteskapsloven § 68 eller husstandsfellesskapsloven § 3 andre ledd, gjeld likevel vanlege reglar om bortfall av hefte. Slik bruksrett har vern utan registrering mot andelseigarens kreditorar og seinare frivillig rettsstifting i andelen. Vedtektsfesta forkjøpsrett blir ikkje utløyst før bruksretten er fallen bort.

(3) Fell bruksretten bort på grunn av eigarskifte, kan brukaren krevje skadebot av andelseigaren om ikkje andelseigaren kan vise at bortfallet kom av ei hindring som låg utafor andelseigarens kontroll, og det ikkje var rimeleg å vente at andelseigaren kunne ha rekna med hindringa på avtaletida, eller at andelseigaren skulle unngå eller overvinne følgjene av hindringa.

III Andelseigarens bruk, vedlikehald o.a.

§ 5-11. Bruken av bustaden og eigdommen

(1) Andelseigaren skal fare fint med bustaden og fellesareala. Bruken av bustaden og fellesareala må ikkje på urimeleg eller unødvendig vis vere til skade eller ulempe for andre andelseigarar.

(2) Ein andelseigar kan med godkjenning frå styret gjennomføre tiltak på eigdommen som trengst på grunn funksjonshemming hos ein brukar av bustaden. Godkjenning kan ikkje nektast utan sakleg grunn.

(3) Andelseigaren kan ikkje utan samtykke frå styret bruke bustaden til anna enn bustadføremål.

(4) Styret kan fastsetje vanlege ordensreglar for eigdommen. Sjølv om det er vedteke forbod mot dyrehald, kan brukaren av bustaden halde dyr dersom gode grunnar talar for det, og dyrehaldet ikkje er til ulempe for dei andre brukarane av eigdommen.

§ 5-12. Vedlikehald o.a. frå andelseigaren

(1) Andelseigaren skal halde bustaden i forsvarleg stand.

(2) Andelseigaren skal halde ved like slikt som vindauge, røyr, leidningar, inventar, utstyr, apparat og innvendige flater i bustaden.

(3) Vedlikehaldet femner òg om nødvendig reparasjon eller utskifting av slikt som røyr, leidningar, inventar, utstyr, apparat, tapet, golvbelegg, vegg-, golv- og himlingsplater, skiljevegger, listverk, skap, benker og innvendige dører med karmar, men ikkje utskifting av vindauge og ytterdører til bustaden, eller reparasjon eller utskifting av tak, bjelkelag, berande veggkonstruksjonar og røyr eller leidningar som er bygde inn i berande konstruksjonar.

(4) Vedlikehaldsplikta gjeld òg utbetring av tilfeldig skade.

(5) I vedtektenes kan vedlikehaldsplikta fastleggjast annleis enn det som går fram av paragrafen her. Ein andelseigar kan òg gjere avtale med laget om anna fastlegging av plikta.

§ 5-13. Andelseigarens skadebotansvar i høve til laget

(1) Laget kan krevje skadebot for tap som følgje av at andelseigaren ikkje oppfyller pliktene sine etter § 5-12. Det gjeld likevel ikkje så langt andelseigaren godtgjer at mishaldet kom av ei hindring utafor andelseigarens kontroll, og det ikkje er rimeleg å vente at andelseigaren skulle ha rekna med hindringa på avtaletida, eller at andelseigaren skulle ha overvunne eller unngått følgjene av hindringa.

(2) Ligg årsaka til mishaldet hos ein tredjeperson som andelseigaren har gitt i oppdrag heilt eller delvis å oppfylle pliktene, er andelseigaren fri for ansvar berre dersom tredjepersonen òg ville vere ansvarsfri etter føresegnene i første ledd.

(3) For tap som følgje av at bruken av eigedommen eller delar av eigedommen blir avbroten, kan laget berre krevje skadebot dersom mishaldet kjem av feil eller forsøming på andelseigarens side.

(4) Andelseigaren svarar berre for tap som ein rimeleg kunne rekne med som ei mogleg følgje av mishaldet. Forsømer laget å avgrense tapet gjennom rimelege tiltak, må laget sjølv bere den tilsvarende delen av tapet.

(5) Ansvaret kan setjast ned dersom det vil verke urimeleg for andelseigaren. Ved vurderinga skal ein leggje vekt på storleiken av tapet samanlikna med tap som til vanleg oppstår i liknande tilfelle, og tilhøva elles.

§ 5–14. *Krav mot bakre ledd*

Laget kan gjere sitt krav som følgje av mishald gjeldande mot ein tidlegare avtalepart som har gjort avtalen som ledd i næringsverksemd, i same mon som krav på grunn av mishald kan gjerast gjeldande av andelseigaren eller annan avtalepart.

§ 5–15. *Skadebotansvar i høve til andre andelseigarar*

(1) Dersom andre andelseigarar lir tap som følgje av at andelseigaren ikkje oppfylder pliktene sine etter § 5–12, kan dei krevje skadebot av andelseigaren etter § 5–13 første ledd om ikkje tapet er omfatta av skadebotkrav frå laget.

(2) For indirekte tap kan dei andre andelseigarane berre krevje skadebot dersom mishaldet kjem av feil eller forsøming på andelseigarens side. Som indirekte tap blir rekna

1. tap i næring,
2. tap som følgje av avbrot i bruken av eigedommen eller delar av eigedommen, men ikkje kostnader med nødvendig innløsning for andelseigaren eller annan brukar av bustaden,
3. tap som følgje av skade på anna enn bustad og vanleg tilhøyrsløst til bustad.

(3) Føresegnene i § 5–13 andre, fjerde og femte ledd og § 5–14 gjeld tilsvarende.

§ 5–16. *Ansvar ved eigarskifte*

(1) Ny eigar av andelen har plikt til å utføre vedlikehald, medrekna reparasjonar og utskifting, etter § 5–12 sjølv om det skulle ha vore utført av den førre andelseigaren.

(2) Ny eigar av andelen er skadebotansvarleg i høve til laget eller i høve til andre andelseigarar berre dersom det følgjer av §§ 5–13 og 5–15.

IV Lagets vedlikehaldsplikt o.a.

§ 5–17. *Vedlikehald o.a. frå laget*

(1) Laget skal halde bygningar og eigedommen elles i forsvarleg stand så langt plikta ikkje ligg på andelseigarane. Skade på bustad eller inventar som tilhøyrer laget, skal laget utbetre dersom skaden kjem av mishald frå ein annan andelseigar.

(2) Felles røyr, leidningar, kanalar og andre felles installasjonar som går gjennom bustaden, skal laget halde ved like. Laget har rett til å føre nye slike installasjonar gjennom bustaden dersom det ikkje er til vesentleg ulempe for andelseigaren.

(3) Andelseigaren skal gi tilgjenge til bustaden for utføring av arbeid som nemnt i første og andre leddet, og for ettersyn i høve til slikt vedlikehald, reparasjon eller utskifting. Ettersyn og utføring av arbeid skal gjennomførast slik at det ikkje er til unødig ulempe for andelseigaren eller annan brukar av bustaden.

(4) I vedtektene kan vedlikehaldsplikta fastleggjast annleis enn det som går fram av paragrafen her.

§ 5–18. *Skadebotansvar for laget og bakre ledd*

(1) Andelseigaren kan krevje skadebot for tap som følgje av at laget ikkje oppfylder pliktene sine etter § 5–17. Føresegnene i § 5–13 første, andre, fjerde og femte ledd og § 5–14 gjeld tilsvarende.

(2) For indirekte tap kan andelseigaren berre krevje skadebot dersom mishaldet kjem av feil eller forsøming på lagets side. Som indirekte tap blir rekna

1. tap i næring,
2. tap som følgje av avbrot i bruken av eigedommen eller delar av eigedommen, men ikkje kostnader med nødvendig innløsning for andelseigaren eller annan brukar av bustaden,
3. tap som følgje av skade på anna enn bustad og vanleg tilhøyrsløst til bustad.

V Dekning av felleskostnader

§ 5–19. *Fordeling av felleskostnader*

(1) Felleskostnadene i laget skal delast mellom andelseigarane ut frå tilhøvet mellom verdiane på bustadene eller ut frå andre retningslinjer som går fram av bygge- og finansieringsplanen. Fordelinga skal justerast dersom endringar av bustadene eller eigedommen elles fører til vesentleg endring av verditilhøva. Når særlege grunnar talar for det, skal visse kostnader delast etter nytten for den einskilde bustaden eller etter forbruk.

(2) Med tilslutning frå dei andelseigarane det gjeld, kan det fastsetjast ei anna fordeling enn nemnd i første ledd.

(3) Styret skal fastsetje kor mykje kvar andelseigar skal betale kvar månad til dekning av felleskostnader.

§ 5–20. Panterett for felleskostnader

(1) For krav på dekning av felleskostnader og andre krav frå lagsforholdet har laget panterett i andelen framfor alle andre hefte. Pantekravet kan ikkje vere større enn ein sum som svarar til to gonger grunnsommen i folketrygda på tidspunktet da tvangsdekning blir vedteken gjennomført.

(2) Panterett etter første ledd har vern utan registrering og kan ikkje registrerast. Føresegna i panteloven § 1–4 gjeld ikkje.

(3) Panteretten fell bort dersom det ikkje seinast to år etter at pantekravet skulle ha vore betalt, kjem inn kravsmål til namsstyresmaktene om tvangsdekning, eller dersom dekninga ikkje blir gjennomført utan unødige opphald.

(4) Med tilslutning frå dei andelseigarane det gjeld, kan det vedtektsfestast ein meir omfattande panterett mot andelseigarane enn etter første ledd. Slik panterett får vern etter vanlege reglar.

(5) Laget kan ikkje stifte panterett i andelen ved avtale ut over det som går fram av paragrafen her.

VI Bortfall av bruksretten**§ 5–21. Oppseiing frå andelseigaren**

(1) Andelseigaren kan seie opp buretten med ein frist på minst seks månader. Andelseigaren svarar for felleskostnader for tida fram til buretten er fällen bort, om ikkje ein ny andelseigar har teke over ansvaret for.

(2) Har andelseigaren ikkje gitt frå seg buretten når fristen er ute, og andelen ikkje er avhenda, fell oppseiinga bort.

(3) Står oppseiinga ved lag, og andelen ikkje er avhenda innan fristen, kan laget krevje andelen seld etter § 4–8 andre ledd. Varsel etter tvangsfullbyrdesloven § 4–18 trengst ikkje.

(4) Krav på dekning av felleskostnader som fell på andelen, er omfatta av panteretten etter § 5–20 utan omsyn til om andelseigaren heftar for kravet.

§ 5–22. Salspålegg frå laget

(1) Dersom ein andelseigar trass i åtvaring misheld pliktene sine vesentleg, kan laget påleggje andelseigaren å selje andelen. Kravet om åtvaring gjeld ikkje i tilfelle der det kan krevjast fråviking etter § 5–23 første ledd. Åtvaring skal vere gitt skriftleg og opplyse om at vesentleg mishald vil gi laget rett til å krevje andelen seld. Pålegg om sal skal vere gitt skriftleg og opplyse om at andelen kan krevjast seld ved tvangssal dersom pålegget ikkje er etterkomme innan ein frist som ikkje skal setjast kortare enn tre månader frå pålegget er motteke.

(2) Er pålegget ikkje etterkomme innan fristen, kan laget krevje andelen seld etter § 4–8 andre ledd.

§ 5–23. Fråviking

(1) Oppfører andelseigaren seg slik at det er fare for øydelegging eller vesentleg forringing av egedommen, eller slik at det er til alvorleg plage eller sjenanse for andre brukarar i egedommen, kan laget krevje fråviking frå bustaden etter tvangsfullbyrdesloven kapittel 13. Kravsmål om fråviking kan setjast fram tidlegast samtidig med at det blir gitt pålegg etter § 5–22 om sal. Kravsmålet skal setjast fram for tingretten. Dersom det innan fristen etter tvangsfullbyrdesloven § 13–6 blir reist innvendingar mot fråvikinga som ikkje er klart grunnlause, skal kravsmålet om fråviking ikkje takast til følgje utan behandling i søksmåls former.

(2) Krav på dekning av felleskostnader som fell på andelen, er omfatta av panteretten etter § 5–20 utan omsyn til om andelseigaren heftar for kravet.

§ 5–24. Øydelegging ved brann o.a.

(1) Blir meir enn halvparten av bustadene i laget øydelagde ved brann eller anna hending, kan generalforsamlinga med to tredjedels fleirtal vedta at bustadene ikkje skal setjast i stand igjen. Andelseigarar med øydelagde bustader skal i tilfelle løysast ut med ein sum som svarar til nettoeiga i laget etter øydelegginga fordelt etter dei innbyrdes verditilhøva før øydelegginga.

(2) Øydelegging som femner om færre bustader, og andre skadar på egedom eller bygning, skal rettast av laget om ikkje anna blir avtala med dei andelseigarane som er råka. Er retting umogleg, skal laget i staden løyse ut andelseigarane som er råka, etter reglane i første ledd andre punktum. Det same gjeld dersom kostnadene står i klart misforhold til det ein kan oppnå med rettinga, og generalforsamlinga med to tredjedels fleirtal vedtek at retting ikkje skal skje.

§ 5–25. Konkurs. Tvangssal og anna eigarskifte for egedommen

(1) Går laget konkurs, skal buretten reknast som ein rett etter ein tidsubestemt husleigeavtale. Blir ikkje anna avtala, skal leiga setjast til gjengs leige, jf. husleieloven § 4–3, med verknad frå konkursopninga. Rettar og plikter elles følgjer dei ufråvikelege og fråvikelege reglane i husleieloven.

(2) Reglane i første ledd gjeld tilsvarende frå overtakinga dersom egedom med bustad som er knytt til andel, skiftar eigar ved tvangssal eller på annan måte.

Kapittel 6 Rettsregistrering**§ 6–1. Buretsregister**

(1) Andelane i buretslaget skal registrerast i eit buretsregister.

(2) Kongen gir nærare føresegner om organisering eller godkjenning av buretsregisteret, mellom anna kven

som skal vere registerfører, tildelingskriterie, registreringsvilkår, bortfall av tildeling, garantiar for skadebotansvar og eigaravgrensingar, i tillegg til godkjenning av eit eller fleire buretsregister og om føringa av registeret. Private aktørar som oppfyller krava som Kongen fastsett, skal kunne føre eit buretsregister.

- (3) Opplysningane registrert i buretsregisteret tilhøyrrer staten og kan ikkje selgjast eller pantsetjast.
- (4) Registerføraren må ha juridisk embetseksamen eller tilsvarande.

§ 6-2. *Rettsregistrering*

- (1) Rettsserverv som knyter seg til ein andel i eit buretslag, kan registrerast i buretsregisteret. Andre opplysningar kan registrerast dersom det er fastsett i lov.
- (2) Stemninga eller eit utdrag av stemninga i eit søksmål som gjeld rett som nemnd i første ledd, kan registrerast dersom tingretten fastset det i orskurd.

§ 6-3. *Vilkår for registrering*

- (1) Rettsserverv som byggjer på frivillig disposisjon, kan berre registrerast dersom disposisjonen er gjord av eller med samtykke frå den som ut frå buretsregisteret har rett til å disponere.
- (2) Rettsservervet som treng samtykke frå ektemake eller løyve frå tingretten etter ekteskapsloven, kan berre registrerast når samtykke eller endeleg løyve ligg føre.
- (3) Kongen kan fastsetje nærare vilkår for registrering, medrekna vilkår om bruk av godkjende blankettar og om stadfesting av underskrift.

§ 6-4. *Registreringsdag*

- (1) Eit rettsserverv skal registrerast same dag som krav om registrering kjem inn. Registreringa skal likevel skje den følgjande dag dersom kravet kjem inn seinare enn eit klokkeslett som skal fastsetjast i forskrift.
- (2) Til det er avgjort at vilkåra for registrering er oppfylte, skal det gå fram at registreringa ikkje er endeleg.

§ 6-5. *Hovudreglar om prioritet*

- (1) Eit registrert rettsserverv går framom eit rettsserverv som ikkje er registrert.
- (2) Kolliderer fleire registrerte rettsserverv, blir rekkjefølgja avgjort etter dagen for registreringa. Rettsserverv som er registrerte same dagen, er likestilte, likevel slik at utlegg og arrest går framom andre rettsstiftingar. Er fleire utlegg registrerte same dagen, går det eldste først.

§ 6-6. *Unntak frå prioritetsreglane o.a.*

- (1) Eit eldre rettsserverv går utan omsyn til reglane i § 6-5 framom eit yngre dersom
 1. det yngre ervervet byggjer på avtale eller anna grunnlag som for ervervaren står i liknande stilling, og ervervaren kjende eller burde kjenne det eldre ervervet på registreringsdagen, eller
 2. det yngre ervervet er skjedd ved arv.
- (2) For lovfaste rettar har ikkje registrering noko å seie om ikkje anna er fastsett i lov.
- (3) For rettar som følgjer av lagsforholdet, og som går fram av vedtektsføresegn som er registrert i Føretaksregisteret, har ikkje registrering i buretsregisteret noko å seie. Den regelen gjeld ikkje for andre panterettar enn panteretten etter buretslagslova § 5-20 første ledd.
- (4) Ved avhending eller annan overgang av eigedomsrett skal rett som blir utleidd frå den tidlegare eigaren, og som blir registrert seinast same dag som overgangen av eigedomsretten, gå framom rett som er utleidd frå den nye eigaren. Om prioritet for panterett som sikrar lån for erverv ved tvangssal, gjeld tvangsfullfullbyrdsloven § 11-33 andre ledd andre punktum og § 11-51 fjerde ledd tredje punktum.

§ 6-7. *Særreglar for panterett*

Føresegnene i § 6-5 gjeld ikkje for avhending av panterett til eige eller pant eller for utlegg i panterett.

§ 6-8. *Prioritetsendringar*

- (1) Prioritet for ein registrert rett kan endrast ved at rettshavaren vik for ein likestilt eller etterståande rett, dersom den registrerte eigaren av andelen og dei som har registrerte rettar med mellomliggjande prioritet, samtykkjer.
- (2) Samtykke frå dei som har registrerte rettar med mellomliggjande prioritet, trengst likevel ikkje der ein panterett vik for ein annan panterett som ikkje lyder på større sum enn det vikinga gjeld.
- (3) Den som vik for ein rett, får prioritet etter moglege rettar med mellomliggjande prioritet, om ikkje rettshavarane samtykkjer i å stå tilbake.
- (4) Samtykke som nemnt i første ledd er ikkje noko vilkår for å få registrert ei prioritetsviking.

§ 6-9. *Oppstigingsrett*

Når ikkje anna er avtala eller følgjer av stiftingsgrunnlaget eller av § 6-10, stig etterståande rettar opp utan endring av den innbyrdes prioriteten, i den grad ein rett med betre prioritet fell bort ved innfriing.

§ 6-10. *Opplåning og ombyting av panterett*

- (1) Ein registrert panterett kan etter avtale med den registrerte eigaren av andelen sikre høgare eller nye krav innafor det pålydande eller maksimum som er registrert for panteretten. Slik opplåning kan likevel ikkje skje etter at det er registrert utlegg som panthavaren har fått varsel om eller på annan måte kjennskap til, og panthavaren kan avbryte kredittforholdet utan fare for å lide urimeleg tap.

(2) Der ein panterett blir sletta, og det seinast samtidig blir registrert ein ny panterett (ombyting), får den nye retten same prioritet som den sletta, så sant utferdaren har gitt fråsegn om dette, og den nye panteretten ikkje har større pålydande eller maksimum enn den sletta.

§ 6–11. *Rettsvern ved konkurs og akkord*

(1) For at ein rett som byggjer på frivillig disposisjon, skal ha rettsvern i konkurs, må retten vere registrert seinast dagen før konkursopninga. Likevel har rettsverv som nemnde i §§ 6–6 tredje og fjerde ledd og § 6–7 rettsvern i konkurs utan omsyn til om og når ervervet er registrert.

(2) Har det vore opna forhandling om tvangsakkord under ei gjeldsforhandling rett før konkursen, jf. dekningsloven § 1–4 sjette ledd, må retten vere registrert seinast dagen før opninga av forhandling av tvangsakkord. Når retten er stifta med samtykke av gjeldsnemnda, er likevel rettsvernet i høve til konkursbuet ikkje avhengig av registrering.

(3) For at ein frivillig stifta rett skal ha rettsvern ved tvangsakkord, må retten vere registrert seinast dagen før opninga av forhandling om tvangsakkord.

§ 6–12. *Prioritet i tilfelle av registreringsfeil o.a.*

(1) Blir eit rettsverv ført feil inn i buretsregisteret, kan det likevel gjerast gjeldande i forhold til eit seinare registrert rettsverv.

(2) Ved dom kan det avgjerast at eit seinare registrert erverv som byggjer på avtale eller anna grunnlag som for ervervaren står i liknande stilling, skal gå framom det ervervet som tidlegare var ført feil inn i registeret. Vilkåra for dette er

1. at ervervaren av den seinare registrerte retten var i god tru da retten blei registrert,
2. at ervervaren utan eiga skyld ville lide tap ved å lite på registeret om retten skulle stå tilbake for den som var ført feil inn, og
3. at tapet for ervervaren av den seinare registrerte retten ville vere vesentleg større enn for den andre parten om den retten måtte vike, eller at det ville føre til vesentleg skipling av seinare registrerte rettsforhold om retten som var ført feil inn, skulle gå framom.

§ 6–13. *Manglar ved medkontrahentens heimel o.a.*

(1) Mot eit rettsverv som byggjer på avtale med den som ut frå buretsregisteret hadde rett til å disponere, kan det ikkje gjerast gjeldande at den registrerte rettshavaren likevel mangla rett til å disponere. Vilkåret er at rettsvervet er registrert, og ervervaren var i god tru ved registreringa. Konflikten mellom fleire som har utleidd sin rett frå den registrerte rettshavaren, blir regulert av §§ 6–5 til 6–11.

(2) Det som er sagt i første ledd, gjeld ikkje der nokon er registrert som rettshavar på grunnlag av eit dokument som er ugyldig på grunn av falsk, forfalsking, tvang som nemnd i avtaleloven § 28, eller fordi utferdaren var mindreårig.

(3) Første og andre leddet gjeld tilsvarande der nokon i god tru har betalt leige eller retta ei oppseiing eller liknande til den som ut frå buretsregisteret er rette mottakar.

(4) Paragrafen her endrar ikkje det som følgjer av ekteskapsloven § 32, jf. § 35.

§ 6–14. *Forelding av rettsvern*

(1) Dersom ein registrert rett skal hefte på andelen i eit klart fastsett tidsrom eller fram til eit klart fastsett tidspunkt, fell verknaden av registreringa bort fem år etter det. At hovudstol og avdrag går framfor ein registrert panterett, er ikkje nok til at dette leddet kan brukast.

(2) For ein rett som skal gjelde for levetida til nokon, fell verknaden av registreringa bort eitt år etter dødsfallet.

(3) For utlegg fell verknaden av registreringa bort fem år etter registreringa. For arrest eller anna mellombels sikring under tvangsfullføring er fristen to år.

(4) Skal ein rett ikkje hefte på andelen for alltid, utan at reglane i første, andre og tredje ledd kjem inn, fell verknaden av registreringa bort tretti år etter at retten blei registrert, men ikkje før fem år etter at minstetida er ute, dersom det er registrert ei minstetid.

(5) Verknaden av registreringa fell ikkje bort dersom ny registrering skjer før fristen er ute. Frå ny registrering går ein ny frist som er like lang som den opphavlege.

§ 6–15. *Klage*

For klage på avgjerder av registerføraren gjeld reglane i tinglysingslova så langt ikkje noko anna er fastsett i kapitlet her.

Kapittel 7 Generalforsamlinga

I Allmenne reglar

§ 7–1. *Mynde*

Generalforsamlinga har øvste myndet i laget.

§ 7–2. *Møterett*

(1) Alle andelseigarar har rett til å vere med i generalforsamlinga med framleggs-, tale- og røysterett.

Andelseigarens ektemake, sambuar eller ein annan medlem av andelseigarens husstand har rett til å vere til stades og til å uttale seg.

(2) Styremedlemmer, forretningsfører og leigar av bustad i laget har rett til å vere til stades i generalforsamlinga og til å uttale seg. Styreleiar og forretningsfører har plikt til å vere til stades om ikkje det er openbert unødvendig, eller dei har gyldig forfall.

§ 7-3. *Fullmektig. Rådgivar*

(1) Ein andelseigar kan møte ved fullmektig. Ingen kan vere fullmektig for meir enn ein andelseigar, men der fleire eig ein andel saman, kan dei ha sams fullmektig. Ei fullmakt kan kallast tilbake når som helst.

(2) Kvar andelseigar kan ta med ein rådgivar til generalforsamlinga. Rådgivaren har berre rett til å uttale seg dersom generalforsamlinga tillet det.

II Møte i generalforsamling

§ 7-4. *Ordinær generalforsamling*

(1) Laget skal halde ordinær generalforsamling innan utgangen av juni kvart år. Styret skal på førehand varsle alle andelseigarar med kjend adresse om dato for møtet og om siste frist for innlevering av saker som nokon ønskjer skal takast opp.

(2) Spørsmålet om godkjenning av årsrekneskapen og årsmeldinga skal alltid takast opp og avgjerast i den ordinære generalforsamlinga.

(3) Årsrekneskapen, årsmeldinga og revisjonsmeldinga skal seinast åtte dagar før generalforsamlinga sendast til alle andelseigarar med kjend adresse.

§ 7-5. *Ekstraordinær generalforsamling*

Ekstraordinær generalforsamling skal haldast når styret finn det nødvendig, eller når revisor eller minst to andelseigarar som til saman har minst ein tiandedel av røystene, krev det og samtidig seier kva saker dei ønskjer skal takast opp.

III Innkalling til generalforsamling

§ 7-6. *Innkalling til generalforsamling*

(1) Generalforsamlinga skal kallast inn av styret. Innkallinga skal vere send minst åtte og høgst tjue dagar før møtet skal haldast. Ekstraordinær generalforsamling kan om nødvendig kallast inn med kortare varsel som likevel skal vere på minst tre dagar.

(2) Dersom styret ikkje kallar inn til generalforsamling som skal haldast etter lova, vedtektene eller tidlegare vedtak i generalforsamlinga, skal tingretten snarast råd og på lagets kostnad kalle inn dersom det blir kravt av ein styremedlem, forretningsfører, revisor eller ein andelseigar.

(3) Alle andelseigarar med kjend adresse skal ha skriftleg innkalling. I vedtektene kan det fastsetjast at innkallinga i staden eller i tillegg skal skje på annan måte. Andelseigarar som ikkje bur i laget, skal i alle høve ha skriftleg innkalling.

§ 7-7. *Saker som skal takast med i innkallinga*

(1) I innkallinga skal dei sakene som skal behandlast, vere klart oppgitt. Skal eit forslag som etter lova eller vedtektene må vedtakast med minst to tredjedels fleirtal, kunne behandlast, må hovudinnhaldet vere teke inn i innkallinga.

(2) Saker som ein andelseigar ønskjer skal takast opp på den ordinære generalforsamlinga, skal nemnast i innkallinga når styret har motteke krav om det før fristen etter § 7-4 første ledd.

§ 7-8. *Om kva saker generalforsamlinga skal og kan behandle*

Generalforsamlinga kan ikkje gjere vedtak i andre saker enn dei som er nemnde i innkallinga, om ikkje alle andelseigarane i laget samtykkjer, og ikkje anna følgjer av særleg lovføresegn. At saka ikkje er nemnd i innkallinga, hindrar likevel ikkje at

1. den ordinære generalforsamlinga avgjer saker som etter lova eller vedtektene skal takast opp på kvar ordinær generalforsamling,
2. den ordinære generalforsamlinga avgjer krav om gransking som nemnd i § 7-14,
3. det blir valt styremedlemmer der nokon står på val,
4. det blir vedteke å kalle inn ny generalforsamling til å avgjere framlegg som er gjorde i møtet.

IV Møtereclar

§ 7-9. *Møteleiing. Protokoll*

(1) Generalforsamlinga skal leiast av styreleiaren om ikkje generalforsamlinga vel ein annan møteleiar, som ikkje treng vere andelseigar.

(2) Møteleiaren skal syte for at det blir ført protokoll over alle saker som blir behandla i generalforsamlinga, og alle vedtak som blir gjorde der. Protokollen skal underskrivast av møteleiaren og minst ein andelseigar som generalforsamlinga skal velje mellom dei som er til stades. Protokollen skal haldast tilgjengeleg for andelseigarane.

§ 7–10. Røysterett. Habilitet

(1) Kvar andelseigar har ei røyst på generalforsamlinga, sjølv om andelseigaren har fleire andelar. Ein andelseigar kan dessutan røyste som fullmektig for ein annan andelseigar. For ein andel med fleire eigarar kan det berre bli gitt ei røyst.

(2) Ingen kan sjølv eller ved fullmektig eller som fullmektig røyste på generalforsamlinga om avtale med seg sjølv eller nærståande eller om ansvar for seg sjølv eller nærståande i høve til laget. Det same gjeld for røysting om pålegg om sal eller krav om fråviking etter §§ 5–22 og 5–23.

V Fleirtalskrav**§ 7–11. Fleirtalskrav**

(1) Vedtak i generalforsamlinga krev fleirtal av dei røystene som er gitt, om ikkje anna følgjer av lova. Ved val kan generalforsamlinga på førehand fastsetje at den som får flest røyster, skal reknast som vald. Det kan fastsetjast andre fleirtalskrav i vedtektene.

(2) Står røystetalet likt, skal saka avgjerast ved loddtrekning om ikkje anna følgjer av vedtektene.

(3) Endring av vedtektene krev to tredjedelar av dei røystene som er gitt. I vedtektene kan det fastsetjast strengare fleirtalskrav.

§ 7–12. Vedtektsveto

Med tilslutning frå alle andelseigarar kan det fastsetjast i vedtektene at ein tredjeperson skal godkjenne endring av desse vedtektsføresegnene for at endringa skal vere gyldig

1. føresegn som gjeld vilkår for å vere andelseigar i laget,
2. føresegn om forkjøpsrett til andel i laget,
3. føresegn om pris ved overføring av andel,
4. føresegn etter leddet her om godkjenning av vedtektsendring.

§ 7–13. Misbruk av mynde

Generalforsamlinga kan ikkje gjere noko vedtak som er skikka til å gi visse andelseigarar eller andre ein urimeleg fordel til skade for andre andelseigarar eller laget.

VI Gransking**§ 7–14. Framlegg om gransking**

(1) Ein andelseigar kan gjere framlegg om gransking av stiftinga eller forvaltninga av laget eller nærare oppgitte omstende kring forvaltninga eller rekneskapane. Framlegget kan gjerast i ordinær generalforsamling eller på ei generalforsamling der det går fram av innkallinga at sak om slik gransking skal takast opp.

(2) Får framlegget tilslutning frå minst ein tiandedel av dei andelseigarane som møter på generalforsamlinga, kan kvar andelseigar innan ein månad etter generalforsamlinga krevje at tingretten ved orskurd tek avgjerd om gransking.

§ 7–15. Avgjerd i tingretten

(1) Tingretten skal ta til følgje eit krav etter § 7–14 andre ledd dersom retten meiner at det har rimeleg grunn.

(2) Før det blir teke avgjerd i saka, skal retten gi laget, og i tilfelle den granskinga elles vil omfatte, høve til å uttale seg.

(3) Retten skal oppnemne ein eller fleire granskarar. Det som er fastsett om revisor i revisorloven §§ 4–1 til 4–7 og § 5–2 tredje ledd, gjeld tilsvarende for granskarane. Dei har teieplikt etter same reglar som revisor.

(4) Retten skal fastsetje godtgjersle for granskarane. Kostnadene ved granskinga skal berast av laget. Retten kan fastsetje at laget skal deponere ein høveleg sum på førehand.

§ 7–16. Granskingsrapporten

(1) Granskarane skal gi ein skriftleg rapport om granskinga til tingretten.

(2) Retten skal innkalle generalforsamlinga til behandling av granskingsrapporten. Rapporten skal sendast til kvar andelseigar med kjend adresse slik at rapporten normalt er framme seinast ei veke før møtet.

Kapittel 8 Styre og forretningsførerar**I Styre. Arbeidet i styret****§ 8–1. Styre**

Laget skal ha eit styre. Styret skal ha minst tre medlemmer. Berre myndige personar kan vere styremedlemmer.

§ 8–2. Val av styremedlemmer

(1) Generalforsamlinga skal velje styremedlemmene. Styreleiaren skal veljast særskilt. Det kan fastsetjast i vedtektene at eit bustadbyggjelag som burettslaget er knytt til, skal velje ein av styremedlemmene, men eit fleirtal skal alltid veljast av generalforsamlinga i burettslaget.

(2) Generalforsamlinga kan velje varamedlemmer til styret. Vedtektene kan ha nærare føresegner om dette.

§ 8-3. Tenestetid. Avsetjing

- (1) Styremedlemmene gjer teneste i to år om ikkje anna er fastsett av generalforsamlinga.
- (2) Ein styremedlem har rett til å gå av før tenestetida er slutt, dersom det er særleg grunn til det. Styret og den som har valt styremedlemmen, skal ha rimeleg førehandsvarsel.
- (3) Ein styremedlem kan avsetjast av den som har valt styremedlemmen.

§ 8-4. Vederlag

Eventuelt vederlag til styremedlemmene skal fastsetjast av generalforsamlinga.

§ 8-5. Styremøte

Styreleiaren skal syte for at styret held møte så ofte som det trengst. Ein styremedlem eller forretningsføraren kan krevje at styret blir kalla saman.

§ 8-6. Vedtak

- (1) Styret er vedtaksført når meir enn halvparten av alle styremedlemmer er til stades.
- (2) Vedtak kan gjerast med meir enn halvparten av dei røystene som er gitt. Står røystene likt, gjeld det møteleiaren har røysta for. Dei som røystar for eit vedtak som inneber ei endring, må likevel alltid utgjere minst ein tredjedel av alle styremedlemmene.

§ 8-7. Møteleiing. Protokoll

- (1) Styreleiaren skal leie styremøtet. Er ikkje styreleiaren til stades, og det ikkje er valt nokon nestleiar, skal styret velje ein møteleiar.
- (2) Styret skal føre protokoll over styresakene. Protokollen skal skrivast under av dei frammøtte styremedlemmene.

§ 8-8. Oppgåver for styret

Styret skal leie verksemda i laget i samsvar med lov, vedtekter og vedtak i generalforsamlinga. Styret kan ta alle avgjerder som ikkje i lov eller vedtekter er lagde til andre organ.

§ 8-9. Vedtak som krev samtykke frå generalforsamlinga

- Styret kan ikkje utan at generalforsamlinga har gitt samtykke med minst to tredjedels fleirtal, gjere vedtak om
1. ombygging, påbygging eller andre endringar av bygg eller grunn som etter tilhøva i laget går ut over vanleg forvaltning og vedlikehald,
 2. å auke talet på andelar eller å knyte andelar til bustader som før har vore tenkt brukt til utleige, jf. § 3-2 andre ledd,
 3. sal eller kjøp av fast eigedom,
 4. å ta opp lån som skal sikrast med pant med prioritet framfor innskota,
 5. andre rettslege disposisjonar over fast eigedom som går ut over vanleg forvaltning,
 6. tiltak elles som går ut over vanleg forvaltning, når tiltaket fører med seg økonomisk ansvar eller utlegg for laget på meir enn fem prosent av dei årlege felleskostnadene.

II Forretningsførar**§ 8-10. Forretningsførsel**

- (1) Laget skal ha ein forretningsførar om ikkje anna er fastsett i vedtektene. Forretningsføraren kan vere ein juridisk person.
- (2) Avtale om forretningsførsel kan gjerast av styret. Avtalen kan seiast opp av laget med seks månaders varsel om ikkje kortare varsel er avtala. Med to tredjedels fleirtal kan generalforsamlinga gi samtykke til at avtale om forretningsførsel blir gjord uoppseieleg for eit tidsrom på opp til fem år.

§ 8-11. Forretningsførsel for tilknytte burettslag

Avtale om forretningsførsel med bustadbyggjelag som burettslaget er knytt til, kan opp til ti år etter at burettslaget er stifta, vere uoppseieleg eller ha lengre oppseiingsfrist enn seks månader. Slik avtale kan ha vilkår om at oppseiing berre kan skje dersom generalforsamlinga i burettslaget gir samtykke til det med to tredjedels fleirtal, og bustadbyggjelaget har fått høve til å uttale seg skriftleg om spørsmålet til kvar andelseigar i burettslaget seinast samtidig med innkalling til generalforsamlinga.

§ 8-12. Nedsetjing av vederlag. Heving

- (1) Er ein avtale om forretningsførsel gjord medan eit bustadbyggjelag eller ein annan utbyggjar eigde alle andelane i burettslaget, kan burettslaget krevje at vederlaget blir sett ned dersom det er vesentleg høgare enn det som er vanleg for tilsvarande tenester.
- (2) Burettslaget kan utan omsyn til føresegnene i §§ 8-10 og 8-11 heve ein avtale om forretningsførsel på grunn av vesentleg avtalebrot.

III Forvaltning av midlar**§ 8-13. Forvaltning av midlar**

- (1) Midlar som tilhøyrrer laget, skal forvaltast forsvarleg og haldast skilde frå midlar som tilhøyrrer andre.

(2) Pengar skal plasserast i norsk bank eller i annan finansinstitusjon som har rett til å tilby slik teneste i Noreg, og som har tilsvarende sikringsordning som norsk bank. Midlane kan lånast ut eller forvaltast på anna vis enn her nemnt, dersom dei blir sikra med garanti frå bank eller annan finansinstitusjon som nemnd i førre punktum. Avtale om slikt utlån eller slik forvaltning kan seiast opp av laget med seks månaders varsel om ikkje kortare varsel er avtala.

(3) Kongen kan gi nærare forskrifter om forvaltninga av midlane.

IV Inhabilitet. Misbruk av posisjon o.a.

§ 8–14. Inhabilitet

Ein styremedlem må ikkje vere med i behandlinga eller avgjerda av noko spørsmål som medlemmen sjølv eller nærstående har ei klar personleg eller økonomisk særinteresse i. Det same gjeld for forretningsføraren.

§ 8–15. Misbruk av posisjon i laget o.a.

(1) Styret og forretningsfører må ikkje gjere noko som er skikka til å gi visse andelseigarar eller andre ein urimeleg fordel til skade for andre andelseigarar eller laget.

(2) Styret eller forretningsføraren skal ikkje etterkome noko vedtak av generalforsamlinga dersom vedtaket strir mot lov eller vedtekter.

V Representasjon og fullmakt

§ 8–16. Representasjon og fullmakt

(1) Styret representerer laget utetter og teiknar firmaet. Styret kan gi styremedlemmer eller forretningsfører rett til å teikne firmaet. Slik fullmakt kan når som helst kallast tilbake.

(2) Forretningsføraren representerer laget utetter i saker som gjeld den daglege leiinga.

(3) Har nokon som representerer laget utetter etter første og andre ledd, ved disposisjon på vegner av laget gått ut over sitt mynde, er disposisjonen ikkje bindande for laget når laget godtgjer at medkontrahenten forstod eller burde ha forstått at myndet blei overskride, og det ville stride mot heider og god tru å gjere disposisjonen gjeldande.

(4) Etter at val av styremedlem eller avtale om forretningsførsel er registrert i Føretaksregisteret, kan manglar ved valet eller avtalen ikkje gjerast gjeldande overfor ein tredjeperson, om ikkje laget godtgjer at tredjepersonen kjende til mangelen.

(5) I saker mellom laget og styret eller einskilde styremedlemmer skal generalforsamlinga velje ein eller fleire personar til å representere laget i saka. Blir ikkje det gjort, kan tilseing skje til kven som helst av andelseigarane.

Kapittel 9 Revisjon

§ 9–1. Revisor

Eit burettslag skal ha ein eller fleire statsautoriserte eller registrerte revisorar.

§ 9–2. Val av revisor

Generalforsamlinga skal velje ein eller fleire revisorar, og kan velje ein eller fleire vararevisorar.

§ 9–3. Bortfall av oppdraget

(1) Revisor gjer teneste fram til annan revisor er vald.

(2) Fell oppdraget for revisor bort før tenestetida er ute, skal styret utan opphald syte for val av ny revisor. Det same gjeld dersom revisor ikkje lenger fyller vilkåra for å kunne veljast til revisor i laget.

§ 9–4. Nyval av revisor

(1) Generalforsamlinga kan berre velje ny revisor når det er sagt i innkallinga at det vil bli gjort framlegg om nyval. Revisor har rett til å gjere greie for sitt syn på framlegget for generalforsamlinga.

(2) Har generalforsamlinga forkasta framlegg om nyval av revisor, kan ein tiandedel av alle andelseigarar innan ein månad etter generalforsamlinga krevje at tingretten ved orskurd oppnemner ein revisor i tillegg til andre revisorar i laget. Kravet skal takast til følgje dersom det har rimeleg grunn.

(3) Tingretten fastset tenestetid og godtgjersle for revisor som retten har oppnemnt. Vil revisor slutte før tenestetida er ute, skal det bli gitt rimeleg førehandsvarsel til retten.

§ 9–5. Revisjonsmelding

Revisor skal gi revisjonsmelding til generalforsamlinga for kvart rekneskapsår. Revisjonsmeldinga skal vere styret i hende seinast to veker før den ordinære generalforsamlinga.

§ 9–6. Revisor er med i generalforsamlinga

Revisor skal møte i generalforsamlinga når det skal behandlast saker som gjer dette nødvendig. Ut over dette har revisor rett til å møte i generalforsamlinga.

Kapittel 10 Samanslåing og deling av burettslag

§ 10–1. Samanslåing av burettslag

(1) Eit burettslag kan overdra eignedelar og skyldnader under eitt til eit anna burettslag mot at andelseigarane

blir andelseigarar i det overtakande laget. Det kan fastsetjast at andelseigarar skal ha eit vederlag i pengar eller andre verdiar dersom utdeling kan skje etter § 3–3, og det trengst av omsyn til dei innbyrdes verditilhøva.

(2) I lag der ein tredjeperson etter avtale eller vedtekter kan motsetje seg endring av vedtektsføresegner som nemnde i § 7–12, er vedtak om overdraging ikkje gyldig utan godkjenning frå tredjepersonen. Godkjenning kan ikkje nektast dersom tilsvarande vilkår eller forkjøpsrett blir tekne inn i vedtektene for det overtakande laget.

§ 10–2. Plan for samanslåinga og godkjenning av planen

(1) Styra i laga skal utarbeide ein plan som minst viser namna på laga, framlegg til vedtektsendringar i det overtakande laget, tidspunktet for samanslåinga og eventuelt vederlag til andelseigarar. Siste årsrekneskap, årsmelding og revisjonsmelding for kvart av laga skal leggjast ved planen.

(2) Planen skal godkjennast av generalforsamlingane med tilslutning frå minst to tredjedelar av alle andelseigarane i kvart lag. Vedtektsendringane i det overtakande laget må vedtakast med slikt fleirtal som er fastsett i lov eller vedtekter.

§ 10–3. Melding til Føretaksregisteret og kreditorvarsel

(1) Seinast ein månad etter at samanslåinga er godkjend i laga, og vedtaket om samanslåing er gyldig i det overdragande laget, skal vedtaket saman med planen etter § 10–2 meldast til Føretaksregisteret av styret i kvart lag. Blir fristen overseten, fell vedtaka bort.

(2) Føretaksregisteret skal kunngjere vedtaka om samanslåing og varsle kreditorane i laga om at eventuelle motsegner mot samanslåinga må meldast til laget innan to månader frå siste kunngjering.

(3) Kunngjeringa skal setjast inn to gonger med minst ei veker mellomrom i Norsk lysingsblad og i ei avis som er vanleg lesen på forretningsstaden for laget. Kunngjeringa i avisa kan takast inn i kortform med tilvising til kunngjeringa i Norsk lysingsblad.

§ 10–4. Motsegn frå kreditor

(1) Dersom ein kreditor med uomtvista og forfalle krav kjem med motsegn innan fristen etter § 10–3, kan samanslåinga ikkje gjennomførast før kravet er betalt.

(2) Ein kreditor med omtvista krav eller krav som ikkje er forfalle, kan krevje fullgod trygd for kravet dersom det ikkje er sikra slik frå før. Tingretten avgjer tvist om kravet er til, og om trygda er fullgod.

(3) Retten kan forkaste krav om trygd etter andre leddet når det er klart at kravet ikkje er til, eller at utsiktene til dekning ikkje blir dårlegare på grunn av samanslåinga.

(4) Kravsmål om avgjerd i retten må vere sett fram innan to veker etter at kreditor kravde betaling eller trygdgiving.

§ 10–5. Gjennomføring av samanslåinga

(1) Når fristen for motsegn etter § 10–3 er ute, og tilhøvet til kreditorar som har kome med motsegn, er avklart, skal det overtakande laget gi melding til Føretaksregisteret om at samanslåinga skal gjennomførast. Når samanslåinga er registrert, er samanslåinga gjennomført, det overdragande laget er oppløyst, og krav på eventuelt vederlag til andelseigarar forfell.

(2) Sjølv om tilhøvet til kreditorar som har reist motsegn, ikkje er avklart, kan tingretten etter kravsmål frå det laget krava gjeld, vedta at samanslåinga kan gjennomførast og meldast til Føretaksregisteret.

(3) Det overtakande laget skal ta vare på rekneskapsmateriale frå det overdragande laget i samsvar med regnskapsloven § 2–7 i minst ti år etter den endelege oppløysinga. Det same gjeld bøkene til laget. Registrerte rekneskapsopplysningar skal kunne bli gjengitt i samsvar med regnskapsloven § 2–2 i minst ti år etter den endelege oppløysinga.

§ 10–6. Deling av burettslag

(1) Eit burettslag kan overdra nokre av bustadene og andre eignedelar og eventuelt skyldnader til eit nytt lag av dei andelseigarane som har rett til dei bustadene det gjeld. Det kan fastsetjast at andelseigarar skal ha eit vederlag i pengar eller andre verdiar dersom utdeling kan skje etter § 3–3, og det trengst av omsyn til dei innbyrdes verditilhøva.

(2) Kan ein tredjeperson etter avtale eller vedtekter motsetje seg endring av vedtektsføresegner som nemnde i § 7–12 i det overdragande laget, blir vedtektsføresegnene del av vedtektene i det nye laget utan særskilt vedtaking om ikkje tredjepersonen går med på noko anna.

§ 10–7. Plan for delinga og godkjenning av planen

(1) Styret skal utarbeide ein plan som minst viser

1. framlegg til vedtektsendringar i det overdragande laget,
2. vedtekter, opningsbalanse og bygge- og finansieringsplan for det nye laget, jf. §§ 2–2 og 2–5,
3. tidspunktet for samanslåinga,
4. fordelinga av eignedelar, rettar og skyldnader mellom dei laga som er med i delinga, og
5. eventuelt vederlag til andelseigarar.

(2) Siste årsrekneskap, årsmelding og revisjonsmelding skal leggjast ved planen.

(3) Planen skal godkjennast av generalforsamlinga med tilslutning frå minst to tredjedelar av alle dei som skal bli andelseigarar i det nye laget, og minst to tredjedelar av alle andelseigarane som skal vere igjen i det overdragande laget.

§ 10–8. Melding til Føretaksregisteret, kreditorvarsel og motsegn
Føresegnene i §§ 10–3 og 10–4 gjeld tilsvarande.

§ 10–9. Gjennomføring av delinga

(1) Når fristen for motsegn etter § 10–8, jf. § 10–4, er ute, og tilhøvet til kreditorar som har kome med motsegn er avklart, skal det overtakande laget gi melding til Føretaksregisteret om at delinga skal gjennomførast. Når delinga er registrert, er delinga gjennomført, det nye laget er stifta, og krav på eventuelt vederlag til andelseigarar forfell.

(2) Føresegnene i § 10–5 andre ledd gjeld tilsvarande.

Kapittel 11 Oppløysing av burettslag

§ 11–1. Vedtak om oppløysing

(1) Oppløysing av laget krev vedtak på to generalforsamlingar etter kvarandre, med minst fire veker mellomrom. På kvar generalforsamling må minst to tredjedelar av alle andelseigarane røyste for vedtaket. Den eine generalforsamlinga skal vere den ordinære generalforsamlinga.

(2) I lag der ein tredjeperson etter avtale eller vedtekter kan motsetje seg endring av vedtektsføresegner som nemnde i § 7–12, er vedtak om oppløysing ikkje gyldig utan godkjenning frå tredjepersonen. Godkjenning kan ikkje nektast dersom tilsvarande vilkår eller forkjøpsrett blir tekne inn i sameigevedtekter eller hefta på eigarseksjon eller annan fast eigedom. I slike tilfelle kan det fastsetjast i sameigevedtektene at dei ikkje kan endrast utan godkjenning av tredjepersonen, og forkjøpsrett kan heftast på for lengre tid enn 25 år utan hinder av § 6 i lov om løysingsrettar.

(3) Regelen i førre leddet gjeld tilsvarande ved sal av bustader frå laget.

§ 11–2. Avviklingsstyre og generalforsamling

(1) Når vedtak om oppløysing er gyldig, skal generalforsamlinga velje eit avviklingsstyre som kjem i staden for styret og forretningsføraren. Valet gjeld på ubestemt tid med ein oppseiingsfrist for medlemmene på tre månader.

(2) Føresegnene om styret i kapittel 8 gjeld tilsvarande for avviklingsstyret.

(3) Reglane om generalforsamlinga gjeld så langt dei passar under avviklinga.

(4) Etter krav frå minst ein femtedel av andelseigarane kan tingretten om særlege grunnar talar for det, fastsetje at retten skal kome i staden for generalforsamlinga. Retten skal gi styret høve til å uttale seg før avgjerda blir teken.

§ 11–3. Melding til Føretaksregisteret

Vedtaket om å oppløyse laget skal meldast til Føretaksregisteret straks vedtaket er gyldig og avviklingsstyre er valt. Meldinga skal innehalde opplysningar om medlemmene av avviklingsstyret.

§ 11–4. Kreditorvarsel

(1) Ved registrering av meldinga om oppløysing skal Føretaksregisteret kunngjere vedtaket om å oppløyse laget. I kunngjeringa skal kreditorane til laget varslast om at dei må melde krava sine til avviklingsstyret innan to månader frå siste kunngjering. Namn og adresse til leiaren for avviklingsstyret skal gå fram av kunngjeringa.

(2) Kunngjeringa skal setjast inn to gonger med minst ei veker mellomrom i Norsk lysingsblad og i ei avis som er vanleg lesen på forretningsstaden for laget. Kunngjeringa i avisa kan takast inn i kortform med tilvising til kunngjeringa i Norsk lysingsblad.

(3) Alle kreditorar med kjend adresse skal så vidt mogleg varslast særleg av laget.

§ 11–5. Stillinga for laget under avviklinga

(1) Når vedtak om oppløysing er gyldig, skal laget på brev, kunngjeringar og andre dokument leggje orda «under avvikling» til firmaet.

(2) Verksemda i laget kan halde fram så langt det er ønskjeleg for ei tenleg gjennomføring av avviklinga.

(3) Under avviklinga skal årsrekneskap avleggjast, reviderast og sendast til Rekneskapsregisteret etter same reglar som elles.

§ 11–6. Avviklingsbalanse o.a.

(1) Avviklingstyret skal lage ei oppteikning over dei eignedelar, rettar og skyldnader laget har, og gjere opp ein balanse med sikte på avviklinga.

(2) Oppteikninga og balansen skal i revidert stand leggjast ut på lagskontoret til ettersyn for andelseigarane. Kopi av balansen med fråsegn frå revisor skal sendast til alle andelseigarar med kjend adresse.

§ 11–7. Dekning av skyldnadene

(1) Avviklingsstyret skal syte for at dei skyldnadene laget har, blir dekte i den grad kreditor ikkje har fråfalle kravet sitt eller samtykkjer i å ta ein annan som debitor i staden.

(2) Kan ein kreditor ikkje finnast, eller nektar ein kreditor å ta imot sitt tilgodehavande, skal summen deponerast i Noregs Bank etter reglane i lov 17. februar 1939 nr. 2 om deponering i gjeldshøve.

(3) Burettssinnskota kan ikkje krevjast utbetalte dersom bustadene skal delast utan å gjerast om i pengar, jf. § 11–8.

§ 11–8. Omgjering av eignedelar til pengar

(1) Eignedelane til laget skal gjerast om i pengar så langt det er nødvendig for å dekkje skyldnadene laget har. Elles skal eignedelane gjerast om i pengar dersom minst ein tredjedel av andelseigarane krev det.

(2) Skal eignedelane gjerast om i pengar, har kvar andelseigar forkjøpsrett til den bustaden andelen er knytt til. For den forkjøpsretten gjeld reglane i lov om løysingsrettar så langt dei passar.

§ 11–9. Deling eller utbetaling

(1) Deling av eignedelane eller utbetaling til andelseigarane kan ikkje skje før lagsskyldnadene er dekte, og det er gått minst to månader sidan siste kunngjering av kreditorvarsel etter § 11–4.

(2) Deling av eignedelane eller utbetaling av overskot skal skje på grunnlag av innbyrdes verdi av bustadene.

(3) Utdeling kan likevel skje når det berre står igjen uvisse eller omtvista skyldnader, og det blir sett av ein tilstrekkeleg sum til å dekkje dei. Om ikkje anna er avtala, skal summen setjast inn på felleskonto for laget og den kreditoren det gjeld, slik at uttak ikkje kan skje utan skriftleg samtykke frå begge partar eller endeleg dom.

§ 11–10. Endeleg oppløysing

(1) Etter avslutta deling av eignedelar eller utbetaling av overskot skal revidert oppgjer leggjast fram for generalforsamlinga. Når oppgjeret er godkjent, skal det meldast til Føretaksregisteret at laget er endeleg oppløyst.

(2) Føresegnene i §§ 12–3 til 12–5 gjeld etter endeleg oppløysing òg.

(3) Avviklingsstyret skal syte for at rekneskapsmateriale blir teke vare på i samsvar med regnskapsloven § 2–7 i minst ti år etter den endelege oppløysinga. Det same gjeld bøkene til laget. Registrerte rekneskapsopplysningar skal kunne bli gjengitt i samsvar med regnskapsloven § 2–2 i minst ti år etter den endelege oppløysinga.

§ 11–11. Etterutlodning

Det som måtte tilfalle laget av summar som er sette av etter § 11–9 andre ledd, utdeling til andelseigarar som ikkje blir heva, og det som elles måtte vise seg å tilhøyre det oppløyste laget, skal loddast ut på etterskot. Er summen så liten at han ikkje står i forhold til ulempa eller kostnaden med ei etterutlodning, kan avviklingsstyret i staden bruke han til velgjerd, til humanitære føremål eller til beste for miljøet.

§ 11–12. Ansvar for udekte skyldnader

(1) Overfor kreditorar som ikkje har fått dekning etter § 11–7, og heller ikkje er tilstrekkeleg sikra ved avsetjing etter § 11–9 tredje ledd, heftar andelseigarane solidarisk, opp til verdien av det kvar har teke mot etter § 11–9 med frådrag for innskot. Overfor slik kreditor heftar dessutan medlemmene av avviklingsstyret solidarisk utan avgrensing om det ikkje blir godtgjort at dei har fare fram med tilbørleg aktsemd.

(2) I regressomgangen skal fordeling skje mellom andelseigarane i høve til det kvar enkelt har fått utdelt. Gjeldsbrevlova § 2 tredje ledd gjeld tilsvarande.

(3) Kreditors krav etter første ledd blir forelda tre år etter at den endelege oppløysinga er registrert i Føretaksregisteret.

§ 11–13. Omgjering av vedtak om oppløysing

(1) Vedtak om å oppløyse laget kan gjerast om av generalforsamlinga dersom minst halvparten av andelseigarane i laget røystar for det.

(2) Omgjering kan ikkje vedtakast dersom deling er gjennomført eller utbetaling til andelseigarane er skjedd.

(3) Omgjering av eit vedtak om oppløysing skal straks meldast til Føretaksregisteret av medlemmene av det nye styret i laget.

Kapittel 12 Skadebot

§ 12–1. Skadebotansvar

Den som i eigenskap av styremedlem, forretningsfører, granskar eller andelseigar valdar tap forsettleg eller aktlaust for laget, andelseigarar eller andre under utføringa av oppgåva si, har plikt til å bøte tapet. Det same gjeld for medlem av andre organ som er skipa etter vedtektene.

§ 12–2. Lemping

Skadebotansvar etter § 12–1 kan lempast etter skadeserstatningsloven § 5–2.

§ 12–3. Vedtak om å fremje lagets krav

(1) Generalforsamlinga avgjer om laget skal fremje skadebotkrav etter § 12–1. Er det opna gjeldsforhandling eller konkurs, gjeld føresegnene i konkursloven.

(2) Første ledd gjeld tilsvarande for inngåing av førehandsavtale mellom laget og nokon som er nemnd i § 12–1, som regulerer eller avgrensar skadebotansvaret deira.

§ 12–4. Krav på vegner av laget

(1) Har generalforsamlinga gitt ansvarsfritak eller forkasta framlegg om å krevje skadebot etter § 12–1, kan ein tiandedel, men minst to, av andelseigarane gjere skadebotansvar gjeldande på vegner av og i namnet til laget. Er

søksmål om skadebot reist, kan det halde fram sjølv om nokre av andelseigarane trekkjer seg, eller andelen går over til andre.

(2) Søksmålet om skadebot må reisast ved felles fullmektig innan tre månader etter at vedtaket blei gjort av generalforsamlinga. Er det kravt gransking etter §§ 7–14 til 7–16, blir fristen rekna frå den dagen kravet er endeleg avsege, eller i tilfelle granskinga er avslutta.

(3) Kostnadene med søksmålet om skadebot er laget uvedkomande. Kostnadene kan likevel krevjast dekte av laget med opp til den summen som er komen laget til gode ved søksmålet.

(4) Paragrafen her gjeld ikkje når vedtaket som nemnt i første ledd er gjort med fleirtal som for vedtektsendring. Det same gjeld ved inngått forlik.

§ 12–5. *Ansvarsfritak*

Har generalforsamlinga gjort vedtak om ansvarsfritak eller om at ansvar ikkje skal gjerast gjeldande, kan laget likevel fremje krav grunna på omstende som generalforsamlinga på vesentlege punkt ikkje fekk rette og fullstendige opplysningar om da vedtaket blei gjort.

§ 12–6. *Konkurrerende krav*

Andelseigarar, kreditorar eller andre som har lidt tap fordi laget er påført tap, er bundne av skadeoppgjer med laget, og deira krav står tilbake for lagets krav.

§ 12–7. *Andre krav på vegner av laget*

(1) Føresegnene i §§ 12–3, 12–4 og 12–5 gjeld tilsvarande for myndet til å krevje offentleg påtale og reise privat straffesak.

(2) Føresegnene i §§ 12–4 og 12–5 gjeld tilsvarande for lagets krav på tilbakeføring etter § 3–3 tredje ledd.

Kapittel 13 Ymse føresegner

§ 13–1. *Teieplik*

(1) Tillitsvalde, forretningsfører og tilsette i eit burettslag skal hindre at uvedkomande får tilgang til det dei har fått kjennskap til i verksemda i laget om personlege tilhøve. Teieplikta gjeld ikkje når inga rettkomen interesse tilseier at opplysningane skal haldast hemmelege.

(2) Forsettleg brot på teieplikta kan straffast med bøter.

§ 13–2. *Saksbehandlinga i tingretten o.a.*

(1) Når tingretten behandlar saker etter lova her, gjeld reglane i skifteloven §§ 22–25 når ikkje anna går fram av lova her.

(2) Orskurdar og andre avgjerder som retten tek etter lova her, kan påkjærast etter reglane i tvistemålsloven kapittel 26.

(3) Eit kjæremål kan ikkje grunnast på at orskurden eller avgjerda er utenleg eller uheldig. Dette gjeld ikkje orskurd etter §§ 7–14 til 7–16.

§ 13–3. *Fristrekning*

(1) For fristar som skal reknast i dagar, skal ein ikkje telje med den dagen da fristen tek til å gå, men ein skal rekne med møtedagen eller den dagen da handlinga fristen gjeld, tidlegast kan utførast eller seinast må vere utført.

(2) Fristar som skal reknast i veker, månader eller år, endar på den dagen i den siste veka eller den siste månaden som etter namnet eller talet svarar til den dagen fristen tek til å gå. Har ikkje månaden dette talet, endar fristen på den siste dagen i månaden.

(3) Endar ein handlingsfrist på ein laurdag, helgedag eller dag som etter lovgivinga er likestilt med helgedag, blir fristen lengd til den nærast følgjande yrkedagen.

§ 13–4. *Tvistar*

Avtale om at tvist mellom andelseigaren og laget skal avgjerast ved skilddom eller med endeleg verknad elles av eit organ utanom domstolane, er berre gyldig dersom avtalen er gjord etter at tvisten oppstod.

§ 13–5. *Omdanning av bustadaksjeselskap*

(1) Aksjeselskap som har til føremål å gi aksjeeigarane leigerett eller annan bruksrett til bustad, kan omdannast til burettslag etter paragrafen her.

(2) Framlegget om omdanning skal førebuast av styret og innehalde dei vedtektsendringane som trengst, opningsbalanse for burettslaget og dessutan opplysningar om kva bustad som er knytt til kvar andel, om eventuelle innskot og om fordelinga av felleskostnadene.

(3) Omdanninga må vedtakast på generalforsamling og krev tilslutning frå alle aksjeeigarane i selskapet.

(4) Styret skal innhente fullmakter til å slette eventuelle tinglyste leigerettar som er knytte til aksjane, og skal innhente eventuelle pantebrev som sikrar innskot som er knytte til aksjane, saman med fullmakter til å slette pantebrev.

(5) Omdanninga krev skriftleg samtykke frå alle med panterett i aksjar som er meld til selskapet, eller som styret elles har kunnskap om.

(6) Når omdanninga er vedteken, og styret har innhenta fullmakter og pantebrev som nemnde i fjerde ledd, skal vedtaket meldast til Føretaksregisteret. Rettkjende kopiar av samtykke frå panthavarar som nemnde i femte ledd, og

ei fråsegn frå styret om at samtykke frå alle kjende panthavarar er innhenta, skal leggjast ved meldinga. Samanslutninga er eit burettslag frå det tidspunktet omdanningsvedtaket er registrert.

(7) Selskapskreditorar og medkontrahentar kan ikkje motsetje seg omdanninga dersom eigenkapitalen etter omdanninga er minst like høg som aksjekapitalen.

(8) Andelane skal snarast råd registrerast i burettsregisteret. Pant i aksjar skal registrerast som pant i den tilsvarande andelen.

(9) Snarast råd etter registreringa i burettsregisteret skal styret slette tinglyste leigerettar og pantebrev som nemnde i fjerde ledd, og seinast samtidig tinglyse ein panterett som nemnd i § 2–11 første ledd på beste ledige prioritet. Styret skal be om at namneendring blir notert i grunnboka på grunnlag av firmaattest.

Kapittel 14 Ikraftsetjing. Overgangsreglar

I Ikraftsetjing

§ 14–1. Ikraftsetjing

- (1) Lova gjeld frå den tid Kongen fastset.
- (2) Frå same tid blir lov 4. februar 1960 nr. 2 om borettslag oppheva.

II Overgangsreglar

§ 14–2. Tilknytte lag

I burettslag som etter tidlegare gjeldande reglar er tilknytte eit bustadbyggjelag, gjeld desse særreglane:

1. Det skal reknast som eit vilkår for å vere andelseigar at vedkomande er andelseigar i bustadbyggjelaget, og laget skal reknast som eit tilknytt lag etter § 1–3, om ikkje anna blir fastsett i vedtektene med samtykke frå bustadbyggjelaget.
2. Eldre vedtektsføresegn om at endring av vedtektene ikkje er gyldig utan samtykke frå bustadbyggjelaget, gjeld berre for endring av vedtektsføresegner som nemnde i § 7–12 dersom endringa blir vedteken etter at lova her blei sett i kraft.
3. Forretningsføreravtale mellom bustadbyggjelag og tilknytt burettslag som er gjord før lova tok til å gjelde, og som etter sitt innhald er uoppseieleg i meir enn fem år eller berre kan seiast opp på visse vilkår, kan burettslaget seie opp med seks månaders varsel når det er gått fem år frå lova her blei sett i kraft, og minst ti år frå burettslaget blei stifta. Oppseiing kan berre skje dersom generalforsamlinga i burettslaget gir samtykke til det med to tredjedels fleirtal, og bustadbyggjelaget har fått høve til å uttale seg skriftleg om spørsmålet til kvar andelseigar i burettslaget seinast samtidig med innkalling til generalforsamlinga.
4. Tingretten kan setje ei oppseiing etter nummer 3 til side dersom oppseiinga vil verke urimeleg, og bustadbyggjelaget har reist søksmål innan 30 dagar etter at skriftleg oppseiing kom fram til laget.

§ 14–3. Stifting

Burettslag som er stifta før lova her blei sett i kraft, kan registrerast i Føretaksregisteret sjølv om stiftinga ikkje er gjennomført etter §§ 2– 1 til 2–8. Registrering må i tilfelle skje seinast seks månader etter konstituerande generalforsamling.

§ 14–4. Avtalar om rett til andel o.a.

(1) Er det før lova her blei sett i kraft, gjort ein eller fleire avtalar med eit bustadbyggjelag om rett til å overta eller teikne andel i eit burettslag, jf. lov 4. februar 1960 nr. 2 om borettslag § 8, gjeld ikkje føresegnene i lova her, avhendingslova § 1–1a eller bustadoppføringslova § 1a for desse avtalane og tilsvarande avtalar i same burettslaget. Lova elles gjeld ikkje for burettslaget før alle andelane er overtekne eller teikna.

(2) Er det i andre tilfelle enn dei som er nemnde i første ledd, gjort ein eller fleire avtalar med eit burettslag om leige av bustad og burettsinnskot, jf. lov 4. februar 1960 nr. 2 om borettslag § 26, gjeld ikkje føresegnene i lova her, avhendingslova § 1–1a eller bustadoppføringslova § 1a for desse avtalane og tilsvarande avtalar i same burettslaget. Lova elles gjeld ikkje for burettslaget før alle bustadene er overtekne.

§ 14–5. Innskot

(1) I burettslag som er stifta før lova her blei sett i kraft, skal føresegnene i § 2–10 og 2–11 gjelde for eksisterande panterett som sikrar burettsinnskot. Det er ikkje nødvendig å endre prioritet for eksisterande panterett som hadde dårlegare prioritet enn nemnd i § 2–11 første ledd da lova blei sett i kraft.

(2) Rettsverknader knytte til andelsobligasjonar eller lånebevis for innskot fell bort når andelen er registrert i burettsregisteret.

§ 14–6. Andelar

(1) Føresegna i § 3–1 om storleiken på andelane gjeld ikkje for lag som er stifta før lova her blei sett i kraft.

(2) Rettsverknader knytte til andelsbrev fell bort når andelen er registrert i burettsregisteret. Om rettsvern for pant gjeld § 14–9 tredje ledd.

§ 14-7. Andelseigarar og forkjøpsrett

- (1) Eldre vedtektsføresegn som gir juridiske personar o.a. rett til å eige fleire andelar enn det som går fram av § 4-3, skal gjelde utan hinder av den paragrafen.
- (2) I lag som er stifta før lova her blei sett i kraft, skal det reknast å vere eit vilkår at ny andelseigar skal godkjennast av laget, jf § 4-5, om ikkje anna blir fastsett i vedtektene.
- (3) Føresegnene i §§ 4-11 til 4-21 gjeld ikkje der forkjøpsretten er utløyst før lova her blei sett i kraft.

§ 14-8. Bustadene

- (1) Burett etter kapittel 5 kjem i staden for leigerett etter lov 4. februar 1960 nr. 2 om borettslag § 33, jf. § 34.
- (2) Sameige i andel som er oppstått før lova her blei sett i kraft, kan halde fram utan hinder av § 5-2.
- (3) Er bruken overlaten til andre enn andelseigaren før lova her blei sett i kraft, kan bruken halde fram utan hinder av føresegnene i §§ 5-3 til 5-6.
- (4) Fordeling av vedlikehaldsplikt o.a. som avvik frå §§ 5-12 og 5-17, og som går fram av eldre vedtekter eller leigeavtalar som er allment nytta i laget, gjeld fram til noko anna blir fastsett i vedtektene. Avvikande fordeling som er avtala særleg mellom laget og enkelte andelseigarar, kan berre endrast i samsvar med avtalen.
- (5) Eldre fordeling av husleige gjeld tilsvarande for felleskostnader utan hinder av § 5-19 til noko anna blir fastsett i samsvar med vilkåra i den paragrafen for endring av fordelinga.
- (6) Panterett etter § 5-20 første ledd kjem i staden for eldre avtala panterett som laget har for krav etter leigeavtalen, og står elles tilbake for panterett som hadde fått rettsvern mot andelseigarens kreditorar før lova her blei sett i kraft, om ikkje anna følgjer av allmenne prioritetsreglar.
- (7) Har laget sagt opp leigeretten eller kravt tvangsfråviking før lova her blei sett i kraft, gjeld tidlegare reglar om fristar, søksmål, pålegg om sal og om tvangsfullføring. Sameleis er det dersom andelseigaren har sagt opp leigeretten.

§ 14-9. Registrering i buretsregister

- (1) Seinast seks månader etter at lova her blei sett i kraft, skal styret sende melding til buretsregisteret om registrering av andelane. Meldinga skal minst innehalde:
 1. Oversyn over andelane i laget med opplysning om kva bustad som er knytt til kvar andel, og namn, adresse og fødselsnummer eller organisasjonsnummer for andelseigarane.
 2. Oversyn over uinnfridde panterettar laget har fått melding om for kvar andel, med namn og adresse på panthavaren og opplysning om kven som sit med andelsbrevet.
- (2) Dei panterettane som går fram av meldinga frå styret, skal registrerast på andelen, og registerføraren skal sende melding til panthavaren om registreringa.
- (3) Rettsvern for panterett etter tidlegare gjeldande reglar fell bort dersom panteretten ikkje er meldt til registrering seinast seks månader etter at andelen er registrert i buretsregisteret.
- (4) Føresegna i panteloven § 1-4 gjeld ikkje for panterett som har rettsvern etter tidlegare gjeldande reglar, og som er registrert innan fristen etter tredje ledd.
- (5) Buretsregisteret skal sende melding til Føretaksregisteret, som skal registrere opplysning om kvar andelane er registrert.
- (6) Kongen gir forskrifter om registrering i tilfelle der det er tvist om prioriteten mellom fleire panterettar som hadde fått rettsvern mot andelseigarens kreditorar før andelane blei registrerte.
- (7) Til andelane er registrerte, gjeld dei tidlegare reglane om rettsvern for rettserverv og om tvangssal. Det kan likevel ikkje etablerast rettsvern for avtala panterett i buretslagsandel på anna vis enn ved registrering i buretsregisteret når det er gått eitt år etter at lova her blei sett i kraft.

§ 14-10. Forvaltning av midlar

Eldre avtalar om forvaltning av midlar som er i strid med § 8-13, gjeld i seks månader etter at lova her blei sett i kraft, om ikkje kortare tid følgjer av avtalen sjølv eller ny avtale.

§ 14-11. Vedtekter og avtalar

Vedtektsføresegner og avtalar som er i strid med lova her, fell bort seinast eitt år etter at lova blei sett i kraft.

III Endring av andre lover**§ 14-12. Endring av andre lover**

Frå lova her blir sett i kraft, skal desse lovene endrast slik:

1. Lov 7. juni 1935 nr. 2 om tinglysing

§ 12a tredje ledd blir oppheva.

2. Lov 16. juni 1939 nr. 6 om husleie

§ 42 tredje ledd skal lyde:

Bestemmelsene i dette kapittel gjelder ikke for avtale mellom borettslag og andelseier om rett til leie av bolig og om borettsinnskudd etter buretslagslova. De gjelder heller ikke for avtale mellom selskaper som nevnt i

borettslagslova § 1–4 (boligaksjeselskap) og aksjeeier om rett til leie av bolig og om innskudd i selskapet.

3. Lov 8. februar 1980 nr. 2 om pant

§ 4–3 andre ledd skal lyde:

(2) Som adkomstdokument regnes dokument som representerer en leierett til husrom knyttet til en overførbar fordring på utleieren eller en andelsrett i et selskap, unntatt borettslagsandel som er registrert i borettsregisteret.

Ny § 4–3a skal lyde:

§ 4–3a. *Borettslagsandel som er registrert i borettsregisteret*

- (1) Borettslagsandel som er registrert i borettsregisteret kan pantsettes.
- (2) Panteretten får rettsvern ved registrering i borettsregisteret.
- (3) Reglene i § 2–2 første ledd bokstav c gjelder tilsvarende.

Ny § 5–8a skal lyde:

§ 5–8a. *Utlegg i borettsandel som er registrert i borettsregisteret*

- (1) Utleggspant i borettslagsandel som er registrert i borettsregisteret får rettsvern ved registrering i borettsregisteret.
- (2) Reglene i § 2–2 første ledd bokstav c gjelder tilsvarende.

4. Lov 17. desember 1982 nr. 86 om rettsgebyr

§ 10 nr. 14 skal lyde:

sak om leie av bolig etter reglene i husleieloven og rettigheter til andel i borettslag,

5. Lov 8. juni 1984 nr. 59 om fordringshavernes dekningsrett

§ 2–10 første ledd første punktum skal lyde:

Dersom tvangsdekning ved tvangssalg eller tvangsbruk av fast eiendom, borettslagsandel eller leierett i fast eiendom (herunder aksje, andelsbrev, pantebrev eller annet atkomstdokument med tilknyttet leierett) vil medføre at skyldneren taper retten til nødvendig bolig for seg eller sin familie, kan tingretten på begjæring ved kjennelse bestemme at tvangsdekning bare kan gjennomføres hvis det blir skaffet skyldneren eller skyldnerens familie en annen bolig som med hensyn til beliggenhet, størrelse, pris og andre forhold tilfredsstiller rimelige krav.

§ 2–10 tredje ledd første punktum skal lyde:

Bestemmelse som nevnt kan heller ikke treffes ved tvangsdekning som er begjært for å inndrive renter eller ordinært forfalte avdrag på lån sikret ved pant i eiendommen, borettslagsandelen, leieretten eller atkomstdokumentet.

6. Lov 10. juni 1988 nr. 40 om finansieringsvirksomhet og finansinstitusjoner

§ 2–15 første ledd bokstav e skal lyde:

- e) pant i borettslagsandel eller adkomstdokument til innskuddsbolig, begrenset oppad til obligasjonens pålydende for pant i adkomstdokument til obligasjonsleilighet,

7. Lov 16. juni 1989 nr. 53 om eiendomsmegling

§ 1–1 første ledd nr. 3 skal lyde:

3. omsetning av borettslagsandel og av aksje, andelsbrev, pantebrev eller annet adkomstdokument med tilknyttet leierett til bolig eller annet areal i bebygget eiendom,

§ 3–6 andre ledd første punktum skal lyde:

Ved overdragelse av borettslagsandel eller av andel i eller bruksrett til fast eiendom eller adkomstdokumenter som gir bruksrett til fast eiendom (jf. § 1–1 første ledd nr. 3), skal megleren dessuten gi opplysninger om rettigheter og forpliktelser ifølge avtaler og vedtekter.

8. Lov 26. juni 1992 nr. 86 om tvangsfullbyrdelse og midlertidig sikring

§ 1–8 fjerde ledd skal lyde:

Med adkomstdokument til leierett til husrom menes dokument som representerer en leierett til husrom knyttet til en overførbar fordring på utleieren eller en andelsrett i et selskap, unntatt borettslagsandel som er registrert i borettsregisteret.

§ 6–1 andre ledd fjerde punktum skal lyde:

I saker om tvangsdekning i fast eiendom, borettslagsandel eller adkomstdokument til leierett til bolig, kan retten i særlige tilfeller beslutte utsettelse etter § 5–12 selv om saksøkte ikke betaler en femtedel av saksøkerens samlede krav dersom tvangsdekningen vil medføre at saksøkte taper retten til nødvendig bolig for seg og sin familie.

§ 11-1 nytt fjerde ledd skal lyde:

Tvangsbruk kan ikke gjennomføres for andel i borettslag.

§ 11-2 første ledd bokstav c skal lyde:

- c) lovbestemt panterett for skatt eller avgifter til stat eller kommune, for sameiets krav etter sameieforholdet i seksjonssameier og for borettslagets krav etter andelslagsforholdet i borettslag, og

§ 11-3 første ledd nytt andre punktum skal lyde:

Begjæring om tvangssalg av borettslagsandel som er registrert i borettsregisteret, skal settes fram i den krets der boligen ligger.

§ 11-7 andre ledd skal lyde:

Dersom tvangsdekning i fast eiendom eller i borettslagsandel som er registrert i borettsregisteret kan medføre at saksøkte taper retten til nødvendig bolig for seg og sin familie, skal saksøkte gjøres oppmerksom på reglene i dekningsloven § 2-10 og på at begjæring om erstatningsbolig må settes fram innen fristen etter første ledd.

