



Nr. 4 – 2002
Side 415 – 527

NORSK LOVTIDEND

Avd. I

Lover og sentrale forskrifter mv.

Nr. 4
Utgitt 16. mai 2002

Innhold

		Side
Lover og ikrafttredelser. Delegering av myndighet		
April	12. Lov nr. 9 om endr. i lov 12. mai 1972 nr. 28 om atomenergivirksomhet og lov 12. mai 2000 nr. 36 om strålevern og bruk av stråling.....	415
April	12. Lov nr. 10 om endr. i lov 17. juli 1998 nr. 61 om grunnskolen og den vidaregåande opplæringa (opplæringslova)	416
April	19. Lov nr. 11 om endr. i lov 20. desember 1974 nr. 73 om dyrevern.....	417
April	26. Lov nr. 12 om notarius publicus (Nr. 12).....	417
April	12. Ikrafts. av lov av 12. april 2002 nr. 10 om endringar i lov 17. juli 1998 nr. 61 om grunnskolen og den vidaregåande opplæringa (opplæringslova) (Nr. 349)	435
April	12. Ikrafttr. av lov av 12. april 2002 nr. 9 om endringer i lov 12. mai 1972 nr. 28 om atomenergivirksomhet og lov 12. mai 2000 nr. 36 om strålevern og bruk av stråling (Nr. 356)	439
April	19. Ikrafttr. av lov av 19. april 2002 nr. 11 om endringer i lov 20. desember 1974 nr. 73 om dyrevern (Nr. 365)	450
April	19. Deleg. av myndighet til Barne- og familiedepartementet etter partnerskapsloven § 2 tredje ledd (Nr. 366).....	450
Forskrifter		
Feb.	11. Forskrift om husdyrgjødsel (Nr. 337)	418
April	2. Forskrift om målvedtak i kommunar og fylkeskommunar (Nr. 340).....	422
April	8. Forskrift om stopp i fisket etter torsk nord for 62° N i 2002 for fartøy mellom 21 og 27,9 meter største lengde i gruppe I og fartøy i gruppe II (Nr. 342).....	430
April	2. Forskrift om stopp i fisket etter vinterlodde i Barentshavet i 2002 (Nr. 351).....	436
April	11. Forskrift om overgangsordning for ervervsmessig lufttransport med fly og helikopter, i forbindelse med implementering av JAR-OPS 1 Amendment 3 og JAR-OPS 3 Amendment 2 (Nr. 355).....	437
April	9. Forskrift om vedlikeholdsmerking av tekstilprodukter mv. (Nr. 359).....	440
April	16. Forskrift om behandling av tillatelser etter forurensningsloven (Nr. 362).....	443
April	18. Forskrift om stopp i fisket etter torsk nord for 62 °N i 2002 for fartøy mellom 15 og 20,9 meter største lengde i gruppe I (Nr. 364).....	449
Mars	21. Forskrift om deponering av avfall (Nr. 375).....	476
April	22. Forskrift om særskilte beskyttelsestiltak ved innførsel av levende svin og sæd, egg og embryo av svin fra Tyskland (Nr. 379).....	526
Endringsforskrifter		
Mars	21. Endr. i forskrift om grossistvirksomhet med legemidler, forskrift om legemiddelforsyningen m.v. i den kommunale helsetjeneste, og forskrift om apotek (apotekforskriften) (Nr. 338)	421
Mars	30. Endr. i forskrift om faktorer mv. i fisket etter vinterlodde i Barentshavet i 2002 (Nr. 339)....	422
April	5. Endr. i forskrift om stønad til dekning av reise- og oppholdsutgifter ved ambulant spesialisthelsetjeneste i Nord-Norge og visse andre distrikter (Nr. 341)	430
April	9. Endr. i forskrift om øvingskjøring med motorvogn og om trafikkopplæring m.v. (Nr. 343)...	431
April	9. Endr. i forskrift om førerkort og førerprøve m.v. (Nr. 344).....	431
April	9. Endr. i forskrift om regulering av fisket etter kolmule i EU-sonen, Færøy-sonen, internasjonalt farvann, Norges økonomiske sone og fiskerisonen ved Jan Mayen i 2002 (Nr. 345)	432
April	10. Endr. i forskrift om innkreving av gebyrer til statskassen for offentlige oppgaver i forbindelse med oppdretts- og havbeitevirksomhet (Nr. 346)	433
April	10. Endr. i forskrift om maksimalkvoter i fangst av vågehval i 2002 (Nr. 347).....	433
April	11. Endr. i forskrift om legemidler (legemiddelforskriften) (Nr. 348).....	348
Mars	22. Endr. i forskrift om særskilte beskyttelsestiltak ved innførsel av ferskt kjøtt av klauvdyr fra Uruguay (Nr. 350).....	436
April	5. Endr. i forskrift om stopp i fisket etter vinterlodde i Barentshavet i 2002 (Nr. 352)	436
April	10. Endr. i forskrift om planter og tiltak mot planteskadegjørere (Nr. 353)	437
April	11. Endr. i forskrift om kontoføring og kontoutskrift i livs- og pensjonsforsikring (Nr. 354).....	437
April	16. Endr. i forskrift om regulering av fisket etter rødspette i Skagerrak i 2002 (Nr. 357).....	439

Mars	21.	Endr. i forskrift om stønad til dekning av utgifter til viktige legemidler og spesielt medisinsk utstyr (Nr. 358)	440
April	16.	Endr. i forskrift om forvaltning av Fond for utøvende kunstnere og om fastsetting av avgift for kringkasting av lydopptak som ikke er vernet etter åndsverkloven (Nr. 360).....	442
April	16.	Endr. i forskrift om produksjon og merking av økologiske landbruksvarer (Nr. 361).....	443
April	17.	Endr. i forskrift om særskilte beskyttelsestiltak for å hindre spredning av bluetongue fra Italia, Frankrike og Hellas (Nr. 363).....	449
Mars	7.	Endr. i forskrift om gjennomføring av periodisk kontroll av kjøretøy (kontrollveiledning) (Nr. 374)	450
April	1.	Endr. i forskrift om rekvirering og utlevering av legemidler fra apotek (Nr. 377)	484
April	22.	Endr. i forskrift om medisinsk utstyr (Nr. 380)	526
April	23.	Endr. i forskrift om føring av manntall for fiskere, fangstmenn m.v. (Nr. 381)	527
Diverse			
Mars	25.	Vedtak om endring av departementsbenevning i visse forskrifter og vedtak (Nr. 376).....	483
April	12.	Opph. av forskrift om arbeidsavtaler i kortvarige arbeidsforhold (Nr. 378).....	525
		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 16. mai 2002

Nr. 4

12. april. Lov nr. 9 2002

Lov om endringer i lov 12. mai 1972 nr. 28 om atomenergivirksomhet og lov 12. mai 2000 nr. 36 om strålevern og bruk av stråling.

Ot.prp. nr. 104 (2000-2001), Ot.prp. nr. 8, Innst.O. nr. 19 og Besl.O. nr. 30 (2001-2002). Odels- og lagtingsvedtak hhv. 15. januar og 14. februar 2002. Fremmet av Helsedepartementet. Kunngjort 12. april 2002.

I

I lov 12. mai 1972 nr. 28 om atomenergivirksomhet gjøres følgende endringer:

§ 16 nytt annet og tredje ledd skal lyde:

Ved ulykke eller hendelse ved atomanlegg eller under transport av atoms substans som medfører nær forestående trussel mot folkehelsen eller miljøet, skal Statens strålevern eller det organ som har ansvar for atomulykkeberedskapen sikre at befolkningen straks gis informasjon som gjør det mulig å treffe tiltak for å forebygge eller redusere skade. Dersom det oppstår konflikt mellom informasjonsplikt etter denne bestemmelse og taushetsplikt etter § 53, går informasjonsplikten foran. I slike tilfeller skal taushetsplikten opprettholdes i den utstrekning dette ikke er til hinder for at informasjonsplikten oppfylles.

Departementet kan ved forskrift eller enkeltvedtak gi nærmere bestemmelser om gjennomføring av meldings- og informasjonsplikten.

§ 53 skal lyde:

§ 53 (taushetsplikt).

Med de begrensninger som følger av denne lov plikter enhver å bevare taushet om det vedkommende i stillings medfør etter loven får kjennskap til om

- tekniske innretninger og fremgangsmåter samt drifts- eller forretningsforhold som det vil være av konkurransemessig betydning å hemmeligholde av hensyn til den som opplysningen angår, eller
- detaljerte beskrivelser av atomanlegg, og detaljerte opplysninger om tiltak for fysisk beskyttelse av atomanlegg eller atoms substans, og detaljerte opplysninger om transport av atoms substans, som om de ble kjent, ville kunne skade sikkerheten ved atomanlegg, øke faren for tyveri eller ulovlig spredning av nukleært materiale eller teknologi, eller øke faren for sabotasje, terrorhandlinger eller spionasje.

Taushetsplikten gjelder også etter at vedkommende har avsluttet tjenesten eller arbeidet. Vedkommende kan heller ikke utnytte opplysninger som nevnt i denne paragraf, i egen virksomhet eller i tjeneste eller arbeid for andre.

For øvrig gjelder bestemmelsene i forvaltningsloven §§ 13–13 f så langt de passer.

Taushetsplikten etter første ledd skal ikke være til hinder for utveksling av informasjon (samordning) som forutsatt i lov om Oppgaveregisteret eller som følger av internasjonale forpliktelser.

Opplysninger om utslipp og fare for utslipp skal være offentlige.

II

I lov 12. mai 2000 nr. 36 om strålevern og bruk av stråling gjøres følgende endringer:

§ 15 overskrift skal lyde:

Planleggings- og informasjonsplikt

§ 15 nytt tredje ledd skal lyde:

Ved ulykke eller hendelse ved atomanlegg eller under transport av atoms substans som medfører nær forestående trussel mot folkehelsen eller miljøet, skal det organ som har ansvar for atomulykkeberedskapen eller Statens

strålevern sikre at befolkningen straks gis informasjon som gjør det mulig å treffe tiltak for å forebygge eller redusere skade. Dersom det oppstår konflikt mellom informasjonsplikt etter denne bestemmelse og taushetsplikt etter lov 12. mai 1972 nr. 28 om atomenergivirksomhet § 53, går informasjonsplikten foran. I slike tilfeller skal taushetsplikten opprettholdes i den utstrekning dette ikke er til hinder for at informasjonsplikten oppfylles. Departementet kan treffe vedtak om gjennomføring av informasjonsplikten.

III

Loven trer i kraft fra den tid Kongen bestemmer.

12. april. Lov nr. 10 2002

Lov om endringer i lov 17. juli 1998 nr. 61 om grunnskolen og den vidaregåande opplæringa (opplæringslova).

Ot.prp. nr. 30, Innst.O. nr. 27 og Besl.O. nr. 38 (2001-2002). Odels- og lagtingsvedtak hhv. 26. februar og 22. mars 2002. Fremja av Utdannings- og forskingsdepartementet. Kunngjort 12. april 2002.

I

I lov 17. juli 1998 nr. 61 om grunnskolen og den vidaregåande opplæringa (opplæringslova) blir det gjort følgjande endringar:

§ 2–3 første ledd første punktum skal lyde:

Grunnskoleopplæringa skal omfatte kristendoms-, religions- og livssynskunnskap, norsk, matematikk, framandspråk, kroppsøving, kunnskap om heimen, samfunnet og naturen, og estetisk, praktisk og sosial opplæring.

Overskrifta til § 2–4 skal lyde:

Undervisninga i faget kristendoms-, religions- og livssynskunnskap. Fritak frå religiøse aktivitetar m.m.

§ 2–4 første, andre og tredje leddet skal lyde:

Undervisninga i kristendoms-, religions- og livssynskunnskap skal

– gje grundig kjennskap til Bibelen og kristendommen som kulturarv og evangelisk-luthersk tru,

– gje kjennskap til andre kristne kyrkjesamfunn,

– gje kjennskap til andre verdsreligionar og livssyn, etiske og filosofiske emne,

– fremje forståing og respekt for kristne og humanistiske verdiar og

– fremje forståing, respekt og evne til dialog mellom menneske med ulik oppfatning av trudoms- og livssynsspørsmål.

Kristendoms-, religions- og livssynskunnskap er eit ordinært skolefag som normalt skal samle alle elevar. Undervisninga i faget skal ikkje vere forkynnande.

Den som skal undervise i kristendoms-, religions- og livssynskunnskap, skal ta utgangspunkt i grunnskolen sin føremålsparagraf i § 1–2 og presentera kristendommen, dei ulike religionar og livssyn ut frå sin eigenart. Dei same pedagogiske prinsipp skal leggjast til grunn for undervisninga i dei ulike emne.

§ 4A–4 første leddet skal lyde:

For opplæringa etter dette kapitlet gjeld §§ 13–1 til 13–3 a.

Overskrifta til § 13–2 skal lyde:

Plikt for fylkeskommunen til å sørgje for grunnskoleopplæring, spesialpedagogisk hjelp og vidaregåande opplæring i sosiale institusjonar

§ 13–2 første leddet skal lyde:

Fylkeskommunen skal oppfylle retten til grunnskoleopplæring, spesialpedagogisk hjelp og vidaregåande opplæring i sosiale institusjonar som fylkeskommunen har ansvaret for å drive.

Ny § 13–3 a skal lyde:

§ 13–3 a. *Plikt for fylkeskommunen til å sørgje for grunnskoleopplæring, spesialpedagogisk hjelp og vidaregåande opplæring i helseinstitusjonar som regionale helseføretak eig.*

Fylkeskommunen skal oppfylle retten til grunnskoleopplæring, spesialpedagogisk hjelp og vidaregåande opplæring etter lova her for pasientar i helseinstitusjonar som det regionale helseføretaket, oppretta etter helseføretakslova § 8, eig i fylkeskommunen. Helseføretaket skal sørgje for nødvendige lokale med inventar og utstyr til opplæringa.

Departementet gir nærmare forskrifter eller pålegg i enkelttilfelle om ansvaret til fylkeskommunen.

§ 13–4 første leddet skal lyde:

Kommunen er ansvarleg for skyss av grunnskoleelevar og vaksne som har rett til skyss på grunn av særleg farleg eller vanskeleg skoleveg. Kommunen er ansvarleg for å oppfylle retten til skyss av førskolebarn etter § 7–6.

Kommunen skal oppfylle retten til reisefølgje og tilsyn for førskolebarn, grunnskoleelevar og vaksne. Elles er fylkeskommunen ansvarleg for skyss, reisefølgje og tilsyn etter reglane i kapittel 7. Kommunane betaler refusjon etter persontakst for grunnskoleelevar og vaksne som blir skyssa av fylkeskommunen.

II

Endringane i § 13–2 og ny § 13–3 a trer i kraft straks.

Dei andre endringane trer i kraft til den tid Kongen fastset. Dei enkelte reglane i lova kan setjast i verk til ulik tid.

19. april. Lov nr. 11 2002

Lov om endringer i lov 20. desember 1974 nr. 73 om dyrevern.

Ot.prp. nr. 36, Innst.O. nr. 32 og Besl.O. nr. 39 (2001-2002). Odels- og lagtingsvedtak hhv. 8. og 22. mars 2002. Fremmet av Landbruksdepartementet. Kunngjort 19. april 2002.

I

I lov 20. desember 1974 nr. 73 om dyrevern gjøres følgende endringer:

§ 7 skal lyde:

Ingen annan enn veterinær kan gjera kirurgisk inngrep eller setja i verk medisinsk behandling av dyr når det er grunn til å tru at inngrepet eller behandlinga kan føre til liding for dyret. Er det grunn til å tru at inngrepet eller behandlinga kjem til å gjera dyret mykje vondt, skal veterinæren nytta heil eller lokal svæving om ikkje medisinske grunnar er til hinder. Når det gjeld akvatiske dyr, med unntak av sjøpattedyr, har og fiskehelsebiologar høve til å setja i verk tilsvarende behandling, jf. lov 15. juni 2001 nr. 75 om veterinærer og annet dyrehelsepersonell § 18.

§ 13 første ledd nr. 1 skal lyde:

Det er forbode å kastrera reinsbukk, gris, hund og fjørfe. Veterinær kan likevel kastrera reinsbukk, gris og hund når særlege bruksgrunnar gjer at det trengst. Departementet kan bestemme at også andre enn veterinær kan kastrera reinsbukk og nytta svæving til dette.

II

Loven trer i kraft når Kongen bestemmer. De enkelte endringer kan settes i kraft til forskjellig tid.

Inntil endringen i § 13 trer i kraft, skal gris som kastreres rutinemessig, ikke være eldre enn 4 uker.

III

Loven skal ikke gjelde på Svalbard.

26. april. Lov nr. 12 2002

Lov om notarius publicus.

Ot.prp. nr. 81 (2000–2001), Ot.prp. nr. 23, Innst.O. nr. 29 og Besl.O. nr. 35 (2001-2002). Odels- og lagtingsvedtak hhv. 19. og 28. februar 2002. Fremja av Justis- og politidepartementet. Kunngjort 26. april 2002.

§ 1. Notarius publicus

Utføringa av notarialforretningar høyrer under tingretten. Har eit domssokn fleire domstolar, fastset Kongen kva domstol notarialoppgåvene skal høyre under. Dommarane ved embetet er notarius publicus.

For Svalbard er Sysselmannen notarius publicus.

I utlandet er norsk utanrikstenestemann eller den han eller ho gjev fullmakt, notarius publicus.

Kongen kan ved forskrift gje andre notarialkompetanse.

Kongen kan gje forskrift om delegasjon av notarialkompetanse.

§ 2. Notarialforretningar

Notarialforretningar er utføring av dei oppgåvene som er lagt til notarius publicus i lov eller forskrift, mellom anna å utføre vigslar og registrere partnerskap, ta opp veksel- og sjekkprotestar og gje notarialstadfestingar, som stadfesting av underskrift og rett kopi.

Dersom notarius publicus skal ta imot forsikring, kan forsikringa bli teken imot etter reglane i domstollova § 141.

Kongen kan gje forskrift om den praktiske utføringa av notarialforretningar.

§ 3. Notarialstadfestingar

Notarius publicus har til oppgåve å gje stadfestingar. Stadfesting blir gjeve for faktiske forhold notarius publicus kan stå inne for er rette. Stadfesting for anna enn faktiske forhold kan bli gjeve i særlege høve.

Notarius publicus kan avvise krav om notarialstadfesting dersom notarialstadfestinga etter norsk eller utanlandsk rett ikkje har særleg beviskraft, eller notarialstadfestinga av andre grunnar ikkje er nødvendig.

Notarius publicus skal avvise krav om notarialstadfesting for handlingar eller dokument som strir mot norsk lov eller sømd eller som kan bli utnytta på ein uakseptabel måte i reklame eller annan kommersiell samanheng.

Notarius publicus kan avvise krav om notarialstadfesting der krava til utføring ikkje står i rimeleg høve til behovet for forretninga.

§ 4. *Habilitet*

Om habilitet for notarius publicus gjeld reglane i forvaltningslova kapittel 2.

§ 5. *Kjæremål*

Dersom ikkje anna er fastsett i eller i medhald av lov, kan avgjerd under notarialforretningar påkjærast til lagmannsretten. For kjæremål gjeld reglane i tvistemålslova og domstollova dersom ikkje anna følgjer av andre til sjettedet.

Kjæremålet høyrer under lagmannsretten i lagdømet der notarius publicus har sete. For avgjerd teken av norsk notarius publicus i utlandet er Borgarting lagmannsrett kjæremålsinstans. For avgjerd teken av Sysselmannen på Svalbard som notarius publicus er Hålogaland lagmannsrett kjæremålsinstans.

For den som har fått underretning om avgjerda, er fristen for å påkjære avgjerda ein månad frå den dag vedkomande mottok meldinga. For andre er fristen ein månad frå den dag då vedkomande har fått eller burde ha skaffa seg kjennskap til avgjerda, likevel ikkje ut over tre månader frå tidspunktet avgjerda blei teken.

Er fristen for kjæremål gått ut, gjeld forvaltningslova § 31 tilsvarende.

Notarius publicus skal leggje saka til rette for kjæremålsretten og gjere greie for saka på forsvarleg måte.

Om dekning av sakskostnader frå det offentlege gjeld forvaltningslova § 36 første leddet og tredje leddet første og andre punktumet tilsvarende.

§ 6. *Ikraftsetjings- og overgangsføresegner*

Lova gjeld frå den tid Kongen fastset.

Frå same tid blir lov av 14. august 1918 nr. 4 om rettergangsordningens ikrafttræden §§ 6–8 oppheva.

Tildelingar av notarialkompetanse i medhald av lov om rettergangsordningens ikrafttræden § 6 første leddet gjeld inntil dei blir oppheva.

11. feb. Nr. 337 2002

Forskrift om husdyrgjødsel.

Fastsatt av Landbruksdepartementet og Miljøverndepartementet 11. februar 2002 med hjemmel i lov av 12. mai 1995 nr. 23 om jord (jordlova) § 3 og § 11 første ledd og lov av 13. mars 1981 nr. 6 om vern mot forurensninger og om avfall (Forurensningsloven) § 9 nr. 1 og nr. 3 og § 81. Kunngjort 12. april 2002.

Kapittel I. Innledning

§ 1. *Formål*

Forskrift om husdyrgjødsel har som formål å hindre forurensning til luft, vassdrag, grunnvann, fjorder og havområder som følge av husdyrhold, gjennom å sikre at husdyrgjødsel utnyttes best mulig som en ressurs for planteproduksjonen.

Videre er det et mål å sikre at husdyrgjødsel disponeres på en slik måte at hensynet til det biologiske mangfoldet ivaretas.

Det er også et mål å redusere ulemper med lukt og partikkelspredning som følge av disponering av husdyrgjødsel nær områder med bebyggelse.

§ 2. *Virkeområde*

Denne forskriften gjelder for oppsamling, lagring og spredning av husdyrgjødsel når den kan medføre forurensning eller fare for forurensning, eller på annen måte berører hensyn nevnt i § 1.

§ 3. *Forbud mot vann- og luftforurensning*

Husdyrgjødsel skal samles opp, lagres og disponeres slik at den ikke fører til forurensning eller fare for forurensning, eller på annen måte berører hensyn nevnt i § 1.

§ 4. *Areal*

Fulldyrket og overflatedyrket jord defineres i denne forskriften som i generell forskrift om produksjonstilskudd i jordbruket.

Med utmark menes areal som ikke er fulldyrket, overflatedyrket, innmarksbeite eller på annet vis kultivert areal.

Kapittel II. Disponering av husdyrgjødsel

§ 5. *Krav til spredeareal og gjødseldyrenheter (GDE)*

Husdyrgjødsel kan bare spres på godkjent spredeareal. Det skal være tilstrekkelig disponibelt areal for spredning av husdyrgjødsel, normalt minimum 4 dekar fulldyrket eller overflatedyrket jord pr. gjødseldyrenhet (GDE). For områder som er definert som sårbart område etter EUs nitratdirektiv, skal tilførslen av husdyrgjødsel ikke overstige 17 kg total nitrogen pr. dekar. Dette gjelder områder med avrenning til Glommavassdraget, medregnet Lågen og Vorma, Haldenvassdraget og øvrige områder med avrenning til Oslofjorden mellom svenskegrensa og Strømstangen

fyr samt til indre Oslofjord (innenfor Drøbaksterskelen). Ved beregning av spredeareal og antall gjødseldyrenheter, kan det gjøres fradrag for normale tap av ammoniakk i husdyrrom og gjødsellager.¹

En gjødseldyrenhet tilsvarer en utskilt mengde fosfor på omlag 14 kg i husdyrgjødsel. Antall gjødseldyrenheter beregnes etter tabell 1.

Tabell 1: Oversikt over antall dyr pr. gjødseldyrenhet.

Dyreslag	Antall dyr pr. gjødseldyrenhet (GDE)	
	Kategori I	Kategori II (Fôr tilsatt fytase e.l.)
mjølleku	1 =	–
jerseyfe	1,3	–
ungdyr storfe	3	–
ammekyr	1,5	–
voksne hester	2	–
avlspurker/-râner	2,5	3
slaktegris*	18	20
sauer/geiter (vinterfôret)	7	–
avlstisper rev (med tilhørende valper)	25	–
avlstisper mink (med tilhørende valper)	40	–
høner	80	100
slaktekyllinger*	1400	1750
livkyllinger**	550	690
kalkuner, avlsdyr	40	50
kalkuner, slaktedyr*	240	300
kaniner, avlsdyr	40	–
kaniner, slaktedyr*	600	–
ender, avlsdyr	40	–
ender, slaktedyr*	300	–
gjess, avlsdyr	20	–
gjess, slaktedyr*	150	–

* For dyr som har en kort oppfôringstid beregnes antall gjødseldyrenheter ut fra antall slaktede dyr pr. år.

** For livkyllinger beregnes antall gjødseldyrenheter ut fra antall leverte dyr pr. år.

Statens landbruksforvaltning kan fastsette antall dyr pr. gjødseldyrenhet for dyreslag og produksjonsformer som ikke omfattes av denne forskriften.

Statens landbruksforvaltning fastsetter registreringstidspunktet for beregning av antall gjødseldyrenheter og spredeareal.

Ved bruk av fôr tilsatt fytase, eller andre tilsvarende fôrtyper som reduserer utskilt mengde fosfor pr. dyr med minst 25% i forhold til normen (se tabell A i kommentar til forskriften), kan det søkes kommunen om å få beregne gjødseldyrenheter etter kategori II i tabellen.

Brukere som ved hjelp av et næringsbalanseregnskap klart kan dokumentere at de har underskudd av tilført næringsstoff på bruket, kan søke kommunen om å få et lavere krav til spredeareal.

Plan for bruk av husdyrgjødsel skal tilpasses arealets gjødslingsbehov, jf. forskrift for gjødslingsplanlegging. Dersom eier/bruker i praksis bare nytter deler av arealet til å spre husdyrgjødsel på uten at dette følger av gjødslingsplanen, skal det godkjente arealgrunnlaget for spredning av husdyrgjødsel etter disse regler reduseres tilsvarende.

I områder med alvorlig forurensning eller fare for alvorlig forurensning, kan kommunen stille krav til større spredeareal enn det som følger av første ledd.

For leid areal, ved avtale om spredning på bruk i nærheten, og ved salg av husdyrgjødsel, må det normalt foreligge skriftlig avtale av minst 5 års varighet.

¹ Jf. § 16.

§ 6. Godkjenning av annet spredeareal

Kommunen kan etter søknad godkjenne annet areal enn det som framgår av § 5 første ledd.

Utmarksareal kan ikke godkjennes som spredeareal.

§ 7. Spredetidspunkt

Spredning av husdyrgjødsel skal så langt det er mulig skje i perioden fra våronnstart til 1. september, og fortrinnsvis om våren når planteveksten tar til.

Etter 1. september er det ikke tillatt å spre husdyrgjødsel uten nedmolding eller nedfelling. Med nedmolding eller nedfelling er det tillatt å spre husdyrgjødsel fram til og med 31. oktober.

I perioden fra og med 1. november til og med 15. februar er det ikke tillatt å spre husdyrgjødsel. Det er ikke tillatt å spre på snødekket eller frossen mark, uansett dato.

Kommunen kan bestemme at det ikke skal være tillatt å spre husdyrgjødsel i hele eller deler av perioden fra og med 1. september til 1. november i områder med alvorlig forurensning eller fare for alvorlig forurensning.

Husdyrgjødsel spredd på åpen åker skal moldes ned straks og senest innen 18 timer etter spredning.

Det skal tas rimelig hensyn til luktulempen og ulemper ved partikkelspredning ved spredning av husdyrgjødsel i nærheten av boliger.

Kapittel III. GjødSELLAGER OG HUSDYRRROM

§ 8. Generelle krav til gjødSELLAGER

GjødSELLAGER skal ha tilstrekkelig kapasitet slik at all gjødSEL kan lagres fram til spredning i den tillatte perioden. Lageret må i tillegg ha kapasitet til å oppbevare eventuell gjødSEL som måtte ligge igjen i lageret etter siste utkjøring.

Lagringskapasiteten skal være minimum 8 måneder.

Ved nybygg, utvidelse og utbedring av gjødSELLAGER skal kommunen godkjenne plan før arbeidet kan gjennomføres.

Før gjødSELLAGER tas i bruk etter nybygging, utvidelse eller utbedring, skal det være kontrollert og godkjent av kommunen.

Eier/bruker skal jevnlig kontrollere at anlegget fungerer som forutsatt og er tett mot lekkasjer.

Rundt ethvert fast lageranlegg og baneanlegg for gjødSEL skal det legges drenering som føres til inspeksjonskum for videre avløp. Inspeksjonskummen må være slik at det lett kan tas ut prøver av drenevannet, og utløpet skal kunne stenges for å hindre at forurensninger kommer til vassdrag.

GjødSEL fra utegarder og pelsdyrhold skal fjernes regelmessig, og minst en gang i året.

§ 9. Plassering av anlegg, avstandskrav

Anlegg for husdyrhold og lagring av husdyrgjødsel må ikke plasseres på flomutsatte områder eller så nær vassdrag, brønn eller annet vannforsyningsanlegg at det blir fare for forurensning.

Ved plassering av pelsdyranlegg må det legges vekt på at topografi, vegetasjon og vindretning er slik at plasseringen ikke fører til luktproblemer.

§ 10. Krav til ulike lagertyper

Lager for flytende gjødSEL skal ha tette konstruksjoner i golv, vegger, porter, luker, uttappingsrør, spjeld m.m. slik at gjødSEL/urin ikke renner ut, jf. også § 8. Landkummer skal i tillegg utstyres med tak eller flytende dekke. GjødSELDAMMER skal ha tett bunn. I gjødSELGROP for sau og gjødSELRENNE for pelsdyr mv. skal bunn, sider og port være tette.

GjødSELKUM med vegg som når mindre enn 1,5 meter over terreng, og gjødSELDAM, skal ha gjerde slik at samlet høyde fra terreng til toppen på gjerde er minst 1,5 meter. Kumvegg som når mer enn 1,5 meter over terreng, skal ha klatreavviser på toppen. GjødSELKUM og landkum skal utstyres med innvendige stigeledd eller andre redningsinnretninger.

Fast strøblandet gjødSEL som har flytende overskudd, dvs. mindre enn 25% tørrstoff, skal lagres på tett bunnplate og skjermes med tette kanter. Bunnplaten skal ha fall til sluk og tett oppsamlingskum for urinsig fra gjødSELEN.

GjødSEL med mer enn 25% tørrstoff, og som omdannes under lagringsperioden, kan lagres direkte på bakken. Slike hauger skal skjermes mot overflatevann. Kommunen kan stille krav om skjerming mot nedbør.

Utendørs drift på talle/utegarder må innrettes slik at gjødSEL kan fjernes på en effektiv måte fra foringsplasser, hvileplasser og eventuelle trafikkarealer mellom disse. Væskeoverskudd skal samles opp og lagres dersom det kan medføre fare for forurensning.

I anlegg for svine- og fjørfehold med bløtgjødSELLAGER med 2.000 slaktegris plasser eller mer, 750 avlspurker eller mer eller 40.000 plasser for fjørfe eller mer, skal det nyttes lagersystem eller teknikker¹ som beviselig reduserer utslipp av ammoniakk (NH₃) med 40% eller mer sammenliknet med utendørs bløtgjødSELLAGER uten dekke.²

I nye anlegg for svine- og fjørfehold med 2000 slaktegris plasser eller mer, 750 avlspurker eller mer eller 40.000 plasser for fjørfe eller mer skal det tas i bruk innredningsystemer² for husdyr som påviselig reduserer utslipp av ammoniakk med 20% eller mer sammenliknet med referansen. For anlegg for svinehold er referansen spalteplank på hele bingeearealet, mens for burhøns er referansen anlegg hvor gjødSELEN lagres i husdyrrømmet under burene. For anlegg med frittgående fjørfe er referansen fast underlag med strø og med drikkekar som vannkilde. Ved motstrid står dette leddet tilbake for lov av 20. desember 1974 nr. 73 (lov om dyrevern) med tilhørende forskrifter.

¹ Landbruksdepartementet vil utarbeide retningslinjer for hvilke tekniske løsninger som oppfyller dette kravet.

² Jf. § 16.

Kapittel IV. Utfyllende bestemmelser

§ 11. Tilsyn, pålegg og rapportering

Kommunen fører tilsyn med at bestemmelsene i denne forskriften overholdes.

Kommunen kan i det enkelte tilfellet gi pålegg om tiltak som en finner nødvendig for å forebygge, begrense, eller stanse forurensning som er i strid med denne forskriften.

Etter nærmere bestemmelser fra fylkesmannen plikter kommunen å gi opplysninger om forhold som berøres av forskriften.

§ 12. *Unntak*

Kommunen kan i særlige tilfeller gjøre unntak fra denne forskriften.

§ 13. *Tvangsmulkt og trekk i produksjonstilskudd*

For å sikre at bestemmelsene i denne forskriften eller vedtak truffet i medhold av denne forskriften blir gjennomført, kan kommunen fastsette tvangsmulkt til staten i medhold av lov av 13. mars 1981 nr. 6 om vern mot forurensninger og om avfall § 73.

Ved brudd på forskriften kan kommunen foreta trekk i produksjonstilskuddet eller i andre tilskudd i henhold til generell forskrift av 1. juli 1999 nr. 782 § 9 om produksjonstilskudd i jordbruket.

§ 14. *Straff*

Ved overtredelse av forskriften eller vedtak truffet i medhold av denne forskriftens § 11, kommer forurensningslovens kap. 10 til anvendelse, dersom forholdet ikke går inn under strengere straffebestemmelser.

§ 15. *Klage*

Kommunens enkeltvedtak i medhold av denne forskriften kan påklages etter lov av 10. februar 1967 om behandlingmåten i forvaltningssaker (forvaltningsloven) kap. VI.

Klagefristen er 3 uker fra meldingen om avgjørelsen er mottatt. Klagen sendes om kommunen til fylkesmannen som er klageinstans og som treffer endelig vedtak.

§ 16. *Ikrafttredelse og overgangsbestemmelser*

Forskriften trer i kraft med virkning fra 1. februar 2002. Fra samme dato oppheves forskrift av 26. november 1998 nr. 1093 om husdyrgjødsel fastsatt av Landbruksdepartementet og Miljøverndepartementet.

Bestemmelsen i § 5 om krav knyttet til EUs nitratdirektiv om maksimum spredning av 17 kg totalnitrogen pr. dekar, trer i kraft 31. desember 2002.

For eksisterende bløtgjødsellager trer bestemmelsene i § 10 sjette ledd i kraft 1. januar 2008.

Bestemmelser om gjødseldyrenheter (GDE) trer for eksisterende produksjoner i kraft 1. januar 2005, jf. § 5 første ledd med tabell 1. fram til 1. januar 2005 gjelder for eksisterende produksjoner, de definerte gjødseldyrenhetene i kap. II punkt 2 i retningslinjer om lagring og spredning av husdyrgjødsel gitt av Landbruksdepartementet 1. mars 1989, med endringer 11. oktober 1991.

21. mars Nr. 338 2002

Forskrift om endring i forskrift om grossistvirksomhet med legemidler, forskrift om legemiddelforsyningen m.v. i den kommunale helsetjeneste, og forskrift om apotek (apotekforskriften).

Fastsatt av Helsedepartementet 21. mars 2002 med hjemmel i lov av 4. desember 1992 nr. 132 om legemidler m.v. (legemiddeloven) § 15 tredje ledd. Kunngjort 12. april 2002.

I

I forskrift av 21. desember 1993 nr. 1219 om grossistvirksomhet med legemidler gjøres følgende endringer:

§ 13 skal lyde:

Grossister kan bare selge legemidler til:

1. Apotek.
2. Tilvirkere med tillatelse etter § 12 i lov om legemidler m.v. av 4. desember 1992 nr. 132.
3. Kjøpmenn og tilvirkere som i medhold av § 14 i samme lov har tillatelse til å selge samme vare.
4. Sykehjem som inngår i den kommunale helsetjenesten.
5. Offentlige og offentlig godkjente laboratorier og vitenskapelige institusjoner og andre lignende institusjoner eller bedrifter, etter Statens legemiddelverks nærmere bestemmelse.
6. Andre godkjente grossister.
7. Sykehus, for de varegrupper som er fastsatt av Statens legemiddelverk etter retningslinjer fra Helsedepartementet.
8. Andre helseinstitusjoner enn kommunale sykehjem for de varegrupper som er fastsatt av Statens legemiddelverk etter retningslinjer fra Helsedepartementet.
9. Sluttbruker av legemiddelet, for de varegrupper som er fastsatt av Statens legemiddelverk.

Når særlige grunner foreligger, kan Statens legemiddelverk gjøre unntak fra denne bestemmelse.

Ny § 14 skal lyde:

§ 14. *Krav til grossist som driver direkte salg av legemidler til sykehjem i den kommunale helsetjenesten*

Forskrift av 27. april 1998 nr. 455 om rekvirering og utlevering av legemidler fra apotek gjelder tilsvarende ved salg av legemidler fra grossist til sykehjem.

Grossist kan ikke selge legemidler direkte til sykehjem dersom grossisten har eller burde ha grunn til å tro at sykehjemmet ikke tilfredsstiller fastsatte krav til tilsyn og lagring av legemidler.

Ved salg av legemidler til sykehjem kan grossist ikke kreve en pris for legemidlene som overstiger apotekenes maksimale utsalgspris slik denne beregnes etter kapittel 12 i forskrift av 22. desember 1999 nr. 1559 om legemidler.

Grossister som driver direkte salg av legemidler til sykehjem i den kommunale helsetjenesten må kunne:

- a) dokumentere hvordan plikten til å gi informasjon og veiledning om solgte legemidler ivaretas,
- b) levere alle legemidler som etterspørres i landet (fullsortimentsgrossist),
- c) dokumentere leveringsevne for alle legemidler som omfattes av leveringsavtale med kommunen, og
- d) dokumentere hvilken leveringstid som er avtalt med kommunen for hver enkelt legemiddelgruppe.

II

I forskrift av 18. november 1987 nr. 1153 om legemiddelforsyningen m.v. i den kommunale helsetjeneste gjøres følgende endring:

§ 3 skal lyde:

1. Sykehjem kan motta sine leveranser av legemidler fra apotek eller grossist.
2. Farmasøyt skal ha ansvaret for lagring av legemidlene og føre tilsyn med legemiddelforsyning.
3. Sera, vaksiner og visse andre varer kan kjøpes fra Nasjonalt folkehelseinstitutt og andre godkjente laboratorier og institutter som har lovlig adgang til å levere slike varer.
4. Gassarter til medisinsk bruk kan kjøpes fra kjøpmenn eller tilvirkere som har tillatelse til slikt salg. Det samme gjelder radioaktive isotoper til medisinsk bruk.
5. Med de unntak som følger av § 7 skal legemidler kjøpes inn ferdig tilberedt og avdelt i porsjoner som passer for den enkelte deltjeneste.

III

I forskrift av 26. februar 2001 nr. 178 om apotek (apotekforskriften) gjøres følgende endring:

§ 42 skal lyde:

Til sykehjem 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.

IV

Endringene trer i kraft 1. april 2002.

30. mars Nr. 339 2002

Forskrift om endring i forskrift om faktorer mv. i fisket etter vinterlodde i Barentshavet i 2002.

Fastsatt av Fiskeridirektøren 30. mars 2002 med hjemmel i forskrift av 13. desember 2001 nr. 1410 om regulering av vinterloddefisket i Barentshavet i 2002 § 9, gitt i medhold av lov av 3. juni 1983 nr. 40 om saltvannsfiske m.v. § 4, § 5, § 9, § 11 og § 45 og lov av 26. mars 1999 nr. 15 om retten til å delta i fiske og fangst (deltakerloven) § 21, jf. kgl.res. av 11. februar 2000 nr. 99. Kunngjort 12. april 2002.

I

I forskrift av 15. januar 2002 nr. 31 om faktorer mv. i fisket etter vinterlodde i Barentshavet i 2002 gjøres følgende endring:

§ 2 skal lyde:

Faktoren i trålgruppens fiske er fastsatt til 7,2.

II

Endringen trer i kraft straks.

2. april Nr. 340 2002

Forskrift om målvedtak i kommunar og fylkeskommunar.

Fastsatt av Kultur- og kyrkjedepartementet 2. april 2002 med heimel i lov av 11. april 1980 nr. 5 om målbruk i offentlig teneste § 5. Kunngjort 12. april 2002.

Forskrifta tek til å gjelde straks. Frå same tidspunkt blir Målvedtak av 2. april 2001 nr. 361 i kommunar og fylkeskommunar oppheva.

Melding frå Kultur- og kyrkjedepartementet pr. 2. april 2002.

Oversikt over dei vedtak i kommunar og fylkeskommunar som er melde til Kultur- og kyrkjedepartementet før 2. april 2002 etter lov av 11. april 1980 nr. 5 om målbruk i offentleg teneste § 5.

01. Østfold fylke

Bokmål: 16

Nynorsk: –

Nøytral: 2

<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>	<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>
Halden	bokmål	Spydeberg	bokmål
Sarpsborg	bokmål	Askim	bokmål
Fredrikstad	bokmål	Eidsberg	bokmål
Moss	nøytral	Skiptvet	bokmål
Hvaler	bokmål	Rakkestad	bokmål
Aremark	bokmål	Råde	bokmål
Marker	bokmål	Rygge	bokmål
Rømskog	bokmål	Våler	bokmål
Trøgstad	bokmål	Hobøl	nøytral

02. Akershus fylke

Bokmål: 17

Nynorsk: –

Nøytral: 5

<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>	<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>
Vestby	bokmål	Rælingen	nøytral
Ski	nøytral	Enebakk	bokmål
Ås	nøytral	Lørenskog	nøytral
Frogn	bokmål	Skedsmo	bokmål
Nesodden	bokmål	Nittedal	bokmål
Oppegård	bokmål	Gjerdrum	bokmål
Bærum	bokmål	Ullensaker	bokmål
Asker	bokmål	Nes	bokmål
Aurskog-Høland	bokmål	Eidsvoll	bokmål
Sørum	nøytral	Nannestad	bokmål
Fet	bokmål	Hurdal	bokmål

03. Oslo fylke

Bokmål: –

Nynorsk: –

Nøytral: 1

<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>
Oslo	nøytral

04. Hedmark fylke

Bokmål: 15

Nynorsk: –

Nøytral: 7

<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>	<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>
Hamar	nøytral	Elverum	nøytral
Kongsvinger	bokmål	Trysil	bokmål
Ringsaker	bokmål	Åmot	bokmål
Løten	bokmål	Stor-Elvdal	bokmål

<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>	<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>
Stange	bokmål	Rendalen	bokmål
Nord-Odal	bokmål	Engerdal	bokmål
Sør-Odal	bokmål	Tolga	nøytral
Eidskog	bokmål	Tynset	nøytral
Grue	bokmål	Alvdal	nøytral
Åsnes	bokmål	Folldal	nøytral
Våler	bokmål	Os	nøytral

05. Oppland fylke

Bokmål: 9

Nynorsk: 7

Nøytral: 10

<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>	<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>
Lillehammer	bokmål	Østre Toten	bokmål
Gjøvik	bokmål	Vestre Toten	bokmål
Dovre	nøytral	Jevnaker	bokmål
Lesja	nøytral	Lunner	bokmål
Skjåk	nynorsk	Gran	bokmål
Lom	nynorsk	Søndre Land	bokmål
Vågå	nynorsk	Nordre Land	bokmål
Nord-Fron	nynorsk	Sør-Aurdal	nøytral
Sel	nøytral	Etnedal	nøytral
Sør-Fron	nøytral	Nord-Aurdal	nøytral
Ringebu	nøytral	Vestre Slidre	nynorsk
Øyer	nøytral	Øystre Slidre	nynorsk
Gausdal	nøytral	Vang	nynorsk

06. Buskerud fylke

Bokmål: 13

Nynorsk: 3

Nøytral: 5

<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>	<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>
Drammen	nøytral	Krødsherad	nøytral
Kongsberg	bokmål	Modum	bokmål
Ringerike	bokmål	Øvre Eiker	bokmål
Hole	bokmål	Nedre Eiker	bokmål
Flå	bokmål	Lier	bokmål
Nes	bokmål	Røyken	bokmål
Gol	nynorsk	Hurum	bokmål
Hemsedal	nynorsk	Flesberg	bokmål
Ål	nynorsk	Rollag	nøytral
Hol	nøytral	Nore og Uvdal	nøytral
Sigdal	bokmål		

07. Vestfold fylke

Bokmål: 14

Nynorsk: –

Nøytral: –

<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>	<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>
Holmestrand	bokmål	Re	bokmål
Borre	bokmål	Andebu	bokmål
Tønsberg	bokmål	Stokke	bokmål
Sandefjord	bokmål	Nøtterøy	bokmål
Larvik	bokmål	Tjøme	bokmål

<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>	<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>
Svelvik	bokmål	Lardal	bokmål
Sande	bokmål	Hof	bokmål

08. Telemark fylke

Bokmål: –
Nynorsk: 8
Nøytral: 10

<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>	<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>
Porsgrunn	nøytral	Sauherad	nøytral
Skien	nøytral	Tinn	nøytral
Notodden	nøytral	Hjartdal	nynorsk
Siljan	nøytral	Seljord	nynorsk
Bamble	nøytral	Kviteseid	nynorsk
Kragerø	nøytral	Nissedal	nynorsk
Drangedal	nøytral	Fyresdal	nynorsk
Nome	nøytral	Tokke	nynorsk
Bø	nynorsk	Vinje	nynorsk

09. Aust-Agder fylke

Bokmål: 4
Nynorsk: 4
Nøytral: 7

<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>	<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>
Risør	nøytral	Åmli	nynorsk
Arendal	bokmål	Iveland	nøytral
Grimstad	bokmål	Evje og Hornnes	nøytral
Gjerstad	nøytral	Bygland	nynorsk
Vegårshei	nøytral	Valle	nynorsk
Tvedestrand	bokmål	Bykle	nynorsk
Froland	nøytral		
Lillesand	bokmål		
Birkenes	nøytral		

10. Vest-Agder fylke

Bokmål: 7
Nynorsk: 2
Nøytral: 6

<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>	<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>
Kristiansand	bokmål	Åseral	nynorsk
Mandal	bokmål	Audnedal	nøytral
Farsund	bokmål	Lindesnes	bokmål
Flekkefjord	bokmål	Lyngdal	bokmål
Vennesla	nøytral	Hægebostad	nynorsk
Songdalen	nøytral	Kvinesdal	nøytral
Søgne	bokmål	Sirdal	nøytral
Marnardal	nøytral		

11. Rogaland fylke

Bokmål: 3
Nynorsk: 13
Nøytral: 11

<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>	<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>
Eigersund	bokmål	Forsand	nynorsk
Sandnes	nøytral	Strand	nøytral
Stavanger	bokmål	Hjelmeland	nynorsk
Haugesund	bokmål	Suldal	nynorsk
Sokndal	nøytral	Sauda	nynorsk
Lund	nøytral	Finnøy	nynorsk
Bjerkreim	nynorsk	Rennesøy	nynorsk
Hå	nøytral	Kvitsøy	nøytral
Klepp	nynorsk	Bokn	nynorsk
Time	nynorsk	Tysvær	nynorsk
Gjesdal	nøytral	Karmøy	nøytral
Sola	nøytral	Utsira	nøytral
Randaberg	nøytral	Vindafjord	nynorsk
Ølen	nynorsk		

12. Hordaland fylke

Bokmål: –
 Nynorsk: 30
 Nøytral: 3

<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>	<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>
Bergen	nøytral	Fusa	nynorsk
Etne	nynorsk	Samnanger	nynorsk
Sveio	nynorsk	Austevoll	nynorsk
Bømlo	nynorsk	Sund	nynorsk
Stord	nynorsk	Fjell	nynorsk
Fitjar	nynorsk	Askøy	nøytral
Tysnes	nynorsk	Vaksdal	nynorsk
Kvinnherad	nynorsk	Modalen	nynorsk
Jondal	nynorsk	Osterøy	nynorsk
Odda	nøytral	Meland	nynorsk
Ullensvang	nynorsk	Øygarden	nynorsk
Eidfjord	nynorsk	Radøy	nynorsk
Ulvik	nynorsk	Lindås	nynorsk
Granvin	nynorsk	Austrheim	nynorsk
Voss	nynorsk	Fedje	nynorsk
Kvam	nynorsk	Masfjorden	nynorsk
Os	nynorsk		

13. Sogn og Fjordane fylke

Bokmål: –
 Nynorsk: 26
 Nøytral: –

<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>	<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>
Flora	nynorsk	Askvoll	nynorsk
Gulen	nynorsk	Fjaler	nynorsk
Solund	nynorsk	Gaular	nynorsk
Hyllestad	nynorsk	Jølster	nynorsk
Høyanger	nynorsk	Førde	nynorsk
Vik	nynorsk	Naustdal	nynorsk
Balestrand	nynorsk	Bremanger	nynorsk
Leikanger	nynorsk	Vågsøy	nynorsk
Sogndal	nynorsk	Selje	nynorsk
Aurland	nynorsk	Eid	nynorsk
Lærdal	nynorsk	Hornindal	nynorsk
Årdal	nynorsk	Gloppen	nynorsk
Luster	nynorsk	Stryn	nynorsk

14. Møre og Romsdal fylke

Bokmål: 2
 Nynorsk: 23
 Nøytral: 13

<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>	<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>
Molde	nøytral	Vestnes	nynorsk
Kristiansund	bokmål	Rauma	nøytral
Ålesund	nøytral	Neset	nynorsk
Vanylven	nynorsk	Midsund	nynorsk
Sande	nynorsk	Sandøy	nynorsk
Herøy	nynorsk	Aukra	nynorsk
Ulstein	nynorsk	Fræna	nynorsk
Hareid	nynorsk	Eide	bokmål
Volda	nynorsk	Averøy	nøytral
Ørsta	nynorsk	Frei	nøytral
Ørskog	nynorsk	Gjemnes	nøytral
Norrdal	nynorsk	Tingvoll	nøytral
Stranda	nynorsk	Sunndal	nøytral
Stordal	nynorsk	Surnadal	nynorsk
Sykkylven	nynorsk	Rindal	nøytral
Skodje	nynorsk	Aure	nøytral
Sula	nynorsk	Halsa	nøytral
Giske	nynorsk	Tustna	nøytral
Haram	nynorsk	Smøla	nøytral

15. Sør-Trøndelag fylke

Bokmål: 9
 Nynorsk: –
 Nøytral: 16

<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>	<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>
Trondheim	nøytral	Rennebu	nøytral
Hemne	nøytral	Meldal	nøytral
Snillfjord	nøytral	Orkdal	nøytral
Hitra	nøytral	Røros	nøytral
Frøya	bokmål	Holtålen	nøytral
Ørland	bokmål	Midtre Gauldal	bokmål
Agdenes	bokmål	Melhus	nøytral
Rissa	nøytral	Skaun	nøytral
Bjugn	bokmål	Klæbu	bokmål
Åfjord	nøytral	Malvik	bokmål
Roan	nøytral	Selbu	nøytral
Osen	bokmål	Tydal	bokmål
Oppdal	nøytral		

16. Nord-Trøndelag fylke

Bokmål: 5
 Nynorsk: –
 Nøytral: 20

<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>	<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>
Steinkjer	nøytral	Snåsa	nøytral
Namsos	nøytral	Lierne	nøytral
Meråker	bokmål	Røyrvik	nøytral
Stjørdal	nøytral	Namsskogan	nøytral
Frosta	nøytral	Grong	nøytral
Leksvik	nøytral	Høylandet	nøytral
Levanger	nøytral	Overhalla	nøytral

<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>	<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>
Verdal	nøytral	Fosnes	bokmål
Mosvik	bokmål	Flatanger	nøytral
Verran	nøytral	Vikna	nøytral
Namdalseid	nøytral	Nærøy	bokmål
Indereid	nøytral	Leka	nøytral

17. Nordland fylke

Bokmål: 25

Nynorsk: –

Nøytral: 20

<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>	<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>
Bodø	bokmål	Saltdal	bokmål
Narvik	bokmål	Fauske	bokmål
Bindal	bokmål	Skjerstad	bokmål
Sømna	bokmål	Sørfold	bokmål
Brønnøy	nøytral	Steigen	bokmål
Vega	bokmål	Hamarøy	nøytral
Vevelstad	bokmål	Tysfjord	nøytral
Herøy	bokmål	Lødingen	bokmål
Alstahaug	nøytral	Tjeldsund	bokmål
Leirfjord	nøytral	Evenes	bokmål
Vefsn	nøytral	Ballangen	bokmål
Grane	nøytral	Røst	bokmål
Hattfjelldal	nøytral	Værøy	bokmål
Dønna	bokmål	Flakstad	nøytral
Nesna	bokmål	Vestvågøy	nøytral
Hemnes	nøytral	Vågan	nøytral
Rana	nøytral	Hadsel	bokmål
Lurøy	bokmål	Bø	nøytral
Træna	bokmål	Øksnes	nøytral
Rødøy	nøytral	Sortland	nøytral
Meløy	bokmål	Andøy	nøytral
Gildeskål	nøytral	Moskenes	nøytral
Beiar	bokmål		

18. Troms fylke

Bokmål: 9

Nynorsk: –

Nøytral: 16

<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>	<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>
Harstad	nøytral	Tranøy	nøytral
Tromsø	nøytral	Torsken	bokmål
Kvæfjord	nøytral	Berg	bokmål
Skånland	bokmål	Lenvik	nøytral
Bjarkøy	nøytral	Balsfjord	bokmål
Ibestad	bokmål	Karlsøy	nøytral
Gratangen	nøytral	Lyngen	nøytral
Lavangen	nøytral	Storfjord	nøytral
Bardu	nøytral	Kåfjord	bokmål
Salangen	nøytral	Skjervøy	bokmål
Målselv	nøytral	Nordreisa	bokmål
Sørreisa	nøytral	Kvænangen	nøytral
Dyrøy	bokmål		

19. Finnmark fylke

Bokmål: 15

Nynorsk: –

Nøytral: 4

<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>	<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>
Hammerfest	nøytral	Porsanger	bokmål
Vardø	bokmål	Karasjok	bokmål
Vadsø	bokmål	Lebesby	bokmål
Kautokeino	bokmål	Gamvik	nøytral
Alta	bokmål	Berlevåg	bokmål
Loppa	bokmål	Tana	bokmål
Hasvik	bokmål	Nesseby	bokmål
Kvalsund	bokmål	Båtsfjord	nøytral
Måsøy	bokmål	Sør-Varanger	bokmål
Nordkapp	nøytral		

Samandrag for alle fylke. Kommunestyrevedtak

	<i>Fylke</i>	<i>Kommunar i alt</i>	<i>Bokmål</i>	<i>Nynorsk</i>	<i>Nøytral</i>	<i>Fleirtals målform</i>
01	Østfold	18	16		2	bokmål
02	Akershus	22	17		5	bokmål
03	Oslo	1			1	nøytral
04	Hedmark	22	15		7	bokmål
05	Oppland	26	9	7	10	nøytral
06	Buskerud	21	13	3	5	bokmål
07	Vestfold	14	14			bokmål
08	Telemark	18		8	10	nøytral
09	Aust-Agder	15	4	4	7	nøytral
10	Vest-Agder	15	7	2	6	bokmål
11	Rogaland	27	3	13	11	nynorsk
12	Hordaland	33		30	3	nynorsk
13	Sogn og Fjordane	26		26		nynorsk
14	Møre og Romsdal	38	2	23	13	nynorsk
15	Sør-Trøndelag	25	9		16	nøytral
16	Nord-Trøndelag	24	4		20	nøytral
17	Nordland	45	25		20	bokmål
18	Troms	25	9		16	nøytral
19	Finnmark	19	15		4	bokmål
	Sum	434	162	116	156	

Fylkestingsvedtak med krav om målform i skriv frå statsorgan

<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>	<i>Kommune</i>	<i>Målform</i>
Østfold	bokmål	Rogaland	nøytral
Akershus	nøytral	Hordaland	nynorsk
Oslo	nøytral	Sogn og Fjordane	nynorsk
Hedmark	nøytral	Møre og Romsdal	nynorsk
Oppland	nøytral	Sør-Trøndelag	nøytral
Buskerud	nøytral	Nord-Trøndelag	nøytral
Vestfold	bokmål	Nordland	nøytral
Telemark	nøytral	Troms	nøytral
Aust-Agder	nøytral	Finnmark	nøytral
Vest-Agder	nøytral		

5. april Nr. 341 2002**Forskrift om endring i forskrift om stønad til dekning av reise- og oppholdsutgifter ved ambulant spesialisthelsetjeneste i Nord-Norge og visse andre distrikter.**

Fastsatt av Helsedepartementet 5. april 2002 med hjemmel i lov av 28. februar 1997 nr. 19 om folketrygd (folketrygden) § 5–19 tredje ledd. Kunngjort 12. april 2002.

