



Nr. 15 – 2003
Side 2357 – 2508

NORSK LOVTIDEND

Avd. I

Lover og sentrale forskrifter mv.

Nr. 15
Utgitt 12. desember 2003

Innhold

	Side
Lover og ikrafttredelser. Delegering av myndighet	
2003	
Nov. 4.	Deleg. av myndighet til Skattedirektoratet etter ligningsloven § 4–2, § 4–3 og § 4–5 (Nr. 1312)..... 2421
Nov. 21.	Ikrafttr. av lov av 4. juli 2003 nr. 78 om endringer i straffeloven mv. (lovtiltak mot organisert kriminalitet og menneskehandel, gjengangerstraff mv.) (Nr. 1358) 2473
Nov. 21.	Ikrafttr. av lov av 15. juni 2001 nr. 63 om endringer i straffeprosessloven mv. (gjenopptakelse) og delvis ikrafttredelse av lov av 10. januar 2003 nr. 3 om endringer i straffeprosessloven mv. (erstatning etter strafforfølging) (Nr. 1359) 2473
Forskrifter	
2003	
Nov. 7.	Forskrift om verdipapirforetaks plikt til å foreta lydopptak av mottatte oppdrag og til oppbevaring av dokumentasjon vedrørende ordremottak (Nr. 1322) 2430
Nov. 7.	Forskrift om pensjonsordning for sametingsrepresentanter (Nr. 1323) 2431
Nov. 7.	Forskrift om krav til bachelorgrad ved Krigsskolen (Nr. 1325)..... 2432
Nov. 10.	Forskrift om krav til bachelorgrad ved Hærens ingeniørhøgskole (Nr. 1340)..... 2443
Nov. 14.	Forskrift til lov om felles regler for det indre marked for naturgass (naturgassforskriften) (Nr. 1342) 2444
Nov. 10.	Forskrift om godkjenning etter lov om fagskoleutdanning (Nr. 1343) 2447
Nov. 10.	Forskrift om krav til bachelorgrad ved Sjøkrigsskolen (Nr. 1344) 2448
Nov. 11.	Forskrift om etablering, organisering og drift av lufttrafikkjeneste (BSL G 2–1) (Nr. 1345)..... 2449
Nov. 12.	Forskrift om særlige betingelser for import av paranøtter i skall med opprinnelse i eller sendt fra Brasil (Nr. 1346) 2459
Nov. 14.	Forskrift om innsamling og behandling av helseopplysninger i Norsk overvåkingssystem for antibiotikaresistens hos mikrober (NORM-registerforskriften) (Nr. 1353)..... 2464
Nov. 14.	Forskrift om årlig regulering av medlemspremien i pensjonstrygden for fiskere (Nr. 1354) .. 2470
Nov. 20.	Forskrift om forvaltning av tilskudd til sysselsetting av norske sjøfolk (Nr. 1361)..... 2477
Nov. 21.	Forskrift om strålevern og bruk av stråling (strålevernforskriften) (Nr. 1362) 2481
Nov. 21.	Forskrift om rebalanserende tiltak i form av visse tolløkninger på enkelte varer med opprinnelse i USA (Nr. 1363)..... 2501
Nov. 21.	Forskrift om forsikringsplikt for helsepersonell og den som yter helsehjelp utenfor den offentlige helsetjenesten mv. (Nr. 1365)..... 2505
Nov. 24.	Forskrift om vernetiltak ved import fra Brasil av fjørfekjøtt, produkter av fjørfekjøtt og tilberedt fjørfekjøtt som er beregnet til å spises av mennesker (Nr. 1366) 2507
Endringsforskrifter	
2003	
Okt. 22.	Endr. i forskrift for graden Philisophiae doctor (Phd) ved Høgskolen i Agder (Nr. 1310)..... 2357
Okt. 24.	Endr. i forskrift om rekvirering og utlevering av legemidler fra apotek (Nr. 1311) 2361
Nov. 4.	Endr. i forskrift om typegodkjenning av gevinstautomater (Nr. 1313) 2422
Nov. 4.	Endr. i midlertidig forskrift om lotterivirksomhet om bord på norske skip i rute mellom norsk og utenlandsk havn (Nr. 1314)..... 2422
Nov. 6.	Endr. i forskrifter, etter lov om tilsyn med elektriske anlegg og elektrisk utstyr, som følge av opprettelsen av Direktoratet for samfunnssikkerhet og beredskap (Nr. 1316) 2422
Nov. 6.	Endr. i forskrifter, etter brann- og eksplosjonsvernloven, som følge av opprettelsen av Direktoratet for samfunnssikkerhet og beredskap (Nr. 1317)..... 2425
Nov. 6.	Endr. i forskrifter, etter produktkontrollloven, som følge av opprettelsen av Direktoratet for samfunnssikkerhet og beredskap (Nr. 1318)..... 2427
Nov. 6.	Endr. i forskrift om dyrehelsemessige betingelser for innførsel og utførsel av fjørfe og rugeegg (Nr. 1319)..... 2428
Nov. 6.	Endr. i forskrift om forvaltning av sel på norskekysten (Nr. 1320) 2429
Nov. 7.	Endr. i forskrift om kontrolltiltak for restmengder av visse stoffer i animalske næringsmidler, produksjonsdyr og fisk for å sikre helsemessig trygge næringsmidler (Nr. 1321) 2430

Nov.	7.	Endr. i forskrift om strukturavgift og strukturfond for kapasitetstilpasning av fiskeflåten (Nr. 1324)	2432
Feb.	24.	Endr. i forskrift om stønad til dekning av utgifter til viktige legemidler og spesielt medisinsk utstyr (Nr. 1334)	2433
Okt.	30.	Endr. i forskrift for organisert forskerutdanning for graden dr.oecon./Ph.D. ved Høgskolen i Molde (Nr. 1335).....	2433
Nov.	3.	Endr. i forskrift om edelmetallkontrollens organisasjon, virksomhet og finansiering (Nr. 1336)	2438
Nov.	7.	Endr. i forskrift om regulering av trålfiske etter torsk og hyse nord for 62° N i 2003 (Nr. 1338)	2439
Nov.	10.	Endr. i forskrift om rester av plantevernmidler mv i næringsmidler (Nr. 1339).....	2440
Nov.	12.	Endr. i forskrift om import og frambud av pistasjnøtter fra Iran (Nr. 1347).....	2460
Nov.	12.	Endr. i forskrift om import og frambud av peanøtter fra Egypt (Nr. 1348)	2461
Nov.	12.	Endr. i forskrift om særlige betingelser for import av fiken, hasselnøtter, pistasjnøtter og visse produkter avledet av disse med opprinnelse i eller sendt fra Tyrkia (Nr. 1349)	2462
Nov.	12.	Endr. i forskrift om særlige betingelser for import av peanøtter og visse avledete produkter med opprinnelse i eller avsendt fra Kina (Nr. 1350).....	2463
Nov.	14.	Endr. i forskrift om rapportering av kredittinstitusjoners og verdipapirforetaks store engasjementer (Nr. 1355).....	2470
Nov.	18.	Endr. i forskrift om tilsyn og kontroll med kredittinstitusjoners og verdipapirforetaks store engasjementer (Nr. 1356).....	2471
Nov.	19.	Endr. i forskrift til utfylling og gjennomføring mv. av skatteloven av 26. mars 1999 nr. 14 (Nr. 1357)	2471
Nov.	21.	Endr. i forskrift om lokal luftkvalitet (Nr. 1360)	2474
Nov.	21.	Endr. i forskrift om Norsk Pasientskadeserstatning og Pasientskadenemnda (Nr. 1364)	2502

Diverse

2003

Nov.	4.	Opph. av forskrift om nattstenging av fisket etter hestmakrell i et avgrenset område i Nordsjøen (Nr. 1315).....	2422
Nov.	7.	Deleg. av myndighet til Matmerk etter forskrift om beskyttelse av opprinnelsesbetegnelser, geografiske betegnelser og betegnelser for tradisjonelt særpreg på landbruksbaserte næringsmidler, fisk og fiskevarer (Nr. 1337).....	2439
Nov.	12.	Opph. av instruks for fylkesskattekontorene, instruks for Oslo fylkesskattekontor og instruks for ligningskontorene og folkeregistrene (Nr. 1341).....	2443
Nov.	12.	Opph. av forskrift om inntak og utskrivning fra institusjoner under lov om barneverntjenester (Nr. 1351)	2463
Nov.	12.	Opph. av forskrift om fylkeskommunens rett til å kreve refusjon fra annen fylkeskommune (Nr. 1352)	2464

Rettelser

Nr. 13/2003 s. 2097 (i forskrift av 26. august 2003 nr. 1086 om endring i forskrift av 7. november 2002 nr. 1290 om forvarer)	2508
Nr. 14/2003 s. 2330 (i forskrift av 20. oktober 2003 nr. 1288 om forbud mot innførsel av matavfall fra transportmidler som opererer internasjonalt).....	2508

Oversikt over rettelser	3. omslagsside
Bestillinger, adresseendringer m.v.	4. omslagsside

NORSK LOVTIDEND

Avd. I Lover og sentrale forskrifter mv.

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

Utgitt 12. desember 2003

Nr. 15

22. okt. Nr. 1310 2003

Forskrift om endring i forskrift for graden *Philosophiae doctor* (Phd) ved Høgskolen i Agder.

Fastsatt av styret for Høgskolen i Agder 22. oktober 2003 med hjemmel i lov av 12. mai 1995 nr. 22 om universiteter og høyskoler § 50. Kunnngjort 11. november 2003.

I

I forskrift av 24. oktober 2002 nr. 1311 for graden *Philosophiae doctor* (Phd) ved Høgskolen i Agder gjøres følgende endringer:

Forskriftens tittel skal lyde:

*Forskrift for graden *Philosophiae doctor* (Phd) ved Høgskolen i Agder*

Ny § 1 skal lyde:

§ 1. Virkeområde

Denne forskriften gjelder doktorgradsutdanningen som fører frem til graden *philosophiae doctor* (PhD). Forskriften gir regler om opptak, gjennomføring og avslutning av PhD-graden ved Høgskolen i Agder.

Nåværende § 1 blir ny § 1a og skal lyde:

§ 1a. Målsetting for doktorgradsutdanningen

Doktorgradsutdanningen skal kvalifisere for forskningsvirksomhet på et høyt faglig nivå og for annet arbeid i samfunnet hvor det stilles store krav til vitenskapelig innsikt.

§ 2 til § 13 skal lyde:

§ 2. Opptak

2.1 Søkerens formelle kompetanse

For å bli tatt opp på et doktorgradsprogram må søkeren normalt ha femårig masterutdanning eller tilsvarende utdanning, som fakultetet har godkjent som grunnlag for opptak til doktorgradsprogrammet hvor vedkommende søker opptak.

2.2 Plan for doktorgradsutdanningen

Søknaden skal inneholde:

- Beskrivelse av forskningsoppgaven
- Fremdriftsplan for gjennomføring av utdanningen
- Finansieringsplan
- Redegjørelse for nødvendig infrastruktur
- Redegjørelse for veiledningsbehov og forslag til veiledere
- Eventuelle planer for opphold ved andre, herunder utenlandske, forskningsinstitusjoner eller virksomheter
- Plan for faglig formidling
- Dokumentasjon av den utdanning som skal ligge til grunn for opptaket
- Opplysninger om eventuelle immaterialrettslige restriksjoner for å beskytte andres rettigheter.

Utdanningsplanen, herunder beskrivelsen av forskningsoppgaven, skal gjøre rede for tema, problemstillinger og valg av teori og metode. Ved søknad kan søkeren levere skisse til prosjektbeskrivelse, men det skal da utarbeides en fullstendig prosjektbeskrivelse senest 12 måneder etter opptak. Det kan fastsettes kortere frist i utfyllende regler. Prosjektbeskrivelsen skal normalt utarbeides i samarbeid med hovedveileder.

Dersom søkeren planlegger å bruke et annet språk i avhandlingen enn det som er godkjent i henhold til forskriftens pkt. 5.1, skal søknad om godkjenning av dette leveres sammen med planen for studiet.

Fakultetet fastsetter søknadsskjema.

2.3 Avgjørelse om opptak

Avgjørelsen om opptak baseres på en samlet vurdering av prosjektbeskrivelsen, søkerens formelle kvalifikasjoner og planen for doktorgradsstudiet, herunder tidsplan, finansieringsplan, godkjent(e) veileder(e) og søkerens tilgang til andre nødvendige faglige og materielle ressurser ved den forskningsinstitusjon vedkommende skal være tilknyttet. Opptak kan skje med forbehold om finansiering, veiledningskapasitet, utarbeidelse av individuell opplæringsplan, tilleggsutdanning og immaterialrettslige avtaler.

I opptaksvedtaket skal veileder oppnevnes, ansvaret for løsningen av andre behov som er skissert i søknaden plasseres, og avtaleperioden fastlegges med startdato og varighet. Eventuell forlengelse av avtaleperioden må relateres til rettighet som arbeidstaker eller avtales spesielt.

Opptak kan nektes dersom

- opphavsrettslige avtaler er til hinder for publisering og åpen disputas
- de immaterialrettslige avtaler som er inngått er så urimelige at høyskolen ikke bør medvirke i prosjektet.

2.4 Prosedyre for opptak

Søknad om opptak skal sendes til fakultetet som i henhold til utfyllende bestemmelser avgjør opptak, godkjenner søkerens plan for studiet og oppnevner veileder(e). Avgjørelsen om opptak skjer etter innstilling fra det aktuelle fagmiljø. Fakultetet fastsetter kriterier for rangering mellom kvalifiserte søkere i tilfeller der antall søkere overstiger opptakskapasiteten.

Dersom søkers prosjekt tilsier at det kan være aktuelt med tilknytning til flere fagmiljøer, bør det også innhentes uttalelse fra relevant(e) fagmiljø(er) før opptak.

§ 3. Avtale

Opptak til organisert doktorgradsutdanning formaliseres i form av skriftlig avtale. Avtalen inngås mellom doktorgradsstudent, veileder(e) og det fakultet studenten skal knyttes til, og angir partenes gjensidige rettigheter og plikter. Avtalen skal angi tema for avhandlingen, avtaleperiode, finansieringsplan, veiledningsforhold, arbeidssted og opplæringsdel. Avtalen skal sikre at doktorgradsstudenten deltar regelmessig i et aktivt forskermiljø og legge til rette for at forskerutdanningen skal kunne gjennomføres til avtalt tid.

Vesentlige endringer i de forhold som omtales i avtalen, skal forelegges fakultetet til godkjenning.

Ved vesentlig mislighold av avtalen kan fakultetet bestemme at en doktorgradsstudent skal avslutte doktorgradsopplæringen før den er fullført.

§ 4. Doktorgradsprogram

4.1 Normert tid

Doktorgradsprogrammet skal være lagt opp slik at det normalt skal kunne fullføres innenfor en tre års effektiv forskerutdanningsperiode. Av denne perioden skal minst ett semester være avsatt til organisert opplæring (kurs o.l.). Opplæringsdelen skal være fullført når avhandlingen innleveres.

Når særlige faglige hensyn taler for det, kan fakultetet godkjenne en annen tidsnormering. I alle tilfeller skal studiet føre frem til samme faglige nivå.

4.2 Opplæringsdelen

Opplæringsprogrammet innen doktorgradsutdanningen skal omfatte minst 30 studiepoeng og blant annet inneholde opplæring i etikk og vitenskapsteori. Emner på bachelornivå kan ikke inngå i opplæringsdelen.

Fakultetet er ansvarlig for å gi alle doktorgradsstudenter tilbud om opplæring på høyt vitenskapelig nivå. Dersom den enhet som er ansvarlig for doktorgradsprogrammet ikke selv arrangerer hele opplæringsdelen, skal fakultetet legge forholdene til rette for studentens deltagelse i tilsvarende opplæring ved en annen enhet eller annen institusjon som gir godkjent doktorgradsopplæring.

Opplæringen kan gis dels som regelmessige forelesninger/seminarer, dels som kortere, intensive samlinger eller i annen form godkjent av fakultetet. I de fag der det ikke foreligger egnet kurstilbud, kan individuelt lesepennum godkjennes som en del av kursprogrammet.

Alle som er tatt opp til doktorgradsutdanning, skal følge opplæringsprogrammet. Det kreves dokumentasjon for at studenten har tilegnet seg de nødvendige faglige kunnskaper. Slik dokumentasjon kan gis gjennom obligatoriske praktiske øvelser, skriftlige eller muntlige prøver, forelesning, seminarundervisning eller i form av vitenskapelig og/eller populærvitenskapelig artikkel, konferanseforedrag, eller i annen form godkjent av fakultetet.

Som et ledd i opplæringsdelen kan doktorgradsstudenten holde seminar eller forelesninger og på denne måten få øvelse i og hjelp til faglig formidling. Et populærvitenskapelig arbeid som krever tilnærmet samme arbeidsinnsats, kan godkjennes som tilsvarende skolering i faglig formidling.

Fakultetet kan gi fritak for deltagelse i deler av opplæringsprogrammet dersom tilsvarende krav er oppfylt ved en annen institusjon som gir godkjent opplæring. I spesielle tilfeller kan det også gis helt eller delvis fritak for slik deltagelse dersom annen opplæring eller forskningsmessig erfaring som gir tilsvarende kompetanse, kan dokumenteres.

4.3 *Veiledning*

Arbeidet med doktoravhandlingen skal foregå under individuell veiledning av én av de vitenskapelige ansatte ved fakultetet, av annen person med nødvendig fagkyndighet eller flere slike personer i samarbeid.

Normalt skal det være en veileder fra det fakultet doktorgradsstudenten er opptatt ved. Dersom det blir oppnevnt ekstern veileder, skal det også oppnevnes en intern. I tilfeller med flere veiledere skal en av dem oppnevnes som hovedveileder. Hovedveileder skal ha doktorgrad eller professorkompetanse. Øvrig(e) veileder(e) skal ha doktorgrad eller tilsvarende kompetanse. Doktorgradsstudent og veileder(e) forutsettes å holde jevnlig kontakt etter de retningslinjer som er fastsatt i avtalen om faglig veiledning i forskerutdanningen, jf. pkt. 3. Normalt bør doktorgradsstudenten også ha anledning til å få sitt avhandlingsarbeid drøftet på seminar.

4.4 *Kvalitetssikring*

Fakultetet skal ha et system for kvalitetssikring av doktorgradsopplæringen. Systemet skal omfatte tiltak for å avdekke manglende progresjon i avhandlingsarbeidet og mangler ved opplæringsdelen eller veiledningen, samt rutiner for å følge opp avdekkede mangler. Systemet skal omfatte årlig og separat rapportering fra doktorgradsstudent og veileder, og utformes slik at dobbelrapportering unngås.

§ 5. *Avhandlingen*

5.1 *Krav til avhandlingen*

Avhandlingen skal være et selvstendig, vitenskapelig arbeid som oppfyller internasjonale standarder innen fagområdet. Avhandlingen skal bidra til å utvikle ny faglig kunnskap og ligge på et nivå som tilsier at den vil kunne publiseres som en del av fagets vitenskapelige litteratur.

Del av fellesarbeid godtas som avhandling i den grad doktorgradsstudentens selvstendige innsats kan identifiseres og dokumenteres.

Sammenstillinger av flere, mindre arbeider godtas som avhandling når de etter sitt innhold utgjør et hele. I tillegg til de enkelte delene skal det da utarbeides et sammendrag som gjør nærmere rede for helheten i avhandlingen.

Avhandlingen skal være skrevet på norsk, svensk, dansk, engelsk, tysk eller fransk. Dersom studenten ønsker å benytte et annet språk, skal det være søkt om særskilt tillatelse til dette ved opptak, jf. pkt. 2.2.

5.2 *Arbeider som ikke godtas*

Arbeid som har vært godtatt som grunnlag for tidligere eksamener, kan ikke antas til bedømmelse med mindre arbeidet inngår som en mindre del av en avhandling som består av flere, sammenhengende arbeider.

Et arbeid eller deler av et arbeid som tidligere er godkjent for doktorgraden ved norsk eller utenlandsk institusjon, kan ikke antas til bedømmelse selv om arbeidet innleveres i omarbeidet form.

5.3 *Ny innlevering*

En doktorgradsavhandling som ikke er blitt godkjent ved en tidligere bedømmelse, kan bedømmes i omarbeidet form først seks måneder etter at institusjonen har fattet beslutning om å forkaste avhandlingen. Bedømmelse på nytt kan bare finne sted én gang.

5.4 *Offentlig tilgjengelighet*

Avhandlingen skal offentlig være tilgjengelig senest to uker før disputasen.

Det kan ikke legges restriksjoner på offentliggjøring og publisering av en doktorgradsavhandling, med unntak for en på forhånd avtalt utsettelse av datoene for offentliggjøring/publisering. Slik utsettelse kan skje når forskerutdanningen delvis eller i sin helhet er finansiert av en ekstern part, for at den eksterne part skal kunne ta stilling til patentering/kommersialisering. Ekstern part kan ikke stille vilkår om at hele eller deler av doktorgradsavhandlingen ikke skal kunne offentliggjøres eller publiseres.

5.5 *Rettigheter til bruk av resultater*

Studentens rettigheter til bruk av egne resultater, utnyttelse av patenterbare oppfinnelser, opphavsrettigheter m.m., er regulert av høgskolens generelle regler på dette området samt de regler som er bestemt i arbeidstakeroppgifterloven.

Høgskolen kan vederlagsfritt benytte de deler av doktorgradsavhandlingen som kandidaten alene har opphavsrett til, samt andre faglitterære verk som er resultat av arbeidet med avhandlingen og som kandidaten alene har opphavsrett til, ved fremstilling av kopier til bruk i høgskolens undervisnings- og forskningsvirksomhet. Ved slik bruk skal kandidaten navngis slik lovgivning og god skikk tilsier.

§ 6. *Bedømmelse*

Doktorgraden tildeles på grunnlag av:

- Godkjent vitenskapelig avhandling og et tilfredsstillende forsvar i en offentlig disputas
- Godkjent gjennomføring av opplæringsprogrammet, eventuelt annen godkjent faglig skolering eller kompetanse
- Godkjent prøveforelesning.

§ 7. *Innlevering*

Søknaden om å få avhandlingen bedømt rettes til fakultetet, vedlagt det antall eksemplarer av avhandlingen

fakultetet bestemmer. Sammen med søknaden skal det foreligge dokumentasjon for at opplæringsprogrammet er fullført. Dersom avhandlingen godkjennes til disputas, leveres ytterligere det antall eksemplarer som kreves i henhold til utfyllende bestemmelser. Sammen med avhandlingen leveres et kortfattet sammendrag som kan tjene som pressemelding.

§ 8. Oppnevning av bedømmelseskomité

Til å bedømme prøveforelesningen(e), avhandlingen og forsvaret av den, oppnevner fakultetet etter forslag fra den aktuelle grunnet/fagmiljø en sakkyndig bedømmelseskomité på minst tre medlemmer. Fakultetet utpeker komiteens leder. Minst ett av komitémedlemmene skal være uten tilknytning til Høgskolen i Agder. Såvidt mulig bør minst ett av medlemmene være fra utenlandsk lærested. Komiteen skal såfremt mulig være sammensatt slik at begge kjønn er representert. Medlemmene skal ha doktorgrad eller professorkompetanse. Habilitetsreglene i forvaltningslovens §§ 6 flg. gjelder for komiteens medlemmer, jf. lovens § 10. Oppnevnt veileder kan ikke være medlem av bedømmelseskomiteen, men kan innkalles til møter i denne for å gjøre rede for veiledningen og arbeidet med avhandlingen. Doktorgradskandidaten underrettes om komiteens sammensetning.

§ 9. Komiteens innstilling og behandling av innstillingen

9.1 Tilbaketrekning og bearbeiding

Et innlevert arbeid kan ikke trekkes tilbake før det er endelig avgjort om det er verdig til å forsvares for doktorgraden. Etter innlevering har doktorgradskandidaten bare anledning til å foreta rettinger av formell art, forutsatt at han eller hun sender inn en oversikt over samtlige rettinger som er foretatt i det innleverte arbeid. Oversikten leveres inn senest en måned før disputasen.

Fakultetet kan likevel tillate omarbeiding av avhandlingen på grunnlag av bedømmelseskomiteens foreløpige kommentarer. Det skal gis en frist for slik omarbeiding, som normalt ikke skal være lenger enn 6 måneder.

9.2 Innstilling

Komiteen avgir begrunnet innstilling, eventuelt vedlagt individuelle uttalelser, om hvorvidt arbeidet er verdig til å forsvares for doktorgraden. Dissenser skal begrunnes. Komiteen kan kreve fremlagt kandidatens grunnlagsmateriale og utfyllende eller oppklarende tilleggsinformasjon.

Bedømmelseskomiteens innstilling med eventuelle dissenser og individuelle uttalelser stiles til fakultetet og skal så snart som mulig oversendes doktorgradskandidaten, som gis en frist på 14 dager til å fremme skriftlige merknader til innstillingen.

Dersom kandidatens merknader kan ha betydning for spørsmålet om avhandlingen kan godkjennes, bør merknadene forelegges bedømmelseskomiteen før fakultetet fattet realitetsvedtak i saken.

9.3 Frister

Komiteens innstilling skal foreligge innen tre måneder etter at komiteen har mottatt avhandlingen. Fakultetet kan unntaksvis fastsette lengre frist. Tillater komiteen omarbeiding av avhandlingen, løper ny frist fra den datoen den nye avhandlingen er mottatt.

9.4 Behandling av komiteens innstilling

Bedømmelseskomiteens innstilling med eventuelle merknader behandles av fakultetet. Dekanus kan godkjenne en komiteinnstilling når den enstemmig konkluderer med at doktoranden gis adgang til å disputere.

Doktoranden underrettes om resultatet av behandlingen.

§ 10. Prøveforelesning og disputas

Dersom arbeidet finnes verdig til å forsvares for doktorgraden, avsluttes doktorgradsutdanningen med

- a) en offentlig prøveforelesning og
- b) en offentlig disputas.

Prøveforelesningen skal være over oppgitt emne. Emne for prøveforelesningen bestemmes av bedømmelseskomiteen og kunngjøres for doktoranden 14 dager før forelesningen. Disputasen skal normalt avholdes innen seks måneder etter at avhandlingen er innlevert til bedømmelse. Prøveforelesningen skal holdes før disputasen.

Forelesning og disputas skal skje på det språket som avhandlingen er skrevet på, eller et annet språk som er tillatt i henhold til forskriften.

Bedømmelseskomiteen vurderer prøveforelesningen, som skal finnes tilfredsstillende.

Finner bedømmelseskomiteen prøveforelesningen tilfredsstillende, skal doktoranden forsvare doktorgradsarbeidet i disputas.

Disputasen skal være offentlig. Det skal normalt være to ordinære opponenter. De to opponentene skal være medlemmer av bedømmelseskomiteen og utpekes av fakultetet eller av komiteen selv. I særlige tilfeller kan det oppnevnes opponenter som ikke har vært medlemmer av komiteen.

Disputasen ledes av dekanus eller den denne bemyndiger. Den som leder disputasen gjør kort rede for innleveringen og bedømmelsen av avhandlingen og for prøveforelesningen og bedømmelsen av denne/disse. Deretter gjør første ordinære opponent rede for hensikten med og resultatene av den vitenskapelige undersøkelsen. Fakultetet kan bestemme at doktoranden selv skal redegjøre for dette. Første ordinære opponent innleder diskusjonen og annen ordinære opponent avslutter disputasen. Øvrige tilstedeværende som ønsker å delta i drøftingen, må under disputasen

gi melding om dette til disputasens leder innen et tidspunkt som denne fastsetter og kunngjør ved åpningen av disputasen.

Etter disputasen sender bedømmelseskomiteen en innberetning til fakultetet der den gjør rede for hvordan den har vurdert prøveforelesningen og forsvaret av avhandlingen. Innberetningen skal konkludere med om prøvene samlet sett er godkjent/ikke godkjent. Fakultetet rapporterer godkjent resultat til høgskolens styre.

Hvis prøveforelesningen og/eller disputasen ikke godkjennes, kan ny prøve først avlegges etter seks måneder.

§ 11. *Kreering og diplom*

På grunnlag av innberetning fra bedømmelseskomiteen og fakultetet om at prøveforelesningen og disputasen er godkjent, kreerer styret doktoranden til doktor.

Doktorgradsdiplom utferdiges av høgskolen. På diplomet skal tittelen på avhandlingen føres opp sammen med opplysninger om det faglige opplæringsprogram doktoranden har deltatt i.

§ 12. *Klage*

12.1 *Klage på opptak/søknadsbehandling*

Avslag på søknad om opptak etter pkt. 2 kan påklages etter reglene i forvaltningslovens §§ 28 flg. Grunnlagt klage sendes til fakultetet. Blir avslaget opprettholdt, sendes klagen uten ugrunnet opphold til styret for avgjørelse.

12.2 *Klage på godkjenning av opplæringsprogrammet*

Ved klage på avslag på godkjenning av kurs eller andre deler av opplæringsprogrammet, jf. pkt. 4.2 gjelder pkt. 12.1 tilsvarende. Ved klage over sensur ved særskilt eksamen eller prøve gjelder likevel lov om universiteter og høyskoler § 51 og § 52.

12.3 *Klage over avslag på søknad om bedømmelse eller nekting av godkjenning av avhandling, prøveforelesning eller forsvar*

Nekting av godkjenning av avhandling, prøveforelesning eller forsvar kan påklages etter reglene i forvaltningslovens §§ 28 flg. Grunnlagt klage sendes fakultetet. Hvis vedtaket er truffet av fakultetet, kan fakultetsstyret oppheve eller endre vedtaket hvis det finner klagen begrunnet. I motsatt fall sendes klagen til styret til avgjørelse. Har styret truffet det påklagede vedtaket, og det ikke finner grunn til å oppheve eller endre dette, sendes klagen til departementet til avgjørelse. Klageinstansen kan prøve alle sider ved det påklagede vedtak. Dersom underinstansen eller klageinstansen finner grunn til det, kan det oppnevnes et utvalg eller enkeltpersoner til å foreta en vurdering av den foretatte bedømmelse og de kriterier denne bygger på, eller til å foreta en ny eller supplerende sakkyndig vurdering.

12.4 *Klage over vedtak vedr. tvungen avslutning av doktorgradsopplæringen*

Ved klage over vedtak om tvungen avslutning av doktorgradsopplæringen, jf. pkt. 3 3. ledd, gjelder pkt. 12.1 tilsvarende.

§ 13. *Utfyllende bestemmelser*

Styret fastsetter utfyllende bestemmelser til denne forskriften etter forslag fra fakultetet.

§ 14 oppheves. Nåværende § 15 blir ny § 14.

II

Endringene trer i kraft straks.

24. okt. Nr. 1311 2003

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

Fastsatt av Statens legemiddelverk 24. oktober 2003 med hjemmel i forskrift av 27. april 1998 nr. 455 om rekvirering og utlevering av legemidler fra apotek § 8–7 første ledd annet punktum. Kunngjort 11. november 2003.

I

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

Vedlegg II skal lyde:

Generisk substitusjon 1. november 2003

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
A02BA01	Cimetidine										
A02BA01	Cimetidine	Cimal	Alpharma	Tablett	200 mg		22897	30 stk		enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimal	Alpharma	Tablett	200 mg		22954	100 stk		enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
A02BA01	Cimetidine	Cimetidin GEA	GEA	Tablett	200 mg		577825	30	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimetidin GEA	GEA	Tablett	200 mg		577833	100	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet	GlaxoSmithKline	Tablett	200 mg		92650	30	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet	GlaxoSmithKline	Tablett	200 mg		92676	100	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimal	Alpharma	Tablett	400 mg		95612	30	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimal	Alpharma	Tablett	400 mg		95620	60	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimal	Alpharma	Tablett	400 mg		95638	100	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimetidin GEA	GEA	Tablett	400 mg		577783	30	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimetidin GEA	GEA	Tablett	400 mg		6995	60	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimetidin GEA	GEA	Tablett	400 mg		577791	100	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet	Orifarm AS	Tablett	400 mg		9924	30	stk	blisterpakning	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet	Orifarm AS	Tablett	400 mg		10200	60	stk	blisterpakning	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet	Orifarm AS	Tablett	400 mg		10211	100	stk	blisterpakning	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet	GlaxoSmithKline	Tablett	400 mg		92593	30	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet	Paranova	Tablett	400 mg		378588	30	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet	Paranova	Tablett	400 mg		378596	60	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet	GlaxoSmithKline	Tablett	400 mg		92619	100	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet	Paranova	Tablett	400 mg		562637	100	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimal	Alpharma	Tablett	800 mg		140921	30	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimal	Alpharma	Tablett	800 mg		140947	100	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimetidin GEA	GEA	Tablett	800 mg		7006	30	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimetidin GEA	GEA	Tablett	800 mg		7017	100	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet	GlaxoSmithKline	Tablett	800 mg		92627	30	stk	enpac	
A02BA01	Cimetidine	Tagamet	GlaxoSmithKline	Tablett	800 mg		92643	100	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	ratiopharm	Tablett	75 mg		12453	12	stk	aluminiumsblister	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	ratiopharm	Tablett	75 mg		12464	24	stk	aluminiumsblister	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ranbaxy	Tablett	75 mg		3610	24	stk	blisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ranbaxy	Tablett	75 mg		3497	12	stk	blisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Scand pharm	Tablett	75 mg		1211	12	stk	endose	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Scand pharm	Tablett	75 mg		1224	24	stk	endose	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	GlaxoSmithKline	Tablett	75 mg		441923	6	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	GlaxoSmithKline	Tablett	75 mg		441931	12	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	GlaxoSmithKline	Tablett	75 mg		590968	24	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Inside Brus	Antula Healthcare AB	Brusetablett	150 mg		11182	30	stk	aluminiumsrør	
A02BA02	Ranitidine	Inside Brus	Antula Healthcare AB	Brusetablett	150 mg		591867	60	stk	aluminiumsrør	
A02BA02	Ranitidine	Inside Brus	Antula Healthcare AB	Brusetablett	150 mg		591933	90	stk	aluminiumsrør	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	ratiopharm	Brusetablett	150 mg		9033	10	stk	pakning med	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	ratiopharm	Brusetablett	150 mg		9210	30	stk	plastrør pakning med	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Alpharma	Brusetablett	150 mg		9155	15	stk	tabletrør	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Alpharma	Brusetablett	150 mg		9172	30	stk	tabletrør	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Alpharma	Brusetablett	150 mg		9232	60	stk	tabletrør	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidine Biochemie	Biochemie	Brusetablett	150 mg		9037	30	stk	blisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidine Biochemie	Biochemie	Brusetablett	150 mg		9059	90	stk	blisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Brusetablett	150 mg		8880	10	stk	foliepakning	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enh	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. byte (BB)
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Brusetablett	150 mg		9139	30	stk	foliepakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	GlaxoSmithKline	Brusetablett	150 mg		523928	15	stk	blisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	GlaxoSmithKline	Brusetablett	150 mg		372326	10	stk	boks	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	GlaxoSmithKline	Brusetablett	150 mg		495259	30	stk	boks	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Farmagon	Brusetablett	150 mg		96974	10	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Euromedica	Brusetablett	150 mg		3834	10	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Farmagon	Brusetablett	150 mg		96982	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Euromedica	Brusetablett	150 mg		3857	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ranbaxy	Tablett	150 mg		3759	30	stk	aluminiumsblister	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ranbaxy	Tablett	150 mg		2863	100	stk	aluminiumsblister	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Alpharma	Tablett	150 mg		13857	90	stk	blisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	NM Pharma	Tablett	150 mg		502963	30	stk	boks	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	NM Pharma	Tablett	150 mg		502971	100	stk	boks	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	ratiopharm	Tablett	150 mg		1336	20	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Alpharma	Tablett	150 mg		484766	20	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	ratiopharm	Tablett	150 mg		1349	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	ratiopharm	Tablett	150 mg		1358	50	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	ratiopharm	Tablett	150 mg		1371	60	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Alpharma	Tablett	150 mg		485334	60	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	ratiopharm	Tablett	150 mg		1380	90	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	GEA	Tablett	150 mg		16295	20	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	GEA	Tablett	150 mg		16352	60	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	GEA	Tablett	150 mg		580506	90	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	PLIVA	Tablett	150 mg		6747	20	stk	aluminiumsblister	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	PLIVA	Tablett	150 mg		12555	30	stk	aluminiumsblister	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	PLIVA	Tablett	150 mg		6758	60	stk	aluminiumsblister	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	PLIVA	Tablett	150 mg		12552	90	stk	aluminiumsblister	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Tablett	150 mg		9188	20	stk	blisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Tablett	150 mg		10222	21	stk	blisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Tablett	150 mg		10233	56	stk	blisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Tablett	150 mg		9345	60	stk	blisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Tablett	150 mg		10244	63	stk	blisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Tablett	150 mg		9359	90	stk	blisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Tablett	150 mg		10255	91	stk	blisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Euromedica	Tablett	150 mg		100248	20	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Euromedica	Tablett	150 mg		100347	50	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Euromedica	Tablett	150 mg		100511	60	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Euromedica	Tablett	150 mg		100529	90	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	GlaxoSmithKline	Tablett	150 mg		437657	50	stk	endose	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	GlaxoSmithKline	Tablett	150 mg		7385	20	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Farmagon	Tablett	150 mg		525394	20	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	GlaxoSmithKline	Tablett	150 mg		533646	60	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Farmagon	Tablett	150 mg		525402	60	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	GlaxoSmithKline	Tablett	150 mg		37549	90	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Farmagon	Tablett	150 mg		525444	90	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ranbaxy	Tablett	300 mg		2888	30	stk	aluminiumsblister	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ranbaxy	Tablett	300mg		2905	100	stk	alu- miniums- blister	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Alpharma	Tablett	300mg		13868	90	stk	blister- pakning	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	NM Pharma	Tablett	300mg		503060	30	stk	boks	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	NM Pharma	Tablett	300mg		503110	100	stk	boks	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Alpharma	Tablett	300mg		485367	10	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	ratiopharm	Tablett	300mg		1402	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Alpharma	Tablett	300mg		485748	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	ratiopharm	Tablett	300mg		1413	90	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	GEA	Tablett	300mg		16378	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	GEA	Tablett	300mg		580563	90	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	PLIVA	Tablett	300mg		6780	30	stk	alu- miniums- blister	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	PLIVA	Tablett	300mg		12574	90	stk	alu- miniums- blister	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Tablett	300mg		9370	30	stk	blister- pakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Tablett	300mg		9376	90	stk	blister- pakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	GlaxoSmithKline	Tablett	300mg		86181	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Paranova	Tablett	300mg		102400	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Farmagon	Tablett	300mg		525493	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Euromedica	Tablett	300mg		481515	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	GlaxoSmithKline	Tablett	300mg		37564	90	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Farmagon	Tablett	300mg		170381	90	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Euromedica	Tablett	300mg		481507	90	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Paranova	Tablett	300mg		386573	90	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	ratiopharm	Brusetablett	300mg		9221	30	stk	pakning med plastrør	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Alpharma	Brusetablett	300mg		9243	15	stk	tabletrør	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Alpharma	Brusetablett	300mg		9227	30	stk	tabletrør	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Alpharma	Brusetablett	300mg		9265	60	stk	tabletrør	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidine	Biochemie	Brusetablett	300mg		9125	90	stk	blister- pakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Brusetablett	300mg		11687	16	stk	blister- pakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Brusetablett	300mg		8924	30	stk	blister- pakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Brusetablett	300mg		8924	30	stk	folie- pakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	GlaxoSmithKline	Brusetablett	300mg		516807	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Farmagon	Brusetablett	300mg		97105	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Euromedica	Brusetablett	300mg		3438	30	stk	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	GlaxoSmithKline	Brusetablett	300mg		5225	15	stk	plastrør	
A02BA03	Famotidine	Famotidin	ratiopharm	Tablett	10mg		4670	6	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Famotidin	ratiopharm	Tablett	10mg		4715	12	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Pepcid	Pharmacia	Tablett	10mg		44388	6	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Pepcid	Pharmacia	Tablett	10mg		44461	12	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Pepcid	Pharmacia	Tablett	10mg		401554	24	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Famotal	Alpharma	Tablett	20mg		580803	98	stk	endose	
A02BA03	Famotidine	Famotal	Alpharma	Tablett	20mg		2974	50	stk	endose	
A02BA03	Famotidine	Famotal	Alpharma	Tablett	20mg		96321	30	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Famotal	Alpharma	Tablett	20mg		96339	100	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Famotidin	NM Pharma	Tablett	20mg		11424	100	stk	blister- pakning	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin	MSD	Tablett	20mg		186783	30	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin	MSD	Tablett	20mg		187062	100	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin	MSD	Smeltetablett	20mg		379982	10	stk	endose	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin	MSD	Smeltetablett	20mg		571265	10	stk	endose	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin	MSD	Smeltetablett	20mg		379990	30	stk	endose	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin	MSD	Smeltetablett	20mg		571273	30	stk	endose	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin	MSD	Smeltetablett	20mg		159285	100	stk	endose	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enh	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
A02BA03	Famotidine	Famotal	Alpharma	Tablett	40mg		568394	98	stk	endose	
A02BA03	Famotidine	Famotal	Alpharma	Tablett	40mg		3437	50	stk	endose	
A02BA03	Famotidine	Famotal	Alpharma	Tablett	40mg		96461	10	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Famotal	Alpharma	Tablett	40mg		96479	30	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Famotidin	NM Pharma	Tablett	40mg		11435	100	stk	blisterpakning	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin	MSD	Tablett	40mg		27607	10	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin	MSD	Tablett	40mg		187070	30	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin	MSD	Tablett	40mg		136440	100	stk	enpac	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin rapitab	MSD	Smeltetablett	40mg		380014	10	stk	endose	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin rapitab	MSD	Smeltetablett	40mg		571232	10	stk	endose	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin rapitab	MSD	Smeltetablett	40mg		380022	30	stk	endose	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin rapitab	MSD	Smeltetablett	40mg		571240	30	stk	endose	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin rapitab	MSD	Smeltetablett	40mg		159301	100	stk	endose	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	Cross Pharma	Enterotablett	10mg		1897	98	stk	blisterpakning (enpac)	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	10mg		32391	100	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	10mg		16790	100	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol Biochemie	Biochemie	Enterokapsler	10mg		13343	28	stk	aluminiumsblister	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol Biochemie	Biochemie	Enterokapsler	10mg		13354	56	stk	endose	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Orifarm AS	Enterokapsler	20mg		9703	14	stk	plastboks	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Orifarm AS	Enterokapsler	20mg		9946	28	stk	plastboks	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Orifarm AS	Enterokapsler	20mg		9957	56	stk	plastboks	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Orifarm AS	Enterokapsler	20mg		9968	98	stk	plastboks	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Paranova	Enterokapsler	20mg		509786	14	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Paranova	Enterokapsler	20mg		507087	28	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Paranova	Enterokapsler	20mg		592956	56	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Farmagon	Enterokapsler	20mg		3316	28	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Farmagon	Enterokapsler	20mg		3213	56	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Farmagon	Enterokapsler	20mg		3185	14	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Paranova	Enterokapsler	20mg		592980	98	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Farmagon	Enterokapsler	20mg		3284	98	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Paranova	Enterokapsler	20mg		181677	14	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Paranova	Enterokapsler	20mg		181651	28	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Farmagon	Enterokapsler	20mg		592634	28	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Paranova	Enterokapsler	20mg		68411	30	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Farmagon	Enterokapsler	20mg		592642	56	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Paranova	Enterokapsler	20mg		488551	56	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Paranova	Enterokapsler	20mg		397927	60	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Farmagon	Enterokapsler	20mg		592659	98	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Paranova	Enterokapsler	20mg		45062	98	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Paranova	Enterokapsler	20mg		392019	100	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Farmagon	Enterokapsler	20mg		592634	28	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Farmagon	Enterokapsler	20mg		592642	56	stk	(blister) enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Farmagon	Enterokapsler	20mg		592659	98	stk	(blister) enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	Cross Pharma	Enterotablett	20mg		1904	14	stk	(blister) blisterpakning (enpac)	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	Cross Pharma	Enterotablett	20mg		1915	28	stk	blisterpakning (enpac)	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	Cross Pharma	Enterotablett	20mg		1930	56	stk	blisterpakning (enpac)	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	Cross Pharma	Enterotablett	20mg		1946	98	stk	blisterpakning (enpac)	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		33795	7	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		33803	14	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		33837	28	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		33761	100	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		33480	56	stk	boks	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		16170	100	stk	endose	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		16766	30	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		16774	56	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		xxxxxx	100	stk	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		16865	7	stk	kalenderpk	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		17152	14	stk	kalenderpk	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		16675	28	stk	kalenderpk	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	Scand pharm	Enterokapsler	20mg		548388	14	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	Scand pharm	Enterokapsler	20mg		548370	28	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	Scand pharm	Enterokapsler	20mg		548362	56	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	Scand pharm	Enterokapsler	20mg		143735	100	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	ratiopharm	Enterokapsler	20mg		7390	7	stk	plastboks	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	ratiopharm	Enterokapsler	20mg		7622	14	stk	plastboks	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	ratiopharm	Enterokapsler	20mg		7635	28	stk	plastboks	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	ratiopharm	Enterokapsler	20mg		7644	56	stk	plastboks	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	ratiopharm	Enterokapsler	20mg		7655	100	stk	plastboks	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	Biochemie	Enterokapsler	20mg		13296	28	stk	aluminiums-bliester	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	Biochemie	Enterokapsler	20mg		13282	56	stk	endose	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	Biochemie	Enterokapsler	20mg		13496	100	stk	plastboks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	40mg		33126	14	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	40mg		33134	28	stk	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	40mg		16469	14	stk	kalenderpk	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	40mg		16600	28	stk	kalenderpk	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	Biochemie	Enterokapsler	40mg		13293	28	stk	aluminiums-bliester	
A02BC03	Lansoprazole										
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Orifarm AS	Enterokapsler	30mg		6392	14	stk	bliester-pakning	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Orifarm AS	Enterokapsler	30mg		6448	28	stk	bliester-pakning	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Orifarm AS	Enterokapsler	30mg		6459	56	stk	bliester-pakning	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Orifarm AS	Enterokapsler	30mg		6470	98	stk	bliester-pakning	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Wyeth Lederle	Enterokapsler	30mg		108902	7	stk	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Wyeth Lederle	Enterokapsler	30mg		21394	14	stk	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Paranova	Enterokapsler	30mg		474072	14	stk	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Cross Pharma	Enterokapsler	30mg		42143	14	stk	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Wyeth Lederle	Enterokapsler	30mg		21568	28	stk	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Paranova	Enterokapsler	30mg		396663	28	stk	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Cross Pharma	Enterokapsler	30mg		42192	28	stk	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Wyeth Lederle	Enterokapsler	30mg		156646	49	stk	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Wyeth Lederle	Enterokapsler	30mg		21667	56	stk	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Paranova	Enterokapsler	30mg		396671	56	stk	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Cross Pharma	Enterokapsler	30mg		42283	56	stk	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Wyeth Lederle	Enterokapsler	30mg		592121	98	stk	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Paranova	Enterokapsler	30mg		396689	98	stk	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lanzo	Cross Pharma	Enterokapsler	30mg		511337	98	stk	enpac	
A02BC05	Esomeprazole										
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		1980	28	stk	bliester-pakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		1991	56	stk	bliester-pakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	Orifarm AS	Enterotablett	20mg		11731	7	stk	bliester-pakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	Cross Pharma	Enterotablett	20mg		14487	7	stk	bliester-pakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	Orifarm AS	Enterotablett	20mg		11731	7	stk	bliester-pakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	Euromedica	Enterotablett	20mg		10911	28	stk	bliester-pakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	Cross Pharma	Enterotablett	20mg		12277	28	stk	bliester-pakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	Orifarm AS	Enterotablett	20mg		11730	28	stk	bliester-pakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	Farmagon	Enterotablett	20mg		13053	28	stk	bliester-pakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	Euromedica	Enterotablett	20mg		11022	56	stk	bliester-pakning	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enh	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	Orifarm AS	Enterotablett	20mg		11741	56	stk	blisterpakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	Cross Pharma	Enterotablett	20mg		12216	56	stk	blisterpakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	Farmagon	Enterotablett	20mg		13064	56	stk	blisterpakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	Euromedica	Enterotablett	20mg		11033	98	stk	blisterpakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	Orifarm AS	Enterotablett	20mg		11750	98	stk	blisterpakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	Farmagon	Enterotablett	20mg		13129	98	stk	blisterpakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	Orifarm AS	Enterotablett	20mg		11750	98	stk	blisterpakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		2180	50	stk	endosepakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		1889	7	stk	kalenderpakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		2197	100	stk	plastboks	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	AstraZeneca	Enterotablett	40mg		2033	28	stk	blisterpakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	Farmagon	Enterotablett	40mg		13173	98	stk	blisterpakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	AstraZeneca	Enterotablett	40mg		2205	50	stk	endosepakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	AstraZeneca	Enterotablett	40mg		2011	7	stk	kalenderpakning	
A02BC05	Esomeprazole	Nexium	AstraZeneca	Enterotablett	40mg		2219	100	stk	plastboks	
A03FA01	Metoclopramide										
A03FA01	Metoclopramide	Afipran	Nycomed Pharma	Tablett	10mg		64543	20	stk	glass	
A03FA01	Metoclopramide	Afipran	Nycomed Pharma	Tablett	10mg		64949	500	stk	glass	
A03FA01	Metoclopramide	Afipran	Nycomed Pharma	Tablett	10mg		64840	50	stk	glass	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Orifarm AS	Tablett	10mg		9777	40	stk	blisterpakning	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Orifarm AS	Tablett	10mg		10064	400	stk	blisterpakning	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Orifarm AS	Tablett	10mg		10075	45	stk	blisterpakning	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Orifarm AS	Tablett	10mg		10053	100	stk	blisterpakning	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Orifarm AS	Tablett	10mg		10086	105	stk	blisterpakning	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Orifarm AS	Tablett	10mg		10097	405	stk	blisterpakning	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Paranova	Tablett	10mg		426536	40	stk	enpac	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Paranova	Tablett	10mg		427005	400	stk	enpac	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Sanofi-Synthélabo	Tablett	10mg		426734	40	stk	blisterpakning	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Sanofi-Synthélabo	Tablett	10mg		426767	400	stk	blisterpakning	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Sanofi-Synthélabo	Tablett	10mg		426742	100	stk	blisterpakning	
A03FA01	Metoclopramide	Afipran	Nycomed Pharma	Stikkpille	20mg		65029	20	stk	eske	
A03FA01	Metoclopramide	Afipran	Nycomed Pharma	Stikkpille	20mg		65037	50	stk	eske	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Farmagon	Stikkpille	20mg		168021	10	stk	enpac	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Farmagon	Stikkpille	20mg		168096	50	stk	enpac	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Paranova	Stikkpille	20mg		390096	10	stk	eske	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Paranova	Stikkpille	20mg		385989	50	stk	eske	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Sanofi-Synthélabo	Stikkpille	20mg		426858	6	stk	eske	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Sanofi-Synthélabo	Stikkpille	20mg		426908	30	stk	eske	
A03FA01	Metoclopramide	Afipran	Nycomed Pharma	Mikstur	1 mg/ml		512442	25	ml	flaske	
A03FA01	Metoclopramide	Afipran	Nycomed Pharma	Mikstur	1 mg/ml		90126	300	ml	flaske	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Sanofi-Synthélabo	Mikstur	1 mg/ml		426817	200	ml	glassflaske	
A03FA02	Cisapride										
A03FA02	Cisapride	Prepulsid	Paranova	Tablett	5 mg		540195	90	stk	enpac	
A03FA02	Cisapride	Prepulsid	Janssen-Cilag	Tablett	5 mg		419606	100	stk	enpac	
A03FA02	Cisapride	Prepulsid	Euromedica	Tablett	5 mg		118299	100	stk	enpac	
A03FA02	Cisapride	Prepulsid	Paranova	Tablett	5 mg		574640	100	stk	enpac	
A03FA02	Cisapride	Prepulsid	Cross Pharma	Tablett	10mg		580605	50	stk	enpac	
A03FA02	Cisapride	Prepulsid	Euromedica	Tablett	10mg		3863	50	stk	enpac	
A03FA02	Cisapride	Prepulsid	Janssen-Cilag	Tablett	10mg		419622	100	stk	enpac	
A03FA02	Cisapride	Prepulsid	Paranova	Tablett	10mg		574616	100	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
A03FA02	Cisapride	Prepulsid	Euromedica	Tablett	10 mg		581116	100	stk	enpac	
A03FA02	Cisapride	Prepulsid	Cross Pharma	Tablett	10 mg		580613	100	stk	enpac	
A03FA02	Cisapride	Prepulsid	Paranova	Tablett	20 mg		140517	100	stk	enpac	
A03FA02	Cisapride	Prepulsid	Euromedica	Tablett	20 mg		118703	100	stk	enpac	
A04AA01	Ondansetron										
A04AA01	Ondansetron	Zofran	GlaxoSmithKline	Tablett	4 mg		495267	100	stk	boks	
A04AA01	Ondansetron	Zofran	GlaxoSmithKline	Tablett	4 mg		576934	50	stk	endose	
A04AA01	Ondansetron	Zofran	GlaxoSmithKline	Tablett	4 mg		4374	10	stk	enpac	
A04AA01	Ondansetron	Zofran	Paranova	Tablett	4 mg		386649	10	stk	enpac	
A04AA01	Ondansetron	Zofran	Sigma	Tablett	4 mg		509075	12	stk	enpac	
A04AA01	Ondansetron	Zofran	Paranova	Tablett	4 mg		386631	100	stk	enpac	
A04AA01	Ondansetron	Zofran	GlaxoSmithKline	Smeltetablett	4 mg		445445	10	stk	enpac	
A04AA01	Ondansetron	Zofran	GlaxoSmithKline	Tablett	8 mg		495275	100	stk	boks	
A04AA01	Ondansetron	Zofran	GlaxoSmithKline	Tablett	8 mg		576991	50	stk	endose	
A04AA01	Ondansetron	Zofran	GlaxoSmithKline	Tablett	8 mg		5306	10	stk	enpac	
A04AA01	Ondansetron	Zofran	Paranova	Tablett	8 mg		386664	10	stk	enpac	
A04AA01	Ondansetron	Zofran	Euromedica	Tablett	8 mg		489112	15	stk	enpac	
A04AA01	Ondansetron	Zofran	Paranova	Tablett	8 mg		386656	100	stk	enpac	
A04AA01	Ondansetron	Zofran	GlaxoSmithKline	Smeltetablett	8 mg		445460	10	stk	enpac	
A05AA02	Ursodeoxycholic acid										
A05AA02	Ursodeoxycholic acid	Ursofalk	Orifarm AS	Kapsel	250 mg		8881	100	stk	blisterpakning	
A05AA02	Ursodeoxycholic acid	Ursofalk	Dr. Falk	Kapsel	250 mg		505693	100	stk	enpac	
A07AA02	Nystatin										
A07AA02	Nystatin	Mycostatin	Bristol-Myers Squibb	Mikstur	100000 IE/ml		390757	100	ml	–	
A07AA02	Nystatin	Mycostatin	Orifarm AS	Mikstur	100000 IE/ml		6580	120	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	Loperamide										
A07DA03	Loperamide	Imodium	Janssen-Cilag	Tablett	2 mg		126326	16	stk	enpac	
A07DA03	Loperamide	Imodium	Janssen-Cilag	Tablett	2 mg		195354	40	stk	enpac	
A07DA03	Loperamide	Imodium	Janssen-Cilag	Tablett	2 mg		126953	100	stk	enpac	
A07DA03	Loperamide	Loperamid	Gerard	Kapsel	2 mg		74286	40	stk	endose	
A07DA03	Loperamide	Loperamid	Gerard	Kapsel	2 mg		75226	100	stk	endose	
A07DA03	Loperamide	Loperamid	Gerard	Kapsel	2 mg		11692	16	stk	enpac	
A07DA03	Loperamide	Loperamid	Gerard	Kapsel	2 mg		399857	250	stk	enpac	
A07DA03	Loperamide	Travello	Pharmacia	Tablett	2 mg		21972	16	tabl	enpac	
A07EA06	Budesonide										
A07EA06	Budesonide	Entocort	Orifarm AS	Depotkapsel	3 mg		8928	60	stk	plastboks	
A07EA06	Budesonide	Entocort	Euromedica	Depotkapsel	3 mg		8725	90	stk	plastboks	
A07EA06	Budesonide	Entocort	Orifarm AS	Depotkapsel	3 mg		9022	120	stk	plastboks	
A07EA06	Budesonide	Entocort	AstraZeneca	Depotkapsel	3 mg		82784	100	stk	stk	
A07EC01	Sulfasalazine										
A07EC01	Sulfasalazine	Salazopyrin EN	Pharmacia	Enterotablett	500 mg		402792	100	stk	boks	
A07EC01	Sulfasalazine	Salazopyrin EN	Farmagon	Enterotablett	500 mg		168534	100	stk	enpac	
A07EC02	Mesalazine										
A07EC02	Mesalazine	Pentasa	Paranova	Depottablett	500 mg		135962	100	stk	blisterpakning	
A07EC02	Mesalazine	Pentasa	Ferring	Depottablett	500 mg		21196	300	stk	enpac	
A07EC02	Mesalazine	Pentasa	Ferring	Depottablett	500 mg		34512	100	stk	enpac	
A08AB01	Orlistat										
A08AB01	Orlistat	Xenical	Cross Pharma	Kapsel	120 mg		14129	84	stk	blisterpakning	
A08AB01	Orlistat	Xenical	Roche	Kapsel	120 mg		156596	84	stk	enpac	
A08AB01	Orlistat	Xenical	Farmagon	Kapsel	120 mg		10963	84	stk	enpac	
A09AA02	Multienzymes (lipase, protease etc.)										
A09AA02	Multienzymes (lipase, protease etc.)	Pankreon	Solvay	Enterokapsler	999–		137679	100	stk	boks	
A09AA02	Multienzymes (lipase, protease etc.)	Pankreon	Paranova	Enterokapsler	999–		565002	100	stk	enpac	
A09AA02	Multienzymes (lipase, protease etc.)	Pankreon forte	Solvay	Enterokapsler	999–		588053	100	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Lege-middel-navn	Logo	Form	Styrke Enhet	Varenr.	Antall Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
A09AA02	Multienzymes (lipase, protease etc.)	Pankreon forte	Orifarm AS	Enterokapsler	999-	5402	100 stk	entro-kapsler	
A10AB01	Insulin(human)	Insulin Actrapid	Novo Nordisk	Injeksjons-væske	100 IE/ml	34587	7,5 ml	penfill	
A10AB01	Insulin(human)	Insulin Actrapid	Paranova	Injeksjons-væske	100 IE/ml	507095	7,5 ml	penfill	
A10AB01	Insulin(human)	Insulin Actrapid	Orifarm AS	Injeksjon-svæske	100 IE/ml	6888	15 ml	engangs-sprøyter	
A10AB01	Insulin(human)	Insulin Actrapid	Novo Nordisk	Injeksjons-væske	100 IE/ml	176032	15 ml	novolet	
A10AB05	Insulin aspart	NovoRapid	Orifarm AS	Injeksjons-væske	100 E/ml	12866	15 ml	ferdigfylt sprøyte	
A10AB05	Insulin aspart	NovoLet	Novo Nordisk	Injeksjons-væske	100 E/ml	94326	15 ml	ferdigfylt sprøyte	
A10AC01	Insulin(human)	Insulin Insulatard	Paranova	Injeksjons-væske	100 IE/ml	507285	15 ml	ferdigfylt sprøyte	
A10AC01	Insulin(human)	Insulin Insulatard	Novo Nordisk	Injeksjons-væske	100 IE/ml	455212	15 ml	novolet	
A10AC01	Insulin(human)	Insulin Insulatard	Orifarm AS	Injeksjons-væske	100 IE/ml	5408	15 ml	novolet	
A10AC01	Insulin(human)	Insulin Insulatard	Paranova	Injeksjons-væske	100 IE/ml	507186	7,5 ml	penfill	
A10AC01	Insulin(human)	Insulin Insulatard	Novo Nordisk	Injeksjons-væske	100 IE/ml	37481	7,5 ml	penfill	
A10AD01	Insulin(human)	Insulin mixtard 20/80	Novo Nordisk	Injeksjons-væske	100 IE/ml	455287	15 ml	novolet	
A10AD01	Insulin(human)	Insulin mixtard 20/80	Paranova	Injeksjons-væske	100 IE/ml	507350	15 ml	novolet	
A10AD01	Insulin(human)	Insulin mixtard 20/80	Orifarm AS	Injeksjons-væske	100 IE/ml	8910	15 ml	novolet	
A10AD01	Insulin(human)	Insulin Mixtard 30/70	Orifarm AS	Injeksjons-væske	100 IE/ml	8267	15 ml	novolet	
A10AD01	Insulin(human)	Insulin mixtard 30/70	Novo Nordisk	Injeksjons-væske	100 IE/ml	455295	15 ml	novolet	
A10AD01	Insulin(human)	Insulin mixtard 30/70	Paranova	Injeksjons-væske	100 IE/ml	507426	15 ml	novolet	
A10AD01	Insulin(human)	Insulin mixtard 30/70	Novo Nordisk	Injeksjons-væske	100 IE/ml	35014	7,5 ml	penfill	
A10AD01	Insulin(human)	Insulin mixtard 30/70	Paranova	Injeksjons-væske	100 IE/ml	507228	7,5 ml	penfill	
A10AD01	Insulin(human)	Insulin mixtard 30/70	Novo Nordisk	Injeksjons-væske	100 IE/ml	565242	15 ml	penfill	
A10AD01	Insulin(human)	Insulin mixtard 30/70	Paranova	Injeksjons-væske	100 IE/ml	507236	15 ml	penfill	
A10BA02	Metformin	Glucophage	Merck	Tablett	500 mg	554287	400 stk	boksBB	
A10BA02	Metformin	Glucophage	Merck	Tablett	500 mg	554261	100 stk	endoseBB	
A10BA02	Metformin	Glucophage	Merck	Tablett	500 mg	374231	100 stk	enpacBB	
A10BA02	Metformin	Metformin	Weifa	Tablett	500 mg	546218	100 stk	enpacBB	
A10BA02	Metformin	Metformin Alparma	Alparma	Tablett	500 mg	6084	100 stk	boksBB	
A10BA02	Metformin	Metformin Biochemie	Biochemie	Tablett	500 mg	4562	100 stk	blister-BB pakning	
A10BA02	Metformin	Metformin Biochemie	Biochemie	Tablett	500 mg	4783	250 stk	blister-BB pakning	
A10BA02	Metformin	Metformin GEA	GEA	Tablett	500 mg	127621	100 stk	boksBB	
A10BA02	Metformin	Glucophage	Merck	Tablett	850 mg	554303	200 stk	boksBB	
A10BA02	Metformin	Glucophage	Merck	Tablett	850 mg	554295	100 stk	endoseBB	
A10BA02	Metformin	Glucophage	Merck	Tablett	850 mg	60293	100 stk	enpacBB	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
A10BA02	Metformin	Metformin	Weifa	Tablett	850 mg		199190	100	stk	boksBB	
A10BA02	Metformin	Metformin	Weifa	Tablett	850 mg		546259	100	stk	enpacBB	
A10BA02	Metformin	Metformin	Alpharma	Tablett	850 mg		6095	100	stk	boksBB	
A10BA02	Metformin	Metformin	Biochemie	Tablett	850 mg		4794	100	stk	blister-BB	
A10BA02	Metformin	Biochemie	Biochemie	Tablett	850 mg		4805	250	stk	blister-BB	
A10BA02	Metformin	Metformin	Biochemie	Tablett	850 mg		128009	100	stk	blister-BB	
A10BA02	Metformin	Metformin	GEA	Tablett	850 mg		128009	100	stk	boksBB	
A10BA02	Metformin	Metformin	GEA	Tablett	850 mg		128009	100	stk	boksBB	
A10BB01	Glibenclamide	Daonil	Aventis Pharma	Tablett	1,75 mg		11270	100	stk	enpacBB	
A10BB01	Glibenclamide	Glibenclamide	ratiopharm	Tablett	1,75 mg		2731	100	stk	endoseBB	
A10BB01	Glibenclamide	Daonil	Aventis Pharma	Tablett	3,5 mg		11320	30	stk	enpacBB	
A10BB01	Glibenclamide	Daonil	Aventis Pharma	Tablett	3,5 mg		11528	100	stk	enpacBB	
A10BB01	Glibenclamide	Euglucon	Orifarm AS	Tablett	3,5 mg		5410	30	stk	blister-BB	
A10BB01	Glibenclamide	Euglucon	Orifarm AS	Tablett	3,5 mg		5444	105	stk	blister-BB	
A10BB01	Glibenclamide	Glibenclamid	ratiopharm	Tablett	3,5 mg		2686	100	stk	blister-BB	
A10BB01	Glibenclamide	Glibenclamid	ratiopharm	Tablett	3,5 mg		2686	100	stk	endoseBB	
A10BB07	Glipizide	Apamid	Weifa	Tablett	2,5 mg		380725	100	stk	enpacBB	
A10BB07	Glipizide	Mindiab	Pharmacia	Tablett	2,5 mg		112458	250	stk	boksBB	
A10BB07	Glipizide	Mindiab	Pharmacia	Tablett	2,5 mg		112441	100	stk	enpacBB	
A10BB07	Glipizide	Apamid	Weifa	Tablett	5 mg		380733	100	stk	enpacBB	
A10BB07	Glipizide	Glipizid	NM Pharma	Tablett	5 mg		585737	100	stk	endoseBB	
A10BB07	Glipizide	Mindiab	Orifarm AS	Tablett	5 mg		6407	100	stk	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	Tablett	5 mg		12898	250	stk	blister-BB	
A10BB07	Glipizide	Mindiab	Pharmacia	Tablett	5 mg		471425	100	stk	boksBB	
A10BB07	Glipizide	Mindiab	Pharmacia	Tablett	5 mg		471425	100	stk	enpacBB	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Orifarm AS	Kapsel	0,25 mcg		13591	30	stk	blister-pakning	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Orifarm AS	Kapsel	0,25 mcg		13602	100	stk	blister-pakning	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Paranova	Kapsel	0,25 mcg		381483	100	stk	boks	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Leo Pharma	Kapsel	0,25 mcg		419010	30	stk	enpac	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Euromedica	Kapsel	0,25 mcg		2160	30	stk	enpac	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Leo Pharma	Kapsel	0,25 mcg		419242	100	stk	enpac	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Euromedica	Kapsel	0,25 mcg		2183	100	stk	enpac	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Orifarm AS	Kapsel	0,5 mcg		13613	100	stk	blister-pakning	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Leo Pharma	Kapsel	0,5 mcg		546507	100	stk	enpac	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Paranova	Kapsel	1 mcg		379255	100	stk	blister-pakning	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Orifarm AS	Kapsel	1 mcg		13569	30	stk	blister-pakning	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Orifarm AS	Kapsel	1 mcg		13580	100	stk	blister-pakning	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Leo Pharma	Kapsel	1 mcg		419291	30	stk	enpac	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Leo Pharma	Kapsel	1 mcg		419309	100	stk	enpac	
A11CC04	Calcitriol	Rocaltrol	Roche	Kapsel	0,25 mcg		7904	100	stk	blister-pakning	
A11CC04	Calcitriol	Rocaltrol	Paranova	Kapsel	0,25 mcg		12072	100	stk	enpac	
A11CC04	Calcitriol	Rocaltrol	Orifarm AS	Kapsel	0,25 mcg		10798	100	stk	glass-beholder	
A11CC04	Calcitriol	Rocaltrol	Roche	Kapsel	0,25 mcg		426528	100	stk	glass-pakning	
A11CC04	Calcitriol	Rocaltrol	Roche	Kapsel	0,5 mcg		7927	100	stk	blister-pakning	
A11CC04	Calcitriol	Rocaltrol	Paranova	Kapsel	0,5 mcg		197616	100	stk	boks	
A11CC04	Calcitriol	Rocaltrol	Orifarm AS	Kapsel	0,5 mcg		11711	100	stk	glass-beholder	
A11CC04	Calcitriol	Rocaltrol	Roche	Kapsel	0,5 mcg		426544	100	stk	glass-pakning	
B01AC05	Ticlopidine	Ticlid	Orifarm AS	Tablett	250 mg		10079	30	stk	blister-pakning	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
B01AC05	Ticlopidine	Ticlid	Orifarm AS	Tablett	250 mg		10225	100	stk	blisterpakning	
B01AC05	Ticlopidine	Ticlid	Sanofi-Synthélabo	Tablett	250 mg		588590	30	stk	enpac	
B01AC05	Ticlopidine	Ticlid	Sanofi-Synthélabo	Tablett	250 mg		588608	100	stk	enpac	
B01AC06	Acetylsalicylic acid	Albyl-E	Nycomed Pharma	Enterotablett	75 mg		511873	100	stk	enpac	
B01AC06	Acetylsalicylic acid	Magnyl-E	Nycomed Pharma	Enterotablett	75 mg		14772	100	stk	blisterpakning	
B01AC06	Acetylsalicylic acid	Albyl-E	Nycomed Pharma	Enterotablett	160 mg		188110	100	stk	boks	
B01AC06	Acetylsalicylic acid	Magnyl-E	Nycomed Pharma	Enterotablett	160 mg		14486	100	stk	plastboks	
B01AC07	Dipyridamole	Persantin	Orifarm AS	Tablett	75 mg		4999	100	stk	blisterpakning	
B01AC07	Dipyridamole	Persantin	Farmagon	Tablett	75 mg		167817	90	stk	enpac	
B01AC07	Dipyridamole	Persantin	Boehringer Ingelheim	Tablett	75 mg		105197	100	stk	enpac	
B01AC07	Dipyridamole	Persantin	Sigma	Tablett	75 mg	6829		100	stk	enpac	
B01AC07	Dipyridamole	Persantin	Euromedica	Tablett	75 mg	136457		100	stk	enpac	
B01AC07	Dipyridamole	Persantin	Paranova	Tablett	75 mg	385922		100	stk	enpac	
C01BC04	Flecainide	Apocard	Orifarm AS	Tablett	100 mg		6386	30	stk	blisterpakning	
C01BC04	Flecainide	Apocard	Orifarm AS	Tablett	100 mg		6409	90	stk	blisterpakning	
C01BC04	Flecainide	Apocard	Orifarm AS	Tablett	100 mg		6420	120	stk	blisterpakning	
C01BC04	Flecainide	Tambocor	Orifarm AS	Tablett	100 mg		6319	20	stk	blisterpakning	
C01BC04	Flecainide	Tambocor	Orifarm AS	Tablett	100 mg		6385	100	stk	blisterpakning	
C01BC04	Flecainide	Tambocor	3M Pharma	Tablett	100 mg	68437		20	stk	enpac	
C01BC04	Flecainide	Tambocor	3M Pharma	Tablett	100 mg	68445		100	stk	enpac	
C01BD01	Amiodarone	Amiodaron	Farmagon	Tablett	200 mg		4953	30	stk	blisterpakning	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Orifarm AS	Tablett	200 mg		6348	30	stk	blisterpakning	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Orifarm AS	Tablett	200 mg		6348	30	stk	blisterpakning	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Farmagon	Tablett	200 mg	166348		28	stk	enpac	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Sanofi-Synthélabo	Tablett	200 mg	142307		30	stk	enpac	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Sigma	Tablett	200 mg	9335		30	stk	enpac	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Euromedica	Tablett	200 mg	175695		30	stk	enpac	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Paranova	Tablett	200 mg	164988		30	stk	enpac	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Sanofi-Synthélabo	Injeksjonsvæske	50 mg/ml	142299		30	ml	ampuller	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Paranova	Injeksjonsvæske	50 mg/ml	165126		30	ml	ampuller	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Orifarm AS	Injeksjonsvæske	50 mg/ml	9780		36	ml	ampuller	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Ismo	Roche	Tablett	20 mg		143297	100	stk	enpac	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Isosorbid	NM Pharma	Tablett	20 mg		413195	30	stk	boks	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Isosorbid	NM Pharma	Tablett	20 mg		93922	100	stk	boks	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Monoket OD	Orifarm AS	Depotkapsel	50 mg		6565	100	stk	blisterpakning	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Monoket OD	Orifarm AS	Depotkapsel	50 mg		6410	20	stk	blisterpakning	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Monoket OD	Euromedica	Depotkapsel	50 mg		10913	100	stk	blisterpakning	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Monoket OD	Pharmacia	Depotkapsel	50 mg		64063	100	stk	dose-	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Monoket OD	Pharmacia	Depotkapsel	50 mg		506055	49	stk	dispens. i boks	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Monoket OD	Pharmacia	Depotkapsel	50 mg		483974	14	stk	endose	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Monoket OD	Pharmacia	Depotkapsel	50 mg					enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Monoket OD	Pharmacia	Depotkapsel	50mg		483990	98	stk	enpac	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	Orifarm AS	Depottablett	60mg		8877	28	stk	blisterpakning	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	Orifarm AS	Depottablett	60mg		9147	98	stk	blisterpakning	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	Orifarm AS	Depottablett	60mg		8877	28	stk	blisterpakning	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	Orifarm AS	Depottablett	60mg		9510	56	stk	blisterpakning	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	Orifarm AS	Depottablett	60mg		9147	98	stk	blisterpakning	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	AstraZeneca	Depottablett	60mg		32235	28	stk	datopk	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	AstraZeneca	Depottablett	60mg		32300	98	stk	datopk	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	AstraZeneca	Depottablett	60mg		396143	98	stk	endose	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	AstraZeneca	Depottablett	60mg		478487	50	stk	endose	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	Cross Pharma	Depottablett	60mg		164657	98	stk	enpac	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	Euromedica	Depottablett	60mg		565754	28	stk	kalenderpk	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	Euromedica	Depottablett	60mg		573378	98	stk	kalenderpk	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR	Orifarm AS	Depottablett	4 mg		9744	28	stk	blisterpakning	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR	Orifarm AS	Depottablett	4 mg		9923	56	stk	blisterpakning	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR	Orifarm AS	Depottablett	4 mg		9934	98	stk	blisterpakning	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR	Pfizer	Depottablett	4 mg	114785		50	stk	endose	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR	Pfizer	Depottablett	4 mg	114629		28	stk	enpac	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR	Sigma	Depottablett	4 mg	8158		28	stk	enpac	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR	Pfizer	Depottablett	4 mg	114660		98	stk	enpac	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR	Farmagon	Depottablett	4 mg	3836		98	stk	enpac	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR	Sigma	Depottablett	4 mg	8175		98	stk	enpac	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR	Orifarm AS	Depottablett	8 mg	13547		49	stk	blisterbrett	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR	Orifarm AS	Depottablett	8 mg	13558		98	stk	blisterbrett	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR	Pfizer	Depottablett	8 mg	14342		28	stk	blisterpakning	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR	Farmagon	Depottablett	8 mg	14429		98	stk	blisterpakning	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR	Pfizer	Depottablett	8 mg	115055		50	stk	endose	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR	Pfizer	Depottablett	8 mg	114991		98	stk	enpac	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma	Tablett	20mg	30718		50	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma	Tablett	20mg	133637		1000	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma	Tablett	20mg	595439		100	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma	Tablett	20mg	1065		98	stk	endose	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma	Tablett	20mg	2970		50	stk	endose	
C03CA01	Furosemide	Furix	Nycomed Pharma	Tablett	20mg	29454		100	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Furix	Nycomed Pharma	Tablett	20mg	574137		98	stk	endose	
C03CA01	Furosemide	Furosemid	Orion	Tablett	20mg	526970		100	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Furosemid	Orion	Tablett	20mg	526988		1000	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma	Tablett	40mg	30791		50	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma	Tablett	40mg	133744		1000	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma	Tablett	40mg	31120		100	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma	Tablett	40mg	1107		98	stk	endose	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma	Tablett	40mg	3422		50	stk	endose	
C03CA01	Furosemide	Furix	Nycomed Pharma	Tablett	40mg	122754		100	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Furix	Nycomed Pharma	Tablett	40mg	122788		1000	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Furix	Nycomed Pharma	Tablett	40mg	122762		250	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Furix	Nycomed Pharma	Tablett	40mg	574145		98	stk	endose	
C03CA01	Furosemide	Furosemid	Orion	Tablett	40mg	114777		1000	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Furosemid	Orion	Tablett	40mg	125518		100	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Lasix	Aventis Pharma	Tablett	40mg	176727		12	stk	enpac	
C03CA01	Furosemide	Lasix	Aventis Pharma	Tablett	40mg	1295		100	stk	enpac	
C03CA01	Furosemide	Furix	Nycomed Pharma	Tablett	500mg	122853		100	stk	boks	
C03CA01	Furosemide	Furosemid	Orion	Tablett	500mg	527325		100	stk	boks	
C03DA01	Spironolactone	Aldactone	Pharmacia	Tablett	25mg	441006		100	stk	enpac	
C03DA01	Spironolactone	Spirix	Nycomed Pharma	Tablett	25mg	123240		100	stk	boks	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
C03DA01	Spironolactone	Aldactone	Pharmacia	Tablett	50mg		193003	100	stk	enpac	
C03DA01	Spironolactone	Aldactone	Pharmacia	Tablett	50mg		170464	100	stk	plastikkbo	ks
C03DA01	Spironolactone	Spirix	Nycomed Pharma	Tablett	50mg		103135	100	stk	boks	
C03DA01	Spironolactone	Aldactone	Pharmacia	Tablett	100mg		429837	100	stk	enpac	
C03DA01	Spironolactone	Aldactone	Paranova	Tablett	100mg		180257	100	stk	enpac	
C03DA01	Spironolactone	Spirix	Nycomed Pharma	Tablett	100mg		525907	100	stk	boks	
C03EA01	<i>Hydrochlorothiazide and potassium-sparing agents</i>										
C03EA01	Hydrochlorothiazide and potassium-sparing agents	Moduretic mite	MSD	Tablett	25mg		543892	100	stk	enpac	
C03EA01	Hydrochlorothiazide and potassium-sparing agents	Normorix mite	Nycomed Pharma	Tablett	25mg		97246	100	stk	boks	
C03EA01	Hydrochlorothiazide and potassium-sparing agents	Normorix mite	Nycomed Pharma	Tablett	25mg		97428	98	stk	endose	
C04AD03	<i>Pentoxifylline</i>										
C04AD03	Pentoxifylline	Trental	Aventis Pharma	Depottablett	400mg		1512	100	stk	enpac	
C04AD03	Pentoxifylline	Trental	Sigma	Depottablett	400mg		1418	100	stk	enpac	
C04AD03	Pentoxifylline	Trental	Paranova	Depottablett	400mg		96891	100	stk	enpac	
C05BA01	<i>Organo-heparinoid</i>										
C05BA01	Organo-heparinoid	Hirudoid	Sankyo	Salve	999-		181123	40	g	tube	
C05BA01	Organo-heparinoid	Hirudoid	Euromedica	Salve	999-		391722	40	g	tube	
C07AA05	<i>Propranolol</i>										
C07AA05	Propranolol	Inderal	AstraZeneca	Tablett	40mg		179580	250	stk	boks	
C07AA05	Propranolol	Inderal	AstraZeneca	Tablett	40mg		141929	100	stk	endose	
C07AA05	Propranolol	Inderal	AstraZeneca	Tablett	40mg		179598	50	stk	enpac	
C07AA05	Propranolol	Pranolol	Alpharma	Tablett	40mg		48322	100	stk	boks	
C07AA05	Propranolol	Inderal Retard	AstraZeneca	Depotkapsel	80mg		90647	30	stk	enpac	
C07AA05	Propranolol	Inderal Retard	AstraZeneca	Depotkapsel	80mg		81323	100	stk	enpac	
C07AA05	Propranolol	Inderal Retard	Orifarm AS	Depotkapsel	80mg		10532	28	stk	blisterpakning	
C07AA05	Propranolol	Inderal Retard	Orifarm AS	Depotkapsel	80mg		10745	98	stk	blisterpakning	
C07AA05	Propranolol	Inderal Retard	Paranova	Depotkapsel	80mg		476135	28	stk	blisterpakning	enpac
C07AA05	Propranolol	Inderal Retard	Sigma	Depotkapsel	80mg		8143	28	stk	enpac	
C07AA05	Propranolol	Inderal retard	Paranova	Depotkapsel	80mg		457945	98	stk	enpac	
C07AA05	Propranolol	Inderal retard	Sigma	Depotkapsel	80mg		8278	98	stk	enpac	
C07AA05	Propranolol	Inderal Retard	Orifarm AS	Depotkapsel	160mg		9458	98	stk	blisterpakning	
C07AA05	Propranolol	Inderal Retard	AstraZeneca	Depotkapsel	160mg		6031	100	stk	enpac	
C07AA05	Propranolol	Inderal retard	Paranova	Depotkapsel	160mg		457960	98	stk	enpac	
C07AA06	<i>Timolol</i>										
C07AA06	Timolol	Blocadren	MSD	Tablett	10mg		566588	100	stk	boks	
C07AA06	Timolol	Blocadren	Paranova	Tablett	10mg		121848	100	stk	enpac	
C07AA07	<i>Sotalol</i>										
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Orifarm AS	Tablett	80mg		6034	30	stk	blisterpakning	
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Orifarm AS	Tablett	80mg		5857	100	stk	blisterpakning	
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Bristol-Myers Squibb	Tablett	80mg		27912	30	stk	enpac	
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Bristol-Myers Squibb	Tablett	80mg		27938	100	stk	enpac	
C07AA07	Sotalol	Sotalol	NM Pharma	Tablett	80mg		589044	100	stk	endose	
C07AA07	Sotalol	Sotalol	Alpharma	Tablett	80mg		115659	100	stk	tablettboks	
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Bristol-Myers Squibb	Tablett	160mg		160036	30	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Bristol-Myers Squibb	Tablett	160 mg		160051	100	stk	enpac	
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Euromedica	Tablett	160 mg		441550	100	stk	enpac	
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Sigma	Tablett	160 mg		398818	100	stk	enpac	
C07AA07	Sotalol	Sotalol	NM Pharma	Tablett	160 mg		589069	100	stk	endose	
C07AA07	Sotalol	Sotalol	Alpharma	Tablett	160 mg		115717	100	stk	enpac	
C07AB02	Metoprolol	Metoprolol	NM Pharma	Tablett	50 mg		30940	100	stk	boks	
C07AB02	Metoprolol	Seloken	AstraZeneca	Tablett	50 mg		424127	20	stk	boks	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Euromedica	Depottablett	100 mg		11923	28	stk	blisterpakning (enpac)	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Euromedica	Depottablett	100 mg		11934	98	stk	blisterpakning (enpac)	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	AstraZeneca	Depottablett	100 mg		156307	250	stk	boks	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	AstraZeneca	Depottablett	100 mg		189704	28	stk	datopk	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	AstraZeneca	Depottablett	100 mg		134510	98	stk	datopk	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	AstraZeneca	Depottablett	100 mg		396119	98	stk	endose	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	AstraZeneca	Depottablett	100 mg		479196	50	stk	endose	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Cross Pharma	Depottablett	100 mg		546770	28	stk	enpac	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Paranova	Depottablett	100 mg		386151	98	stk	enpac	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Farmagon	Depottablett	100 mg		169870	98	stk	enpac	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Sigma	Depottablett	100 mg		592675	98	stk	enpac	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Cross Pharma	Depottablett	100 mg		474676	98	stk	enpac	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Euromedica	Depottablett	200 mg		11966	98	stk	blisterpakning (enpac)	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	AstraZeneca	Depottablett	200 mg		134619	98	stk	datopk	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	AstraZeneca	Depottablett	200 mg		396127	98	stk	endose	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	AstraZeneca	Depottablett	200 mg		479279	50	stk	endose	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Cross Pharma	Depottablett	200 mg		546762	28	stk	enpac	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Paranova	Depottablett	200 mg		386177	98	stk	enpac	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Cross Pharma	Depottablett	200 mg		474650	98	stk	enpac	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Sigma	Depottablett	200 mg		592683	98	stk	enpac	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Farmagon	Depottablett	200 mg		169946	98	stk	enpac	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	NM Pharma	Tablett	25 mg		59717	28	stk	enpac	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	NM Pharma	Tablett	25 mg		59824	98	stk	enpac	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Alpharma	Tablett	25 mg		13257	100	stk	boks	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Alpharma	Tablett	25 mg		12108	50	stk	endose	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Biochemie	Tablett	25 mg		11055	30	stk	blisterpakning	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Biochemie	Tablett	25 mg		11067	100	stk	endose	
C07AB03	Atenolol	Tenormin	Pharmacia	Tablett	25 mg		664	100	stk	endose	
C07AB03	Atenolol	Uniloc	Nycomed Pharma	Tablett	25 mg		439828	100	stk	boks	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	NM Pharma	Tablett	50 mg		452698	100	stk	boks	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	NM Pharma	Tablett	50 mg		449587	28	stk	datopk	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	NM Pharma	Tablett	50 mg		449595	98	stk	datopk	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Ecosol	Tablett	50 mg		490987	30	stk	enpac	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Ecosol	Tablett	50 mg		490995	100	stk	enpac	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Alpharma	Tablett	50 mg		13196	100	stk	boks	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Alpharma	Tablett	50 mg		12049	50	stk	endose	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Biochemie	Tablett	50 mg		79210	30	stk	blisterpakning	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Biochemie	Tablett	50 mg		79228	100	stk	blisterpakning	
C07AB03	Atenolol	Tenormin	Pharmacia	Tablett	50 mg		675	100	stk	endose	
C07AB03	Atenolol	Uniloc	Nycomed Pharma	Tablett	50 mg		439893	100	stk	boks	
C07AB03	Atenolol	Uniloc	Nycomed Pharma	Tablett	50 mg		439901	100	stk	enpac	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	NM Pharma	Tablett	100 mg		452722	100	stk	boks	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	NM Pharma	Tablett	100 mg		449603	28	stk	datopk	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	NM Pharma	Tablett	100 mg		449611	98	stk	datopk	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Ecosol	Tablett	100 mg		490961	30	stk	enpac	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Ecosol	Tablett	100 mg		490979	100	stk	enpac	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Alpharma	Tablett	100 mg		13207	100	stk	boks	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Alpharma	Tablett	100 mg		12060	50	stk	endose	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Biochemie	Tablett	100mg		80010	100	stk	blisterpakning	
C07AB03	Atenolol	Tenormin	Pharmacia	Tablett	100 mg		686	100	stk	endose	
C07AB03	Atenolol	Uniloc	Nycomed Pharma	Tablett	100mg		439927	100	stk	boks	
C07AG02	Carvedilol	Carvedilol	GEA	Tablett	6,25 mg		12681	30	stk	boks	
C07AG02	Carvedilol	Carvedilol	GEA	Tablett	6,25 mg		14976	60	stk	boks	
C07AG02	Carvedilol	Carvedilol	GEA	Tablett	6,25 mg		12764	100	stk	boks	
C07AG02	Carvedilol	Kredex	Roche	Tablett	6,25 mg		392100	56	stk	enpac	
C07AG02	Carvedilol	Kredex	Roche	Tablett	6,25 mg		556407	100	stk	enpac	
C07AG02	Carvedilol	Carvedilol	GEA	Tablett	12,5 mg		12750	30	stk	boks	
C07AG02	Carvedilol	Carvedilol	GEA	Tablett	12,5 mg		14987	60	stk	boks	
C07AG02	Carvedilol	Carvedilol	GEA	Tablett	12,5 mg		12761	100	stk	boks	
C07AG02	Carvedilol	Kredex	Roche	Tablett	12,5 mg		399816	28	stk	enpac	
C07AG02	Carvedilol	Kredex	Roche	Tablett	12,5 mg		556415	100	stk	enpac	
C07AG02	Carvedilol	Carvedilol	GEA	Tablett	25 mg		12772	30	stk	boks	
C07AG02	Carvedilol	Carvedilol	GEA	Tablett	25 mg		12786	100	stk	boks	
C07AG02	Carvedilol	Kredex	Roche	Tablett	25 mg		399832	28	stk	enpac	
C07AG02	Carvedilol	Kredex	Roche	Tablett	25 mg		556423	100	stk	enpac	
C08CA01	Amlodipine	Norvasc	Pfizer	Tablett	5 mg		577890	50	stk	endose	
C08CA01	Amlodipine	Norvasc	Pfizer	Tablett	5 mg		22269	30	stk	enpac	
C08CA01	Amlodipine	Norvasc	Arrow	Tablett	5 mg		3084	30	stk	enpac	
C08CA01	Amlodipine	Norvasc	Euromedica	Tablett	5 mg		163683	30	stk	enpac	
C08CA01	Amlodipine	Norvasc	Pfizer	Tablett	5 mg		22293	100	stk	enpac	
C08CA01	Amlodipine	Norvasc	Euromedica	Tablett	5 mg		163691	100	stk	enpac	
C08CA01	Amlodipine	Norvasc	Arrow	Tablett	5 mg		533858	105	stk	enpac	
C08CA01	Amlodipine	Norvasc	Orifarm AS	Tablett	10 mg		6119	30	stk	blisterpakning	
C08CA01	Amlodipine	Norvasc	Orifarm AS	Tablett	10 mg		6362	45	stk	blisterpakning	
C08CA01	Amlodipine	Norvasc	Orifarm AS	Tablett	10 mg		6373	105	stk	blisterpakning	
C08CA01	Amlodipine	Norvasc	Pfizer	Tablett	10 mg		577908	50	stk	endose	
C08CA01	Amlodipine	Norvasc	Pfizer	Tablett	10 mg		22368	100	stk	enpac	
C08CA01	Amlodipine	Norvasc	Arrow	Tablett	10 mg		563866	105	stk	enpac	
C08CA02	Felodipine	Plendil	Orifarm AS	Depottablett	2,5 mg		12352	30	stk	blisterpakning	
C08CA02	Felodipine	Plendil	Orifarm AS	Depottablett	2,5 mg		12324	100	stk	blisterpakning	
C08CA02	Felodipine	Plendil	AstraZeneca	Depottablett	2,5 mg		396077	98	stk	endose	
C08CA02	Felodipine	Plendil	AstraZeneca	Depottablett	2,5 mg		477299	50	stk	endose	
C08CA02	Felodipine	Plendil	AstraZeneca	Depottablett	2,5 mg		165423	28	stk	enpac	
C08CA02	Felodipine	Plendil	AstraZeneca	Depottablett	2,5 mg		165431	98	stk	enpac	
C08CA02	Felodipine	Plendil	Orifarm AS	Depottablett	5 mg		13352	30	stk	blisterpakning	
C08CA02	Felodipine	Plendil	Orifarm AS	Depottablett	5 mg		13363	45	stk	blisterpakning	
C08CA02	Felodipine	Plendil	Orifarm AS	Depottablett	5 mg		14304	50	stk	blisterpakning	
C08CA02	Felodipine	Plendil	Orifarm AS	Depottablett	5 mg		14249	100	stk	blisterpakning	
C08CA02	Felodipine	Plendil	Orifarm AS	Depottablett	5 mg		13369	105	stk	blisterpakning	
C08CA02	Felodipine	Plendil	AstraZeneca	Depottablett	5 mg		396085	98	stk	endose	
C08CA02	Felodipine	Plendil	AstraZeneca	Depottablett	5 mg		477307	50	stk	endose	
C08CA02	Felodipine	Plendil	AstraZeneca	Depottablett	5 mg		165506	28	stk	enpac	
C08CA02	Felodipine	Plendil	Cross Pharma	Depottablett	5 mg		509562	28	stk	enpac	
C08CA02	Felodipine	Plendil	Euromedica	Depottablett	5 mg		549386	28	stk	enpac	
C08CA02	Felodipine	Plendil	Farmagon	Depottablett	5 mg		521443	28	stk	enpac	
C08CA02	Felodipine	Plendil	AstraZeneca	Depottablett	5 mg		165548	98	stk	enpac	
C08CA02	Felodipine	Plendil	Cross Pharma	Depottablett	5 mg		38778	98	stk	enpac	
C08CA02	Felodipine	Plendil	Farmagon	Depottablett	5 mg		521468	98	stk	enpac	
C08CA02	Felodipine	Plendil	AAPharma	Depottablett	5 mg		563965	98	stk	enpac	
C08CA02	Felodipine	Plendil	Euromedica	Depottablett	5 mg		549444	98	stk	enpac	
C08CA02	Felodipine	Plendil	Paranova	Depottablett	5 mg		562074	98	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Lege-middel-navn	Logo	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. byte (BB)
C08CA02	Felodipine	Plendil	Orifarm AS	Depottablett	10mg		8868	49	stk		
C08CA02	Felodipine	Plendil	Orifarm AS	Depottablett	10mg		9067	98	stk		blisterpakning
C08CA02	Felodipine	Plendil	AstraZeneca	Depottablett	10mg		396093	98	stk		blisterpakning
C08CA02	Felodipine	Plendil	AstraZeneca	Depottablett	10mg		477315	50	stk		endose
C08CA02	Felodipine	Plendil	Cross Pharma	Depottablett	10mg		580480	28	stk		enpac
C08CA02	Felodipine	Plendil	AstraZeneca	Depottablett	10mg		165449	98	stk		enpac
C08CA02	Felodipine	Plendil	Cross Pharma	Depottablett	10mg		580530	98	stk		enpac
C08CA02	Felodipine	Plendil	Paranova	Depottablett	10mg		562058	98	stk		enpac
C08CA02	Felodipine	Plendil	Farmagon	Depottablett	10mg		521377	98	stk		enpac
C08CA05	Nifedipine										
C08CA05	Nifedipine	Adalat Oros	Orifarm AS	Depottablett	30mg		9003	28	stk		blisterpakning
C08CA05	Nifedipine	Adalat Oros	Orifarm AS	Depottablett	30mg		9061	98	stk		blisterpakning
C08CA05	Nifedipine	Adalat Oros	Bayer	Depottablett	30mg		117788	28	stk		datopak
C08CA05	Nifedipine	Adalat Oros	Bayer	Depottablett	30mg		117796	98	stk		datopak
C08CA05	Nifedipine	Adalat Oros	Cross Pharma	Depottablett	30mg		546788	28	stk		enpac
C08CA05	Nifedipine	Adalat Oros	Farmagon	Depottablett	30mg		468512	28	stk		enpac
C08CA05	Nifedipine	Adalat Oros	Euromedica	Depottablett	30mg		3477	28	stk		enpac
C08CA05	Nifedipine	Adalat Oros	Cross Pharma	Depottablett	30mg		507855	98	stk		enpac
C08CA05	Nifedipine	Adalat Oros	Farmagon	Depottablett	30mg		468520	98	stk		enpac
C08CA05	Nifedipine	Adalat Oros	Euromedica	Depottablett	30mg		3524	98	stk		enpac
C08CA05	Nifedipine	Adalat Oros	Sigma	Depottablett	30mg		1721	98	stk		enpac
C08CA05	Nifedipine	Adalat Oros	Orifarm AS	Depottablett	60mg		9072	28	stk		blisterpakning
C08CA05	Nifedipine	Adalat Oros	Orifarm AS	Depottablett	60mg		9095	98	stk		blisterpakning
C08CA05	Nifedipine	Adalat Oros	Bayer	Depottablett	60mg		117820	98	stk		datopak
C08CA05	Nifedipine	Adalat Oros	Cross Pharma	Depottablett	60mg		546796	28	stk		enpac
C08CA05	Nifedipine	Adalat Oros	Euromedica	Depottablett	60mg		3838	28	stk		enpac
C08CA05	Nifedipine	Adalat Oros	Farmagon	Depottablett	60mg		468538	28	stk		enpac
C08CA05	Nifedipine	Adalat Oros	Cross Pharma	Depottablett	60mg		507871	98	stk		enpac
C08CA05	Nifedipine	Adalat Oros	Farmagon	Depottablett	60mg		468587	98	stk		enpac
C08CA05	Nifedipine	Adalat Oros	Euromedica	Depottablett	60mg		3883	98	stk		enpac
C08CA05	Nifedipine	Adalat Oros	Sigma	Depottablett	60mg		592691	98	stk		enpac
C08DA01	Verapamil										
C08DA01	Verapamil	Isoptin	Abbott	Tablett	40mg		178574	100	stk		enpac
C08DA01	Verapamil	Verakard	Nycomed Pharma	Tablett	40mg		81372	100	stk		boks
C08DA01	Verapamil	Isoptin	Abbott	Tablett	80mg		86801	100	stk		enpac
C08DA01	Verapamil	Isoptin	Abbott	Tablett	80mg		174235	250	stk		enpac
C08DA01	Verapamil	Verakard	Nycomed Pharma	Tablett	80mg		81380	100	stk		boks
C08DA01	Verapamil	Isoptin	Abbott	Tablett	120mg		86843	100	stk		enpac
C08DA01	Verapamil	Verakard	Nycomed Pharma	Tablett	120mg		81398	100	stk		boks
C09AA01	Captopril										
C09AA01	Captopril	Capoten	Bristol-Myers Squibb	Tablett	12,5mg		560201	200	stk		boks
C09AA01	Captopril	Capoten	Bristol-Myers Squibb	Tablett	12,5mg		560193	100	stk		endose
C09AA01	Captopril	Capoten	Bristol-Myers Squibb	Tablett	12,5mg		144170	30	stk		endose
C09AA01	Captopril	Captopril	NM Pharma	Tablett	12,5mg		584268	100	stk		boks
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma	Tablett	12,5mg		3278	50	stk		endose
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma	Tablett	12,5mg		66100	30	stk		enpac
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma	Tablett	12,5mg		175380	100	stk		enpac
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma	Tablett	12,5mg		66191	200	stk		enpac
C09AA01	Captopril	Capoten	Orifarm AS	Tablett	25mg		10664	30	stk		blisterpakning
C09AA01	Captopril	Capoten	Orifarm AS	Tablett	25mg		10666	90	stk		blisterpakning
C09AA01	Captopril	Capoten	Orifarm AS	Tablett	25mg		10677	210	stk		blisterpakning
C09AA01	Captopril	Capoten	Bristol-Myers Squibb	Tablett	25mg		560243	200	stk		boks
C09AA01	Captopril	Capoten	Bristol-Myers Squibb	Tablett	25mg		560235	100	stk		endose
C09AA01	Captopril	Capoten	Bristol-Myers Squibb	Tablett	25mg		560227	30	stk		endose
C09AA01	Captopril	Capoten	Euromedica	Tablett	25mg		515916	30	stk		enpac
C09AA01	Captopril	Capoten	Euromedica	Tablett	25mg		515924	90	stk		enpac
C09AA01	Captopril	Capoten	Paranova	Tablett	25mg		553289	98	stk		enpac
C09AA01	Captopril	Capoten	Cross Pharma	Tablett	25mg		546739	98	stk		enpac
C09AA01	Captopril	Capoten	Farmagon	Tablett	25mg		165811	98	stk		enpac
C09AA01	Captopril	Capoten	Paranova	Tablett	25mg		187799	196	stk		enpac