§ 11-8 andre ledd skal lyde:

Ved tvangsdekning i fast eiendom eller i borettslagsandel som er registrert i borettsregisteret som tjener som bolig for saksøktes ektefelle, skal det gis en meddelelse med innhold som nevnt i § 11-7 til ektefellen dersom begjæringen ikke er forkynt for vedkommende etter første ledd. Det samme gjelder andre myndige personer i saksøktes husstand som retten kjenner til.

§ 11-9 andre ledd skal lyde:

Dersom det ved tvangsdekning i fast eiendom eller i borettslagsandel som er registrert i borettsregisteret er krevet erstatningsbolig etter dekningsloven § 2-10, avgjør retten ved kjennelse om saksøkeren skal pålegges å skaffe erstatningsbolig. Ved tvangssalg må bud ikke stadfestes før det enten er skaffet en erstatningsbolig som retten har godtatt, eller det rettskraftig er fastslått at saksøkeren ikke har plikt til å skaffe erstatningsbolig. Ved tvangsbruk kan fravikelse ikke kreves før vilkårene etter annet punktum er oppfylt.

§ 11-12 nytt tredje ledd skal lyde:

Ved salg ved medhjelper av registrert andel i borettslag som er tilknyttet et boligbyggelag, kan boligbyggelaget oppnevnes som medhjelper.

§ 11-14 nytt fjerde ledd skal lyde:

Bestemmelsene i paragrafen her gjelder tilsvarende ved tvangssalg av borettslagsandel som er registrert i borettsregisteret.

9. Lov 3. juli 1992 nr. 93 om avhending av fast eiendom:

Ny § 1-1a skal lyde:

§ 1-1a. Andel i burettslag

(1) Lova gjeld tilsvarende for avtaler om avhending av andel i burettslag og avtaler om rett til bustad som er knytt til eller skal knytast til andel i burettslag. Overføring eller teikning av andel i burettslaget skal reknast som heimelsoverføring dersom burettslaget har heimel til eigedommen.

(2) Likt med andel i burettslag skal reknast registrert rett til bustad etter lov om burettslag § 2-13 andre ledd.

(3) Pantetrygd etter § 2-9 skal gjelde andelen. Panteretten får rettsvern etter same reglar som for rettsstiftingar i andelen elles.

10. Lov 9. desember 1994 nr. 64 om løysingsrettar

§ 3 tredje ledd skal lyde:

Fyrste og andre ledd gjeld ikkje vedtektsfesta løysingsrettar i burettslag eller løysingsrettar som vert regulert av lov om aksjeselskaper §§ 4-19 til 4-23, lov om allmennaksjeselskaper §§ 4-19 til 4-23 og lov av 21. juni 1985 nr. 83 om ansvarlige selskaper og kommandittselskaper (selskapsloven) § 2-29.

11. Lov 23. mai 1997 nr. 31 om eierseksjoner

Ny § 3a skal lyde:

§ 3a. Forbud mot diskriminering

I vedtektene kan det ikke settes vilkår for å være sameier som tar hensyn til trosbekjennelse, hudfarge, språkkunnskaper, nasjonalt eller etnisk opphav eller homofil legning, leveform eller orientering, og slike omstendigheter kan ikke regnes som saklig grunn til å nekte godkjenning av en sameier eller bruker av eiendommen eller tillegges vekt ved bruk av eventuell forkjøpsrett.

Hvis det foreligger omstendigheter som gir grunn til å tro at det har funnet sted diskriminering i strid med første ledd, skal slik diskriminering anses som bevist, med mindre den som har utført handlingen sannsynliggjør at det

likevel ikke har funnet sted diskriminering i strid med denne lov.

Om erstatningsansvar for ulovlig diskriminering gjelder vanlige erstatningsregler.

§ 14 femte ledd andre punktum skal lyde:

Kjøperetten gjelder heller ikke ved omdanning av borettslag eller boligaksjeselskaper (jf lov om borettslag § 1–4 første ledd).

§ 22 tredje ledd tredje punktum skal lyde:

Borettslag, staten, fylkeskommuner, kommuner samt selskaper og organisasjoner som eies eller kontrolleres av stat, fylkeskommune eller kommune og som har til formål å skaffe boliger, kan erverve flere seksjoner.

12. Lov 13. juni 1997 nr. 43 om avtaler med forbruker om oppføring av ny bustad m.m.

Ny § 1a skal lyde:

§ 1a. Borettslagbustader

Reglane om rett til fast eigedom med eigarbustad, jf. § 1 første ledd bokstav b, gjeld tilsvarende for avtale mellom forbruker og bustadbyggjelag eller annan yrkesutøvar om rett til bustad som er knytt til eller skal knytast til andel i borettslag, dersom arbeid som er omfatta av avtalen, ikkje er fullført på avtaletida. Overføring eller teikning av andel i borettslaget skal reknast som heimelsoverføring dersom borettslaget har heimel til eigdommen.

Avtalen skal opplyse om andelssum, innskot og fellesgjeld i borettslaget.

Borettslaget kan gjere gjeldande krav som knyter seg til fellesareal eller felles rettar eller plikter elles.

13. Lov 26. mars 1999 nr. 17 om husleieavtaler (husleieloven)

Ny § 1–8 skal lyde:

§ 1–8. Forbud mot diskriminering

Ved utleie av husrom kan det ikke tas hensyn til trosbekjennelse, hudfarge, språkkunnskaper, nasjonalt eller etnisk opphav eller homofil legning, leveform eller orientering, og slike omstendigheter kan ikke regnes som saklig grunn til å nekte opptak i husstand, framleie, personsskifte eller tillegges vekt ved opphør av leieforholdet.

Hvis det foreligger omstendigheter som gir grunn til å tro at det har funnet sted diskriminering i strid med første ledd, skal slik diskriminering anses som bevist, med mindre den som har utført handlingen sannsynliggjør at det likevel ikke har funnet sted diskriminering i strid med denne lov.

Om erstatningsansvar for ulovlig diskriminering gjelder vanlige erstatningsregler.

IV Endringer i burettslagslova som følge av endringar i anna lov

§ 14–13.

Frå tidspunktet lov om endringer i lov om enerett til firma og andra forretningskjennetegn mv. trer i kraft, skal følgjande reglar i burettslagslova lyde:

§ 2–2 overskrifta skal lyde:

§ 2–2. Minstekrav til vedtektene. Føretaksnamn

§ 2–2 første ledd nr. 1 skal lyde:

1. føretaksnamn for laget,

§ 2–2 andre ledd skal lyde:

- (2) Namnet på burettslaget (føretaksnamnet) skal innhalde ordet burettslag eller avkortinga BRL.

§ 2–3 skal lyde:

Stiftingsdokumentet skal elles opplyse om namn eller føretaksnamn, adresse og fødsels- eller organisasjonsnummer for stiftarane, tida for innbetaling av andelane og om kven som skal vere første styre og første revisor for laget.

§ 8–16 første ledd første og andre punktum skal lyde:

(1) Styret representerer laget utetter og teiknar føretaksnamnet. Styret kan gi styremedlemmer eller forretningsfører rett til å teikne føretaksnamnet.

§ 11–5 første ledd skal lyde:

(1) Når vedtak om oppløysing er gyldig, skal laget på brev, kunngjeringar og andre dokument leggje orda «under avvikling» til føretaksnamnet.

11. feb. Nr. 1710 2000**Instruks til Statens dyrehelsetilsyn – distriktsveterinæren (grenseveterinæren) ved tilsyn og kontroll av levende dyr fra land utenfor EØS.**

Fastsatt av Statens dyrehelsetilsyn – Sentralforvaltningen 11. februar 2000 med hjemmel i lov av 8. juni 1962 nr. 4 om dyrehelse (husdyrloven), jf. forskrift av 31. desember 1998 nr. 1484 om tilsyn og kontroll ved innførsel og utførsel av levende dyr, annet avlsmateriale og animalsk avfall innen EØS, og ved innførsel av levende dyr fra land utenfor EØS. Jf. EØS-avtalen vedlegg I kap. I (direktiv 91/496/EØF, vedtak 92/527/EØF og vedtak 97/794/EF). Kunngjort 13. juni 2003.

*Kap. I. Innledning***1. Formål**

Formålet med denne instruksen er å sikre tilsyn og kontroll ved innførsel av levende dyr.

2. Virkeområde

Instruksen gjelder veterinær grensekontroll på godkjent grensekontrollstasjon ved innførsel av levende dyr fra land utenfor EØS slik at dyrevernmessige, dyrehelsemessige og avlsmessige vilkår er oppfylt, jf. forskrift av 31. desember 1998 nr. 1484 om tilsyn og kontroll ved innførsel og utførsel av levende dyr, annet avlsmateriale og animalsk avfall innen EØS, og ved innførsel av levende dyr fra land utenfor EØS.

3. Unntatt fra instruksen

Instruksen gjelder ikke tilsyn og kontroll ved innførsel av kjæledyr i følge med eier eller under ansvar av en privatperson, når innførselen eller utførselen ikke er gjenstand for en kommersiell handel. Instruksen gjelder heller ikke levende skjell og skalldyr beregnet til konsum.

4. Definisjoner

I denne instruksen menes med:

Grenseveterinær: Statens dyrehelsetilsyn – distriktsveterinær eller annen veterinær som er utpekt som ansvarlig for veterinær grensekontroll ved innførsel av levende dyr fra land utenfor EØS.

Assistenter: Personell som assisterer grenseveterinæren ved å:

- a) undersøke dokumenter som følger med dyrene
- b) utføre identitets- og fysiske kontroller, ta prøver og utføre generelle analyser, og
- c) delta i administrative gjøremål.

5. Ansvar

Grenseveterinæren er ansvarlig for det endelige vedtaket.

Grenseveterinæren skal under utøvelse av kontrollen sørge for at det tas nødvendige smittehygieniske hensyn.

6. Ikrafttredelse

Instruksen trer i kraft straks, og erstatter instruks av 9. februar 1999.¹

¹ Ikke tidligere kunngjort i Norsk Lovtidend.

Kap. II. Kontrollens omfang

1. Grenseveterinæren skal føre kontroll med levende dyr som innføres fra land utenfor EØS.
2. Grenseveterinæren kan bare tillate at levende dyr innført fra land utenfor EØS forlater grensekontrollstasjonen etter at kontrollen er gjennomført og betingelsene for innførsel er oppfylt. Kontrollen innebærer dokument-, identitets- og fysisk kontroll og prøveuttak.
3. Forsendelsen skal ikke tillates sendt til tollekspedering før grensekontrollen er gjennomført og betingelsene for innførsel er oppfylt.
4. Grenseveterinæren skal kontrollere at alle kostnader i forbindelse med kontrollen er betalt.
5. Dyr kan holdes på grensekontrollstasjon i påvente av resultater fra laboratorieundersøkelser ved mistanke om sjukdom.

*Kap. III. Utøvelse av dokument-, identitets- og fysisk kontroll***1. Generelt**

Grenseveterinæren skal foreta dokument- og identitetskontroll av enhver forsendelse uavhengig av bestemmelsessted for å kontrollere:

- a) forsendelsens opprinnelse
- b) forsendelsens bestemmelsessted, spesielt med tanke på videreforsendelse som ikke er omfattet av EØS' regelverk eller når mottakerlandet har spesielle tilleggskrav
- c) at opplysningene om forsendelsen og merkingen av denne oppfyller de krav som stilles i Norge eller i det land i EØS som forsendelsen er bestemt for
- d) at forsendelsen ikke tidligere har vært avvist ved en annen grensekontrollstasjon i EØS.

2. Dokumentkontroll

Grenseveterinæren skal foreta kontroll av alle dokumenter til enhver forsendelse fra land utenfor EØS for å fastslå at:

- a) det foreligger et originalsertifikat utferdiget på opprinnelseslandets språk, på norsk og på språket i bestemmelseslandet
- b) helsesertifikatet refererer til et land utenfor EØS, eller deler av et land utenfor EØS som er godkjent for eksport til EØS
- c) sertifikatet i form og innhold er utformet etter de krav som gjelder ved innførsel fra land utenfor EØS for de aktuelle dyr
- d) sertifikatet består av ett ark
- e) sertifikatet er fullstendig utfyllt
- f) datoen for utstedelse av sertifikatet samsvarer med den dato da dyrene ble lastet på transportmidlet for transport til EØS
- g) sertifikatet kun er utstedt til en enkelt mottager
- h) sertifikatet er underskrevet av offentlig veterinær eller en representant for den offentlige myndighet, at navn og stilling er angitt med blokkbokstaver og at det offisielle stampelet til landet utenfor EØS og underskriften ikke har samme farge som papirtrykket
- i) sertifikatet ikke er endret på annen måte enn ved overstrykninger, og at eventuelle overstrykninger er stemplet og underskrevet av den samme offentlige veterinæren som utstedte sertifikatet.

Grenseveterinæren skal kontrollere den skriftlige erklæringen fra transportøren om den videre reiserute fra grensekontrollstasjonen og til det endelige bestemmelsessted, herunder at erklæringen og reiseplanen som et minimum er på norsk og på språket i bestemmelseslandet.

3. Identitetskontroll

Grenseveterinæren skal ved identitetskontroll stadfeste at det er overensstemmelse mellom forsendelsen og sertifikat eller annen pålagt dokumentasjon, inkludert pålagt merking.

Grenseveterinæren skal utføre identitetskontroll på samtlige dyr i en forsendelse.

Ved store forsendelser kan grenseveterinæren unntaksvis utføre identitetskontroll på 10% av dyrene. Kontrollen skal omfatte minimum 10 dyr som skal utgjøre et representativt utvalg av hver forsendelse. Antall levende dyr som kontrolleres kan omfatte samtlige dyr i forsendelsen dersom det anses som nødvendig.

Ved forsendelser med levende dyr der individuell merking ikke er påkrevet skal et representativt utvalg av containere/kasser kontrolleres. Grenseveterinæren skal stadfeste hvilken art forsendelsen omfatter. Kontrollen kan omfatte samtlige containere/kasser i forsendelsen dersom det anses nødvendig.

4. Fysisk kontroll

Grenseveterinæren skal foreta fysisk kontroll av enhver forsendelse fra land utenfor EØS. Fysisk kontroll skal omfatte klinisk undersøkelse for å kunne bekrefte at dyrene oppfyller helsekrav attestert i de medfølgende sertifikater, og for å påse at dyrene er klinisk friske.

Fysisk kontroll av klauvdyr og hest

Alle klauvdyr og hester skal lastes av ved grensekontrollstasjon under grenseveterinærens tilstedeværelse.

Det skal foretas en klinisk undersøkelse av dyrene som innebærer:

- a) besiktigelse av dyrene, herunder en generell vurdering av helsestatus, kontroll av dyrenes evne til fri bevegelse og kontroll av hud og slimhinner og ethvert tegn på unormal utflod mv.
- b) undersøkelse av respirasjons- og fordøyelsessystemer, og
- c) undersøkelse av temperatur ved stikkprøver dersom det er funnet noe unormalt.

Omfang av klinisk undersøkelse:

- a) 10% av avls- og produksjonsdyr skal kontrolleres. Kontrollen skal omfatte minimum 10 dyr og skal bestå av et utvalg som er representativt for hele forsendelsen. Hvis forsendelsen består av færre enn 10 dyr skal alle dyr kontrolleres.
- b) 5% av slaktedyr skal kontrolleres. Kontrollen skal omfatte minimum 5 dyr og skal utgjøre et representativt utvalg av hele forsendelsen. Hvis forsendelsen består av færre enn 5 dyr skal alle dyr kontrolleres.
- c) antall dyr som kontrolleres kan omfatte alle dyr i forsendelsen dersom det anses nødvendig.

Fysisk kontroll av andre dyr enn klauvdyr og hest

Individuell klinisk undersøkelse kreves ikke for fjørfe, fugler, akvakulturdyr, fisk, gnagere, hare, bier, insekter, reptiler, amfibier, pelsdyr, andre invertebrater, og dyrepark- og sirkusdyr som anses å være farlige. For disse dyrearter skal undersøkelsen bestå i en besiktigelse av flokken. Hele flokken eller et representativt utvalg skal undersøkes. Antall dyr som kontrolleres skal økes og undersøkelsen utdypes dersom det anses nødvendig.

For fisk, krepsdyr, bløtdyr og andre dyr som innføres til forskningssenter med en bekreftet helsestatus, og som sendes forseglet under kontrollerte miljømessige forhold, skal klinisk undersøkelse kun utføres dersom det antas å foreligge en bestemt risiko på bakgrunn av dyrets art, opprinnelse eller ved uregelmessigheter.

5. *Kontroll av transportbetingelser*

Grenseveterinæren skal kontrollere at gjeldende bestemmelser om transport er oppfylt.

Grenseveterinæren skal vurdere hvorvidt samtlige dyr er i stand til å tåle videre transport. Ved vurderingen skal det tas hensyn til varigheten av den allerede foretatte transporten, herunder førings-, vannings- og hvileordninger som har vært gjennomført. Det skal videre tas hensyn til varigheten av den gjenstående transporten, herunder planlagte førings-, vannings- og hvileordninger.

6. *Unntak fra identitetskontroll og fysisk kontroll ved videreforsendelse*

For dyr fra land utenfor EØS som ankommer grensekontrollstasjon i Norge, og som skal videresendes til et annet land i EØS med samme båt eller fly, kan identitetskontroll og fysisk kontroll utføres på bestemmelsesstedet, dersom bestemmelsesstedet har en havn eller en flyplass som er godkjent som grensekontrollstasjon ved innførsel av den aktuelle dyrearten fra land utenfor EØS.

I slike tilfeller skal grenseveterinæren informere den offentlige veterinæren på grensekontrollstasjonen på bestemmelsesstedet via ANIMO-systemet om at de aktuelle dyrene har passert.

Kap. IV. Prøveuttak

1. *Laboratorieprøver*

Grenseveterinæren skal ta de prøver som vurderes nødvendig for å kontrollere dyrenes helsestatus. Prøver skal analyseres ved Veterinærinstituttet.

For minst 3% av forsendelsene skal det hver måned tas ut prøver for serologisk undersøkelse. Minst 10% av dyr i en forsendelse skal prøvetas, med et minste antall på 4 dyr. Dersom uregelmessigheter avdekkes må andelen dyr som prøvetas økes.

Grenseveterinæren kan også ta ut andre prøver fra dyr i en forsendelse, herunder prøver for undersøkelse av reststoffer.

2. *Registrering av informasjon*

For hvert dyr det tas prøver av skal følgende informasjon registreres ved grensekontrollstasjonen:

- a) referansenummer til helsesertifikatet og serienummer som er gitt forsendelsene ved grensekontrollstasjonen
- b) dyrets identifikasjonsnummer
- c) spesifisering av laboratorietest som skal utføres
- d) resultatet av testen og eventuell oppfølging
- e) fullstendig adresse til bestemmelsesstedet.

Kap. V. Kontroll av dyr som ikke er omfattet av EØS-regelverk

1. *Innførsel til Norge*

Dyr som skal innføres til Norge og som ikke er omfattet av EØS-regelverk, skal gjennomgå kontroll ved grensekontrollstasjonen.

Dette gjelder likevel ikke når dyr som skal innføres til Norge sendes gjennom et annet land i EØS og det foreligger en avtale mellom Norge og det aktuelle landet. I så fall kan hele eller deler av kontrollen gjennomføres i det aktuelle landet i henhold til avtalen.

2. *Videreforsendelse*

Dyr som skal sendes gjennom Norge til et annet land i EØS og som ikke er omfattet av EØS-regelverk skal gjennomgå kontroll ved grensekontrollstasjonen.

Dersom det foreligger en avtale mellom Norge og det aktuelle landet i EØS, skal det gjennomføres kontroll på vegne av bestemmelseslandet i henhold til avtalen.

Dyr som kun gjennomgår dokument- og identitetskontroll i henhold til avtale mellom Norge og annet land i EØS, kan bare forlate grensekontrollstasjonen i forseglede kjøretøy når grenseveterinæren har attestert på kopi av originalsertifikat at kontroll er foretatt og at dyrene har passert. Dersom forsendelsen deles opp, skal grenseveterinæren attestere på alle kopier av originalsertifikatet.

Grenseveterinæren skal informere offentlig veterinær på mottakerstedet via ANIMO-systemet. Når det er nødvendig, skal veterinærmyndigheter i eventuelle transitland som dyrene må sendes gjennom informeres om at dyrene har passert grensekontrollstasjonen.

Grenseveterinæren skal sende en skriftlig melding til tollvesenet om dyrene som skal videresendes.

3. *Frigivelse*

Dyr skal ikke frigis fra grensekontrollstasjonen før det er godtgjort at dyrene oppfyller vilkår i regelverk eller i særskilt dispensasjon.

Kap. VI. Kontroll av levende dyr som skal sendes i transit gjennom Norge til et land utenfor EØS

1. *Forhåndsgodkjenning*

Grenseveterinæren kan gi forhåndsgodkjenning til at dyr fra land utenfor EØS sendes videre til et annet land

utenfor EØS dersom importøren eller dennes representant kan godtgjøre at forsendelsen ikke blir avvist i vedkommende land utenfor EØS, og det framlegges en skriftlig godkjenning fra veterinærmyndigheter i land i EØS som dyrene skal passere.

2. *Kontroll*

Dyr som skal videresendes fra et land utenfor EØS til et annet land utenfor EØS skal gjennomgå grensekontroll og betingelsene for innførsel skal være oppfylt. Transport skal skje i henhold til godkjent tollprosedyre.

3. *Melding*

Ved videreforsendelse skal grenseveterinæren via ANIMO-systemet melde fra til veterinærmyndigheter i aktuelle transittland om at dyrene har passert grensekontrollstasjonen.

Kap. VII. Tiltak

1. *Tilbakeholdelse, isolasjon og avvisning*

Innførsel kan ikke skje dersom vilkårene for innførsel ikke er oppfylt eller at dyrene ut i fra dyrevernhensyn ikke kan fortsette reisen. Dersom kontrollen ikke gir tilfredsstillende resultat, skal dyrene holdes tilbake, avvises, isoleres, slaktes eller destrueres.

Dersom de aktuelle dyrene ikke tilfredsstiller gjeldende krav til dokumentasjon og helsestatus eller det påvises smitte som tilsier at innførsel ikke kan skje, kan grenseveterinæren, etter først å ha informert importøren:

- a) isolere dyrene eller holde dyrene tilbake på grensekontrollstasjonen inntil nødvendig dokumentasjon er lagt fram, eller
- b) med tillatelse fra veterinærmyndighetene i opprinnelseslandet returnere forsendelsen, dersom det anses dyrevernmessig forsvarlig.

Grenseveterinæren skal se til at dyrene får nødvendig stell, tilsyn og eventuell behandling.

2. *Slakting*

Dersom returnering av forsendelsen ikke er mulig ut fra dyrevernhensyn, kan grenseveterinæren i samråd med overordnet tilsynsmyndighet og etter å ha foretatt ante-mortem kontroll, gi tillatelse til slakting av dyr med henblikk på konsum.

Alternativt skal dyr slaktes til andre formål enn konsum eller destrueres med nærmere angivelse av vilkår for kontroll av sluttproduktene.

3. *Avliving og destruksjon*

Dersom vilkårene ikke er oppfylt innen nærmere angitt frist, skal levende dyr avlives og destrueres.

4. *Informasjon ved uregelmessigheter*

I tilfelle av uregelmessigheter skal grenseveterinæren:

- a) informere øvrige grensekontrollstasjoner gjennom ANIMO-systemet om tilbakevisning av dyrene med angivelse av de uregelmessigheter som er konstatert
- b) annullere helsesertifikat og andre dokumenter som følger dyrene, ved å påføre et rødt stempel med avvist/rejected, som viser at dyrene er avvist.

Kap. VIII. Utstedelse av sertifikat etter utført grensekontroll, journalføring og informasjon

1. *Utstedelse av sertifikat og kopier*

Grenseveterinæren skal ta kopi av originale helsesertifikater og annen dokumentasjon som følger dyrene. Ved oppdeling av forsendelsen skal det med hver forsendelse følge bekreftet kopi av det originale helsesertifikatet og annen dokumentasjon.

I tillegg skal grenseveterinæren utstede et sertifikat etter vedlagte modell for hver forsendelse med levende dyr som har gjennomgått veterinær grensekontroll og hvor betingelsene for innførsel er oppfylt.

Bekreftede kopier av helsesertifikat og annen dokumentasjon skal gis importøren. Serienummer for kontrollen skal føres på.

Originaler av helsesertifikat og annen dokumentasjon skal beholdes på grensekontrollstasjonen. Kopi av sertifikatet for gjennomgått grensekontroll skal beholdes på grensekontrollstasjonen.

Gyldighetstiden for kopiene skal begrenses til ti dager.

Alle dokumenter skal oppbevares på grensekontrollstasjonen i tre år.

2. *Unntak for hest*

For registrerte hester skal identitetsdokumenter (hestepass) ikke beholdes på grensekontrollstasjonen.

Når hester innføres midlertidig skal ikke det originale helsesertifikatet beholdes på grensekontrollstasjonen.

For hest som skal føres til slakt og som skal sendes via marked skal det originale helsesertifikatet følge med til slakteri.

3. *Journalføring*

For hver forsendelse skal følgende informasjon registreres på kontrollstasjonen:

- a) journalføring – løpenummer til det utstedte sertifikat
- b) dato for ankomst
- c) størrelse av forsendelsen (antall dyr)
- d) dyreart, kategori og alder
- e) referansenummer til sertifikat
- f) opprinnelsesland
- g) mottakerlandet, i Norge mottakerdistrikt
- h) resultat av grensekontrollen
- i) referanse til utførte prøver.

4. Sending av ANIMO-melding

Med henblikk på senere kontroll av transporten, og for eventuelt å påse at ytterligere krav fra bestemmelsesbedriftens side er oppfylt, skal grenseveterinæren via ANIMO gi de nødvendige opplysninger til offentlig veterinær på bestemmelsesstedet. Opplysninger om kontroll og prøvetaking mv. skal være inkludert.

Kap. IX. Isolering

Når levende dyr som innføres fra land utenfor EØS skal isoleres, skal melding om at dyrene er passert grensen, sendes via ANIMO-systemet til den lokale veterinærmyndighet på isolasjonsstedet.

Grenseveterinæren kan på grunnlag av de funn som er gjort under kontrollen bestemme at dyr skal isoleres. Isoleringen kan gjennomføres på selve grensekontrollstasjonen, i dets umiddelbare nærhet eller på bestemmelsesstedet.

Kap. X. Rapportering

Grenseveterinæren skal straks sende skriftlig melding til Statens dyrehelsetilsyn – fylkesveterinæren med kopi til Statens dyrehelsetilsyn – Sentralforvaltningen når det foreligger positive prøveresultater eller det av andre grunner anses nødvendig. Kopier av helsesertifikatene skal vedlegges.

1. feb. Nr. 1702 2001

Instruks til Statens dyrehelsetilsyn – distriktsveterinæren om tilsyn og kontroll ved innførsel og utførsel av levende dyr, annet avlsmateriale, animalsk avfall og produkter av animalsk opprinnelse innen EØS.

Fastsatt av Statens dyrehelsetilsyn – Sentralforvaltningen 1. februar 2001 med hjemmel i lov av 8. juni 1962 nr. 4 om dyrehelse (husdyrloven), jf. forskrift av 31. desember 1998 nr. 1484 om tilsyn og kontroll ved innførsel og utførsel av levende dyr, annet avlsmateriale, animalsk avfall og produkter av animalsk opprinnelse innen EØS, og ved innførsel av levende dyr fra land utenfor EØS. Jf. EØS-avtalen vedlegg I kap. I (direktiv 90/425/EØF, vedtak 94/338/EF, vedtak 94/339/EF og direktiv 89/662/EØF). Kunngjort 13. juni 2003.

Kapittel I. Innledning

1. Formål

Formålet med denne instruks er å sikre tilsyn og kontroll ved innførsel og utførsel av levende dyr, annet avlsmateriale, animalsk avfall og produkter av animalsk opprinnelse.

2. Virkeområde

Instruksen gjelder tilsyn og kontroll ved innførsel og utførsel av levende dyr, annet avlsmateriale, animalsk avfall og produkter av animalsk opprinnelse innen EØS, slik at dyrehelsemessige og avlsmessige vilkår er oppfylt, jf. forskrift av 31. desember 1998 nr. 1484¹ og forskrift av 23. desember 1998 nr. 1471.²

3. Definisjoner

I denne instruks forstås med:

- a) produkter av animalsk opprinnelse; produkter som helt eller delvis stammer fra dyr eller bier, som ikke er næringsmidler,³ og som er omfattet av særskilt forskrift.⁴
- b) forsendelse; en mengde levende dyr, annet avlsmateriale, animalsk avfall eller produkter av animalsk opprinnelse, som sendes med samme transportmiddel, med samme rute og bestemmelsessted, og som dekkes av samme helsesertifikat eller annen pålagt dokumentasjon.

4. Unntatt fra instruks

Instruksen gjelder ikke for tilsyn og kontroll ved innførsel og utførsel av:

- a) kjæledyr i følge med eier eller under ansvar av en privatperson, når innførselen eller utførselen ikke er gjenstand for kommersiell handel.
- b) levende skjell og skalldyr beregnet til konsum.
- c) produkter til privat bruk i egen husholdning.
- d) produkter av animalsk opprinnelse til konsum.

5. Hygiene

Statens dyrehelsetilsyn – distriktsveterinæren skal under utøvelsen av kontrollen sørge for at det tas nødvendige smittehygieniske hensyn.

6. Ikrafttredelse

Instruksen trer i kraft straks og opphever instruks av 11. februar 2000 om tilsyn og kontroll ved innførsel og utførsel av levende dyr, annet avlsmateriale og animalsk avfall innen EØS.⁵

- 1 Forskrift av 31. desember 1998 nr. 1484 om tilsyn og kontroll ved innførsel og utførsel av levende dyr, annet avlsmateriale og animalsk avfall innen EØS, og ved innførsel av levende dyr fra land utenfor EØS.
- 2 Jf. forskrift av 23. desember 1998 nr. 1471 om tilsyn og kontroll ved import og eksport av næringsmidler og av produkter av animalsk opprinnelse innen EØS, og av ikke-animalske næringsmidler fra tredjeland.
- 3 Jf. forskrift av 23. desember 1998 nr. 1471 om tilsyn og kontroll ved import og eksport av næringsmidler og av produkter av animalsk opprinnelse innen EØS, og av ikke-animalske næringsmidler fra tredjeland § 3 nr. 1.
- 4 Forskrift av 13. august 1999 nr. 1074 om dyrehelsemessige betingelser for innførsel og utførsel av visse animalske produkter og animalsk avfall, forskrift av 3. mai 1999 nr. 636 om innførsel og utførsel av levende bier, bisæd, biembryoner, biavlprodukter, og brukt bimateriell.
- 5 Ikke tidligere kunngjort i Norsk Lovtidend.

Kapittel II. Kontroll ved utførsel

1. Kontroll på avsenderstedet

Ved utførsel av levende dyr, annet avlsmateriale, animalsk avfall og produkter av animalsk opprinnelse til et land i EØS skal Statens dyrehelsetilsyn – distriktsveterinæren kontrollere at:

- a) de krav som stilles i særskilte forskrifter om dyrehelsemessige betingelser for innførsel og utførsel, forskrift av 31. desember 1998 nr. 1484¹ og forskrift av 23. desember 1998 nr. 1471² er oppfylt.
- b) de dyrehelsemessige krav som mottakerlandet stiller er oppfylt dersom den aktuelle forsendelsen består av arter/varer som ikke omfattes av EØS-regelverk.
- c) forsendelsen kommer fra dyrehold som oppfyller eventuelle tilleggskrav som stilles i mottakerlandet på grunnlag av tilleggsgarantier/fristatus som er innvilget.
- d) forsendelsen er merket slik at den kan identifiseres i henhold til gjeldende bestemmelser og at virksomheten/dyreholdet er registrert slik at opprinnelsen kan spores.
- e) forsendelsen ikke stammer fra dyrehold eller områder som er pålagt restriksjoner.
- f) forsendelsen ikke stammer fra dyrehold som kan bli nedslaktet i forbindelse med program for sjukdomsbekjempelse.
- g) forsendelser som ikke kan omsettes i Norge av dyrehelsemessige årsaker ikke utføres til andre land i EØS.
- h) forsendelsen følges av gyldig helsesertifikat eller handelsdokument og/eller annen nødvendig dokumentasjon. Dersom forsendelsen skal sendes til flere ulike bestemmelsessteder, skal den deles opp i like mange delforsendelser som det er bestemmelsessteder. Hver enkelt delforsendelse skal følges av nevnte dokumentasjon.
- i) forsendelser som ikke oppfyller eller ikke omfattes av EØS-regelverk og som skal utføres til et land utenfor EØS gjennom et annet land i EØS, bare utføres dersom de enkelte land i EØS har gitt sin godkjennelse.
- j) transport av forsendelsen skjer i henhold til bestemmelser om hygiene.

Utøvelse av kontrollen på avsenderstedet skal utføres like grundig som om forsendelsen skulle gå til eget marked.

2. Utvidet kontroll

Når det foreligger mistanke om at vilkår for utførsel ikke er oppfylt, skal Statens dyrehelsetilsyn – distriktsveterinæren foreta nødvendige undersøkelser. Dersom mistanken bekreftes, skal distriktsveterinæren treffe nødvendige tiltak, herunder isolering av aktuelt dyrehold/aktuell virksomhet.

3. ANIMO-melding

Når helsesertifikat er utstedt og dyr/produkt er klarert for utførsel skal det samme dag sendes ANIMO-melding til offentlig veterinær på mottakerstedet. Meldingen skal sendes via Statens dyrehelsetilsyn – fylkesveterinæren på skjema utarbeidet av Statens dyrehelsetilsyn – Sentralforvaltningen.

- 1 Forskrift av 31. desember 1998 nr. 1484 om tilsyn og kontroll ved import og eksport av levende dyr, annet avlsmateriale og animalsk avfall innen EØS, og ved innførsel av levende dyr fra land utenfor EØS.
- 2 Forskrift av 23. desember 1998 nr. 1471 om tilsyn og kontroll ved import og eksport av næringsmidler og av produkter av animalsk opprinnelse innen EØS, og av ikke-animalske næringsmidler fra tredjeland.

Kapittel III. Kontroll ved innførsel

1. Kontrollens omfang

På dyrenes eller produktenes bestemmelsessted og på midlertidige oppsamlingssteder skal Statens dyrehelsetilsyn – distriktsveterinæren foreta stikkprøvekontroll for å undersøke om vilkårene slik de er nedfelt i kapittel II, er oppfylt.

Stikkprøvekontroll omfatter kontroll med at:

- a) forsendelsen følges av gyldig helsesertifikat eller handelsdokument og/eller annen pålagt dokumentasjon.
- b) ved tilfelle av avlastning underveis skal det, når det gjelder produkter, i tillegg påses at det er de originale dokumenter som følger forsendelsen videre, jf. de krav som stilles i særskilte forskrifter om dyrehelsemessige

betingelser for innførsel og utførsel. Det skal være samsvar mellom dokumentasjonen og forsendelsen.

- c) forsendelsen er forskriftsmessig merket.
- d) levende dyr ikke viser tegn til smittsom sjukdom.
- e) transporten ikke representerer fare for smittespredning og at krav til transport av levende dyr er oppfylt.

2. Uttak av prøver

Statens dyrehelsetilsyn – distriktsveterinæren kan ved stikkprøvekontroll ta ut de prøver som vurderes som nødvendige. Prøvene skal analyseres ved Veterinærinstituttet. Det skal tas ut dobbelt sett med prøver. Ett sett skal analyseres. Det andre settet skal merkes og oppbevares hos Statens dyrehelsetilsyn – distriktsveterinæren i minimum en måned. Prøvene skal tas ut så raskt som mulig og senest to dager etter innførsel. Dersom forsendelsen skal sendes videre, gjelder ytterligere to dagers frist etter ankomst bestemmelsessted. Denne fristen gjelder ikke ved prøveuttak som blir foretatt ved mistanke om uregelmessigheter.

3. Utvidet kontroll ved mistanke om uregelmessigheter

Statens dyrehelsetilsyn – distriktsveterinæren skal foreta kontroll av produktene under transport når veterinærmyndigheten i transitt- eller bestemmelseslandet har opplysninger som gir grunnlag for mistanke om uregelmessigheter.

Kapittel IV. Tiltak

1. Tilbakeholdelse/isolering/avvisning

Dersom forsendelsen ikke tilfredsstillende gjeldende krav til dokumentasjon eller helsestatus, eller det påvises sykdom eller smitte som tilsier at innførsel ikke kan skje, eller forsendelsen ikke oppfyller krav i henhold til særskilte forskrifter, kan Statens dyrehelsetilsyn – distriktsveterinæren etter først å ha informert importøren enten:

- a) sette dyrene i isolasjon, eller holde forsendelsen tilbake til nødvendig dokumentasjon er lagt fram innen nærmere bestemte frister, eller
- b) med tillatelse fra veterinærmyndighetene i avsenderlandet og forhåndsunderretning til veterinærmyndighetene i eventuelle andre land som forsendelsen må passere, returnere forsendelsen, eller
- c) benytte produktene¹ til andre formål dersom dyrehelsemessige forhold tilsier det, eller
- d) avlive dyr eller destruere produkter.

2. Avliving og destruksjon

Dersom vilkårene i punkt 1 ikke er oppfylt innen nærmere bestemte frister eller kontrollen avdekker forekomst av smittestoff som kan forårsake alvorlig sykdom, zoonose eller andre forhold som kan utgjøre en alvorlig fare for dyr eller mennesker, eller at produktene kommer fra et område som er smittet med en epizootisk dyresjukdom, skal dyrene isoleres, avlives og destrueres. Annet avlismateriale og animalsk avfall skal destrueres. Produkter¹ skal destrueres eller benyttes til andre formål dersom dyrehelsemessige forhold tilsier det.

¹ Jf. forskrift av 23. desember 1998 nr. 1471 om tilsyn og kontroll ved import og eksport av næringsmidler og av produkter av animalsk opprinnelse innen EØS, og av ikke-animalske næringsmidler fra tredjeland.

Kapittel V. Rapportering

1. Utfylling av skjema, rapportering og arkivering

Ved mottak av skjemaet «melding om innførsel» skal Statens dyrehelsetilsyn – distriktsveterinæren:

- a) kontrollere at skjemaet inneholder de nødvendige opplysninger
- b) fyller ut del II i skjemaet, bl.a. angi journalnummer og hvilken mottakskontroll som skal gjennomføres
- c) fortløpende sende skjemaet videre til databasen for innførsel (sentralt importregister hos Statens dyrehelsetilsyn – distriktsveterinæren i Sør-Varanger)
- d) arkivere skjemaet samt dokumentasjon over utført kontroll og resultater av kontroll i eget arkiv.

Ved uregelmessigheter skal det rapporteres særskilt ved at utfylt del III i skjemaet «melding om innførsel» sendes til databasen for innførsel.

2. Rapportering ved uregelmessigheter

Ved uregelmessigheter skal Statens dyrehelsetilsyn – distriktsveterinæren umiddelbart gi skriftlig rapport til Statens dyrehelsetilsyn – fylkesveterinæren med kopi til Statens dyrehelsetilsyn – Sentralforvaltningen om forholdet, om vedtaket som er truffet og om begrunnelsen for avgjørelsen. Følgende informasjon skal følge med rapporten:

- a) kopi av handelsattest eller helsesertifikat, samt ANIMO-melding, og om nødvendig en beskrivelse av dyr i forsendelsen,
- b) dato for ankomst bestemmelsessted,
- c) dato for uttak av prøver, samt dato for laboratorieundersøkelse,
- d) dato for når kontrollen ble utført,
- e) beskrivelse av resultatet av kontrollen som er utført. Dersom det er tatt ut prøver, skal det følge med en beskrivelse av hvilke tester som er gjennomført, og resultatet av testene. For levende dyr skal det i tillegg følge med en beskrivelse av hvilke dyr det er tatt tester av.

3. Rapportering vedrørende virksomheter godkjent for eksport til EØS

Dokumentasjon over tilsyn og kontroll med virksomheter som er godkjent for eksport til EØS, herunder inspeksjonsrapporter og godkjenningsskjermer, skal fortløpende sendes Statens dyrehelsetilsyn – fylkesveterinæren.

5. mai Nr. 651 2003

Forskrift om kriterier for akkreditering av institusjoner og standarder og kriterier for akkreditering av studietilbud i norsk høgre utdanning.

Fastsatt av Nasjonalt organ for kvalitet i utdanningen (NOKUT) 5. mai 2003 med hjemmel i forskrift av 2. januar 2003 nr. 4 om akkreditering, evaluering og godkjenning etter lov om universiteter og høyskoler og lov om private høyskoler § 7 nr. 6 og § 9 nr. 4. Kunngjort 6. juni 2003.

§ 1. Virkeområde

Forskriften gjelder akkreditering av institusjoner og akkreditering av studietilbud etter lov om universiteter og høyskoler kapittel 3 § 12 nr. 2, og etter lov om private høyskoler § 9 og § 10a. Bestemmelsene som er fastsatt i departementets forskrift gjeldende fra 2. januar 2003, er uthevet med fete typer.

§ 2. Kriterier for akkreditering av institusjoner

§ 7 nr. 1

Denne bestemmelse fastsetter de standarder som skal legges til grunn for akkreditering av høyskoler etter lov om private høyskoler § 10a og vitenskapelige høyskoler og universiteter etter lov om universiteter og høyskoler § 13 nr. 1 bokstav b.

§ 7 nr. 2

En forutsetning for akkreditering er at institusjonen har et tilfredsstillende system for kvalitetssikring (jf. § 4 og § 5).

§ 7 nr. 3

For å bli akkreditert høyskole må følgende vilkår være oppfylt:

- a) **Institusjonens primærvirksomhet skal være høyere utdanning, forskning og formidling.**
- b) **Institusjonen skal ha rett til å tildele lavere grad for minst ett studietilbud, og ha uteksaminert lavere grads kandidater i minst to år.**
 - På fagområder der institusjonen gir lavere grads utdanningstilbud må institusjonen dokumentere at den har faglig kompetanse og FoU-virksomhet i henhold til standarder og kriterier for akkreditering av bachelorgradsstudier § 3 nr. 2 bokstav a – d.
- c) **Institusjonen skal ha forsknings- og utviklingsvirksomhet (FoU) relatert til sine fagområder.**
- d) **Institusjonen skal ha egenkompetanse innenfor sentrale fagområder som inngår i studieprogram.**
- e) **Institusjonen skal ha fagbibliotek.**
 - Biblioteket må ha hensiktsmessige lokaler med arbeidsplasser, kompetent personale og relevante tjenester for de informasjonssøkende.
- f) **Institusjonen skal ha et styre med representasjon fra ansatte og studenter.**
- g) **Institusjonen skal ha en infrastruktur og organisering for å drive høyere utdanning.**
 - Institusjonen må være godt organisert og ha personellressurser og fasiliteter som gjør den i stand til å yte god informasjon, gode administrative studenttjenester og god studentvelferd.
 - Institusjonen må ha egnede arbeidsforhold for ansatte.
 - Institusjonen må ha tilstrekkelige og egnede undervisningsrom, undervisningsutstyr, grupperom og arbeidsplasser for studentene.
 - Institusjonen må ha tilfredsstillende bygninger, rom og utstyr for sin FoU-virksomhet, samt tilgang til feltområder i den grad virksomheten krever dette.
 - Institusjonen skal ha en klar forankring av ledelse og ansvar for undervisningen og FoU-virksomheten.
 - Institusjonen skal vise at den er i stand til å utvikle sitt fagpersonale og sin undervisning i samsvar med studentenes behov, fagets og samfunnets utvikling.

§ 7 nr. 4

For å bli akkreditert som vitenskapelig høyskole må følgende vilkår være oppfylt:

- a) **Vilkårene i nr. 3 må være oppfylt.**
- b) **Institusjonen skal ha vitenskapelig personale og stabil forskningsvirksomhet av høy kvalitet.**
 - På fagområder der institusjonen gir doktorgradsutdanning må institusjonen dokumentere at den har faglig kompetanse og FoU-virksomhet i henhold til standarder og kriterier for akkreditering av doktorgradsstudier § 3 nr. 4 bokstav c – e.
 - På fagområder der institusjonen gir høyere grads utdanningstilbud må institusjonen dokumentere at den har faglig kompetanse og FoU-virksomhet i henhold til standarder og kriterier for akkreditering av mastergradsstudier § 3 nr. 3 bokstav d – e.
 - Innenfor andre fagområder må institusjonen ha kvalifisert fagpersonale og kunne vise til dokumenterte resultater fra FoU-virksomhet.
- c) **Institusjonen skal ha en organisasjon og infrastruktur for å drive høyere utdanning og forskning.**
 - I tillegg til kravene som følger av departementets § 7 nr. 3 bokstav g skal infrastruktur og organisasjon være godt tilpasset institusjonens forskningsaktivitet. Dette gjelder spesielt:
 - FoU-virksomhetens plass i institusjonens strategi og planer, organisering og budsjetter

- IKT-opplegg med maskin- og programvare og brukerstøtte som er tilpasset kravene til FoU-virksomhet på høyt nivå.
- d) **Institusjonen skal ha rett til å tildele høyere grad for minst ett studietilbud eller studieløp av minst 5 års varighet, og ha uteksaminert høyere grads kandidater i minst to år.**
- e) **Institusjonen skal ha selvstendig rett til å tildele doktorgrad og ha en stabil forskerutdanning.**
 - Institusjonen har en stabil forskerutdanning når den har utdannet kandidater.
- f) **Institusjonen skal være knyttet til nasjonale og internasjonale nettverk i forbindelse med høyere utdanning og forskning og delta i det nasjonale samvirke når det gjelder forskerutdanning.**

§ 7 nr. 5

For å bli akkreditert som universitet må følgende vilkår være oppfylt:

- a) **Vilkårene i nr. 3 må være oppfylt.**
- b) **Institusjonen skal ha vitenskapelig personale og stabil forskningsvirksomhet av høy kvalitet.**
 - På fagområder der institusjonen gir doktorgradsutdanning må institusjonen dokumentere at den har faglig kompetanse og FoU-virksomhet i henhold til standarder og kriterier for akkreditering av doktorgradsstudier § 3 nr. 4 bokstav c – e.
 - På fagområder der institusjonen gir høyere grads utdanningstilbud må institusjonen dokumentere at den har faglig kompetanse og FoU-virksomhet i henhold til standarder og kriterier for akkreditering av mastergradsstudier § 3 nr. 3 bokstav d – e.
 - Innenfor andre fagområder må institusjonen ha kvalifisert fagpersonale og kunne vise til dokumenterte resultater fra FoU-virksomhet.
- c) **Institusjonen skal ha en organisasjon og infrastruktur for å drive høyere utdanning og forskning.**
 - I tillegg til kravene som følger av departementets § 7 nr. 3 bokstav g skal infrastruktur og organisasjon være godt tilpasset institusjonens forskningsaktivitet. Dette gjelder spesielt:
 - FoU-virksomhetens plass i institusjonens strategi og planer, organisering og budsjetter
 - IKT-opplegg med maskin- og programvare og brukerstøtte som er tilpasset kravene til FoU-virksomhet på høyt nivå.
- d) **Institusjonen skal ha selvstendig rett til å tildele høyere grad eller andre studieløp av minst fem års varighet på minst fem områder, samt lavere grads utdanninger innen flere fagområder. Institusjonen skal ha uteksaminert kandidater på de fleste av disse fagområdene.**
- e) **Institusjonen skal ha selvstendig rett til å tildele doktorgrad på minst fire fagområder, hvorav to av fagområdene må være sentrale i forhold til regionale virksomheters verdiskapning samtidig som fagområdene har nasjonal betydning. Institusjonen skal ha en stabil forskerutdanning.**
 - Institusjonen har en stabil forskerutdanning når den har utdannet kandidater på minst to fagområder og på minst to andre områder har igangsatt organisert forskerutdanning.
- f) **Institusjonen skal være tilknyttet nasjonale og internasjonale nettverk i forbindelse med høyere utdanning og forskning og delta i det nasjonale samvirke når det gjelder forskerutdanning.**

§ 3. Standarder og kriterier for akkreditering av studietilbud

1 Studietilbud av et halvt til to års omfang

- a) Det må foreligge en studieplan.
 - Studiet må ha et dekkende navn.
 - Opptakskrav må fremgå av planen. Der det forutsettes forkunnskaper utover generell studiekompetanse, må disse presiseres.
 - Studiets mål må beskrives og relateres til institusjonens overordnede målsetting. Det må fremgå hvilke kunnskaper, ferdigheter og holdninger studentene skal ha ved sluttført studium, og hva slags kompetanse utdanningen gir i forhold til videre studier og/eller yrkesutøvelse.
 - Studiets innhold må være på nivå med tilsvarende studier på universitets- og høyskolenivå.
 - Undervisnings- og læringsformene må beskrives, og organiseringen av læringsmiljøet må være egnet for å nå målsettingen for studiet.
 - Eksamens- og vurderingsordningen må oppfylle de faglige og formelle kravene som stilles til studier på universitets- og høyskolenivå, og må være relevant i forhold til den målsetting som er gitt for studiet.
 - Lærestoffet, publikasjoner, kompendier, artikler, bøker, videogrammer mv., må være oppgitt med forfatter, tittel, utgivelsesår og henvisning til hva som er pensum.
- b) Undervisningspersonalets og sensorenes kvalifikasjoner må tilfredsstillende gjeldende krav for undervisning og sensurering på universitets- og høyskolenivå.
 - Undervisningspersonalet må normalt ha faglige og pedagogiske kvalifikasjoner på samme nivå som kreves for undervisning ved akkrediterte institusjoner.
 - Størrelsen på fagmiljøet må være tilpasset den undervisning, veiledning og det utviklingsarbeid som må utføres for å sikre den faglige kvaliteten i studietilbudet.
 - Sensorenes kvalifikasjoner må være på samme nivå som for sensorer ved akkrediterte institusjoner.
 - På nye fagområder der vitenskapelig fagkompetanse er svakt utviklet, må det fremlegges en kompetanseutviklingsplan.
- c) Studietilbudet må ha tilfredsstillende infrastruktur.
 - Studietilbudet skal gjennomføres i egnede lokaler. Det må være tilstrekkelig tilbud av IKT-tjenester.
 - Studenter og personale må ha et tilfredsstillende tilbud av bibliotek tjenester og -service.

- Studiet må ha tilgang på spesialrom eller laboratorier med tilhørende infrastruktur der det er aktuelt, jf. lov om private høyskoler § 10f.
- d) Studietilbudet må være knyttet til rutiner som sikrer og videreutvikler kvaliteten på tilbudet, bl.a. gjennom studentinnflytelse.

2 Bachelorgradsstudier

- a) Betingelsene i § 3 nr. 1 må være oppfylt.
- b) Det må foreligge et eget bachelorgradsreglement.
- c) Studieplanen må inneholde informasjon om særtrekkene ved bachelorgradsstudiet og hva det kvalifiserer til.
 - Av studieplanen må det fremgå hvilke konkrete fag, emner og emnegrupper med valgmuligheter studiet kan bestå av.
 - Av studieplanen må det fremgå hvilken kompetanse studiet gir i forhold til videre studier og arbeidsliv.
- d) Institusjonen må ha et stabilt fagmiljø knyttet til bachelorgradsstudiet.
 - I hovedsak bør undervisningen være dekket av fast tilsatte.
 - Faglige og pedagogiske kvalifikasjoner vurderes etter de kriterier som til enhver tid er gjeldende for tilsetning og opprykk i vitenskapelige/kunstneriske stillinger.
 - Størrelsen på fagmiljøet må være tilpasset den undervisning, veiledning og det FoU-arbeid som må utføres for å videreutvikle faget og sikre den faglige kvaliteten i studietilbudet.
 - Minst 20% av fagmiljøet bør normalt ha førstestillingskompetanse. På fagområder der vitenskapelig fagkompetanse generelt er svakt utviklet, må det fremlegges en forpliktende kompetanseutviklingsplan.
 - Fagmiljøet må drive aktivt FoU-arbeid og delta i relevante faglige nettverk.
 - Studentene skal gis innføring i FoU-virksomhet.

3 Mastergradsstudier

- a) Studietilbudet må oppfylle departementets forskrift om krav til mastergrad.
- b) Studieplanen må inneholde informasjon om type mastergrad, mål, faglig innhold, organisering og undervisnings- og vurderingsformer.
 - Studiet må ha et dekkende navn.
 - Det må foreligge regler for opptak og rangering av kvalifiserte søkere, samt hvilke bachelorgrader eller annet som gir grunnlag for å bli tatt opp. Eventuelle tilleggskrav må være spesifisert.
 - Studiets mål må beskrives. Det må fremgå hvilke kunnskaper, ferdigheter og holdninger studentene skal ha ved slutført studium, og hva slags kompetanse utdanningen gir i forhold til videre studier og arbeidsliv.
 - Mastergradsstudiets innhold, nivå og egenart skal være i samsvar med målene for studiet og med opptaksgrunnlaget.
 - Av studieplanen må det fremgå hvilke fag og emner med valgmuligheter studiet kan bestå av.
 - Studieplanen må synliggjøre hva som er studietilbudets kjerne.
 - Det må være en tydelig progresjon i studiet.
 - Undervisnings- og arbeidsformene må beskrives.
 - Studiet må gi kunnskap om og erfaring med bruk av vitenskapelig metode, og være egnet til å utvikle forståelse, refleksjon og modning.
 - Vurderingsordningene må være relevante i forhold til studiets mål og arbeidsformer.
- c) Studietilbudet må ha tilstrekkelig infrastruktur.
 - Undervisningen skal foregå i egnede lokaler. Det må være tilstrekkelig tilbud av tjenester innenfor IKT og bibliotek. Studiet må ha tilgang til spesialrom og feltområder med tilhørende utstyr der det er aktuelt.
- d) Undervisningspersonalet og sensorene må ha tilstrekkelig kompetanse.
 - Institusjonen må ha fast ansatte med kompetanse innenfor studiets kjerneområder. Undervisningsbehovet må i hovedsak kunne dekkes av fast ansatte.
 - Størrelsen på miljøet må være tilpasset den undervisning, veiledning og det FoU-arbeid som må utføres for å videreutvikle faget og sikre den faglige kvaliteten i studietilbudet.
 - Et flertall av de ansatte i faglig stilling må ha førstestillingskompetanse, derav minst 25% med professorkompetanse.
 - For erfaringsbaserte mastergradsstudier vektlegges også fagtilsattes erfaring fra feltet, fagmiljøets nettverk mot praksisfeltet, ledelse og deltakelse i forskningsprosjekter, forsøks- og utviklingsarbeid og erfaring fra tilhørende grunnutdanning på feltet.
 - På områder der institusjonen har behov for supplerende kompetanse til mastergradsstudiet, må det legges frem en plan for hvordan en vil skaffe denne.
 - Det bør være samsvar mellom fagmiljøets kompetanse, FoU-virksomhet og fagområdet for studiet. Mindre sentrale områder kan eventuelt suppleres gjennom samarbeidsavtaler med andre institusjoner eller FoU-miljøer.
 - Sensorer må ha samme faglige kompetanse som det som kreves for å undervise på studiet.
- e) Fagmiljøet som er knyttet til mastergradsstudiet, må drive aktivt FoU-arbeid innenfor studiets fagområde.
- f) Mastergradsstudiet må ha rutiner som sikrer og videreutvikler tilbudets kvalitet.

- g) Nasjonalt og internasjonalt samarbeid med andre fagmiljøer innenfor mastergradsstudiets fagområder må dokumenteres.

4 Doktorgradsstudier

- a) Det må foreligge doktorgradsreglement.
- b) Det må foreligge en studieplan for doktorgradsstudiet.
- Doktorgradsstudiet må ha et dekkende navn.
 - Planen skal inneholde beskrivelse av opplæringsdelen.
 - Opplæringen skal være lagt opp slik at stipendiaten får satt sitt doktorgradsarbeid inn i en bred faglig sammenheng.
- c) Institusjonen må vise at området for doktorgradsstudiet har tilstrekkelig faglig bredde og dybde og indre faglig sammenheng.
- d) Institusjonen må ha faglig basis for å kunne tilby forskerutdanning.
- Institusjonen må ha et aktivt og stabilt forskningsmiljø med god faglig bredde på et internasjonalt nivå innenfor det aktuelle fagområdet.
 - Fagmiljøets FoU-virksomhet må dokumenteres.
 - Institusjonen må ha tilsatte i hovedstilling med kompetanse innenfor det som internasjonalt regnes som kjerneområder innenfor det aktuelle doktorgradsområdet.
 - Fagtilsatte tilknyttet doktorgradsstudiet må ha kompetanse på førsteamanuensisnivå, derav minst 50% med professorkompetanse.
 - Størrelsen på fagmiljøet må være tilpasset den undervisning, veiledning og forskning som må utføres for å videreutvikle studiet og sikre den faglige kvaliteten.
- e) Den faglige virksomheten ved institusjonen må bygge opp om doktorgradsstudiet. Virksomheten må dokumenteres.
- f) Institusjonens nasjonale og internasjonale samarbeid og nettverk som er relevant for doktorgradsstudiet, må dokumenteres.
- g) Doktorgradsstudiet må ha tilfredsstillende infrastruktur.
- Doktorgradsstipendiatene må være sikret egnede arbeidsforhold bl.a. kontorplass, utstyr og driftsmidler.
 - Institusjonens bibliotektenester må ha høyt bibliotekfaglig nivå med moderne teknologi og service.
 - IT-utstyr, programvare, nettverkstilknytning mv. må ha tilstrekkelig omfang og kvalitet.
 - Doktorgradsstudiet må ha tilgang til tilstrekkelig tekniske og administrative støttetjenester.
- h) Det må foreligge rutiner for sikring og utvikling av kvaliteten i doktorgradsstudiet.

§ 4. Ikrafttredelse

Forskriften trer i kraft straks.

16. mai Nr. 652 2003

Forskrift om opptak til mesterutdanningen.

Fastsatt av Mesterbrevnemnda 16. mai 2003 med hjemmel i lov av 20. juni 1986 nr. 35 om mesterbrev i håndverk og annen næring § 6 og forskrift av 12. desember 1986 nr. 2187 til mesterbrevloven § 1. Kunngjort 6. juni 2003.

1. Mesterbrevkursene tilbys primært personer med svennebrev/fagbrev i det faget de vil søke mesterbrev i. Kursarrangør kan gjøre unntak fra dette, dersom dette er økonomisk avgjørende for å få igangsatt et kurs. Dette skal ikke ha innvirkning på det faglige innholdet og gjennomføringen av kurset.
2. Før kursstart i yrkest teori kreves ett års praksis i faget etter avlagt svennebrev/fagbrev. Ved vurderingen av praksis gjelder de samme regler som ved godkjenning av praksis ved søknad om mesterbrev, jf. retningslinjene for dette.
3. Søkeren må før kursstart gjennom attest eller egenerklæring dokumentere forkunnskaper i IKT, jf. læreplanens krav.
4. Kandidaten må ha bestått eksamen i fellesfagene før eksamen i yrkest teori. Kursarrangør kan fravike dette kravet.
5. Mesterbrevnemnda kan ved spesielle forhold gi dispensasjon fra disse retningslinjene.
6. Kandidater som har påbegynt sin mesterutdanning før 1. august 2002 omfattes av retningslinjene vedtatt av Nemnda den 14. oktober 1996.

Forskriften trer i kraft fra 16. mai 2003 og fra samme tidspunkt oppheves forskrift av 13. mars 2002 nr. 417 om opptak til mesterutdanningen. Nærmere opplysninger om nåværende forskrift fås hos Mesterbrevnemndas sekretariat, tlf. 23088362.

19. mai Nr. 653 2003**Forskrift om endring i forskrifter som følge av fylkeslegeembetets integrering i fylkesmannsambetet.**

Fastsatt av Sosialdepartementet 19. mai 2003 med hjemmel i lov av 19. november 1982 nr. 66 om helsetjenesten i kommunene § 1–3, jf. § 6–9 og § 5–1 og midlertidig lov av 10. juni 1988 nr. 48 om avvikling av institusjoner og kontrakter om privatpleie under det fylkeskommunale helsevern for psykisk utviklingshemmede § 4 tredje ledd. Kunngjort 6. juni 2003.

I

I forskrift av 14. november 1988 nr. 932 for sykehjem og boform for heldøgns omsorg og pleie gjøres følgende endring:

§ 5–1 skal lyde:

§ 5–1. Beboer eller pårørende på vegne av beboer kan klage til Helsetilsynet i fylket over forhold vedrørende boformens drift som de finner urimelig.

II

I forskrift av 16. desember 1998 nr. 1447 om kommunal betaling for utskrivningsklare pasienter gjøres følgende endring:

§ 5 skal lyde:

Kommunen kan påklage sykehusets avgjørelse til Fylkesmannen.

III

I midlertidig forskrift av 3. desember 1990 nr. 1122 for institusjoner som er besluttet nedlagt, men som fortsatt er i drift etter 1. januar 1991 gjøres følgende endring:

§ 3 nr. 8 skal lyde:

8. Tiltak ved mangler o.l.

Når utvalget under tilsynsbesøk, behandling av klager eller på annen måte blir oppmerksom på forhold som det mener bør endres, skal det sende grunnlagt melding til institusjonens ledelse med samtidig underretning til det organ som har driftsansvaret for institusjonen, og til Helsetilsynet i fylket. Såvidt mulig bør utvalget fremme forslag om tiltak. Spørsmål om mindre endringer kan utvalget ta opp direkte med institusjonsledelsen.

Utvalget kan klage til Helsetilsynet i fylket over forhold ved institusjonen som det anser urimelig, jf. sykehjemsforskriften § 5–1.

Hvis utvalget mener at en institusjon drives på en måte som kan ha skadelige følger for brukerne/beboerne eller andre, eller på annen måte er uheldig eller uforsvarlig, skal det straks melde fra om forholdet til Helsetilsynet i fylket med samtidig underretning til Statens helsetilsyn.

IV

Endringene trer i kraft 1. juli 2003.

21. mai Nr. 654 2003**Forskrift om endring i forskrift om avgiftsfri innførsel og midlertidig bruk av utenlandsregistrert motorvogn i Norge.**

Fastsatt av Finansdepartementet 21. mai 2003 med hjemmel i lov av 19. juni 1959 nr. 2 om avgifter vedrørende motorkjøretøyer og båter § 1, tolltariffens innledende bestemmelser § 13, jf. delegeringsvedtak av 16. desember 1966 nr. 1, lov av 10. juni 1966 nr. 5 om toll (tolloven) § 2, jf. delegeringsvedtak av 24. november 1967 nr. 1 og lov av 19. juni 1969 nr. 66 om merverdiavgift § 62. Kunngjort 6. juni 2003.

I

I forskrift av 20. juni 1991 nr. 381 om avgiftsfri innførsel og midlertidig bruk av utenlandsregistrert motorvogn i Norge gjøres følgende endringer:

§ 5 bokstav e skal lyde:

e) Flytting.

Tolldistriktssjefen kan etter søknad gi tillatelse til at person som har fast oppholdssted i Norge, og som skal flytte ut fra Norge eller inn til Norge, i forbindelse med flyttingen kan innføre og bruke utenlandsk registrert motorvogn her i inntil 14 dager regnet fra flyttedato.

Flytting må dokumenteres gjennom flytteattest, arbeidskontrakt eller annen relevant dokumentasjon. For beordrede norske embets- og tjenestemenn dokumenteres utflytting gjennom attest for beordring til utlandet.

§ 9 oppheves.

II

Endringene trer i kraft 1. juli 2003.

22. mai Nr. 655 2003**Forskrift for graden philosophiae doctor (PhD) ved Norges teknisk-naturvitenskapelige universitet (NTNU).**

Fastsatt av Styret ved NTNU 22. mai 2003 med hjemmel i lov av 12. mai 1995 nr. 22 om universiteter og høyskoler § 46 og § 50 nr. 7. Kunngjort 6. juni 2003.

I

Følgende paragrafer i forskrift av 11. februar 2003 nr. 185 om studier ved NTNU, vedtatt av Styret, gjelder for doktorgradsutdanningen: § 2, § 10 – § 12, § 23 nr. 3, § 24 – § 30, § 32 – § 40, § 42 og § 44.

§ 1. Forskriftens virkeområde

Forskriften gjelder for doktorgradsutdanningen som fører frem til graden philosophiae doctor (PhD) ved Norges teknisk-naturvitenskapelige universitet (NTNU).

Forskriften gir regler om opptak, gjennomføring og avslutning av PhD-utdanningen ved NTNU.

§ 2. Målsetting for PhD-utdanningen

PhD-utdanningen er en forskerutdanning som har til formål å utdanne selvstendige forskere på internasjonalt nivå i samspill med nasjonale og internasjonale forskningsmiljøer.

PhD-utdanningen tar sikte på å oppfylle nåværende og fremtidige behov for kompetanse til forskning, utvikling, veiledning og formidling ved universiteter, andre offentlige og private institusjoner, virksomheter og organisasjoner.

§ 3. PhD-programmer

PhD-utdanningen gjennomføres ved at kandidatene følger PhD-programmer som kan være programmer knyttet til fakultetene eller faglige/tverrfaglige nettverk.

Styret for NTNU oppretter PhD-programmer. Når styret oppretter PhD-program, skal styret samtidig fastsette hvilket fakultet som skal administrere PhD-programmet. PhD-programmer kan opprettes i samarbeid med nasjonale eller internasjonale forskningsinstitusjoner.

Alle PhD-programmer skal presenteres i NTNUs felles PhD-katalog. Fakultetet, som administrerer PhD-programmet, vedtar studieplanen og emnebeskrivelsene.

§ 4. PhD-utdanningens innhold og organisering

PhD-utdanningen er i hovedsak aktivt forskningsarbeid under veiledning.

PhD-utdanningen omfatter:

- gjennomføring av et selvstendig forskningsarbeid (PhD-prosjektet) i aktivt samspill med andre forskere
- utarbeidelse av en PhD-avhandling på grunnlag av PhD-prosjektet
- en godkjent opplæringsdel, jf. pkt. 7.3
- deltagelse i aktive forskermiljøer, nasjonalt og internasjonalt
- faglig formidling, inkludert vitenskapelig publisering av PhD-prosjektet.

§ 5. Opptak**5.1 Søkerens formelle kompetanse**

For å bli opptatt til et PhD-program, må søkeren ha mastergrad eller tilsvarende utdanning som fakultetet har godkjent som grunnlag for opptak til PhD-programmet hvor vedkommende søker opptak.

Søkeren skal ha en sterk faglig bakgrunn fra sitt tidligere studium, og ha en veid gjennomsnittskarakter de siste 2 år (tilsvarende 120 studiepoeng), av mastergradstudiet eller tilsvarende utdanning som er lik B eller bedre sammenholdt med NTNUs karakterskala.

Søkere med svakere karakterbakgrunn vil kunne bli opptatt dersom det legges frem dokumentasjon som sannsynliggjør at kandidaten vil være egnet til en PhD-utdanning.

Fakultetet kan stille krav om at søkere gjennomgår særskilte kurs og/eller består særskilte prøver før opptak.

Karakterer, andre relevante kvalifikasjoner og den innsendte PhD-planen, jf. pkt. 5.2, danner grunnlag for vurdering av søkere.

Godkjenning av plan for opplæringsdelen, jf. pkt. 7.3 skjer i henhold til kravene som stilles i PhD-programmet det søkes om opptak til.

For opptak til organiserte forskerskoler og PhD-program der søkere tas opp til forskerlinjer ved profesjonsstudiene, gjelder egne regler.

5.2 Søknaden – PhD-plan

Søknad om opptak utarbeides på eget skjema. PhD-planen, herunder prosjektbeskrivelsen, skal utarbeides i samarbeid med hovedveileder og gjøre rede for tema, problemstillinger samt valg av teori og metode. Omfanget av prosjektbeskrivelsen skal normalt være på 5–10 sider. Ved søknad om opptak kan kandidaten levere skisse til

prosjektbeskrivelse i samarbeid med hovedveileder, men det skal da utarbeides en fullstendig prosjektbeskrivelse innen seks måneder etter opptak.

Søknaden skal inneholde en PhD-plan som omfatter:

- plan for opplæringsdelen
- prosjektbeskrivelse
- forslag til veileder/-e
- fremdriftsplan
- finansieringsplan
- angivelse av behov for faglige og materielle ressurser
- plan for faglig formidling
- plan for oppfyllelse av residensplikt
- redegjørelse for deltagelse i aktive forskermiljøer, nasjonalt og internasjonalt.

Dersom søkeren planlegger å bruke et annet språk i avhandlingen enn det som er godkjent i henhold til pkt. 7.4 sjettede ledd, skal søknad om godkjenning av dette leveres sammen med planen for studiet.

5.3 Opptaksmyndighet

Søknad om opptak skal stiles til fakultetet og sendes via instituttet. Instituttet vurderer søknaden, herunder om vilkårene for opptak er oppfylt og om prosjektet er gjennomførbart med tilgjengelige ressurser og innenfor normert studietid. Instituttet gir sin innstilling til fakultetet. Fakultetet selv er opptaksmyndighet. Behandling av søknaden bør ikke overstige 6 uker.

Dersom søkers prosjekt tilsier at det kan være aktuelt med tilknytning til flere fagmiljøer, skal fakultetet innhente uttalelse fra alle relevante fagmiljøer før opptak.

Fakultetet rangerer kvalifiserte søkere i tilfeller der antall søkere overstiger opptakskapasiteten til PhD-programmet.

§ 6. Avtale

Opptak formaliseres i form av skriftlig avtale for PhD-utdanningen ved NTNU. Avtalen inngås mellom PhD-kandidat, instituttet, veileder/-e og det fakultet kandidaten er tatt opp ved, eventuelt også med eksterne institusjoner.

Avtalen regulerer partenes gjensidige rettigheter og plikter.

Endringer i de forhold som omtales i avtalen, skal forelegges fakultetet til godkjenning.

§ 7. Gjennomføring av PhD-utdanningen

7.1 Normert tid

Doktorgradsutdanningen er normert til tre års fulltidsstudier (180 studiepoeng). Avtaleperioden kan forlenges ved permisjoner og avtalt deltidstudier som godkjennes av fakultetet. Eventuelt pliktarbeid kommer i tillegg.

Maksimal studietid for PhD-utdanningen er 6 år fra opptak til innlevering av avhandlingen til bedømmelse. Permisjoner, lengre sykefravær, pliktarbeid og godkjente deltidstudier medregnes ikke i de 6 årene. Kandidaten mister retten til å disputere hvis maksimal studietid overskrides. Vedtak om at maksimal studietid er overskredet treffes av fakultetet selv.

7.2 Residensplikt

Kandidaten må ha et opphold ved NTNU på minst ett år av PhD-utdanningen. Hovedveileder skal føre tilsyn med at residensplikten overholdes. I spesielle tilfeller, etter anbefaling fra hovedveileder og institutt, kan kravet om residensplikt reduseres, men det skal legges vekt på at den foreslåtte ordningen ivaretar de faglige krav til veiledning, samt NTNUs ønske om at kandidaten skal bidra til institusjonens faglige miljø.

7.3 Opplæringsdelen

Opplæringsdelen av PhD-programmet skal inneholde den faglige og metodiske skoling.

Fakultetet skal gi alle PhD-kandidater tilbud om opplæring på høyt vitenskapelig nivå. Dersom fakultetet som administrerer PhD-programmet ikke selv arrangerer hele opplæringsdelen, skal forholdene legges til rette for at kandidaten får tilsvarende opplæring ved andre enheter/fakulteter eller ved en annen institusjon som gir godkjent PhD-utdanning. I emner der det ikke foreligger egnet kurstilbud, kan individuelt lesepensum godkjennes som en del av opplæringsdelen.

Opplæringsdelen skal ha et samlet omfang på minst 30 studiepoeng, tilsvarende et halvt års fulltidsstudium. Minimum 20 studiepoeng skal være studieplanfestede emner i PhD-katalogen. PhD-kandidaten skal selv melde seg til vurdering, i samsvar med planen for opplæringsdelen, innen de frister Universitetsdirektøren fastsetter.

For å bestå et emne kreves et nivå som tilsvarende karakteren B eller bedre sammenholdt med NTNUs karakterskala.

Fakultetet kan gi fritak for deltagelse i deler av opplæringsdelen dersom tilsvarende krav er oppfylt ved en annen enhet/fakultet eller institusjon som gir godkjent opplæring.

Søknad om endringer i godkjent plan for opplæringsdelen avgjøres av fakultetet etter anbefaling av instituttet. Søknaden skal utarbeides i samråd med hovedveileder.

7.4 Avhandlingen

Avhandlingen skal være et selvstendig, vitenskapelig arbeid av internasjonal standard og på et høyt faglig nivå når det gjelder problemformuleringer, begrepsmessig presisering, metodisk, teoretisk og empirisk grunnlag, dokumentasjon og fremstillingsform. Avhandlingen skal bidra til å utvikle ny faglig kunnskap og ligge på et faglig nivå som tilsier at den vil kunne publiseres som en del av fagets vitenskapelige litteratur.

Arbeid som har vært godtatt som grunnlag for tidligere vurdering til en høyere grad, kan ikke antas til bedømmelse med mindre arbeidet inngår som en mindre del av en avhandling som består av flere sammenhengende arbeid.

Flere mindre arbeid kan godkjennes som deler av avhandlingen når de etter sitt innhold utgjør et hele. I tillegg til de enkelte delene skal det da utarbeides en sammenfatning som gjør nærmere rede for grunnlag og helhet i avhandlingen.

En avhandling kan ikke innleveres til bedømmelse av flere i fellesskap. I avhandlingen kan det inngå manuskripter til eller allerede publiserte artikler som er skrevet sammen med veileder/-e eller andre forfattere, forutsatt at kandidatens bidrag representerer en selvstendig innsats som kan identifiseres. I slike tilfeller skal det gis en redegjørelse i avhandlingens forord slik at kandidatens bidrag kan identifiseres.

Et arbeid eller deler av et arbeid som kandidaten tidligere har fått bedømt og godkjent eller underkjent for doktorgraden ved annet norsk eller utenlandsk universitet eller høyskole, kan ikke antas til bedømmelse, selv om arbeidet innleveres i omarbeidet skikkelse.

Avhandlingen skal fortrinnsvis være skrevet på engelsk eller norsk. Dersom kandidaten ønsker å benytte et annet språk enn disse, skal det være søkt om dette ved optak, jf. pkt. 5.2, tredje ledd.

Avhandlingen skal være offentlig tilgjengelig.

Navn på veileder/-e skal fremgå av avhandlingens forord.

§ 8. Veiledning

Veileder/-e oppnevnes av fakultetet selv. Når det oppnevnes flere veiledere, skal en oppnevnes som hovedveileder. Hovedveileder er ansvarlig for veiledningen.

Hovedveileder skal være ansatt i vitenskapelig stilling ved NTNU. Veileder/-ne skal ha doktorgrad eller tilsvarende faglig kompetanse innenfor fagfeltet.

PhD-kandidaten og veileder/-e forutsettes å holde jevnlig kontakt. Kandidat og veileders plikter ved gjennomføring av veiledningen fremgår av avtale om PhD-utdanningen, jf. § 6.

§ 9. Rapportering

I løpet av avtaleperioden skal PhD-kandidaten årlig levere skriftlige rapporter til fakultetet om fremdrift i henhold til PhD-planen. Veileder/-ne leverer årlig separat rapport til fakultetet med kopi til instituttene. Rapportene skrives på særskilt skjema.

§ 10. Innlevering

Søknad om å få avhandlingen bedømt rettes til fakultetet. Det skal foreligge dokumentasjon for at opplæringsdelen er bestått. Søknaden følges av det antall eksemplarer av avhandlingen fakultetet bestemmer. Dersom avhandlingen godkjennes til disputas, leveres ytterligere det antall eksemplarer som fakultetet bestemmer. Avhandlingen skal leveres i godkjent standardisert format. Sammen med avhandlingen leveres et kortfattet sammendrag i godkjent standardisert format på norsk og engelsk. Disse kan tjene som pressemelding. Avhandlingen skal være offentlig tilgjengelig senest fire uker før disputasen holdes.

Et innlevert arbeid kan ikke trekkes tilbake før det er endelig avgjort om det er verdig til å forsvares for PhD-graden. Doktoranden har kun anledning til å foreta rettinger av formell art etter innlevering, forutsatt at han eller hun lager en oversikt over samtlige rettinger som er foretatt i det innleverte arbeid. Oversikten leveres inn senest fire uker før disputasen.

Disputas bør avholdes innen 4 måneder etter innlevering av avhandlingen.

§ 11. Oppnevning av bedømmelseskomité

Til å bedømme avhandlingen og forsvaret av den, oppnevner fakultetet selv en sakkyndig bedømmelseskomité på minst tre medlemmer etter begrunnet forslag fra aktuelt institutt/fagmiljø. Begrunnelsen skal vise hvordan komiteen samlet dekker avhandlingens fagfelt. Forslaget skal foreligge ved innlevering av avhandlingen.

Minst to av komitémedlemmene skal være uten tilknytning til NTNU. Komiteen skal ha minst ett utenlandsk medlem med mindre spesielle faglige hensyn gjør dette umulig. Begge kjønn skal så fremt mulig være representert i komiteen. Medlemmene skal ha doktorgrad eller tilsvarende faglig kompetanse.