I

I forskrift av 11. mars 1997 nr. 214 om stønad til dekning av reise- og oppholdsutgifter ved ambulant spesialisthelsetjeneste i Nord-Norge og visse andre distrikter gjøres følgende endringer:

§ 1 skal lyde:

1. I Helseregion Nord, herunder Svalbard kan det i særlige tilfelle gis dekning for utgifter til reise- og opphold til legespesialist og kjeveortoped ved reise til og fra faste behandlingssteder i distriktene (ambulant spesialisttjeneste). I Finnmark fylke kan det i særlige tilfelle også gis dekning for utgifter til reise- og opphold til kiropraktor, fysioterapeut som er spesialist i manuell terapi og fysioterapeut som er spesialist i psykomotorisk behandling.

Dekning av utgifter kan bare gis dersom den ambulante spesialisttjenesten er godkjent og organisert av det regionale helseforetaket.

Dekning av utgifter til ambulant spesialisttjeneste i Nord-Norge gis vanligvis bare til legespesialist og kjeveortoped bosatt i Nord-Norge eller Nord-Trøndelag. Dersom det er mangel på spesialister her, kan Rikstrygdeverket godkjenne at det gis dekning av utgifter til spesialister bosatt annet sted i Norge. Dekning av utgifter for kiropraktor, fysioterapeut som er spesialist i manuell terapi og fysioterapeut som er spesialist i psykomotorisk behandling ved ambulant behandling i Finnmark fylke gis vanligvis bare til behandler bosatt i Troms fylke. Dersom det er mangel på behandlere her, kan Rikstrygdeverket godkjenne at det gis dekning av utgifter til behandlere bosatt annet sted.

Det er et vilkår for dekning av utgifter fra folketrygden at en ordning med ambulant spesialisttjeneste ikke skal medføre merutgifter for trygden i forhold til pasientenes alternative reiseutgifter til et fjernere sted.

2. Departementet kan etter søknad i særlige tilfelle gi andre regionale helseforetak tilsvarende rett til dekning av utgifter til reise- og opphold fra folketrygden som nevnt under punkt 1 foran, der dette er hensiktsmessig. Rettigheten kan gjelde et eller flere fylker innen regionen.

Dekning av utgifter til ambulant spesialisttjeneste i andre helseregioner utenom Helseregion Nord, gis kun til spesialister bosatt i det aktuelle fylket.

§ 2 første og andre ledd skal lyde:

Helse Nord RHF, må godtgjøre overfor trygdekontoret der det regionale helseforetakets administrasjon har kontor, at vilkårene under § 1 punkt 1 er til stede.

Regionale helseforetak utenom Nord-Norge må ved søknad til departementet begrunne at det foreligger særlige forhold som gjør det spesielt hensiktsmessig med en ambulant spesialisttjeneste i distriktet.

§ 5 skal lyde:

§ 5. *Det regionale helseforetakets oppgjør med spesialist*

Regionalt helseforetak plikter å sørge for at legespesialist og kjeveortoped får den dekning som skal gis etter disse forskrifter mot refusjon av trygden.

§ 6 første ledd skal lyde:

Krav om dekning av utgifter framsettes for trygdekontoret der det regionale helseforetakets administrasjon har kontor. Kravet må ledsages av den dokumentasjon som trygdekontoret finner nødvendig.

II

Endringene trer i kraft straks.

8. april Nr. 342 2002**Forskrift om stopp i fisket etter torsk nord for 62° N i 2002 for fartøy mellom 21 og 27,9 meter største lengde i gruppe I og fartøy i gruppe II.**

Fastsatt av Fiskeridirektøren 8. april 2002 med hjemmel i forskrift av 7. desember 2001 nr. 1374 om regulering av fisket etter torsk med konvensjonelle redskap nord for 62° N i 2002 § 18. Kunngjort 12. april 2002.

§ 1. Fisket etter torsk for fartøy med faktisk lengde mellom 21 og 27,9 meter i gruppe I som fisker med konvensjonelle redskap nord for 62° N stoppes 10. april klokken 24.00.

§ 2. Fisket etter torsk for fartøy i gruppe II som fisker med konvensjonelle redskap nord for 62° N stoppes 14. april klokken 24.00.

Fartøy under 10 meter kan likevel fortsette det direkte fisket innenfor sitt garanterte kvantum.

§ 3. Forsettlig eller uaktsom overtredelse av denne forskrift straffes i henhold til lov av 3. juni 1983 nr. 40 om saltvannsfiske m.v. § 53. På samme måte straffes medvirkning og forsøk.

§ 4. Denne forskrift trer i kraft straks.

Forskriften gjelder til og med 31. august 2002.

§ 2 gjelder til og med 30. april 2002.

9. april Nr. 343 2002

Forskrift om endring i forskrift om øvingskjøring med motorvogn og om trafikkopplæring m.v.

Fastsatt av Samferdselsdepartementet 9. april 2002 med hjemmel i vegtrafikklov av 18. juni 1965 nr. 4 § 26, § 27, § 28 og § 43 og kgl.res. av 17. mars 1967 nr. 3462. Kunngjort 12. april 2002.

I

I forskrift av 14. desember 1968 nr. 9352 om øvingskjøring med motorvogn og om trafikkopplæring m.v. gjøres følgende endring:

§ 4 ny nr. 9 skal lyde:

9. Lærevogn som godkjennes for øvingskjøring i klasse M kode 147 skal være tre- eller firehjuls moped med egenvekt over 250 kg (uten batterier) og registrert for to personer, og som har følgende tilleggsutstyr:
 - a) speilutrustning som gir ledsager tilstrekkelig utsyn bakover
 - b) ekstra innvendig speil som gir ledsager kontroll med eleven.

II

Endringen trer i kraft straks.

9. april Nr. 344 2002

Forskrift om endring i forskrift om førerkort og førerprøve m.v.

Fastsatt av Samferdselsdepartementet 9. april 2002 med hjemmel i vegtrafikklov av 18. juni 1965 nr. 4 § 24. Kunngjort 12. april 2002.

I

I forskrift av 23. februar 1979 nr. 4 om førerkort og førerprøve m.v. gjøres følgende endringer:

§ 3 nr. 1 ny tredje siste linje skal lyde:

Klasse M moped

§ 3 nr. 2 nytt sjette ledd skal lyde:

Gjelder også for moped.

§ 3 nr. 3 nytt tredje strekpunkt skal lyde:

– Gjelder også for moped, men for tre- og firehjuls moped må fører være fylt 18 år.

§ 3 nr. 4 annet ledd nytt sjuende strekpunkt skal lyde:

– moped.

§ 3 nr. 10 annet ledd nytt tredje strekpunkt skal lyde:

– moped, men for tre- og firehjuls moped må fører være fylt 18 år.

§ 3 ny nr. 12 skal lyde:

12. *Klasse M, moped.*

Gjelder for moped generelt. Klasse M med nasjonal kode 146 betyr at førerretten er begrenset til å kjøre tohjuls moped. Klasse M med nasjonal kode 147 betyr at førerretten er begrenset til å kjøre tre- og firehjuls moped.

§ 4 nr. 1 bokstav b nytt fjerde strekpunkt skal lyde:

– for klasse M kode 147 (tre- og firehjuls moped).

§ 5 bokstav c skal lyde:

- c) tohjuls moped. Vegdirektoratet kan fastsette krav til helse og obligatorisk opplæring for fører av tohjuls

moped, og om bevis for kjøring med tohjuls moped. Direktoratet kan gi nærmere forskrifter om opplæring av mopedfører og om gebyr, og kan herunder bestemme at førerkort, kursbevis eller aldersbevis skal medbringes under kjøring med tohjuls moped.

§ 9 nr. 1 første kolon skal lyde:

1. For førerkort i klassene A, A1, B, BE, M kode 147 (tre- og firehjuls moped), S og T gjelder følgende krav til førerens helse:

§ 10 nr. 1 første punktum skal lyde:

1. For førerkort i klassene A, A1, B, BE, M kode 147 (tre- og firehjuls moped), S og T kreves, med de unntak som er gitt i nr. 3, kun egenerklæring om helse på fastsatt skjema, med mindre vegkontoret eller politiet mener legeattest er nødvendig.

Ny § 20b skal lyde:

§ 20b. *Førerprøve for klasse M kode 147 (tre- og firehjuls moped).*

Teoretisk prøve avlegges etter reglene i § 13. Før teoretisk prøve avlegges, må kandidaten godtgjøre å ha gjennomgått obligatorisk teoretisk opplæring og praktiske øvelser etter fastsatt læreplan.

§ 30 nr. 2 første ledd skal lyde:

2. Førerkort i klassene A, A1, B, BE, M kode 147 (tre- og firehjuls moped), S og T skal vanligvis ha livsvarig gyldighet. Ved utstedelse settes førerkortets utløpsdato til vedkommendes 100-årsdag, dersom førerkortet ikke blir særskilt tidsbegrenset pga. manglende kursbevis, sykdom mv., jf. § 32. I klassene A, A1, B, BE, M kode 147 (tre- og firehjuls moped), S og T må gyldig legeattest medbringes under kjøring etter fylte 70 år når førerkortet har livsvarig gyldighet.

§ 41 fjerde ledd nytt annet punktum skal lyde:

For teoriprøve ved erverv av klasse M kode 147, betales kr 210 i gebyr.

§ 44 nr. 1 første ledd femte punktum skal lyde:

Førerkort i klasse 1 gir førerrett også for lett motorsykkel, motorredskap og moped.

§ 44 ny nr. 12 skal lyde:

12. Fra 15. mars 2002 må fører av tre- og firehjuls moped være fylt 18 år og tilfredsstillende kravene til helse og førerrett i denne forskrift § 9. Fører som har fylt 70 år, må under kjøring medbringe legeattest som viser at vedkommende tilfredsstillende kravene i § 9.

Fra 1. januar 2003 må fører av moped ikke ha førerkort i klasse M, eventuelt begrenset med kode 146 eller 147. Kravet om førerkort for moped gjelder ikke hvis vedkommende har førerrett for bil, motorsykkel eller traktor. Hvis førerretten er begrenset til klasse A1 eller T, må fører være fylt 18 år.

Fra 1. juni 2002 kan kandidat fremstille seg til førerprøve etter § 20b. Kandidat som før 1. januar 2001 er registrert som eier av tre- eller firehjuls moped, kan i stedet for opplæring og førerprøve etter § 20b, avlegge praktisk vurderingsprøve for vegkontoret.

II

Endringene trer i kraft straks. Reglene om førerkort i klasse M kode 146 trer i kraft 1. januar 2003.

9. april Nr. 345 2002

Forskrift om endring i forskrift om regulering av fisket etter kolmule i EU-sonen, Færøys-sonen, internasjonalt farvann, Norges økonomiske sone og fiskerisone ved Jan Mayen i 2002.

Fastsatt av Fiskeridepartementet 9. april 2002 med hjemmel i lov av 3. juni 1983 nr. 40 om saltvannsfiske m.v. § 4, § 5, § 6 og § 9 og lov av 26. mars 1999 nr. 15 om retten til å delta i fiske og fangst (deltakerloven) § 12, § 20 og § 21, jf. kgl.res. av 11. februar 2000 nr. 99. Kunngjort 12. april 2002.

I

I forskrift av 21. desember 2001 nr. 1594 om regulering av fisket etter kolmule i EU-sonen, Færøys-sonen, internasjonalt farvann, Norges økonomiske sone og fiskerisone ved Jan Mayen i 2002 gjøres følgende endring:

§ 2 nytt siste ledd skal lyde:

Uten hensyn til forbudet i § 1 kan norske fartøy med nordsjø-/industriåfiske tillatelse etter forskrift av 12. desember 1986 nr. 2185 om tildeling av tillatelse til å drive fiske med trål § 5-1, fiske inntil 79.396 tonn kolmule i Norges økonomiske sone i 2002.

II

Endringen trer i kraft straks.

10. april Nr. 346 2002**Forskrift om endring i forskrift om innkreving av gebyrer til statskassen for offentlige oppgaver i forbindelse med oppdretts- og havbeitevirksomhet.**

Fastsatt av Fiskeridepartementet 10. april 2002 med hjemmel i lov av 14. juni 1985 nr. 68 om oppdrett av fisk, skalldyr m.v. § 14 og lov av 21. desember 2000 nr. 118 om havbeite § 17. Kunngjort 12. april 2002.

I

I forskrift av 21. desember 2001 nr. 1597 om innkreving av gebyrer til statskassen for offentlige oppgaver i forbindelse med oppdretts- og havbeitevirksomhet gjøres følgende endring:

§ 5 annet ledd oppheves.

II

Endringen trer i kraft straks.

10. april Nr. 347 2002**Forskrift om endring i forskrift om maksimalkvoter i fangst av vågehval i 2002.**

Fastsatt av Fiskeridirektøren 10. april 2002 med hjemmel i forskrift av 5. mars 2002 nr. 224 om regulering av fangst av vågehval i 2002 § 5. Kunngjort 12. april 2002.

I

I forskrift av 3. april 2002 nr. 323 om maksimalkvoter i fangst av vågehval i 2002 gjøres følgende endring:

§ 1 skal lyde:

Fartøy som er gitt adgang til å drive fangst i fangstsonene Barentshavet, Svalbard og Vestfjorden, kan fangste innenfor følgende maksimalkvoter:

<i>Gruppe</i>	<i>Fartøylengde</i>	<i>Maksimalkvote</i>
Gruppe 1:	Fartøy under 18,8 meter:	16 vågehval
Gruppe 2:	Fartøy fra 18,8 til 25,3 meter:	21 vågehval
Gruppe 3:	Fartøy over 25,3 meter:	27 vågehval

Hvert fartøy gis et minste garantert antall dyr på 7 vågehval.

II

Endringen trer i kraft straks.

11. april Nr. 348 2002**Forskrift om endring i forskrift om legemidler (legemiddelforskriften).**

Fastsatt av Helsedepartementet 11. april 2002 med hjemmel i lov av 4. desember 1992 nr. 132 om legemidler m.v. (legemiddeloven) § 2, § 3, § 5, § 10, § 11, § 12, § 13, § 14, § 15, § 16, § 17 og § 18, jf. kgl.res. av 8. juni 1995 nr. 521, jf. EØS-avtalen vedlegg II kap. XIII pkt. 1 (direktiv 65/65/EØF som endret ved direktiv 75/319/EØF, direktiv 83/570/EØF, direktiv 87/21/EØF, direktiv 89/341/EØF, direktiv 92/73/EØF, direktiv 93/39/EØF), pkt. 2 (direktiv 75/318/EØF som endret ved direktiv 83/570/EØF, direktiv 87/19/EØF, direktiv 89/341/EØF, direktiv 91/507/EØF, direktiv 93/39/EØF, direktiv 1999/82/EF, direktiv 1999/83/EF), pkt. 3 (direktiv 75/319/EØF som endret ved direktiv 78/420/EØF, direktiv 83/570/EØF, direktiv 89/341/EØF, direktiv 92/73/EØF, direktiv 93/39/EØF), pkt. 5 (direktiv 81/851/EØF som endret ved direktiv 90/676/EØF, direktiv 92/74/EØF, direktiv 93/40/EØF, direktiv 2000/37/EF, 2000/38/EF), pkt. 6 (direktiv 81/852/EØF som endret ved direktiv 87/20/EØF, direktiv 92/18/EØF, direktiv 93/40/EØF, direktiv 1999/104/EF), pkt. 8 (direktiv 93/41/EØF), pkt. 9 (direktiv 89/105/EØF), pkt. 10 (direktiv 89/342/EØF), pkt. 11 (direktiv 89/343/EØF), pkt. 12 (direktiv 89/381/EØF), pkt. 13 (direktiv 90/677/EØF), pkt. 15 (direktiv 91/356/EØF), pkt. 15a (direktiv 91/412/EØF), pkt. 15b (direktiv 92/25/EØF), pkt. 15c (direktiv 92/26/EØF), pkt. 15d (direktiv 92/27/EØF), pkt. 15g (forordning (EØF) nr. 2309/93 som endret ved forordning (EF) nr. 649/98), pkt. 15h (forordning (EF) nr. 297/95 som endret ved forordning (EF) nr. 2743/98), pkt. 15i (forordning (EF) nr. 540/95), pkt. 15j (forordning (EF) nr. 541/95 som endret ved forordning (EF) nr. 1146/98), pkt. 15k (forordning (EF) nr. 542/95 som endret ved forordning (EF) nr. 1069/98), pkt. 15l (forordning (EF) nr. 2141/96), pkt. 15m (forordning (EF) nr. 141/2000) og pkt. 15n (forordning (EF) nr. 847/2000). Kunngjort 12. april 2002.

I

I forskrift av 22. desember 1999 nr. 1559 om legemidler (legemiddelforskriften) gjøres følgende endringer:

Kapittel 11 skal lyde:

Kapittel 11. Legemiddelovervåking

§ 11–1. Spesielle definisjoner

I dette kapitlet menes med:

- a) *bivirkning*: en skadelig og utilsiktet virkning av et legemiddel som inntreffer ved doser som normalt brukes til mennesker eller dyr med sikte på forebyggende behandling, diagnose, behandling av sykdom eller å gjenopprette, korrigere eller modifisere fysiologiske funksjoner
- b) *alvorlig bivirkning*: en bivirkning som for mennesker eller dyr er livstruende, ender med død, som for mennesker krever eller forlenger en sykehusinnleggelse, eller som for dyr medfører kroniske eller langvarige symptomer, som medfører vedvarende eller betydelig nedsatt funksjonsevne eller arbeidsuførhet, eller er en medfødt anomali/fødselsdefekt
- c) *uventet bivirkning*: en bivirkning hvis natur, alvorlighet eller resultat ikke er i samsvar med preparatomtalen
- d) *alvorlig uventet bivirkning*: en bivirkning som er både alvorlig og uventet
- e) *sikkerhetsstudie utført etter markedsføringstillatelse*: en farmakoepidemiologisk studie eller en klinisk utprøving utført i overensstemmelse med betingelsene gitt i markedsføringstillatelsen for å identifisere eller kvantifisere en sikkerhetsrisiko relatert til et legemiddel med markedsføringstillatelse
- f) *utilsiktet virkning i mennesker*: en skadelig og utilsiktet virkning som inntreffer i et menneske som er eksponert for et legemiddel til dyr.

§ 11–2. Krav til innehaverens legemiddelovervåkingsapparat

Markedsføringstillatelsens innehaver skal til enhver tid ha til rådighet en tilstrekkelig kvalifisert person med ansvar for legemiddelovervåking.

Vedkommende skal være ansvarlig for:

- a) opprettelse og forvaltning av et system som sikrer at opplysninger om antatte bivirkninger som rapporteres til bedriftens ansatte og legemiddelkonsulenter, samles og vurderes, og at opplysningene gjøres tilgjengelig på minst ett enkelt sted innen EØS-området
- b) utarbeidelse av rapporter som nevnt i § 11–3 til § 11–6 til vedkommende myndigheter i den form myndighetene fastsetter
- c) sikring av at enhver anmodning fra vedkommende myndigheter om fremlegging av ytterligere opplysninger som anses nødvendige for vurdering av risiko og fordeler ved et legemiddel, herunder opplysninger om omfanget av omsetning eller forskrivning, besvares raskt og fullstendig
- d) å fremlegge for vedkommende myndigheter all annen informasjon relevant for vurdering av risiko og fordeler ved et legemiddel, herunder relevant informasjon om sikkerhetsstudie utført etter markedsføringstillatelse.

§ 11–3. Rapportering av alvorlige bivirkninger for legemidler til mennesker

Innehaveren av markedsføringstillatelse for et legemiddel til mennesker skal registrere alle antatte alvorlige bivirkninger av legemidlet innen EØS-området som vedkommende informeres om av helsepersonell. Innehaveren skal umiddelbart og senest 15 dager etter at opplysningene ble mottatt sende rapport til myndighetene i det land der bivirkningen forekom.

Innehaveren av markedsføringstillatelse for et legemiddel til mennesker utstedt etter § 6–8 skal registrere alle antatte alvorlige uventede bivirkninger av legemidlet utenfor EØS-området som vedkommende informeres om av helsepersonell. Innehaveren skal umiddelbart og senest 15 dager etter at opplysningene ble mottatt sende rapport til Det europeiske kontor for legemiddelvurdering (EMA) og til de nasjonale myndighetene i EØS-området hvor legemidlet har markedsføringstillatelse.

Innehaveren av markedsføringstillatelse for et legemiddel til mennesker utstedt etter § 7–2 skal registrere alle antatte alvorlige uventede bivirkninger av legemidlet utenfor EØS-området som vedkommende informeres om av helsepersonell. Innehaveren skal umiddelbart og senest 15 dager etter at opplysningene ble mottatt sende rapport til Det europeiske kontor for legemiddelvurdering (EMA) og til de nasjonale myndighetene i EØS-området.

§ 11–4. Rapportering av alvorlige bivirkninger for legemidler til dyr

Innehaveren av markedsføringstillatelse for et legemiddel til dyr skal registrere alle antatte alvorlige bivirkninger og utilsiktede virkninger i mennesker av legemidlet innenfor EØS-området som vedkommende informeres om. Innehaveren skal umiddelbart og senest 15 dager etter at opplysningene ble mottatt sende rapport til myndighetene i det land der bivirkningen forekom.

Innehaveren av markedsføringstillatelse for et legemiddel til dyr skal registrere alle antatte alvorlige uventede bivirkninger og utilsiktede virkninger i mennesker av legemidlet utenfor EØS-området som vedkommende informeres om. Innehaveren skal umiddelbart og senest 15 dager etter at opplysningene ble mottatt sende rapport til Det europeiske kontor for legemiddelvurdering (EMA) og til de nasjonale myndighetene i EØS-området hvor legemidlet har markedsføringstillatelse.

§ 11-5. Samlerapporter

Innehaveren av markedsføringstillatelse for et legemiddel til mennesker skal føre en detaljert oversikt over alle antatte bivirkninger som meddeles vedkommende av helsepersonell.

Innehaveren av markedsføringstillatelse for et legemiddel til dyr skal føre en detaljert oversikt over alle antatte bivirkninger og utilsiktede virkninger i mennesker av legemidlet som meddeles vedkommende.

Oversiktene skal på forespørsel umiddelbart sendes de nasjonale myndighetene i EØS-området. Oversikt vedrørende legemiddel med markedsføringstillatelse etter § 7-2 skal på forespørsel også oversendes Det europeiske kontor for legemiddelvurdering (EMEA).

Dersom ikke andre krav fremkommer av markedsføringstillatelsen, skal oversikten oversendes de nasjonale myndighetene i EØS-området minimum hver sjettede måned de to første årene legemidlet har markedsføringstillatelse. De neste to årene skal innehaveren av markedsføringstillatelsen sende oversikten årlig. Etter dette tidspunktet sendes oversikten ved første fornyelse av markedsføringstillatelsen. Deretter sendes oversikten hvert femte år sammen med søknad om fornyelse av markedsføringstillatelsen. Har legemidlet markedsføringstillatelse etter § 7-2, skal oversikten også oversendes Det europeiske kontor for legemiddelvurdering (EMEA).

Oversikten skal bestå av en fortegnelse over rapporterte enkelttilfeller og en helhetlig vitenskapelig vurdering. Vurderingen skal inneholde en kort beskrivelse av bivirkningens art samt andre relevante kjennetegn ved den, herunder endringer i hyppighet. Oversiktene skal inneholde en vitenskapelig evaluering av nytte og risiko ved legemidlene.

Oversikten skal bestå av data mottatt inntil utløpet av tidsrommet nevnt i tredje og fjerde ledd. Opplysningene oversendes vedkommende myndigheter innen 60 dager etter slutt punktet for ovennevnte tidsrom.

§ 11-6. Antatte ikke- alvorlige uventede bivirkninger

Dersom ikke annet fremkommer av markedsføringstillatelsen, skal registrering og rapportering av antatt ikke- alvorlige uventede bivirkninger av et legemiddel med markedsføringstillatelse etter § 7-2 skje etter bestemmelsen i § 11-5. Opplysningene skal fremkomme i et særskilt og tydelig merket avsnitt i oversikten.

EØS-avtalen vedlegg II, kapittel XIII, pkt. 15i (forordning (EF) nr. 540/95 av 10. mars 1995) om fastsettelse av nærmere regler for rapportering av antatt uventede, uønskede virkninger som ikke er alvorlige og forekommer i Fellesskapet eller i en tredjestat, av legemidler for mennesker og dyr godkjent i samsvar med forordning (EØF) nr. 2309/93, gjelder som forskrift med de tilpasninger som følger av vedlegg II, protokoll 1 til avtalen og avtalen for øvrig.

Ny § 14-8 skal lyde:

§ 14-8. Legemidler mot sjeldne sykdommer

Søknad om status for et legemiddel som legemiddel mot sjeldne sykdommer, og søknad om markedsføringstillatelse for et legemiddel med status som et legemiddel mot sjeldne sykdommer, sendes Det europeiske kontor for legemiddelvurdering (EMEA) som fastsatt i reglene det er vist til i annet ledd.

EØS-avtalen vedlegg II, kapittel XIII, pkt. 15m (forordning (EF) nr. 141/2000 av 16. desember 1999) om legemidler til sjeldne sykdommer, og EØS-avtalen vedlegg II, kapittel XIII, pkt. 15n (forordning (EF) nr. 847/2000 av 27. april 2000 om fastsettelse av bestemmelser for gjennomførelse av kriteriene for utpekelse av legemidler som legemidler mot sjeldne sykdommer, gjelder som forskrift med de tilpasninger som følger av vedlegg II, protokoll 1 til avtalen og avtalen for øvrig.

II

Endringene trer i kraft straks.

12. april Nr. 349 2002**Ikraftsettning av lov av 12. april 2002 nr. 10 om endringer i lov 17. juli 1998 nr. 61 om grunnskolen og den vidaregående opplæringa (opplæringslova).**

Fastsett ved kgl.res. 12. april 2002 med heimel i lov av 12. april 2002 nr. 10 om endringer i lov 17. juli 1998 nr. 61 om grunnskolen og den vidaregående opplæringa (opplæringslova) del II. Fremja av Utdannings- og forskningsdepartementet. Kunngjort 12. april 2002.

Lov av 12. april 2002 nr. 10 om endringer i lov 17. juli 1998 nr. 61 om grunnskolen og den vidaregående opplæringa (opplæringslova) trer i kraft på følgjande tidspunkt:

- a) § 4A-4 trer i kraft straks.
- b) § 2-3 og § 2-4 trer i kraft 1. august 2002.
- c) § 13-4 trer i kraft 1. januar 2003.

22. mars Nr. 350 2002**Forskrift om endring i forskrift om særskilte beskyttelsestiltak ved innførsel av ferskt kjøtt av klauvdyr fra Uruguay.**

Fastsatt av Statens dyrehelsetilsyn – Sentralforvaltningen 22. mars 2002 med hjemmel i lov av 8. juni 1962 nr. 4 om dyrehelse (husdyrloven) § 3 og § 8, jf. delegeringsvedtak av 4. januar 2001 nr. 171 og EØS-avtalen vedlegg I (vedtak 2001/767/EF). Kunngjort 19. april 2002.

I

I forskrift av 15. juni 2001 nr. 689 om særskilte beskyttelsestiltak ved innførsel av ferskt kjøtt av klauvdyr fra Uruguay gjøres følgende endringer:

I forskriftens hjemmelsfelt skal siste parentes lyde:
(vedtak 2001/767/EF).

§ 3 skal lyde:

Det er tillatt å innføre ferskt kjøtt av storfe og småfe som er slaktet før 23. mars 2001 og utbeinet kjøtt av storfe og småfe som er slaktet etter 1. november 2001.

Til humant konsum er det tillatt å innføre kjøttavskjær fra storfe som er slaktet før 23. april 2001. Kjøttavskjæret skal varmebehandles etter innførsel. Til produksjon av kjøledyrfor er det tillatt å innføre kjøttavskjær fra storfe og småfe som er slaktet før 23. april 2001.

II

Endringene trer i kraft straks.

2. april Nr. 351 2002**Forskrift om stopp i fisket etter vinterlodde i Barentshavet i 2002.**

Fastsatt av Fiskeridirektøren 2. april 2002 med hjemmel i forskrift av 13. desember 2001 nr. 1410 om regulering av vinterloddefisket i Barentshavet i 2002 § 23, gitt i medhold av lov av 3. juni 1983 nr. 40 om saltvannsfiske m.v. § 4, § 5, § 9, § 11 og § 45, og lov av 26. mars 1999 nr. 15 om retten til å delta i fiske og fangst (deltakerloven) § 21, jf. kgl.res. av 11. februar 2000 nr. 99. Kunngjort 19. april 2002.

§ 1. Stopp i fisket

Ringnotgruppens og trålgruppens fiske etter lodde i Barentshavet stoppes tirsdag 2. april 2002 kl. 14.00. Siste frist for innmelding til Norges Sildesalgslag er kl. 16.00 samme dag.

§ 2. Straff

Den som forsettlig eller uaktsomt overtrer bestemmelser gitt i denne forskrift straffes i henhold til lov av 3. juni 1983 nr. 40 om saltvannsfiske m.v. § 53 og lov av 26. mars 1999 nr. 15 om retten til å delta i fiske og fangst § 29. På samme måte straffes medvirkning og forsøk.

§ 3. Ikrafttredelse

Denne forskrift trer i kraft straks.

5. april Nr. 352 2002**Forskrift om endring i forskrift om stopp i fisket etter vinterlodde i Barentshavet i 2002.**

Fastsatt av Fiskeridirektøren 5. april 2002 med hjemmel i forskrift av 13. desember 2001 nr. 1410 om regulering av vinterloddefisket i Barentshavet i 2002 § 23, gitt i medhold av lov av 3. juni 1983 nr. 40 om saltvannsfiske m.v. § 4, § 5, § 9, § 11 og § 45 og lov av 26. mars 1999 nr. 15 om retten til å delta i fiske og fangst (deltakerloven) § 21, jf. kgl.res. av 11. februar 2000 nr. 99. Kunngjort 19. april 2002.

I

I forskrift av 2. april 2002 nr. 351 om stopp i fisket etter vinterlodde i Barentshavet i 2002 gjøres følgende endring:

§ 1 nytt andre ledd skal lyde:

Kystfartøygruppens fiske etter lodde i Barentshavet stoppes fredag 5. april 2002 kl. 10.00. Siste frist for innmelding til Norges Sildesalgslag er kl. 12.00 samme dag.

II

Endringen trer i kraft straks.

10. april Nr. 353 2002**Forskrift om endring i forskrift om planter og tiltak mot planteskadegjørere.**

Fastsatt av Landbruksdepartementet 10. april 2002 med hjemmel i lov av 23. juni 2000 nr. 53 om plantehelse, lov av 4. desember 1970 nr. 82 om såvarer og lov av 12. mai 1995 nr. 23 om jord (jordlova) § 3. Kunngjort 19. april 2002.

I

I forskrift av 1. desember 2000 nr. 1333 om planter og tiltak mot planteskadegjørere gjøres følgende endringer:

I vedlegg 2 under «Bakterier», pkt. 3, under kolonneoverskriften «Planter og andre smittebærende emner» føyes til i alfabetisk orden:

Photinia Lindl.

I vedlegg 3 under pkt. 6.1 under kolonneoverskriften «Planteslag» føyes til i alfabetisk orden:

Photinia Lindl.

II

Endringene trer i kraft straks.

11. april Nr. 354 2002**Forskrift om endring i forskrift om kontoføring og kontoutskrift i livs- og pensjonsforsikring.**

Fastsatt av Kredittilsynet 11. april 2002 med hjemmel i lov av 10. juni 1988 nr. 39 om forsikringsvirksomhet § 7–10 annet ledd. Kunngjort 19. april 2002.

I

I forskrift av 26. mai 1995 nr. 583 om kontoføring og kontoutskrift i livs- og pensjonsforsikring gjøres følgende endringer:

§ 7 første ledd nr. 10 skal lyde:

10. =	Årets resultat	:	:
	herav overført til:		
	10.1 Forsikringens premiefond	:	---
	10.2 Pensjonistenes overskuddsfond	:	---
	10.3 Forsikringens pensjonsreguleringsfond	:	---

§ 7 siste ledd første punktum skal lyde:

Det skal føres særskilt konto for pensjonistenes overskuddsfond og pensjonsreguleringsfond.

§ 8 femtende ledd skal lyde:

For kollektiv rente- og pensjonsforsikring kan post 10 gis betegnelsen «Årets resultat, tilført premiefond», «Årets resultat, tilført pensjonistenes overskuddsfond» eller «Årets resultat, tilført pensjonsreguleringsfond», dersom årets resultat i sin helhet overføres til et av disse fond.

II

Endringene trer i kraft straks.

11. april Nr. 355 2002**Forskrift om overgangsordning for ervervsmessig lufttransport med fly og helikopter, i forbindelse med implementering av JAR-OPS 1 Amendment 3 og JAR-OPS 3 Amendment 2.**

Fastsatt av Luftfartstilsynet 11. april 2002 med hjemmel i lov av 11. juni 1993 nr. 101 om luftfart (luftfartsloven) § 9–1 og § 15–4, jf. delegeringsvedtak av 10. desember 1999 nr. 1273. Kunngjort 19. april 2002.

1 Formål

- 1.1 Som medlem av Joint Aviation Authorities (JAA) har Luftfartstilsynet samtykket i å implementere JAR-OPS 1 og JAR-OPS 3 som standard for norsk sivil luftfart.
- 1.2 Formålet med denne forskrift er å gi nye og eksisterende luftfartsforetak som driver ervervsmessig lufttransport av passasjer, post og/eller gods med fly og/eller helikopter adgang til, etter søknad, å legge til grunn kravene i JAR-OPS 1 Amendment 3, vedtatt av JAA 1. desember 2001, og JAR-OPS 3 Amendment 2, vedtatt av JAA 1. januar 2002, som et alternativ til de eksisterende versjonene som anvendes eller som er gjennomført til norsk rett.

Fristen for når JAR-OPS 1 Amendment 3 og JAR-OPS 3 Amendment 2 blir eneste operative standard i Norge vil fremgå av en gjennomføringsforskrift.

2 Søknader

2.1 Luftfartsforetak som driver eller skal drive ervervsmessig lufttransport med fly og/eller helikopter kan på frivillig basis i overgangsperioden, søke om godkjenningssertifikat, AOC, i henhold til krav inntatt i JAR-OPS 1 Amendment 3 og/eller JAR-OPS 3 Amendment 2.

2.2 Søknadsfrister

Søknad om førstegangsutstedelse av godkjenningssertifikat, AOC, i henhold til JAR-OPS 1 og/eller 3, må forelegges Luftfartstilsynet minst 90 dager før datoen for planlagt oppstart av flygevirksomheten. Driftshåndboken kan fremlegges ikke senere enn 60 dager før denne dato.

Søknad om endringer i et godkjenningssertifikat, AOC, må forelegges Luftfartstilsynet minst 30 dager før datoen for planlagt oppstart av flygevirksomheten med mindre annet er avtalt.

Søknad om fornyelse av et godkjenningssertifikat, AOC, må forelegges Luftfartstilsynet minst 30 dager før gyldigheten av eksisterende AOC utløper.

Ved søknad om skifte av person i utpekt stilling, skal Luftfartstilsynet underrettes minst 10 dager på forhånd.

Alle søknader må i samsvar med ovennevnte frister vedlegges all nødvendig dokumentasjon.

2.3 Søknadsskjema

Søknad om å legge til grunn JAR-OPS 1 Amendment 3 og/eller JAR-OPS 3 Amendment 2 skal skje på eget søknadsskjema som sendes til:

Luftfartstilsynet
Postboks 8050 Dep
0031 Oslo

Søknadsskjema kan fåes ved henvendelse til Luftfartstilsynet.

3 Tilleggskrav

3.1. Tilleggskrav til JAR-OPS 1 Amendment 3

BSL A 1–3 Forskrift av 31. august 2001 nr. 1008 om varslings- og rapporteringsplikt i forbindelse med luftfartsulykker, luftfartshendelser, driftsforstyrrelser og lignende.

BSL B 1–5 Forskrift av 5. april 1994 nr. 305 om flygehåndbok og sjekklister for luftfartøy pkt. 2, 3, 4 og 5.

BSL B 3–2 Forskrift av 22. april 1985 nr. 3055 om vedlikehold og modifikasjon av flymateriell pkt. 5.5.1, 5.7.3, 5.7.4, 5.7.5, 6.1 første avsnitt, 6.3.1, 6.4.1, 6.4.2, 6.4.3, 6.4.4, 6.4.5, 7.1.2, 7.2.2, 8.3.1.1, 8.3.1.2, 10.1.3, 10.1.4, 10.1.5, 10.1.7, 10.1.9, 10.1.10, 10.1.11, 11.1, 11.2, 11.3, 11.4, 13.1.1, 13.1.2, 13.1.3, 13.1.5. I tillegg gjelder bestemmelsene i vedlegg 8, 10, 11, 12, 13, 15 og 16.

BSL D 1–2 Forskrift av 17. desember 2001 nr. 1488 om bruk av flyplasser.

BSL D 1–7 Forskrift av 15. mai 1979 nr. 23 om transport av gods i luftfartøy pkt. 8.6.

BSL D 1–8 Forskrift av 2. juli 1974 nr. 3395 om flyging med en motors luftfartøy i fjell og øde områder i Norge og på Svalbard.

BSL D 1–14 Forskrift av 3. februar 1998 nr. 113 om radionavigasjonsutstyr og SSR-transponder i luftfartøy.

BSL D 2–1 Driftsforskrifter av 25. april 1974 nr. 4166 for ervervsmessig luftfart med fly pkt. 4.2.8.2, 4.2.8.3, 7.1, 9.2.1.2 og 9.2.1.3. Pkt. 4.3.1 erstatter JAR-OPS 1.125.

BSL D 2–3 Forskrift av 28. juni 1979 nr. 3189 om flyge- og tjenestetider for ruteflyging med fly med mer enn 10 passasjer seter og for charterflyging med fly med høyeste tillatte startvekt over 15.000 kg (BSL D 2–3).

BSL D 2–8 Forskrift av 20. april 1974 nr. 312 om flygesjef.

BSL D 5–2 Forskrift av 15. mars 1974 nr. 3149 om brann og havarisikkerhet.

BSL E 4–5 Forskrift av 13. desember 1996 nr. 1146 om anslag mot sikkerheten i luftfarten.

Og:

Vedlegg 2 til forskrift om gjennomføring og håndheving av EØS-avtalen på luftfartens område av 15. juli 1994 nr. 691, jf. § 1 nr. 8 bokstav c. Vedlegg 2 pkt. 2.1 erstatter kravene i JAR-OPS 1.165.

3.2. Tilleggskrav til JAR-OPS 3 Amendment 2

BSL A 1–3 Forskrift av 31. august 2001 nr. 1008 om varslings- og rapporteringsplikt i forbindelse med luftfartsulykker, luftfartshendelser, driftsforstyrrelser og lignende.

BSL B 1–5 Forskrift av 5. april 1994 nr. 305 om flygehåndbok og sjekklister for luftfartøy pkt. 2, 3, 4 og 5.

BSL B 3–2 Forskrift av 22. desember 1998 nr. 1521 om vedlikehold og modifikasjon av flymateriell, pkt. 5.5.1, 5.7.3, 5.7.4, 5.7.5, 6.1 første avsnitt, 6.3.1, 6.4.1, 6.4.2, 6.4.3, 6.4.4, 6.4.5, 7.1.2, 7.2.2, 8.3.1.1, 8.3.1.2, 10.1.3, 10.1.4, 10.1.5, 10.1.7, 10.1.9, 10.1.10, 10.1.11, 11.1, 11.2, 11.3, 11.4, 13.1.1, 13.1.2, 13.1.3, 13.1.5 og bestemmelsene i vedlegg 8, 10, 11, 12, 13, 15 og 16.

BSL D 1–2 Forskrift av 17. desember 2001 nr. 1488 om bruk av flyplasser.

BSL D 1–7 Forskrift av 15. mai 1979 nr. 23 om transport av gods i luftfartøy pkt. 8.6.

- BSL D 1–8 Forskrift av 2. juli 1974 nr. 3395 om flyging med en motors luftfartøy i fjell og øde områder i Norge og på Svalbard.
- BSL D 1–14 Forskrift av 3. februar 1998 nr. 113 om radionavigasjonsutstyr og SSR-transponder i luftfartøy.
- BSL D 1–15 Forskrift av 30. mars 1998 nr. 309 om medføring av «modified automatic dependant surveillance» (M-ADS) – utstyr i sivile helikoptre i ervervsmessig luftfart mellom Norge og innretninger på norsk kontinentalsokkel, samt luftfart mellom slike innretninger.
- BSL D 2–1 Forskrift av 25. april 1974 nr. 3200, Driftsforskrifter for ervervsmessig luftfart med fly pkt. 4.2.8.2, 4.2.8.3, 7.1, 9.2.1.2 og 9.2.1.3. Pkt. 4.3.1 erstatter JAR-OPS 3.125.
- BSL D 2–8 Forskrift av 20. april 1994 nr. 312 om flygesjef.
- BSL D 5–1 Forskrift av 28. desember 1992 om kontinentalsokkelflyging – ervervsmessig luftfart til og fra helikopterdekk på faste og flyttbare innretninger til havs.
- BSL E 4–5 Forskrift av 13. desember 1996 nr. 1146 om anslag mot sikkerheten i luftfarten.

Og:

Vedlegg 2 til forskrift om gjennomføring og håndheving av EØS-avtalen på luftfartens område av 15. juli 1994 nr. 691, jf. § 1 nr. 8 bokstav c. Vedlegg 2 pkt. 2.1 erstatter kravene i JAR-OPS 3.165.

5 *Air Operator Certificate (AOC)*

Luftfartsforetak som godkjennes i henhold til JAR-OPS 1 Amendment 3 og/eller JAR-OPS 3 Amendment 2, samt tilleggskravene, vil av Luftfartstilsynet få utstedt et nytt flyoperativt godkjennessertifikat (Air Operator Certificate) inkludert operativ spesifikasjon (Operation Specification) og et godkjennelsesbevis for vedlikeholdsordning på luftfartøyene (Maintenance System Approval Statement).

6 *Dispensasjon*

Luftfartstilsynet kan, når særlige grunner tilsier det, dispensere fra bestemmelsene i denne forskrift.

7 *Klage*

Enkeltvedtak truffet av Luftfartstilsynet med hjemmel i denne forskrift kan påklages til Samferdselsdepartementet i henhold til forvaltningsloven.

Klage sendes via Luftfartstilsynet.

8 *Tilbakekall*

Luftfartstilsynet kan tilbakekalle eller midlertidig sette ut av kraft godkjennessertifikat (AOC) dersom innehaver ikke overholder vesentlige bestemmelser eller vilkår som gjelder for angjeldende godkjennelse, eller vesentlige forutsetninger for utstedelsen av godkjennessertifikatet endres.

9 *Innlevering*

Er et godkjennessertifikat (AOC) tilbakekalt skal utstedte sertifikater og beviser tilbakeleveres Luftfartstilsynet.

10 *Ikrafttredelse*

Denne forskrift trer i kraft 1. mai 2002 og gjelder frem til 1. april 2003.

Fra samme tidspunkt oppheves forskrift av 30. mars 2001 nr. 381 om overgangsordning for driftsforskrifter for ervervsmessig lufttransport med fly og helikopter i forbindelse med implementering av JAR-OPS 1 og JAR-OPS 3. Det presiseres imidlertid at dette ikke får konsekvenser for gyldigheten til godkjennessertifikat som er gitt med hjemmel i nevnte forskrift.

12. april Nr. 356 2002

Ikrafttredelse av lov av 12. april 2002 nr. 9 om endringer i lov 12. mai 1972 nr. 28 om atomenergivirkosomhet og lov 12. mai 2000 nr. 36 om strålevern og bruk av stråling.

Fastsatt ved kgl.res. 12. april 2002 med hjemmel i lov av 12. april 2002 nr. 9 om endringer i lov 12. mai 1972 nr. 28 om atomenergivirkosomhet og lov 12. mai 2000 nr. 36 om strålevern og bruk av stråling del III. Fremmet av Helsedepartementet. Kunngjort 19. april 2002.

Lov av 12. april 2002 nr. 9 om endringer i lov 12. mai 1972 nr. 28 om atomenergivirkosomhet og lov 12. mai 2000 nr. 36 om strålevern og bruk av stråling gjelder fra 1. juli 2002.

16. april Nr. 357 2002

Forskrift om endring i forskrift om regulering av fisket etter rødspette i Skagerrak i 2002.

Fastsatt av Fiskeridirktoratet 16. april 2002 med hjemmel i forskrift av 20. desember 2001 nr. 1520 om regulering av fisket etter rødspette i Skagerrak i 2002 § 6. Kunngjort 19. april 2002.

I

I forskrift av 20. desember 2001 nr. 1520 om regulering av fisket etter rødspette i Skagerrak i 2002 gjøres følgende endringer:

§ 3 og § 4 skal lyde:

§ 3. Gruppekvote

Det kan fiskes inntil 60 tonn rødspette rund vekt med fartøy hvor eier er tildelt bomtråltillatelse, jf. forskrift av 12. desember 1986 nr. 2185 om tildeling av tillatelse til å drive fiske med trål § 5–7.

§ 4. Maksimalkvote

Det enkelte fartøy med bomtråltillatelse kan maksimalt fiske inntil 20 tonn rødspette rund vekt.

II

Endringene trer i kraft straks.

21. mars Nr. 358 2002**Forskrift om endring i forskrift om stønad til dekning av utgifter til viktige legemidler og spesielt medisinsk utstyr.**

Fastsatt av Helsedepartementet 21. mars 2002 med hjemmel i lov av 28. februar 1997 nr. 19 om folketrygd (folketrygdloven) § 5–14 fjerde ledd. Kunngjort 23. april 2002.

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:

§ 9 første ledd punkt 36 og 38 skal lyde:

<i>Sykdomsliste:</i>	<i>Legemiddelgrupper:</i>	<i>Merknader:</i>
36. Migrene og Clusterhodepine.	a) Midler til profylaktisk bruk.	
38. Immunsvikt.	a) Antibiotika til systemisk bruk.	<i>Til bokstav a – g:</i> Behandlingen skal være instituert ved infeksjonsmedisinsk sykehusavdeling eller poliklinikk eller av spesialist i vedkommende spesialitet. Legen kan rekvirere legemidlene til seg selv på blå resept under henvisning til punkt 38.
	b) Antimytotika til lokalt og systemisk bruk.	
	c) Kjemoterapeutika til systemisk bruk.	
	d) Antivirale midler til lokalt og systemisk bruk.	
	e) Normalt humant immunglobulin.	
	f) Cytostatika.	
	g) Immunstimulerende midler, herunder interferon.	<i>Til bokstav a, c, og f:</i> Apotekene vil påse at de forskrevne preparater hører inn under gruppene a, c og f. Retrovir: Etter resept fra sykehuslege.

II

Endringene trer i kraft 1. april.

9. april Nr. 359 2002**Forskrift om vedlikeholdsmerking av tekstilprodukter mv.**

Fastsatt av Barne- og familiedepartementet 9. april 2002 med hjemmel i lov av 18. desember 1981 nr. 90 om merking av forbruksvarer m.v. § 3 og § 3a. Kunngjort 23. april 2002.

§ 1. Virkeområde

Denne forskriften omfatter tekstilprodukter med unntak for tekstilprodukter nevnt i vedlegg I, forutsatt at produktene omsettes eller er beregnet til å omsettes til forbrukere.

Nye plagg av andre materialer, som skinn, plast eller liknende omfattes også av forskriftene.

Barne- og familiedepartementet avgjør i tvilstilfelle om et produkt skal omfattes av forskriften.

§ 2. Definisjoner

I denne forskriften forstås med:

- a) *forbruker*: enkeltpersoner og familier som kjøper varen til dekning av private behov.
- b) *merking*: enhver vevet, trykt eller på annen måte fremstilt opplysning som følger varen.
- c) *tekstilprodukter*: alle råvarer, halvfabrikata eller ferdigvarer som utelukkende inneholder tekstilfibre. Som tekstilprodukt regnes også produkt med vektandel tekstilfibre på minst 80 pst.
- d) *plagg*: produkter som er egnet til å bæres som bekledningsgjenstander.

§ 3. Vedlikeholdsmerking

Med vedlikeholdsmerking menes følgende:

- a) Opplysning om hvordan en normalt tilsmusset vare bør rengjøres, blekes, tørkes, strykes, presses, rulles for å bli ren og samtidig beholde sine egenskaper, slik at varen kan brukes til sitt opprinnelige formål. Det skal angis om produktet må vaskes separat for å unngå fargesmitting til andre produkter.
- b) Opplysning om at produktet ikke tåler behandling som normalt ville antas å være et ledd i fornuftig vedlikehold, men som i vesentlig grad ville forminske den normale nytte og tilfredsstillelse av produktet.

§ 4. Merkeplikt og opplysningsplikt

Varer som omfattes av denne forskriften skal være forsynt med vedlikeholdsmerking, jf. § 3.

§ 5. Opplysninger i tilbud, kataloger, annonser etc.

Opplysninger som nevnt i § 3 bokstav a og i § 10 skal også fremgå i tilbud, kataloger, annonser og annen markedsføring der varen frembys til salg, og det er forutsatt at kjøper inngår avtale eller foretar bestilling uten å ha sett varen.

§ 6. Merkingens utforming

Merkingen skal følge varen og være varig (f.eks. isydde tekstiletiketter). For tekstilprodukter til fremstilling av ferdigvarer (metervarer) er det tilstrekkelig at opplysningene om vedlikehold festes til varen (f.eks. hengeetiketter).

For strømper, sokker, strømpebukser, votter/vanter og slips og sløyfer til barn er det tilstrekkelig å merke emballasjen.