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
C09AA01	Captopril	Capoten	Cross Pharma	Tablett	25 mg		507905	196	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Euromedica	Tablett	25 mg		515932	210	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	PLIVA	Tablett	25 mg		6788	100	stk	blisterpakning	
C09AA01	Captopril	Captopril	PLIVA	Tablett	25 mg		13000	200	stk	blisterpakning	
C09AA01	Captopril	Captopril	NM Pharma	Tablett	25 mg		374686	30	stk	boks	
C09AA01	Captopril	Captopril	NM Pharma	Tablett	25 mg		584219	100	stk	boks	
C09AA01	Captopril	Captopril	NM Pharma	Tablett	25 mg		419754	200	stk	boks	
C09AA01	Captopril	Captopril	Farmagon	Tablett	25 mg		8348	200	stk	boks	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma	Tablett	25 mg		3317	50	stk	endose	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma	Tablett	25 mg		66209	30	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	Farmagon	Tablett	25 mg		8281	30	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma	Tablett	25 mg		175471	100	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	Farmagon	Tablett	25 mg		8337	100	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma	Tablett	25 mg		66274	200	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Orifarm AS	Tablett	50 mg		10609	90	stk	blisterpakning	
C09AA01	Captopril	Capoten	Orifarm AS	Tablett	50 mg		10697	210	stk	blisterpakning	
C09AA01	Captopril	Capoten	Bristol-Myers Squibb	Tablett	50 mg		560276	200	stk	boks	
C09AA01	Captopril	Capoten	Bristol-Myers Squibb	Tablett	50 mg		560250	100	stk	endose	
C09AA01	Captopril	Capoten	Paranova	Tablett	50 mg		553297	98	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Cross Pharma	Tablett	50 mg		546747	98	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Euromedica	Tablett	50 mg		515965	105	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Euromedica	Tablett	50 mg		515973	195	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Paranova	Tablett	50 mg		187773	196	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Cross Pharma	Tablett	50 mg		546754	196	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	PLIVA	Tablett	50 mg		7165	100	stk	blisterpakning	
C09AA01	Captopril	Captopril	PLIVA	Tablett	50 mg		12990	200	stk	blisterpakning	
C09AA01	Captopril	Captopril	NM Pharma	Tablett	50 mg		584243	100	stk	boks	
C09AA01	Captopril	Captopril	NM Pharma	Tablett	50 mg		420364	200	stk	boks	
C09AA01	Captopril	Captopril	Farmagon	Tablett	50 mg		8340	200	stk	boks	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma	Tablett	50 mg		3315	50	stk	endose	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma	Tablett	50 mg		175877	100	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	Farmagon	Tablett	50 mg		8317	100	stk	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma	Tablett	50 mg		66308	200	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ranbaxy	Tablett	2,5 mg		xxxxxx	30	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ranbaxy	Tablett	2,5 mg		xxxxxx	100	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	2,5 mg		xxxxxx	30	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	2,5 mg		xxxxxx	50	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	2,5 mg		2405	50	stk	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	ratiopharm	Tablett	2,5 mg		2690	50	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ranbaxy	Tablett	2,5 mg		xxxxxx	50	stk	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	2,5 mg		4944	100	stk	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Biochemie	Biochemie	Tablett	2,5 mg		2811	30	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Biochemie	Biochemie	Tablett	2,5 mg		2850	100	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril GEA	GEA	Tablett	2,5 mg		6796	30	stk	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril GEA	GEA	Tablett	2,5 mg		6876	100	stk	boks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Gevita	Gevita	Tablett	2,5 mg		6909	30	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Gevita	Gevita	Tablett	2,5 mg		6920	50	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Gevita	Gevita	Tablett	2,5 mg		6931	100	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
C09AA02	Enalapril	Enalapril Stada	Stada	Tablett	2,5 mg		6664	28	stk	bister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Stada	Stada	Tablett	2,5 mg		6709	50	stk	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Linatil	GEA	Tablett	2,5 mg	552281		30	stk	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Linatil	GEA	Tablett	2,5 mg	552257		100	stk	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD	Tablett	2,5 mg	82545		49	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD	Tablett	2,5 mg	523159		11	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	5 mg	5093		28	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ranbaxy	Tablett	5 mg	9074		30	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	5 mg	xxxxxx		50	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	5 mg	5055		98	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ranbaxy	Tablett	5 mg	9063		100	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	5 mg	5243		28	stk	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	5 mg	5309		30	stk	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	5 mg	5320		98	stk	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	5 mg	2427		100	stk	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	5 mg	2216		100	stk	boks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	5 mg	4992		100	stk	container	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	ratiopharm	Tablett	5 mg	2781		50	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	5 mg	5331		100	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	ratiopharm	Tablett	5 mg	2773		30	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	ratiopharm	Tablett	5 mg	2795		100	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	ratiopharm	Tablett	5 mg	8469		28	stk	kalenderpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	ratiopharm	Tablett	5 mg	8480		98	stk	kalenderpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	PLIVA	Tablett	5 mg	7040		30	stk	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	PLIVA	Tablett	5 mg	6786		100	stk	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Biochemie	Biochemie	Tablett	5 mg	2699		30	stk	aluminiumsblister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Biochemie	Biochemie	Tablett	5 mg	2727		100	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril GEA	GEA	Tablett	5 mg	6885		30	stk	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril GEA	GEA	Tablett	5 mg	6896		100	stk	boks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril GEA	GEA	Tablett	5 mg	6907		50	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Gevita	Gevita	Tablett	5 mg	6807		30	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Gevita	Gevita	Tablett	5 mg	6846		50	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Gevita	Gevita	Tablett	5 mg	6830		100	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Stada	Stada	Tablett	5 mg	4026		28	stk	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Stada	Stada	Tablett	5 mg	4302		98	stk	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Linatil	GEA	Tablett	5 mg	565903		30	stk	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Linatil	GEA	Tablett	5 mg	589150		50	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Linatil	GEA	Tablett	5 mg	589010		100	stk	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Orifarm AS	Tablett	5 mg	5049		50	stk	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Orifarm AS	Tablett	5 mg	4982		30	stk	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Orifarm AS	Tablett	5 mg	5060		100	stk	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD	Tablett	5 mg	91645		28	stk	datopk	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD	Tablett	5 mg		91652	98 stk		datopk	
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD	Tablett	5 mg		90282	49 stk		endose	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Paranova	Tablett	5 mg		30957	30 stk		enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Abacist Pharma	Tablett	5 mg		592485	30 stk		enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Paranova	Tablett	5 mg		562256	100 stk		enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Abacist Pharma	Tablett	5 mg		592493	100 stk		enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Farmagon	Tablett	5 mg		525378	100 stk		enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ranbaxy	Tablett	10mg		9030	30 stk		aluminiums-blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	10mg		xxxxxx	50 stk		aluminiums-blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ranbaxy	Tablett	10mg		8765	100 stk		aluminiums-blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	10mg		xxxxxx	28 stk		blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	10mg		5353	30 stk		blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	10mg		5364	98 stk		blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	10mg		2449	100 stk		blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	10mg		2826	100 stk		boks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	ratiopharm	Tablett	10mg		2825	50 stk		endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	10mg		5375	100 stk		endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	10mg		5101	28 stk		enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	ratiopharm	Tablett	10mg		2814	30 stk		enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	10mg		5071	98 stk		enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	ratiopharm	Tablett	10mg		2839	100 stk		enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	ratiopharm	Tablett	10mg		8489	28 stk		kalenderpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	ratiopharm	Tablett	10mg		8500	98 stk		kalenderpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	10mg		944	28 stk		kalenderpk	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	PLIVA	Tablett	10mg		7064	30 stk		plastboks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	10mg		5016	100 stk		plastboks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	PLIVA	Tablett	10mg		7051	100 stk		plastboks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Biochemie	Tablett	10mg		2738	30 stk		aluminiums-blister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Biochemie	Tablett	10mg		2749	100 stk		endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	GEA	Tablett	10mg		6918	30 stk		blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	GEA	Tablett	10mg		6929	100 stk		boks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	GEA	Tablett	10mg		6942	50 stk		endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Gevita	Tablett	10mg		6843	30 stk		enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Gevita	Tablett	10mg		6852	50 stk		enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Gevita	Tablett	10mg		6863	100 stk		enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Stada	Tablett	10mg		4313	28 stk		blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Stada	Tablett	10mg		994324	98 stk		blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Linatil	GEA	Tablett	10mg		565861	30 stk		blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Linatil	GEA	Tablett	10mg		589168	50 stk		endosepakning	
C09AA02	Enalapril	Linatil	GEA	Tablett	10mg		589028	100 stk		plastboks	
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD	Tablett	10mg		459081	28 stk		datopk	
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD	Tablett	10mg		459099	98 stk		datopk	
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD	Tablett	10mg		90506	49 stk		endose	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Paranova	Tablett	10mg		196980	28 stk		enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Farmagon	Tablett	10mg		592741	28 stk		enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Paranova	Tablett	10mg		197004	98 stk		enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Farmagon	Tablett	10mg		592758	98 stk		enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	20mg		5110	28 stk		aluminiums-blister	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ranbaxy	Tablett	20mg		9052	30	stk	aluminium sbli-ster	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	20mg		xxxxxx	50	stk	aluminium sbli-ster	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	20mg		5079	98	stk	aluminium sbli-ster	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ranbaxy	Tablett	20mg		9041	100	stk	aluminium sbli-ster	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	20mg		xxxxxx	28	stk	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	20mg		5352	30	stk	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	20mg		5368	98	stk	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	20mg		2471	100	stk	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	20mg		2837	100	stk	boks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	ratiopharm	Tablett	20mg		2872	50	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	20mg		5374	100	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	ratiopharm	Tablett	20mg		2858	30	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	ratiopharm	Tablett	20mg		2880	100	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	ratiopharm	Tablett	20mg		8511	28	stk	kalenderpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	ratiopharm	Tablett	20mg		8522	98	stk	kalenderpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	PLIVA	Tablett	20mg		7084	30	stk	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	20mg		5022	100	stk	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	PLIVA	Tablett	20mg		7073	100	stk	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Biochemie	Tablett	20mg		2760	30	stk	aluminium sbli-ster	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Biochemie	Tablett	20mg		2771	100	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Biochemie	Tablett	20mg		6951	30	stk	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	GEA	Tablett	20mg		6962	100	stk	boks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	GEA	Tablett	20mg		6975	50	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Gevita	Tablett	20mg		6883	30	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Gevita	Tablett	20mg		6894	50	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Gevita	Tablett	20mg		6898	100	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Stada	Tablett	20mg		4335	28	stk	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Stada	Tablett	20mg		4346	98	stk	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Linatil	GEA	Tablett	20mg		565887	30	stk	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Linatil	GEA	Tablett	20mg		589176	50	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Linatil	GEA	Tablett	20mg		589143	100	stk	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD	Tablett	20mg		91678	28	stk	datopk	
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD	Tablett	20mg		91686	98	stk	datopk	
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD	Tablett	20mg		90654	49	stk	endose	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Paranova	Tablett	20mg		374942	28	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Abacist Pharma	Tablett	20mg		592519	28	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Farmagon	Tablett	20mg		412957	30	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Paranova	Tablett	20mg		374959	98	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Abacist Pharma	Tablett	20mg		592527	98	stk	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Farmagon	Tablett	20mg		412965	100	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	ratiopharm	Tablett	2,5 mg		6158	100	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Biochemie	Tablett	2,5 mg		5290	30	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Biochemie	Tablett	2,5 mg		5301	100	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Biochemie	Tablett	2,5 mg		532614	49	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	Tablett	2,5 mg		30825	100	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	Tablett	2,5 mg		447755	14	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma	Tablett	5 mg		2301	30	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma	Tablett	5 mg		2327	50	stk	blisterpakning	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma	Tablett	5 mg		2338	100	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	ratiopharm	Tablett	5 mg		6191	30	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	ratiopharm	Tablett	5 mg		6211	100	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	PLIVA	Tablett	5 mg		7098	30	stk	plastboks	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	PLIVA	Tablett	5 mg		6787	100	stk	plastboks	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Alpharma	Tablett	5 mg		11949	28	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Alpharma	Tablett	5 mg		11915	98	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Biochemie	Tablett	5 mg		5312	30	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Biochemie	Tablett	5 mg		5323	100	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Biochemie	Tablett	5 mg		5323	100	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Vivatec	MSD	Tablett	5 mg		48637	28	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Vivatec	MSD	Tablett	5 mg		48702	98	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	Orifarm AS	Tablett	5 mg		11665	28	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	Orifarm AS	Tablett	5 mg		11847	30	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	Orifarm AS	Tablett	5 mg		11697	98	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	Orifarm AS	Tablett	5 mg		11843	105	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	Tablett	5 mg		142133	100	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	Tablett	5 mg		34058	28	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	Paranova	Tablett	5 mg		108886	30	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	Euromedica	Tablett	5 mg		498931	30	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	Tablett	5 mg		34231	98	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	Farmagon	Tablett	5 mg		170449	98	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	Paranova	Tablett	5 mg		116517	105	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	Euromedica	Tablett	5 mg		498956	105	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	Farmagon	Tablett	5 mg		3753	105	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma	Tablett	10 mg		2340	30	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma	Tablett	10 mg		2348	50	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma	Tablett	10 mg		2359	100	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	ratiopharm	Tablett	10 mg		6133	30	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	ratiopharm	Tablett	10 mg		6144	100	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	PLIVA	Tablett	10 mg		7118	30	stk	plastboks	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	PLIVA	Tablett	10 mg		7107	100	stk	plastboks	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Alpharma	Tablett	10 mg		11901	28	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Alpharma	Tablett	10 mg		11861	98	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Biochemie	Tablett	10 mg		5345	30	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Biochemie	Tablett	10 mg		5356	100	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Biochemie	Tablett	10 mg		5356	100	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Vivatec	MSD	Tablett	10 mg		158212	28	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Vivatec	MSD	Tablett	10 mg		158246	98	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	Tablett	10 mg		142166	100	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	Tablett	10 mg		34322	28	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	Tablett	10 mg		34348	98	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma	Tablett	20 mg		2392	100	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	ratiopharm	Tablett	20 mg		6164	30	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	ratiopharm	Tablett	20 mg		6175	100	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	PLIVA	Tablett	20 mg		7140	30	stk	plastboks	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	PLIVA	Tablett	20 mg		7129	100	stk	plastboks	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Alpharma	Tablett	20 mg		11944	28	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Alpharma	Tablett	20 mg		11938	98	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Alpharma	Tablett	20 mg		11938	98	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Biochemie	Tablett	20 mg		5378	100	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Biochemie	Tablett	20 mg		5378	100	stk	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Vivatec	MSD	Tablett	20 mg		48736	28	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Vivatec	MSD	Tablett	20 mg		48793	98	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	Tablett	20 mg		142174	100	stk	endose	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	Tablett	20 mg		34371	28	stk	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	Tablett	20 mg		34405	98	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
C09AA05	Ramipril										
C09AA05	Ramipril	Triatec	Orifarm AS	Tablett	5 mg		8913	30	stk	blisterpakning	
C09AA05	Ramipril	Triatec	Orifarm AS	Tablett	5 mg		8930	100	stk	blisterpakning	
C09AA05	Ramipril	Triatec	Euromedica	Tablett	5 mg		10917	30	stk	blisterpakning	
C09AA05	Ramipril	Triatec	Euromedica	Tablett	5 mg		11094	100	stk	blisterpakning	
C09AA05	Ramipril	Triatec	Aventis Pharma	Tablett	5 mg		116731	28	stk	enpac	
C09AA05	Ramipril	Triatec	Aventis Pharma	Tablett	5 mg		116749	98	stk	enpac	
C09BA02	Enalapril and diuretics										
C09BA02	Enalapril and diuretics	Enalapril comp	ratiopharm	Tablett	20 mg/1 2,5 mg		11350	28	stk	aluminiumsblister	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Enalapril comp	ratiopharm	Tablett	20 mg/1 2,5 mg		11426	98	stk	aluminiumsblister	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Enalapril comp	ratiopharm	Tablett	20 mg/1 2,5 mg		3750	100	stk	endose i aluminiumsblister	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Enalapril Comp	Biochemie	Tablett	20 mg/1 2,5 mg		11394	30	stk	aluminiumsblister	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Enalapril Comp	Biochemie	Tablett	20 mg/1 2,5 mg		11560	100	stk	endose	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec Comp	MSD	Tablett	20 mg/1 2,5 mg		142463	49	stk	endose	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec Comp	MSD	Tablett	20 mg/1 2,5 mg		446385	28	stk	enpac	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec Comp	MSD	Tablett	20 mg/1 2,5 mg		446393	98	stk	enpac	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	Paranova	Tablett	20 mg/1 2,5 mg		4326	100	stk	blisterpakning	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	Orifarm AS	Tablett	20 mg/1 2,5 mg		8882	28	stk	blisterpakning	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	Orifarm AS	Tablett	20 mg/1 2,5 mg		9112	49	stk	blisterpakning	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	Orifarm AS	Tablett	20 mg/1 2,5 mg		9149	98	stk	blisterpakning	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	Orifarm AS	Tablett	20 mg/1 2,5 mg		9149	98	stk	blisterpakning	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	Farmagon	Tablett	20 mg/1 2,5 mg		4902	98	stk	enpac	
C09BA03	Lisinopril and diuretics										
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	Orifarm AS	Tablett	999–		8908	28	stk	blisterpakning	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	Orifarm AS	Tablett	999–		9239	98	stk	blisterpakning	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	AstraZeneca	Tablett	999–		28027	28	stk	enpac	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	Euromedica	Tablett	999–		538959	28	stk	enpac	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	Sigma	Tablett	999–		164376	28	stk	enpac	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	AstraZeneca	Tablett	999–		28035	98	stk	enpac	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	Farmagon	Tablett	999–		1356	98	stk	enpac	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	Sigma	Tablett	999–		164459	98	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	Euromedica	Tablett	999–		539007	98	stk	enpac	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	Paranova	Tablett	999–		123620	98	stk	enpac	
C09CA03	Valsartan	Diovan	Paranova	Kapsel	160 mg		8092	98	stk	enpac	
C09CA03	Valsartan	Diovan	Novartis	Tablett	160 mg		5954	28	stk	kalenderpakning	
C09CA03	Valsartan	Diovan	Novartis	Tablett	160 mg		5976	98	stk	kalenderpakning	
C09CA04	Irbesartan	Aprovel	Orifarm AS	Tablett	150 mg		13395	28	stk	blisterpakning	
C09CA04	Irbesartan	Aprovel	Orifarm AS	Tablett	150 mg		13469	98	stk	blisterpakning	
C09CA04	Irbesartan	Aprovel	Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb	Tablett	150 mg		508267	28	stk	kalenderpk	
C09CA04	Irbesartan	Aprovel	Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb	Tablett	150 mg		508549	98	stk	kalenderpk	
C09CA04	Irbesartan	Aprovel	Orifarm AS	Tablett	300 mg		13483	28	stk	blisterpakning	
C09CA04	Irbesartan	Aprovel	Orifarm AS	Tablett	300 mg		13494	98	stk	blisterpakning	
C09CA04	Irbesartan	Aprovel	Paranova	Tablett	300 mg		8089	98	stk	enpac	
C09CA04	Irbesartan	Aprovel	Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb	Tablett	300 mg		508663	28	stk	kalenderpk	
C09CA04	Irbesartan	Aprovel	Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb	Tablett	300 mg		509018	98	stk	kalenderpk	
C09DA04	Irbesartan and diuretics	CoAprovel	Farmagon	Tablett	150 mg/1 2,5 mg		16942	98	stk	blisterpakning (enpac)	
C09DA04	Irbesartan and diuretics	CoAprovel	Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb	Tablett	150 mg/1 2,5 mg		458125	28	stk	kalenderpk	
C09DA04	Irbesartan and diuretics	CoAprovel	Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb	Tablett	150 mg/1 2,5 mg		458513	98	stk	kalenderpk	
C10AA01	Simvastatin	Pantok	Paranova	Tablett	10 mg		552828	98	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	ALTERNOVA	Tablett	10 mg		13921	28	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Nycomed Pharma	Tablett	10 mg		11317	30	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	ALTERNOVA	Tablett	10 mg		13935	98	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Nycomed Pharma	Tablett	10 mg		11345	100	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	ratiopharm	Tablett	10 mg		10908	28	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	ratiopharm	Tablett	10 mg		10940	98	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Alpharma	Tablett	10 mg		13840	28	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Alpharma	Tablett	10 mg		13794	98	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Biochemie	Tablett	10 mg		13390	30	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Biochemie	Tablett	10 mg		13401	100	stk	endose	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Gevita	Tablett	10 mg		17043	28	stk	endosepakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Gevita	Tablett	10 mg		17015	49	stk	endosepakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Gevita	Tablett	10 mg		17026	98	stk	endosepakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Orifarm AS	Tablett	10 mg		4995	28	stk	blisterpakning	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Orifarm AS	Tablett	10mg		5117	56	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Orifarm AS	Tablett	10mg		5128	84	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Orifarm AS	Tablett	10mg		5139	112	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon	Tablett	10mg		14934	10	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon	Tablett	10mg		3639	28	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	MSD	Tablett	10mg		371732	49	stk	endose	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	MSD	Tablett	10mg		454124	28	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Cross Pharma	Tablett	10mg		1931	28	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Paranova	Tablett	10mg		75978	30	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon	Tablett	10mg		521393	30	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	MSD	Tablett	10mg		454165	98	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Paranova	Tablett	10mg		75986	100	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon	Tablett	10mg		521419	100	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Paranova	Tablett	10mg		75994	112	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Cross Pharma	Tablett	10mg		1987	112	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon	Tablett	10mg		3796	112	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Pantok	Paranova	Tablett	20mg		552844	98	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	ratiopharm	Tablett	20mg		10955	28	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	ALTERNOVA	Tablett	20mg		13997	28	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	ratiopharm	Tablett	20mg		10966	98	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	ALTERNOVA	Tablett	20mg		13994	98	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Nycomed Pharma	Tablett	20mg		11362	30	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Nycomed Pharma	Tablett	20mg		11373	50	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Nycomed Pharma	Tablett	20mg		11386	100	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Alpharma	Tablett	20mg		13823	28	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Alpharma	Tablett	20mg		13799	98	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Biochemie	Tablett	20mg		13412	30	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Biochemie	Tablett	20mg		13423	100	stk	endose	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Gevita	Tablett	20mg		17037	28	stk	endosepakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Gevita	Tablett	20mg		17003	98	stk	endosepakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Gevita	Tablett	20mg		16997	49	stk	endosepakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Euromedica	Tablett	20mg		8402	98	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon	Tablett	20mg		14919	10	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Orifarm AS	Tablett	20mg		4602	28	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Abacist Pharma	Tablett	20mg		6563	28	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Orifarm AS	Tablett	20mg		4682	56	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Orifarm AS	Tablett	20mg		4693	84	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Orifarm AS	Tablett	20mg		4702	112	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Abacist Pharma	Tablett	20mg		6584	112	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon	Tablett	20mg		8493	98	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	MSD	Tablett	20mg		371740	49	stk	endose	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	MSD	Tablett	20mg		454173	28	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Sigma	Tablett	20mg		400960	28	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon	Tablett	20mg		2596	28	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Cross Pharma	Tablett	20mg		1533	28	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon	Tablett	20mg		2596	28	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Euromedica	Tablett	20mg		100537	28	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Mediscience a/s	Tablett	20mg		525295	28	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Paranova	Tablett	20mg		75879	30	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon	Tablett	20mg		521427	30	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Sigma	Tablett	20mg		71100	30	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon	Tablett	20mg		2664	84	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	MSD	Tablett	20mg		454199	98	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Paranova	Tablett	20mg		33027	100	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon	Tablett	20mg		521435	100	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Sigma	Tablett	20mg		71175	100	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Sigma	Tablett	20mg		47365	112	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Paranova	Tablett	20mg		75960	112	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon	Tablett	20mg		2635	112	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Euromedica	Tablett	20mg		101113	112	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Cross Pharma	Tablett	20mg		2232	112	stk	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	ratiopharm	Tablett	40mg		10999	98	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	ALTERNOVA	Tablett	40mg		14060	98	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Nycomed Pharma	Tablett	40mg		11356	100	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Alpharma	Tablett	40mg		14156	98	stk	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Biochemie	Tablett	40mg		13339	100	stk	endose	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Gevita	Tablett	40mg		17018	98	stk	endosepakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Gevita	Tablett	40mg		17021	49	stk	endosepakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Gevita	Tablett	40mg			28	stk	endosepakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	MSD	Tablett	40mg		382523	49	stk	endose	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	MSD	Tablett	40mg		382531	98	stk	enpac	
C10AA02	Lovastatin	Lovastatin	ratiopharm	Tablett	20mg		14242	28	stk	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Lovastatin	ratiopharm	Tablett	20mg		14220	98	stk	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Euromedica	Tablett	20mg		7717	28	stk	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Euromedica	Tablett	20mg		7259	112	stk	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Orifarm AS	Tablett	20mg		12360	28	stk	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Orifarm AS	Tablett	20mg		13280	30	stk	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Orifarm AS	Tablett	20mg		13291	100	stk	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Orifarm AS	Tablett	20mg		12358	112	stk	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	MSD	Tablett	20mg		179564	28	stk	enpac	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Paranova	Tablett	20mg		132407	28	stk	enpac	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Sigma	Tablett	20mg		427013	28	stk	enpac	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	MSD	Tablett	20mg		179572	98	stk	enpac	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Paranova	Tablett	20mg		76018	112	stk	enpac	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Sigma	Tablett	20mg		427039	112	stk	enpac	
C10AA02	Lovastatin	Lovastatin	ratiopharm	Tablett	40mg		14253	98	stk	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Euromedica	Tablett	40mg		7284	112	stk	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Orifarm AS	Tablett	40mg		12819	28	stk	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Orifarm AS	Tablett	40mg		12830	112	stk	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	MSD	Tablett	40mg		179952	98	stk	enpac	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Farmagon	Tablett	40mg		521336	100	stk	enpac	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Paranova	Tablett	40mg		76026	112	stk	enpac	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Sigma	Tablett	40mg		427492	112	stk	enpac	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Farmagon	Tablett	20mg		7660	98	stk	blisterpakning	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Orifarm AS	Tablett	20mg		5890	30	stk	(enpac) blisterpakning	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Orifarm AS	Tablett	20mg		5929	100	stk	blisterpakning	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Bristol-Myers Squibb	Tablett	20mg		493148	28	stk	enpac	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Sigma	Tablett	20mg		1272	28	stk	enpac	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Paranova	Tablett	20mg		189456	28	stk	enpac	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Cross Pharma	Tablett	20mg		87767	30	stk	enpac	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Bristol-Myers Squibb	Tablett	20mg		180646	98	stk	enpac	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Sigma	Tablett	20mg		1504	98	stk	enpac	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Paranova	Tablett	20mg		189480	98	stk	enpac	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Cross Pharma	Tablett	20mg		87882	100	stk	enpac	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Sigma	Tablett	20mg		6659	100	stk	enpac	
C10AA04	Fluvastatin	Canef	AstraZeneca	Kapsel	20mg		102897	100	stk	boks	
C10AA04	Fluvastatin	Canef	AstraZeneca	Kapsel	20mg		389221	28	stk	datopk	
C10AA04	Fluvastatin	Lescol	Novartis	Kapsel	20mg		563684	98	stk	enpac	
C10AA04	Fluvastatin	Canef	AstraZeneca	Kapsel	40mg		103150	100	stk	boks	
C10AA04	Fluvastatin	Canef	AstraZeneca	Kapsel	40mg		389346	28	stk	datopk	
C10AA04	Fluvastatin	Canef	AstraZeneca	Kapsel	40mg		389254	98	stk	datopk	
C10AA04	Fluvastatin	Lescol	Novartis	Kapsel	40mg		563692	28	stk	enpac	
C10AA04	Fluvastatin	Lescol	Novartis	Kapsel	40mg		563700	98	stk	enpac	
C10AA05	Atorvastatin	Atorvastatin	Farmagon	Tablett	10mg		3724	98	stk	enpac	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Pfizer	Tablett	10mg		460832	30	stk	blisterpakning	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Pfizer	Tablett	10mg		460865	100	stk	blisterpakning	
C10AA05	Atorvastatin	Atorvastatin	Farmagon	Tablett	40mg		3744	98	stk	enpac	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Farmagon	Tablett	40mg		12250	98	stk	blisterpakning	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Orifarm AS	Tablett	40mg		12942	98	stk	blisterpakning	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Pfizer	Tablett	40mg		461061	100	stk	blisterpakning	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Orifarm AS	Tablett	40mg		12935	203	stk	blisterpakning	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Euromedica	Tablett	40mg		12082	98	stk	blisterpakning (enpac)	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Pfizer	Tablett	40mg		460998	30	stk	endose	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Sigma	Tablett	40mg		8686	98	stk	enpac	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Pfizer	Tablett	80mg		7903	30	stk	blisterpakning	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Farmagon	Tablett	80mg		14349	98	stk	blisterpakning	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Euromedica	Tablett	80mg		12071	98	stk	blisterpakning (enpac)	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Pfizer	Tablett	80mg		3048	100	stk	enpac	
D01AC01	Clotrimazole	Canesten	Bayer	Krem	1%		590497	20	g	tube	
D01AC01	Clotrimazole	Canesten	Paranova	Krem	1%		90985	20	g	tube	
D01AC01	Clotrimazole	Canesten	Sigma	Krem	1%		5655	20	g	tube	
D01AC01	Clotrimazole	Canesten	Bayer	Krem	1%		597914	50	g	tube	
D01AC08	Ketoconazole	Fungalor	Janssen-Cilag	Shampo	20mg/ml		49502	60	ml	flaske	
D01AC08	Ketoconazole	Fungalor	Euromedica	Shampo	20mg/ml		404970	60	ml	flaske	
D01AC08	Ketoconazole	Fungalor	Farmagon	Shampo	20mg/ml		373720	60	ml	flaske	
D01AC08	Ketoconazole	Fungalor	Janssen-Cilag	Shampo	20mg/ml		460782	120	ml	flaske	
D01AC08	Ketoconazole	Fungalor	Farmagon	Shampo	20mg/ml		373738	120	ml	flaske	
D01AC08	Ketoconazole	Fungalor	Euromedica	Shampo	20mg/ml		552653	120	ml	flaske	
D01AC08	Ketoconazole	Fungalor	Sigma	Shampo	20mg/ml		5828	120	ml	flaske	
D01AC20	Combinations	Daktacort	Janssen-Cilag	Krem	999-		539783	15	g	tube	
D01AC20	Combinations	Daktacort	Euromedica	Krem	999-		529297	15	g	tube	
D01AC20	Combinations	Daktacort	Janssen-Cilag	Krem	999-		539791	30	g	tube	
D01AC20	Combinations	Daktacort	Orifarm AS	Krem	999-		6390	30	g	tube	

ATC-kode	Generisk navn	Lege-middel-navn	Logo	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
D01AC20	Combinations	Daktacort	Janssen-Cilag	Krem	999–		434670	50 g		tube	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Orifarm AS	Tablett	250 mg		6881	14 stk		blisterpakning	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Euromedica	Tablett	250 mg		8405	14 stk		blisterpakning	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Orifarm AS	Tablett	250 mg		6990	28 stk		blisterpakning	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Orifarm AS	Tablett	250 mg		6994	98 stk		blisterpakning	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Orifarm AS	Tablett	250 mg		6881	14 stk		blisterpakning	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Orifarm AS	Tablett	250 mg		6990	28 stk		blisterpakning	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Orifarm AS	Tablett	250 mg		6994	98 stk		blisterpakning	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Novartis	Tablett	250 mg		69807	14 stk		enpac	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Paranova	Tablett	250 mg		116079	14 stk		enpac	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Sigma	Tablett	250 mg		7094	14 stk		enpac	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Novartis	Tablett	250 mg		49650	28 stk		enpac	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Euromedica	Tablett	250 mg		504910	28 stk		enpac	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Sigma	Tablett	250 mg		7122	28 stk		enpac	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Paranova	Tablett	250 mg		116095	28 stk		enpac	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Novartis	Tablett	250 mg		69815	98 stk		enpac	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Paranova	Tablett	250 mg		116186	98 stk		enpac	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Sigma	Tablett	250 mg		7130	98 stk		enpac	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Euromedica	Tablett	250 mg		504928	98 stk		enpac	
D05AX02	Calcipotriol	Daivonex	Leo Pharma	Oppløsning	50 mcg/ml		592477	60 ml		flaske	
D05AX02	Calcipotriol	Daivonex	Euromedica	Oppløsning	50 mcg/ml		5168	60 ml		flaske	
D05AX02	Calcipotriol	Daivonex	Euromedica	Oppløsning	50 mcg/ml		6423	120 ml		flaske	
D05AX02	Calcipotriol	Daivonex	Leo Pharma	Oppløsning	50 mcg/ml		522839	120 ml		flaske	
D05BB02	Acitretin	Neotigason	Orifarm AS	Kapsel	25 mg		8891	100 stk		blisterpakning	
D05BB02	Acitretin	Neotigason	Roche	Kapsel	25 mg		414953	30 stk		enpac	
D05BB02	Acitretin	Neotigason	Roche	Kapsel	25 mg		456343	100 stk		enpac	
D06AX01	Fusidic acid	Fucidin	Leo Pharma	Salve	2%		431023	15 g		tube	
D06AX01	Fusidic acid	Fucidin	Leo Pharma	Salve	2%		436436	150 g		tube	
D06AX01	Fusidic acid	Fucidin	Paranova	Salve	2%		128116	15 g		tube	
D06AX01	Fusidic acid	Fucidin	Paranova	Salve	2%		379297	150 g		tube	
D06AX01	Fusidic acid	Fucidin	Leo Pharma	Salve	2%		55764	30 g		tube	
D07CA01	Hydrocortisone and antibiotics	Terra-cortril	Euromedica	Salve	999–		17	14,2 g		tube	
D07CA01	Hydrocortisone and antibiotics	Terra-cortril	Pfizer	Salve	999–		445692	15 g		tube	
D07XC01	Betamethasone	Diprosalic	Schering-Plough	Liniment	999–		157693	50 ml		flaske	
D07XC01	Betamethasone	Diprosalic	Paranova	Liniment	999–		572016	60 ml		flaske	
D07XC01	Betamethasone	Diprosalic	Schering-Plough	Liniment	999–		157909	100 ml		flaske	
D07XC01	Betamethasone	Diprosalic	Paranova	Liniment	999–		571984	100 ml		flaske	
D07XC01	Betamethasone	Diprosalic	Paranova	Liniment	999–		63594	200 ml		flaske	
D07XC01	Betamethasone	Diprosalic	Schering-Plough	Liniment	999–		402461	250 ml		flaske	
D07XC01	Betamethasone	Diprosalic	Orifarm AS	Liniment	999–		8965	100 ml		plastflaske	
D07XC01	Betamethasone	Diprosalic	Orifarm AS	Liniment	999–		8951	200 ml		plastflaske	
D11AX01	Minoxidil	Regaine	Pharmacia	Liniment	2%		187138	60 ml		hdpe	
D11AX01	Minoxidil	Regaine	Pharmacia	Liniment	2%		32250	180 ml		hdpe	
D11AX01	Minoxidil	Regaine	Euromedica	Liniment	2%		145664	60 ml		flaske	
G02CB01	Bromocriptine	Parlodel	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg		9042	30 stk		blisterpakning	
G02CB01	Bromocriptine	Parlodel	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg		11330	100 stk		blisterpakning	
G02CB01	Bromocriptine	Parlodel	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg		9276	105 stk		blisterpakning	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
G02CB01	Bromocriptine	Parlodel	Novartis	Tablett	2,5 mg		422659	100	stk	boks	
G02CB01	Bromocriptine	Parlodel	Paranova	Tablett	2,5 mg		168401	30	stk	enpac	
G02CB01	Bromocriptine	Parlodel	Farmagon	Tablett	2,5 mg		166397	30	stk	enpac	
G02CB01	Bromocriptine	Parlodel	Farmagon	Tablett	2,5 mg		3986	100	stk	enpac	
G02CB01	Bromocriptine	Parlodel	Paranova	Tablett	2,5 mg		31286	105	stk	enpac	
G02CB01	Bromocriptine	Parlodel	Farmagon	Tablett	2,5 mg		166603	105	stk	enpac	
G03AA12	<i>Drospireon and etinylostradiol</i>										
G03AA12	Drospireon and etinylostradiol	Yasmin	Schering AG	Tablett	999–		2391	63	stk	kalenderpakning	
G03AA12	Drospireon and etinylostradiol	Yasmin	Orifarm AS	Tablett	999–		13962	63	stk	kalenderpakning	
G03AA12	Drospireon and etinylostradiol	Yasmin	Orifarm AS	Tablett	999–		13974	21	stk	kalenderpakning	
G03AA12	Drospireon and etinylostradiol	Yasmin	Orifarm AS	Tablett	999–		13996	126	stk	kalenderpakning	
G03AA12	Drospireon and etinylostradiol	Yasmin 28	Schering AG	Tablett	999–		2413	84	stk	kalenderpakning	
G03AB03	<i>Levonorgestrel and estrogen</i>										
G03AB03	Levonorgestrel and estrogen	Trinordiol	Wyeth Lederle	Tablett	999–		123901	273	stk	datopk	
G03AB03	Levonorgestrel and estrogen	Trinordiol	Wyeth Lederle	Tablett	999–		429878	63	stk	datopk	
G03AB03	Levonorgestrel and estrogen	Trinordiol	Wyeth Lederle	Tablett	999–		123919	84	stk	datopk	
G03AB03	Levonorgestrel and estrogen	Trinordiol	Wyeth Lederle	Tablett	999–		123927	168	stk	datopk	
G03AB03	Levonorgestrel and estrogen	Trinordiol	Farmagon	Tablett	999–		170043	63	stk	kalenderpk	
G03AB03	Levonorgestrel and estrogen	Trinordiol	Farmagon	Tablett	999–		170217	126	stk	kalenderpk	
G03BA03	<i>Testosterone</i>										
G03BA03	Testosterone	Androxon	Organon	Kapsel	40 mg		508655	60	stk	boks	
G03BA03	Testosterone	Androxon	Paranova	Kapsel	40 mg		193763	60	stk	boks	
G03CA04	<i>Estriol</i>										
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Orifarm AS	Vag	0,5 mg		6341	15	stk	blisterpakning	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Orifarm AS	Vag	0,5 mg		7162	16	stk	blisterpakning	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Paranova	Vag	0,5 mg		387100	15	stk	enpac	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Organon	Vag	0,5 mg		547802	15	stk	eske	
G03CA04	Estriol	Oestriol	NM Pharma	Tablett	1 mg		958	100	stk	boks	
G03CA04	Estriol	Oestriol	NM Pharma	Tablett	1 mg		562892	90	stk	enpac	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Orifarm AS	Tablett	1 mg		5418	30	stk	blisterpakning	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Orifarm AS	Tablett	1 mg		5465	90	stk	blisterpakning	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Organon	Tablett	1 mg		448365	30	stk	enpac	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Paranova	Tablett	1 mg		504779	30	stk	enpac	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Organon	Tablett	1 mg		590265	90	stk	enpac	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Paranova	Tablett	1 mg		504845	90	stk	enpac	
G03CA04	Estriol	Oestriol	NM Pharma	Tablett	2 mg		562900	90	stk	endose	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Orifarm AS	Tablett	2 mg		6418	90	stk	blisterpakning	
G03CA04	Estriol	Ovesterin	Organon	Tablett	2 mg		23200	90	stk	enpac	
G03HA01	<i>Cyproterone</i>										
G03HA01	Cyproterone	Androcur	Schering AG	Tablett	50 mg		590786	50	stk	boks	
G03HA01	Cyproterone	Androcur	Paranova	Tablett	50 mg		589416	45	stk	enpac	
G03HA01	Cyproterone	Androcur	Paranova	Tablett	50 mg		572149	50	stk	glassbeholder	
G04BD07	<i>Tolterodine</i>										
G04BD07	Tolterodine	Detrusitol	Euromedica	Tablett	1 mg		5325	56	stk	blisterpakning	
G04BD07	Tolterodine	Detrusitol	Pharmacia	Tablett	1 mg		497644	56	stk	enpac	
G04BE03	<i>Sildenafil</i>										
G04BE03	Sildenafil	Viagra	Orifarm AS	Tablett	50 mg		13279	4	stk	blisterpakning	
G04BE03	Sildenafil	Viagra	Orifarm AS	Tablett	50 mg		13297	12	stk	blisterpakning	
G04BE03	Sildenafil	Viagra	Pfizer	Tablett	50 mg		520288	4	stk	enpac	
G04BE03	Sildenafil	Viagra	Pfizer	Tablett	50 mg		520338	12	stk	enpac	
G04BE03	Sildenafil	Viagra	Orifarm AS	Tablett	100 mg		13251	4	stk	blisterpakning	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
G04BE03	Sildenafil	Viagra	Orifarm AS	Tablett	100 mg		13275	12	stk	blisterpakning	
G04BE03	Sildenafil	Viagra	Pfizer	Tablett	100 mg		520346	4	stk	enpac	
G04BE03	Sildenafil	Viagra	Pfizer	Tablett	100 mg		520379	12	stk	enpac	
G04CA02	Tamsulosin	Alna Retard	Orifarm AS	Depotkapsel	0,4 mg		6381	30	stk	blisterpakning	
G04CA02	Tamsulosin	Alna Retard	Orifarm AS	Depotkapsel	0,4 mg		6398	90	stk	blisterpakning	
G04CA02	Tamsulosin	Omnice	Yamanouchi	Depotkapsel	0,4 mg		5108	90	stk	blisterpakning	
G04CA02	Tamsulosin	Omnice	Yamanouchi	Depotkapsel	0,4 mg		374348	30	stk	blisterpakning	
G04CA02	Tamsulosin	Omnice	Paranova	Depotkapsel	0,4 mg		8103	30	stk	blisterpakning	
G04CA02	Tamsulosin	Omnice	Orifarm AS	Depotkapsel	0,4 mg		6414	30	stk	blisterpakning	
G04CA02	Tamsulosin	Omnice	Orifarm AS	Depotkapsel	0,4 mg		6591	90	stk	blisterpakning	
G04CA02	Tamsulosin	Omnice	Paranova	Depotkapsel	0,4 mg		8120	90	stk	blisterpakning	
G04CA02	Tamsulosin	Omnice	Farmagon	Depotkapsel	0,4 mg		10965	30	stk	blisterpakning	
G04CA02	Tamsulosin	Omnice	Farmagon	Depotkapsel	0,4 mg		11054	90	stk	blisterpakning (enpac)	
G04CB01	Finasteride	Proscar	Orifarm AS	Tablett	5 mg		10387	30	stk	blisterbrett	
G04CB01	Finasteride	Proscar	Orifarm AS	Tablett	5 mg		10463	105	stk	blisterbrett	
G04CB01	Finasteride	Proscar	Orifarm AS	Tablett	5 mg		4990	28	stk	blisterpakning	
G04CB01	Finasteride	Proscar	Orifarm AS	Tablett	5 mg		5092	98	stk	blisterpakning	
G04CB01	Finasteride	Proscar	MSD	Tablett	5 mg		445544	28	stk	datopak	
G04CB01	Finasteride	Proscar	MSD	Tablett	5 mg		445759	98	stk	datopak	
G04CB01	Finasteride	Proscar	AAPharma	Tablett	5 mg		3075	28	stk	enpac	
G04CB01	Finasteride	Proscar	Sigma	Tablett	5 mg		8695	28	stk	enpac	
G04CB01	Finasteride	Proscar	Farmagon	Tablett	5 mg		1341	98	stk	enpac	
G04CB01	Finasteride	Proscar	Sigma	Tablett	5 mg		8899	98	stk	enpac	
G04CB01	Finasteride	Proscar	AAPharma	Tablett	5 mg		558742	98	stk	enpac	
H01BA02	Desmopressin	Minirin	Ferring	Tablett	0,1 mg		7832	100	stk	boks	
H01BA02	Desmopressin	Minirin	Ferring	Tablett	0,1 mg		426866	30	stk	enpac	
H01BA02	Desmopressin	Minirin	Sigma	Tablett	0,1 mg		1197	30	stk	enpac	
H01BA02	Desmopressin	Minirin	Sigma	Tablett	0,1 mg		1209	120	stk	enpac	
H01BA02	Desmopressin	Minirin	Ferring	Tablett	0,2 mg		140	15	stk	enpac	
H01BA02	Desmopressin	Minirin	Sigma	Tablett	0,2 mg		1638	30	stk	enpac	
H01BA02	Desmopressin	Minirin	Ferring	Tablett	0,2 mg		220	90	stk	enpac	
H01BA02	Desmopressin	Minirin	Ferring	Tablett	0,2 mg		196	180	stk	enpac	
H01BA02	Desmopressin	Minirin	Paranova	Tablett	0,2 mg		546978	120	stk	enpac	
H01BA02	Desmopressin	Minirin	Sigma	Tablett	0,2 mg		1220	120	stk	enpac	
H01CA02	Nafarelin	Synarel	Orifarm AS	Nesespray	200 mcg/dos		7530	30	doser	plastflaske	
H01CA02	Nafarelin	Synarel	Orifarm AS	Nesespray	200 mcg/dos		7555	60	doser	plastflaske	
H01CA02	Nafarelin	Synarela	Pharmacia	Nesespray	200 mcg/dos		165639	30	doser	nesespray	
H01CA02	Nafarelin	Synarela	Pharmacia	Nesespray	200 mcg/dos		166165	60	doser	nesespray	
H01CA02	Nafarelin	Synarela	Paranova	Nesespray	200 mcg/dos		562611	60	doser	sprayflaske	
H02AB01	Betamethasone	Celeston chronodose	Paranova	Injeksjonsvæske	6 mg/ml		191973	10	ml	–	
H02AB01	Betamethasone	Celeston chronodose	Schering-Plough	Injeksjonsvæske	6 mg/ml		433052	1	ml	–	
H02AB01	Betamethasone	Celeston chronodose	Schering-Plough	Injeksjonsvæske	6 mg/ml		433060	10	ml	–	
H02AB01	Betamethasone	Celeston chronodose	Schering-Plough	Injeksjonsvæske	6 mg/ml		11205	20	ml	–	
H02AB01	Betamethasone	Celeston chronodose	Paranova	Injeksjonsvæske	6 mg/ml		192013	20	ml	hetteglass	