Fakultetet selv utpeker administrator for komiteen. Oppnevnte veiledere kan ikke administrere komiteens arbeid.

Hvis en avhandling leveres inn i omarbeidet versjon for ny bedømmelse, bør minst ett medlem fra den opprinnelige bedømmelseskomiteen delta i den nye komiteens arbeid.

Habilitetsreglene i forvaltningslovens § 6 gjelder for komiteens medlemmer, jf. lovens § 10. Oppnevnte veiledere kan ikke være medlem av komiteen, men kan om ønskelig innkalles til møter i denne for å gjøre rede for veiledningen og arbeidet med avhandlingen.

Det bør normalt ikke gå mer enn fire uker fra avhandlingen innleveres til doktoranden underrettes om komiteens sammensetning. Doktoranden kan gi skriftlige merknader til komiteens sammensetning innen 1 uke. Hvis

doktoranden ikke har merknader, skal fakultetet underrettes snarest mulig.

I forbindelse med oppnevning av bedømmelseskomiteen fastsetter fakultetet selv en tidsfrist for når komiteens innstilling skal foreligge. Tidsfristen bør normalt ikke være lengre enn 3 måneder etter at avhandlingen er sendt komitémedlemmene.

§ 12. Komiteens innstilling og behandling av innstillingen

Komiteen avgir, innen den frist som fakultetet har fastsatt, en felles begrunnet innstilling, eventuelt vedlagt individuelle uttalelser, om hvorvidt arbeidet er verdig til å forsvares for PhD-graden. Dissenser skal begrunnes. Komiteen kan kreve fremlagt doktorandens grunnlagsmateriale og utfyllende eller oppklarende tilleggsinformasjon.

Bedømmelseskomiteens innstilling med eventuelle dissenser og individuelle uttalelser tilstiles fakultetet og oversendes doktoranden, som gis en frist på 14 dager til å fremme skriftlige merknader til innstillingen. Hvis doktoranden ikke ønsker å fremme skriftlige merknader, underrettes fakultetet snarest om dette.

Doktorandens merknader skal forelegges bedømmelseskomiteen før fakultetet selv fatter realitetsvedtak i saken.

Bedømmelseskomiteens innstilling med eventuelle merknader behandles av fakultetet.

Fakultetet kan ikke tilside sette en enstemmig komitéinnstilling.

Ved dissenser i komitéinnstillingen kan fakultetet følge innstillingen fra flertallet i komiteen. Hvis fakultetet finner at det er begrunnet tvil om en avhandling bør godkjennes eller ikke, skal fakultetet oppnevne to nye sakkyndige, som avgir individuelle uttalelser. Dersom begge de nye sakkyndige slutter seg til flertallets innstilling i den opprinnelige komitéinnstillingen, skal denne innstillingen følges. I andre tilfeller avgjør fakultetet hvilken innstilling som skal følges.

§ 13. Omarbeiding for ny bedømmelse

En avhandling som ikke godkjennes for disputas, kan likevel anbefales innlevert i omarbeidet versjon for ny bedømmelse dersom komiteen mener at en omarbeiding vil kunne gi tilfredsstillende resultat innen rammen av ca. seks måneders arbeidsinnsats.

En avhandling som ikke er blitt godkjent ved en tidligere bedømmelse, kan bedømmes i omarbeidet skikkelse, enten som eneste arbeid eller som ett av flere sammenhengende arbeider, først seks måneder etter at fakultetet har fattet beslutning om å forkaste avhandlingen. Bedømmelse på ny kan bare finne sted en gang.

§ 14. Prøveforelesning og disputas

Det skal avholdes en prøveforelesning over oppgitt tema fortrinnsvis på samme dag som disputas. Bedømmelseskomiteen vurderer prøveforelesningen, som skal finnes tilfredsstillende. Tema for prøveforelesningen bestemmes av komiteen og kunngjøres 14 dager før forelesningen.

Dersom bedømmelseskomiteen finner prøveforelesningen tilfredsstillende, skal doktoranden forsvare avhandlingen i disputas.

Prøveforelesning og disputas skal skje på det språket som administrator bestemmer.

Disputasen skal være offentlig. Det skal normalt være to opponenter som skal være medlemmer av bedømmelseskomiteen. De utpekes av fakultetet.

Disputasen ledes av dekanus eller den denne bemyndiger. Oppnevnt veileder kan ikke lede disputas. Den som leder disputasen, gjør kort rede for innleveringen og bedømmelsen av avhandlingen og for prøveforelesningen og bedømmelsen av denne. Deretter redegjør doktoranden for hensikten med og resultatene av de vitenskapelige undersøkelsene i avhandlingen. Første opposent innleder diskusjonen og andre opposent avslutter disputasen. Øvrige tilstedeværende som ønsker å delta i drøftingen, må under disputasen gi melding om dette til disputasens leder innen et tidspunkt som denne fastsetter og kunngjør ved åpningen av disputasen.

Etter disputasen sender bedømmelseskomiteen en begrunnet innberetning til fakultetet der den gjør rede for hvordan den har vurdert prøveforelesningen, avhandlingen og forsvaret av avhandlingen. Komiteen skal gi en vurdering av det faglige nivå på avhandlingen i forhold til internasjonal standard for tilsvarende doktorgrad. Innberetningen skal konkludere med om prøvene samlet sett er godkjent/ikke godkjent.

Hvis disputasen ikke godkjennes, kan ny prøve først avlegges fire måneder etter disputasen. Disputasen skal så vidt mulig vurderes av den opprinnelige bedømmelseskomiteen.

§ 15. Tildeling av PhD-grad

PhD-graden tildeles på grunnlag av:

- godkjent gjennomføring av opplæringsdelen
- godkjent offentlig prøveforelesning over oppgitt tema
- godkjent vitenskapelig avhandling og et tilfredsstillende forsvar i en offentlig disputas.

Etter tilråding fra bedømmelseskomiteen avgjør fakultetet selv om doktoranden skal tildeles graden philosophiae doctor (PhD).

§ 16. Vitnemål og diplom

Vitnemål utferdiges fortløpende. Vitnemålet skal inneholde opplysninger om tittelen på avhandlingen, tema for prøveforelesningen, emner i opplæringsdelen og veileder/-e. Vitnemålet underskrives av dekanus. Diploma supplement inngår som en del av vitnemålet.

I tillegg får doktoren et doktorgradsdiplom som underskrives av rektor og dekanus.

§ 17. Klage*17.1 Klage over avslag på søknad om opptak eller vedtak om opphør av studierett*

Avslag på søknad om opptak kan påklages etter reglene i forvaltningslovens § 28 flg. Det samme gjelder vedtak om opphør av studierett. Grunnlagt klage sendes til fakultetet. Bli avslaget opprettholdt, sendes klagen til Den sentrale klagenemnd ved NTNU til endelig avgjørelse.

Ved klage over sensur eller formelle feil gjelder lov om universiteter og høyskoler av 12. mai 1995 nr. 22 § 51 og § 52.

17.2 Klage over avslag på søknad om bedømmelse, ikke godkjent avhandling, prøveforelesning eller forsvar

Avslag på søknad om å få avhandlingen bedømt og vedtak om ikke godkjent avhandling, prøveforelesning eller forsvar kan påklages etter reglene i forvaltningslovens § 28 flg. Grunnlagt klage sendes fakultetet. Fakultetet kan oppheve eller endre vedtaket hvis det finner klagen begrunnet. Hvis fakultetet ikke tar klagen til følge, sendes klagen til NTNUs styre til avgjørelse. Klageinstansen kan prøve alle sider ved det påklagede vedtak.

Dersom fakultetet eller klageinstansen finner grunn til det, kan det oppnevnes enkeltpersoner eller et utvalg til å foreta en vurdering av den foretatte bedømmelse og de kriterier denne bygger på, eller til å foreta en ny eller supplerende sakkyndig vurdering.

§ 18. Ikrafttredelse

Forskriften trer i kraft straks.

II

1. ---
2. ---
3. ---
4. Styret vedtar følgende overgangsregler mellom de gamle doktorgradene og PhD:
- 4.1. Kandidater som er tatt opp til gradene dr.art., dr.ing., dr.med., dr.polit., dr.psychol., dr.scient. og som ønsker å få tildelt disse gradene (innen utgangen av studieåret 2007/2008), følger reglementene for disse gradene, men følgende paragrafer i forskrift for graden philosophiae doctor (PhD) ved NTNU skal også gjelde for disse kandidatene fra 11.08.2003:
 - § 10. Innlevering
 - § 11. Oppnevning av bedømmelseskomité
 - § 12. Komiteens innstilling og behandling av innstillingen
 - § 13. Omarbeiding for ny bedømmelse
 - § 14. Prøveforelesning og disputas
 - § 16. Vitnemål og diplom
 - § 17. Klage

Henvisningen innledningsvis i forskrift for graden PhD om hvilke paragrafer i forskrift om studier ved NTNU, vedtatt 11. februar 2003 nr. 185, som skal gjelde for doktorgradsutdanningen, skal også gjelde for de som er tatt opp til de gamle gradene og som ønsker å få tildelt disse.
- 4.2. Kandidater som ønsker overgang fra de gamle gradene til PhD kan søke fakultetet om dette. Fakultetet fastsetter eventuell frist for slik søknad.
5. Opphevelse av forskrifter:
 - 5.1. Forskrift av 24. april 1997 nr. 1538 for doktorgrader med krav om organisert forskerutdanning ved Norges teknisk-naturvitenskapelige universitet (NTNU) (dr.art., dr.ing., dr.med., dr.polit., dr.scient.) oppheves fra 1. juli 2008.
 - § 7, § 8, § 9, § 10, § 11, annet ledd og § 12 oppheves fra 11. august 2003.
 - 5.2. Forskrift av 14. september 1999 nr. 1117 om utfyllende regler for gradene dr.ing. og dr.scient. ved Norges teknisk-naturvitenskapelige universitet (NTNU) oppheves fra 1. juli 2008.
 - § 4–2 bokstav k, § 7, § 8, § 9, § 10 og § 11, annet og tredje ledd oppheves fra 11. august 2003.
 - 5.3. De respektive fakultet gis myndighet til å oppheve utfyllende regler for gradene dr.art., dr.med., og dr.polit., fastsatt med hjemmel i standardforskriftens § 13. Utfyllende regler skal senest oppheves 1. juli 2008.
6. Styret vedtar at kandidater som er tatt opp til PhD-graden mellom 11. oktober 2002 og 22. mai 2003 og som har fulgt reglement for de gamle gradene, skal følge forskrift for graden PhD ved NTNU. Fakultetet får myndighet til å vedta overgangsordninger/innpasninger dersom det er behov for det for disse kandidatene.
7. ---
8. ---

22. mai Nr. 656 2003**Forskrift om opptak til praktisk-pedagogisk utdanning ved Norges teknisk-naturvitenskapelige universitet (NTNU).**

Fastsatt av Styret ved NTNU 22. mai 2003 med hjemmel i lov av 12. mai 1995 nr. 22 om universiteter og høyskoler § 37 og § 39 nr. 3 og delegeringsvedtak av 11. mars 1998 nr. 243. Kunngjort 6. juni 2003.

§ 1. Generelt

1. Opptaksforskriften gjelder for opptak til praktisk-pedagogisk utdanning – heltid (PPU) og fleksibel praktisk-pedagogisk utdanning – deltid (FPPU).
2. Opptak til PPU og FPPU krever studiekompetanse i henhold til forskrift av 14. november 2002 nr. 1286 om opptakskrav til grunnutdanninger ved universitet og høyskoler fastsatt av Utdannings- og forskningsdepartementet med hjemmel i lov av 12. mai 1995 nr. 22 om universiteter og høyskoler § 37.
3. For opptak til lærerutdanning ved NTNU kreves det politiattest tilsvarende slik politiattest som kreves for yrkesutøvelse, jf. forskrift av 23. mars 2001 nr. 282 om politiattest ved opptak til høgre utdanning fastsatt ved Kronprinsreg.res. med hjemmel i lov av 12. mai 1995 nr. 22 om universiteter og høyskoler § 42a.
4. Inntil 5% av studieplassene kan forbeholdes søkere på spesielle vilkår.
5. Inntil 40% av studieplassene kan settes av til søkere med spesiell fagbakgrunn.
6. Opptak kan kun foretas med bakgrunn i relevante undervisningsfag hvor NTNU tilbyr lærerutdanning.

§ 2. Praktisk-pedagogisk utdanning (PPU) – heltid

Søknad om opptak til ettårig praktisk-pedagogisk utdanning (PPU) skjer på eget skjema innen de frister NTNU fastsetter for lokale opptak. Studiet starter påfølgende høstsemester.

1) Opptakskrav

For opptak til PPU kreves, i tillegg til generelle krav, følgende:

- a. Minst ett relevant undervisningsfag på minimum 60 studiepoeng
- b. Beståtte eksamener i minst 180 studiepoeng (60 vektall)

2) Rangering

Søkere til PPU rangeres i opptaket etter følgende kriterier i prioritert rekkefølge:

- a. Søkere som søker praktisk-pedagogisk utdanning for å få fullført profesjonsutdanning går foran søkere med allerede fullført profesjonsutdanning.
- b. Fullført grad fra universitet eller høyskole hvor høyere grad går foran lavere grad.
- c. Antall undervisningsfag slik at søkere med tre fag rangeres foran søkere med to osv.
- d. Totalt antall studiepoeng inklusive eksamen i søknadssemesteret hvor sensur ikke har falt ved opptak.
- e. Totalvurdering hvor karakterer i fagutdanningen inngår.

§ 3. Fleksibel praktisk-pedagogisk utdanning (FPPU) – deltid

Søknad om opptak til fleksibel praktisk-pedagogisk utdanning (FPPU) skjer på eget skjema innen de frister NTNU fastsetter for lokale opptak. Studiet starter påfølgende høstsemester. Søkerne til studiet deles i to opptaksgrupper: en gruppe for søkere med allmennfaglig utdanningsbakgrunn og en gruppe med yrkesfaglig bakgrunn. Søkerne konkurrerer kun med søkere i egen opptaksgruppe om studieplass.

1) Søkere med allmennfaglig utdanningsbakgrunn**a) Opptakskrav**

For opptak til FPPU for allmennfag kreves, i tillegg til generelle krav, følgende:

- i. Minst ett relevant undervisningsfag på minimum 60 studiepoeng.
- ii. Beståtte eksamener i minst 180 studiepoeng (60 vektall).

b) Rangering

Søkere til FPPU for allmennfag rangeres i opptaket etter følgende kriterier i prioritert rekkefølge:

- i. Søkere med dokumentert praksisplass i skole gjennom hele studiet.
- ii. Antall måneder undervisningspraksis i faget etter endt fagutdanning.
- iii. Søkere som søker praktisk-pedagogisk utdanning for å få fullført profesjonsutdanning går foran søkere med allerede fullført profesjonsutdanning.
- iv. Fullført grad fra universitet eller høyskole hvor høyere grad går foran lavere grad.
- v. Antall undervisningsfag slik at søkere med tre fag rangeres foran søkere med to osv.
- vi. Totalt antall studiepoeng inklusive eksamen i søknadssemesteret hvor sensur ikke har falt ved opptak.
- vii. Totalvurdering hvor karakterer i fagutdanningen inngår.

2) Søkere med yrkesfaglig utdanningsbakgrunn**a) Opptakskrav**

For opptak til FPPU for yrkesfag kreves, i tillegg til generelle krav, at søkerne tilfredsstiller krav for ansettelse i

skolen, jf. forskrift av 28. juni 1999 nr. 722 til opplæringslova fastsatt av Kirke-, utdannings- og forskningsdepartementet med hjemmel i lov av 17. juli 1998 nr. 61 om grunnskolen og den videregående opplæringa (opplæringslova):

- i. Universitets- og/eller høyskoleutdanning som samla utgjør minst 180 studiepoeng (60 vekttall), for undervisning i fag/på fagområde der vedkommende har minst 60 studiepoeng (20 vekttall) relevant utdanning, eller
- ii. Fagbrev, svennebrev eller fullført og bestått annen yrkesfaglig utdanning i videregående opplæring, 2 års yrkesteoretisk utdanning utover videregående skolenivå og 4 års yrkespraksis etter fullført videregående opplæring, for undervisning i fag/på fagområde hvor utdanningen/bakgrunnen er relevant.

b) *Rangering*

Søkere til FPPU for yrkesfag rangeres i opptaket etter følgende kriterier i prioritert rekkefølge:

- i. Søkere med dokumentert tilsetning på vilkår i henhold til bestemmelser om dette i opplæringslova.
- ii. Søkere med dokumentert praksisplass i skole gjennom hele studiet.
- iii. Antall måneder undervisningspraksis etter endt fagutdanning.
- iv. Antall måneder fagpraksis etter endt fagutdanning.
- v. Totalvurdering hvor karakterer i fagutdanningen inngår.

§ 4. *Ikrafttredelse*

Opptaksreglementet trer i kraft med virkning fra opptaket til PPU høsten 2003 og erstatter tidligere opptaksreglementer for praktisk-pedagogisk utdanning del 1 og del 2 samt fleksibel praktisk-pedagogisk utdanning.

27. mai Nr. 657 2003

Forskrift om dyrepleiere.

Fastsatt av Landbruksdepartementet 27. mai 2003 med hjemmel i lov av 15. juni 2001 nr. 75 om veterinærer og annet dyrehelsepersonell § 4 fjerde ledd. Kunngjort 6. juni 2003.

§ 1. *Formål*

Denne forskriften skal bidra til at dyrepleiere utøver forsvarlig virksomhet og dermed bidrar til god dyrehelse, forsvarlig dyrevern, trygg mat og ivaretagelse av miljøhensyn.

§ 2. *Rett til autorisasjon*

Rett til autorisasjon som dyrepleier har den som dokumenterer relevant eksamen ved norsk universitet eller vitenskapelig høyskole.

Autorisasjon som dyrepleier kan også gis:

- a) Den som har utenlandsk eksamen Statens dyrehelsetilsyn – Sentralforvaltningen anerkjenner som faglig jevn god. Dyrehelsetilsynet skal først innhente uttalelse fra norsk universitet eller vitenskapelig høyskole.
- b) Den som ikke har rett til autorisasjon etter første ledd, men som har blitt godkjent som dyrepleier av Den Norske veterinærforening før denne forskriften trådte i kraft.

§ 3. *Autorisasjonsmyndighet*

Autorisasjon etter § 2 kan gis av Statens dyrehelsetilsyn – Sentralforvaltningen etter søknad.

§ 4. *Ikrafttredelse*

Forskriften trer i kraft 1. september 2003.

28. mai Nr. 658 2003

Forskrift om endring i forskrift om tekniske krav og godkjenning av kjøretøy, deler og utstyr (kjøretøyforskriften).

Fastsatt av Vegdirektoratet 28. mai 2003 med hjemmel i vegtrafikklov av 18. juni 1965 nr. 4 § 13, § 14, § 15 og § 16, jf. delegeringsvedtak av 24. november 1980 nr. 1. Jf. EØS-avtalen vedlegg II kap. I nr. 3 (direktiv 2002/80/EF), nr. 10 (direktiv 2002/78/EF) og nr. 45s (direktiv 2002/41/EF). Kunngjort 6. juni 2003.

I

I forskrift av 4. oktober 1994 nr. 918 om tekniske krav og godkjenning av kjøretøy, deler og utstyr (kjøretøyforskriften) gjøres følgende endringer:

§ 2–3 nr. 2 bokstavene d, e og f skal lyde:

- d) *Lett motorsykkel*: Motorsykkel som har motor med slagvolum ikke over 125 cm³, og effekt ikke over 11 kW, målt i henhold til direktiv 95/1/EF, eventuelt som endret ved direktiv 2002/41/EF jf. § 23–3.
- e) *Mellomtung motorsykkel*: Motorsykkel som har effekt ikke over 25 kW, målt i henhold til direktiv 95/1/EF, eventuelt som endret ved direktiv 2002/41/EF, jf. § 23–3, og et forhold mellom effekt og vekt på høyst 0,16

kW/kg. For motorsykel med sidevogn gjelder at forholdet mellom effekt og vekt høyst skal være 0,16 kW/kg (uten øvre effektgrense).

- f) *Tung motorsykel*: Motorsykel som har motor med slagvolum over 125 cm³ og/eller effekt over 11 kW, målt i henhold til direktiv 95/1/EF, eventuelt som endret ved direktiv 2002/41/EF, jf. § 23–3.

§ 13–2 nr. 2 andre ledd tredje strekpunkt skal lyde:

- dekk med hastighetsindeks mindre enn 80 km/h,

§ 17–1 overskriften skal lyde:

§ 17–1. Dører på biler og deres tilhengere

§ 17–1 nr. 4 skal lyde:

4. *Godkjenning*: Ved godkjenning skal det fremlegges bevitnelse fra fabrikant eller kompetent uavhengig laboratorium som viser at kjøretøyet tilfredsstillende ovennevnte krav. Dette gjelder ikke når kjøretøyet er ledsaget av gyldig samsvarsertifikat og/eller er merket med typegodkjenningsnummer i henhold til direktiv 70/156/EØF. Alternativt kan kjøretøy, deler eller tekniske enheter være godkjent og merket i henhold til ovennevnte krav.

§ 17–2 nr. 1 skal lyde:

1. Bestemmelsene i denne paragraf gjelder for biler som ikke omfattes av § 17–1.

§ 17–2 nr. 4 skal lyde:

4. Biler som tilfredsstillende kravene i direktiv 70/387/EØF, eventuelt som endret ved direktiv 98/90/EF eller direktiv 2001/31/EF, eller ECE-reg. nr. 11.02, anses å oppfylle bestemmelsene i nr. 2 og 3.

Ny § 23–3 skal lyde:

§ 23–3. Motoreffekt, hastighet og dreiemoment på to- og trehjulede motorvogner (direktiv 2002/41/EF)

1. *Kravnivå*: Direktiv 95/1/EF som senest endret ved direktiv 2002/41/EF (om konstruktiv maksimalhastighet samt motorens maksimale dreiemoment og nettoeffekt for to- og trehjulede motorvogner).

2. *Virkeområde*: Alle kjøretøy som definert i artikkel 1 i direktiv 2002/24/EF.

3. *Alternativ standard*: Ingen.

4. *Godkjenning*: Ved godkjenning skal det fremlegges bevitnelse fra fabrikant eller kompetent uavhengig laboratorium som viser at motorvognen tilfredsstillende ovennevnte krav. Dette gjelder ikke når motorvognen er ledsaget av gyldig samsvarsertifikat og/eller er merket med typegodkjenningsnummer i henhold til direktiv 2002/24/EF. Alternativt kan motorvogn, deler eller tekniske enheter være godkjent og merket i henhold til ovennevnte krav.

5. *Ikrafttreden*:

Kategori	EØF-typegodkjenning	Registrering
Alle	1. januar 2004	–

§ 23–3 til § 23–6 blir § 23–4 til § 23–6 og ny § 23–7.

§ 23–5 nr. 2 skal lyde:

2. Ved godkjenning av motorsykel som tilhører en avgiftsgruppe der avgiften delvis baseres på motorens effekt og slagvolum, skal det fremlegges underlag fra fabrikant som viser effekt og slagvolum. Ved enkeltgodkjenning skal underlaget være dokument fra fabrikant eller fra importør med fabrikantens fullmakt. For moped og lett motorsykel skal ikke effekten være redusert til lavere effekt enn den opprinnelige ved hjelp av enkle reversible løsninger. Motorer som tilfredsstillende kravene i direktiv 97/24/EF kap. 7 anses å tilfredsstillende dette. Effekten skal være angitt i henhold til direktiv 95/1/EF, eventuelt som endret ved direktiv 2002/41/EF, jf. § 23–3. Alternativt kan effekten være angitt i henhold til ECE-reg. nr. 85. Dersom effekten etter disse standarder ikke er kjent, kan motoreffekten etter andre standarder brukes. Disse vil gi omtrent samme eller høyere effekt tall enn ovennevnte standarder. Hjuleffekten tillates ikke brukt.

§ 25–3 nye nr. 2 og 3 skal lyde:

2. *Reservevedels-/utskiftningskatalysator (direktiv 2002/80/EF)*

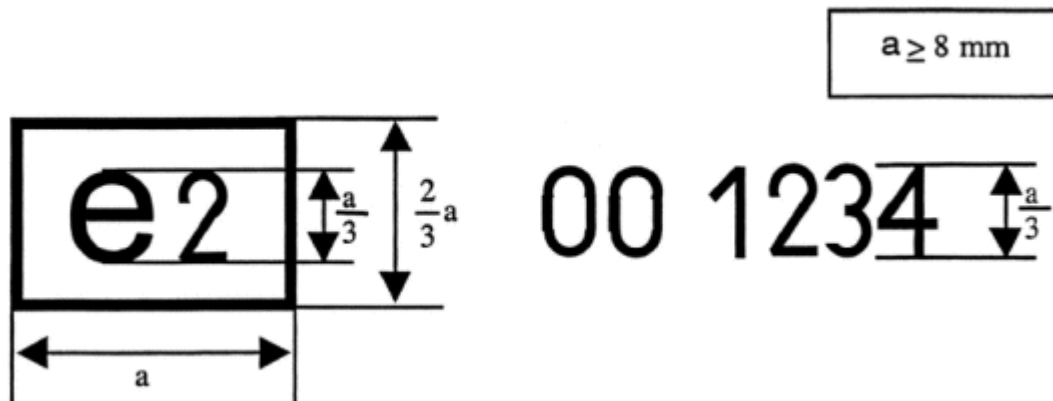
Som reservevedels-/utskiftningskatalysator, skal personbiler (M₁) og varebiler (N₁) som er avgassgodkjent i henhold til direktiv 70/220/EØF, senest endret ved direktiv 2002/80/EF benytte reservevedels-/utskiftningskatalysator som er beregnet for å erstatte katalysatortypen som er originalmontert (omfattet av bilens avgasstypegodkjenning) på bilen. Reservevedels-/utskiftningskatalysatoren skal være typegodkjent som en separat teknisk enhet som definert i artikkel 4(1)(d) i direktiv 70/156/EØF som endret ved direktiv 98/14/EF og tilfredsstillende kravene i direktiv 70/220/EØF, senest endret ved direktiv 2002/80/EF.

I henhold til bilag XIII nr. 5 til direktivet skal reservevedels-/utskiftningskatalysatoren være påført EØF-typegodkjenningssmerket, dvs. være e-merket. Merket består av et rektangel inneholdende bokstaven liten «e» og et nummer (for eksempel 24 for Irland) for landet som har meddelt typegodkjenningen. I nærheten av rektangelet skal

«basisgodkjenningsnummeret» stå, som utgjør del 4 av bilens avgasstypegodkjenningsnummer som definert i bilag VII til direktiv 70/156/EØF. Foran dette nummeret skal det stå to siffer (et løpenummer) som angir seneste vesentlige tekniske endring av direktiv 70/220/EØF gjeldende på det tidspunkt da det ble gitt typegodkjenning av reservedels-/utskiftningskatalysatoren. For reservedels-/utskiftningskatalysator typegodkjent i henhold til direktiv 70/220/EØF, senest endret ved direktiv 2002/80/EF, skal sifrene være «01».

E-merkingen skal være lett leselig og uutslettelig og skal så vidt mulig være leselig når reservedels-/utskiftningskatalysator er montert på kjøretøyet.

Under vises et eksempel på e-merking av en katalysator som er typegodkjent etter direktiv 70/220/EØF, senest endret ved en av de eldre utgavene, direktiv 98/77/EF til 2001/100/EF:



I henhold til bilag XIII nr. 7 til direktivet skal det ved markedsføring/salg av reservedels-/utskiftningskatalysator kunne identifiseres ved angivelse av katalysatorprodusentens navn eller merke, de kjøretøymodeller med produksjonsår som katalysatoren er beregnet for, og dersom det er relevant, en merking av om katalysatoren er egnet brukt på kjøretøy med egendiagnosesystem (OBD). Disse opplysningene skal for eksempel enten være i form av en folder som ledsager katalysatoren eller påført emballasje, og må i alle fall finnes i en produktkatalog som distribueres til salgsstedet av produsenten av reservedels-/utskiftningskatalysator.

3. Bestemmelsene i nr. 2 trer i kraft 1. juli 2003 for EØF-typegodkjenning av reservedels-/utskiftningskatalysator som separat enhet. Det er fortsatt tillatt å selge og montere nye reservedels-/utskiftningskatalysatorer med tidligere typegodkjenninger beregnet for kjøretøy som allerede er i bruk, jf. nr. 4.

§ 25–3 nåværende nr. 2 og 3 blir nye nr. 4 og 5. Nr. 5 skal lyde:

5. Bestemmelsene i nr. 4 trer i kraft 1. oktober 1999 for godkjenning/registrering av bil, godkjenning av reservedels-/utskiftningskatalysator som separat enhet, montering og ibrugtagelse av reservedels-/utskiftningskatalysator uansett når bilen er registrert.

§ 25–4 overskriften skal lyde:

§ 25–4. Avgasser – krav til bil ved første gangs registrering (direktiv 98/69/EF, direktiv 1999/102/EF, direktiv 2001/1/EF, direktiv 2001/100/EF og direktiv 2002/80/EF), år 2005 («Euro 4, lette»)

§ 25–4 nr. 1 skal lyde:

1. *Kravnivå:*

Direktiv 98/69/EF, direktiv 1999/102/EF, direktiv 2001/1/EF, direktiv 2001/100/EF og direktiv 2002/80/EF, «Euro 4, lette».

§ 25–4 nr. 4 første ledd skal lyde:

For biler som omfattes av direktiv 70/220/EØF med senere endringer, skal det ved typegodkjenning av ny type bil – og for nye, ikke typegodkjente biler ved første gangs registrering – fremlegges dokumentasjon/bevitnelse/garanti fra bilfabrikant eller kompetent, uavhengig laboratorium for at direktiv 70/220/EØF som senest endret ved direktiv 98/69/EF, direktiv 1999/102/EF, direktiv 2001/1/EF (jf. nr. 5.1 og 5.2), direktiv 2001/100/EF (jf. § 25–5 nr. 4.6) og direktiv 2002/80/EF (jf. nr. 5.3) er tilfredsstillt.

§ 25–4 ny nr. 5.3 skal lyde:

5.3 Direktiv 2002/80/EF:

Kategori/klasse	Kjøretøyvekt, kg	Ikrafttredelser for	
Kat.	Klas.	Typegodkjenning	Registrering ³
M ₁	–	TTV ¹ ≤ 2500	1. juli 2003
		TTV > 2500	1. juli 2003
N ₁	I	RV ² ≤ 1305	1. juli 2003
			1. januar 2006

<i>Kategori/klasse</i>	<i>Kjøretøyvekt, kg</i>	<i>Ikrafttredelser for</i>	<i>Registrering³</i>
<i>Kat.</i>	<i>Klas.</i>	<i>Typegodkjenning</i>	
	II	1305 < RV ≤ 1760	1. juli 2003 1. januar 2007
	III	1760 < RV	1. juli 2003 1. januar 2007

1 Tillatt totalvekt.

2 Referansevekt = egenvekt + 100 kg.

3 Direktivet gjelder ikke for kjøretøy som produseres i små serier (artikkel 8(2) i direktiv 70/156/EØF har kommet til anvendelse).

§ 25–5 overskriften skal lyde:

§ 25–5. *Avgasser – krav til bil ved første gangs registrering (direktiv 98/69/EF, direktiv 1999/102/EF, direktiv 2001/1/EF, direktiv 2001/100/EF og direktiv 2002/80/EF), år 2000 («Euro 3, lette»)*

§ 25–5 nr. 1 skal lyde:

1. Kravnivå:

Direktiv 98/69/EF, direktiv 1999/102/EF, direktiv 2001/1/EF, direktiv 2001/100/EF og direktiv 2002/80/EF, «Euro 3, lette».

§ 25–5 nr. 4 første ledd skal lyde:

For biler som omfattes av direktiv 70/220/EØF med senere endringer, skal det ved typegodkjenning av ny type bil – og for nye, ikke typegodkjente biler ved første gangs registrering – fremlegges dokumentasjon/bevitnelse/garanti fra bilfabrikant eller kompetent, uavhengig laboratorium for at direktiv 70/220/EØF som senest endret ved direktiv 98/69/EF, direktiv 1999/102/EF, direktiv 2001/1/EF (jf. nr. 5.1 og 5.2), direktiv 2001/100/EF (jf. nr. 4.6) og direktiv 2002/80/EF (jf. nr. 5.3) er tilfredsstillt.

§ 25–5 ny nr. 5.3 skal lyde:

5.3 Direktiv 2002/80/EF:

<i>Kategori/klasse</i>	<i>Kjøretøyvekt, kg</i>	<i>Ikrafttredelser for</i>	<i>Registrering³</i>
<i>Kat.</i>	<i>Klas.</i>	<i>Typegodkjenning</i>	
M ₁	–	TTV ¹ ≤ 2500	1. juli 2003 1. januar 2006
		TTV > 2500	1. juli 2003 1. januar 2007
N ₁	I	RV ² ≤ 1305	1. juli 2003 1. januar 2006
	II	1305 < RV ≤ 1760	1. juli 2003 1. januar 2007
	III	1760 < RV	1. juli 2003 1. januar 2007

1 Tillatt totalvekt.

2 Referansevekt = egenvekt + 100 kg.

3 Direktivet gjelder ikke for kjøretøy som produseres i små serier (artikkel 8(2) i direktiv 70/156/EØF har kommet til anvendelse).

§ 25–5 nåværende nr. 5.3 blir ny 5.4.

§ 25–12 nr. 4 fjerde ledd før tabellen skal lyde:

4. Alle vanlige dieselmotorer (også med EGR og/eller oksydasjonskatalysator) skal testes med ESC og ELR. Dieselmotorer med annet avansert utstyr for avgassbehandling (f.eks. DeNO_x-katalysatorer og/eller partikkelfeller) skal testes med ETC. Gassmotorer skal kun testes med ETC. Alle EEV-motorer utenom gassmotorer skal fra 1. november 2000 testes både med ESC+ELR og ETC.

§ 26–1 overskriften skal lyde:

§ 26–1. *Bremseanlegg på bil og tilhenger (direktiv 98/12/EF og direktiv 2002/78/EF)*

§ 26–1 nr. 1 skal lyde:

1. Kravnivå: Direktiv 71/320/EØF (om bremses for biler og deres tilhengere) som senest endret ved direktiv 98/12/EF eller direktiv 2002/78/EF.

§ 26–1 nr. 4.1 skal lyde:

4.1 Det skal fremlegges bevitnelse fra kjøretøyfabrikanten eller uavhengig laboratorium som viser at kjøretøyet tilfredsstillt ovennevnte krav. Dette gjelder ikke når kjøretøyet er ledsaget av gyldig samsvarssertifikat og/eller er merket med typegodkjenningsnummer i henhold til direktiv 70/156/EØF som senest endret ved direktiv 98/14/EF eller direktiv 2002/78/EF. Alternativt kan kjøretøy, deler eller tekniske enheter være godkjent og merket i henhold til ovennevnte krav.

§ 26–1 nr. 6 og 7 skal lyde:

6. *Reservedelsbremsebelegg*

Med virkning fra 1. oktober 1999 er det ikke tillatt å ta i bruk reservedelsbremsebelegg som inneholder asbest.

For kjøretøy i gruppene M₁ med totalvekt inntil 3500 kg, M₂ med totalvekt inntil 3500 kg, N₁, O₁ og O₂ og som

er EØF-typegodkjent i henhold til direktiv 71/320/EØF, som endret ved direktiv 98/12/EF, eventuelt som senest endret ved direktiv 2002/78/EF, jf. ikrafttreden i punkt 7, skal reservedelsbremsebelegg som selges eller tas i bruk være typegodkjent og merket i henhold til ovennevnte krav.

7. *Ikrafttreden*

<i>Kategori, tillatt totalvekt</i>	<i>Direktiv</i>	<i>Salg og ibruggingelse</i>
Reservedelsbremsebelegg for $M_1 \leq 3500$ kg, $M_2 \leq 3500$ kg, N_1 , O_1 og O_2	98/12/EF	31. mars 2001
Reservedelsbremsebelegg for $M_1 \leq 3500$ kg, $M_2 \leq 3500$ kg, N_1 , O_1 og O_2	2002/78/EF	1. august 2003

For biler som er typegodkjent før ikrafttredelsen av direktiv 71/320/EØF som endret ved direktiv 98/12/EF, skal det tillates salg og ibrugging av reservedelsbremsebelegg som ikke er i strid med bestemmelsene i direktiv 71/320/EØF, som endret ved direktiv 98/12/EF, som var gjeldende på tidspunktet for første ibrugging av kjøretøyene. Bremsebeleggene må under ingen omstendighet inneholde asbest.

I vedlegg 1 til kjøretøyforskriften, listen over krav i forbindelse med typegodkjenning av biler og deres tilhengere (særdirektiver), jf. direktiv 70/156/EØF, skal tabellens nr. 2 og 9 lyde:

<i>Emne</i>	<i>Direktivnummer</i>	<i>Senest endret ved direktivnummer</i>	<i>Gjelder</i>										
			M_1	M_2	M_3	N_1	N_2	N_3	O_1	O_2	O_3	O_4	
2. Utslipp	70/220/EØF	2002/80/EF	x	x	x	x	x	x					
9. Brems	71/320/EØF	2002/78/EF	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x

I vedlegg 1 til kjøretøyforskriften, listen over krav i forbindelse med typegodkjenning av to- og trehjulede motorvogner (særdirektiver), jf. direktiv 2002/24/EF, skal tabellens nr. 18 lyde:

<i>Nr.</i>	<i>Emne</i>	<i>Direktivnummer</i>	<i>Seneste endringsdirektiv</i>	<i>Kapittel</i>
18.	Motoreffekt og -moment	95/1/EØF	2002/41/EF	

Vedlegg 2 nr. 2 skal lyde:

2. § 26–5 nr. 2.14 annet ledd om forbud mot reservedelsbremsebelegg med asbest.

II

Endringene trer i kraft 31. mai 2003.

28. mai Nr. 659 2003

Forskrift om endring i forskrift om behandling av tvister i arbeidsgiverperioden.

Fastsatt av Sosialdepartementet 28. mai 2003 med hjemmel i lov av 28. februar 1997 nr. 19 om folketrygd (folketrygdloven) § 20–9 jf. § 20–6. Kunngjort 6. juni 2003.

I

I forskrift av 25. mars 1997 nr. 268 om behandling av tvister i arbeidsgiverperioden gjøres følgende endring:

§ 6 skal lyde:

Rikstrygdeverket, eller den enhet i trygdeetaten som Rikstrygdeverket bestemmer, fungerer som sekretariat for nemnda. Sekretariatet forbereder sakene og innkaller i samråd med lederen til møte så ofte det finnes nødvendig. Nemnda kan fastsette nærmere instruks for hvordan sakene skal behandles og framlegges for nemnda.

II

Endringen trer i kraft straks.

28. mai Nr. 660 2003**Forskrift om endring i forskrift om særskilte beskyttelsestiltak ved innførsel av fjørfekjøtt m.m. fra USA i forbindelse med utbrudd av Newcastle disease mv.**

Fastsatt av Statens dyrehelsetilsyn – Sentralforvaltningen 28. mai 2003 med hjemmel i lov av 8. juni 1962 nr. 4 om dyrehelse (husdyrloven) § 3 og § 8, jf. delegeringsvedtak av 4. januar 2001 nr. 171. Jf. EØS-avtalen vedlegg I (vedtak 2003/67/EF endret ved vedtak 2003/377/EF). Kunngjort 6. juni 2003.

I

I forskrift av 12. mars 2003 nr. 299 om særskilte beskyttelsestiltak ved innførsel av fjørfekjøtt m.m. fra USA i forbindelse med utbrudd av Newcastle disease mv. gjøres følgende endringer:

Hjemmelsfeltet skal lyde:

Fastsatt av Statens dyrehelsetilsyn – Sentralforvaltningen 12. mars 2003 med hjemmel i lov av 8. juni 1962 nr. 4 om dyrehelse (husdyrloven) § 3 og § 8, jf. delegeringsvedtak av 4. januar 2001 nr. 171. Jf. EØS-avtalen vedlegg I (vedtak 2003/67/EF endret ved vedtak 2003/377/EF).

§ 2 og § 3 skal lyde:

§ 2. Definisjoner

I denne forskrift menes med

US-I: Hele USA med unntak av statene California, Nevada og Arizona, samt kommunene El Paso og Hudspeth i Texas, og kommunene Dona Ana, Luna og Otero i New Mexico.

§ 3. Forbud

Det er forbudt å innføre levende dyr og produkter fra USA som nevnt i § 1 hvis de har opprinnelse i eller kommer fra statene California, Nevada, Arizona eller kommunene El Paso og Hudspeth i Texas, eller kommunene Dona Ana, Luna og Otero i New Mexico.

II

Endringene trer i kraft straks.

30. mai Nr. 661 2003**Forskrift om særskilte beskyttelsestiltak ved innførsel og utførsel av akvatiske dyr og produkter av disse.**

Fastsatt av Landbruksdepartementet 30. mai 2003 med hjemmel i lov av 13. juni 1997 nr. 54 om tiltak mot sykdom hos fisk og andre akvatiske dyr (fiskesykdomsloven) § 11. Jf. EØS-avtalen vedlegg I (vedtak 2003/70/EF, vedtak 2003/71/EF og vedtak 2003/392/EF). Kunngjort 6. juni 2003.

§ 1. Formål

Formålet med denne forskriften er å beskytte akvatiske dyr mot spredning av smittsom sykdom.

§ 2. Virkeområde

Forskriften gjelder for norsk land- og sjøterritorium, i Norges økonomiske sone, og for øvrig i den utstrekning Norge har jurisdiksjon etter internasjonal rett. Forskriften gjelder også for Jan Mayen og Svalbard.

Forskriften gjelder særskilte forbud mot og vilkår for innførsel og utførsel av akvatiske dyr og produkter av disse.

Forskriften retter seg mot enhver som innfører eller utfører akvatiske dyr og/eller produkter av disse.

§ 3. Forbud og vilkår ved innførsel

Det er forbudt å innføre levende fisk tilhørende laksefamilien *Salmonidae* med opprinnelse på Færøyene.

Levende rogn av fisk tilhørende familien *Salmonidae* med opprinnelse på Færøyene, kan innføres hvis rognen er blitt desinfisert¹ to ganger, på grønneggstadiet og øyerognstadiet. Forsendelsen skal følges av et helsesertifikat etter modell i vedtak 2003/71/EF vedlegg I.

Melke av fisk tilhørende familien *Salmonidae* med opprinnelse på Færøyene, kan innføres. Forsendelsen skal følges av et helsesertifikat etter modell i vedtak 2003/71/EF vedlegg I.

Slaktet usløyd fisk av artene atlantisk laks (*Salmo salar*), sjørret (*Salmo trutta*) og regnbueørret (*Oncorhynchus mykiss*) med opprinnelse på Færøyene skal følges av et helsesertifikat etter modell i vedtak 2003/71/EF vedlegg II.

¹ Desinfeksjon skal foretas i samsvar med Section 5.2, Appendix 5.2.1 of the International Aquatic Animal Health Code of the International Office of Epizootic Diseases, Third edition 2000.

§ 4. Forbud og vilkår ved utførsel til land i EØS-området

Det er forbudt å utføre levende fisk tilhørende laksefamilien *Salmonidae* med opprinnelse i Norge til andre land i EØS-området.

Levende rogn av fisk tilhørende familien *Salmonidae* med opprinnelse i Norge, kan utføres til land i EØS-området hvis rognen er blitt desinfisert¹ to ganger, på grønneggstadiet og øyerognstadiet. Forsendelsen skal følges av

et helsesertifikat som vist i vedlegg I.

Melke av fisk tilhørende familien *Salmonidae* med opprinnelse i Norge, kan utføres til andre land i EØS-området. Forsendelsen skal følges av et helsesertifikat som vist i vedlegg I.

Slaktet usløyd fisk av artene atlantisk laks (*Salmo salar*), sjørørret (*Salmo trutta*) og regnbueørret (*Oncorhynchus mykiss*) med opprinnelse i Norge skal følges av et helsesertifikat som vist i vedlegg II.

Helsesertifikatene skal utstedes av Statens dyrehelsetilsyn – distriktsveterinæren.

- 1 Desinfeksjon skal foretas i samsvar med Section 5.2, Appendix 5.2.1 of the International Aquatic Animal Health Code of the International Office of Epizootic Diseases, Third edition 2000.

§ 5. Unntak

Statens dyrehelsetilsyn – fylkesveterinæren kan gi tillatelse til unntak fra denne forskriftens § 3 og § 4 ved innførsel og utførsel av prøver av akvatiske dyr og produkter av disse til vitenskapelig bruk, samt sette vilkår for slikt unntak.

§ 6. Tilsyn og vedtak

Når ikke annet er bestemt fører Statens dyrehelsetilsyn – distriktsveterinæren tilsyn og fatter de nødvendige enkeltvedtak for å sikre etterlevelsen av denne forskriften.

§ 7. Tvangsmulkt

For å sikre at bestemmelser som er gitt i denne forskriften blir gjennomført, kan Statens dyrehelsetilsyn – fylkesveterinæren fastsette tvangsmulkt til staten.

Tvangsmulkten kan fastsettes når overtredelse av forskriften eller overtredelse av enkeltvedtak gitt i medhold av forskriften er oppdaget. Tvangsmulkten begynner å løpe dersom den ansvarlige oversitter fristen for retting av forholdet som myndigheten har fastsatt.

Tvangsmulkten kan også fastsettes på forhånd og løper da fra eventuell overtredelse tar til. Det kan fastsettes at tvangsmulkten løper så lenge det ulovlige forholdet varer eller at den forfaller ved hver overtredelse.

Tvangsmulkten ilegges den som er ansvarlig for virksomheten. Er overtredelsen skjedd på vegne av et selskap eller et foretak, skal tvangsmulkten ilegges virksomheten som sådan.

Tvangsmulkten er tvangsgrunnlag for utlegg. Statens dyrehelsetilsyn – fylkesveterinæren kan frafalle påløpt tvangsmulkt.

§ 8. Straffebestemmelser

Den som forsettelig eller uaktsomt overtrer bestemmelser i denne forskriften, straffes med bøter eller fengsel i inntil 1 år. Medvirkning er også straffbart.

§ 9. Ikrafttredelse og opphevelser

Denne forskriften trer i kraft straks. Samtidig oppheves:

Forskrift av 31. januar 2001 nr. 97 om særskilte beskyttelsestiltak ved innførsel av fisk tilhørende laksefamilien *Salmonidae* fra Færøyene, forskrift av 31. desember 1997 nr. 1470 om soner for forebygging, begrensning og utrydding av infeksjøs lakseanemi, og forskrift av 29. desember 2000 nr. 1594 om dyrehelsemessige betingelser ved innførsel og utførsel av akvatiske dyr og produkter og smitteførende gjenstander § 4, siste ledd, § 5, siste ledd og § 12, annet ledd.



Kongeriket Norge Kingdom of Norway

Vedlegg I

Helsesertifikat angående ILA for rogn og melke av laksefisk med opprinnelse i Norge/ Health Certificate regarding ISA for salmonid eggs and gametes originating in Norway

Referanse nr / Reference
Code No

Distriktsnummer				Initialer (vet)		Løpe-nummer			År	

1. Ansvarlige myndigheter/ Authorities involved

1.1 Kompetent myndighet/ Competent authority:
*Statens dyrehelsetilsyn/ Norwegian Animal Health
Authority*

1.2 Kompetent utstedende myndighet/ Competent
issuing authority:
*Statens dyrehelsetilsyn - distriktsveterinæren i /Norwegian
Animal Health Authority - District Veterinary Officer in*

2. Forsendelsens opprinnelsessted/ Place of origin of the consignment

2.1 Opprinnelsesanlegg / Farm of origin:

.....

2.2 Opprinnelsesanleggets adresse eller lokalitet/
Address or location of farm:

.....

2.5 Avsenderens navn, adresse og telefonnummer/
*Name, address and phone number of the
consignor.*

.....

.....

3. Forsendelsens bestemmelsessted/ Destination of the consignment

3.1 Medlemsland/ Member State:

.....

3.2 Oppdrettsanleggets navn/ Farm name:

.....

3.3 Adresse/ Address:

.....

3.4 Mottakerens navn, adresse og telefonnummer/
Name, address and phone number of the consignee:

.....

4. Transportmetode og identifikasjon av forsendelsen/ Means of transport and consignment identification

4.1 Lastebil, tog, skip eller fly/ Lorry, rail-wagon, ship
or aircraft:

.....

4.2 Registreringsnummer, skipsnavn eller
flighnummer/ Registration number(s), ship name or
flight number:

.....

4.3 Detaljinformasjon om forsendelsens
identifikasjon/ Consignment identification details:

.....

.....

5. Beskrivelse av forsendelsen/ Description of the consignment

<input type="checkbox"/> Befruktede rogn / <i>Fertilised eggs</i>		<input type="checkbox"/> Melke / <i>Gametes</i>
Vitenskapelig navn / <i>Scientific name:</i>	Vanlig navn / <i>Common name:</i>	Totalt volum ⁽¹⁾ [rogn] ⁽¹⁾ [melke] / <i>Total volume of</i> ⁽¹⁾ [eggs] ⁽¹⁾ [gametes] :
<input type="checkbox"/> <i>Salmo salar</i>	<input type="checkbox"/> Atlantisk laks / <i>Atlantic salmon</i>	
<input type="checkbox"/> <i>Salmo Trutta</i>	<input type="checkbox"/> Sjørørret / <i>Sea trout</i>	
<input type="checkbox"/> <i>Oncorhynchus mykiss</i>	<input type="checkbox"/> Regnbueørret / <i>Rainbow trout</i>	

6. Helseattest for rogn og melke av laksefisk med opprinnelse i Norge som skal til oppdrett i EØS / Animal health attestation for salmonid eggs and gametes originating in Norway for farming in the EC:

Jeg, undertegnende distriktsveterinær bekrefter herved at ⁽¹⁾[rogn] ⁽¹⁾[og] ⁽¹⁾ [melke] som det er referert til i punkt 5 i dette sertifikatet

- ⁽²⁾ [har vært desinfisert to ganger, både på grønneggstadiet og på øyerognstadiet, i samsvar med Section 5.2, Appendix 5.2.1 of the International Aquatic Animal Health Code of the International Office of Epizootic Diseases, Third edition 2000, og]

-at den kommer fra et anlegg som ikke er underlagt dyrehelsemessige restriksjoner på grunn av mistanke om eller påvisning av infeksjøs lakseanemi. /

I, the undersigned official veterinarian, hereby certify that the ⁽¹⁾ [eggs] ⁽¹⁾ [and] ⁽¹⁾ [gametes] referred to at point 5 of this certificate

- ⁽²⁾ [have been disinfected twice, both at the green egg stage and the eyed egg stage, in accordance with Section 5.2, Appendix 5.2.1 of the International Aquatic Animal Health Code of the international Office of epizootic diseases, Third edition 2000, and]

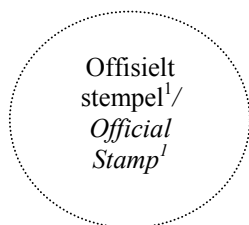
- come from a farm that is not under animal health restrictions due to a suspicion or an outbreak of infectious salmon anaemia.

Utstedt/
Done at

den/ on

(Sted/ Place)

(Dato / Date)



Distriktsveterinærens underskrift/ *Signature of official veterinarian* ⁽¹⁾

(Navn i blokkbokstaver, kvalifikasjon og tittel/ *Navn in capital letters, qualifications and title*)

⁽¹⁾ Stryk det som ikke passer / *Retain as appropriate*

⁽²⁾ Gjelder kun for rogn/ *Applicable to eggs only*

⁽³⁾ Signaturen og stempelet må være i en annen farge enn trykksverten / *The signature and seal must be in a color different of that of the printing*



Kongeriket Norge Kingdom of Norway

Vedlegg II

Helsesertifikat angående ILA for usløyd-laksefisk med opprinnelse i Norge/ Health Certificate regarding ISA for non-eviscerated salmonids originating in Norway

Referanse nr / Reference
Code No

Distriktsnummer	Initialer (vet)	Løpe-nummer	År

1. Ansvarlige myndigheter/ Authorities involved

1.1 Kompetent myndighet/ Competent authority:

Statens dyrehelsetilsyn/ Norwegian Animal Health Authority

1.2 Kompetent utstedende myndighet/ Competent issuing authority:

Statens dyrehelsetilsyn - distriktsveterinæren i/ Norwegian Animal Health Authority - District Veterinary Officer in

2. Forsendelsens opprinnelsessted/ Place of origin of the consignment

2.1 Opprinnelsesvirksomheten der fisken ble slaktet og pakket/ Establishment of origin where the fish were slaughtered and packed:

.....
.....

2.2 Adressen til stedet hvor fisken ble slaktet og pakket/ Address of location where the fish were slaughtered and packed:

.....
.....

2.3 Opprinnelsesanlegg/ Farm of origin:

.....
.....

2.4 Opprinnelsesanleggets adresse eller lokalitet/ Address of location of farm:

.....
.....

2.5 Avsenderens navn, adresse og telefonnummer/ Name, address and phone number of the consignor:

.....
.....

3. Forsendelsens bestemmelsessted/ Destination of the consignment

3.1 Medlemsland/ Member State:

.....

3.2 Mottakerens navn, adresse og telefonnummer/ Name, address and phone number of the consignee:

.....
.....

4. Transportmetode og identifikasjon av forsendelsen/ Means of transport and consignment identification

4.1 Lastebil, tog, skip eller fly/ Lorry, rail-wagon, ship or aircraft:

.....

4.2 Registreringsnummer, skipsnavn eller flightnummer/ Registration number(s), ship name or flight number:

.....
.....

4.3 Detaljinformasjon om forsendelsens identitet/ Consignment identification details:

.....
.....

5. Beskrivelse av forsendelsen/ Description of the consignment

Fiskeart(er)/ <i>Fish specie(s)</i>		
Vitenskapelig navn/ <i>Scientific name:</i>	Vanlig navn/ <i>Common name:</i>	Total mengde fisk/ <i>Total weight of fish:</i>
<input type="checkbox"/> <i>Salmo salar</i>	<input type="checkbox"/> Atlantisk laks/ <i>Atlantic salmon</i>	
<input type="checkbox"/> <i>Salmo Trutta</i>	<input type="checkbox"/> Sjøørret/ <i>Sea trout</i>	
<input type="checkbox"/> <i>Oncorhynchus mykiss</i>	<input type="checkbox"/> Regnbueørret/ <i>Rainbow trout</i>	

6. Helseattest av dyrehelsemessige betingelser for produkter av laksefisk (Salmonidae) med opprinnelse i Norge/ Animal health attestation for salmonid products originating in Norway:

Jeg, undertegnende distriktsveterinær bekrefter herved at produktene som det er referert til i punkt 5 i dette sertifikatet kommer fra et anlegg og en virksomhet i en region i Norge som ikke er underlagt dyrehelsemessige restriksjoner på grunn av mistanke om eller påvisning av infeksjøs lakseanemi./

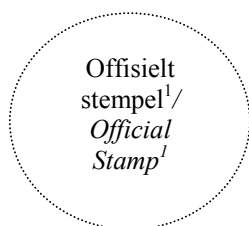
I, the undersigned official veterinarian, hereby certify that the products referred to at point 5 of this certificate come from a farm and an establishment located in a region of Norway that is not under animal health restrictions due to a suspicion or an outbreak of infectious salmon anaemia.

Utstedt/
Done at

den/ on

(Sted/ Place)

(Dato / Date)



Distriktsveterinærens underskrift/ *Signature of official veterinarian*⁽¹⁾

(Navn i blokkbokstaver, kvalifikasjon og tittel/ *Navn in capital letters, qualifications and title*)

¹ Signaturen og stempelen må være i en annen farge enn trykksverten. / *The signature and the seal must be in a colour different to that of the printing.*

3. juni Nr. 662 2003**Forskrift om endring i forskrift om stønad til motorkjøretøy eller annet transportmiddel.**

Fastsatt av Sosialdepartementet 3. juni 2003 med hjemmel i lov av 28. februar 1997 nr. 19 om folketrygd (folketrygdloven) § 10–7. Kunngjort 6. juni 2003.

I

I forskrift av 7. mars 2003 nr. 290 om stønad til motorkjøretøy eller annet transportmiddel gjøres følgende endring:

§ 15 tredje ledd skal lyde:

Gjeldsoppgjør i gruppe 2 skjer ved at det brukte kjøretøyet leveres inn til trygdeetaten dersom det egner seg for gjenbruk. Dersom kjøretøyet ikke egner seg for gjenbruk kan verdien av kjøretøyet innbetales til trygdeetaten. Med verdien av kjøretøyet menes i denne forskriften den verdien kjøretøyet ville hatt dersom vilkårene som er fastsatt i eller i medhold av denne forskriften er overholdt.

II

Endringen trer i kraft straks.

4. juni Nr. 663 2003**Forskrift om endring i forskrift om øvingskjøring med motorvogn og om trafikkopplæring m.v.**

Fastsatt av Samferdselsdepartementet 4. juni 2003 med hjemmel i vegtrafikklov av 18. juni 1965 nr. 4 § 26, § 27, § 28 og § 43 og delegeringsvedtak av 17. mars 1967 nr. 3462. Kunngjort 6. juni 2003.

I

I forskrift av 14. desember 1968 nr. 9352 om øvingskjøring med motorvogn og om trafikkopplæring m.v. gjøres følgende endring:

§ 1 nr. 2 nytt tredje ledd skal lyde:

Fører kortkandidat som etter 30. juni 2003 har nådd fastsatt minstealder for øvingskjøring i klasse B eller klasse T, må ha fullført et trafikalt grunnkurs ved godkjent opplæringsinstitusjon før øvingskjøring kan starte. Kandidaten må ha fylt 15 år før trafikalt grunnkurs påbegynnes. Kandidat som før 1. juli 2003 har nådd fastsatt minstealder for øvingskjøring i nevnte fører kortklasser, må på tilsvarende måte ha fullført et trafikalt grunnkurs før øvingskjøring når øvingskjøringen finner sted etter 30. juni 2005. Bevis for fullført trafikalt grunnkurs samt legitimasjon med bilde må medbringes under øvingskjøring. Innehaver av fører kort i klasse A1, A eller mopedførerbevis etter gjennomført obligatorisk opplæring, trenger ikke gjennomføre trafikalt grunnkurs. Vegdirektoratet fastsetter læreplan for trafikalt grunnkurs.

II

Endringen trer i kraft 1. juli 2003.

4. juni Nr. 664 2003**Forskrift om endring i forskrift til lov av 24. mars 2000 nr. 16 om foretakspensjon.**

Fastsatt av Finansdepartementet 4. juni 2003 med hjemmel i lov av 24. mars 2000 nr. 16 om foretakspensjon § 4–1 annet ledd. Kunngjort 6. juni 2003.

I

I forskrift av 1. desember 2000 nr. 1212 til lov av 24. mars 2000 nr. 16 om foretakspensjon gjøres følgende endring:

§ 1–1 første ledd skal lyde:

(1) Lavere pensjonsalder enn 67 år gjelder for følgende yrker:

Pensjonsalder 55 år:

Flypiloter

Dykkere

Redningsmenn på helikoptre som tjenestegjør på oljeinstallasjon til
havs

Pensjonsalder 60 år:

Flybesetningsmedlemmer unntatt piloter

Pensjonsalder 62 år:

Yrkessjåfører

Pensjonsalder 65 år:	Sykepleiere Bergverksarbeidere under dagen Kranførere Førere av gravemaskiner og bulldoserkjørere Yrkesakkvisitører i forsikring Reisende (selgere) Reingjetere Ansatte på faste oljeinstallasjoner til havs Sjåførlærere
----------------------	---

II

Endringen trer i kraft straks.

4. juni Nr. 665 2003**Forskrift om endring i forskrift til lov av 24. november 2000 nr. 81 om innskuddspensjon i arbeidsforhold (innskuddspensjonsloven).**

Fastsatt av Finansdepartementet 4. juni 2003 med hjemmel i lov av 24. november 2000 nr. 81 om innskuddspensjon i arbeidsforhold (innskuddspensjonsloven) § 7-1 annet ledd. Kunngjort 6. juni 2003.

I

I forskrift av 22. desember 2000 nr. 1413 til lov av 24. november 2000 nr. 81 om innskuddspensjon i arbeidsforhold (innskuddspensjonsloven) gjøres følgende endring:

§ 4-1 første ledd skal lyde:

(1) Lavere pensjonsalder enn 67 år gjelder for følgende yrker:

Pensjonsalder 55 år:	Flypiloter Dykkere Redningsmenn på helikoptre som tjenestegjør på oljeinstallasjon til havs
Pensjonsalder 60 år:	Flybesetningsmedlemmer unntatt piloter
Pensjonsalder 62 år:	Yrkessjåfører
Pensjonsalder 65 år:	Sykepleiere Bergverksarbeidere under dagen Kranførere Førere av gravemaskiner og bulldoserkjørere Yrkesakkvisitører i forsikring Reisende (selgere) Reingjetere Ansatte på faste oljeinstallasjoner til havs Sjåførlærere

II

Endringen trer i kraft straks.

15. mai Nr. 666 2003**Forskrift om endring i forskrift om rekvirering og utlevering av legemidler fra apotek.**

Fastsatt av Statens legemiddelverk 15. mai 2003 med hjemmel i forskrift av 27. april 1998 nr. 455 om rekvirering og utlevering av legemidler fra apotek § 8-7 første ledd annet punktum. Kunngjort 11. juni 2003.

I

I forskrift av 27. april 1998 nr. 455 om rekvirering og utlevering av legemidler fra apotek gjøres følgende endring:

Vedlegg II skal lyde:
Generisk substitusjon 1. juni 2003

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
A02BA01	Cimetidine										
A02BA01	Cimetidine	Cimal	Alpharma	Tablett	200 mg		22897	30 stk		enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimal	Alpharma	Tablett	200 mg		22954	100 stk		enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimetid tabletter	Nycomed Pharma	Tablett	200 mg		437061	30 stk		boks	
A02BA01	Cimetidine	Cimetid tabletter	Nycomed Pharma	Tablett	200 mg		437111	100 stk		boks	
A02BA01	Cimetidine	Cimetidin GEA	GEA	Tablett	200 mg		577825	30 stk		enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimetidin GEA	GEA	Tablett	200 mg		6984	60 stk		enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimetidin GEA	GEA	Tablett	200 mg		577833	100 stk		enpac	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet tabletter	SB	Tablett	200 mg		92650	30 stk		enpac	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet tabletter	SB	Tablett	200 mg		92676	100 stk		enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimal	Alpharma	Tablett	400 mg		95612	30 stk		enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimal	Alpharma	Tablett	400 mg		95620	60 stk		enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimal	Alpharma	Tablett	400 mg		95638	100 stk		enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimetid tabletter	Nycomed Pharma	Tablett	400 mg		437145	30 stk		boks	
A02BA01	Cimetidine	Cimetid tabletter	Nycomed Pharma	Tablett	400 mg		437152	60 stk		boks	
A02BA01	Cimetidine	Cimetid tabletter	Nycomed Pharma	Tablett	400 mg		437301	100 stk		boks	
A02BA01	Cimetidine	Cimetidin GEA	GEA	Tablett	400 mg		577783	30 stk		enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimetidin GEA	GEA	Tablett	400 mg		6995	60 stk		enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimetidin GEA	GEA	Tablett	400 mg		577791	100 stk		enpac	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet	Orifarm AS	Tablett	400 mg		9924	30 stk		bli- ster- pakning	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet	Orifarm AS	Tablett	400 mg		10200	60 stk		bli- ster- pakning	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet	Orifarm AS	Tablett	400 mg		10211	100 stk		bli- ster- pakning	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet	Orifarm AS	Tablett	400 mg		10200	60 stk		bli- ster- pakning	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet tabletter	SB	Tablett	400 mg		92593	30 stk		enpac	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet tabletter	Paranova	Tablett	400 mg		378588	30 stk		enpac	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet tabletter	Paranova	Tablett	400 mg		378596	60 stk		enpac	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet tabletter	SB	Tablett	400 mg		92619	100 stk		enpac	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet tabletter	Paranova	Tablett	400 mg		562637	100 stk		enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimal	Alpharma	Tablett	800 mg		140921	30 stk		enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimal	Alpharma	Tablett	800 mg		140947	100 stk		enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimetid tabletter	Nycomed Pharma	Tablett	800 mg		437368	100 stk		boks	
A02BA01	Cimetidine	Cimetidin GEA	GEA	Tablett	800 mg		7006	30 stk		enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimetidin GEA	GEA	Tablett	800 mg		7017	100 stk		enpac	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet tabletter	SB	Tablett	800 mg		92627	30 stk		enpac	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet tabletter	SB	Tablett	800 mg		92643	100 stk		enpac	
A02BA02	Ranitidine										
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ratiopharm	Tablett	75 mg		12453	12 stk		alu- miniums- blister	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ratiopharm	Tablett	75 mg		12464	24 stk		alu- miniums- blister	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ranbaxy	Tablett	75 mg		3610	24 stk		bli- ster- pakning	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ranbaxy	Tablett	75 mg		3497	12	stk	blisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Scand pharm	Tablett	75 mg		1211	12	stk	endose	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Scand pharm	Tablett	75 mg		1224	24	stk	endose	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	GlaxoSmithKline	Tablett	75 mg		441923	6	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	GlaxoSmithKline	Tablett	75 mg		441931	12	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	GlaxoSmithKline	Tablett	75 mg		590968	24	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Inside Brus	Antula Healthcare AB	Brusetablett	150 mg		11182	30	stk	aluminiums-rør	
A02BA02	Ranitidine	Inside Brus	Antula Healthcare AB	Brusetablett	150 mg		591867	60	stk	aluminiums-rør	
A02BA02	Ranitidine	Inside Brus	Antula Healthcare AB	Brusetablett	150 mg		591933	90	stk	aluminiums-rør	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ratiopharm	Brusetablett	150 mg		9033	10	stk	pakning med	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ratiopharm	Brusetablett	150 mg		9210	30	stk	plastrør pakning med	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin bruse- tabletter	Alpharma	Brusetablett	150 mg		9155	15	stk	plastrør tabletrør	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin bruse- tabletter	Alpharma	Brusetablett	150 mg		9172	30	stk	tabletrør	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin bruse- tabletter	Alpharma	Brusetablett	150 mg		9232	60	stk	tabletrør	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidine Biochemie bruse- tabletter	Biochemie	Brusetablett	150 mg		9037	30	stk	blisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidine Biochemie bruse- tabletter	Biochemie	Brusetablett	150 mg		9059	90	stk	blisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Brusetablett	150 mg		8880	10	stk	foliepakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Brusetablett	150 mg		9139	30	stk	foliepakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac brusetabl.	GlaxoSmithKline	Brusetablett	150 mg		523928	15	stk	blisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac brusetabl.	GlaxoSmithKline	Brusetablett	150 mg		372326	10	stk	boks	
A02BA02	Ranitidine	Zantac brusetabl.	GlaxoSmithKline	Brusetablett	150 mg		495259	30	stk	boks	
A02BA02	Ranitidine	Zantac brusetabl.	Farmagon AS	Brusetablett	150 mg		96974	10	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac brusetabl.	Euromedica	Brusetablett	150 mg		3834	10	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac brusetabl.	Farmagon AS	Brusetablett	150 mg		96982	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac brusetabl.	Euromedica	Brusetablett	150 mg		3857	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ranbaxy	Tablett	150 mg		3759	30	stk	aluminiums-blisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ranbaxy	Tablett	150 mg		2863	100	stk	aluminiums-blisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Alpharma	Tablett	150 mg		13857	90	stk	blisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	NM Pharma	Tablett	150 mg		502963	30	stk	boks	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	NM Pharma	Tablett	150 mg		502971	100	stk	boks	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ratiopharm	Tablett	150 mg		1336	20	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Alpharma	Tablett	150 mg		484766	20	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ratiopharm	Tablett	150 mg		1349	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ratiopharm	Tablett	150 mg		1358	50	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ratiopharm	Tablett	150 mg		1371	60 stk		enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Alpharma	Tablett	150 mg		485334	60 stk		enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ratiopharm	Tablett	150 mg		1380	90 stk		enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	GEA	Tablett	150 mg		16295	20 stk		enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	GEA	Tablett	150 mg		16352	60 stk		enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	GEA	Tablett	150 mg		580506	90 stk		enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Pliva	Tablett	150 mg		6747	20 stk		aluminiumsblister	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Pliva	Tablett	150 mg		12555	30 stk		aluminiumsblister	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Pliva	Tablett	150 mg		6758	60 stk		aluminiumsblister	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Pliva	Tablett	150 mg		12562	90 stk		aluminiumsblister	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Tablett	150 mg		9188	20 stk		blisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Tablett	150 mg		10222	21 stk		blisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Tablett	150 mg		10233	56 stk		blisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Tablett	150 mg		9345	60 stk		blisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Tablett	150 mg		10244	63 stk		blisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Tablett	150 mg		9359	90 stk		blisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Tablett	150 mg		10255	91 stk		blisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	GlaxoSmithKline	Tablett	150 mg		437657	50 stk		blisterpakning	endose
A02BA02	Ranitidine	Zantac	GlaxoSmithKline	Tablett	150 mg		7385	20 stk		enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Farmagon AS	Tablett	150 mg		525394	20 stk		enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Euromedica	Tablett	150 mg		100248	20 stk		enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Euromedica	Tablett	150 mg		100347	50 stk		enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	GlaxoSmithKline	Tablett	150 mg		533646	60 stk		enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Euromedica	Tablett	150 mg		100511	60 stk		enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Farmagon AS	Tablett	150 mg		525402	60 stk		enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	GlaxoSmithKline	Tablett	150 mg		37549	90 stk		enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Farmagon AS	Tablett	150 mg		525444	90 stk		enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Euromedica	Tablett	150 mg		100529	90 stk		enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ranbaxy	Tablett	300 mg		2888	30 stk		aluminiumsblister	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ranbaxy	Tablett	300 mg		2905	100 stk		aluminiumsblister	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Alpharma	Tablett	300 mg		13868	90 stk		blisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	NM Pharma	Tablett	300 mg		503060	30 stk		boks	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	NM Pharma	Tablett	300 mg		503110	100 stk		boks	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Alpharma	Tablett	300 mg		485367	10 stk		enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ratiopharm	Tablett	300 mg		1402	30 stk		enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Alpharma	Tablett	300 mg		485748	30 stk		enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ratiopharm	Tablett	300 mg		1413	90 stk		enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	GEA	Tablett	300 mg		16378	30 stk		enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	GEA	Tablett	300 mg		580563	90 stk		enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin Pliva	Pliva	Tablett	300 mg		6780	30	stk	alu- miniums- blister	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin Pliva	Pliva	Tablett	300 mg		12574	90	stk	alu- miniums- blister	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Tablett	300 mg		9370	30	stk	blister- pakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Tablett	300 mg		9376	90	stk	blister- pakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	GlaxoSmithKline	Tablett	300 mg		86181	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	Paranova	Tablett	300 mg		102400	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	Farmagon AS	Tablett	300 mg		525493	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	Euromedica	Tablett	300 mg		481515	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	GlaxoSmithKline	Tablett	300 mg		37564	90	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	Farmagon AS	Tablett	300 mg		170381	90	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	Euromedica	Tablett	300 mg		481507	90	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	Paranova	Tablett	300 mg		386573	90	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ratiopharm	Brusetablett	300 mg		9221	30	stk	pakning med plastrør	tabletrør
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin bruse- tabletter	Alpharma	Brusetablett	300 mg		9243	15	stk	tabletrør	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin bruse- tabletter	Alpharma	Brusetablett	300 mg		9227	30	stk	tabletrør	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin bruse- tabletter	Alpharma	Brusetablett	300 mg		9265	60	stk	tabletrør	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidine Biochemie bruse- tabletter	Biochemie	Brusetablett	300 mg		9125	90	stk	blister- pakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Brusetablett	300 mg		11687	16	stk	blister- pakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Brusetablett	300 mg		8924	30	stk	blister- pakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Brusetablett	300 mg		8924	30	stk	folie- pakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac brusetabl.	GlaxoSmithKline	Brusetablett	300 mg		516807	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac brusetabl.	Farmagon AS	Brusetablett	300 mg		97105	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac brusetabl.	Euromedica	Brusetablett	300 mg		3438	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac brusetabl.	GlaxoSmithKline	Brusetablett	300 mg		5225	15	stk	plastrør	
<i>A02BA03 Famotidine</i>											
A02BA03	Famotidine	Famotidin	Ratiopharm	Tablett	10 mg		4670	6	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Famotidin	Ratiopharm	Tablett	10 mg		4715	12	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Pepcid	Pharmacia	Tablett	10 mg		44388	6	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Pepcid	Pharmacia	Tablett	10 mg		44461	12	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Pepcid	Pharmacia	Tablett	10 mg		401554	24	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Famotal	Alpharma	Tablett	20 mg		2974	50	stk	endose	
A02BA03	Famotidine	Famotal	Alpharma	Tablett	20 mg		580803	98	stk	endose	
A02BA03	Famotidine	Famotal	Alpharma	Tablett	20 mg		96321	30	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Famotal	Alpharma	Tablett	20 mg		96339	100	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Famotidin	NM Pharma	Tablett	20 mg		11424	100	stk	blister- pakning	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin	MSD	Tablett	20 mg		186783	30	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin	MSD	Tablett	20 mg		187062	100	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin rapitab	MSD	Smeltetablett	20 mg		379982	10	stk	endose	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
A02BA03	Famotidine	Pepcidin rapitab	MSD	Smeltetablett	20mg		571265	10	stk	endose	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin rapitab	MSD	Smeltetablett	20mg		379990	30	stk	endose	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin rapitab	MSD	Smeltetablett	20mg		571273	30	stk	endose	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin rapitab	MSD	Smeltetablett	20mg		159285	100	stk	endose	
A02BA03	Famotidine	Famotal	Alpharma	Tablett	40mg		3437	50	stk	endose	
A02BA03	Famotidine	Famotal	Alpharma	Tablett	40mg		568394	98	stk	endose	
A02BA03	Famotidine	Famotal	Alpharma	Tablett	40mg		96461	10	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Famotal	Alpharma	Tablett	40mg		96479	30	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Famotidin	NM Pharma	Tablett	40mg		11435	100	stk	blisterpakning	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin	MSD	Tablett	40mg		27607	10	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin	MSD	Tablett	40mg		187070	30	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin	MSD	Tablett	40mg		136440	100	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin rapitab	MSD	Smeltetablett	40mg		380014	10	stk	endose	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin rapitab	MSD	Smeltetablett	40mg		571232	10	stk	endose	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin rapitab	MSD	Smeltetablett	40mg		380022	30	stk	endose	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin rapitab	MSD	Smeltetablett	40mg		571240	30	stk	endose	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin rapitab	MSD	Smeltetablett	40mg		159301	100	stk	endose	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	Cross Pharma	Enterotablett	10mg		1897	98	stk	blisterpakning (enpac)	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	10mg		32391	100	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	10mg		16790	100	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	Biochemie	Enterokapsler	10mg		13343	28	stk	aluminiumsblister	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	Biochemie	Enterokapsler	10mg		13354	56	stk	endose	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Orifarm AS	Enterokapsler	20mg		9703	14	stk	plastboks	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Orifarm AS	Enterokapsler	20mg		9946	28	stk	plastboks	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Orifarm AS	Enterokapsler	20mg		9957	56	stk	plastboks	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Orifarm AS	Enterokapsler	20mg		9968	98	stk	plastboks	
A02BC01	Omeprazole	Losec enterokapsler	Paranova	Enterokapsler	20mg		509786	14	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec enterokapsler	Paranova	Enterokapsler	20mg		507087	28	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec enterokapsler	Paranova	Enterokapsler	20mg		592956	56	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec enterokapsler	Farmagon AS	Enterokapsler	20mg		3316	28	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec enterokapsler	Farmagon AS	Enterokapsler	20mg		3213	56	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec enterokapsler	Farmagon AS	Enterokapsler	20mg		3185	14	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec enterokapsler	Paranova	Enterokapsler	20mg		592980	98	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec enterokapsler	Farmagon AS	Enterokapsler	20mg		3284	98	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec enterokapsler	Paranova	Enterokapsler	20mg		181677	14	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec enterokapsler	Paranova	Enterokapsler	20mg		181651	28	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec enterokapsler	Farmagon AS	Enterokapsler	20mg		592634	28	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Lege-middel-navn	Logo	Form	Styrke	Enhet	Vare-nummer	Antall	Enhet	Pakning	Begrutte (BB)
A02BC01	Omeprazole	Losec enterokapsler	Paranova	Enterokapsler	20mg		68411	30	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec enterokapsler	Farmagon AS	Enterokapsler	20mg		592642	56	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec enterokapsler	Paranova	Enterokapsler	20mg		488551	56	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec enterokapsler	Paranova	Enterokapsler	20mg		397927	60	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec enterokapsler	Farmagon AS	Enterokapsler	20mg		592659	98	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec enterokapsler	Paranova	Enterokapsler	20mg		45062	98	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec enterokapsler	Paranova	Enterokapsler	20mg		392019	100	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec enterokapsler	Farmagon AS	Enterokapsler	20mg		592634	28	stk	enpac (blister)	
A02BC01	Omeprazole	Losec enterokapsler	Farmagon AS	Enterokapsler	20mg		592642	56	stk	enpac (blister)	
A02BC01	Omeprazole	Losec enterokapsler	Farmagon AS	Enterokapsler	20mg		592659	98	stk	enpac (blister)	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	Cross Pharma	Enterotablett	20mg		1904	14	stk	blisterpakning (enpac)	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	Cross Pharma	Enterotablett	20mg		1915	28	stk	blisterpakning (enpac)	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	Cross Pharma	Enterotablett	20mg		1930	56	stk	blisterpakning (enpac)	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	Cross Pharma	Enterotablett	20mg		1946	98	stk	blisterpakning (enpac)	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		33795	7	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		33803	14	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		33837	28	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		33761	100	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		33480	56	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		16170	100	stk	endose	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		16766	30	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		16774	56	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		xxxxxx	100	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		16865	7	stk	kalenderpakning	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		17152	14	stk	kalenderpakning	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		16675	28	stk	kalenderpakning	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	Scand pharm	Enterokapsler	20mg		548388	14	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	Scand pharm	Enterokapsler	20mg		548370	28	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	Scand pharm	Enterokapsler	20mg		548362	56	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	Scand pharm	Enterokapsler	20mg		143735	100	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	Ratiopharm	Enterokapsler	20mg		7390	7	stk	plastboks	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	Ratiopharm	Enterokapsler	20mg		7622	14	stk	plastboks	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	Ratiopharm	Enterokapsler	20mg		7635	28	stk	plastboks	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	Ratiopharm	Enterokapsler	20mg		7644	56	stk	plastboks	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	Ratiopharm	Enterokapsler	20mg		7655	100	stk	plastboks	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol Biochemie	Biochemie	Enterokapsler	20mg		13296	28	stk	aluminiumsblister	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol Biochemie	Biochemie	Enterokapsler	20mg		13282	56	stk	endose	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol Biochemie	Biochemie	Enterokapsler	20mg		13496	100	stk	plastboks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	40mg		33126	14	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	40mg		33134	28	stk	boks	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	40 mg		16469	14	stk	kalenderpakning	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	40 mg		16600	28	stk	kalenderpakning	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol Biochemie	Biochemie	Enterokapsler	40 mg		13293	28	stk	alu.-miniumsbliester	
<i>A02BC03 Lansoprazole</i>											
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Orifarm AS	Enterokapsler	30 mg		6392	14	stk	bliester	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Orifarm AS	Enterokapsler	30 mg		6448	28	stk	bliester	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Orifarm AS	Enterokapsler	30 mg		6459	56	stk	bliester	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Orifarm AS	Enterokapsler	30 mg		6470	98	stk	bliester	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Wyeth Lederle	Enterokapsler	30 mg		108902	7	stk	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Wyeth Lederle	Enterokapsler	30 mg		21394	14	stk	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Paranova	Enterokapsler	30 mg		474072	14	stk	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Cross Pharma	Enterokapsler	30 mg		42143	14	stk	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Wyeth Lederle	Enterokapsler	30 mg		21568	28	stk	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Paranova	Enterokapsler	30 mg		396663	28	stk	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Cross Pharma	Enterokapsler	30 mg		42192	28	stk	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Wyeth Lederle	Enterokapsler	30 mg		156646	49	stk	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Wyeth Lederle	Enterokapsler	30 mg		21667	56	stk	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Paranova	Enterokapsler	30 mg		396671	56	stk	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Cross Pharma	Enterokapsler	30 mg		42283	56	stk	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Wyeth Lederle	Enterokapsler	30 mg		592121	98	stk	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Paranova	Enterokapsler	30 mg		396689	98	stk	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Cross Pharma	Enterokapsler	30 mg		511337	98	stk	enpac	
<i>A02BC05 Esomeprazole</i>											
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	AstraZeneca	Enterotablett	20 mg		1980	28	stk	bliester	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	AstraZeneca	Enterotablett	20 mg		1991	56	stk	bliester	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	Orifarm AS	Enterotablett	20 mg		11731	7	stk	bliesterpakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	Cross Pharma	Enterotablett	20 mg		14487	7	stk	bliesterpakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	Euromedica	Enterotablett	20 mg		10911	28	stk	bliesterpakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	Cross Pharma	Enterotablett	20 mg		12277	28	stk	bliesterpakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	Orifarm AS	Enterotablett	20 mg		11730	28	stk	bliesterpakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	Farmagon AS	Enterotablett	20 mg		13053	28	stk	bliesterpakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	Euromedica	Enterotablett	20 mg		11022	56	stk	bliesterpakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	Orifarm AS	Enterotablett	20 mg		11741	56	stk	bliesterpakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	Cross Pharma	Enterotablett	20 mg		12216	56	stk	bliesterpakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	Farmagon AS	Enterotablett	20 mg		13064	56	stk	bliesterpakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	Euromedica	Enterotablett	20 mg		11033	98	stk	bliesterpakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	Farmagon AS	Enterotablett	20 mg		13129	98	stk	bliesterpakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	Cross Pharma	Enterotablett	20 mg		12227	98	stk	bliesterpakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	Orifarm AS	Enterotablett	20 mg		11750	98	stk	bliesterpakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	AstraZeneca	Enterotablett	20 mg		2180	50	stk	endosepakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	AstraZeneca	Enterotablett	20 mg		1889	7	stk	kalenderpakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	AstraZeneca	Enterotablett	20 mg		2197	100	stk	plastboks	
<i>A03FA01 Metoclopramide</i>											
A03FA01	Metoclopramide	Afipran	Nycomed Pharma	Tablett	10 mg		64543	20	stk	glass	
A03FA01	Metoclopramide	Afipran	Nycomed Pharma	Tablett	10 mg		64949	500	stk	glass	
A03FA01	Metoclopramide	Afipran	Nycomed Pharma	Tablett	10 mg		64840	50	stk	glass	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Orifarm AS	Tablett	10 mg		9777	40	stk	bliesterpakning	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Orifarm AS	Tablett	10 mg		10064	400	stk	bliesterpakning	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Orifarm AS	Tablett	10 mg		10075	45	stk	bliesterpakning	