Opplysningene skal være gitt samlet og på en klar, iøynefallende og lett leselig måte.

Departementet kan gi nærmere bestemmelser om merkingens utforming og nærmere retningslinjer om merkingens plassering.

§ 7. Standardiserte symboler

Symbolene i Norsk Standard NS-ISO 3758 kan nyttes. Øvrige standardiserte symboler eller klartekster kan nyttes når det er rimelig å regne med at forbrukere vil forstå merkingen.

§ 8. Vaskevannets temperatur

Når merkingen angir hvordan produktet skal vaskes, skal vaskevannets høyeste temperatur fremgå.

§ 9. Kjemisk rensing

Dersom merkingen angir kjemisk rensing uten nærmere spesifisering av rensemetoden, forutsettes dette å innebære at rensing med perkloretylen (P-metoden) bør benyttes. I andre tilfeller skal rensemetoden angis.

§ 10. Merking av varer som ikke kan rengjøres

Varer som ikke ved noen vask eller rens gir normal nytte og tilfredsstillelse skal merkes: «KAN IKKE RENGJØRES» med tydelig skrift satt med minimum 20 typografiske punkter.

§ 11. Utilstrekkelig og uriktig merking

Produkter som omfattes av denne forskriften må ikke frembys til salg hvis de ikke er merket i samsvar med forskriften eller hvis merkingen inneholder uriktige opplysninger om varen.

§ 12. Dispensasjon

Departementet kan unnta enkelte produkter eller grupper produkter fra merkeplikt.

§ 13. Delegering

Departementet kan delegere sin myndighet etter denne forskriften til et faglig organ.

§ 14. Tilsyn mv.

Departementet bestemmer hvem som skal føre tilsyn med at denne forskriften overholdes, og kan gi nærmere regler om tilsynet.

Departementet kan gi regler om kontrollprøver, deriblant regler for prøveuttak og for bedømmelse av de uttatte prøver.

§ 15. Ikrafttreden

Denne forskriften trer i kraft 1. juli 2003.

Fra samme tid oppheves forskrifter av 25. juli 1975 nr. 3 om vedlikeholdsmerking av tekstilprodukter og sengetøy m.v.

Vedlegg I til forskriftens § 1. Unntak fra merkeplikten

Følgende produkter er unntatt fra merkeplikten:

1. Ermeholdere
2. Klokkeremmer i tekstil
3. Etiketter og emblemer
4. Polstrede håndtak av tekstil
7. Ermebeskyttere
9. Kunstige blomster
10. Nåleputer
11. Malte lerreter
12. Tekstilprodukter for forsterkninger og innleggsstoffer
13. Brukte ferdigfremstilte tekstilprodukter, i den grad de uttrykkelig betegnes som sådan
14. Innpakkingsmateriale, ikke nytt og solgt som sådan
15. Beholdere, myke, ikke oppstivede og salmakervarer i tekstil
16. Håndbroderte tepper, tapestrier, ferdige eller uferdige, og materialer til fremstilling av slike, herunder brodégarn som selges adskilt fra bunnmaterialet, og er spesielt beregnet på å brukes i slike tepper
17. Glidelåser
18. Knapper og spenner overtrukket med tekstil
19. Bokomslag i tekstil
20. Tekstile deler av skotøy, med unntak av varmeisolerende fôrstoffer
21. Dekkservietter som består av flere deler med en overflate på mindre enn 500 cm²
22. Kosmetikketuier
23. Tobakkspunger av tekstil
24. Etuier av tekstiler til briller, sigaretter og sigarer, lightere og kammer
25. Beskyttelsesartikler til sportsbruk, med unntak av hansker
26. Toalettmapper
27. Skopusseretuier
28. Tekstilprodukter som er underlagt reglene i Den europeiske farmakopé, og som dekkes av en merknad som henviser til denne, flergangsbandasjer til medisinsk eller ortopedisk bruk og ortopediske tekstilartikler i sin alminnelighet
29. Tekstilartikler, herunder tauverk og rep, hyssing som normalt er beregnet til installasjon i maskiner, anlegg (f.eks. varme-, klima- eller lysanlegg), husholdningsapparater o.l., kjøretøyer og andre transportmidler, eller til bruk i drift, vedlikehold eller innredning av slike maskiner og anlegg, med unntak av presenninger og bilrekvisita i tekstil som selges atskilt fra bilen
30. Flagg og bannere
31. Gulvkluter
32. Pussekluter
33. Border og pynt
34. Pyntebånd eller possementartikler
35. Belter
36. Bukseseler
37. Strømpeholdere og strømpebånd
38. Skolisser
39. Bånd
40. Strekk
41. Innpakkingsmateriale, nytt og solgt som sådan
42. Hyssing til innpakning eller bindegarn for landbruket, tau og tauverk
43. Lommetørkler
44. Nett for nakkeknute eller hårnett
46. Sytråd, stoppetråd og brodégarn som er pakket med sikte på detaljsalg i små mengder, og med en nettovekt som ikke overstiger 1 gram
47. Bånd til gardiner, rullegardiner og persienner
48. Ikke avtagbare møbelstoffer mv.

16. april Nr. 360 2002**Forskrift om endring i forskrift om forvaltning av Fond for utøvende kunstnere og om fastsetting av avgift for kringkasting av lydopptak som ikke er vernet etter åndsverkloven.**

Fastsatt av Kultur- og kirke departementet 16. april 2002 med hjemmel i lov av 14. desember 1956 nr. 4 om avgift på offentlig framføring av utøvende kunstners prestasjoner m.v. § 2. Kunngjort 23. april 2002.

I

I forskrift av 21. desember 2001 nr. 1559 om forvaltning av Fond for utøvende kunstnere og om fastsetting av avgift for kringkasting av lydoptak som ikke er vernet etter åndsverkloven gjøres følgende endringer:

§ 1 første og nytt andre ledd skal lyde:

Fondets styre består av seks medlemmer med personlige varamedlemmer oppnevnt av departementet, herunder styreleder og nestleder. Styrets leder oppnevnes på fritt grunnlag. Som øvrige styremedlemmer oppnevnes fire medlemmer som representerer de utøvende kunstnere og ett medlem som representerer produsentsiden.

Alle relevante utøverorganisasjoner innstiller medlemmer til fondets styre. Departementet skal blant de foreslåtte medlemmene oppnevne utøverrepresentanter i fondets styre på en slik måte at styret får en bredest mulig sammensetning når det gjelder ulike kunstuttrykk.

§ 1 nåværende andre ledd blir nytt tredje ledd.

II

Endringene trer i kraft straks.

16. april Nr. 361 2002**Forskrift om endring i forskrift om produksjon og merking av økologiske landbruksvarer.**

Fastsatt av Landbruksdepartementet 16. april 2002 med hjemmel i lov av 17. juni 1932 nr. 6 om kvalitetskontroll med landbruksvarer m.v. § 2 og § 3. Kunngjort 23. april 2002.

I

I forskrift av 5. mai 1998 nr. 402 om produksjon og merking av økologiske landbruksvarer gjøres følgende endringer:

I hjemmelsfeltet tilføyes følgende henvisninger:

forordning (EF) nr. 1566/2000 og forordning (EF) nr. 436/2001.

I § 2a tilføyes:

Forordning (EF) nr. 1566/2000 av 18. juli 2000

Forordning (EF) nr. 436/2001 av 2. mars 2001.

II

Endringene trer i kraft straks.

16. april Nr. 362 2002**Forskrift om behandling av tillatelser etter forurensningsloven.**

Fastsatt av Miljøverndepartementet 16. april 2002 med hjemmel i lov av 13. mars 1981 nr. 6 om vern mot forurensninger og om avfall (Forurensningsloven) § 9, § 11, § 12 og § 85, jf. EØS-avtalen vedlegg XX pkt. 2g (direktiv 96/61/EF). Kunngjort 23. april 2002.

*Kapittel 1. Innledende bestemmelser***§ 1. Virkeområde**

Forskriften gjelder behandling av saker som omfattes av forurensningsloven § 11, § 18 og § 29.

Bestemmelsene i kapittel 4 gjelder bare for de former for virksomhet som er oppført i vedlegg I.

*Kapittel 2. Søknaden***§ 2. Innhold i søknad om tillatelse**

Søknad om tillatelse i medhold av forurensningsloven § 11 og § 29 skal inneholde:

1. søkerens navn og adresse
2. entydig angivelse av den eller de eiendommer hvor virksomheten foregår
3. redegjørelse for forholdet til eventuelle oversikts- og reguleringsplaner
4. beskrivelse av anlegget, arten og omfanget av virksomheten og den teknologi som er valgt
5. oversikt over råstoffer og hjelpestoffer
6. beskrivelse av energikilder, forbruk av energi og energi som genereres av virksomheten
7. beskrivelse av alle utslipp til luft, vann og grunn som virksomheten kan forårsake og hvilken virkning denne kan få
8. redegjørelse for miljøtilstanden i området der virksomheten ligger

9. oversikt over interesser som antas å bli berørt av virksomheten, herunder en oversikt over hvem som bør varsles jf. § 4 og § 5
10. beskrivelse av tiltak for å begrense generering av avfall, herunder muligheter for gjenvinning, og øvrig håndtering av avfall
11. beskrivelse av teknikker som kan forebygge eller begrense forurensning og skadevirkningene av denne
12. beskrivelse av andre tiltak for å ivareta prinsippene fastlagt i § 8
13. forslag til måleprogram for utslipp til det ytre miljø
14. henvisning til vedtak eller uttalelser fra offentlige organer som saken har vært forelagt
15. et sammendrag av konsekvensutredning der det skal være gjennomført, herunder oversikt over de vesentligste alternativer som søkeren har utredet.

Søkeren redegjør for det enkelte punkt i den utstrekning det har relevans for den enkelte virksomhet. Ved søknad om endring av tillatelse, er det tilstrekkelig at søknaden inneholder opplysninger på de punkter hvor det er endringer i forhold til de faktiske forhold som ble lagt til grunn da gjeldende tillatelse ble utstedt.

Søknaden skal inneholde et sammendrag av de ovennevnte opplysninger.

Forurensningsmyndigheten kan gi utfyllende bestemmelser om søknadens form og innhold, og dersom det er nødvendig for behandlingen av saken, kreve ytterligere opplysninger enn de som er listet i punkt 1 – 15 ovenfor.

Kapittel 3. Forhåndsvarsling

§ 3. *Plikt til å varsle og rett til å avgi uttalelse før vedtak treffes*

Forurensningsmyndigheten skal sørge for at det gis anledning til å avgi uttalelse i henhold til § 4 – § 7. Disse bestemmelser innskrenker ikke rettigheter og plikter etter forvaltningsloven og offentlighetsloven.

Varslet skal gjøre greie for hva saken gjelder og ellers inneholde det som anses påkrevd for at den som får varslet skal kunne uttale seg om saken.

§ 4. *Forhåndsvarsel til sakens parter*

Part som ikke allerede ved søknad eller på annen måte har uttalt seg i saken, skal varsles før vedtak treffes og gis anledning til å uttale seg innen en nærmere angitt frist, i henhold til forvaltningsloven § 16 og § 17.

Søkeren skal forelegges uttalelser som måtte være innkommet fra andre etter § 5 og § 6 og gis anledning til merknader innen en kort frist.

§ 5. *Forhåndsvarsel til andre enn sakens parter*

Berørte offentlige organer og myndigheter, organisasjoner som ivaretar allmenne interesser som vedtaket angår, eller andre som kan bli særlig berørt, skal forhåndsvarsles direkte før vedtak treffes og gis anledning til å uttale seg innen en nærmere angitt frist.

Dersom en stor krets av personer har krav på direkte varsel, eller det viser seg uforholdsmessig byrdefullt å finne fram til enhver som har krav på varsel etter første ledd, kan forurensningsmyndigheten i det enkelte tilfelle isteden høre saken i henhold til § 6. Direkte varsel gis i slike tilfelle likevel til representanter for berørte interesser i henhold til første ledd i den utstrekning disse er kjent for forurensningsmyndigheten.

§ 6. *Forhåndsvarsel til allmennheten («høring»)*

I saker som gjelder virksomheter som omfattes av vedlegg I og i andre saker som kan ha vesentlig betydning for en ubestemt krets av personer, skal forurensningsmyndigheten før vedtak treffes gi allmennheten anledning til å uttale seg innen en nærmere angitt frist, som ikke skal være kortere enn 4 uker. Dersom det av hensyn til miljøet, behov for løsning på et akutt problem eller tungtveiende samfunnsinteresser haster med å gi tillatelse, kan fristen settes kortere.

Varsel til allmennheten skal kunngjøres på måter som er egnet til å gjøre allmennheten oppmerksom på saken. Tilhørende dokumenter skal gjøres tilgjengelig på måter som er egnet til å gi allmennheten mulighet til gjennomsyn. Utgiftene til slik kunngjøring betales av søker eller innehaver av tillatelse.

§ 7. *Unntak fra forhåndsvarsel*

Forhåndsvarsel etter § 4 og § 5 kan unnlates dersom

- a) varsling ikke er praktisk mulig eller vil medføre fare for at vedtaket ikke kan gjennomføres,
- b) vedkommende ikke har kjent adresse og ettersporing av ham vil kreve mer tid eller arbeid enn rimelig i forhold til vedkommendes interesser og til betydningen av varslet,
- c) vedkommende allerede på annen måte har fått kjennskap til at vedtak skal treffes og har hatt rimelig foranledning og tid til å uttale seg, eller varsel av andre grunner må anses åpenbart unødvendig.

Forhåndsvarsel etter § 5 – § 6 kan unnlates dersom

- a) det av hensyn til miljøet, behov for løsning på et akutt problem eller tungtveiende samfunnsinteresser haster med å gi tillatelse, eller
- b) vedtaket, herunder vedtak om omgjøring av eksisterende tillatelse, vil være av mindre miljømessig betydning. Omgjøring som innebærer betydelig forlengelse av frist for å sette i verk utslippsreducerende eller avbøtende tiltak, eller som tillater en ikke ubetydelig økning i forurensning eller fare for forurensning, skal ikke anses å være av mindre miljømessig betydning.

Kapittel 4. Prinsipper for tillatelse til virksomhet i vedlegg I

§ 8. Grunnleggende prinsipper ved behandling av tillatelser

Ved behandling av spørsmål om tillatelse og ved fastsettelse av vilkår, jf. § 9, skal forurensningsmyndigheten legge til grunn følgende prinsipper:

1. Alle hensiktsmessige forebyggende tiltak mot forurensning skal treffes, særlig ved å ta i bruk de beste tilgjengelige teknikker jf. vedlegg II
2. Det skal ikke forårsakes vesentlig forurensningsskade
3. Utslipp av prioriterte helse- og miljøfarlige kjemikalier skal reduseres eller opphøre helt så langt det er teknisk og økonomisk mulig
4. Avfallsproduksjon skal i størst mulig utstrekning unngås. Dersom avfall produseres skal det gjenvinnes, og dersom gjenvinning ikke er teknisk og økonomisk mulig, skal avfallet disponeres på en slik måte at miljøskade unngås eller begrenses
5. Energi skal utnyttes effektivt
6. Det skal treffes nødvendige tiltak for å forebygge uhell og begrense følgene av dem
7. Det skal treffes nødvendige tiltak ved opphør av virksomheten for å unngå enhver forurensningsrisiko og for å sette driftsstedet i tilfredsstillende stand igjen
8. Informasjon om virksomhetens utslippsforhold og miljøvirkninger av utslipp skal være tilgjengelig for allmennheten.

§ 9. Vilkår i tillatelse

For å bidra til at den konsesjonspliktige overholder grunnleggende prinsipper i § 8 og i forurensningsloven, og iverksetter de tiltak som er nødvendige for å sikre et høyt verneivå for miljøet som helhet, skal tillatelsen inneholde nødvendige vilkår, herunder

1. utslippsgrenseverdier for forurensende stoffer, særlig stoffer listet i vedlegg III, der hvor virksomheten har utslipp av disse stoffene av betydning. Fastsettelse av grenseverdier skal ta hensyn til at forurensningen kan spres i miljøet til både luft, jord og vann. Hvis det er hensiktsmessig kan utslippsgrenseverdier erstattes med likeverdige parametre eller krav om tekniske tiltak. Utslippsgrenseverdier, parametre og krav om tekniske tiltak skal bygge på hva de beste tilgjengelige teknikker kan yte, men uten at en særskilt teknikk eller teknologi pålegges tatt i bruk. Det skal tas hensyn til de konkrete tekniske forhold ved den aktuelle virksomhet, dens beliggenhet og miljøforholdene på stedet.
2. vilkår om reduksjon og, så langt det er teknisk og økonomisk mulig, eliminering av utslipp av det som til enhver tid er prioriterte helse- og miljøfarlige kjemikalier.
3. om nødvendig spesielle vilkår som skal sikre at grunn og grunnvann beskyttes i tilstrekkelig grad mot forurensning.
4. vilkår om minimering av langtransportert eller grensekryssende forurensning.
5. krav til periodisk rapportering til forurensningsmyndigheten og utarbeidelse av program for utslippsmålinger som inkluderer angivelse av målemetode, målingenes hyppighet og vurderingsprosedyrer.
6. krav om å gi forurensningsmyndigheten de opplysninger som er nødvendige for å kontrollere at vilkårene i tillatelsen overholdes.
7. vilkår om forebygging av forurensning ved annet enn normale driftsforhold, slik som perioder med driftsstans og oppstart, eller opphør av driften.

Dersom en miljøstandard gjør det nødvendig med strengere vilkår enn det som kan oppnås ved bruk av de beste tilgjengelige teknikker, skal det fastsettes utfyllende vilkår i tillatelsen.

Kapittel 5. Vedtaket

§ 10. Vedtaket

Vedtaket skal være begrunnet. Av begrunnelsen skal det framgå:

- a) hvilke regler vedtaket bygger på, og
- b) de viktigste faktiske forhold vedtaket bygger på, og
- c) de hovedhensyn som har vært avgjørende for vedtaket, og
- d) hvordan innkomne uttalelser har vært vurdert og hvilken betydning de er tillagt ved vedtaket.

§ 11. Underretning om vedtaket

Forurensningsmyndigheten skal sørge for at parter og andre som er varslet etter § 5, eller som har uttalt seg, skal gis underretning om vedtaket. Når flere har avgitt felles uttalelse, er det tilstrekkelig at underretning gis til en representant for disse.

Allmennheten skal gis underretning om vedtak som er forhåndsvarslet etter § 6. Underretning skal kunngjøres på måter som er egnet til å gjøre allmennheten kjent med vedtaket. Utgiftene betales av innehaver av tillatelsen.

Underretningen skal opplyse om vedtakets resultat og begrunnelse.

Tillatelsen skal gjøres allment tilgjengelig.

§ 12. Periodisk vurdering av tillatelsen

Forurensningsmyndigheten skal på eget initiativ periodisk ta tillatelsen opp til ny vurdering, blant annet i lys av

utviklingen av beste tilgjengelige teknikker. Om nødvendig kan forurensningsmyndigheten endre tillatelsen i samsvar med bestemmelser om omgjøring av tillatelser etter forurensningsloven § 18, eller utstede ny tillatelse til erstatning for den eksisterende.

Forurensningsmyndigheten kan i tillatelsen fastsette at den bortfaller dersom den ikke er tatt i bruk innen et nærmere fastsatt tidspunkt.

Kapittel 6. Generelle bestemmelser

§ 13. Informasjon om utslippsdata

Forurensningsmyndigheten skal sørge for at rapporterte data om årlige utslipp og genererte avfallsmengder fra virksomheter som omfattes av vedlegg I, føres inn i et utslippsregister. Informasjonen i registeret skal være allment tilgjengelig.

§ 14. Dispensasjon

I særskilte tilfelle kan Miljøverndepartementet eller Statens forurensningstilsyn dispensere fra forskriften dersom EØS-avtalen eller andre folkerettslige forpliktelser ikke er til hinder for det.

§ 15. Ikrafttreden

Denne forskriften trer i kraft straks. Samtidig oppheves forskrift av 11. juli 1983 nr. 1328 om saksbehandling etter forurensningsloven.

Vedlegg I. Virksomhet forskriften gjelder for

1. Anlegg eller deler av anlegg som brukes til forskning, utvikling og prøving av nye produkter og prosesser, omfattes ikke av dette direktiv.

2. Terskelverdiene nevnt nedenfor har i alminnelighet referanse til en produksjonskapasitet eller ytelse. Dersom en driftsansvarlig i samme anlegg eller på samme sted gjennomfører flere former for virksomhet som hører inn under samme avsnitt, skal kapasiteten til disse formene for virksomhet legges sammen.

1. Energi-industri

1.1. Forbrenningsanlegg med en nominell termisk tilført effekt på mer enn 50 MW

1.2. Mineralolje- og gassraffinerier

1.3. Koksverk

1.4. Anlegg for omdanning av kull til gass- og væskeform.

2. Produksjon og bearbeiding av metaller

2.1. Anlegg for røsting og sintring av malm, herunder sulfidmalm

2.2. Anlegg for produksjon av råjern eller stål (første- eller andregangs smelting) med tilhørende utstyr for kontinuerlig støping med en kapasitet på over 2,5 tonn per time

2.3. Anlegg for bearbeiding av ferrometaller ved hjelp av

a) varmevalsing med en kapasitet på over 20 tonn råstål per time

b) smiing med hammere med en slagenergi på over 50 kilojoule per hammer når den anvendte varmeytelse er på over 20 MW

c) påføring av beskyttelseslag av smeltet metall med en mating på over 2 tonn råstål per time

2.4. Jern- og stålstøperier med en produksjonskapasitet på over 20 tonn per dag

2.5. Anlegg

a) for produksjon av ikke-jern-metaller fra malm, konsentrater eller sekundærråstoffer ved hjelp av metallurgiske, kjemiske eller elektrolytiske prosesser

b) for smelting av ikke-jern-metaller, medregnet legering, herunder gjenvinningsprodukter (raffinering, støping) med en smeltekapasitet på over 4 tonn per dag for bly og kadmium eller 20 tonn per dag for alle andre metaller

2.6. Anlegg for overflatebehandling av metaller og plast ved hjelp av en elektrolytisk eller kjemisk prosess når behandlingsbadene har et volum på over 30 m³.

3. Industri for ikke-metalliske mineralprodukter

3.1. Anlegg for produksjon av sementklinker i roterovner med en produksjonskapasitet på over 500 tonn per dag eller av kalk i roterovner med en produksjonskapasitet på over 50 tonn per dag eller i andre ovnstyper med en produksjonskapasitet på over 50 tonn per dag

3.2. Anlegg for produksjon av asbest og framstilling av asbestbaserte produkter

3.3. Anlegg for produksjon av glass, medregnet glassfibrer, med en smeltekapasitet på over 20 tonn per dag

3.4. Anlegg for smelting av mineralske stoffer, medregnet produksjon av mineralfibrer, med en smeltekapasitet på over 20 tonn per dag

3.5. Anlegg for produksjon av keramiske produkter ved brenning, særlig takstein, murstein, ildfast stein, fliser, steintøy eller porselen, med en produksjonskapasitet på over 75 tonn per dag og/eller en ovnskapasitet på over 4 m³ og en innsettingstetthet på over 300 kg/m³ i hver ovn.

4. *Kjemisk industri*

Med produksjon i forbindelse med kategoriene av virksomhet i dette avsnitt menes produksjon i industriell målestokk ved kjemiske reaksjoner av stoffene eller gruppene av stoffer oppført i nr. 4.1 – 4.6.

- 4.1. Kjemiske anlegg for framstilling av organiske basiskjemikalier som
 - a) hydrokarboner (lineære eller sykliske, mettede eller umettede, alifatiske eller aromatiske)
 - b) oksygenholdige hydrokarboner som alkoholer, aldehyder, ketoner, karboksylsyrer, estere, acetater, etere, peroksider, epoksymateriale
 - c) svovelholdige hydrokarboner
 - d) nitrogenholdige hydrokarboner som aminer, amider, nitrøse forbindelser, nitro- eller nitratforbindelser, nitriler, cyanater, isocyanater
 - e) fosforholdige hydrokarboner
 - f) halogenerte hydrokarboner
 - g) metallorganiske forbindelser
 - h) basisplastmaterialer (polymerer, syntetfibrer, cellulosebaserte fibrer)
 - i) syntetisk gummi
 - j) fargestoffer og pigmenter
 - k) overflateaktive stoffer og tensider
- 4.2. Kjemiske anlegg for produksjon av uorganiske basiskjemikalier som
 - a) gasser som ammoniakk, klor eller hydrogenklorid, fluor eller hydrogenfluorid, karbonoksider, svovelforbindelser, nitrogenoksider, hydrogen, svoveldioksid, karbonylklorid
 - b) syrer som kromsyre, flussyre, fosforsyre, salpetersyre, saltsyre, svovelsyre, oleum, svovelsyring
 - c) baser som ammoniumhydroksid, kaliumhydroksid, natriumhydroksid
 - d) salter som ammoniumklorid, kaliumklorat, kaliumkarbonat, natriumkarbonat, perborat, sølvnitrat
 - e) ikke-metaller, metalloksider eller andre uorganiske forbindelser som kalsiumkarbid, silisium, silisiumkarbid
- 4.3. Kjemiske anlegg for produksjon av fosfor-, nitrogen- eller kaliumgjødsel (ren eller sammensatt gjødsel)
- 4.4. Kjemiske anlegg for produksjon av basisprodukter for plantevernmidler samt biocider
- 4.5. Anlegg som benytter en kjemisk eller biologisk metode for produksjon av farmasøytiske basisprodukter
- 4.6. Kjemiske anlegg for produksjon av sprengstoff.

5. *Avfallshåndtering*

Med forbehold for artikkel 11 i direktiv 75/442/EØF og artikkel 3 i direktiv 91/689/EØF av 12. desember 1991 om farlig avfall

- 5.1. Anlegg for disponering eller gjenvinning av farlig avfall som definert i listen nevnt i artikkel 1 nr. 4 i direktiv 91/689/EØF, som definert i vedlegg II A og II B (operasjon R 1, R 5, R 6, R 8 og R 9) i direktiv 75/442/EØF og direktiv 75/439/EØF av 16. juni 1975 om håndtering av spillolje, med en kapasitet på over 10 tonn per dag
- 5.2. Anlegg for forbrenning av kommunalt avfall som definert i direktiv 89/369/EØF av 8. juni 1989 om forebygging av luftforurensning fra nye kommunale avfallsforbrenningsanlegg og i direktiv 89/429/EØF av 21. juni 1989 om reduksjon av luftforurensning fra eksisterende kommunale avfallsforbrenningsanlegg, med en kapasitet på over 3 tonn per time
- 5.3. Anlegg for disponering av ufarlig avfall som definert i vedlegg II A til direktiv 75/442/EØF avsnitt D 8 og D 9, med en kapasitet på over 50 tonn per dag
- 5.4. Fyllplasser som mottar over 10 tonn per dag, eller som har en samlet kapasitet på over 25 000 tonn, med unntak av fyllplasser for inert avfall.

6. *Annen virksomhet*

- 6.1. Industrianlegg for produksjon av
 - a) papirmasse fra tre eller andre fibermaterialer
 - b) papir og papp med en produksjonskapasitet på over 20 tonn per dag
- 6.2. Anlegg for forbehandling (vasking, bleking, mercerisering) eller farging av fibrer eller tekstiler, med en behandlingskapasitet på over 10 tonn per dag
- 6.3. Anlegg for garving av huder og skinn, med en behandlingskapasitet på over 12 tonn ferdige produkter per dag
- 6.4.
 - a) Slakterier med en produksjonskapasitet på over 50 tonn skrotter per dag
 - b) Behandling og bearbeiding med sikte på framstilling av næringsmidler av
 - animalske råstoffer (bortsett fra melk), med en kapasitet til produksjon av ferdige produkter på over 75 tonn per dag
 - vegetabiliske råstoffer, med en kapasitet til produksjon av ferdige produkter på over 300 tonn per dag (kvartalsgjennomsnitt)
 - c) Behandling og bearbeiding av melk, når den mottatte melkemengde er på over 200 tonn per dag (årgjennomsnitt)
- 6.5. Anlegg for disponering eller gjenvinning av skrotter og animalsk avfall, med en behandlingskapasitet på over 10 tonn per dag

- 6.6. Anlegg for intensiv fjørfeavl eller svineavl med mer enn
 - a) 40.000 plasser til fjørfe
 - b) 2.000 plasser til produksjonssvin (over 30 kg), eller
 - c) 750 plasser til purker
- 6.7. Anlegg for behandling av overflater på stoffer, gjenstander eller produkter ved bruk av organiske løsemidler, særlig appretur, trykking, belegging, avfetting, isolering, liming, maling, rengjøring eller impregnering, med en forbrukskapasitet på over 150 kg per time eller over 200 tonn per år
- 6.8. Anlegg for produksjon av karbon (hardbrent kull) eller grafittelektroder ved forbrenning eller grafitisering.

Vedlegg II. Beste tilgjengelige teknikker

Med *beste tilgjengelige teknikker* menes det mest effektive og avanserte trinn i utviklingen av virksomhetsformene og driftsmetoder, som er uttrykk for om en teknikk i prinsippet er praktisk egnet som grunnlag for utslippsgrenseverdier med sikte på å forebygge og, dersom det ikke er mulig, generelt begrense, utslippene og innvirkningen på miljøet som helhet. I denne sammenheng betyr:

1. *Teknikker*: både den anvendte teknologi og måten anlegg konstrueres, bygges, vedlikeholdes, drives og avvikles på.
2. *Tilgjengelige*: De teknikker som er utviklet i en slik målestokk at de kan anvendes i den aktuelle industrielle sektor på økonomisk og teknisk mulige vilkår, idet det tas hensyn til kostnader og fordeler, uansett om teknikkene anvendes eller produseres i Norge eller ikke, så lenge virksomheten har tilgang til teknikkene på rimelige vilkår.
3. *Beste*: De teknikker som er mest effektive for å oppnå et høyt allment vernenivå for miljøet som helhet.

Forhold som skal tas i betraktning i alminnelighet eller i et bestemt tilfelle ved fastsettelse av de beste tilgjengelige teknikker som definert ovenfor, idet det tas hensyn til et tiltaks kostnad og fordeler og prinsipper om forsiktighet og forebygging:

1. Bruk av teknologi som gir lite avfall.
2. Bruk av mindre farlige stoffer.
3. At man søker å fremme teknikker for gjenvinning og resirkulering av stoffer som produseres og benyttes i prosessen, og eventuelt av avfall.
4. Prosesser, utstyr eller driftsmetoder som kan sammenlignes, og som er utprøvd med godt resultat i industriell målestokk.
5. Den tekniske utvikling og ny vitenskapelig erkjennelse.
6. De aktuelle utslippenes art, virkninger og omfang.
7. Datoene for når nye eller eksisterende anlegg tas i bruk.
8. Det tidsrom som er nødvendig for å innføre de beste tilgjengelige teknikker.
9. Forbruket og arten av råstoffer (herunder vann) som benyttes i prosessen, og deres energieffektivitet.
10. Behovet for å forebygge eller minimere den samlede miljøpåvirkning som utslippene forårsaker eller kan forårsake.
11. Behovet for å forebygge ulykker og begrense følgene av dem for miljøet.

«BAT Reference Documents» utarbeidet iht. artikkel 16,2 i direktiv 96/61/EF (IPPC-direktivet) skal benyttes som en hjelp til å fastsette beste tilgjengelige teknikker i den enkelte utlippstillatelse.

Vedlegg III. De viktigste forurensende stoffene som det skal tas hensyn til ved fastsettelse av utslippsgrenseverdier

Luft

1. Svoveldioksid og andre svovelforbindelser
2. Nitrogenoksider og andre nitrogenforbindelser
3. Karbonmonoksid
4. Flyktige organiske forbindelser
5. Metaller og deres forbindelser
6. Støv
7. Asbest (svevestøv og fibrer)
8. Klor og klorforbindelser
9. Fluor og fluorforbindelser
10. Arsen og arsenforbindelser
11. Cyanider
12. Stoffe og preparater med påviste kreftframkallende, mutagene eller eventuelt reproduksjonsskadelige egenskaper som kan overføres gjennom luft
13. Polyklorerte dibenzodioksiner og polyklorerte dibenzofuraner.

Vann

1. Organiske halogenforbindelser og stoffer som kan danne slike forbindelser i akvatisk miljø
2. Organiske fosforforbindelser

3. Organiske tinnforbindelser
4. Stoffer og preparater med påviste kreftframkallende, mutagene eller eventuelt reproduksjonsskadelige egenskaper i eller gjennom vann
5. Persistente hydrokarboner og persistente, bioakkumulerbare giftige organiske stoffer
6. Cyanider
7. Metaller og metallforbindelser
8. Arsen og arsenforbindelser
9. Biocider og plantevernmidler
10. Suspenderte faste stoffer
11. Stoffer som bidrar til eutrofiering (særlig nitrater og fosfater)
12. Stoffer som har negativ innvirkning på oksygenbalansen (og som kan måles med parametere som BOF, KOF osv.).

17. april Nr. 363 2002

Forskrift om endring i forskrift om særskilte beskyttelsestiltak for å hindre spredning av bluetongue fra Italia, Frankrike og Hellas.

Fastsatt av Statens dyrehelsetilsyn – Sentralforvaltningen 17. april 2002 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 2002/189/EF). Kunngjort 23. april 2002.

I

I forskrift av 21. januar 2002 nr. 57 om særskilte beskyttelsestiltak for å hindre spredning av bluetongue fra Italia, Frankrike og Hellas gjøres følgende endringer:

I forskriftens hjemmelsfelt skal siste parentes lyde:

(vedtak 2001/783/EF, vedtak 2002/35/EF og vedtak 2002/189/EF).

Vedlegget skal lyde:

Områder i Italia:

Sicilia: Agrigento, Caltanissetta, Catania, Enna, Messina, Palermo, Siracusa og Trapani
Calabria: Catanzaro, Cosenza, Crotona, Reggio Calabria og Vibo Valentia
Basilicata: Matera og Potenza
Puglia: Brindisi, Lecce og Tarento
Campania: Napoli og Salerno
Sardinia: Cagliari, Nuoro, Sassari og Oristano
Lazio: provinsene Viterbro og Roma
Toscana: provinsen Grosseto

Områder i Frankrike:

Corse du sud og Haute Corse

Områder i Spania:

Balearene

Områder i Hellas:

Alle *nomos*

II

Endringene trer i kraft straks.

18. april Nr. 364 2002

Forskrift om stopp i fisket etter torsk nord for 62 °N i 2002 for fartøy mellom 15 og 20,9 meter største lengde i gruppe I.

Fastsatt av Fiskeridirektøren 18. april 2002 med hjemmel i forskrift av 7. desember 2001 nr. 1374 om regulering av fisket etter torsk med konvensjonelle redskap nord for 62 °N i 2002 § 18. Kunngjort 23. april 2002.

§ 1. Fisket etter torsk for fartøy med faktisk lengde mellom 15 og 20,9 meter i gruppe I som fisker med konvensjonelle redskap nord for 62 °N stoppes 21. april 2002 klokken 24.00.

§ 2. Forsettlig eller uaktsom overtredelse av denne forskrift straffes i henhold til lov av 3. juni 1983 nr. 40 om saltvannsfiske m.v. § 53. På samme måte straffes medvirkning og forsøk.

§ 3. Denne forskrift trer i kraft straks og gjelder til og med 31. august 2002.

19. april Nr. 365 2002

Ikrafttredelse av lov av 19. april 2002 nr. 11 om endringer i lov 20. desember 1974 nr. 73 om dyrevern.

Fastsatt ved kgl.res. 19. april 2002 med hjemmel i lov av 19. april 2002 nr. 11 om endringer i lov 20. desember 1974 nr. 73 om dyrevern del II. Fremmet av Landbruksdepartementet. Kunngjort 23. april 2002.

Lov av 19. april 2002 nr. 11 om endringer i lov 20. desember 1974 nr. 73 om dyrevern skal gjelde fra 1. august 2002 for § 7 og fra 1. januar 2009 for § 13.

19. april Nr. 366 2002

Delegering av myndighet til Barne- og familiedepartementet etter lov om registrert partnerskap § 2 tredje ledd.

Fastsatt ved kgl.res. 19. april 2002 med hjemmel i lov av 30. april 1993 nr. 40 om registrert partnerskap § 2 tredje ledd. Fremmet av Barne- og familiedepartementet. Kunngjort 23. april 2002.

Kongens myndighet etter lov av 30. april 1993 nr. 40 om registrert partnerskap § 2 tredje ledd delegeres til Barne- og familiedepartementet.

7. mars Nr. 374 2002

Forskrift om endring i forskrift om gjennomføring av periodisk kontroll av kjøretøy (kontrollveiledning).

Fastsatt av Vegdirektoratet 7. mars 2002 med hjemmel i vegtrafikklov av 18. juni 1965 nr. 4 § 19 annet ledd, jf. forskrift av 12. desember 1997 nr. 1302 om periodisk kontroll av kjøretøy § 3 og § 5. Jf. EØS-avtalen vedlegg XIII pkt. 16a (direktiv 96/96/EF, direktiv 1999/52/EF og direktiv 2001/9/EF). Kunngjort 26. april 2002.

I

I forskrift av 15. desember 1997 nr. 1488 om gjennomføring av periodisk kontroll av kjøretøy (kontrollveiledning) gjøres en rekke endringer i vedlegg 1 og vedlegget lyder etter dette:

Vedlegg 1 til forskrift om gjennomføring av periodisk kontroll av kjøretøy av 15. desember 1997 nr. 1488

(Dekker direktiv 96/96/EF som endret ved direktiv 1999/52/EF og direktiv 2001/9/EF)

Vurdering av kontrollpunkter er lagt opp med karaktersystem som har følgende forklaring:

- : Kontrollpunktet er ikke aktuelt for vedkommende kjøretøy.
- 0: Kontrollert og funnet i orden.
- 1: Feil/mangel som må rettes, men som ikke har betydning for om kjøretøyet kan godkjennes.
- 2: Feil/mangel som vil føre til at vegkontoret ikke kan godkjenne kjøretøyet.
- 3: Feil/mangel som vil føre til at vegkontoret ikke kan godkjenne kjøretøyet og som kan innebære at det vedtas bruksforbud umiddelbart.
- 4: På kontrolltidspunktet ikke mulig å måle på grunn av klimatiske forhold.
Ved senere kontroll av kjøretøyet og hvis det klimamessig er mulig skal kontrollpunktet måles.

Merk:

Dersom det oppdages feil ved kjøretøyets identitet (understallsnummer eller kjennemerke), eller kjøretøyet er endret slik at det må fremstilles hos godkjenningsmyndigheten, skal kontrollorganet gjøre eieren oppmerksom på dette ved anmerkning på kontrollseddelen.

I vurderingsbeskrivelsen er det henvisning til aktuelle forskrifter med følgende forkortelser:

- Ktf* = Kjøretøyforskriften (gjelder kjøretøy/utstyr tatt i bruk etter 1. januar 1995)
- Ktk* = Krav til kjøretøy (gjelder kjøretøy/utstyr tatt i bruk før 1. januar 1995)
- 71/320* = Direktiv 71/320/EØF sist oppdatert ved direktiv 98/12/EF
- Fob* = Forskrift om bruk av kjøretøy

<i>Kontrollpunkt</i>	<i>Henvisn. til forskrift</i>	<i>Kontrollmetode/virkning</i>	<i>Hovedgrunn for mangelmerkna</i>	<i>Bedømming</i>
0 IDENTIFIKASJON (Ktf kap. 6, Ktk kap. 3, Ktf kap. 39, Ktk kap. 36)				
0.1 <i>Understellsnummer</i>	Ktf § 6–4 Ktk § 3–3	Understellsnummer innpreget i ramme/karosseri kontrolleres mot det nummer som er angitt på fabrikkasjonsplate og i vognkortet	Understellsnummer ikke påvist 2 Understellsnummer feil 2 Understellsnummer ikke lesbart 2	
0.2 <i>Kjennemerke/kontrollmerke (oblat)</i>	Ktf kap. 39 Ktk kap. 36	Kjennemerke(r) kontrolleres mot vognkort og for skader, synlighet og plassering. Feil kontrollmerke (oblat) anmerkes på kontrollseddelen	Kule for tilhengerfeste hindrer lesbarhet 2 Kjennemerke skadet 2 Kjennemerke ikke lesbart 1 Ikke forskriftsmessig plassert 2 Kjennemerke stemmer ikke med vognkort 2 Mangler oblat på kjennemerke 1	
1. BREMSEANLEGG (71/320, Ktf kap. 19 og 26, Ktk kap. 16 og 23)				
1.1 Mekanisk tilstand og funksjon				
1.1.1 <i>Pedal-/vandring/fotventil</i>	Ktf kap. 19 Ktk kap. 16 71/320 Vedl. I/ 2.1, 2.2.1.2.7 Ktk § 23–2/2.3, 2.11 71/320 Vedl. III Ktk § 23–2/2.25 71/320 Vedl. I/ 2.2.1.11 Ktk § 23–2/2.6	Kontroller lagring/dødgang/retur/anti-sklibelegg Vurder tapstid skjønnsmessig på rulleprøver eller ved prøvekjøring. <i>Hydr.anlegg:</i> Observer pedalvandring <i>Trykkluftanlegg:</i> Observer trykket etter fotventilen. Jevn trykkøkning i kretsen ved økende pedalkraft og jevnt fall ved reduksjon. Ved tvil kan det være nødvendig å bruke pedaljekk for å kontrollere at ventilen stabiliserer på midlere trykk (ca. 4 bar). Dersom det er styretrykket som observeres, kan eventuell feil også ligge i trykksikringsrelet	Bremsepedal slakk 2 Bremsepedal dødgang 2 Bremsepedal treg retur 2 Utslitt anti-sklibelegg 1 Åpenbart for lang tapstid 2 Bremsepedalvandring for stor 2 (3) Bremsepedal unormal vandring på bil med automatisk etterstilling 2 (3) Fotventil åpenbart for lang tapstid 2 Fotventil ujevn trykkstigning 2 Fotventil ujevnt trykkfall 2 Fotventil lekkasje 2 Fotventil stabiliserer ikke 2	
1.1.2 <i>Parkbrems betjente/håndbetjente bremseventiler</i>	Ktf kap. 19 Ktk kap. 16 71/320 Vedl. I/ 2.1.2, 2.2.1.2.1 2.2.1.2.4, Ktk § 23–2/2.3	Kontroller mekanisk tilstand og innfesting Kontroller at parkbremsens betjeningsinnretning låses i parkstilling Visuell kontroll av kabler, wire, stag, overføringer o.l.	Parkbrems for lang vandring 2 Parkbremsbetjent defekt mekanisk 2 Parkbremsbetjent defekt wire 2 Parkbremsbetjent feilfunksjon 2 Parkbremsbetjent defekt innfesting 2 Parkbremsoverføring – brudd 2 Parkbremsoverføring – slitasje 2 Parkbremsoverføring – treghet 2 Parkbremsoverføring – sitter fast 2 Parkbrems defekt ventil 2 Fjærbrudd i bremseklokke 2	
Regulerbarhet på parkbrems	2.4, 2.6, 2.8, 2.10, 2.13	<i>Trykkluftanlegg:</i> Ventil og regulerbarhet (på ventil som er regulerbar) prøves på rulleprøver På tilhenger som ikke har betjeningsventil (tilhengere registrert før 1. oktober 1992), må tanken tappes Skjev brems (ev. annen skjevhet enn for driftsbrems) kan tyde på fjærbrudd	Parkbremsoverføring – brudd 2 Parkbremsoverføring – slitasje 2 Parkbremsoverføring – treghet 2 Parkbremsoverføring – sitter fast 2 Parkbrems defekt ventil 2 Fjærbrudd i bremseklokke 2	
Regulering av tilhengerbrems (nødbremsefunksjon/hofunksjon)	71/320 Vedl. V 71/320 Vedl. I/ 2.2.1.18	<i>Biler registrert etter 1. oktober 1992:</i> Kontroller at varsellampe for lavt trykk i fjærbremsekrets kommer på. <i>Biler registrert etter 1. oktober 1992 som skal trekke tilhengere:</i>	Fjærbremsekrets - ikke varsling 2	

<i>Kontrollpunkt</i>	<i>Henvi- sn. til forskrift</i>	<i>Kontrollmetode/virkning</i>	<i>Hovedgrunn for mangelmerk- nad</i>	<i>Bedøm- ning</i>
Fjærbrem- sperreventil	Vedl. V/2.7	Kontroller at man får økende trykk i styreledningen eller fallende trykk i mateledningen ved betjening av parkbremsspaken	Nødbrem- sperreventil – ikke trykkendring i styre-/mateledning 2	
	Ktk § 23–3/24	Det er ikke krav om at tilhengerbremsen er på når fjærbremsspaken på bilen står i parkstilling		
Korrigeringsbrem- sperreventil	Ktk § 23–3/17	Fjærbremsspaken brukes noen ganger til trykket er så lavt at sperreventilen slår inn.	Sperreventilen fungerer ikke 1	
	Ktk § 23–3/29	Ved oppladning (fjærbrem- sperreventil) skal ikke fjærbrem- sperreventilen betjenes.	Korrigeringsbrem- sperreventil – dårlig regulerbarhet 2 Korrigeringsbrem- sperreventil – sen slipping 2	
Parkbrem- sperreventil	71/320 Vedl. I/ 2.2.2.10, Ktk § 23–7/22–26	Kontroller at parkbrem- sperreventilens betjeningsinnretning er plassert slik at den kan betjenes av en person som står på bakken.	Parkbrem- sperreventil feil plassering 2	
1.1.3 <i>Bremsekraft- forsterker/hovedsylin- der</i>	71/320 Vedl. IV B Ktk § 23–3/7 Ktk § 23–2/2.11	Tilhenger med fjærbrem- sperreventil registrert før 1. oktober 1992, behøver ikke parkbrem- sperreventilbetjening.	Tilhenger mangler betjeningsinnretning 2 Parkbrem- sperreventil defekt 2	
		Stopp motor. Registrer økt pedalkraft ved gjentatte pumpinger. Kontroller at pedalen «suges» inn når motoren startes.	Hjelpekraft virker ikke 2 Hovedsylinder – sig i pedalen (gjennomslag i hovedsylinder) 2 (3) Luft i bremseanlegget 2 Brudd i bremsesystemet 3	
1.1.4 <i>Vakuumpumpe-/hydr. pumpe/kompressor/ regulator</i>	71/320 Vedl. IV Ktk § 23–3/5	Belast pedalen opp mot 100 kp Vurder oppladningstid for vakuumpumpe/ hydraulisk pumpe fra tomt anlegg. <i>Trykkluftanlegg:</i> Vurder tiden det tar fra kompressor kopler inn til topptrykk ved 2/3 av maks. turtall. Kontroller at regulatoren regulerer riktig.	Oppladningstid for bremsesystem for lang. 2 Feil ved regulator 2	
1.1.5 <i>Varslere/ manometer (driftsbremseanlegget)</i>	71/320 Vedl. I/ 2.2.1.12 2.2.1.13, Vedl. IV B Ktk § 23–3/2.23, § 23–3/11	<i>Hydraulisk anlegg:</i> Varsellampe for kretsutfall (bremsevæsknivå). Kontroller at lampen er i orden.	Varsellampe lyser ikke 1 Varsellampe lyser konstant 2	
		<i>Hydraulisk fremmedkraftbremseanlegg:</i> Med motor stanset skal bremsen etter at varselinnretningen har trådt i funksjon, kunne tilsettes minst fire ganger (må i tvilstilfelle kontrolleres på bremseprøver).	Varsler på for lavt trykk 2	
	71/320 Vedl. IV A	<i>Trykkluftanlegg:</i> Kretsene tappes vekselvis.		