ATC-kode	Generisk navn	Lege-middel-navn	Logo	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. byte (BB)
J01AA02	<i>Doxycycline</i>										
J01AA02	Doxycycline	Doxylin	Alpharma	Tablett	100 mg		568386	98 stk		endose	
J01AA02	Doxycycline	Doxylin	Alpharma	Tablett	100 mg		2971	50 stk		endose	
J01AA02	Doxycycline	Doxylin	Alpharma	Tablett	100 mg		455931	8 stk		enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxylin	Alpharma	Tablett	100 mg		455949	10 stk		enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxylin	Alpharma	Tablett	100 mg		447888	15 stk		enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxylin	Alpharma	Tablett	100 mg		12621	20 stk		enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxylin	Alpharma	Tablett	100 mg		455972	30 stk		enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxylin	Alpharma	Tablett	100 mg		456038	150 stk		enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxysol	Ecosol	Tablett	100 mg		447888	8 stk		enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxysol	Ecosol	Tablett	100 mg		447920	10 stk		enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxysol	Ecosol	Tablett	100 mg		447946	16 stk		enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxysol	Ecosol	Tablett	100 mg		448001	32 stk		enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxysol	Ecosol	Tablett	100 mg		448019	80 stk		enpac	
J01AA02	Doxycycline	Dumoxin	Alpharma	Tablett	100 mg		28282	100 stk		boks	
J01AA02	Doxycycline	Dumoxin	Alpharma	Tablett	100 mg		165068	8 stk		enpac	
J01AA02	Doxycycline	Dumoxin	Alpharma	Tablett	100 mg		165076	10 stk		enpac	
J01AA02	Doxycycline	Dumoxin	Alpharma	Tablett	100 mg		165316	300 stk		enpac	
J01AA02	Doxycycline	Dumoxin	Alpharma	Tablett	100 mg		165084	20 stk		enpac	
J01AA02	Doxycycline	Dumoxin	Alpharma	Tablett	100 mg		28399	300 stk		enpac	
J01AA02	Doxycycline	Dumoxin	Alpharma	Tablett	100 mg		165118	30 stk		enpac	
J01AA02	Doxycycline	Vibramycin	Pfizer	Tablett	100 mg		420463	50 stk		endose	
J01AA02	Doxycycline	Vibramycin	Pfizer	Tablett	100 mg		409458	10 stk		enpac	
J01AA02	Doxycycline	Vibramycin	Pfizer	Tablett	100 mg		409540	15 stk		enpac	
J01AA02	Doxycycline	Vibramycin	Pfizer	Tablett	100 mg		409557	30 stk		enpac	
J01AA07	<i>Tetracycline</i>										
J01AA07	Tetracycline	Tetracyclin al	Alpharma	Tablett	250 mg		135228	32 stk		boks	
J01AA07	Tetracycline	Tetracyclin al	Alpharma	Tablett	250 mg		157511	100 stk		boks	
J01AA07	Tetracycline	Tetracyclin arco	Arco	Kapsel	250 mg		112987	16 stk		enpac	
J01AA07	Tetracycline	Tetracyclin arco	Arco	Kapsel	250 mg		112995	24 stk		enpac	
J01AA07	Tetracycline	Tetracyclin arco	Arco	Kapsel	250 mg		592444	32 stk		enpac	
J01AA07	Tetracycline	Tetracyclin arco	Arco	Kapsel	250 mg		592451	40 stk		enpac	
J01AA07	Tetracycline	Tetracyclin arco	Arco	Kapsel	250 mg		113001	100 stk		enpac	
J01CA04	<i>Amoxicillin</i>										
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	NM Pharma	Kapsel	250 mg		19034	20 stk		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	NM Pharma	Kapsel	250 mg		19299	30 stk		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxillin	Alpharma	Tablett	250 mg		542290	18 stk		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxillin	Alpharma	Tablett	250 mg		11121	20 stk		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxillin	Alpharma	Tablett	250 mg		542282	30 stk		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Flemoxin solutab	Yamanouchi	Oppløselig tablett	250 mg		428680	14 stk		enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Flemoxin solutab	Yamanouchi	Oppløselig tablett	250 mg		460071	20 stk		enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	250 mg		193219	20 stk		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	250 mg		193649	30 stk		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	250 mg		193730	40 stk		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	250 mg		193052	100 stk		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	NM Pharma	Kapsel	375 mg		588889	20 stk		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Flemoxin solutab	Yamanouchi	Oppløselig tablett	375 mg		47316	14 stk		enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Flemoxin solutab	Yamanouchi	Oppløselig tablett	375 mg		460154	20 stk		enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	375 mg		193193	14 stk		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	375 mg		193201	20 stk		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	375 mg		192856	100 stk		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	NM Pharma	Kapsel	500 mg		19786	20 stk		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	NM Pharma	Kapsel	500 mg		19968	30 stk		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	NM Pharma	Kapsel	500 mg		18887	40 stk		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	NM Pharma	Kapsel	500 mg		20164	100 stk		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxillin	Alpharma	Tablett	500 mg		542373	18 stk		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxillin	Alpharma	Tablett	500 mg		11147	20 stk		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxillin	Alpharma	Tablett	500 mg		542365	30 stk		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Flemoxin solutab	Yamanouchi	Oppløselig tablett	500 mg		47340	14 stk		enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Flemoxin solutab	Yamanouchi	Oppløselig tablett	500 mg		460196	20 stk		enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	500 mg		192872	20 stk		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	500 mg		192880	30 stk		boks	

ATC-kode	Generisk navn	Lege-middel-navn	Logo	Form	Styrke Enhet	Varenr.	Antall Enhet	Pakning	Begr. byte (BB)
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	500mg	192708	40stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	500mg	192716	100stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	NM Pharma	Tablett	750mg	89128	20stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Flemoxin solutab	Yamanouchi	Oppløselig tablett	750mg	63453	14stk	enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Flemoxin solutab	Yamanouchi	Oppløselig tablett	750mg	460303	20stk	enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	750mg	192732	14stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	750mg	191940	20stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	750mg	192435	100stk	boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	Nycomed Pharma	Granulat til mikstur	50mg/ml	62380	100ml	flaske	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Granulat til mikstur	50mg/ml	383638	60ml	flaske	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Granulat til mikstur	50mg/ml	484873	100ml	flaske	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Granulat til mikstur	50mg/ml	383646	125ml	flaske	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Granulat til mikstur	50mg/ml	383653	200ml	flaske	
J01CA08	Pivmecillinam								
J01CA08	Pivmecillinam	Selexid	Orifarm AS	Tablett	200mg	13306	24stk	blisterpakning	
J01CA08	Pivmecillinam	Selexid	Orifarm AS	Tablett	200mg	13303	36stk	blisterpakning	
J01CA08	Pivmecillinam	Selexid	Orifarm AS	Tablett	200mg	13314	48stk	blisterpakning	
J01CA08	Pivmecillinam	Selexid	Orifarm AS	Tablett	200mg	13325	108stk	blisterpakning	
J01CA08	Pivmecillinam	Selexid	Leo Pharma	Tablett	200mg	458349	20stk	enpac	
J01CA08	Pivmecillinam	Selexid	Leo Pharma	Tablett	200mg	458356	30stk	enpac	
J01CA08	Pivmecillinam	Selexid	Leo Pharma	Tablett	200mg	458372	40stk	enpac	
J01CA08	Pivmecillinam	Selexid	Leo Pharma	Tablett	200mg	1974	100stk	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin								
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	330mg	120188	20stk	boks	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	330mg	589473	20stk	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	330mg	589481	30stk	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Tablett	400mg	112201	100stk	–	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Tablett	400mg	138685	20stk	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Tablett	400mg	138800	200stk	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Tablett	400mg	138776	30stk	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Tablett	650mg	139386	100stk	endose	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Tablett	650mg	138834	20stk	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Tablett	650mg	139006	200stk	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Tablett	650mg	139253	30stk	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Tablett	650mg	139311	300stk	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Tablett	650mg	139345	40stk	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660mg	11818	40stk	blisterpakning	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660mg	120212	15stk	boks	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660mg	120220	20stk	boks	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660mg	543363	200stk	boks	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660mg	447433	30stk	boks	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660mg	543371	300stk	boks	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660mg	120238	100stk	boks	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660 mg		589523	50	stk	endose	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660 mg		589499	20	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660 mg		589507	30	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660 mg		589531	100	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660 mg		589556	300	stk	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Granulat til mikstur	50 mg/ml		16519	125	ml	flaske	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Granulat til mikstur	50 mg/ml		16527	200	ml	flaske	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Granulat til mikstur	50 mg/ml		16584	300	ml	flaske	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Calcipen	Leo Pharma	Pulv.t.mik	50 mg/ml		9894	100	ml	flaske	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Granulat til mikstur	50 mg/ml		52472	100	ml	flaske	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Granulat til mikstur	50 mg/ml		52696	200	ml	flaske	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Granulat til dråper	250 mg/ml		134056	20	ml	flaske	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Granulat til dråper	250 mg/ml		134064	40	ml	flaske	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Granulat til dråper	250 mg/ml		57364	20	ml	flaske	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Granulat til dråper	250 mg/ml		138651	200	ml	flaske	
J01DA01	<i>Cefalexin</i>										
J01DA01	Cefalexin	Cefalexin	NM Pharma	Tablett	500 mg		575407	14	stk	boks	
J01DA01	Cefalexin	Cefalexin	NM Pharma	Tablett	500 mg		575415	20	stk	boks	
J01DA01	Cefalexin	Cefalexin	NM Pharma	Tablett	500 mg		575431	40	stk	boks	
J01DA01	Cefalexin	Cefalexin	NM Pharma	Tablett	500 mg		575464	100	stk	boks	
J01DA01	Cefalexin	Keflex	Lilly	Tablett	500 mg		447938	100	stk	boks	
J01DA01	Cefalexin	Keflex	Paranova	Tablett	500 mg		385443	100	stk	boks	
J01DA01	Cefalexin	Keflex	Lilly	Tablett	500 mg		156778	14	stk	enpac	
J01DA01	Cefalexin	Keflex	Paranova	Tablett	500 mg		385450	14	stk	enpac	
J01DA01	Cefalexin	Keflex	Lilly	Tablett	500 mg		156869	20	stk	enpac	
J01DA01	Cefalexin	Keflex	Lilly	Tablett	500 mg		157040	40	stk	enpac	
J01DA03	<i>Cefalotin</i>										
J01DA03	Cefalotin	Keflin	Paranova	Pulver til inj.-/inf.-væske	999–		385484	10	g	hetteglass	
J01DA03	Cefalotin	Keflin	Lilly	Pulver til inj.-/inf.-væske	999–		178186	10	g	hetteglass	
J01DA03	Cefalotin	Keflin	Lilly	Pulver til inj.-/inf.-væske	999–		423079	20	g	hetteglass	
J01DA03	Cefalotin	Keflin	Paranova	Pulver til inj.-/inf.-væske	999–		385500	20	g	hetteglass	
J01DA10	<i>Cefotaxime</i>										
J01DA10	Cefotaxime	Claforan	Aventis Pharma	Infusjonsubstans	999–		522979	5	g	hetteglass	
J01DA10	Cefotaxime	Claforan	Sigma	Infusjonsubstans	999–		428995	1	g	hetteglass	
J01DA10	Cefotaxime	Claforan	Sigma	Infusjonsubstans	999–		433193	5	g	hetteglass	
J01DA10	Cefotaxime	Claforan	Sigma	Infusjonsubstans	999–		433201	10	g	hetteglass	
J01DA10	Cefotaxime	Claforan	Aventis Pharma	Infusjonsubstans	999–		522995	10	g	hetteglass	
J01DA10	Cefotaxime	Claforan	Sigma	Infusjonsubstans	999–		429001	2	g	hetteglass	
J01DA10	Cefotaxime	Claforan	Aventis Pharma	Infusjonsubstans	999–		522953	2,5	mg	hetteglass	
J01EA01	<i>Trimethoprim</i>										
J01EA01	Trimethoprim	Trimetoprim	Orion	Tablett	100 mg		6973	30	stk	boks	
J01EA01	Trimethoprim	Trimetoprim	Orion	Tablett	100 mg		6981	100	stk	boks	
J01EE01	<i>Sulfamethoxazole and trimethoprim</i>										
J01EE01	Sulfamethoxazole and trimethoprim	Bactrim	Roche	Tablett	999–		124461	100	stk	boks	
J01EE01	Sulfamethoxazole and trimethoprim	Bactrim	Roche	Tablett	999–		124453	20	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke Enhet	Varenr.	Antall Enhet	Pakning	Begr. byte (BB)
J01EE01	Sulfamethoxazole and trimethoprim	Bactrim	Roche	Tablett	999–	460816	30 stk	enpac	
J01FA01	Erythromycin	Abbotcin	Abbott	Granulat til mikstur	40 mg/ml	22533	100 ml	flaske	
J01FA01	Erythromycin	Abbotcin	Abbott	Granulat til mikstur	40 mg/ml	12989	200 ml	flaske	
J01FA01	Erythromycin	Ery-max	AstraZeneca	Granulat til mikstur	40 mg/ml	515	100 ml	flaske	
J01FA01	Erythromycin	Ery-max	AstraZeneca	Granulat til mikstur	40 mg/ml	659	200 ml	flaske	
J01FA01	Erythromycin	Abbotcin	Abbott	Granulat til mikstur	100 mg/ml	88112	50 ml	flaske	
J01FA01	Erythromycin	Abbotcin	Abbott	Granulat til mikstur	100 mg/ml	85845	100 ml	flaske	
J01FA01	Erythromycin	Abbotcin	Abbott	Granulat til mikstur	100 mg/ml	103747	200 ml	flaske	
J01FA01	Erythromycin	Ery-max	AstraZeneca	Granulat til mikstur	100 mg/ml	372060	50 ml	flaske	
J01FA01	Erythromycin	Ery-max	AstraZeneca	Granulat til mikstur	100 mg/ml	372078	100 ml	flaske	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Orifarm AS	Kapsel	150 mg	8873	24 stk	blisterpakning	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Orifarm AS	Kapsel	150 mg	9096	40 stk	blisterpakning	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Orifarm AS	Kapsel	150 mg	9105	100 stk	blisterpakning	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Pharmacia	Kapsel	150 mg	597401	24 stk	enpac	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Euromedica	Kapsel	150 mg	428169	24 stk	enpac	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Sigma	Kapsel	150 mg	415661	24 stk	enpac	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Pharmacia	Kapsel	150 mg	412064	40 stk	enpac	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Euromedica	Kapsel	150 mg	550319	40 stk	enpac	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Pharmacia	Kapsel	150 mg	464891	100 stk	enpac	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Pharmacia	Kapsel	300 mg	588574	20 stk	enpac	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Sigma	Kapsel	300 mg	412882	24 stk	enpac	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Pharmacia	Kapsel	300 mg	151852	32 stk	enpac	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Sigma	Kapsel	300 mg	415075	32 stk	enpac	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Pharmacia	Kapsel	300 mg	151860	100 stk	enpac	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Pharmacia	Injeksjonsvæske	150 mg/ml	432898	20 ml	ampuller	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Pharmacia	Injeksjonsvæske	150 mg/ml	432906	40 ml	ampuller	
J01FF01	Clindamycin	Dalacin	Orifarm AS	Injeksjonsvæske	150 mg/ml	5414	40 ml	glasampull	
J01GB01	Tobramycin	Nebcin	Orifarm AS	Injeksjonsvæske	40 mg/ml	10023	20 ml	ampuller	
J01GB01	Tobramycin	Nebcin	Orifarm AS	Injeksjonsvæske	40 mg/ml	9769	20 ml	hetteglass	
J01GB01	Tobramycin	Nebcina	Lilly	Injeksjonsvæske	40 mg/ml	409433	10 ml		
J01GB01	Tobramycin	Nebcina	Lilly	Injeksjonsvæske	40 mg/ml	409466	20 ml		
J01GB01	Tobramycin	Nebcina	Paranova	Injeksjonsvæske	40 mg/ml	427617	20 ml		
J01MA02	Ciprofloxacin	Ciprofloxacin	Alpharma	Tablett	250 mg	11624	10 stk	enpac	
J01MA02	Ciprofloxacin	Ciprofloxacin	Alpharma	Tablett	250 mg	11640	20 stk	enpac	
J01MA02	Ciprofloxacin	Ciprofloxacin	Alpharma	Tablett	250 mg	11648	100 stk	enpac	
J01MA02	Ciprofloxacin	Ciproxin	Bayer	Tablett	250 mg	194977	10 stk	enpac	
J01MA02	Ciprofloxacin	Ciproxin	Bayer	Tablett	250 mg	194985	20 stk	enpac	
J01MA02	Ciprofloxacin	Ciproxin	Bayer	Tablett	250 mg	195008	100 stk	enpac	
J01MA02	Ciprofloxacin	Ciprofloxacin	Alpharma	Tablett	500 mg	11657	10 stk	enpac	
J01MA02	Ciprofloxacin	Ciprofloxacin	Alpharma	Tablett	500 mg	11673	20 stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
J01MA02	Ciprofloxacin	Ciprofloxacin Alpharma	Alpharma	Tablett	500 mg		11679	100	stk	enpac	
J01MA02	Ciprofloxacin	Ciproxin	Bayer	Tablett	500 mg		195032	10	stk	enpac	
J01MA02	Ciprofloxacin	Ciproxin	Bayer	Tablett	500 mg		195065	20	stk	enpac	
J01MA02	Ciprofloxacin	Ciproxin	Bayer	Tablett	500 mg		195073	100	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole										
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Pfizer	Kapsel	50 mg		446807	7	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Sigma	Kapsel	50 mg		489039	7	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Pfizer	Kapsel	50 mg		478289	28	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Sigma	Kapsel	50 mg		489054	28	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Pfizer	Kapsel	100 mg		483503	7	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Euromedica	Kapsel	100 mg		3841	7	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Paranova	Kapsel	100 mg		196261	10	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Cross Pharma	Kapsel	100 mg		546804	10	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Pfizer	Kapsel	100 mg		483511	28	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Euromedica	Kapsel	100 mg		3853	28	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Paranova	Kapsel	100 mg		196337	30	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Cross Pharma	Kapsel	100 mg		546820	30	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Pfizer	Kapsel	150 mg		446930	1	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Cross Pharma	Kapsel	150 mg		507848	1	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Euromedica	Kapsel	150 mg		3864	1	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Pfizer	Kapsel	150 mg		566992	4	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Pfizer	Kapsel	150 mg		428128	6	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Pfizer	Kapsel	200 mg		483552	28	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Sigma	Kapsel	200 mg		512392	28	stk	enpac	
J02AC01	Fluconazole	Diflucan	Euromedica	Kapsel	200 mg		3875	28	stk	enpac	
J04AB02	Rifampicin										
J04AB02	Rifampicin	Rimactan	Biochemie	Tablett	600 mg		591891	100	stk	boks	
J04AB02	Rifampicin	Rimactan	Paranova	Tablett	600 mg		197061	100	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir										
J05AB01	Aciclovir	Aciclovir	NM Pharma	Tablett	200 mg		496422	25	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Aciclovir	NM Pharma	Tablett	200 mg		496430	100	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Aciklovir GEA	GEA	Tablett	200 mg		7030	25	stk	boks	
J05AB01	Aciclovir	Aciklovir GEA	GEA	Tablett	200 mg		7041	100	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Acyclovir	Alpharma	Tablett	200 mg		470815	25	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	Orifarm AS	Tablett	200 mg		10807	25	stk	blisterpakning	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	GlaxoSmithKline	Tablett	200 mg		77180	25	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	Farmagon	Tablett	200 mg		170456	25	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	Paranova	Tablett	200 mg		175513	25	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Aciclovir	Ranbaxy	Tablett	400 mg		397646	56	stk	aluminiumsblister	
J05AB01	Aciclovir	Aciclovir	NM Pharma	Tablett	400 mg		496448	56	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Aciklovir GEA	GEA	Tablett	400 mg		7101	70	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Acyclovir	Alpharma	Tablett	400 mg		470849	56	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	Orifarm AS	Tablett	400 mg		11681	50	stk	blisterpakning	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	Orifarm AS	Tablett	400 mg		10857	55	stk	blisterpakning	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	Orifarm AS	Tablett	400 mg		11638	60	stk	blisterpakning	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	Farmagon	Tablett	400 mg		170720	55	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	GlaxoSmithKline	Tablett	400 mg		14274	56	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Aciclovir	Ranbaxy	Tablett	800 mg		397653	35	stk	aluminiumsblister	
J05AB01	Aciclovir	Aciclovir	NM Pharma	Tablett	800 mg		496455	35	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Aciklovir GEA	GEA	Tablett	800 mg		7109	35	stk	boks	
J05AB01	Aciclovir	Acyclovir	Alpharma	Tablett	800 mg		470922	35	stk	enpac	
J05AB01	Aciclovir	Zovirax	GlaxoSmithKline	Tablett	800 mg		480533	35	stk	enpac	
J05AB11	Valaciclovir										
J05AB11	Valaciclovir	Valtrex	Paranova	Tablett	500 mg		124	10	stk	blisterpakning	
J05AB11	Valaciclovir	Valtrex	Orifarm AS	Tablett	500 mg		11698	10	stk	blisterpakning	
J05AB11	Valaciclovir	Valtrex	Orifarm AS	Tablett	500 mg		11709	30	stk	blisterpakning	
J05AB11	Valaciclovir	Valtrex	Paranova	Tablett	500 mg		147	42	stk	blisterpakning	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
J05AB11	Valaciclovir	Valtrex	Orifarm AS	Tablett	500mg		11708	42	stk	blisterpakning	
J05AB11	Valaciclovir	Valtrex	GlaxoSmithKline	Tablett	500mg		175612	10	stk	enpac	
J05AB11	Valaciclovir	Valtrex	Euromedica	Tablett	500mg		4534	10	stk	enpac	
J05AB11	Valaciclovir	Valtrex	GlaxoSmithKline	Tablett	500mg		184598	30	stk	enpac	
J05AB11	Valaciclovir	Valtrex	Euromedica	Tablett	500mg		4557	30	stk	enpac	
J05AB11	Valaciclovir	Valtrex	GlaxoSmithKline	Tablett	500mg		377333	42	stk	enpac	
J05AB11	Valaciclovir	Valtrex	Euromedica	Tablett	500mg		6331	42	stk	foliepakning	
<i>J05AF01</i>	<i>Zidovudine</i>										
J05AF01	Zidovudine	Retrovir	GlaxoSmithKline	Kapsel	100mg		53215	100	stk	boks	
J05AF01	Zidovudine	Retrovir	Farmagon	Kapsel	100mg		168419	100	stk	glass	
<i>J05AF04</i>	<i>Stavudine</i>										
J05AF04	Stavudine	Zerit	Orifarm AS	Kapsel	30mg		14073	56	stk	blisterpakning	
J05AF04	Stavudine	Zerit	Bristol-Myers Squibb	Kapsel	30mg		444240	56	stk	enpac	
J05AF04	Stavudine	Zerit	Bristol-Myers Squibb	Kapsel	40mg		444299	56	stk	enpac	
J05AF04	Stavudine	Zerit	Euromedica	Kapsel	40mg		3846	56	stk	enpac	
J05AF04	Stavudine	Zerit	Orifarm AS	Kapsel	40mg		14114	56	stk	blisterpakning	
<i>L01BA01</i>	<i>Methotrexate</i>										
L01BA01	Methotrexate	Emthexat	Nycomed Pharma	Tablett	2,5mg		96313	30	stk	boksBB	
L01BA01	Methotrexate	Emthexat	Nycomed Pharma	Tablett	2,5mg		33282	100	stk	boksBB	
L01BA01	Methotrexate	Methotrexate	Orifarm AS	Tablett	2,5mg		8915	50	stk	glassflaskeBB	
L01BA01	Methotrexate	Methotrexate	Orifarm AS	Tablett	2,5mg		8943	100	stk	glassflaskeBB	
L01BA01	Methotrexate	Methotrexate	Euromedica	Tablett	2,5mg		8726	100	stk	glassflaskeBB	
L01BA01	Methotrexate	Methotrexate	Orifarm AS	Tablett	2,5mg		8895	100	stk	plastboksBB	
L01BA01	Methotrexate	Methotrexate	Wyeth Lederle	Tablett	2,5mg		371641	100	stk	boksBB	
L01BA01	Methotrexate	Methotrexate	Paranova	Tablett	2,5mg		398750	100	stk	boksBB	
<i>L01CB01</i>	<i>Etoposide</i>										
L01CB01	Etoposide	Exitop	Baxter	Kapsel	50mg		374330	20	stk	eske	
L01CB01	Etoposide	Vepesid	Orifarm AS	Kapsel	50mg		9796	20	stk	blisterpakning	
L01CB01	Etoposide	Vepesid	Bristol-Myers Squibb	Kapsel	50mg		73783	20	stk	enpac	
L01CB01	Etoposide	Vepesid	Paranova	Kapsel	50mg		174839	20	stk	enpac	
L01CB01	Etoposide	Exitop	Baxter	Kapsel	100mg		374314	10	stk	eske	
L01CB01	Etoposide	Vepesid	Orifarm AS	Kapsel	100mg		9705	10	stk	blisterpakning	
L01CB01	Etoposide	Vepesid	Orifarm AS	Kapsel	100mg		9983	3	stk	glassbeholder	
L01CB01	Etoposide	Vepesid	Orifarm AS	Kapsel	100mg		9994	9	stk	glassbeholder	
L01CB01	Etoposide	Vepesid	Bristol-Myers Squibb	Kapsel	100mg		537720	10	stk	enpac	
L01CB01	Etoposide	Vepesid	Paranova	Kapsel	100mg		174722	10	stk	enpac	
L01CB01	Etoposide	Vepesid	Sigma	Kapsel	100mg		488965	10	stk	enpac	
<i>L01DB03</i>	<i>Epirubicin</i>										
L01DB03	Epirubicin	Farmorubicin	Pharmacia	Infusjonsubstans	999-		79343	10	mg	hetteglass	
L01DB03	Epirubicin	Farmorubicin	Sigma	Infusjonsubstans	999-		460139	10	mg	hetteglass	
L01DB03	Epirubicin	Farmorubicin	Sigma	Infusjonsubstans	999-		460162	50	mg	hetteglass	
L01DB03	Epirubicin	Farmorubicin	Pharmacia	Infusjonsubstans	999-		79350	50	mg	hetteglass	
<i>L01XX05</i>	<i>Hydroxycarbamide</i>										
L01XX05	Hydroxycarbamide	Hydrea	Orifarm AS	Kapsel	500mg		9005	100	stk	blisterpakning	
L01XX05	Hydroxycarbamide	Hydroxyurea	Medac	Kapsel	500mg		464438	50	stk	blisterpakning	
L01XX05	Hydroxycarbamide	Hydroxyurea	Medac	Kapsel	500mg		464545	100	stk	blisterpakning	
<i>L02AB01</i>	<i>Megestrol</i>										
L02AB01	Megestrol	Megace	Orifarm AS	Tablett	160mg		9749	30	stk	blisterpakning	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enh	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
L02AB01	Megestrol	Megace	Orifarm AS	Tablett	160 mg		9950	60	stk	blisterpakning	
L02AB01	Megestrol	Megace	Orifarm AS	Tablett	160 mg		9961	100	stk	blisterpakning	
L02AB01	Megestrol	Megace	Orifarm AS	Tablett	160 mg		9972	110	stk	blisterpakning	
L02AB01	Megestrol	Megace	Euromedica	Tablett	160 mg		398826	30	stk	boks	
L02AB01	Megestrol	Megace	Paranova	Tablett	160 mg		570747	30	stk	boks	
L02AB01	Megestrol	Megace	Paranova	Tablett	160 mg		570770	60	stk	boks	
L02AB01	Megestrol	Megace	Paranova	Tablett	160 mg		63602	100	stk	boks	
L02AB01	Megestrol	Megace	Bristol-Myers Squibb	Tablett	160 mg		443630	28	stk	enpac	
L02AB01	Megestrol	Megace	Bristol-Myers Squibb	Tablett	160 mg		443648	56	stk	enpac	
L02AB01	Megestrol	Megace	Euromedica	Tablett	160 mg		550368	60	stk	enpac	
L02AB01	Megestrol	Megace	Euromedica	Tablett	160 mg		550426	110	stk	enpac	
L02AB01	Megestrol	Megace	Sigma	Tablett	160 mg		1703	110	stk	enpac	
L02AB01	Megestrol	Megace	Bristol-Myers Squibb	Tablett	160 mg		443655	112	stk	enpac	
L02AE03	Goserelin										
L02AE03	Goserelin	Zoladex	AstraZeneca	Implantat	3,6 mg		412049	3,6	mg	engangsprøyte	
L02AE03	Goserelin	Zoladex	AstraZeneca	Implantat	3,6 mg		582791	10,8	mg	engangsprøyte	
L02AE03	Goserelin	Zoladex	Orifarm AS	Implantat	3,6 mg		10510	3,6	mg	implantat	
L02AE03	Goserelin	Zoladex	Orifarm AS	Implantat	3,6 mg		10598	10,8	stk	implantater	
L02AE03	Goserelin	Zoladex	Paranova	Implantat	3,6 mg		123661	3,6	mg	sprøyte	
L02AE03	Goserelin	Zoladex	Paranova	Implantat	3,6 mg		141424	10,8	mg	sprøyte	
L02AE03	Goserelin	Zoladex	AstraZeneca	Implantat	10,8 mg		5363	1	stk	engangsprøyte	
L02AE03	Goserelin	Zoladex	Orifarm AS	Implantat	10,8 mg		14033	1	stk	implantat	
L02AE03	Goserelin	Zoladex	Paranova	Implantat	10,8 mg		572495	1	stk	sprøyte	
L02BA01	Tamoxifen										
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	Orifarm AS	Tablett	20 mg		10499	30	stk	blisterbrettBB	
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	Orifarm AS	Tablett	20 mg		10576	100	stk	blisterbrettBB	
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	AstraZeneca	Tablett	20 mg		85738	30	stk	enpacBB	
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	Euromedica	Tablett	20 mg		3837	30	stk	enpacBB	
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	AstraZeneca	Tablett	20 mg		81349	100	stk	enpacBB	
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	Euromedica	Tablett	20 mg		3876	100	stk	enpacBB	
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	NM Pharma	Tablett	20 mg		412833	30	stk	boksBB	
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	NM Pharma	Tablett	20 mg		412924	100	stk	boksBB	
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	AstraZeneca	Tablett	30 mg		140376	30	stk	enpacBB	
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	AstraZeneca	Tablett	30 mg		140392	90	stk	enpacBB	
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	NM Pharma	Tablett	30 mg		463844	30	stk	boksBB	
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	NM Pharma	Tablett	30 mg		463851	100	stk	boksBB	
L02BB01	Flutamide										
L02BB01	Flutamide	Eulexin	Orifarm AS	Tablett	250 mg		5864	84	stk	blisterpakning	
L02BB01	Flutamide	Eulexin	Sigma	Tablett	250 mg		5657	84	stk	blisterpakning	
L02BB01	Flutamide	Eulexin	Orifarm AS	Tablett	250 mg		5864	84	stk	blisterpakning	
L02BB01	Flutamide	Eulexin	Schering-Plough	Tablett	250 mg		523886	84	stk	enpac	
L02BB01	Flutamide	Eulexin	Paranova	Tablett	250 mg		124644	84	stk	enpac	
L02BB01	Flutamide	Eulexin	Euromedica	Tablett	250 mg		3436	84	stk	enpac	
L02BB01	Flutamide	Flutamid	Orifarm AS	Tablett	250 mg		5893	84	stk	blisterpakning	
L02BB01	Flutamide	Flutamid	Orion	Tablett	250 mg		523282	84	stk	kalenderpakning	
L02BB01	Flutamide	Flutamid Perivita	Perivita AS	Tablett	250 mg		16263	84	stk	blisterpakning	
L02BB03	Bicalutamide										
L02BB03	Bicalutamide	Casodex	Orifarm AS	Tablett	50 mg		8926	30	stk	blisterpakning	
L02BB03	Bicalutamide	Casodex	Orifarm AS	Tablett	50 mg		9009	100	stk	blisterpakning	
L02BB03	Bicalutamide	Casodex	Orifarm AS	Tablett	50 mg		8926	30	stk	blisterpakning	
L02BB03	Bicalutamide	Casodex	Orifarm AS	Tablett	50 mg		8996	90	stk	blisterpakning	
L02BB03	Bicalutamide	Casodex	Orifarm AS	Tablett	50 mg		9007	120	stk	blisterpakning	
L02BB03	Bicalutamide	Casodex	AstraZeneca	Tablett	50 mg		374520	30	stk	enpac	
L02BB03	Bicalutamide	Casodex	Euromedica	Tablett	50 mg		3435	30	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
L02BB03	Bicalutamide	Casodex	AstraZeneca	Tablett	50mg		447284	100	stk	enpac	
L02BB03	Bicalutamide	Casodex	Euromedica	Tablett	50mg		3502	100	stk	enpac	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	Orifarm AS	Tablett	1mg		9920	28	stk	blisterpakning	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	Orifarm AS	Tablett	1mg		10185	98	stk	blisterpakning	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	Paranova	Tablett	1mg		403972	98	stk	blisterpakning	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	Euromedica	Tablett	1mg		3433	28	stk	enpac	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	Sigma	Tablett	1mg		8662	28	stk	enpac	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	Euromedica	Tablett	1mg		3489	98	stk	enpac	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	Sigma	Tablett	1mg		8852	98	stk	enpac	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	AstraZeneca	Tablett	1mg		83113	28	stk	kalenderpk	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	AstraZeneca	Tablett	1mg		386953	98	stk	kalenderpk	
L03AB07	Interferon beta-1a	Rebif	Serono	Injeksjonsvæske	22mcg/0,5ml		538496	12	ml	ferdigfylt sprøyte av glass	
L03AB07	Interferon beta-1a	Rebif	Orifarm AS	Injeksjonsvæske	22mcg/0,5ml		14096	12	ml	ferdigfylt sprøyte av glass	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Orifarm AS	Kapsel	25mg		4680	50	stk	blisterpakning	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Novartis	Kapsel	25mg		466482	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Paranova	Kapsel	25mg		189530	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Sigma	Kapsel	25mg		440958	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Euromedica	Kapsel	25mg		6960	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Farmagon	Kapsel	25mg		552687	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Cross Pharma	Kapsel	25mg		39214	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Farmagon	Kapsel	25mg		552687	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	AAPharma	Kapsel	25mg		531772	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Orifarm AS	Kapsel	50mg		4669	50	stk	blisterpakning	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Farmagon	Kapsel	50mg		96966	50	stk	blisterpakning	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Novartis	Kapsel	50mg		467563	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Paranova	Kapsel	50mg		189761	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Sigma	Kapsel	50mg		458091	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Euromedica	Kapsel	50mg		7106	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Farmagon	Kapsel	50mg		96966	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Cross Pharma	Kapsel	50mg		39230	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	AAPharma	Kapsel	50mg		531780	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Orifarm AS	Kapsel	100mg		4599	50	stk	blisterpakning	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Farmagon	Kapsel	100mg		521385	50	stk	blisterpakning	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Novartis	Kapsel	100mg		467720	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Paranova	Kapsel	100mg		189845	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Sigma	Kapsel	100mg		476515	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Euromedica	Kapsel	100mg		7117	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Cross Pharma	Kapsel	100mg		39370	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Farmagon	Kapsel	100mg		521385	50	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Lege-middel-navn	Logo	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. byte (BB)
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun	AAPharma	Kapsel	100 mg		531798	50	stk	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Neoral									
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun	Novartis	Mikstur	100 mg/		586107	50	ml	flaske	
L04AA01	Ciclosporin	Neoral			ml						
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun	Sigma	Mikstur	100 mg/		476523	50	ml	flaske	
L04AA01	Ciclosporin	Neoral			ml						
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun	Paranova	Mikstur	100 mg/		451260	50	ml	flaske	
L04AA01	Ciclosporin	Neoral			ml						
L04AA05	Tacrolimus										
L04AA05	Tacrolimus	Prograf	Orifarm AS	Kapsel	1 mg		8884	60	stk	blisterpakning	
L04AA05	Tacrolimus	Prograf	Fujisawa GmbH	Kapsel	1 mg		190256	50	stk	enpac	
L04AA05	Tacrolimus	Prograf	Euromedica	Kapsel	1 mg		3777	60	stk	enpac	
L04AA05	Tacrolimus	Prograf	Sigma	Kapsel	1 mg		8149	60	stk	enpac	
L04AA05	Tacrolimus	Prograf	Fujisawa GmbH	Kapsel	5 mg		190231	50	stk	enpac	
L04AA05	Tacrolimus	Prograf	Euromedica	Kapsel	5 mg		3803	60	stk	enpac	
L04AA05	Tacrolimus	Prograf	Sigma	Kapsel	5 mg		8293	60	stk	enpac	
M01AB01	Indometacin										
M01AB01	Indometacin	Confortid	Alpharma	Kapsel	25 mg		35980	100	stk	boks	
M01AB01	Indometacin	Confortid	Alpharma	Kapsel	25 mg		406751	30	stk	enpac	
M01AB01	Indometacin	Indocid	MSD	Kapsel	25 mg		133264	30	stk	enpac	
M01AB01	Indometacin	Indocid	MSD	Kapsel	25 mg		133272	100	stk	enpac	
M01AB01	Indometacin	Confortid	Alpharma	Stikkpille	50 mg		190728	10	stk	eske	
M01AB01	Indometacin	Confortid	Alpharma	Stikkpille	50 mg		190710	50	stk	eske	
M01AB01	Indometacin	Indocid	MSD	Stikkpille	50 mg		437814	10	stk	eske	
M01AB01	Indometacin	Indocid	MSD	Stikkpille	50 mg		437822	50	stk	eske	
M01AB01	Indometacin	Confortid	Alpharma	Stikkpille	100 mg		190702	10	stk	eske	
M01AB01	Indometacin	Confortid	Alpharma	Stikkpille	100 mg		190694	50	stk	eske	
M01AB01	Indometacin	Indocid	MSD	Stikkpille	100 mg		179499	5	stk	eske	
M01AB01	Indometacin	Indocid	MSD	Stikkpille	100 mg		179481	25	stk	eske	
M01AB01	Indometacin	Indocid	MSD	Stikkpille	100 mg		179473	50	stk	eske	
M01AB01	Indometacin	Indocid	Paranova	Stikkpille	100 mg		8607	50	stk	eske	
M01AB02	Sulindac										
M01AB02	Sulindac	Clinoril	Orifarm AS	Tablett	200 mg		10607	20	stk	blisterbrett	
M01AB02	Sulindac	Clinoril	Orifarm AS	Tablett	200 mg		10673	100	stk	blisterbrett	
M01AB02	Sulindac	Clinoril	MSD	Tablett	200 mg		555383	100	stk	boks	
M01AB02	Sulindac	Clinoril	MSD	Tablett	200 mg		444257	20	stk	enpac	
M01AB02	Sulindac	Clinoril	Paranova	Tablett	200 mg		5074	100	stk	enpac	
M01AB02	Sulindac	Clinoril	Paranova	Tablett	200 mg		7047	105	stk	enpac	
M01AB02	Sulindac	Clinoril	Sigma	Tablett	200 mg		449152	105	stk	enpac	
M01AB05	Diclofenac										
M01AB05	Diclofenac	Voltaren	Novartis	Enterotablett	25 mg		411850	30	stk	enpac	
M01AB05	Diclofenac	Voltaren	Novartis	Enterotablett	25 mg		411868	100	stk	enpac	
M01AB05	Diclofenac	Voltaren	Paranova	Enterotablett	25 mg		185793	100	stk	enpac	
M01AB05	Diclofenac	Cataflam	Novartis	Tablett	50 mg		60053	20	stk	enpac	
M01AB05	Diclofenac	Cataflam	Novartis	Tablett	50 mg		60061	100	stk	enpac	
M01AB05	Diclofenac	Diclofenac	ratiopharm	Tablett	50 mg		4672	20	stk	endose	
M01AB05	Diclofenac	Diclofenac	ratiopharm	Tablett	50 mg		4730	100	stk	endose	
M01AB05	Diclofenac	Kalium									
M01AB05	Diclofenac	Voltaren	Orifarm AS	Enterotablett	50 mg		6897	20	stk	blisterpakning	
M01AB05	Diclofenac	Voltaren	Orifarm AS	Enterotablett	50 mg		7019	100	stk	blisterpakning	
M01AB05	Diclofenac	Voltaren	Orifarm AS	Enterotablett	50 mg		6897	20	stk	blisterpakning	
M01AB05	Diclofenac	Voltaren	Orifarm AS	Enterotablett	50 mg		7019	100	stk	blisterpakning	
M01AB05	Diclofenac	Voltaren	Novartis	Enterotablett	50 mg		3939	20	stk	enpac	
M01AB05	Diclofenac	Voltaren	Novartis	Enterotablett	50 mg		3988	100	stk	enpac	
M01AB05	Diclofenac	Voltaren	Euromedica	Enterotablett	50 mg		3844	20	stk	enpac	
M01AB05	Diclofenac	Voltaren	Paranova	Enterotablett	50 mg		186502	100	stk	enpac	
M01AB05	Diclofenac	Voltaren	Euromedica	Enterotablett	50 mg		3891	100	stk	enpac	
M01AB55	Diclofenac, combinations										
M01AB55	Diclofenac, combinations	Arthrotec	Orifarm AS	Tablett	999-		6388	20	stk	blisterpakning	
M01AB55	Diclofenac, combinations	Arthrotec	Orifarm AS	Tablett	999-		6442	100	stk	blisterpakning	
M01AB55	Diclofenac, combinations	Arthrotec	Pharmacia	Tablett	999-		154591	20	stk	enpac	
M01AB55	Diclofenac, combinations	Arthrotec	Pharmacia	Tablett	999-		154708	100	stk	enpac	
M01AC01	Piroxicam										
M01AC01	Piroxicam	Pirox	Alpharma	Tablett	10 mg		70086	20	stk	boks	