ATC-kode	Generisk navn	Lege-middel-navn	Logo	Form	Styrke	Enh het	Vare- nummer	Antall	Enh het	Pakning	Begr byte (BB)
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Orifarm AS	Tablett	10mg		10053	100	stk	blister- pakning	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Orifarm AS	Tablett	10mg		10086	105	stk	blister- pakning	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Orifarm AS	Tablett	10mg		10097	405	stk	blister- pakning	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Paranova	Tablett	10mg		426536	40	stk	enpac	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Paranova	Tablett	10mg		427005	400	stk	enpac	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Sanofi-Synthelabo	Tablett	10mg		426734	40	stk	blister	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Sanofi-Synthelabo	Tablett	10mg		426767	400	stk	blister	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Sanofi-Synthelabo	Tablett	10mg		426742	100	stk	blister	
A03FA01	Metoclopramide	Afipran	Nycomed Pharma	Stikkpille	20mg		65029	20	stk	eske	
A03FA01	Metoclopramide	Afipran	Nycomed Pharma	Stikkpille	20mg		65037	50	stk	eske	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Farmagon AS	Stikkpille	20mg		168021	10	stk	enpac	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Farmagon AS	Stikkpille	20mg		168096	50	stk	enpac	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Paranova	Stikkpille	20mg		390096	10	stk	eske	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Paranova	Stikkpille	20mg		385989	50	stk	eske	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Sanofi-Synthelabo	Stikkpille	20mg		426858	6	stk	eske	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Sanofi-Synthelabo	Stikkpille	20mg		426908	30	stk	eske	
A03FA01	Metoclopramide	Afipran	Nycomed Pharma	Mikstur	1 mg/ ml		512442	25	ml	flaske	
A03FA01	Metoclopramide	Afipran	Nycomed Pharma	Mikstur	1 mg/ ml		90126	300	ml	flaske	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Sanofi-Synthelabo	Mikstur	1 mg/ ml		426817	200	ml	glassflaske	
<i>A03FA02 Cisapride</i>											
A03FA02	Cisapride	Prepulsid	Paranova	Tablett	5 mg		540195	90	stk	enpac	
A03FA02	Cisapride	Prepulsid	Janssen-Cilag	Tablett	5 mg		419606	100	stk	enpac	
A03FA02	Cisapride	Prepulsid	Euromedica	Tablett	5 mg		118299	100	stk	enpac	
A03FA02	Cisapride	Prepulsid	Paranova	Tablett	5 mg		574640	100	stk	enpac	
A03FA02	Cisapride	Prepulsid	Cross Pharma	Tablett	10mg		580605	50	stk	enpac	
A03FA02	Cisapride	Prepulsid	Euromedica	Tablett	10mg		3863	50	stk	enpac	
A03FA02	Cisapride	Prepulsid	Janssen-Cilag	Tablett	10mg		419622	100	stk	enpac	
A03FA02	Cisapride	Prepulsid	Paranova	Tablett	10mg		574616	100	stk	enpac	
A03FA02	Cisapride	Prepulsid	Euromedica	Tablett	10mg		581116	100	stk	enpac	
A03FA02	Cisapride	Prepulsid	Cross Pharma	Tablett	10mg		580613	100	stk	enpac	
A03FA02	Cisapride	Prepulsid	Paranova	Tablett	20mg		140517	100	stk	enpac	
A03FA02	Cisapride	Prepulsid	Euromedica	Tablett	20mg		118703	100	stk	enpac	
<i>A04AA01 Ondansetron</i>											
A04AA01	Ondansetron	Zofran	GlaxoSmithKline	Tablett	4mg		495267	100	stk	boks	
A04AA01	Ondansetron	Zofran	GlaxoSmithKline	Tablett	4mg		576934	50	stk	endose	
A04AA01	Ondansetron	Zofran	GlaxoSmithKline	Tablett	4mg		4374	10	stk	enpac	
A04AA01	Ondansetron	Zofran	Paranova	Tablett	4mg		386649	10	stk	enpac	
A04AA01	Ondansetron	Zofran	Sigma	Tablett	4mg		509075	12	stk	enpac	
A04AA01	Ondansetron	Zofran	Paranova	Tablett	4mg		386631	100	stk	enpac	
A04AA01	Ondansetron	Zofran	GlaxoSmithKline	Smeltetablett	4mg		445445	10	stk	enpac	
A04AA01	Ondansetron	Zofran	GlaxoSmithKline	Tablett	8mg		495275	100	stk	boks	
A04AA01	Ondansetron	Zofran	GlaxoSmithKline	Tablett	8mg		576991	50	stk	endose	
A04AA01	Ondansetron	Zofran	GlaxoSmithKline	Tablett	8mg		5306	10	stk	enpac	
A04AA01	Ondansetron	Zofran	Paranova	Tablett	8mg		386664	10	stk	enpac	
A04AA01	Ondansetron	Zofran	Euromedica	Tablett	8mg		489112	15	stk	enpac	
A04AA01	Ondansetron	Zofran	Paranova	Tablett	8mg		386656	100	stk	enpac	
A04AA01	Ondansetron	Zofran	GlaxoSmithKline	Smeltetablett	8mg		445460	10	stk	enpac	
<i>A05AA02 Ursodeoxycholic acid</i>											
A05AA02	Ursodeoxycholic acid	Ursofalk	Orifarm AS	Kapsel	250mg		8881	100	stk	blister- pakning	
A05AA02	Ursodeoxycholic acid	Ursofalk	Dr. Falk	Kapsel	250mg		505693	100	stk	enpac	
<i>A07AA02 Nystatin</i>											
A07AA02	Nystatin	Mycostatin	Bristol-Myers Squibb	Mikstur	100000IE/m l		390757	100	ml	–	
A07AA02	Nystatin	Mycostatin	Orifarm AS	Mikstur	100000IE/m l		6580	120	ml	glassflaske	
A07AA02	Nystatin	Mycostatin	Orifarm AS	Mikstur	100000IE/m l		6412	60	ml	glassflaske	
A07AA02	Nystatin	Mycostatin	Orifarm AS	Mikstur	100000IE/m l		5861	100	ml	plastflaske	
<i>A07DA03 Loperamide</i>											
A07DA03	Loperamide	Imodium	Janssen-Cilag	Tablett	2 mg		126326	16	stk	enpac	
A07DA03	Loperamide	Imodium	Janssen-Cilag	Tablett	2 mg		195354	40	stk	enpac	
A07DA03	Loperamide	Imodium	Janssen-Cilag	Tablett	2 mg		126953	100	stk	enpac	
A07DA03	Loperamide	Loperamid	Gerard	Kapsel	2 mg		74286	40	stk	endose	
A07DA03	Loperamide	Loperamid	Gerard	Kapsel	2 mg		75226	100	stk	endose	
A07DA03	Loperamide	Loperamid	Gerard	Kapsel	2 mg		11692	16	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
A07DA03	Loperamide	Loperamid	Gerard	Kapsel	2 mg		399857	250	stk	enpac	
A07DA03	Loperamide	Travello	Pharmacia	Tablett	2 mg		21972	16	tabl	enpac	
A07EA06	Budesonide										
A07EA06	Budesonide	Entocort	Orifarm AS	Depotkapsel	3 mg		8928	60	stk	plastboks	
A07EA06	Budesonide	Entocort	Euromedica	Depotkapsel	3 mg		8725	90	stk	plastboks	
A07EA06	Budesonide	Entocort	Orifarm AS	Depotkapsel	3 mg		9022	120	stk	plastboks	
A07EA06	Budesonide	Entocort	AstraZeneca	Depotkapsel	3 mg		82784	100	stk	stk	
A07EC01	Sulfasalazine										
A07EC01	Sulfasalazine	Salazopyrin EN	Pharmacia	Enterotablett	500 mg		402792	100	stk	boks	
A07EC01	Sulfasalazine	Salazopyrin EN	Farmagon AS	Enterotablett	500 mg		168534	100	stk	enpac	
A07EC02	Mesalazine										
A07EC02	Mesalazine	Pentasa	Paranova	Depotablett	500 mg		135962	100	stk	blisterpakning	
A07EC02	Mesalazine	Pentasa	Ferring	Depotablett	500 mg		21196	300	stk	enpac	
A07EC02	Mesalazine	Pentasa	Ferring	Depotablett	500 mg		34512	100	stk	enpac	
A08AB01	Orlistat										
A08AB01	Orlistat	Xenical	Cross Pharma	Kapsel	120 mg		14129	84	stk	blisterpakning	
A08AB01	Orlistat	Xenical	Roche	Kapsel	120 mg		156596	84	stk	enpac	
A08AB01	Orlistat	Xenical	Farmagon AS	Kapsel	120 mg		10963	84	stk	enpac	
A10AB01	Insulin(human)										
A10AB01	Insulin(human)	Insulin Actrapid	Novo Nordisk	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		34587	7,5	ml	penfill	
A10AB01	Insulin(human)	Insulin Actrapid	Paranova	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		507095	7,5	ml	penfill	
A10AB01	Insulin(human)	Insulin Actrapid	Orifarm AS	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		6888	15	ml	engangs-sprøyter	
A10AB01	Insulin(human)	Insulin Actrapid	Novo Nordisk	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		176032	15	ml	novolet	
A10AB05	Insulin aspart										
A10AB05	Insulin aspart	NovoRapid	Orifarm AS	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		12866	15	ml	ferdigfylt sprøyte	
A10AB05	Insulin aspart	Novorapid	Novo Nordisk	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		94326	15	ml	ferdigfylt sprøyte	
A10AC01	Insulin(human)										
A10AC01	Insulin(human)	Insulin Insulatard	Paranova	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		507285	15	ml	ferdigfylt sprøyte	
A10AC01	Insulin(human)	Insulin Insulatard	Novo Nordisk	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		455212	15	ml	novolet	
A10AC01	Insulin(human)	Insulin Insulatard	Orifarm AS	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		5408	15	ml	novolet	
A10AC01	Insulin(human)	Insulin Insulatard	Paranova	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		507186	7,5	ml	penfill	
A10AC01	Insulin(human)	Insulin Insulatard	Novo Nordisk	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		37481	7,5	ml	penfill	
A10AD01	Insulin(human)										
A10AD01	Insulin(human)	Insulin mixtard 20/80	Novo Nordisk	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		455287	15	ml	novolet	
A10AD01	Insulin(human)	Insulin mixtard 20/80	Paranova	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		507350	15	ml	novolet	
A10AD01	Insulin(human)	Insulin mixtard 20/80	Orifarm AS	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		8910	15	ml	novolet	
A10AD01	Insulin(human)	Insulin Mixtard 30/70	Orifarm AS	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		8267	15	ml	novolet	
A10AD01	Insulin(human)	Insulin mixtard 30/70	Novo Nordisk	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		455295	15	ml	novolet	
A10AD01	Insulin(human)	Insulin mixtard 30/70	Paranova	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		507426	15	ml	novolet	
A10AD01	Insulin(human)	Insulin mixtard 30/70	Novo Nordisk	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		35014	7,5	ml	penfill	
A10AD01	Insulin(human)	Insulin mixtard 30/70	Paranova	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		507228	7,5	ml	penfill	
A10AD01	Insulin(human)	Insulin mixtard 30/70	Novo Nordisk	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		565242	15	ml	penfill	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
A10AD01	Insulin(human)	Insulin mixtard 30/70	Paranova	Injeksjonsvæske	100 IE/m	l	507236	15 ml		penfill	
<i>A10BA02</i>	<i>Metformin</i>										
A10BA02	Metformin	Glucophage	Lipha	Tablett	500 mg		554287	400 stk		boksBB	
A10BA02	Metformin	Glucophage	Lipha	Tablett	500 mg		554261	100 stk		endoseBB	
A10BA02	Metformin	Glucophage	Lipha	Tablett	500 mg		374231	100 stk		enpacBB	
A10BA02	Metformin	Metformin	Weifa	Tablett	500 mg		546218	100 stk		enpacBB	
A10BA02	Metformin	Metformin	Alpharma	Tablett	500 mg		6084	100 stk		boksBB	
A10BA02	Metformin	Metformin	Biochemie	Tablett	500 mg		4562	100 stk		blisterBB	
A10BA02	Metformin	Metformin	Biochemie	Tablett	500 mg		4783	250 stk		blisterBB	
A10BA02	Metformin	Metformin	GEA	Tablett	500 mg		127621	100 stk		boksBB	
A10BA02	Metformin	Glucophage	Lipha	Tablett	850 mg		554303	200 stk		boksBB	
A10BA02	Metformin	Glucophage	Lipha	Tablett	850 mg		554295	100 stk		endoseBB	
A10BA02	Metformin	Glucophage	Lipha	Tablett	850 mg		60293	100 stk		enpacBB	
A10BA02	Metformin	Metformin	Weifa	Tablett	850 mg		199190	100 stk		boksBB	
A10BA02	Metformin	Metformin	Weifa	Tablett	850 mg		546259	100 stk		enpacBB	
A10BA02	Metformin	Metformin	Alpharma	Tablett	850 mg		6095	100 stk		boksBB	
A10BA02	Metformin	Metformin	Biochemie	Tablett	850 mg		4794	100 stk		blisterBB	
A10BA02	Metformin	Metformin	Biochemie	Tablett	850 mg		4805	250 stk		blisterBB	
A10BA02	Metformin	Metformin	GEA	Tablett	850 mg		128009	100 stk		boksBB	
<i>A10BB01</i>	<i>Glibenclamide</i>										
A10BB01	Glibenclamide	Daonil	Aventis Pharma	Tablett	1,75 mg		11270	100 stk		enpacBB	
A10BB01	Glibenclamide	Glibenclamid	Ratiopharm	Tablett	1,75 mg		2731	100 stk		endoseBB	
A10BB01	Glibenclamide	Daonil	Aventis Pharma	Tablett	3,5 mg		11320	30 stk		enpacBB	
A10BB01	Glibenclamide	Daonil	Aventis Pharma	Tablett	3,5 mg		11528	100 stk		enpacBB	
A10BB01	Glibenclamide	Euglucon	Orifarm AS	Tablett	3,5 mg		5410	30 stk		blisterBB	
A10BB01	Glibenclamide	Euglucon	Orifarm AS	Tablett	3,5 mg		5444	105 stk		blister-BB	
A10BB01	Glibenclamide	Glibenclamid	Ratiopharm	Tablett	3,5 mg		2686	100 stk		endoseBB	
<i>A10BB07</i>	<i>Glipizide</i>										
A10BB07	Glipizide	Apamid	Weifa	Tablett	2,5 mg		380725	100 stk		enpacBB	
A10BB07	Glipizide	Mindiab	Pharmacia	Tablett	2,5 mg		112458	250 stk		boksBB	
A10BB07	Glipizide	Mindiab	Pharmacia	Tablett	2,5 mg		112441	100 stk		enpacBB	
A10BB07	Glipizide	Apamid	Weifa	Tablett	5 mg		380733	100 stk		enpacBB	
A10BB07	Glipizide	Glipizid	NM Pharma	Tablett	5 mg		585737	100 stk		endoseBB	
A10BB07	Glipizide	Mindiab	Orifarm AS	Tablett	5 mg		6407	100 stk		blisterBB	
A10BB07	Glipizide	Mindiab	Orifarm AS	Tablett	5 mg		6540	240 stk		blisterBB	
A10BB07	Glipizide	Mindiab	Orifarm AS	Tablett	5 mg		6553	260 stk		blisterBB	
A10BB07	Glipizide	Mindiab	Pharmacia	Tablett	5 mg		12898	250 stk		boksBB	
A10BB07	Glipizide	Mindiab	Pharmacia	Tablett	5 mg		471425	100 stk		enpacBB	
<i>A11CC03</i>	<i>Alfacalcidol</i>										
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Orifarm AS	Kapsel	0,25 mcg		13591	30 stk		blisterpakning	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Orifarm AS	Kapsel	0,25 mcg		13602	100 stk		blisterpakning	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Paranova	Kapsel	0,25 mcg		381483	100 stk		boks	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Leo Pharma	Kapsel	0,25 mcg		419010	30 stk		enpac	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Euromedica	Kapsel	0,25 mcg		2160	30 stk		enpac	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Leo Pharma	Kapsel	0,25 mcg		419242	100 stk		enpac	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Euromedica	Kapsel	0,25 mcg		2183	100 stk		enpac	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Orifarm AS	Kapsel	0,5 mcg		13613	100 stk		blisterpakning	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Leo Pharma	Kapsel	0,5 mcg		546507	100 stk		enpac	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Paranova	Kapsel	1 mcg		379255	100 stk		blister	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Orifarm AS	Kapsel	1 mcg		13569	30 stk		blisterpakning	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Orifarm AS	Kapsel	1 mcg		13580	100 stk		blisterpakning	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Leo Pharma	Kapsel	1 mcg		419291	30 stk		enpac	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Leo Pharma	Kapsel	1 mcg		419309	100 stk		enpac	
<i>A11CC04</i>	<i>Calcitriol</i>										
A11CC04	Calcitriol	Rocaltrol	Roche	Kapsel	0,25 mcg		7904	100 stk		blisterpakning	
A11CC04	Calcitriol	Rocaltrol	Paranova	Kapsel	0,25 mcg		12072	100 stk		enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
A11CC04	Calcitriol	Rocaltrol	Orifarm AS	Kapsel	0,25 mcg		10798	100	stk	glassbeholder	
A11CC04	Calcitriol	Rocaltrol	Roche	Kapsel	0,25 mcg		426528	100	stk	glasspakning	
A11CC04	Calcitriol	Rocaltrol	Roche	Kapsel	0,5 mcg		7927	100	stk	blisterpakning	
A11CC04	Calcitriol	Rocaltrol	Paranova	Kapsel	0,5 mcg		197616	100	stk	boks	
A11CC04	Calcitriol	Rocaltrol	Orifarm AS	Kapsel	0,5 mcg		11711	100	stk	glassbeholder	
A11CC04	Calcitriol	Rocaltrol	Roche	Kapsel	0,5 mcg		426544	100	stk	glasspakning	
B01AC05	Ticlopidine	Ticlid	Orifarm AS	Tablett	250 mg		10079	30	stk	blisterpakning	
B01AC05	Ticlopidine	Ticlid	Orifarm AS	Tablett	250 mg		10225	100	stk	blisterpakning	
B01AC05	Ticlopidine	Ticlid	Sanofi Winthrop	Tablett	250 mg		588590	30	stk	enpac	
B01AC05	Ticlopidine	Ticlid	Sanofi Winthrop	Tablett	250 mg		588608	100	stk	enpac	
B01AC06	Acetylsalicylic acid	Albyl-E	Nycomed Pharma	Enterotablett	75 mg		511873	100	stk	enpac	
B01AC06	Acetylsalicylic acid	Magnyl-E	Nycomed Pharma	Enterotablett	75 mg		511873	100	stk	blisterpakning	
B01AC06	Acetylsalicylic acid	Albyl-E	Nycomed Pharma	Enterotablett	160 mg		188110	100	stk	boks	
B01AC06	Acetylsalicylic acid	Magnyl-E	Nycomed Pharma	Enterotablett	160 mg		188110	100	stk	plastboks	
B01AC07	Dipyridamole	Persantin	Orifarm AS	Tablett	75 mg		4999	100	stk	blisterpakning	
B01AC07	Dipyridamole	Persantin	Farmagon AS	Tablett	75 mg		167817	90	stk	enpac	
B01AC07	Dipyridamole	Persantin	Boehringer Ingelheim	Tablett	75 mg		105197	100	stk	enpac	
B01AC07	Dipyridamole	Persantin	Sigma	Tablett	75 mg		6829	100	stk	enpac	
B01AC07	Dipyridamole	Persantin	Euromedica	Tablett	75 mg		136457	100	stk	enpac	
B01AC07	Dipyridamole	Persantin	Paranova	Tablett	75 mg		385922	100	stk	enpac	
C01BC04	Flecainide	Apocard	Orifarm AS	Tablett	100 mg		6386	30	stk	blister	
C01BC04	Flecainide	Apocard	Orifarm AS	Tablett	100 mg		6409	90	stk	blister	
C01BC04	Flecainide	Apocard	Orifarm AS	Tablett	100 mg		6420	120	stk	blister	
C01BC04	Flecainide	Tambocor	Orifarm AS	Tablett	100 mg		6319	20	stk	blister	
C01BC04	Flecainide	Tambocor	Orifarm AS	Tablett	100 mg		6385	100	stk	blister	
C01BC04	Flecainide	Tambocor	3M Pharma	Tablett	100 mg		68437	20	stk	enpac	
C01BC04	Flecainide	Tambocor	3M Pharma	Tablett	100 mg		68445	100	stk	enpac	
C01BD01	Amiodarone	Amiodaron	Farmagon AS	Tablett	200 mg		4953	30	stk	blister	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Orifarm AS	Tablett	200 mg		6348	30	stk	blisterpakning	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Farmagon AS	Tablett	200 mg		166348	28	stk	enpac	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Sanofi Winthrop	Tablett	200 mg		142307	30	stk	enpac	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Sigma	Tablett	200 mg		9335	30	stk	enpac	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Euromedica	Tablett	200 mg		175695	30	stk	enpac	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Paranova	Tablett	200 mg		164988	30	stk	enpac	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Sanofi Winthrop	Injeksjonsvæske	50 mg/ml		142299	30	ml	ampuller	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Paranova	Injeksjonsvæske	50 mg/ml		165126	30	ml	ampuller	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Orifarm AS	Injeksjonsvæske	50 mg/ml		9780	36	ml	ampuller	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Ismo	Roche	Tablett	20 mg		143297	100	stk	enpac	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Isosorbid	NM Pharma	Tablett	20 mg		413195	30	stk	boks	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Isosorbid	NM Pharma	Tablett	20 mg		93922	100	stk	boks	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Monoket OD	Orifarm AS	Depotkapsel	50 mg		6565	100	stk	blister	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Monoket OD	Orifarm AS	Depotkapsel	50 mg		6410	20	stk	blisterpakning	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Monoket OD	Euromedica	Depotkapsel	50 mg		10913	100	stk	blisterpakning	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Monoket OD Pharmacia		Depotkapsel	50 mg		64063	100	stk	dose-dispens i boks	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Monoket OD Pharmacia		Depotkapsel	50 mg		506055	49	stk	endose	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Monoket OD Pharmacia		Depotkapsel	50 mg		483974	14	stk	enpac	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Monoket OD Pharmacia		Depotkapsel	50 mg		483990	98	stk	enpac	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	Orifarm AS	Depottablett	60 mg		8877	28	stk	blister	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	Orifarm AS	Depottablett	60 mg		9147	98	stk	blister	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	Orifarm AS	Depottablett	60 mg		8877	28	stk	blisterpakning	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	Orifarm AS	Depottablett	60 mg		9510	56	stk	blisterpakning	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	Orifarm AS	Depottablett	60 mg		9147	98	stk	blisterpakning	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	AstraZeneca	Depottablett	60 mg		32235	28	stk	datopk	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	AstraZeneca	Depottablett	60 mg		32300	98	stk	datopk	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	AstraZeneca	Depottablett	60 mg		478487	50	stk	endose	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	AstraZeneca	Depottablett	60 mg		396143	98	stk	endose	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	Cross Pharma	Depottablett	60 mg		164657	98	stk	enpac	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	Euromedica	Depottablett	60 mg		565754	28	stk	kalenderpakning	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	Euromedica	Depottablett	60 mg		573378	98	stk	kalenderpakning	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR Orifarm AS		Depottablett	4 mg		9744	28	stk	blisterpakning	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR Orifarm AS		Depottablett	4 mg		9923	56	stk	blisterpakning	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR Orifarm AS		Depottablett	4 mg		9934	98	stk	blisterpakning	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR Pfizer		Depottablett	4 mg		114785	50	stk	endose	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR Pfizer		Depottablett	4 mg		114629	28	stk	enpac	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR Sigma		Depottablett	4 mg		8158	28	stk	enpac	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR Pfizer		Depottablett	4 mg		114660	98	stk	enpac	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR Farmagon AS		Depottablett	4 mg		3836	98	stk	enpac	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR Sigma		Depottablett	4 mg		8175	98	stk	enpac	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR Orifarm AS		Depottablett	8 mg		13547	49	stk	blisterbrett	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR Orifarm AS		Depottablett	8 mg		13558	98	stk	blisterbrett	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR Pfizer		Depottablett	8 mg		14342	28	stk	blisterpakning	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR Farmagon AS		Depottablett	8 mg		14429	98	stk	blisterpakning	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR Pfizer		Depottablett	8 mg		115055	50	stk	endose	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR Pfizer		Depottablett	8 mg		114991	98	stk	enpac	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma	Tablett	20 mg		30718	50	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma	Tablett	20 mg		133637	1000	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma	Tablett	20 mg		595439	100	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma	Tablett	20 mg		2970	50	stk	endose	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma	Tablett	20 mg		1065	98	stk	endose	
C03CA01	Furosemide	Furix	Nycomed Pharma	Tablett	20 mg		29454	100	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Furix	Nycomed Pharma	Tablett	20 mg		574137	98	stk	endose	
C03CA01	Furosemide	Furosemid	Orion	Tablett	20 mg		526970	100	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Furosemid	Orion	Tablett	20 mg		526988	1000	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma	Tablett	40 mg		30791	50	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma	Tablett	40 mg		133744	1000	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma	Tablett	40 mg		31120	100	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma	Tablett	40 mg		3422	50	stk	endose	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma	Tablett	40 mg		1107	98	stk	endose	
C03CA01	Furosemide	Furix	Nycomed Pharma	Tablett	40 mg		122754	100	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Furix	Nycomed Pharma	Tablett	40 mg		122788	1000	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Furix	Nycomed Pharma	Tablett	40 mg		122762	250	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Furix	Nycomed Pharma	Tablett	40 mg		574145	98	stk	endose	
C03CA01	Furosemide	Furosemid	Orion	Tablett	40 mg		114777	1000	stk	boks	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
C03CA01	Furosemide	Furosemid	Orion	Tablett	40 mg		125518	100	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Lasix	Aventis Pharma	Tablett	40 mg		176727	12	stk	enpac	
C03CA01	Furosemide	Lasix	Aventis Pharma	Tablett	40 mg		1295	100	stk	enpac	
C03CA01	Furosemide	Furix	Nycomed Pharma	Tablett	500 mg		122853	100	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Furosemid	Orion	Tablett	500 mg		527325	100	stk	boks	
C03DA01	<i>Spironolactone</i>										
C03DA01	Spironolactone	Aldactone	Pharmacia	Tablett	25 mg		441006	100	stk	enpac	
C03DA01	Spironolactone	Spirix	Nycomed Pharma	Tablett	25 mg		123240	100	stk	boks	
C03DA01	Spironolactone	Aldactone	Pharmacia	Tablett	50 mg		170464	100	stk	–	
C03DA01	Spironolactone	Aldactone	Pharmacia	Tablett	50 mg		193003	100	stk	enpac	
C03DA01	Spironolactone	Spirix	Nycomed Pharma	Tablett	50 mg		103135	100	stk	boks	
C03DA01	Spironolactone	Aldactone	Pharmacia	Tablett	100 mg		429837	100	stk	enpac	
C03DA01	Spironolactone	Aldactone	Paranova	Tablett	100 mg		180257	100	stk	enpac	
C03DA01	Spironolactone	Spirix	Nycomed Pharma	Tablett	100 mg		525907	100	stk	boks	
C03EA01	<i>Hydrochlorothiazide and potassium-sparing agents</i>										
C03EA01	Hydrochlorothiazide and potassium-sparing agents	Moduretic mite	MSD	Tablett	25 mg		543892	100	stk	enpac	
C03EA01	Hydrochlorothiazide and potassium-sparing agents	Normorix mite	Nycomed Pharma	Tablett	25 mg		97246	100	stk	boks	
C03EA01	Hydrochlorothiazide and potassium-sparing agents	Normorix mite	Nycomed Pharma	Tablett	25 mg		97428	98	stk	endose	
C04AD03	<i>Pentoxifylline</i>										
C04AD03	Pentoxifylline	Trental	Aventis Pharma	Depottablett	400 mg		1512	100	stk	enpac	
C04AD03	Pentoxifylline	Trental	Sigma	Depottablett	400 mg		1418	100	stk	enpac	
C04AD03	Pentoxifylline	Trental	Paranova	Depottablett	400 mg		96891	100	stk	enpac	
C05BA01	<i>Organo-heparinoid</i>										
C05BA01	Organo-heparinoid	Hirudoid	Sankyo	Salve	999 –		181123	40	g	tube	
C05BA01	Organo-heparinoid	Hirudoid	Euromedica	Salve	999 –		391722	40	g	tube	
C07AA05	<i>Propranolol</i>										
C07AA05	Propranolol	Inderal	AstraZeneca	Tablett	40 mg		179580	250	stk	boks	
C07AA05	Propranolol	Inderal	AstraZeneca	Tablett	40 mg		141929	100	stk	endose	
C07AA05	Propranolol	Inderal	AstraZeneca	Tablett	40 mg		179598	50	stk	enpac	
C07AA05	Propranolol	Pranolol	Alpharma	Tablett	40 mg		48322	100	stk	boks	
C07AA05	Propranolol	Inderal retard	Orifarm AS	Depotkapsel	80 mg		10532	28	stk	blisterpakning	
C07AA05	Propranolol	Inderal retard	Orifarm AS	Depotkapsel	80 mg		10745	98	stk	blisterpakning	
C07AA05	Propranolol	Inderal retard	Paranova	Depotkapsel	80 mg		476135	28	stk	enpac	
C07AA05	Propranolol	Inderal retard	Sigma	Depotkapsel	80 mg		8143	28	stk	enpac	
C07AA05	Propranolol	Inderal retard	AstraZeneca	Depotkapsel	80 mg		90647	30	stk	enpac	
C07AA05	Propranolol	Inderal retard	Paranova	Depotkapsel	80 mg		457945	98	stk	enpac	
C07AA05	Propranolol	Inderal retard	Sigma	Depotkapsel	80 mg		8278	98	stk	enpac	
C07AA05	Propranolol	Inderal retard	AstraZeneca	Depotkapsel	80 mg		81323	100	stk	enpac	
C07AA05	Propranolol	Inderal Retard	Orifarm AS	Depotkapsel	160 mg		9458	98	stk	blisterpakning	
C07AA05	Propranolol	Inderal retard	Paranova	Depotkapsel	160 mg		457960	98	stk	enpac	
C07AA05	Propranolol	Inderal retard	AstraZeneca	Depotkapsel	160 mg		6031	100	stk	enpac	
C07AA06	<i>Timolol</i>										
C07AA06	Timolol	Blocadren	MSD	Tablett	10 mg		566588	100	stk	boks	
C07AA06	Timolol	Blocadren	Paranova	Tablett	10 mg		121848	100	stk	enpac	
C07AA07	<i>Sotalol</i>										
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Orifarm AS	Tablett	80 mg		6034	30	stk	blisterpakning	
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Orifarm AS	Tablett	80 mg		5857	100	stk	blisterpakning	
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Bristol-Myers Squibb	Tablett	80 mg		27912	30	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Bristol-Myers Squibb	Tablett	80 mg		27938	100	stk	enpac	
C07AA07	Sotalol	Sotalol	NM Pharma	Tablett	80 mg		589044	100	stk	endose	
C07AA07	Sotalol	Sotalol	Alpharma	Tablett	80 mg		115659	100	stk	tablettboks	
C07AA07	Sotalol	Sotalol GEA	GEA	Tablett	80 mg		554048	30	stk	blisterpakning	
C07AA07	Sotalol	Sotalol GEA	GEA	Tablett	80 mg		555193	100	stk	blisterpakning	
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Bristol-Myers Squibb	Tablett	160 mg		160036	30	stk	enpac	
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Bristol-Myers Squibb	Tablett	160 mg		160051	100	stk	enpac	
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Euromedica	Tablett	160 mg		441550	100	stk	enpac	
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Sigma	Tablett	160 mg		398818	100	stk	enpac	
C07AA07	Sotalol	Sotalol	NM Pharma	Tablett	160 mg		589069	100	stk	endose	
C07AA07	Sotalol	Sotalol	Alpharma	Tablett	160 mg		115717	100	stk	enpac	
C07AA07	Sotalol	Sotalol GEA	GEA	Tablett	160 mg		554014	30	stk	blisterpakning	
C07AA07	Sotalol	Sotalol GEA	GEA	Tablett	160 mg		554022	100	stk	blisterpakning	
C07AB02	Metoprolol	Metoprolol	NM Pharma	Tablett	50 mg		30940	100	stk	boks	
C07AB02	Metoprolol	Seloken	AstraZeneca	Tablett	50 mg		424127	20	stk	boks	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Euromedica	Depottablett	100 mg		11923	28	stk	blisterpakning (enpac)	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Euromedica	Depottablett	100 mg		11934	98	stk	blisterpakning (enpac)	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	AstraZeneca	Depottablett	100 mg		156307	250	stk	boks	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	AstraZeneca	Depottablett	100 mg		189704	28	stk	datopk	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	AstraZeneca	Depottablett	100 mg		134510	98	stk	datopk	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	AstraZeneca	Depottablett	100 mg		396119	98	stk	endose	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	AstraZeneca	Depottablett	100 mg		479196	50	stk	endose	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Cross Pharma	Depottablett	100 mg		546770	28	stk	enpac	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Paranova	Depottablett	100 mg		386151	98	stk	enpac	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Farmagon AS	Depottablett	100 mg		169870	98	stk	enpac	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Sigma	Depottablett	100 mg		592675	98	stk	enpac	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Cross Pharma	Depottablett	100 mg		474676	98	stk	enpac	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Euromedica	Depottablett	200 mg		11966	98	stk	blisterpakning (enpac)	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	AstraZeneca	Depottablett	200 mg		134619	98	stk	datopk	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	AstraZeneca	Depottablett	200 mg		396127	98	stk	endose	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	AstraZeneca	Depottablett	200 mg		479279	50	stk	endose	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Cross Pharma	Depottablett	200 mg		546762	28	stk	enpac	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Paranova	Depottablett	200 mg		386177	98	stk	enpac	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Cross Pharma	Depottablett	200 mg		474650	98	stk	enpac	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Sigma	Depottablett	200 mg		592683	98	stk	enpac	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Farmagon AS	Depottablett	200 mg		169946	98	stk	enpac	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	NM Pharma	Tablett	25 mg		59717	28	stk	enpac	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	NM Pharma	Tablett	25 mg		59824	98	stk	enpac	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Alpharma	Tablett	25 mg		13257	100	stk	boks	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Alpharma	Tablett	25 mg		12108	50	stk	endose	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Biochemie	Tablett	25 mg		11055	30	stk	blisterpakning	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Biochemie	Tablett	25 mg		11067	100	stk	blisterpakning	
C07AB03	Atenolol	Tenormin	Pharmacia	Tablett	25 mg		139592	98	stk	endose	
C07AB03	Atenolol	Tenormin	Pharmacia	Tablett	25 mg		664	100	stk	endose	
C07AB03	Atenolol	Uniloc	Nycomed Pharma	Tablett	25 mg		439828	100	stk	boks	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	NM Pharma	Tablett	50 mg		452698	100	stk	boks	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	NM Pharma	Tablett	50 mg		449587	28	stk	datopk	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	NM Pharma	Tablett	50 mg		449595	98	stk	datopk	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Ecosol	Tablett	50 mg		490987	30	stk	enpac	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Ecosol	Tablett	50 mg		490995	100	stk	enpac	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Alpharma	Tablett	50 mg		13196	100	stk	boks	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Alpharma	Tablett	50 mg		12049	50	stk	endose	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Alpharma	Tablett	50 mg		12049	50	stk	endose	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Biochemie	Tablett	50 mg		79210	30	stk	blisterpakning	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
C07AB03	Atenolol	Atenolol Biochemie	Biochemie	Tablett	50 mg		79228	100	stk	blister	
C07AB03	Atenolol	Tenormin Pharmacia	Pharmacia	Tablett	50 mg		140434	98	stk	endose	
C07AB03	Atenolol	Tenormin Pharmacia	Pharmacia	Tablett	50 mg		675	100	stk	endose	
C07AB03	Atenolol	Uniloc Nycomed Pharma	Nycomed Pharma	Tablett	50 mg		439893	100	stk	boks	
C07AB03	Atenolol	Uniloc Nycomed Pharma	Nycomed Pharma	Tablett	50 mg		439901	100	stk	enpac	
C07AB03	Atenolol	Atenolol NM Pharma	NM Pharma	Tablett	100 mg		452722	100	stk	boks	
C07AB03	Atenolol	Atenolol NM Pharma	NM Pharma	Tablett	100 mg		449603	28	stk	datopk	
C07AB03	Atenolol	Atenolol NM Pharma	NM Pharma	Tablett	100 mg		449611	98	stk	datopk	
C07AB03	Atenolol	Atenolol Ecosol	Ecosol	Tablett	100 mg		490961	30	stk	enpac	
C07AB03	Atenolol	Atenolol Ecosol	Ecosol	Tablett	100 mg		490979	100	stk	enpac	
C07AB03	Atenolol	Atenolol Alpharma	Alpharma	Tablett	100 mg		13207	100	stk	boks	
C07AB03	Atenolol	Atenolol Alpharma	Alpharma	Tablett	100 mg		12060	50	stk	endose	
C07AB03	Atenolol	Atenolol Biochemie	Biochemie	Tablett	100 mg		80010	100	stk	blister	
C07AB03	Atenolol	Tenormin Pharmacia	Pharmacia	Tablett	100 mg		140475	98	stk	endose	
C07AB03	Atenolol	Tenormin Pharmacia	Pharmacia	Tablett	100 mg		686	100	stk	endose	
C07AB03	Atenolol	Uniloc Nycomed Pharma	Nycomed Pharma	Tablett	100 mg		439927	100	stk	boks	
C08CA01	Amlodipine										
C08CA01	Amlodipine	Norvasc Pfizer	Pfizer	Tablett	5 mg		577890	50	stk	endose	
C08CA01	Amlodipine	Norvasc Pfizer	Pfizer	Tablett	5 mg		22269	30	stk	enpac	
C08CA01	Amlodipine	Norvasc Arrow	Arrow	Tablett	5 mg		3084	30	stk	enpac	
C08CA01	Amlodipine	Norvasc Euromedica	Euromedica	Tablett	5 mg		163683	30	stk	enpac	
C08CA01	Amlodipine	Norvasc Pfizer	Pfizer	Tablett	5 mg		22293	100	stk	enpac	
C08CA01	Amlodipine	Norvasc Euromedica	Euromedica	Tablett	5 mg		163691	100	stk	enpac	
C08CA01	Amlodipine	Norvasc Arrow	Arrow	Tablett	5 mg		533858	105	stk	enpac	
C08CA01	Amlodipine	Norvasc Orifarm AS	Orifarm AS	Tablett	10 mg		6119	30	stk	blister	
C08CA01	Amlodipine	Norvasc Orifarm AS	Orifarm AS	Tablett	10 mg		6362	45	stk	blister	
C08CA01	Amlodipine	Norvasc Orifarm AS	Orifarm AS	Tablett	10 mg		6373	105	stk	blister	
C08CA01	Amlodipine	Norvasc Pfizer	Pfizer	Tablett	10 mg		577908	50	stk	endose	
C08CA01	Amlodipine	Norvasc Pfizer	Pfizer	Tablett	10 mg		22368	100	stk	enpac	
C08CA01	Amlodipine	Norvasc Arrow	Arrow	Tablett	10 mg		563866	105	stk	enpac	
C08CA02	Felodipine										
C08CA02	Felodipine	Plendil Orifarm AS	Orifarm AS	Depottablett	2,5 mg		12352	30	stk	blister- pakning	
C08CA02	Felodipine	Plendil Orifarm AS	Orifarm AS	Depottablett	2,5 mg		12324	100	stk	blister- pakning	
C08CA02	Felodipine	Plendil AstraZeneca	AstraZeneca	Depottablett	2,5 mg		396077	98	stk	endose	
C08CA02	Felodipine	Plendil AstraZeneca	AstraZeneca	Depottablett	2,5 mg		477299	50	stk	endose	
C08CA02	Felodipine	Plendil AstraZeneca	AstraZeneca	Depottablett	2,5 mg		165423	28	stk	enpac	
C08CA02	Felodipine	Plendil AstraZeneca	AstraZeneca	Depottablett	2,5 mg		165431	98	stk	enpac	
C08CA02	Felodipine	Plendil Orifarm AS	Orifarm AS	Depottablett	5 mg		13352	30	stk	blister- pakning	
C08CA02	Felodipine	Plendil Orifarm AS	Orifarm AS	Depottablett	5 mg		13363	45	stk	blister- pakning	
C08CA02	Felodipine	Plendil Orifarm AS	Orifarm AS	Depottablett	5 mg		14304	50	stk	blister- pakning	
C08CA02	Felodipine	Plendil Orifarm AS	Orifarm AS	Depottablett	5 mg		14249	100	stk	blister- pakning	
C08CA02	Felodipine	Plendil Orifarm AS	Orifarm AS	Depottablett	5 mg		13369	105	stk	blister- pakning	
C08CA02	Felodipine	Plendil AstraZeneca	AstraZeneca	Depottablett	5 mg		396085	98	stk	endose	
C08CA02	Felodipine	Plendil AstraZeneca	AstraZeneca	Depottablett	5 mg		477307	50	stk	endose	
C08CA02	Felodipine	Plendil AstraZeneca	AstraZeneca	Depottablett	5 mg		165506	28	stk	enpac	
C08CA02	Felodipine	Plendil Cross Pharma	Cross Pharma	Depottablett	5 mg		509562	28	stk	enpac	
C08CA02	Felodipine	Plendil Euromedica	Euromedica	Depottablett	5 mg		549386	28	stk	enpac	
C08CA02	Felodipine	Plendil Farmagon AS	Farmagon AS	Depottablett	5 mg		521443	28	stk	enpac	
C08CA02	Felodipine	Plendil AstraZeneca	AstraZeneca	Depottablett	5 mg		165548	98	stk	enpac	
C08CA02	Felodipine	Plendil Cross Pharma	Cross Pharma	Depottablett	5 mg		38778	98	stk	enpac	
C08CA02	Felodipine	Plendil Farmagon AS	Farmagon AS	Depottablett	5 mg		521468	98	stk	enpac	
C08CA02	Felodipine	Plendil AAPHarma	AAPHarma	Depottablett	5 mg		563965	98	stk	enpac	
C08CA02	Felodipine	Plendil Euromedica	Euromedica	Depottablett	5 mg		549444	98	stk	enpac	
C08CA02	Felodipine	Plendil Paranova	Paranova	Depottablett	5 mg		562074	98	stk	enpac	
C08CA02	Felodipine	Plendil Orifarm AS	Orifarm AS	Depottablett	10 mg		8868	49	stk	blister- pakning	
C08CA02	Felodipine	Plendil Orifarm AS	Orifarm AS	Depottablett	10 mg		9067	98	stk	blister- pakning	
C08CA02	Felodipine	Plendil AstraZeneca	AstraZeneca	Depottablett	10 mg		396093	98	stk	endose	
C08CA02	Felodipine	Plendil AstraZeneca	AstraZeneca	Depottablett	10 mg		477315	50	stk	endose	
C08CA02	Felodipine	Plendil Cross Pharma	Cross Pharma	Depottablett	10 mg		580480	28	stk	enpac	
C08CA02	Felodipine	Plendil AstraZeneca	AstraZeneca	Depottablett	10 mg		165449	98	stk	enpac	
C08CA02	Felodipine	Plendil Cross Pharma	Cross Pharma	Depottablett	10 mg		580530	98	stk	enpac	
C08CA02	Felodipine	Plendil Paranova	Paranova	Depottablett	10 mg		562058	98	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Lege-middel-navn	Logo	Form	Styrke	Enhet	Vare-nummer	Antall	Enhet	Pakning	Begr. byte (BB)
C08CA02	Felodipine	Plendil	Farmagon AS	Depottablett	10mg		521377	98 stk		enpac	
C08CA05	Nifedipine										
C08CA05	Nifedipine	Adalat oros	Orifarm AS	Depottablett	30mg		9003	28 stk		blister-pakning	
C08CA05	Nifedipine	Adalat oros	Orifarm AS	Depottablett	30mg		9061	98 stk		blister-pakning	
C08CA05	Nifedipine	Adalat oros	Bayer	Depottablett	30mg		117788	28 stk		datopak	
C08CA05	Nifedipine	Adalat oros	Bayer	Depottablett	30mg		117796	98 stk		datopak	
C08CA05	Nifedipine	Adalat oros	Cross Pharma	Depottablett	30mg		546788	28 stk		enpac	
C08CA05	Nifedipine	Adalat oros	Farmagon AS	Depottablett	30mg		468512	28 stk		enpac	
C08CA05	Nifedipine	Adalat oros	Euromedica	Depottablett	30mg		3477	28 stk		enpac	
C08CA05	Nifedipine	Adalat oros	Cross Pharma	Depottablett	30mg		507855	98 stk		enpac	
C08CA05	Nifedipine	Adalat oros	Farmagon AS	Depottablett	30mg		468520	98 stk		enpac	
C08CA05	Nifedipine	Adalat oros	Euromedica	Depottablett	30mg		3524	98 stk		enpac	
C08CA05	Nifedipine	Adalat oros	Sigma	Depottablett	30mg		1721	98 stk		enpac	
C08CA05	Nifedipine	Adalat oros	Orifarm AS	Depottablett	60mg		9072	28 stk		blister-pakning	
C08CA05	Nifedipine	Adalat oros	Orifarm AS	Depottablett	60mg		9095	98 stk		blister-pakning	
C08CA05	Nifedipine	Adalat oros	Bayer	Depottablett	60mg		117820	98 stk		datopak	
C08CA05	Nifedipine	Adalat oros	Cross Pharma	Depottablett	60mg		546796	28 stk		enpac	
C08CA05	Nifedipine	Adalat oros	Euromedica	Depottablett	60mg		3838	28 stk		enpac	
C08CA05	Nifedipine	Adalat oros	Farmagon AS	Depottablett	60mg		468538	28 stk		enpac	
C08CA05	Nifedipine	Adalat oros	Cross Pharma	Depottablett	60mg		507871	98 stk		enpac	
C08CA05	Nifedipine	Adalat oros	Farmagon AS	Depottablett	60mg		468587	98 stk		enpac	
C08CA05	Nifedipine	Adalat oros	Euromedica	Depottablett	60mg		3883	98 stk		enpac	
C08CA05	Nifedipine	Adalat oros	Sigma	Depottablett	60mg		592691	98 stk		enpac	
C08DA01	Verapamil										
C08DA01	Verapamil	Isoptin	Abbott	Tablett	40mg		178574	100 stk		enpac	
C08DA01	Verapamil	Verakard	Nycomed Pharma	Tablett	40mg		81372	100 stk		boks	
C08DA01	Verapamil	Isoptin	Abbott	Tablett	80mg		86801	100 stk		enpac	
C08DA01	Verapamil	Isoptin	Abbott	Tablett	80mg		174235	250 stk		enpac	
C08DA01	Verapamil	Verakard	Nycomed Pharma	Tablett	80mg		81380	100 stk		boks	
C08DA01	Verapamil	Isoptin	Abbott	Tablett	120mg		86843	100 stk		enpac	
C08DA01	Verapamil	Verakard	Nycomed Pharma	Tablett	120mg		81398	100 stk		boks	
C09AA01	Captopril										
C09AA01	Captopril	Capoten	Bristol-Myers Squibb	Tablett	12,5mg		560201	200 stk		boks	
C09AA01	Captopril	Capoten	Bristol-Myers Squibb	Tablett	12,5mg		560193	100 stk		endose	
C09AA01	Captopril	Capoten	Bristol-Myers Squibb	Tablett	12,5mg		144170	30 stk		endose	
C09AA01	Captopril	Captopril	NM Pharma	Tablett	12,5mg		584268	100 stk		boks	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma	Tablett	12,5mg		3278	50 stk		endose	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma	Tablett	12,5mg		66100	30 stk		enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma	Tablett	12,5mg		175380	100 stk		enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma	Tablett	12,5mg		66191	200 stk		enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Orifarm AS	Tablett	25mg		10664	30 stk		blister-pakning	
C09AA01	Captopril	Capoten	Orifarm AS	Tablett	25mg		10666	90 stk		blister-pakning	
C09AA01	Captopril	Capoten	Orifarm AS	Tablett	25mg		10677	210 stk		blister-pakning	
C09AA01	Captopril	Capoten	Bristol-Myers Squibb	Tablett	25mg		560243	200 stk		boks	
C09AA01	Captopril	Capoten	Bristol-Myers Squibb	Tablett	25mg		560235	100 stk		endose	
C09AA01	Captopril	Capoten	Bristol-Myers Squibb	Tablett	25mg		560227	30 stk		endose	
C09AA01	Captopril	Capoten	Euromedica	Tablett	25mg		515916	30 stk		enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Euromedica	Tablett	25mg		515924	90 stk		enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Paranova	Tablett	25mg		553289	98 stk		enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Cross Pharma	Tablett	25mg		546739	98 stk		enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Farmagon AS	Tablett	25mg		165811	98 stk		enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Paranova	Tablett	25mg		187799	196 stk		enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Cross Pharma	Tablett	25mg		507905	196 stk		enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Euromedica	Tablett	25mg		515932	210 stk		enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	Pliva	Tablett	25mg		6788	100 stk		blister-pakning	
C09AA01	Captopril	Captopril	NM Pharma	Tablett	25mg		374686	30 stk		boks	
C09AA01	Captopril	Captopril	NM Pharma	Tablett	25mg		584219	100 stk		boks	
C09AA01	Captopril	Captopril	NM Pharma	Tablett	25mg		419754	200 stk		boks	
C09AA01	Captopril	Captopril	Farmagon AS	Tablett	25mg		8348	200 stk		boks	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma	Tablett	25mg		3317	50 stk		endose	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma	Tablett	25mg		66209	30 stk		enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
C09AA01	Captopril	Captopril	Farmagon AS	Tablett	25 mg		8281	30	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma	Tablett	25 mg		175471	100	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	Farmagon AS	Tablett	25 mg		8337	100	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma	Tablett	25 mg		66274	200	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Orifarm AS	Tablett	50 mg		10609	90	stk	blisterpakning	
C09AA01	Captopril	Capoten	Orifarm AS	Tablett	50 mg		10697	210	stk	blisterpakning	
C09AA01	Captopril	Capoten	Bristol-Myers Squibb	Tablett	50 mg		560276	200	stk	boks	
C09AA01	Captopril	Capoten	Bristol-Myers Squibb	Tablett	50 mg		560250	100	stk	endose	
C09AA01	Captopril	Capoten	Paranova	Tablett	50 mg		553297	98	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Cross Pharma	Tablett	50 mg		546747	98	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Euromedica	Tablett	50 mg		515965	105	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Euromedica	Tablett	50 mg		515973	195	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Paranova	Tablett	50 mg		187773	196	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Cross Pharma	Tablett	50 mg		546754	196	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	Pliva	Tablett	50 mg		7165	100	stk	blisterpakning	
C09AA01	Captopril	Captopril	NM Pharma	Tablett	50 mg		584243	100	stk	boks	
C09AA01	Captopril	Captopril	NM Pharma	Tablett	50 mg		420364	200	stk	boks	
C09AA01	Captopril	Captopril	Farmagon AS	Tablett	50 mg		8340	200	stk	boks	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma	Tablett	50 mg		3315	50	stk	endose	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma	Tablett	50 mg		175877	100	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	Farmagon AS	Tablett	50 mg		8317	100	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma	Tablett	50 mg		66308	200	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	2,5 mg		xxxxxx	30	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	2,5 mg		xxxxxx	50	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	2,5 mg		2305	11	stk	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	2,5 mg		2405	50	stk	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ratiopharm	Tablett	2,5 mg		2690	50	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	2,5 mg		4944	100	stk	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Biochemie	Tablett	2,5 mg		2738	30	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Biochemie	Tablett	2,5 mg		2749	100	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	GEA	Tablett	2,5 mg		6796	30	stk	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	GEA	Tablett	2,5 mg		6876	100	stk	boks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Gevita AS	Tablett	2,5 mg		6909	30	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Gevita	Tablett	2,5 mg		6920	50	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Gevita AS	Tablett	2,5 mg		6931	100	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Stada	Tablett	2,5 mg		6664	28	stk	bister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Stada	Tablett	2,5 mg		6709	50	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Linatil	GEA	Tablett	2,5 mg		552281	30	stk	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Linatil	GEA	Tablett	2,5 mg		552257	100	stk	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD	Tablett	2,5 mg		82545	49	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD	Tablett	2,5 mg		523159	11	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	5 mg		5093	28	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ranbaxy	Tablett	5 mg		9074	30	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	5 mg		xxxxxx	50	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	5 mg		5055	98	stk	aluminiumsblister	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ranbaxy	Tablett	5 mg		9063	100	stk	alu- miniums- blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	5 mg		5243	28	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	5 mg		5309	30	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	5 mg		2416	50	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	5 mg		5320	98	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	5 mg		2427	100	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	5 mg		2216	100	stk	boks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	5 mg		4992	100	stk	container	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ratiopharm	Tablett	5 mg		2781	50	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	5 mg		5331	100	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ratiopharm	Tablett	5 mg		2773	30	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ratiopharm	Tablett	5 mg		2795	100	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ratiopharm	Tablett	5 mg		8469	28	stk	kalender- pakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ratiopharm	Tablett	5 mg		8480	98	stk	kalender- pakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	5 mg		921	28	stk	kalender- pakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Pliva	Tablett	5 mg		7040	30	stk	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Pliva	Tablett	5 mg		6786	100	stk	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Biochemie	Tablett	5 mg		2699	30	stk	alu- miniums- blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Biochemie	Tablett	5 mg		2727	100	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	GEA	Tablett	5 mg		6885	30	stk	blister- pakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	GEA	Tablett	5 mg		6896	100	stk	boks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	GEA	Tablett	5 mg		6907	50	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Gevita AS	Tablett	5 mg		6807	30	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Gevita	Tablett	5 mg		6846	50	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Gevita AS	Tablett	5 mg		6830	100	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Gevita	Tablett	5 mg		6830	100	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Stada	Tablett	5 mg		4026	28	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Stada	Tablett	5 mg		4302	98	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Stada	Tablett	5 mg		4302	98	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Linatil	GEA	Tablett	5 mg		565903	30	stk	blister- pakning	
C09AA02	Enalapril	Linatil	GEA	Tablett	5 mg		589150	50	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Linatil	GEA	Tablett	5 mg		589010	100	stk	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Orifarm AS	Tablett	5 mg		5049	50	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Orifarm AS	Tablett	5 mg		4982	30	stk	blister- pakning	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Orifarm AS	Tablett	5 mg		5060	100	stk	blister- pakning	
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD	Tablett	5 mg		91645	28	stk	datopk	
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD	Tablett	5 mg		91652	98	stk	datopk	
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD	Tablett	5 mg		90282	49	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Paranova	Tablett	5 mg		30957	30	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Abacist Pharma	Tablett	5 mg		592485	30	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Paranova	Tablett	5 mg		562256	100	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Abacist Pharma	Tablett	5 mg		592493	100	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Farmagon AS	Tablett	5 mg		525378	100	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ranbaxy	Tablett	10 mg		9030	30	stk	alu- miniums- blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	10 mg		xxxxxx	50	stk	alu- miniums- blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ranbaxy	Tablett	10 mg		8765	100	stk	alu- miniums- blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	10 mg		xxxxxx	28	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	10 mg		5353	30	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	10 mg		2438	50	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	10 mg		5364	98	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	10 mg		2449	100	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	10 mg		2826	100	stk	boks	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ratiopharm	Tablett	10mg		2825	50	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	10mg		5375	100	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	10mg		5101	28	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ratiopharm	Tablett	10mg		2814	30	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	10mg		5071	98	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ratiopharm	Tablett	10mg		2839	100	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ratiopharm	Tablett	10mg		8489	28	stk	kalenderpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ratiopharm	Tablett	10mg		8500	98	stk	kalenderpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	10mg		944	28	stk	kalenderpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Pliva	Tablett	10mg		7064	30	stk	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	10mg		5016	100	stk	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Pliva	Tablett	10mg		7051	100	stk	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Biochemie	Biochemie	Tablett	10mg		2738	30	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Biochemie	Biochemie	Tablett	10mg		2749	100	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril GEA	GEA	Tablett	10mg		6918	30	stk	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril GEA	GEA	Tablett	10mg		6929	100	stk	boks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril GEA	GEA	Tablett	10mg		6942	50	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Gevita	Gevita AS	Tablett	10mg		6843	30	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Gevita	Gevita AS	Tablett	10mg		6852	50	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Gevita	Gevita AS	Tablett	10mg		6863	100	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Stada	Stada	Tablett	10mg		4313	28	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Stada	Stada	Tablett	10mg		994324	98	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Linatil	GEA	Tablett	10mg		565861	30	stk	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Linatil	GEA	Tablett	10mg		589168	50	stk	endosepakning	
C09AA02	Enalapril	Linatil	GEA	Tablett	10mg		589028	100	stk	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD	Tablett	10mg		459081	28	stk	datopk	
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD	Tablett	10mg		459099	98	stk	datopk	
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD	Tablett	10mg		90506	49	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Paranova	Tablett	10mg		196980	28	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Farmagon AS	Tablett	10mg		592741	28	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Paranova	Tablett	10mg		197004	98	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Farmagon AS	Tablett	10mg		592758	98	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	20mg		5110	28	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ranbaxy	Tablett	20mg		9052	30	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	20mg		xxxxxx	50	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	20mg		5079	98	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ranbaxy	Tablett	20mg		9041	100	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	20mg		xxxxxx	28	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	20mg		5352	30	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	20mg		2460	50	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	20mg		5368	98	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	20mg		2471	100	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	20mg		2837	100	stk	boks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ratiopharm	Tablett	20mg		2872	50	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	20mg		5374	100	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ratiopharm	Tablett	20mg		2858	30	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ratiopharm	Tablett	20mg		2880	100	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ratiopharm	Tablett	20mg		8511	28	stk	kalenderpakning	

ATC-kode	Generisk navn	Lege-middel-navn	Logo	Form	Styrke	Enhet	Vare-nummer	Antall	Enhet	Pakning	Begrutte (BB)
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ratiopharm	Tablett	20mg		8522	98	stk	kalenderpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Pliva	Tablett	20mg		7084	30	stk	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	20mg		5022	100	stk	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Pliva	Tablett	20mg		7073	100	stk	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Biochemie	Biochemie	Tablett	20mg		2760	30	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Biochemie	Biochemie	Tablett	20mg		2771	100	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril GEA	GEA	Tablett	20mg		6951	30	stk	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril GEA	GEA	Tablett	20mg		6962	100	stk	boks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril GEA	GEA	Tablett	20mg		6975	50	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Gevita	Gevita AS	Tablett	20mg		6883	30	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Gevita	Gevita AS	Tablett	20mg		6894	50	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Gevita	Gevita AS	Tablett	20mg		6898	100	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Stada	Stada	Tablett	20mg		4335	28	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Stada	Stada	Tablett	20mg		4346	98	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Linatil	GEA	Tablett	20mg		565887	30	stk	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Linatil	GEA	Tablett	20mg		589176	50	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Linatil	GEA	Tablett	20mg		589143	100	stk	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD	Tablett	20mg		91678	28	stk	datopk	
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD	Tablett	20mg		91686	98	stk	datopk	
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD	Tablett	20mg		90654	49	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Paranova	Tablett	20mg		374942	28	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Abacist Pharma	Tablett	20mg		592519	28	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Farmagon AS	Tablett	20mg		412957	30	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Paranova	Tablett	20mg		374959	98	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Abacist Pharma	Tablett	20mg		592527	98	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Farmagon AS	Tablett	20mg		412965	100	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Ratiopharm	Tablett	2,5 mg		6158	100	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril Biochemie	Biochemie	Tablett	2,5 mg		5290	30	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril Biochemie	Biochemie	Tablett	2,5 mg		5301	100	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Vivatec	MSD	Tablett	2,5 mg		532614	49	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	Tablett	2,5 mg		30825	100	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	Tablett	2,5 mg		447755	14	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma	Tablett	5 mg		2301	30	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma	Tablett	5 mg		2327	50	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma	Tablett	5 mg		2338	100	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Ratiopharm	Tablett	5 mg		6191	30	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Ratiopharm	Tablett	5 mg		6211	100	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Pliva	Tablett	5 mg		7098	30	stk	plastboks	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Pliva	Tablett	5 mg		6787	100	stk	plastboks	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Alpharma	Tablett	5 mg		11949	28	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Alpharma	Tablett	5 mg		11915	98	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril Biochemie	Biochemie	Tablett	5 mg		5312	30	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril Biochemie	Biochemie	Tablett	5 mg		5323	100	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Vivatec	MSD	Tablett	5 mg		48637	28	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Vivatec	MSD	Tablett	5 mg		48702	98	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	Orifarm AS	Tablett	5 mg		11665	28	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	Orifarm AS	Tablett	5 mg		11847	30	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	Orifarm AS	Tablett	5 mg		11697	98	stk	blisterpakning	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
C09AA03	Lisinopril	Zestril	Orifarm AS	Tablett	5 mg		11843	105	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	Tablett	5 mg		142133	100	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	Tablett	5 mg		34058	28	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	Paranova	Tablett	5 mg		108886	30	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	Euromedica	Tablett	5 mg		498931	30	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	Tablett	5 mg		34231	98	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	Farmagon AS	Tablett	5 mg		170449	98	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	Paranova	Tablett	5 mg		116517	105	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	Euromedica	Tablett	5 mg		498956	105	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	Farmagon AS	Tablett	5 mg		3753	105	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma	Tablett	10 mg		2340	30	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma	Tablett	10 mg		2348	50	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma	Tablett	10 mg		2359	100	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Ratiopharm	Tablett	10 mg		6133	30	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Ratiopharm	Tablett	10 mg		6144	100	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Pliva	Tablett	10 mg		7118	30	stk	plastboks	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Pliva	Tablett	10 mg		7107	100	stk	plastboks	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Alpharma	Tablett	10 mg		11901	28	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Alpharma	Tablett	10 mg		11861	98	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Biochemie	Tablett	10 mg		5345	30	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Biochemie	Tablett	10 mg		5356	100	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Vivacec	MSD	Tablett	10 mg		158212	28	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Vivacec	MSD	Tablett	10 mg		158246	98	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	Tablett	10 mg		142166	100	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	Tablett	10 mg		34322	28	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	Tablett	10 mg		34348	98	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma	Tablett	20 mg		2370	30	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma	Tablett	20 mg		2381	50	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma	Tablett	20 mg		2392	100	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Ratiopharm	Tablett	20 mg		6164	30	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Ratiopharm	Tablett	20 mg		6175	100	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Pliva	Tablett	20 mg		7140	30	stk	plastboks	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Pliva	Tablett	20 mg		7129	100	stk	plastboks	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Alpharma	Tablett	20 mg		11944	28	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Alpharma	Tablett	20 mg		11938	98	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Biochemie	Tablett	20 mg		5378	100	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Vivacec	MSD	Tablett	20 mg		48736	28	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Vivacec	MSD	Tablett	20 mg		48793	98	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	Tablett	20 mg		142174	100	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	Tablett	20 mg		34371	28	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	Tablett	20 mg		34405	98	stk	enpac	
C09AA05	Ramipril										
C09AA05	Ramipril	Triatec	Orifarm AS	Tablett	5 mg		8913	30	stk	blister	
C09AA05	Ramipril	Triatec	Orifarm AS	Tablett	5 mg		8930	100	stk	blister	
C09AA05	Ramipril	Triatec	Euromedica	Tablett	5 mg		10917	30	stk	blisterpakning	
C09AA05	Ramipril	Triatec	Euromedica	Tablett	5 mg		11094	100	stk	blisterpakning	
C09AA05	Ramipril	Triatec	Aventis Pharma	Tablett	5 mg		116731	28	stk	enpac	
C09AA05	Ramipril	Triatec	Aventis Pharma	Tablett	5 mg		116749	98	stk	enpac	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Enalapril comp	Ratiopharm	Tablett	20 mg/1,25 mg		11350	28	stk	aluminiumsblister	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Enalapril comp	Ratiopharm	Tablett	20 mg/1,25 mg		11426	98	stk	aluminiumsblister	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Enalapril comp	Ratiopharm	Tablett	20 mg/1,25 mg		3584	30	stk	aluminiumsblister	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
C09BA02	Enalapril and diuretics	Enalapril comp	Ratiopharm	Tablett	20 mg/1	2,5 mg	3750	100	stk	endose i aluminiumsblister	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Enalapril Comp Biochemie	Biochemie	Tablett	20 mg/1	2,5 mg	11394	30	stk	aluminiumsblister	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Enalapril Comp Biochemie	Biochemie	Tablett	20 mg/1	2,5 mg	11560	100	stk	endose	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	Paranova	Tablett	20 mg/1	2,5 mg	4326	100	stk	blister	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	Orifarm AS	Tablett	20 mg/1	2,5 mg	8882	28	stk	blisterpakning	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	Orifarm AS	Tablett	20 mg/1	2,5 mg	9112	49	stk	blisterpakning	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	Orifarm AS	Tablett	20 mg/1	2,5 mg	9149	98	stk	blisterpakning	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	MSD	Tablett	20 mg/1	2,5 mg	142463	49	stk	endose	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	MSD	Tablett	20 mg/1	2,5 mg	446385	28	stk	enpac	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	MSD	Tablett	20 mg/1	2,5 mg	446393	98	stk	enpac	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	Farmagon AS	Tablett	20 mg/1	2,5 mg	4902	98	stk	enpac	
<i>C09BA03</i>	<i>Lisinopril and diuretics</i>										
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	Orifarm AS	Tablett	999–		8908	28	stk	blisterpakning	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	Orifarm AS	Tablett	999–		9239	98	stk	blisterpakning	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	AstraZeneca	Tablett	999–		28027	28	stk	enpac	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	Euromedica	Tablett	999–		538959	28	stk	enpac	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	Sigma	Tablett	999–		164376	28	stk	enpac	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	AstraZeneca	Tablett	999–		28035	98	stk	enpac	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	Farmagon AS	Tablett	999–		1356	98	stk	enpac	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	Sigma	Tablett	999–		164459	98	stk	enpac	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	Euromedica	Tablett	999–		539007	98	stk	enpac	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	Paranova	Tablett	999–		123620	98	stk	enpac	
<i>C09CA03</i>	<i>Valsartan</i>										
C09CA03	Valsartan	Diovan	Paranova	Kapsel	160 mg		8092	98	stk	enpac	
C09CA03	Valsartan	Diovan	Novartis	Tablett	160 mg		5954	28	stk	kalenderpakning	
C09CA03	Valsartan	Diovan	Novartis	Tablett	160 mg		5976	98	stk	kalenderpakning	
<i>C09CA04</i>	<i>Irbesartan</i>										
C09CA04	Irbesartan	Aprovel	Orifarm AS	Tablett	150 mg		13395	28	stk	blisterpakning	
C09CA04	Irbesartan	Aprovel	Orifarm AS	Tablett	150 mg		13469	98	stk	blisterpakning	
C09CA04	Irbesartan	Aprovel	Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb	Tablett	150 mg		508267	28	stk	kalenderpakning	
C09CA04	Irbesartan	Aprovel	Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb	Tablett	150 mg		508549	98	stk	kalenderpakning	
C09CA04	Irbesartan	Aprovel	Orifarm AS	Tablett	300 mg		13483	28	stk	blisterpakning	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
C09CA04	Irbesartan	Aprovel	Orifarm AS	Tablett	300 mg		13494	98	stk	blisterpakning	
C09CA04	Irbesartan	Aprovel	Paranova	Tablett	300 mg		8089	98	stk	enpac	
C09CA04	Irbesartan	Aprovel	Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb	Tablett	300 mg		508663	28	stk	kalenderpakning	
C09CA04	Irbesartan	Aprovel	Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb	Tablett	300 mg		509018	98	stk	kalenderpakning	
C10AA01	Simvastatin	Pantok	Paranova	Tablett	10 mg		552828	98	stk	enpack	
C10AA01	Simvastatin	Paranova Simvastatin	Nycomed Pharma	Tablett	10 mg		11317	30	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Nycomed Pharma	Tablett	10 mg		11345	100	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Ratiopharm	Tablett	10 mg		10908	28	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Ratiopharm	Tablett	10 mg		10940	98	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin Alpharma	Alpharma	Tablett	10 mg		13840	28	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin Alpharma	Alpharma	Tablett	10 mg		13794	98	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Orifarm AS	Tablett	10 mg		4995	28	stk	blister	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Orifarm AS	Tablett	10 mg		5117	56	stk	blister	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Orifarm AS	Tablett	10 mg		5128	84	stk	blister	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Orifarm AS	Tablett	10 mg		5139	112	stk	blister	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	10 mg		14934	10	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	10 mg		3639	28	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	MSD	Tablett	10 mg		371732	49	stk	endose	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	MSD	Tablett	10 mg		454124	28	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Cross Pharma	Tablett	10 mg		1931	28	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Paranova	Tablett	10 mg		75978	30	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	10 mg		521393	30	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	MSD	Tablett	10 mg		454165	98	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Paranova	Tablett	10 mg		75986	100	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	10 mg		521419	100	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Paranova	Tablett	10 mg		75994	112	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Cross Pharma	Tablett	10 mg		1987	112	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	10 mg		3796	112	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Pantok Paranova	Paranova	Tablett	20 mg		552844	98	stk	blister	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Ratiopharm	Tablett	20 mg		10955	28	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Ratiopharm	Tablett	20 mg		10966	98	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Nycomed Pharma	Tablett	20 mg		11362	30	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Nycomed Pharma	Tablett	20 mg		11373	50	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Nycomed Pharma	Tablett	20 mg		11386	100	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin Alpharma	Alpharma	Tablett	20 mg		13823	28	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin Alpharma	Alpharma	Tablett	20 mg		13799	98	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Euromedica	Tablett	20 mg		8402	98	stk	blister	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	20 mg		14919	10	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Orifarm AS	Tablett	20 mg		4602	28	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Abacist Pharma	Tablett	20 mg		6563	28	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Orifarm AS	Tablett	20 mg		4682	56	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Orifarm AS	Tablett	20 mg		4693	84	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Orifarm AS	Tablett	20 mg		4702	112	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Abacist Pharma	Tablett	20 mg		6584	112	stk	blisterpakning	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	20mg		8493	98	stk	blisterpakning (enpac)	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	MSD	Tablett	20mg		371740	49	stk	endose	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	MSD	Tablett	20mg		454173	28	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Sigma	Tablett	20mg		400960	28	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	20mg		2596	28	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Cross Pharma	Tablett	20mg		1533	28	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	20mg		2596	28	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Euromedica	Tablett	20mg		100537	28	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Mediscience a/s	Tablett	20mg		525295	28	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Paranova	Tablett	20mg		75879	30	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	20mg		521427	30	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Sigma	Tablett	20mg		71100	30	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	20mg		2664	84	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	MSD	Tablett	20mg		454199	98	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Paranova	Tablett	20mg		33027	100	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	20mg		521435	100	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Sigma	Tablett	20mg		71175	100	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Sigma	Tablett	20mg		47365	112	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Paranova	Tablett	20mg		75960	112	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	20mg		2635	112	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	20mg		2635	112	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Euromedica	Tablett	20mg		101113	112	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Cross Pharma	Tablett	20mg		2232	112	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Ratiopharm	Tablett	40mg		10999	98	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Nycomed Pharma	Tablett	40mg		11356	100	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Alpharma	Tablett	40mg		14156	98	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	MSD	Tablett	40mg		382523	49	stk	endose	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	MSD	Tablett	40mg		382531	98	stk	enpac	
C10AA02	Lovastatin	Lovastatin	Ratiopharm	Tablett	20mg		14242	28	stk	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Lovastatin	Ratiopharm	Tablett	20mg		14220	98	stk	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Euromedica	Tablett	20mg		7717	28	stk	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Euromedica	Tablett	20mg		7259	112	stk	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Orifarm AS	Tablett	20mg		12360	28	stk	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Orifarm AS	Tablett	20mg		13280	30	stk	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Orifarm AS	Tablett	20mg		13291	100	stk	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Orifarm AS	Tablett	20mg		12358	112	stk	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	MSD	Tablett	20mg		179564	28	stk	enpac	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Paranova	Tablett	20mg		132407	28	stk	enpac	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Sigma	Tablett	20mg		427013	28	stk	enpac	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	MSD	Tablett	20mg		179572	98	stk	enpac	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Paranova	Tablett	20mg		76018	112	stk	enpac	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Sigma	Tablett	20mg		427039	112	stk	enpac	
C10AA02	Lovastatin	Lovastatin	Ratiopharm	Tablett	40mg		14253	98	stk	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Euromedica	Tablett	40mg		7284	112	stk	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Orifarm AS	Tablett	40mg		12819	28	stk	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Orifarm AS	Tablett	40mg		12830	112	stk	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	MSD	Tablett	40mg		179952	98	stk	enpac	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Farmagon AS	Tablett	40mg		521336	100	stk	enpac	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Paranova	Tablett	40mg		76026	112	stk	enpac	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Sigma	Tablett	40mg		427492	112	stk	enpac	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Farmagon AS	Tablett	20mg		7660	98	stk	blisterpakning	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Orifarm AS	Tablett	20mg		5890	30	stk	blisterpakning	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Orifarm AS	Tablett	20mg		5929	100	stk	blisterpakning	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Bristol-Myers Squibb	Tablett	20mg		493148	28	stk	enpac	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Sigma	Tablett	20mg		1272	28	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Paranova	Tablett	20mg		189456	28	stk	enpac	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Cross Pharma	Tablett	20mg		87767	30	stk	enpac	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Bristol-Myers Squibb	Tablett	20mg		180646	98	stk	enpac	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Sigma	Tablett	20mg		1504	98	stk	enpac	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Paranova	Tablett	20mg		189480	98	stk	enpac	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Cross Pharma	Tablett	20mg		87882	100	stk	enpac	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Sigma	Tablett	20mg		6659	100	stk	enpac	
C10AA04	Fluvastatin										
C10AA04	Fluvastatin	Canef	AstraZeneca	Kapsel	20mg		102897	100	stk	boks	
C10AA04	Fluvastatin	Canef	AstraZeneca	Kapsel	20mg		389221	28	stk	datapk	
C10AA04	Fluvastatin	Lescol	Novartis	Kapsel	20mg		563684	98	stk	enpac	
C10AA04	Fluvastatin	Canef	AstraZeneca	Kapsel	40mg		103150	100	stk	boks	
C10AA04	Fluvastatin	Canef	AstraZeneca	Kapsel	40mg		389346	28	stk	datapk	
C10AA04	Fluvastatin	Canef	AstraZeneca	Kapsel	40mg		389254	98	stk	datapk	
C10AA04	Fluvastatin	Lescol	Novartis	Kapsel	40mg		563692	28	stk	enpac	
C10AA04	Fluvastatin	Lescol	Novartis	Kapsel	40mg		563700	98	stk	enpac	
C10AA05	Atorvastatin										
C10AA05	Atorvastatin	Atorvastatin	Farmagon AS	Tablett	10mg		3724	98	stk	enpac	
C10AA05	Atorvastatin	Farmagon									
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Pfizer	Tablett	10mg		460832	30	stk	endose	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Pfizer	Tablett	10mg		460865	100	stk	endose	
C10AA05	Atorvastatin	Atorvastatin	Farmagon AS	Tablett	40mg		3744	98	stk	enpac	
C10AA05	Atorvastatin	Farmagon									
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Farmagon AS	Tablett	40mg		12250	98	stk	blisterpakning	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Orifarm AS	Tablett	40mg		12942	98	stk	blisterpakning	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Orifarm AS	Tablett	40mg		12935	203	stk	blisterpakning	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Euromedica	Tablett	40mg		12082	98	stk	blisterpakning	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Pfizer	Tablett	40mg		461061	100	stk	blisterpakning	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Pfizer	Tablett	40mg		460998	30	stk	endose	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Sigma	Tablett	40mg		8686	98	stk	enpac	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Pfizer	Tablett	80mg		7903	30	stk	blisterpakning	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Farmagon AS	Tablett	80mg		14349	98	stk	blisterpakning	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Euromedica	Tablett	80mg		12071	98	stk	blisterpakning	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Pfizer	Tablett	80mg		3048	100	stk	blisterpakning	
D01AC01	Clotrimazole										
D01AC01	Clotrimazole	Canesten	Bayer	Krem	1%		590497	20	g	tube	
D01AC01	Clotrimazole	Canesten	Paranova	Krem	1%		90985	20	g	tube	
D01AC01	Clotrimazole	Canesten	Sigma	Krem	1%		5655	20	g	tube	
D01AC01	Clotrimazole	Canesten	Bayer	Krem	1%		597914	50	g	tube	
D01AC08	Ketoconazole										
D01AC08	Ketoconazole	Fungoral	Janssen-Cilag	Shampo	20mg/ml		49502	60	ml	flaske	
D01AC08	Ketoconazole	Fungoral	Euromedica	Shampo	20mg/ml		404970	60	ml	flaske	
D01AC08	Ketoconazole	Fungoral	Farmagon AS	Shampo	20mg/ml		373720	60	ml	flaske	
D01AC08	Ketoconazole	Fungoral	Janssen-Cilag	Shampo	20mg/ml		460782	120	ml	flaske	
D01AC08	Ketoconazole	Fungoral	Farmagon AS	Shampo	20mg/ml		373738	120	ml	flaske	
D01AC08	Ketoconazole	Fungoral	Euromedica	Shampo	20mg/ml		552653	120	ml	flaske	
D01AC08	Ketoconazole	Fungoral	Sigma	Shampo	20mg/ml		5828	120	ml	flaske	
D01AC20	Combinations										
D01AC20	Combinations	Daktacort	Janssen-Cilag	Krem	999-		539783	15	g	tube	
D01AC20	Combinations	Daktacort	Euromedica	Krem	999-		529297	15	g	tube	
D01AC20	Combinations	Daktacort	Janssen-Cilag	Krem	999-		539791	30	g	tube	
D01AC20	Combinations	Daktacort	Orifarm AS	Krem	999-		6390	30	g	tube	
D01AC20	Combinations	Daktacort	Janssen-Cilag	Krem	999-		434670	50	g	tube	
D01BA02	Terbinafine										
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Orifarm AS	Tablett	250mg		6881	14	stk	blisterpakning	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Euromedica	Tablett	250mg		8405	14	stk	blisterpakning	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Orifarm AS	Tablett	250 mg		6990	28	stk		
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Orifarm AS	Tablett	250 mg		6994	98	stk		blisterpakning
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Novartis	Tablett	250 mg		69807	14	stk		blisterpakning
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Paranova	Tablett	250 mg		116079	14	stk		enpac
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Sigma	Tablett	250 mg		7094	14	stk		enpac
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Novartis	Tablett	250 mg		49650	28	stk		enpac
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Euromedica	Tablett	250 mg		504910	28	stk		enpac
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Sigma	Tablett	250 mg		7122	28	stk		enpac
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Paranova	Tablett	250 mg		116095	28	stk		enpac
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Novartis	Tablett	250 mg		69815	98	stk		enpac
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Paranova	Tablett	250 mg		116186	98	stk		enpac
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Sigma	Tablett	250 mg		7130	98	stk		enpac
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Euromedica	Tablett	250 mg		504928	98	stk		enpac
D05AX02	Calcipotriol										
D05AX02	Calcipotriol	Daivonex	Leo Pharma	Oppløsning	50 mcg/ml		592477	60	ml		flaske
D05AX02	Calcipotriol	Daivonex	Euromedica	Oppløsning	50 mcg/ml		5168	60	ml		flaske
D05AX02	Calcipotriol	Daivonex	Euromedica	Oppløsning	50 mcg/ml		6423	120	ml		flaske
D05AX02	Calcipotriol	Daivonex	Leo Pharma	Oppløsning	50 mcg/ml		522839	120	ml		flaske
D05BB02	Acitretin										
D05BB02	Acitretin	Neotigason	Orifarm AS	Kapsel	25 mg		8891	100	stk		blisterpakning
D05BB02	Acitretin	Neotigason	Roche	Kapsel	25 mg		414953	30	stk		enpac
D05BB02	Acitretin	Neotigason	Roche	Kapsel	25 mg		456343	100	stk		enpac
D06AX01	Fusidic acid										
D06AX01	Fusidic acid	Fucidin	Leo Pharma	Salve	2%		431023	15	g		tube
D06AX01	Fusidic acid	Fucidin	Leo Pharma	Salve	2%		436436	150	g		tube
D06AX01	Fusidic acid	Fucidin	Paranova	Salve	2%		128116	15	g		tube
D06AX01	Fusidic acid	Fucidin	Paranova	Salve	2%		379297	150	g		tube
D06AX01	Fusidic acid	Fucidin	Leo Pharma	Salve	2%		55764	30	g		tube
D07CA01	Hydrocortisone and antibiotics										
D07CA01	Hydrocortisone and antibiotics	Terra-cortril	Euromedica	Salve	999-		17	14,2	g		tube
D07CA01	Hydrocortisone and antibiotics	Terra-cortril	Pfizer	Salve	999-		445692	15	g		tube
D07XC01	Betamethasone										
D07XC01	Betamethasone	Diprosalic	Schering-Plough	Liniment	999-		157693	50	ml		flaske
D07XC01	Betamethasone	Diprosalic	Paranova	Liniment	999-		572016	60	ml		flaske
D07XC01	Betamethasone	Diprosalic	Schering-Plough	Liniment	999-		157909	100	ml		flaske
D07XC01	Betamethasone	Diprosalic	Paranova	Liniment	999-		571984	100	ml		flaske
D07XC01	Betamethasone	Diprosalic	Paranova	Liniment	999-		63594	200	ml		flaske
D07XC01	Betamethasone	Diprosalic	Schering-Plough	Liniment	999-		402461	250	ml		flaske
D07XC01	Betamethasone	Diprosalic	Orifarm AS	Liniment	999-		8965	100	ml		plastflaske
D07XC01	Betamethasone	Diprosalic	Orifarm AS	Liniment	999-		8951	200	ml		plastflaske
D11AX01	Minoxidil										
D11AX01	Minoxidil	Regaine	Pharmacia	Liniment	2%		187138	60	ml		hdpe flaske
D11AX01	Minoxidil	Regaine	Pharmacia	Liniment	2%		32250	180	ml		hdpe flaske
D11AX01	Minoxidil	Regaine	Euromedica	Liniment	2%		145664	60	ml		flaske
G02CB01	Bromocriptine										
G02CB01	Bromocriptine	Parlodel	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg		9042	30	stk		blisterpakning
G02CB01	Bromocriptine	Parlodel	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg		11330	100	stk		blisterpakning
G02CB01	Bromocriptine	Parlodel	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg		9276	105	stk		blisterpakning
G02CB01	Bromocriptine	Parlodel	Novartis	Tablett	2,5 mg		422659	100	stk		boks
G02CB01	Bromocriptine	Parlodel	Paranova	Tablett	2,5 mg		168401	30	stk		enpac
G02CB01	Bromocriptine	Parlodel	Farmagon AS	Tablett	2,5 mg		166397	30	stk		enpac
G02CB01	Bromocriptine	Parlodel	Farmagon AS	Tablett	2,5 mg		3986	100	stk		enpac
G02CB01	Bromocriptine	Parlodel	Paranova	Tablett	2,5 mg		31286	105	stk		enpac
G02CB01	Bromocriptine	Parlodel	Farmagon AS	Tablett	2,5 mg		166603	105	stk		enpac
G03AA12	Drospirenon and etinylostradiol										
G03AA12	Drospirenon and etinylostradiol	Yasmin	Schering AG	Tablett	999-		2391	63	stk		kalenderpakning
G03AA12	Drospirenon and etinylostradiol	Yasmin	Orifarm AS	Tablett	999-		13962	63	stk		kalenderpakning