<i>Kontrollpunkt</i>	<i>Henvisn. til forskrift</i>	<i>Kontrollmetode/virkning</i>	<i>Hovedgrunn for mangelmerknaad</i>	<i>Bedømming</i>
	Ktk § 23–3/8,9	Varselinnretningen skal varsle under 3,9 bar. Dersom det ikke er manometer i bilen, må det koples til ekstra manometer. Ved tvil kontrolleres bilens manometer mot kontrollmanometer.	Varsler på for lavt trykk 2	Manometer viser feil 1
1.1.6 <i>Bremsevæske</i>	71/320 Vedl. 1/ 2.2,1.12 Ktk § 23–2/2.24	Kontroller bremsevæskeni/nivå for hydraulikkolje i hydr. fremmedkraftbremseanlegg.	Lavt bremsevæskeni 1	
1.1.7 <i>Lastavhengig ventil/reduksjonsventil</i>		Kontroller mekaniske forbindelser. <i>Hydraulisk anlegg:</i> Vurder tilstand/innstilling.	Defekte mekaniske forbindelser 2	Lekkasje 2 Lastavhengig ventil feil innstilt 2
	71/320 Vedl. II/ tillegg til 1.1.4.2/7 Ktk § 23–2/3.1.2 Ktk § 23–3/27,28 Ktk § 23–7/15,16	<i>Trykkluftanlegg:</i> Med manometer før og etter ALB og fullt trykk i anlegget beveges regulatorarmen til ytterpunktene. På statiske ventiler må bremsetrykket slippes av mellom hver bevegelse. Regulatorens innstilling vurderes mot antatt fjærvei med tanke på at ventilen skal gi fullt trykk ved full last og riktig reduksjon ved ulastet kjøretøy når det gjelder bladfjæring. På luftfjærede kjøretøyer må fullast simuleres ved å simulere øket belgtrykk inn på den lastavhengige ventilen. På ventiler som det er vanskelig å kople seg inn på, kontrolleres innstillingen i forhold til kjøretøyets aktuelle belastning. På kjøretøyer registrert etter 1. oktober 1992, kontrolleres ALB etter innstillingsdata angitt på eget skilt.	Lastavhengig ventil defekt 2 Lastavhengig ventil sitter fast 2 Lastavhengig ventil feil innstilt 2	ALB- dårlig regulering 2 ALB- feil innstilt 2 ALB- gir ikke fullt/minimumstrykk 2
	Ktk § 23–2/2,9		Manglende skilt m/innst. data 2 ALB feil innstilt 2 Knekkventil feil iht. forskriftene 2 Knekkventil defekt 2 Feil-funksjon 2	
1.1.8 <i>Bremsebelegg</i>	71/320 Vedl. II Ktk § 23–2/2.14	Kontroller bremsebeleggets tykkelse der det er mulig å komme til uten demontering. (Det anses ikke som demontering å åpne inspeksjonsluke). Kjøretøy med trykkluft mekanisk hjulbrems	Bremsebelegg for tynne 2 (3) For stor klaring 2 Bremsebelegg løsner 2 (3)	Bremsebelegg under 8 mm tykkelse 2 (3) Bremsebelegg under fabrikantens angivelse 2 (3)
1.1.9 <i>Tromler/skiver</i>		Visuell kontroll der det er mulig å komme til uten demontering.	Trommel – sprekk 2 Trommel – urund 2 Slitasje på trommel 2 (3) Skive – sprekk 2 Skive – kast 2 Slitasje på skive 2 (3) Mer enn 25% rust på en side av skive 2	
1.1.10 <i>Rør/slanger</i>	71/320 Vedl. I/ 2.1.1 Ktk § 23–2/11	Kontroller slanger og rør for skader, sprekker, korrosjon og klamring.	Bremserør svekket pga. rustangrep 2 Bremseslange skadet 2 Bremserør skadet 2 Farlige sprekker i bremseslange 2	

<i>Kontrollpunkt</i>	<i>Henvisn. til forskrift</i>	<i>Kontrollmetode/virkning</i>	<i>Hovedgrunn for mangelmerknaad</i>	<i>Bedømming</i>
			Sprekk i bremsesør 2 Løs/mangelfull klamring 2	
1.1.11 <i>Lekkasjer</i>	Ktk § 23.2/2.11	<i>Hydraulisk anlegg:</i> Visuell kontroll av rør, slanger og komponenter fra hovedsylindere frem til hjulsylindere. <i>Trykkluftanlegg:</i> Fullt pedaltrykk. Trykket på manometeret skal ikke synke. Fjærbremser i kjørestilling. Lytt etter lekkasjer.	Bremsesystem – svetter 2 Bremsesystem – lekkasjer 3 Trykket synker synlig 2 Hørbare lekkasjer 2	
1.1.12 <i>ABS/ABS-kopling til tilhenger</i> (krav om ABS på biler over 16 t som skal trekke tilhenger over 10 t, tilhenger over 10 t og buss kl. II og III over 12 t når reg. etter 1. oktober 1992)	71/320 Vedl. I/2.2.1.22, 2.2.2.14 71/320 Vedl. X	Kontroller at varsellampen(e) tennes og slukker slik den (de) skal når systemet er i orden. (Forskjellige systemer). <i>Trykkluftanlegg:</i> <i>Bil:</i> ABS-anlegget kan kontrolleres på følgende måte: Stopp motor, trå inn full brems, skru på «tenningsbryteren» igjen (på noen biler må motoren startes). Hør at ABS-ventilene opererer. <i>Tilhenger:</i> Kontroller at ABS-systemet kontrollerer seg selv på følgende måte: Mateledningen koples av slik at den automatiske brems går på. Deretter koples ABS-kontakten. Da skal det kunne høres at ventilene opererer og slipper ut luft. Bilens «tenningsbryter» må være på. (På noen biler må motoren gå.) Hør at ABS-ventilene opererer. Strømforsyningen til tilhengerens ABS kan også prøves med eget prøveapparat. Kontroller at strømforsyning til tilhengerens ABS skjer over ISO-kontakt 7638.	ABS – varsellampe ute av funksjon 2 ABS – varsellampe indikerer feil ved systemet 2 ABS – ventil opererer ikke 2 ABS – ventil opererer ikke 2 Feil ABS – kontakt 2	
1.1.13 <i>Klokker/luftsylindere/prøveuttak</i>	71/320 Vedl. II/ tillegg til 1.1.4.2/8 71/320 Vedl. III/4 71/320 Vedl. IV A/3 Ktk § 23–2/2.18	Kontroller bolter/gafler/tetning/tilstand/innfesting/innvendig retur fjær	Klokke – slakk i bolt/gaffelforb. 2 Klokke – defekt tetning på støtstang 2 Løse klokker 2 Klokke – skader/rust 2 Klokke – defekt innv. retur fjær 2	
	71/320 Vedl. II/ tillegg til 1.1.4.2/8	Kontroller at prøveuttak er på plass og i orden.	Prøveuttak defekt 1	
	71/320 Vedl. III/4	På kjøretøyer registrert etter 1. oktober 1992 skal det være prøveuttak	Prøveuttak mangler 1	
	71/320 Vedl. IV A/3	i hver krets, etter tank lengst fra kompressor samt før og etter ALB.		
1.1.14 <i>Hevarmer/vinkelstillinger</i>	Ktk § 23–2/2.18 71/320 Vedl. I/ 2.2.1.11, 2.2.2.8 Ktk § 23–2/2.15 Ktk § 23–7/17	Kontroller automatiske hevarmer for retur mot anslag, fikspunkt, innstilling mv. Kontroller låsemekanisme på manuelle armer med nøkkel. Kontroller for treghet ved retur. (Ekstra retur fjærer kan være brukt for å justere bremsevirkning ved	Automatisk hevarm ødelagt 2 Automatisk hevarm feil innstilt 2 Hevarm – låsemekanisme defekt 2 Hevarm – treg retur 2 Hevarm – stor slakk i lagring 2	

<i>Kontrollpunkt</i>	<i>Henvi- sn. til forskrift</i>	<i>Kontrollmetode/virkning</i>	<i>Hovedgrunn for mangelmerk- nad</i>	<i>Bedøm- ming</i>
1.1.15 <i>Slaglengder</i>		tilpasning bil/tilhenger) Slakk i lagring for hevarmaksel og splines kontrolleres med bendeverktøy. Grunninnstilling normalt ca. 90° ved full brems. (Grunninnstillingen kan brukes for justering av bremsevirkning ved tilpasning bil/tilhenger.) Kontroller at ikke støtstang tar borti klokkebunnen. Grunninnstilling tilnærmet lik på hver side av samme aksel. Klokkedimensjon/tillatt slaglengde: 16/44 mm 20/44 mm 24/44 mm 30/51 mm 36/57 mm «Langslag» – klokker: 75 mm 75 mm 75 mm 75 mm 75 mm Det finnes klokkedimensjoner «mellom» de oppførte. Fjærbremseklokker har kort slag. Slaglengden kan også kontrolleres ved å måle klaringen mellom trommel og bånd.	Støtstang tar i klokkebunnen 2 Hevarm – vinkelstilling vesentlig ulik 2	
1.1.16 <i>Akkumulatorer/ tanker/tappekraner</i>	Ktk § 23–2/2.20	Kontroller for skader/korrosjon/innfesting/ lekkasje/funksjon av tappekraner	Kraner ikke montert 1 Kraner defekt 1 Tank – korrosjon 1 Lekkasje på tank 2 Defekte tappekraner 1	
1.1.17 <i>Frostbeskytter</i>	Ktk § 23–2/2.19	Kontroll av frostbeskytter. Amerikansk type (Volvo, Scania) kontrolleres med motor i gang før kompressor kopler ut. På tysk type beveges håndtak for sommer-/vinterstilling. Avhengig av årstid kontrolleres væskeni- vå. Lufttørker kontrolleres ved å se om det er vann på tankene (den første). Dersom det ikke er manometer i bilen, må det koples inn manometre. Kretstankene tappes vekselvis. Under et visst trykk (ca. 4 bar) skal bare trykket i den krets som tappes, synke. Ved tapping av tank for parkbrems og tank(er) for andre formål, skal ikke trykket på bilens manometer synke under en viss verdi (ca. 4 bar). Tapp mateledningen. Kontroller at det blir stående igjen trykk på bilen (min. 3,3 bar).	Frostbeskytter – fungerer ikke 1 Frostbeskytter – luftventil lekk 1 Håndtak kan ikke beveges 1 Lite eller ingen væske 1 Beholder renses 1 Vann i tanker 1	
1.1.18 <i>Kretsbeskytt- elsesventil</i>	71/320 Vedl. I/ 2.2.1.2.6, 2.2.1.15, 2.2.1.16 Ktk § 23–2/2.21 Ktk § 23–3/3.21	Under et visst trykk (ca. 4 bar) skal bare trykket i den krets som tappes, synke. Ved tapping av tank for parkbrems og tank(er) for andre formål, skal ikke trykket på bilens manometer synke under en viss verdi (ca. 4 bar). Tapp mateledningen. Kontroller at det blir stående igjen trykk på bilen (min. 3,3 bar).	Lekkasje mellom kretsene 2 Trykkfall under ca. 4 bar 2 Ikke trykksikringsfunksjon 2	
1.1.19 <i>Styring av tilhengerbrems (driftsbrems)</i>	71/320 Vedl. I/ 2.2.1.18 Ktk § 23–3/24	Den ene kretsen tappes helt ned. Kontroller at det kommer regulert trykk i styreledningen når bremsepedalen betjenes. Gjenta det samme med den andre kretsen. Motoren bør gå under prøven.	Begge kretser styrer ikke tilhengerbrems 2	

<i>Kontrollpunkt</i>	<i>Henvisn. til forskrift</i>	<i>Kontrollmetode/virkning</i>	<i>Hovedgrunn for mangelmerknaad</i>	<i>Bedømming</i>
1.1.20 <i>Kopling for tilhengerbrems</i>	71/320 Vedl. I/ 2.1.3 Ktk § 23–3/22,23	Mateledning til høyre sett mot bilens koplingsdel. NB! Koplingsdelen på bilen må stå riktig (håndtaket til venstre hvis duomatic). Koplingen skal ha ventil som automatisk stenger for luft fra bilen.	Kopling defekt 2 Lekkasje i kopling 2 Kopling mangler 2 Feil plassering 2 Muligheter for feilkopling 2 Ikke ventil i kopling 2	
1.1.21 <i>Motorbrems/ tilleggsbrems (mellomakselbrems/ retarder)</i>	71/320 Vedl. I/ 2.2.1.19	Kontroller ved prøvekjøring (opplysning fra fører) at eventuell tilleggsbrems virker og er regulerbar, og at motorbremsen virker	Tilleggsbrems defekt 1 Tilleggsbrems ikke regulerbar 1 Motorbrems defekt 1 Lekkasje i motorbrems 1	
1.1.22 <i>Automatisk brems (på tilhenger) (automatisk tilsetning av driftsbrems ved trykkfall i mateledning)</i>	71/320 Vedl. I/ 2.2.2.9, 2.2.1.18.4.2 Ktk § 23–7/1.2, 20,21	Kontroller at driftsbremsen på tilhenger settes til ved å ta ut bremsekoplingen slik at mateledningen tømmes. Biler registrert etter 1. oktober 1992, skal være slik at automatisk brems på tilhenger også trer i funksjon ved stor lekkasje i styreledning. Dette skjer ved at trykket i mateledningen skal synke til 1.5 bar i løpet av 2 sek. ved fullbrems og stor lekkasje i styreledningen. (Hull i styreledning må minst være 6 mm i diameter).	Automatisk brems går ikke på 2 Trykket i mateledningen faller ikke til 1.5 bar på 2 sek 2	
1.1.23 <i>Rangerings ventil (på tilhenger)</i>	71/320 Vedl. I/ 2.2.2.11	Kontroller rangeringsventil ved å trykke på ventilknappen. Knappen skal alltid stå i ytre stilling (fjære tilbake).	Ventilknappen fjærer ikke tilbake 2 Lekkasje i rangeringsventilen 2 Ventilen sitter fast 2	

1.2 BREMSEVIRKNING

1.2.1 *Driftsbremseanlegg* 71/320 Vedl. II, Ktk § 23–2/3, § 23–3/12, 13, § 23–7/14

Ved prøving av bremsevirkning, skal det alltid vurderes/beregnes om kjøretøyet vil tilfredsstillende kravene ved tillatt totalvekt.

Når kjøretøyets konstruksjon/utforming gjør det mulig, kan bremsevirkning vurderes/beregnes ved bruk av bremseprøver.

Kravet til bremsevirkning er i forskriften fastsatt ved kjøring på veg med måling av retardasjon/stopplengde.

Forskriftens krav til prøvehastighet-betjeningskraft-retardasjon-stopplengde:

Personbil: 80 km/t-500N/5.8 m/s² –51 m.

Annen bil med totalvekt under 3.501 kg:

* registrert før 1. oktober 1992: 70 km/t-700N-4.4 m/s² –53 m.

* registrert etter 1. oktober 1992: 80 km/t-700N-5.0 m/s² –61 m.

Bil med totalvekt f.o.m. 3.501 kg (unntatt buss):

* registrert før 1. oktober 1992: 50 km/t-700N-4.4 m/s² –29 m.

* registrert etter 1. oktober 1992: 60 km/t-700N-5.0 m/s² –37 m.

Buss: 60 km/t-700N-5.0 m/s² –37 m.

Tilhenger:

* registrert før 1. oktober 1992: 60 km/t-zt=0.45

* registrert etter 1. oktober 1992: 60 km/t-zt=0.50 (Semitrailer:zt=0.45)

I tillegg til «retardasjon» og «stopplengde», brukes begrepet «bremsevirkning» («tall for retardasjon», «tall for bremsekraft»)

$z = ((\text{Bremsekraft}/\text{Kjøretøyvekt}, \text{Kp}/\text{Kg}, \text{N}/\text{Kg} \times 10, \text{daN}/\text{Kg}, \text{Retardasjon m/s}^2 / \text{Tyngdens akselerasjon m/s}^2) = (\text{Retardasjon}/10)) (\text{tyngdens akselerasjon}, g=10 \text{ m/s}^2)$

For kjøretøy med trykkluftmekanisk hjulbrems, skal bremsevirkningen ($z_t = \text{Maks. bremsekraft}/\text{Tillatt totalvekt}$) beregnes og føres opp på kontrollseddelen.

Se under post B i kontrollveiledningen.

Generelt ved prøving av bremses i bremseprøver:

– Dekktrykket bør være riktig

– Bremsene bør være litt «varmkjorte».

– Øk trykket langsomt ev. la forholdene stabilisere seg før trykk og bremsekraft registreres for å eliminere feil pga. lange trykkledninger til måleinstrumentet.

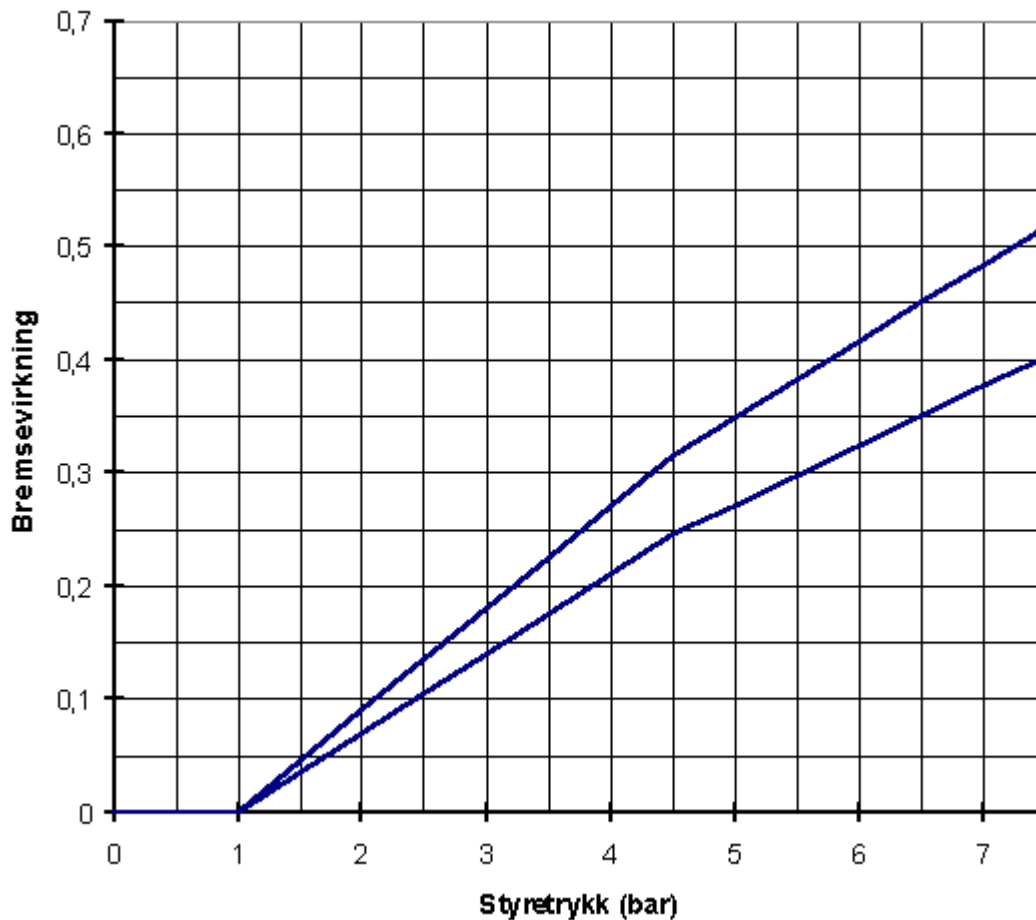
– Ved måling av bremsekraft for å vurdere/beregne bremsevirkning og/eller skjevhet mellom hjul på samme aksel, brukes gjennomsnittsverdien når bremsekraften pulserer.

<i>Kontrollpunkt</i>	<i>Henvisn. til forskrift</i>	<i>Kontrollmetode/virkning</i>	<i>Hovedgrunn for mangelfmerknad</i>	<i>Bedømming</i>
<p>– Registrering av skjevhet gjøres når (eller umiddelbart før) det første hjulet stopper.</p> <p>– Registrering av pulsering på rulleprøver gjøres når den øvre bremskraften er:</p> <p>Ca. 100 daN for kjøretøy med tillatt totalvekt mindre eller lik 3.500 kg</p> <p>Ca. 300 daN for kjøretøy med tillatt totalvekt over 3.500 kg og til og med 12.000 kg</p> <p>Ca. 600 daN for kjøretøy med tillatt totalvekt over 12.000 kg</p> <p>– Ved oppregning er det viktig at det er høy aksellast for å få ut høy bremskraft. Ved måling av ulastet trekslet bil, er det derfor gunstig at løftbar løpeaksel er senket når bremskraft på foraksel måles og at den er hevet når bremskraft på drivaksel måles.</p> <p>– Ved kontroll mot «bremselinjene» det etterfølgende diagram, skal bremskraften måles slik som kjøretøyet kjøres på veg med den aktuelle last. Løftbare aksler prøves for seg for å vurdere om bremskraften er rimelig.</p> <p><i>A. Biler med hydraulisk bremseanlegg, med vakuum/hydraulisk hjelpekraft og med hydraulisk fremmedkraftbremseanlegg</i></p>				
<i>Måling på bremseprøver</i>				
		Hver aksel bremses med økende bremskraft på bremseprøver. Bremsvirkning på akslene og kjøretøyet som helhet vurderes.	Personbil: zt < 0.50 2 (3) Buss: zt < 0.50 2 (3)	
			Varebil/kombinert bil t.o.m 3.500 kg – reg. før 1. oktober 1992: zt < 0.45 2 (3) – reg. etter 1. oktober 1992: zt < 0.50 2 (3)	
			Andre biler – reg. før 1. oktober 1992: zt < 0.43 2 (3) – reg. etter 1. oktober 1992: zt < 0.45 2 (3)	
			Åpenbare feil i bremskraftfordelingen mellom for- og bakaksel. 2	
		Skjevhet måles ved (umiddelbart før) hjulstopp	Forskjellig bremskraft mellom hjul på samme aksel større enn 30% av høyeste verdi 2 (3)	
		Pulsering vurderes ved prøvekjøring eller måles på bremseprøver	Vesentlig pulsering ved prøvekjøring eller mer enn 30% av høyeste verdi ved måling 2	
<i>B. Biler med trykkluftmekanisk/-hydraulisk gjennomgående/fremmedkraftbremseanlegg som ikke skal trekke tilhenger</i>				
<i>Prøving på bremseprøver:</i>				
		Hver aksel bremses med økende trykk/bremskraft på bremseprøver. Bremsvirkning på akslene og kjøretøyet som helhet vurderes hvis den ikke kan beregnes.(se nedenfor)		
		Skjevhet måles ved (umiddelbart før) hjulstopp (maks. brems)	Forskjell i bremskraft mellom hjul på samme aksel større enn 30% av høyeste verdi 2	
		Pulsering vurderes ved prøvekjøring eller måles på bremseprøver	Vesentlig pulsering ved prøvekjøring eller mer enn 30% av høyeste verdi ved måling 2	
<i>Beregning av bremsevirkning</i>				
<i>1. Fullastet eller tilnærmet fullastet bil (alle typer bremseanlegg)</i>				
		Bremskraften for hver aksel registreres på bremseprøver ved fullt trykk i bremesyndler/-klokke (det samme hver gang) og bremsevirkningen, zt, beregnes (dersom det blir hjullåsning før fullt trykk, beregnes det som i Pkt. 2)	Bremsevirkning: Personbil: zt < 0.50 2 (3) Buss: zt < 0.50 2 (3) Andre biler reg. før 1. oktober 1992: zt < 0.43 2	

Kontrollpunkt	Henvi- sn. til forskrift	Kontrollmetode/virkning	Hovedgrunn for mangelmerk- nad	Bedøm- ing
	<i>NB! For biler med trykkluftmekanisk bremseanlegg, skal zt beregnes og føres på kontrollseddelen</i>	$zt = (\text{Sum målt bremsekraft} \times R / \text{Tillatt totalvekt})$ Tillatt totalvekt finnes i vognkortet. R er en rullerprøvefaktor som er forholdet mellom bremsevirkning på veg og bremsevirkning målt på rulleprøver. Som rulleprøvefaktor brukes 1.0 dersom ikke annet foreligger fra Vegdirektoratet	reg. etter 1. oktober 1992: $zt < 0.45$ Alle $zt < 0.35$	
	<i>2. Tom eller dellastet bil med trykkluftmekanisk bremseanlegg:</i>	Bremsekraft (B målt) og trykk (p målt) i klokke eller tilsvarende, registreres for hver aksel på bremseprøver ved hjulstopp. Maksimal teoretisk bremsekraft (B maks) ved beregningstrykket (p ber) beregnes for hver aksel: $(M \text{ maks.} = B \text{ målt} \times p \text{ ber} \times R / p \text{ målt})$ Hvis det ikke foreligger oppgave fra Vegdirektoratet om annen rulleprøvefaktor, brukes 1.0. Hvis ikke kjøretøyfabrikanten har oppgitt beregningstrykk (p ber), brukes 6.5 bar.		
	<i>NB! zt-verdien føres på kontrollseddelen</i>	Kontroller at man minst får beregningstrykket i klokka (den lastavhengige bremsekraftregulatoren må stå i fullastposisjon). Ved hjulstopp under 2,0 bar, settes p målt til: 2,0 bar. Dersom den oppregnede zt er for lav, bør det gjøres prøve med noe last. B maks. for alle aksler summeres og bremsevirkningen beregnes: $(zt = \text{Sum } B \text{ maks} / \text{Tillatt totalvekt})$		
	<i>Kontroll mot referanseverdier</i>	Dersom det foreligger referanseverdier for prøve av det aktuelle kjøretøyet på bremseprøver, vurderes bremsekraftene mot disse.	Bremsekraft under referanseverdi 2 (3)	
	<i>C. Biler med trykkluftmekanisk/-hydraulisk fremmedkraftbremseanlegg som skal trekke tilhenger samt tilhenger Prøving på bremseprøver</i>	Alle aksler bremses med økende trykk/bremsekraft på bremseprøver med manometer tilkoplede styreledningen. Registrer styretrykket ved begynnende bremsing (startetrykk)	Startetrykk over 1 bar 2	
	<i>Beregning/vurdering av bremsevirkning</i>	<i>Beregning/vurdering av skjevhet, pulsering og bremsevirkning gjøres som under pkt. B</i>		
	<i>NB! For kjøretøyer med trykkluftmekanisk bremseanlegg skal zt beregnes og føres på kontrollseddelen</i>	– For bil som skal trekke tilhenger, skal beregningstrykket normalt være 6.5 bar. Dersom trykket i bremseklokkene (uregulert) er høyere enn styretrykket, skal beregningstrykket være trykket i klokken når styretrykket når 6.5 bar ved jevn trykkøkning. – For tilhenger er beregningstrykket 6.5 bar.		

Kontrollpunkt	Henvisn. til forskrift	Kontrollmetode/virkning	Hovedgrunn for mangelmerknaad	Bedømming
Kontroll av bremsevirkning ved aktuell last		<p>Kjøretøyer registrert før 1. oktober 1992 og andre kjøretøyer som har automatisk lastavhengig bremsekraftregulator, skal kontrolleres mot «bremselinjene» i det etterfølgende diagram</p> <p>Bremsevirkningen beregnes ved å summere bremsekraften for alle aksler ved samme styretrykk (det laveste trykk som gir hjulstopp), multiplisere summen med rulleprøvefaktoren og dele med den aktuelle vekt: $(zt = \text{Sum } B \text{ målt } \times R / \text{Aktuell vekt})$ Dersom det ikke foreligger oppgave fra Vegdirektoratet om rulleprøvefaktor for det aktuelle kjøretøyet, brukes 1.0.</p> <p>Hver aksel kan også beregnes for seg og den samlede virkning for kjøretøyet vurderes i forhold til «bremselinjene»</p> <p><i>Kjøretøyet måles slik det kjøres, men eventuelle løftbare aksler prøves for normal bremsevirkning.</i></p> <p>Den (de) beregnede z-verdi(er) plottes z unormalt høyt over inn i det etterfølgende diagram ved «bremselinjene» for det (de) aktuelle styretrykk kjøretøy uten ABS 2</p> <p>Sammenlign med den beregnete zt-verdi. z under linje 0.45 2 z under linje 0.35 3</p> <p>Dersom kjøretøyet ligger over «bremselinjene», men zt-verdienen for lav, kan den lastavhengige bremsekraftregulatoren være feil innstilt.</p>		
Kontroll mot referanseverdier		<p>Dersom det foreligger referanseverdier for prøve av det aktuelle kjøretøyet på bremseprøver, vurderes bremsekraftene mot disse.</p>	Bremsekraft under referanseverdi 2 (3)	

Kontrollpunkt	Henvisn. til forskrift	Kontrollmetode/virkning	Hovedgrunn for mangelmerkna	Bedømming
---------------	------------------------	-------------------------	-----------------------------	-----------



NB! Når brømsvirkningen er målt på brømsprøver, skal de målte verdier multipliseres med en «brømsprøvefaktor» før de sammenlignes med korridoren. Dersom denne faktoren ikke er kjent for det aktuelle kjøretøyet, brukes faktoren 1.0.

1.2.2 Nødbremseanlegg

17/320 Vedl. II
Ktk § 23-2/2.3,2.7
Ktk § 23-3/14

NB! Kontrollen (prøve) gjelder bare kjøretøy med særskilt nødbremseanlegg.

Forskriftenes krav til prøvehastighet-betjeningskraft-retardasjon-stopplengde:

Personbil: 80 km/t-Fot:500N/Hånd:400N-2.9 m/s² -93 m

Buss: 60 km/t-Fot:700N/Hånd:600N-2.5 m/s² -64 m

Varebil: 70 km/t-Fot:500N/Hånd:400N-2.2 m/s² -96 m

Lastebil ≤ 12t: 50 km/t-Fot:700N/Hånd:600N-2.2 m/s² -51 m

Lastebil > 12t: 40 km/t-Fot:700N/Hånd:600N-2.2 m/s² -34 m

Brømsvirkningen måles/vurderes

Nødbremse for dårlig brømsvirkning 2

1.2.3 Parkeringsbremseanlegg

Kravet til parkeringsbremseanleggets virkning er at det skal holde kjøretøyet i ro i en bestemt helning. For kjøretøyer registrert før 1. oktober 1992, er helningen 16% (tilsvarende en vinkel på 9.1 og en brømsvirkning $z = 0.158$). For kjøretøyer registrert etter 1. oktober 1992, er helningen 18% (tilsvarende en vinkel på 10.2 og en brømsvirkning $z = 0.177$). Biler registrert etter denne datoen skal også kunne holde bil og tilhenger lastet til tillatt vogntogvekt for bilen i ro i en helning på 12% (tilsvarende en vinkel på 6.8). (Dette betyr eksempelvis en brømskraft på ca. 58440 N for tillatt vogntogvekt 50 tonn.)

Vurdering av brømsvirkning:

Regulerbar parkbremse prøves vanligvis på brømsprøver

Parkbremse for dårlig brømsvirkning 2

<i>Kontrollpunkt</i>	<i>Henvisn. til forskrift</i>	<i>Kontrollmetode/virkning</i>	<i>Hovedgrunn for mangelmerkna</i>	<i>Bedømming</i>
		NB! Vær oppmerksom på at statisk friksjon mellom trommel/skive og belegg som regel er høyere enn glidende friksjon.		
		Kontroller skjevhet. NB! Vær oppmerksom på fjærbrudd i fjærbrems		Forskjell i bremskraft > 50% av høyeste verdi 2
2. Styring (Ktf kap. 21, Ktk kap. 18)				
2.1 Ratt/rattaksel/dødgang		Kontroller at rattet er i orden og riktig for bilen.	Kryss på rattaksel defekt 2 Feil/defekt ratt 2	
		Kontroller rattaksel fra ratt til snekke/tannstang.	Skade/slitasje på rattaksel 2 Skade/slitasje på ledd 2 Stor dødgang 2 (3)	
2.2 Snekke/tannstang/styredemper/servo		Kontroller at snekke/tannstang går lett og at innfestingen er i orden.	Lekkasje i snekke 2	
		Kontroller styredemper.	Lekkasje i servopumpe 2 Defekte slanger 2	
		Med motor i gang kontrolleres for lekkasje i hjelpekraftstyring.	Lekkasje i tannstang 2 Slitasje i hjelpesnekke 2 Defekt mansjett på styring 2 Tannstang – løs innfesting 2 Snekke – løs innfesting 2 Tannstang – treg 2 Snekke – treg 2 Styredemper – stor slakk 2 Styredemper – lekkasje 2 Styredemper defekt 2	
2.3 Ledd		Kontrollerer slakk.	Lekkasje i hjelpekraftstyring 1 (2) Stor slitasje i ledd 2 (3) Stor slitasje i kuler 2 (3) Stor slitasje i indre endelegg 2 (3) Stor slitasje i overføringsledd 2 (3) Stor slitasje i ytre endelegg 2 (3) Stor slitasje i ledd/parallelstang 2 (3) Stor slitasje i ledd/styrestag 2 (3) Stor slitasje i ledd/styrearmer 2 (3)	
2.4 Retningsstabilitet/selvoppretting		Kontrolleres ved prøvekjøring.	Dårlig selvoppretting 2 Dårlig retningsstabilitet 2 (1) Lugger i rattet 2 Trekker til venstre 2 (1) Trekker til høyre 2 (1)	
3. Sikt (Ktf kap. 30, 31 Ktk kap. 27, 28)				
3.1 Frontvindu/vinduer	Ktf kap. 31 Ktk kap. 28	Visuell kontroll. I et synsfelt foran føreren som: – på biler med totalvekt ≤ 3.500 kg er 30 cm bredt, symmetrisk i forhold til rattsentret og innenfor vinduspuserfeltet, – på biler med totalvekt > 3.500 kg er 30 x 30 symmetrisk i forhold til rattsentret og med midtpunktet ca. 70 cm over sitteputen, skal det ikke forekomme skader med utstrekning over 10 mm, heller ikke den «matte flekken» etter reparasjon skal ha utstrekning over 10 mm. Utenfor synsfeltet godtas skader, sprekker osv. ev. reparert, når de ikke har vesentlig betydning mht. sikt og sikkerhet	Skade på frontvindu pga. striper 2 Slitt frontvindu 2 Skade på vindu 2 Vesentlig nedsatt sikt fra førerplass 2 Løst frontvindu 2	

<i>Kontrollpunkt</i>	<i>Henvisn. til forskrift</i>	<i>Kontrollmetode/virkning</i>	<i>Hovedgrunn for mangelferksnad</i>	<i>Bedømming</i>
3.2 <i>Vinduspussere/-spylere på frontrute</i>	Ktk § 28–2 nr. 2 Ktf § 31–2 nr. 2	Prøves inspiseres	Utslitte pusserblader 1 Defekte vinduspussere 1 Defekte spylere 1 Slitte vinduspusser gjennomføringer 1 Ikke 2 hastigheter på vinduspusser 1 Vinduspussere justeres 1 Vindusspylere justeres 1 Selvparkering defekt 2	
3.3 <i>Speil</i>	Ktf kap. 30 Ktk kap. 27	Visuell kontroll	Virksom speilflate mindre enn kravet 1 (2) Feil plassering av speil 1 (2) Feil antall speil 1 (2) Speil er ikke ettergivende 1 (2)	
4. <i>Lys/refleks/elektrisk</i> (Ktf kap. 27, 28 Ktk kap. 24, 25 direktiv 76/756/EØF sist oppdatert ved direktiv 91/663/EØF)				
4.1 <i>Fjernlys</i>	Ktf § 28–2/1 Ktk § 25–2/1	Visuell kontroll av lykter/glass/reflektor Vurder, ev. mål med luxmeter, om lyset har tilstrekkelig styrke Kontroller at lyset ikke er for sterkt ved å summere samlet lysstyrke fra alle fjernlys som kan lyse samtidig: – lykter tatt i bruk før 1. januar 1994: maks. 480 lux eller sum referansetall angitt på lyktene maks. 100 – lykter tatt i bruk etter 1. januar 1994: maks. 360 lux eller sum referansetall angitt på lyktene maks. 75 Kontroller lykteinnstilling	Fjernlys – defekte pærer 1 Fjernlys – defekte reflektorer 2 Fjernlys – sprukket glass 1 (2) Fjernlys – matte reflektorer 2 Fjernlys – ulovlige pærer 1 Fjernlys – ulovlige lykter 1 (2) Fjernlys – for liten lysstyrke/mindre enn 32 lux på 25 m 2 Fjernlys – for stor samlet lysstyrke 2 Flere enn 4 fjernlys 2 Fjernlys – feil innstilling 2	
4.2 <i>Nærlys</i>	Ktf § 28–2/2 Ktk § 25–2/2	Visuell kontroll av lykter/glass/reflektorer/merking Kontroller lykteinnstilling. Kontroller fjern-/nærlys regulering	Nærlys – feil innstilling 2 Nærlys – defekte pærer 1 Nærlys – defekte reflektorer 2 Nærlys – sprukket glass 1 (2) Nærlys – matte reflektorer 2 Nærlys – ulovlige pærer 1 (2) Nærlys – ulovlige lykter 1 (2) Fjern-/nærlysregulator def. funksjon 1 (2)	
4.3 <i>Parkeringslys</i>	Ktf § 28–2/3 Ktk § 25–2/3	Kontroller antall, farge, funksjon og tilstand	Parkeringslys – feil antall 1 (2) Parkeringslys – feil farge 1 (2) Parkeringslys – feil funksjon 1 (2) Parkeringslys – defekter 1 (2)	
4.4 <i>Markeringslys</i>	Ktf § 28–2/4, § 28–15/1 Ktk § 25–2/4, § 25–15/1	Kontroller antall, farge, plassering, funksjon, tilstand (Påbudt når bredden er $\geq 2,30$ m)	Markeringslys – feil antall 1 Markeringslys – feil farge 1 Markeringslys – feil plassering 1 Markeringslys – feil funksjon 1 (2) Markeringslys – defekter 1 Markeringslys ikke montert (bil > 2,3 m bredde) 1 (2)	
4.5 <i>Retningslys</i>	Ktf § 28–2/5, § 28–15/3 Ktk § 25–2/5, § 25–15/3	Kontroller antall, farge, plassering, funksjon, tilstand, bryter	Retningslys – feil antall 1 Retningslys – feil farge 2 Retningslys – feil funksjon 2 Retningslys – løst 1 Retningslys – defekter 2 Retningslys – feil plassering 2	

<i>Kontrollpunkt</i>	<i>Henvisn. til forskrift</i>	<i>Kontrollmetode/virkning</i>	<i>Hovedgrunn for mangelferksnad</i>	<i>Bedømming</i>
4.6 Nødsignallys	Ktf § 28–2/6 Ktk § 25–2/6	Kontroller bryter/funksjon	Nødsignallys – feil funksjon 2 Nødsignallys – defekt bryter 2	
4.7 Baklys	Ktf § 28–2/7, § 28–15/5 Ktk § 25–2/7, § 25–15/5	Kontroller antall, farge, plassering, funksjon, tilstand	Baklys – feil antall 1 Baklys – feil farge 2 Baklys – feil funksjon 2 Baklys – defekter 2 Baklys – for stor lysstyrke 2	
4.8 Stopplys	Ktf § 28–2/8, § 28–15/6 Ktk § 25–2/8, § 25–15/6	Kontroller antall, farge, plassering, funksjon, tilstand	Stopplys – feil antall 1 Stopplys – feil farge 2 Stopplys – feil funksjon 2 Stopplys – defekter 2 (1)	
4.9 Lys for kjennemerke	Ktf § 28–2/10, § 28–15/8 Ktk § 25–2/10, § 25–15/8	Kontroller tilstand, funksjon. Vurder belyningsstyrke	Skiltlys – mangler 1 skiltlys – svakt lys 1 Skiltlys – feil funksjon 1 Skiltlys – defekter 1 Skiltlys – blender 1	
4.10 Andre lys	Ktf § 28–2/11, 12 § 28–3 Ktk § 25–2/11,12 § 25–3	Kontroller antall, farge, plassering, kopling, funksjon, tilstand, innfesting	Ryggelys – defekt 1 Ryggelys – for mange (kun 2 stk.) 1 Arbeidslys – feilkoplet 1 (2) Arbeidslys – virker ikke 1 Roterende varsellys defekt 2 Ekstra hjelpelys – feil antall 1 Ekstra hjelpelys – defekt glass 1 Ekstra hjelpelys – feil farge 2 Ekstra hjelpelys – feil funksjon 2 Ekstra hjelpelys – feil plassering 2 Ekstra hjelpelys – feil kopling 2 Ekstra hjelpelys – dårlig innfesting 1 Ekstra hjelpelys – ulovlige lykter 1 (2) Ekstra hjelpelys – flere enn tillatt 1 (2)	
4.11 Refleks	Ktf § 28–2/9, § 28–3/5,6, § 28–15/2,7 Ktk § 25–2/9,6 § 25–3/5 § 25–15/2,7	Kontroller antall, farge, plassering, merking, tilstand	Refleks – defekter 1 Refleks – feil antall 1 Refleks – feil farge 1 Refleks – feil plassering 1 Refleks – feil type 2 Refleks – mangler 2	
4.12 Varsellamper for lys	Ktf § 28–2/1,4, 6.3, 12.4.2, § 28–3/8.3, 10.6	Kontroller alle varsellamper for lys: (retningssignallys, nødsignallys, tåkebaklys, fjernlys, taxilampe, arbeidslys)	Varsellamper for lys defekt 1 Varsellamper for retningslys defekt 1 Varsellamper for nødsignallys defekt 1 Varsellamper for tåkebaklys defekt 1 Varsellamper for fjernlys defekt 1 Varsellamper for arbeidslys defekt 1 Varsellamper for taxilampe defekt 1 Varsellamper for roterende lys def. 1	
4.13 Elektrisk ledningsnett	Ktf § 27–1/1 Ktk § 24–1/1	Visuell kontroll av tilstand/føring/klamring særlig med tanke på brannfare	El.ledninger – skader 2 El.ledninger – manglende klamring 2 El.ledninger – feil føring 2 Batteri ikke festet 2	

<i>Kontrollpunkt</i>	<i>Henvisn. til forskrift</i>	<i>Kontrollmetode/virkning</i>	<i>Hovedgrunn for mangelmerkna</i>	<i>Bedømming</i>
4.14 <i>Elektrisk forbindelse bil/tilhenger</i>		Kontroller tilstand på kabel, støpsel og kontakt	Tilhengerkontakt – defekt 1 Tilhengerkontakt – defekt klamring 1 Tilhengerkontakt – defekt gjennomføring 1 Tilhengerkontakt – innfesting 1	
5. <i>Aksler/hjuloppheng/fjærer/støtdempere/hjul/dekk</i> (Ktf kap. 12, 13 Ktk kap. 9, 10 Fob § 1–4, § 4–3)				
5.1 <i>Aksler</i>	Ktf § 12–1, § 12–5 Ktk § 9–1, § 9–5	Hjulakslene kontrolleres for sprekker/skader	Aksel – løse bolter/muttere 2 Foraksel – defekte drivakselmansjett 1 Foraksel – defekte drivakslar 2 Aksel – farlig rust i innfesting 2 Aksel – slitt gummifeste lenkearmar 2 Aksel – slitte lenkearmar 2 Aksel – skader 2 Aksel – svakheter 2 Aksel – defekter 2 Opplagring boggiaksel 2 Stor kingboltslitasje 2	
5.2 <i>For-/bakstilling</i>		Kontrolleres med sporprøver/forstillingsapparat/ «cross-check»/bendeverktøy. Vurderes ut fra dekkslitasje mv. Kontroller innfestinger, foringer, kuler og ledd. Kingbolt kontrolleres ved å løfte og tilføre hjulene sidekreter nederst i oppjekket tilstand	Stor aksialklaring kingbolt 2 Foraksel – dårlig innfestinger 2 Foraksel – slakk i innfestinger 2 Bakaksel – dårlig innfestinger 2 Bakaksel – slakk i innfestinger 2 Foraksel – stor toe-in 1 Foraksel – stor toe-out 2 Forstillingskontroll med målebrev 2 Slitt bærekule 2 Slitt bærebry 2 Slitt casterstag 2	
5.3 <i>Fjærer/luftbelger</i>	Ktf § 12–1, § 12–5 Ktk § 9–1, § 9–5	Kontroller fjærer, anlegg, draband, senterbolter, fjærbolter/foringer, stag mv. Kontroll av skader på luftbelger/tilstand på nivåventiler, luftledninger, tanker mv. Kontroller for lekkasjer	Stor slitasje på fjærbolter 2 Stor slitasje på foringer 2 Brudd i fjærblad 2 (3) Løse dragband 2 (3) Løse senterbolter 2 (3) Slakk i staginnfestinger 2 Dårlig fjærinnfesting 2 Luftlekkasjer 2 Luftbelg skadet 2 Luftledninger skadet 2 Feil lufttrykk i belger 2 Nivåventiler skadet 2 Lufttanker skadet 2	
5.4 <i>Stabilisatorer</i>	Fob § 4–3	Kontroller tilstand, innfesting og foringer	Stor slakk i foringer foran 2 Stor slakk i foringer bak 2 Stor slakk i kuler foran 2 Stor slakk i kuler bak 2 Stabilisator – alvorlige skader 2 Stabilisator – stor slakk i foringer 2	
5.5 <i>Støtdempere</i>	Ktf § 12–1, § 12–5 Ktk § 9–1, § 9–5	Kontroller innfesting og lekkasje. Vurder demping.	Støtdempere – slakk i innfesting 1 (2) Støtdempere – defekte gummiforinger 2 Støtdempere – lekkasje 2 Støtdempere – dårlig virkning 2	

<i>Kontrollpunkt</i>	<i>Henvisn. til forskrift</i>	<i>Kontrollmetode/virkning</i>	<i>Hovedgrunn for mangelmerkna</i>	<i>Bedømming</i>
5.6 <i>Dekk</i>	Ktf § 13–1, § 13–2, § 13–5 Ktk § 10–1, § 10–2, § 10–5 Fob § 1–4	Kontroller dekkenes spesifikasjoner mot vognkortet (dimensjon, lastindeks/lag, hastighetsmerking)/tilstand. Mønsterdybde måles i hovedrillene over ¾ av slitebanens bredde Min.: 1.6 mm på bil ≤ 3.500 kg Min.: 1.0 mm på bil/tilhenger > 3.500 kg Piggdekk: min. 3 mm	Feil dekk 2 Dekkskade 2	For liten mønsterdybde 1 (2, 3)
5.7 <i>Felger</i>		Kontroll av dimensjon (innpresning/sporvidde) mot vognkort. Kontroller for skader/deformasjoner. Avmontering av hjulkapsler kan være nødvendig (regnes ikke som demontering). Kontroll av eventuelle felgringer.	Feil felger 2 Feil sporvidde 2 Felg skadet 2 Felg deformasjoner 2 Feilmontert felgring 2 (3)	
5.8 <i>Hjullager</i>		Kontroller hjullagerslakk ved å løfte/vippe/vri hjulet. Roter hjulet.	Slakk i hjullager 1 Defekt hjullager 2 (3) Ulyd i hjullager 2 (3) Lekkasje fra hjulnav 2	
5.9 <i>Hjulmuttere/bolter</i>		Kontroller hjulmuttere/-bolter	Manglende hjulmuttere 2 (3) Manglende hjulbolter 2 (3) Skadde hjulmuttere 2 (3) Flere enn 20% av hjulmuttere/-bolter mangler eller er skadet 3	
6. <i>Bærende konstruksjon/karosseri/påbygg</i> (Ktf kap. 9, 11, 14, 15, 17, 18, 22, 32, 33, 36, 37, 38, 44, 45 Ktk kap. 6, 8, 11, 12, 14, 15, 19, 29, 30, 33, 34, 35, 41, 42, Rundskriv 42/67, 84/69)				
6.1 <i>Ramme/støtteben</i>		Visuell kontroll	Sprekker i ramme 2 Deformasjoner i ramme 1 (2, 3) Løse bolter/nagler i ramme 1 Skadde/defekte støtteben 2 Defekt løftemekanisme 2	
6.2 <i>Karosseri/påbygg</i>	Ktf kap. 11, 14, 15, 17, 37 Ktk kap. 8, 11, 18, 14, 34	Visuell kontroll	Dårlig innfesting av påbygg 2 (3) Skader/sprekker/deformasjoner i påbyggets konstruksjon 2 (3) Skilt mangler 1 (2) Skilt uleselig 1 (2) Farlig rust i bærende konstruksjoner 2 Farlig rust i tverrbjelker 2 Farlig rust i kanaler 2 Farlig rust i gulvseksjon 2 Farlig rust i skjermer 2 Farlig rust i dører 2 Utvendig farlig rust (hull mv.) 2 Tipp – skadet konstr./tipplås 2 Tipp – betj. Innretning/feilfunksjon 2	
<i>Tipp</i>		Prøves	Tippstøtte mangler 1 (2) Tippstøtte defekt 1 (2)	
<i>Kran</i>	Ktf kap. 37 og merkn. Ktk kap. 34 og Vedl.	Visuell kontroll av innfesting	Kran- defekter vedr. innfesting 2	
6.3 <i>Nødutganger</i>	Ktf § 8–1/12, kap. 17, Ktk § 5–1/12, kap. 14	Visuell kontroll	Nødutgang – blokkert 1 (2) Nødutgang – manglende 1 (2) Nødutgang – feil ved innretninger for å åpne 2 (1)	

<i>Kontrollpunkt</i>	<i>Henvisn. til forskrift</i>	<i>Kontrollmetode/virkning</i>	<i>Hovedgrunn for mangelmerkna</i>	<i>Bedømming</i>
6.4 Lastsikringsutstyr	Ktf kap. 45 Ktk kap. 42	Visuell kontroll	Nødutgang – mangler merking 1 Lastsikring – manglende forankringer 2 Lastsikring – skadde forankringer 2 Lastsikring – defekte forankringer 2 Lastsikring – feil ved aut. strammesystem 2 Surrekroker feil plassert 2 Surrekroker feil avstand 2	
6.5 Underkjøringshinder	Ktf kap. 33 Ktk kap. 30	Visuell kontroll	Defekt underkjøringshinder 2 Mangler underkjøringshinder 2 Deformert underkjøringshinder 2 Løst underkjøringshinder 2	
6.6 Sidehinder	Ktf kap. 44 Ktk kap. 41	Visuell kontroll	Defekt sidehinder 2 Manglende sidehinder 2 Deformert sidehinder 2 Løst sidehinder 2	
6.7 Skjerming av hjul	Ktf kap. 32 Ktk kap. 29	Visuell kontroll	Mangler skvettlapp 2 Feste skvettlapp 2 Skjerming av hjul defekt 2 Skjerming av hjul skadet 2 Skjerming av hjul ikke forskriftsmessig 2	
6.8 Reservehjulsholder		Visuell kontroll/ prøves ved tvil	Reservehjulsholder – defekter 2 Reservehjulsholder – skader 2 Reservehjulsholder – løs 2	
6.9 Eksosrør/lyddemper		Visuell kontroll	Eksosanlegg defekt 2 Fremre eksosrør defekt 1 (2) Bakre eksosrør defekt 1 (2) Eksoslekkasje 1 (2) Eksosrør innfesting defekt 1 (2)	
6.10 Drivstofftanker/-ledninger	Ktf kap. 22 Ktk kap. 19	Visuell kontroll	Lekkasje på drivstoffanlegg 2 Drivstoffledning dårlig festet 2 Drivstofftank – lekker 2 Drivstofftank – dårlig festet 2 Drivstofftank – korrosjon 2	
6.11 Dører/luker/karmer/lås	Ktf kap. 14 og 17 Ktk kap. 11 og 14	Visuell kontroll/prøving	Dører – skader 1 (2) Dørhengsler defekt/slitt 1 (2) Defekt dørlås 1 (2) Justere dørlås 1 Defekt karm 1 (2) Defekt luke 1 (2)	
6.12 Førersete/seter	Ktf kap. 18 Ktk kap. 15	Visuell kontroll/prøving	Førersete – dårlig innfesting 1 (2) Defekt førersete/pute 1 (2) Seter dårlig festet 1 (2) Innfesting av sete/rygg dårlig 1 (2)	
6.13 Tilhengerfeste/-svingskive/drag/-svingkrans	Ktf kap. 38 Ktk kap. 35	Visuell kontroll av trekkbjelke og innfesting Kontroll av tilhengerfeste/svingskive, innfesting og funksjon Kontroll av slitasje: Bolt diameter i bøyekopling maks. 2 mm under nominelt mål (i lengderetningen). Det finnes «lærer» for kontroll av bolt/dragøye og svingskive/kingpin	Tilhengerfeste – dårlig innfesting 2 Tilhengerfeste – skader 2 Tilhengerfeste – sprekker 2 Tilhengerfeste – løse bolter 2 Tilhengerfeste – dårlig funksjon 2 Trekkbjelke – dårlig innfesting 2 Trekkbjelke – skader 2 Trekkbjelke – sprekker 2 Trekkbjelke – løse bolter 2 Svingskive – skader på festemekanisme 2	

<i>Kontrollpunkt</i>	<i>Henvisn. til forskrift</i>	<i>Kontrollmetode/virkning</i>	<i>Hovedgrunn for mangelmerknaad</i>	<i>Bedømming</i>
		Ved sammenkoplete enheter kan slakk i tilhengerkoplingen vurderes ved å «lugge» trekkvognen fram og tilbake med brems på tilhengeren. Maks. slakk 4.5 mm for bøyekoplinger og 3 mm for kulekoplinger (store tilhengere) Kontroller tilhengerdrag for deformasjoner/ skader og innfesting i tilhengeren. Kontroller svingkrans. Maks. avstand mellom ringene, 3 mm over nominelt mål	Svingskive – defekt festemekanisme 2 Svingskive dårlig funksjon 2 Feil ved innfesting 2 Slakk større enn oppgitte toleranser 2 Tilhengerfeste for stor slitasje 2 Løs foring i dragøye 2 Skader/deformasjoner 2 Slakk i dragets lagring 2 Svingkrans – for stor slitasje 2 Svingkrans – løse skruer i innfesting 2	
		Slitasje i dragets lagring og i svingkransen kontrolleres/vurderes ved å bruke bendevertøy eller ved å «lugge» trekkvognen fram og tilbake og observere bevegelsen.		
7. Annet utstyr (Ktf kap. 8, 16, 29, 34, 35, 40, 41. Ktk kap. 5, 13, 26, 31, 32, 37, 38 Forskrift av 28. september 1993 nr. 910 om kjøre- og hviletid m.v. ved innenlandsk transport og transport innen EØS-området)				
7.1 Bilbelter	Ktf § 16–1, § 16–2 Ktk § 13–1, § 13–2	Visuell kontroll. Rulle og lås prøves	Bilbelter – skader på bånd/belter 2 Bilbelter – feil ved rulle/lås 2	
7.2 Låser/tyverisikring	Ktf kap. 34–1 Ktk kap. 31–1	Kontroller at tenningslås/rattlås/girlåser er i orden. (Bare krav om en av disse.)	Manglende tyverisikring 2 Feil ved tyverisikring 2 Defekt låsing 2	
7.3 Hastighetsmåler	Ktf kap. 35–1 Ktk kap. 31–1	Kontroller at den virker	Hastighetsmåler – virker ikke 2 Hastighetsmåler – åpenbart feil 2	
7.4 Hastighetsbegrensere	Ktf kap. 47–1 Ktk kap. 44–1	Kontroller at den er montert når det kreves etter forskriftene	Hastighetsbegr. – ikke montert 2 Hastighetsbegr. – plombering feil 2 Hastighetsbegr. – plombering brutt 2 Hastighetsbegr. – innstillingsplate feil 2	
		Kontroller plombering (dersom det er lett å komme til), innstillingsplate og at dekkdimensjonen er i overensstemmelse med det som er angitt på innstillingsplata. Dersom bilen har fartskriver, vurderes hastighetsbegrensers virkning ved å se på noen fartskriverskiver	Hastighetsbegr. – feil dekkdim. 2 Klar uoverensstemmelse mellom justert hastighet etter innstillingsplate og hastighet reg. på skiva 2	
7.5 Fartskriver	Forskrift av 28. september 1993 nr. 910 om kjøre- og hviletid m.v. ved innenlandsk transport og transport innen EØS-området.	Hvis fartskriver er montert, kontroller plombering, innstillingsplate og at dekkdimensjonen er i overensstemmelse med det som er angitt på innstillingsplata Kontroller at det foreligger dokumentasjon (kvittering e.l.) for at bilen har vært til to-årskontroll av fartskriver	Fartskriver – mangler dokumentasjon for to-årskontroll 2 Fartskriver – manglende plombering 2 Fartskriver – feil plombering 2 Fartskriver – feil 2 Fartskriver – innstillingsplata er eldre enn 6 år 2	
7.6 Lydsignal	Ktf kap. 29–1 Ktk kap. 26–1	Prøves	Lydsignal – ute av funksjon 1 Lydsignal – dårlig virkning 1 Lydsignal – for kraftig virkning 2	
7.7 Div. varselinnretninger	Ktf § 8–1/4.3, 10.4, 21	Kontroller varselinnretninger som ikke er omtalt før. (Varsel for	Varselinnretn. – feil/defekt 1 Varselinnretn. – for luker defekt 1	

Kontrollpunkt	Henvisn. til forskrift	Kontrollmetode/virkning	Hovedgrunn for mangelmerkna	Bedømming
7.8 Varseltrekant	Ktk § 5–1/4.3, 10.4, 21 Ktf kap. 41–1 Ktk kap. 38–1	dører/luker/funksjoner i påbygg mv.) Kontroller at den er til stede	Varselinnretn. – for dører defekt 1 Varselinnretn. – sommer defekt 1 Varseltrekant mangler 1 Varseltrekant defekt 1	
7.9 Brannslukker	Ktf § 8–1/4.1, § 40–1, § 40–2, Ktk § 5–1/4.1, § 37–1, § 37–2	I kjøretøy hvor det er krav om brannslukker, skal det være montert godkjent brannslukker. Kontroller at manometer viser riktig verdi. Apparat skal være merket med siste kontrolldato.	Brannslukker – apparat mangler 2 Brannslukker – feil plassert 1 (2) Brannslukker – feil ved trykk 1 (2) Brannslukker – dato eldre enn 12 md. 1	

8. Miljø (Ktf kap. 24 og Vedlegg, Ktk kap. 21 og Vedlegg, Ktf kap. 25, Ktk kap. 22 (*unntatt § 22–2*), Ktf kap. 27, Ktk kap. 24)

Lave temperatur- eller vindforhold som umuliggjør pålitelig måling av støy, avgass og røk, *skal ikke* medføre fornyet innkallelse.