ATC-kode	Generisk navn	Lege-middel-navn	Logo	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
M01AC01	Piroxicam	Pirox	Alpharma	Tablett	10mg		70144	100	stk	boks	
M01AC01	Piroxicam	Piroxicam	NM Pharma	Tablett	10mg		412577	20	stk	endose	
M01AC01	Piroxicam	Felden	Pfizer	Tablett	20mg		100404	10	stk	enpac	
M01AC01	Piroxicam	Felden	Pfizer	Tablett	20mg		103291	20	stk	enpac	
M01AC01	Piroxicam	Felden	Pfizer	Tablett	20mg		103309	100	stk	enpac	
M01AC01	Piroxicam	Pirox	Alpharma	Tablett	20mg		70193	100	stk	boks	
M01AC01	Piroxicam	Pirox	Alpharma	Tablett	20mg		2982	50	stk	endose	
M01AC01	Piroxicam	Pirox	Alpharma	Tablett	20mg		544114	49	stk	endose	
M01AC01	Piroxicam	Pirox	Alpharma	Tablett	20mg		508812	10	stk	enpac	
M01AC01	Piroxicam	Brufen	NM Pharma	Tablett	20mg		415281	100	stk	boks	
M01AC01	Piroxicam	Piroxicam	NM Pharma	Tablett	20mg		414813	20	stk	endose	
<i>M01AE01 Ibuprofen</i>											
M01AE01	Ibuprofen	Brufen	Abbott	Tablett	200mg		123687	100	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Ibumetin	Nycomed Pharma	Tablett	200mg		532556	20	stk	enpac	
M01AE01	Ibuprofen	Ibumetin	Nycomed Pharma	Tablett	200mg		11416	100	stk	plastboks	
M01AE01	Ibuprofen	Ibuprofen	ratiopharm	Tablett	200mg		1261	20	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibuprofen	ratiopharm	Tablett	200mg		1427	100	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa	Tablett	200mg		601	50	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa	Tablett	200mg		624	500	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa	Tablett	200mg		153569	20	stk	enpac	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa	Tablett	200mg		153742	100	stk	enpac	
M01AE01	Ibuprofen	Brufen	Abbott	Tablett	400mg		132290	30	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Brufen	Abbott	Tablett	400mg		595215	100	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Brufen	Abbott	Tablett	400mg		595322	250	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Ibumetin	Nycomed Pharma	Tablett	400mg		7800	50	stk	blister-pakning	
M01AE01	Ibuprofen	Ibumetin	Nycomed Pharma	Tablett	400mg		444828	30	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Ibumetin	Nycomed Pharma	Tablett	400mg		444877	100	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Ibuprofen	ratiopharm	Tablett	400mg		1440	20	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibuprofen	ratiopharm	Tablett	400mg		1449	50	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibuprofen	ratiopharm	Tablett	400mg		1460	100	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa	Tablett	400mg		154013	50	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa	Tablett	400mg		154021	100	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa	Tablett	400mg		53827	50	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa	Tablett	400mg		53835	500	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa	Tablett	400mg		153866	20	stk	enpac	
M01AE01	Ibuprofen	Brufen	Abbott	Tablett	600mg		537746	30	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Brufen	Abbott	Tablett	600mg		537761	100	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Brufen	Abbott	Tablett	600mg		537779	250	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Brufen	Abbott	Tablett	600mg		155531	10	stk	enpac	
M01AE01	Ibuprofen	Ibumetin	Nycomed Pharma	Tablett	600mg		407205	10	stk	blister-pakning	
M01AE01	Ibuprofen	Ibumetin	Nycomed Pharma	Tablett	600mg		444885	30	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Ibumetin	Nycomed Pharma	Tablett	600mg		444901	100	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Ibuprofen	ratiopharm	Tablett	600mg		1471	30	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibuprofen	ratiopharm	Tablett	600mg		1482	100	stk	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa	Tablett	600mg		55137	10	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa	Tablett	600mg		154203	100	stk	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa	Tablett	600mg		154062	30	stk	enpac	
<i>M01AE02 Naproxen</i>											
M01AE02	Naproxen	Ledox	Weifa	Tablett	250mg		5264	100	stk	boks	
M01AE02	Naproxen	Ledox	Weifa	Tablett	250mg		439802	20	stk	enpac	
M01AE02	Naproxen	Naprosyn	Roche	Tablett	250mg		43828	20	stk	enpac	
M01AE02	Naproxen	Naprosyn	Roche	Tablett	250mg		406272	100	stk	enpac	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	NM Pharma	Tablett	250mg		141788	25	stk	boks	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	Alpharma	Tablett	250mg		94177	100	stk	boks	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	NM Pharma	Tablett	250mg		141853	100	stk	boks	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	NM Pharma	Tablett	250mg		60251	50	stk	endose	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	NM Pharma	Tablett	250mg		150961	20	stk	endose	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	NM Pharma	Tablett	250mg		486779	20	stk	endose	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	Alpharma	Tablett	250mg		2960	50	stk	endose	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	Alpharma	Tablett	250mg		544064	49	stk	endose	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	Alpharma	Tablett	250mg		444414	20	stk	enpac	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	Alpharma	Tablett	375mg		94185	30	stk	boks	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	Alpharma	Tablett	375mg		94193	100	stk	boks	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	Alpharma	Tablett	375mg		544072	49	stk	endose	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	Alpharma	Tablett	375mg		3370	50	stk	endose	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	Alpharma	Tablett	375mg		511857	10	stk	enpac	
M01AE02	Naproxen	Ledox	Weifa	Tablett	500mg		5272	10	stk	boks	
M01AE02	Naproxen	Ledox	Weifa	Tablett	500mg		5587	100	stk	boks	
M01AE02	Naproxen	Ledox	Weifa	Tablett	500mg		53652	50	stk	endose	
M01AE02	Naproxen	Naprosyn	Roche	Tablett	500mg		428318	100	stk	enpac	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	Alpharma	Tablett	500mg		94201	30	stk	boks	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	Alpharma	Tablett	500mg		94227	100	stk	boks	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	NM Pharma	Tablett	500mg		142034	100	stk	boks	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
M01AE02	Naproxen	Naproxen	NM Pharma	Tablett	500 mg		142000	50	stk	endose	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	NM Pharma	Tablett	500 mg		434019	10	stk	endose	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	Alpharma	Tablett	500 mg		3379	50	stk	endose	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	Alpharma	Tablett	500 mg		546036	49	stk	endose	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	Alpharma	Tablett	500 mg		497032	10	stk	enpac	
M01AH02	Rofecoxib	Vioxx	Orifarm AS	Tablett	12,5 mg		12946	7	stk	blisterpakning	
M01AH02	Rofecoxib	Vioxx	MSD	Tablett	12,5 mg		465229	14	stk	blisterpakning	
M01AH02	Rofecoxib	Vioxx	Orifarm AS	Tablett	12,5 mg		12940	28	stk	blisterpakning	
M01AH02	Rofecoxib	Vioxx	Orifarm AS	Tablett	12,5 mg		12951	49	stk	blisterpakning	
M01AH02	Rofecoxib	Vioxx	Orifarm AS	Tablett	12,5 mg		12962	56	stk	blisterpakning	
M01AH02	Rofecoxib	Vioxx	Orifarm AS	Tablett	12,5 mg		12973	98	stk	blisterpakning	
M01AH02	Rofecoxib	Vioxx	MSD	Tablett	12,5 mg		584144	50	stk	endose	
M01AH02	Rofecoxib	Vioxx	MSD	Tablett	12,5 mg		465047	7	stk	enpac	
M01AH02	Rofecoxib	Vioxx	MSD	Tablett	12,5 mg		465252	28	stk	enpac	
M01AH02	Rofecoxib	Vioxx	MSD	Tablett	12,5 mg		465427	98	stk	enpac	
M01AH02	Rofecoxib	Vioxx	MSD	Tablett	12,5 mg		1329	30	stk	hdpe boks	
M01AH02	Rofecoxib	Vioxx	MSD	Tablett	12,5 mg		1340	100	stk	hdpe boks	
M01AH02	Rofecoxib	Vioxx	MSD	Tablett	25 mg		465450	14	stk	blisterpakning	
M01AH02	Rofecoxib	Vioxx	Orifarm AS	Tablett	25 mg		14697	28	stk	blisterpakning	
M01AH02	Rofecoxib	Vioxx	Orifarm AS	Tablett	25 mg		14733	56	stk	blisterpakning	
M01AH02	Rofecoxib	Vioxx	Orifarm AS	Tablett	25 mg		14731	98	stk	blisterpakning	
M01AH02	Rofecoxib	Vioxx	MSD	Tablett	25 mg		584169	50	stk	endose	
M01AH02	Rofecoxib	Vioxx	MSD	Tablett	25 mg		465443	7	stk	enpac	
M01AH02	Rofecoxib	Vioxx	MSD	Tablett	25 mg		465526	28	stk	enpac	
M01AH02	Rofecoxib	Vioxx	MSD	Tablett	25 mg		465534	98	stk	enpac	
M01AH02	Rofecoxib	Vioxx	MSD	Tablett	25 mg		1196	30	stk	hdpe boks	
M01AH02	Rofecoxib	Vioxx	MSD	Tablett	25 mg		1318	100	stk	hdpe boks	
M01CB03	Auranofin	Ridaura	Goldshield	Tablett	3 mg		531400	100	stk	boks	
M01CB03	Auranofin	Ridaura	Paranova	Tablett	3 mg		564906	90	stk	enpac	
M01CB03	Auranofin	Ridaura	Farmagon	Tablett	3 mg		168427	105	stk	enpac	
M01CB03	Auranofin	Ridaura	Orifarm AS	Tablett	3 mg		10792	90	stk	plastboks	
M01CB03	Auranofin	Ridaura	Orifarm AS	Tablett	3 mg		10780	100	stk	plastboks	
M01CB03	Auranofin	Ridaura	Paranova	Tablett	3 mg		7226	100	stk	plastboks	
M02AA10	Ketoprofen	Orudis	Aventis Pharma	Gel	2,5 %		31427	60	g	tube	
M02AA10	Ketoprofen	Orudis	Euromedica	Gel	2,5 %		3894	60	g	tube	
M02AA10	Ketoprofen	Orudis	Orifarm AS	Gel	2,5 %		11183	60	g	tube	
M03BX01	Baclofen	Baklofen	NM Pharma	Tablett	10 mg		411033	50	stk	endose	
M03BX01	Baclofen	Lioresal	Novartis	Tablett	10 mg		448670	50	stk	enpac	
M03BX01	Baclofen	Baklofen	NM Pharma	Tablett	25 mg		411157	50	stk	endose	
M03BX01	Baclofen	Lioresal	Novartis	Tablett	25 mg		448688	50	stk	enpac	
M04AA01	Allopurinol	Allopur	Nycomed Pharma	Tablett	100 mg		115683	100	stk	boks	
M04AA01	Allopurinol	Arturic	Alpharma	Tablett	100 mg		509539	100	stk	boks	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	Orifarm AS	Tablett	100 mg		8902	100	stk	blisterpakning	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	GlaxoSmithKline	Tablett	100 mg		152835	100	stk	boks	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	Paranova	Tablett	100 mg		386680	100	stk	enpac	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	Sigma	Tablett	100 mg		105106	100	stk	enpac	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	Euromedica	Tablett	100 mg		588541	100	stk	enpac	
M04AA01	Allopurinol	Allopur	Nycomed Pharma	Tablett	300 mg		509117	100	stk	boks	
M04AA01	Allopurinol	Arturic	Alpharma	Tablett	300 mg		509547	100	stk	boks	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	GlaxoSmithKline	Tablett	300 mg		416412	100	stk	boks	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	Sigma	Tablett	300 mg		449488	98	stk	enpac	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	Farmagon	Tablett	300 mg		170852	98	stk	enpac	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	Euromedica	Tablett	300 mg		590984	100	stk	enpac	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	Paranova	Tablett	300 mg		386706	105	stk	enpac	
M04AA01	Allopurinol	Zyloric	Euromedica	Tablett	300 mg		119867	105	stk	enpac	
N02AX02	Tramadol	Nobligan	Grünenthal	Kapsel	50 mg		559070	20	stk	enpac	
N02AX02	Tramadol	Nobligan	Grünenthal	Kapsel	50 mg		559062	100	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
N02AX02	Tramadol	Tradolan	Lannacher	Tablett	50mg		5193	20	stk	blisterpakning	
N02AX02	Tramadol	Tradolan	Lannacher	Tablett	50mg		5146	100	stk	blisterpakning	
N02AX02	Tramadol	Tramadol	ratiopharm	Kapsel	50mg		2684	100	stk	endose	
N02AX02	Tramadol	Tramadol	ratiopharm	Kapsel	50mg		515700	20	stk	enpac	
N02AX02	Tramadol	Tramadol	GEA	Kapsel	50mg		139394	20	stk	blisterpakning	
N02AX02	Tramadol	Tramadol	GEA	Kapsel	50mg		139402	100	stk	blisterpakning	
N02AX02	Tramadol	Tramadol	GEA	Kapsel	50mg		1873	250	stk	blisterpakning	
N02AX02	Tramadol	Tramagetic	Nycomed Pharma	Kapsel	50mg		6295	20	stk	enpac	
N02AX02	Tramadol	Tramagetic	Nycomed Pharma	Kapsel	50mg		6560	100	stk	enpac	
N02BE01	Paracetamol										
N02BE01	Paracetamol	Alvedon	AstraZeneca	Stikkpille	60mg		82248	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Stikkpille	60mg		523233	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Stikkpille	60mg		454819	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Alvedon	AstraZeneca	Stikkpille	125mg		82388	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pamol	Nycomed Pharma	Stikkpille	125mg		534453	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Stikkpille	125mg		46565	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Stikkpille	125mg		503078	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Stikkpille	125mg		488478	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Alvedon	AstraZeneca	Stikkpille	250mg		488700	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pamol	Nycomed Pharma	Stikkpille	250mg		534461	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Stikkpille	250mg		163253	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Stikkpille	250mg		84970	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Stikkpille	250mg		473306	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Alvedon	AstraZeneca	Stikkpille	500mg		82404	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pamol	Nycomed Pharma	Stikkpille	500mg		534479	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Stikkpille	500mg		9522	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Stikkpille	500mg		171199	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Stikkpille	500mg		171348	50	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Stikkpille	500mg		488692	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pamol	Nycomed Pharma	Tablett	500mg		444323	20	stk	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Panam	Duranor	Tablett	500mg		89474	100	stk	boks	
N02BE01	Paracetamol	Panam	Duranor	Tablett	500mg		89532	600	stk	boks	
N02BE01	Paracetamol	Panam	Duranor	Tablett	500mg		82230	98	stk	endose	
N02BE01	Paracetamol	Panam	Duranor	Tablett	500mg		82222	20	stk	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Tablett	500mg		83865	300	stk	boks	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Tablett	500mg		409193	20	stk	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Tablett	500mg		554840	96	stk	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Tablett	500mg		3103	50	stk	boks	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Tablett	500mg		3111	100	stk	boks	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Tablett	500mg		17426	1000	stk	boks	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Tablett	500mg		575373	50	stk	endose	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Tablett	500mg		583492	500	stk	endose	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Tablett	500mg		517128	20	stk	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Tablett	500mg		100206	20	stk	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Paracetamol	Alpharma	Tablett	500mg		16529	100	stk	boks	
N02BE01	Paracetamol	Paracetamol	Alpharma	Tablett	500mg		232	20	stk	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Tablett	500mg		45500	50	stk	boks	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Tablett	500mg		45682	100	stk	boks	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Tablett	500mg		544106	49	stk	endose	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Tablett	500mg		2978	50	stk	endose	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Tablett	500mg		526749	20	stk	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Panam	Duranor	Brusetablett	500mg		488882	20	stk	ror av aluminium	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Brusetablett	500mg		402222	20	stk	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Brusetablett	500mg		489492	20	stk	boks	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Brusetablett	500mg		169052	20	stk	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Alvedon	AstraZeneca	Stikkpille	1000mg		414615	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Stikkpille	1000mg		50914	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Stikkpille	1000mg		180794	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Stikkpille	1000mg		55129	50	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Stikkpille	1000mg		488759	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Stikkpille	1000mg		137380	10	stk	eske	
N02BE01	Paracetamol	Panam	Duranor	Tablett	1000mg		488908	100	stk	boks	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Tablett	1000mg		85944	100	stk	boks	
N02BE01	Paracetamol	Alvedon	AstraZeneca	Mikstur	24mg/ml		82214	60	ml	flaske	
N02BE01	Paracetamol	Pamol	Nycomed Pharma	Mikstur	24mg/ml		534438	60	ml	flaske	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Mikstur	24mg/ml		415257	60	ml	flaske	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke Enhet	Varenr.	Antall Enhet	Pakning	Begr. byte (BB)
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Mikstur	24 mg/ml	416826	200 ml	flaske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Mikstur	24 mg/ml	522433	60 ml	flaske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Mikstur	24 mg/ml	3632	500 ml	flaske	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Mikstur	24 mg/ml	51946	60 ml	flaske	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Tablett	50 mg	10375	6 stk	blisterpakning	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Tablett	50 mg	10750	12 stk	blisterpakning	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Tablett	50 mg	10375	6 stk	blisterpakning	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Tablett	50 mg	10375	6 stk	blisterpakning	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Tablett	50 mg	10750	12 stk	blisterpakning	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Tablett	50 mg	10750	12 stk	blisterpakning	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	GlaxoSmithKline	Tablett	50 mg	574541	6 stk	enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Farmagon	Tablett	50 mg	390302	6 stk	enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	GlaxoSmithKline	Tablett	50 mg	585232	12 stk	enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Farmagon	Tablett	50 mg	390310	12 stk	enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigrane	Orifarm AS	Tablett	50 mg	10373	6 stk	blisterpakning	
N02CC01	Sumatriptan	Imigrane	Orifarm AS	Tablett	50 mg	10742	12 stk	blisterpakning	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Tablett	100 mg	10369	2 stk	blisterpakning	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Tablett	100 mg	10369	2 stk	blisterpakning	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Tablett	100 mg	10711	6 stk	blisterpakning	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Tablett	100 mg	10711	6 stk	blisterpakning	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Tablett	100 mg	10722	18 stk	blisterpakning	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Tablett	100 mg	13295	20 stk	blisterpakning	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Paranova	Tablett	100 mg	140129	2 stk	enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Farmagon	Tablett	100 mg	3627	2 stk	enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	GlaxoSmithKline	Tablett	100 mg	63339	6 stk	enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Paranova	Tablett	100 mg	98970	6 stk	enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	GlaxoSmithKline	Tablett	100 mg	574582	18 stk	enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Paranova	Tablett	100 mg	397935	18 stk	enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Farmagon	Tablett	100 mg	3683	18 stk	enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	GlaxoSmithKline	Nesespray	20 mg/dose	441451	6 ml	endosebeholder	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	GlaxoSmithKline	Nesespray	20 mg/dose	415422	18 ml	endosebeholder	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Nesespray	20 mg/dose	8921	6 ml	endose-spray	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Nesespray	20 mg/dose	8968	18 ml	endose-spray	
N02CC01	Sumatriptan	Imigrane	Orifarm AS	Nesespray	20 mg/dose	10395	6 ml	endose	
N02CC01	Sumatriptan	Imigrane	Orifarm AS	Nesespray	20 mg/dose	10484	18 ml	endose	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	GlaxoSmithKline	Injeksjonsvæske	12 mg/ml	524926	6 ml	enespray ampull (refill)	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	GlaxoSmithKline	Injeksjonsvæske	12 mg/ml	93260	1 ml	ferdigfylt sprøyte	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Injeksjonsvæske	12 mg/ml	9038	1 ml	ferdigfylt sprøyte	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Injeksjonsvæske	12 mg/ml	9248	1 ml	ferdigfylt sprøyte	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Injeksjonsvæske	12 mg/ml	9259	3 ml	ferdigfylt sprøyte	
N02CC02	Naratriptan	Naramig	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg	8893	6 stk	blisterpakning	
N02CC02	Naratriptan	Naramig	Farmagon	Tablett	2,5 mg	12794	8 stk	blisterpakning	
N02CC02	Naratriptan	Naramig	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg	11446	20 stk	blisterpakning	
N02CC02	Naratriptan	Naramig	Farmagon	Tablett	2,5 mg	12808	20 stk	blisterpakning	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enh	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
N02CC02	Naratriptan	Naramig	Farmagon	Tablett	2,5 mg		15283	4	stk	blisterpakning (enpac)	
N02CC02	Naratriptan	Naramig	GlaxoSmithKline	Tablett	2,5 mg		489963	6	stk	enpac	
N02CC02	Naratriptan	Naramig	GlaxoSmithKline	Tablett	2,5 mg		492843	18	stk	enpac	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg		10266	3	stk	blisterpakning	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	Paranova	Tablett	2,5 mg		470112	3	stk	blisterpakning	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg		10277	6	stk	blisterpakning	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	Paranova	Tablett	2,5 mg		470658	6	stk	blisterpakning	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg		10288	18	stk	blisterpakning	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	Paranova	Tablett	2,5 mg		470104	18	stk	blisterpakning	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	AstraZeneca	Tablett	2,5 mg		435578	3	stk	enpac	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	Farmagon	Tablett	2,5 mg		4652	3	stk	enpac	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	AstraZeneca	Tablett	2,5 mg		435594	6	stk	enpac	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	Farmagon	Tablett	2,5 mg		4741	6	stk	enpac	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	AstraZeneca	Tablett	2,5 mg		435610	18	stk	enpac	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	Farmagon	Tablett	2,5 mg		4752	18	stk	enpac	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	AstraZeneca	Smeltetablett	2,5 mg		184143	2	stk	blisterpakning	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig rapimelt	AstraZeneca	Smeltetablett	2,5 mg		184432	6	stk	blisterpakning	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig rapimelt	AstraZeneca	Smeltetablett	2,5 mg		551408	12	stk	blisterpakning	
N03AE01	Clonazepam	Rivotril	Orifarm AS	Tablett	0,5 mg		11413	150	stk	blisterpakning	
N03AE01	Clonazepam	Rivotril	Roche	Tablett	0,5 mg		593392	150	stk	boks	
N03AE01	Clonazepam	Rivotril	Orifarm AS	Tablett	0,5 mg		11402	150	stk	glassbeholder	
N03AE01	Clonazepam	Rivotril	Orifarm AS	Tablett	2 mg		11391	105	stk	blisterpakning	
N03AE01	Clonazepam	Rivotril	Roche	Tablett	2 mg		593434	100	stk	boks	
N03AE01	Clonazepam	Rivotril	Paranova	Tablett	2 mg		535963	100	stk	boks	
N03AF01	Carbamazepine	Karbamazepin	NM Pharma	Tablett	100 mg		412734	100	stk	boksBB	
N03AF01	Carbamazepine	Tegretol	Novartis	Tablett	100 mg		119198	100	stk	enpacBB	
N03AF01	Carbamazepine	Karbamazepin	NM Pharma	Tablett	200 mg		486654	200	stk	boksBB	
N03AF01	Carbamazepine	Karbamazepin	NM Pharma	Tablett	200 mg		430736	50	stk	endoseBB	
N03AF01	Carbamazepine	Tegretol	Orifarm AS	Tablett	200 mg		10800	50	stk	blisterpakning	
N03AF01	Carbamazepine	Tegretol	Orifarm AS	Tablett	200 mg		10888	200	stk	blisterpakning	
N03AF01	Carbamazepine	Tegretol	Novartis	Tablett	200 mg		158287	50	stk	enpacBB	
N03AF01	Carbamazepine	Tegretol	Novartis	Tablett	200 mg		40287	200	stk	enpacBB	
N03AF01	Carbamazepine	Tegretol	Paranova	Tablett	200 mg		442657	200	stk	enpacBB	
N03AF01	Carbamazepine	Trimonil	Desitin	Tablett	200 mg		531988	50	stk	enpacBB	
N03AF01	Carbamazepine	Trimonil	Desitin	Tablett	200 mg		532002	200	stk	enpacBB	
N03AF01	Carbamazepine	Tegretol	Novartis	Mikstur	20 mg/ml		533333	250	ml	flaskeBB	
N03AF01	Carbamazepine	Tegretol	Novartis	Mikstur	20 mg/ml		414789	300	ml	flaskeBB	
N03AF01	Carbamazepine	Trimonil	Desitin	Mikstur	20 mg/ml		531970	250	ml	glassflaskeBB av mørkt glass	
N03AG01	Valproic acid	Deprakine	Sanofi-Synthélabo	Mikstur	60 mg/ml		105239	200	ml	flaskeBB	
N03AG01	Valproic acid	Orfiril	Desitin	Mikstur	60 mg/ml		188631	250	ml	flaskeBB	
N03AG01	Valproic acid	Orfiril	Desitin	Mikstur	60 mg/ml		51144	500	ml	flaskeBB	
N03AG04	Vigabatrin	Sabrillex	Orifarm AS	Tablett	500 mg		9515	100	stk	blisterpakning	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
N03AG04	Vigabatrin	Sabrilix	Orifarm AS	Tablett	500 mg		9526	200	stk	blisterpakning	
N03AG04	Vigabatrin	Sabrilix	Aventis Pharma	Tablett	500 mg		539031	100	stk	enpac	
N03AG04	Vigabatrin	Sabrilix	Paranova	Tablett	500 mg		574608	100	stk	enpac	
N03AG04	Vigabatrin	Sabrilix	Euromedica	Tablett	500 mg		588442	100	stk	enpac	
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	GEA	Kapsel	100 mg		15802	50	stk	plastboksBB	
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	GEA	Kapsel	100 mg		15811	100	stk	plastboksBB	
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Pfizer	Kapsel	100 mg		148460	100	stk	blister-BB pakning	
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	GEA	Kapsel	300 mg		13719	50	stk	plastboksBB	
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	GEA	Kapsel	300 mg		13739	100	stk	plastboksBB	
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	NM Pharma	Kapsel	300 mg		14195	100	stk	blister-BB pakning	
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	PLIVA	Kapsel	300 mg		9677	50	stk	plastboksBB	
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	PLIVA	Kapsel	300 mg		9691	100	stk	plastboksBB	
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	ratiopharm	Kapsel	300 mg		12747	50	stk	blister-BB pakning	
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	ratiopharm	Kapsel	300 mg		12966	100	stk	endose-BB pakning	
N03AX12	Gabapentin	Neuril	ALTERNOVA	Kapsel	300 mg		9199	50	stk	enpacBB	
N03AX12	Gabapentin	Neuril	ALTERNOVA	Kapsel	300 mg		9420	100	stk	enpacBB	
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Paranova	Kapsel	300 mg		1787	100	stk	blister-BB pakning	
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Orifarm AS	Kapsel	300 mg		6335	50	stk	blister-BB pakning	
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Orifarm AS	Kapsel	300 mg		6371	100	stk	blister-BB pakning	
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Pfizer	Kapsel	300 mg		502724	50	stk	enpacBB	
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Euromedica	Kapsel	300 mg		4894	50	stk	enpacBB	
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Pfizer	Kapsel	300 mg		97790	100	stk	enpacBB	
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Euromedica	Kapsel	300 mg		4961	100	stk	enpacBB	
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	GEA	Kapsel	400 mg		13741	50	stk	plastboksBB	
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	GEA	Kapsel	400 mg		13752	100	stk	plastboksBB	
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	NM Pharma	Kapsel	400 mg		14206	100	stk	blister-BB pakning	
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	PLIVA	Kapsel	400 mg		9713	100	stk	plastboksBB	
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	ratiopharm	Kapsel	400 mg		12977	50	stk	blister-BB pakning	
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	ratiopharm	Kapsel	400 mg		12988	100	stk	endose-BB pakning	
N03AX12	Gabapentin	Neuril	ALTERNOVA	Kapsel	400 mg		15484	50	stk	enpacBB	
N03AX12	Gabapentin	Neuril	ALTERNOVA	Kapsel	400 mg		9433	100	stk	enpacBB	
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Paranova	Kapsel	400 mg		1005	100	stk	blister-BB pakning	
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Orifarm AS	Kapsel	400 mg		4993	50	stk	blister-BB pakning	
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Orifarm AS	Kapsel	400 mg		5104	100	stk	blister-BB pakning	
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Pfizer	Kapsel	400 mg		502781	50	stk	enpacBB	
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Euromedica	Kapsel	400 mg		4972	50	stk	enpacBB	
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Pfizer	Kapsel	400 mg		97816	100	stk	enpacBB	
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Euromedica	Kapsel	400 mg		4983	100	stk	enpacBB	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor										
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	MSD	Tablett	10 mg/100 mg		87189	100	stk	boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Paranova	Tablett	10 mg/100 mg		178608	100	stk	boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Madopar	Roche	Kapsel	25 mg/100 mg		580845	100	stk	boks	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke Enhet	Varenr.	Antall Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Madopar	Paranova	Kapsel	25 mg/100 mg	56507	100 stk	boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Madopar	Farmagon	Kapsel	25 mg/100 mg	166371	100 stk	boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Modopar 25/100	Orifarm AS	Kapsel	25 mg/100 mg	10198	120 stk	plastboks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Madopar depot	Roche	Depotkapsel	25 mg/100 mg	167650	100 stk	boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Madopar depot	Paranova	Depotkapsel	25 mg/100 mg	536003	100 stk	boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	MSD	Tablett	25 mg/100 mg	24018	100 stk	boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Paranova	Tablett	25 mg/100 mg	178616	100 stk	boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Farmagon	Tablett	25 mg/100 mg	170035	100 stk	boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Euromedica	Tablett	25 mg/100 mg	397547	100 stk	enpac	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Paranova	Tablett	25 mg/100 mg	2419	100 stk	enpac	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Sigma	Tablett	25 mg/100 mg	10246	100 stk	enpac	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Orifarm AS	Tablett	25 mg/100 mg	9367	100 stk	glassboks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet 25/100	Orifarm AS	Tablett	25 mg/100 mg	11097	100 stk	blisterpakning	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Madopar	Roche	Tablett	50 mg/200 mg	522524	100 stk	boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Madopar	Paranova	Tablett	50 mg/200 mg	56515	100 stk	boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Madopar	Orifarm AS	Tablett	50 mg/200 mg	9771	100 stk	glass	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet depot	Orifarm AS	Depottablett	50 mg/200 mg	11185	100 stk	blisterpakning	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet depot	MSD	Depottablett	50 mg/200 mg	479626	100 stk	boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet depot	MSD	Depottablett	50 mg/200 mg	559716	49 stk	endose	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet depot	Paranova	Depottablett	50 mg/200 mg	102780	100 stk	enpac	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet depot	Sigma	Depottablett	50 mg/200 mg	10351	100 stk	glassbeholder	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet depot	Orifarm AS	Depottablett	50 mg/200 mg	9445	100 stk	glassbeholder	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Orifarm AS	Tablett	25 mg/250 mg	9773	30 stk	blisterpakning	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Orifarm AS	Tablett	25 mg/250 mg	10038	100 stk	blisterpakning	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	MSD	Tablett	25 mg/250 mg	590711	30 stk	boks	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	MSD	Tablett	25 mg/250 mg		87197	100	stk	boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Euromedica	Tablett	25 mg/250 mg		425017	100	stk	enpac	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Paranova	Tablett	25 mg/250 mg		178624	100	stk	enpac	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Sigma	Tablett	25 mg/250 mg		498840	100	stk	enpac	
N04BC01	Bromocriptine	Parlodel	Paranova	Kapsel	5 mg		168435	100	stk	blisterpakning	
N04BC01	Bromocriptine	Parlodel	Novartis	Kapsel	5 mg		267533	100	stk	boks	
N04BC01	Bromocriptine	Parlodel	Paranova	Kapsel	5 mg		170944	105	stk	enpac	
N04BC01	Bromocriptine	Parlodel	Farmagon	Kapsel	5 mg		166868	100	stk	glass	
N04BC04	Ropinirole	Requip	GlaxoSmithKline	Tablett	1 mg		436220	21	stk	enpac	
N04BC04	Ropinirole	Requip	GlaxoSmithKline	Tablett	1 mg		436238	84	stk	enpac	
N04BC04	Ropinirole	Requip	Euromedica	Tablett	1 mg		17300	84	stk	plastboks	
N04BC04	Ropinirole	Requip	GlaxoSmithKline	Tablett	2 mg		436246	21	stk	enpac	
N04BC04	Ropinirole	Requip	GlaxoSmithKline	Tablett	2 mg		436279	84	stk	enpac	
N04BC04	Ropinirole	Requip	Euromedica	Tablett	2 mg		17263	84	stk	plastboks	
N04BC04	Ropinirole	Requip	GlaxoSmithKline	Tablett	5 mg		436287	21	stk	enpac	
N04BC04	Ropinirole	Requip	GlaxoSmithKline	Tablett	5 mg		436295	84	stk	enpac	
N04BC04	Ropinirole	Requip	Euromedica	Tablett	5 mg		17278	84	stk	plastboks	
N04BD01	Selegiline	Eldepryl	Orion	Tablett	5 mg		47290	100	stk	boksBB	
N04BD01	Selegiline	Selegilin	NM Pharma	Tablett	5 mg		48520	100	stk	boksBB	
N04BD01	Selegiline	Selegilin	Alpharma	Tablett	5 mg		395137	100	stk	enpacBB	
N04BD01	Selegiline	Eldepryl	Orion	Tablett	10 mg		476192	100	stk	boksBB	
N04BD01	Selegiline	Selegilin	NM Pharma	Tablett	10 mg		48611	100	stk	boksBB	
N04BD01	Selegiline	Selegilin	Alpharma	Tablett	10 mg		395129	100	stk	enpacBB	
N05AD01	Haloperidol	Haldol	Janssen-Cilag	Tablett	1 mg		436915	100	stk	enpac	
N05AD01	Haloperidol	Haldol	Paranova	Tablett	1 mg		140103	100	stk	enpac	
N05AD01	Haloperidol	Haldol	Sigma	Tablett	1 mg		449173	100	stk	enpac	
N05AH02	Clozapine	Clozapine	Alpharma	Tablett	25 mg		4322	100	stk	boks	
N05AH02	Clozapine	Clozapine	Alpharma	Tablett	25 mg		3280	50	stk	endose	
N05AH02	Clozapine	Clozapine	Alpharma	Tablett	25 mg		63180	100	stk	enpac	
N05AH02	Clozapine	Leponex	Novartis	Tablett	25 mg		30635	100	stk	boks	
N05AH02	Clozapine	Leponex	Sigma	Tablett	25 mg		8684	100	stk	enpac	
N05AH02	Clozapine	Clozapine	Alpharma	Tablett	100 mg		4239	100	stk	boks	
N05AH02	Clozapine	Clozapine	Alpharma	Tablett	100 mg		3323	50	stk	endose	
N05AH02	Clozapine	Clozapine	Alpharma	Tablett	100 mg		63255	100	stk	enpac	
N05AH02	Clozapine	Leponex	Orifarm AS	Tablett	100 mg		9036	100	stk	blisterpakning	
N05AH02	Clozapine	Leponex	Orifarm AS	Tablett	100 mg		9237	300	stk	blisterpakning	
N05AH02	Clozapine	Leponex	Novartis	Tablett	100 mg		30627	100	stk	boks	
N05AH02	Clozapine	Leponex	Paranova	Tablett	100 mg		131474	100	stk	enpac	
N05AH02	Clozapine	Leponex	Cross Pharma	Tablett	100 mg		86496	100	stk	enpac	
N05AH02	Clozapine	Leponex	Sigma	Tablett	100 mg		1419	100	stk	enpac	
N05AH02	Clozapine	Leponex	Farmagon	Tablett	100 mg		166355	100	stk	enpac	
N05AH02	Clozapine	Leponex	Euromedica	Tablett	100 mg		404947	100	stk	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Lilly	Tablett	5 mg		128058	28	stk	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Euromedica	Tablett	5 mg		120352	28	stk	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Sigma	Tablett	5 mg		44404	28	stk	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Farmagon	Tablett	5 mg		438952	28	stk	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Paranova	Tablett	5 mg		492850	28	stk	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Orifarm AS	Tablett	7,5 mg		5417	56	stk	blisterpakning	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Farmagon	Tablett	7,5 mg		1162	56	stk	blisterpakning	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Lilly	Tablett	7,5 mg		129098	56	stk	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Euromedica	Tablett	7,5 mg		120808	56	stk	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Paranova	Tablett	7,5 mg		469221	56	stk	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Farmagon	Tablett	10 mg		502757	28	stk	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Lilly	Tablett	10 mg		129106	56	stk	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Euromedica	Tablett	10 mg		120816	56	stk	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Paranova	Tablett	10 mg		4903	56	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Farmagon	Tablett	10 mg		502856	56	stk	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Sigma	Tablett	10 mg		44750	56	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Cross Pharma	Tablett	1 mg		8144	20	stk	blisterpakning	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Cross Pharma	Tablett	1 mg		561506	60	stk	blisterpakning	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Orifarm AS	Tablett	1 mg		9144	20	stk	blisterpakning	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Orifarm AS	Tablett	1 mg		9453	60	stk	blisterpakning	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Janssen-Cilag	Tablett	1 mg		567263	20	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Farmagon	Tablett	1 mg		468652	20	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Euromedica	Tablett	1 mg		1166	20	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Paranova	Tablett	1 mg		460469	20	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Janssen-Cilag	Tablett	1 mg		99036	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Euromedica	Tablett	1 mg		1387	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Paranova	Tablett	1 mg		553628	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Farmagon	Tablett	1 mg		468694	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Orifarm AS	Tablett	2 mg		12426	60	stk	blisterbrett	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Janssen-Cilag	Tablett	2 mg		567511	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Farmagon	Tablett	2 mg		468751	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Sigma	Tablett	2 mg		592667	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Euromedica	Tablett	2 mg		975	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Cross Pharma	Tablett	2 mg		561514	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Paranova	Tablett	2 mg		44438	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Janssen-Cilag	Tablett	3 mg		567529	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Farmagon	Tablett	3 mg		468769	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Euromedica	Tablett	3 mg		987	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Cross Pharma	Tablett	3 mg		561522	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Paranova	Tablett	3 mg		44297	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Orifarm AS	Tablett	4 mg		9466	60	stk	blisterpakning	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Orifarm AS	Tablett	4 mg		9466	60	stk	blisterpakning	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Janssen-Cilag	Tablett	4 mg		567537	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Farmagon	Tablett	4 mg		469064	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Euromedica	Tablett	4 mg		998	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Cross Pharma	Tablett	4 mg		561530	60	stk	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Paranova	Tablett	4 mg		44503	60	stk	enpac	
N05BA01	Diazepam	Stesolid	Alpharma	Tablett	2 mg		37044	25	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Stesolid	Alpharma	Tablett	2 mg		37499	50	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Stesolid	Alpharma	Tablett	2 mg		37523	100	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma	Tablett	2 mg		446906	20	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma	Tablett	2 mg		446914	50	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma	Tablett	2 mg		446922	100	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma	Tablett	2 mg		2984	50	stk	endose	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma	Tablett	2 mg		568261	98	stk	endose	
N05BA01	Diazepam	Stesolid	Alpharma	Tablett	5 mg		161943	25	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Stesolid	Alpharma	Tablett	5 mg		161968	50	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Stesolid	Alpharma	Tablett	5 mg		162032	100	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Valium	Roche	Tablett	5 mg		154112	25	stk	enpac	
N05BA01	Diazepam	Valium	Roche	Tablett	5 mg		154104	100	stk	enpac	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma	Tablett	5 mg		446948	20	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma	Tablett	5 mg		446955	50	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma	Tablett	5 mg		446963	100	stk	boks	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma	Tablett	5 mg		3018	50	stk	endose	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma	Tablett	5 mg		568279	98	stk	endose	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	10 mg		569376	49	stk	endose	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	10 mg		2959	50	stk	endose	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	10 mg		195479	30	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	10 mg		141499	50	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	10 mg		141507	100	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia	Tablett	10 mg		425058	49	stk	endose	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia	Tablett	10 mg		407981	25	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia	Tablett	10 mg		407999	100	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	15 mg		568295	98	stk	endose	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	15 mg		3345	50	stk	endose	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	15 mg		195511	30	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	15 mg		141713	50	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	15 mg		141804	100	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia	Tablett	15 mg		423186	49	stk	endose	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia	Tablett	15 mg		400432	25	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia	Tablett	15 mg		400424	100	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	25 mg		568303	98	stk	endose	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	25 mg		3356	50	stk	endose	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	25 mg		195818	30	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia	Tablett	25 mg		400200	250	stk	dose-dispensersingspakning	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia	Tablett	25 mg		479006	49	stk	endose	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia	Tablett	25 mg		400267	25	stk	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia	Tablett	25 mg		400259	100	stk	enpac	
N05BA12	Alprazolam										
N05BA12	Alprazolam	Alprazolam	ratiopharm	Tablett	0,25 mg		13671	30	stk	blisterpakning	
N05BA12	Alprazolam	Alprazolam	ratiopharm	Tablett	0,25 mg		13687	100	stk	blisterpakning	
N05BA12	Alprazolam	Xanor	Pharmacia	Tablett	0,25 mg		77040	30	stk	enpac	
N05BA12	Alprazolam	Xanor	Pharmacia	Tablett	0,25 mg		77057	100	stk	enpac	
N05BA12	Alprazolam	Alprazolam	ratiopharm	Tablett	0,5 mg		13704	30	stk	blisterpakning	
N05BA12	Alprazolam	Alprazolam	ratiopharm	Tablett	0,5 mg		13709	100	stk	blisterpakning	
N05BA12	Alprazolam	Xanor	Pharmacia	Tablett	0,5 mg		77065	30	stk	enpac	
N05BA12	Alprazolam	Xanor	Pharmacia	Tablett	0,5 mg		77073	100	stk	enpac	
N05BA12	Alprazolam	Alprazolam	ratiopharm	Tablett	1 mg		10545	20	stk	blisterpakning	
N05BA12	Alprazolam	Alprazolam	ratiopharm	Tablett	1 mg		13715	100	stk	blisterpakning	
N05BA12	Alprazolam	Xanor	Pharmacia	Tablett	1 mg		164699	20	stk	enpac	
N05BA12	Alprazolam	Xanor	Pharmacia	Tablett	1 mg		134809	100	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone										
N05BE01	Buspirone	Buspar	Orifarm AS	Tablett	5 mg		10092	30	stk	blisterpakning	
N05BE01	Buspirone	Buspar	Orifarm AS	Tablett	5 mg		10252	100	stk	blisterpakning	
N05BE01	Buspirone	Buspar	Bristol-Myers Squibb	Tablett	5 mg		435768	30	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Buspar	Bristol-Myers Squibb	Tablett	5 mg		435800	100	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Buspiron	NM Pharma	Tablett	5 mg		173310	100	stk	endose	
N05BE01	Buspirone	Buspiron	Alpharma	Tablett	5 mg		12012	50	stk	endose	
N05BE01	Buspirone	Buspiron	Alpharma	Tablett	5 mg		12406	30	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Buspiron	Alpharma	Tablett	5 mg		12417	100	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Stesiron	Alpharma	Tablett	5 mg		5915	50	stk	endose	
N05BE01	Buspirone	Stesiron	Alpharma	Tablett	5 mg		106682	30	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Stesiron	Alpharma	Tablett	5 mg		107292	100	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Buspar	Orifarm AS	Tablett	10 mg		9468	30	stk	blisterpakning	
N05BE01	Buspirone	Buspar	Orifarm AS	Tablett	10 mg		9479	100	stk	blisterpakning	
N05BE01	Buspirone	Buspar	Bristol-Myers Squibb	Tablett	10 mg		435826	30	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Buspar	Euromedica	Tablett	10 mg		2158	30	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Buspar	Bristol-Myers Squibb	Tablett	10 mg		435834	100	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Buspar	Paranova	Tablett	10 mg		502039	100	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Buspar	Euromedica	Tablett	10 mg		2184	100	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Buspiron	NM Pharma	Tablett	10 mg		173518	100	stk	endose	
N05BE01	Buspirone	Buspiron	Alpharma	Tablett	10 mg		12023	50	stk	endose	
N05BE01	Buspirone	Buspiron	Alpharma	Tablett	10 mg		12428	30	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Buspiron	Alpharma	Tablett	10 mg		12439	100	stk	enpac	
N05BE01	Buspirone	Stesiron	Alpharma	Tablett	10 mg		5982	50	stk	endose	
N05BE01	Buspirone	Stesiron	Alpharma	Tablett	10 mg		107649	30	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
N05BE01	Buspirone	Stesiron Alpharma	Alpharma	Tablett	10 mg		107854	100	stk	enpac	
<i>N05CD02</i>	<i>Nitrazepam</i>										
N05CD02	Nitrazepam	Apodorm	Alpharma	Tablett	5 mg	30700		100	stk	boks	
N05CD02	Nitrazepam	Apodorm	Alpharma	Tablett	5 mg	568345		98	stk	endose	
N05CD02	Nitrazepam	Apodorm	Alpharma	Tablett	5 mg	3391		50	stk	endose	
N05CD02	Nitrazepam	Apodorm	Alpharma	Tablett	5 mg	436170		20	stk	enpac	
N05CD02	Nitrazepam	Apodorm	Alpharma	Tablett	5 mg	592063		50	stk	enpac	
N05CD02	Nitrazepam	Mogadon	MediLink	Tablett	5 mg	173070		100	stk	boks	
N05CD02	Nitrazepam	Mogadon	MediLink	Tablett	5 mg	173096		10	stk	enpac	
N05CD02	Nitrazepam	Mogadon	MediLink	Tablett	5 mg	173088		50	stk	enpac	
<i>N05CD03</i>	<i>Flunitrazepam</i>										
N05CD03	Flunitrazepam	Flunipam	Alpharma	Tablett	1 mg	385849		49	stk	endose	
N05CD03	Flunitrazepam	Flunipam	Alpharma	Tablett	1 mg	3450		50	stk	endose	
N05CD03	Flunitrazepam	Flunipam	Alpharma	Tablett	1 mg	554774		10	stk	enpac	
N05CD03	Flunitrazepam	Flunipam	Alpharma	Tablett	1 mg	409326		30	stk	enpac	
N05CD03	Flunitrazepam	Rohypnol	Roche	Tablett	1 mg	512251		10	stk	enpac	
N05CD03	Flunitrazepam	Rohypnol	Roche	Tablett	1 mg	112466		30	stk	enpac	
<i>N05CF01</i>	<i>Zopiclone</i>										
N05CF01	Zopiclone	Imovane	Aventis Pharma	Tablett	5 mg	85852		10	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Imovane	Aventis Pharma	Tablett	5 mg	85860		30	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Imovane	Aventis Pharma	Tablett	5 mg	85878		100	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclon	ratiopharm	Tablett	5 mg	2628		100	stk	endose	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclon	ratiopharm	Tablett	5 mg	2606		10	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclon	ratiopharm	Tablett	5 mg	2617		30	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclone	Alpharma	Tablett	5 mg	5994		50	stk	endose	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclone	Alpharma	Tablett	5 mg	454868		10	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclone	Alpharma	Tablett	5 mg	47753		30	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclone	Alpharma	Tablett	5 mg	47779		100	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiklon	NM Pharma	Tablett	5 mg	173765		10	stk	blisterpakning	
N05CF01	Zopiclone	Zopiklon	NM Pharma	Tablett	5 mg	173856		30	stk	blisterpakning	
N05CF01	Zopiclone	Zopiklon	NM Pharma	Tablett	5 mg	174508		250	stk	boks	
N05CF01	Zopiclone	Zopiklon	NM Pharma	Tablett	5 mg	173872		100	stk	endose	
N05CF01	Zopiclone	Imovane	Orifarm AS	Tablett	7,5 mg	8897		30	stk	blisterpakning	
N05CF01	Zopiclone	Imovane	Orifarm AS	Tablett	7,5 mg	9195		100	stk	blisterpakning	
N05CF01	Zopiclone	Imovane	Aventis Pharma	Tablett	7,5 mg	87304		10	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Imovane	Aventis Pharma	Tablett	7,5 mg	87312		30	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Imovane	Aventis Pharma	Tablett	7,5 mg	87320		100	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclon	ratiopharm	Tablett	7,5 mg	2595		100	stk	endose	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclon	ratiopharm	Tablett	7,5 mg	2567		10	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclon	ratiopharm	Tablett	7,5 mg	2581		30	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclone	Alpharma	Tablett	7,5 mg	6005		50	stk	endose	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclone	Alpharma	Tablett	7,5 mg	455121		10	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclone	Alpharma	Tablett	7,5 mg	47787		30	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiclone	Alpharma	Tablett	7,5 mg	47829		100	stk	enpac	
N05CF01	Zopiclone	Zopiklon	NM Pharma	Tablett	7,5 mg	174516		10	stk	blisterpakning	
N05CF01	Zopiclone	Zopiklon	NM Pharma	Tablett	7,5 mg	174615		30	stk	blisterpakning	
N05CF01	Zopiclone	Zopiklon	NM Pharma	Tablett	7,5 mg	175463		250	stk	boks	
N05CF01	Zopiclone	Zopiklon	NM Pharma	Tablett	7,5 mg	175075		100	stk	endose	
<i>N05CF02</i>	<i>Zolpidem</i>										
N05CF02	Zolpidem	Stilnoct	Synthélabo	Tablett	5 mg	585521		10	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Stilnoct	Sanofi-Synthélabo	Tablett	5 mg	396028		10	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Stilnoct	Synthélabo	Tablett	5 mg	585539		30	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Stilnoct	Sanofi-Synthélabo	Tablett	5 mg	396036		30	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Stilnoct	Synthélabo	Tablett	5 mg	396044		100	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Alpharma	Tablett	5 mg	8313		10	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Alpharma	Tablett	5 mg	8335		30	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Alpharma	Tablett	5 mg	8324		100	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Biochemie	Tablett	5 mg	8548		10	stk	blisterpakning	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Biochemie	Tablett	5 mg	8758		30	stk	blisterpakning	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Biochemie	Tablett	5 mg	8769		100	stk	blisterpakning	
N05CF02	Zolpidem	Stilnoct	Synthélabo	Tablett	10 mg	585455		10	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Stilnoct	Sanofi-Synthélabo	Tablett	10 mg	395996		10	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enh	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
N05CF02	Zolpidem	Stilnoct	Synthelabo	Tablett	10mg		585497	30	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Stilnoct	Synthelabo	Tablett	10mg		450775	100	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Alpharma	Tablett	10mg		7883	10	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Alpharma	Tablett	10mg		8302	30	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Alpharma	Tablett	10mg		8291	100	stk	enpac	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Biochemie	Tablett	10mg		8791	10	stk	blisterpakning	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Biochemie	Tablett	10mg		8802	30	stk	blisterpakning	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Biochemie	Tablett	10mg		8815	100	stk	blisterpakning	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	GEA	Tablett	10mg		6152	10	stk	blisterpakning	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	GEA	Tablett	10mg		6200	30	stk	blisterpakning	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	GEA	Tablett	10mg		6224	100	stk	blisterpakning	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Euromedica	Tablett	10mg		11070	30	stk	blister-BB pakning	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Euromedica	Tablett	10mg		11081	100	stk	blister-BB pakning	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Novartis	Tablett	10mg		448969	30	stk	enpacBB	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Novartis	Tablett	10mg		448977	100	stk	enpacBB	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Sigma	Tablett	10mg		476234	100	stk	enpacBB	
N06AA04	Clomipramine	Klomi-pramin	NM Pharma	Tablett	10mg		66563	100	stk	boksBB	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Orifarm AS	Tablett	25mg		9568	30	stk	blister-BB pakning	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Euromedica	Tablett	25mg		10915	30	stk	blister-BB pakning	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Orifarm AS	Tablett	25mg		9574	100	stk	blister-BB pakning	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Euromedica	Tablett	25mg		11048	100	stk	blister-BB pakning	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Orifarm AS	Tablett	25mg		9585	200	stk	blister-BB pakning	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Euromedica	Tablett	25mg		11059	200	stk	blister-BB pakning	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Novartis	Tablett	25mg		417196	200	stk	boksBB	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Novartis	Tablett	25mg		121574	30	stk	enpacBB	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Novartis	Tablett	25mg		121582	100	stk	enpacBB	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Sigma	Tablett	25mg		476341	100	stk	enpacBB	
N06AA04	Clomipramine	Anafranil	Sigma	Tablett	25mg		46979	200	stk	enpacBB	
N06AA04	Clomipramine	Klomi-pramin	NM Pharma	Tablett	25mg		66621	100	stk	boksBB	
N06AA04	Clomipramine	Klomi-pramin	NM Pharma	Tablett	25mg		66571	30	stk	endoseBB	
N06AA06	Trimipramine	Surmontil	Orifarm AS	Tablett	25mg		11832	100	stk	blisterpakning	
N06AA06	Trimipramine	Surmontil	Aventis Pharma	Tablett	25mg		494013	100	stk	boks	
N06AA06	Trimipramine	Surmontil	Paranova	Tablett	25mg		386359	100	stk	enpac	
N06AA06	Trimipramine	Surmontil	Euromedica	Tablett	25mg		3778	100	stk	enpac	
N06AA12	Doxepin	Sinequan	Paranova	Kapsel	25mg		9621	100	stk	boks	
N06AA12	Doxepin	Sinequan	Pfizer	Kapsel	25mg		119834	30	stk	enpac	
N06AA12	Doxepin	Sinequan	Pfizer	Kapsel	25mg		448787	100	stk	enpac	
N06AA12	Doxepin	Sinequan	Euromedica	Kapsel	25mg		12678	100	stk	glassflaske	
N06AB03	Fluoxetine	Fluoxetin	NM Pharma	Kapsel	20mg		499244	100	stk	boks	
N06AB03	Fluoxetine	Fluoxetin	ratiopharm	Kapsel	20mg		5509	100	stk	endose	
N06AB03	Fluoxetine	Fluoxetin	ratiopharm	Kapsel	20mg		5382	30	stk	endose	
N06AB03	Fluoxetine	Fluoxetin	NM Pharma	Kapsel	20mg		417295	30	stk	enpac	
N06AB03	Fluoxetine	Fluoxetin	Farmagon	Kapsel	20mg		7636	30	stk	enpac	
N06AB03	Fluoxetine	Fluoxetin	Farmagon	Kapsel	20mg		7664	100	stk	enpac	
N06AB03	Fluoxetine	Fluoxetin	ratiopharm	Oppløselig tablett	20mg		2762	30	stk	endose	
N06AB03	Fluoxetine	Fluoxetin	ratiopharm	Oppløselig tablett	20mg		2794	100	stk	endose	
N06AB03	Fluoxetine	Fontex	Lilly	Oppløselig tablett	20mg		444315	30	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
N06AB03	Fluoxetine	Fontex	Lilly	Oppløselig tablett	20mg		434852	100	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Apertia	Lundbeck	Tablett	10mg		127738	28	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	Lundbeck	Tablett	10mg	159558		28	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	Lundbeck	Tablett	10mg	158923		98	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	ratiopharm	Tablett	10mg	9053		28	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Biochemie	Tablett	10mg	8842		30	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Biochemie	Tablett	10mg	8900		100	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Biochemie	Tablett	10mg	8911		250	stk	cont./dose disp.	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	GEA	Tablett	10mg	9320		28	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	GEA	Tablett	10mg	9706		98	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Desital	Desitin	Tablett	10mg	8829		28	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Desital	Desitin	Tablett	10mg	9006		98	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Redoxamin	Lundbeck	Tablett	10mg			28	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Sepram	Lundbeck	Tablett	10mg	129569		28	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Apertia	Lundbeck	Tablett	20mg	8920		28	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Apertia	Lundbeck	Tablett	20mg	9357		98	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Apertia	Lundbeck	Tablett	20mg	127860		250	stk	plastboks	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	Lundbeck	Tablett	20mg	577221		250	stk	boks	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	Lundbeck	Tablett	20mg	410555		49	stk	endose	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	Lundbeck	Tablett	20mg	159632		28	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	Arrow	Tablett	20mg	3070		28	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	Farmagon	Tablett	20mg	521310		28	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	Lundbeck	Tablett	20mg	159194		98	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	Farmagon	Tablett	20mg	521328		98	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	Paranova	Tablett	20mg	439000		98	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	Arrow	Tablett	20mg	867		98	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	NM Pharma	Tablett	20mg	11193		28	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	NM Pharma	Tablett	20mg	11241		98	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	ratiopharm	Tablett	20mg	9329		250	stk	boks	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	ratiopharm	Tablett	20mg	9318		100	stk	endose	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	ratiopharm	Tablett	20mg	9296		28	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Farmagon	Tablett	20mg	5086		98	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	ratiopharm	Tablett	20mg	9307		98	stk	enpac	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Biochemie	Tablett	20mg	8964		30	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Biochemie	Tablett	20mg	8962		250	stk	cont./dose disp.	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Biochemie	Tablett	20mg	8942		100	stk	endosepakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	GEA	Tablett	20mg	9717		28	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	GEA	Tablett	20mg	9728		56	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	GEA	Tablett	20mg	9739		98	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	GEA	Tablett	20mg	10679		250	stk	boks	
N06AB04	Citalopram	Desital	Desitin	Tablett	20mg	9017		28	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Desital	Desitin	Tablett	20mg	9028		98	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Desital	Desitin	Tablett	20mg	9039		250	stk	plastboks	
N06AB04	Citalopram	Redoxamin	Lundbeck	Tablett	20mg			28	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Redoxamin	Lundbeck	Tablett	20mg			98	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Redoxamin	Lundbeck	Tablett	20mg			250	stk	plastboks	
N06AB04	Citalopram	Sepram	Lundbeck	Tablett	20mg	10298		28	stk	blisterpakning	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
N06AB04	Citalopram	Sepram	Lundbeck	Tablett	20mg		10603	98	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Sepram	Lundbeck	Tablett	20mg		130484	250	stk	plastboks	
N06AB04	Citalopram	Citalopram Biochemie	Biochemie	Tablett	40mg		8978	30	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram Biochemie	Biochemie	Tablett	40mg		8986	100	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram GEA	GEA	Tablett	40mg		9750	28	stk	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram GEA	GEA	Tablett	40mg		9772	98	stk	blisterpakning	
<i>N06AB05 Paroxetine</i>											
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	NM Pharma	Tablett	20mg		5995	20	stk	boks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	NM Pharma	Tablett	20mg		6040	60	stk	boks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	NM Pharma	Tablett	20mg		6051	100	stk	boks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	ратиopharm	Tablett	20mg		9124	20	stk	plastboks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	ратиopharm	Tablett	20mg		9273	60	stk	plastboks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	ратиopharm	Tablett	20mg		9284	100	stk	plastboks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	Biochemie	Tablett	20mg		11714	30	stk	plastboks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	Biochemie	Tablett	20mg		11725	100	stk	plastboks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin GEA	GEA	Tablett	20mg		9987	20	stk	boks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin GEA	GEA	Tablett	20mg		9998	60	stk	boks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin GEA	GEA	Tablett	20mg		10011	100	stk	boks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin GEA	GEA	Tablett	20mg		10020	250	stk	boks	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Orifarm AS	Tablett	20mg		6609	56	stk	blisterpakning	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Orifarm AS	Tablett	20mg		6620	98	stk	blisterpakning	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Orifarm AS	Tablett	20mg		6631	252	stk	blisterpakning	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Farmagon	Tablett	20mg		521286	28	stk	blisterpakning	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Farmagon	Tablett	20mg		521294	56	stk	blisterpakning	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Farmagon	Tablett	20mg		521302	98	stk	blisterpakning	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Farmagon	Tablett	20mg		11543	100	stk	blisterpakning	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	GlaxoSmithKline	Tablett	20mg		38562	250	stk	boks	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Sigma	Tablett	20mg		431262	15	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	GlaxoSmithKline	Tablett	20mg		38174	20	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Euromedica	Tablett	20mg		106807	20	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	AAPharma	Tablett	20mg		3081	28	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Sigma	Tablett	20mg		10332	28	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Euromedica	Tablett	20mg		468488	30	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Paranova	Tablett	20mg		73601	30	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Sigma	Tablett	20mg		431320	30	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Euromedica	Tablett	20mg		468561	60	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Sigma	Tablett	20mg		431338	60	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	GlaxoSmithKline	Tablett	20mg		38257	60	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Paranova	Tablett	20mg		73817	60	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Paranova	Tablett	20mg		431189	90	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	AAPharma	Tablett	20mg		868	98	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Sigma	Tablett	20mg		10432	98	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	GlaxoSmithKline	Tablett	20mg		38448	100	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Euromedica	Tablett	20mg		106815	100	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Euromedica	Tablett	20mg		468579	105	stk	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Sigma	Tablett	20mg		431379	105	stk	enpac	
<i>N06AB06 Sertraline</i>											
N06AB06	Sertraline	Zoloft	Pfizer	Tablett	100mg		575365	98	stk	enpac	
N06AB06	Sertraline	Zoloft	Farmagon	Tablett	100mg		10961	98	stk	enpac	
<i>N06AB08 Fluvoxamine</i>											
N06AB08	Fluvoxamine	Fevarin	Cross Pharma	Tablett	50mg		5006	30	stk	blisterpakning	
N06AB08	Fluvoxamine	Fevarin	Paranova	Tablett	50mg		509489	90	stk	blisterpakning	
N06AB08	Fluvoxamine	Fevarin	Cross Pharma	Tablett	50mg		5051	90	stk	blisterpakning	
N06AB08	Fluvoxamine	Fevarin	Solvay	Tablett	50mg		101782	30	stk	enpac	
N06AB08	Fluvoxamine	Fevarin	Solvay	Tablett	50mg		505677	90	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Lege-middel-navn	Logo	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. byte (BB)
N06AB08	Fluvoxamine	Fevarin	Cross Pharma	Tablett	100mg		5062	30	stk	blisterpakning	
N06AB08	Fluvoxamine	Fevarin	Cross Pharma	Tablett	100mg		5073	90	stk	blisterpakning	
N06AB08	Fluvoxamine	Fevarin	Solvay	Tablett	100mg		101790	30	stk	enpac	
N06AB08	Fluvoxamine	Fevarin	Solvay	Tablett	100mg		505669	90	stk	enpac	
N06AG02	Moclobemide	Aurorix	Orifarm AS	Tablett	150mg		6112	30	stk	blisterpakning	
N06AG02	Moclobemide	Aurorix	Orifarm AS	Tablett	150mg		6344	100	stk	blisterpakning	
N06AG02	Moclobemide	Aurorix	Roche	Tablett	150mg		466797	30	stk	enpac	
N06AG02	Moclobemide	Aurorix	Roche	Tablett	150mg		466813	100	stk	enpac	
N06AG02	Moclobemide	Moclamine	Paranova	Tablett	150mg		132548	100	stk	enpac	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	ALTERNOVA	Tablett	150mg		11830	30	stk	blisterpakning	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	ALTERNOVA	Tablett	150mg		11836	100	stk	blisterpakning	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	ratiopharm	Tablett	150mg		9123	100	stk	endose	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	ratiopharm	Tablett	150mg		9110	30	stk	enpac	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	ratiopharm	Tablett	150mg		9117	100	stk	enpac	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	ALTERNOVA	Tablett	150mg		11823	30	stk	plastboks	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	ALTERNOVA	Tablett	150mg		11828	100	stk	plastboks	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	NM Pharma	Tablett	150mg		6727	100	stk	boks	
N06AG02	Moclobemide	Aurorix	Roche	Tablett	300mg		584292	30	stk	enpac	
N06AG02	Moclobemide	Aurorix	Roche	Tablett	300mg		587857	60	stk	enpac	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	ALTERNOVA	Tablett	300mg		11869	30	stk	blisterpakning	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	ALTERNOVA	Tablett	300mg		11885	60	stk	blisterpakning	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	ratiopharm	Tablett	300mg		9078	30	stk	enpac	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	ratiopharm	Tablett	300mg		9099	60	stk	enpac	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	ALTERNOVA	Tablett	300mg		111852	30	stk	plastboks	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	ALTERNOVA	Tablett	300mg		11860	60	stk	plastboks	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	NM Pharma	Tablett	300mg		6749	60	stk	blisterpakning	
N06AX03	Mianserin	Mianserin	NM Pharma	Tablett	10mg		184671	90	stk	endose	
N06AX03	Mianserin	Tolvon	Organon	Tablett	10mg		478727	90	stk	enpac	
N06AX03	Mianserin	Mianserin	NM Pharma	Tablett	30mg		78733	30	stk	endose	
N06AX03	Mianserin	Mianserin	NM Pharma	Tablett	30mg		78741	100	stk	endose	
N06AX03	Mianserin	Tolvon	Organon	Tablett	30mg		530964	30	stk	enpac	
N06AX03	Mianserin	Tolvon	Organon	Tablett	30mg		530972	100	stk	enpac	
N06AX03	Mianserin	Mianserin	NM Pharma	Tablett	60mg		374488	100	stk	endose	
N06AX03	Mianserin	Mianserin	NM Pharma	Tablett	60mg		581926	30	stk	endose	
N06AX03	Mianserin	Tolvon	Organon	Tablett	60mg		199182	30	stk	enpac	
N06AX03	Mianserin	Tolvon	Organon	Tablett	60mg		531129	100	stk	enpac	
N06AX11	Mirtazapine	Remeron	Orifarm AS	Tablett	30mg		12154	30	stk	blisterpakning	
N06AX11	Mirtazapine	Remeron	Orifarm AS	Tablett	30mg		12165	100	stk	blisterpakning	
N06AX11	Mirtazapine	Remeron	Organon	Tablett	30mg		14159	30	stk	endose	
N06AX11	Mirtazapine	Remeron	Organon	Tablett	30mg		14480	100	stk	endose	
N06AX11	Mirtazapine	Remeron	Organon	Tablett	30mg		561571	250	stk	plastboks	
N06AX11	Mirtazapine	Remeron-S	Organon	Smeltetablett	30mg		11039	30	stk	endose	
N06AX11	Mirtazapine	Remeron-S	Organon	Smeltetablett	30mg		11050	96	stk	endose	
N06AX16	Venlafaxine	Efexor depot	Wyeth Lederle	Depotkapsel	75mg		438424	28	stk	kalenderpk	
N06AX16	Venlafaxine	Efexor depot	Wyeth Lederle	Depotkapsel	75mg		438432	98	stk	kalenderpk	
N06AX16	Venlafaxine	Efexor depot	Orifarm AS	Depotkapsel	75mg		14742	30	stk	blisterpakning (enpac)	
N06AX16	Venlafaxine	Efexor depot	Orifarm AS	Depotkapsel	75mg		14711	100	stk	blisterpakning (enpac)	
N06DA02	Donepezil	Aricept	Farmagon	Tablett	5mg		14952	98	stk	blisterpakning	
N06DA02	Donepezil	Aricept	Orifarm AS	Tablett	5mg		14701	28	stk	blisterpakning (enpac)	
N06DA02	Donepezil	Aricept	Orifarm AS	Tablett	5mg		14707	56	stk	blisterpakning (enpac)	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
N06DA02	Donepezil	Aricept	Orifarm AS	Tablett	5 mg		14714	98 stk		blisterpakning (enpac)	
N06DA02	Donepezil	Aricept	Pfizer	Tablett	5 mg		454660	50 stk		endose	
N06DA02	Donepezil	Aricept	Pfizer	Tablett	5 mg		454439	28 stk		kalenderpk	
N06DA02	Donepezil	Aricept	Pfizer	Tablett	5 mg		454454	98 stk		kalenderpk	
N06DA02	Donepezil	Aricept	Farmagon	Tablett	10 mg		11537	98 stk		blisterpakning	
N06DA02	Donepezil	Aricept	Orifarm AS	Tablett	10 mg		14764	28 stk		blisterpakning (enpac)	
N06DA02	Donepezil	Aricept	Orifarm AS	Tablett	10 mg		14752	56 stk		blisterpakning (enpac)	
N06DA02	Donepezil	Aricept	Orifarm AS	Tablett	10 mg		14763	98 stk		blisterpakning (enpac)	
N06DA02	Donepezil	Aricept	Pfizer	Tablett	10 mg		454702	50 stk		endose	
N06DA02	Donepezil	Aricept	Pfizer	Tablett	10 mg		454678	28 stk		kalenderpk	
N06DA02	Donepezil	Aricept	Pfizer	Tablett	10 mg		454686	98 stk		kalenderpk	
N07AA02	Pyridostigmine	Mestinon	MediLink	Tablett	60 mg		173948	150 stk		boks	
N07AA02	Pyridostigmine	Mestinon	Paranova	Tablett	60 mg		87619	150 stk		boks	
N07BA02	Bupropion hydroklorid	Zyban	Farmagon	Depottablett	150 mg		8285	100 stk		blisterpakning	
N07BA02	Bupropion hydroklorid	Zyban	Orifarm AS	Depottablett	150 mg		8906	30 stk		blisterpakning	
N07BA02	Bupropion hydroklorid	Zyban	Orifarm AS	Depottablett	150 mg		9215	60 stk		blisterpakning	
N07BA02	Bupropion hydroklorid	Zyban	GlaxoSmithKline	Depottablett	150 mg		481176	100 stk		blisterpakning	
N07BA02	Bupropion hydroklorid	Zyban	Orifarm AS	Depottablett	150 mg		9226	100 stk		blisterpakning	
N07BA02	Bupropion hydroklorid	Zyban	Paranova	Depottablett	150 mg		6006	100 stk		enpac	
P01BA02	Hydroxychloroquine	Ercoquin	Nycomed Pharma	Tablett	200 mg		435347	100 stk		boks	
P01BA02	Hydroxychloroquine	Plaquenil	Sanofi-Synthelabo	Tablett	200 mg		166157	100 stk		boks	
R01AC01	Cromoglicic acid	Lomudal nasal	Aventis Pharma	Nesespray	5,2 mg/d ose		457747	30 ml		nesespray	
R01AC01	Cromoglicic acid	Lomudal nasal	Aventis Pharma	Nesespray	5,2 mg/d ose		588822	15 ml		nesespray	
R01AC01	Cromoglicic acid	Lomudal nasal	Orifarm AS	Nesespray	5,2 mg/d ose		6517	15 ml		plastflaske	
R01AC01	Cromoglicic acid	Lomudal nasal	Orifarm AS	Nesespray	5,2 mg/d ose		6525	30 ml		plastflaske	
R01AC02	Levocabastine	Livostin	Euromedica	Nesespray	50 mcg/dos		560219	200 doser		nesespray	
R01AC02	Levocabastine	Livostin	Janssen-Cilag	Nesespray	50 mcg/dos		580373	300 doser		sprayflaske	
R01AC02	Levocabastine	Livostin	Janssen-Cilag	Nesespray	50 mcg/dos		567545	150 doser		sprayflaske	
R01AD04	Flunisolide	Lokilan	Roche	Nesespray	25 mcg/dos		534099	200 doser		flaske	
R01AD04	Flunisolide	Lokilan	Paranova	Nesespray	25 mcg/dos		140145	200 doser		flaske	
R01AD05	Budesonide	Rhinocort Turbuhaler	Euromedica	Nesepulver	100 mcg/dos		11964	200 doser		inhalator	
R01AD05	Budesonide	Rhinocort Turbuhaler	Euromedica	Nesepulver	100 mcg/dos		11963	400 doser		inhalator	
R01AD05	Budesonide	Rhinocort turbuhaler	AstraZeneca	Nesepulver	100 mcg/dos		570051	200 doser		turbuhaler	
R01AD05	Budesonide	Rhinocort turbuhaler	Sigma	Nesepulver	100 mcg/dos		1269	200 doser		turbuhaler	
R01AD05	Budesonide	Rhinocort turbuhaler	AstraZeneca	Nesepulver	100 mcg/dos		383760	400 doser		turbuhaler	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
R03AC02	Salbutamol	Ventoline	Paranova	Inhalasjonsaerosol	0,1 mg/dose		184267	200	doser	inhalasjonsaerosol	
R03AC02	Salbutamol	Ventoline	GlaxoSmithKline	Inhalasjonsaerosol	0,1 mg/dose		490540	200	doser	inhalasjonsaerosol	
R03AC02	Salbutamol	Ventoline	GlaxoSmithKline	Inhalasjonsvæske	1 mg/ml		536896	150	ml	endosebeholder	
R03AC02	Salbutamol	Ventoline	Euromedica	Inhalasjonsvæske	1 mg/ml		584516	150	ml	endosebeholder	
R03AC03	Terbutaline	Bricanyl turbuhaler	Orifarm AS	Inhalasjonspulver	0,5 mg/dose		5406	200	doser	inhalator	
R03AC03	Terbutaline	Bricanyl turbuhaler	AstraZeneca	Inhalasjonspulver	0,5 mg/dose		399584	200	doser	turbuhaler	
R03AC03	Terbutaline	Bricanyl turbuhaler	Paranova	Inhalasjonspulver	0,5 mg/dose		526541	200	doser	turbuhaler	
R03AC03	Terbutaline	Bricanyl turbuhaler	Cross Pharma	Inhalasjonspulver	0,5 mg/dose		520148	200	doser	turbuhaler	
R03AC03	Terbutaline	Bricanyl turbuhaler	Farmagon	Inhalasjonspulver	0,5 mg/dose		11346	200	doser	turbuhaler	
R03AC03	Terbutaline	Bricanyl turbuhaler	Abacist Pharma	Inhalasjonspulver	0,5 mg/dose		592550	200	doser	turbuhaler	
R03AC03	Terbutaline	Bricanyl turbuhaler	Euromedica	Inhalasjonspulver	0,5 mg/dose		355	200	doser	turbuhaler	
R03AC03	Terbutaline	Bricanyl turbuhaler	Sigma	Inhalasjonspulver	0,5 mg/dose		1265	200	doser	turbuhaler	
R03AC03	Terbutaline	Bricanyl turbuhaler	Orifarm AS	Inhalasjonspulver	0,5 mg/dose		5406	200	doser	turbuhaler	
R03AC03	Terbutaline	Bricanyl turbuhaler	Orifarm AS	Inhalasjonspulver	0,5 mg/dose		5406	200	doser	turbuhaler	
R03AC03	Terbutaline	Bricanyl turbuhaler	Sigma	Inhalasjonspulver	0,5 mg/dose		8147	200	doser	turbuhaler	
R03AC03	Terbutaline	Bricanyl	AstraZeneca	Inhalasjonsvæske	2,5 mg/ml		399618	100	ml	endosebeholder	
R03AC03	Terbutaline	Bricanyl	Paranova	Inhalasjonsvæske	2,5 mg/ml		572610	100	ml	endosebeholder	
R03AC12	Salmeterol	Serevent	GlaxoSmithKline	Inhalasjonsaerosol	25 mcg/dose		194225	120	doser	inhalator	
R03AC12	Salmeterol	Serevent	Orifarm AS	Inhalasjonsaerosol	25 mcg/dose		14792	120	doser	inhalator	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	Sigma	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dose		5654	60	doser	turbuhaler	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	Sigma	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dose		5811	180	doser	turbuhaler	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	Euromedica	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dose		5401	60	doser	turbuhaler	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	Euromedica	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dose		5887	180	doser	turbuhaler	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	Cross Pharma	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dose		8363	60	stk	inhalator	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	Cross Pharma	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dose		8487	180	stk	inhalator	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	Orifarm AS	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dose		8886	60	doser	polyethylenbeholder	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	Orifarm AS	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dose		9162	180	doser	polyethylenbeholder	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	Farmagon	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dose		8199	60	doser	tubohaler	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	Farmagon	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dose		8257	180	doser	turbuhaler	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	AstraZeneca	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dose		475798	60	doser	turbuhaler	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	AstraZeneca	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dose		44008	180	doser	turbuhaler	
R03AC13	Formoterol	Oxis Turbuhaler	Cross Pharma	Inhalasjonspulver	9 mcg/dose		1852	60	stk	inhalator	
R03AC13	Formoterol	Oxis Turbuhaler	Cross Pharma	Inhalasjonspulver	9 mcg/dose		1884	180	stk	inhalator	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. byte (BB)
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	Abacist Pharma	Inhalasjonspulver	9 mcg/dos	3920	180	doser	turbuhaler	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	Abacist Pharma	Inhalasjonspulver	9 mcg/dos	3884	60	doser	turbuhaler	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	AstraZeneca	Inhalasjonspulver	9 mcg/dos	475822	60	doser	turbuhaler	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	AstraZeneca	Inhalasjonspulver	9 mcg/dos	44081	180	doser	turbuhaler	
R03AK06	<i>Salmeterol and other anti-asthmatics</i>									
R03AK06	Salmeterol and other anti-asthmatics	Seretide	GlaxoSmithKline	Inhalasjonspulver	50 mcg/250-mcg	373340	60	doser	diskus	
R03AK06	Salmeterol and other anti-asthmatics	Seretide	GlaxoSmithKline	Inhalasjonspulver	50 mcg/250-mcg	373357	180	doser	diskus	
R03AK06	Salmeterol and other anti-asthmatics	Seretide Diskus	Farmagon	Inhalasjonspulver	50 mcg/250-mcg	10860	60	doser	inhalator	
R03AK06	Salmeterol and other anti-asthmatics	Seretide Diskus	Farmagon	Inhalasjonspulver	50 mcg/250-mcg	10881	180	doser	inhalator	
R03AK06	Salmeterol and other anti-asthmatics	Seretide	GlaxoSmithKline	Inhalasjonspulver	50 mcg/500-mcg	373365	60	doser	diskus	
R03AK06	Salmeterol and other anti-asthmatics	Seretide	GlaxoSmithKline	Inhalasjonspulver	50 mcg/500-mcg	373373	180	doser	diskus	
R03AK06	Salmeterol and other anti-asthmatics	Seretide	Orifarm AS	Inhalasjonspulver	50 mcg/500-mcg	6047	60	doser	diskus	
R03AK06	Salmeterol and other anti-asthmatics	Seretide	Orifarm AS	Inhalasjonspulver	50 mcg/500-mcg	5859	180	doser	diskus	
R03AK06	Salmeterol and other anti-asthmatics	Seretide Diskus	Farmagon	Inhalasjonspulver	50 mcg/500-mcg	14215	60	doser	inhalator	
R03AK06	Salmeterol and other anti-asthmatics	Seretide Diskus	Farmagon	Inhalasjonspulver	50 mcg/500-mcg	14207	180	doser	inhalator	
R03AK07	<i>Budesonid/Formoterol</i>									
R03AK07	Budesonid/Formoterol	Symbicort Turbuhaler	Orifarm AS	Inhalasjonspulver	160/4,5 mcg/dose	8937	120	doser	inhalasjonspulver	
R03AK07	Budesonid/Formoterol	Symbicort Turbuhaler	Orifarm AS	Inhalasjonspulver	160/4,5 mcg/dose	9127	360	doser	inhalasjonspulver	
R03AK07	Budesonid/Formoterol	Symbicort Turbuhaler	Euromedica	Inhalasjonspulver	160/4,5 mcg/dose	10365	120	doser	inhalator	
R03AK07	Budesonid/Formoterol	Symbicort Turbuhaler	Euromedica	Inhalasjonspulver	160/4,5 mcg/dose	10696	360	doser	inhalator	
R03AK07	Budesonid/Formoterol	Symbicort Turbuhaler	AstraZeneca	Inhalasjonspulver	160/4,5 mcg/dose	3852	120	doser	turbuhaler	
R03AK07	Budesonid/Formoterol	Symbicort Turbuhaler	Farmagon	Inhalasjonspulver	160/4,5 mcg/dose	10442	120	doser	turbuhaler	
R03AK07	Budesonid/Formoterol	Symbicort Turbuhaler	Farmagon	Inhalasjonspulver	160/4,5 mcg/dose	10492	360	doser	turbuhaler	
R03AK07	Budesonid/Formoterol	Symbicort Turbuhaler	AstraZeneca	Inhalasjonspulver	160/4,5 mcg/dose	3886	360	doser	turbuhaler	
R03AK07	Budesonid/Formoterol	Symbicort turbuhaler	Abacist Pharma	Inhalasjonspulver	160/4,5 mcg/dose	13610	120	doser	inhalator	
R03AK07	Budesonid/Formoterol	Symbicort turbuhaler	Abacist Pharma	Inhalasjonspulver	160/4,5 mcg/dose	13627	360	doser	inhalator	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke Enhet	Varenr.	Antall Enhet	Pakning	Begr. byte (BB)
R03AK07	Budesonid/ Formoterol	Symbicort turbuhaler	Cross Pharma	Inhalasjons- pulver	160/4,5 mcg/ dose	8697	120 doser	inhalator	
R03AK07	Budesonid/ Formoterol	Symbicort turbuhaler	Cross Pharma	Inhalasjons- pulver	160/4,5 mcg/ dose	9995	360 doser	inhalator	
R03BA01	Beclometasone	Becotide	GlaxoSmithKline	Inhalasjons- aerosol	50 mcg/ dos	60681	200 doser	inhalator	
R03BA01	Beclometasone	Becotide	Euromedica	Inhalasjons- aerosol	50 mcg/ dos	132753	200 doser	inhalator	
R03BA01	Beclometasone	Becotide	GlaxoSmithKline	Inhalasjons- aerosol	100 mcg/ dos	60707	100 doser	inhalator	
R03BA01	Beclometasone	Becotide	Paranova	Inhalasjons- aerosol	100 mcg/ dos	6924	200 doser	inhalator	
R03BA01	Beclometasone	Becotide	GlaxoSmithKline	Inhalasjons- aerosol	250 mcg/ dos	60749	200 doser	inhalator	
R03BA01	Beclometasone	Becotide	Euromedica	Inhalasjons- aerosol	250 mcg/ dos	440941	200 doser	inhalator	
R03BA01	Beclometasone	Becotide	Paranova	Inhalasjons- aerosol	250 mcg/ dos	186213	200 doser	inhalator	
R03BA01	Beclometasone	Becotide	Farmagon	Inhalasjons- aerosol	250 mcg/ dos	165365	200 doser	inhalator	
R03BA01	Beclometasone	Becotide	Sigma	Inhalasjons- aerosol	250 mcg/ dos	3056	200 doser	inhalator	
R03BA01	Beclometasone	Becotide	Orifarm AS	Inhalasjons- aerosol	250 mcg/ dos	10789	200 doser	inhalator	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort Turbuhaler	Orifarm AS	Inhalasjons- pulver	200 mcg/ dos	6419	200 doser	poly- ethylen- beholder turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	AAPharma	Inhalasjons- pulver	200 mcg/ dos	531806	200 doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Paranova	Inhalasjons- pulver	200 mcg/ dos	535823	200 doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	AstraZeneca	Inhalasjons- pulver	200 mcg/ dos	152413	200 doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Euromedica	Inhalasjons- pulver	200 mcg/ dos	391714	200 doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Paranova	Inhalasjons- pulver	200 mcg/ dos	102319	200 doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Sigma	Inhalasjons- pulver	200 mcg/ dos	397471	200 doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Farmagon	Inhalasjons- pulver	200 mcg/ dos	77594	200 doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Mediscience a/s	Inhalasjons- pulver	200 mcg/ dos	525287	200 doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Cross Pharma	Inhalasjons- pulver	200 mcg/ dos	40808	200 doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort Turbuhaler	Orifarm AS	Inhalasjons- pulver	400 mcg/ dos	6317	100 doser	poly- ethylen- beholder	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort Turbuhaler	Orifarm AS	Inhalasjons- pulver	400 mcg/ dos	5855	200 doser	poly- ethylen- beholder	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	AstraZeneca	Inhalasjons- pulver	400 mcg/ dos	188532	50 doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Farmagon	Inhalasjons- pulver	400 mcg/ dos	77602	200 doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Abacis Pharma	Inhalasjons- pulver	400 mcg/ dos	592535	200 doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Paranova	Inhalasjons- pulver	400 mcg/ dos	20008	200 doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	AAPharma	Inhalasjons- pulver	400 mcg/ dos	531814	200 doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	AstraZeneca	Inhalasjons- pulver	400 mcg/ dos	152421	200 doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Euromedica	Inhalasjons- pulver	400 mcg/ dos	397919	200 doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Paranova	Inhalasjons- pulver	400 mcg/ dos	136499	200 doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Sigma	Inhalasjons- pulver	400 mcg/ dos	397463	200 doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Cross Pharma	Inhalasjons- pulver	400 mcg/ dos	40840	200 doser	turbuhaler	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
R03BA05	Fluticasone	Flutide	Euromedica	Inhalasjonsdiskus	100 mcg/	dos	492447	60	doser	diskus	
R03BA05	Fluticasone	Flutide	GlaxoSmithKline	Inhalasjonsdiskus	100 mcg/	dos	53223	60	doser	diskus	
R03BA05	Fluticasone	Flutide	Euromedica	Inhalasjonsdiskus	250 mcg/	dos	492694	60	doser	diskus	
R03BA05	Fluticasone	Flutide	GlaxoSmithKline	Inhalasjonsdiskus	250 mcg/	dos	53389	60	doser	diskus	
R03BA05	Fluticasone	Flutide	Abacis Pharma	Inhalasjonsdiskus	250 mcg/	dos	3885	60	doser	diskus	
R03BA05	Fluticasone	Flutide	Sigma	Inhalasjonsdiskus	250 mcg/	dos	7093	60	doser	diskus	
R03BA05	Fluticasone	Flutide	Euromedica	Inhalasjonsdiskus	500 mcg/	dos	492702	60	doser	diskus	
R03BA05	Fluticasone	Flutide	GlaxoSmithKline	Inhalasjonsdiskus	500 mcg/	dos	53470	60	doser	diskus	
R03BA05	Fluticasone	Flutide	Abacis Pharma	Inhalasjonsdiskus	500 mcg/	dos	3930	60	doser	diskus	
R03BA05	Fluticasone	Flutide	Sigma	Inhalasjonsdiskus	500 mcg/	dos	7125	60	doser	diskus	
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Boehringer Ingelheim	Inhalasjonsaerosol	20 mcg/	dos	152926	300	doser	aerosolboks	
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Euromedica	Inhalasjonsaerosol	20 mcg/	dos	105320	300	doser	inhalator	
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Sigma	Inhalasjonsaerosol	20 mcg/	dos	5651	300	doser	inhalator	
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Orifarm AS	Inhalasjonsaerosol	20 mcg/	dos	8994	300	doser	inhalator	
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Orifarm AS	Inhalasjonsaerosol	20 mcg/	dos	9044	600	doser	inhalator	
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Orifarm AS	Inhalasjonspulver	40 mcg/	dos	5865	100	stk	blisterpakning	
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Boehringer Ingelheim	Inhalasjonspulver	40 mcg/	dos	140186	100	doser	refill	
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Orifarm AS	Inhalasjonsvæske	0,125 mg/	ml	10384	120	ml	ampuller	
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Boehringer Ingelheim	Inhalasjonsvæske	0,125 mg/	ml	530337	120	ml	endosebeholder	
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Boehringer Ingelheim	Inhalasjonsvæske	0,25 mg/	ml	520031	60	ml	endosebeholder	
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Boehringer Ingelheim	Inhalasjonsvæske	0,25 mg/	ml	129817	120	ml	endosebeholder	
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Orifarm AS	Inhalasjonsvæske	0,25 mg/	ml	6117	120	ml	endosebeholder	
R03BB04	Tiotropium	Spiriva	Boehringer Ingelheim	Inhalasjonspulver	18 mcg		5588	30	stk	blisterpakning	
R03BB04	Tiotropium	Spiriva	Boehringer Ingelheim	Inhalasjonspulver	18 mcg		5600	30	stk	blisterpakning	
R03BB04	Tiotropium	Spiriva	Orifarm AS	Inhalasjonspulver	18 mcg		14814	30	stk	blisterpakning	
R03BB04	Tiotropium	Spiriva	Orifarm AS	Inhalasjonspulver	18 mcg		14875	30	stk	blisterpakning	
R05CB01	Acetylcysteine	Bronkyl	Weifa	Brusetablett	200 mg		448829	25	stk	rør	
R05CB01	Acetylcysteine	Bronkyl	Weifa	Brusetablett	200 mg		448845	100	stk	rør	
R05CB01	Acetylcysteine	Mucomyst	AstraZeneca	Brusetablett	200 mg		152272	25	stk	rør	
R05CB01	Acetylcysteine	Mucomyst	AstraZeneca	Brusetablett	200 mg		152280	100	stk	rør	
R06AE07	Cetirizine	Acura	Nordic Drugs	Tablett	10 mg		10085	7	stk	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Acura	Nordic Drugs	Tablett	10 mg		10048	30	stk	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Acura	Nordic Drugs	Tablett	10 mg		10114	100	stk	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	NM Pharma	Tablett	10 mg		8841	30	stk	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	NM Pharma	Tablett	10 mg		8850	100	stk	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	ratiopharm	Tablett	10 mg		11016	7	stk	blisterpakning	