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
G03AA12	Drospireon and etinylostradiol	Yasmin	Orifarm AS	Tablett	999–		13974	21	stk	kalenderpakning	
G03AA12	Drospireon and etinylostradiol	Yasmin	Orifarm AS	Tablett	999–		13996	126	stk	kalenderpakning	
G03AA12	Drospireon and etinylostradiol	Yasmin 28	Schering AG	Tablett	999–		2413	84	stk	kalenderpakning	
G03AB03	Levonorgestrel and estrogen	Trinordiol	Wyeth Lederle	Tablett	999–		123901	273	stk	datopk	
G03AB03	Levonorgestrel and estrogen	Trinordiol	Wyeth Lederle	Tablett	999–		429878	63	stk	datopk	
G03AB03	Levonorgestrel and estrogen	Trinordiol	Wyeth Lederle	Tablett	999–		123919	84	stk	datopk	
G03AB03	Levonorgestrel and estrogen	Trinordiol	Wyeth Lederle	Tablett	999–		123927	168	stk	datopk	
G03AB03	Levonorgestrel and estrogen	Trinordiol	Farmagon AS	Tablett	999–		170043	63	stk	kalenderpakning	
G03AB03	Levonorgestrel and estrogen	Trinordiol	Farmagon AS	Tablett	999–		170217	126	stk	kalenderpakning	
G03BA03	Testosterone	Androxon	Organon	Kapsel	40 mg		508655	60	stk	boks	
G03BA03	Testosterone	Androxon	Paranova	Kapsel	40 mg		193763	60	stk	boks	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Orifarm AS	Vag	0,5 mg		6341	15	stk	blisters	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Orifarm AS	Vag	0,5 mg		7162	16	stk	blisters	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Paranova	Vag	0,5 mg		387100	15	stk	enpac	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Organon	Vag	0,5 mg		547802	15	stk	eske	
G03CA04	Estriol	Oestriol	NM Pharma	Tablett	1 mg		958	100	stk	boks	
G03CA04	Estriol	Oestriol	NM Pharma	Tablett	1 mg		562892	90	stk	enpac	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Orifarm AS	Tablett	1 mg		5418	30	stk	blisters	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Orifarm AS	Tablett	1 mg		5465	90	stk	blisters	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Organon	Tablett	1 mg		448365	30	stk	enpac	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Paranova	Tablett	1 mg		504779	30	stk	enpac	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Organon	Tablett	1 mg		590265	90	stk	enpac	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Paranova	Tablett	1 mg		504845	90	stk	enpac	
G03CA04	Estriol	Oestriol	NM Pharma	Tablett	2 mg		562900	90	stk	endose	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Orifarm AS	Tablett	2 mg		6418	90	stk	blisters	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Organon	Tablett	2 mg		23200	90	stk	enpac	
G03HA01	Cyproterone	Androcur	Schering AG	Tablett	50 mg		590786	50	stk	boks	
G03HA01	Cyproterone	Androcur	Paranova	Tablett	50 mg		589416	45	stk	enpac	
G03HA01	Cyproterone	Androcur	Paranova	Tablett	50 mg		572149	50	stk	glassholder	
G04BD07	Tolterodine	Detrusitol	Euromedica	Tablett	1 mg		5325	56	stk	blisters	
G04BD07	Tolterodine	Detrusitol	Pharmacia	Tablett	1 mg		497644	56	stk	enpac	
G04BE03	Sildenafil	Viagra	Orifarm AS	Tablett	50 mg		13279	4	stk	blisters	
G04BE03	Sildenafil	Viagra	Orifarm AS	Tablett	50 mg		13297	12	stk	blisters	
G04BE03	Sildenafil	Viagra	Pfizer	Tablett	50 mg		520288	4	stk	enpac	
G04BE03	Sildenafil	Viagra	Pfizer	Tablett	50 mg		520338	12	stk	enpac	
G04BE03	Sildenafil	Viagra	Orifarm AS	Tablett	100 mg		13251	4	stk	blisters	
G04BE03	Sildenafil	Viagra	Orifarm AS	Tablett	100 mg		13275	12	stk	blisters	
G04BE03	Sildenafil	Viagra	Pfizer	Tablett	100 mg		520346	4	stk	enpac	
G04BE03	Sildenafil	Viagra	Pfizer	Tablett	100 mg		520379	12	stk	enpac	
G04CA02	Tamsulosin	Alna Retard	Orifarm AS	Depotkapsel	0,4 mg		6381	30	stk	blisters	
G04CA02	Tamsulosin	Alna Retard	Orifarm AS	Depotkapsel	0,4 mg		6398	90	stk	blisters	
G04CA02	Tamsulosin	Omnice	Yamanouchi	Depotkapsel	0,4 mg		5108	90	stk	blisters	
G04CA02	Tamsulosin	Omnice	Yamanouchi	Depotkapsel	0,4 mg		374348	30	stk	blisters	
G04CA02	Tamsulosin	Omnice	Paranova	Depotkapsel	0,4 mg		8103	30	stk	blisters	
G04CA02	Tamsulosin	Omnice	Orifarm AS	Depotkapsel	0,4 mg		6414	30	stk	blisters	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
G04CA02	Tamsulosin	Omnice	Orifarm AS	Depotkapsel	0,4 mg		6591	90	stk	blisterpakning	
G04CA02	Tamsulosin	Omnice	Paranova	Depotkapsel	0,4 mg		8120	90	stk	blisterpakning	
G04CA02	Tamsulosin	Omnice	Farmagon AS	Depotkapsel	0,4 mg		10965	30	stk	blisterpakning (enpac)	
G04CA02	Tamsulosin	Omnice	Farmagon AS	Depotkapsel	0,4 mg		11054	90	stk	blisterpakning (enpac)	
<i>G04CB01 Finasteride</i>											
G04CB01	Finasteride	Proscar	Orifarm AS	Tablett	5 mg		10387	30	stk	blisterbrett	
G04CB01	Finasteride	Proscar	Orifarm AS	Tablett	5 mg		10463	105	stk	blisterbrett	
G04CB01	Finasteride	Proscar	Orifarm AS	Tablett	5 mg		4990	28	stk	blisterpakning	
G04CB01	Finasteride	Proscar	Orifarm AS	Tablett	5 mg		5092	98	stk	blisterpakning	
G04CB01	Finasteride	Proscar	MSD	Tablett	5 mg		445544	28	stk	datopk	
G04CB01	Finasteride	Proscar	MSD	Tablett	5 mg		445759	98	stk	datopk	
G04CB01	Finasteride	Proscar	AAPharma	Tablett	5 mg		3075	28	stk	enpac	
G04CB01	Finasteride	Proscar	Sigma	Tablett	5 mg		8695	28	stk	enpac	
G04CB01	Finasteride	Proscar	Farmagon AS	Tablett	5 mg		1341	98	stk	enpac	
G04CB01	Finasteride	Proscar	Sigma	Tablett	5 mg		8899	98	stk	enpac	
G04CB01	Finasteride	Proscar	AAPharma	Tablett	5 mg		558742	98	stk	enpac	
<i>H01BA02 Desmopressin</i>											
H01BA02	Desmopressin	Minirin	Ferring	Tablett	0,1 mg		7832	100	stk	boks	
H01BA02	Desmopressin	Minirin	Ferring	Tablett	0,1 mg		426866	30	stk	enpac	
H01BA02	Desmopressin	Minirin	Sigma	Tablett	0,1 mg		1197	30	stk	enpac	
H01BA02	Desmopressin	Minirin	Ferring	Tablett	0,1 mg		426890	120	stk	enpac	
H01BA02	Desmopressin	Minirin	Sigma	Tablett	0,1 mg		1209	120	stk	enpac	
H01BA02	Desmopressin	Minirin	Ferring	Tablett	0,2 mg		140	15	stk	enpac	
H01BA02	Desmopressin	Minirin	Sigma	Tablett	0,2 mg		1638	30	stk	enpac	
H01BA02	Desmopressin	Minirin	Ferring	Tablett	0,2 mg		220	90	stk	enpac	
H01BA02	Desmopressin	Minirin	Ferring	Tablett	0,2 mg		196	180	stk	enpac	
H01BA02	Desmopressin	Minirin	Ferring	Tablett	0,2 mg		426940	120	stk	enpac	
H01BA02	Desmopressin	Minirin	Sigma	Tablett	0,2 mg		1220	120	stk	enpac	
H01BA02	Desmopressin	Minirin	Paranova	Tablett	0,2 mg		546978	120	stk	enpac	
<i>H01CA02 Nafarelin</i>											
H01CA02	Nafarelin	Synarel	Orifarm AS	Nesespray	200 mcg/dos		7530	30	doser	plastflaske	
H01CA02	Nafarelin	Synarel	Orifarm AS	Nesespray	200 mcg/dos		7555	60	doser	plastflaske	
H01CA02	Nafarelin	Synarela	Pharmacia	Nesespray	200 mcg/dos		165639	30	doser	nesespray	
H01CA02	Nafarelin	Synarela	Pharmacia	Nesespray	200 mcg/dos		166165	60	doser	nesespray	
H01CA02	Nafarelin	Synarela	Paranova	Nesespray	200 mcg/dos		562611	60	doser	sprayflaske	
<i>H02AB01 Betamethasone</i>											
H02AB01	Betamethasone	Celeston chronodose	Paranova	Injeksjonsvæske	6 mg/ml		191973	10	ml	–	
H02AB01	Betamethasone	Celeston chronodose	Schering-Plough	Injeksjonsvæske	6 mg/ml		433052	1	ml	–	
H02AB01	Betamethasone	Celeston chronodose	Schering-Plough	Injeksjonsvæske	6 mg/ml		433060	10	ml	–	
H02AB01	Betamethasone	Celeston chronodose	Schering-Plough	Injeksjonsvæske	6 mg/ml		11205	20	ml	–	
H02AB01	Betamethasone	Celeston chronodose	Paranova	Injeksjonsvæske	6 mg/ml		192013	20	ml	hetteglass	
<i>J01AA02 Doxycycline</i>											
J01AA02	Doxycycline	Doxylin	Alpharma	Tablett	100 mg		568386	98	stk	endose	
J01AA02	Doxycycline	Doxylin	Alpharma	Tablett	100 mg		2971	50	stk	endose	
J01AA02	Doxycycline	Doxylin	Alpharma	Tablett	100 mg		455931	8	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxylin	Alpharma	Tablett	100 mg		455949	10	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxylin	Alpharma	Tablett	100 mg		455956	15	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxylin	Alpharma	Tablett	100 mg		12621	20	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxylin	Alpharma	Tablett	100 mg		455972	30	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxylin	Alpharma	Tablett	100 mg		456038	150	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxysol	Ecosol	Tablett	100 mg		447888	8	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxysol	Ecosol	Tablett	100 mg		447920	10	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxysol	Ecosol	Tablett	100 mg		447946	16	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxysol	Ecosol	Tablett	100 mg		448001	32	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxysol	Ecosol	Tablett	100 mg		448019	80	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Dumoxin	Dumex- Alpharma	Tablett	100 mg		28282	100	stk	boks	
J01AA02	Doxycycline	Dumoxin	Dumex- Alpharma	Tablett	100 mg		165068	8	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Lege-middel-navn	Logo	Form	Styrke	Enhet	Vare-nummer	Antall	Enhet	Pakning	Begrutte (BB)
J01AA02	Doxycycline	Dumoxin	Dumex- Alharma	Tablett	100 mg		165076	10	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Dumoxin	Dumex- Alharma	Tablett	100 mg		165316	300	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Dumoxin	Dumex- Alharma	Tablett	100 mg		165084	20	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Dumoxin	Dumex- Alharma	Tablett	100 mg		28399	300	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Dumoxin	Dumex- Alharma	Tablett	100 mg		165118	30	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Vibramycin	Pfizer	Tablett	100 mg		420463	50	stk	endose	
J01AA02	Doxycycline	Vibramycin	Pfizer	Tablett	100 mg		409458	10	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Vibramycin	Pfizer	Tablett	100 mg		409540	15	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Vibramycin	Pfizer	Tablett	100 mg		409557	30	stk	enpac	
J01AA07	Tetracycline	Tetracyclin	Alharma	Tablett	250 mg		135228	32	stk	boks	
J01AA07	Tetracycline	Tetracyclin	Alharma	Tablett	250 mg		157511	100	stk	boks	
J01AA07	Tetracycline	Tetracyclin	Arco	Kapsel	250 mg		112987	16	stk	enpac	
J01AA07	Tetracycline	Tetracyclin	Arco	Kapsel	250 mg		112995	24	stk	enpac	
J01AA07	Tetracycline	Tetracyclin	Arco	Kapsel	250 mg		592444	32	stk	enpac	
J01AA07	Tetracycline	Tetracyclin	Arco	Kapsel	250 mg		592451	40	stk	enpac	
J01AA07	Tetracycline	Tetracyclin	Arco	Kapsel	250 mg		113001	100	stk	enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	NM Pharma	Kapsel	250 mg		19034	20	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	NM Pharma	Kapsel	250 mg		19299	30	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxillin	Alharma	Tablett	250 mg		542290	18	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxillin	Alharma	Tablett	250 mg		11121	20	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxillin	Alharma	Tablett	250 mg		542282	30	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Flemoxin	Yamanouchi	Oppløselig tablett	250 mg		428680	14	stk	enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Flemoxin	Yamanouchi	Oppløselig tablett	250 mg		460071	20	stk	enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	250 mg		193219	20	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	250 mg		193649	30	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	250 mg		193730	40	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	250 mg		193052	100	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	NM Pharma	Kapsel	375 mg		54510	14	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	NM Pharma	Kapsel	375 mg		588889	20	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Flemoxin	Yamanouchi	Oppløselig tablett	375 mg		47316	14	stk	enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Flemoxin	Yamanouchi	Oppløselig tablett	375 mg		460154	20	stk	enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	375 mg		193193	14	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	375 mg		193201	20	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	375 mg		192856	100	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	NM Pharma	Kapsel	500 mg		19497	9	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	NM Pharma	Kapsel	500 mg		19786	20	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	NM Pharma	Kapsel	500 mg		19968	30	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	NM Pharma	Kapsel	500 mg		18887	40	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	NM Pharma	Kapsel	500 mg		20164	100	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxillin	Alharma	Tablett	500 mg		542373	18	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxillin	Alharma	Tablett	500 mg		11147	20	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxillin	Alharma	Tablett	500 mg		542365	30	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Flemoxin	Yamanouchi	Oppløselig tablett	500 mg		47340	14	stk	enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Flemoxin	Yamanouchi	Oppløselig tablett	500 mg		460196	20	stk	enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	500 mg		192872	20	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	500 mg		192880	30	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	500 mg		192708	40	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	500 mg		192716	100	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	NM Pharma	Tablett	750 mg		89128	20	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Flemoxin	Yamanouchi	Oppløselig tablett	750 mg		63453	14	stk	enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Flemoxin	Yamanouchi	Oppløselig tablett	750 mg		460303	20	stk	enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	750 mg		192732	14	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	750 mg		191940	20	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	750 mg		192435	100	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	Nycomed Pharma	Granulat til mikstur	50 mg/ml		62380	100	ml	flaske	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Granulat til mikstur	50 mg/ml		383638	60	ml	flaske	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Granulat til mikstur	50 mg/ml		484873	100	ml	flaske	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Granulat til mikstur	50 mg/ml		383646	125	ml	flaske	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Granulat til mikstur	50 mg/ml		383653	200	ml	flaske	
J01CA08	Pivmecillinam	Selexid	Orifarm AS	Tablett	200 mg		13306	24	stk	blisterpakning	
J01CA08	Pivmecillinam	Selexid	Orifarm AS	Tablett	200 mg		13303	36	stk	blisterpakning	
J01CA08	Pivmecillinam	Selexid	Orifarm AS	Tablett	200 mg		13314	48	stk	blisterpakning	
J01CA08	Pivmecillinam	Selexid	Orifarm AS	Tablett	200 mg		13325	108	stk	blisterpakning	
J01CA08	Pivmecillinam	Selexid	Leo Pharma	Tablett	200 mg		458349	20	stk	enpac	
J01CA08	Pivmecillinam	Selexid	Leo Pharma	Tablett	200 mg		458356	30	stk	enpac	
J01CA08	Pivmecillinam	Selexid	Leo Pharma	Tablett	200 mg		458372	40	stk	enpac	
J01CA08	Pivmecillinam	Selexid	Leo Pharma	Tablett	200 mg		1974	100	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	330 mg		120188	20	stk	boks	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	330 mg		589473	20	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	330 mg		589481	30	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Tablett	400 mg		112201	100	stk	–	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Tablett	400 mg		138685	20	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Tablett	400 mg		138800	200	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Tablett	400 mg		138776	30	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Tablett	650 mg		139386	100	stk	endose	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Tablett	650 mg		138834	20	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Tablett	650 mg		139006	200	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Tablett	650 mg		139253	30	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Tablett	650 mg		139311	300	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Tablett	650 mg		139345	40	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660 mg		11818	40	stk	blisterpakning	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660 mg		120212	15	stk	boks	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660 mg		120220	20	stk	boks	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660 mg		543363	200	stk	boks	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660 mg		447433	30	stk	boks	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660 mg		543371	300	stk	boks	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660 mg		120238	100	stk	boks	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660 mg		589523	50	stk	endose	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660 mg		589499	20	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660 mg		589507	30	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660 mg		589531	100	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660 mg		589556	300	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Granulat til mikstur	50 mg/ml		16519	125	ml	flaske	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Granulat til mikstur	50 mg/ml		16527	200	ml	flaske	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Granulat til mikstur	50 mg/ml		16584	300 ml		flaske	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Calcipen	Leo Pharma	Pulv.t.mik	50 mg/ml		9894	100 ml		flaske	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Granulat til mikstur	50 mg/ml		52472	100 ml		flaske	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Granulat til mikstur	50 mg/ml		52696	200 ml		flaske	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Granulat til dråper	250 mg/ml		134056	20 ml		flaske	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Granulat til dråper	250 mg/ml		134064	40 ml		flaske	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Granulat til dråper	250 mg/ml		57364	20 ml		flaske	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Granulat til dråper	250 mg/ml		138651	200 ml		flaske	
<i>J01DA01 Cefalexin</i>											
J01DA01	Cefalexin	Cefalexin	NM Pharma	Tablett	500 mg		575407	14 stk		boks	
J01DA01	Cefalexin	Cefalexin	NM Pharma	Tablett	500 mg		575415	20 stk		boks	
J01DA01	Cefalexin	Cefalexin	NM Pharma	Tablett	500 mg		575431	40 stk		boks	
J01DA01	Cefalexin	Cefalexin	NM Pharma	Tablett	500 mg		575464	100 stk		boks	
J01DA01	Cefalexin	Keflex	Lilly	Tablett	500 mg		447938	100 stk		boks	
J01DA01	Cefalexin	Keflex	Paranova	Tablett	500 mg		385443	100 stk		boks	
J01DA01	Cefalexin	Keflex	Lilly	Tablett	500 mg		156778	14 stk		enpac	
J01DA01	Cefalexin	Keflex	Paranova	Tablett	500 mg		385450	14 stk		enpac	
J01DA01	Cefalexin	Keflex	Lilly	Tablett	500 mg		156869	20 stk		enpac	
J01DA01	Cefalexin	Keflex	Lilly	Tablett	500 mg		157040	40 stk		enpac	
<i>J01DA03 Cefalotin</i>											
J01DA03	Cefalotin	Keflin	Paranova	Pulver til inj./inf.-væske	999–		385484	10 g		hetteglass	
J01DA03	Cefalotin	Keflin	Lilly	Pulver til inj./inf.-væske	999–		178186	10 g		hetteglass	
J01DA03	Cefalotin	Keflin	Lilly	Pulver til inj./inf.-væske	999–		423079	20 g		hetteglass	
J01DA03	Cefalotin	Keflin	Paranova	Pulver til inj./inf.-væske	999–		385500	20 g		hetteglass	
<i>J01DA10 Cefotaxime</i>											
J01DA10	Cefotaxime	Claforan	Aventis Pharma	Infusjonsubstans	999–		522979	5 g		hetteglass	
J01DA10	Cefotaxime	Claforan	Sigma	Infusjonsubstans	999–		428995	1 g		hetteglass	
J01DA10	Cefotaxime	Claforan	Sigma	Infusjonsubstans	999–		433193	5 g		hetteglass	
J01DA10	Cefotaxime	Claforan	Sigma	Infusjonsubstans	999–		433201	10 g		hetteglass	
J01DA10	Cefotaxime	Claforan	Aventis Pharma	Infusjonsubstans	999–		522995	10 g		hetteglass	
J01DA10	Cefotaxime	Claforan	Sigma	Infusjonsubstans	999–		429001	2 g		hetteglass	
J01DA10	Cefotaxime	Claforan	Aventis Pharma	Infusjonsubstans	999–		522953	2,5 mg		hetteglass	
<i>J01EA01 Trimethoprim</i>											
J01EA01	Trimethoprim	Trimetoprim GEA	GEA	Tablett	100 mg		172569	30 stk		boks	
J01EA01	Trimethoprim	Trimetoprim GEA	GEA	Tablett	100 mg		172577	100 stk		boks	
J01EA01	Trimethoprim	Trimetoprim Orion	Orion	Tablett	100 mg		6973	30 stk		boks	
J01EA01	Trimethoprim	Trimetoprim Orion	Orion	Tablett	100 mg		6981	100 stk		boks	
<i>J01EE01 Sulfamethoxazole and trimethoprim</i>											
J01EE01	Sulfamethoxazole and trimethoprim	Bactrim	Roche	Tablett	999–		124461	100 stk		boks	
J01EE01	Sulfamethoxazole and trimethoprim	Bactrim	Roche	Tablett	999–		124453	20 stk		enpac	
J01EE01	Sulfamethoxazole and trimethoprim	Bactrim	Roche	Tablett	999–		460816	30 stk		enpac	
J01EE01	Sulfamethoxazole and trimethoprim	Trimetoprim-sulfa	GEA	Tablett	999–		182964	12 stk		boks	
J01EE01	Sulfamethoxazole and trimethoprim	Trimetoprim-sulfa	GEA	Tablett	999–		180364	20 stk		boks	
J01EE01	Sulfamethoxazole and trimethoprim	Trimetoprim-sulfa	GEA	Tablett	999–		159129	28 stk		boks	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
J01EE01	Sulfamethoxazole and trimethoprim	Trimetoprim-sulfa	GEA	Tablett	999–		159145	100	stk	boks	
J01EE01	Sulfamethoxazole and trimethoprim	Trimetoprim-sulfa	GEA	Tablett	999–		159210	1000	stk	boks	
J01FA01	Erythromycin	Abbotcin	Abbott	Granulat til mikstur	40 mg/ml		22533	100	ml	flaske	
J01FA01	Erythromycin	Abbotcin	Abbott	Granulat til mikstur	40 mg/ml		12989	200	ml	flaske	
J01FA01	Erythromycin	Ery-max	AstraZeneca	Granulat til mikstur	40 mg/ml		515	100	ml	flaske	
J01FA01	Erythromycin	Ery-max	AstraZeneca	Granulat til mikstur	40 mg/ml		659	200	ml	flaske	
J01FA01	Erythromycin	Abbotcin	Abbott	Granulat til mikstur	100 mg/ml		88112	50	ml	flaske	
J01FA01	Erythromycin	Abbotcin	Abbott	Granulat til mikstur	100 mg/ml		85845	100	ml	flaske	
J01FA01	Erythromycin	Abbotcin	Abbott	Granulat til mikstur	100 mg/ml		103747	200	ml	flaske	
J01FA01	Erythromycin	Ery-max	AstraZeneca	Granulat til mikstur	100 mg/ml		372060	50	ml	flaske	
J01FA01	Erythromycin	Ery-max	AstraZeneca	Granulat til mikstur	100 mg/ml		372078	100	ml	flaske	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Orifarm AS	Kapsel	150 mg		8873	24	stk	blisterpakning	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Orifarm AS	Kapsel	150 mg		9096	40	stk	blisterpakning	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Orifarm AS	Kapsel	150 mg		9105	100	stk	blisterpakning	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Pharmacia	Kapsel	150 mg		597401	24	stk	enpac	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Euromedica	Kapsel	150 mg		428169	24	stk	enpac	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Sigma	Kapsel	150 mg		415661	24	stk	enpac	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Pharmacia	Kapsel	150 mg		412064	40	stk	enpac	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Euromedica	Kapsel	150 mg		550319	40	stk	enpac	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Pharmacia	Kapsel	150 mg		464891	100	stk	enpac	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Pharmacia	Kapsel	300 mg		588574	20	stk	enpac	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Sigma	Kapsel	300 mg		412882	24	stk	enpac	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Pharmacia	Kapsel	300 mg		151852	32	stk	enpac	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Sigma	Kapsel	300 mg		415075	32	stk	enpac	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Pharmacia	Kapsel	300 mg		151860	100	stk	enpac	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Pharmacia	Injeksjonsvæske	150 mg/ml		432898	20	ml	ampuller	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Pharmacia	Injeksjonsvæske	150 mg/ml		432906	40	ml	ampuller	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Orifarm AS	Injeksjonsvæske	150 mg/ml		5414	40	ml	glasampull	
J01GB01	Tobramycin	Nebcin	Orifarm AS	Injeksjonsvæske	40 mg/ml		10023	20	ml	ampuller	
J01GB01	Tobramycin	Nebcin	Orifarm AS	Injeksjonsvæske	40 mg/ml		9769	20	ml	hetteglass	
J01GB01	Tobramycin	Nebcina	Lilly	Injeksjonsvæske	40 mg/ml		409433	10	ml		
J01GB01	Tobramycin	Nebcina	Lilly	Injeksjonsvæske	40 mg/ml		409466	20	ml		
J01GB01	Tobramycin	Nebcina	Paranova	Injeksjonsvæske	40 mg/ml		427617	20	ml		
J01MA02	Ciprofloxacin	Ciprofloxacin	Alpharma	Tablett	250 mg		11624	10	stk	enpac	
J01MA02	Ciprofloxacin	Ciprofloxacin	Alpharma	Tablett	250 mg		11640	20	stk	enpac	
J01MA02	Ciprofloxacin	Ciprofloxacin	Alpharma	Tablett	250 mg		11648	100	stk	enpac	
J01MA02	Ciprofloxacin	Ciproxin	Bayer	Tablett	250 mg		194977	10	stk	enpac	
J01MA02	Ciprofloxacin	Ciproxin	Bayer	Tablett	250 mg		194985	20	stk	enpac	
J01MA02	Ciprofloxacin	Ciproxin	Bayer	Tablett	250 mg		195008	100	stk	enpac	
J01MA02	Ciprofloxacin	Ciprofloxacin	Alpharma	Tablett	500 mg		11657	10	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
J01MA02	Ciprofloxacin	Ciprofloxacin Alpharma	Alpharma	Tablett	500 mg		11673	20	stk	enpac	
J01MA02	Ciprofloxacin	Ciprofloxacin Alpharma	Alpharma	Tablett	500 mg		11679	100	stk	enpac	
J01MA02	Ciprofloxacin	Ciproxin	Bayer	Tablett	500 mg		195032	10	stk	enpac	
J01MA02	Ciprofloxacin	Ciproxin	Bayer	Tablett	500 mg		195065	20	stk	enpac	
J01MA02	Ciprofloxacin	Ciproxin	Bayer	Tablett	500 mg		195073	100	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole										
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Pfizer	Kapsel	50 mg		446807	7	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Sigma	Kapsel	50 mg		489039	7	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Pfizer	Kapsel	50 mg		478289	28	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Sigma	Kapsel	50 mg		489054	28	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Pfizer	Kapsel	100 mg		483503	7	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Euromedica	Kapsel	100 mg		3841	7	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Paranova	Kapsel	100 mg		196261	10	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Cross Pharma	Kapsel	100 mg		546804	10	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Pfizer	Kapsel	100 mg		483511	28	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Euromedica	Kapsel	100 mg		3853	28	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Paranova	Kapsel	100 mg		196337	30	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Cross Pharma	Kapsel	100 mg		546820	30	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Pfizer	Kapsel	150 mg		446930	1	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Cross Pharma	Kapsel	150 mg		507848	1	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Euromedica	Kapsel	150 mg		3864	1	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Pfizer	Kapsel	150 mg		566992	4	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Pfizer	Kapsel	150 mg		428128	6	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Pfizer	Kapsel	200 mg		483552	28	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Sigma	Kapsel	200 mg		512392	28	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Euromedica	Kapsel	200 mg		3875	28	stk	enpac	
J04AB02	Rifampicin										
J04AB02	Rifampicin	Rimactan	Biochemie	Tablett	600 mg		591891	100	stk	boks	
J04AB02	Rifampicin	Rimactan	Paranova	Tablett	600 mg		197061	100	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir										
J05AB01	Aciclovir	Aciclovir	NM Pharma	Tablett	200 mg		496422	25	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Aciclovir	NM Pharma	Tablett	200 mg		496430	100	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Aciklovir	GEA	Tablett	200 mg		7030	25	stk	boks	
J05AB01	Aciclovir	Aciklovir	GEA	Tablett	200 mg		7041	100	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Acylovir	Alpharma	Tablett	200 mg		470815	25	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	Orifarm AS	Tablett	200 mg		10807	25	stk	blisterpakning	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	GlaxoSmithKline	Tablett	200 mg		77180	25	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	Farmagon AS	Tablett	200 mg		170456	25	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	Paranova	Tablett	200 mg		175513	25	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Aciclovir	Ranbaxy	Tablett	400 mg		397646	56	stk	aluminiumsblister	
J05AB01	Aciclovir	Aciclovir	NM Pharma	Tablett	400 mg		496448	56	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Aciklovir	GEA	Tablett	400 mg		7101	70	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Acylovir	Alpharma	Tablett	400 mg		470849	56	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	Orifarm AS	Tablett	400 mg		11681	50	stk	blisterpakning	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	Orifarm AS	Tablett	400 mg		10857	55	stk	blisterpakning	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	Orifarm AS	Tablett	400 mg		11638	60	stk	blisterpakning	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	Farmagon AS	Tablett	400 mg		170720	55	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	GlaxoSmithKline	Tablett	400 mg		14274	56	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Aciclovir	Ranbaxy	Tablett	800 mg		397653	35	stk	aluminiumsblister	
J05AB01	Aciclovir	Aciclovir	NM Pharma	Tablett	800 mg		496455	35	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Aciklovir	GEA	Tablett	800 mg		7109	35	stk	boks	
J05AB01	Aciclovir	Acylovir	Alpharma	Tablett	800 mg		470922	35	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	GlaxoSmithKline	Tablett	800 mg		480533	35	stk	enpac	
J05AB11	Valaciclovir										
J05AB11	Valaciclovir	Valtrex	Paranova	Tablett	500 mg		124	10	stk	blisterpakning	
J05AB11	Valaciclovir	Valtrex	Orifarm AS	Tablett	500 mg		11698	10	stk	blisterpakning	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
J05AB11	Valaciclovir	Valtrex	Orifarm AS	Tablett	500mg		11709	30stk		blisterpakning	
J05AB11	Valaciclovir	Valtrex	Paranova	Tablett	500mg		147	42stk		blisterpakning	
J05AB11	Valaciclovir	Valtrex	Orifarm AS	Tablett	500mg		11708	42stk		blisterpakning	
J05AB11	Valaciclovir	Valtrex	GlaxoSmithKline	Tablett	500mg		175612	10stk		enpac	
J05AB11	Valaciclovir	Valtrex	Euromedica	Tablett	500mg		4534	10stk		enpac	
J05AB11	Valaciclovir	Valtrex	GlaxoSmithKline	Tablett	500mg		184598	30stk		enpac	
J05AB11	Valaciclovir	Valtrex	Euromedica	Tablett	500mg		4557	30stk		enpac	
J05AB11	Valaciclovir	Valtrex	GlaxoSmithKline	Tablett	500mg		377333	42stk		enpac	
J05AB11	Valaciclovir	Valtrex	Euromedica	Tablett	500mg		6331	42stk		foliepakning	
<i>J05AF01</i>	<i>Zidovudine</i>										
J05AF01	Zidovudine	Retrovir	GlaxoSmithKline	Kapsel	100mg		53215	100stk		boks	
J05AF01	Zidovudine	Retrovir	Farmagon AS	Kapsel	100mg		168419	100stk		glass	
<i>J05AF04</i>	<i>Stavudine</i>										
J05AF04	Stavudine	Zerit	Orifarm AS	Kapsel	30mg		14073	56stk		blisterpakning	
J05AF04	Stavudine	Zerit	Bristol-Myers Squibb	Kapsel	30mg		444240	56stk		enpac	
J05AF04	Stavudine	Zerit	Bristol-Myers Squibb	Kapsel	40mg		444299	56stk		enpac	
J05AF04	Stavudine	Zerit	Euromedica	Kapsel	40mg		3846	56stk		enpac	
J05AF04	Stavudine	Zerit	Orifarm AS	Kapsel	40mg		14114	56stk		blisterpakning	
<i>L01BA01</i>	<i>Methotrexate</i>										
L01BA01	Methotrexate	Emthexat tabletter	Nycomed Pharma	Tablett	2,5 mg		96313	30stk		boksBB	
L01BA01	Methotrexate	Emthexat tabletter	Nycomed Pharma	Tablett	2,5 mg		33282	100stk		boksBB	
L01BA01	Methotrexate	Methotrexate	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg		8915	50stk		glassflaskeBB	
L01BA01	Methotrexate	Methotrexate	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg		8943	100stk		glassflaskeBB	
L01BA01	Methotrexate	Methotrexate	Euromedica	Tablett	2,5 mg		8726	100stk		glassflaskeBB	
L01BA01	Methotrexate	Methotrexate	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg		8895	100stk		plastboksBB	
L01BA01	Methotrexate	Methotrexate tabletter	Wyeth Lederle	Tablett	2,5 mg		371641	100stk		boksBB	
L01BA01	Methotrexate	Methotrexate tabletter	Paranova	Tablett	2,5 mg		398750	100stk		boksBB	
<i>L01CB01</i>	<i>Etoposide</i>										
L01CB01	Etoposide	Exitop	Baxter	Kapsel	50mg		374330	20stk		eske	
L01CB01	Etoposide	Vepesid	Orifarm AS	Kapsel	50mg		9796	20stk		blisterpakning	
L01CB01	Etoposide	Vepesid kapsler	Bristol-Myers Squibb	Kapsel	50mg		73783	20stk		enpac	
L01CB01	Etoposide	Vepesid kapsler	Paranova	Kapsel	50mg		174839	20stk		enpac	
L01CB01	Etoposide	Exitop	Baxter	Kapsel	100mg		374314	10stk		eske	
L01CB01	Etoposide	Vepesid	Orifarm AS	Kapsel	100mg		9705	10stk		blisterpakning	
L01CB01	Etoposide	Vepesid	Orifarm AS	Kapsel	100mg		9983	3stk		glassbeholder	
L01CB01	Etoposide	Vepesid	Orifarm AS	Kapsel	100mg		9994	9stk		glassbeholder	
L01CB01	Etoposide	Vepesid kapsler	Bristol-Myers Squibb	Kapsel	100mg		537720	10stk		enpac	
L01CB01	Etoposide	Vepesid kapsler	Paranova	Kapsel	100mg		174722	10stk		enpac	
L01CB01	Etoposide	Vepesid kapsler	Sigma	Kapsel	100mg		488965	10stk		enpac	
<i>L01DB03</i>	<i>Epirubicin</i>										
L01DB03	Epirubicin	Farmorubicin	Pharmacia	Infusjonsubstans	999–		79343	10mg		hetteglass	
L01DB03	Epirubicin	Farmorubicin	Sigma	Infusjonsubstans	999–		460139	10mg		hetteglass	
L01DB03	Epirubicin	Farmorubicin	Sigma	Infusjonsubstans	999–		460162	50mg		hetteglass	
L01DB03	Epirubicin	Farmorubicin	Pharmacia	Infusjonsubstans	999–		79350	50mg		hetteglass	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
L01XX05	Hydroxycarbamide										
L01XX05	Hydroxycarbamide	Hydrea	Orifarm AS	Kapsel	500mg		9005	100	stk	blisterpakning	
L01XX05	Hydroxycarbamide	Hydroxyurea	Medac	Kapsel	500mg		464438	50	stk	blisterpakning	
L01XX05	Hydroxycarbamide	Hydroxyurea	Medac	Kapsel	500mg		464545	100	stk	blisterpakning	
L02AB01	Megestrol										
L02AB01	Megestrol	Megace	Orifarm AS	Tablett	160mg		9749	30	stk	blisterpakning	
L02AB01	Megestrol	Megace	Orifarm AS	Tablett	160mg		9950	60	stk	blisterpakning	
L02AB01	Megestrol	Megace	Orifarm AS	Tablett	160mg		9961	100	stk	blisterpakning	
L02AB01	Megestrol	Megace	Orifarm AS	Tablett	160mg		9972	110	stk	blisterpakning	
L02AB01	Megestrol	Megace	Euromedica	Tablett	160mg		398826	30	stk	boks	
L02AB01	Megestrol	Megace	Paranova	Tablett	160mg		570747	30	stk	boks	
L02AB01	Megestrol	Megace	Paranova	Tablett	160mg		570770	60	stk	boks	
L02AB01	Megestrol	Megace	Paranova	Tablett	160mg		63602	100	stk	boks	
L02AB01	Megestrol	Megace	Bristol-Myers Squibb	Tablett	160mg		443630	28	stk	enpac	
L02AB01	Megestrol	Megace	Bristol-Myers Squibb	Tablett	160mg		443648	56	stk	enpac	
L02AB01	Megestrol	Megace	Euromedica	Tablett	160mg		550368	60	stk	enpac	
L02AB01	Megestrol	Megace	Euromedica	Tablett	160mg		550426	110	stk	enpac	
L02AB01	Megestrol	Megace	Sigma	Tablett	160mg		1703	110	stk	enpac	
L02AB01	Megestrol	Megace	Bristol-Myers Squibb	Tablett	160mg		443655	112	stk	enpac	
L02AE03	Goserelin										
L02AE03	Goserelin	Zoladex	AstraZeneca	Implantat	3,6mg		412049	3,6	mg	engangs-sprøyte	
L02AE03	Goserelin	Zoladex	AstraZeneca	Implantat	3,6mg		582791	10,8	mg	engangs-sprøyte	
L02AE03	Goserelin	Zoladex	Orifarm AS	Implantat	3,6mg		10510	3,6	mg	implantat	
L02AE03	Goserelin	Zoladex	Orifarm AS	Implantat	3,6mg		10598	10,8	stk	implantat	
L02AE03	Goserelin	Zoladex	Paranova	Implantat	3,6mg		123661	3,6	mg	sprøyte	
L02AE03	Goserelin	Zoladex	Paranova	Implantat	3,6mg		141424	10,8	mg	sprøyte	
L02AE03	Goserelin	Zoladex	AstraZeneca	Implantat	10,8mg		5363	10,8	mg	plast engangs-sprøyte	
L02AE03	Goserelin	Zoladex	Paranova	Implantat	10,8mg		572495	10,8	mg	sprøyte	
L02BA01	Tamoxifen										
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	AstraZeneca	Tablett	10mg		85621	100	stk	enpacBB	
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	NM Pharma	Tablett	10mg		412825	100	stk	boksBB	
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	GEA	Tablett	10mg		1885	100	stk	blisterBB	
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	Orifarm AS	Tablett	20mg		10499	30	stk	blisterbrettBB	
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	Orifarm AS	Tablett	20mg		10576	100	stk	blisterbrettBB	
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	AstraZeneca	Tablett	20mg		85738	30	stk	enpacBB	
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	Euromedica	Tablett	20mg		3837	30	stk	enpacBB	
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	AstraZeneca	Tablett	20mg		81349	100	stk	enpacBB	
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	Euromedica	Tablett	20mg		3876	100	stk	enpacBB	
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	NM Pharma	Tablett	20mg		412833	30	stk	boksBB	
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	NM Pharma	Tablett	20mg		412924	100	stk	boksBB	
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	GEA	Tablett	20mg		5236	30	stk	blisterBB	
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	GEA	Tablett	20mg		1924	100	stk	blisterBB	
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	AstraZeneca	Tablett	30mg		140376	30	stk	enpacBB	
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	AstraZeneca	Tablett	30mg		140392	90	stk	enpacBB	
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	NM Pharma	Tablett	30mg		463844	30	stk	boksBB	
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	NM Pharma	Tablett	30mg		463851	100	stk	boksBB	
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	GEA	Tablett	30mg		1955	30	stk	blisterBB	
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	GEA	Tablett	30mg		1952	100	stk	blisterBB	
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	AstraZeneca	Tablett	40mg		178566	30	stk	enpacBB	
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	GEA	Tablett	40mg		5886	30	stk	blisterBB	
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	GEA	Tablett	40mg		1935	100	stk	blisterBB	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
<i>L02BB01</i>	<i>Flutamide</i>										
L02BB01	Flutamide	Eulexin	Orifarm AS	Tablett	250 mg		5864	84 stk		blister	
L02BB01	Flutamide	Eulexin	Sigma	Tablett	250 mg		5657	84 stk		blisterpakning	
L02BB01	Flutamide	Eulexin	Orifarm AS	Tablett	250 mg		5864	84 stk		blisterpakning	
L02BB01	Flutamide	Eulexin	Schering-Plough	Tablett	250 mg		523886	84 stk		enpac	
L02BB01	Flutamide	Eulexin	Paranova	Tablett	250 mg		124644	84 stk		enpac	
L02BB01	Flutamide	Eulexin	Euromedica	Tablett	250 mg		3436	84 stk		enpac	
L02BB01	Flutamide	Flutamid	Orifarm AS	Tablett	250 mg		5893	84 stk		blister	
L02BB01	Flutamide	Flutamid	Orion	Tablett	250 mg		523282	84 stk		kalenderpakning	
<i>L02BB03</i>	<i>Bicalutamide</i>										
L02BB03	Bicalutamide	Casodex	Orifarm AS	Tablett	50 mg		8926	30 stk		blister	
L02BB03	Bicalutamide	Casodex	Orifarm AS	Tablett	50 mg		9009	100 stk		blister	
L02BB03	Bicalutamide	Casodex	Orifarm AS	Tablett	50 mg		8926	30 stk		blisterpakning	
L02BB03	Bicalutamide	Casodex	Orifarm AS	Tablett	50 mg		8996	90 stk		blisterpakning	
L02BB03	Bicalutamide	Casodex	Orifarm AS	Tablett	50 mg		9007	120 stk		blisterpakning	
L02BB03	Bicalutamide	Casodex	AstraZeneca	Tablett	50 mg		374520	30 stk		enpac	
L02BB03	Bicalutamide	Casodex	Euromedica	Tablett	50 mg		3435	30 stk		enpac	
L02BB03	Bicalutamide	Casodex	AstraZeneca	Tablett	50 mg		447284	100 stk		enpac	
L02BB03	Bicalutamide	Casodex	Euromedica	Tablett	50 mg		3502	100 stk		enpac	
<i>L02BG03</i>	<i>Anastrozole</i>										
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	Orifarm AS	Tablett	1 mg		9920	28 stk		blisterpakning	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	Orifarm AS	Tablett	1 mg		10185	98 stk		blisterpakning	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	Paranova	Tablett	1 mg		403972	98 stk		blisterpakning	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	Euromedica	Tablett	1 mg		3433	28 stk		enpac	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	Sigma	Tablett	1 mg		8662	28 stk		enpac	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	Euromedica	Tablett	1 mg		3489	98 stk		enpac	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	Sigma	Tablett	1 mg		8852	98 stk		enpac	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	AstraZeneca	Tablett	1 mg		83113	28 stk		kalenderpakning	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	AstraZeneca	Tablett	1 mg		386953	98 stk		kalenderpakning	
<i>L03AB07</i>	<i>Interferon beta-1a</i>										
L03AB07	Interferon beta-1a	Rebif	Serono	Injeksjonsvæske	22 mcg/0,5 ml		538496	12 ml		ferdigfylt sprøyte av glass	
L03AB07	Interferon beta-1a	Rebif	Orifarm AS	Injeksjonsvæske	22 mcg/0,5 ml		14096	12 ml		ferdigfylt sprøyte av glass	
<i>L04AA01</i>	<i>Ciclosporin</i>										
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Orifarm AS	Kapsel	25 mg		4680	50 stk		blisterpakning	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Novartis	Kapsel	25 mg		466482	50 stk		enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Paranova	Kapsel	25 mg		189530	50 stk		enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Sigma	Kapsel	25 mg		440958	50 stk		enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Euromedica	Kapsel	25 mg		6960	50 stk		enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Farmagon AS	Kapsel	25 mg		552687	50 stk		enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Cross Pharma	Kapsel	25 mg		39214	50 stk		enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Farmagon AS	Kapsel	25 mg		552687	50 stk		enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	AAPharma	Kapsel	25 mg		531772	50 stk		enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Orifarm AS	Kapsel	50 mg		4669	50 stk		blisterpakning	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Farmagon AS	Kapsel	50 mg		96966	50 stk		blisterpakning	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Novartis	Kapsel	50 mg		467563	50 stk		enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Paranova	Kapsel	50 mg		189761	50 stk		enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Lege- middel- navn	Logo	Form	Styrke	En- het	Vare- nummer	Antall	Enhet	Pakning	Begr- bytte (BB)
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Sigma	Kapsel	50mg		458091	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Euromedica	Kapsel	50mg		7106	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Farmagon AS	Kapsel	50mg		96966	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Cross Pharma	Kapsel	50mg		39230	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	AAPharma	Kapsel	50mg		531780	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Orifarm AS	Kapsel	100mg		4599	50	stk	bli- ster- pakning	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Farmagon AS	Kapsel	100mg		521385	50	stk	bli- ster- pakning	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Novartis	Kapsel	100mg		467720	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Paranova	Kapsel	100mg		189845	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Sigma	Kapsel	100mg		476515	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Euromedica	Kapsel	100mg		7117	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Cross Pharma	Kapsel	100mg		39370	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Farmagon AS	Kapsel	100mg		521385	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	AAPharma	Kapsel	100mg		531798	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Novartis	Mikstur	100mg/ ml		586107	50	ml	flaske	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Sigma	Mikstur	100mg/ ml		476523	50	ml	flaske	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Paranova	Mikstur	100mg/ ml		451260	50	ml	flaske	
L04AA05	Tacrolimus	Prograf	Orifarm AS	Kapsel	1mg		8884	60	stk	bli- ster- pakning	
L04AA05	Tacrolimus	Prograf	Fujisawa GmbH	Kapsel	1mg		190256	50	stk	enpac	
L04AA05	Tacrolimus	Prograf	Euromedica	Kapsel	1mg		3777	60	stk	enpac	
L04AA05	Tacrolimus	Prograf	Sigma	Kapsel	1mg		8149	60	stk	enpac	
L04AA05	Tacrolimus	Prograf	Fujisawa GmbH	Kapsel	5mg		190231	50	stk	enpac	
L04AA05	Tacrolimus	Prograf	Euromedica	Kapsel	5mg		3803	60	stk	enpac	
L04AA05	Tacrolimus	Prograf	Sigma	Kapsel	5mg		8293	60	stk	enpac	
M01AB01	Indometacin	Confortid	Dumex- Alpharma	Kapsel	25mg		35980	100	stk	boks	
M01AB01	Indometacin	Confortid	Dumex- Alpharma	Kapsel	25mg		406751	30	stk	enpac	
M01AB01	Indometacin	Indocid	MSD	Kapsel	25mg		133264	30	stk	enpac	
M01AB01	Indometacin	Indocid	MSD	Kapsel	25mg		133272	100	stk	enpac	
M01AB01	Indometacin	Confortid	Dumex- Alpharma	Stikkpille	50mg		190728	10	stk	eske	
M01AB01	Indometacin	Confortid	Dumex- Alpharma	Stikkpille	50mg		190710	50	stk	eske	
M01AB01	Indometacin	Indocid	MSD	Stikkpille	50mg		437814	10	stk	eske	
M01AB01	Indometacin	Indocid	MSD	Stikkpille	50mg		437822	50	stk	eske	
M01AB01	Indometacin	Confortid	Dumex- Alpharma	Stikkpille	100mg		190702	10	stk	eske	
M01AB01	Indometacin	Confortid	Dumex- Alpharma	Stikkpille	100mg		190694	50	stk	eske	
M01AB01	Indometacin	Indocid	MSD	Stikkpille	100mg		179499	5	stk	eske	
M01AB01	Indometacin	Indocid	MSD	Stikkpille	100mg		179481	25	stk	eske	
M01AB01	Indometacin	Indocid	MSD	Stikkpille	100mg		179473	50	stk	eske	
M01AB01	Indometacin	Indocid	Paranova	Stikkpille	100mg		8607	50	stk	eske	
M01AB02	Sulindac	Clinoril	Orifarm AS	Tablett	200mg		10607	20	stk	bli- sterbrett	
M01AB02	Sulindac	Clinoril	Orifarm AS	Tablett	200mg		10673	100	stk	bli- sterbrett	
M01AB02	Sulindac	Clinoril	MSD	Tablett	200mg		555383	100	stk	boks	
M01AB02	Sulindac	Clinoril	MSD	Tablett	200mg		444257	20	stk	enpac	
M01AB02	Sulindac	Clinoril	Paranova	Tablett	200mg		5074	100	stk	enpac	
M01AB02	Sulindac	Clinoril	Paranova	Tablett	200mg		7047	105	stk	enpac	
M01AB02	Sulindac	Clinoril	Sigma	Tablett	200mg		449152	105	stk	enpac	
M01AB05	Diclofenac	Voltaren	Novartis	Enterotablett	25mg		411850	30	stk	enpac	
M01AB05	Diclofenac	Voltaren	Novartis	Enterotablett	25mg		411868	100	stk	enpac	
M01AB05	Diclofenac	Voltaren	Paranova	Enterotablett	25mg		185793	100	stk	enpac	
M01AB05	Diclofenac	Cataflam	Novartis	Tablett	50mg		60053	20	stk	enpac	
M01AB05	Diclofenac	Cataflam	Novartis	Tablett	50mg		60061	100	stk	enpac	
M01AB05	Diclofenac	Diclofenac Kalium	Ratiopharm	Tablett	50mg		4672	20	stk	endose	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
M01AB05	Diclofenac	Diclofenac Kalium	Ratiopharm	Tablett	50mg		4730	100	stk	endose	
M01AB05	Diclofenac	Voltaren	Orifarm AS	Enterotablett	50mg		6897	20	stk	blister	
M01AB05	Diclofenac	Voltaren	Orifarm AS	Enterotablett	50mg		7019	100	stk	blister	
M01AB05	Diclofenac	Voltaren	Orifarm AS	Enterotablett	50mg		6897	20	stk	blisterpakning	
M01AB05	Diclofenac	Voltaren	Orifarm AS	Enterotablett	50mg		7019	100	stk	blisterpakning	
M01AB05	Diclofenac	Voltaren	Novartis	Enterotablett	50mg		3939	20	stk	enpac	
M01AB05	Diclofenac	Voltaren	Novartis	Enterotablett	50mg		3988	100	stk	enpac	
M01AB05	Diclofenac	Voltaren	Euromedica	Enterotablett	50mg		3844	20	stk	enpac	
M01AB05	Diclofenac	Voltaren	Paranova	Enterotablett	50mg		186502	100	stk	enpac	
M01AB05	Diclofenac	Voltaren	Euromedica	Enterotablett	50mg		3891	100	stk	enpac	
M01AB55	Diclofenac, combinations	Arthrotec	Orifarm AS	Tablett	999-		6388	20	stk	blister	
M01AB55	Diclofenac, combinations	Arthrotec	Orifarm AS	Tablett	999-		6442	100	stk	blister	
M01AB55	Diclofenac, combinations	Arthrotec	Pharmacia	Tablett	999-		154591	20	stk	enpac	
M01AB55	Diclofenac, combinations	Arthrotec	Pharmacia	Tablett	999-		154708	100	stk	enpac	
M01AC01	Piroxicam	Pirox	Alpharma	Tablett	10mg		70086	20	stk	boks	
M01AC01	Piroxicam	Pirox	Alpharma	Tablett	10mg		70144	100	stk	boks	
M01AC01	Piroxicam	Piroxicam	NM Pharma	Tablett	10mg		412742	100	stk	boks	
M01AC01	Piroxicam	Piroxicam	NM Pharma	Tablett	10mg		412577	20	stk	endose	
M01AC01	Piroxicam	Felden	Pfizer	Tablett	20mg		100404	10	stk	enpac	
M01AC01	Piroxicam	Felden	Pfizer	Tablett	20mg		103291	20	stk	enpac	
M01AC01	Piroxicam	Felden	Pfizer	Tablett	20mg		103309	100	stk	enpac	
M01AC01	Piroxicam	Pirox	Alpharma	Tablett	20mg		70193	100	stk	boks	
M01AC01	Piroxicam	Pirox	Alpharma	Tablett	20mg		2982	50	stk	endose	
M01AC01	Piroxicam	Pirox	Alpharma	Tablett	20mg		544114	49	stk	endose	
M01AC01	Piroxicam	Pirox	Alpharma	Tablett	20mg		508812	10	stk	enpac	
M01AC01	Piroxicam	Piroxicam	NM Pharma	Tablett	20mg		415281	100	stk	boks	
M01AC01	Piroxicam	Piroxicam	NM Pharma	Tablett	20mg		414813	20	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Brufen	Abbott	Tablett	200mg		123687	100	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Ibumetin	Nycomed Pharma	Tablett	200mg		532556	20	stk	enpac	
M01AE01	Ibuprofen	Ibumetin	Nycomed Pharma	Tablett	200mg		11416	100	stk	plastboks	
M01AE01	Ibuprofen	Ibuprofen	Ratiopharm	Tablett	200mg		1261	20	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibuprofen	Ratiopharm	Tablett	200mg		1427	100	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa	Tablett	200mg		601	50	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa	Tablett	200mg		624	500	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa	Tablett	200mg		153569	20	stk	enpac	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa	Tablett	200mg		153742	100	stk	enpac	
M01AE01	Ibuprofen	Brufen	Abbott	Tablett	400mg		132290	30	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Brufen	Abbott	Tablett	400mg		595215	100	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Brufen	Abbott	Tablett	400mg		595322	250	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Ibumetin	Nycomed Pharma	Tablett	400mg		7800	50	stk	blister	
M01AE01	Ibuprofen	Ibumetin	Nycomed Pharma	Tablett	400mg		444828	30	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Ibumetin	Nycomed Pharma	Tablett	400mg		444877	100	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Ibuprofen	Ratiopharm	Tablett	400mg		1440	20	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibuprofen	Ratiopharm	Tablett	400mg		1449	50	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibuprofen	Ratiopharm	Tablett	400mg		1460	100	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa	Tablett	400mg		154013	50	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa	Tablett	400mg		154021	100	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa	Tablett	400mg		53827	50	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa	Tablett	400mg		53835	500	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa	Tablett	400mg		153866	20	stk	enpac	
M01AE01	Ibuprofen	Brufen	Abbott	Tablett	600mg		537746	30	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Brufen	Abbott	Tablett	600mg		537761	100	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Brufen	Abbott	Tablett	600mg		537779	250	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Brufen	Abbott	Tablett	600mg		155531	10	stk	enpac	
M01AE01	Ibuprofen	Ibumetin	Nycomed Pharma	Tablett	600mg		407205	10	stk	blister	
M01AE01	Ibuprofen	Ibumetin	Nycomed Pharma	Tablett	600mg		444885	30	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Ibumetin	Nycomed Pharma	Tablett	600mg		444901	100	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Ibuprofen	Ratiopharm	Tablett	600mg		1471	30	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibuprofen	Ratiopharm	Tablett	600mg		1482	100	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa	Tablett	600mg		55137	10	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa	Tablett	600mg		154203	100	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa	Tablett	600mg		154062	30	stk	enpac	
M01AE02	Naproxen	Ledox	Weifa	Tablett	250mg		5264	100	stk	boks	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
M01AE02	Naproxen	Ledox	Weifa	Tablett	250 mg		439802	20 stk		enpac	
M01AE02	Naproxen	Naprosyn	Roche	Tablett	250 mg		43828	20 stk		enpac	
M01AE02	Naproxen	Naprosyn	Roche	Tablett	250 mg		406272	100 stk		enpac	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	NM Pharma	Tablett	250 mg		141788	25 stk		boks	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	Alpharma	Tablett	250 mg		94177	100 stk		boks	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	NM Pharma	Tablett	250 mg		141853	100 stk		boks	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	Alpharma	Tablett	250 mg		2960	50 stk		endose	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	NM Pharma	Tablett	250 mg		150961	20 stk		endose	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	NM Pharma	Tablett	250 mg		486779	20 stk		endose	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	Alpharma	Tablett	250 mg		544064	49 stk		endose	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	NM Pharma	Tablett	250 mg		60251	50 stk		endose	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	Alpharma	Tablett	250 mg		444422	10 stk		enpac	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	Alpharma	Tablett	250 mg		444414	20 stk		enpac	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	Alpharma	Tablett	375 mg		94185	30 stk		boks	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	Alpharma	Tablett	375 mg		94193	100 stk		boks	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	Alpharma	Tablett	375 mg		3370	50 stk		endose	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	Alpharma	Tablett	375 mg		544072	49 stk		endose	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	Alpharma	Tablett	375 mg		511857	10 stk		enpac	
M01AE02	Naproxen	Ledox	Weifa	Tablett	500 mg		5272	10 stk		boks	
M01AE02	Naproxen	Ledox	Weifa	Tablett	500 mg		5587	100 stk		boks	
M01AE02	Naproxen	Ledox	Weifa	Tablett	500 mg		53652	50 stk		endose	
M01AE02	Naproxen	Naprosyn	Roche	Tablett	500 mg		428318	100 stk		enpac	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	Alpharma	Tablett	500 mg		94201	30 stk		boks	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	Alpharma	Tablett	500 mg		94227	100 stk		boks	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	NM Pharma	Tablett	500 mg		142034	100 stk		boks	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	Alpharma	Tablett	500 mg		3379	50 stk		endose	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	NM Pharma	Tablett	500 mg		434019	10 stk		endose	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	Alpharma	Tablett	500 mg		546036	49 stk		endose	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	NM Pharma	Tablett	500 mg		142000	50 stk		endose	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	Alpharma	Tablett	500 mg		497032	10 stk		enpac	
<i>M01AE03 Ketoprofen</i>											
M01AE03	Ketoprofen	Ketoprofen	NM Pharma	Kapsel	100 mg		460584	100 stk		boks	
M01AE03	Ketoprofen	Ketoprofen	NM Pharma	Kapsel	100 mg		460527	10 stk		endose	
M01AE03	Ketoprofen	Ketoprofen	NM Pharma	Kapsel	100 mg		462077	30 stk		endose	
M01AE03	Ketoprofen	Orudis	Aventis Pharma	Kapsel	100 mg		528729	100 stk		enpac	
<i>M01AH02 Rofecoxib</i>											
M01AH02	Rofecoxib	Vioux	Orifarm AS	Tablett	12,5 mg		12946	7 stk		blisterpakning	
M01AH02	Rofecoxib	Vioux	MSD	Tablett	12,5 mg		465229	14 stk		blisterpakning	
M01AH02	Rofecoxib	Vioux	Orifarm AS	Tablett	12,5 mg		12940	28 stk		blisterpakning	
M01AH02	Rofecoxib	Vioux	Orifarm AS	Tablett	12,5 mg		12951	49 stk		blisterpakning	
M01AH02	Rofecoxib	Vioux	Orifarm AS	Tablett	12,5 mg		12962	56 stk		blisterpakning	
M01AH02	Rofecoxib	Vioux	Orifarm AS	Tablett	12,5 mg		12973	98 stk		blisterpakning	
M01AH02	Rofecoxib	Vioux	MSD	Tablett	12,5 mg		584144	50 stk		endose	
M01AH02	Rofecoxib	Vioux	MSD	Tablett	12,5 mg		465047	7 stk		enpac	
M01AH02	Rofecoxib	Vioux	MSD	Tablett	12,5 mg		465252	28 stk		enpac	
M01AH02	Rofecoxib	Vioux	MSD	Tablett	12,5 mg		465427	98 stk		enpac	
M01AH02	Rofecoxib	Vioux	MSD	Tablett	12,5 mg		1329	30 stk		hdpe boks	
M01AH02	Rofecoxib	Vioux	MSD	Tablett	12,5 mg		1340	100 stk		hdpe boks	
<i>M01CB03 Auranofin</i>											
M01CB03	Auranofin	Ridaura	Goldshield	Tablett	3 mg		531400	100 stk		boks	
M01CB03	Auranofin	Ridaura	Paranova	Tablett	3 mg		564906	90 stk		enpac	
M01CB03	Auranofin	Ridaura	Farmagon AS	Tablett	3 mg		168427	105 stk		enpac	
M01CB03	Auranofin	Ridaura	Orifarm AS	Tablett	3 mg		10792	90 stk		plastboks	
M01CB03	Auranofin	Ridaura	Orifarm AS	Tablett	3 mg		10780	100 stk		plastboks	
M01CB03	Auranofin	Ridaura	Paranova	Tablett	3 mg		7226	100 stk		plastboks	
<i>M02AA10 Ketoprofen</i>											
M02AA10	Ketoprofen	Orudis	Aventis Pharma	Gel	2,5 %		31427	60 g		tube	
M02AA10	Ketoprofen	Orudis	Euromedica	Gel	2,5 %		3894	60 g		tube	
M02AA10	Ketoprofen	Orudis	Orifarm AS	Gel	2,5 %		11183	60 g		tube	
<i>M03BX01 Baclofen</i>											
M03BX01	Baclofen	Baklofen	NM Pharma	Tablett	10 mg		411033	50 stk		endose	
M03BX01	Baclofen	Lioresal	Novartis	Tablett	10 mg		448670	50 stk		enpac	
M03BX01	Baclofen	Baklofen	NM Pharma	Tablett	25 mg		411157	50 stk		endose	
M03BX01	Baclofen	Lioresal	Novartis	Tablett	25 mg		448688	50 stk		enpac	
<i>M04AA01 Allopurinol</i>											
M04AA01	Allopurinol	Allopur	Nycomed Pharma	Tablett	100 mg		115683	100 stk		boks	
M04AA01	Allopurinol	Arturic	Alpharma	Tablett	100 mg		509539	100 stk		boks	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	Orifarm AS	Tablett	100mg		8902	100	stk	blisterpakning	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	GlaxoSmithKline	Tablett	100mg		152835	100	stk	boks	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	Paranova	Tablett	100mg		386680	100	stk	enpac	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	Sigma	Tablett	100mg		105106	100	stk	enpac	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	Euromedica	Tablett	100mg		588541	100	stk	enpac	
M04AA01	Allopurinol	Allopur	Nycomed Pharma	Tablett	300mg		509117	100	stk	boks	
M04AA01	Allopurinol	Arturic	Alpharma	Tablett	300mg		509547	100	stk	boks	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	GlaxoSmithKline	Tablett	300mg		416412	100	stk	boks	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	Sigma	Tablett	300mg		449488	98	stk	enpac	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	Farmagon AS	Tablett	300mg		170852	98	stk	enpac	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	Euromedica	Tablett	300mg		590984	100	stk	enpac	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	Paranova	Tablett	300mg		386706	105	stk	enpac	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	Euromedica	Tablett	300mg		119867	105	stk	enpac	
N02AX02	Tramadol										
N02AX02	Tramadol	Nobligan	Grünenthal	Kapsel	50mg		559070	20	stk	enpac	
N02AX02	Tramadol	Nobligan	Grünenthal	Kapsel	50mg		559062	100	stk	enpac	
N02AX02	Tramadol	Nobligan	Grünenthal	Kapsel	50mg		467886	250	stk	enpac	
N02AX02	Tramadol	Tradolan	Lannacher	Tablett	50mg		5193	20	stk	blisterpakning	
N02AX02	Tramadol	Tradolan	Lannacher	Tablett	50mg		5146	100	stk	blisterpakning	
N02AX02	Tramadol	Tramadol	Ratiopharm	Kapsel	50mg		2684	100	stk	endose	
N02AX02	Tramadol	Tramadol	Ratiopharm	Kapsel	50mg		515700	20	stk	enpac	
N02AX02	Tramadol	Tramadol	GEA	Kapsel	50mg		139394	20	stk	blisterpakning	
N02AX02	Tramadol	Tramadol	GEA	Kapsel	50mg		139402	100	stk	blisterpakning	
N02AX02	Tramadol	Tramadol	GEA	Kapsel	50mg		1873	250	stk	blisterpakning	
N02AX02	Tramadol	Tramagetic	Nycomed Pharma	Kapsel	50mg		6295	20	stk	enpac	
N02AX02	Tramadol	Tramagetic	Nycomed Pharma	Kapsel	50mg		6560	100	stk	enpac	
N02BE01	Paracetamol										
N02BE01	Paracetamol	Alvedon	AstraZeneca	Stikkpille	60mg		82248	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Stikkpille	60mg		523233	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Stikkpille	60mg		454819	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Alvedon	AstraZeneca	Stikkpille	125mg		82388	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pamol	Nycomed Pharma	Stikkpille	125mg		534453	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Stikkpille	125mg		46565	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Stikkpille	125mg		503078	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Stikkpille	125mg		488478	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Alvedon	AstraZeneca	Stikkpille	250mg		488700	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pamol	Nycomed Pharma	Stikkpille	250mg		534461	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Stikkpille	250mg		163253	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Stikkpille	250mg		84970	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Stikkpille	250mg		473306	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Alvedon	AstraZeneca	Stikkpille	500mg		82404	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pamol	Nycomed Pharma	Stikkpille	500mg		534479	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Stikkpille	500mg		9522	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Stikkpille	500mg		171199	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Stikkpille	500mg		171348	50	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Stikkpille	500mg		488692	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pamol	Nycomed Pharma	Tablett	500mg		444323	20	stk	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Panam	Duranor	Tablett	500mg		89474	100	stk	boks	
N02BE01	Paracetamol	Panam	Duranor	Tablett	500mg		89532	600	stk	boks	
N02BE01	Paracetamol	Panam	Duranor	Tablett	500mg		82230	98	stk	endose	
N02BE01	Paracetamol	Panam	Duranor	Tablett	500mg		82222	20	stk	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Tablett	500mg		83865	300	stk	boks	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Tablett	500mg		409193	20	stk	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Tablett	500mg		554840	96	stk	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Tablett	500mg		3103	50	stk	boks	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Tablett	500mg		3111	100	stk	boks	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Tablett	500mg		17426	1000	stk	boks	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Tablett	500mg		575373	50	stk	endose	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Tablett	500mg		583492	500	stk	endose	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Tablett	500mg		517128	20	stk	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Tablett	500mg		100206	20	stk	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Paracetamol	Alpharma	Tablett	500mg		232	20	stk	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Tablett	500mg		45500	50	stk	boks	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Tablett	500mg		45682	100	stk	boks	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Tablett	500mg		2978	50	stk	endose	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Tablett	500mg		544106	49	stk	endose	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Tablett	500mg		526749	20	stk	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Panam	Duranor	Brusetablett	500mg		488882	20	stk	rør av aluminium	