8.1 Støy

Kjøretøy registrert før 1. oktober 1992 Ktk § 21–1 – 6 Observer støynivå Unormal støyutvikling 2

Kjøretøy registrert etter 1. oktober 1992. Ktf § 24–1, nr. 4, 1. Dersom eksosanlegget ser ut til å være av original type eller av tilsvarende erstatningstype (ikke ombygd til «effektanlegg» o.l.) og det ikke har hørbare lekkasjer, hør etter om kjøretøyets støybilde og støynivå er normalt for kjøretøyklassen ved å gi gasstøt fra tomgang. Dersom det er tvil om eksosanleggets «originalitet» eller at støybildet og/eller støynivået synes å være unormalt, skal kjøretøyet støymåles.
2. Støyen måles etter standstøymålemetoden.
Målingen foretas på stillestående kjøretøy. Kontroller at eksosanlegget ikke har lekkasje.
Måleområde:
– Målingen skal foretas utendørs på en plass som ikke har store akustiske forstyrrelser. Bakgrunnsstøyen skal være minst 10 dB(A) under det målte støynivået fra kjøretøyet. Vær spesielt oppmerksom på vindstøy. Enhver flat, åpen plass med dekke av betong, asfalt, fast grus, is eller hardpakket, isaktig snø, men ikke fast eller løs jord, kan anses som egnet hvis det innefor et rektangel med sider minst 3 meter fra motorvognens ytre begrensninger ikke er nevneverdig hindring. Kjøretøyet skal stå slik at mikrofonen ikke er nærmere en eventuell fortauskant enn 1 m.

Mikrofonplassering:
– Mikrofonen plasseres på egnet stativ.

<i>Kontrollpunkt</i>	<i>Henvi- sn. til forskrift</i>	<i>Kontrollmetode/virkning</i>	<i>Hovedgrunn for mangelmerkna- d</i>	<i>Bedømm- ing</i>
		<p>– Ved horisontale eksosrør plasseres mikrofonen (målt fra mikrofonmembranen) 0,5 m ± 10 mm fra eksosrørtløpet (målt fra det punkt på rørenden som er nærmest mikrofonen), parallelt med underlaget og 45° ± 10° til siden for eksosutstrømningsretningen med mikrofonen rettet mot utløpet. Mikrofonen skal plasseres i høyde med utløpet, dog minimum 0,2 m over underlaget. Mikrofonen bør ikke være nærmere enn 0,5 m fra andre komponenter som f.eks. reservehjul og drivstofftank. Når eksosrøret munner ut så langt under kjøretøyet slik at dette ikke uten videre er synlig/tilgjengelig, plasseres mikrofonen 0,5 m fra skjæringspunktet mellom en tenkt rett forlengelse av eksosrøret og kjøretøyets ytre begrensning.</p> <p>– Ved vertikale rør plasseres mikrofonen i samme høyde som utløpet av eksosrøret og orienteres rett oppover. Mikrofonen plasseres 0,5 m fra den ytre sidebegrensningen som er nærmest utløpet.</p> <p>Ved to eller flere utløp med innbyrdes avstand på mindre enn 0,3 m plasseres mikrofonen utenfor eksosrøret som er nærmest kjøretøyets ytre begrensning. Dersom utløpene er like langt fra, måles det som ligger høyest.</p> <p>Støymålingen utføres slik: – Støymåleren kalibreres.</p> <p>– Still inn støymåleren på veiekurve «A» og tidsfaktor «fast response».</p> <p>– Ved to eller flere utløp med innbyrdes midtavstand på mindre enn 0,3 m, utføres en måling. Ved større avstand utføres en måling ved hvert eksosrørtløp i henhold til prosedyrene for kjøretøy med ett eksosrørtløp. Høyeste målte verdi gjelder.</p> <p>– Kontroller at motoren er driftsvarm.</p> <p>– Girspak/girvelger settes i fri, motoren ruses opp og holdes på 3/4 av maksimaleffekturtallet og slippes deretter til tomgang ved at gassregulatoren raskt slippes/føres</p>		

<i>Kontrollpunkt</i>	<i>Henvisn. til forskrift</i>	<i>Kontrollmetode/virkning</i>	<i>Hovedgrunn for mangelmerkna</i>	<i>Bedømming</i>
		<p>tilbake til tomgangsstilling. Støymålingen startes først når riktig turtall er nådd, fortsetter kontinuerlig til motorturtallet igjen har sunket til tomgang. Målt dB(A) rundes av til nærmeste heltall (eks. 94,4=94 dB(A), 94,5=95 dB(A)). Minst 3 målinger foretas; målingen anses gyldig hvis forskjellen mellom 3 på hverandre følgende målinger ikke er større enn 2 dB(A). Den høyeste verdien i de 3 målingene gjelder som måleresultat.</p> <p>– Støymåleren kalibreres. Dersom det registreres feilvisning på mer enn 1 dB, skal prøven anses som ugyldig og ny prøve må utføres.</p> <p>Kjøretøyets ev. egen turteller skal ikke benyttes for å finne riktig turtall under målingen.</p>		
		<p>– Dersom kjøretøyet som følge av sin konstruksjon ikke lar seg måle som beskrevet i kontrollveiledningen mht. turtall ved at oppgitt turtall ikke kan nås, måles støyverdien ved høyeste tilgjengelige turtall og kontrollseddel påføres målt støyverdi og motorturtall målingen ble utført ved. Kjøretøy skal ikke med hensikt være endret slik at endringen umuliggjør korrekt måling. Støyverdi sammen med bokstaven L i parentes og motorturtall fra målingen sammen med anmerkning om at kjøretøyet ikke kan støymåles etter kontrollveiledningen, anmerkes i vognkortets merknadsrubrikk av Vegkontoret.</p> <p>– Dersom grenseverdi og/eller turtall ikke er angitt i vognkortet, måles støyverdien ved $\frac{3}{4}$ av maksimaleffekturtallet. Kontrollseddelen påføres målt støyverdi og motorturtall målingen ble utført ved. Støyverdi sammen med bokstaven L i parentes og motorturtall fra målingen påføres i vognkortets merknadsrubrikk av Vegkontoret. Verdiene skal tjene som referanseverdier for bruk ved senere kontroller av det aktuelle kjøretøyet.</p> <p>– Dersom temperaturen i måleomgivelsene er lavere enn kravet til måleutstyrets laveste brukstemperatur eller vinden umuliggjør pålitelig måling, vurderes støynivået som beskrevet for kjøretøy registrert før 1. oktober 1992. Årsaken til at målingen ikke kan utføres påføres kontrollseddelen ved å gi anmerkning 4 for kontrollpunktet.</p> <p>– Dersom kjøretøyet oversteg grenseverdien og eksosanlegget er uten lekkasje, og det tilsynelatende er i originalstand (ikke endret/ombygd), kan ny kontroll utføres av Vegkontoret og eventuell målt støyverdi sammen med bokstaven L i parentes påføres i vognkortets merknadsrubrikk av vegkontoret.</p>		

<i>Kontrollpunkt</i>	<i>Henvisn. til forskrift</i>	<i>Kontrollmetode/virkning</i>	<i>Hovedgrunn for mangelmerkna</i>	<i>Bedømming</i>
8.2 Avgass Kjøretøy med 4-takts motor	Ktf § 25–1, nr. 1 Ktf § 25–2, nr. 1 Ktk § 22–1, nr. 1	<p>Kontroller om kjøretøyet slipper ut synlig blå, mørkegrå eller svart røk: – ved kjøring inn i kontrollhall/til målested og ved å – gi motoren gasstøt fra tomgang. Kontroller også motorgangen. Svart røk skyldes ofte alt for «fet» blanding ev. i kombinasjon med at ikke alle sylindrene tenner. Slike feil øker drivstofforbruket betydelig med tilhørende høye HC- og/eller sot-/partikkelutslipp. Blå røk skyldes oljeforbruk vanligvis pga. slitte stempelringer, slitte sylindrer, dårlige ventiltetninger og/eller slitt turbo.</p>	<p>Tydelig, men ikke kontinuerlig 1 Tydelig og kontinuerlig 2 Ved uvanlig store mengder 3</p> <p>Tydelig ujevn motorgange med feiltetninger 2</p>	

Kontrollpunkt	Henvi- sn. til forskrift	Kontrollmetode/virkning	Hovedgrunn for mangelmerk- nad	Bedøm- ning
Kjøretøy med selvdia- gnoseutstyr («OBD» iht. direktiv 70/220/EØF som endret ved direktiv 98/69/EF med senere endringer)	Ktf § 25–1, nr. 1 Ktf § 25–2, nr. 1	Mens motoren går, kontroller om kjøretøyets OBD-feilindikator indikerer feil (varsellampe lyser): – Indikatoren er en synlig eller hørlig indikator, som tydelig informerer føreren dersom funksjonsfeil oppstår ved noen av de avgassrelaterte komponenter som er koplet til selvdiagnosesystemet, eller ved selvdiagnosesystemet selv.	Indikerer feil 2	
a) Kjøretøy med motor med elektrisk tenning, uten treveiskatalysator og lambda-sonde.	Ktf § 25–3, nr. 1, litra a, vedlegg 2 til Ktf	Kontroller at eksosanlegget ikke har lekkasje. Avgassmålingen utføres slik: – På tomgang og med driftsvarm motor: Stikk sonden minst 30 cm inn i eksosrøret. Om nødvendig skal det brukes forlengelseslange tredd på eksosrøret. Mål CO og eventuelt HC og CO ₂ . Ved kontroll av kjøretøy med flere eksosrør måles i hvert rør med middelverdien som tellende resultat. CO+CO ₂ mindre enn 14% kan tyde på lekkasje i eksossystemet eller annen utspedning av eksosen (f.eks. noen Volvo og Saab). I disse tilfeller benyttes avgassmålerens ev. visning av CO _{korrr} . (Kan også beregnes med formelen: CO _{korrr} = CO _{målt} • (15/ (CO _{målt} + CO ₂)) Når CO < 0,5%/verdi angitt av fabrikanten, er ofte HC-utslippet høyt (> 300 ppm). Dette kan tyde på for mager blanding. (Unormalt høy HC for øvrig kan tyde på feil ved tenningsanlegg/ventiler. Dette fører igjen til unødvendig høyt bensinforbruk.) Det skal ikke benyttes avsug som skaper undertrykk i kjøretøyets eksosanlegg. Avsug som også suger friskluft, anses ikke å lage undertrykk.	CO > 4,5% eller utenfor fabrikantens verdiområde ¹ for kjøretøy registrert i perioden 1. januar 1974 til 1. oktober 1986. 2 CO > 3,5% eller utenfor fabrikantens verdiområde ¹ for kjøretøy registrert 1. oktober 1986 og senere. 2	

1 Dersom måleverdiene var utenfor en eller flere av de generelle grenseverdiområdene, kan kjøretøyfabrikantens grenseverdier legges til grunn. Dersom kjøretøyfabrikanten ikke har utstedt egne grenseverdier, godkjennes likevel kjøretøyet dersom Vegkontoret forevises dokumentasjon fra kjøretøyfabrikanten eller uavhengig laboratorium på at kjøretøyet er konstruert slik at det ikke kan tilfredssette de generelle grenseverdiene for bil i bruk og etter at verkstedkontroll av punkter som har innflytelse på utslippet (tenning, forgasser, kompresjon osv. iht. fabrikantens opplysninger) er gjennomført. De målte verdiene fra kontrollen påføres i vognkortets merknadsrubrikk av Vegkontoret. Verdiene skal tjene som referanseverdier for bruk ved senere kontroller av det aktuelle kjøretøyet.

- Dersom kjøretøyet som følge av sin konstruksjon ikke lar seg måle som beskrevet i kontrollveiledningen, skal anmerkning om dette gjøres på kontrollseddelen. Anmerkning om at kjøretøyet ikke kan avgassmåles etter kontrollveiledningen, registreres i vognkortets merknadsrubrikk av Vegkontoret. Kjøretøy skal ikke med hensikt være endret slik at endringen umuliggjør målingene
- Dersom temperaturen i måleomgivelsene er lavere enn kravet til måleutstyrets laveste brukstemperatur, måles ikke avgassen. Årsaken til at målingen ikke kan utføres, påføres kontrollseddelen ved å gi karakter 4 for kontrollpunktet.

Kontrollpunkt	Henvisn. til forskrift	Kontrollmetode/virkning	Hovedgrunn for mangelmerkna	Bedømming
b) Kjøretøy med motor med elektrisk tenning, med treveiskatalysator og lambdasonde.	Ktf § 25–3, nr. 1, litra b, vedlegg 2 til Ktf	<p>Kontroller at eksosanlegget ikke har lekkasjer. Se så langt mulig etter om utslippskontrollsystemet er komplett.</p> <p>Kontroller om motor og katalysator er driftsvarme.</p> <p>Avgassmålingen utføres med driftsvarm motor. Stikk sonden minst 30 cm inn i eksosrøret. Om nødvendig skal det brukes forlengelsesslange tredd på eksosrøret. Ved kontroll av kjøretøy med flere eksosrør måles i hvert rør med middelverdien som tellende resultat. To målinger ved forskjellig turtall skal utføres:</p> <p>1. Ved forhøyet tomgang (minst 2.000 o/min): Mål og les av <i>CO</i> og <i>lambdaverdien</i>. Ved å utføre denne målingen først øker sannsynligheten for at katalysatoren er varm nok under målingen på lav tomgang.</p> <p>2. For biler uten OBD på lav (normal) tomgang: Mål <i>CO-utslippet</i></p> <p>– Les eventuelt også av HC og CO₂. (Unormalt høy HC kan tyde på feil ved tenningsanlegg/ventiler.) CO+CO₂ mindre enn 15% kan tyde på lekkasje i eksossystemet eller annen utspedning av eksosen.</p> <p>Kontroller om motor og katalysator er driftsvarme!</p> <p>– Det skal ikke benyttes avsug som skaper undertrykk i kjøretøyets eksosanlegg. Avsug som også suger friskluft, anses ikke å lage undertrykk.</p>	<p>CO > 0,5% på tomgang eller utenfor fabrikantens verdiområde.¹</p> <p>CO > 0,3% ved forhøyet tomgang eller utenfor fabrikantens verdiområde¹</p> <p>Lambdaverdi utenfor 1± 0,03 eller utenfor fabrikantens verdiområde.¹</p>	

1 Dersom måleverdiene var utenfor en eller flere av de generelle grenseverdiområdene, kan kjøretøyfabrikantens grenseverdier legges til grunn. Dersom kjøretøyfabrikanten ikke har utstedt egne grenseverdier, godkjennes likevel kjøretøyet dersom Vegkontoret foreviser dokumentasjon fra kjøretøyfabrikanten eller uavhengig laboratorium på at kjøretøyet er konstruert slik at det ikke kan tilfredssette de generelle grenseverdiene for bil i bruk og etter at verkstedkontroll av punkter som har innflytelse på utslippet (tenning, forgasser, kompresjon osv. iht. fabrikantens opplysninger) er gjennomført. De målte verdiene fra kontrollen påføres i vognkortets merknadsrubrikk av Vegkontoret. Verdiene skal tjene som referanseverdier for bruk ved senere kontroller av det aktuelle kjøretøyet.

– Dersom kjøretøyet som følge av sin konstruksjon ikke lar seg måle som beskrevet i kontrollveiledningen, skal anmerkning om dette gjøres på kontrollseddel. Anmerkning om at kjøretøyet ikke kan avgassmåles etter kontrollveiledningen, registreres i vognkortets merknadsrubrikk av Vegkontoret. Kjøretøy skal ikke med hensikt være endret slik at endringen umuliggjør målingene.

– Dersom temperaturen i måleomgivelsene er lavere enn kravet til måleutstyrets laveste brukstemperatur, måles ikke avgassen. Årsaken til at målingen ikke kan utføres, påføres kontrollseddelen ved å gi karakter 4 for kontrollpunktet.

Kontrollpunkt	Henvisn. til forskrift	Kontrollmetode/virkning	Hovedgrunn for mangelmerkna	Bedømming
8.2.2. Kjøretøy med kompresjonstenningsmotor (dieselmotor) Kjøretøy med dieselmotor, registrert etter 1.januar 1980.	Ktf § 25–3, nr. 1, litra c, vedlegg 2 til Ktf	<p>Kontroller at eksosanlegget ikke har lekkasje. Mål opasiteten (røktettheten) ved fri akselerasjon. Motoren akselereres da fra tomgangs- til avreguleringsturtallet uten belastning med girkassen i fri med innkølet</p>	<p>Opasitet > 2,5 m⁻¹ eller typeavhengig verdi¹ for sugemotorer 2</p> <p>Opasitet > 3,0 m⁻¹ eller typeavhengig verdi¹ for</p>	

<i>Kontrollpunkt</i>	<i>Henvisn. til forskrift</i>	<i>Kontrollmetode/virkning</i>	<i>Hovedgrunn for mangelmerkna</i>	<i>Bedømming</i>
		clutch (ubetjent clutchpedal): Opasitetsmåling utføres på følgende måte: 1. Kontroller om motor og eksosanlegg er driftsvarme da dette normalt er en forutsetning for å kunne bestå kontrollen. 2. Kontroller spesielt i kaldt vær om eksosen er for kald ved å se om eksosen er kondensert til tåke allerede i eksosrørets utløp. 3. Se og hør på motoren. Hvis den åpenbart gir inntrykk av ikke å ville tåle rusingsprøven, f.eks. ved unormal motorgange, motorlyd osv. anmodes eieren om å få utført kontroll av motor før måling utføres.	turboladete motorer 2	
		4. Kontroller om tomgangsturtallet virker noenlunde riktig. Er turtallet betydelig over normalt, må turtallet justeres ned før røkmålingen kan utføres.	Tomgangsturtall unormalt høyt 2	
		5. Første rusing gjøres langsomt for å kontrollere at rusingsregulatoren fungerer og at avreguleringsturtallet er tilnærmet riktig innstilt. – Oppstår det usikkerhet om avreguleringsturtallet slik at røkkontrollen ikke kan gjennomføres etter prosedyren beskrevet i det etterfølgende, må turtallsregulatoren kontrolleres/justeres i henhold til fabrikantens spesifikasjoner. Det gjøres ingen måling under denne første rusingen. Ved kontroll av kjøretøy med flere eksosrør, bestemmes det hvis mulig samtidig eller med en ekstra rusing med fullt pådrag visuelt hvilket rør som har det største røkutslippet.	Feil ved turtallsavreguleringen 2	
		6. Sonden føres inn i eksosrøret om mulig til en dybde av minst 3 ganger eksosrørets diameter, helst minst 20 cm. Om nødvendig skal det brukes forlengesslange tredd på eksosrøret. – Om mulig skal uttaket gjøres sentralt i en rett seksjon av eksosrøret (rett lengde minst 6 x diameter motstrøms, 3 x diameter medstrøms) og der sonden ikke dekker mer enn 5% av eksosrørtverrsnittet. Ved kontroll av kjøretøy med flere eksosrør måles det rør som har det største røkutslippet.		
		7. Motor og turbolader skal gå på		

Kontrollpunkt	Henvisn. til forskrift	Kontrollmetode/virkning	Hovedgrunn for mangelmerkna	Bedømming
		<p>tomgang før hver enkelt rusing påbegynnes. For dieselmotorer til tunge kjøretøy betyr dette at det må ventes minst 10 sekunder etter at gasspedalen er sluppet etter forrige rusing. Opasiteten måles allerede under andre rusing (første fullgassrusing) og ved behov under tredje rusing. Andre rusing gjøres imidlertid primært for å rense eksossystemet for løs sot. Hvis opasiteten under første, ev. under andre måling ligger tilstrekkelig langt under egentlig grenseverdi, anses prøven bestått. Rusingen skal utføres slik:</p> <p>I. Gasspedalen/-regulatoren skal beveges hurtig (dvs. på under 1 sekund) og i én bevegelse, men ikke voldsomt, fra tomgangsstilling til full gass slik at innsprøytningspumpens største leveringsmengde, slik den er justert, oppnåes.</p> <p>II. Manuell girkasse:</p> <p>– Full gass skal holdes til avreguleringsturtallet er nådd. Så snart avreguleringsturtallet er nådd, skal gassregulatoren slippes/føres tilbake til tomgangsstilling.</p> <p>Automatisk girkasse:</p> <p>– Full gass skal holdes til det turtallet er nådd som kjøretøyfabrikanten har angitt, eller hvis disse opplysningene ikke foreligger, til 2/3 av motorens maksimalturtall før gassregulatoren slippes/føres tilbake til tomgangsstilling. Som alternativ til turtallsovervåking for lastebiler (N₂, N₃) og busser (M₂, M₃), kan isteden gassregulatoren være aktivert i 2 – 2,5 sekunder fra det gis gass med gassregulatoren til denne slippes/føres tilbake til tomgangsstilling.</p> <p>Gassregulatoren skal ikke holdes på full gass etter at maksimalturtallet er nådd.</p> <p>8. Kjøretøyet godkjennes etter første (andre) måling hvis opasiteten ikke overskrider:</p> <p>– 1,8 m⁻¹ for sugemotorer, og</p> <p>– 2,1 m⁻¹ for turboladete motorer.</p> <p>9. Tre rusinger til gjøres hvis kjøretøyet overskred disse verdiene. Måleresultatet er middelverdien av disse tre målingene og sammenlignes med grenseverdiene i høyre kolonne.</p> <p>10. Dersom grenseverdiene i høyre kolonne ble overskredet og</p> <p>– de siste tre rusingene ga måleresultater som varierte med mer</p>		

<i>Kontrollpunkt</i>	<i>Henvisn. til forskrift</i>	<i>Kontrollmetode/virkning</i>	<i>Hovedgrunn for mangelmerkna</i>	<i>Bedømming</i>
		<p>enn $0,5 \text{ m}^{-1}$, og/eller</p> <ul style="list-style-type: none"> – de siste tre rusingene ga stadig avtagende måleresultater, kan det på eierens anmodning – gjøres nye rusinger fortløpende med beregning av ny middelvei etter hver måling og/eller det kan – kjøres en kort tur for å stabilisere motor- og eksosanleggstemperaturen og/eller rense eksossystemet for løs sot før måleserien startes på nytt iht. pkt. 7. <p>Et kjøretøy skal ikke underkjennes før det er konstatert at motoren er helt varm, f.eks. skal motoroljens temperatur målt ved hjelp av en sonde i motoroljepeilepinnerøret være minst $80 \text{ }^{\circ}\text{C}$ eller normal driftstemperatur, hvis den er lavere, eller motorblokkens temperatur skal målt ved infrarødt strålingsnivå være på minst en tilsvarende temperatur. Hvis denne måling ikke er mulig på grunn av kjøretøyets konstruksjon, kan motorens normale driftstemperatur konstateres ved hjelp av andre metoder, f.eks. ved at en termostatstyrt radiatorvifte starter. Eksosanlegget skal i tillegg ha vært rensert med minst tre frie rusinger eller ved en tilsvarende metode. Det skal ikke benyttes avsug som skaper undertrykk i kjøretøyets eksosanlegg. Avsug som også suger friskluft, anses ikke å lage undertrykk.</p>		

1 Typeavhengig opasitet angitt av kjøretøyfabrikanten (se f.eks. plate i motorrommet) +0,5 benyttes som grenseverdi dersom typeopasiteten er større enn de generelle grensene angitt over.

- Dersom kjøretøyet som følge av sin konstruksjon ikke lar seg måle som beskrevet i kontrollveiledningen mht. turtall, måles røkturtallet opp til høyeste tilgjengelige turtall og kontrollseddel påføres den målte opasitet og det maksimale motorturtallet målingen ble utført ved. Anmerkning om at kjøretøyet ikke kan røkmåles etter kontrollveiledningen, anmerkes i vognkortets merknadsrubrikk av Vegkontoret. Kjøretøy skal ikke med hensikt være endret slik at endringen umuliggjør målingene.
- Dersom temperaturen i måleomgivelsene er lavere enn kravet til måleutstyrets laveste brukstemperatur, måles ikke røkturtallet. Årsaken til at målingen ikke kan utføres påføres kontrollseddelen ved å gi karakter 4 for kontrollpunktet. Slipper kjøretøyet åpenbart ut betydelig svart røk skal mangel (karakter 2) likevel påføres.
- Dersom kjøretøyet oversteg den generelle grenseverdien angitt i kontrollveiledningen, kan typeavhengig grenseverdi for opasitet angitt av kjøretøyfabrikanten +0,5 benyttes som grenseverdi. Denne kan f.eks. finnes på skilt/plate i motorrommet.

<i>Kontrollpunkt</i>	<i>Henvisn. til forskrift</i>	<i>Kontrollmetode/virkning</i>	<i>Hovedgrunn for mangelmerkna</i>	<i>Bedømming</i>
8.3 Radiostøy (el. magnetisk støy)	Ktf § 27–1,2 Ktk § 24–1,2	Elektromagnetisk støy kan indikeres med en radio. Kontroller demping av høyspentkabler	Manglende demping	1
8.4 Lekkasje (forurensning)		Visuell kontroll av oljelekkasje	Oljelekkasje fra motor Oljelekkasje fra girkasse Oljelekkasje fra kardang	2 2 2

<i>Kontrollpunkt</i>	<i>Henvisn. til forskrift</i>	<i>Kontrollmetode/virkning</i>	<i>Hovedgrunn for mangelmerkna</i>	<i>Bedømming</i>
			Oljelekkasje fra kran 2 Oljelekkasje fra tipp 2 Oljelekkasje fra bakløfter 2 Oljelekkasje fra boggiløft 2	
9. Forevisning for trafikkstasjon		Når det oppdages forhold som gjør at kjøretøyet må inn til trafikkstasjon for vurdering, ny godkjenning, påtegning i vognkort mv. skal det gis påtegning på kontrollseddelsens punkt 9	Forevises for trafikkstasjon 2	

Spesielt for ambulanser

Ambulanser skal henvises til trafikkstasjon for kontroll av vekter mv.

Ved fremstilling ved trafikkstasjon skal kjøretøyet være utstyrt med:

Generelt:

- full drivstofftank
- komplett ambulanseutrustning.

I tillegg for «fullverdig ambulanse» kode 106:

- hovedbåre
- førstehjelpsutstyr
- oksygenanlegg
- redningsverktøy (min. «forse-øks»)
- brannslukker
- reservehjul og jekk

II

Endringene trer i kraft straks.

21. mars Nr. 375 2002

Forskrift om deponering av avfall.

Fastsatt av Miljøverndepartementet 21. mars 2002 med hjemmel i lov av 13. mars 1981 nr. 6 om vern mot forurensninger og om avfall (Forurensningsloven) § 9, § 11, § 12, § 16, § 20, § 31 og § 63, jf. EØS-avtalen vedlegg XX, pkt. 32d (direktiv 1999/31/EF). Kunngjort 26. april 2002.

§ 1. Formål

Formålet med denne forskriften er å sikre at deponering av avfall skjer på en forsvarlig og kontrollert måte slik at skadevirkninger på miljøet og menneskers helse forebygges eller reduseres så langt det er mulig.

§ 2. Definisjoner

I denne forskrift menes med:

- a) *Avfall*; kasserte løse gjenstander eller stoffer. Som avfall regnes også overflødig løse gjenstander og stoffer fra tjenesteyting, produksjon og renselanlegg m.v. Avløpsvann og avgasser regnes ikke som avfall, jf. forurensningsloven § 27.
- b) *Spesialavfall*; avfall som ikke hensiktsmessig kan håndteres sammen med forbruksavfall fordi det kan medføre alvorlige forurensninger eller fare for skade på mennesker eller dyr, jf. forskrift av 19. mai 1994 nr. 362 om spesialavfall.
- c) *Eksplodivt avfall*; avfall som kan eksplodere ved flammepåvirkning, og som er mer følsomt for støt eller gnidning enn dinitrobenzen.
- d) *Radioaktivt avfall*; avfall som reguleres av bestemmelser i medhold av lov av 12. mai 2000 nr. 36 om strålevern og bruk av stråling.
- e) *Smittefarlig avfall*; avfall som inneholder levedyktige mikroorganismer eller deres toksiner som er kjent for eller er antatt å kunne forårsake sykdom på mennesker eller andre levende organismer.
- f) *Ordinært avfall*; ethvert avfall som ikke er omfattet av bokstav b – e.
- g) *Inert avfall*; avfall som ikke gjennomgår noen betydelig fysisk, kjemisk eller biologisk omdanning. Inert avfall vil ikke oppløses, brenne eller på annen måte reagere fysisk eller kjemisk, det er ikke biologisk nedbrytbart og skader ikke andre stoffer det kommer i kontakt med på en måte som kan medføre forurensning av miljøet eller være til skade for menneskers helse. Avfallens totale utlekkingssegenskaper og innhold av forurensende stoffer og sigevannets økotoksisitet må være ubetydelige, og framfor alt ikke representere noen fare for kvaliteten på overflatevann og/eller grunnvann.

- h) *Deponi*; et permanent disponeringssted for avfall ved deponering av avfallet på eller under bakken.
- i) *Behandling*; de fysiske, termiske, kjemiske eller biologiske prosesser, herunder sortering, som endrer avfallets egenskaper med formål å redusere dets volum eller den fare det representerer, gjøre det lettere å håndtere eller enklere å gjenvinne.
- j) *Biologisk nedbrytbart avfall*; ethvert avfall som kan gjennomgå en anaerob eller aerob nedbrytning, for eksempel mat- og hageavfall, papir, kartong og trevirke.
- k) *Våtorganisk avfall*; organisk avfall som er biologisk lett nedbrytbart.
- l) *Flytende avfall*; avfall i væskeform.
- m) *Sigevann*; enhver væske som siver ut fra det deponerte avfallet og slippes ut fra et deponi eller blir liggende i det.
- n) *Deponigass*; all gass som dannes i det deponerte avfallet.
- o) *Avfallsbesitter*; avfallsprodusenten eller den fysiske eller juridiske person som er i besittelse av avfallet.
- p) *Driftsansvarlig*; den fysiske eller juridiske person som er ansvarlig for deponiet.
- q) *Forurensningsmyndigheten*; Statens forurensningstilsyn, Fylkesmannen eller den Miljøverndepartementet bemyndiger.
- r) *Sluttbehandling*; deponering eller forbrenning uten energiutnyttelse.

§ 3. *Virkeområde*

Forskriften gjelder for alle deponier, herunder interne deponier hvor en avfallsprodusent selv står for avfallsdisponeringen på produksjonsstedet.

Forskriften gjelder også for lagerplasser for avfall dersom lagringstiden er mer enn ett år før avfallet går til sluttbehandling eller mer enn tre år før avfallet går til gjenvinning eller behandling.

Forskriften gjelder likevel ikke for:

- a) bruk av egnet inert avfall i forbindelse med terrengregulering og -rehabilitering, utfylling eller byggeformål,
- b) deponering av ikke-forurenset jord eller ordinært inert gruve- og steinbruddsavfall,
- c) deponering av muddermasser langs elver, innsjøer, fjorder og sund der de er hentet ut. Dette forutsetter at massene ikke kan karakteriseres som spesialavfall,
- d) redeponering og isolering av forurenset jord på samme lokalitet som de er gravd opp.

§ 4. *Forbud mot deponering av visse avfallstyper*

Følgende avfallstyper er ikke tillatt å deponere:

- a) våtorganisk avfall, med unntak av rester av slikt avfall som det ikke er praktisk mulig å skille ut gjennom utsorteringsordninger. Forurensningsmyndigheten kan i særlige tilfeller, gjøre unntak for det enkelte deponi,
- b) flytende avfall,
- c) avfall som under forholdene i et deponi må anses som eksplosivt, radioaktivt eller etsende, oksiderende, meget brannfarlig eller brannfarlig, jf. forskrift av 19. mai 1994 nr. 362 om spesialavfall vedlegg 3,
- d) smittefarlig avfall fra sykehus og annen medisinsk eller veterinærmedisinsk virksomhet, og avfall fra forskning og utvikling eller undervisning som inneholder kjemiske stoffer som er ukjente og/eller er nye og der effektene på mennesker og miljø ikke er kjent,
- e) hele kasserte dekk og kvernede kasserte dekk, med unntak av sykkeldekk,
- f) enhver annen type avfall som ikke oppfyller forurensningsmyndighetens kriterier for mottak av avfall.

Det er forbudt å uttynne eller blande avfallet utelukkende i den hensikt å oppfylle kriteriene for mottak.

§ 5. *Kategorier av deponier*

Ethvert deponi skal klassifiseres i en av følgende kategorier:

Kategori 1: Deponier for spesialavfall

Kategori 2: Deponier for ordinært avfall

Kategori 3: Deponier for inert avfall

§ 6. *Avfall som tillates deponert på de ulike deponikategoriene*

Alt avfall skal behandles før deponering, jf. § 2 bokstav i, med mindre behandling ikke kan fremme samfunnsøkonomisk lønnsomme gjenvinningstiltak og redusere helse- og miljøskadene knyttet til avfallet.

Bare spesialavfall og avfall som oppfyller forurensningsmyndighetene kriterier for deponering av spesialavfall tillates deponert på deponier for spesialavfall.

Deponier for ordinært avfall kan benyttes for:

- a) ordinært avfall som oppfyller forurensningsmyndighetens kriterier for mottak av avfall på deponier for ordinært avfall,
- b) stabilt, ikke-reaktivt spesialavfall med utlekkingssegenskaper tilsvarende de ordinære avfallstypene som er nevnt under bokstav a. Dette spesialavfallet skal ikke deponeres sammen med biologisk nedbrytbart avfall.

Deponier beregnet på inert avfall skal bare benyttes for inert avfall.

§ 7. *Krav om tillatelse*

Den som skal drive deponi for avfall må ha tillatelse etter forurensningsloven.

Tillatelse til deponering skal ikke gis med mindre deponiet kan tilfredsstillere alle relevante krav i denne forskriften med vedlegg.

§ 8. Søknad om tillatelse

Søknad om tillatelse til drift av deponi etter § 7 skal minst inneholde opplysninger om:

- a) søkers, grunneiers og den driftsansvarliges identitet,
- b) angivelse av de typer og den totale årlige mengden avfall som skal deponeres,
- c) anslått totalt fyllingsvolum for deponiet,
- d) beskrivelse av lokaliteten og berørte eiendommer, kart og kartangivelse, samt opplysninger om hydrogeologiske og geologiske forhold,
- e) foreslåtte metoder for forebygging og reduksjon av forurensning,
- f) forslag til plan for drift, overvåking og kontroll,
- g) forslag til plan for avslutning og etterdrift,
- h) vurdering av behov for konsekvensutredning, jf. forskrift av 21. mai 1999 nr. 502 om konsekvensutredninger etter plan- og bygningslovens kap. VII-a,
- i) søkerens finansielle garanti eller tilsvarende sikkerhet, jf. § 10 første ledd.

§ 9. Tillatelsens innhold

Tillatelse til drift av deponi skal minst inneholde:

- a) deponiets kategori, jf. § 5,
- b) en liste over de typer og den totale mengden avfall som tillates deponert,
- c) de kravene deponiet må oppfylle med hensyn til forarbeider, drift og prosedyrer for kontroll og overvåking, jf. vedlegg I og III, samt foreløpige krav vedrørende avslutning og etterdrift av deponiet,
- d) nærmere informasjon om søkerens plikt til å rapportere til forurensningsmyndigheten jf. § 13.
- e) krav om tilfredsstillende finansiell garanti eller tilsvarende sikkerhet jf. § 10 første ledd.

§ 10. Finansiell garanti og kostnadsdekning

Ethvert deponi skal ha tilfredsstillende finansiell garanti eller tilsvarende sikkerhet for å sikre at forpliktelsene som følger av tillatelsen, herunder avslutnings- og etterdriftsprosedyren som kreves etter § 15, kan oppfylles.

Samtlige kostnader til anlegg og drift av et deponi, skal dekkes ved den prisen som den driftsansvarlige krever for deponering av avfall på deponiet. Dette gjelder også kostnaden ved finansgarantien eller tilsvarende sikkerhet som nevnt i første ledd og anslåtte kostnader ved avslutning og etterdrift av deponiet i en periode på minst 30 år.

§ 11. Mottak av avfall

Når avfall mottas på et deponi, skal det foreligge nødvendig dokumentasjon på at avfallet oppfyller de kriteriene for avfallskvalitet som framgår av deponiets tillatelse.

Den driftsansvarlige skal sørge for at det ved mottak av avfall for deponering foretas:

- a) kontroll av avfallsdokumentasjonen,
- b) visuell inspeksjon av avfallet ved innkjørselen og på tømmededet, og eventuelt kontrollere samsvar med beskrivelsen i dokumentene som avfallsbesitteren har framlagt. Dersom det må tas prøver av avfallet for å håndheve nivå 3 i vedlegg II, skal analyseresultatene oppbevares og prøvetakingen utføres i samsvar med vedlegg II nr. 3. Disse prøvene skal oppbevares i minst én måned.

§ 12. Registrering

Det skal føres register over de mengder avfall som deponeres og dets egenskaper, med angivelse av opprinnelse, leveringsdato, produsentens eller forbruksavfalls vedkommende, innsamlerens identitet, og nøyaktig deponeringssted dersom det dreier seg om spesialavfall. Disse opplysningene skal stilles til disposisjon for de nasjonale statistikkmyndighetene og EU dersom det anmodes om dette til statistikkformål.

§ 13. Rapportering

Den driftsansvarlige plikter å rapportere til forurensningsmyndigheten minst én gang i året om typer og mengder av deponert avfall og om resultatet av overvåkingsprogrammet fastsatt i henhold til § 14 og § 15 og vedlegg III.

§ 14. Kontroll og overvåking i driftsfasen

I driftsfasen skal det gjennomføres et kontroll- og overvåkingsprogram som spesifisert i tillatelsen, jf. vedlegg III.

Den driftsansvarlige skal underrette forurensningsmyndigheten om enhver betydelig skadevirkning på miljøet som avsløres av kontroll- og overvåkingsprosedyrene.

Prøvetaking og analyse skal foretas etter anerkjente metoder.

§ 15. Avslutning og etterdrift

Ved avslutning av et deponi, eller en avgrenset del av dette, inntreer meldeplikt mv. i samsvar med forurensningsloven § 20.

Et deponi, eller en del av det, kan bare anses som endelig avsluttet dersom forurensningsmyndigheten har gjennomført en sluttinspeksjon på stedet, og har funnet at vilkårene for avslutning er oppfylt. Dette reduserer ikke den driftsansvarliges ansvar i forhold til vilkårene for tillatelsen.

Når et deponi er endelig avsluttet, skal den driftsansvarlige sørge for vedlikehold, overvåking og kontroll i etterdriftsfasen i samsvar med vedlegg III. Den driftsansvarlige skal underrette forurensningsmyndigheten om enhver betydelig skadevirkning på miljøet som avsløres ved kontroll- og overvåkingsprosedyrene.

§ 16. Eksisterende deponier

Den driftsansvarlige skal innen ett år etter forskriftens ikrafttredelse legge fram for forurensningsmyndigheten en plan for avslutning eller en oppgraderingsplan for deponiet i form av en ny søknad, jf. § 8. Det må framgå hvilke tiltak som kreves for å bringe deponiet i samsvar med forskriftens krav, samt en tidsplan for gjennomføring.

Forurensningsmyndigheten skal avgjøre om et eksisterende deponi tillates drevet videre på grunnlag av framlagt oppgraderingsplan, eller om det skal avsluttes så snart som mulig i samsvar med § 8 bokstav g og § 15. Senest innen 16. juli 2009 skal alle deponier drives i henhold til denne forskriftens krav.

Innen 16. juli 2003 skal bestemmelsene i § 4, § 5 og § 11 samt vedlegg II komme til anvendelse på deponier for spesialavfall.

Innen 16. juli 2004 skal bestemmelsen i § 6 komme til anvendelse på deponier for spesialavfall.

§ 17. Unntak

I særlige tilfeller og forutsatt at det ikke strider mot EØS-avtalens vedlegg XX pkt. 32d (direktiv 1999/31/EF) om deponering av avfall eller internasjonale avtaler som Norge har inngått, kan Statens forurensningstilsyn, eller den Miljøverndepartementet bemyndiger, gjøre unntak fra denne forskriften.

§ 18. Klage

Vedtak truffet av Statens forurensningstilsyn i medhold av denne forskriften kan påklages til Miljøverndepartementet. Vedtak truffet av Fylkesmannen i medhold av denne forskriften kan påklages til Statens forurensningstilsyn.

§ 19. Tvangsmulkt

For å sikre at bestemmelsene i denne forskriften eller vedtak truffet i medhold av denne forskriften blir gjennomført, kan Statens forurensningstilsyn eller Fylkesmannen fastsette tvangsmulkt etter reglene i forurensningsloven § 73.

§ 20. Straff

Overtredelse av denne forskriften eller vedtak truffet i medhold av forskriften kan straffes med bøter, jf. forurensningsloven § 79 annet ledd. For øvrig kommer bestemmelsene i forurensningsloven kap. 10 til anvendelse, dersom forholdet ikke går inn under strengere straffebestemmelser.

§ 21. Ikrafttreden

Forskriften trer i kraft 1. mai 2002.

Vedlegg I. Generelle krav for alle kategorier deponier**1. Kontroll og overvåking**

For å tilfredsstille kravet om prosedyrer for kontroll og overvåking ved et deponi skal det som hovedregel stilles krav til vekt, dersom dette ikke anses som urimelig eller åpenbart unødvendig.

2. Vannkontroll og sigevannshåndtering

På grunnlag av deponiets egenskaper og de meteorologiske forhold på stedet, skal det treffes nødvendige tiltak for å:

- a) ha kontroll med inntrenging av nedbørsvann i deponiet,
- b) forhindre innsig av grunn- eller overflatevann i deponiet,
- c) samle opp forurenset vann og sigevann,
- d) behandle forurenset vann og sigevann som samles opp dersom det er nødvendig for å oppnå påkrevd utslippskvalitet.

Disse bestemmelsene kan fravikes på deponier for inert avfall.

3. Beskyttelse av jord og vann

3.1 Ethvert deponi må være plassert og utformet på en slik måte at forurensning av jord, grunnvann og overflatevann forebygges, og at det sikres en effektiv oppsamling av sigevann i tilfeller der dette er påkrevd. Beskyttelsen av jord, grunnvann og overflatevann kan sikres med en kombinasjon av geologisk barriere og bunnmembran i driftsfasen, og med en kombinasjon av geologisk barriere og toppmembran i etterdriftsfasen.

3.2 Det foreligger en geologisk barriere når de geologiske og hydrogeologiske forhold under og i nærheten av et deponi har tilstrekkelig tilbakeholdelseskapasitet til at faren for forurensning av jord og grunnvann forebygges.

Fyllingens bunn og sider skal bestå av et mineralisk sjikt som oppfyller følgende krav til permeabilitet og tykkelse:

- deponi beregnet på spesialavfall: $K^1 \leq 1,0 \times 10^{-9}$ m/s; tykkelse ≥ 5 m,
- deponi beregnet på ordinært avfall: $K \leq 1,0 \times 10^{-9}$ m/s; tykkelse ≥ 1 m,
- deponi beregnet på inert avfall: $K \leq 1,0 \times 10^{-7}$ m/s; tykkelse ≥ 1 m,

eller på annen måte gir tilsvarende beskyttelse av jord, grunnvann og overflatevann.

Dersom den naturlige geologiske barrieren på stedet ikke oppfyller ovennevnte vilkår, kan den suppleres kunstig eller styrkes på annen måte som gir tilsvarende beskyttelse. En konstruert geologisk barriere må ha en tykkelse på minst 0,5 m.

- 3.3 På deponier for spesialavfall og ordinært avfall skal det etableres en kunstig tetningsmembran og et dreneringslag med tykkelse på minst 0,5 m i tillegg til den geologiske barrieren nevnt i pkt. 3.2 for i størst mulig grad å samle opp og begrense opphopning av sigevann i deponiet.

Det kan settes krav om topptetting dersom det anses nødvendig å forebygge sigevannsdannelse.

- 3.4 Dersom en miljørisikovurdering, jf. direktiv 80/68/EØF,² tilsier at det ikke er nødvendig å samle opp og behandle sigevannet, eller at deponiet ikke medfører noen mulig fare for jord, grunnvann og overflatevann, kan det lempes tilsvarende på kravene i nr. 3 bokstav c, 3.2 og 3.3 ovenfor.

4. *Gasskontroll*

- 4.1 Det skal treffes tiltak for å ha kontroll med opphopning og utlekking av deponigass.

- 4.2 Deponigass skal samles opp på alle deponier som tar imot biologisk nedbrytbart avfall, og gassen må behandles. Dersom gassen ikke energiutnyttes, må den fakles. Oppsamling, behandling og utnyttelse av deponigass skal utføres på en måte som ikke medfører helse- eller miljøfare.

5. *Nærmiljø mv.*

Det skal treffes tiltak ved deponiet for å begrense til et minimum ulemper og farer som følge av:

- lukt- og støvutslipp,
- flygeavfall,
- støy og trafikk,
- fugler, skadedyr og insekter,
- aerosoldannelse.

6. *Stabilitet*

Plasseringen av avfallet på deponiet skal skje på en slik måte at stabiliteten i avfallsmassen og tilknyttede strukturer sikres, særlig for å forebygge utglidninger. Dersom det etableres en kunstig barriere, må det sikres at en unngår setningsskader i denne.

7. *Avstengning*

Deponiet skal sikres tilstrekkelig til å hindre fri adgang og ulovlig dumping på plassen.

1 K = mineralsjiktets hydrauliske ledningsevne målt i m pr. sekund (m/s).

2 EFT L 20 av 26. januar 1980, s. 43. Direktivet ble sist endret ved direktiv 91/692/EØF (EFT L 377 av 31. desember 1991, s. 48).

Vedlegg II. Prosedyrer for mottak av avfall

1. *Generelle prosedyrer for testing og mottak av avfall*

Avfallsets sammensetning, utlekkingsegenskaper, miljøvirkninger, opptreden (kvalitetsendring) i deponiet på lang sikt samt øvrige egenskaper må i størst mulig grad være kjent før deponering.

Karakterisering og testing av avfall gjøres på et av tre nivåer, avhengig av hvor i klassifiseringsprosessen man er.

Nivå 1. Basiskarakterisering. En utfyllende dokumentasjon av avfallsets sammensetning, utlekkingsegenskaper, og mulige miljøvirkninger på kort og lang sikt basert på kjemiske, biologiske eller økotoksikologiske målinger på avfallet.

Nivå 2. Verifikasjon. På grunnlag av basiskarakteriseringen velges det ut noen parametere som følges med periodiske målinger for å verifisere at avfallet oppfyller tillatelseskriteriene. Som sammenligningsgrunnlag kan spesifikke referansekriterer avdekket i basiskarakteriseringen benyttes.

Nivå 3. Kontroll på stedet. Hurtigkontroll for å fastslå om avfallet er identisk med det som har vært gjenstand for verifikasjon og det som er beskrevet i følgedokumentene. Kontrollen kan bestå i en enkel visuell inspeksjon av en last med avfall før og etter lossing på deponiet.

En gitt type avfall må vanligvis være karakterisert på nivå 1 før det kan oppføres på en referanseliste eller en deponispesifikk liste og tillates deponert. For å være oppført på en deponispesifikk liste over tid, må en avfallstype prøves på nivå 2 med jevne mellomrom. Hver avfallslast som kommer til deponiet, må kontrolleres på nivå 3.

Visse typer avfall kan fritas varig eller midlertidig fra prøving på nivå 1 dersom prøvingen ikke lar seg gjennomføre i praksis, eller det ikke foreligger passende prøvingsprosedyrer og mottakskriterier.

2. *Retningslinjer for foreløpige prosedyrer for mottak av avfall*

Inntil en helhetlig prosedyre for klassifisering og mottak av avfall er ferdig utarbeidet, er det bare prøving på nivå 3 som er obligatorisk, mens nivå 1 og 2 skal anvendes i den utstrekning det er mulig. På dette foreløpige stadiet må avfall som skal mottas på en spesiell kategori deponi, enten stå oppført på en restriktiv nasjonal liste eller en deponispesifikk liste, utarbeidet i samsvar med § 4 og § 6 i denne forskriften.

3. *Prøvetaking av avfallet*

Prøvetaking av avfallet skal i størst mulig grad sikre representativitet, og skal følge prosedyrer fastlagt i relevante standarder for prøvetaking av avfall, dersom slike finnes.

Vedlegg III. Kontroll- og overvåkingsprosedyrer i drifts- og etterdriftsfasen

1. Innledning

Prøvetaking av sigevann og gassutslipp og overvåking i resipient skal foretas i relevante og representative punkter og på tidspunkt og med frekvenser som reflekterer faktiske utslipp og miljøpåvirkninger. Overvåkingsprogrammet skal tilpasses for det enkelte deponi med grunnlag i dets lokalisering, innhold og utforming. Overvåking i resipient vil kunne foregå i overflatevann og/eller grunnvann avhengig av deponiets lokalisering.

Overvåkingprosedyrene skal også etableres med sikte på å kontrollere:

- at prosessene i fyllingen forløper som ønsket,
- at systemene for vern av miljøet fullt ut fungerer som planlagt,
- at vilkårene i tillatelsen for deponiet er oppfylt.

2. Meteorologiske data

Dersom det vurderes som hensiktsmessig, for eksempel som et ledd i kontrollen av vannbalansen i deponiet, kan det i tillatelsen settes krav om at meteorologiske data skal samles inn på deponiet eller fra en nærliggende meteorologisk stasjon.

3. Utslippsdata: overvåking av sigevann, overflatevann, grunnvann og deponigass

Alle deponier med krav om sigevannssoppsamling, jf. vedlegg I pkt. 2, jf. pkt. 3.4, skal ha et overvåkingsprogram for sigevann. Prøvetaking og måling av sigevannets mengde og sammensetning må foretas på hvert punkt der det er utslipp av sigevann fra deponiet.¹

Overvåking av overflatevann skal utføres på minst to punkter, ett oppstrøms og ett nedstrøms i forhold til deponiet, og ved bruk av metoder og parametre som fanger opp utlekking over tid.

Overvåkingen av grunnvann må rettes mot grunnvann som kan bli påvirket av deponiet, med minst ett målepunkt i grunnvannets innstrømningsområde og to i utstrømningsområdet. Antall prøvepunkter kan økes på grunnlag av en spesifikk hydrogeologisk undersøkelse og graden av behov for en rask konstatering av eventuelle utslipp av sigevann i grunnvannet som følge av uhell. Før deponiet settes i drift, må det tas prøver på minst tre steder for å fastsette referanseverdier for framtidige prøvetakinger.² I den grad det er mulig, skal det etableres tiltaksgrenser for grunnvann som definerer når en betydelig skadevirkning på miljøet er oppstått og som utløser meldeplikt etter forskriftens § 13 og § 14.

Overvåkingen av gassdannelse er avhengig av deponiets innhold av biologisk nedbrytbart avfall, og må være representativ for hver seksjon av deponiet.

Prøvetakings- og analysefrekvens skal vurderes i det enkelte tilfelle. Veiledende hyppighet er angitt i nedenstående tabell.

	<i>1.1.1.1 Driftsfasen</i>	<i>1.1.1.2 Etterdriftsfasen</i>
Sigevannsmengde	Månedlig	Hver sjettemåned
Sigevannets sammensetning	Kvartalsvis	Hver sjettemåned
Overflatevannets mengde og sammensetning	Kvartalsvis	Hver sjettemåned
Grunnvannsnivå	Hver sjettemåned	Hver sjettemåned
Grunnvannets sammensetning	Deponispesifikk hyppighet	Deponispesifikk hyppighet
Deponigass	Månedlig	Hver sjettemåned

For sigevann og overflatevann skal det for overvåkingsformål tas blandprøver som er representative for den gjennomsnittlige sammensetningen i perioden siden forrige prøvetaking.

De parametrene som skal måles og de stoffene som skal analyseres i overvåkingsprogrammet, vil variere med deponiets sammensetning. De må være angitt i tillatelsen og gjenspeile avfallets egenskaper.

4. Deponiets utvikling

For deponier i driftsfasen skal det årlig lages en statusoversikt over deponiets utvikling som viser det arealet som avfallet opptar, avfallsvolum og -sammensetning, deponeringsmetoder, varighet av deponeringen og gjenværende kapasitet. Eventuelle setninger i fyllingen skal registreres for alle deponier både i drifts- og etterdriftsfasen.

¹ Referanse: Generelle retningslinjer for prøvetakingsmetoder, ISO 5667-2 (1991).

² Referanse: Prøvetaking av grunnvann, ISO 5667, del 11, 1993.

1. Kommentarer til forskrift om deponering av avfall

1.1 Til § 2 Definisjoner

§ 2 bokstav k: Våtorganisk avfall omfatter avfallstyper som matavfall fra private husholdninger og fra storhusholdninger (storkjøkken, restaurant- og hotellbransjen, mv.), fiskeavfall fra fiskeri- og oppdrettsnæringen, lett nedbrytbart organisk avfall fra næringsmiddelindustri og annen virksomhet som bearbeider eller omsetter næringsmidler, deler av hage- og parkavfall, biologisk slam fra renseanlegg for

industriavløp samt avløpsslam (jf. forskrift av 2. januar 1995 nr. 5 om avløpsslam).