ATC-kode	Generisk navn	Lege-middel-navn	Logo	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. byte (BB)
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Duranor	Tablett	10mg		12182	10	stk	bli-ster-pakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Duranor	Tablett	10mg		12103	30	stk	bli-ster-pakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	ratiopharm	Tablett	10mg		11154	30	stk	bli-ster-pakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Duranor	Tablett	10mg		12114	100	stk	bli-ster-pakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	ratiopharm	Tablett	10mg		11165	100	stk	bli-ster-pakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	NM Pharma	Tablett	10mg		8861	100	stk	boks	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Alpharma	Tablett	10mg		8634	7	stk	bli-ster-pakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Alpharma	Tablett	10mg		12446	50	stk	endose	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Alpharma	Tablett	10mg		8690	30	stk	enpac	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Alpharma	Tablett	10mg		8636	100	stk	enpac	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Biochemie	Tablett	10mg		10560	7	stk	bli-ster-pakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Biochemie	Tablett	10mg		9174	30	stk	bli-ster-pakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Biochemie	Tablett	10mg		9185	100	stk	bli-ster-pakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	GEA	Tablett	10mg		8202	7	stk	bli-ster-pakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	GEA	Tablett	10mg		8280	28	stk	bli-ster-pakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	GEA	Tablett	10mg		8296	98	stk	bli-ster-pakning	
R06AE07	Cetirizine	Virlix	UCB	Tablett	10mg		7410	30	stk	bli-ster-pakning	
R06AE07	Cetirizine	Virlix	UCB	Tablett	10mg		7421	60	stk	bli-ster-pakning	
R06AE07	Cetirizine	Virlix	UCB	Tablett	10mg		7432	90	stk	bli-ster-pakning	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	Euromedica	Tablett	10mg		5566	30	stk	bli-ster-pakning	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	Euromedica	Tablett	10mg		5582	100	stk	bli-ster-pakning	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	UCB	Tablett	10mg		586602	7	stk	enpac	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	UCB	Tablett	10mg		37432	30	stk	enpac	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	UCB	Tablett	10mg		485342	100	stk	enpac	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	Paranova	Tablett	10mg		4329	100	stk	enpac	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	Farmagon	Tablett	10mg		8294	10	stk	enpac	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	Farmagon	Tablett	10mg		8350	30	stk	(bli-ster) enpac	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	Farmagon	Tablett	10mg		8361	100	stk	(bli-ster) enpac	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	Farmagon	Tablett	10mg		8361	100	stk	(bli-ster) enpac	
R06AX13	Loratadine										
R06AX13	Loratadine	Clarityn	Euromedica	Tablett	10mg		8503	21	stk	bli-ster-pakning	
R06AX13	Loratadine	Clarityn	Euromedica	Tablett	10mg		8515	105	stk	bli-ster-pakning	
R06AX13	Loratadine	Clarityn	Schering-Plough	Tablett	10mg		444943	7	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityn	Sigma	Tablett	10mg		42960	21	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityn	Schering-Plough	Tablett	10mg		438770	30	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityn	Schering-Plough	Tablett	10mg		438788	100	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityn	Sigma	Tablett	10mg		56994	105	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityn	Paranova	Tablett	10mg		544320	105	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityne	Orifarm AS	Tablett	10mg		5001	10	stk	bli-ster-pakning	
R06AX13	Loratadine	Clarityne	Orifarm AS	Tablett	10mg		5156	30	stk	bli-ster-pakning	
R06AX13	Loratadine	Clarityne	Orifarm AS	Tablett	10mg		5167	100	stk	bli-ster-pakning	
R06AX13	Loratadine	Clarityne	Orifarm AS	Tablett	10mg		9429	21	stk	bli-ster-pakning	
R06AX13	Loratadine	Clarityne	Orifarm AS	Tablett	10mg		9437	105	stk	bli-ster-pakning	
R06AX13	Loratadine	Clarityne	Farmagon	Tablett	10mg		166140	20	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityne	Farmagon	Tablett	10mg		166306	100	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityne	Farmagon	Tablett	10mg		555474	105	stk	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enh	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
R06AX13	Loratadine	Clarityn-s	Schering-Plough	Smeltetablett	10mg		507020	10	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityn-s	Schering-Plough	Smeltetablett	10mg		494872	30	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityn-s	Schering-Plough	Smeltetablett	10mg		2626	100	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	Duranor	Tablett	10mg		13688	10	stk	blisterpakning	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	NM Pharma	Tablett	10mg		11099	30	stk	blisterpakning	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	Duranor	Tablett	10mg		13699	30	stk	blisterpakning	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	NM Pharma	Tablett	10mg		11110	100	stk	blisterpakning	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	Duranor	Tablett	10mg		13710	100	stk	blisterpakning	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	ратиopharm	Tablett	10mg		9354	100	stk	endose	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	ратиopharm	Tablett	10mg		9056	7	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	ратиopharm	Tablett	10mg		9343	20	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	ратиopharm	Tablett	10mg		10644	30	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	ратиopharm	Tablett	10mg		9187	100	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	Alpharma	Tablett	10mg		12029	30	stk	blisterpakning	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	Alpharma	Tablett	10mg		12040	100	stk	blisterpakning	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	Biochemie	Tablett	10mg		10409	30	stk	blisterpakning	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	Biochemie	Tablett	10mg		10831	100	stk	blisterpakning	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	GEA	Tablett	10mg		10754	10	stk	blisterpakning	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	GEA	Tablett	10mg		10675	30	stk	blisterpakning	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	GEA	Tablett	10mg		10638	100	stk	blisterpakning	
R06AX13	Loratadine	Versal	Schering-Plough	Tablett	10mg		100644	10	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Versal	Schering-Plough	Tablett	10mg		100727	30	stk	enpac	
R06AX13	Loratadine	Versal	Schering-Plough	Tablett	10mg		100735	100	stk	enpac	
S01ED02	Betaxolol	Betoptic S	Alcon	Øyedråper	2,5 mg/ml		381020	15	ml	flaske	
S01ED02	Betaxolol	Betoptic S	Alcon	Øyedråper	2,5 mg/ml		423434	5	ml	flaske	
S01ED02	Betaxolol	Betoptic S	Euromedica	Øyedråper	2,5 mg/ml		517052	5	ml	flaske	
S01ED02	Betaxolol	Betoptic S	Euromedica	Øyedråper	2,5 mg/ml		555482	15	ml	flaske	
S01ED02	Betaxolol	Betoptic S	Orifarm AS	Øyedråper	2,5 mg/ml		4985	5	ml	plastflaske	
S01ED02	Betaxolol	Betoptic S	Orifarm AS	Øyedråper	2,5 mg/ml		5076	15	ml	plastflaske	
S01ED02	Betaxolol	Betoptic	Alcon	Øyedråper	5 mg/ml		98582	5	ml	flaske	
S01ED02	Betaxolol	Betoptic	Euromedica	Øyedråper	5 mg/ml		468827	5	ml	flaske	
S01ED02	Betaxolol	Betoptic	Orifarm AS	Øyedråper	5 mg/ml		8871	5	ml	plastflaske	
S01ED51	Timolol, combinations	Xalcom	Pharmacia	Øyedråper	999-		5064	7,5	ml	plastflaske	
S01ED51	Timolol, combinations	Xalcom	Pharmacia	Øyedråper	999-		4931	2,5	ml	plastflaske	
S01ED51	Timolol, combinations	Xalcom	Orifarm AS	Øyedråper	999-		12749	2,5	ml	plastflaske	
S01ED51	Timolol, combinations	Xalcom	Orifarm AS	Øyedråper	999-		12964	7,5	ml	plastflaske	
S01EX03	Latanoprost	Xalatan	Pharmacia	Øyedråper	50 mcg/ml		486456	2,5	ml	plastflaske	
S01EX03	Latanoprost	Xalatan	Orifarm AS	Øyedråper	50 mcg/ml		12936	2,5	ml	plastflaske	
S01EX03	Latanoprost	Xalatan	Orifarm AS	Øyedråper	50 mcg/ml		12947	7,5	ml	plastflaske	
S01EX03	Latanoprost	Xalatan	Pharmacia	Øyedråper	50 mcg/ml		486464	7,5	ml	plastflasker	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
<i>S01GA52</i>	<i>Tetryzoline, combinations</i>									
S01GA52	Tetryzoline, combinations	Spersallerg	Novartis	Øyedråper	999–	594952		10 ml	plastflaske	
S01GA52	Tetryzoline, combinations	Spersallerg	Novartis	Øyedråper	999–	74450		30 ml	plastflaske	
S01GA52	Tetryzoline, combinations	Spersallerg	Orifarm AS	Øyedråper	999–	15592		30 ml	plastflaske	
S01GA52	Tetryzoline, combinations	Spersallerg	Orifarm AS	Øyedråper	999–	15581		10 ml	plastflaske	
S01GA52	Tetryzoline, combinations	Spersallerg	Novartis	Øyedråper	999–	74203		60 ml	engangs-pipetter	
S01GA52	Tetryzoline, combinations	Spersallerg	Novartis	Øyedråper	999–	73940		20 ml	engangs-pipetter u.kons.	
<i>S01GX01</i>	<i>Cromoglicic acid</i>									
S01GX01	Cromoglicic acid	Lomudal	Aventis Pharma	Øyedråper	20 mg/ml	590877		5 ml	flaske	
S01GX01	Cromoglicic acid	Lomudal	Aventis Pharma	Øyedråper	20 mg/ml	403915		13,5 ml	flaske	
S01GX01	Cromoglicic acid	Lomudal	Orifarm AS	Øyedråper	20 mg/ml	9186		10 ml	plastflaske	
S01GX01	Cromoglicic acid	Lomudal	Paranova	Øyedråper	20 mg/ml	570564		10 ml	flaske	
<i>S01GX02</i>	<i>Levocabastine</i>									
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Janssen-Cilag	Øyedråper	0,5 mg/ml	14290		4 ml	flaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Janssen-Cilag	Øyedråper	0,5 mg/ml	14308		12 ml	flaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Euromedica	Øyedråper	0,5 mg/ml	560268		4 ml	flaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Farmagon	Øyedråper	0,5 mg/ml	105262		12 ml	flaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Farmagon	Øyedråper	0,5 mg/ml	104604		4 ml	flaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Paranova	Øyedråper	0,5 mg/ml	405381		4 ml	flaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Euromedica	Øyedråper	0,5 mg/ml	560318		12 ml	flaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Paranova	Øyedråper	0,5 mg/ml	561100		4 ml	flaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Orifarm AS	Øyedråper	0,5 mg/ml	4719		12 ml	plastflaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Orifarm AS	Øyedråper	0,5 mg/ml	6969		12 ml	plastflaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Orifarm AS	Øyedråper	0,5 mg/ml	6492		10 ml	plastflaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Orifarm AS	Øyedråper	0,5 mg/ml	6401		5 ml	plastflaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Orifarm AS	Øyedråper	0,5 mg/ml	6503		15 ml	plastflaske	