ATC-kode	Generisk navn	Lege-middel-navn	Logo	Form	Styrke	Enhet	Vare-nummer	Antall	Enhet	Pakning	Begrutte (BB)
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Brusetablett	500 mg		402222	20 stk		enpac	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Brusetablett	500 mg		489492	20 stk		boks	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Brusetablett	500 mg		169052	20 stk		enpac	
N02BE01	Paracetamol	Alvedon	AstraZeneca	Stikkpille	1000 mg		414615	10 stk		eske	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Stikkpille	1000 mg		50914	10 stk		eske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Stikkpille	1000 mg		180794	10 stk		eske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Stikkpille	1000 mg		55129	50 stk		eske	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Stikkpille	1000 mg		488759	10 stk		eske	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Stikkpille	1000 mg		137380	10 stk		eske	
N02BE01	Paracetamol	Panam	Duranor	Tablett	1000 mg		488908	100 stk		boks	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Tablett	1000 mg		85944	100 stk		boks	
N02BE01	Paracetamol	Alvedon	AstraZeneca	Mikstur	24 mg/ml		82214	60 ml		flaske	
N02BE01	Paracetamol	Pamol	Nycomed Pharma	Mikstur	24 mg/ml		534438	60 ml		flaske	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Mikstur	24 mg/ml		415257	60 ml		flaske	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Mikstur	24 mg/ml		416826	200 ml		flaske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Mikstur	24 mg/ml		522433	60 ml		flaske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Mikstur	24 mg/ml		3632	500 ml		flaske	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Mikstur	24 mg/ml		51946	60 ml		flaske	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Tablett	50 mg		10375	6 stk		blisterbrett	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Tablett	50 mg		10750	12 stk		blisterbrett	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Tablett	50 mg		10375	6 stk		blisterpakning	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Tablett	50 mg		10750	12 stk		blisterpakning	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	GlaxoSmithKline	Tablett	50 mg		574541	6 stk		enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Farmagon AS	Tablett	50 mg		390302	6 stk		enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	GlaxoSmithKline	Tablett	50 mg		585232	12 stk		enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Farmagon AS	Tablett	50 mg		390310	12 stk		enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigrane	Orifarm AS	Tablett	50 mg		10373	6 stk		blisterbrett	
N02CC01	Sumatriptan	Imigrane	Orifarm AS	Tablett	50 mg		10742	12 stk		blisterbrett	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Tablett	100 mg		10369	2 stk		blisterpakning	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Tablett	100 mg		10711	6 stk		blisterpakning	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Tablett	100 mg		10722	18 stk		blisterpakning	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Tablett	100 mg		13295	20 stk		blisterpakning	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	GlaxoSmithKline	Tablett	100 mg		63321	2 stk		enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Paranova	Tablett	100 mg		140129	2 stk		enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Farmagon AS	Tablett	100 mg		3627	2 stk		enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	GlaxoSmithKline	Tablett	100 mg		63339	6 stk		enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Paranova	Tablett	100 mg		98970	6 stk		enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	GlaxoSmithKline	Tablett	100 mg		574582	18 stk		enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Farmagon AS	Tablett	100 mg		3683	18 stk		enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Paranova	Tablett	100 mg		397935	18 stk		enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	GlaxoSmithKline	Nesespray	20 mg/dose		441451	6 ml		endoseholder	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	GlaxoSmithKline	Nesespray	20 mg/dose		415422	18 ml		endoseholder	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Nesespray	20 mg/dose		8921	6 ml		endose-spray	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Nesespray	20 mg/dose		8968	18 ml		endose-spray	
N02CC01	Sumatriptan	Imigrane	Orifarm AS	Nesespray	20 mg/dose		10395	6 ml		endosenesespray	
N02CC01	Sumatriptan	Imigrane	Orifarm AS	Nesespray	20 mg/dose		10484	18 ml		endosenesespray	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	GlaxoSmithKline	Injeksjonsvæske	12 mg/ml		93252	1 ml		ampull (refill)	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	GlaxoSmithKline	Injeksjonsvæske	12 mg/ml		524926	6 ml		ampull (refill)	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	GlaxoSmithKline	Injeksjonsvæske	12 mg/ml		93260	1 ml		ferdigfylt sprøyte	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Injeksjonsvæske	12 mg/ml		9038	1 ml		ferdigfylt sprøyte	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Injeksjonsvæske	12 mg/ml		9248		1 ml	ferdigfylt sprøyte	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Injeksjonsvæske	12 mg/ml		9259		3 ml	ferdigfylt sprøyte	
N02CC02	Naratriptan	Naramig	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg		8893		6 stk	blisterpakning	
N02CC02	Naratriptan	Naramig	Farmagon AS	Tablett	2,5 mg		12794		8 stk	blisterpakning	
N02CC02	Naratriptan	Naramig	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg		11446		20 stk	blisterpakning	
N02CC02	Naratriptan	Naramig	Farmagon AS	Tablett	2,5 mg		12808		20 stk	blisterpakning	
N02CC02	Naratriptan	Naramig	GlaxoSmithKline	Tablett	2,5 mg		489963		6 stk	enpac	
N02CC02	Naratriptan	Naramig	GlaxoSmithKline	Tablett	2,5 mg		492843		18 stk	enpac	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg		10266		3 stk	blisterpakning	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	Paranova	Tablett	2,5 mg		470112		3 stk	blisterpakning	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg		10277		6 stk	blisterpakning	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	Paranova	Tablett	2,5 mg		470658		6 stk	blisterpakning	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg		10288		18 stk	blisterpakning	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	Paranova	Tablett	2,5 mg		470104		18 stk	blisterpakning	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	AstraZeneca	Tablett	2,5 mg		435578		3 stk	enpac	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	Farmagon AS	Tablett	2,5 mg		4652		3 stk	enpac	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	AstraZeneca	Tablett	2,5 mg		435594		6 stk	enpac	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	Farmagon AS	Tablett	2,5 mg		4741		6 stk	enpac	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	AstraZeneca	Tablett	2,5 mg		435610		18 stk	enpac	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	Farmagon AS	Tablett	2,5 mg		4752		18 stk	enpac	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	AstraZeneca	Smeltetablett	2,5 mg		184143		2 stk	blisterpakning	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig rapimelt	AstraZeneca	Smeltetablett	2,5 mg		184432		6 stk	blisterpakning	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig rapimelt	AstraZeneca	Smeltetablett	2,5 mg		551408		12 stk	blisterpakning	
N03AE01	Clonazepam	Rivotril	Orifarm AS	Tablett	0,5 mg		11413		150 stk	blisterpakning	
N03AE01	Clonazepam	Rivotril	Roche	Tablett	0,5 mg		593392		150 stk	boks	
N03AE01	Clonazepam	Rivotril	Orifarm AS	Tablett	0,5 mg		11402		150 stk	glassbeholder	
N03AE01	Clonazepam	Rivotril	Orifarm AS	Tablett	2 mg		11391		105 stk	blisterpakning	
N03AE01	Clonazepam	Rivotril	Roche	Tablett	2 mg		593434		100 stk	boks	
N03AE01	Clonazepam	Rivotril	Paranova	Tablett	2 mg		535963		100 stk	boks	
N03AF01	Carbamazepine	Karbamazepin	NM Pharma	Tablett	100 mg		412734		100 stk	boksBB	
N03AF01	Carbamazepine	Tegretol	Novartis	Tablett	100 mg		119198		100 stk	enpacBB	
N03AF01	Carbamazepine	Karbamazepin	NM Pharma	Tablett	200 mg		486654		200 stk	boksBB	
N03AF01	Carbamazepine	Karbamazepin	NM Pharma	Tablett	200 mg		430736		50 stk	endoseBB	
N03AF01	Carbamazepine	Tegretol	Orifarm AS	Tablett	200 mg		10800		50 stk	blisterpakning	
N03AF01	Carbamazepine	Tegretol	Orifarm AS	Tablett	200 mg		10888		200 stk	blisterpakning	
N03AF01	Carbamazepine	Tegretol	Novartis	Tablett	200 mg		158287		50 stk	enpacBB	
N03AF01	Carbamazepine	Tegretol	Novartis	Tablett	200 mg		40287		200 stk	enpacBB	
N03AF01	Carbamazepine	Tegretol	Paranova	Tablett	200 mg		442657		200 stk	enpacBB	
N03AF01	Carbamazepine	Trimonil	Desitin	Tablett	200 mg		531988		50 stk	enpacBB	
N03AF01	Carbamazepine	Trimonil	Desitin	Tablett	200 mg		532002		200 stk	enpacBB	
N03AF01	Carbamazepine	Tegretol	Novartis	Mikstur	20 mg/ml		533333		250 ml	flaskeBB	
N03AF01	Carbamazepine	Tegretol	Novartis	Mikstur	20 mg/ml		414789		300 ml	flaskeBB	
N03AF01	Carbamazepine	Trimonil	Desitin	Mikstur	20 mg/ml		531970		250 ml	glassflaskeBB av mørkt glass	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
N03AG01	Valproic acid										
N03AG01	Valproic acid	Deprakine	Sanofi Winthrop	Mikstur	60 mg/ml		105239	200 ml		flaskeBB	
N03AG01	Valproic acid	Orfiril	Desitin	Mikstur	60 mg/ml		188631	250 ml		flaskeBB	
N03AG01	Valproic acid	Orfiril	Desitin	Mikstur	60 mg/ml		51144	500 ml		flaskeBB	
N03AG04	Vigabatrin										
N03AG04	Vigabatrin	Sabrilix	Orifarm AS	Tablett	500 mg		9515	100 stk		blisterpakning	
N03AG04	Vigabatrin	Sabrilix	Orifarm AS	Tablett	500 mg		9526	200 stk		blisterpakning	
N03AG04	Vigabatrin	Sabrilix	Aventis Pharma	Tablett	500 mg		539031	100 stk		enpac	
N03AG04	Vigabatrin	Sabrilix	Paranova	Tablett	500 mg		574608	100 stk		enpac	
N03AG04	Vigabatrin	Sabrilix	Euromedica	Tablett	500 mg		588442	100 stk		enpac	
N03AX12	Gabapentin										
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Paranova	Kapsel	300 mg		1787	100 stk		blisterpakning	
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Orifarm AS	Kapsel	300 mg		6335	50 stk		blisterpakning	
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Orifarm AS	Kapsel	300 mg		6371	100 stk		blisterpakning	
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Pfizer	Kapsel	300 mg		502724	50 stk		enpac	
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Euromedica	Kapsel	300 mg		4894	50 stk		enpac	
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Pfizer	Kapsel	300 mg		97790	100 stk		enpac	
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Euromedica	Kapsel	300 mg		4961	100 stk		enpac	
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Paranova	Kapsel	400 mg		1005	100 stk		blisterpakning	
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Orifarm AS	Kapsel	400 mg		4993	50 stk		blisterpakning	
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Orifarm AS	Kapsel	400 mg		5104	100 stk		blisterpakning	
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Pfizer	Kapsel	400 mg		502781	50 stk		enpac	
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Euromedica	Kapsel	400 mg		4972	50 stk		enpac	
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Pfizer	Kapsel	400 mg		97816	100 stk		enpac	
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Euromedica	Kapsel	400 mg		4983	100 stk		enpac	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor										
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	MSD	Tablett	10 mg/100 mg		87189	100 stk		boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet mite	Paranova	Tablett	10 mg/100 mg		178608	100 stk		boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Madopar	Roche	Kapsel	25 mg/100 mg		580845	100 stk		boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Madopar	Paranova	Kapsel	25 mg/100 mg		56507	100 stk		boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Madopar	Farmagon AS	Kapsel	25 mg/100 mg		166371	100 stk		boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Modopar 25/100	Orifarm AS	Kapsel	25 mg/100 mg		10198	120 stk		plastboks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Madopar depot	Roche	Depotkapsel	25 mg/100 mg		167650	100 stk		boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Madopar depot	Paranova	Depotkapsel	25 mg/100 mg		536003	100 stk		boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	MSD	Tablett	25 mg/100 mg		24018	100 stk		boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Paranova	Tablett	25 mg/100 mg		178616	100 stk		boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Farmagon AS	Tablett	25 mg/100 mg		170035	100 stk		boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Euromedica	Tablett	25 mg/100 mg		397547	100 stk		enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke Enhet	Varenummer	Antall Enhet	Pakning	Begrutte (BB)
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Paranova	Tablett	25 mg/100m g	2419	100 stk	enpac	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Sigma	Tablett	25 mg/100m g	10246	100 stk	enpac	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet 25/100	Orifarm AS	Tablett	25 mg/100m g	11097	100 stk	blisterpakning	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet 25/100	Orifarm AS	Tablett	25 mg/100m g	9367	100 stk	glassboks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Madopar	Roche	Tablett	50 mg/200m g	522524	100 stk	boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Madopar	Paranova	Tablett	50 mg/200m g	56515	100 stk	boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Madopar 50/200	Orifarm AS	Tablett	50 mg/200m g	9771	100 stk	glass	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet depot	Orifarm AS	Depottablett	50 mg/200m g	11185	100 stk	blisterpakning	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet depot	MSD	Depottablett	50 mg/200m g	479626	100 stk	boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet depot	MSD	Depottablett	50 mg/200m g	559716	49 stk	endose	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet depot	Paranova	Depottablett	50 mg/200m g	102780	100 stk	enpac	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet depot	Sigma	Depottablett	50 mg/200m g	10351	100 stk	glassbeholder	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet depot	Orifarm AS	Depottablett	50 mg/200m g	9445	100 stk	glassbeholder	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Orifarm AS	Tablett	25 mg/250m g	9773	30 stk	blisterpakning	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Orifarm AS	Tablett	25 mg/250m g	10038	100 stk	blisterpakning	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	MSD	Tablett	25 mg/250m g	590711	30 stk	boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	MSD	Tablett	25 mg/250m g	87197	100 stk	boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Euromedica	Tablett	25 mg/250m g	425017	100 stk	enpac	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Paranova	Tablett	25 mg/250m g	178624	100 stk	enpac	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Sigma	Tablett	25 mg/250m g	498840	100 stk	enpac	
N04BC01	Bromocriptine	Parlodel	Paranova	Kapsel	5 mg	168435	100 stk	blisterpakning	
N04BC01	Bromocriptine	Parlodel	Novartis	Kapsel	5 mg	267533	100 stk	boks	
N04BC01	Bromocriptine	Parlodel	Paranova	Kapsel	5 mg	170944	105 stk	enpac	
N04BC01	Bromocriptine	Parlodel	Farmagon AS	Kapsel	5 mg	166868	100 stk	glass	
N04BD01	Selegiline	Eldepryl	Orion	Tablett	5 mg	47290	100 stk	boksBB	
N04BD01	Selegiline	Selegilin	NM Pharma	Tablett	5 mg	48520	100 stk	boksBB	
N04BD01	Selegiline	Selegilin	Alpharma	Tablett	5 mg	395137	100 stk	enpacBB	
N04BD01	Selegiline	Eldepryl	Orion	Tablett	10 mg	476192	100 stk	boksBB	
N04BD01	Selegiline	Selegilin	NM Pharma	Tablett	10 mg	48611	100 stk	boksBB	
N04BD01	Selegiline	Selegilin	Alpharma	Tablett	10 mg	395129	100 stk	enpacBB	
N05AD01	Haloperidol	Haldol	Janssen-Cilag	Tablett	1 mg	436915	100 stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
N05AD01	Haloperidol	Haldol	Paranova	Tablett	1 mg		140103	100	stk	enpac	
N05AD01	Haloperidol	Haldol	Sigma	Tablett	1 mg		449173	100	stk	enpac	
N05AH02	Clozapine										
N05AH02	Clozapine	Clozapine	Alpharma	Tablett	25 mg		4322	100	stk	boks	
N05AH02	Clozapine	Clozapine	Alpharma	Tablett	25 mg		3280	50	stk	endose	
N05AH02	Clozapine	Clozapine	Alpharma	Tablett	25 mg		63180	100	stk	enpac	
N05AH02	Clozapine	Leponex	Novartis	Tablett	25 mg		30635	100	stk	boks	
N05AH02	Clozapine	Leponex	Sigma	Tablett	25 mg		8684	100	stk	enpac	
N05AH02	Clozapine	Clozapine	Alpharma	Tablett	100 mg		4239	100	stk	boks	
N05AH02	Clozapine	Clozapine	Alpharma	Tablett	100 mg		3323	50	stk	endose	
N05AH02	Clozapine	Clozapine	Alpharma	Tablett	100 mg		63255	100	stk	enpac	
N05AH02	Clozapine	Leponex	Orifarm AS	Tablett	100 mg		9036	100	stk	blisterpakning	
N05AH02	Clozapine	Leponex	Orifarm AS	Tablett	100 mg		9237	300	stk	blisterpakning	
N05AH02	Clozapine	Leponex	Novartis	Tablett	100 mg		30627	100	stk	boks	
N05AH02	Clozapine	Leponex	Paranova	Tablett	100 mg		131474	100	stk	enpac	
N05AH02	Clozapine	Leponex	Cross Pharma	Tablett	100 mg		86496	100	stk	enpac	
N05AH02	Clozapine	Leponex	Sigma	Tablett	100 mg		1419	100	stk	enpac	
N05AH02	Clozapine	Leponex	Farmagon AS	Tablett	100 mg		166355	100	stk	enpac	
N05AH02	Clozapine	Leponex	Euromedica	Tablett	100 mg		404947	100	stk	enpac	
N05AH03	Olanzapine										
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Lilly	Tablett	5 mg		128058	28	stk	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Euromedica	Tablett	5 mg		120352	28	stk	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Sigma	Tablett	5 mg		44404	28	stk	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Farmagon AS	Tablett	5 mg		438952	28	stk	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Paranova	Tablett	5 mg		492850	28	stk	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Orifarm AS	Tablett	7,5 mg		5417	56	stk	blisterpakning	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Lilly	Tablett	7,5 mg		129098	56	stk	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Euromedica	Tablett	7,5 mg		120808	56	stk	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Paranova	Tablett	7,5 mg		469221	56	stk	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Farmagon AS	Tablett	10 mg		502757	28	stk	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Lilly	Tablett	10 mg		129106	56	stk	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Euromedica	Tablett	10 mg		120816	56	stk	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Paranova	Tablett	10 mg		4903	56	stk	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Farmagon AS	Tablett	10 mg		502856	56	stk	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Sigma	Tablett	10 mg		44750	56	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone										
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Cross Pharma	Tablett	1 mg		8144	20	stk	blister	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Cross Pharma	Tablett	1 mg		561506	60	stk	blister	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Orifarm AS	Tablett	1 mg		9144	20	stk	blisterpakning	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Orifarm AS	Tablett	1 mg		9453	60	stk	blisterpakning	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Janssen-Cilag	Tablett	1 mg		567263	20	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Farmagon AS	Tablett	1 mg		468652	20	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Euromedica	Tablett	1 mg		1166	20	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Janssen-Cilag	Tablett	1 mg		99036	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Euromedica	Tablett	1 mg		1387	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Farmagon AS	Tablett	1 mg		468694	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Paranova	Tablett	1 mg		460469	20	stk	enpack	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Paranova	Tablett	1 mg		553628	60	stk	enpack	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Orifarm AS	Tablett	2 mg		12426	60	stk	blisterbrett	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Janssen-Cilag	Tablett	2 mg		567511	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Farmagon AS	Tablett	2 mg		468751	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Sigma	Tablett	2 mg		592667	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Euromedica	Tablett	2 mg		975	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Cross Pharma	Tablett	2 mg		561514	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Paranova	Tablett	2 mg		44438	60	stk	enpack	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Janssen-Cilag	Tablett	3 mg		567529	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Farmagon AS	Tablett	3 mg		468769	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Euromedica	Tablett	3 mg		987	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Cross Pharma	Tablett	3 mg		561522	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Paranova	Tablett	3 mg		44297	60	stk	enpack	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Orifarm AS	Tablett	4 mg		9466	60	stk	blisterpakning	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Janssen-Cilag	Tablett	4 mg		567537	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Farmagon AS	Tablett	4 mg		469064	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Euromedica	Tablett	4 mg		998	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Cross Pharma	Tablett	4 mg		561530	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Paranova	Tablett	4 mg		44503	60	stk	enpac	
N05BA01	Diazepam										
N05BA01	Diazepam	Stesolid	Alpharma	Tablett	2 mg		37044	25	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Stesolid	Alpharma	Tablett	2 mg		37499	50	stk	boks	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
N05BA01	Diazepam	Stesolid	Alpharma	Tablett	2 mg		37523	100	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma	Tablett	2 mg		446906	20	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma	Tablett	2 mg		446914	50	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma	Tablett	2 mg		446922	100	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma	Tablett	2 mg		2984	50	stk	endose	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma	Tablett	2 mg		568261	98	stk	endose	
N05BA01	Diazepam	Stesolid	Alpharma	Tablett	5 mg		161943	25	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Stesolid	Alpharma	Tablett	5 mg		161968	50	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Stesolid	Alpharma	Tablett	5 mg		162032	100	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Valium	Roche	Tablett	5 mg		154112	25	stk	enpac	
N05BA01	Diazepam	Valium	Roche	Tablett	5 mg		154104	100	stk	enpac	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma	Tablett	5 mg		446948	20	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma	Tablett	5 mg		446955	50	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma	Tablett	5 mg		446963	100	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma	Tablett	5 mg		3018	50	stk	endose	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma	Tablett	5 mg		568279	98	stk	endose	
N05BA04	Oxazepam										
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	10 mg		569376	49	stk	endose	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	10 mg		2959	50	stk	endose	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	10 mg		195479	30	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	10 mg		141499	50	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	10 mg		141507	100	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Serepax	Wyeth Lederle	Tablett	10 mg		128694	30	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Serepax	Wyeth Lederle	Tablett	10 mg		128785	100	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia	Tablett	10 mg		425058	49	stk	endose	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia	Tablett	10 mg		407981	25	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia	Tablett	10 mg		407999	100	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	15 mg		568295	98	stk	endose	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	15 mg		3345	50	stk	endose	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	15 mg		195511	30	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	15 mg		141713	50	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	15 mg		141804	100	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia	Tablett	15 mg		423186	49	stk	endose	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia	Tablett	15 mg		400432	25	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia	Tablett	15 mg		400424	100	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	25 mg		568303	98	stk	endose	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	25 mg		3356	50	stk	endose	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	25 mg		195818	30	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia	Tablett	25 mg		400200	250	stk	dose-	
										dispenser-	
										ings-	
										pakning	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia	Tablett	25 mg		479006	49	stk	endose,	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia	Tablett	25 mg		400267	25	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia	Tablett	25 mg		400259	100	stk	enpac	
N05BA12	Alprazolam										
N05BA12	Alprazolam	Alprazolam	Ratiopharm	Tablett	0,25 mg		13671	30	stk	blister-	
										pakning	
N05BA12	Alprazolam	Alprazolam	Ratiopharm	Tablett	0,25 mg		13687	100	stk	blister-	
										pakning	
N05BA12	Alprazolam	Xanor	Pharmacia	Tablett	0,25 mg		77040	30	stk	enpac	
N05BA12	Alprazolam	Xanor	Pharmacia	Tablett	0,25 mg		77057	100	stk	enpac	
N05BA12	Alprazolam	Alprazolam	Ratiopharm	Tablett	0,5 mg		13704	30	stk	blister-	
										pakning	
N05BA12	Alprazolam	Alprazolam	Ratiopharm	Tablett	0,5 mg		13709	100	stk	blister-	
										pakning	
N05BA12	Alprazolam	Xanor	Pharmacia	Tablett	0,5 mg		77065	30	stk	enpac	
N05BA12	Alprazolam	Xanor	Pharmacia	Tablett	0,5 mg		77073	100	stk	enpac	
N05BA12	Alprazolam	Alprazolam	Ratiopharm	Tablett	1 mg		10545	20	stk	blister-	
										pakning	
N05BA12	Alprazolam	Alprazolam	Ratiopharm	Tablett	1 mg		13715	100	stk	blister-	
										pakning	
N05BA12	Alprazolam	Xanor	Pharmacia	Tablett	1 mg		164699	20	stk	enpac	
N05BA12	Alprazolam	Xanor	Pharmacia	Tablett	1 mg		134809	100	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone										
N05BE01	Buspirone	Buspar	Orifarm AS	Tablett	5 mg		10092	30	stk	blister-	
										pakning	
N05BE01	Buspirone	Buspar	Orifarm AS	Tablett	5 mg		10252	100	stk	blister-	
										pakning	
N05BE01	Buspirone	Buspar	Bristol-Myers Squibb	Tablett	5 mg		435768	30	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Buspar	Bristol-Myers Squibb	Tablett	5 mg		435800	100	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Buspiron	NM Pharma	Tablett	5 mg		173310	100	stk	endose	
N05BE01	Buspirone	Buspiron	NM Pharma	Tablett	5 mg		173138	30	stk	endose	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
N05BE01	Buspirone	Buspiron	Alpharma	Tablett	5 mg		12012	50	stk	endose	
N05BE01	Buspirone	Buspiron	Alpharma	Tablett	5 mg		12406	30	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Buspiron	Alpharma	Tablett	5 mg		12417	100	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Buspar	Orifarm AS	Tablett	10 mg		9468	30	stk	blisterpakning	
N05BE01	Buspirone	Buspar	Orifarm AS	Tablett	10 mg		9479	100	stk	blisterpakning	
N05BE01	Buspirone	Buspar	Bristol-Myers Squibb	Tablett	10 mg		435826	30	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Buspar	Euromedica	Tablett	10 mg		2158	30	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Buspar	Bristol-Myers Squibb	Tablett	10 mg		435834	100	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Buspar	Euromedica	Tablett	10 mg		2184	100	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Buspar	Paranova	Tablett	10 mg		502039	100	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Buspiron	NM Pharma	Tablett	10 mg		173518	100	stk	endose	
N05BE01	Buspirone	Buspiron	NM Pharma	Tablett	10 mg		173500	30	stk	endose	
N05BE01	Buspirone	Buspiron	Alpharma	Tablett	10 mg		12023	50	stk	endose	
N05BE01	Buspirone	Buspiron	Alpharma	Tablett	10 mg		12428	30	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Buspiron	Alpharma	Tablett	10 mg		12439	100	stk	enpac	
<i>N05CD02 Nitrazepam</i>											
N05CD02	Nitrazepam	Apodorm	Alpharma	Tablett	5 mg		30700	100	stk	boks	
N05CD02	Nitrazepam	Apodorm	Alpharma	Tablett	5 mg		3391	50	stk	endose	
N05CD02	Nitrazepam	Apodorm	Alpharma	Tablett	5 mg		568345	98	stk	endose	
N05CD02	Nitrazepam	Apodorm	Alpharma	Tablett	5 mg		436170	20	stk	enpac	
N05CD02	Nitrazepam	Apodorm	Alpharma	Tablett	5 mg		592063	50	stk	enpac	
N05CD02	Nitrazepam	Mogadon	MediLink	Tablett	5 mg		173070	100	stk	boks	
N05CD02	Nitrazepam	Mogadon	MediLink	Tablett	5 mg		173096	10	stk	enpac	
N05CD02	Nitrazepam	Mogadon	MediLink	Tablett	5 mg		173088	50	stk	enpac	
<i>N05CD03 Flunitrazepam</i>											
N05CD03	Flunitrazepam	Flunipam	Alpharma	Tablett	1 mg		385849	49	stk	endose	
N05CD03	Flunitrazepam	Flunipam	Alpharma	Tablett	1 mg		3450	50	stk	endose	
N05CD03	Flunitrazepam	Flunipam	Alpharma	Tablett	1 mg		554774	10	stk	enpac	
N05CD03	Flunitrazepam	Flunipam	Alpharma	Tablett	1 mg		409326	30	stk	enpac	
N05CD03	Flunitrazepam	Rohypnol	Roche	Tablett	1 mg		512251	10	stk	enpac	
N05CD03	Flunitrazepam	Rohypnol	Roche	Tablett	1 mg		112466	30	stk	enpac	
<i>N05CF01 Zopiclone</i>											
N05CF01	Zopiclone	Imovane	Aventis Pharma	Tablett	5 mg		85852	10	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Imovane	Aventis Pharma	Tablett	5 mg		85860	30	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Imovane	Aventis Pharma	Tablett	5 mg		85878	100	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclon	Ratiopharm	Tablett	5 mg		2628	100	stk	endose	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclon	Ratiopharm	Tablett	5 mg		2606	10	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclon	Ratiopharm	Tablett	5 mg		2617	30	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclone	Alpharma	Tablett	5 mg		5994	50	stk	endose	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclone	Alpharma	Tablett	5 mg		454868	10	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclone	Alpharma	Tablett	5 mg		47753	30	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclone	Alpharma	Tablett	5 mg		47779	100	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiklon	NM Pharma	Tablett	5 mg		173765	10	stk	blisterpakning	
N05CF01	Zopiclone	Zopiklon	NM Pharma	Tablett	5 mg		173856	30	stk	blisterpakning	
N05CF01	Zopiclone	Zopiklon	NM Pharma	Tablett	5 mg		174508	250	stk	boks	
N05CF01	Zopiclone	Zopiklon	NM Pharma	Tablett	5 mg		173872	100	stk	endose	
N05CF01	Zopiclone	Imovane	Orifarm AS	Tablett	7,5 mg		8897	30	stk	blisterpakning	
N05CF01	Zopiclone	Imovane	Orifarm AS	Tablett	7,5 mg		9195	100	stk	blisterpakning	
N05CF01	Zopiclone	Imovane	Aventis Pharma	Tablett	7,5 mg		87304	10	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Imovane	Aventis Pharma	Tablett	7,5 mg		87312	30	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Imovane	Aventis Pharma	Tablett	7,5 mg		87320	100	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclon	Ratiopharm	Tablett	7,5 mg		2595	100	stk	endose	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclon	Ratiopharm	Tablett	7,5 mg		2567	10	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclon	Ratiopharm	Tablett	7,5 mg		2581	30	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclone	Alpharma	Tablett	7,5 mg		6005	50	stk	endose	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclone	Alpharma	Tablett	7,5 mg		455121	10	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclone	Alpharma	Tablett	7,5 mg		47787	30	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclone	Alpharma	Tablett	7,5 mg		47829	100	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiklon	NM Pharma	Tablett	7,5 mg		174516	10	stk	blisterpakning	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
N05CF01	Zopiclone	Zopiklon	NM Pharma	Tablett	7,5 mg		174615	30	stk	blisterpakning	
N05CF01	Zopiclone	Zopiklon	NM Pharma	Tablett	7,5 mg		175463	250	stk	boks	
N05CF01	Zopiclone	Zopiklon	NM Pharma	Tablett	7,5 mg		175075	100	stk	endose	
N05CF02	Zolpidem										
N05CF02	Zolpidem	Stilnoct	Synthelabo	Tablett	5 mg		585521	10	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Stilnoct	Synthelabo	Tablett	5 mg		585539	30	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Stilnoct	Synthelabo	Tablett	5 mg		396044	100	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Alpharma	Tablett	5 mg		8313	10	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Alpharma	Tablett	5 mg		8335	30	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Alpharma	Tablett	5 mg		8324	100	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Biochemie	Tablett	5 mg		8548	10	stk	blisterpakning	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Biochemie	Tablett	5 mg		8758	30	stk	blisterpakning	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Biochemie	Tablett	5 mg		8769	100	stk	blisterpakning	
N05CF02	Zolpidem	Stilnoct	Synthelabo	Tablett	10 mg		585455	10	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Stilnoct	Synthelabo	Tablett	10 mg		585497	30	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Stilnoct	Synthelabo	Tablett	10 mg		450775	100	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Alpharma	Tablett	10 mg		7883	10	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Alpharma	Tablett	10 mg		8302	30	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Alpharma	Tablett	10 mg		8291	100	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Biochemie	Tablett	10 mg		8791	10	stk	blisterpakning	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Biochemie	Tablett	10 mg		8802	30	stk	blisterpakning	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Biochemie	Tablett	10 mg		8815	100	stk	blisterpakning	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	GEA	Tablett	10 mg		6152	10	stk	blister	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	GEA	Tablett	10 mg		6200	30	stk	blister	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	GEA	Tablett	10 mg		6224	100	stk	blister	
N06AA04	Clomipramine										
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Euromedica	Tablett	10 mg		11070	30	stk	blister-BB pakning	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Euromedica	Tablett	10 mg		11081	100	stk	blister-BB pakning	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Novartis	Tablett	10 mg		448969	30	stk	enpacBB	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Novartis	Tablett	10 mg		448977	100	stk	enpacBB	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Sigma	Tablett	10 mg		476234	100	stk	enpacBB	
N06AA04	Clomipramine	Klomi-pramin	NM Pharma	Tablett	10 mg		66563	100	stk	boksBB	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Orifarm AS	Tablett	25 mg		9568	30	stk	blister-BB pakning	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Euromedica	Tablett	25 mg		10915	30	stk	blister-BB pakning	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Orifarm AS	Tablett	25 mg		9574	100	stk	blister-BB pakning	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Euromedica	Tablett	25 mg		11048	100	stk	blister-BB pakning	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Orifarm AS	Tablett	25 mg		9585	200	stk	blister-BB pakning	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Euromedica	Tablett	25 mg		11059	200	stk	blister-BB pakning	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Novartis	Tablett	25 mg		417196	200	stk	boksBB	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Novartis	Tablett	25 mg		121574	30	stk	enpacBB	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Novartis	Tablett	25 mg		121582	100	stk	enpacBB	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Sigma	Tablett	25 mg		476341	100	stk	enpacBB	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Sigma	Tablett	25 mg		46979	200	stk	enpacBB	
N06AA04	Clomipramine	Klomi-pramin	NM Pharma	Tablett	25 mg		66621	100	stk	boksBB	
N06AA04	Clomipramine	Klomi-pramin	NM Pharma	Tablett	25 mg		66571	30	stk	endoseBB	
N06AA06	Trimipramine										
N06AA06	Trimipramine	Surmontil	Orifarm AS	Tablett	25 mg		11832	100	stk	blisterpakning	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
N06AA06	Trimipramine	Surmontil	Rhone-Poulenc Rorer AS	Tablett	25 mg		494013	100	stk	boks	
N06AA06	Trimipramine	Surmontil	Paranova	Tablett	25 mg		386359	100	stk	enpac	
N06AA06	Trimipramine	Surmontil	Euromedica	Tablett	25 mg		3778	100	stk	enpac	
N06AA12	Doxepin	Sinequan	Paranova	Kapsel	25 mg		9621	100	stk	boks	
N06AA12	Doxepin	Sinequan	Pfizer	Kapsel	25 mg		119834	30	stk	enpac	
N06AA12	Doxepin	Sinequan	Pfizer	Kapsel	25 mg		448787	100	stk	enpac	
N06AA12	Doxepin	Sinequan	Euromedica	Kapsel	25 mg		12678	100	stk	glassflaske	
N06AB03	Fluoxetine	Fluoxetin	NM Pharma	Kapsel	20 mg		437269	30	stk	boks	
N06AB03	Fluoxetine	Fluoxetin	NM Pharma	Kapsel	20 mg		499244	100	stk	boks	
N06AB03	Fluoxetine	Fluoxetin	Ratiopharm	Kapsel	20 mg		5509	100	stk	endose	
N06AB03	Fluoxetine	Fluoxetin	Ratiopharm	Kapsel	20 mg		5382	30	stk	endose	
N06AB03	Fluoxetine	Fluoxetin	NM Pharma	Kapsel	20 mg		417295	30	stk	enpac	
N06AB03	Fluoxetine	Fluoxetin	Farmagon AS	Kapsel	20 mg		7636	30	stk	enpac	
N06AB03	Fluoxetine	Fluoxetin	Farmagon AS	Kapsel	20 mg		7664	100	stk	enpac	
N06AB03	Fluoxetine	Fluoxetin	Ratiopharm	Oppløselig tablett	20 mg		2762	30	stk	endose	
N06AB03	Fluoxetine	Fluoxetin	Ratiopharm	Oppløselig tablett	20 mg		2794	100	stk	endose	
N06AB03	Fluoxetine	Fontex	Lilly	Oppløselig tablett	20 mg		444315	30	stk	enpac	
N06AB03	Fluoxetine	Fontex	Lilly	Oppløselig tablett	20 mg		434852	100	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Apertia	Lundbeck	Tablett	10 mg		127738	28	stk	blister	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	Lundbeck	Tablett	10 mg		159558	28	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	Lundbeck	Tablett	10 mg		158923	98	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Ratiopharm	Tablett	10 mg		9053	28	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Biochemie	Tablett	10 mg		8842	30	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Biochemie	Tablett	10 mg		8900	100	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Biochemie	Tablett	10 mg		8911	250	stk	cont.-/dosedisp.	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	GEA	Tablett	10 mg		9320	28	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	GEA	Tablett	10 mg		9706	98	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Desital	Desitin	Tablett	10 mg		8829	28	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Redoxamin	Lundbeck	Tablett	10 mg			28	stk	blister	
N06AB04	Citalopram	Sepram	Lundbeck	Tablett	10 mg		129569	28	stk	blister	
N06AB04	Citalopram	Apertia	Lundbeck	Tablett	20 mg		8920	28	stk	blister	
N06AB04	Citalopram	Apertia	Lundbeck	Tablett	20 mg		9357	98	stk	blister	
N06AB04	Citalopram	Apertia	Lundbeck	Tablett	20 mg		127860	250	stk	plastboks	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	Lundbeck	Tablett	20 mg		577221	250	stk	boks	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	Lundbeck	Tablett	20 mg		410555	49	stk	endose	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	Lundbeck	Tablett	20 mg		159632	28	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	Arrow	Tablett	20 mg		3070	28	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	Farmagon AS	Tablett	20 mg		521310	28	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	Lundbeck	Tablett	20 mg		159194	98	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	Farmagon AS	Tablett	20 mg		521328	98	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	Paranova	Tablett	20 mg		20115	98	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	Arrow	Tablett	20 mg		867	98	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	NM Pharma	Tablett	20 mg		11193	28	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	NM Pharma	Tablett	20 mg		11241	98	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Ratiopharm	Tablett	20 mg		9329	250	stk	boks	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Ratiopharm	Tablett	20 mg		9318	100	stk	endose	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Ratiopharm	Tablett	20 mg		9296	28	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Farmagon AS	Tablett	20 mg		5086	98	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Ratiopharm	Tablett	20 mg		9307	98	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Biochemie	Tablett	20 mg		8964	30	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Biochemie	Tablett	20 mg		8962	250	stk	cont./dosedisp.	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Biochemie	Tablett	20 mg		8942	100	stk	endosepakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	GEA	Tablett	20 mg		9717	28	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	GEA	Tablett	20 mg		9728	56	stk	blisterpakning	

ATC-kode	Generisk navn	Lege-middel-navn	Logo	Form	Styrke	Enhet	Vare-nummer	Antall	Enhet	Pakning	Begr. byte (BB)
N06AB04	Citalopram	Citalopram	GEA	Tablett	20mg		9739	98	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	GEA	Tablett	20mg		10679	250	stk	boks	
N06AB04	Citalopram	Desital	Desitin	Tablett	20mg		9017	28	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Desital	Desitin	Tablett	20mg		9028	98	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Desital	Desitin	Tablett	20mg		9039	250	stk	plastboks	
N06AB04	Citalopram	Redoxamin	Lundbeck	Tablett	20mg			28	stk	blister	
N06AB04	Citalopram	Redoxamin	Lundbeck	Tablett	20mg			98	stk	blister	
N06AB04	Citalopram	Redoxamin	Lundbeck	Tablett	20mg			250	stk	plastboks	
N06AB04	Citalopram	Sepram	Lundbeck	Tablett	20mg		10298	28	stk	blister	
N06AB04	Citalopram	Sepram	Lundbeck	Tablett	20mg		10603	98	stk	blister	
N06AB04	Citalopram	Sepram	Lundbeck	Tablett	20mg		130484	250	stk	plastboks	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Biochemie	Tablett	40mg		8978	30	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Biochemie									
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Biochemie	Tablett	40mg		8986	100	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Biochemie									
N06AB04	Citalopram	Citalopram	GEA	Tablett	40mg		9750	28	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	GEA									
N06AB04	Citalopram	Citalopram	GEA	Tablett	40mg		9772	98	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	GEA									
<i>N06AB05 Paroxetine</i>											
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	NM Pharma	Tablett	20mg		5995	20	stk	boks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	NM Pharma	Tablett	20mg		6040	60	stk	boks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	NM Pharma	Tablett	20mg		6051	100	stk	boks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	Ratiopharm	Tablett	20mg		9124	20	stk	plastboks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	Ratiopharm	Tablett	20mg		9273	60	stk	plastboks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	Ratiopharm	Tablett	20mg		9284	100	stk	plastboks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	Biochemie	Tablett	20mg		11714	30	stk	plastboks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	Biochemie	Tablett	20mg		11725	100	stk	plastboks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	GEA	Tablett	20mg		9987	20	stk	boks	
N06AB05	Paroxetine	GEA									
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	GEA	Tablett	20mg		9998	60	stk	boks	
N06AB05	Paroxetine	GEA									
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	GEA	Tablett	20mg		10011	100	stk	boks	
N06AB05	Paroxetine	GEA									
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	GEA	Tablett	20mg		10020	250	stk	boks	
N06AB05	Paroxetine	GEA									
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Orifarm AS	Tablett	20mg		6609	56	stk	blister	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Orifarm AS	Tablett	20mg		6620	98	stk	blister	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Orifarm AS	Tablett	20mg		6631	252	stk	blister	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Farmagon AS	Tablett	20mg		521286	28	stk	blisterpakning	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Farmagon AS	Tablett	20mg		521294	56	stk	blisterpakning	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Farmagon AS	Tablett	20mg		521302	98	stk	blisterpakning	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Farmagon AS	Tablett	20mg		11543	100	stk	blisterpakning	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	GlaxoSmithKline	Tablett	20mg		38562	250	stk	boks	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Sigma	Tablett	20mg		431262	15	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	GlaxoSmithKline	Tablett	20mg		38174	20	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Euromedica	Tablett	20mg		106807	20	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	AAPharma	Tablett	20mg		3081	28	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Sigma	Tablett	20mg		10332	28	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Euromedica	Tablett	20mg		468488	30	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Paranova	Tablett	20mg		73601	30	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Sigma	Tablett	20mg		431320	30	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Euromedica	Tablett	20mg		468561	60	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Sigma	Tablett	20mg		431338	60	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	GlaxoSmithKline	Tablett	20mg		38257	60	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Paranova	Tablett	20mg		73817	60	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Paranova	Tablett	20mg		431189	90	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	AAPharma	Tablett	20mg		868	98	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Sigma	Tablett	20mg		10432	98	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	GlaxoSmithKline	Tablett	20mg		38448	100	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Euromedica	Tablett	20mg		106815	100	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Euromedica	Tablett	20mg		468579	105	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Sigma	Tablett	20mg		431379	105	stk	enpac	
<i>N06AB06 Sertraline</i>											
N06AB06	Sertraline	Zoloft	Pfizer	Tablett	100mg		575365	98	stk	enpac	
N06AB06	Sertraline	Zoloft	Farmagon AS	Tablett	100mg		10961	98	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
<i>N06AB08</i>	<i>Fluvoxamine</i>										
N06AB08	Fluvoxamine	Fevarin	Cross Pharma	Tablett	50mg		5006	30stk		blister	
N06AB08	Fluvoxamine	Fevarin	Paranova	Tablett	50mg		509489	90stk		blister	
N06AB08	Fluvoxamine	Fevarin	Cross Pharma	Tablett	50mg		5051	90stk		blister	
N06AB08	Fluvoxamine	Fevarin	Solvay	Tablett	50mg		101782	30stk		enpac	
N06AB08	Fluvoxamine	Fevarin	Solvay	Tablett	50mg		505677	90stk		enpac	
N06AB08	Fluvoxamine	Fevarin	Cross Pharma	Tablett	100mg		5062	30stk		blister	
N06AB08	Fluvoxamine	Fevarin	Cross Pharma	Tablett	100mg		5073	90stk		blister	
N06AB08	Fluvoxamine	Fevarin	Solvay	Tablett	100mg		101790	30stk		enpac	
N06AB08	Fluvoxamine	Fevarin	Solvay	Tablett	100mg		505669	90stk		enpac	
<i>N06AG02</i>	<i>Moclobemide</i>										
N06AG02	Moclobemide	Aurorix	Orifarm AS	Tablett	150mg		6112	30stk		blister	
N06AG02	Moclobemide	Aurorix	Orifarm AS	Tablett	150mg		6344	100stk		blister	
N06AG02	Moclobemide	Aurorix	Roche	Tablett	150mg		466797	30stk		enpac	
N06AG02	Moclobemide	Aurorix	Roche	Tablett	150mg		466813	100stk		enpac	
N06AG02	Moclobemide	Moclamine	Paranova	Tablett	150mg		132548	100stk		enpac	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	Ratiopharm	Tablett	150mg		9123	100stk		endose	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	Ratiopharm	Tablett	150mg		9110	30stk		enpac	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	Ratiopharm	Tablett	150mg		9117	100stk		enpac	
N06AG02	Moclobemide	Moklobemid	NM Pharma	Tablett	150mg		6727	100stk		boks	
N06AG02	Moclobemide	Aurorix	Roche	Tablett	300mg		584292	30stk		enpac	
N06AG02	Moclobemide	Aurorix	Roche	Tablett	300mg		587857	60stk		enpac	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	Ratiopharm	Tablett	300mg		9078	30stk		enpac	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	Ratiopharm	Tablett	300mg		9099	60stk		enpac	
N06AG02	Moclobemide	Moklobemid	NM Pharma	Tablett	300mg		6749	60stk		blister	
<i>N06AX03</i>	<i>Mianserin</i>										
N06AX03	Mianserin	Mianserin	NM Pharma	Tablett	10mg		184671	90stk		endose	
N06AX03	Mianserin	Tolvon	Organon	Tablett	10mg		478727	90stk		enpac	
N06AX03	Mianserin	Mianserin	NM Pharma	Tablett	30mg		78733	30stk		endose	
N06AX03	Mianserin	Mianserin	NM Pharma	Tablett	30mg		78741	100stk		endose	
N06AX03	Mianserin	Tolvon	Organon	Tablett	30mg		530964	30stk		enpac	
N06AX03	Mianserin	Tolvon	Organon	Tablett	30mg		530972	100stk		enpac	
N06AX03	Mianserin	Mianserin	NM Pharma	Tablett	60mg		581926	30stk		endose	
N06AX03	Mianserin	Mianserin	NM Pharma	Tablett	60mg		374488	100stk		endose	
N06AX03	Mianserin	Tolvon	Organon	Tablett	60mg		199182	30stk		enpac	
N06AX03	Mianserin	Tolvon	Organon	Tablett	60mg		531129	100stk		enpac	
<i>N06AX12</i>	<i>Bupropionhydroklorid</i>										
N07BA02	Bupropionhydroklorid	Zyban	Farmagon AS	Depottablett	150mg		8285	100stk		blister	
N06AX12	Bupropionhydroklorid	Zyban	Orifarm AS	Depottablett	150mg		8906	30stk		blisterpakning	
N06AX12	Bupropionhydroklorid	Zyban	Orifarm AS	Depottablett	150mg		9215	60stk		blisterpakning	
N07BA02	Bupropionhydroklorid	Zyban	GlaxoSmithKline	Depottablett	150mg		481176	100stk		blisterpakning	
N06AX12	Bupropionhydroklorid	Zyban	Orifarm AS	Depottablett	150mg		9226	100stk		blisterpakning	
N07BA02	Bupropionhydroklorid	Zyban	Paranova	Depottablett	150mg		6006	100stk		enpac	
<i>N06DA02</i>	<i>Donepezil</i>										
N06DA02	Donepezil	Aricept	Farmagon AS	Tablett	5mg		14952	98stk		blisterpakning	
N06DA02	Donepezil	Aricept	Pfizer	Tablett	5mg		454660	50stk		endose	
N06DA02	Donepezil	Aricept	Pfizer	Tablett	5mg		454439	28stk		kalenderpakning	
N06DA02	Donepezil	Aricept	Pfizer	Tablett	5mg		454454	98stk		kalenderpakning	
N06DA02	Donepezil	Aricept	Farmagon AS	Tablett	10mg		11537	98stk		blisterpakning	
N06DA02	Donepezil	Aricept	Pfizer	Tablett	10mg		454702	50stk		endose	
N06DA02	Donepezil	Aricept	Pfizer	Tablett	10mg		454678	28stk		kalenderpakning	
N06DA02	Donepezil	Aricept	Pfizer	Tablett	10mg		454686	98stk		kalenderpakning	
<i>N07AA02</i>	<i>Pyridostigmine</i>										
N07AA02	Pyridostigmine	Mestinon	MediLink	Tablett	60mg		173948	150stk		boks	
N07AA02	Pyridostigmine	Mestinon	Paranova	Tablett	60mg		87619	150stk		boks	
<i>P01BA02</i>	<i>Hydroxychloroquine</i>										
P01BA02	Hydroxychloroquine	Ercoquin	Nycomed Pharma	Tablett	200mg		435347	100stk		boks	
P01BA02	Hydroxychloroquine	Plaquenil	Sanofi Winthrop	Tablett	200mg		166157	100stk		boks	

ATC-kode	Generisk navn	Lege-middel-navn	Logo	Form	Styrke	Enhet	Vare-nummer	Antall	Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
<i>R01AC01</i>	<i>Cromoglicic acid</i>										
R01AC01	Cromoglicic acid	Lomudal nasal	Aventis Pharma	Nesespray	5,2 mg/dose		457747	30 ml		nesespray	
R01AC01	Cromoglicic acid	Lomudal nasal	Aventis Pharma	Nesespray	5,2 mg/dose		588822	15 ml		nesespray	
R01AC01	Cromoglicic acid	Lomudal nasal	Orifarm AS	Nesespray	5,2 mg/dose		6517	15 ml		plastflaske	
R01AC01	Cromoglicic acid	Lomudal nasal	Orifarm AS	Nesespray	5,2 mg/dose		6525	30 ml		plastflaske	
<i>R01AC02</i>	<i>Levocabastine</i>										
R01AC02	Levocabastine	Livostin	Euromedica	Nesespray	50 mcg/dose		560219	200 stk		nesespray	
R01AC02	Levocabastine	Livostin	Janssen-Cilag	Nesespray	50 mcg/dose		580373	300 doser		spray-flaske	
R01AC02	Levocabastine	Livostin	Janssen-Cilag	Nesespray	50 mcg/dose		567545	150 doser		spray-flaske	
<i>R01AD04</i>	<i>Flunisolide</i>										
R01AD04	Flunisolide	Lokilan	Roche	Nesespray	25 mcg/dose		534099	200 doser		flaske	
R01AD04	Flunisolide	Lokilan	Paranova	Nesespray	25 mcg/dose		140145	200 doser		flaske	
<i>R01AD05</i>	<i>Budesonide</i>										
R01AD05	Budesonide	Rhinocort Turbotaler	Euromedica	Nesepulver	100 mcg/dose		11964	200 doser		inhalator	
R01AD05	Budesonide	Rhinocort Turbotaler	Euromedica	Nesepulver	100 mcg/dose		11963	400 doser		inhalator	
R01AD05	Budesonide	Rhinocort turbotaler	AstraZeneca	Nesepulver	100 mcg/dose		570051	200 doser		turbotaler	
R01AD05	Budesonide	Rhinocort turbotaler	Sigma	Nesepulver	100 mcg/dose		1269	200 doser		turbotaler	
R01AD05	Budesonide	Rhinocort turbotaler	AstraZeneca	Nesepulver	100 mcg/dose		383760	400 doser		turbotaler	
<i>R03AC02</i>	<i>Salbutamol</i>										
R03AC02	Salbutamol	Ventoline	Paranova	Inhalasjons-aero	0,1 mg/dose		184267	200 doser		inhalasjons-aerosol	
R03AC02	Salbutamol	Ventoline	GlaxoSmithKline	Inhalasjons-aero	0,1 mg/dose		490540	200 doser		inhalasjons-aerosol	
R03AC02	Salbutamol	Ventoline	GlaxoSmithKline	Inhalasjons-væske	1 mg/ml		536896	150 ml		endose-beholder	
R03AC02	Salbutamol	Ventoline	Euromedica	Inhalasjons-væske	1 mg/ml		584516	150 ml		endose-beholder	
<i>R03AC03</i>	<i>Terbutaline</i>										
R03AC03	Terbutaline	Bricanyl turbotaler	Orifarm AS	Inhalasjons-pulver	0,5 mg/dose		5406	200 doser		inhalator	
R03AC03	Terbutaline	Bricanyl turbotaler	AstraZeneca	Inhalasjons-pulver	0,5 mg/dose		399584	200 doser		turbotaler	
R03AC03	Terbutaline	Bricanyl turbotaler	Paranova	Inhalasjons-pulver	0,5 mg/dose		526541	200 doser		turbotaler	
R03AC03	Terbutaline	Bricanyl turbotaler	Cross Pharma	Inhalasjons-pulver	0,5 mg/dose		520148	200 doser		turbotaler	
R03AC03	Terbutaline	Bricanyl turbotaler	Farmagon AS	Inhalasjons-pulver	0,5 mg/dose		11346	200 doser		turbotaler	
R03AC03	Terbutaline	Bricanyl turbotaler	Abacist Pharma	Inhalasjons-pulver	0,5 mg/dose		592550	200 doser		turbotaler	
R03AC03	Terbutaline	Bricanyl turbotaler	Euromedica	Inhalasjons-pulver	0,5 mg/dose		355	200 doser		turbotaler	
R03AC03	Terbutaline	Bricanyl turbotaler	Sigma	Inhalasjons-pulver	0,5 mg/dose		1265	200 doser		turbotaler	
R03AC03	Terbutaline	Bricanyl turbotaler	Orifarm AS	Inhalasjons-pulver	0,5 mg/dose		5406	200 doser		turbotaler	
R03AC03	Terbutaline	Bricanyl turbotaler	Orifarm AS	Inhalasjons-pulver	0,5 mg/dose		5406	200 doser		turbotaler	
R03AC03	Terbutaline	Bricanyl turbotaler	Sigma	Inhalasjons-pulver	0,5 mg/dose		8147	200 doser		turbotaler	
R03AC03	Terbutaline	Bricanyl	AstraZeneca	Inhalasjons-væske	2,5 mg/ml		399618	100 ml		endose-beholder	
R03AC03	Terbutaline	Bricanyl	Paranova	Inhalasjons-væske	2,5 mg/ml		572610	100 ml		endose-beholder	
<i>R03AC13</i>	<i>Formoterol</i>										
R03AC13	Formoterol	Oxis turbotaler	Sigma	Inhalasjons-pulver	4,5 mcg/dose		5654	60 doser		turbotaler	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbotaler	Sigma	Inhalasjons-pulver	4,5 mcg/dose		5811	180 doser		turbotaler	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke Enhet	Varenummer	Antall Enhet	Pakning	Begrutte (BB)
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	Euromedica	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dos	5401	60 doser	turbuhaler	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	Euromedica	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dos	5887	180 doser	turbuhaler	
R03AC13	Formoterol	Oxis Turbuhaler	Cross Pharma	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dos	8363	60 stk	inhalator	
R03AC13	Formoterol	Oxis Turbuhaler	Cross Pharma	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dos	8487	180 stk	inhalator	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	Orifarm AS	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dos	8886	60 doser	polyethylenbeholder	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	Orifarm AS	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dos	9162	180 doser	polyethylenbeholder	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	Farmagon AS	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dos	8199	60 doser	tubohaler	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	Farmagon AS	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dos	8257	180 doser	turbuhaler	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	AstraZeneca	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dos	475798	60 doser	turbuhaler	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	AstraZeneca	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dos	44008	180 doser	turbuhaler	
R03AC13	Formoterol	Oxis Turbuhaler	Cross Pharma	Inhalasjonspulver	9 mcg/dos	1852	60 stk	inhalator	
R03AC13	Formoterol	Oxis Turbuhaler	Cross Pharma	Inhalasjonspulver	9 mcg/dos	1884	180 stk	inhalator	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	Abacist Pharma	Inhalasjonspulver	9 mcg/dos	3920	180 doser	turbuhaler	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	Abacist Pharma	Inhalasjonspulver	9 mcg/dos	3884	60 doser	turbuhaler	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	AstraZeneca	Inhalasjonspulver	9 mcg/dos	475822	60 doser	turbuhaler	q
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	AstraZeneca	Inhalasjonspulver	9 mcg/dos	44081	180 doser	turbuhaler	
R03AK06	<i>Salmeterol and other anti-asthmatics</i>								
R03AK06	Salmeterol and other anti-asthmatics	Seretide	GlaxoSmithKline	Inhalasjonspulver	50 mcg/250-mcg	373340	60 doser	diskus	
R03AK06	Salmeterol and other anti-asthmatics	Seretide	GlaxoSmithKline	Inhalasjonspulver	50 mcg/250-mcg	373357	180 doser	diskus	
R03AK06	Salmeterol and other anti-asthmatics	Seretide Diskus	Farmagon AS	Inhalasjonspulver	50 mcg/250-mcg	10860	60 doser	inhalator	
R03AK06	Salmeterol and other anti-asthmatics	Seretide Diskus	Farmagon AS	Inhalasjonspulver	50 mcg/250-mcg	10881	180 doser	inhalator	
R03AK06	Salmeterol and other anti-asthmatics	Seretide	GlaxoSmithKline	Inhalasjonspulver	50 mcg/500-mcg	373365	60 doser	diskus	
R03AK06	Salmeterol and other anti-asthmatics	Seretide	GlaxoSmithKline	Inhalasjonspulver	50 mcg/500-mcg	373373	180 doser	diskus	
R03AK06	Salmeterol and other anti-asthmatics	Seretide	Orifarm AS	Inhalasjonspulver	50 mcg/500-mcg	6047	60 doser	diskus	
R03AK06	Salmeterol and other anti-asthmatics	Seretide	Orifarm AS	Inhalasjonspulver	50 mcg/500-mcg	5859	180 doser	diskus	
R03AK06	Salmeterol and other anti-asthmatics	Seretide Diskus	Farmagon AS	Inhalasjonspulver	50 mcg/500-mcg	14215	60 doser	inhalator	
R03AK06	Salmeterol and other anti-asthmatics	Seretide Diskus	Farmagon AS	Inhalasjonspulver	50 mcg/500-mcg	14207	180 doser	inhalator	
R03AK07	<i>Budesonid/Formoterol</i>								
R03AK07	Budesonid/Formoterol	Symbicort Turbuhaler	Orifarm AS	Inhalasjonspulver	160/4,5 mcg/dose	8937	120 doser	inhalasjonspulver	
R03AK07	Budesonid/Formoterol	Symbicort Turbuhaler	Orifarm AS	Inhalasjonspulver	160/4,5 mcg/dose	9127	360 doser	inhalasjonspulver	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke Enhet	Varenummer	Antall Enhet	Pakning	Begrutte (BB)
R03AK07	Budesonid/ Formoterol	Symbicort Turbuhaler	Euromedica	Inhalasjons- pulver	160/4,5 mcg/ dose	10365	120 doser	inhalator	
R03AK07	Budesonid/ Formoterol	Symbicort Turbuhaler	Euromedica	Inhalasjons- pulver	160/4,5 mcg/ dose	10696	360 doser	inhalator	
R03AK07	Budesonid/ Formoterol	Symbicort Turbuhaler	AstraZeneca	Inhalasjons- pulver	160/4,5 mcg/ dose	3852	120 doser	turbuhaler	
R03AK07	Budesonid/ Formoterol	Symbicort Turbuhaler	Farmagon AS	Inhalasjons- pulver	160/4,5 mcg/ dose	10442	120 doser	turbuhaler	
R03AK07	Budesonid/ Formoterol	Symbicort Turbuhaler	Farmagon AS	Inhalasjons- pulver	160/4,5 mcg/ dose	10492	360 doser	turbuhaler	
R03AK07	Budesonid/ Formoterol	Symbicort Turbuhaler	AstraZeneca	Inhalasjons- pulver	160/4,5 mcg/ dose	3886	360 doser	turbuhaler	
R03AK07	Budesonid/ Formoterol	Symbicort turbuhaler	Abacis Pharma	Inhalasjons- pulver	160/4,5 mcg/ dose	13610	120 doser	inhalator	
R03AK07	Budesonid/ Formoterol	Symbicort turbuhaler	Abacis Pharma	Inhalasjons- pulver	160/4,5 mcg/ dose	13627	360 doser	inhalator	
R03AK07	Budesonid/ Formoterol	Symbicort turbuhaler	Cross Pharma	Inhalasjons- pulver	160/4,5 mcg/ dose	8697	120 doser	inhalator	
R03AK07	Budesonid/ Formoterol	Symbicort turbuhaler	Cross Pharma	Inhalasjons- pulver	160/4,5 mcg/ dose	9995	360 doser	inhalator	
R03BA01	Beclometasone	Becotide	GlaxoSmithKline	Inhalasjons- aero	50 mcg/ dos	60681	200 doser	inhala- sjons- aerosol	
R03BA01	Beclometasone	Becotide	Euromedica	Inhalasjons- aero	50 mcg/ dos	132753	200 doser	inhala- sjons- aerosol	
R03BA01	Beclometasone	Becotide	GlaxoSmithKline	Inhalasjons- aero	100 mcg/ dos	60707	100 doser	inhala- sjons- aerosol	
R03BA01	Beclometasone	Becotide	Paranova	Inhalasjons- aero	100 mcg/ dos	6924	200 doser	inhala- sjons- aerosol	
R03BA01	Beclometasone	Becotide	GlaxoSmithKline	Inhalasjons- aero	250 mcg/ dos	60749	200 doser	inhala- sjons- aerosol	
R03BA01	Beclometasone	Becotide	Euromedica	Inhalasjons- aero	250 mcg/ dos	440941	200 doser	inhala- sjons- aerosol	
R03BA01	Beclometasone	Becotide	Paranova	Inhalasjons- aero	250 mcg/ dos	186213	200 doser	inhala- sjons- aerosol	
R03BA01	Beclometasone	Becotide	Farmagon AS	Inhalasjons- aero	250 mcg/ dos	165365	200 doser	inhala- sjons- aerosol	
R03BA01	Beclometasone	Becotide	Sigma	Inhalasjons- aero	250 mcg/ dos	3056	200 doser	inhala- sjons- aerosol	
R03BA01	Beclometasone	Becotide	Orifarm AS	Inhalasjons- aero	250 mcg/ dos	10789	200 doser	inhalator	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort Turbuhaler	Orifarm AS	Inhalasjons- pulver	200 mcg/ dos	6419	200 doser	poly- ethylen- beholder	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	AAPharma	Inhalasjons- pulver	200 mcg/ dos	531806	200 doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Paranova	Inhalasjons- pulver	200 mcg/ dos	535823	200 doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	AstraZeneca	Inhalasjons- pulver	200 mcg/ dos	152413	200 doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Euromedica	Inhalasjons- pulver	200 mcg/ dos	391714	200 doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Paranova	Inhalasjons- pulver	200 mcg/ dos	102319	200 doser	turbuhaler	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Sigma	Inhalasjonspulver	200 mcg/	dos	397471	200	doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Farmagon AS	Inhalasjonspulver	200 mcg/	dos	77594	200	doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Mediscience a/s	Inhalasjonspulver	200 mcg/	dos	525287	200	doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Cross Pharma	Inhalasjonspulver	200 mcg/	dos	40808	200	doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort Turbuhaler	Orifarm AS	Inhalasjonspulver	400 mcg/	dos	6317	100	doser	polyethylen-beholder	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort Turbuhaler	Orifarm AS	Inhalasjonspulver	400 mcg/	dos	5855	200	doser	polyethylen-beholder	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	AstraZeneca	Inhalasjonspulver	400 mcg/	dos	188532	50	doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Farmagon AS	Inhalasjonspulver	400 mcg/	dos	77602	200	doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Abacist Pharma	Inhalasjonspulver	400 mcg/	dos	592535	200	doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Paranova	Inhalasjonspulver	400 mcg/	dos	20008	200	doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	AAPharma	Inhalasjonspulver	400 mcg/	dos	531814	200	doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	AstraZeneca	Inhalasjonspulver	400 mcg/	dos	152421	200	doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Euromedica	Inhalasjonspulver	400 mcg/	dos	397919	200	doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Paranova	Inhalasjonspulver	400 mcg/	dos	136499	200	doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Sigma	Inhalasjonspulver	400 mcg/	dos	397463	200	doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Cross Pharma	Inhalasjonspulver	400 mcg/	dos	40840	200	doser	turbuhaler	
R03BA05	Fluticasone	Flutide	Euromedica	Inhalasjonsdiskus	100 mcg/	dos	492447	60	doser	diskus	
R03BA05	Fluticasone	Flutide	GlaxoSmithKline	Inhalasjonsdiskus	100 mcg/	dos	53223	60	doser	diskus	
R03BA05	Fluticasone	Flutide	Euromedica	Inhalasjonsdiskus	250 mcg/	dos	492694	60	doser	diskus	
R03BA05	Fluticasone	Flutide	GlaxoSmithKline	Inhalasjonsdiskus	250 mcg/	dos	53389	60	doser	diskus	
R03BA05	Fluticasone	Flutide	Abacist Pharma	Inhalasjonsdiskus	250 mcg/	dos	3885	60	doser	diskus	
R03BA05	Fluticasone	Flutide	Sigma	Inhalasjonsdiskus	250 mcg/	dos	7093	60	doser	diskus	
R03BA05	Fluticasone	Flutide	Euromedica	Inhalasjonsdiskus	500 mcg/	dos	492702	60	doser	diskus	
R03BA05	Fluticasone	Flutide	GlaxoSmithKline	Inhalasjonsdiskus	500 mcg/	dos	53470	60	doser	diskus	
R03BA05	Fluticasone	Flutide	Abacist Pharma	Inhalasjonsdiskus	500 mcg/	dos	3930	60	doser	diskus	
R03BA05	Fluticasone	Flutide	Sigma	Inhalasjonsdiskus	500 mcg/	dos	7125	60	doser	diskus	
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Boehringer Ingelheim	Inhalasjonsaero	20 mcg/	dos	152926	300	doser	inhalasjonsaerosol	
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Euromedica	Inhalasjonsaero	20 mcg/	dos	105320	300	doser	inhalasjonsaerosol	
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Sigma	Inhalasjonsaero	20 mcg/	dos	5651	300	doser	inhalasjonsaerosol	
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Orifarm AS	Inhalasjonsaero	20 mcg/	dos	8994	300	doser	inhalasjonsaerosol	
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Orifarm AS	Inhalasjonsaero	20 mcg/	dos	9044	600	doser	inhalasjonsaerosol	
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Orifarm AS	Inhalasjonspulver	40 mcg/	dos	5865	100	stk	inhalasjonsaerosol blisterpakning	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Boehringer Ingelheim	Inhalasjonspulver	40 mcg/		140186	100	doser	refill	
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Orifarm AS	Inhalasjonsvæske	0,125 mg/	ml	10384	120	ml	ampuller	
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Boehringer Ingelheim	Inhalasjonsvæske	0,125 mg/	ml	530337	120	ml	endosebeholder	
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Boehringer Ingelheim	Inhalasjonsvæske	0,25 mg/	ml	520031	60	ml	endosebeholder	
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Boehringer Ingelheim	Inhalasjonsvæske	0,25 mg/	ml	129817	120	ml	endosebeholder	
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Orifarm AS	Inhalasjonsvæske	0,25 mg/	ml	6117	120	ml	endosebeholder	
R05CB01	Acetylcysteine										
R05CB01	Acetylcysteine	Bronkyl	Weifa	Brusetablett	200 mg		448829	25	stk	rør	
R05CB01	Acetylcysteine	Bronkyl	Weifa	Brusetablett	200 mg		448845	100	stk	rør	
R05CB01	Acetylcysteine	Mucomyst	AstraZeneca	Brusetablett	200 mg		152272	25	stk	rør	
R05CB01	Acetylcysteine	Mucomyst	AstraZeneca	Brusetablett	200 mg		152280	100	stk	rør	
R06AE07	Cetirizine										
R06AE07	Cetirizine	Acura	Nordic Drugs	Tablett	10 mg		10085	7	stk	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Acura	Nordic Drugs	Tablett	10 mg		10048	30	stk	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Acura	Nordic Drugs	Tablett	10 mg		10114	100	stk	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	NM Pharma	Tablett	10 mg		8841	30	stk	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	NM Pharma	Tablett	10 mg		8850	100	stk	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Ratiopharm	Tablett	10 mg		11016	7	stk	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Duranor	Tablett	10 mg		12182	10	stk	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Duranor	Tablett	10 mg		12103	30	stk	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Ratiopharm	Tablett	10 mg		11154	30	stk	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Duranor	Tablett	10 mg		12114	100	stk	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Ratiopharm	Tablett	10 mg		11165	100	stk	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	NM Pharma	Tablett	10 mg		8861	100	stk	boks	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Alpharma	Tablett	10 mg		8634	7	stk	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Alpharma	Tablett	10 mg		12446	50	stk	endose	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Alpharma	Tablett	10 mg		8690	30	stk	enpac	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Alpharma	Tablett	10 mg		8636	100	stk	enpac	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Biochemie	Tablett	10 mg		10560	7	stk	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Biochemie	Tablett	10 mg		9174	30	stk	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Biochemie	Tablett	10 mg		9185	100	stk	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Biochemie	Tablett	10 mg		8202	7	stk	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	GEA	Tablett	10 mg		8280	28	stk	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	GEA	Tablett	10 mg		8296	98	stk	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Virlix	UCB	Tablett	10 mg		7410	30	stk	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Virlix	UCB	Tablett	10 mg		7421	60	stk	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Virlix	UCB	Tablett	10 mg		7432	90	stk	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	Euromedica	Tablett	10 mg		5566	30	stk	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	Euromedica	Tablett	10 mg		5582	100	stk	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	UCB	Tablett	10 mg		586602	7	stk	enpac	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	UCB	Tablett	10 mg		37432	30	stk	enpac	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	UCB	Tablett	10 mg		485342	100	stk	enpac	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	Paranova	Tablett	10 mg		4329	100	stk	enpac	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	Farmagon AS	Tablett	10 mg		8294	10	stk	enpac	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	Farmagon AS	Tablett	10 mg		8350	30	stk	(blisterpakning)	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	Farmagon AS	Tablett	10mg		8361	100	stk	enpac (blister)	
R06AX13	Loratadine	Clarityn	Euromedica	Tablett	10mg		8503	21	stk	blister	
R06AX13	Loratadine	Clarityn	Euromedica	Tablett	10mg		8515	105	stk	blister	
R06AX13	Loratadine	Clarityn	Schering-Plough	Tablett	10mg		444943	7	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityn	Sigma	Tablett	10mg		42960	21	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityn	Schering-Plough	Tablett	10mg		438770	30	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityn	Schering-Plough	Tablett	10mg		438788	100	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityn	Sigma	Tablett	10mg		56994	105	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityn	Paranova	Tablett	10mg		544320	105	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityne	Orifarm AS	Tablett	10mg		5001	10	stk	blister	
R06AX13	Loratadine	Clarityne	Orifarm AS	Tablett	10mg		5156	30	stk	blister	
R06AX13	Loratadine	Clarityne	Orifarm AS	Tablett	10mg		5167	100	stk	blister	
R06AX13	Loratadine	Clarityne	Orifarm AS	Tablett	10mg		9429	21	stk	blister-pakning	
R06AX13	Loratadine	Clarityne	Orifarm AS	Tablett	10mg		9437	105	stk	blister-pakning	
R06AX13	Loratadine	Clarityne	Farmagon AS	Tablett	10mg		166140	20	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityne	Farmagon AS	Tablett	10mg		166306	100	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityne	Farmagon AS	Tablett	10mg		555474	105	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityn-s	Schering-Plough	Smeltetablett	10mg		507020	10	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityn-s	Schering-Plough	Smeltetablett	10mg		494872	30	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityn-s	Schering-Plough	Smeltetablett	10mg		2626	100	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	Duranor	Tablett	10mg		13688	10	stk	blister-pakning	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	NM Pharma	Tablett	10mg		11099	30	stk	blister-pakning	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	Duranor	Tablett	10mg		13699	30	stk	blister-pakning	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	NM Pharma	Tablett	10mg		11110	100	stk	blister-pakning	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	Duranor	Tablett	10mg		13710	100	stk	blister-pakning	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	Ratiopharm	Tablett	10mg		9354	100	stk	endose	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	Ratiopharm	Tablett	10mg		9056	7	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	Ratiopharm	Tablett	10mg		9343	20	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	Ratiopharm	Tablett	10mg		10644	30	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	Ratiopharm	Tablett	10mg		9187	100	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	Alpharma	Tablett	10mg		12029	30	stk	blister-pakning	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	Alpharma	Tablett	10mg		12040	100	stk	blister-pakning	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	Biochemie	Tablett	10mg		10409	30	stk	blister-pakning	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	Biochemie	Tablett	10mg		10831	100	stk	blister-pakning	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	Biochemie	Tablett	10mg		10754	10	stk	blister-pakning	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	GEA	Tablett	10mg		10675	30	stk	blister-pakning	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	GEA	Tablett	10mg		10638	100	stk	blister-pakning	
R06AX13	Loratadine	Versal	Schering-Plough	Tablett	10mg		100644	10	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Versal	Schering-Plough	Tablett	10mg		100727	30	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Versal	Schering-Plough	Tablett	10mg		100735	100	stk	enpac	
S01ED02	Betaxolol	Betoptic S	Alcon	Øyedråper	2,5 mg/ml		381020	15	ml	flaske	
S01ED02	Betaxolol	Betoptic S	Alcon	Øyedråper	2,5 mg/ml		423434	5	ml	flaske	
S01ED02	Betaxolol	Betoptic S	Euromedica	Øyedråper	2,5 mg/ml		517052	5	ml	flaske	
S01ED02	Betaxolol	Betoptic S	Euromedica	Øyedråper	2,5 mg/ml		555482	15	ml	flaske	
S01ED02	Betaxolol	Betoptic S	Orifarm AS	Øyedråper	2,5 mg/ml		4985	5	ml	plastflaske	
S01ED02	Betaxolol	Betoptic S	Orifarm AS	Øyedråper	2,5 mg/ml		5076	15	ml	plastflaske	
S01ED02	Betaxolol	Betoptic	Alcon	Øyedråper	5 mg/ml		98582	5	ml	flaske	
S01ED02	Betaxolol	Betoptic	Euromedica	Øyedråper	5 mg/ml		468827	5	ml	flaske	
S01ED02	Betaxolol	Betoptic	Orifarm AS	Øyedråper	5 mg/ml		8871	5	ml	plastflaske	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenummer	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
<i>S01ED51</i>	<i>Timolol, combinations</i>										
S01ED51	Timolol, combinations	Xalcom	Pharmacia	Øyedråper	999–		5064	7,5 ml		plastflaske	
S01ED51	Timolol, combinations	Xalcom	Pharmacia	Øyedråper	999–		4931	2,5 ml		plastflaske	
S01ED51	Timolol, combinations	Xalcom	Orifarm AS	Øyedråper	999–		12749	2,5 ml		plastflaske	
S01ED51	Timolol, combinations	Xalcom	Orifarm AS	Øyedråper	999–		12964	7,5 ml		plastflaske	
<i>S01EX03</i>	<i>Latanoprost</i>										
S01EX03	Latanoprost	Xalatan	Pharmacia	Øyedråper	50 mcg/ml		486456	2,5 ml		plastflaske	
S01EX03	Latanoprost	Xalatan	Orifarm AS	Øyedråper	50 mcg/ml		12936	2,5 ml		plastflaske	
S01EX03	Latanoprost	Xalatan	Orifarm AS	Øyedråper	50 mcg/ml		12947	7,5 ml		plastflaske	
S01EX03	Latanoprost	Xalatan	Pharmacia	Øyedråper	50 mcg/ml		486464	7,5 ml		plastflasker	
<i>S01GX01</i>	<i>Cromoglicic acid</i>										
S01GX01	Cromoglicic acid	Lomudal	Orifarm AS	Øyedråper	20 mg/ml		9186	10 ml		plastflaske	
S01GX01	Cromoglicic acid	Lomudal øyedråper	Aventis Pharma	Øyedråper	20 mg/ml		590877	5 ml		flaske	
S01GX01	Cromoglicic acid	Lomudal øyedråper	Paranova	Øyedråper	20 mg/ml		570564	10 ml		flaske	
S01GX01	Cromoglicic acid	Lomudal øyedråper	Aventis Pharma	Øyedråper	20 mg/ml		403915	13,5 ml		flaske	
<i>S01GX02</i>	<i>Levocabastine</i>										
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Janssen-Cilag	Øyedråper	0,5 mg/ml		14290	4 ml		flaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Janssen-Cilag	Øyedråper	0,5 mg/ml		14308	12 ml		flaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Euromedica	Øyedråper	0,5 mg/ml		560268	4 ml		flaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Farmagon AS	Øyedråper	0,5 mg/ml		105262	12 ml		flaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Farmagon AS	Øyedråper	0,5 mg/ml		104604	4 ml		flaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Paranova	Øyedråper	0,5 mg/ml		405381	4 ml		flaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Euromedica	Øyedråper	0,5 mg/ml		560318	12 ml		flaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Paranova	Øyedråper	0,5 mg/ml		561100	4 ml		flaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Orifarm AS	Øyedråper	0,5 mg/ml		4719	12 ml		plastflaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Orifarm AS	Øyedråper	0,5 mg/ml		6969	12 ml		plastflaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Orifarm AS	Øyedråper	0,5 mg/ml		6492	10 ml		plastflaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Orifarm AS	Øyedråper	0,5 mg/ml		6401	5 ml		plastflaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Orifarm AS	Øyedråper	0,5 mg/ml		6503	15 ml		plastflaske	

II

Endringene trer i kraft 1. juni 2003.