§ 2 bokstav p: «Driftsansvarlig» vil være den juridiske (firma etc.) eller fysiske personen som innehar utslippstillatelsen for deponiet. Det framgår av utslippstillatelsen hvem som er driftsansvarlig. Den driftsansvarlige har et overordnet ansvar for at utslippstillatelsen, deponiforskriften og annet relevant regelverk overholdes. Dersom deponiet overdras til ny eier skal forurensningsmyndigheten varsles.

§ 2 bokstav q: Statens forurensningstilsyn (SFT) er forurensningsmyndighet for bedriftsinterne avfallsdeponier når bedriftens primære virksomhet krever tillatelse fra SFT etter forurensningsloven, og for nasjonale deponier for spesialavfall. Fylkesmannen er forurensningsmyndighet for bedriftsinterne deponier når bedriftens primære virksomhet krever tillatelse fra Fylkesmannen etter forurensningsloven, for kommunale/interkommunale avfallsdeponier og for andre privateide deponier for ordinært avfall som ikke er bedriftsinterne.

1.2. Til § 3 Virkeområde

Forskriften gjelder for alle deponier som er i drift ved forskriftens ikrafttredelse. Det vises for øvrig til forskriften § 15 om eksisterende deponier. For deponier som allerede er nedlagt ved forskriftens ikrafttredelse, er vilkår satt i eventuell utslippstillatelse fortsatt gjeldende.

§ 3 andre ledd: Når det gjelder lagerplasser for avfall til sluttbehandling (lagring i mindre enn ett år) eller gjenvinning (lagring i mindre enn tre år), må behovet for tillatelse til dette vurderes i henhold til forurensningsloven § 11 og § 29. Lagring av spesialavfall vil alltid kreve tillatelse etter forurensningsloven.

§ 3 tredje ledd bokstav a: Som grunnlag for vurderingen om avfall er å anse som inert, vises det til definisjonen i forskriftens § 2 bokstav g og de kriterier og lister for mottak av inert avfall som forurensningsmyndigheten vil utarbeide. Det må også gjøres en egnethetsvurdering av avfallet i forhold til den aktuelle bruken. Selve bruken av inert avfall til utfyllingsformål mv. krever i tillegg tillatelse fra kommunen eller fylkesmannen, jf. plan- og bygningsloven, eventuelt også etter bakkeplaneringsforskriften¹ ved utfylling av område avsatt til landbruk. Eksempler på avfallsmasser som kan være aktuelt til utfyllingsformål mv. er sortert og knust betong, betongvarer og tegl, forutsatt at avfallet ikke inneholder komponenter som kan være til skade eller ulempe for miljøet.

§ 3 tredje ledd bokstav b: Med ikke-forurenset jord menes naturlige jord- og løsmasser som for eksempel graves ut i forbindelse med bygg- og anleggsvirksomhet. Ved tvil om massene er å anse som ikke-forurenset, må de vurderes i forhold til normverdier for mest følsom arealbruk, jf. SFT veiledning 99:01.

§ 3 tredje ledd bokstav c: Forskriften gjelder ikke deponering av muddermasser i sjø og vassdrag. Mudring og dumping av slike masser krever tillatelse etter forskrift av 4. desember 1997 nr. 1442 om regulering av mudring og dumping i sjø og vassdrag. Deponering av muddermasser på land som medfører fare for forurensning krever tillatelse etter forurensningsloven § 11 selv om tiltaket ikke er omfattet av forskriftens virkeområde.

§ 3 tredje ledd bokstav d: Oppgraving, redeponering og isolering av forurenset jord er unntatt fra denne forskriftens virkeområde, men krever tillatelse av forurensningsmyndigheten etter forurensningsloven § 11.

¹ Forskrift av 3. april 1989 nr. 249 om anlegg, drift og vedlikehold av planeringsfelt.

1.3. Til § 4 Forbud mot deponering av visse avfallstyper

§ 4 bokstav a: Forbudet mot deponering av våtorganisk avfall innebærer at våtorganisk avfall skal sorteres ut før deponering i den grad det er praktisk mulig, og disponeres på annen måte. Restavfall fra sortert husholdningsavfall vil alltid inneholde en viss andel våtorganisk avfall. Denne andelen skal søkes minimalisert, og skal ikke inneholde mer enn om lag 20 prosent våtorganisk avfall, målt i vekt. Rene våtorganiske avfallstyper må disponeres på annen måte enn deponering, fortrinnsvis ved gjenvinning.

Forurensningsmyndigheten kan i særlige tilfeller tillate deponering av våtorganisk avfall eller usortert husholdningsavfall. Avgjørende for denne vurderingen vil være hvorvidt annen deponering er uforholdsmessig kostbar i forhold til nytten eller svært vanskelig praktisk gjennomførbar. Slike forhold vil for eksempel kunne foreligge i tilfeller med små, isolerte bosettinger som produserer små mengder våtorganisk avfall. Tilsvarende gjelder for situasjoner hvor det er tale om svært lange transportstrekninger i forhold til mengden våtorganisk avfall. Ved uforutsette enkelthendelser, kan det også oppstå situasjoner som åpner for bruk av unntaksbestemmelsen. Dette kan f.eks. være ved nedslakting av oppdrettsfisk, bortskaffelse av dyreskrotter eller annet våtorganisk avfall etter brann, trafikkulykker eller lignende hendelser. Unntaket kan også brukes dersom nytt regelverk på andre områder, f.eks. helse- eller veterinærområdet, i vesentlig grad vanskeliggjør alternativ avfallsdisponering. Muligheten for å gi unntak skal praktiseres strengt.

§ 4 bokstav b: Dersom det oppstår tvil om hva som er å anse som flytende avfall, avgjøres dette av forurensningsmyndigheten. Slam regnes normalt ikke som flytende avfall.

1.4. Til § 6 Avfall som tillates deponert på de ulike deponikategoriene

Forurensningsmyndigheten vil utarbeide referanselister og kriterier for mottak av avfall for de ulike deponikategoriene. Disse skal brukes til å sette opp deponispesifikke lister over hvilke avfallstyper som kan mottas på det enkelte deponi, spesifisert i tillatelsen i samsvar med § 9 i denne forskriften. Inntil referanselister og kriterier er utarbeidet skal kun spesialavfall deponeres på deponier for spesialavfall, og kun ordinært avfall deponeres på deponier for ordinært avfall. På deponier for inert avfall skal bare inert avfall deponeres.

1.5. *Til § 10 Kostnadsdekning*

Kravet om full kostnadsdekning gjennom den prisen som tas fra avfallsbesitter kommer ikke til anvendelse for bedriftsinterne deponier som utelukkende mottar avfall fra egen virksomhet.

Forurensningsmyndigheten kan kreve fullt innsyn i alle nødvendige kostnadsopplysninger, jf. forurensningsloven § 49.

1.6. *Til § 12 registrering*

Med registrering av nøyaktig deponeringssted for spesialavfall menes at spesialavfallet skal kunne lokaliseres og eventuelt fjernes dersom dette skulle bli nødvendig, både mens deponiet er i drift og etter at det er avsluttet.

1.7. *Til § 14 Kontroll og overvåking i driftsfasen*

Prøvetaking og analyse skal utføres etter Norsk Standard. Dersom Norsk Standard ikke finnes, kan annen, utenlandsk eller internasjonal standard benyttes. Forurensningsmyndigheten kan akseptere at annen metode brukes også der standard finnes, dersom det kan dokumenteres tilfredsstillende at den er minst like formålstjenlig. Deponieier er ansvarlig for at prøvetakings- og analysemetoder og utførelse er kvalitetssikret. Dersom deponieier bruker eksterne laboratorier eller konsulenter for prøvetaking og/eller analysering, skal akkrediterte laboratorier/tjenester benyttes der dette er mulig.

1.8. *Til § 15 Avslutning og etterdrift*

Når den driftsansvarlige har sendt melding i samsvar med forurensningsloven § 20, kan forurensningsmyndigheten fastsette nærmere hvilke tiltak som er nødvendig for å motvirke forurensning, jf. forurensningsloven § 7 fjerde ledd og § 20.

1.9. *Til § 16 Eksisterende deponier*

Med eksisterende deponier menes deponier som har fått tillatelse eller som allerede er i drift når denne forskriften trer i kraft.

Andre ledd innebærer at forurensningsmyndigheten på grunnlag av framlagt søknad med eventuell oppgraderingsplan skal fatte vedtak om endring eller tilbakekalling av eksisterende tillatelse etter forurensningsloven § 18, eller at det gis ny tillatelse etter forurensningsloven § 11. Reglene i forskrift om saksbehandling etter forurensningsloven av 11. juli 1983 nr. 1328 kommer til anvendelse.

1.10. *Til § 17 Unntak*

For unntak som gjelder våtorganisk avfall, gjelder § 4 første ledd bokstav a.

25. mars Nr. 376 2002

Vedtak om endring av departementsbenevning i visse forskrifter og vedtak.

Fastsatt av Kultur- og kirke departementet 25. mars 2002 med hjemmel i kgl.res. av 21. desember 2001 nr. 1485 pkt. 10. Kunngjort 26. april 2002.

I

Benevningene «Kirke- og kulturdepartementet», «Kirke- og undervisningsdepartementet» og «Kulturdepartementet» skal bli erstattet med benevningen «Kultur- og kirke departementet» i følgende forskrifter og delegeringsvedtak:

- Forskrift av 21. desember 2001 nr. 1563 til åndsverkloven (lov av 12. mai 1961 nr. 2 om opphavsrett til åndsverk m.v.).
- Forskrift av 7. september 2001 nr. 1108 for tilskudd til lokalkringkastingsformål.
- Forskrift av 8. februar 1999 nr. 199 om tilskudd til informasjonsvirksomhet i politiske partier.
- Forskrift av 17. mars 1997 nr. 248 om tilskudd til samiske aviser.
- Forskrift av 7. november 1996 nr. 1017 om tilskudd til innvandrerpublikasjoner.
- Forskrift av 7. november 1996 nr. 1015 om produksjonstilskudd til dagsaviser.
- Forskrift av 25. august 1995 nr. 769 om konsesjonsområder for lokalfjernsyn pkt. II.
- Forskrift av 16. desember 1977 nr. 15 om unntak fra og særregler om retten til å påklage enkeltvedtak § 1 bokstav M.
- Forskrift av 25. juni 1971 nr. 3800 om fortsatt bevilling til TONO og NCB til å drive virksomhet i Norge.
- Forskrifter av 18. oktober 1966 nr. 9040 om opplysningsplikt og om betaling av avgifter til Det norske komponistfond.
- Forskrift av 2. juni 1960 nr. 1 i medhold av oreigningslovens § 5 om rett til å gjøre vedtak om eller gi samtykke til eiendomsinngrep § 2 nr. 5.
- Vedtak av 21. desember 2001 nr. 1510 om delegering av myndighet til Kulturdepartementet etter lov om avgift på offentlig framføring av utøvende kunstners prestasjoner m.v. § 2 første ledd.
- Vedtak av 6. juli 2001 nr. 823 om delegering av myndighet til Kulturdepartementet etter lov om kringkasting § 2–1 andre ledd.

- Vedtak av 11. februar 1999 nr. 207 om delegering av myndighet etter lov om kringkasting.
- Vedtak av 7. november 1996 nr. 1018 om delegering av myndighet til Kulturdepartementet – tilskudd til innvandrerpublikasjoner.
- Vedtak av 7. november 1996 nr. 1016 om delegering av myndighet til Kulturdepartementet – produksjonstilskudd til dagsaviser.
- Vedtak av 1. juni 1994 nr. 639 om delegering av myndighet til Statens medieforvaltning til å gi konsesjon til opprettelse eller drift av anlegg for kringkasting eller videresending av kringkasting.
- Vedtak av 14. januar 1994 nr. 637 om delegering av myndighet til Statens medieforvaltning til å gi konsesjon til drift av og anlegg for videresending av nærkringkasting.
- Vedtak av 23. august 1993 nr. 1424 om delegering av myndighet til Statens medieforvaltning til å gi konsesjon til etablering av anlegg for videresending av satellittfjernsyn i satellittskyggeområder.

II

Vedtaket trer i kraft straks med virkning fra 1. januar 2002.

1. april Nr. 377 2002

Forskrift om endring i forskrift om rekvirering og utlevering av legemidler fra apotek.

Fastsatt av Statens legemiddelverk 1. april 2002 med hjemmel i forskrift av 27. april 1998 nr. 455 om rekvirering og utlevering av legemidler fra apotek § 8–7 annet ledd. Kunngjort 26. april 2002.

I

I forskrift av 27. april 1998 nr. 455 om rekvirering og utlevering av legemidler fra apotek gjøres følgende endring:

Det er foretatt en rekke endringer i vedlegg 2. Vedlegget lyder i sin helhet etter dette:

Vedlegg II. Generikallisten

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begrutte (BB)
A02BA01	Cimetidine										
A02BA01	Cimetidine	Cimal	Alpharma AS	Tablett	200 mg		22897	30	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimal	Alpharma AS	Tablett	200 mg		22954	100	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimetid tabletter	Nycomed Pharma AS	Tablett	200 mg		437061	30	stk	boks	
A02BA01	Cimetidine	Cimetid tabletter	Nycomed Pharma AS	Tablett	200 mg		437111	100	stk	boks	
A02BA01	Cimetidine	Cimetidin GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	200 mg		577825	30	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimetidin GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	200 mg		6984	60	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimetidin GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	200 mg		577833	100	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet tabletter	SmithKline Beecham AS	Tablett	200 mg		92650	30	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet tabletter	SmithKline Beecham AS	Tablett	200 mg		92676	100	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimal	Alpharma AS	Tablett	400 mg		95612	30	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimal	Alpharma AS	Tablett	400 mg		95620	60	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimal	Alpharma AS	Tablett	400 mg		95638	100	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimetid tabletter	Nycomed Pharma AS	Tablett	400 mg		437145	30	stk	boks	
A02BA01	Cimetidine	Cimetid tabletter	Nycomed Pharma AS	Tablett	400 mg		437152	60	stk	boks	
A02BA01	Cimetidine	Cimetid tabletter	Nycomed Pharma AS	Tablett	400 mg		437301	100	stk	boks	
A02BA01	Cimetidine	Cimetidin GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	400 mg		577783	30	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
A02BA01	Cimetidine	Cimetidin GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	400 mg		6995	60	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimetidin GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	400 mg		577791	100	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet tabletter	SmithKline Beecham AS	Tablett	400 mg		92593	30	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet tabletter	Paranova AS	Tablett	400 mg		378588	30	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet tabletter	Paranova AS	Tablett	400 mg		378596	60	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet tabletter	SmithKline Beecham AS	Tablett	400 mg		92619	100	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet tabletter	Paranova AS	Tablett	400 mg		562637	100	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimal	Alpharma AS	Tablett	800 mg		140921	30	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimal	Alpharma AS	Tablett	800 mg		140947	100	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimetid tabletter	Nycomed Pharma AS	Tablett	800 mg		437368	100	stk	boks	
A02BA01	Cimetidine	Cimetidin GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	800 mg		7006	30	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimetidin GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	800 mg		7017	100	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet tabletter	SmithKline Beecham AS	Tablett	800 mg		92627	30	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet tabletter	SmithKline Beecham AS	Tablett	800 mg		92643	100	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Norgesfarma	Tablett	75 mg		1211	12	stk	endose	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Norgesfarma	Tablett	75 mg		1224	24	stk	endose	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	GlaxoSmith Kline	Tablett	75 mg		441923	6	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	GlaxoSmith Kline	Tablett	75 mg		441931	12	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	GlaxoSmith Kline	Tablett	75 mg		590968	24	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	NM Pharma A/S	Tablett	150 mg		502963	30	stk	boks	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	NM Pharma A/S	Tablett	150 mg		502971	100	stk	boks	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ratiopharm AS	Tablett	150 mg		1336	20	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Alpharma AS	Tablett	150 mg		484766	20	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ratiopharm AS	Tablett	150 mg		1349	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ratiopharm AS	Tablett	150 mg		1358	50	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ratiopharm AS	Tablett	150 mg		1371	60	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Alpharma AS	Tablett	150 mg		485334	60	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ratiopharm AS	Tablett	150 mg		1380	90	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	150 mg		16295	20	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	150 mg		16352	60	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	150 mg		580506	90	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	GlaxoSmith Kline	Tablett	150 mg		437657	50	stk	endose	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	GlaxoSmith Kline	Tablett	150 mg		7385	20	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	Paranova AS	Tablett	150 mg		102368	20	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	Euromedica Norge ASA	Tablett	150 mg		100248	20	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begrutte (BB)
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	Farmagon AS	Tablett	150 mg		525394	20	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	Farmagon AS	Tablett	150 mg		16071	20	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	Euromedica Norge ASA	Tablett	150 mg		100347	50	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	GlaxoSmith Kline	Tablett	150 mg		533646	60	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	Farmagon AS	Tablett	150 mg		525402	60	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	Euromedica Norge ASA	Tablett	150 mg		100511	60	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	Paranova AS	Tablett	150 mg		102376	60	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	Paranova AS	Tablett	150 mg		386557	60	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	Farmagon AS	Tablett	150 mg		16121	60	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	GlaxoSmith Kline	Tablett	150 mg		37549	90	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	Paranova AS	Tablett	150 mg		386565	90	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	Euromedica Norge ASA	Tablett	150 mg		100529	90	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	Farmagon AS	Tablett	150 mg		525444	90	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	Farmagon AS	Tablett	150 mg		16139	90	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ratiopharm AS	Brusetablett	150 mg		9033	10	stk	pakning med plastrør	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ratiopharm AS	Brusetablett	150 mg		9210	30	stk	pakning med plastrør	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin brusetabletter	Alpharma AS	Brusetablett	150 mg		9155	15	stk	tabletrør	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin brusetabletter	Alpharma AS	Brusetablett	150 mg		9172	30	stk	tabletrør	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin brusetabletter	Alpharma AS	Brusetablett	150 mg		9232	60	stk	tabletrør	
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.	GlaxoSmith Kline	Brusetablett	150 mg		372326	10	stk	boks	
A02BA02	Ranitidine	Zantac brusetabl.	GlaxoSmith Kline	Brusetablett	150 mg		495259	15	stk	boks	
A02BA02	Ranitidine	Zantac brusetabl.	Farmagon AS	Brusetablett	150 mg		96974	10	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac brusetabl.	Euromedica Norge ASA	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 Norge ASA	Brusetablett	150 mg		3857	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	NM Pharma A/S	Tablett	300 mg		503060	30	stk	boks	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	NM Pharma A/S	Tablett	300 mg		503110	100	stk	boks	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Alpharma AS	Tablett	300 mg		485367	10	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ratiopharm AS	Tablett	300 mg		1402	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Alpharma AS	Tablett	300 mg		485748	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ratiopharm AS	Tablett	300 mg		1413	90	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begrutte (BB)
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	300 mg		16378	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	300 mg		580563	90	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	GlaxoSmith Kline	Tablett	300 mg		86181	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	Paranova AS	Tablett	300 mg		102400	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	Farmagon AS	Tablett	300 mg		15891	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	Farmagon AS	Tablett	300 mg		525493	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	Euromedica Norge ASA	Tablett	300 mg		481515	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	GlaxoSmith Kline	Tablett	300 mg		37564	90	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	Farmagon AS	Tablett	300 mg		15966	90	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	Farmagon AS	Tablett	300 mg		170381	90	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	Euromedica Norge ASA	Tablett	300 mg		481507	90	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac tabletter	Paranova AS	Tablett	300 mg		386573	90	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Scandinavia Health Care AS	Tablett	300 mg		2888	30	stk	alu- miniums- blister	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Scandinavia Health Care AS	Tablett	300 mg		2905	100	stk	alu- miniums- blister	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ratiopharm AS	Brusetablett	300 mg		9221	30	stk	pakning med plastrør	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin bruse- tabletter	Alpharma AS	Brusetablett	300 mg		9243	15	stk	tabletrør	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin bruse- tabletter	Alpharma AS	Brusetablett	300 mg		9227	30	stk	tabletrør	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin brusetablett er	Alpharma AS	Brusetablett	300 mg		9265	60	stk	tabletrør	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Brusetablett	300 mg		8924	30	stk	folie- pakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac brusetabl.	GlaxoSmith Kline	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 Norge ASA	Brusetablett	300 mg		3438	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac brusetabl.	GlaxoSmith Kline	Brusetablett	300 mg		5225	15	stk	plastrør	
A02BA03	Famotidine	Famotidin	Ratiopharm AS	Tablett	10 mg		4670	6	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Famotidin	Ratiopharm AS	Tablett	10 mg		4715	12	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Pepcid	Pharmacia Norge AS	Tablett	10 mg		44388	6	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Pepcid	Pharmacia Norge AS	Tablett	10 mg		44461	12	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Pepcid	Pharmacia Norge AS	Tablett	10 mg		401554	24	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Famotal	Alpharma AS	Tablett	20 mg		580803	98	stk	endose	
A02BA03	Famotidine	Famotal	Alpharma AS	Tablett	20 mg		2974	50	stk	endose	
A02BA03	Famotidine	Famotal	Alpharma AS	Tablett	20 mg		96321	30	stk	enpac	

<i>ATC-kode</i>	<i>Generisk navn</i>	<i>Legemiddel</i>	<i>Firma</i>	<i>Form</i>	<i>Styrke</i>	<i>Enhet</i>	<i>Varenr.</i>	<i>Antall</i>	<i>Enhet</i>	<i>Pakning</i>	<i>Begr. bytte (BB)</i>
A02BA03	Famotidine	Famotal	Alpharma AS	Tablett	20 mg		96339	100	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin	MSD (Norge) A/S	Tablett	20 mg		186783	30	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin	MSD (Norge) A/S	Tablett	20 mg		187062	100	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Famotal	Alpharma AS	Tablett	40 mg		568394	98	stk	endose	
A02BA03	Famotidine	Famotal	Alpharma AS	Tablett	40 mg		3437	50	stk	endose	
A02BA03	Famotidine	Famotal	Alpharma AS	Tablett	40 mg		96461	10	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Famotal	Alpharma AS	Tablett	40 mg		96479	30	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin	MSD (Norge) A/S	Tablett	40 mg		27607	10	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin	MSD (Norge) A/S	Tablett	40 mg		187070	30	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin	MSD (Norge) A/S	Tablett	40 mg		136440	100	stk	enpac	
<i>A02BC01</i>	<i>Omeprazole</i>										
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca AS	Enterotablett	10 mg		32391	50	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca AS	Enterotablett	10 mg		16790	100	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec entero kapsler	Paranova AS	Enterokapsler	20 mg		509786	14	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec entero kapsler	Paranova AS	Enterokapsler	20 mg		507087	14	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec entero kapsler	Paranova AS	Enterokapsler	20 mg		592956	14	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec entero kapsler	Farmagon AS	Enterokapsler	20 mg		3316	14	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec entero kapsler	Farmagon AS	Enterokapsler	20 mg		3213	14	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec entero kapsler	Farmagon AS	Enterokapsler	20 mg		3185	14	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec entero kapsler	Paranova AS	Enterokapsler	20 mg		592980	14	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec entero kapsler	Farmagon AS	Enterokapsler	20 mg		3284	14	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec entero kapsler	Paranova AS	Enterokapsler	20 mg		181677	14	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec entero kapsler	Paranova AS	Enterokapsler	20 mg		181651	14	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec entero kapsler	Farmagon AS	Enterokapsler	20 mg		592634	28	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec entero kapsler	Paranova AS	Enterokapsler	20 mg		68411	30	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec entero kapsler	Farmagon AS	Enterokapsler	20 mg		592642	56	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec entero kapsler	Paranova AS	Enterokapsler	20 mg		488551	56	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec entero kapsler	Paranova AS	Enterokapsler	20 mg		397927	60	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begrutte (BB)
A02BC01	Omeprazole	Losec entero kapsler	Farmagon AS	Enterokapsler	20 mg		592659	98	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec entero kapsler	Paranova AS	Enterokapsler	20 mg		45062	98	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec entero kapsler	Paranova AS	Enterokapsler	20 mg		392019	100	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	Scand Pharm Gener ics AB	Enterokapsler	20 mg		548388	14	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	Scand Pharm Gener ics AB	Enterokapsler	20 mg		548370	28	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	Scand Pharm Gener ics AB	Enterokapsler	20 mg		548362	56	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	Scand Pharm Gener ics AB	Enterokapsler	20 mg		143735	100	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca AS	Enterotablett	20 mg		33795	7	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca AS	Enterotablett	20 mg		33803	14	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca AS	Enterotablett	20 mg		33837	28	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca AS	Enterotablett	20 mg		33761	50	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca AS	Enterotablett	20 mg		33480	56	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca AS	Enterotablett	20 mg		16170	100	stk	endose	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca AS	Enterotablett	20 mg		16766	30	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca AS	Enterotablett	20 mg		16774	56	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca AS	Enterotablett	20 mg		xxxxxx	100	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca AS	Enterotablett	20 mg		16865	7	stk	kalender-pk	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca AS	Enterotablett	20 mg		17152	14	stk	kalender-pk	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca AS	Enterotablett	20 mg		16675	28	stk	kalender-pk	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca AS	Enterotablett	40 mg		33126	14	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca AS	Enterotablett	40 mg		33134	28	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca AS	Enterotablett	40 mg		16469	14	stk	kalender-pk	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca AS	Enterotablett	40 mg		16600	28	stk	kalender-pk	
A03FA01	Metoclopramide										
A03FA01	Metoclopramide	Afipran	Nycomed Pharma AS	Tablett	10 mg		64543	20	stk	glass	
A03FA01	Metoclopramide	Afipran	Nycomed Pharma AS	Tablett	10 mg		64949	50	stk	glass	
A03FA01	Metoclopramide	Afipran	Nycomed Pharma AS	Tablett	10 mg		64840	50	stk	glass	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Paranova AS	Tablett	10 mg		426536	40	stk	enpac	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Paranova AS	Tablett	10 mg		427005	400	stk	enpac	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan synt	Sanofi-Synthelabo A S	Tablett	10 mg		426734	40	stk	blister	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan synt	Sanofi-Synthelabo A S	Tablett	10 mg		426767	40	stk	blister	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
A03FA01	Metoclopramide	Primperan synt	Sanofi-Synthelabo A S	Tablett	10 mg		426742	100	stk	blister	
A03FA01	Metoclopramide	Afipran	Nycomed Pharma AS	Stikkpille	20 mg		65029	20	stk	eske	
A03FA01	Metoclopramide	Afipran	Nycomed Pharma AS	Stikkpille	20 mg		65037	50	stk	eske	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Farmagon AS	Stikkpille	20 mg		168021	10	stk	enpac	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Farmagon AS	Stikkpille	20 mg		168096	50	stk	enpac	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Paranova AS	Stikkpille	20 mg		390096	10	stk	eske	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Farmagon AS	Stikkpille	20 mg		14811	10	stk	eske	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Paranova AS	Stikkpille	20 mg		385989	50	stk	eske	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Farmagon AS	Stikkpille	20 mg		14035	50	stk	eske	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan synt	Sanofi-Synthelabo A S	Stikkpille	20 mg		426858	6	stk	eske	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan synt	Sanofi-Synthelabo A S	Stikkpille	20 mg		426908	30	stk	eske	
A03FA01	Metoclopramide	Afipran	Nycomed Pharma AS	Mikstur	1 mg/ml		512442	250	ml	flaske	
A03FA01	Metoclopramide	Afipran	Nycomed Pharma AS	Mikstur	1 mg/ml		90126	300	ml	flaske	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan synt	Sanofi-Synthelabo A S	Mikstur	1 mg/ml		426817	200	ml	glassflaske	
A05AA02	<i>Ursodeoxycholic acid</i>										
A05AA02	Ursodeoxycholic acid	Ursofalk	Orifarm AS	Kapsel	250 mg		8881	100	stk	blisterpakning	
A05AA02	Ursodeoxycholic acid	Ursofalk	Meda A/S	Kapsel	250 mg		505693	100	stk	enpac	
A07AA02	<i>Nystatin</i>										
A07AA02	Nystatin	Mycostatin	Bristol-Myers Squibb Norway Ltd.	Mikstur	100000	IE/ml	390757	100	ml	–	
A07AA02	Nystatin	Mycostatin	Orifarm AS	Mikstur	100000	IE/ml	6580	60	ml	glassflaske	
A07AA02	Nystatin	Mycostatin	Orifarm AS	Mikstur	100000	IE/ml	6412	60	ml	glassflaske	
A07AA02	Nystatin	Mycostatin	Orifarm AS	Mikstur	100000	IE/ml	5861	100	ml	plastflaske	
A07DA03	<i>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	Travello	Pharmacia Norge AS	Tablett	2 mg		21972	16	tabl	enpac	
A07DA03	Loperamide	Loperamid	Norgesfarma	Kapsel	2 mg		74286	40	stk	endose	
A07DA03	Loperamide	Loperamid	Norgesfarma	Kapsel	2 mg		75226	100	stk	endose	
A07DA03	Loperamide	Loperamid	Norgesfarma	Kapsel	2 mg		11692	16	stk	enpac	
A07DA03	Loperamide	Loperamid	Norgesfarma	Kapsel	2 mg		399857	250	stk	enpac	
A10BA02	<i>Metformin</i>										
A10BA02	Metformin	Glucophage	Merck AB	Tablett	500 mg		554287	400	stk	boksBB	
A10BA02	Metformin	Glucophage	Merck AB	Tablett	500 mg		554261	100	stk	endoseBB	
A10BA02	Metformin	Glucophage	Merck AB	Tablett	500 mg		374231	100	stk	enpacBB	
A10BA02	Metformin	Metformin	Weifa AS	Tablett	500 mg		546218	100	stk	enpacBB	
A10BA02	Metformin	Metformin	Alpharma AS	Tablett	500 mg		6084	100	stk	boksBB	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
A10BA02	Metformin	Metformin Biochemie	Biochemie Novartis Norge AS	Tablett	500 mg		4562	100	stk	blister	BB
A10BA02	Metformin	Metformin Biochemie	Biochemie Novartis Norge AS	Tablett	500 mg		4783	250	stk	blister	BB
A10BA02	Metformin	Metformin GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	500 mg		127621	100	stk	boks	BB
A10BA02	Metformin	Glucophage	Merck AB	Tablett	850 mg		554303	200	stk	boks	BB
A10BA02	Metformin	Glucophage	Merck AB	Tablett	850 mg		554295	100	stk	endose	BB
A10BA02	Metformin	Glucophage	Merck AB	Tablett	850 mg		60293	100	stk	enpac	BB
A10BA02	Metformin	Metformin	Weifa AS	Tablett	850 mg		199190	100	stk	boks	BB
A10BA02	Metformin	Metformin	Weifa AS	Tablett	850 mg		546259	100	stk	enpac	BB
A10BA02	Metformin	Metformin	Alpharma AS	Tablett	850 mg		6095	100	stk	boks	BB
A10BA02	Metformin	Metformin Biochemie	Biochemie Novartis Norge AS	Tablett	850 mg		4794	100	stk	blister	BB
A10BA02	Metformin	Metformin Biochemie	Biochemie Novartis Norge AS	Tablett	850 mg		4805	250	stk	blister	BB
A10BA02	Metformin	Metformin GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	850 mg		128009	100	stk	boks	BB
A10BB01	Glibenclamide	Daonil	Aventis Pharma AS	Tablett	1,75 mg		11270	100	stk	enpac	BB
A10BB01	Glibenclamide	Glibenclamid	Ratiopharm AS	Tablett	1,75 mg		2731	100	stk	endose	BB
A10BB01	Glibenclamide	Daonil	Aventis Pharma AS	Tablett	3,5 mg		11320	30	stk	enpac	BB
A10BB01	Glibenclamide	Daonil	Aventis Pharma AS	Tablett	3,5 mg		11528	100	stk	enpac	BB
A10BB01	Glibenclamide	Euglucon	Orifarm AS	Tablett	3,5 mg		5410	30	stk	blister	BB
A10BB01	Glibenclamide	Euglucon	Orifarm AS	Tablett	3,5 mg		5444	105	stk	blister-pakning	BB
A10BB01	Glibenclamide	Glibenclamid	Ratiopharm AS	Tablett	3,5 mg		2686	100	stk	endose	BB
A10BB07	Glipizide	Apamid	Weifa AS	Tablett	2,5 mg		380725	100	stk	enpac	BB
A10BB07	Glipizide	Mindiab	Pharmacia Norge AS	Tablett	2,5 mg		498477	30	stk	boks	BB
A10BB07	Glipizide	Mindiab	Pharmacia Norge AS	Tablett	2,5 mg		112458	250	stk	boks	BB
A10BB07	Glipizide	Mindiab	Pharmacia Norge AS	Tablett	2,5 mg		112441	100	stk	enpac	BB
A10BB07	Glipizide	Apamid	Weifa AS	Tablett	5 mg		380733	100	stk	enpac	BB
A10BB07	Glipizide	Glipizid	NM Pharma A/S	Tablett	5 mg		585745	250	stk	boks	BB
A10BB07	Glipizide	Glipizid	NM Pharma A/S	Tablett	5 mg		585737	100	stk	endose	BB
A10BB07	Glipizide	Mindiab	Orifarm AS	Tablett	5 mg		6407	100	stk	blister	BB
A10BB07	Glipizide	Mindiab	Orifarm AS	Tablett	5 mg		6540	240	stk	blister	BB
A10BB07	Glipizide	Mindiab	Orifarm AS	Tablett	5 mg		6553	260	stk	blister	BB
A10BB07	Glipizide	Mindiab	Pharmacia Norge AS	Tablett	5 mg		12898	250	stk	boks	BB
A10BB07	Glipizide	Mindiab	Pharmacia Norge AS	Tablett	5 mg		471425	100	stk	enpac	BB
A10BB07	Glipizide	Mindiab	Paranova AS	Tablett	5 mg		87601	100	stk	enpac	BB
C01BD01	Amiodarone	Amiodaron	Farmagon AS	Tablett	200 mg		4953	30	tabletter	blister	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Orifarm AS	Tablett	200 mg		6348	30	stk	blister-pakninger	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Sigma AS	Tablett	200 mg		9335	30	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begrutte (BB)
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Farmagon AS	Tablett	200 mg		395871	28	stk	enpac	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Farmagon AS	Tablett	200 mg		166348	28	stk	enpac	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Sanofi-Synthelabo AS	Tablett	200 mg		142307	30	stk	enpac	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Euromedica Norge ASA	Tablett	200 mg		175695	30	stk	enpac	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Paranova AS	Tablett	200 mg		164988	30	stk	enpac	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Ismo	Roche Norge A/S	Tablett	20 mg		143297	100	stk	enpac	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Isosorbid	NM Pharma A/S	Tablett	20 mg		413195	30	stk	boks	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Isosorbid	NM Pharma A/S	Tablett	20 mg		93922	100	stk	boks	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Monoket	Pharmacia Norge AS	Tablett	20 mg		160580	200	stk	boks	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Monoket	Pharmacia Norge AS	Tablett	20 mg		572792	20	stk	enpac	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma AS	Tablett	20 mg		30718	50	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma AS	Tablett	20 mg		133637	100	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma AS	Tablett	20 mg		595439	100	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma AS	Tablett	20 mg		1065	98	stk	endose	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma AS	Tablett	20 mg		2970	50	stk	endose	
C03CA01	Furosemide	Furix	Nycomed Pharma AS	Tablett	20 mg		29454	100	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Furix	Nycomed Pharma AS	Tablett	20 mg		574137	98	stk	endose	
C03CA01	Furosemide	Furosemid	Orion Pharma AS	Tablett	20 mg		526970	100	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Furosemid	Orion Pharma AS	Tablett	20 mg		526988	100	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma AS	Tablett	40 mg		30791	50	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma AS	Tablett	40 mg		133744	100	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma AS	Tablett	40 mg		31120	100	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma AS	Tablett	40 mg		1107	98	stk	endose	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma AS	Tablett	40 mg		3422	50	stk	endose	
C03CA01	Furosemide	Furix	Nycomed Pharma AS	Tablett	40 mg		122754	100	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Furix	Nycomed Pharma AS	Tablett	40 mg		122788	100	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Furix	Nycomed Pharma AS	Tablett	40 mg		122762	250	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Furix	Nycomed Pharma AS	Tablett	40 mg		574145	98	stk	endose	
C03CA01	Furosemide	Furosemid	Orion Pharma AS	Tablett	40 mg		114777	100	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Furosemid	Orion Pharma AS	Tablett	40 mg		125518	100	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Lasix	Aventis Pharma AS	Tablett	40 mg		176727	12	stk	enpac	
C03CA01	Furosemide	Lasix	Aventis Pharma AS	Tablett	40 mg		1295	100	stk	enpac	
C03CA01	Furosemide	Furix	Nycomed Pharma AS	Tablett	500 mg		122853	100	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Furosemid	Orion Pharma AS	Tablett	500 mg		527325	20	stk	boks	
C03DA01	Spirolactone	Aldactone	Pharmacia Norge AS	Tablett	25 mg		441006	100	stk	enpac	
C03DA01	Spirolactone	Spirix	Nycomed Pharma AS	Tablett	25 mg		123240	100	stk	boks	
C03DA01	Spirolactone	Aldactone	Pharmacia Norge AS	Tablett	50 mg		170464	100	stk	–	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begrutte (BB)
C03DA01	Spironolactone	Aldactone	Pharmacia Norge AS	Tablett	50 mg		193003	100	stk	enpac	
C03DA01	Spironolactone	Spirix	Nycomed Pharma AS	Tablett	50 mg		103135	100	stk	boks	
C03DA01	Spironolactone	Aldactone	Pharmacia Norge AS	Tablett	100 mg		429837	100	stk	enpac	
C03DA01	Spironolactone	Aldactone	Paranova AS	Tablett	100 mg		180257	100	stk	enpac	
C03DA01	Spironolactone	Spirix	Nycomed Pharma AS	Tablett	100 mg		525907	100	stk	boks	
<i>C03EA01</i>	<i>Hydrochlorothiazide and potassium-sparing agents</i>										
C03EA01	Hydrochlorothiazide and potassium-sparing agents	Moduretic mite	MSD (Norge) A/S	Tablett	25 mg		543892	100	stk	enpac	
C03EA01	Hydrochlorothiazide and potassium-sparing agents	Normorix mite	Nycomed Pharma AS	Tablett	25 mg		97246	100	stk	boks	
C03EA01	Hydrochlorothiazide and potassium-sparing agents	Normorix mite	Nycomed Pharma AS	Tablett	25 mg		97428	98	stk	endose	
<i>C07AA05</i>	<i>Propranolol</i>										
C07AA05	Propranolol	Inderal	AstraZeneca AS	Tablett	10 mg		179606	250	stk	boks	
C07AA05	Propranolol	Inderal	AstraZeneca AS	Tablett	10 mg		141895	100	stk	endose	
C07AA05	Propranolol	Inderal	AstraZeneca AS	Tablett	10 mg		179614	50	stk	enpac	
C07AA05	Propranolol	Inderal	AstraZeneca AS	Tablett	40 mg		179580	250	stk	boks	
C07AA05	Propranolol	Inderal	AstraZeneca AS	Tablett	40 mg		141929	100	stk	endose	
C07AA05	Propranolol	Inderal	AstraZeneca AS	Tablett	40 mg		179598	50	stk	enpac	
C07AA05	Propranolol	Pranolol	Alpharma AS	Tablett	40 mg		48322	100	stk	boks	
<i>C07AA07</i>	<i>Sotalol</i>										
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Orifarm AS	Tablett	80 mg		5857	100	stk	blisterpakning	
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Orifarm AS	Tablett	80 mg		6034	30	stk	blisterpakning	
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Bristol-Myers Squibb Norway Ltd.	Tablett	80 mg		27912	30	stk	enpac	
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Sigma AS	Tablett	80 mg		398784	30	stk	enpac	
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Bristol-Myers Squibb Norway Ltd.	Tablett	80 mg		27938	100	stk	enpac	
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Sigma AS	Tablett	80 mg		398792	100	stk	enpac	
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Paranova AS	Tablett	80 mg		562553	100	stk	enpac	
C07AA07	Sotalol	Sotalol	NM Pharma A/S	Tablett	80 mg		589044	100	stk	endose	
C07AA07	Sotalol	Sotalol	Alpharma AS	Tablett	80 mg		115659	100	stk	tablettboks	
C07AA07	Sotalol	Sotalol GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	80 mg		554048	30	stk	blisterpakning	
C07AA07	Sotalol	Sotalol GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	80 mg		555193	100	stk	blisterpakning	
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Bristol-Myers Squibb Norway Ltd.	Tablett	160 mg		160036	30	stk	enpac	
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Bristol-Myers Squibb Norway Ltd.	Tablett	160 mg		160051	100	stk	enpac	
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Euromedica Norge ASA	Tablett	160 mg		441550	100	stk	enpac	
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Paranova AS	Tablett	160 mg		562546	100	stk	enpac	
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Sigma AS	Tablett	160 mg		398818	100	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
C07AA07	Sotalol	Sotalol	NM Pharma A/S	Tablett	160	mg	589069	100	stk	endose	
C07AA07	Sotalol	Sotalol	Alpharma AS	Tablett	160	mg	115717	100	stk	enpac	
C07AA07	Sotalol	Sotalol	Gea	Tablett	160	mg	554014	30	stk	blisterpakning	
		GEA	Farmaceutisk Fabrik AS								
C07AA07	Sotalol	Sotalol	Gea	Tablett	160	mg	554022	100	stk	blisterpakning	
		GEA	Farmaceutisk Fabrik AS								
<i>C07AB02</i>	<i>Metoprolol</i>										
C07AB02	Metoprolol	Metoprolol	NM Pharma A/S	Tablett	50	mg	30940	100	stk	boks	
C07AB02	Metoprolol	Seloken	AstraZeneca AS	Tablett	50	mg	424127	20	stk	boks	
<i>C07AB03</i>	<i>Atenolol</i>										
C07AB03	Atenolol	Alinor	Alpharma AS	Tablett	25	mg	97030	100	stk	boks	
C07AB03	Atenolol	Alinor	Alpharma AS	Tablett	25	mg	568352	98	stk	endose	
C07AB03	Atenolol	Alinor	Alpharma AS	Tablett	25	mg	2958	50	stk	endose	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	NM Pharma A/S	Tablett	25	mg	59717	28	stk	enpac	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	NM Pharma A/S	Tablett	25	mg	59824	98	stk	enpac	
C07AB03	Atenolol	Tenormin	Pharmacia Norge AS	Tablett	25	mg	139592	98	stk	endose	
C07AB03	Atenolol	Tenormin	Pharmacia Norge AS	Tablett	25	mg	664	100	stk	endose	
C07AB03	Atenolol	Uniloc	Nycomed Pharma AS	Tablett	25	mg	439828	100	stk	boks	
C07AB03	Atenolol	Alinor	Alpharma AS	Tablett	50	mg	97055	100	stk	boks	
C07AB03	Atenolol	Alinor	Alpharma AS	Tablett	50	mg	568360	98	stk	endose	
C07AB03	Atenolol	Alinor	Alpharma AS	Tablett	50	mg	3322	50	stk	endose	
C07AB03	Atenolol	Alinor	Alpharma AS	Tablett	50	mg	487207	100	stk	enpac	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	NM Pharma A/S	Tablett	50	mg	452698	100	stk	boks	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	NM Pharma A/S	Tablett	50	mg	449587	28	stk	datopk	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	NM Pharma A/S	Tablett	50	mg	449595	98	stk	datopk	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Jan F. Andersen A/S	Tablett	50	mg	490987	30	stk	enpac	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Jan F. Andersen A/S	Tablett	50	mg	490995	100	stk	enpac	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Biochemie Biochemie Novartis Norge AS	Tablett	50	mg	79210	30	stk	blister	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Biochemie Biochemie Novartis Norge AS	Tablett	50	mg	79228	100	stk	blister	
C07AB03	Atenolol	Tenormin	Pharmacia Norge AS	Tablett	50	mg	140434	98	stk	endose	
C07AB03	Atenolol	Tenormin	Pharmacia Norge AS	Tablett	50	mg	675	100	stk	endose	
C07AB03	Atenolol	Uniloc	Nycomed Pharma AS	Tablett	50	mg	439893	100	stk	boks	
C07AB03	Atenolol	Uniloc	Nycomed Pharma AS	Tablett	50	mg	439901	100	stk	enpac	
C07AB03	Atenolol	Alinor	Alpharma AS	Tablett	100	mg	97071	100	stk	boks	
C07AB03	Atenolol	Alinor	Alpharma AS	Tablett	100	mg	544122	49	stk	endose	
C07AB03	Atenolol	Alinor	Alpharma AS	Tablett	100	mg	3333	50	stk	endose	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	NM Pharma A/S	Tablett	100	mg	452722	100	stk	boks	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	NM Pharma A/S	Tablett	100	mg	449603	28	stk	datopk	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	NM Pharma A/S	Tablett	100	mg	449611	98	stk	datopk	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Jan F. Andersen A/S	Tablett	100	mg	490961	30	stk	enpac	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Jan F. Andersen A/S	Tablett	100	mg	490979	100	stk	enpac	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Biochemie Biochemie Novartis Norge AS	Tablett	100	mg	80010	100	stk	blister	
C07AB03	Atenolol	Tenormin	Pharmacia Norge AS	Tablett	100	mg	140475	98	stk	endose	
C07AB03	Atenolol	Tenormin	Pharmacia Norge AS	Tablett	100	mg	686	100	stk	endose	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr bytte (BB)
C07AB03	Atenolol	Uniloc	Nycomed Pharma AS	Tablett	100 mg		439927	100	stk	boks	
C08DA01	Verapamil	Isoptin	Knoll Läkemedel AB	Tablett	40 mg		178574	100	stk	enpac	
C08DA01	Verapamil	Verakard	Nycomed Pharma AS	Tablett	40 mg		81372	100	stk	boks	
C08DA01	Verapamil	Isoptin	Knoll Läkemedel AB	Tablett	80 mg		86801	100	stk	enpac	
C08DA01	Verapamil	Isoptin	Knoll Läkemedel AB	Tablett	80 mg		174235	250	stk	enpac	
C08DA01	Verapamil	Verakard	Nycomed Pharma AS	Tablett	80 mg		81380	100	stk	boks	
C08DA01	Verapamil	Isoptin	Knoll Läkemedel AB	Tablett	120 mg		86843	100	stk	enpac	
C08DA01	Verapamil	Verakard	Nycomed Pharma AS	Tablett	120 mg		81398	100	stk	boks	
C09AA01	Captopril	Capoten	Bristol-Myers Squibb Norway Ltd.	Tablett	12,5 mg		560201	200	stk	boks	
C09AA01	Captopril	Capoten	Bristol-Myers Squibb Norway Ltd.	Tablett	12,5 mg		560193	100	stk	endose	
C09AA01	Captopril	Captopril	NM Pharma A/S	Tablett	12,5 mg		584268	100	stk	boks	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma AS	Tablett	12,5 mg		3278	50	stk	endose	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma AS	Tablett	12,5 mg		66100	30	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma AS	Tablett	12,5 mg		175380	100	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma AS	Tablett	12,5 mg		66191	200	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Bristol-Myers Squibb Norway Ltd.	Tablett	25 mg		560243	200	stk	boks	
C09AA01	Captopril	Capoten	Bristol-Myers Squibb Norway Ltd.	Tablett	25 mg		560235	100	stk	endose	
C09AA01	Captopril	Capoten	Euromedica Norge ASA	Tablett	25 mg		515916	30	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Euromedica Norge ASA	Tablett	25 mg		515924	90	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Paranova AS	Tablett	25 mg		553289	98	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Farmagon AS	Tablett	25 mg		468876	98	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Farmagon AS	Tablett	25 mg		165811	98	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Meda A/S	Tablett	25 mg		546739	98	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Paranova AS	Tablett	25 mg		187799	196	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Meda A/S	Tablett	25 mg		507905	196	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Euromedica Norge ASA	Tablett	25 mg		515932	210	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	NM Pharma A/S	Tablett	25 mg		374686	30	stk	boks	
C09AA01	Captopril	Captopril	NM Pharma A/S	Tablett	25 mg		584219	100	stk	boks	
C09AA01	Captopril	Captopril	NM Pharma A/S	Tablett	25 mg		419754	200	stk	boks	
C09AA01	Captopril	Captopril	Farmagon AS	Tablett	25 mg		8348	200	stk	boks	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma AS	Tablett	25 mg		3317	50	stk	endose	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma AS	Tablett	25 mg		66209	30	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	Farmagon AS	Tablett	25 mg		8281	30	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma AS	Tablett	25 mg		175471	100	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	Farmagon AS	Tablett	25 mg		8337	100	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma AS	Tablett	25 mg		66274	200	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Bristol-Myers Squibb Norway Ltd.	Tablett	50 mg		560276	200	stk	boks	
C09AA01	Captopril	Capoten	Bristol-Myers Squibb Norway Ltd.	Tablett	50 mg		560250	100	stk	endose	
C09AA01	Captopril	Capoten	Paranova AS	Tablett	50 mg		553297	98	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Meda A/S	Tablett	50 mg		546747	98	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begrutte (BB)
C09AA01	Captopril	Capoten	Euromedica Norge ASA	Tablett	50 mg		515965	105	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Euromedica Norge ASA	Tablett	50 mg		515973	195	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Paranova AS	Tablett	50 mg		187773	196	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Meda A/S	Tablett	50 mg		546754	196	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	NM Pharma A/S	Tablett	50 mg		584243	100	stk	boks	
C09AA01	Captopril	Captopril	NM Pharma A/S	Tablett	50 mg		420364	200	stk	boks	
C09AA01	Captopril	Captopril	Farmagon AS	Tablett	50 mg		8340	200	stk	boks	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma AS	Tablett	50 mg		3315	50	stk	endose	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma AS	Tablett	50 mg		175877	100	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	Farmagon AS	Tablett	50 mg		8317	100	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma AS	Tablett	50 mg		66308	200	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma AS	Tablett	2,5 mg		xxxxxx	30	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma AS	Tablett	2,5 mg		xxxxxx	50	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma A/S	Tablett	2,5 mg		2305	11	stk	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma A/S	Tablett	2,5 mg		2405	50	stk	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ratiopharm AS	Tablett	2,5 mg		2690	50	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ratiopharm AS	Tablett	2,5 mg		2748	50	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma AS	Tablett	2,5 mg		xxxxxx	100	stk	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Gevita AS	Tablett	2,5 mg		6909	30	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Gevita AS	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 Stada Arzneimittel AG	Tablett	2,5 mg		6664	28	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	STADA Stada Arzneimittel AG	Tablett	2,5 mg		6709	50	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Linatil	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	2,5 mg		552281	30	stk	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Linatil	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	2,5 mg		552257	100	stk	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD (Norge) A/S	Tablett	2,5 mg		82545	49	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD (Norge) A/S	Tablett	2,5 mg		523159	11	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma AS	Tablett	5 mg		5093	28	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma AS	Tablett	5 mg		xxxxxx	50	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma AS	Tablett	5 mg		5055	98	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor AS	Tablett	5 mg	*****		28	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor AS	Tablett	5 mg	*****		30	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma A/S	Tablett	5 mg	2416		50	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor AS	Tablett	5 mg	*****		98	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma A/S	Tablett	5 mg	2427		100	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma A/S	Tablett	5 mg	2216		100	stk	boks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ratiopharm AS	Tablett	5 mg	2781		50	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor AS	Tablett	5 mg	*****		100	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma AS	Tablett	5 mg	xxxxxx		100	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ratiopharm AS	Tablett	5 mg	2773		30	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ratiopharm AS	Tablett	5 mg		2795	100	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma A/S	Tablett	5 mg		921	28	stk	kalender- pk	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Gevita	Gevita AS	Tablett	5 mg		6807	30	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Gevita	Gevita AS	Tablett	5 mg		6846	50	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Gevita	Gevita AS	Tablett	5 mg		6830	100	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	STADA	Tablett	5 mg		4026	28	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Stada Arzneimittel AG	Tablett	5 mg		4302	98	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Linatil	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	5 mg		565903	30	stk	blister- pakning	
C09AA02	Enalapril	Linatil	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	5 mg		589150	50	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Linatil	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	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 (Norge) A/S	Tablett	5 mg		91645	28	stk	datopk	
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD (Norge) A/S	Tablett	5 mg		91652	98	stk	datopk	
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD (Norge) A/S	Tablett	5 mg		90282	49	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Paranova AS	Tablett	5 mg		30957	30	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Abacist Pharma	Tablett	5 mg		592485	30	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Farmagon AS	Tablett	5 mg		393967	98	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Paranova AS	Tablett	5 mg		562256	100	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Farmagon AS	Tablett	5 mg		192054	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	Alpharma AS	Tablett	10 mg		xxxxxx	50	stk	alu- miniums- blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor AS	Tablett	10 mg	*****		28	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor AS	Tablett	10 mg	*****		30	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma A/S	Tablett	10 mg		2438	50	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor AS	Tablett	10 mg	*****		98	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma A/S	Tablett	10 mg		2449	100	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma A/S	Tablett	10 mg		2826	100	stk	boks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ratiopharm AS	Tablett	10 mg		2825	50	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor AS	Tablett	10 mg	*****		100	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma AS	Tablett	10 mg		5101	28	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma AS	Tablett	10 mg		5071	98	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ratiopharm AS	Tablett	10 mg		2814	30	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ratiopharm AS	Tablett	10 mg		2839	100	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma A/S	Tablett	10 mg		944	28	stk	kalender- pk	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma AS	Tablett	10 mg	xxxxxx		100	stk	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Gevita	Gevita AS	Tablett	10 mg		6843	30	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Gevita	Gevita AS	Tablett	10 mg		6852	50	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Gevita	Gevita AS	Tablett	10 mg		6863	100	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	STADA Arzneimittel AG	Tablett	10 mg		4313	28	stk	blister	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begrutte (BB)
C09AA02	Enalapril	Enalapril	STADA	Tablett	10 mg		994324	98	stk	blister	
		Stada	Arzneimittel AG								
C09AA02	Enalapril	Linatil	Gea	Tablett	10 mg		565861	30	stk	blisterpakning	
			Farmaceutisk Fabrik AS								
C09AA02	Enalapril	Linatil	Gea	Tablett	10 mg		589168	50	stk	endosepakning	
			Farmaceutisk Fabrik AS								
C09AA02	Enalapril	Linatil	Gea	Tablett	10 mg		589028	100	stk	plastboks	
			Farmaceutisk Fabrik AS								
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD (Norge) A/S	Tablett	10 mg		459081	28	stk	datopk	
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD (Norge) A/S	Tablett	10 mg		459099	98	stk	datopk	
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD (Norge) A/S	Tablett	10 mg		90506	49	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Paranova AS	Tablett	10 mg		196980	28	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Farmagon AS	Tablett	10 mg		592741	28	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Paranova AS	Tablett	10 mg		197004	98	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Farmagon AS	Tablett	10 mg		592758	98	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma AS	Tablett	20 mg		5110	28	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma AS	Tablett	20 mg		xxxxxx	50	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma AS	Tablett	20 mg		5079	98	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor AS	Tablett	20 mg		*****	28	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor AS	Tablett	20 mg		*****	30	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma A/S	Tablett	20 mg		2460	50	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor AS	Tablett	20 mg		*****	98	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma A/S	Tablett	20 mg		2471	100	stk	blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma A/S	Tablett	20 mg		2837	100	stk	boks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ratiopharm AS	Tablett	20 mg		2872	50	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor AS	Tablett	20 mg		*****	100	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ratiopharm AS	Tablett	20 mg		2858	30	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ratiopharm AS	Tablett	20 mg		2880	100	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma AS	Tablett	20 mg		xxxxxx	100	stk	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Gevita AS	Tablett	20 mg		6883	30	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Gevita AS	Tablett	20 mg		6894	50	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Gevita AS	Tablett	20 mg		6898	100	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	STADA	Tablett	20 mg		4335	28	stk	blister	
		Stada	Arzneimittel AG								
C09AA02	Enalapril	Enalapril	STADA	Tablett	20 mg		4346	98	stk	blister	
		Stada	Arzneimittel AG								
C09AA02	Enalapril	Enapren	Paranova AS	Tablett	20 mg		xxxxxx	28	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enapren	Paranova AS	Tablett	20 mg		476705	98	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Linatil	Gea	Tablett	20 mg		565887	30	stk	blisterpakning	
			Farmaceutisk Fabrik AS								
C09AA02	Enalapril	Linatil	Gea	Tablett	20 mg		589176	50	stk	endose	
			Farmaceutisk Fabrik AS								
C09AA02	Enalapril	Linatil	Gea	Tablett	20 mg		589143	100	stk	plastboks	
			Farmaceutisk Fabrik AS								
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD (Norge) A/S	Tablett	20 mg		91678	28	stk	datopk	
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD (Norge) A/S	Tablett	20 mg		91686	98	stk	datopk	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD (Norge) A/S	Tablett	20 mg		90654	49	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Paranova AS	Tablett	20 mg		374942	28	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Paranova AS	Tablett	20 mg		374959	98	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Farmagon AS	Tablett	20 mg		412965	100	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Abacist Pharma	Tablett	20 mg		592519	28	tabletter	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Abacist Pharma	Tablett	20 mg		592527	98	tabletter	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Novartis Sverige AB	Tablett	2,5 mg		5301	100	stk	blister	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Novartis Sverige AB	Tablett	2,5 mg		5290	30	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Ratiopharm AS	Tablett	2,5 mg		6158	100	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Vivatec	MSD (Norge) A/S	Tablett	2,5 mg		532614	49	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca AS	Tablett	2,5 mg		30825	100	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca AS	Tablett	2,5 mg		447755	14	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Novartis Sverige AB	Tablett	5 mg		5312	30	stk	blister	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Novartis Sverige AB	Tablett	5 mg		5323	100	stk	blister	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma A/S	Tablett	5 mg		2301	30	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma A/S	Tablett	5 mg		2327	50	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma A/S	Tablett	5 mg		2338	100	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Ratiopharm AS	Tablett	5 mg		6191	30	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Ratiopharm AS	Tablett	5 mg		6211	100	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Vivatec	MSD (Norge) A/S	Tablett	5 mg		48637	28	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Vivatec	MSD (Norge) A/S	Tablett	5 mg		48702	98	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca AS	Tablett	5 mg		142133	100	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca AS	Tablett	5 mg		34058	28	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	Paranova AS	Tablett	5 mg		108886	30	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	Euromedica Norge ASA	Tablett	5 mg		498931	30	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca AS	Tablett	5 mg		34231	98	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	Farmagon AS	Tablett	5 mg		399998	98	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	Farmagon AS	Tablett	5 mg		170449	98	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	Paranova AS	Tablett	5 mg		116517	105	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	Euromedica Norge ASA	Tablett	5 mg		498956	105	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	Farmagon AS	Tablett	5 mg		3753	105	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Novartis Sverige AB	Tablett	10 mg		5345	30	stk	blister	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Novartis Sverige AB	Tablett	10 mg		5356	100	stk	blister	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma A/S	Tablett	10 mg		2340	30	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma A/S	Tablett	10 mg		2348	50	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma A/S	Tablett	10 mg		2359	100	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Ratiopharm AS	Tablett	10 mg		6133	30	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Ratiopharm AS	Tablett	10 mg		6144	100	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Vivatec	MSD (Norge) A/S	Tablett	10 mg		158212	28	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Vivatec	MSD (Norge) A/S	Tablett	10 mg		158246	98	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca AS	Tablett	10 mg		142166	100	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca AS	Tablett	10 mg		34322	28	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca AS	Tablett	10 mg		34348	98	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Novartis Sverige AB	Tablett	20 mg		5378	100	stk	blister	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begrutte (BB)
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma	A/S Tablett	20 mg		2370	30	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma	A/S Tablett	20 mg		2381	50	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma	A/S Tablett	20 mg		2392	100	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Ratiopharm	AS Tablett	20 mg		6164	30	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Ratiopharm	AS Tablett	20 mg		6175	100	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Vivatec	MSD (Norge)	A/S Tablett	20 mg		48736	28	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Vivatec	MSD (Norge)	A/S Tablett	20 mg		48793	98	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	AS Tablett	20 mg		142174	100	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	AS Tablett	20 mg		34371	28	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	AS Tablett	20 mg		34405	98	stk	enpac	
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	Aventis Pharma	AS Tablett	5 mg		116731	28	stk	enpac	
C09AA05	Ramipril	Triatec	Aventis Pharma	AS Tablett	5 mg		116749	98	stk	enpac	
C09BA02	<i>Enalapril and diuretics</i>										
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	Paranova	AS Tablett	999	–	4326	100	stk	blister	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	Orifarm	AS Tablett	999	–	8882	28	stk	blisterpakning	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	Orifarm	AS Tablett	999	–	8882	28	stk	blisterpakning	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	Orifarm	AS Tablett	999	–	9112	49	stk	blisterpakning	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	Orifarm	AS Tablett	999	–	9149	98	stk	blisterpakning	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	Orifarm	AS Tablett	999	–	9149	98	stk	blisterpakning	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	MSD (Norge)	A/S Tablett	999	–	142463	49	stk	endose	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	MSD (Norge)	A/S Tablett	999	–	446393	98	stk	endose	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	MSD (Norge)	A/S Tablett	999	–	446385	28	stk	enpac	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	Farmagon	AS Tablett	999	–	4902	98	stk	enpac	
C09BA03	<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	–	8908	28	stk	blisterpakning	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	Orifarm	AS Tablett	999	–	9239	98	stk	blisterpakning	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	Orifarm	AS Tablett	999	–	9239	98	stk	blisterpakning	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	AstraZeneca	AS Tablett	999	–	28027	28	stk	enpac	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	Euromedica	Norge ASA Tablett	999	–	538959	28	stk	enpac	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	Sigma	AS Tablett	999	–	164376	28	stk	enpac	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	AstraZeneca	AS 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	AS Tablett	999	–	164459	98	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begrutte (BB)
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	Euromedica Norge ASA	Tablett	999	–	539007	98	stk	enpac	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	Paranova AS	Tablett	999	–	123620	98	stk	enpac	
C09CA03	Valsartan	Diovan	Paranova AS	Kapsel	160 mg		8092	98	stk	enpac	
C09CA03	Valsartan	Diovan	Novartis Norge AS	Kapsel	160 mg		86124	28	stk	kalenderpakning	
C09CA03	Valsartan	Diovan	Novartis Norge AS	Kapsel	160 mg		94318	98	stk	kalenderpakning	
C09CA04	Irbesartan	Aprovel	Paranova AS	Tablett	300 mg		8089	98	stk	enpac	
C09CA04	Irbesartan	Aprovel	Sanofi-Synthelabo AS	Tablett	300 mg		509018	98	stk	kalenderpk	
C09CA04	Irbesartan	Aprovel	Sanofi-Synthelabo AS	Tablett	300 mg		508663	28	stk	kalenderpk	
C10AA01	Simvastatin	Pantok	Paranova AS	Tablett	10 mg		552828	98	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	10 mg		406223	100	stk	–	
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	MSD (Norge) A/S	Tablett	10 mg		371732	49	stk	endose	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	MSD (Norge) A/S	Tablett	10 mg		454124	28	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Meda A/S	Tablett	10 mg		1931	28	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Paranova AS	Tablett	10 mg		75978	30	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Euromedica Norge ASA	Tablett	10 mg		101121	30	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	10 mg		521393	30	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Euromedica Norge ASA	Tablett	10 mg		101238	60	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Euromedica Norge ASA	Tablett	10 mg		101246	90	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	MSD (Norge) A/S	Tablett	10 mg		454165	98	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Paranova AS	Tablett	10 mg		75986	100	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	10 mg		521419	100	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Paranova AS	Tablett	10 mg		75994	112	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Meda A/S	Tablett	10 mg		1987	112	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	10 mg		3796	112	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Pantok	Paranova AS	Tablett	20 mg		552844	98	stk	blister	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Euromedica Norge ASA	Tablett	20 mg		8402	98	stk	blister	
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	Orifarm AS	Tablett	20 mg		4602	28	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	MSD (Norge) A/S	Tablett	20 mg		371740	49	stk	endose	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	MSD (Norge) A/S	Tablett	20 mg		454173	28	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Sigma AS	Tablett	20 mg		400960	28	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Mediscience A/S	Tablett	20 mg		525295	28	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Meda A/S	Tablett	20 mg		1533	28	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	20 mg		2596	28	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	20 mg		2596	28	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begrutte (BB)
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Euromedica Norge ASA	Tablett	20 mg		100537	28	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Paranova AS	Tablett	20 mg		75879	30	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Sigma AS	Tablett	20 mg		71100	30	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	20 mg		157677	30	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	20 mg		521427	30	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	20 mg		2664	84	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	MSD (Norge) A/S	Tablett	20 mg		454199	98	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	20 mg	xxxxxx		98	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Paranova AS	Tablett	20 mg		33027	100	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	20 mg		521435	100	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Sigma AS	Tablett	20 mg		71175	100	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	20 mg		157834	100	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Sigma AS	Tablett	20 mg		47365	112	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	20 mg		2635	112	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	20 mg		468942	112	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Meda A/S	Tablett	20 mg		2232	112	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Euromedica Norge ASA	Tablett	20 mg		101113	112	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	20 mg		2635	112	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Paranova AS	Tablett	20 mg		75960	112	stk	enpac	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Farmagon AS	Tablett	20 mg		7660	98	stk	Blister (enpac)	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Orifarm AS	Tablett	20 mg		5890	30	stk	blisterpakning	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Orifarm AS	Tablett	20 mg		5959	100	stk	blisterpakning	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Bristol-Myers Squibb Norway Ltd.	Tablett	20 mg		493148	28	stk	enpac	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Sigma AS	Tablett	20 mg		1272	28	stk	enpac	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Paranova AS	Tablett	20 mg		189456	28	stk	enpac	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Meda A/S	Tablett	20 mg		87767	30	stk	enpac	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Bristol-Myers Squibb Norway Ltd.	Tablett	20 mg		180646	98	stk	enpac	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Sigma AS	Tablett	20 mg		1504	98	stk	enpac	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Paranova AS	Tablett	20 mg		189480	98	stk	enpac	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Meda A/S	Tablett	20 mg		87882	100	stk	enpac	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Sigma AS	Tablett	20 mg		6659	100	stk	enpac	
C10AA04	Fluvastatin	Canef	AstraZeneca AS	Kapsel	20 mg		102897	100	stk	boks	
C10AA04	Fluvastatin	Canef	AstraZeneca AS	Kapsel	20 mg		389221	28	stk	datopk	
C10AA04	Fluvastatin	Lescol	Novartis Norge AS	Kapsel	20 mg		563684	98	stk	enpac	
C10AA04	Fluvastatin	Canef	AstraZeneca AS	Kapsel	40 mg		103150	100	stk	boks	
C10AA04	Fluvastatin	Canef	AstraZeneca AS	Kapsel	40 mg		389346	28	stk	datopk	
C10AA04	Fluvastatin	Canef	AstraZeneca AS	Kapsel	40 mg		389254	98	stk	datopk	
C10AA04	Fluvastatin	Lescol	Novartis Norge AS	Kapsel	40 mg		563692	28	stk	enpac	
C10AA04	Fluvastatin	Lescol	Novartis Norge AS	Kapsel	40 mg		563700	98	stk	enpac	
C10AA05	Atorvastatin	Atorvastatin	Farmagon AS	Tablett	10 mg		3724	98	stk	enpac	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Pfizer AS	Tablett	10 mg		460832	30	stk	endose	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Pfizer AS	Tablett	10 mg		460865	100	stk	endose	
C10AA05	Atorvastatin	Atorvastatin	Farmagon AS	Tablett	40 mg		3744	98	stk	enpac	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Pfizer AS	Tablett	40 mg		461061	100	stk	endose	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Sigma AS	Tablett	40 mg		8686	98	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr bytte (BB)
<i>D01BA02</i>	<i>Terbinafine</i>										
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Orifarm AS	Tablett	250 mg		6881	14	stk	blister	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Euromedica Norge ASA	Tablett	250 mg		8405	14	stk	blister	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Orifarm AS	Tablett	250 mg		6990	28	stk	blister	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Orifarm AS	Tablett	250 mg		6994	98	stk	blister	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Novartis Norge AS	Tablett	250 mg		69807	14	stk	enpac	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Paranova AS	Tablett	250 mg		116079	14	stk	enpac	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Sigma AS	Tablett	250 mg		7094	14	stk	enpac	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Novartis Norge AS	Tablett	250 mg		49650	28	stk	enpac	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Euromedica Norge ASA	Tablett	250 mg		504910	28	stk	enpac	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Sigma AS	Tablett	250 mg		7122	28	stk	enpac	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Paranova AS	Tablett	250 mg		116095	28	stk	enpac	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Novartis Norge AS	Tablett	250 mg		69815	98	stk	enpac	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Paranova AS	Tablett	250 mg		116186	98	stk	enpac	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Sigma AS	Tablett	250 mg		7130	98	stk	enpac	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Euromedica Norge ASA	Tablett	250 mg		504928	98	stk	enpac	
<i>G03CA04</i>	<i>Estriol</i>										
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Orifarm AS	Vag	0,5 mg		7162	16	stk	blister	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Paranova AS	Vag	0,5 mg		387100	15	stk	enpac	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Organon AS	Vag	0,5 mg		547802	15	stk	eske	
G03CA04	Estriol	Oestriol	NM Pharma A/S	Tablett	1 mg		958	1000	stk	boks	
G03CA04	Estriol	Oestriol	NM Pharma A/S	Tablett	1 mg		562892	90	stk	enpac	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Orifarm AS	Tablett	1 mg		5418	30	stk	blister	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Orifarm AS	Tablett	1 mg		5465	90	stk	blister	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Organon AS	Tablett	1 mg		448365	30	stk	enpac	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Paranova AS	Tablett	1 mg		504779	30	stk	enpac	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Organon AS	Tablett	1 mg		590265	90	stk	enpac	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Paranova AS	Tablett	1 mg		504845	90	stk	enpac	
G03CA04	Estriol	Oestriol	NM Pharma A/S	Tablett	2 mg		562900	90	stk	endose	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Orifarm AS	Tablett	2 mg		6418	90	stk	blister	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Organon AS	Tablett	2 mg		23200	90	stk	enpac	
<i>G04CB01</i>	<i>Finasteride</i>										
G04CB01	Finasteride	Proscar	Orifarm AS	Tablett	5 mg		4990	28	stk	blister-	
G04CB01	Finasteride	Proscar	Orifarm AS	Tablett	5 mg		5092	98	stk	pakning	
G04CB01	Finasteride	Proscar	MSD (Norge) A/S	Tablett	5 mg		445544	28	stk	blister-	
G04CB01	Finasteride	Proscar	MSD (Norge) A/S	Tablett	5 mg		445759	98	stk	pakning	
G04CB01	Finasteride	Proscar	AA Pharma AB	Tablett	5 mg		3075	28	stk	datopk	
G04CB01	Finasteride	Proscar	Sigma AS	Tablett	5 mg		8695	28	stk	enpac	
G04CB01	Finasteride	Proscar	Farmagon AS	Tablett	5 mg		1341	98	stk	enpac	
G04CB01	Finasteride	Proscar	Sigma AS	Tablett	5 mg		8899	98	stk	enpac	
G04CB01	Finasteride	Proscar	AA Pharma AB	Tablett	5 mg		558742	98	stk	enpac	
<i>J01AA02</i>	<i>Doxycycline</i>										
J01AA02	Doxycycline	Doxylin	Alpharma AS	Tablett	100 mg		568386	98	stk	endose	
J01AA02	Doxycycline	Doxylin	Alpharma AS	Tablett	100 mg		2971	50	stk	endose	
J01AA02	Doxycycline	Doxylin	Alpharma AS	Tablett	100 mg		455931	8	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxylin	Alpharma AS	Tablett	100 mg		455949	10	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxylin	Alpharma AS	Tablett	100 mg		455956	15	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxylin	Alpharma AS	Tablett	100 mg		455972	30	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxylin	Alpharma AS	Tablett	100 mg		456038	30	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxysol	Jan F. Andersen A/S	Tablett	100 mg		447888	8	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxysol	Jan F. Andersen A/S	Tablett	100 mg		447920	10	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxysol	Jan F. Andersen A/S	Tablett	100 mg		447946	16	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
J01AA02	Doxycycline	Doxysol	Jan F. Andersen A/S	Tablett	100 mg		448001	32	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxysol	Jan F. Andersen A/S	Tablett	100 mg		448019	80	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Dumoxin	Alpharma AS	Tablett	100 mg		28282	10	stk	boks	
J01AA02	Doxycycline	Dumoxin	Alpharma AS	Tablett	100 mg		165068	8	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Dumoxin	Alpharma AS	Tablett	100 mg		165076	10	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Dumoxin	Alpharma AS	Tablett	100 mg		165282	10	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Dumoxin	Alpharma AS	Tablett	100 mg		165316	10	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Dumoxin	Alpharma AS	Tablett	100 mg		165084	20	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Dumoxin	Alpharma AS	Tablett	100 mg		28399	30	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Dumoxin	Alpharma AS	Tablett	100 mg		165118	30	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Ronaxan vet	Veter AB	Tablett	100 mg		160168	20	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Vibramycin	Pfizer AS	Tablett	100 mg		420463	50	stk	endose	
J01AA02	Doxycycline	Vibramycin	Pfizer AS	Tablett	100 mg		409458	10	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Vibramycin	Pfizer AS	Tablett	100 mg		409540	15	stk	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Vibramycin	Pfizer AS	Tablett	100 mg		409557	30	stk	enpac	
J01AA07	Tetracycline	Tetracyclin	Alpharma AS	Tablett	250 mg		135228	32	stk	boks	
J01AA07	Tetracycline	Tetracyclin	Alpharma AS	Tablett	250 mg		157511	100	stk	boks	
J01AA07	Tetracycline	Tetracyclin arco	Inpharma AS	Kapsel	250 mg		112987	16	stk	enpac	
J01AA07	Tetracycline	Tetracyclin arco	Inpharma AS	Kapsel	250 mg		112995	24	stk	enpac	
J01AA07	Tetracycline	Tetracyclin arco	Inpharma AS	Kapsel	250 mg		592444	32	stk	enpac	
J01AA07	Tetracycline	Tetracyclin arco	Inpharma AS	Kapsel	250 mg		592451	40	stk	enpac	
J01AA07	Tetracycline	Tetracyclin arco	Inpharma AS	Kapsel	250 mg		113001	100	stk	enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	NM Pharma A/S	Kapsel	250 mg		19034	20	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	NM Pharma A/S	Kapsel	250 mg		19299	30	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	Nycomed Pharma AS	Kapsel	250 mg		62125	20	stk	enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	Nycomed Pharma AS	Kapsel	250 mg		62141	40	stk	enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	Nycomed Pharma AS	Kapsel	250 mg		62182	100	stk	enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxillin	Alpharma AS	Tablett	250 mg		542290	18	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxillin	Alpharma AS	Tablett	250 mg		542282	30	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Flemoxin solutab	Yamanouchi Pharma	Oppløselig tablett	250 mg		428680	14	stk	enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Flemoxin solutab	Yamanouchi Pharma	Oppløselig tablett	250 mg		460071	20	stk	enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca AS	Tablett	250 mg		193219	20	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca AS	Tablett	250 mg		193649	30	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca AS	Tablett	250 mg		193730	40	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca AS	Tablett	250 mg		193052	100	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	Nycomed Pharma AS	Tablett	500 mg		62323	20	stk	enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	Nycomed Pharma AS	Tablett	500 mg		62349	30	stk	enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	Nycomed Pharma AS	Tablett	500 mg		62372	100	stk	enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxillin	Alpharma AS	Tablett	500 mg		542373	18	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxillin	Alpharma AS	Tablett	500 mg		542365	30	stk	boks	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
J01CA04	Amoxicillin	Flemoxin solutab	Yamanouchi Pharma	Oppløselig tablett	500 mg	mg	47340	14	stk	enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Flemoxin solutab	Yamanouchi Pharma	Oppløselig tablett	500 mg	mg	460196	20	stk	enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca AS	Tablett	500 mg	mg	192872	20	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca AS	Tablett	500 mg	mg	192880	30	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca AS	Tablett	500 mg	mg	192708	40	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca AS	Tablett	500 mg	mg	192716	100	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	NM Pharma A/S	Tablett	750 mg	mg	89128	20	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Flemoxin solutab	Yamanouchi Pharma	Oppløselig tablett	750 mg	mg	63453	14	stk	enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Flemoxin solutab	Yamanouchi Pharma	Oppløselig tablett	750 mg	mg	460303	20	stk	enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca AS	Tablett	750 mg	mg	192732	14	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca AS	Tablett	750 mg	mg	191940	20	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca AS	Tablett	750 mg	mg	192435	100	stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	Nycomed Pharma AS	Granulat til mikstur	50 mg/ml	mg/ml	62380	100	ml	flaske	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca AS	Granulat til mikstur	50 mg/ml	mg/ml	383638	60	ml	flaske	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca AS	Granulat til mikstur	50 mg/ml	mg/ml	484873	100	ml	flaske	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca AS	Granulat til mikstur	50 mg/ml	mg/ml	383646	125	ml	flaske	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca AS	Granulat til mikstur	50 mg/ml	mg/ml	383653	200	ml	flaske	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin										
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Apocillin	Alpharma AS	Tablett	330 mg	mg	120188	20	stk	boks	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Apocillin	Alpharma AS	Tablett	330 mg	mg	589473	20	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Apocillin	Alpharma AS	Tablett	330 mg	mg	589481	30	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Kåvepenin	AstraZeneca AS	Tablett	400 mg	mg	146571	30	stk	boks	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Kåvepenin	AstraZeneca AS	Tablett	400 mg	mg	146589	40	stk	boks	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Weifapenin	Weifa AS	Tablett	400 mg	mg	112201	100	stk	–	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Weifapenin	Weifa AS	Tablett	400 mg	mg	138685	20	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Weifapenin	Weifa AS	Tablett	400 mg	mg	138800	20	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Weifapenin	Weifa AS	Tablett	400 mg	mg	138776	30	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Femepen	Nycomed Pharma AS	Tablett	650 mg	mg	125450	20	stk	boks	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Femepen	Nycomed Pharma AS	Tablett	650 mg	mg	125484	100	stk	boks	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Kåvepenin	AstraZeneca AS	Tablett	650 mg	mg	146647	30	stk	boks	