II

Endringen trer i kraft 1. november 2003.

4. nov. Nr. 1312 2003

Delegering av myndighet til Skattedirektoratet etter ligningsloven § 4–2, § 4–3 og § 4–5.

Fastsatt av Finansdepartementet 4. november 2003 med hjemmel i lov av 13. juni 1980 nr. 24 om ligningsforvaltning (ligningsloven) § 4–2, § 4–3 og § 4–5. Kunngjort 11. november 2003.

I

Finansdepartementets myndighet etter lov av 13. juni 1980 nr. 24 om ligningsforvaltning (ligningsloven) § 4–2, § 4–3 og § 4–5 til i forskrift å gi regler om elektronisk oppgaveinnlevering for næringsdrivende, delegeres til Skattedirektoratet. Samtidig delegeres myndighet til å oppheve departementets forskrift av 2. februar 2001 nr. 103 om prøvedrift med elektronisk oppgaveinnlevering for næringsdrivende.

II

Delegeringen av myndighet trer i kraft straks.

4. nov. Nr. 1313 2003**Forskrift om endring i forskrift om typegodkjenning av gevinstautomater.**

Fastsatt av Kultur- og kirkedepartementet 4. november 2003 med hjemmel i lov av 24. februar 1995 nr. 11 om lotterier m.v. § 3. Kunngjort 11. november 2003.

I

I forskrift av 28. august 1998 nr. 853 om typegodkjenning av gevinstautomater gjøres følgende endring:

§ 2 annet og tredje ledd oppheves.

II

Endringen trer i kraft straks.

4. nov. Nr. 1314 2003**Forskrift om endring i midlertidig forskrift om lotterivirksomhet om bord på norske skip i rute mellom norsk og utenlandsk havn.**

Fastsatt av Kultur- og kirkedepartementet 4. november 2003 med hjemmel i lov av 24. februar 1995 nr. 11 om lotterier m.v. § 2 første ledd annet punktum og § 3. Kunngjort 11. november 2003.

I

I forskrift av 15. desember 2000 nr. 1336 om lotterivirksomhet om bord på norske skip i rute mellom norsk og utenlandsk havn gjøre følgende endring:

§ 3 skal lyde:

Forskriften trer i kraft 1. januar 2001 og gjelder til og med 31. desember 2004.

II

Endringen trer i kraft straks.

4. nov. Nr. 1315 2003**Forskrift om opphevelse av forskrift om nattstenging av fisket etter hestmakrell i et avgrenset område i Nordsjøen.**

Fastsatt av Fiskeridirektøren 4. november 2003 med hjemmel i forskrift av 21. desember 2002 nr. 1806 om regulering av fisket etter makrell i 2003 § 29, jf. lov av 3. juni 1983 nr. 40 om saltvannsfiske m.v. § 4 bokstav b. Kunngjort 11. november 2003.

I

Fiskeridirektørens forskrift av 27. oktober 2003 nr. 1284 om nattstenging av fisket etter hestmakrell i et avgrenset område i Nordsjøen oppheves.

II

Denne forskrift trer i kraft straks.

6. nov. Nr. 1316 2003**Forskrift om endring i forskrifter, etter lov om tilsyn med elektriske anlegg og elektrisk utstyr, som følge av opprettelsen av Direktoratet for samfunnssikkerhet og beredskap.**

Fastsatt av Direktoratet for samfunnssikkerhet og beredskap 6. november 2003 med hjemmel i lov av 24. mai 1929 nr. 4 om tilsyn med elektriske anlegg og elektrisk utstyr § 2, § 5, § 6, § 7, § 10, § 11, § 12 og § 13, jf. overføringsvedtak av 14. desember 1990 nr. 991 og delegeringsvedtak av 1. september 2003 nr. 1161. Kunngjort 11. november 2003.

I

I forskrift av 22. november 2002 nr. 1323 om registrering av virksomheter som prosjekterer, utfører og vedlikeholder elektriske anlegg gjøres følgende endringer:

I forordets første og fjerde ledd skal «Direktoratet for brann- og elsikkerhet» endres til «Direktoratet for samfunnssikkerhet og beredskap».

I § 4 første og fjerde ledd, § 5, § 6 første og annet ledd og § 7 skal «Direktoratet for brann- og elsikkerhet» endres til «sentral tilsynsmyndighet».

I § 4 femte ledd og § 5 skal «direktoratet» endres til «sentral tilsynsmyndighet».

I § 6 første ledd skal «Arbeids- og administrasjonsdepartementet» endres til «departementet».

II

I forskrift av 4. desember 2001 nr. 1450 om maritime elektriske anlegg gjøres følgende endringer:

I § 9, § 48 første, annet, tredje og fjerde ledd, § 49 og § 50 skal «Direktoratet for brann- og elsikkerhet» endres til «sentral tilsynsmyndighet».

§ 48 første ledd skal lyde:

Reder skal etter nærmere bestemte retningslinjer sende begjæring om kontroll/tilsyn med nye og eksisterende anlegg til sentral tilsynsmyndighet eller den sentral tilsynsmyndighet bemyndiger.

I vedlegg II skal «Direktoratet for brann- og elsikkerhet» endres til «Direktoratet for samfunnssikkerhet og beredskap».

I merknad til § 2, § 5, § 8, § 9, § 13, § 48, § 50 og § 51 skal «Direktoratet for brann- og elsikkerhet» endres til «Direktoratet for samfunnssikkerhet og beredskap».

I merknad til § 51 skal «Arbeids- og administrasjonsdepartementet» endres til «Justis- og politidepartementet».

III

I forskrift av 20. august 1999 nr. 955 om bruk og vedlikehold av elektromedisinsk utstyr gjøres følgende endringer:

I § 4, § 8 første og annet ledd, § 10, § 12 og § 18 skal «Direktoratet for brann- og elsikkerhet» endres til «sentral tilsynsmyndighet».

§ 7 skal lyde:

Sentral tilsynsmyndighet eller den sentral tilsynsmyndighet bemyndiger, fører tilsyn med etterlevelsen av denne forskrift.

IV

I forskrift av 6. november 1998 nr. 1060 om elektriske lavspenningsanlegg gjøres følgende endringer:

I forordets syttende ledd skal «Produkt- og elektrisitetstilsynet» endres til «Direktoratet for samfunnssikkerhet og beredskap».

I § 4, § 8 første og annet ledd, § 11, § 14 første ledd og § 15 skal «Direktoratet for brann- og elsikkerhet» endres til «sentral tilsynsmyndighet».

§ 7 skal lyde:

Sentral tilsynsmyndighet eller den sentral tilsynsmyndighet bemyndiger, fører tilsyn med etterlevelsen av denne forskrift.

Summarisk tekst til Vedlegg II skal lyde:

Vedlegget gjengis ikke her. Det kan anskaffes ved å kontakte Direktoratet for samfunnssikkerhet og beredskap, Postboks 2040, 3103 Tønsberg, tlf. 33412500, faks 33310660.

V

I forskrift av 30. oktober 1998 nr. 1048 om sikkerhet ved arbeid i og drift av lavspenningsanlegg gjøres følgende endringer:

I § 4, § 9, § 10 første og annet ledd og § 11 skal «Direktoratet for brann- og elsikkerhet» endres til «sentral tilsynsmyndighet».

§ 7 skal lyde:

Sentral tilsynsmyndighet eller den sentral tilsynsmyndighet bemyndiger, fører tilsyn med etterlevelsen av denne forskrift.

VI

I forskrift av 30. oktober 1998 nr. 1047 om sikkerhet ved arbeid i og drift av høyspenningsanlegg gjøres følgende endringer:

I § 4, § 9, § 10 første og annet ledd og § 11 skal «Direktoratet for brann- og elsikkerhet» endres til «sentral tilsynsmyndighet».

§ 7 skal lyde:

Sentral tilsynsmyndighet eller den sentral tilsynsmyndighet bemyndiger, fører tilsyn med etterlevelsen av denne forskrift.

VII

I forskrift av 10. august 1995 nr. 713 om elektrisk utstyr gjøres følgende endringer:

I § 4, § 5 første ledd, § 6 første og annet ledd, § 12 tredje, sjette og sjuende ledd, § 15 første og siste ledd, § 16, § 17 første, annet og tredje ledd, § 18, § 23 nest siste og siste ledd, § 28 annet ledd, § 29 siste ledd, § 33 annet ledd, § 34 siste ledd, § 36 første ledd første strekpunkt, § 44 første, annet og tredje ledd, § 49 annet ledd, § 51 første ledd, § 52 siste ledd og § 53 nr. 1, nr. 2 første og annet ledd og nr. 4 skal «Direktoratet for brann- og elsikkerhet» endres til «sentral tilsynsmyndighet».

Alle forekomster av fotnote 1 om utelatte vedlegg skal lyde:

- 1 Kunngjøres ikke i Norsk Lovtidend. Vedleggene kan fås ved henvendelse til Direktoratet for samfunnssikkerhet og beredskap, Postboks 2040, 3103 Tønsberg, tlf. 33412500, faks 33310660.

VIII

I forskrift av 18. august 1994 nr. 816 for elektriske anlegg – forsyningsanlegg (FEA-F) gjøres følgende endringer:

§ 1 annet ledd, § 5 første, annet, tredje og fjerde ledd, § 7 fjerde og femte ledd, § 8 første og annet ledd, § 9 første ledd, § 10 første ledd, § 12 første ledd, § 15 første ledd, § 16 første, annet, tredje og fjerde ledd, § 18 annet, fjerde, femte og sjette ledd, § 22 punkt 23, og 74, § 25 punkt 3.1 annet og fjerde avsnitt, 3.2 første avsnitt, § 29 punkt 1 første avsnitt, § 34 punkt 1 første avsnitt og punkt 3, § 38 punkt 1 tredje avsnitt og punkt 2 annet avsnitt, § 45 punkt 3 siste avsnitt, § 66 punkt 2 siste avsnitt og punkt 3, § 67 annet ledd, § 68 punkt 1 første avsnitt, § 70 annet ledd, § 75 punkt 3.2 bokstav c, punkt 4.1 siste avsnitt, punkt 7 tredje avsnitt, punkt 9 siste avsnitt og punkt 10 siste avsnitt, § 78 punkt 1 siste avsnitt, punkt 4.2 tredje avsnitt, punkt 4.3, punkt 10.1 første og annet avsnitt, punkt 10.4 første avsnitt, punkt 10.6 tredje avsnitt, punkt 10.7 siste avsnitt, punkt 11.2 annet avsnitt og punkt 11.3 første avsnitt, § 79 punkt 2 første avsnitt, § 80 punkt 3 første avsnitt, § 81, § 91 punkt 1 annet avsnitt, § 92 punkt 2 første og annet avsnitt, § 95 punkt 2 og punkt 12, § 96 og § 136 skal «Direktoratet for brann- og elsikkerhet» endres til «sentral tilsynsmyndighet».

IX

I forskrift av 14. desember 1993 nr. 1133 om kvalifikasjoner for elektrofagfolk gjøres følgende endringer:

I § 6, § 9, § 11 annet ledd, § 12 nr. 2, § 13 nr. 2, § 14 nr. 1 og 2, § 16 og § 17 annet ledd skal «Direktoratet for brann- og elsikkerhet» endres til «sentral tilsynsmyndighet».

Fotnote 1 til § 13 skal lyde:

- 1 Veiledningen kan fås ved henvendelse til Direktoratet for samfunnssikkerhet og beredskap, Postboks 2040, 3103 Tønsberg, tlf. 33412500, faks 33310660.

X

I forskrift av 18. desember 1987 nr. 991 om regulativ for erleggelse av avgift for godkjenning av og tilsyn med elektriske sterkstrømanlegg gjøres følgende endringer:

I § 4 skal «Norges vassdrags- og energiverk (NVE)» endres til «sentral tilsynsmyndighet».

I § 5 fjerde ledd, § 6 og § 7 skal «NVE» endres til «sentral tilsynsmyndighet».

XI

I forskrift av 18. januar 1985 nr. 32 om avgifter for tilsyn med elektromedisinsk utstyr gjøres følgende endringer:

I § 3 første ledd skal «NVE, (Norges vassdrags- og elektrisitetsvesen)» endres til «sentral tilsynsmyndighet».

I § 5 og § 6 skal «Norges vassdrags- og elektrisitetsvesen» endres til «sentral tilsynsmyndighet».

I § 4 skal «NVE» endres til «sentral tilsynsmyndighet».

XII

I forskrift av 5. juli 1985 nr. 1430 om innberetning av ulykker m.v. til Elektrisitetstilsynet gjøres følgende endringer:

Forskriftens tittel skal lyde:

Forskrift om innberetning av ulykker mv. til Direktoratet for samfunnssikkerhet og beredskap.

«Elektrisitetstilsynet» endres til «Direktoratet for samfunnssikkerhet og beredskap».

Siste ledd oppheves.

XIII

Endringene trer i kraft straks.

6. nov. Nr. 1317 2003**Forskrift om endring i forskrifter, etter brann- og eksplosjonsvernloven, som følge av opprettelsen av Direktoratet for samfunnssikkerhet og beredskap.**

Fastsatt av Direktoratet for samfunnssikkerhet og beredskap 6. november 2003 med hjemmel i lov av 14. juni 2002 nr. 20 om vern mot brann, eksplosjon og ulykker med farlig stoff og om brannvesenets redningsoppgaver (brann- og eksplosjonsvernloven) § 4, § 5, § 6, § 8, § 9, § 10, § 11, § 12, § 13, § 14, § 15, § 16, § 17, § 20, § 21, § 22, § 25, § 26, § 27, § 28, § 43 og § 44, jf. delegeringsvedtak av 1. september 2003 nr. 1161 og delegeringsvedtak av 12. september 2003 nr. 1135. Kunngjort 11. november 2003.

I

I forskrift av 23. desember 2002 nr. 1827 om transport av petroleum i rørledning over land gjøres følgende endringer:

I § 2 tredje ledd, § 3 tredje ledd, § 6 første, annet og tredje ledd, § 9 annet og tredje ledd, § 26 annet ledd, § 27, § 28 og § 29 skal «Direktoratet for brann- og elsikkerhet» endres til «sentral tilsynsmyndighet».

I § 29 skal «Arbeids- og administrasjonsdepartementet» endres til «departementet».

II

I forskrift av 11. november 2002 nr. 1264 om transport av farlig gods på veg og jernbane gjøres følgende endringer:

I § 2–5 annet ledd, § 4–5 annet ledd bokstav a, § 4–7 første og annet ledd, § 6–2, § 6–3 første og annet ledd, § 6–4, § 7–1 fjerde ledd, § 7–2 annet ledd, § 7–7 første ledd, § 7–8 første og tredje ledd, § 7–9 første ledd, § 8–2, § 9–1 første og siste ledd, § 9–2 første og annet ledd og § 9–4 skal «Direktoratet for brann- og elsikkerhet» endres til «Direktoratet for samfunnssikkerhet og beredskap».

I § 9–2 første ledd skal «Arbeids- og administrasjonsdepartementet» endres til «departementet».

III

I forskrift av 26. juni 2002 nr. 922 om håndtering av eksplosjonsfarlig stoff gjøres følgende endringer:

I § 1–3, § 2–6 annet ledd, § 4–2 første og tredje ledd, § 4–3 fjerde, femte og sjette ledd, § 5–1 første ledd, § 6–1 første, tredje og fjerde ledd, § 6–2 annet ledd, § 6–4 tredje og fjerde ledd, § 6–5, § 7–1 annet, tredje og fjerde ledd, § 7–12 første ledd, § 9–6 første ledd, § 10–3 første og siste ledd, § 10–4 annet ledd annet punktum, tredje, fjerde, niende og siste ledd, § 10–5 annet, tredje, femte og siste ledd, § 10–6 annet ledd, § 10–15 første, annet og tredje ledd, § 11–5 første ledd, § 11–6 første ledd, § 12–1 første ledd, § 12–2 og § 12–3 første og annet ledd skal «Direktoratet for brann- og elsikkerhet» endres til «sentral tilsynsmyndighet».

I § 12–3 første ledd skal «Arbeids- og administrasjonsdepartementet» endres til «departementet».

§ 2–6 første ledd skal lyde:

Det er ikke tillatt å eie eller inneha eksplosiv vare som ikke er godkjent av sentral tilsynsmyndighet, eller av den sentral tilsynsmyndighet bestemmer.

§ 4–3 sjuende ledd skal lyde:

Ved overføring fra Norge plikter enhver som er involvert i overføringen å gi sentral tilsynsmyndighet all nødvendig informasjon slik at sentral tilsynsmyndighet kan gi tilstrekkelige informasjonen til tilsynsmyndigheten i mottakerlandet og eventuelle transitland, og for å kunne utferdige overføringstillatelsen.

§ 7–12 annet ledd skal lyde:

Sentral tilsynsmyndighet skal også underrettes ved tilløp til slik hendelse.

§ 10–4 annet ledd første punktum skal lyde:

For å få godkjenning i klasse A må bruker ha bestått fagprøve innen bygg-/anleggsgfag med fordypningsfag tunneldriving/fjellarbeid, grunnarbeid/anleggsteknisk arbeid eller annen tilsvarende fagutdanning som gir tilfredsstillende basiskunnskaper om sprengningsarbeid, eller ha gjennomgått opplæring i virksomhet etter egen opplæringsplan godkjent av sentral tilsynsmyndighet eller av den sentral tilsynsmyndighet bestemmer.

§ 10–5 sjette ledd skal lyde:

Teoretisk/praktisk prøve kan avlegges hos arbeidsgiver eller teorikursarrangør godkjent som prøvearrangør av sentral tilsynsmyndighet, eller andre sentral tilsynsmyndighet bemyndiger.

IV

I forskrift av 26. juni 2002 nr. 847 om brannforebyggende tiltak og tilsyn gjøres følgende endringer:

I § 9–1 tredje ledd, § 10–1 første ledd, § 10–2 første og annet ledd og § 10–4 skal «Direktoratet for brann- og elsikkerhet» endres til «sentral tilsynsmyndighet».

V

I forskrift av 26. juni 2002 nr. 744 om brannfarlig vare gjøres følgende endringer:

I § 1–3, § 2–7 første og annet ledd, § 2–8 annet ledd, § 3–4 tredje og siste ledd, § 4–1 tredje ledd, § 6–1 første ledd, § 6–2 og § 6–3 første og annet ledd skal «Direktoratet for brann- og elsikkerhet» endres til «sentral tilsynsmyndighet».

I § 6–3 første ledd skal «Arbeids- og administrasjonsdepartementet» endres til «departementet».

§ 2–3 tredje ledd skal lyde:

Beholdere, apparat eller annen innretning for brannfarlig vare som sentral tilsynsmyndighet bestemmer, må ikke selges, utbys til salg eller brukes uten å være godkjent av sentral tilsynsmyndighet eller den sentral tilsynsmyndighet bestemmer.

VI

I forskrift av 26. juni 2002 nr. 729 om organisering og dimensjonering av brannvesen gjøres følgende endringer:

I § 2–3 første ledd, § 2–4 siste ledd, § 6–5, § 7–2 annet og siste ledd, § 8–1, § 8–2 og § 8–3 første og annet ledd skal «Direktoratet for brann- og elsikkerhet» endres til «sentral tilsynsmyndighet».

I § 7–2 første ledd skal «Arbeids- og administrasjonsdepartementet» endres til «departementet».

VII

I forskrift av 26. juni 2001 nr. 792 om transportabelt trykkutstyr for farlig gods gjøres følgende endringer:

I § 7 annet ledd, § 14 og § 15 første og annet ledd skal «Direktoratet for brann- og elsikkerhet» endres til «sentral tilsynsmyndighet».

I § 4, § 10 og § 15 første ledd skal «Arbeids- og administrasjonsdepartementet» endres til «departementet».

VIII

I forskrift av 9. mai 2000 nr. 421 om anlegg som leverer motordrivstoff (bensinstasjon, marina o.l.) gjøres følgende endringer:

I § 2 tredje ledd, § 9, § 31, § 32 og § 33 første og annet ledd skal «Direktoratet for brann- og elsikkerhet» endres til «sentral tilsynsmyndighet».

IX

I forskrift av 1. mars 1996 nr. 229 om aerosolbeholdere gjøres følgende endringer:

I § 5 første og annet ledd og § 6 skal «Direktoratet for brann- og elsikkerhet» endres til «sentral tilsynsmyndighet».

I § 6 skal «Kommunal- og arbeidsdepartementet» endres til «departementet».

X

I forskrift av 10. juli 1995 nr. 684 om avgift for tilsyn m.v. som foretas av Direktoratet for brann- og elsikkerhet, og om betalingssetser i forbindelse med servicetjenester gjøres følgende endringer:

Forskriftens tittel skal lyde:

Forskrift om avgift for tilsyn mv. som foretas av Direktoratet for samfunnssikkerhet og beredskap, og om betalingssetter i forbindelse med servicetjenester

I § 1, § 3, § 6, § 8 nr. 1 og 2, § 9, § 10 første ledd, overskriften til kap. I og II skal «Direktoratet for brann- og elsikkerhet» endres til «Direktoratet for samfunnssikkerhet og beredskap».

XI

I forskrift av 5. oktober 1994 nr. 919 om gassapparat og utstyr gjøres følgende endringer:

I § 2 tredje ledd, § 5 og § 6 skal «Direktoratet for brann- og elsikkerhet» endres til «sentral tilsynsmyndighet».

I § 6 skal «Kommunal- og arbeidsdepartementet» endres til «departementet».

XII

I forskrift av 7. juli 1994 nr. 735 om enkle trykkbeholdere gjøres følgende endringer:

I § 4, § 5 og § 14 siste ledd skal «Direktoratet for brann- og elsikkerhet» endres til «sentral tilsynsmyndighet».

I § 5 skal «Kommunal- og arbeidsdepartementet» endres til «departementet».

XIII

Endringene trer i kraft straks.

6. nov. Nr. 1318 2003

Forskrift om endring i forskrifter, etter produktkontrolloven, som følge av opprettelsen av Direktoratet for samfunnssikkerhet og beredskap.

Fastsatt av Direktoratet for samfunnssikkerhet og beredskap 6. november 2003 med hjemmel i lov av 11. juni 1976 nr. 79 om kontroll med produkter og forbrukertjenester (produktkontrolloven) § 4 og § 8, jf. delegeringsvedtak av 1. september 2003 nr. 1161. Kunngjort 11. november 2003.

I

I forskrift av 16. april 1999 nr. 525 om antennelighet av madrasser og stoppede møbler gjøres følgende endringer:

I § 9 skal «Barne- og familiedepartementet» endres til «departementet».

I § 7, § 8 og § 9 skal fotnote 1 lyde:

I Tilsynsmyndigheten vil være Direktoratet for samfunnssikkerhet og beredskap.

II

I forskrift av 10. november 1994 nr. 1134 om tryggleiken ved sportsdykking gjøres følgende endringer:

I § 14 skal «Produkt- og Elektrisitetstilsynet» endres til «sentral tilsynsmyndighet».

I § 13 og § 15 skal «Barne- og familiedepartementet» endres til «departementet».

III

I forskrift av 19. september 1994 nr. 994 om sikkerheten ved rafting gjøres følgende endringer:

I § 12, § 13 og § 14 skal «Barne- og familiedepartementet» endres til «departementet».

IV

I forskrift av 26. mai 1992 nr. 420 om farlige næringsmiddelimitasjoner gjøres følgende endringer:

I § 2, § 4 og § 5 skal «Barne- og familiedepartementet» endres til «departementet».

V

I forskrift av 3. mai 1989 nr. 340 om rullebrett gjøres følgende endringer:

I § 8, § 9 og § 11 skal «Familie- og forbrukerdepartementet» endres til «departementet».

VI

I forskrift av 13. februar 1984 nr. 427 om forbud mot svært brennbare tekstiler gjøres følgende endringer:

I § 2, § 4, § 5 og § 6 skal «Familie- og forbrukerdepartementet» endres til «departementet».

VII

Endringene trer i kraft straks.

6. nov. Nr. 1319 2003

Forskrift om endring i forskrift om dyrehelsemessige betingelser for innførsel og utførsel av fjørfe og rugeegg.

Fastsatt av Landbruksdepartementet 6. november 2003 med hjemmel i lov av 8. juni 1962 nr. 4 om dyrehelse (husdyrloven) § 3. Jf. EØS-avtalen vedlegg I kap. I (vedtak 97/278/EF, vedtak 98/227/EF, vedtak 2001/393/EF, vedtak 2002/183/EF, vedtak 2002/278/EF, vedtak 2002/542/EF og vedtak 2002/789/EF). Kunngjort 11. november 2003.

I

I forskrift av 28. desember 2001 nr. 1616 om dyrehelsemessige betingelser for innførsel og utførsel av fjørfe og rugeegg gjøres følgende endringer:

EØS-henvisningen i hjemmelsfeltet siste parentes skal lyde:

(direktiv 90/539/EØF, direktiv 91/494/EØF, direktiv 91/496/EØF, direktiv 92/65/EØF, vedtak 92/369/EØF, direktiv 93/120/EF, vedtak 95/160/EF, vedtak 95/161/EF, vedtak 95/410/EF, vedtak 96/482/EF, vedtak 97/278/EF, vedtak 98/227/EF, direktiv 1999/90/EF, vedtak 2000/505/EF, vedtak 2001/393/EF, vedtak 2001/751/EF, vedtak 2001/867/EF, vedtak 2002/183/EF, vedtak 2002/278/EF, vedtak 2002/542/EF og vedtak 2002/789/EF).

§ 3 nytt nummer 17 skal lyde:

- 17) *Spesifikt patogenfrie egg*: rugeegg som kommer fra fjørfeflokker fri for spesifikke patogener i henhold til den Europeiske Farmakopé, og som utelukkende skal benyttes til diagnostikk, utredning eller farmasøytisk bruk.

§ 21 første ledd nytt annet punktum skal lyde:

Isolasjonsperioden kan reduseres til 21 dager dersom avls- og bruksfjørfe, herunder fjørfe til utsetting som fuglevilt, prøvetas og testes i henhold til kravene i vedtak 96/482/EF vedlegg III med endringer, med tilfredsstillende resultater.

Nytt kapittel IIIA og ny § 21a skal lyde:

Kapittel IIIA. Vilkår ved innførsel av spesifikt patogenfrie egg fra land utenfor EØS

§ 21a. Spesifikt patogenfrie egg

Bestemmelsene i kapittel II og kapittel III kommer ikke til anvendelse for spesifikt patogenfrie egg. Slike egg skal oppfylle vilkårene i vedtak 2001/393/EF med endringer.

§ 22 annet ledd skal lyde:

Fjørfe skal etter innførsel isoleres og undersøkes i samsvar med bestemmelsene i forskrift av 27. juni 2002 nr. 732 om bekjempelse av dyresjukdommer.

§ 24 skal lyde:

Statens dyrehelsetilsyn ved fylkesveterinæren kan dispensere fra bestemmelsene i denne forskrift og sette vilkår for dispensasjonen.

Vedlegg A og B skal lyde:

Vedlegg A. Land utenfor EØS og regioner i land utenfor EØS som er godkjent for innførsel av fjørfe og rugeegg

<i>ISO-kode</i>	<i>Land utenfor EØS</i>	<i>Anmerkning</i>
AU	Australia	
BG	Bulgaria	Unntatt strutsefugl og rugeegg av strutsefugl
BR	Brasil	Kun fra statene Rio Grande do Sul, Santa Catarina, Parana, São Paulo og Mato Grosso
BW	Botswana ¹	Kun strutsefugl og rugeegg av strutsefugl
CA	Canada	
CH	Sveits	
CL	Chile	
CY	Kypros	
CZ	Den tsjekkiske republikk	
HR	Kroatia	
HU	Ungarn	
IL	Israel ¹	

<i>ISO-kode</i>	<i>Land utenfor EØS</i>	<i>Anmerkning</i>
NA	Namibia ^{1, 2}	Kun strutsefugl og rugeegg av strutsefugl
NZ	New Zealand	
PL	Polen	
RO	Romania	
SI	Slovenia	
SK	Slovakia	
TN	Tunisia ¹	Kun strutsefugl og rugeegg av strutsefugl
US	USA	
ZA	Sør-Afrika ^{1, 2}	Kun strutsefugl og rugeegg av strutsefugl

1 Slaktedyr av struts er ikke tillatt.

2 Land infisert med Newcastle disease, jf. § 15 annet ledd og § 20 fjerde ledd nummer 2.

Vedlegg B. Vilkår for salmonella prøvetaking av avlsfjørfe, slaktefjørfe og flokk som daggamle kyllinger stammer fra

Mikrobiologisk undersøkelse:

Den mikrobiologiske undersøkelsen skal omfatte alle serotyper av salmonella, og skal utføres etter Den internasjonale standardiseringsorganisasjonens standardiserte metode ISO 6579:1993 eller reviderte utgaver, eller etter metoden beskrevet av Nordisk metodikkomité for næringsmidler (NMKL-metode nr. 71, 4. utgave, 1991) eller reviderte utgaver.

Prøvetaking:

Det skal tas en samleprøve av avføringen, som skal bestå av enkeltprøver av fersk avføring som hver skal veie minst ett gram. Prøvene skal tas tilfeldig på et visst antall steder i bygningen der fuglene holdes, eller i hver gruppe av bygninger dersom fuglene har fri adgang til mer enn én bygning i driftsenheten. Antall enkeltprøver av avføring som skal tas med sikte på samleprøver, er angitt i tabell 1.

Tabell 1

<i>Antall fjørfe som holdes i en bygning:</i>	<i>Antall avføringsprøver som skal tas i bygningen eller gruppen av bygninger i driftsenheten</i>
1 – 24	Et antall som tilsvarer antallet fjørfe, men høyst 20
25 – 29	20
30 – 39	25
40 – 49	30
50 – 59	35
60 – 89	40
90 – 199	50
200 – 499	55
500 eller flere	60

Ny overskrift til vedlegg C skal lyde:

Vedlegg C. Vilkår for salmonella prøvetaking av bruksfjørfe som skal benyttes til produksjon av konsumegg

II

Endringene trer i kraft straks.

6. nov. Nr. 1320 2003

Forskrift om endring i forskrift om forvaltning av sel på norskekysten.

Fastsatt av Fiskeridirektoratet 6. november 2003 med hjemmel i lov av 3. juni 1983 nr. 40 om saltvannsfiske m.v. § 4, jf. delegeringsvedtak av 1. november 2000 nr. 1701. Kunngjort 11. november 2003.

I

I forskrift av 6. mai 1996 nr. 414 om forvaltning av sel på norskekysten gjøres følgende endringer:

§ 5 tredje ledd skal lyde:

For arten steinkobbe langs hele kysten, kan tillatelse bare gis innenfor jaktidsrammene 2. januar – 30. april og 1. august – 30. september.

§ 5 nytt femte ledd skal lyde:

For artene ringsel og grønlandssel langs hele kysten kan tillatelse bare gis innenfor jaktidsrammene 2. januar – 30. september.

§ 5 nåværende femte til sjuende ledd blir til nye sjette til åttende ledd.

II

Endringene trer i kraft straks.

7. nov. Nr. 1321 2003

Forskrift om endring i forskrift om kontrolltiltak for restmengder av visse stoffer i animalske næringsmidler, produksjonsdyr og fisk for å sikre helsemessig trygge næringsmidler.

Fastsatt av Landbruksdepartementet, Helsedepartementet og Fiskeridepartementet 7. november 2003 med hjemmel i lov av 10. januar 1997 nr. 9 om kjøttproduksjon § 4, § 5, § 11, § 17 og § 18, lov av 19. mai 1933 nr. 3 om tilsyn med næringsmidler m.v. § 1, § 4, § 5 og § 7, lov av 28. mai 1959 nr. 12 om kvalitetskontroll med fisk og fiskevarer o.a. § 2 og § 5 og lov av 14. juni 1985 nr. 68 om oppdrett av fisk, skalldyr m.v. § 1 og § 10 og lov av 8. juni 1962 nr. 4 om dyrehold (husdyrloven). Jf. EØS-avtalen vedlegg I kap. VII nr. 19 (vedtak 2002/657/EF). Kunngjort 11. november 2003.

I

I forskrift av 27. januar 2000 nr. 65 om kontrolltiltak for restmengder av visse stoffer i animalske næringsmidler, produksjonsdyr og fisk for å sikre helsemessig trygge næringsmidler gjøres følgende endringer:

I hjemmelsfeltets henvisning til EØS-avtalen tilføyes følgende:

Kap. VII nr. 19 (vedtak 2002/657/EF).

Ny § 13a skal lyde:

§ 13a. *Krav til analysemetoder*

Ved analyse av restkonsentrasjoner av stoffer i animalske næringsmidler som kontrolleres etter denne forskrift skal de krav til analysemetodene som angitt i vedtak 2002/657/EF følges.

II

Endringene trer i kraft straks.

7. nov. Nr. 1322 2003

Forskrift om verdipapirforetaks plikt til å foreta lydopptak av mottatte oppdrag og til oppbevaring av dokumentasjon vedrørende ordremottak.

Fastsatt av Finansdepartementet 7. november 2003 med hjemmel i lov av 19. juni 1997 nr. 79 om verdipapirhandel § 9–7. Kunngjort 11. november 2003.

§ 1. *Dokumentasjon vedrørende mottatte oppdrag*

Verdipapirforetak skal etablere betryggende rutiner for lydopptak av samtlige ordrer og indikasjoner på ordrer om kjøp, salg eller tegning av finansielle instrumenter som er mottatt per telefon. Verdipapirforetak skal videre etablere betryggende rutiner for oppbevaring av dokumentasjon på mottatte ordre og indikasjoner på ordre gjennom øvrige kommunikasjonskanaler.

Verdipapirforetaket skal ikke utføre ordre mottatt per telefon dersom det ikke er foretatt lydopptak.

§ 2. *Gjenfinning av lydopptak*

Lydopptak skal minst kunne gjenfinnes etter følgende søkekriterier:

1. Tidspunkt for samtalen
2. Ansatte hos foretaket som mottok ordren.

§ 3. *Oppbevaring av dokumentasjon*

Lydopptak og annen dokumentasjon som nevnt i § 1 skal oppbevares i minst tre år regnet fra den dag opptaket ble gjort eller dokumentasjonen mottatt.

Kredittilsynet kan i særlige tilfeller pålegge verdipapirforetaket å oppbevare lydopptak og dokumentasjon som nevnt i § 1 og § 2 ut over fristen som nevnt i første ledd.

Oppbevaringen skal skje på betryggende måte.

§ 4. *Informasjonsplikt*

Verdipapirforetaket skal ved etablering av kundeforholdet skriftlig opplyse alle kunder om:

1. at det gjøres lydopptak av samtlige ordre,
2. at dokumentasjon på mottatt ordre gjennom andre kommunikasjonskanaler også oppbevares,

3. at oppbevaringstiden er minst tre år,
4. at lydopptaket kan gjenfinnes etter særskilte kriterier. Hvilke kriterier som kan benyttes for gjenfinning skal særskilt angis.

Informasjon som nevnt i første ledd kan for eksempel gis i verdipapirforetakets forretningsvilkår, jf. verdipapirhandelloven § 11–2.

§ 5. *Innsynsrett*

Verdipapirforetaket skal etablere interne rutiner for ansattes og tillitsvalgte innsyn i informasjon som nevnt i § 1. Rutinene skal minst bestå av en angivelse av hvilke tjenstlige formål og hvilke prosedyrer som skal åpne for slikt innsyn.

§ 6. *Ikrafttredelse*

Denne forskrift trer i kraft 1. januar 2004.

7. nov. Nr. 1323 2003

Forskrift om pensjonsordning for sametingsrepresentanter.

Fastsatt ved kgl.res. 7. november 2003 med hjemmel i lov av 12. juni 1987 nr. 56 om Sametinget og andre samiske rettsforhold (sameloven) § 2–15. Fremmet av Kommunal- og regionaldepartementet. Kunngjort 11. november 2003.

§ 1. Sametingsrepresentanter og deres etterlatte har rett til pensjon etter nærmere regler gitt i denne forskrift.