4. juni Nr. 667 2003

Forskrift om endring i forskrift om autorisasjonsavgift for såvareforretninger og avgift ved omsetning av såvare.

Fastsatt av Landbruksdepartementet 4. juni 2003 med hjemmel i lov av 4. desember 1970 nr. 82 om såvarer. Kunngjort 11. juni 2003.

I

I forskrift av 13. august 2000 nr. 869 om autorisasjonsavgift for såvareforretninger og avgift ved omsetning av såvare gjøres følgende endring:

§ 4 skal lyde:

For alle grupper av såvare er omsetningsavgiften 1,0% av beregningsgrunnlaget.
Autorisasjonsavgiften fastsettes av Landbruksstilsynet.

II

Endringen trer i kraft 1. juli 2003.

5. juni Nr. 668 2003

Forskrift om trafikalt grunnkurs før erverv av førerkort i klasse B og klasse T (lærerplan).

Fastsatt av Vegdirektoratet 5. juni 2003 med hjemmel i forskrift av 14. desember 1968 nr. 9352 om øvingskjøring med motorvogn og om trafikkopplæring m.v. § 1 nr. 2, jf. vegtrafikkloven av 18. juni 1965 nr. 4 § 26, § 27, § 28 og § 43 og delegeringsvedtak av 17. mars 1967 nr. 3462. Kunngjort 11. juni 2003.

I

Den fastsatte læreplan for trafikalt grunnkurs inneholder tre hovedområder: trafikal forståelse, førstehjelp og mørkekjøringsdemonstrasjoner. I tillegg har læreplanen en egen lærerveiledning. Det trafikale området består av tema 1 Førerkortklassene, tema 2 Grunnleggende forståelse for trafikk, tema 3 Mennesket i trafikken og tema 4 Øvingskjøring. Tema 5 er Førstehjelp og tema 6 er Mørkekjøringsdemonstrasjoner. Undervisningen i temaene 1 – 4 skal fordeles over minimum 3 samlinger. Kurset avsluttes uten eksamen.

Planen gjennomføres på 16 undervisningstimer à 45 minutter. Til de trafikale temaene avsettes 10 timer, til Førstehjelp 4 timer og til Mørkekjøringsdemonstrasjoner 2 timer. Det skal ikke være flere enn 6 deltagere per trafikkklærer på kurs i Mørkekjøringsdemonstrasjoner, og ikke mer enn 16 deltagere på de andre kurstemaene. Fullført kurs krever at elevene har gjennomført alle undervisningstimerne.

Trafikalt grunnkurs avholdt i perioden 16. mars – 31. oktober, gir rett til å øvingskjøre selv om temaet 6 Mørkekjøringsdemonstrasjoner ikke er fullført. Avlegges førerprøven i perioden 1. november – 15. mars, må hele det trafikale grunnkurset (tema 1 – 6) være fullført. Avlegges førerprøven i perioden 16. mars – 31. oktober, vil bestått prøve gi førerrett bare frem til 1. mars neste år hvis tema 6 Mørkekjøringsdemonstrasjoner ikke er fullført.

Læreplan for trafikalt grunnkurs kan bestilles ved Statens vegvesens trafikkstasjoner eller ved nedlasting fra Internett (<http://www.vegvesen.no>).

II

Denne forskrift trer i kraft 1. juli 2003.

5. juni Nr. 669 2003

Forskrift om endring i forskrift om adgang til å delta i fisket etter torsk, hyse og sei mv. for fartøy på eller over 28 meter største lengde som fisker med konvensjonelle redskap i 2003.

Fastsatt av Fiskeridepartementet 5. juni 2003 med hjemmel i lov av 26. mars 1999 nr. 15 om retten til å delta i fiske og fangst (deltakerloven) § 20 og § 21, jf. delegeringsvedtak av 11. februar 2000 nr. 99. Kunngjort 11. juni 2003.

I

I forskrift av 26. november 2002 nr. 1335 om adgang til å delta i fisket etter torsk, hyse og sei mv. for fartøy på eller over 28 meter største lengde som fisker med konvensjonelle redskap i 2003 gjøres følgende endringer:

§ 2 nytt tredje ledd skal lyde:

For å kunne delta i fisket etter torsk i området sør for 62° N, vest for en rett linje gjennom Lindesnes fyr og Hanstholmen fyr, øst for 4° V og nord for 51° N, må fartøyet ha fisket og levert minst 100 tonn torsk med konvensjonelle redskap i minst ett av årene 2000, 2001 eller 2002.

§ 2 nåværende tredje og fjerde ledd blir fjerde og nytt femte ledd.

II

Endringene trer i kraft straks.

5. juni Nr. 670 2003

Forskrift om adgang til å delta i fisket etter torsk for fartøy under 28 meter største lengde som fisker med konvensjonelle redskap i Nordsjøen sør for 62° N i 2003.

Fastsatt av Fiskeridepartementet 5. juni 2003 med hjemmel i lov av 26. mars 1999 nr. 15 om retten til å delta i fiske og fangst (deltakerloven) § 21, jf. delegeringsvedtak av 11. februar 2000 nr. 99. Kunngjort 11. juni 2003.

Kapittel 1. Virkeområde

§ 1. Virkeområde

Forskriften gjelder alt fiske etter torsk med norsk fartøy under 28 meter største lengde som fisker med annet redskap enn trål og not i området sør for 62° N, vest for en rett linje gjennom Lindesnes fyr og Hanstholmen fyr, øst for 4° V og nord for 51° N.

Kapittel 2. Fartøy i gruppe I

§ 2. Vilkår for deltakelse

For å kunne delta i gruppe I må følgende vilkår være oppfylt:

- fartøyet må være registrert i merkeregisteret og må ha en største lengde 27,99 meter,
- eier av fartøyet og høvedsmann må være ført på blad B i fiskermanntallet,
- fartøyet må være egnet, bemannet og utstyrt for fiske etter torsk,
- fartøy under 21 meter må i tillegg ha fisket og levert minst 10 tonn torsk rund vekt i området beskrevet i § 1 i minst ett av årene 2000, 2001 eller 2002,
- fartøy fra og med 21 meter største lengde og under 28 meter største lengde må i tillegg ha fisket og levert minst 50 tonn torsk rund vekt i området beskrevet i § 1 i minst ett av årene 2000, 2001 eller 2002.

Søker må selv fremlegge dokumentasjon på at kvantumskravene i første ledd bokstav d og e er oppfylt.

Søknad om deltakelse må være Fiskeridirektoratet i hende innen 31. august 2003.

Dersom ikke alle vilkårene er oppfylt til enhver tid, vil adgangen til å delta falle bort.

Adgangen til å delta kan ikke overføres til annet fartøy.

§ 3. Dispensasjon

Fiskeridirektoratet kan dispensere fra vilkårene i § 2 første ledd bokstav d og e når aktivitet som beskrevet i nevnte bestemmelser ikke er oppfylt på grunn av at eier har hatt tillitsverv i fiskeriorganisasjon eller offentlig verv. Slik tillatelse kan bare gis til personer som kan vise til tidligere deltakelse med eget fartøy i fiske etter torsk med annet redskap enn trål eller not i området beskrevet i § 1.

Fiskeridirektoratet kan dispensere fra bestemmelsene i første ledd bokstav d og e for fartøy som er kjøpt eller kontrahert før denne forskrifts ikrafttredelse dersom det kan godtgjøres at torskefisket var en vesentlig del av det planlagte driftsgrunnlaget.

§ 4. Utskiftning av fartøy

Deltakeradgang i gruppe I kan ikke overføres til annet fartøy.

Ved utskiftning av fartøy som har adgang til å delta i gruppe I kan Fiskeridirektoratets regionkontor gi eier tillatelse til å delta i gruppe I med et erstatningsfartøy. Fiskeridirektoratet er klageinstans.

Deltakeradgang i gruppe I med utskiftningsfartøyet bortfaller når slik tillatelse gis til erstatningsfartøyet.

Søknad om deltakeradgang etter annet ledd sendes på fastsatt skjema til Fiskeridirektoratets regionkontor.

§ 5. Salg av fartøy

Salg av fartøy som har adgang til å delta i gruppe I medfører ikke adgang til å delta i gruppe I for ny eier.

Ved salg av slikt fartøy kan Fiskeridirektoratets regionkontor likevel gi ny eier tillatelse til å delta i gruppe I dersom vilkårene i § 2 er oppfylt. Fiskeridirektoratet er klageinstans.

Adgang for ny eier til å delta medfører at selgers adgang til å delta med et erstatningsfartøy bortfaller.

Søknad om deltakeradgang etter annet ledd sendes på fastsatt skjema til Fiskeridirektoratets regionkontor.

§ 6. Dødsfall

Dersom fartøyeier dør, bortfaller adgangen til å delta i fisket.

Den som ved arv erverver fartøy som hadde adgang til å delta i fisket, kan etter søknad gis adgang til å delta i fisket dersom vilkårene i § 2 er oppfylt.

Den som ved arv erverver fartøy som hadde adgang til å delta i fisket, kan også selge fartøyet med adgang for at ny eier kan tildeles deltakeradgang etter søknad. Vilårene i § 2 og § 4 må være oppfylt. Søknad om slik tillatelse sendes på fastsatt skjema til Fiskeridirektoratets regionkontor som avgjør saken. Fiskeridirektoratet er klageinstans.

§ 7. Midlertidig tillatelse til å benytte annet fartøy (leiefartøy)

Fiskeridirektoratet kan ved forlis og havari som medfører vesentlig driftsavbrudd, dispensere fra forbudet i § 2 siste ledd.

Fiskeridirektoratet kan fastsette nærmere vilkår for slik tillatelse, herunder at høvedsmann samt hele eller deler av mannskapet skal delta med leiefartøyet.

Det kan ikke gis tillatelse til å benytte et leiefartøy som har en største lengde på 28 meter eller mer.

§ 8. Begrensning i deltakelsen

Eier av fartøy som deltar i gruppe I, har ikke adgang til å delta med annet fartøy i gruppe II. Eier av fartøy som deltar i gruppe I, har heller ikke adgang til å la annet fartøy delta i gruppe II med andre som høvedsmenn.

Kapittel 3. Fartøy i gruppe II

§ 9. Vilkår for deltakelse

Fartøy som ikke fyller vilkårene i § 2, kan delta i gruppe II når følgende vilkår er oppfylt:

- a) fartøyet må være registrert i merkeregisteret og ha en største lengde 27,99 meter,
- b) eier av fartøyet og høvedsmann må være ført i fiskermanntallet,
- c) fartøyet må være egnet, bemannet og utstyrt for fiske etter torsk.

§ 10. Begrensning i deltakelsen

Eier av fartøy som deltar i gruppe II, har ikke adgang til å delta med annet fartøy i gruppe II. Eier av fartøy som deltar i gruppe II, har heller ikke adgang til å la annet fartøy delta i gruppe II med andre som høvedsmenn.

Eier av fartøy som deltar i gruppe II, har ikke adgang til å delta med annet fartøy i gruppe I. Eier av fartøy som deltar i gruppe II, har heller ikke adgang til å la annet fartøy delta i gruppe I med andre som høvedsmenn.

Kapittel 4. Straff og ikrafttredelse

§ 11. Straff

Den som forsettlig eller uaktsomt overtrer bestemmelsene i denne forskrift, straffes i henhold til lov av 26. mars 1999 nr. 15 om retten til å delta i fiske og fangst § 29. På samme måte straffes medvirkning og forsøk.

§ 12. Ikrafttredelse

Denne forskrift trer i kraft straks og gjelder til og med 31. desember 2003.

6. juni Nr. 671 2003

Delegering av myndighet til Helsedepartementet etter legemiddeloven § 6 fjerde ledd.

Fastsatt ved kgl.res. 6. juni 2003 med hjemmel i lov av 4. desember 1992 nr. 132 om legemidler m.v. (legemiddeloven) § 6 fjerde ledd. Fremmet av Helsedepartementet. Kunngjort 11. juni 2003.

Kongens myndighet etter lov av 4. desember 1992 nr. 132 om legemidler m.v. (legemiddeloven) § 6 fjerde ledd delegeres til Helsedepartementet.

6. juni Nr. 672 2003

Forskrift om endring i forskrift om stønad til dekning av utgifter til viktige legemidler og spesielt medisinsk utstyr og i forskrift om legemidler (legemiddelforskriften).

Fastsatt ved kgl.res. 6. juni 2003 med hjemmel i lov av 28. februar 1997 nr. 19 om folketrygd (folketrygdloven) § 5–14 fjerde ledd. Fremmet av Helsedepartementet. Kunngjort 11. juni 2003.

I

I forskrift av 18. april 1997 nr. 330 om stønad til dekning av utgifter til viktige legemidler og spesielt medisinsk utstyr gjøres følgende endringer:

§ 1 første ledd skal lyde:

Folketrygden yter stønad til dekning av utgifter til preparater som inngår i de legemiddelgrupper som er nevnt i forbindelse med den enkelte sykdom i listen i § 9.

§ 1 annet og tredje ledd oppheves.

§ 1 nåværende fjerde ledd blir nytt annet ledd.

§ 4 nr. 2 fjerde ledd skal lyde:

Det ytes ikke stønad etter denne paragrafen til legemidler til behandling av infeksjoner med atypiske mykobakterier. Det kan etter søknad ytes stønad etter § 2 eller § 10a.

§ 9 første ledd første punktum skal lyde:

For at det skal kunne gis refusjon ved kjøp av et bestemt preparat, må preparatet tilhøre en av følgende legemiddelgrupper og være oppført på preparatlisten, jf. forskrift av 22. desember 1999 nr. 1559 om legemidler § 14–4.

§ 10 oppheves.

§ 20 annet ledd oppheves.

II

I forskrift av 22. desember 1999 nr. 1559 om legemidler (legemiddelforskriften) gjøres følgende endringer:

Nytt kapittel 14 skal lyde:

Kapittel 14. Godkjenning for pliktmessig refusjon etter folketrygdløven § 5–14

I. Innledende bestemmelser

§ 14–1. Regler for godkjenning av legemiddel for pliktmessig refusjon

Søknad om godkjenning av et legemiddel for pliktmessig refusjon fremsettes og behandles etter reglene i dette kapitlet.

§ 14–2. Spesielle definisjoner

I denne forskriften menes med:

- a) *blåreseptforskriften*: forskrift av 18. april 1997 nr. 330 om stønad til dekning av utgifter til viktige legemidler og spesielt medisinsk utstyr,
- b) *pliktmessig refusjon*: legemidler som refunderes etter blåreseptforskriften § 9 uten krav om forhåndssøknad fra lege eller pasient i det enkelte tilfelle,
- c) *godkjenning for pliktmessig refusjon*: opptak av legemidler på preparatlisten,
- d) *preparatliste*: liste over legemidler som er godkjent for pliktmessig refusjon, jf. § 14–4,
- e) *individuell refusjon*: legemidler som refunderes etter blåreseptforskriften § 2 og § 10a på grunnlag av søknad fra lege eller pasient i det enkelte tilfelle,
- f) *refusjonspris*: pris som refunderes for legemidler som er godkjent for pliktmessig refusjon.

§ 14–3. Avgift

(Reservert for senere innarbeidelse av avgiftsbestemmelser.)

§ 14–4. Preparatliste

En liste over legemidler som er godkjent for pliktmessig refusjon (preparatliste), skal ajourføres jevnlig og publiseres minst en gang hvert år. Den skal angi en refusjonspris for hvert oppført preparat eller henvise til andre lister hvor slik pris fremgår.

II. Krav til søknaden

§ 14–5. Fremsetting av søknad

Søknad om godkjenning av et legemiddel for pliktmessig refusjon kan bare fremsettes av innehaveren av legemidlets markedsføringstillatelse eller av den som etter fullmakt representerer denne. Søknad sendes til Statens legemiddelverk.

I særlige tilfelle kan Statens legemiddelverk vurdere et legemiddel for pliktmessig refusjon også uten søknad som nevnt i første ledd.

Søknad som nevnt i første ledd kan fremsettes samtidig med søknad om maksimalpris, jf. kapittel 12 i denne forskriften.

§ 14–6. Varsel

Statens legemiddelverk skal varsle søkeren når søknaden er mottatt og senest innen en uke etter dette opplyse søkeren om:

- a) hvorvidt søknaden oppfyller kravene som stilles til søknadens innhold,
- b) når saksbehandlingen av søknaden starter og forventet saksbehandlingsprosess, og
- c) når saken vil kunne forventes å være ferdig behandlet av Statens legemiddelverk.

§ 14–7. Søknadens innhold

Søknad skal inneholde opplysning om:

- a) legemidlet har markedsføringstillatelse i landet,
- b) søkers adresse og telefonnummer,
- c) søknaden gjelder refusjon for nytt virkestoff, ny kombinasjon av kjente virkestoff, ny indikasjon, ny legemiddelform, ny styrke eller synonympreparat,
- d) legemidlets preparatnavn, virkestoff, legemiddelform, styrke, anbefalt daglig dosering, reseptgruppe og medisinsk godkjent indikasjon,
- e) hvilket sykdomspunkt og tilhørende legemiddelgruppe i blåreseptforskriften § 9 som legemidlet søkes godkjent for pliktmessig refusjon etter, eller om det søkes opprettet et nytt sykdomspunkt eller legemiddelgruppe (forskriftsendring),
- f) eventuelle avgrensninger i indikasjonen som ikke kommer til uttrykk i refusjonspunktet og dets merknader,
- g) hvordan den godkjente SPC (preparatomtale) lyder (skal vedlegges),
- h) det er gitt maksimalpris og eventuelt den godkjente maksimalpris per pakning,
- i) godkjente indikasjoner, refusjonsstatus og markedsføringsstatus i øvrige EØS-land,
- j) beskrivelse av sykdom og epidemiologi, herunder hvilken sykdom legemidlet er indisert for, sykdommens konsekvenser på kort og lang sikt og en beskrivelse av de mest relevante pasientgruppe(ne) inklusive nåværende og forventet utvikling av prevalens/insidens,

- k) behandlingsregime med legemidlet, herunder dosering per døgn, forventet behandlingstid, om behandlingen er kontinuerlig eller intermitterende, effekt og bivirkninger av legemidlet i relevante pasientgrupper og forbruk av eventuell tilleggsmedikasjon,
- l) eksisterende behandlingstilbud, herunder en beskrivelse av norsk behandlingstradisjon innen den aktuelle indikasjon, anslag over totalt antall pasienter indisert for medikamentell behandling innen denne indikasjonen, legemiddelforbruk inklusive tilleggsmedikasjon per preparatgruppe og preparat (AUP og totalt antall DDD solgt) samt trygdens utgifter til disse innen indikasjonen.
- m) legemidlets plassering i behandlingstilbudet, herunder om legemidlet er et førstevalgspreparat, om legemidlet er særlig egnet for spesielle pasientgrupper, om legemidlet vil erstatte et eksisterende legemiddel eller supplere eksisterende behandlingstilbud, og om hva som er forventet utvikling av antall brukere (pasientgrunnlaget) med det nye legemidlet,
- n) forventet salg, herunder salg i dag og antatt salgsutvikling de fem neste år (AUP og totalt antall DDD solgt, inklusive salg på registreringsfritak), samt eventuell forventet reduksjon i forbruk av andre legemidler (etter AUP og totalt antall DDD solgt) brukt i nåværende behandlingstilbud,
- o) legemidlets eventuelle kliniske fortrinn fremfor alternative behandlingsmetoder,
- p) alle publiserte studier vedrørende legemidlet og studier i dokumentasjon sendt Legemiddelverket tidligere (referanseliste), samt vedlegg av ikke-publiserte studier som er relevante for refusjonssøknaden,
- q) legemiddeløkonomiske analyser etter § 14-9,
- r) forslag til refusjonspris under forutsetning av at pliktmessig refusjon innvilges
- s) budsjettmessige konsekvenser, herunder de samlede endringer i utgifter for Folketrygden for de første fem årene etter innføring av refusjon for legemidlet (finansiell analyse), og eventuelt hvor stor del av utgiftsendringen som er et resultat av endring i pasientantallet og hvor stor del som er et resultat av overgang til det aktuelle legemidlet.

§ 14-8. *Unntak og retningslinjer*

Dersom søknad om refusjon gjelder ny legemiddelform, ny styrke eller synonympreparat, og søkeren kan dokumentere at innvilgelse av refusjon ikke fører til økte kostnader eller endringer med hensyn til indikasjon, kreves det kun informasjon etter § 14-7 bokstavene a – i.

I den grad søker har vedlagt en legemiddeløkonomisk analyse etter § 14-7 bokstav q som dekker kravene etter § 14-7 bokstavene j – p, er det ikke nødvendig at opplysningene gjentas særskilt.

Statens legemiddelverk utformer retningslinjer for kravene til legemiddeløkonomiske analyser.

III. *Kriterier for godkjenning for pliktmessig refusjon*

§ 14-9. *Enkle legemidler*

Et legemiddel skal godkjennes for pliktmessig refusjon dersom:

- a) legemidlet har markedsføringstillatelse for den indikasjonen det søkes refusjon for, jf. § 14-7 bokstav e,
- b) legemidlet faller inn under refusjonsordningen, jf § 14-12,
- c) søkeren kan dokumentere at legemidlet oppfyller de faglige kriteriene som nevnt i § 14-13,
- d) legemidlet ikke omfattes av § 14-14, og
- e) kostnadsøkningen ikke overstiger grensene i § 14-15.

§ 14-10. *Sammensatte legemidler*

Sammensatte legemidler som fyller vilkårene i § 14-9, kan godkjennes for pliktmessig refusjon hvis disse bare inneholder legemidler som inngår i legemiddelgruppene i blåreseptforskriften § 9, og ikke inneholder mer enn én representant for hver av de legemiddelgrupper som er nevnt i samband med vedkommende sykdom.

§ 14-11. *Legemidler i sampakning*

Legemidler i sampakning som er godkjent som spesialpreparat og som fyller vilkårene i § 14-9, kan godkjennes for pliktmessig refusjon hvis minst ett av legemidlene i sampakningen inngår i legemiddelgruppene i blåreseptforskriften § 9 og alle legemidlene ifølge den godkjente preparatomtalen må tas sekvensielt i en behandlingssyklus. Dersom ikke alle legemidlene i sampakningen inngår i listen, skal prisen for de legemidler i sampakningen som ikke inngår i legemiddelgruppene, trekkes fra refusjonsprisen.

§ 14-12. *Refusjonsordningens virkeområde*

Et legemiddel kan bare godkjennes for pliktmessig refusjon hvis legemidlet i henhold til blåreseptforskriften § 9:

- a) er godkjent med indikasjon for behandling av sykdom som gir trygdens medlemmer rett til stønad til dekning av utgifter til medikamentell behandling,
- b) faller innenfor en av legemiddelgruppene som er nevnt ved det sykdomspunkt som følger av bokstav a.

Statens legemiddelverk avgjør om legemidlet oppfyller vilkåret i første ledd. Senest åtte uker etter at søknaden kom inn til Statens legemiddelverk skal det fattes vedtak om vilkåret er oppfylt eller ikke. Fristen forlenges dersom Statens legemiddelverk må be om ytterligere opplysninger.

Legemidler som ikke oppfyller kravet i første ledd, behandles etter bestemmelsene i § 14-29.

§ 14–13. Faglige kriterier

Et legemiddel kan bare godkjennes for pliktmessig refusjon dersom:

- a) legemidlet skal brukes til behandling av alvorlige sykdommer eller av risikofaktorer som med høy sannsynlighet vil medføre eller forverre alvorlig sykdom,
- b) sykdommen eller risiko for sykdom som nevnt i bokstav a medfører behov eller risiko for gjentatt behandling over en langvarig periode,
- c) legemidlet har en vitenskapelig godt dokumentert og klinisk relevant virkning i en definert, aktuell pasientpopulasjon, og
- d) kostnadene ved bruk av legemidlet står i et rimelig forhold til den behandlingsmessige verdi og til kostnader forbundet med alternativ behandling, jf. § 14–8 tredje ledd.

§ 14–14. Legemidler som ikke kan godkjennes for pliktmessig refusjon

Et legemiddel kan ikke godkjennes for pliktmessig refusjon, dersom det hovedsakelig skal benyttes i behandling av:

- a) rusavhengighet,
- b) nikotinavhengighet,
- c) naturlig hårfall, eller
- d) erektil dysfunksjon.

Dersom Statens legemiddelverk mottar søknad om refusjon for et legemiddel som omfattes av første ledd, skal saken sendes til departementet, som vurderer behovet for utredning av en særskilt refusjonsordning. Departementet kan i forbindelse med sin vurdering be Statens legemiddelverk om å utrede legemidlets refusjonsverdighet etter bestemmelsene i § 14–29.

§ 14–15. Krav til kostnad for folketrygden

Refusjon skal ikke innvilges uten Stortingets samtykke, dersom godkjenning av legemidlet for pliktmessig refusjon vil lede til en utgiftsvekst for folketrygden som årlig overstiger:

- a) hundre prosent av siste års omsetningsverdi på det aktuelle sykdomspunktet, eller
- b) 5 millioner kroner.

Uavhengig av første ledd kan legemiddel innvilges pliktmessig refusjon, dersom utgiftsveksten for folketrygden ikke overstiger 1 million kroner.

Utgiftsveksten etter første ledd beregnes med utgangspunkt i legemidlets maksimalpris på tidspunktet for refusjonsvedtaket og legemidlets antatte markedsandel blant de pasientene som oppfyller refusjonsvilkårene fem år etter tidspunktet for refusjonsvedtaket. Det gjøres fradrag for bortfall av refusjonsutgifter til konkurrerende legemidler med samme målgruppe. Dersom det foreligger en sannsynlighet for at pasienter vil få refundert legemidlet uten å oppfylle refusjonsvilkårene, skal det gjøres tillegg for de merutgiftene dette tilsvarer.

Legemiddel som nektes refusjon etter første ledd, skal vurderes etter bestemmelsene om refusjonsverdighet i kapittel VI.

§ 14–16. Retningslinjer

Statens legemiddelverk gir nærmere retningslinjer til utdyping og presisering av bestemmelsene i dette kapittel.

IV. Foreleggelse for Blåreseptnemnda**§ 14–17. Nemndas formål**

Blåreseptnemnda skal på anmodning fra Statens legemiddelverk bistå med å utforme, utdype og kvalitetssikre grunnlaget for beslutninger om godkjenning av legemidler for pliktmessig refusjon. Nemnda skal ikke gi en anbefaling om refusjon i de enkelte sakene.

§ 14–18. Bruk av nemnda

Statens legemiddelverk kan anmode Blåreseptnemnda om å vurdere hele eller deler av beslutningsgrunnlaget i saken. Nemnda bør alltid konsulteres dersom legemidlet hevdes å representere en vesentlig terapeutisk nyvinning.

Beslutningsgrunnlaget som nevnt i første ledd sendes så snart som mulig til søkeren og Blåreseptnemnda, sammen med en oversikt over de forhold som Statens legemiddelverk ønsker nemndas vurdering av.

Nemnda skal foreta de nødvendige vurderinger og skal overlevere en skriftlig begrunnet vurdering til Statens legemiddelverk senest syv uker etter at grunnlaget er mottatt. Nemnda skal ta hensyn til merknader som søkeren overleverer til nemnda i de to første ukene av nemndas behandlingsfrist.

Blåreseptnemndas vurdering skal gjøres kjent for parten.

§ 14–19. Sammensetning

Blåreseptnemnda skal bestå av:

- a) et fast utvalg av sju personer med bred kompetanse på legemiddelfeltet, og
- b) to eller tre kliniske eksperter som oppnevnes i forbindelse med den enkelte sak.

Ett av de faste medlemmene oppnevnes etter nominasjon fra Funksjonshemmedes fellesorganisasjon.

Nasjonalt folkehelseinstitutt, Rikstrygdeverket, Sosial- og helsedirektoratet og Statens helsetilsyn skal hver gis anledning til å nominere faste medlemmer til nemnda.

Helsedepartementet oppnevner nemndas leder og faste medlemmer på grunnlag av innstilling fra Statens legemiddelverk. Lederen oppnevnes for ett år, de øvrige for to år.

Nemndas kliniske eksperter i den enkelte sak oppnevnes av Statens legemiddelverk etter nominasjon fra Den norske lægeforening. Legemiddelverket er ikke bundet av Legeforeningens nominasjon.

Statens legemiddelverk er nemndas sekretariat.

§ 14–20. *Saksforberedelse*

Statens legemiddelverk skal sørge for at saken er så godt opplyst som mulig før den legges frem for Blåreseptnemnda.

V. Vedtaket

§ 14–21. *Pliktmessig refusjon*

Statens legemiddelverk skal fatte vedtak om enten innvilgelse av pliktmessig refusjon eller avslag på dette i alle saker hvor søknaden oppfyller kravene i § 14–5 til § 14–8.

Avslag på søknad om oppføring av et legemiddel på preparatlisten skal inneholde en begrunnelse basert på objektive og kontrollerbare kriterier, om nødvendig med de uttalelser eller anbefalinger fra sakkyndige som er lagt til grunn for vedtaket.

Søkeren skal samtidig underrettes om den klageadgang og klagefrist som gjelder etter kapittel VI i forvaltningsloven.

§ 14–22. *Refusjonspris*

Statens legemiddelverk skal fastsette ny refusjonspris samtidig med at søknad om pliktmessig refusjon innvilges.

Bestemmelsen i første ledd er ikke til hinder for at en midlertidig maksimalpris, etter anmodning fra søkeren, kan gis på et tidligere stadium av saksbehandlingen i henhold til kapittel 12, jf. § 14–5 tredje ledd.

Statens legemiddelverk kan invitere søkeren til prisforhandlinger.

Hvis Statens legemiddelverks helseøkonomiske vurdering tilsier det, kan det treffes vedtak om pliktmessig refusjon betinget av at søkeren godtar den refusjonspris Statens legemiddelverk legger til grunn.

§ 14–23. *Frist for vedtak*

Vedtaket om godkjenning eller avslag på søknad om refusjon etter § 14–21 og vedtak om refusjonspris etter § 14–22 skal fattes og meddeles søkeren senest 180 dager etter at søknad om godkjenning av refusjon for legemidlet er fremlagt.

Tidsfristen suspenderes hvis Statens legemiddelverk anser det nødvendig å be om tilleggsopplysninger. Søkeren skal i så fall straks underrettes om hvilke nye opplysninger som kreves. Tidsfristen suspenderes fra det tidspunktet skriftlig underretning til søker sendes fra Statens legemiddelverk. Søkeren gis en frist for å uttale seg eller trekke søknaden tilbake før Statens legemiddelverk avgjør søknaden.

§ 14–24. *Betinget pliktmessig refusjon*

Vedtaket om pliktmessig refusjon kan gjøres betinget av at ytterligere dokumentasjon om legemidlet gjøres tilgjengelig innen en bestemt tidsperiode.

§ 14–25. *Begrensning av refusjonsområdet*

Refusjon for et legemiddel kan vedtas begrenset til bestemte deler av legemidlets indikasjonsområde og til en bestemt pasientgruppe.

§ 14–26. *Vurdering av individuell refusjon*

Statens legemiddelverk kan når særlige grunner taler for det, bestemme at utgifter til et legemiddel som oppfyller vilkårene i § 14–9, jf. § 14–10 og § 14–11, eller som er funnet refusjonsverdig etter § 14–29, bare kan refunderes etter søknad for den enkelte pasient, jf. blåreseptforskriften § 2 og § 10a.

I vurderingen av om særlige grunner foreligger skal Statens legemiddelverk ta hensyn til om:

- a) legemiddelbehandlingen er kostbar,
- b) bruk er aktuelt for en liten pasientgruppe,
- c) legemidlets indikasjon er videre enn refusjonsverdig indikasjon,
- d) det foreligger fare for misbruk av refusjonsordningen, herunder bruk utenfor refusjonsbetingelsene,
- e) det foreligger mulighet for bruk av legemidlet uavhengig av indikasjon eller særskilte vilkår, og
- f) det er lite hensiktsmessig å definere generelle refusjonsbetingelser.

Statens legemiddelverk kan gi nærmere retningslinjer for hva som skal regnes som særlige grunner.

§ 14–27. *Omgjøring*

Vedtaket etter dette kapittel kan omgjøres, dersom nye forhold som endrer grunnlaget eller premissene for refusjonsvedtaket tilkommer.

Ved vedtak om at et allerede oppført preparat skal fjernes fra preparatlisten gjelder § 14–21 annet og tredje ledd tilsvarende.

Vedtaket om at en kategori legemidler skal fjernes fra preparatlisten, skal publiseres og inneholde en begrunnelse basert på objektive og kontrollerbare kriterier.

§ 14–28. Klagebehandling

Forvaltningslovens bestemmelser om klage på enkeltvedtak gjelder tilsvarende, med mindre annet er bestemt i denne forskrift.

Statens legemiddelverk skal vurdere og oversende klage på vedtak etter denne forskrift til departementet innen 60 dager etter at klagen er mottatt. Fristen kan forlenges med ytterligere 30 dager, dersom Statens legemiddelverk anser det nødvendig å benytte adgangen til å stille Blåreseptnemnda spørsmål. Departementet skal fatte vedtak i klagesaken 30 dager etter at den er mottatt fra Statens legemiddelverk, med mindre særlige grunner foreligger.

Tidsfristen suspenderes hvis Statens legemiddelverk anser det nødvendig å be om tilleggsopplysninger. Klageren skal i så fall straks underrettes om hvilke nye opplysninger som kreves. Tidsfristen suspenderes fra det tidspunktet skriftlig underretning til klageren sendes fra Statens legemiddelverk.

Statens legemiddelverk kan sette en frist for klageren til å gi nødvendige opplysninger til presisering og utdyping av klagen. Dersom opplysningene ikke er kommet frem til Statens legemiddelverk innen fristen, avgjøres klagesaken på grunnlag av de opplysningene som følger saken.

VI. Refusjonsverdighet – manglende hjemmel**§ 14–29. Vurdering av refusjonsverdighet**

Dersom legemidlet som søkes opptatt på preparatlisten, ikke oppfyller vilkårene i § 14–12 om sykdomspunkt eller legemiddelgruppe, eller vilkåret i § 14–15 om kostnadsøkning skal Statens legemiddelverk så snart som mulig fatte vedtak om avslag på søknaden, jf. § 14–13.

Statens legemiddelverk skal likevel utrede behovet for å endre blåreseptforskriften § 9. Utredningen av legemidlets refusjonsverdighet skal baseres på kriteriene for opptak på preparatlisten slik disse fremgår av § 14–9, og kan forelegges for Blåreseptnemnda i samsvar med bestemmelsene i § 14–18.

Søkeren skal opplyses om at legemidlets refusjonsverdighet utredes.

Statens legemiddelverk skal varsle søkeren om uklare eller utilstrekkelig opplyste forhold av betydning for saken.

Søkeren skal gis anledning til å uttale seg om saken.

§ 14–30. Endelig vurdering og oversendelse til departementet

Statens legemiddelverk sammenstiller søkerens og Blåreseptnemndas eventuelle merknader, og foretar en endelig vurdering av legemidlets refusjonsverdighet.

Vurderingen overleveres departementet innen fristen som følger av § 14–23. Kopi av vurderingen skal samtidig sendes til søkeren og Blåreseptnemnda.

§ 14–31. Klage

Søkeren kan påklage vurderingen av refusjonsverdigheten for så vidt gjelder saksbehandlingen. Forvaltningslovens bestemmelser om klage på enkeltvedtak gjelder tilsvarende, med mindre annet er bestemt i denne forskrift.

§ 14–32. Departementets saksbehandling

Departementet tar i sin vurdering stilling til om saken bør forelegges Nasjonalt råd for prioritering.

Nåværende kapitler 14 og 15 blir nye kapitler 15 og 16.

Nåværende § 14–1 til og med § 14–8 blir nye § 15–1 til og med § 15–8.

Nåværende § 15–1, § 15–2 og § 15–3 blir nye § 16–1, § 16–2 og § 16–3.

III

Endringene trer i kraft straks.

Søker kan velge å få behandlet søknad innkommet mellom 1. januar 2003 og denne forskriftens ikrafttreden etter forskriften her.

Statens legemiddelverk skal kontakte søkere som har levert søknad om pliktmessig refusjon mellom 1. januar og denne forskriftens ikrafttreden, og kreve beskjed om hvilket regelverk som skal ligge til grunn for søknaden. Dersom søker ikke gir svar innen tre uker, skal reglene i forskriften her legges til grunn.

6. juni Nr. 673 2003**Forskrift om delvis innlemming av Forsvarets høyskoler under lov av 12. mai 1995 nr. 22 om universiteter og høyskoler.**

Fastsatt ved kgl.res. 6. juni 2003 med hjemmel i lov av 12. mai 1995 nr. 22 om universiteter og høyskoler § 1 nr. 3. Fremmet av Utdannings- og forskningsdepartementet. Kunngjort 11. juni 2003.

§ 1. Formål og virkeområde

Forskriften gjør lov om universiteter og høyskoler delvis gjeldende for Krigsskolen, Luftkrigsskolen, Sjøkrigsskolen og Hærens ingeniørhøgskole. Formålet er å sidestille disse institusjonene med øvrige statlige

institusjoner som loven gjelder for, med hensyn til faglige fullmakter m.m.

§ 2. *Definisjoner*

1. Der loven gir myndighet til departementet, forstås i denne forskrift Forsvarsdepartementet i saker etter lovens § 37 nr. 5, § 46 nr. 4 og § 55 nr. 1 og 3.
2. Der loven gir myndighet til styret eller rektor, forstås i denne forskrift skolesjefen ved utdanningsinstitusjonen.

§ 3. *Bestemmelser som skal gjelde for Forsvarets høyskoler*

Følgende bestemmelser i lov av 12. mai 1995 nr. 22 om universiteter og høyskoler skal gjelde for Krigsskolen, Luftkrigsskolen, Sjøkrigsskolen og Hærens ingeniørhøgskole:

Kapittel 1, § 1, § 2 nr. 1, 2, 4, 5, 7 og 8 og § 2a.

Kapittel 3, § 12, § 13 og § 14.

Kapittel 5, § 19 nr. 2.

Kapittel 7, § 27 og § 28.

Kapittel 9, § 37.

Kapittel 10, § 44a, § 44b, § 45, § 46, § 47, § 48, § 49, § 50, § 51, § 52 og § 53.

Kapittel 11, § 55 og § 56.

Kapittel 12, § 57.

§ 4. *Ikrafttredelse*

Forskriften trer i kraft straks.

6. juni Nr. 674 2003

Ikrafttredelse av lov av 6. juni 2003 nr. 37 om endringer i lov 19. november 1982 nr. 66 om helsetjenesten i kommunene og i enkelte andre lover (forenkling av statlig regelverk rettet mot kommunesektoren m.v.).

Fastsatt ved kgl.res. 6. juni 2003 med hjemmel i lov av 6. juni 2003 nr. 37 om endringer i lov 19. november 1982 nr. 66 om helsetjenesten i kommunene og i enkelte andre lover (forenkling av statlig regelverk rettet mot kommunesektoren m.v.) del V. Fremmet av Helsedepartementet. Kunngjort 11. juni 2003.

Lov av 6. juni 2003 nr. 37 om endringer i lov 19. november 1982 nr. 66 om helsetjenesten i kommunene og i enkelte andre lover (forenkling av statlig regelverk rettet mot kommunesektoren m.v.) trer i kraft 1. juli 2003.

6. juni Nr. 675 2003

Forskrift om endring i forskrift om enhetskvoteordning for grønlandsrekeflåten.

Fastsatt ved kgl.res. 6. juni 2003 med hjemmel i lov av 3. juni 1983 nr. 40 om saltvannsfiske m.v. § 5a. Fremmet av Fiskeridepartementet. Kunngjort 11. juni 2003.

I

I forskrift av 30. juni 2000 nr. 650 om enhetskvoteordning for grønlandsrekeflåten gjøres følgende endring:

§ 10 annet ledd oppheves.

II

Endringen trer i kraft straks.

10. juni Nr. 676 2003

Forskrift om endring i forskrift om stønad til dekning av utgifter til behandling hos ortoptist.

Fastsatt av Helsedepartementet 10. juni 2003 med hjemmel i lov av 28. februar 1997 nr. 19 om folketrygd (folketrygdloven) § 5–10a og § 22–2. Kunngjort 11. juni 2003.

I

I forskrift av 28. juni 2001 nr. 795 om stønad til dekning av utgifter til behandling hos ortoptist gjøres følgende endring:

§ 4 skal lyde:

Stønad er 140 kroner pr. behandling.

For behandling av barn under 7 år ytes en stønad med 240 kroner pr. behandling.

II

Endringen trer i kraft 1. juli 2003.

9. mai Nr. 687 2003**Forskrift om kvalifikasjonskrav og sertifikatrettigheter for personell på norske skip, fiske- og fangstfartøy og flyttbare innretninger.**

Fastsatt av Sjøfartsdirektoratet 9. mai 2003 med hjemmel i lov av 5. juni 1981 nr. 42 om sertifikatpliktige stillinger på norske skip, borefartøy og andre flyttbare innretninger i sjøen § 1, § 2, § 3 og § 5, jf. delegeringsvedtak av 11. desember 1981 nr. 1 og delegeringsvedtak av 18. desember 1981 nr. 4282, og lov av 9. juni 1903 nr. 7 om Statskontrol med Skibes Sjødygtighed m.v. § 1, § 93 og § 106, jf. delegeringsvedtak av 5. april 1963 nr. 9 og delegeringsvedtak av 1. desember 1978 nr. 1. Jf. EØS-avtalen vedlegg XIII nr. 56j (direktiv 2001/25/EF) og vedlegg XVIII nr. 16a (direktiv 92/29/EØF). Kunngjort 13. juni 2003.

*Kapittel 1. Generelle bestemmelser***§ 1–1. Virkeområde**

(1) Forskriften gjelder for personell som tilsettes på skip som omfattes av den til enhver tid gjeldende forskrift om bemanning av norske skip, for personell på fiske- og fangstfartøy og for personell på flyttbare innretninger. Forskriften gjelder også personell som er tilsatt av selskapet eller andre i forbindelse med passasjerbefordring, salg, vedlikehold eller annen tjeneste om bord når dette fremgår av de enkelte bestemmelser. Denne forskrifts § 2–1 annet ledd og § 2–2 tredje ledd gjelder også for personell på utenlandske passasjerskip i regelmessig fart mellom norske og utenlandske havner.

(2) Krav til fører eller dekksoffiser gjelder for seilskip eller maskindrevet skip over 15 meters lengde, og på fiske- og fangstfartøy over 10,67 meters lengde, samt lekter med brutto tonnasje på 100 eller mer i uinnskrenket fart slik det fremgår av de enkelte bestemmelser. Forskriften har særlige bestemmelser om krav til fører på passasjerskip under 15 meter. For personell på seilskip og maskindrevet skip som i henhold til målebrev utstedt før 16. desember 1983 er under 25 brutto register tonn,¹ gjelder ikke kravene i denne forskrift, selv om de har største lengde på 15 meter eller mer, dersom ikke annet er fastsatt i medhold av fjerde eller femte ledd.

(3) Krav til maskinoffiser gjelder for maskindrevet skip, fiske- og fangstfartøy og flyttbare innretninger med fremdriftskraft på 750 kW eller mer, slik det fremgår av de enkelte bestemmelser.

(4) Sjøfartsdirektoratet kan i enkelttilfeller kreve sertifikat for å gjøre tjeneste som fører på mindre fartøy enn de som er nevnt i annet ledd eller maskinoffiser på skip med mindre fremdriftskraft enn som nevnt i tredje ledd dersom det er nødvendig på grunn av skipets type, virksomhet, maskineri, tekniske utstyr, fartsområde eller andre spesielle sikkerhetsmessige forhold. Likeledes kan Sjøfartsdirektoratet i henhold til regel I/3 i STCW-konvensjonen, etter en konkret vurdering, redusere eller frita for sertifikatkravet på skip i fart nær kystlandet dersom de grunner som nevnt i første setning gjør det forsvarlig.

(5) På hurtiggående fartøy, passasjerskip og tankskip kreves særskilt opplæring som fastsatt i kapittel 9 i denne forskrift.

(6) På andre spesielle skip, herunder seilskip, skip av spesiell konstruksjon eller som benytter spesielt maskineri eller utstyr eller utfører transport som ved uhell kan få store miljømessige eller samfunnmessige konsekvenser, kan Sjøfartsdirektoratet fastsette at skipsfører, dekksoffiser eller maskinoffiser skal ha andre kvalifikasjoner, sertifikater eller påtegning på sertifikat enn de kvalifikasjoner som er spesifisert i denne forskrift.

¹ Bruttoregistertonn (BRT) i henhold til måleregler som var i kraft før den internasjonale konvensjon om måling av fartøyer av 1969 trådte i kraft.

§ 1–2. Definisjoner

I denne forskrift betyr:

1. *Anerkjente standarder for bore- og brønnpersonell*: Krav og retningslinjer utarbeidet av eller akseptert av sokkelstatsmyndighet, rettighetshavere og operatører på den aktuelle sokkel og felt.
2. *Assessor*: Person som er godkjent til å foreta bedømmelse av kompetanse i henhold til regel I/6 i STCW-konvensjonen.
3. *Bemanningsoppgave*: Oppgave over bemanning fastsatt av Sjøfartsdirektoratet.
4. *Bruttotonnasje*: Bruttotonnasje i henhold til den internasjonale konvensjon om måling av fartøyer av 1969 slik denne tonnasjen er angitt i fartøyets gyldige målebrev. Nasjonal bruttoregistertonnasje i henhold til måleregler som var i kraft før den internasjonale konvensjon om måling av fartøyer av 1969 trådte i kraft gjelder ikke tonnasjegrensene i henhold til denne forskrift.
5. *Certificate of Receipt of Application (CRA)*: Bekreftelse på at søknad om påtegning er mottatt og akseptert. Dokumentet gir innehaver av utenlandsk sertifikat rett til å gjøre midlertidig tjeneste i sertifikatpliktig stilling på norske skip, fiske- og fangstfartøy og flyttbare innretninger inntil sertifikatsøknad er behandlet.
6. *Dekks-offiser*: Offiser med kvalifikasjoner for dekksoffiserssertifikat etter bestemmelsene i kapittel II i STCW-konvensjonen.
7. *Fartstid*: Tjeneste om bord på et skip som gir kunnskap, innsikt og ferdighet som kreves for utstedelse av et sertifikat eller annet dokumentasjonsbevis i denne forskrift.

8. *Fartsområde*: For inndeling i fartsområder gjelder det som er fastsatt i den til enhver tid gjeldende forskrift om fartsområder.
9. *Fart nær kystlandet*: Fartsområdet Nord- og Østersjøfart i henhold til den til enhver tid gjeldende forskrift om fartsområder.
10. *Fiske- og fangstfartøy*: Fartøy som ervervsmessig benyttes til å fange fisk, hval, sel eller andre levende ressurser i sjøen, herunder tang og tare.
11. *Flyttbar innretning*: Flyttbar plattform, herunder boreskip, som har utstyr for boring etter undersjøiske petroleumsforekomster, og flyttbar plattform til annet bruk enn boring etter undersjøiske petroleumsforekomster.
12. *Flyttbar innretning med eget fremdriftsmaskineri*: Flyttbar innretning som nevnt i nr. 11 som kan dokumentere:
 - a) å holde 5 knops fart i stille vær og uten strøm; og
 - b) holde posisjon ved 20 m/s vind med tilhørende bølger og 2 m/s strøm.
13. *Fremdriftskraft*: Den totale maksimale kontinuerlige merkeytelsen i kilowatt av skipets samlede hovedfremdriftsmaskineri som er angitt på skipets registreringsbevis eller annet offisielt dokument (1 kW = 1,36 HK).
14. *Fritidsbåt*: Enhver flytende innretning som er beregnet på og i stand til å bevege seg på vann, og som brukes utenfor næringsvirksomhet.
15. *Funksjon*: En oppgave eller et sett av oppgaver, plikter og ansvarsområder, som spesifisert i STCW-koden, som er nødvendig for drift av skip, sikkerhet for menneskeliv til sjøs og vern av det marine miljøet.
16. *Førstemaskinist*: Den maskinoffiser som har rang nest etter maskinsjefen, og som overtar ansvaret for skipets mekaniske framdrift og for drift og vedlikehold av mekaniske og elektriske installasjoner om bord i tilfelle maskinsjefen blir ute av stand til å ivareta sine plikter.
17. *Gasstankskip*: Skip som er bygd eller ombygd for og benyttet til å føre i bulk hvilke som helst av de kondenserte gasser eller andre produkter som er oppført i kapittel 19 i den Internasjonale kode for transport av kondenserte gasser i bulk.
18. *Godkjent*: Godkjent av Sjøfartsdirektoratet.
19. *Hurtiggående fartøy*: Et fartøy som kan oppnå en maksimumshastighet i meter pr. sekund (m/s) lik eller større enn:

$$3,7\nabla^{0,1667}$$
 der ∇ = deplasementet tilsvarende konstruksjonsvannlinjen (m^3)
20. *Hurtiggående passasjerfartøy*:
 - a) *Utenriks fart*: Hurtiggående fartøy som etter sitt sertifikat kan føre mer enn 12 passasjerer.
 - b) *Innenriks fart*: Hurtiggående fartøy som etter sitt sertifikat kan føre mer enn 12 passasjerer, og som kan oppnå en hastighet på 25 knop eller mer.
21. *Hurtiggående roro passasjerfartøy*: Hurtiggående passasjerfartøy med roro lasterom eller spesiallasterom som definert i Den internasjonale konvensjon om sikkerhet for menneskeliv til sjøs regel II-2/3 med endringer, eller hurtiggående passasjerfartøy med innretninger som tillater vegtrafikkerende kjøretøy eller skinnegående materiell å kjøre om bord og av fartøyet.
22. *Instruktør*: Person som er utnevnt av rederiet med ansvar for opplæring om bord i henhold til regel I/6 i STCW-konvensjonen.
23. *Kjemikalietankskip*: Skip som er bygd eller ombygd for og benyttet til å føre i bulk hvilke som helst av de flytende produktene som er oppført i kapittel 17 i den Internasjonale kode for transport av kjemikalier i bulk.
24. *Lasteskip*: Skip som anvendes til transport av last i fast eller flytende form eller skip som av Sjøfartsdirektoratet er sertifisert som lasteskip, og som ikke er passasjerskip eller fiske- og fangstfartøy.
25. *Lekter*: Fartøy som ikke har eget framdriftsmaskineri som skal slepes eller skyves ved all forflytning og som anvendes til føring av last.
26. *Mannskap*: Et annet medlem av skipets besetning enn skipsfører eller offiserer.
27. *Maskindrevet skip*: Skip med maskin som hovedfremdriftsmiddel.
28. *Maskinoffiser*: Offiser med kvalifikasjoner for maskinoffisersertifikat etter bestemmelsene i kapittel III i STCW-konvensjonen.
29. *Maskinsjef*: Den overordnede maskinoffiseren som er ansvarlig for skipets mekaniske framdrift og for drift og vedlikehold av mekaniske og elektriske installasjoner om bord.
30. *Offiser*: Et annet medlem av besetningen enn skipsføreren, og som har denne betegnelsen i henhold til denne forskrift.
31. *Oljetankskip*: Skip som er bygd for og benyttet til å føre petroleum og petroleumprodukter i bulk.
32. *Omfattende dampanlegg*: Anlegg som foruten dampkjele med tilhørende hjelpeutstyr også omfatter damp-turbindreven elektrogenerator og damp-turbindrevne lossepumper.
33. *Operator*: Selskap eller annen sammenslutning som ved tildeling av utvinningstillatelse blir utpekt av sokkelmyndighet til å forestå den daglige ledelse av virksomheten som utføres i medhold av tillatelsen, jf. petroleumsløven § 9.
34. *Opplæring om bord*: Tjeneste med kontrollert opplæring om bord etter godkjent opplæringsprogram.

35. *Overstyrmann*: Den dekksoffiser som har rang nest etter skipsføreren, og som overtar kommandoen på skipet i tilfelle skipsføreren blir ute av stand til å ivareta sine plikter.
36. *Passasjerskip*: Et skip som skal ha passasjersertifikat, sikkerhetssertifikat for passasjerskip eller sikkerhetssertifikat for hurtiggående passasjerfartøy i henhold til lov av 9. juni 1903 nr. 7 om Statskontroll med Skibes Sjødygtighet m.v.
37. *Plattformsjef*: Den som har øverste myndighet om bord på flyttbar innretning.
38. *Påtegning*: Dokument som i henhold til denne forskrift gir innehaver av utenlandsk sertifikat rett til å gjøre tjeneste på norske skip, fiske- og fangstfartøy og flyttbare innretninger.
39. *Redningsfarkost*: Livbåt, mann-overbord-båt, redningsbåt, lettbåt, redningsflåter mv.
40. *Roro passasjerskip*: Passasjerskip med roro lasterom eller spesiallasterom som definert i Den internasjonale konvensjon om sikkerhet for menneskeliv til sjøs, 1974 (SOLAS 1974) med endringer.
41. *Selskap*: Eier av skipet eller enhver annen juridisk eller fysisk person, herunder driftsansvarlig eller bareboat-befrakter, som har påtatt seg ansvaret for driften av skipet fra eieren, og som ved overtagelse av ansvaret har samtykket i å overta alle plikter og alt ansvar som eieren er pålagt i henhold til denne forskriften.
42. *Seilskip*: Skip med seil som hovedfremdriftsmiddel.
43. *Sjøfartsbok/fartsoppgave*: Offentlig utstedt dokument i henhold til gjeldende forskrift om kontroll av maritim tjeneste.
44. *Sjøgående skip*: Skip med fartsområde 3 eller større.
45. *Skipsfører*: Den person som har den høyeste myndighet om bord.
46. *Sikkerhetsbemanning*: Den sikkerhetsbemanning som skipet er pålagt i henhold til den til enhver tid gjeldende forskrift om bemanning.
47. *Sikkerhetsstyringssystem*: Alle systematiske tiltak som reder skal iverksette for å sikre at virksomheten planlegges, organiseres, utøves og vedlikeholdes i samsvar med de krav fastsatt i den til enhver tid gjeldende forskrift om sikkerhetsstyringssystem.
48. *STCW-koden*: Nærmere bestemmelser og veiledning vedrørende normer for opplæring, sertifikater og vakthold for sjøfolk som vedtatt ved 1995-konferansens resolusjon 2, med senere endringer.
49. *STCW-konvensjonen*: Internasjonal konvensjon om normer for opplæring, sertifikater og vakthold for sjøfolk, 1978, med endringer 1995 og eventuelle senere endringer.
50. *Tjenestegjøring*: Etter denne forskrift regnes enhver som er satt til å utføre en funksjon som en del av besetningen for å være i tjeneste.

§ 1–3. Skipsfører og selskapets plikter

(1) Selskapet skal sørge for at bestemmelsene i regel I/14 og avsnitt A-I/14 i STCW-konvensjonen er gjennomført og det skal dokumenteres at de angitte kravene blir oppfylt. For skip hvor det er krav om et internasjonalt sikkerhetsstyringssystem (ISM), skal gjennomføringen av kravene dokumenteres i systemet.

(2) Skipsføreren og selskapet skal sørge for at personell som gis plikter og ansvar i tilknytning til lasten eller direkte ansvar for lasting, lossing og omsorg for lasten er kvalifisert i henhold til denne forskrift og sjødyktighetsloven § 106, og;

- a) at alle sjøfolk som skal gjøre tjeneste om bord i sertifikatpliktig stilling eller funksjon er i besittelse av et sertifikat som er i samsvar med bestemmelsene i gjeldende lov eller forskrift; og
- b) at skipet er bemannet i henhold til gjeldende krav til sikkerhetsbemanning; og
- c) at dokumentasjon og data som vedrører alle sjøfolk som er tilsatt om bord på skipet vedlikeholdes og er lett tilgjengelig, herunder dokumentasjon av data om deres sertifikater, erfaring, opplæring, helsetilstand og dyktighet når det gjelder de pliktene de er satt til å utføre; og
- d) at sjøfolk, når de blir satt til å gjøre tjeneste om bord på skipet, blir gjort godt kjent med sine ulike plikter og med alle skipets arrangementer og installasjoner, alt utstyr og alle prosedyrer og særskilte forhold ved skipet som har relevans for deres plikter rutinemessig eller i nødsituasjoner; og
- e) at hele skipets besetning effektivt kan samordne sine gjøremål i en nødsituasjon og ved utførelsen av funksjoner som er avgjørende for sikkerheten eller for å hindre eller begrense forurensning.

(3) For flyttbare innretninger skal selskapet og plattformsjef sørge for at bestemmelsene i denne forskrift blir fulgt.

§ 1–4. Fravik

I enkelttilfeller kan Sjøfartsdirektoratet etter skriftlig søknad fravike forskriftens krav. Spesielle grunner må gjøre fraviket nødvendig, og fraviket må være sikkerhetsmessig forsvarlig. Dette kan bare skje når det ikke er i strid med internasjonale overenskomster som Norge har sluttet seg til. For flyttbare innretninger kan Sjøfartsdirektoratet fravike kravene fastsatt i denne forskrift i den utstrekning det er forsvarlig, dersom kravene er uforenlige med kyststatens krav.

§ 1–5. Kvalitetssystem for opplærings- og utdanningsinstitusjoner

(1) All virksomhet knyttet til opplæring, bedømmelse og dokumentasjon av kompetanse om bord og i opplærings- og utdanningsinstitusjon vedrørende sjøfolks kvalifikasjoner i henhold til STCW-konvensjonen, skal være godkjent og kontinuerlig overvåket, jf. regel I/8 i STCW-konvensjonen.

(2) Slik virksomhet skal ha et kvalitetsstandardsystem hvor kvalitetspolitikk, organisasjonsstruktur,

ansvarsområder, prosedyrer, målene og de tilknyttede kvalitetsstandardene er spesifisert for ulike kurs og opplæringsprogram. Kvalitetsstandardsystemet skal inkludere systematiske overvåkingsordninger, herunder interne evalueringer av kvalitetssikringen som skal sikre at alle definerte mål oppnås, innbefattet kvalifikasjoner og erfaring hos instruktører og eksaminatorer, jf. regel I/6 i STCW-konvensjonen. Kvalitetsstandardsystemet skal være i samsvar med bestemmelsene i regel I/8 i STCW-konvensjonen.

(3) Virksomheten skal være godkjent av Sjøfartsdirektoratet eller den det bemyndiger. Dokumentasjon av kvalitetsstandardsystemet kan kreves innsendt som grunnlag for godkjennelse og er grunnlag for senere revisjoner.

(4) Når en godkjent utdanningsinstitusjon benytter underleverandører for å oppfylle kravene i kurs- eller opplæringsprogram skal dette også kvalitetssikres i systemet.

§ 1-6. Utstedelse og oppbevaring av sertifikater og påtegninger

(1) Sertifikater og påtegning til sertifikater utstedes av Sjøfartsdirektoratet, eller av den det bemyndiger, på grunnlag av søknad. Annen dokumentasjon som legitimerer adgang til å tjenestegjøre i stilling eller funksjon på skip, fiske- og fangstfartøy eller flyttbar innretning utstedes av Sjøfartsdirektoratet eller den det bemyndiger.

(2) Sertifikat og annen dokumentasjon som legitimerer adgang til å tjenestegjøre i en stilling eller funksjon skal finnes om bord i original form og kunne forevises på forlangende ved kontroll.

§ 1-7. Beregning av fartstid

Den fartstid som kreves for utstedelse av sertifikat eller dokumentasjon for kvalifikasjonskrav angitt i STCW-konvensjonen regnes som faktisk tjenestetid om bord fra dag til dag ved normal operasjon av skip, fiske- og fangstfartøy eller flyttbar innretning.

§ 1-8. Sjømilitær eksamen og tjenestetid

Sjøfartsdirektoratet bestemmer hvorvidt og i hvilken utstrekning eksamen fra sjømilitær institusjon og sjømilitær tjenestetid kan gi rettigheter etter denne forskrift.

Sjømilitær utdanning og opplæring som skal gi kvalifikasjoner i henhold til denne forskrift er underlagt de samme bestemmelser som annen utdanning og opplæring i denne forskrift.

Kapittel 2. Grunnleggende beredskaps- og sikkerhetskvalifikasjoner for personell på skip

§ 2-1. Beredskaps- og sikkerhetsopplæring

(1) Den som er satt til å ivareta plikter om bord skal ha gjennomgått godkjent grunnleggende opplæring i personlig overlevelsesteknikk eller ha fått tilstrekkelig informasjon og instruksjon i sikkerhetsberedskap i samsvar med avsnitt A-VI/1 nr. 1 i STCW-koden.

(2) Den som skal tjenestegjøre med plikter i beredskaps- eller sikkerhetsfunksjon om bord, herunder opplæring til stilling med slike plikter, skal ved godkjent bevis dokumentere å ha gjennomført og bestått godkjent beredskapsopplæring i personlig overlevelsesteknikker, brannvern og brannslukking, grunnleggende førstehjelp og personlig verne- og miljöikkerhet i samsvar med avsnitt A-VI/1 nr. 2 i STCW-koden. Med plikter i beredskaps- eller sikkerhetsfunksjon menes personell som er oppført på skipets alarminstruks. Alle besetningsmedlemmer på hurtiggående passasjerfartøy, uansett hvilken funksjon om bord, skal ha gjennomført og bestått slik opplæring.

(3) For underordnet personell som skal tjenestegjøre med plikter i beredskaps- eller sikkerhetsfunksjon på ikke hurtiggående passasjerfartøy med bruttotonnasje under 300 i fartsområde 1 gjelder krav til «Begrenset sikkerhetskurs» godkjent av Sjøfartsdirektoratet. Kravet til «Begrenset sikkerhetskurs» gjelder kun for underordnet personell som tjenestegjør på denne type passasjerskip i perioden fra 1. mai til 30. september.

(4) For personell uten sertifikatplikt på fiske- og fangstfartøy gjelder krav til sikkerhetsopplæring i henhold til den enhver tid gjeldende forskrift om sikkerhetsopplæring for fiskere.

(5) Dokumentasjon på opplæring som nevnt i annet og tredje ledd skal ikke være eldre enn 5 år.

§ 2-2. Kunnskap om språk og regelverk

(1) Alle som er i tjeneste på et skip skal ha nødvendig språkkunnskap til å kunne kommunisere med hverandre om sikkerhets- og beredskapsforhold og til å kunne forstå sikkerhetsinformasjon ved tekst, symboler og alarmer.

(2) Person som skal inngå i den påbudte bemanning eller i eventuell tilleggsbemanning i henhold til den til enhver tid gjeldende forskrift om bemanning av norske skip med større fartsområde enn liten kystfart, skal ha tilstrekkelige språkkunnskaper i engelsk. Dette innebærer å forstå kommandogivning, skriftlig alarm- og nødinstrukser, skriftlig informasjon vedrørende anvendelse og vedlikehold av redningsutstyr mv.

(3) På passasjerskip i rutefart på norske havner må personell som skal rettlede passasjerer i beredskaps- og nødsituasjoner beherske engelsk og et skandinavisk språk.

(4) Den som det søkes om påtegning for må dokumentere med erklæring fra selskapet at vedkommende har tilfredsstillende kunnskaper i engelsk og tilfredsstillende kjennskap til norsk regelverk i relasjon til stillingens ansvarsområde. Den som søker om påtegning utenom et ansettelsesforhold må dokumentere slik kompetanse med kursbevis som nevnt i femte ledd.

(5) For utenlandsk statsborger som søker dispensasjon som fører, skal selskapet dokumentere at vedkommende har kjennskap til norsk regelverk og nødvendige språkkunnskaper ved godkjent kurs og bestått godkjent prøve.

Kapittel 3. Kvalifikasjonskrav for mannskaper uten sertifikatplikt på skip

§ 3–1. Kvalifikasjonskrav for personell uten sertifikatplikt

(1) *Dokumentasjon*

Fartstid og tjenestetid som kreves skal dokumenteres ved foreskrevet registrering i sjøfartsbok eller godkjent fartsoppgave. Yrkespraksis som kan erstatte fartstid skal dokumenteres ved attest fra arbeidsgiver, bekreftet av offentlig etat, tjenesteperson eller skole. Praktisk og teoretisk opplæring i skole skal dokumenteres ved godkjent kursbevis, vitnemål og opplæringsbok.

(2) *Lettmatros*

Lettmatros skal ha 6 md. tjenestetid på dekk eller annen relevant tjenestetid som praktisk opplæring, yrkespraksis i mekaniske fag, maritime fag eller relevant tjeneste på flyttbare innretninger.

(3) *Matros*

Matros skal ha 3 års tjenestetid eller annen relevant praksis som nevnt i annet ledd, herav minst 1 års tjenestetid som lettmatros eller tilsvarende stilling som inkluderer dekkstjeneste eller relevant tjeneste på flyttbare innretninger. Matros med fagbrev på grunnlag av opplæring i skole må også dokumentere minst 1 års tjenestetid.

(4) *Smører*

Smører skal ha 6 md. tjenestetid i maskin eller annen relevant tjenestetid som praktisk opplæring, yrkespraksis i mekaniske fag, maritime fag eller relevant tjeneste på flyttbare innretninger.

(5) *Motormann og maskinpasser*

Motormann og maskinpasser skal ha 3 års tjenestetid i maskin eller annen relevant praksis som nevnt i fjerde ledd, herav minst 6 md. tjenestetid i maskin eller tilsvarende maskinromstjeneste på flyttbare innretninger. Motormann med fagbrev på grunnlag av opplæring i skole må også dokumentere minst 6 md. opplæring om bord eller tilsvarende tjenestetid i maskin eller tjeneste på flyttbare innretninger.

(6) *Fyrbøter*

Fyrbøter skal ha 3 års tjenestetid i maskin eller annen relevant praksis som nevnt i fjerde ledd, herav minst 1 års tjenestetid som smører på dampskip.

(7) *Elektriker*

Elektriker skal enten ha:

- a) fagbrev som elektriker med skipselektrisk modul og 3 md. skipselektrisk praksis; eller
- b) tilsvarende godkjent utenlandsk elektrofagutdanning og minst 3 md. skipselektrisk praksis; eller
- c) skipselektrikersertifikat eller elektroautomasjonsertifikat i henhold til tidligere lov eller forskrift.

(8) *Høgspentelektriker*

Hvor anleggets spenning er høyere enn 1000 V vekselstrøm eller 1500 V likestrøm, skal driftsansvarlig elektriker ha påtegning i sertifikat i henhold til tidligere lov eller forskrift eller annen dokumentasjon for høgspentekompetanse som:

- a) 3 md. praktisk opplæring i drift og vedlikehold av høgspenningsanlegg om bord i skip, borefartøy eller andre flyttbare innretninger i sjøen, samt godkjent kurs; eller
- b) 3 md. tilsvarende praktisk opplæring i land eller fra produksjonsplattform samt godkjent kurs; eller
- c) 6 md. praksis fra drift og vedlikehold av høgspenningsanlegg på land eller på faste produksjonsplattformer under ledelse av sakkyndig driftselektriker; eller
- d) fagbrev som elektromontør gruppe A eller H eller fagbrev som energimontør.

§ 3–2. Kvalifikasjonskrav for spesielle funksjoner

(1) *Generelle krav*

Personell som skal inngå i den påbudte bemanningen eller i eventuell tilleggsbemanning i henhold til den til enhver tid gjeldende forskrift om bemanning av norske skip, skal være kvalifisert for utførelsen av de sikkerhetsrelaterte oppgaver som tilligger vedkommende tjenestefunksjon. Personell skal ha sertifikat, godkjent kursbevis eller påtegning som gir rett til å utføre de funksjoner det gjelder.

(2) *Godkjent kurs og eksamen*

Personer som søker om sertifikater skal ha gjennomført godkjent kurs og eksamen på minst det nivå som tilfredsstillende kravene i STCW-koden. Sjøfartsdirektoratet kan gi nærmere retningslinjer for godkjennelse av fag, karakterer og dokumentasjon.

(3) *Opplæring og bedømmelse om bord*

Den som skal foreta instruksjon eller bedømmelse av opplæring om bord som danner grunnlag for sertifikat skal i henhold til regel I/6 i STCW-konvensjonen ha kvalifikasjoner i henhold til STCW-konvensjonen avsnitt A-I/6. For å kunne bedømme slik opplæring skal vedkommende være godkjent. Kravet til slik godkjenning er at vedkommende innehar sertifikat på ledelsesnivå tilsvarende regel II/2 og III/2 i STCW-konvensjonen. Den som skal foreta bedømmelse skal dessuten ha gjennomgått en godkjent opplæring i kompetansebedømmelse.

(4) *Brovakt*

Person som skal inngå i brovakten på sjøgående skip med en bruttotonnasje på 500 eller mer, og som ikke er mannskap under opplæring eller mannskap uten plikter på vekten som krever opplæring, må være sertifisert for å inngå i brovaktstjeneste. For å få sertifikat for brovaktstjeneste kreves at vedkommende tilfredsstillende kravene i regel II/4 i STCW-konvensjonen.

(5) *Maskinvakt*

Person som skal inngå i maskinvakten på sjøgående skip med framdriftsmaskineri på 750 kW eller mer, og som ikke er mannskap under opplæring og mannskap uten plikter på vekten som krever fagopplæring, må være sertifisert for å inngå i maskinvakttjeneste. For å få sertifikat for maskinvakttjeneste kreves at vedkommende tilfredsstillende krav som er angitt i regel III/4 i STCW-konvensjonen.

(6) *Fører av redningsfarkost og mann-overbord-båt*

Person som utpekes til å ha kommandoen over redningsfarkost må i tillegg til øvrige krav til stillingen i denne forskrift ha godkjent opplæring og sertifikat som angitt i regel VI/2 nr. 1 i STCW-konvensjonen, jf. den til en hver tid gjeldende forskrift om redningsredskaper m.m. på passasjer- og lasteskip.

(7) *Fører av hurtiggående mann-overbord-båt*

Person som utpekes til å ha kommandoen over hurtiggående mann-overbord-båt må i tillegg til kravene i sjettededd, ha godkjent opplæring og sertifikat som angitt i regel VI/2 nr. 2 i STCW-konvensjonen.

(8) *Førstehjelp*

Person som skal gi medisinsk førstehjelp om bord på skip, skal dokumentere å ha gjennomført godkjent opplæring i henhold til kravene i regel VI/4 nr. 1 i STCW-konvensjonen.

(9) *Medisinsk behandling*

Person som skal ha ansvar for medisinsk behandling om bord på skip, skal dokumentere å ha gjennomført godkjent opplæring i henhold til kravene i regel VI/4 nr. 2 i STCW-konvensjonen. I tillegg til de krav STCW-konvensjonen stiller, skal skipsføreren og eventuell annen person som har ansvar for bruk av skipets legemidler og medisinske utstyr, ha gjennomgått slik opplæring som fastsatt i direktiv 92/29/EØF artikkel 5, pkt. 3, jf. artikkel 4.

(10) *Brannslukningsleder*

Person som utpekes til leder for brannslukking må ha dokumentert godkjent opplæring som angitt i regel VI/3 i STCW-konvensjonen.

*Kapittel 4. Sertifikat for fører og styrmenn***§ 4-1. Sertifikater**

(1) For utstedelse av sertifikater for skipsfører og dekksoffiser gjelder reglene i kapittel II i STCW-konvensjonen. Skipsfører og dekksoffiser skal ha det sertifikat som gir rett til å tiltre tjeneste eller tjenestegjøre i den stilling det gjelder.

(2) Det utstedes følgende sertifikater:

1. Dekksoffiserssertifikat klasse 5
2. Dekksoffiserssertifikat klasse 4
3. Dekksoffiserssertifikat klasse 3
4. Dekksoffiserssertifikat klasse 2
5. Dekksoffiserssertifikat klasse 1
6. Fiskeskippersertifikat klasse C
7. Fiskeskippersertifikat klasse B
8. Fiskeskippersertifikat klasse A
9. Fritidsbåtskippersertifikat.

§ 4-2. Sertifikatkrav

(1) Generelle krav for å få utstedt sertifikat:

- a) I tillegg til de krav STCW-konvensjonens regel VI/4 nr. 2 stiller, skal kandidat som søker om sertifikat som gir rett til å føre skip eller rett til stilling som kan bli overlatt ansvar for bruk av skipets legemidler og medisinske utstyr, ha gjennomgått slik opplæring som fastsatt i direktiv 92/29/EØF artikkel 5, pkt. 3, jf. samme direktivs artikkel 4.
- b) Politiattest kan kreves fremlagt. Sertifikat kan nektes utstedt på grunnlag av opplysninger om søkeren i politiattest. Sertifikatnektelse skal være tidsbegrenset.
- c) Dersom vilkår som nevnt i bokstav b ikke lenger er oppfylt kan sertifikat inndras. Tilsvarende vil sertifikat utstedt på feil grunnlag kunne inndras i tråd med forvaltningslovens § 35 første ledd, bokstav c og tredje ledd.
- d) Førerrettigheter:
 1. Den som skal være fører på skip med bruttotonnasje på 250 eller mer må være norsk statsborger eller statsborger fra land som omfattes av EØS-avtalen.
 2. Den som skal være fører på passasjerskip må ha fylt 20 år.