<i>ATC-kode</i>	<i>Generisk navn</i>	<i>Legemiddel</i>	<i>Firma</i>	<i>Form</i>	<i>Styrke</i>	<i>Enhhet</i>	<i>Varenr.</i>	<i>Antall</i>	<i>Enhhet</i>	<i>Pakning</i>	<i>Begr bytte (BB)</i>
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Kåvepenin	AstraZeneca AS	Tablett	650 mg		146654	40	stk	boks	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Weifapenin	Weifa AS	Tablett	650 mg		139386	100	stk	endose	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Weifapenin	Weifa AS	Tablett	650 mg		138834	20	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Weifapenin	Weifa AS	Tablett	650 mg		139006	20	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Weifapenin	Weifa AS	Tablett	650 mg		139253	30	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Weifapenin	Weifa AS	Tablett	650 mg		139311	30	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Weifapenin	Weifa AS	Tablett	650 mg		139345	40	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Apocillin	Alpharma AS	Tablett	660 mg		120212	15	stk	boks	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Apocillin	Alpharma AS	Tablett	660 mg		120220	20	stk	boks	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Apocillin	Alpharma AS	Tablett	660 mg		543363	20	stk	boks	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Apocillin	Alpharma AS	Tablett	660 mg		447433	30	stk	boks	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Apocillin	Alpharma AS	Tablett	660 mg		543371	30	stk	boks	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Apocillin	Alpharma AS	Tablett	660 mg		120238	100	stk	boks	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Apocillin	Alpharma AS	Tablett	660 mg		589523	50	stk	endose	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Apocillin	Alpharma AS	Tablett	660 mg		589499	20	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Apocillin	Alpharma AS	Tablett	660 mg		589507	30	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Apocillin	Alpharma AS	Tablett	660 mg		589531	100	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Apocillin	Alpharma AS	Tablett	660 mg		589556	300	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Calcipen	Leo Pharma AS	Tablett	670 mg		103200	20	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Calcipen	Leo Pharma AS	Tablett	670 mg		504225	30	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Apocillin	Alpharma AS	Granulat til mikstur	50mg/ml		16519	125	ml	flaske	
J01CE02	Phenoxy-methyl-penicillin	Apocillin	Alpharma AS	Granulat til mikstur	50mg/ml		16527	200	ml	flaske	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
J01CE02	Phenoxy-methylpenicillin	Apocillin	Alpharma AS	Granulat til mikstur	50 mg/ml		16584	300	ml	flaske	
J01CE02	Phenoxy-methylpenicillin	Calcipen	Leo Pharma AS	Pulv.t.mik	50 mg/ml		9894	100	ml	flaske	
J01CE02	Phenoxy-methylpenicillin	Calcipen	Leo Pharma AS	Pulv.t.mik	50 mg/ml		9910	200	ml	flaske	
J01CE02	Phenoxy-methylpenicillin	Kåvepenin	AstraZeneca AS	Granulat til mikstur	50 mg/ml		147405	125	ml	flaske	
J01CE02	Phenoxy-methylpenicillin	Kåvepenin	AstraZeneca AS	Granulat til mikstur	50 mg/ml		147439	200	ml	flaske	
J01CE02	Phenoxy-methylpenicillin	Weifapenin	Weifa AS	Granulat til mikstur	50 mg/ml		52472	100	ml	flaske	
J01CE02	Phenoxy-methylpenicillin	Weifapenin	Weifa AS	Granulat til mikstur	50 mg/ml		52696	200	ml	flaske	
J01CE02	Phenoxy-methylpenicillin	Apocillin	Alpharma AS	Granulat til dråper	250 mg/ml		134056	20	ml	flaske	
J01CE02	Phenoxy-methylpenicillin	Apocillin	Alpharma AS	Granulat til dråper	250 mg/ml		134064	40	ml	flaske	
J01CE02	Phenoxy-methylpenicillin	Weifapenin	Weifa AS	Granulat til dråper	250 mg/ml		57364	20	ml	flaske	
J01CE02	Phenoxy-methylpenicillin	Weifapenin	Weifa AS	Granulat til dråper	250 mg/ml		138651	20	ml	flaske	
<i>J01DA01</i>	<i>Cefalexin</i>										
J01DA01	Cefalexin	Cefalexin	NM Pharma A/S	Tablett	500 mg		575407	14	stk	boks	
J01DA01	Cefalexin	Cefalexin	NM Pharma A/S	Tablett	500 mg		575415	20	stk	boks	
J01DA01	Cefalexin	Cefalexin	NM Pharma A/S	Tablett	500 mg		575431	40	stk	boks	
J01DA01	Cefalexin	Cefalexin	NM Pharma A/S	Tablett	500 mg		575464	100	stk	boks	
J01DA01	Cefalexin	Keflex	Eli Lilly Norge A.S	Tablett	500 mg		447938	100	stk	boks	
J01DA01	Cefalexin	Keflex	Paranova AS	Tablett	500 mg		385443	100	stk	boks	
J01DA01	Cefalexin	Keflex	Eli Lilly Norge A.S	Tablett	500 mg		156778	14	stk	enpac	
J01DA01	Cefalexin	Keflex	Paranova AS	Tablett	500 mg		385450	14	stk	enpac	
J01DA01	Cefalexin	Keflex	Sigma AS	Tablett	500 mg		504951	14	stk	enpac	
J01DA01	Cefalexin	Keflex	Eli Lilly Norge A.S	Tablett	500 mg		156869	20	stk	enpac	
J01DA01	Cefalexin	Keflex	Sigma AS	Tablett	500 mg		504969	28	stk	enpac	
J01DA01	Cefalexin	Keflex	Eli Lilly Norge A.S	Tablett	500 mg		157040	40	stk	enpac	
<i>J01EA01</i>	<i>Trimethoprim</i>										
J01EA01	Trimethoprim	Trimetoprim	Nycomed Pharma AS	Tablett	100 mg		161232	100	stk	enpac	
J01EA01	Trimethoprim	Trimetoprim gea	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	100 mg		172569	30	stk	boks	
J01EA01	Trimethoprim	Trimetoprim gea	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	100 mg		172577	100	stk	boks	
J01EA01	Trimethoprim	Trimetoprim orion	Orion Pharma AS	Tablett	100 mg		6973	30	stk	boks	
J01EA01	Trimethoprim	Trimetoprim orion	Orion Pharma AS	Tablett	100 mg		6981	100	stk	boks	
J01EA01	Trimethoprim	Trimetoprim orion	Orion Pharma AS	Tablett	160 mg		72900	100	stk	–	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
J01EA01	Trimethoprim	Trimetoprim orion	Orion Pharma AS	Tablett	160 mg		401240	6	stk	enpac	
J01EA01	Trimethoprim	Trimetoprim orion	Orion Pharma AS	Tablett	160 mg		77214	10	stk	enpac	
J01EA01	Trimethoprim	Trimetoprim orion	Orion Pharma AS	Tablett	160 mg		77222	14	stk	enpac	
J01EA01	Trimethoprim	Trimetoprim	Nycomed Pharma AS	Tablett	300 mg		161307	7	stk	enpac	
J01EA01	Trimethoprim	Trimetoprim	Nycomed Pharma AS	Tablett	300 mg		161331	50	stk	enpac	
J01EA01	Trimethoprim	Trimetoprim orion	Orion Pharma AS	Tablett	300 mg		167809	50	stk	boks	
J01EA01	Trimethoprim	Trimetoprim orion	Orion Pharma AS	Tablett	300 mg		167783	3	stk	enpac	
J01EA01	Trimethoprim	Trimetoprim orion	Orion Pharma AS	Tablett	300 mg		167791	7	stk	enpac	
J01EE01	Sulfamethoxazole and trimethoprim										
J01EE01	Sulfamethoxazole and trimethoprim	Bactrim	Roche Norge A/S	Tablett	999	–	124461	100	stk	boks	
J01EE01	Sulfamethoxazole and trimethoprim	Bactrim	Roche Norge A/S	Tablett	999	–	124453	20	stk	enpac	
J01EE01	Sulfamethoxazole and trimethoprim	Bactrim	Roche Norge A/S	Tablett	999	–	460816	30	stk	enpac	
J01EE01	Sulfamethoxazole and trimethoprim	Trimetoprim-sulfa	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	999	–	182964	12	stk	boks	
J01EE01	Sulfamethoxazole and trimethoprim	Trimetoprim-sulfa	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	999	–	180364	20	stk	boks	
J01EE01	Sulfamethoxazole and trimethoprim	Trimetoprim-sulfa	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	999	–	159129	28	stk	boks	
J01EE01	Sulfamethoxazole and trimethoprim	Trimetoprim-sulfa	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	999	–	159145	100	stk	boks	
J01EE01	Sulfamethoxazole and trimethoprim	Trimetoprim-sulfa	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	999	–	159210	100	stk	boks	
J01FA01	Erythromycin										
J01FA01	Erythromycin	Abboticin	Abbott Norge AS	Granulat til mikstur	40mg/ml		22533	100	ml	flaske	
J01FA01	Erythromycin	Abboticin	Abbott Norge AS	Granulat til mikstur	40mg/ml		12989	200	ml	flaske	
J01FA01	Erythromycin	Ery-max	AstraZeneca AS	Granulat til mikstur	40mg/ml		515	100	ml	flaske	
J01FA01	Erythromycin	Ery-max	AstraZeneca AS	Granulat til mikstur	40mg/ml		659	200	ml	flaske	
J01FA01	Erythromycin	Abboticin	Abbott Norge AS	Granulat til mikstur	100mg/ml		88112	50	ml	flaske	
J01FA01	Erythromycin	Abboticin	Abbott Norge AS	Granulat til mikstur	100mg/ml		85845	100	ml	flaske	
J01FA01	Erythromycin	Abboticin	Abbott Norge AS	Granulat til mikstur	100mg/ml		103747	200	ml	flaske	
J01FA01	Erythromycin	Ery-max	AstraZeneca AS	Granulat til mikstur	100mg/ml		372060	50	ml	flaske	
J01FA01	Erythromycin	Ery-max	AstraZeneca AS	Granulat til mikstur	100mg/ml		372078	100	ml	flaske	
J05AB01	Aciclovir										
J05AB01	Aciclovir	Aciclovir	NM Pharma A/S	Tablett	200 mg		496422	25	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Aciclovir	NM Pharma A/S	Tablett	200 mg		496430	100	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
J05AB01	Aciclovir	Aciklovir GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	200 mg		7030	25	stk	boks	
J05AB01	Aciclovir	Aciklovir GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	200 mg		7041	100	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Acyclovir	Alpharma AS	Tablett	200 mg		470815	25	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	GlaxoSmith Kline	Tablett	200 mg		77180	25	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	Farmagon AS	Tablett	200 mg		170456	25	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	Paranova AS	Tablett	200 mg		175513	25	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	Farmagon AS	Tablett	200 mg		164632	25	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	Sigma AS	Tablett	200 mg		397489	25	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	Sigma AS	Tablett	200 mg		519850	100	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Aciclovir	NM Pharma A/S	Tablett	400 mg		496446	56	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Aciklovir GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	400 mg		7101	70	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Acyclovir	Alpharma AS	Tablett	400 mg		470849	56	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	Paranova AS	Tablett	400 mg		390104	50	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	Farmagon AS	Tablett	400 mg		395806	55	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	Farmagon AS	Tablett	400 mg		170720	55	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	GlaxoSmith Kline	Tablett	400 mg		14274	56	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Aciclovir	NM Pharma A/S	Tablett	800 mg		496455	35	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Aciklovir GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	800 mg		7109	35	stk	boks	
J05AB01	Aciclovir	Acyclovir	Alpharma AS	Tablett	800 mg		470922	35	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	GlaxoSmith Kline	Tablett	800 mg		480533	35	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	Paranova AS	Tablett	800 mg		386672	35	stk	enpac	
L01BA01	Methotrexate										
L01BA01	Methotrexate	Emthexat tabletter	Nycomed Pharma AS	Tablett	2,5 mg		96313	30	stk	boksBB	
L01BA01	Methotrexate	Emthexat tabletter	Nycomed Pharma AS	Tablett	2,5 mg		33282	100	stk	boksBB	
L01BA01	Methotrexate	Methotrexate	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg		8915	50	stk	glass-BB flaske	
L01BA01	Methotrexate	Methotrexate	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg		8943	100	stk	glass-BB flaske	
L01BA01	Methotrexate	Methotrexate	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg		8895	100	stk	plastboksBB	
L01BA01	Methotrexate	Methotrexate tabletter	Wyeth Lederle Norge	Tablett	2,5 mg		371641	100	stk	boksBB	
L01BA01	Methotrexate	Methotrexate tabletter	Paranova AS	Tablett	2,5 mg		398750	100	stk	boksBB	
L02BA01	Tamoxifen										
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	AstraZeneca AS	Tablett	10 mg		85621	100	stk	enpacBB	
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	NM Pharma A/S	Tablett	10 mg		412825	100	stk	boksBB	
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	10 mg		1885	100	stk	blisterBB	
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	AstraZeneca AS	Tablett	20 mg		85738	30	stk	enpacBB	
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	Euromedica Norge ASA	Tablett	20 mg		3837	30	stk	enpacBB	
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	AstraZeneca AS	Tablett	20 mg		81349	100	stk	enpacBB	
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	Paranova AS	Tablett	20 mg		385765	100	stk	enpacBB	
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	Euromedica Norge ASA	Tablett	20 mg		3876	100	stk	enpacBB	
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	NM Pharma A/S	Tablett	20 mg		412833	30	stk	boksBB	
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	NM Pharma A/S	Tablett	20 mg		412924	100	stk	boksBB	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begrutte (BB)
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	20 mg		5236	30	stk	blister	BB
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	20 mg		1924	100	stk	blister	BB
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	AstraZeneca AS	Tablett	30 mg		140376	30	stk	enpac	BB
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	AstraZeneca AS	Tablett	30 mg		140392	90	stk	enpac	BB
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	NM Pharma A/S	Tablett	30 mg		463844	30	stk	boks	BB
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	NM Pharma A/S	Tablett	30 mg		463851	100	stk	boks	BB
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	30 mg		1955	30	stk	blister	BB
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	30 mg		1952	100	stk	blister	BB
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	AstraZeneca AS	Tablett	40 mg		178566	30	stk	enpac	BB
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	NM Pharma A/S	Tablett	40 mg		23184	30	stk	boks	BB
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	40 mg		5886	30	stk	blister	BB
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	40 mg		1935	100	stk	blister	BB
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	blister- pakning	
L02BB03	Bicalutamide	Casodex	Orifarm AS	Tablett	50 mg		8996	90	stk	blister- pakning	
L02BB03	Bicalutamide	Casodex	Orifarm AS	Tablett	50 mg		9007	120	stk	blister- pakning	
L02BB03	Bicalutamide	Casodex	AstraZeneca AS	Tablett	50 mg		374520	30	stk	enpac	
L02BB03	Bicalutamide	Casodex	Euromedica Norge ASA	Tablett	50 mg		3435	30	stk	enpac	
L02BB03	Bicalutamide	Casodex	AstraZeneca AS	Tablett	50 mg		447284	100	stk	enpac	
L02BB03	Bicalutamide	Casodex	Euromedica Norge ASA	Tablett	50 mg		3502	100	stk	enpac	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	Euromedica Norge ASA	Tablett	1 mg		3433	28	stk	enpac	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	Sigma AS	Tablett	1 mg		8662	28	stk	enpac	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	Euromedica Norge ASA	Tablett	1 mg		3489	98	stk	enpac	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	Sigma AS	Tablett	1 mg		8852	98	stk	enpac	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	AstraZeneca AS	Tablett	1 mg		83113	28	stk	kalender- pk	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	AstraZeneca AS	Tablett	1 mg		386953	98	stk	kalender- pk	
L04AA01	Ciclosporin	Sand- immun Neoral	Orifarm AS	Kapsel	25 mg		4680	50	stk	blister- pakning	
L04AA01	Ciclosporin	Sand- immun Neoral	Novartis Norge AS	Kapsel	25 mg		466482	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sand- immun Neoral	Paranova AS	Kapsel	25 mg		189530	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sand- immun Neoral	Sigma AS	Kapsel	25 mg		440958	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sand- immun Neoral	Farmagon AS	Kapsel	25 mg		449850	50	stk	enpac	

<i>ATC-kode</i>	<i>Generisk navn</i>	<i>Legemiddel</i>	<i>Firma</i>	<i>Form</i>	<i>Styrke</i>	<i>Enhet</i>	<i>Varenr.</i>	<i>Antall</i>	<i>Enhet</i>	<i>Pakning</i>	<i>Begr bytte (BB)</i>
L04AA01	Ciclosporin	Sand-immun Neoral	Farmagon AS	Kapsel	25 mg		552687	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sand-immun Neoral	Euromedica Norge ASA	Kapsel	25 mg		6960	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sand-immun Neoral	Meda A/S	Kapsel	25 mg		39214	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sand-immun Neoral	Farmagon AS	Kapsel	25 mg		552687	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sand-immun Neoral	AA Pharma AB	Kapsel	25 mg		531772	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sand-immun Neoral	Orifarm AS	Kapsel	50 mg		4669	50	stk	blisterpakning	
L04AA01	Ciclosporin	Sand-immun Neoral	Novartis Norge AS	Kapsel	50 mg		467563	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sand-immun Neoral	Paranova AS	Kapsel	50 mg		189761	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sand-immun Neoral	Sigma AS	Kapsel	50 mg		458091	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sand-immun Neoral	Euromedica Norge ASA	Kapsel	50 mg		7106	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sand-immun Neoral	Farmagon AS	Kapsel	50 mg		96966	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sand-immun Neoral	Meda A/S	Kapsel	50 mg		39230	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sand-immun Neoral	AA Pharma AB	Kapsel	50 mg		531780	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sand-immun Neoral	Orifarm AS	Kapsel	100 mg		4599	50	stk	blisterpakning	
L04AA01	Ciclosporin	Sand-immun Neoral	Novartis Norge AS	Kapsel	100 mg		467720	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sand-immun Neoral	Paranova AS	Kapsel	100 mg		189845	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sand-immun Neoral	Sigma AS	Kapsel	100 mg		476515	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sand-immun Neoral	Meda A/S	Kapsel	100 mg		39370	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sand-immun Neoral	Farmagon AS	Kapsel	100 mg		82578	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sand-immun Neoral	Farmagon AS	Kapsel	100 mg		521385	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sand-immun Neoral	AA Pharma AB	Kapsel	100 mg		531798	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sand-immun Neoral	Novartis Norge AS	Mikstur	100mg/ ml		586107	50	ml	flaske	