(2) Dekksoffiserssertifikat klasse 5 tilkommer den som har:

- a) fylt 18 år og 20 år som fører; og
- b) godkjent helseerklæring for arbeidstakere på skip, og
- c) fullført godkjent utdanning og bestått eksamen som minst omfatter kravene i regel II/3, nr. 3 og nr. 5 i STCW-konvensjonen og har fullført godkjent opplæring som minst omfatter regel VI/1 nr. 2, VI/2 nr 1, VI/3 og VI/4 i STCW-konvensjonen; og
- d) bestått kvalifikasjonskrav for radiokommunikasjon i henhold til regel IV i STCW-konvensjonen; og
- e) ikke mindre enn 12 md. godkjent fartstid som del av godkjent opplæringsprogram på sjøgående skip over 15

- meters lengde, herunder opplæring i brotjeneste i samsvar med regel II/4 i STCW-konvensjonen, eller minst 36 md. godkjent fartstid om bord på sjøgående skip, hvorav ikke mindre enn 6 md. av fartstidsperioden gjennomføres i henhold til regel II/4 under tilsyn av kvalifisert offiser. Fartstid på ikke sjøgående skip kan bli godkjent under forutsetning av at ytterligere 6 md. fartstid med evaluering utføres på sjøgående skip i fartsområde 3 eller større.
- f) gjennomgått godkjent evaluering, foretatt av godkjent assessor i henhold til relevante tabeller i STCW-koden.
 - g) Den som skal føre fartøy over 15 meters lengde, men med bruttotonnasje på 500 eller mindre, må i tillegg til kravene som nevnt ovenfor ha minst 12 md. godkjent fartstid som ansvarshavende vaktoffiser om bord på slikt eller større fartøy.
- (3) Dekksoffiserssertifikat klasse 4 tilkommer den som har:
- a) fylt 18 år og 20 år for fører; og
 - b) godkjent helseerklæring for arbeidstakere på skip; og
 - c) fullført godkjent utdanning og bestått eksamen som minst omfatter kravene i regel II/1 og II/3 nr. 5 slik dette er fastsatt i STCW-konvensjonen og har fullført godkjent opplæring som minst omfatter regel VI/1 nr. 2, VI/2 nr. 1, VI/3 og VI/4 i STCW-konvensjonen; og
 - d) bestått kvalifikasjonskrav for radiokommunikasjon i henhold til regel IV i STCW-konvensjonen; og
 - e) ikke mindre enn 12 md. godkjent fartstid som del av godkjent opplæringsprogram på sjøgående skip over 15 meters lengde, herunder opplæring i brotjeneste i samsvar med regel II/4 i STCW-konvensjonen, eller minst 36 md. godkjent fartstid om bord på sjøgående skip, hvorav ikke mindre enn 6 md. av fartstidsperioden gjennomføres i henhold til regel II/4 under tilsyn av kvalifisert offiser. Fartstid på ikke sjøgående skip kan bli godkjent under forutsetning av at ytterligere 6 md. fartstid med evaluering utføres på sjøgående skip i fartsområde 3 eller større; og
 - f) gjennomgått godkjent evaluering, foretatt av godkjent assessor i henhold til relevante tabeller i STCW-koden.
 - g) Den som skal føre fartøy over 15 meters lengde, men med bruttotonnasje under 500 må i tillegg til kravene som nevnt ovenfor, ha minst 12 md. fartstid som ansvarshavende offiser på slikt eller større fartøy.
- (4) Dekksoffiserssertifikat klasse 3 tilkommer den som har:
- a) fylt 18 år og 20 år for fører; og
 - b) godkjent helseerklæring for arbeidstakere på skip; og
 - c) fullført godkjent utdanning og bestått eksamen som minst omfatter kravene i regel II/1 og II/2 nr. 3, II/3 nr. 5 eller II/2 nr. 1 slik dette er fastsatt i STCW-konvensjonen, og har fullført godkjent opplæring som minst omfatter regel VI/1 nr. 2, VI/2 nr. 1, VI/3 og VI/4 i STCW-konvensjonen; og
 - d) bestått kvalifikasjonskrav for radiokommunikasjon i henhold til Regel IV i STCW-konvensjonen; og
 - e) ikke mindre enn 12 md. godkjent fartstid som del av godkjent opplæringsprogram på sjøgående skip over 15 meters lengde, herunder opplæring i brotjeneste i samsvar med regel II/4 i STCW-konvensjonen, eller minst 36 md. godkjent fartstid om bord på sjøgående skip, hvorav ikke mindre enn 6 md. av fartstiden gjennomføres i henhold til regel II/4 under tilsyn av kvalifisert offiser. Fartstid på ikke sjøgående skip kan bli godkjent under forutsetning av at ytterligere 6 md. fartstid med evaluering utføres på sjøgående skip i fartsområde 3 eller større; og
 - f) gjennomgått godkjent evaluering, foretatt av godkjent assessor i henhold til relevante tabeller i STCW-koden.
 - g) Den som skal føre fartøy over 15 meters lengde, men med bruttotonnasje under 500 må i tillegg til kravene som nevnt ovenfor ha minst 12 md. fartstid som ansvarshavende offiser på slikt fartøy.
 - h) Den som skal være fører på sjøgående skip med bruttotonnasje over 500 men under 3000 må tilfredsstillende kravene til ansvarshavende vaktoffiser på bro på sjøgående skip med bruttotonnasje over 500 og ha ikke mindre enn 36 md. godkjent fartstid i slik stilling. Denne perioden reduseres til 24 md. fartstid dersom ikke mindre enn 12 md. har vært i stilling som overstyrmann på skip med bruttotonnasje over 500.
- (5) Dekksoffiserssertifikat klasse 2 tilkommer den som har:
- a) fylt 20 år; og
 - b) godkjent helseerklæring for arbeidstakere på skip; og
 - c) fullført godkjent utdanning og bestått eksamen som minst omfatter kravene i regel II/1 og II/2 nr. 1 slik dette er fastsatt i STCW-konvensjonen, og har fullført godkjent opplæring som minst omfatter regel VI/1 nr. 2, VI/2 nr. 1, VI/3 og VI/4 nr. 2 i STCW konvensjonen; og
 - d) bestått kvalifikasjonskrav for radiokommunikasjon i henhold til Regel IV i STCW-konvensjonen; og
 - e) ikke mindre enn 12 md. godkjent fartstid som ansvarshavende vaktoffiser på sjøgående skip med bruttotonnasje over 500.
 - f) Den som skal være fører på sjøgående skip med bruttotonnasje over 500 men under 3000 må tilfredsstillende kravene til ansvarshavende vaktoffiser på bro på sjøgående skip med bruttotonnasje over 500 og ha ikke mindre enn 36 md. godkjent fartstid i slik stilling. Denne perioden kan reduseres til 24 md. dersom ikke mindre enn 12 md. har vært i stilling som overstyrmann.
- (6) Dekksoffiserssertifikat klasse 1 tilkommer den som har:
- a) fylt 20 år; og
 - b) godkjent helseerklæring for arbeidstakere på skip; og
 - c) fullført godkjent utdanning og bestått eksamen som minst omfatter kravene i regel II/1 og II/2 nr. 1 slik dette

- er fastsatt i STCW-konvensjonen og har fullført godkjent opplæring som minst omfatter regel VI/1 nr. 2, VI/2 nr. 1, VI/3 og VI/4 i STCW-konvensjonen; og
- d) bestått kvalifikasjonskrav for radiokommunikasjon i henhold til Regel IV i STCW-konvensjonen; og
 - e) ikke mindre enn 36 md. godkjent fartstid i stilling som ansvarshavende vaktoffiser på bro på sjøgående skip med bruttotonnasje over 500. Denne perioden kan reduseres til 24 md. dersom ikke mindre enn 12 md. har vært i stilling som overstyrmann på sjøgående skip med bruttotonnasje over 500.
- (7) Fiskeskippersertifikat klasse C tilkommer den som har:
- a) fylt 18 år; og
 - b) erklæring på tilfredsstillende syn, fargesans og hørsel i henhold til kravene i § 4–2 trettende ledd; og
 - c) fullført godkjent utdanning og bestått eksamen som minst omfatter kravene til fritidsbåtskippersertifikat; og
 - d) bestått kvalifikasjonskrav for radiokommunikasjon i henhold til Regel IV i STCW-konvensjonen; og
 - e) gjennomført godkjent sikkerhetsopplæring for fiskere; og
 - f) minst 12 md. fartstid på fiske- og fangstfartøy med største lengde 10,67 meter og derover.
- (8) Fiskeskippersertifikat klasse B tilkommer den som har:
- a) fylt 18 år; og
 - b) godkjent helseerklæring for arbeidstakere på skip; og
 - c) fullført godkjent utdanning og bestått eksamen som minst omfatter kravene i regel II/3 nr. 3 og 5 i STCW-konvensjonen og har fullført godkjent opplæring som minst omfatter regel VI/1 nr. 2, VI/2 nr. 1, VI/3 og VI/4 i STCW-konvensjonen; og
 - d) bestått kvalifikasjonskrav for radiokommunikasjon i henhold til Regel IV i STCW-konvensjonen; og
 - e) ikke mindre enn 24 md. godkjent fartstid på sjøgående skip over 15 meters lengde, herav minst 6 md. fartstid på fiskefartøy over 15 meters lengde. Inntil 12 md. av denne fartstiden kan være opptjent på fiskefartøy over 10,67 meters lengde dersom vedkommende har vært innehaver av fiskeskippersertifikat klasse C i denne perioden.
 - f) Ved utstedelse av fiskeskippersertifikat klasse B basert på tidligere sertifikater må oppgradering av sikkerhetskompetanse i henhold til STCW-konvensjonen dokumenteres.
- (9) Fiskeskippersertifikat klasse A tilkommer den som har:
- a) fylt 19 år; og
 - b) godkjent helseerklæring for arbeidstakere på skip; og
 - c) fullført godkjent utdanning og bestått eksamen som minst omfatter kravene i regel II/1 og II/2 nr. 3, eller II/2 nr. 1 i STCW-konvensjonen og har fullført godkjent opplæring som minst omfatter regel VI/1 nr. 2, VI/2 nr. 1, VI/3 og VI/4 i STCW-konvensjonen; og
 - d) bestått kvalifikasjonskrav for radiokommunikasjon i henhold til Regel IV i STCW-konvensjonen; og
 - e) ikke mindre enn 24 md. godkjent fartstid på sjøgående skip over 15 meters lengde, herav minst 6 md. fartstid på fiskefartøy over 15 meters lengde.
 - f) Den som skal være fører på fiskefartøy med bruttotonnasje over 500 skal dokumentere minst 12 md. fartstid på fiskefartøy som ansvarshavende vaktoffiser på bro.
 - g) Ved utstedelse av fiskeskippersertifikat klasse A basert på tidligere sertifikater må oppgradering av sikkerhetskompetanse i henhold til STCW-konvensjonen dokumenteres.
- (10) Sertifikater med gyldighet for begrenset fartsområde kan utstedes på grunnlag av fartstid tilpasset deres rettigheter når det ikke er i strid med internasjonal overenskomst som Norge har sluttet seg til og for øvrig anses sikkerhetsmessig forsvarlig.
- (11) Dekksoffisersertifikat med gyldighet kun for tjeneste i beskyttet farvann kan utstedes på grunnlag av fartstid i slik tjeneste, hvis ikke tilstrekkelig fartstid er opptjent utenfor beskyttet farvann. For sertifikatet dekksoffiser klasse 1 må hele fartstiden som angitt i sjetten ledd være opptjent på skip med bruttotonnasje på 500 eller mer.
- (12) Med gyldighet kun for tjeneste på spesielle fartøyer kan det utstedes sertifikat på grunnlag av bestått eksamen spesielt tilrettelagt for førere av slike fartøyer når det ikke er i strid med internasjonal overenskomst som Norge har sluttet seg til. Eksamen kan også være tilpasset sertifikatrettigheter for ulike fartsområder.
- (13) Fritidsbåtskippersertifikat med gyldighet til å være fører av fritidsbåt hvis største lengde er 15 meter eller mer tilkommer den som har fylt 18 år og har:
- a) erklæring på tilfredsstillende syn, fargesans og hørsel fra allmennpraktiserende lege eller godkjent sjømannslege hvor:
 1. krav til synsevnen skal være minst 0,5 når begge øynene undersøkes samtidig. Dersom optisk korreksjon er nødvendig for å oppnå denne synsstyrke, plikter vedkommende å bruke slik korreksjon under virksomhet som skipsfører. Dersom synsstyrken på ett øye er mindre enn 0,05 må synsstyrken på det andre øyet være minst 0,6, eventuelt med optisk korreksjon. Synsfeltet må være normalt på minst ett øye; og
 2. krav til normalt fargesyn undersøkt med Ishivaras tavler eller likeverdig test; og
 3. krav til hørsel der det ikke skal foreligge større hørseltap enn 40 dB ved frekvensene 500–2000 Hz og 60 dB ved 3000–4000 Hz. Normal hørsel ved bruk av høreapparat kan aksepteres.

4. Ved sykdom eller annen helsesvikt kan utstedelse av fritidsbåtskippercertifikat nektes etter en konkret vurdering i det enkelte tilfelle dersom helsetilstanden medfører en økt risiko for egen eller andres sikkerhet.
- b) bestått eksamen som minst tilsvare eksamen som nevnt i andre ledd, eller som har bestått godkjent fritidsbåtskippereksamen; og
- c) minst 12 md. fartstid som kan godkjennes for utstedelse av dekksoffiserscertifikat eller disponert og brukt regelmessig et fartøy lengre enn 8 meter i minst 3 år.
- d) Fartstid skal dokumenteres ved fremleggelse av sjøfartsbok, fartsoppgave eller erklæring som er bevitnet av politi eller andre som må anses å ha kjennskap til den fartstid som søkes godkjent.

§ 4-3. Fartstid og praktisk opplæring

(1) Fartstid som godkjennes for utstedelse av dekksoffiserscertifikat skal være opptjent i stilling med dekkstjeneste som omfatter brovakt, fortøyning, laste- og losseoperasjoner, sikkerhetsmessig vedlikehold og beredskapsprosedyrer. Slik fartstid kan også opptjenes i sertifikatpliktige stillinger på flyttbare innretninger med eget fremdriftsmaskineri.

(2) Sjøfartsdirektoratet kan avgjøre nærmere hva som godkjennes av fartstid og annen praksis.

§ 4-4. Sertifikatrettigheter

(1) *Generelt:*

- a) Dekksoffiserer med sertifikat som nevnt i § 4-1 har med de anførte begrensninger og med de begrensninger som følger av § 1-1 femte og sjette ledd, rett til å tjenestegjøre som fører eller dekksoffiser slik det fremgår av den enkelte tabell.
- b) Alle sertifikater, unntatt fritidsbåtskippercertifikat, gir rett til å føre lekter i uinnskrenket fart.
- c) Dekksoffiserscertifikat klasse 1 gir enerett til tittelen sjøkaptein og rett til å være fører eller styrmann av hvilken som helst grad på ethvert skip av hvilken som helst størrelse i uinnskrenket fart.
- d) Fritidsbåtskippercertifikat gir rett til å være fører eller styrmann på fritidsfartøy med bruttotonnasje inntil 50 i stor kystfart. Rettigheter kan utvides på grunnlag av relevant tilleggsopplæring.
- e) Sertifikat med høyeste førerrettigheter for klasse 3, klasse 4 og klasse 5 utstedes ikke før nødvendig fartstid er opptjent og dokumentert.

(2) *Dekkssoffiserscertifikat klasse 5*

<i>Fører</i>		<i>Overstyrmann</i>		<i>Ansvarsh. vaktoffiser</i>	
<i>Bruttotonnasje opp til</i>	<i>Fartsområde</i>	<i>Bruttotonnasje opp til</i>	<i>Fartsområde</i>	<i>Bruttotonnasje opp til</i>	<i>Fartsområde</i>
500 bt ¹	NØ	500 bt	NØ	500 bt	NØ

- 1 Rettigheter som fører på fartøy over 15 meters lengde men med bruttotonnasje under 500 gjelder kun når kravene i § 4-2 annet ledd bokstav f er oppfylt.

Konverteringstabell for eldre sertifikater

<i>Sertifikatbetegnelse</i>	<i>Lov/forskrift</i>
Kystskippersertifikat	Forskrift av 1981
Dekkssoffiser kl. 5	Forskrift av 1989
Dekkssoffiser kl. 5	Forskrift av 1998

(3) *Dekkssoffiserscertifikat klasse 4*

<i>Fører</i>		<i>Overstyrmann</i>		<i>Ansvarsh. vaktoffiser</i>	
<i>Bruttotonnasje opp til</i>	<i>Fartsområde</i>	<i>Bruttotonnasje opp til</i>	<i>Fartsområde</i>	<i>Bruttotonnasje opp til</i>	<i>Fartsområde</i>
500 bt. ¹	NØ	3000 ² 500	NØ	Ubegrenset	Ubegrenset

- 1 Rettigheter som fører på fartøy over 15 meters lengde men med bruttotonnasje under 500 gjelder kun når kravene i § 4-2 tredje ledd bokstav g er oppfylt.
- 2 Rettigheter på fartøy med bruttotonnasje opp til 3000 gjelder kun for de som konverterer i henhold til konverteringstabell og som hadde slike rettigheter i tidligere forskrift.

Konverteringstabell for eldre sertifikater

<i>Sertifikatbetegnelse</i>	<i>Lov/forskrift</i>
Styrmannsertifikat	Forskrift av 1981
Dekkssoffiser kl. 4	Forskrift av 1989
Dekkssoffiser kl. 4	Forskrift av 1998

(4) Dekkoffiserssertifikat klasse 3

<i>Fører</i>		<i>Overstyrmann</i>		<i>Ansvarsh. vaktoffiser</i>	
<i>Bruttotonnasje opp til</i>	<i>Fartsområde</i>	<i>Bruttotonnasje opp til</i>	<i>Fartsområde</i>	<i>Bruttotonnasje opp til</i>	<i>Fartsområde</i>
500 bt. ¹	NØ				
3000 bt. ²	Ubegrenset	3000 bt	Ubegrenset	Ubegrenset	Ubegrenset

1 Den som skal føre fartøy over 15 meters lengde men med bruttotonnasje under 500 må tilfredsstillе kravene i § 4–2 fjerde ledd bokstav g.

2 Den som skal være fører på fartøy med bruttotonnasje over 500 men under 3000, må tilfredsstillе kravene i § 4–2 fjerde ledd bokstav h.

Konverteringstabell for eldre sertifikater

<i>Sertifikatbetegnelse</i>	<i>Lov/forskrift</i>
Skippersertifikat	Forskrift av 1981
Dekksoffiser kl. 3	Forskrift av 1989
Dekksoffiser kl. 3	Forskrift av 1998
Styrmannssertifikat kl. 2	Lov av 1958

(5) Dekkoffiserssertifikat klasse 2

<i>Fører</i>		<i>Overstyrmann</i>		<i>Ansvarsh. vaktoffiser</i>	
<i>Bruttotonnasje opp til</i>	<i>Fartsområde</i>	<i>Bruttotonnasje opp til</i>	<i>Fartsområde</i>	<i>Bruttotonnasje opp til</i>	<i>Fartsområde</i>
500 bt.	NØ				
3000 bt. ¹	Ubegrenset	Ubegrenset	Ubegrenset	Ubegrenset	Ubegrenset

1 Førerrettigheter på fartøy med bruttotonnasje opptil 3000 gjelder bare når kravene i § 4–2 femte ledd bokstav g er oppfylt.

Konverteringstabell for eldre sertifikater

<i>Sertifikatbetegnelse</i>	<i>Lov/forskrift</i>
Styrmannssertifikat 1. klasse	Lov av 1936/1958
Overstyrmannssertifikat	Forskrift av 1981
Dekksoffiser kl. 2	Forskrift av 1989
Dekksoffiser kl. 2	Forskrift av 1998

(6) Dekkoffiserssertifikat klasse 1

<i>Fører</i>		<i>Overstyrmann</i>		<i>Ansvarsh. vaktoffiser</i>	
<i>Bruttotonnasje opp til</i>	<i>Fartsområde</i>	<i>Bruttotonnasje opp til</i>	<i>Fartsområde</i>	<i>Bruttotonnasje opp til</i>	<i>Fartsområde</i>
Ubegrenset	Ubegrenset	Ubegrenset	Ubegrenset	Ubegrenset	Ubegrenset

Konverteringstabell for eldre sertifikater

<i>Sertifikatbetegnelse</i>	<i>Lov/forskrift</i>
Skipsfører sertifikat	Lov av 1936
Sjøkaptein sertifikat	Lov av 1958
Dekksoffiser kl. 1	Forskrift av 1981
Dekksoffiser kl. 1	Forskrift av 1989
Dekksoffiser kl. 1	Forskrift av 1998

(7) Fiskeskippersertifikat klasse C

<i>Fører</i>	
<i>Tonnasjegrænse</i>	<i>Fartsområde</i>
Fiskefartøy over 10.67 meters lengde, opp til 15 meters lengde, men under 50 bruttotonn.	Bankfiske I

(8) *Fiskeskippersertifikat klasse B*

<i>Fører</i>		<i>Overstyrmann</i>		<i>Ansvarsh. vaktoffiser</i>	
<i>Bruttotonnasje opp til</i>	<i>Fartsområde</i>	<i>Bruttotonnasje opp til</i>	<i>Fartsområde</i>	<i>Bruttotonnasje opp til</i>	<i>Fartsområde</i>
500 bt	Nord Østersjø Bankfiske II	500 bt	Nord Østersjø Bankfiske II	500 bt	Nord Østersjø Bankfiske II

Konverteringstabell for eldre sertifikater

<i>Sertifikatbetegnelse</i>	<i>Lov/forskrift</i>
Kystskippersertifikat	Forskrift av 1981
Dekksoffiser kl. 5	Forskrift av 1989
Dekksoffiser kl. 5	Forskrift av 1998

(9) *Fiskeskippersertifikat klasse A*

<i>Fører</i>		<i>Overstyrmann</i>		<i>Ansvarsh. vaktoffiser</i>	
<i>Bruttotonnasje opp til</i>	<i>Fartsområde</i>	<i>Bruttotonnasje opp til</i>	<i>Fartsområde</i>	<i>Bruttotonnasje opp til</i>	<i>Fartsområde</i>
500 bt	Ubegrenset	Ubegrenset	Ubegrenset	Ubegrenset	Ubegrenset
3000 bt	Ubegrenset	Ubegrenset	Ubegrenset	Ubegrenset	Ubegrenset
Ubegrenset ¹	Ubegrenset	Ubegrenset	Ubegrenset	Ubegrenset	Ubegrenset

1 For ubegrenset førerrettighet må det dokumenteres minst 12 md. fartstid som ansvarshavende vaktoffiser på fiskefartøy med bruttotonnasje over 500, jf. § 4–2 niende ledd bokstav f.

Konverteringstabell for eldre sertifikater

<i>Sertifikatbetegnelse</i>	<i>Lov/forskrift</i>
Skipsførersertifikat	Lov av 1936 og 1958
Sjøkaptein	Forskrift av 1981
Dekksoffiser klasse 1	Forskrift av 1989 og 1998
Styrmannsertifikat	Lov av 1936
Styrmannsertifikat 1. klasse	Lov av 1958
Overstyrmann sertifikat	Forskrift av 1981
Dekksoffiser klasse 2	Forskrift av 1989 og 1998
Skippersertifikat	Forskrift av 1981
Dekksoffiser klasse 3	Forskrift av 1989
Styrmannsertifikat 2. klasse	Lov av 1958
Styrmannsertifikat	Forskrift av 1981
Dekksoffiser kl. 4	Forskrift av 1989
Dekksoffiser kl. 4	Forskrift 1998
Fiskeskipperertif.	Lov av 1958
Fiskeskipper	Forskrift av 1981 og 1989
Kystskipper 1. kl	Lov av 1958
Kystskipper 2. kl	Lov av 1958

*Kapittel 5. Sertifikat for maskinister***§ 5–1. Sertifikater**

(1) For utstedelse av sertifikater for maskinister gjelder reglene i kapittel III i STCW-konvensjonen. Maskinoffiser skal ha det sertifikat som gir rett til å tiltre tjeneste eller tjenestegjøre i den stilling det gjelder.

(2) Det utstedes følgende sertifikater:

- a) Maskinoffisersertifikat klasse 4 (begrenset)
- b) Maskinoffisersertifikat klasse 4A
- c) Maskinoffisersertifikat klasse 4
- d) Maskinoffisersertifikat klasse 3
- e) Maskinoffisersertifikat klasse 2
- f) Maskinoffisersertifikat klasse 1

(3) Sertifikater under bokstav a og b ovenfor gjelder kun fornyelse av tidligere utstedte sertifikater i henhold til eldre lov eller forskrift.

§ 5-2. Sertifikatkrav

- (1) Generelle krav for å få utstedt sertifikat:
- Politiattest kan kreves fremlagt. Sertifikat kan nektes utstedt på grunnlag av opplysninger om søkeren i politiattest. Sertifikatnektelse skal være tidsbegrenset.
 - Dersom vilkår som nevnt i bokstav a ikke lenger er oppfylt kan sertifikatet inndras. Tilsvarende vil sertifikat utstedt på feil grunnlag kunne inndras i tråd med forvaltningslovens § 35 første ledd nr. 1 og tredje ledd.
 - For at et sertifikat skal gjelde både damp- og motorskip, må minst 6 md. av fartstiden for å oppnå dette sertifikatet være opptjent på hvert av nevnte typer skip.
 - For å løse maskinoffiserssertifikat klasse 4 damp, kan fartstid i ett år som maskinoffiser på motorskip med omfattende dampanlegg komme i stedet for fartstid på dampskip.
- (2) Maskinoffiserssertifikat klasse 4 tilkommer den som har:
- fylt 18 år; og
 - godkjent helseerklæring for arbeidstakere på skip; og
 - bestått godkjent eksamen som minst omfatter kravene i regel III/1 i STCW-konvensjonen; og
 - fullført godkjent sikkerhetsopplæring som minst omfatter regel VI/1, regel VI/2 nr. 1, regel VI/3 og regel VI/4 nr. 1; og
 - minst 30 md. godkjent utdanning og opplæring, herunder 24 md. godkjent verkstedteknisk opplæring og i tillegg minst 6 md. fartstid med maskintjeneste som del av et godkjent opplæringsprogram som tilfredsstillende kravene i avsnitt A-III/1 i STCW-koden og er dokumentert i en godkjent opplæringsbok av godkjent assessor.
- (3) Maskinoffiserssertifikat klasse 3 tilkommer den som oppfyller kravene i annet ledd, og som har:
- fullført godkjent utdanning og opplæring og bestått godkjent eksamen som minst omfatter kravene i regel III/3 i STCW-konvensjonen; og
 - ikke mindre enn 12 md. godkjent fartstid som maskinoffiser.
- (4) Maskinoffiserssertifikat klasse 2 tilkommer den som oppfyller kravene i annet ledd, og som har:
- fullført godkjent utdanning og opplæring og bestått godkjent eksamen som minst omfatter kravene i regel III/2 i STCW-konvensjonen; og
 - ikke mindre enn 12 md. godkjent fartstid som maskinoffiser.
- (5) Maskinoffiserssertifikat klasse 1 tilkommer den som oppfyller kravene i annet ledd, og som har:
- fullført godkjent utdanning og opplæring og bestått godkjent eksamen som minst omfatter kravene i regel III/2 i STCW-konvensjonen, og
 - ikke mindre enn 36 md. godkjent fartstid som maskinoffiser som omfatter ikke mindre enn 12 md. fartstid i stilling hvor det kreves maskinoffiserssertifikat klasse 2.

§ 5-3. Fartstid og praktisk opplæring

- (1) Som fartstid for å løse sertifikat gjeldende for motor kan fartstid i tilsvarende eller høyere sertifikatpliktig stilling på flyttbare innretninger med eget fremdriftsmaskineri godkjennes.
- (2) Med verkstedteknisk opplæring regnes utdanning og opplæring etter godkjente læreplaner som er utviklet for å dekke kravene til verkstedteknisk opplæring for ansvarshavende vaktoffiser på maskinvakt i henhold til A-III/1 i STCW-koden. Praksis fra verft eller verksted i forbindelse med bygging, reparasjon og vedlikehold av roterende maskineri for skip og offshorevirksomhet kan godkjennes som hele eller deler av verkstedteknisk opplæring etter særskilt vurdering.
- (3) Sjøfartsdirektoratet kan avgjøre nærmere hva som godkjennes av fartstid og annen praksis.

§ 5-4. Sertifikatrettigheter

- (1) Maskinoffiser med sertifikat som nevnt i § 5-1 har med de anførte begrensninger og med de begrensninger som følger av § 1-1 femte og sjette ledd, rett til å tjenestegjøre som maskinoffiser slik det fremgår av den enkelte tabell med fotnoter.
- (2) Sertifikat med høyeste maskinsjefrettigheter for klasse 2 og klasse 3 utstedes ikke før nødvendig fartstid er opptjent og dokumentert.
- (3) Maskinoffiserssertifikat klasse 1 gir rett til å tjenestegjøre i hvilken som helst stilling som maskinoffiser på skip med framdriftsmaskineri av hvilken som helst størrelse.

Sertifikat	STCW '95 referanse	Stillingsbetegnelse	Krav til fartstid	Begrensninger i kW	
				Passasjerskip, lasteskip og andre skip	Fiske- og fangstfartøy
Maskinoffiserssertifikat klasse 1	regel III/2	Maskinsjef	36 md. fartstid som maskinoffiser hvorav minimum 12 md. i stilling hvor det kreves maskinoffiserssertifikat klasse 2	Ubegrenset	Ubegrenset

Sertifikat	STCW '95 referanse	Stillingsbetegnelse	Krav til fartstid	Begrensninger i kW	
				Passasjerskip, lasteskip og andre skip	Fiske- og fangstfartøy
Maskinoffiserssertifikat regel III/2 at klasse 2		Maskinsjef	24 md. som mask. off.	Opp til 3000 kW ¹	Ubegrenset ²
		1. maskinist	12 md. som mask. off.	Ubegrenset	Ubegrenset
		Vaktoffiser		Ubegrenset	Ubegrenset
Maskinoffiserssertifikat regel III/3 at klasse 3		Maskinsjef	24 md. som mask. off.	Opp til 3000 kW ³	Opp til 3000 kW
		1. maskinist	12 md. som mask. off.	Opp til 3000 kW	Ubegrenset
		Vaktoffiser		Ubegrenset	Ubegrenset
Maskinoffiserssertifikat regel III/1 at klasse 4		Maskinsjef	6 md. godkjent fartstid	Opp til 750 kW	Opp til 1000 kW
		1. maskinist		Opp til 750 kW	Ubegrenset
		Vaktoffiser		Ubegrenset	Ubegrenset

1 Rettighetene tilegnes etter 24 md. fartstid som maskinoffiser.

2 Rettighetene som maskinsjef 3000 kW eller over tilegnes etter 24 md. fartstid som maskinoffiser.

3 Rettighetene tilegnes etter 24 md. fartstid som maskinoffiser.

Fotnotene gjelder for tjeneste som maskinsjef.

Sertifikat	STCW '95 referanse	Stillingsbetegnelse	Krav til fartstid	Begrensninger i kW	
				Passasjerskip, lasteskip og andre skip	Fiske- og fangstfartøy
Maskinoffiserssertifikat regel III/3 at klasse 4A	Regel III/1	Maskinsjef	Basert på gamle sertifikater/utdanning.	Opp til 1000 kW	Opp til 1000 kW
		1. maskinist		Opp til 2000 kW	Ubegrenset
		Vaktoffiser		Ubegrenset	Ubegrenset
Maskinoffiserssertifikat regel III/3 at klasse 4 (begrenset)	Regel III/1	Maskinsjef	Basert på gamle sertifikater/utdanning.	Opp til 750 kW	Opp til 1000 kW
		1. maskinist		Opp til 1000 kW	Ubegrenset
		Vaktoffiser		Opp til 2000 kW	Ubegrenset

Kapittel 6. Kvalifikasjonskrav for personell på flyttbare innretninger

§ 6-1. Helse, sikkerhet- og beredskapskrav

(1) Personell i sertifikatpliktige stillinger som nevnt i § 6-2 skal ha godkjent helseerklæring for arbeidstakere på skip. Alt annet personell om bord skal enten ha helseerklæring for arbeidstakere på skip eller helseerklæring for personer i petroleumsvirksomheten.

(2) Alt personell om bord skal ha gyldig kursbevis som dokumenterer gjennomført grunnleggende sikkerhets- og beredskapsopplæring ved godkjent opplæringssted.

§ 6-2. Sertifikatpliktige stillinger på flyttbare innretninger med eget fremdriftsmaskineri

I sertifikatpliktige stillinger på flyttbare innretninger med eget fremdriftsmaskineri gjelder følgende kvalifikasjonskrav:

- a) Plattformssjef:
 1. Dekksoffiserssertifikat klasse 1; og
 2. gjennomført og bestått godkjent plattformssjefkurs med operativ simulatortrening; og
 3. praksis som stabilitetssjef av minimum 2 års varighet på flyttbar innretning.
- b) Stabilitetssjef:
 1. Dekksoffiserssertifikat klasse 2; og
 2. gjennomført og bestått godkjent stabilitetssjefkurs; og
 3. praksis som kontrollromsoperatør av minimum 1 års varighet på flyttbar innretning.
- c) Kontrollromsoperatør:
 1. Dekksoffiserssertifikat klasse 4 eller maskinoffiserssertifikat klasse 4; og
 2. gjennomført og bestått godkjent stabilitetssjefkurs eller intern opplæring tilpasset stillingen.
- d) Teknisk sjef:
 1. Maskinoffiserssertifikat klasse 1 motor; og
 2. gjennomført og bestått godkjent kurs for teknisk sjef; og
 3. praksis som teknisk assistent av minimum 1 års varighet på flyttbar innretning.
- e) Teknisk assistent:
 1. Maskinoffiserssertifikat klasse 2 motor; og
 2. gjennomført og bestått godkjent kurs for teknisk sjef; og
 3. praksis som maskinromsoperatør eller maskinoffiser av minimum 1 års varighet på flyttbar innretning.

- f) Maskinromsoperatør:
 1. Maskinoffiserssertifikat klasse 4 motor; og
 2. gjennomført og bestått godkjent kurs for teknisk sjef eller intern opplæring tilpasset stillingen.

§ 6–3. Kvalifikasjonskrav for ikke sertifikatpliktig personell og spesielle funksjoner på flyttbare innretninger med eget fremdriftsmaskineri

For personell uten sertifikatplikt gjelder følgende kvalifikasjonskrav:

- a) Kontrollromsassistent:

Godkjent kurs for stabilitetssjef eller spesiell opplæring om bord med hensyn til innretningens stabilitet, ballastbehandling og dyppgående, ankerbehandling og drift av kontrollrom.

I tillegg kreves:

 1. dekksoffiserssertifikat klasse 4 eller maskinoffiserssertifikat klasse 4; eller
 2. teoretisk utdanning som i nr. 1 og 2 års systematisk opplæring som er relevant for tjeneste som skipsmaskinist om bord på skip eller flyttbar innretning; eller
 3. toårig teknisk fagskole eller ingeniørhøgskole på linje for maskin eller motor og 2 års systematisk opplæring som er relevant for tjeneste som dekksoffiser eller skipsmaskinist om bord på skip eller flyttbar innretning.
- b) Kranfører:

Bestått eksamen som omfatter teoretisk og praktisk opplæring i samsvar med gjeldende fagplan for krankjøring offshore godkjent av andre offentlige myndigheter.
- c) Elektriker og høgspentelektriker:

Elektriker og eventuelt høgspentelektriker skal ha kvalifikasjoner iht. § 3–1 sjuende og åttende ledd.
- d) Bore- og brønnseksjonen:

Teoretisk og praktisk opplæring samt praksis i samsvar med gjeldende anerkjente standarder for bore- og brønnpersonell.
- e) Radiooperatør:

Radiooperatør skal ha gyldig sertifikat i samsvar med den til enhver tid gjeldende forskrift om installasjon og bruk av radioutstyr på flyttbare innretninger.
- f) Fører av redningsfarkost og hurtiggående mann-over-bord-båt:

Fører av redningsfarkost og hurtiggående mann-over-bord-båt skal ha særskilt sertifikat i henhold til § 3–2 sjetten og sjuende ledd.
- g) DP-operatør:

Operatør av dynamiske posisjoneringssystemer skal ha kvalifikasjoner i samsvar med opplæringskravene i MSC/Circ. 738 eller tilsvarende.
- h) Førstehjelp og medisinsk behandling:

Personell som skal yte førstehjelp og medisinsk behandling skal være offentlig godkjent sykepleier.
- i) Øvrige kvalifikasjonskrav:

Øvrig personell skal inneha tilstrekkelige kvalifikasjoner for stillingen og ha gjennomført opplæringsprogram. Det er selskapets plikt å utarbeide slike kvalifikasjonskrav og opplæringsprogrammer for stillingene. Selskapet skal utstede kvalifikasjonsbevis når opplæringen er gjennomført. Kvalifikasjonskravene og opplæringen skal ha en klar teknisk og maritim faglig sammenheng mot de oppgaver og det ansvar som skal utøves.

§ 6–4. Kvalifikasjonskrav for personell på flyttbare innretninger uten eget fremdriftsmaskineri

For personell på flyttbare innretninger uten eget fremdriftsmaskineri gjelder følgende kvalifikasjonskrav:

- a) Plattformssjef:
 1. Teoretisk utdanning som for dekksoffiserssertifikat klasse 1 eller annen likeverdig teoretisk og praktisk utdanning; og
 2. gjennomført og bestått godkjent plattformssjefkurs med operativ simulatorentrening; og
 3. minimum 2 års praksis som stabilitetssjef på flyttbar innretning.
- b) Stabilitetssjef:
 1. Teoretisk utdanning som for dekksoffiserssertifikat klasse 2 eller annen likeverdig teoretisk og praktisk utdanning; og
 2. gjennomført og bestått godkjent stabilitetssjefkurs; og
 3. minimum 2 års praksis som kontrollromsoperatør på flyttbar innretning.
- c) Kontrollromsoperatør:
 1. Teoretisk utdanning som for dekksoffiserssertifikat klasse 4 eller maskinoffiserssertifikat klasse 4, eller annen likeverdig teoretisk og praktisk utdanning; og
 2. gjennomført og bestått godkjent stabilitetssjefkurs eller gjennomført intern opplæring tilpasset stillingen.
- d) Teknisk sjef:
 1. Teoretisk utdanning som for maskinoffiserssertifikat klasse 1 motor eller annen likeverdig teoretisk eller praktisk utdanning; og
 2. gjennomført og bestått godkjent kurs for teknisk sjef; og

3. minimum 1 års praksis som teknisk assistent på flyttbar innretning.
- e) Teknisk assistent:
 1. Teoretisk utdanning som for maskinoffiserssertifikat klasse 2 motor eller annen likeverdig teoretisk og praktisk utdanning; og
 2. gjennomført og bestått godkjent kurs for teknisk sjef; og
 3. minimum 1 års praksis som maskinromsoperatør på flyttbar innretning.
- f) Maskinromsoperatør:
 1. Teoretisk utdanning som for maskinoffiserssertifikat klasse 4 motor eller annen likeverdig teoretisk og praktisk utdanning; og
 2. gjennomført og bestått godkjent kurs for teknisk sjef eller gjennomført intern opplæring tilpasset stillingen.
- g) Øvrige personell:

For alle andre stillinger på flyttbare innretninger som ikke har eget fremdriftsmaskineri gjelder kravene slik det fremgår av § 6–3 i denne forskrift.

§ 6–5. *Fartstid og praktisk opplæring*

- (1) Sertifikatinnehavere av maskinoffiserssertifikater og dekksoffiserssertifikater med tjeneste i sertifikatpliktig stilling på flyttbar innretning med eget fremdriftsmaskineri vil opptjene fartstid slik det fremgår av § 4–3 og § 5–3 i denne forskrift.
- (2) Innehavere av maskinoffiserssertifikater og dekksoffiserssertifikater på flyttbar innretning uten eget fremdriftsmaskineri vil kun opprettholde sin fartstid for den sertifikatklasse vedkommende innehar.
- (3) Ved beregning av praksis for rettighet til å gjøre tjeneste innenfor stillingene plattformsjef, stabilitets sjef, teknisk sjef og teknisk assistent på flyttbare innretninger, legges til grunn kalenderår regnet fra første arbeidsdag om bord. Ved beregning av fartstid til dekksoffiser- og maskinoffiserssertifikat gjelder § 1–7 i denne forskrift.

Kapittel 7. Sertifikat for kokker

§ 7–1. *Sertifikatkrav og sertifikatrettigheter*

- (1) For å kunne gjøre tjeneste som kokk om bord på norske skip kreves kokkesertifikat.
- (2) Kokkesertifikat tilkommer den som har:
 - a) bestått godkjent eksamen, jf. tredje ledd; og
 - b) minst 3 års praktisk og teoretisk opplæring i kjøkkenfag, herav minst 3 md. fartstid om bord på skip, fiske- og fangstfartøy eller flyttbar innretning.
- (3) Som eksamen i henhold til annet ledd bokstav a ovenfor godkjennes:
 - a) videregående kurs I, kokkfag (sjø/land) med gjennomført og bestått praktisk prøve; eller
 - b) ettårig kurs i kokkfag på grunnlag av yrkespraksis; eller
 - c) fullstendig lærlingskole kokkfag; eller
 - d) fagprøve i kokkfaget; eller
 - e) fagprøve i institusjonskokkfaget; eller
 - f) annen eksamen som minst omfatter godkjente prøver i henhold til ILO-konvensjon nr. 69 (1946), artikkel 4, pkt. 3.
- (4) Som praktisk opplæring i henhold til annet ledd bokstav b ovenfor godkjennes: praksis i kjøkkenfag på skip, flyttbare innretninger og installasjoner til sjøs, læretid eller praksis i kjøkken i hotell- og restaurantfaget, utdanningstid ved kurs i kokkfag i videregående skole vurdert etter regler for lærlinger i hotell- og restaurantfaget eller annen relevant praktisk opplæring og yrkespraksis etter Sjøfartsdirektoratets vurdering i det enkelte tilfelle.
- (5) Den praktiske opplæring som kreves i henhold til fjerde ledd kan fravikes etter nærmere regler fastsatt av Sjøfartsdirektoratet, ved systematisk opplæring, forutsatt at fullstendig godkjent opplæringsprogram er gjennomgått.
- (6) Sjøfartsdirektoratet avgjør nærmere hva som skal godkjennes av praktisk opplæring.
- (7) For å få utstedt kokksertifikat kreves dessuten fremlagt erklæring om tilfredsstillende helse i samsvar med de forskrifter som gjelder om legeundersøkelse av sjømenn. Sertifikat kan nektes utstedt på grunnlag av opplysninger i politiattest eller opplysninger fra mønstringsmyndighet om disiplinærsaker mv. Sertifikatnektelse må tidsbegrenses og være i samsvar med retningslinjer for vurdering av vandel fastsatt av Sjøfartsdirektoratet.

§ 7–2. *Dispensasjon*

- (1) Hvis kokk med foreskrevet sertifikat ikke kan skaffes uten uforholdsmessige vanskeligheter, kan departementet gi tillatelse til at det benyttes person som ikke har kokksertifikat. Slik dispensasjon skal kun gjelde for en bestemt person i bestemt stilling på et bestemt skip og ikke utover en periode på 6 md. Sjøfartsdirektoratet kan også i andre helt spesielle tilfeller tillate at det benyttes person som ikke har slikt sertifikat.
- (2) For at dispensasjon skal kunne innvilges, må søkeren ha faglige kvalifikasjoner som samlet vil kunne vurderes opp mot sertifikatkravene, jf. § 7–1.
- (3) Søkere med utenlandske sertifikater, må ha sertifikat som finnes å være likeverdig som det påbudte norske kokksertifikat.
- (4) Når det av hensyn til utenlandske mannskaper er nødvendig eller rimelig å nytte kokkepersonale med kjennskap til fremmed matlaging, kan Sjøfartsdirektoratet fravike fra bestemmelsene i § 7–1 første ledd.

(5) Sjøfartsdirektoratet kan tillate at det tilsettes kokk som har fullført fagopplæring i land når det inngår som ledd i tilleggsutdanning for å kvalifisere seg for å få kokksertifikat eller for å ta videreutdanning for læreryrket. Slik tillatelse kan ikke fornyes ut over en periode på 6 md.

(6) Sjøfartsdirektoratet kan fastsette nærmere instruks til bruk for mønstringsmyndigheten ved ansettelse av personer som ikke innehar det påbudte sertifikat.

Kapittel 8. Godkjenning av utenlandsk utdanning og sertifikat

§ 8-1. *Tillatelse til å tjenestegjøre i sertifikatpliktig stilling*

Sjøfartsdirektoratet eller den det bemyndiger kan gi tillatelse til at innehaver av utenlandsk sertifikat gis adgang til å gjøre tjeneste i slik sertifikatpliktig stilling som vedkommendes kvalifikasjoner gir adgang til i henhold til denne forskrift.

§ 8-2. *Godkjenning av sertifikater*

(1) Ved søknad om godkjenning av utenlandsk sertifikat for tjeneste i stilling som skipsfører, offiser eller radiooperatør på norske skip gjelder STCW-konvensjonens regel I/10. For å kunne godkjenne et slikt sertifikat må det være utstedt av eller under myndighet av en stat som STCW-konvensjonen har trådt i kraft for. I tillegg må det dokumenteres at kravene til kompetanse, utstedelse av og påtegning til sertifikater og registrering, er oppfylt fullt ut.

(2) Sjøfartsdirektoratet kan treffe tiltak som også inkluderer inspeksjon og evaluering for å sikre at sjøfolk som søker om å få godkjent sertifikater som er utstedt i henhold til bestemmelsene i regel II/1, II/2, II/3, III/1, III/2, III/3, V/1 nr. 2 eller utstedt i henhold til VII/1 oppfylder kravene til kompetanse som definert i STCW-koden.

(3) Sertifikater utstedt av eller under myndighet av en stat som STCW-konvensjonen ikke har trådt i kraft for skal ikke godkjennes.

§ 8-3. *Midlertidig tjeneste i sertifikatpliktig stilling*

Innehaver av utenlandsk sertifikat som tilfredsstillter kravene i § 8-2 og som har innlevert fullstendig søknad om påtegning i henhold til § 8-4 kan få utstedt CRA. CRA sammen med det utenlandske sertifikatet, gir søkeren tillatelse til å tjenestegjøre om bord i slik stilling som sertifikatet angir i relasjon til STCW-konvensjonen inntil søknaden er avgjort, men ikke utover tre måneder fra utstedelsesdato. CRA skal ikke utstedes til fører av skip, med unntak av EØS-statsborgere, uten etter særskilt godkjenning av Sjøfartsdirektoratet i hvert enkelt tilfelle.

§ 8-4. *Søknad om påtegning*

(1) Søknad om påtegning skal sendes til Sjøfartsdirektoratet på fastsatt skjema. Søknad kan også fremmes til norsk arbeidskontor eller utenriksstasjon for utstedelse av CRA i samsvar med § 8-3. Søknad og alle vedlegg skal foreligge på norsk eller engelsk. Gyldig sertifikat og dokumentasjon for hvilken klasse og grad av STCW-konvensjonen som er oppfylt med eventuelle begrensninger må fremlegges.

(2) Innehaver av utenlandsk sertifikat fra et land utenfor EØS-området som det søkes om påtegning for, må være ansatt, eller ha tilsagn om ansettelse på norske skip, eller på skip som begjæres registrert i et norsk skipsregister.

(3) Den som det søkes om påtegning for må ha tilfredsstillende kunnskaper i engelsk og tilfredsstillende kjennskap til norsk regelverk i relasjon til stillingens ansvarsområde.

(4) For utenlandsk statsborger som søker dispensasjon som fører skal selskapet dokumentere at vedkommende har kjennskap til norsk regelverk og nødvendige språkkunnskaper ved godkjent kurs og bestått godkjent prøve.

(5) Søknad om påtegning for radiotelegrafister og radiotelefonister sendes Telenor Networks. Navigator som i sin stilling også skal fungere som radiooperatør, må i tillegg til å inneha påtegning som navigator, inneha påtegning som radiooperatør.

(6) All utdanning, praksis og fartstid de siste 5 år kan forlanges dokumentert av Sjøfartsdirektoratet.

§ 8-5. *Utstedelse av påtegning*

(1) Den som får søknad innvilget som nevnt i § 8-4 skal få utstedt påtegning av Sjøfartsdirektoratet eller den det bemyndiger.

(2) Sertifikat som er utstedt av myndighet i stat som STCW-konvensjonen har trådt i kraft for skal være godkjent i henhold til § 8-2 og skal ha påtegning av vedkommende myndighet om hvilken klasse og grad av STCW-konvensjonen som er oppfylt ved utstedelse av sertifikatet, samt eventuelle begrensninger. Påtegning utstedes med rettigheter i relasjon til norske sertifikater som angitt i kapittel 4 og 5 i denne forskrift.

(3) Når det av hensyn til forpleining av utenlandske mannskaper er nødvendig å ansette kokk fra stat som ikke har ratifisert ILO-konvensjon nr. 69, og vedkommende har dokumentert praksis og utdanning som kan vurderes opp mot kravene i konvensjonen, kan Sjøfartsdirektoratet eller instans bemyndiget av Sjøfartsdirektoratet innvilge dispensasjon fra sertifikatplikten for et begrenset tidsrom.

§ 8-6. *Rettigheter og gyldighet ved påtegning*

(1) Påtegning utstedt etter bestemmelsene i denne forskrift er bare gyldig sammen med det utenlandske sertifikatet som danner grunnlaget for utstedelsen av påtegningsdokumentet.

(2) Påtegning kan gis gyldighet i inntil 5 år regnet fra utstedelsesdato. Påtegning kan fornyes for inntil 5 år av gangen på grunnlag av gyldig sertifikat. Det kan ikke gis gyldighet ut over gyldigheten av det aktuelle utenlandske sertifikatet.

(3) Påtegning utstedt til person fra et land utenfor EØS-området gir normalt ikke rett til å gjøre tjeneste som fører på skip med bruttotonnasje på 250 eller mer. Sjøfartsdirektoratet kan gi dispensasjon fra denne bestemmelsen for skip registrert i Norsk internasjonalt skipsregister og kan ta beredskapshensyn ved behandling av slik søknad.

(4) Påtegning kan trekkes tilbake i henhold til bestemmelsene i sertifiseringsloven § 5 jf. § 4 nr. 3.

Kapittel 9. Krav til opplæring av personell på visse typer skip

§ 9–1. Tankskip

(1) Obligatoriske minstekrav til opplæring og kvalifikasjoner for personell på tankskip skal være som angitt i regel V/1 i STCW-konvensjonen. I denne forbindelse skal:

- a) godkjent fartstid i henhold til regel V/1 nr. 1.1 være dokumentert av skipets fører; og
- b) relevant erfaring i henhold til regel V/1 nr. 2.1 være den tid føreren og selskapet finner nødvendig for å kunne utstede dokumentasjon for tilstrekkelig kjennskap til sikker driftsmessig praksis for å få sertifikat av høyeste grad for personell på tankskip; og
- c) relevant stilling i henhold til regel V/1 nr. 3 være dokumentert som stilling som medfører direkte ansvar for lasting, lossing og omsorg for lasten på den aktuelle tankskipstype.

(2) Enhver som tilfredsstiller de angitte minstekravene i regel V/1 i STCW-konvensjonen, kan av Sjøfartsdirektoratet få utstedt et sertifikat for personell på tankskip med angivelse av hvilken kategori tankskip sertifikatet gjelder for av henholdsvis olje-, gass- eller kjemikalietankskip. Det utstedes:

- a) tankskipsertifikat av høyeste grad for personell som oppfyller kravene i første ledd bokstav a, b og c; og
- b) tankskipsertifikat av laveste grad for personell som oppfyller kravene i første ledd bokstav a og c.

(3) Personell med utenlandsk tankskipssertifikat av høyeste grad må søke om norsk påtegning i henhold til kapittel 8 i denne forskrift. Utenlandsk tankskipssertifikat av laveste grad er ikke gjenstand for påtegning.

§ 9–2. Roro passasjerskip og andre passasjerskip

(1) Skipsførere, offiserer, mannskaper og annet personell om bord på roro passasjerskip skal ha godkjent opplæring innen passasjer- og krisehåndtering som angitt i regel V/2 i STCW-konvensjonen.

(2) Skipsførere, offiserer, mannskaper og annet personell om bord på andre passasjerskip enn roro passasjerskip skal ha godkjent opplæring innen passasjer- og krisehåndtering som angitt i regel V/3 i STCW-konvensjonen.

§ 9–3. Hurtiggående fartøy

(1) Skipsfører og dekksoffiserer om bord på hurtiggående fartøy skal inneha følgende kvalifikasjoner:

- a) Fartøy over 15 meters lengde men under 50 bruttotonn:
 1. fører skal minst inneha dekksoffisersertifikat klasse 5; og
 2. gjennomført og bestått godkjent hurtigbåtkurs; og
 3. gjennomført praktisk utsjekk i henhold til retningslinjer fastsatt av Sjøfartsdirektoratet om bord i aktuelt fartøy og farvann under dag- og nattseilas.
- b) Fartøy med bruttotonnasje fra 50 til 500:
 1. fører og styrmann skal minst inneha dekksoffisersertifikat klasse 4. For fører gjelder videre krav om 12 md. fartstid som ansvarshavende vaktoffiser på bro på slikt fartøy hvorav minst 6 md. i slik stilling på hurtiggående fartøy; og
 2. gjennomført og bestått godkjent hurtigbåtkurs; og
 3. gjennomført praktisk utsjekk i henhold til retningslinjer fastsatt av Sjøfartsdirektoratet om bord i aktuelt fartøy og farvann under dag- og nattseilas.
- c) Fartøy med bruttotonnasje fra 500 til 3000:
 1. Fører og overstyrmann/enestyrmann skal minst inneha dekksoffisersertifikat klasse 3. For fører gjelder videre krav om ikke mindre enn 36 md. godkjent fartstid i stilling som ansvarshavende vaktoffiser på broen på sjøgående fartøy med bruttotonnasje mer enn 500. Denne tiden kan reduseres til 24 md. dersom ikke mindre enn 12 md. har vært i stilling som overstyrmann. For begge alternativer kreves minst 6 md. tjeneste som ansvarshavende vaktoffiser eller overstyrmann på hurtiggående fartøy; og
 2. gjennomført og bestått godkjent hurtigbåtkurs; og
 3. gjennomført praktisk utsjekk i henhold til retningslinjer fastsatt av Sjøfartsdirektoratet om bord i aktuelt fartøy og farvann under dag- og nattseilas.
- d) Fartøy med bruttotonnasje på 3000 eller mer:
 1. Fører skal inneha dekksoffisersertifikat klasse 1, og ha ikke mindre enn 36 md. godkjent fartstid i stilling som ansvarshavende vaktoffiser på broen på sjøgående fartøy med bruttotonnasje mer enn 500. Denne tiden kan reduseres til 24 md. dersom ikke mindre enn 12 md. har vært i stilling som overstyrmann. For begge alternativer kreves minst 6 md. tjeneste som ansvarshavende vaktoffiser eller overstyrmann på hurtiggående fartøy. Overstyrmann eller enestyrmann skal minst inneha dekksoffisersertifikat klasse 2; og
 2. gjennomført og bestått godkjent hurtigbåtkurs; og
 3. gjennomført praktisk utsjekk i henhold til retningslinjer fastsatt av Sjøfartsdirektoratet om bord i aktuelt fartøy og farvann under dag- og nattseilas.

§ 9-4. Passasjerskip under 15 meter

(1) For å være fører på passasjerskip under 15 meter som er godkjent for mer enn 12 passasjerer kreves det dekksoffiserssertifikat klasse 5. For hurtiggående passasjerfartøy kreves i tillegg gjennomført og bestått godkjent hurtigbåtkurs.

(2) For å være fører på passasjerskip under 15 meter som er godkjent for mindre enn 12 passasjerer kreves det fritidsbåtskipperssertifikat, godkjent helseerklæring for arbeidstakere på skip og grunnleggende sikkerhetsopplæring. For hurtiggående passasjerfartøy kreves i tillegg gjennomført og bestått godkjent hurtigbåtkurs.

Kapittel 10. Gyldighet**§ 10-1. Gyldighet**

Sertifikat eller påtegning utstedt i henhold til denne forskrift er gyldig i 5 år regnet fra utstedelsesdatoen. Duplikat for tapt eller stjålet sertifikat gis gyldighet tilsvarende det sertifikat eller påtegning det erstatter.

§ 10-2. Fornyelse av sertifikat og duplikat for sertifikat

(1) Ved fornyelse av sertifikat gjelder bestemmelsene i regel I/11 i STCW-konvensjonen.

(2) Sertifikat eller påtegning utstedt i henhold til denne forskrift skal fornyes for inntil 5 år av gangen forutsatt at sertifikatinnehaveren tilfredsstiller kravene til helsetilstand for utstedelse av sertifikat, og kan dokumentere repetisjonskurs i sikkerhetsopplæring fastsatt av Sjøfartsdirektoratet, og enten har;

- a) godkjent fartstid i relevant stilling over en periode på totalt minst 1 år de foregående 5 år; eller
- b) utført funksjoner som anses likeverdig med fartstid som nevnt i bokstav a ovenfor; eller
- c) fullført godkjent kurs med tilfredsstillende resultat; eller
- d) bestått godkjent prøve; eller
- e) utført godkjent tjeneste i relevant stilling om bord enten i overtallig stilling eller i en lavere stilling enn den han har sertifikat for i minst tre måneder umiddelbart før den stilling tiltres som vedkommende er berettiget til i henhold til sitt sertifikat.

(3) For at et sertifikat skal være gyldig etter 1. februar 2002, må den som søker om fornyelse av sertifikat utstedt før denne dato dokumentere at alle kvalifikasjonskrav etter STCW-konvensjonen og del A i STCW-koden er oppfylt, eventuelt ved godkjent tilleggsopplæring eller ved bedømmelse av kvalifisert eksaminator. Sertifikatinnehavere som skal tjenestegjøre på fiske- og fangstfartøy må dokumentere at kravene til sikkerhetsopplæring i henhold til STCW-konvensjonen er oppfylt for at sertifikatene skal være gyldige etter 31. desember 2005. For at sertifikatene skal være gyldige i perioden fra 1. februar 2002 til 31. desember 2005 skal sertifikatene påføres et stempel om slik gyldighet av Sjøfartsdirektoratet eller den det bemyndiger.

(4) Sjøfartsdirektoratet kan etter søknad utstede duplikat for tapt eller stjålet sertifikat. Tapet må dokumenteres ved bekreftet tapsmelding fra politiet. Det gis ikke duplikat for allerede utgått sertifikat.

Kapittel 11. Overgangsregler**§ 11-1. Sertifikatrettigheter etter tidligere lov eller forskrift**

Den som ved denne forskrifts ikrafttredelse har sertifikat utstedt med rettighet etter tidligere lov eller forskrift, beholder sin rett etter den eldre lov eller forskrift.

§ 11-2. Sertifikat etter tidligere utdanning

(1) Innehaver av sertifikater som er utstedt i medhold av eldre lov eller forskrift og sertifiseringslovens § 7, kan få utstedt sertifikat etter denne forskrift når vilkårene for utstedelse av sertifikat etter denne forskrift er oppfylt. Sertifikatsøkere med gjennomført utdanning før 1. august 1998 i henhold til STCW-78-konvensjonen kan fornye sitt sertifikat frem til 31. desember 2004. Sertifikatsøkere må dokumentere fra godkjent utdanningsinstitusjon at de tilfredsstiller gjeldende krav til teoretisk kompetanse for den type sertifikat det søkes om.

(2) Eventuelle begrensninger angitt i det eldre sertifikat påføres det nye sertifikat. Begrensningen oppheves dersom nødvendig godkjent tilleggsopplæring og eksamen er gjennomført.

Kapittel 12. Avsluttende bestemmelser**§ 12-1. Dispensasjon**

(1) I særlige tilfeller og forutsatt at det ikke vil utsette personer, eiendom eller miljøet for fare, kan Sjøfartsdirektoratet gi dispensasjon som tillater en angitt person å gjøre tjeneste på et bestemt skip i et bestemt tidsrom, dog ikke utover seks måneder, i en stilling som vedkommende ikke har det påbudte sertifikat for.

(2) Dispensasjon som fører, plattformsjef eller maskinsjef skal imidlertid ikke gis, bortsett fra tilfeller som nevnt i fjerde ledd og under force majeure forhold, og da bare for kortest mulig tidsrom.

(3) Dispensasjon for en stilling skal bare gis til personer som er behørig sertifisert til den nærmeste underordnede stilling. Hvor det ikke kreves sertifikat for den underordnede stilling, kan dispensasjon gis til en person som innehar kvalifikasjoner og praksis som etter Sjøfartsdirektoratets vurdering tilsvarer kravene til stillingen som skal fylles. Vedkommende kan, dersom han ikke innehar et dekkende sertifikat, bli pålagt å gjennomgå en prøve som aksepteres av Sjøfartsdirektoratet og som viser at dispensasjon trygt kan gis. Vedkommende stilling skal så snart som mulig besettes av innehaver med det for stillingen påbudte sertifikat.

- (4) Bestemmelsene i annet ledd om dispensasjon for fører, plattformsjef eller maskinsjef gjelder ikke for:
- fører, plattformsjef eller maskinsjef på skip som utelukkende anvendes i fart på helt innelukket farvann, herunder tilgrensende farvann ut over riksgrensen mot Sverige; eller
 - fører av skip hvis største lengde er 15 m og derover, men ikke mer enn 50 bruttotonn; eller
 - fører eller maskinist på fiske- og fangstfartøy.
- (5) I tilfelle hvor et skip ved ommåling, ombygging uten økt lengde eller innbygging av åpent rom får økt tonnasje med den følge at den tidligere fører eller styrmann på skipet ikke lenger har tilstrekkelig sertifikat for stillingen, kan Sjøfartsdirektoratet gi tillatelse til at vedkommende fortsetter i sin stilling når dette ikke strider mot internasjonal overenskomst som Norge har sluttet seg til og for øvrig anses sikkerhetsmessig forsvarlig.

§ 12-2. *Straff*

Forsettlig eller uaktsom overtredelse av denne forskriften straffes med bøter i henhold til Almindelig borgelig Straffelov av 22. mai 1902 nr. 10, § 339 nr. 2, hvis ikke strengere straff kommer til anvendelse i henhold til annen lovbestemmelse.

§ 12-3. *Ikrafttredelse, opphevelse mv.*

- Denne forskriften trer i kraft 1. juli 2003.
- For underordnet personell i tjeneste før 1. juli 2003 trer § 2-1 om grunnleggende beredskaps- og sikkerhetsopplæring i kraft 1. januar 2004.
- Fra samme tidspunkt oppheves følgende forskrifter:
 - Forskrift av 29. april 1998 nr. 398 om kvalifikasjonskrav, utstedelse av sertifikater og om sertifikatrettigheter for personell på norske skip.
 - Forskrift av 29. april 1998 nr. 397 om adgang for innehaver av utenlandsk sertifikat til å gjøre tjeneste i sertifikatpliktig stilling på norske skip, borefartøyer eller andre flyttbare innretninger i sjøen.
 - Forskrift av 11. desember 1981 nr. 3809 om sertifikater for skipskokker.
 - Forskrift av 11. desember 1981 nr. 3808 om kvalifikasjonskrav for fører av passasjerskip under 25 registertonn brutto.
 - Forskrift av 1. april 1996 nr. 320 om sertifikater og kvalifikasjonskrav for bemanningen på flyttbare innretninger.

18. mai Nr. 688 2003

Vedtak om endring i instruks til Statens dyrehelsetilsyn – distriktsveterinæren om tilsyn og kontroll ved innførsel og utførsel av levende dyr, annet avlsmateriale, animalsk avfall og produkter av animalsk opprinnelse innen EØS.

Fastsatt av Statens dyrehelsetilsyn – Sentralforvaltningen og Fiskeridirektoratet 18. mai 2003 med hjemmel i lov av 8. juni 1962 nr. 4 om dyrehelse (husdyrloven), jf. forskrift av 31. desember 1998 nr. 1484 om tilsyn og kontroll ved innførsel og utførsel av levende dyr, annet avlsmateriale, animalsk avfall og produkter av animalsk opprinnelse innen EØS, og ved innførsel av levende dyr fra land utenfor EØS. Kunngjort 13. juni 2003.

I

I instruks av 1. februar 2001 nr. 1702 til Statens dyrehelsetilsyn – distriktsveterinæren om tilsyn og kontroll ved innførsel og utførsel av levende dyr, annet avlsmateriale, animalsk avfall og produkter av animalsk opprinnelse innen EØS gjøres følgende endring:

Kapittel V overskriften og punkt 1 og 2 skal lyde:

Kapittel V. Bruk av Matilda varslingsmodul (Matilda VAM) og rapportering

1. Bruk av Matilda VAM

Statens dyrehelsetilsyn – distriktsveterinæren skal bruke databasen Matilda VAM til å holde oversikt over alle importører og meldinger om innførsel. Det skal kontrolleres at meldingene om innførsel inneholder tilstrekkelige og riktige opplysninger, jf. forskrift av 31. desember 1998 nr. 1484 om tilsyn og kontroll ved innførsel og utførsel av levende dyr, annet avlsmateriale, animalsk avfall og produkter av animalsk opprinnelse innen EØS, og ved innførsel av levende dyr fra land utenfor EØS, herunder opplysninger om importør. Hvis importør sender melding om innførsel via faks skal Statens dyrehelsetilsyn – distriktsveterinæren sørge for at meldingene blir registrert i databasen. Alle utførte veterinærkontroller, resultater av gjennomført kontroll, resultat av eventuelle prøveuttak og informasjon i forbindelse med prøveuttaket samt iverksatte tiltak i henhold til gjeldende regelverk skal fortløpende registreres i Matilda VAM.

2. Rapportering ved uregelmessigheter

Det skal i tillegg til registrering i databasen Matilda VAM straks sendes skriftlig rapport til Statens dyrehelsetilsyn – fylkesveterinæren med kopi til Statens dyrehelsetilsyn – Sentralforvaltningen når det foreligger uregelmessigheter, positive prøvefunn eller det av andre årsaker anses nødvendig. Det skal opplyses om eventuelle

tiltak, vedtak som er truffet, begrunnelse for avgjørelsen og vedlegges kopi av saksdokumenter. Følgende informasjon skal følge rapporten:

- a) kopi av handelsattest eller helsesertifikat, samt ANIMO-melding, og om nødvendig en beskrivelse av dyr i forsendelsen,
- b) dato for ankomst bestemmelsessted,
- c) dato for uttak av prøver, samt dato for laboratorieundersøkelse,
- d) dato for når kontrollen ble utført,
- e) beskrivelse av resultatet av kontrollen som er utført. Dersom det er tatt ut prøver, skal det følge med en beskrivelse av hvilke tester som er gjennomført, og resultatet av testene. For levende dyr skal det i tillegg følge med en beskrivelse av hvilke dyr det er tatt tester av.

II

Endringen trer i kraft straks.

18. mai Nr. 689 2003

Vedtak om endring i instruks til Statens dyrehelsetilsyn – distriktsveterinæren (grenseveterinæren) ved tilsyn og kontroll av levende dyr fra land utenfor EØS.

Fastsatt av Statens dyrehelsetilsyn – Sentralforvaltningen 18. mai 2003 med hjemmel i lov av 8. juni 1962 nr. 4 om dyrehelse (husdyrloven), jf. forskrift av 31. desember 1998 nr. 1484 om tilsyn og kontroll ved innførsel og utførsel av levende dyr, annet avlsmateriale og animalsk avfall innen EØS, og ved innførsel av levende dyr fra land utenfor EØS. Kunngjort 13. juni 2003.

I

I instruks av 11. februar 2000 nr. 1710 til Statens dyrehelsetilsyn – distriktsveterinæren (grenseveterinæren) ved tilsyn og kontroll av levende dyr fra land utenfor EØS gjøres følgende endring:

Kapittel X skal lyde:

Kap. X. Bruk av databasen Matilda varslingsmodul (Matilda VAM) og rapportering

1. Bruk av databasen Matilda varslingsmodul (Matilda VAM)

Grenseveterinæren skal bruke databasen Matilda VAM til å holde oversikt over alle importører og meldinger om innførsel. Det skal kontrolleres at meldingene om innførsel inneholder tilstrekkelige og riktige opplysninger, jf. forskrift av 31. desember 1998 nr. 1484 om tilsyn og kontroll ved innførsel og utførsel av levende dyr, annet avlsmateriale, animalsk avfall og produkter av animalsk opprinnelse innen EØS, og ved innførsel av levende dyr fra land utenfor EØS, herunder opplysninger om importør. Hvis importør sender melding om innførsel via faks skal grenseveterinæren sørge for at meldingene blir registrert i databasen.

2. Rapportering

Grenseveterinæren skal påse at all utført dokument-, identitet- og fysisk kontroll, resultat av gjennomført kontroll, samt iverksatte tiltak i henhold til gjeldende regelverk fortløpende registreres i Matilda VAM, da Statens dyrehelsetilsyn – Sentralforvaltningen på bakgrunn av de opplysninger som foreligger i databasen skal avgi skriftlig rapport halvårlig til ESA.

Grenseveterinæren skal avgi skriftlig rapport til Statens dyrehelsetilsyn – Sentralforvaltningen ved prøveuttak som inkluderer rapport over de registreringer som er foretatt i henhold til kapittel IV punkt 2, resultat av eventuelle prøveuttak og den registrerte informasjonen i forbindelse med prøveuttaket samt iverksatte tiltak. Rapporten skal sendes kvartalsvis innen 15. januar, 15. april, 15. juli, og 15. oktober.

Grenseveterinæren skal i tillegg til registrering i databasen Matilda VAM straks sende skriftlig rapport til Statens dyrehelsetilsyn – fylkesveterinæren med kopi til Statens dyrehelsetilsyn – Sentralforvaltningen når det foreligger uregelmessigheter, positive prøverfunn eller det av andre årsaker anses nødvendig. Det skal opplyses om eventuelle tiltak, vedtak som er truffet, begrunnelse for avgjørelsen og vedlegges kopi av saksdokumenter.

II

Endringen trer i kraft straks.

10. juni Nr. 690 2003

Forskrift om endring i forskrift om apotek (apotekforskriften)

Fastsatt av Helsedepartementet 10. juni 2003 med hjemmel i lov av 2. juni 2000 nr. 39 om apotek (apotekloven) § 6–1 annet ledd. Kunngjort 13. juni 2003.

I

I forskrift av 26. februar 2001 nr. 178 om apotek (apotekforskriften) gjøres følgende endring:

§ 42 skal lyde:

Til personer med profesjonell kunnskap om legemidler, og virksomheter hvor slike personer er ansvarlig for legemiddelhåndteringen, så som sykehus, sykehjem, andre helseinstitusjoner, offentlige og offentlig godkjente laboratorier, vitenskapelige institusjoner og lege-, tannlege- og veterinærvirksomhet kan apotek sende ethvert legemiddel som Statens legemiddelverk ikke har unntatt fra forsendelse.

Apotek kan likevel ikke selge legemidler til sykehjem dersom apoteket har eller burde ha grunn til å tro at fastsatte krav til tilsyn og lagring av legemidler ikke er oppfylt.

II

Endringen trer i kraft straks.

Rettelser.

Det som er rettet er satt i kursiv.

Nr. 3/2003 s. 422 (i forskrift av 7. februar 2003 nr. 252 om lufttrafikkregler).

Forskriftens tittel skal lyde:

Forskrift om lufttrafikkregler (BSL F 1–1)

Nr. 6/2003 s. 945 (i forskrift av 25. april 2003 nr. 486 om miljørettet helsevern).

§ 14 første ledd skal lyde:

Følgende virksomheter, eiendommer og tiltak skal melde til kommunen før oppstart og ved vesentlige utvidelser eller endringer:

- *Asylmottak*
- *Hospitser*
- Campingplasser og andre lignende virksomheter hvor allmennheten har adgang eller som benyttes av mange mennesker
- Lokaler for undervisning og andre forsamlingslokaler hvor allmennheten har adgang eller som benyttes av mange mennesker
- Virksomheter som foretar utslipp av avløpsvann
- Virksomheter som har kjøletårn eller lignende innretninger.

Nr. 7/2003 s. 1029 (i lov av 9. mai 2003 nr. 30 om endringer i straffeprosessloven mv. (begrensninger i adgangen til dokumentinnsyn og bevisførsel)).

I ny § 242 a under del II om endringer i straffeprosessloven av 22. mai 1981 nr. 25 ble det ved en inkurie gjort feil i leddinndelingen. Ny § 242 a skal lyde:

Etter begjæring fra statsadvokaten kan tingretten som en enkeltstående rettshandling, jf. § 272 a, ved kjennelse beslutte at påtalemyndigheten kan nekte den siktede og forsvareren innsyn i opplysninger som påtalemyndigheten ikke vil påberope som bevis i saken, når det om innsyn gis, kan være fare for

- a) en alvorlig forbrytelse mot noens liv, helse eller frihet,
- b) at muligheten for en person til å delta skjult i etterforskningen av andre saker som nevnt i annet ledd, blir vesentlig vanskeliggjort,
- c) at muligheten for politiet til å forebygge eller etterforske forbrytelser som nevnt i annet ledd, blir vesentlig vanskeliggjort fordi informasjon om andre saker eller om politiets metodebruk blir kjent, eller
- d) at politiets samarbeid med et annet lands myndigheter blir vesentlig vanskeliggjort.

Unntak fra dokumentinnsyn kan bare besluttes dersom det er strengt nødvendig og det ikke medfører vesentlige betenkeligheter av hensyn til den siktedes forsvar.

Reglene i første ledd første punktum bokstav b til d gjelder bare i saker om en handling eller forsøk på en handling

- a) som etter loven kan medføre straff av fengsel i 5 år eller mer, eller
- b) som rammes av straffeloven kapittel 8 eller 9 eller § 162 eller av lov om kontroll med eksport av strategiske varer, tjenester og teknologi m.v. § 5.

Forhøyelse av maksimumsstraffen ved gjentakelse av forbrytelser kommer ikke i betraktning.

Bestemmelsene i § 130 a fjerde og sjette ledd gjelder tilsvarende så langt de passer. Den siktede og hans forsvarer kan bare gjøres kjent med prosesskrifter fra påtalemyndigheten og delta i rettsmøter i den utstrekning det kan skje uten at opplysninger som er begjært unntatt fra innsyn, gjøres kjent. Foreligger det rettskraftig kjennelse om at det skal gis innsyn i opplysninger som er begjært unntatt etter bestemmelsen her, kan påtalemyndigheten likevel nekte innsyn dersom den innstiller strafforfølgningen.

Den siktedes forsvarer plikter å bevare taushet om opplysninger han får innsyn i, men som den siktede nektes innsyn i etter bestemmelsen her.

Retten kan bare omgjøre en kjennelse om å nekte innsyn etter paragrafen her, dersom det har kommet til nye opplysninger. Tredje ledd tredje punktum gjelder tilsvarende. Rettens avgjørelse etter paragrafen her kan ikke brukes som ankegrunn.

Nr. 7/2003 s. 1058 (i forskrift av 19. april 2003 nr. 547 om flygeregistrator og taleregistrator (BSL D 1–2)).

Forskriftens tittel skal lyde:

Forskrift om flygeregistrator og taleregistrator (BSL D 1–12)

Oversikt over rettelser som er inntatt i 2003-årgangen

År	Feil i hefte nr.	Side	Gjelder	Se rettelse i nr.
1998	12	899	Forskrift nr. 620	2
2002	6	748	Forskrift nr. 538	7
2002	11	1338, 1345	Forskrift nr. 965	7
2002	11	1380, 1381, 1383	Forskrift nr. 983	4
2002	12	1405	Forskrift nr. 991	7
2002	12	1531, 1535	Forskrift nr. 1073	7
2002	13	1637	Forskrift nr. 1128	7
2002	14	1678-1735	Forskrift nr. 1139	3
2002	17	2244	Vedtak nr. 1385	1
2002	19	2453-2454	Forskrift nr. 1719	2
2002	19	2457	Forskrift nr. 1724	3
2002	19	2459	Forskrift nr. 1724	2
2003	1	32	Forskrift nr. 1816	7
2003	3	381-382	Forskrift nr. 175	4
2003	3	422	Forskrift nr. 252	8
2003	4	492	Forskrift nr. 1868	6
2003	4	676	Forskrift nr. 413	6
2003	5	699-700	Forskrift nr. 414	7
2003	6	933	Forskrift nr. 482	7
2003	6	945	Forskrift nr. 486	8
2003	7	1029	Lov nr. 30	8
2003	7	1058	Forskrift nr. 547	8

B-blad

Returadresse:

Lovdata
Postboks 41 Sentrum
N-0101 Oslo

NORSK LOVTIDEND

Avd. I Lover og sentrale forskrifter
Avd. II Regionale og lokale forskrifter

Utgiver: Justis- og politidepartementet
Redaksjon: Stiftelsen Lovdata

Manuskripter for kunngjøring

Manuskripter sendes i ett eksemplar med kunngjøringsskjema til Lovdata:

Med E-post: ltavd1@lovdata.no for avdeling I
ltavd2@lovdata.no for avdeling II

Elektronisk: Se Lovdatas nettsted (www.lovdata.no).

Med post: Norsk Lovtidend
Postboks 41, Sentrum
0101 Oslo

Bestilling av abonnement

Med post: Samme adresse som over.

Elektronisk: Se Lovdatas nettsted.

		Norge	Norden	Verden
Abonnement koster for	Avd. I	kr 970	kr 1500	kr 2130
	Avd. I og II	kr 1220	kr 2210	kr 3170

Innholdet i heftene vil bli kunngjort fortløpende på Lovdatas nettsted – www.lovdata.no
- også en versjon av den trykte utgaven av heftet i PDF-format vil være tilgjengelig.
På samme sted finnes ajourførte versjoner av lovene og sentrale og lokale forskrifter.

Samlemapper: Det vil bli sendt ut etiketter for bruk på ringpermer.

Alle andre henvendelser om Norsk Lovtidend kan rettes til:

Lovdata
Postboks 41, Sentrum
0101 Oslo

Tlf. 23 35 60 00
Faks 23 35 60 01
E-post: lovtid@lovdata.no