<i>ATC-kode</i>	<i>Generisk navn</i>	<i>Legemiddel</i>	<i>Firma</i>	<i>Form</i>	<i>Styrke</i>	<i>Enhhet</i>	<i>Varenr.</i>	<i>Antall</i>	<i>Enhhet</i>	<i>Pakning</i>	<i>Begrutte (BB)</i>
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Sigma AS	Mikstur	100mg/ml		476523	50	ml	flaske	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Farmagon AS	Mikstur	100mg/ml		xxxxxx	50	ml	flaske	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Paranova AS	Mikstur	100mg/ml		451260	50	ml	flaske	
<i>L04AA05</i>	<i>Tacrolimus</i>										
L04AA05	Tacrolimus	Prograf	Orifarm AS	Kapsel	1 mg		8884	60	stk	blisterpakning	
L04AA05	Tacrolimus	Prograf	Orifarm AS	Kapsel	1 mg		8884	60	stk	blisterpakning	
L04AA05	Tacrolimus	Prograf	Fujisawa GmbH Scandinavia	Kapsel	1 mg		190256	50	stk	enpac	
L04AA05	Tacrolimus	Prograf	Euromedica Norge ASA	Kapsel	1 mg		3777	60	stk	enpac	
L04AA05	Tacrolimus	Prograf	Sigma AS	Kapsel	1 mg		8149	60	stk	enpac	
L04AA05	Tacrolimus	Prograf	Fujisawa GmbH Scandinavia	Kapsel	5 mg		190231	50	stk	enpac	
L04AA05	Tacrolimus	Prograf	Euromedica Norge ASA	Kapsel	5 mg		3803	60	stk	enpac	
L04AA05	Tacrolimus	Prograf	Sigma AS	Kapsel	5 mg		8293	60	stk	enpac	
<i>M01AB01</i>	<i>Indometacin</i>										
M01AB01	Indometacin	Confortid	Alpharma AS	Kapsel	25 mg		35980	100	stk	boks	
M01AB01	Indometacin	Confortid	Alpharma AS	Kapsel	25 mg		406751	30	stk	enpac	
M01AB01	Indometacin	Indocid	Paranova AS	Kapsel	25 mg		115840	100	stk	boks	
M01AB01	Indometacin	Indocid	MSD (Norge) A/S	Kapsel	25 mg		133264	30	stk	enpac	
M01AB01	Indometacin	Indocid	MSD (Norge) A/S	Kapsel	25 mg		133272	100	stk	enpac	
M01AB01	Indometacin	Confortid	Alpharma AS	Stikkpille	50 mg		190728	10	stk	eske	
M01AB01	Indometacin	Confortid	Alpharma AS	Stikkpille	50 mg		190710	50	stk	eske	
M01AB01	Indometacin	Indocid	MSD (Norge) A/S	Stikkpille	50 mg		437814	10	stk	eske	
M01AB01	Indometacin	Indocid	MSD (Norge) A/S	Stikkpille	50 mg		437822	50	stk	eske	
M01AB01	Indometacin	Indocid	Paranova AS	Stikkpille	50 mg		9076	50	stk	eske	
M01AB01	Indometacin	Confortid	Alpharma AS	Stikkpille	100 mg		190702	10	stk	eske	
M01AB01	Indometacin	Confortid	Alpharma AS	Stikkpille	100 mg		190694	50	stk	eske	
M01AB01	Indometacin	Indocid	MSD (Norge) A/S	Stikkpille	100 mg		179499	5	stk	eske	
M01AB01	Indometacin	Indocid	MSD (Norge) A/S	Stikkpille	100 mg		179481	25	stk	eske	
M01AB01	Indometacin	Indocid	MSD (Norge) A/S	Stikkpille	100 mg		179473	50	stk	eske	
M01AB01	Indometacin	Indocid	Paranova AS	Stikkpille	100 mg		8607	50	stk	eske	
<i>M01AB05</i>	<i>Diclofenac</i>										
M01AB05	Diclofenac	Cataflam	Novartis Norge AS	Tablett	50 mg		60053	20	stk	enpac	
M01AB05	Diclofenac	Cataflam	Novartis Norge AS	Tablett	50 mg		60061	100	stk	enpac	
M01AB05	Diclofenac	Diclofenac Kalium	Ratiopharm AS	Tablett	50 mg		4672	20	stk	endose	
M01AB05	Diclofenac	Diclofenac Kalium	Ratiopharm AS	Tablett	50 mg		4730	100	stk	endose	
<i>M01AC01</i>	<i>Piroxicam</i>										
M01AC01	Piroxicam	Brexidol	Nycomed Pharma AS	Tablett	10 mg		156893	10	stk	enpac	
M01AC01	Piroxicam	Brexidol	Nycomed Pharma AS	Tablett	10 mg		156950	100	stk	plastboks	
M01AC01	Piroxicam	Pirox	Alpharma AS	Tablett	10 mg		70086	20	stk	boks	
M01AC01	Piroxicam	Pirox	Alpharma AS	Tablett	10 mg		70144	100	stk	boks	
M01AC01	Piroxicam	Piroxicam	NM Pharma A/S	Tablett	10 mg		412742	100	stk	boks	
M01AC01	Piroxicam	Piroxicam	NM Pharma A/S	Tablett	10 mg		412577	20	stk	endose	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr bytte (BB)
M01AC01	Piroxicam	Felden	Pfizer AS	Tablett	20 mg		100404	10	stk	enpac	
M01AC01	Piroxicam	Felden	Pfizer AS	Tablett	20 mg		103291	20	stk	enpac	
M01AC01	Piroxicam	Felden	Pfizer AS	Tablett	20 mg		103309	100	stk	enpac	
M01AC01	Piroxicam	Pirox	Alpharma AS	Tablett	20 mg		70193	100	stk	boks	
M01AC01	Piroxicam	Pirox	Alpharma AS	Tablett	20 mg		544114	49	stk	endose	
M01AC01	Piroxicam	Pirox	Alpharma AS	Tablett	20 mg		2982	50	stk	endose	
M01AC01	Piroxicam	Pirox	Alpharma AS	Tablett	20 mg		508812	10	stk	enpac	
M01AC01	Piroxicam	Piroxicam	NM Pharma A/S	Tablett	20 mg		415281	100	stk	boks	
M01AC01	Piroxicam	Piroxicam	NM Pharma A/S	Tablett	20 mg		414813	20	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen										
M01AE01	Ibuprofen	Brufen	Knoll	Tablett	200 mg		123687	100	stk	boks	
			Läkemedel AB								
M01AE01	Ibuprofen	Ibumetin	Nycomed	Tablett	200 mg		532556	20	stk	enpac	
			Pharma AS								
M01AE01	Ibuprofen	Ibuprofen	Ratiopharm AS	Tablett	200 mg		1261	20	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibuprofen	Ratiopharm AS	Tablett	200 mg		1427	100	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa AS	Tablett	200 mg		601	50	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa AS	Tablett	200 mg		624	50	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa AS	Tablett	200 mg		153569	20	stk	enpac	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa AS	Tablett	200 mg		153742	100	stk	enpac	
M01AE01	Ibuprofen	Brufen	Knoll	Tablett	400 mg		132290	30	stk	boks	
			Läkemedel AB								
M01AE01	Ibuprofen	Brufen	Knoll	Tablett	400 mg		595215	100	stk	boks	
			Läkemedel AB								
M01AE01	Ibuprofen	Brufen	Knoll	Tablett	400 mg		595322	250	stk	boks	
			Läkemedel AB								
M01AE01	Ibuprofen	Ibumetin	Nycomed	Tablett	400 mg		7800	50	stk	blister	
			Pharma AS								
M01AE01	Ibuprofen	Ibumetin	Nycomed	Tablett	400 mg		444828	30	stk	boks	
			Pharma AS								
M01AE01	Ibuprofen	Ibumetin	Nycomed	Tablett	400 mg		444877	100	stk	boks	
			Pharma AS								
M01AE01	Ibuprofen	Ibuprofen	Ratiopharm AS	Tablett	400 mg		1440	20	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibuprofen	Ratiopharm AS	Tablett	400 mg		1449	50	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibuprofen	Ratiopharm AS	Tablett	400 mg		1460	100	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa AS	Tablett	400 mg		154013	50	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa AS	Tablett	400 mg		154021	100	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa AS	Tablett	400 mg		53827	50	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa AS	Tablett	400 mg		53835	50	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa AS	Tablett	400 mg		153866	20	stk	enpac	
M01AE01	Ibuprofen	Brufen	Knoll	Tablett	600 mg		537746	30	stk	boks	
			Läkemedel AB								
M01AE01	Ibuprofen	Brufen	Knoll	Tablett	600 mg		537761	100	stk	boks	
			Läkemedel AB								
M01AE01	Ibuprofen	Brufen	Knoll	Tablett	600 mg		537779	250	stk	boks	
			Läkemedel AB								
M01AE01	Ibuprofen	Brufen	Knoll	Tablett	600 mg		155531	10	stk	enpac	
			Läkemedel AB								
M01AE01	Ibuprofen	Ibumetin	Nycomed	Tablett	600 mg		407205	10	stk	blister	
			Pharma AS								
M01AE01	Ibuprofen	Ibumetin	Nycomed	Tablett	600 mg		444885	30	stk	boks	
			Pharma AS								
M01AE01	Ibuprofen	Ibumetin	Nycomed	Tablett	600 mg		444901	100	stk	boks	
			Pharma AS								
M01AE01	Ibuprofen	Ibuprofen	Ratiopharm AS	Tablett	600 mg		1471	30	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibuprofen	Ratiopharm AS	Tablett	600 mg		1482	100	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa AS	Tablett	600 mg		55137	10	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa AS	Tablett	600 mg		154203	100	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa AS	Tablett	600 mg		154062	30	stk	enpac	
M01AE02	Naproxen										
M01AE02	Naproxen	Alpoxen	Alpharma AS	Tablett	250 mg		94177	100	stk	boks	
M01AE02	Naproxen	Alpoxen	Alpharma AS	Tablett	250 mg		544064	49	stk	endose	
M01AE02	Naproxen	Alpoxen	Alpharma AS	Tablett	250 mg		2960	50	stk	endose	
M01AE02	Naproxen	Alpoxen	Alpharma AS	Tablett	250 mg		444422	10	stk	enpac	
M01AE02	Naproxen	Alpoxen	Alpharma AS	Tablett	250 mg		444414	20	stk	enpac	
M01AE02	Naproxen	Ledox	Weifa AS	Tablett	250 mg		5264	100	stk	boks	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr bytte (BB)
M01AE02	Naproxen	Ledox	Weifa AS	Tablett	250	mg	439802	20	stk	enpac	
M01AE02	Naproxen	Napren	Nycomed Pharma AS	Tablett	250	mg	281	100	stk	boks	
M01AE02	Naproxen	Napren	Nycomed Pharma AS	Tablett	250	mg	174	20	stk	enpac	
M01AE02	Naproxen	Naprosyn	Roche Norge A/S	Tablett	250	mg	43828	20	stk	enpac	
M01AE02	Naproxen	Naprosyn	Roche Norge A/S	Tablett	250	mg	406272	100	stk	enpac	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	NM Pharma A/S	Tablett	250	mg	141788	25	stk	boks	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	NM Pharma A/S	Tablett	250	mg	141853	100	stk	boks	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	NM Pharma A/S	Tablett	250	mg	150961	20	stk	endose	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	NM Pharma A/S	Tablett	250	mg	486779	20	stk	endose	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	NM Pharma A/S	Tablett	250	mg	60251	50	stk	endose	
M01AE02	Naproxen	Alpoxen	Alpharma AS	Tablett	375	mg	94185	30	stk	boks	
M01AE02	Naproxen	Alpoxen	Alpharma AS	Tablett	375	mg	94193	100	stk	boks	
M01AE02	Naproxen	Alpoxen	Alpharma AS	Tablett	375	mg	544072	49	stk	endose	
M01AE02	Naproxen	Alpoxen	Alpharma AS	Tablett	375	mg	3370	50	stk	endose	
M01AE02	Naproxen	Alpoxen	Alpharma AS	Tablett	375	mg	511857	10	stk	enpac	
M01AE02	Naproxen	Alpoxen	Alpharma AS	Tablett	500	mg	94201	30	stk	boks	
M01AE02	Naproxen	Alpoxen	Alpharma AS	Tablett	500	mg	94227	100	stk	boks	
M01AE02	Naproxen	Alpoxen	Alpharma AS	Tablett	500	mg	546036	49	stk	endose	
M01AE02	Naproxen	Alpoxen	Alpharma AS	Tablett	500	mg	3379	50	stk	endose	
M01AE02	Naproxen	Alpoxen	Alpharma AS	Tablett	500	mg	497032	10	stk	enpac	
M01AE02	Naproxen	Ledox	Weifa AS	Tablett	500	mg	5272	10	stk	boks	
M01AE02	Naproxen	Ledox	Weifa AS	Tablett	500	mg	5587	100	stk	boks	
M01AE02	Naproxen	Ledox	Weifa AS	Tablett	500	mg	53652	50	stk	endose	
M01AE02	Naproxen	Naprosyn	Roche Norge A/S	Tablett	500	mg	428318	100	stk	enpac	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	NM Pharma A/S	Tablett	500	mg	142034	100	stk	boks	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	NM Pharma A/S	Tablett	500	mg	434019	10	stk	endose	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	NM Pharma A/S	Tablett	500	mg	142000	50	stk	endose	
M01AE02	Naproxen	Ledox	Weifa AS	Stikkpille	500	mg	5736	10	stk	eske	
M01AE02	Naproxen	Ledox	Weifa AS	Stikkpille	500	mg	591156	50	stk	eske	
M01AE02	Naproxen	Napren	Nycomed Pharma AS	Stikkpille	500	mg	85431	10	stk	eske	
M01AE02	Naproxen	Napren	Nycomed Pharma AS	Stikkpille	500	mg	85449	50	stk	eske	
<i>M01AE03 Ketoprofen</i>											
M01AE03	Ketoprofen	Ketoprofen	NM Pharma A/S	Kapsel	50	mg	460485	100	stk	boks	
M01AE03	Ketoprofen	Orudis kapsler	Aventis Pharma AS	Kapsel	50	mg	505255	100	stk	enpac	
M01AE03	Ketoprofen	Ketoprofen	NM Pharma A/S	Kapsel	100	mg	460584	100	stk	boks	
M01AE03	Ketoprofen	Ketoprofen	NM Pharma A/S	Kapsel	100	mg	460527	10	stk	endose	
M01AE03	Ketoprofen	Ketoprofen	NM Pharma A/S	Kapsel	100	mg	462077	30	stk	endose	
M01AE03	Ketoprofen	Orudis kapsler	Aventis Pharma AS	Kapsel	100	mg	528729	100	stk	enpac	
<i>M03BX01 Baclofen</i>											
M03BX01	Baclofen	Baklofen	NM Pharma A/S	Tablett	10	mg	411033	50	stk	endose	
M03BX01	Baclofen	Lioresal	Novartis Norge AS	Tablett	10	mg	448670	50	stk	enpac	
M03BX01	Baclofen	Lioresal	Paranova AS	Tablett	10	mg	56713	50	stk	enpac	
M03BX01	Baclofen	Baklofen	NM Pharma A/S	Tablett	25	mg	411157	50	stk	endose	
M03BX01	Baclofen	Lioresal	Novartis Norge AS	Tablett	25	mg	448688	50	stk	enpac	
M03BX01	Baclofen	Lioresal	Paranova AS	Tablett	25	mg	56952	50	stk	enpac	
<i>M04AA01 Allopurinol</i>											
M04AA01	Allopurinol	Allopur	Nycomed Pharma AS	Tablett	100	mg	115683	100	stk	boks	
M04AA01	Allopurinol	Arturic	Alpharma AS	Tablett	100	mg	509539	100	stk	boks	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	GlaxoSmith Kline	Tablett	100	mg	152835	100	stk	boks	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	Paranova AS	Tablett	100	mg	386680	100	stk	enpac	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	Sigma AS	Tablett	100	mg	105106	100	stk	enpac	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	Euromedica Norge ASA	Tablett	100	mg	588541	100	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begrutte (BB)
M04AA01	Allopurinol	Allopur	Nycomed Pharma AS	Tablett	300 mg		509117	100	stk	boks	
M04AA01	Allopurinol	Arturic	Alpharma AS	Tablett	300 mg		509547	100	stk	boks	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	GlaxoSmith Kline	Tablett	300 mg		416412	100	stk	boks	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	Farmagon AS	Tablett	300 mg		391573	98	stk	enpac	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	Sigma AS	Tablett	300 mg		449488	98	stk	enpac	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	Farmagon AS	Tablett	300 mg		170852	98	stk	enpac	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	Euromedica Norge ASA	Tablett	300 mg		590984	100	stk	enpac	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	Paranova AS	Tablett	300 mg		386706	105	stk	enpac	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	Euromedica Norge ASA	Tablett	300 mg		119867	105	stk	enpac	
<i>N02AX02 Tramadol</i>											
N02AX02	Tramadol	Nobligan	Pharmacia Norge AS	Kapsel	50 mg		559070	20	stk	enpac	
N02AX02	Tramadol	Nobligan	Pharmacia Norge AS	Kapsel	50 mg		559062	100	stk	enpac	
N02AX02	Tramadol	Nobligan	Pharmacia Norge AS	Kapsel	50 mg		467886	250	stk	enpac	
N02AX02	Tramadol	Tramadol	Ratiopharm AS	Kapsel	50 mg		2684	100	kapsler	endose	
N02AX02	Tramadol	Tramadol	Ratiopharm AS	Kapsel	50 mg		515700	20	kapsler	enpac	
N02AX02	Tramadol	Tramadol	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Kapsel	50 mg		139394	20	stk	blisterpakning	
N02AX02	Tramadol	Tramadol	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Kapsel	50 mg		139402	100	stk	blisterpakning	
N02AX02	Tramadol	Tramadol	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Kapsel	50 mg		1873	250	stk	blisterpakning	
N02AX02	Tramadol	Tramagetic	Nycomed Pharma AS	Kapsel	50 mg		6295	20	stk	enpac	
N02AX02	Tramadol	Tramagetic	Nycomed Pharma AS	Kapsel	50 mg		6560	100	stk	enpac	
N02AX02	Tramadol	Tradolan	Nordic Drugs AB	Tablett	50 mg		5193	20	stk	blister	
N02AX02	Tramadol	Tradolan	Nordic Drugs AB	Tablett	50 mg		5146	100	stk	blister	
<i>N02BA01 Acetylsalicylic acid</i>											
N02BA01	Acetylsalicylic acid	Albyl-E	Nycomed Pharma AS	Enterotablett	500 mg		404137	20	stk	boks	
N02BA01	Acetylsalicylic acid	Globentyl	Nycomed Pharma AS	Tablett	500 mg		594085	20	stk	boks	
<i>N02BE01 Paracetamol</i>											
N02BE01	Paracetamol	Alvedon	AstraZeneca AS	Stikkpille	60 mg		82248	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	SmithKline Beecham AS	Stikkpille	60 mg		523233	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa AS	Stikkpille	60 mg		454819	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Alvedon	AstraZeneca AS	Stikkpille	125 mg		82388	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pamol	Nycomed Pharma AS	Stikkpille	125 mg		534453	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	SmithKline Beecham AS	Stikkpille	125 mg		46565	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa AS	Stikkpille	125 mg		503078	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma AS	Stikkpille	125 mg		488478	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Alvedon	AstraZeneca AS	Stikkpille	250 mg		xxxxxx	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pamol	Nycomed Pharma AS	Stikkpille	250 mg		534461	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	SmithKline Beecham AS	Stikkpille	250 mg		163253	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa AS	Stikkpille	250 mg		84970	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma AS	Stikkpille	250 mg		473306	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Alvedon	AstraZeneca AS	Tablett	500 mg		89474	100	stk	boks	
N02BE01	Paracetamol	Alvedon	AstraZeneca AS	Tablett	500 mg		89532	100	stk	boks	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr bytte (BB)
N02BE01	Paracetamol	Alvedon	AstraZeneca AS	Tablett	500 mg		82230	98	stk	endose	
N02BE01	Paracetamol	Alvedon	AstraZeneca AS	Tablett	500 mg		82222	20	stk	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Pamol	Nycomed Pharma AS	Tablett	500 mg		444331	100	stk	boks	
N02BE01	Paracetamol	Pamol	Nycomed Pharma AS	Tablett	500 mg		444323	20	stk	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	SmithKline Beecham AS	Tablett	500 mg		83865	300	stk	boks	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	SmithKline Beecham AS	Brusetablett	500 mg		402222	20	stk	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	SmithKline Beecham AS	Tablett	500 mg		409193	20	stk	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	SmithKline Beecham AS	Tablett	500 mg		554840	96	stk	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa AS	Tablett	500 mg		3103	50	stk	boks	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa AS	Tablett	500 mg		3111	100	stk	boks	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa AS	Tablett	500 mg		17426	100	stk	boks	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa AS	Tablett	500 mg		575373	50	stk	endose	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa AS	Tablett	500 mg		583492	50	stk	endose	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa AS	Tablett	500 mg		517128	20	stk	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa AS	Tablett	500 mg		100206	20	stk	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Paracet- amol	Alpharma AS	Tablett	500 mg		232	20	stk	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma AS	Tablett	500 mg		45500	50	stk	boks	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma AS	Tablett	500 mg		45682	100	stk	boks	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma AS	Tablett	500 mg		544106	49	stk	endose	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma AS	Tablett	500 mg		2978	50	stk	endose	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma AS	Brusetablett	500 mg		169052	20	stk	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma AS	Tablett	500 mg		526749	20	stk	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Alvedon	AstraZeneca AS	Stikkpille	500 mg		82404	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pamol	Nycomed Pharma AS	Stikkpille	500 mg		534479	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	SmithKline Beecham AS	Stikkpille	500 mg		9522	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa AS	Stikkpille	500 mg		171199	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa AS	Stikkpille	500 mg		171348	50	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma AS	Stikkpille	500 mg		488692	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Alvedon	AstraZeneca AS	Tablett	1000 mg		xxxxxx	50	stk	boks	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	SmithKline Beecham AS	Tablett	1000 mg		85944	100	stk	boks	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	SmithKline Beecham AS	Stikkpille	1000 mg		50914	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa AS	Stikkpille	1000 mg		180794	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa AS	Stikkpille	1000 mg		55129	50	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma AS	Stikkpille	1000 mg		488759	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Alvedon	AstraZeneca AS	Mikstur	24mg/ ml		82214	60	ml	flaske	
N02BE01	Paracetamol	Pamol	Nycomed Pharma AS	Mikstur	24mg/ ml		534438	60	ml	flaske	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	SmithKline Beecham AS	Mikstur	24mg/ ml		415257	60	ml	flaske	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	SmithKline Beecham AS	Mikstur	24mg/ ml		416826	200	ml	flaske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa AS	Mikstur	24mg/ ml		522433	60	ml	flaske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa AS	Mikstur	24mg/ ml		3632	500	ml	flaske	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma AS	Mikstur	24mg/ ml		51946	60	ml	flaske	
N03AF01	Carbama- zepine										
N03AF01	Carbama- zepine	Karbama- zepin	NM Pharma A/S	Tablett	100 mg		412734	100	stk	boks	BB
N03AF01	Carbama- zepine	Tegretol	Novartis Norge AS	Tablett	100 mg		119198	100	stk	enpac	BB

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr bytte (BB)
N03AF01	Carbamazepine	Karbamazepin	NM Pharma A/S	Tablett	200 mg		486654	200	stk	boks	BB
N03AF01	Carbamazepine	Karbamazepin	NM Pharma A/S	Tablett	200 mg		430736	50	stk	endose	BB
N03AF01	Carbamazepine	Tegretol	Novartis Norge AS	Tablett	200 mg		158287	50	stk	enpac	BB
N03AF01	Carbamazepine	Tegretol	Novartis Norge AS	Tablett	200 mg		40287	200	stk	enpac	BB
N03AF01	Carbamazepine	Tegretol	Paranova AS	Tablett	200 mg		442657	200	stk	enpac	BB
N03AF01	Carbamazepine	Trimonil	Desitin Pharma AS	Tablett	200 mg		531988	50	stk	enpac	BB
N03AF01	Carbamazepine	Trimonil	Desitin Pharma AS	Tablett	200 mg		532002	200	stk	enpac	BB
N03AF01	Carbamazepine	Tegretol	Novartis Norge AS	Mikstur	20mg/ml		533333	250	ml	flaske	BB
N03AF01	Carbamazepine	Tegretol	Novartis Norge AS	Mikstur	20mg/ml		414789	300	ml	flaske	BB
N03AF01	Carbamazepine	Trimonil	Desitin Pharma AS	Mikstur	20mg/ml		531970	250	ml	glass- flaske av mørkt glass	BB
<i>N03AG01</i>	<i>Valproic acid</i>										
N03AG01	Valproic acid	Deprakine	Sanofi-Synthelabo AS	Mikstur	60mg/ml		105239	200	ml	flaske	BB
N03AG01	Valproic acid	Orfiril	Desitin Pharma AS	Mikstur	60mg/ml		188631	250	ml	flaske	BB
N03AG01	Valproic acid	Orfiril	Desitin Pharma AS	Mikstur	60mg/ml		51144	500	ml	flaske	BB
<i>N04BA02</i>	<i>Levodopa and decarboxylase inhibitor</i>										
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	MSD (Norge) A/S	Tablett-2	25 /100		24018	100	stk	boks	BB
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Farmagon AS	Tablett-2	25 /100		106518	100	stk	boks	BB
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Paranova AS	Tablett-2	25 /100		178616	100	stk	boks	BB
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Farmagon AS	Tablett-2	25 /100		170035	100	stk	boks	BB
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Sigma AS	Tablett-2	25 /100		10246	100	stk	enpac	BB
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Euromedica Norge ASA	Tablett-2	25 /100		397547	100	stk	enpac	BB
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Paranova AS	Tablett-2	25 /100		2419	100	stk	enpac	BB
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	MSD (Norge) A/S	Tablett-2	25 /250		590711	30	stk	boks	BB
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	MSD (Norge) A/S	Tablett-2	25 /250		590729	100	stk	boks	BB
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Euromedica Norge ASA	Tablett-2	25 /250		425017	50	stk	enpac	BB
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Paranova AS	Tablett-2	25 /250		178624	100	stk	enpac	BB

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr bytte (BB)
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Sigma AS	Tablett-2	25	/250	498840	100	stk	enpac	BB
<i>N04BD01 Selegiline</i>											
N04BD01	Selegiline	Eldepryl	Orion Pharma AS	Tablett	5	mg	47290	100	stk	boks	BB
N04BD01	Selegiline	Selegilin	NM Pharma A/S	Tablett	5	mg	48520	100	stk	boks	BB
N04BD01	Selegiline	Selegilin	Alpharma AS	Tablett	5	mg	395137	100	stk	enpac	BB
N04BD01	Selegiline	Eldepryl	Orion Pharma AS	Tablett	10	mg	476192	100	stk	boks	BB
N04BD01	Selegiline	Selegilin	NM Pharma A/S	Tablett	10	mg	48611	100	stk	boks	BB
N04BD01	Selegiline	Selegilin	Alpharma AS	Tablett	10	mg	395129	100	stk	enpac	BB
<i>N05AH02 Clozapine</i>											
N05AH02	Clozapine	Clozapine	Alpharma AS	Tablett	25	mg	4322	100	stk	boks	
N05AH02	Clozapine	Clozapine	Alpharma AS	Tablett	25	mg	3280	50	stk	endose	
N05AH02	Clozapine	Clozapine	Alpharma AS	Tablett	25	mg	63180	100	stk	enpac	
N05AH02	Clozapine	Leponex	Novartis Norge AS	Tablett	25	mg	30635	100	stk	boks	
N05AH02	Clozapine	Leponex	Sigma AS	Tablett	25	mg	8684	100	stk	enpac	
N05AH02	Clozapine	Clozapine	Alpharma AS	Tablett	100	mg	4239	100	stk	Boks	
N05AH02	Clozapine	Clozapine	Alpharma AS	Tablett	100	mg	3323	50	stk	endose	
N05AH02	Clozapine	Clozapine	Alpharma AS	Tablett	100	mg	63255	100	stk	enpac	
N05AH02	Clozapine	Leponex	Novartis Norge AS	Tablett	100	mg	30627	100	stk	boks	
N05AH02	Clozapine	Leponex	Paranova AS	Tablett	100	mg	131474	100	stk	enpac	
N05AH02	Clozapine	Leponex	Farmagon AS	Tablett	100	mg	166355	100	stk	enpac	
N05AH02	Clozapine	Leponex	Meda A/S	Tablett	100	mg	86496	100	stk	enpac	
N05AH02	Clozapine	Leponex	Sigma AS	Tablett	100	mg	1419	100	stk	enpac	
N05AH02	Clozapine	Leponex	Farmagon AS	Tablett	100	mg	395905	100	stk	enpac	
N05AH02	Clozapine	Leponex	Euromedica Norge ASA	Tablett	100	mg	404947	100	stk	enpac	
<i>N05BA01 Diazepam</i>											
N05BA01	Diazepam	Stesolid	Alpharma AS	Tablett	2	mg	37044	25	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Stesolid	Alpharma AS	Tablett	2	mg	37499	50	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Stesolid	Alpharma AS	Tablett	2	mg	37523	100	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Valium	Roche Norge A/S	Tablett	2	mg	154138	100	stk	enpac	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma AS	Tablett	2	mg	446906	20	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma AS	Tablett	2	mg	446914	50	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma AS	Tablett	2	mg	446922	100	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma AS	Tablett	2	mg	568261	98	stk	endose	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma AS	Tablett	2	mg	2984	50	stk	endose	
N05BA01	Diazepam	Stesolid	Alpharma AS	Tablett	5	mg	161943	25	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Stesolid	Alpharma AS	Tablett	5	mg	161968	50	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Stesolid	Alpharma AS	Tablett	5	mg	162032	100	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Valium	Roche Norge A/S	Tablett	5	mg	154112	25	stk	enpac	
N05BA01	Diazepam	Valium	Roche Norge A/S	Tablett	5	mg	154104	100	stk	enpac	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma AS	Tablett	5	mg	446948	20	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma AS	Tablett	5	mg	446955	50	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma AS	Tablett	5	mg	446963	100	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma AS	Tablett	5	mg	568279	98	stk	endose	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma AS	Tablett	5	mg	3018	50	stk	endose	
<i>N05BA04 Oxazepam</i>											
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma AS	Tablett	10	mg	569376	49	stk	endose	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma AS	Tablett	10	mg	2959	50	stk	endose	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma AS	Tablett	10	mg	195479	30	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma AS	Tablett	10	mg	141499	50	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma AS	Tablett	10	mg	141507	100	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Serepax	Wyeth Lederle Norge	Tablett	10	mg	128694	30	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Serepax	Wyeth Lederle Norge	Tablett	10	mg	128785	100	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia Norge AS	Tablett	10	mg	425058	49	stk	endose	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr bytte (BB)
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia Norge AS	Tablett	10 mg		407981	25	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia Norge AS	Tablett	10 mg		407999	100	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Paranova AS	Tablett	10 mg		386250	100	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma AS	Tablett	15 mg		568295	98	stk	endose	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma AS	Tablett	15 mg		3345	50	stk	endose	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma AS	Tablett	15 mg		195511	30	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma AS	Tablett	15 mg		141713	50	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma AS	Tablett	15 mg		141804	100	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia Norge AS	Tablett	15 mg		423186	49	stk	endose	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia Norge AS	Tablett	15 mg		400432	25	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia Norge AS	Tablett	15 mg		400424	100	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Paranova AS	Tablett	15 mg		386284	100	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma AS	Tablett	25 mg		568303	98	stk	endose	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma AS	Tablett	25 mg		3356	50	stk	endose	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma AS	Tablett	25 mg		195818	30	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia Norge AS	Tablett	25 mg		400200	250	stk	dosedispenseringspakning	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia Norge AS	Tablett	25 mg		479006	49	stk	endose, 49x1, uten PV	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia Norge AS	Tablett	25 mg		400267	25	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia Norge AS	Tablett	25 mg		400259	100	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Paranova AS	Tablett	25 mg		386318	100	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Buspar	Bristol-Myers Squibb Norway Ltd.	Tablett	5 mg		435768	30	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Buspar	Bristol-Myers Squibb Norway Ltd.	Tablett	5 mg		435800	100	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Buspiron	NM Pharma A/S	Tablett	5 mg		173138	30	stk	endose	
N05BE01	Buspirone	Buspiron	NM Pharma A/S	Tablett	5 mg		173310	100	stk	endose	
N05BE01	Buspirone	Stesiron	Alpharma AS	Tablett	5 mg		5915	50	stk	endose	
N05BE01	Buspirone	Stesiron	Alpharma AS	Tablett	5 mg		106682	30	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Stesiron	Alpharma AS	Tablett	5 mg		107292	100	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Buspar	Bristol-Myers Squibb Norway Ltd.	Tablett	10 mg		435826	30	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Buspar	Euromedica Norge ASA	Tablett	10 mg		2158	30	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Buspar	Bristol-Myers Squibb Norway Ltd.	Tablett	10 mg		435834	100	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Buspar	Euromedica Norge ASA	Tablett	10 mg		2184	100	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Buspar	Paranova AS	Tablett	10 mg		502039	100	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Buspiron	NM Pharma A/S	Tablett	10 mg		173500	30	stk	endose	
N05BE01	Buspirone	Buspiron	NM Pharma A/S	Tablett	10 mg		173518	100	stk	endose	
N05BE01	Buspirone	Stesiron	Alpharma AS	Tablett	10 mg		5982	50	stk	endose	
N05BE01	Buspirone	Stesiron	Alpharma AS	Tablett	10 mg		107649	30	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Stesiron	Alpharma AS	Tablett	10 mg		107854	100	stk	enpac	
N05CD02	Nitrazepam	Apodorm	Alpharma AS	Tablett	5 mg		30700	100	stk	boks	
N05CD02	Nitrazepam	Apodorm	Alpharma AS	Tablett	5 mg		568345	98	stk	endose	
N05CD02	Nitrazepam	Apodorm	Alpharma AS	Tablett	5 mg		3391	50	stk	endose	
N05CD02	Nitrazepam	Apodorm	Alpharma AS	Tablett	5 mg		436170	20	stk	enpac	
N05CD02	Nitrazepam	Apodorm	Alpharma AS	Tablett	5 mg		592063	50	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begrutte (BB)
N05CD02	Nitrazepam	Mogadon	Medilink A/S	Tablett	5 mg		173070	100	stk	boks	
N05CD02	Nitrazepam	Mogadon	Medilink A/S	Tablett	5 mg		173096	10	stk	enpac	
N05CD02	Nitrazepam	Mogadon	Medilink A/S	Tablett	5 mg		173088	50	stk	enpac	
N05CD03	<i>Flunitrazepam</i>										
N05CD03	Flunitrazepam	Flunipam	Alpharma AS	Tablett	1 mg		385849	49	stk	endose	
N05CD03	Flunitrazepam	Flunipam	Alpharma AS	Tablett	1 mg		3450	50	stk	endose	
N05CD03	Flunitrazepam	Flunipam	Alpharma AS	Tablett	1 mg		554774	10	stk	enpac	
N05CD03	Flunitrazepam	Flunipam	Alpharma AS	Tablett	1 mg		409326	30	stk	enpac	
N05CD03	Flunitrazepam	Rohypnol	Roche Norge A/S	Tablett	1 mg		512251	10	stk	enpac	
N05CD03	Flunitrazepam	Rohypnol	Roche Norge A/S	Tablett	1 mg		112466	30	stk	enpac	
N05CD03	Flunitrazepam	Rohypnol	Sigma AS	Tablett	1 mg		476507	30	stk	enpac	
N05CD03	Flunitrazepam	Rohypnol	Paranova AS	Tablett	1 mg		86165	30	stk	enpac	
N05CD03	Flunitrazepam	Rohypnol	Paranova AS	Tablett	1 mg		87510	100	stk	enpac	
N05CF01	<i>Zopiclone</i>										
N05CF01	Zopiclone	Imovane	Aventis Pharma AS	Tablett	5 mg		85852	10	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Imovane	Aventis Pharma AS	Tablett	5 mg		85860	30	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Imovane	Aventis Pharma AS	Tablett	5 mg		85878	100	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclon	NM Pharma A/S	Tablett	5 mg		173765	10	stk	blisterpakning	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclon	NM Pharma A/S	Tablett	5 mg		173856	30	stk	blisterpakning	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclon	NM Pharma A/S	Tablett	5 mg		174508	250	stk	boks	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclon	Ratiopharm AS	Tablett	5 mg		2628	100	stk	endose	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclon	NM Pharma A/S	Tablett	5 mg		173872	100	stk	endose	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclon	Ratiopharm AS	Tablett	5 mg		2606	10	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclon	Ratiopharm AS	Tablett	5 mg		2617	30	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclone	Alpharma AS	Tablett	5 mg		5994	50	stk	endose	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclone	Alpharma AS	Tablett	5 mg		454868	10	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclone	Alpharma AS	Tablett	5 mg		47753	30	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclone	Alpharma AS	Tablett	5 mg		47779	100	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Imovane	Aventis Pharma AS	Tablett	7,5 mg		87304	10	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Imovane	Aventis Pharma AS	Tablett	7,5 mg		87312	30	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Imovane	Aventis Pharma AS	Tablett	7,5 mg		87320	100	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclon	NM Pharma A/S	Tablett	7,5 mg		174516	10	stk	blisterpakning	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclon	NM Pharma A/S	Tablett	7,5 mg		174615	30	stk	blisterpakning	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclon	NM Pharma A/S	Tablett	7,5 mg		175463	250	stk	boks	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclon	Ratiopharm AS	Tablett	7,5 mg		2595	100	stk	endose	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclon	NM Pharma A/S	Tablett	7,5 mg		175075	100	stk	endose	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclon	Ratiopharm AS	Tablett	7,5 mg		2567	10	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclon	Ratiopharm AS	Tablett	7,5 mg		2581	30	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclone	Alpharma AS	Tablett	7,5 mg		6005	50	stk	endose	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclone	Alpharma AS	Tablett	7,5 mg		47787	30	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclone	Alpharma AS	Tablett	7,5 mg		47829	100	stk	enpac	
N05CF02	<i>Zolpidem</i>										
N05CF02	Zolpidem	Stilnoct	Sanofi-Synthelabo AS	Tablett	5 mg		396028	10	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Stilnoct	Sanofi-Synthelabo AS	Tablett	5 mg		396036	30	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Stilnoct	Sanofi-Synthelabo AS	Tablett	5 mg		396044	100	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Alpharma AS	Tablett	5 mg		8313	10	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Alpharma AS	Tablett	5 mg		8335	30	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Alpharma AS	Tablett	5 mg		8324	100	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
N05CF02	Zolpidem	Stilnoct	Sanofi-Synthelabo AS	Tablett	10 mg		395996	10	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Stilnoct	Sanofi-Synthelabo AS	Tablett	10 mg		396002	30	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Stilnoct	Sanofi-Synthelabo AS	Tablett	10 mg		450775	100	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem Alpharma	Alpharma AS	Tablett	10 mg		7883	10	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem Alpharma	Alpharma AS	Tablett	10 mg		8302	30	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem Alpharma	Alpharma AS	Tablett	10 mg		8291	100	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	10 mg		6152	10	stk	blister	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	10 mg		6200	30	stk	blister	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	10 mg		6224	100	stk	blister	
<i>N06AA04 Clomipramine</i>											
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Novartis Norge AS	Tablett	10 mg		448969	30	stk	enpacBB	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Novartis Norge AS	Tablett	10 mg		448977	100	stk	enpacBB	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Sigma AS	Tablett	10 mg		476234	100	stk	enpacBB	
N06AA04	Clomipramine	Klomi-pramin	NM Pharma A/S	Tablett	10 mg		66563	100	stk	boksBB	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Novartis Norge AS	Tablett	25 mg		417196	200	stk	boksBB	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Novartis Norge AS	Tablett	25 mg		121574	30	stk	enpacBB	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Novartis Norge AS	Tablett	25 mg		121582	100	stk	enpacBB	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Sigma AS	Tablett	25 mg		476341	100	stk	enpacBB	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Sigma AS	Tablett	25 mg		46979	200	stk	enpacBB	
N06AA04	Clomipramine	Klomi-pramin	NM Pharma A/S	Tablett	25 mg		66621	100	stk	boksBB	
N06AA04	Clomipramine	Klomi-pramin	NM Pharma A/S	Tablett	25 mg		66571	30	stk	endoseBB	
<i>N06AB03 Fluoxetine</i>											
N06AB03	Fluoxetine	Fluoxetin	NM Pharma A/S	Kapsel	20 mg		437269	30	stk	boks	
N06AB03	Fluoxetine	Fluoxetin	NM Pharma A/S	Kapsel	20 mg		499244	100	stk	boks	
N06AB03	Fluoxetine	Fluoxetin	Ratiopharm AS	Oppløselig tablett	20 mg		2762	30	stk	endose	
N06AB03	Fluoxetine	Fluoxetin	Ratiopharm AS	Kapsel	20 mg		5382	30	stk	endose	
N06AB03	Fluoxetine	Fluoxetin	Ratiopharm AS	Oppløselig tablett	20 mg		2794	100	stk	endose	
N06AB03	Fluoxetine	Fluoxetin	Ratiopharm AS	Kapsel	20 mg		5509	100	stk	endose	
N06AB03	Fluoxetine	Fluoxetin	NM Pharma A/S	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	Fontex	Eli Lilly Norge A.S	Oppløselig tablett	20 mg		444315	30	stk	enpac	
N06AB03	Fluoxetine	Fontex	Eli Lilly Norge A.S	Oppløselig tablett	20 mg		434852	100	stk	enpac	
N06AB03	Fluoxetine	Nycofloxx	Nycomed Pharma AS	Kapsel	20 mg		450262	30	stk	enpac	
N06AB03	Fluoxetine	Nycofloxx	Nycomed Pharma AS	Kapsel	20 mg		450304	100	stk	enpac	
<i>N06AB04 Citalopram</i>											
N06AB04	Citalopram	Apertia	H. Lundbeck AS	Tablett	10 mg			28	stk	blister	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	H. Lundbeck AS	Tablett	10 mg		159558	28	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	H. Lundbeck AS	Tablett	10 mg		*****	98	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Ratiopharm AS	Tablett	10 mg		9053	28	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr bytte (BB)
N06AB04	Citalopram	Citalopram Biochemie	Biochemie Novartis Norge AS	Tablett	10 mg		8900	1	stk	blister U-D	
N06AB04	Citalopram	Citalopram Biochemie	Biochemie Novartis Norge AS	Tablett	10 mg		8842	30	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram Biochemie	Biochemie Novartis Norge AS	Tablett	10 mg		8911	250	stk	cont./dosedisp.	
N06AB04	Citalopram	Citalopram GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	10 mg		9320	28	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	10 mg		9706	98	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Redoxamin	H. Lundbeck AS	Tablett	10 mg			28	stk	blister	
N06AB04	Citalopram	Sepram	H. Lundbeck AS	Tablett	10 mg			28	stk	blister	
N06AB04	Citalopram	Apertia	H. Lundbeck AS	Tablett	20 mg			28	stk	blister	
N06AB04	Citalopram	Apertia	H. Lundbeck AS	Tablett	20 mg			98	stk	blister	
N06AB04	Citalopram	Apertia	H. Lundbeck AS	Tablett	20 mg			250	stk	plastboks	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	H. Lundbeck AS	Tablett	20 mg	577221		250	stk	boks	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	H. Lundbeck AS	Tablett	20 mg	410555		49	stk	endose	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	H. Lundbeck AS	Tablett	20 mg	159632		28	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	AA Pharma AB	Tablett	20 mg	3070		28	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	Farmagon AS	Tablett	20 mg	521310		28	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	H. Lundbeck AS	Tablett	20 mg	159194		98	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	Farmagon AS	Tablett	20 mg	521328		98	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	AA Pharma AB	Tablett	20 mg	867		98	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Ciprex	Paranova AS	Tablett	20 mg	439000		98	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Ratiopharm AS	Tablett	20 mg	9329		250	stk	boks	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Ratiopharm AS	Tablett	20 mg	9318		1	stk	endose	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Ratiopharm AS	Tablett	20 mg	9296		28	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Ratiopharm AS	Tablett	20 mg	9307		98	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Farmagon AS	Tablett	20 mg	5086		98	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Citalopram Biochemie	Biochemie Novartis Norge AS	Tablett	20 mg	8942		1	stk	blister U-D	
N06AB04	Citalopram	Citalopram Biochemie	Biochemie Novartis Norge AS	Tablett	20 mg	8964		30	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram Biochemie	Biochemie Novartis Norge AS	Tablett	20 mg	8962		250	stk	cont./dosedisp.	
N06AB04	Citalopram	Citalopram GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	20 mg	9717		28	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	20 mg	9728		56	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	20 mg	9739		98	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram GEA	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	20 mg	xxxxxx		250	stk	boks	
N06AB04	Citalopram	Redoxamin	H. Lundbeck AS	Tablett	20 mg			28	stk	blister	
N06AB04	Citalopram	Redoxamin	H. Lundbeck AS	Tablett	20 mg			98	stk	blister	
N06AB04	Citalopram	Redoxamin	H. Lundbeck AS	Tablett	20 mg			250	stk	plastboks	
N06AB04	Citalopram	Sepram	H. Lundbeck AS	Tablett	20 mg			28	stk	blister	
N06AB04	Citalopram	Sepram	H. Lundbeck AS	Tablett	20 mg			98	stk	blister	
N06AB04	Citalopram	Sepram	H. Lundbeck AS	Tablett	20 mg			250	stk	plastboks	
N06AB04	Citalopram	Citalopram Biochemie	Biochemie Novartis Norge AS	Tablett	40 mg	8986		1	stk	blister U-D	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Biochemie Biochemie AS	Tablett	40 mg		8978	30	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	40 mg		9750	28	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	40 mg		9772	98	stk	blisterpakning	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	NM Pharma A/S	Tablett	20 mg		5995	20	stk	boks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	NM Pharma A/S	Tablett	20 mg		6040	60	stk	boks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	NM Pharma A/S	Tablett	20 mg		6051	100	stk	boks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	20 mg		9987	20	stk	boks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	20 mg		9998	60	stk	boks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	20 mg		10011	100	stk	boks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	Gea Farmaceutisk Fabrik AS	Tablett	20 mg		10020	250	stk	boks	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Orifarm AS	Tablett	20 mg		6609	56	srk	blister	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Orifarm AS	Tablett	20 mg		6620	98	stk	blister	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Orifarm AS	Tablett	20 mg		6631	252	stk	blister	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	SmithKline Beecham AS	Tablett	20 mg		38562	250	stk	boks	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Sigma AS	Tablett	20 mg		10332	28	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Sigma AS	Tablett	20 mg		10432	98	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Sigma AS	Tablett	20 mg		431262	15	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	SmithKline Beecham AS	Tablett	20 mg		38174	20	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Euromedica Norge ASA	Tablett	20 mg		106807	20	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Farmagon AS	Tablett	20 mg		521286	28	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	AA Pharma AB	Tablett	20 mg		3081	28	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Euromedica Norge ASA	Tablett	20 mg		468488	30	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Paranova AS	Tablett	20 mg		73601	30	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Farmagon AS	Tablett	20 mg		391649	30	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Sigma AS	Tablett	20 mg		431320	30	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Farmagon AS	Tablett	20 mg		521294	56	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Euromedica Norge ASA	Tablett	20 mg		468561	60	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Farmagon AS	Tablett	20 mg		391656	60	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	SmithKline Beecham AS	Tablett	20 mg		38257	60	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Sigma AS	Tablett	20 mg		431338	60	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Paranova AS	Tablett	20 mg		73817	60	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Paranova AS	Tablett	20 mg		431189	90	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Farmagon AS	Tablett	20 mg		521302	98	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	AA Pharma AB	Tablett	20 mg		868	98	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	SmithKline Beecham AS	Tablett	20 mg		38448	100	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Euromedica Norge ASA	Tablett	20 mg		106815	100	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Euromedica Norge ASA	Tablett	20 mg		468579	105	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Farmagon AS	Tablett	20 mg		391664	105	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Sigma AS	Tablett	20 mg		431379	105	stk	enpac	
N06AG02	Moclobemide	Aurorix	Orifarm AS	Tablett	150 mg		6112	30	stk	blister	
N06AG02	Moclobemide	Aurorix	Orifarm AS	Tablett	150 mg		6344	100	stk	blister	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begrutte (BB)
N06AG02	Moclobemide	Aurorix	Roche Norge A/S	Tablett	150 mg		466797	30	stk	enpac	
N06AG02	Moclobemide	Aurorix	Roche Norge A/S	Tablett	150 mg		466813	100	stk	enpac	
N06AG02	Moclobemide	Mocloamine	Paranova AS	Tablett	150 mg		132548	100	stk	enpac	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	Ratiopharm AS	Tablett	150 mg		9123	100	stk	endose	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	Ratiopharm AS	Tablett	150 mg		9110	30	stk	enpac	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	Ratiopharm AS	Tablett	150 mg		9117	100	stk	enpac	
N06AG02	Moclobemide	Moklobemid	NM Pharma A/S	Tablett	150 mg		6727	100	stk	boks	
N06AG02	Moclobemide	Aurorix	Roche Norge A/S	Tablett	300 mg		584292	30	stk	enpac	
N06AG02	Moclobemide	Aurorix	Roche Norge A/S	Tablett	300 mg		587857	60	stk	enpac	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	Ratiopharm AS	Tablett	300 mg		9078	30	stk	enpac	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	Ratiopharm AS	Tablett	300 mg		9099	60	stk	enpac	
N06AG02	Moclobemide	Moklobemid	NM Pharma A/S	Tablett	300 mg		6749	60	stk	blister	
<i>N06AX03 Mianserin</i>											
N06AX03	Mianserin	Mianserin	NM Pharma A/S	Tablett	10 mg		184671	90	stk	endose	
N06AX03	Mianserin	Tolvon	Paranova AS	Tablett	10 mg		59782	100	stk	–	
N06AX03	Mianserin	Tolvon	Organon AS	Tablett	10 mg		478727	90	stk	enpac	
N06AX03	Mianserin	Mianserin	NM Pharma A/S	Tablett	30 mg		78733	30	stk	endose	
N06AX03	Mianserin	Mianserin	NM Pharma A/S	Tablett	30 mg		78741	100	stk	endose	
N06AX03	Mianserin	Tolvon	Paranova AS	Tablett	30 mg		58974	100	stk	–	
N06AX03	Mianserin	Tolvon	Organon AS	Tablett	30 mg		530964	30	stk	enpac	
N06AX03	Mianserin	Tolvon	Organon AS	Tablett	30 mg		530972	100	stk	enpac	
N06AX03	Mianserin	Mianserin	NM Pharma A/S	Tablett	60 mg		581926	30	stk	endose	
N06AX03	Mianserin	Mianserin	NM Pharma A/S	Tablett	60 mg		374488	100	stk	endose	
N06AX03	Mianserin	Tolvon	Organon AS	Tablett	60 mg		199182	30	stk	enpac	
N06AX03	Mianserin	Tolvon	Organon AS	Tablett	60 mg		531129	100	stk	enpac	
<i>P01BA02 Hydroxychloroquine</i>											
P01BA02	Hydroxychloroquine	Ercoquin	Nycomed Pharma AS	Tablett	200 mg		435347	100	stk	boks	
P01BA02	Hydroxychloroquine	Plaquenil	Sanofi-Synthelabo A S	Tablett	200 mg		166157	100	stk	boks	
<i>R05CB01 Acetylcysteine</i>											
R05CB01	Acetylcysteine	Bronkyl	Weifa AS	Brusetablett	200 mg		448829	25	stk	rør	
R05CB01	Acetylcysteine	Bronkyl	Weifa AS	Brusetablett	200 mg		448845	100	stk	rør	
R05CB01	Acetylcysteine	Mucomyst	Paranova AS	Brusetablett	200 mg		381814	100	stk	boks	
R05CB01	Acetylcysteine	Mucomyst	AstraZeneca AS	Brusetablett	200 mg		152272	25	stk	rør	
R05CB01	Acetylcysteine	Mucomyst	AstraZeneca AS	Brusetablett	200 mg		152280	100	stk	rør	
<i>R06AE07 Cetirizine</i>											
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	NM Pharma A/S	Tablett	10 mg		8841	30	stk	blister	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	NM Pharma A/S	Tablett	10 mg		8850	100	stk	blister	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	NM Pharma A/S	Tablett	10 mg		8861	100	stk	boks	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Alpharma AS	Tablett	10 mg		8690	30	stk	enpac	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Alpharma AS	Tablett	10 mg		8636	100	stk	enpac	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Biochemie Biochemie	Tablett	10 mg		8733	7	stk	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Biochemie Novartis Norge AS	Tablett	10 mg		9174	30	stk	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Biochemie Novartis Norge AS	Tablett	10 mg		9185	100	stk	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Virlix	UCB Pharma	Tablett	10 mg		7410	30	stk	FOL	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddel	Firma	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begrutte (BB)
R06AE07	Cetirizine	Virlix	UCB Pharma	Tablett	10 mg		7421	60	stk	FOL	
R06AE07	Cetirizine	Virlix	UCB Pharma	Tablett	10 mg		7432	90	stk	FOL	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	UCB Pharma	Tablett	10 mg		*****	30	stk	blister	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	UCB Pharma	Tablett	10 mg		*****	100	stk	blister	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	Paranova AS	Tablett	10 mg		4329	100	stk	enpac	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	UCB Pharma	Tablett	10 mg		586602	7	stk	enpac	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	UCB Pharma	Tablett	10 mg		37432	30	stk	enpac	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	UCB Pharma	Tablett	10 mg		485342	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	enpac	(blister)
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	Farmagon AS	Tablett	10 mg		8361	100	stk	enpac	(blister)
R06AX13	Loratadine	Clarityn	Euromedica Norge ASA	Tablett	10 mg		8503	21	stk	blister	
R06AX13	Loratadine	Clarityn	Euromedica Norge ASA	Tablett	10 mg		8515	105	stk	blister	
R06AX13	Loratadine	Clarityn	Schering-Plough A/S	Tablett	10 mg		444943	7	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityn	Sigma AS	Tablett	10 mg		42960	21	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityn	Schering-Plough A/S	Tablett	10 mg		438770	30	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityn	Schering-Plough A/S	Tablett	10 mg		438788	100	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityn	Sigma AS	Tablett	10 mg		56994	105	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityn	Paranova AS	Tablett	10 mg		544320	105	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityne	Orifarm AS	Tablett	10 mg		5001	10	stk	blister	
R06AX13	Loratadine	Clarityne	Orifarm AS	Tablett	10 mg		5156	30	stk	blister	
R06AX13	Loratadine	Clarityne	Orifarm AS	Tablett	10 mg		5167	100	stk	blister	
R06AX13	Loratadine	Clarityne	Farmagon AS	Tablett	10 mg		166140	20	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityne	Farmagon AS	Tablett	10 mg		191957	100	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityne	Farmagon AS	Tablett	10 mg		166306	100	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityne	Farmagon AS	Tablett	10 mg		555474	105	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	Ratiopharm AS	Tablett	10 mg		9056	7	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	Ratiopharm AS	Tablett	10 mg		9343	20	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	Ratiopharm AS	Tablett	10 mg		9187	100	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Versal	Schering-Plough A/S	Tablett	10 mg		100644	10	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Versal	Schering-Plough A/S	Tablett	10 mg		100727	30	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Versal	Schering-Plough A/S	Tablett	10 mg		100735	100	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityn-s	Schering-Plough A/S	Sugetablett	10 mg		507020	10	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityn-s	Schering-Plough A/S	Sugetablett	10 mg		494872	30	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityn-s	Schering-Plough A/S	Sugetablett	10 mg		2626	100	stk	enpac	

II

Endringene trer i kraft 1. april 2002.

12. april Nr. 378 2002

Forskrift om opphevelse av forskrift om arbeidsavtaler i kortvarige arbeidsforhold.

Fastsatt ved kgl.res. 12. april 2002 med hjemmel i lov av 4. februar 1977 nr. 4 om arbeidervern og arbeidsmiljø m.v. Fremmet av Arbeids- og administrasjonsdepartementet. Kunngjort 26. april 2002.

Forskrift av 26. mai 1995 nr. 487 om arbeidsavtaler i kortvarige arbeidsforhold oppheves straks.

22. april Nr. 379 2002**Forskrift om særskilte beskyttelsestiltak ved innførsel av levende svin og sæd, egg og embryo av svin fra Tyskland.**

Fastsatt av Statens dyrehelsetilsyn – Sentralforvaltningen 22. april 2002 med hjemmel i lov av 8. juni 1962 nr. 4 om dyrehelse (husdyrloven) § 3 og § 8, jf. delegeringsvedtak av 4. januar 2001 nr. 171 og EØS-avtalen vedlegg I (vedtak 2002/302/EF). Kunngjort 26. april 2002.

§ 1. Formål og virkeområde

Formålet med denne forskriften er å forebygge spredning av klassisk svinepest ved innførsel av levende svin og sæd, egg og embryo av svin fra Tyskland.

§ 2. Forbud

Det er forbudt å innføre levende svin og sæd, egg og embryo av svin fra Tyskland.

§ 3. Unntak

Unntatt fra forbudet i § 2 er:

- 1) Levende svin som ikke kommer fra området oppført i vedlegg I, der driftsenheten dyrene kommer fra i løpet av de siste 30 dager ikke har mottatt levende svin fra området oppført i vedlegg I.
- 2) Rånesæd fra råner oppstallet på rånestasjoner beliggende utenfor områdene som oppført i vedlegg I og som oppfyller vilkårene i forskrift av 31. desember 1998 nr. 1487 om dyrehelsemessige betingelser for innførsel og utførsel av rånesæd.
- 3) Egg og embryo av svin fra dyr oppstallet på driftsenheter utenfor områdene som oppført i vedlegg I.

Transitt av svin gjennom områdene oppført i vedlegg I skal kun skje på hovedveier eller motorveier og uten at kjøretøyet stanses.

§ 4. Tilleggskrav til helsesertifikat

Ved innførsel av levende svin eller sæd, egg og embryo av svin etter § 3, skal det på foreskrevet helsesertifikat, jf. forskrift av 25. mars 2002 nr. 304 om dyrehelsemessige betingelser for innførsel og utførsel av svin, forskrift av 31. desember 1998 nr. 1487 om dyrehelsemessige betingelser for innførsel og utførsel av rånesæd og forskrift av 31. desember 1998 nr. 1477 om dyrehelsemessige betingelser for innførsel og utførsel av sæd, eggceller og embryo av visse dyrearter, tilføyes at forsendelsen oppfyller kravene i denne forskrift, jf. SANCO/10017/2002 rev. 2.

§ 5. Vask og desinfeksjon

Kjøretøy brukt til transport av svin fra Tyskland, skal vaskes og desinfiseres etter hver transport. Transportøren skal legge frem dokumentasjon på at dette er gjort.

§ 6. Straffebestemmelser

Overtrødelse av bestemmelsene i denne forskrift er straffbar, jf. husdyrloven § 19.

§ 7. Ikrafttredelse

Denne forskrift trer i kraft straks.

Vedlegg I

Rheinland – Pfalz, med unntak av områdene øst for elven Rhinen.

22. april Nr. 380 2002**Forskrift om endring i forskrift om medisinsk utstyr.**

Fastsatt av Helsedepartementet 22. april 2002 med hjemmel i lov av 12. januar 1995 nr. 6 om medisinsk utstyr § 3, § 4, § 5, § 6, § 7, § 8, § 9, § 10 og § 11 og lov av 16. juni 1994 nr. 20 om tekniske kontrollorgan som har til oppgave å gjennomføre samsvarsvurderingar § 7. Kunngjort 26. april 2002.

I

I forskrift av 12. januar 1995 nr. 25 om medisinsk utstyr gjøres følgende endringer:

I følgende bestemmelser skal uttrykkene «Statens helsetilsyn» og «Helsetilsynet» endres til «Sosial- og helsedirektoratet»:

- 1) § 3 ellefte ledd
- 2) § 3A femte og sjettede ledd, samt fotnote 1 til § 3A
- 3) § 4 første og tredje ledd
- 4) § 5A første og annet ledd
- 5) § 8 tredje ledd
- 6) § 9 første og annet ledd.

II

Endringene trer i kraft straks, med virkning fra 1. januar 2002.

23. april Nr. 381 2002**Forskrift om endring i forskrift om føring av manntall for fiskere, fangstmenn m.v.**

Fastsatt av Fiskeridepartementet 23. april 2002 med hjemmel i lov av 28. juni 1957 nr. 12 om pensjonstrygd for fiskere m.v. § 4. Kunngjort 26. april 2002.

I

I forskrift av 26. september 1983 nr. 1495 om føring av manntall for fiskere, fangstmenn m.v. gjøres følgende endring:

§ 8 nr. 4 tredje og fjerde punktum oppheves.

II

Endringen trer i kraft straks.

Oversikt over rettelser som er inntatt i 2002-årgangen

År	Feil i hefte nr.	Side	Gjelder	Se rettelse i nr.
2000	26	2419	Forskrift nr. 1135	2
2001	4	437	Forskrift nr. 340	2
2001	15	2090	Forskrift nr. 1451	3
2001	16	2204	Vedtak nr. 1485	3
2001	16	2230	Forskrift nr. 1495	1
2001	17	2375	Forskrift nr. 1588	2
2001	17	2305	Forskrift nr. 1541	1
2001	17	2428	Forskrift nr. 1614	3
2002	1	108	Forskrift nr. 57	2
2002	2	275	Forskrift nr. 177	3

B-blad

Returadresse:

Lovdata
Postboks 41 Sentrum
N-0101 Oslo

NORSK LOVTIDEND

Avd. I Lover og sentrale forskrifter
Avd. II Regionale og lokale forskrifter

Utgever: Justis- og politidepartementet
Redaksjon: Stiftelsen Lovdata

Manuskripter for kunngjøring

Manuskripter sendes i ett eksemplar med kunngjøringsskjema til Lovdata:

Med E-post: Itavd1@lovdata.no for avdeling I
Itavd2@lovdata.no for avdeling II

Elektronisk: Se Lovdatas hjemmesider (www.lovdata.no).

Med post: Norsk Lovtidend
Postboks 41, Sentrum
0101 Oslo

Bestilling av abonnement

Med post: Samme adresse som over.
Elektronisk: Se Lovdatas hjemmesider.

		Norge	Norden	Verden
Abonnement koster for	Avd. I	kr 970	kr 1330	kr 1490
	Avd. I og II	kr 1220	kr 1750	kr 1990

Innholdet i heftene vil bli kunngjort fortløpende på Lovdatas hjemmesider – www.lovdata.no
- også en versjon av den trykte utgaven av heftet i PDF-format vil være tilgjengelig.
På de samme sidene 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