§ 2. Rett til alderspensjon har den som har vært medlem av Sametinget, og har utøvd sitt verv på fulltid i minst en periode eller i 4 år.

§ 3. Som pensjongivende tjenestetid regnes den tiden det er betalt innskudd for. Som pensjongivende regnes også funksjonstid før forskriftens ikrafttredelse.

§ 4. Pensjonsalderen er 65 år.

Alderspensjon kan ikke ytes så lenge medlemmet av pensjonsordningen er medlem av Sametinget, og utøver sitt verv på fulltid. Alderspensjon ytes heller ikke så lenge medlemmet av pensjonsordningen er medlem av Stortinget, regjeringen, fylkesting eller innehar kommunalt ombud, eller er tilsatt i en medlemsberettiget stilling i offentlig tjeneste. Har pensjonssøkeren deltidsstilling, kan en forholdsmessig del av pensjonen tas ut. Medlemmer av Sametinget som utøver sitt verv på deltid kan tilsvarende ta ut en forholdsmessig del av pensjonen.

§ 5. Full alderspensjon ytes når medlemmet av pensjonsordningen har 12 års pensjongivende tjenestetid. Er tjenestetiden kortere, ytes en forholdsmessig del. Ved pensjonsberegningen avrundes tjenestetiden til nærmeste hele år.

§ 6. Regler om beregning og utbetaling av pensjon, om enkepensjon, enkemannspensjon, uførepensjon (invalidpensjon) og om barnetillegg i lov av 28. juli 1949 nr. 26 om Statens Pensjonskasse kommer til anvendelse så langt de passer.

Ytelser etter denne forskrift samordnes i medhold av lov av 6. juli 1957 nr. 26 om samordning av pensjons- og trygdeytelser.

§ 7. Sametingsrepresentant skal, for den tid vedkommende får godtgjørelse, betale et innskudd på 2 prosent av sin godtgjørelse til pensjonsordningen.

§ 8. Utgiftene til pensjoner og til pensjonsordningens administrasjon dekkes ved pensjonspremier. Den del av utgiftene som ikke dekkes av innskudd etter § 7, dekkes over Sametingets budsjett.

Den årlige premie fastsettes i prosent av pensjonsgrunnlaget. Departementet kan gi nærmere regler om beregning og innbetaling av premie.

§ 9. Pensjonsordningen administreres av Statens pensjonskasse.

Pensjonsordningen ledes av styret i Statens pensjonskasse.

Departementet gir de nødvendige regler om administreringen av pensjonsordningen og fastsetter det beløp som pensjonsordningen skal betale til dekning av administrasjonsutgiftene.

§ 10. Det skal hvert år gjennomføres en forsikringsteknisk undersøkelse av pensjonsordningens økonomiske stilling.

§ 11. Rettigheter etter denne forskrift kan endres, innskrenkes eller oppheves av Kongen.

§ 12. Denne forskrift trer i kraft straks.

7. nov. Nr. 1324 2003

Forskrift om endring i forskrift om strukturavgift og strukturfond for kapasitetstilpasning av fiskeflåten.

Fastsatt av Fiskeridepartementet 7. november 2003 med hjemmel i lov av 3. juni 1983 nr. 40 om saltvannsfiske m.v. § 9b. Kunngjort 11. november 2003.

I

I forskrift av 30. juni 2003 nr. 876 om strukturavgift og strukturfond for kapasitetstilpasning av fiskeflåten gjøres følgende endring:

§ 7 nytt åttende ledd skal lyde:

Søknad om unntak fra destruksjonskravet for fiskefartøy som tildeles kondemneringstilskudd sendes til, og avgjøres av, Fiskeridirektoratets regionkontor der fartøyet er hjemmehørende. Fiskeridirektoratet er klageinstans.

II

Endringen trer i kraft straks.

7. nov. Nr. 1325 2003

Forskrift om krav til bachelorgrad ved Krigsskolen.

Fastsatt av skolesjefen ved Krigsskolen 7. november 2003 med hjemmel i lov av 12. mai 1995 nr. 22 om universiteter og høyskoler § 45, forskrift av 6. juni 2003 nr. 673 om delvis innlemming av Forsvarets høyskoler under lov av 12. mai 1995 nr. 22 om universiteter og høyskoler og forskrift av 11. oktober 2002 nr. 1124 om grader og yrkesutdanninger, beskyttet tittel og normert studietid ved universiteter og høyskoler § 40. Kunngjort 11. november 2003.

§ 1. Virkeområde

Forskriften gjelder for tildeling av graden bachelor ved Krigsskolen.

§ 2. Definisjoner

<i>Rammeplan</i>	plan for studier der øverste myndighet har fastsatt nasjonale rammer for innholdet i studiene. Studiet er nærmere konkretisert i en fagplan
<i>Fagplan</i>	en nærmere konkretisering av rammeplanen der mål, innhold og gjennomføring av hvert emne er beskrevet
<i>Studieplan</i>	plan for studier som ikke er regulert av rammeplan. Planen er konkretisert tilsvarende en fagplan
<i>Studieprogram</i>	studieløp med et definert innhold etter fagplaner eller studieplaner som kadettene/studentene tas opp til, og som fører frem til en avsluttende eksamen eller grad
<i>Studiepoeng</i>	måleenhet for normalarbeidsbelastning i studier. Ett studieår med fulltidsstudium gir 60 studiepoeng
<i>Fag</i>	samling beslektede emner som er samlet under en felles fagbetegnelse
<i>Emnegruppe</i>	kombinasjon av emner fra ett eller flere fag/fagområder som gjennom fagplan er definert til å utgjøre en samlet enhet
<i>Emne</i>	den minste selvstendige enheten målt i studiepoeng som inngår i et studieprogram, fag, emnegruppe eller grad.

§ 3. Krav til bachelorgraden

Graden bachelor blir gitt ved Krigsskolen på grunnlag av eksamen i fag eller emner/emnegrupper på til sammen minimum 180 studiepoeng etter følgende bestemmelser:

1. Treårig studium i Forsvaret etter nasjonal rammeplan for ingeniørutdanning
2. Treårig integrert studieprogram på minimum 180 studiepoengs omfang etter studieplan for krigsskole 1
3. Toårig integrert studieprogram på minimum 120 studiepoeng etter studieplan for krigsskole 1 kombinert med godkjent studium tilsvarende minimum 60 studiepoeng fra annen utdanning. Krigsskolen gir nærmere bestemmelser.

Det er et krav at hver kandidat har en fordypningsenhet på minst 90 studiepoengs omfang. Studier som omtalt i pkt. 1, 2 og 3 ovenfor oppfyller dette kravet (dybdekrav).

For godkjenning av annen utdanning som nevnt i pkt. 3, gjelder:

- a) Fullført 2-årig etatsutdanning i Forsvaret kan inngå etter nærmere regler
- b) Fag, emner/emnegrupper fra høyskoler, vitenskapelige høyskoler eller universiteter i Norge, eller tilsvarende godkjent utdanning fra andre land, kan godkjennes som tillegg som nevnt ovenfor. Utdanningen må anses å være relevant for skolens utdanningsmål og offisersyrkets krav
- c) Frittstående emner som kan inngå i graden, må ha et omfang på minimum 10 studiepoeng
- d) I annen utdanning må inngå godkjent emnegruppe som har et omfang på minimum 30 studiepoeng.

§ 4. Emner som helt eller delvis dekker hverandre

Faglig overlapping mellom fag som skal inngå i bachelorgraden, må kompenseres dersom overlappingen utgjør mer enn 10 studiepoeng.

§ 5. Fritak for eksamen eller prøve

Fritak for eksamen eller prøve kan gis etter søknad når det godtgjøres at tilsvarende eksamen eller prøve er avlagt ved samme eller annen institusjon, jf. lov om universiteter og høyskoler § 49.

§ 6. Vitnemål og vitnemåstillegg

For oppnådd bachelorgrad utstedes vitnemål på norsk. Vitnemålet skal angi gradens faglige innhold. Et eget vitnemåstillegg («Diploma Supplement») skal gi en nærmere beskrivelse på engelsk av kandidatens utdanning og av det norske høyere utdanningssystemet.

§ 7. Ikrafttredelse

Forskriften trer i kraft 10. november 2003.

24. feb. Nr. 1334 2003

Forskrift om endring i forskrift om stønad til dekning av utgifter til viktige legemidler og spesielt medisinsk utstyr.

Fastsatt av Helsedepartementet 24. februar 2003 med hjemmel i lov av 28. februar 1997 nr. 19 om folketrygd (folketrygdloven) § 5–14 fjerde ledd. Kunngjort 14. november 2003.

I

I forskrift av 18. april 1997 nr. 330 om stønad til dekning av utgifter til viktige legemidler og spesielt medisinsk utstyr gjøres følgende endring:

§ 9 under pkt. 2 bokstav h tilhørende tekst under kolonneoverskriften «Merknader» skal lyde:

Til bokstav h

1. Behandling av astma med Singulair (montelukast) til barn skal være instituert av spesialist i barne- eller lungesykdom.
2. Ved behandling av astma skal kombinasjonen av inhalasjonssteroider og langtidsvirkende beta₂-agonister være prøvd med utilstrekkelig effekt eller ikke akseptable bivirkninger, før montelukast refunderes.
3. Behandlingseffekten av montelukast skal evalueres innen tre måneder.

II

Endringen trer i kraft straks, med virkning fra 1. januar 2003. Pasienter som inneværende år har fått avvist refusjon for trippelbehandling av Singulair, kan få dokumenterte ikke-refunderte utgifter (minus egenandel) dekket ved henvendelse til trygdekontoret.

30. okt. Nr. 1335 2003

Forskrift om endring i forskrift for organisert forskerutdanning for graden dr.oecon./Ph.D. ved Høgskolen i Molde.

Fastsatt av styret ved Høgskolen i Molde 30. oktober 2003 med hjemmel i lov av 12. mai 1995 nr. 22 om universiteter og høyskoler § 46 nr. 5. Kunngjort 14. november 2003.

I

I forskrift av 28. februar 2002 nr. 1897 for organisert forskerutdanning for graden dr.oecon./Ph.D. ved Høgskolen i Molde gjøres følgende endringer:

Forskriftens tittel skal lyde:

Forskrift for organisert forskerutdanning for graden philosophiae doctor (Ph.D.) ved Høgskolen i Molde

Forskriften for øvrig har vært gjenstand for en omfattende revisjon og lyder i sin helhet etter dette:

§ 1. Forskriftens virkeområde

Forskriften gjelder for doktorgradsutdanning som fører frem til graden philosophiae doctor (Ph.D.) ved Høgskolen i Molde.

Forskriften gir regler om opptak, gjennomføring og avslutning av Ph.D.-utdanningen ved HSM.

§ 2. Målsetting for doktorgradsutdanningen

Doktorgradsutdanningen skal kvalifisere for forskningsvirksomhet og for annet arbeid i samfunnet hvor det stilles store krav til vitenskapelig innsikt. Studiet har et selvstendig forskningsarbeid på et spesialfelt med en vitenskapelig avhandling på høyt faglig nivå som mål. I tillegg skal doktorgradskandidaten få en videregående opplæring i teori og metode som gir faglig dybde og bredde i eget fag, samtidig som faget settes inn i en større ramme. Gjennom studiet skal kandidaten også få trening i formidling av faglig arbeid.

§ 3. Opptak

3.1. Søkerens formelle kompetanse

For å bli opptatt til doktorgradsutdanningen må søkeren ha mastergrad eller tilsvarende utdanning innen det fagområdet vedkommende søker opptak til, og som er relevant for vedkommendes doktorgradsstudium og for arbeidet med avhandlingen. Søkeren skal ha en sterk faglig bakgrunn fra sitt tidligere studium, og ha en veid gjennomsnittskarakter de siste 2 årene (tilsvarende 120 studiepoeng), av mastergradstudiet eller tilsvarende utdanning som er lik B eller bedre sammenholdt med HSMs karakterskala. Høgskolen kan stille krav om at søkere gjennomgår særskilte kurs og/eller består særskilt prøve før opptak.

3.2. Plan for doktorgradsutdanningen

Søknaden om opptak skal inneholde:

- Kort beskrivelse av forskningsoppgaven
- Fremdriftsplan for gjennomføringen av utdanningen
- Finansieringsplan
- Redegjørelse for nødvendig infrastruktur
- Forslag til veiledere
- Plan for utenlandsopphold
- Plan for faglig formidling
- Opplysninger om eventuelle immaterialrettslige restriksjoner for å beskytte andres rettigheter.

Beskrivelsen av forskningsoppgaven, skal utarbeides i samarbeid med hovedveileder og gjøre rede for tema, problemstillinger og valg av teori og metode. Beskrivelsen bør angi fremdriftsplan for de ulike deler av forskningsarbeidet der det er naturlig.

Dersom søkeren planlegger å bruke et annet språk i avhandlingen enn det som er godkjent i henhold til reglementets § 6, 7. ledd, skal søknad om godkjenning av dette leveres sammen med planen for studiet.

3.3. Vilkår for opptak

Avgjørelsen om opptak baseres på en samlet vurdering av forskningsoppgaven, søkerens formelle kvalifikasjoner og planen for doktorgradsstudiet, herunder tidsplan, finansieringsplan, godkjent(e) veileder(e) og søkerens tilgang til andre nødvendige faglige og materielle ressurser.

Godkjenning av opplæringsdelen innenfor studiet skjer i henhold til utfyllende bestemmelser og de krav som stilles til komponentene i denne delen av programmet.

Opptaket kan nektes dersom:

- Opphavsrettslige avtaler er til hinder for publisering og åpen disputas
- De immaterialrettslige avtaler som er inngått, er så urimelige at høgskolen ikke bør medvirke i prosjektet.

3.4. Prosedyre for opptak

Søknad om opptak skal sendes til Høgskolen i Molde som i henhold til utfyllende bestemmelser avgjør opptak, godkjenner søkerens plan for studiet og oppnevner veileder(e). Avgjørelsen om opptak skjer i doktorgradsutvalget. Høgskolen fastsetter kriterier for rangering mellom kvalifiserte søkere i tilfeller der antall søkere overstiger opptakskapasiteten.

§ 4. Avtale

Opptak til organisert doktorgradsutdanning formaliseres i form av skriftlig avtale. Avtalen inngås mellom doktorgradskandidat, veileder(e), Høgskolen i Molde og ev. også med eksterne institusjoner. Avtalen regulerer partenes gjensidige rettigheter og plikter. Avtalen skal angi tema for avhandlingen, avtaleperiode, finansieringsplan, veiledningsforhold, arbeidssted og opplæringsdel.

Vesentlige endringer i de forhold som omtales i avtalen, skal forelegges høgskolen til godkjenning.

§ 5. Doktorgradsprogram

5.1. Normert tid

Doktorgradsprogrammet skal være lagt opp slik at den normalt skal kunne fullføres innenfor en tre års effektiv forskerutdanningsperiode. Av denne perioden skal minst ett semester være avsatt til organisert opplæring (kurs o.l.).

Opplæringsdelen skal være fullført når avhandlingen innleveres. Avtaleperioden kan forlenges grunnet permisjoner som følger av kandidatens rettigheter som arbeidstaker.

Når særlige faglige hensyn taler for det, kan høgsolen godkjenne en annen tidsnormering. I alle tilfeller skal studiet føre frem til samme faglige nivå.

Maksimal studietid for Ph.D.-utdanningen er 6 år fra opptak til innlevering av avhandlingen til bedømmelse. Permisjoner, lengre sykefravær, pliktarbeid og godkjente deltidsstudier medregnes ikke i de 6 årene. Kandidaten mister retten til å disputere hvis maksimal studietid overskrides. Vedtak om at maksimal studietid er overskredet treffes av doktorgradsutvalget.

5.2. *Opplæringsdelen*

Opplæringsdelen skal ha et samlet omfang på minst 60 studiepoeng. Av dette skal minst 30 studiepoeng være i form av organisert opplæring. Opplæringsprogrammet innen doktorgradsutdanningen skal inneholde den faglige og metodiske skolering som er ønskelig av hensyn til arbeidet med doktoravhandlingen og for kvalifisering til yrker hvor det stilles store krav til vitenskapelig innsikt. Programmet skal også inneholde opplæring i vitenskapsteori og etikk. For å bestå et emne kreves et nivå som tilsvarer karakteren B eller bedre sammenholdt med høgsolens karakterskala.

Høgsolen er ansvarlig for å gi alle doktorgradskandidater tilbud om opplæring på høyt vitenskapelig nivå. Dersom høgsolen ikke selv arrangerer hele opplæringsdelen, skal høgsolen legge forholdene til rette for kandidatens deltagelse i tilsvarende opplæring ved en annen institusjon som gir godkjent doktorgradsopplæring.

Opplæringen kan gis dels som regelmessige forelesninger/seminarer, dels som kortere, intensive samlinger eller i annen form godkjent av høgsolen. I de fag der det ikke foreligger egnet kurstilbud, kan individuelt lesepensum godkjennes som en del av kursprogrammet.

Alle som er tatt opp til doktorgradsutdanning, skal følge opplæringsprogrammet. Det kreves dokumentasjon for at kandidaten har tilegnet seg de nødvendige faglige kunnskaper. Slik dokumentasjon kan gis gjennom obligatoriske praktiske øvelser, skriftlige eller muntlige prøver, forelesning, seminarundervisning eller i form av vitenskapelig og/eller populærvitenskapelig artikkel eller i annen form godkjent av høgsolen.

Som et ledd i opplæringsdelen kan doktorgradskandidaten holde seminar eller forelesninger og på denne måten få øvelse i og hjelp til faglig formidling. Et populærvitenskapelig arbeid som krever tilnærmet samme arbeidsinnsats, kan godkjennes som tilsvarende skolering i faglig formidling.

Doktorgradsstudenten skal normalt tilbringe minst ett semester av studietiden ved en anerkjent utenlandsk utdannings- eller forskningsinstitusjon, der det er mulig å arbeide videre med problemstillinger i tilknytning til avhandlingen. Der dette ikke er mulig eller ønskelig, kan et opphold ved en tilsvarende norsk institusjon godkjennes, eller andre ordninger som sikrer at studenten får innsikt i alternative forskningstradisjoner og tilnæringsmåter til avhandlingens problemstilling.

Høgsolen kan gi fritak for deltagelse i deler av opplæringsprogrammet dersom tilsvarende krav er oppfylt ved en annen institusjon som gir godkjent opplæring. I spesielle tilfeller kan det også gis helt eller delvis fritak for slik deltagelse dersom annen opplæring eller forskningsmessig erfaring som gir tilsvarende kompetanse, kan dokumenteres.

5.3. *Veiledning*

Arbeidet med doktoravhandlingen skal foregå under individuell veiledning. Hovedveileder skal være tilsatt ved høgsolen. I tillegg kan doktorgradskandidaten ha en eller flere medveiledere. Disse kommer normalt ikke fra høgsolen. Veileder(e) skal ha doktorgrad eller tilsvarende faglig kompetanse. Doktorgradskandidater og veileder(e) forutsettes å holde jevnlig kontakt etter de retningslinjer som er fastsatt i avtalen om faglig veiledning i forskerutdanningen, jf. § 4. Normalt bør doktorgradskandidaten også ha anledning til å få sitt avhandlingsarbeid drøftet på seminar. Hovedveileder har hovedansvaret for å legge til rette for at doktorgradsstudenten deltar regelmessig i et aktivt forskningsmiljø med seniorforskere og andre doktorgradsstudenter.

§ 6. *Avhandlingen*

Avhandlingen skal være et selvstendig, vitenskapelig arbeid på et høyt faglig nivå når det gjelder problemformuleringer, begrepsmessig presisering, metodisk, teoretisk og empirisk grunnlag, dokumentasjon og fremstillingsform. Avhandlingen skal bidra til å utvikle ny faglig kunnskap og ligge på et faglig nivå som tilsier at den vil kunne publiseres som en del av fagets vitenskapelige litteratur.

Avhandlingen kan være et frittstående arbeid eller en videreføring av mastergradsoppgaven/hovedfagsoppgaven i studiet. Avhandlingen kan også være en videreføring av faglig arbeid som er utført tidligere i forbindelse med andre eksamener i studiet.

Til bedømmelse som enkeltarbeid kan ikke antas arbeid som har vært godtatt som mastergradsoppgave/hovedfagsoppgave eller magister- eller licensiatsavhandling, med mindre arbeidet inngår som en mindre del av en avhandling som består av flere sammenhengende arbeid.

Flere mindre arbeid kan godkjennes som deler av doktoravhandlingen når de etter sitt innhold utgjør et hele. I tillegg til de enkelte delene skal det da utarbeides et sammendrag som gjør nærmere rede for helheten i avhandlingen.

Del av et fellesarbeid kan godtas til bedømmelse (også som ett av flere arbeider, jf. 4. ledd), forutsatt at det representerer en selvstendig innsats som kan identifiseres, i den utstrekning det er nødvendig for vurderingen. I slike

tilfeller skal det innhentes erklæringer fra øvrige forfattere og andre som har fulgt arbeidet, slik at doktorgradskandidatens innsats kan identifiseres.

Et arbeid eller deler av et arbeid som tidligere er godkjent for doktorgraden ved utenlandsk universitet eller høyskole, kan ikke antas til bedømmelse, selv om arbeidet innleveres i omarbeidet skikkelse.

Avhandlingen skal være skrevet på norsk, svensk, dansk, engelsk, tysk eller fransk. Dersom kandidaten ønsker å benytte et annet språk, skal det være søkt om særskilt tillatelse til dette ved opptak, jf. pkt. 3.2.

Avhandlingen skal være offentlig tilgjengelig senest to uker før disputasen holdes. Det kan ikke legges restriksjoner på offentliggjøring og publisering av en doktorgradsavhandling, med unntak for en på forhånd avtalt utsettelse av datoen for offentliggjøring/publisering. Slik utsettelse kan skje når forskerutdanningen delvis eller i sin helhet er finansiert av en ekstern part, for at ekstern part skal kunne ta stilling til patentering/kommersialisering. Ekstern part kan ikke stille vilkår om at hele eller deler av doktorgradsavhandlingen ikke skal kunne offentliggjøres eller publiseres.

En doktorgradsavhandling som ikke er blitt godkjent ved en tidligere bedømmelse, kan bedømmes i omarbeidet skikkelse, enten som eneste arbeid eller som ett av flere sammenhengende arbeider, først seks måneder etter at avdelingen har fattet beslutning om å forkaste avhandlingen. Bedømmelse på ny kan bare finne sted en gang.

§ 7. Kvalitetssikring og rapportering

I løpet av avtaleperioden skal Ph.D.-kandidaten årlig levere skriftlige rapporter til doktorgradsutvalget om fremdrift i henhold til Ph.D.-planen. Hovedveileder leverer årlig separat rapport. Rapportene skrives på særskilt skjema.

§ 8. Terminering av avtale

Ved vesentlig mislighold så som manglende progresjon over tid, brudd på etiske regler og alvorlige endringer i forskningsprosjektet, kan høyskolen beslutte at en doktorgradskandidat skal avslutte doktorgradopplæringen før den er fullført.

§ 9. Bedømmelse

Doktorgraden tildeles på grunnlag av:

- a) Godkjent vitenskapelig avhandling og et tilfredstillende forsvar i en offentlig disputas
- b) Godkjent gjennomføring av opplæringsprogrammet, eventuelt annen godkjent faglig skolering eller kompetanse
- c) Godkjent prøveforelesning.

§ 10. Innlevering

Søknaden om å få avhandlingen bedømt rettes til Høgskolen i Molde og vedlagt det antall eksemplarer av avhandlingen høyskolen bestemmer. Sammen med søknaden skal det foreligge dokumentasjon for at opplæringsprogrammet er fullført. Dersom avhandlingen godkjennes til disputas, leveres ytterligere det antall eksemplarer som kreves i henhold til utfyllende bestemmelser. Sammen med avhandlingen leveres et kortfattet sammendrag som kan tjene som pressemelding. Avhandlingen skal være offentlig tilgjengelig senest to uker før disputasen holdes.

§ 11. Oppnevning av bedømmelseskomité

Omlag ett år før planlagt disputas skal doktorgradskandidaten holde en offentlig presentasjon av arbeidet som er utført så langt, og presentere en plan for ferdigstilling av avhandlingen. Doktorgradsutvalget og hovedveileder skal delta på presentasjonen og gi kandidaten faglige tilbakemeldinger, samt vurdere om planlagt progresjon er realistisk. Hvis doktorgradsutvalget finner presentasjonen tilfredsstillende, skal den innen rimelig tid foreslå en bedømmelseskomité til å bedømme prøveforelesningen, avhandlingen og forsvaret av den. Bedømmelseskomiteen skal ha minst tre medlemmer, og blir oppnevnt av høyskolen. Høgskolen utpeker komiteens leder, som normalt skal være den interne representanten. Dette gjøres for å sikre fremdrift i arbeidet. Bedømmelseskomiteen skal ha minst ett medlem fast ansatt ved et anerkjent utenlandsk lærested eller forskningsinstitusjon. Høyst ett medlem av komiteen kan ha fast tilknytning til Høgskolen i Molde. Komiteen skal såfremt mulig være sammensatt slik at begge kjønn er representert. Medlemmene skal ha doktorgrad eller tilsvarende faglig kompetanse. Habilitetsreglene i forvaltningslovens § 6 flg. gjelder for komiteens medlemmer, jf. lovens § 10. Oppnevnt veileder kan ikke være medlem av bedømmelseskomiteen, men kan om ønskelig innkalles til møter i denne for å gjøre rede for veiledningen og arbeidet med avhandlingen. Doktoranden underrettes om komiteens sammensetning.

§ 12. Komiteens arbeid

Tilbaketrekking og bearbeiding

Et innlevert arbeid kan ikke trekkes tilbake før det er endelig avgjort om det er verdig til å forsvares for doktorgraden. Doktorgradskandidaten kan likevel rette formelle feil i avhandlingen ved innlevering. Det må i tilfelle innleveres en oversikt over rettingene senest en måned før disputas.

Uten hensyn til det foregående kan høyskolen tillate omarbeiding av avhandlingen på grunnlag av bedømmelseskomiteens foreløpige kommentarer.

Hvis avhandlingen ikke godkjennes, kan ny innlevering først finne sted etter 6 måneder.

Opplysningsplikt

Veileder kan innkalles til møter med bedømmelseskomiteen for å gjøre rede for veiledning og arbeidet med avhandlingen.

Komiteen kan kreve doktorgradskandidatens grunnlagsmateriale og utfyllende eller oppklarende tilleggsinformasjon fremlagt.

Innstilling

Komiteen avgir innstilling om hvorvidt arbeidet er verdig til å forsvares for doktorgraden. Eventuelle dissenser skal begrunnes.

Bedømmelseskomiteens innstilling forelegges doktorgradskandidaten, som gis en frist på 14 dager til å fremme skriftlige merknader til innstillingen. Hvis doktorgradskandidaten ikke ønsker å fremme skriftlige merknader, underrettes høgskolen snarest om dette.

Frister

Komiteens innstilling skal foreligge innen tre måneder etter at komiteen har mottatt avhandlingen, med mindre høgskolen har bestemt noe annet. Tillater komiteen omarbeiding av avhandlingen, løper ny frist fra den datoen avhandlingen leveres på nytt.

§ 13. Komiteens innstilling og behandling av innstillingen

Behandling av enstemmig innstilling

Bedømmelseskomiteens innstilling med eventuelle merknader behandles av styret. Styret kan ikke tilsidesette en enstemmig komitéinnstilling.

Behandling av delt innstilling

Ved dissenser i komitéinnstillingen kan styret følge innstillingen fra flertallet i komiteen. Hvis styret finner at det er begrunnet tvil om en avhandling bør godkjennes eller ikke, skal styret oppnevne to nye sakkyndige, som avgir individuelle uttalelser. Dersom begge de nye sakkyndige slutter seg til flertallets innstilling i den opprinnelige komitéinnstillingen, skal denne innstillingen følges. I andre tilfeller avgjør styret hvilken innstilling som skal følges.

§ 14. Prøveforelesning og disputas

Dersom arbeidet finnes verdig til å forsvares for doktorgraden, avsluttes doktorgradsutdanningen med

- a) offentlig prøveforelesning over oppgitt emne og
- b) en disputas.

Emne for prøveforelesning over oppgitt emne bestemmes av bedømmelseskomiteen og kunngjøres for doktoranden 10 virkedager før forelesningen. Disputasen skal normalt avholdes innen seks måneder etter at avhandlingen er innlevert til bedømmelse. Prøveforelesningen skal holdes før disputasen.

Forelesning og disputas skal skje på det språket som avhandlingen er skrevet på, eller et annet språk som er tillatt i henhold til reglementet.

Bedømmelseskomiteen vurderer prøveforelesningen, som skal finnes tilfredsstillende.

Finner bedømmelseskomiteen prøveforelesningen tilfredsstillende, skal doktoranden forsvare doktorgradsarbeidet i disputas.

Disputasen skal være offentlig. Bedømmelseskomiteen fungerer som opponenter. Arbeidsfordelingen medlemmene imellom avtales internt i komiteen. I særlige tilfeller kan det oppnevnes opponenter som ikke har vært medlemmer av komiteen.

Disputasen ledes av rektor eller den denne bemyndiger. Den som leder disputasen gjør kort rede for innleveringen og bedømmelsen av avhandlingen og for prøveforelesningen og bedømmelsen av denne. Deretter gjør doktoranden rede for hensikten med og resultatene av den vitenskapelige undersøkelsen. Første opponent innleder diskusjonen og annen opponent avslutter disputasen. Øvrige tilstedeværende som ønsker å delta i drøftingen, må under disputasen gi melding om dette til disputasens leder innen et tidspunkt som denne fastsetter og kunngjør ved åpningen av disputasen.

Etter disputasen sender bedømmelseskomiteen en innberetning til høgskolen der den gjør rede for hvordan den har vurdert prøveforelesningen og forsvaret av avhandlingen. Innberetningen skal konkludere med om prøvene samlet sett er godkjent/ikke godkjent.

Hvis prøveforelesningen og/eller disputasen ikke godkjennes, kan ny prøve først avlegges seks måneder etter disputasen.

§ 15. Kreering og diplom

På grunnlag av innberetning fra bedømmelseskomiteen om at prøveforelesningen og disputasen er godkjent, kreerer høgskolens styre, doktoranden til Philosophiae Doctor (Ph.D.).

Doktorgradsdiplom utferdiges av Høgskolen i Molde. På diplommet skal tittelen på avhandlingen føres opp sammen med opplysninger om det faglige opplæringsprogram doktoranden har deltatt i.

§ 16. Klage**16.1. Klage på opptak/søknadsbehandling**

Avslag på søknad om opptak etter § 3 kan påklages etter reglene i forvaltningslovens § 28 flg. Grunnlagt klage sendes til høgskolen. Blir avslaget opprettholdt, sendes klagen uten ugrunnet opphold til Den sentrale klagenemnd til avgjørelse.

16.2. Klage på godkjenning av opplæringsprogrammet

Ved klage på avslag på godkjenning av kurs eller andre deler av opplæringsprogrammet, jf. pkt. 5.2 gjelder pkt. 16.1 tilsvarende. Ved klage over sensur ved særskilt eksamen eller prøve gjelder likevel lov om universiteter og høyskoler § 51 og § 52.

16.3. Klage over avslag på søknad om bedømmelse, underkjenning av avhandling, prøveforelesning eller forsvar

Underkjenning av avhandling, prøveforelesning eller forsvar kan påklages etter reglene i forvaltningslovens § 28 flg. Grunnlagt klage sendes doktorgradsutvalget. Hvis vedtaket er truffet av doktorgradsutvalget, kan doktorgradsutvalget oppheve eller endre vedtaket hvis det finner klagen begrunnet. I motsatt fall sendes klagen til styret til avgjørelse. Har styret truffet det påklagede vedtaket, og det ikke finner grunn til å oppheve eller endre dette, sendes klagen til departementet til avgjørelse. Klageinstansen kan prøve alle sider ved det påklagede vedtak. Dersom underinstansen eller klageinstansen finner grunn til det, kan det oppnevnes et utvalg eller enkeltpersoner til å foreta en vurdering av den foretatte bedømmelse og de kriterier denne bygger på, eller til å foreta en ny eller supplerende sakkyndig vurdering.

§ 17. Utfyllende bestemmelser

Høgskolens styre fastsetter utfyllende bestemmelser til denne forskriften etter forslag fra høgskolens doktorgradsutvalg.

§ 18. Ikrafttredelse

Forskriften trer i kraft straks.

II

Endringene trer i kraft straks.

3. nov. Nr. 1336 2003**Forskrift om endring i forskrift om edelmetallkontrollens organisasjon, virksomhet og finansiering.**

Fastsatt av Barne- og familiedepartementet 3. november 2003 med hjemmel i lov av 6. juni 1891 nr. 2 om Guld-, Sølv- og Platinavarers Finhed og Stempeling m.v. § 6, jf. delegeringsvedtak av 10. juni 1983 nr. 1099. Kunngjort 14. november 2003.

I

I forskrift av 27. november 2000 nr. 1193 om edelmetallkontrollens organisasjon, virksomhet og finansiering gjøres følgende endringer:

§ 20 tredje ledd skal lyde:

Avgiftene er som følger:

Råvareleverandører	kr	3.100,-
Produsenter/verksteder	kr	3.100,-
Agenter/grossister/importører	kr	3.100,-
Postordreforretninger	kr	3.100,-
Detaljister, herunder frivillige fagkjeder per utsalgssted	kr	1.600,-
Per utsalgssted tilknyttet foretaket	kr	1.500,-
Franchise kjedeforetak – per utsalgssted	kr	1.500,-
Enkeltmannsforetak	kr	800,-

§ 21 skal lyde:

Det skal betales for analyser, inspeksjonsbesøk, strekprøver og påtrykking av stempler etter følgende satser:

1) Analyse av innsendte prøver	kr	450,-	per prøve
2) Analyser i forbindelse med stempeling av varepartier	kr	900,-	per prøve
3) Analyse av prøver ved stikkprøvekontroller	kr	250,-	per prøve
4) Inspeksjonsbesøk	kr	1.100,-	per besøk
5) Strekprøver/spektrometeranalyser	kr	200,-	per prøve
6) Påtrykking av stempler	kr	5,-	per gjenstand

§ 23 oppheves.

Nåværende § 24 blir § 23.

II

Endringene trer i kraft fra 1. januar 2004.

7. nov. Nr. 1337 2003

Delegering av myndighet til Matmerk etter forskrift om beskyttelse av opprinnelsesbetegnelser, geografiske betegnelser og betegnelser for tradisjonelt særpreg på landbruksbaserte næringsmidler, fisk og fiskevarer.

Fastsatt av Statens næringsmiddeltilsyn 7. november 2003 med hjemmel i forskrift av 5. juli 2002 nr. 698 om beskyttelse av opprinnelsesbetegnelser, geografiske betegnelser og betegnelser for tradisjonelt særpreg på landbruksbaserte næringsmidler, fisk og fiskevarer § 25 annet ledd. Kunngjort 14. november 2003.

Statens næringsmiddeltilsyn delegerer i henhold til forskrift av 5. juli 2002 nr. 698 om beskyttelse av opprinnelsesbetegnelser, geografiske betegnelser og betegnelser for tradisjonelt særpreg på landbruksbaserte næringsmidler, fisk og fiskevarer § 25 annet ledd følgende myndighet til Matmerk:

- å motta og vurdere søknader og innstille til Statens næringsmiddeltilsyn, henlegge søknader og gi avslag på søknader etter forskriftens § 15.
 - å vurdere søknader om endring av produktforskrift og innstille til Statens næringsmiddeltilsyn etter forskriftens § 16.
 - å vurdere innsigelser og ta avgjørelser om innsigelser skal tas til følge eller ikke etter forskriftens § 20.
- Delegeringen kan endres eller oppheves.

Rettslige følger av delegeringen

Statens næringsmiddeltilsyn kan gi instruks om utførelsen av myndigheten. Statens næringsmiddeltilsyn er klageinstans for vedtak som Matmerk fatter etter forskrift om beskyttelse av opprinnelsesbetegnelser, geografiske betegnelser og betegnelser på tradisjonelt særpreg for landbruksbaserte næringsmidler, fisk og fiskevarer.

Ikrafttredelse

Denne delegeringen trer i kraft straks. Samtidig oppheves delegeringsvedtak av 1. oktober 2002 nr. 1065.

7. nov. Nr. 1338 2003

Forskrift om endring i forskrift om regulering av trålfiske etter torsk og hyse nord for 62° N i 2003.

Fastsatt av Fiskeridirektoratet 7. november 2003 med hjemmel i forskrift av 18. desember 2002 nr. 1684 om regulering av trålfiske etter torsk og hyse nord for 62° N i 2003 § 5. Kunngjort 14. november 2003.

I

I forskrift av 18. desember 2002 nr. 1684 om regulering av trålfiske etter torsk og hyse nord for 62° N gjøres følgende endringer:

§ 3 første ledd skal lyde:

Ferskfisktrålere over 250 BRT og 115 fot største lengde, rundfrysetrålere over 400 BRT, saltfisktrålere over 400 BRT og fabrikkskip kan fiske inntil 636 tonn torsk rund vekt og 252 tonn hyse rund vekt. Med virkning fra og med 26. september 2003 har det enkelte fartøy en tilleggskvote på 51 tonn hyse rund vekt. Med virkning fra og med 6. november 2003 har det enkelte fartøy en tilleggskvote på 30 tonn hyse rund vekt.

§ 4 første ledd nr. 1, 2 og 3 skal lyde:

1. Fartøy under 60 BRT og 21 meter største lengde, kan fiske inntil 146 tonn torsk rund vekt og 58 tonn hyse rund vekt med trål. Med virkning fra og med 26. september 2003 har det enkelte fartøy en tilleggskvote på 12 tonn hyse rund vekt. Med virkning fra og med 6. november 2003 har det enkelte fartøy en tilleggskvote på 7 tonn hyse rund vekt.
2. Fartøy mellom 60 og 250 BRT og mellom 21 og 34 meter største lengde, kan fiske inntil 223 tonn torsk rund vekt og 88 tonn hyse rund vekt med trål. Med virkning fra og med 26. september 2003 har det enkelte fartøy en tilleggskvote på 18 tonn hyse rund vekt. Med virkning fra og med 6. november 2003 har det enkelte fartøy en tilleggskvote på 11 tonn hyse rund vekt.

Fartøy som i ett av de tre siste år har hatt kvote som tilsvarer mer enn 50% av en stortrålerkvote, kan tildeles en kvote som tilsvarer mellom 50 og 75% av en stortrålerkvote. Ved fastsettelse av kvote for disse fartøyene kan det tas hensyn til fartøyets størrelse, tidligere deltakelse, alternative driftsmuligheter samt de fastsatte konsesjonsvilkår for vedkommende fartøy.

3. Fartøy som er større enn 250 BRT og 34 meter største lengde og som i kraft av konsesjonsvilkårene har en begrenset rett til kvote, kan tildeles en kvote utover 223 tonn torsk rund vekt og 88 tonn hyse rund vekt, dog

begrenset til 75% av en storårerkvote. Ved fastsettelse av kvote for disse fartøyene kan det tas hensyn til fartøyets størrelse, tidligere deltagelse, alternative driftsmuligheter samt de fastsatte konsesjonsvilkår for vedkommende fartøy. Med virkning fra og med 26. september 2003 har det enkelte fartøy en tilleggskvote på 18 tonn hyse rund vekt. Med virkning fra og med 6. november 2003 har det enkelte fartøy en tilleggskvote på 11 tonn hyse rund vekt.

II

Endringene trer i kraft straks.

10. nov. Nr. 1339 2003

Forskrift om endring i forskrift om rester av plantevernmidler mv i næringsmidler.

Fastsatt av Statens næringsmiddeltilsyn 10. november 2003 med hjemmel i lov av 19. mai 1933 nr. 3 om tilsyn med næringsmidler m.v. § 1 og § 4, overføringsvedtak av 29. april 1988 nr. 312 og delegeringsvedtak av 26. mars 1990 nr. 1227. Jf. EØS-avtalen vedlegg II kap. XIX nr. 1 (direktiv 98/34/EF endret ved direktiv 98/48/EF) og kap. XII nr. 54zzd (forordning (EF) nr. 645/2000). Kunngjort 14. november 2003.

I

I forskrift av 21. desember 1993 nr. 1388 om rester av plantevernmidler mv i næringsmidler gjøres følgende endringer:

I hjemmelsfeltets henvisning til EØS-avtalen vedlegg II kap. XII tilføyes:
nr. 54zzd (forordning (EF) nr. 645/2000).

Ny § 3a skal lyde:

§ 3a. *Krav vedrørende overvåkingsprogrammet for rester av plantevernmidler i næringsmidler*

EØS-avtalens vedlegg II kap. XII nr. 54zzd, forordning (EF) nr. 645/2000 om detaljerte regler som er nødvendige for å oppfylle visse krav i artikkel 7 til direktiv 86/362/EØF og i artikkel 4 til direktiv 90/642/EØF som omhandler overvåkingsprogram for rester av plantevernmidler i korn og produkter av vegetabilsk opprinnelse gjelder som forskrift med de EØS-tilpasninger som fremgår av vedlegg II, protokoll 1 til EØS-avtalen og EØS-avtalen for øvrig.

Vedlegg II er endret ved at det er fastsatt nasjonale grenseverdier for følgende plantevernmidler: cyprodinil, diflubenzuron, ditianon, fludioksonil, linuron, ortofenylfenol, propamokarb, pyrimetamil og tolylfluamid. De endrede grenseverdiene blir tatt inn i vedlegg IIA.

Vedleggene kan fås ved henvendelse til Statens næringsmiddeltilsyn, postboks 8187 Dep, 0034 Oslo og finnes på følgende nettside: <http://www.snt.no/rettsregler/forskrifter/plantevern/index.html>.

II

Endringene trer i kraft straks.

Kommisjonsforordning (EF) nr. 645/2000 av 28. mars 2000 om fastsettelse av nærmere gjennomføringsregler som er nødvendige for riktig anvendelse av visse bestemmelser i artikkel 7 i rådsdirektiv 86/362/EØF og i artikkel 4 i rådsdirektiv 90/642/EØF om kontroll av grenseverdier for rester av plantevernmidler på og i henholdsvis korn og visse produkter av vegetabilsk opprinnelse, herunder frukt og grønnsaker

KOMMISJONEN FOR DE EUROPEISKE FELLESKAP HAR –

under henvisning til traktaten om opprettelse av Det europeiske fellesskap,
under henvisning til rådsdirektiv 86/362/EØF av 24. juli 1986 om fastsettelse av maksimumsverdier for rester av plantevernmidler på og i korn,¹ sist endret ved kommisjonsdirektiv 1999/71/EF,² særlig artikkel 7,
under henvisning til rådsdirektiv 90/642/EØF av 27. november 1990 om fastsettelse av maksimumsverdier for rester av plantevernmidler på eller i visse produkter av vegetabilsk opprinnelse, herunder frukt og grønnsaker,³ sist endret ved direktiv 1999/71/EF, særlig artikkel 4, og
ut fra følgende betraktninger:

- 1) I artikkel 7 i direktiv 86/362/EØF og i artikkel 4 i direktiv 90/642/EØF er det fastsatt grunnleggende bestemmelser om kontroll av plantevernmidler på og i henholdsvis korn og frukt og grønnsaker.
- 2) Erfaringene fra utarbeiding og gjennomføring av kommisjonsrekommendasjoner har vist at flerårig planlegging, med mulighet for årlige endringer, er den mest effektive framgangsmåten for utarbeiding av samordnede kontrollprogrammer i Fellesskapet.
- 3) I artikkel 7 i direktiv 86/362/EØF og i artikkel 4 i direktiv 90/642/EØF er det fastsatt at alle nødvendige tiltak skal gjennomgås på nytt og vedtas, for eksempel Kommisjonens offentliggjøring av Det europeiske fellesskaps rapporter som inneholder sammenstilte og sammenfattede opplysninger fra medlemsstatene, og vedtakelse av tiltak som skal treffes på fellesskapsplan i tilfelle påviste overskridelser av grenseverdiene. Erfaringene

bekrefter at dersom resultatene fra de laboratorier som utfører analyser av rester av plantevernmidler skal være pålitelige, må laboratoriene oppfylle strenge krav til kvalitetssikring. Dersom laboratoriene deltar i regelmessige egnethetsprøvinger og innfører felles framgangsmåter for kvalitetskontroll, kan det bidra til at akkrediteringskravene i artikkel 3 i rådsdirektiv 93/99/EF av 29. oktober 1993 om tilleggstiltak i forbindelse med offentlig kontroll av næringsmidler,⁴ oppfylles.

- 4) Ettersom Kommisjonen ved sammenstillingen og sammenfatningen av de opplysninger som medlemsstatene har oversendt som underlag for fellesskapsrapporter, må kunne ha tillit til opplysningenes kvalitet, nøyaktighet og sammenlignbarhet, bør den bidra finansielt til tiltak som bidrar til at kontrollprogrammene gjennomføres i henhold til strengest mulige standarder. Det bør særlig gis støtte til regelmessige egnethetsprøvinger av laboratorier og til vurdering og utvikling av retningslinjer for framgangsmåtene for kvalitetskontroll i forbindelse med regelmessige møter med sakkyndige.
- 5) Kommisjonen bør bidra finansielt til tiltak som støtter andre sider ved samordningen av kontrollen av rester av plantevernmidler på fellesskapsplan. Det bør særlig gis støtte til arbeid som gir Kommisjonen mulighet til å oppfylle kravet om gradvis å nå fram til en ordning som på grunnlag av kontrolldata gjør det mulig å beregne den faktiske eksponering gjennom kosten.
- 6) I kommisjonsmelding KOM(97) 183 om forbrukernes helse og næringsmiddeltrygghet beskrives det hvordan kontroll- og inspeksjonstjenesten i næringsmiddel-, veterinær- og plantehelsesektoren virker. Kontrollen av rester av plantevernmidler på og i korn og frukt og grønnsaker bør inngå i kontrolltjenestens arbeid.
- 7) Kontrollene i 1996 og 1997 viste overskridelser av grenseverdiene fastsatt i direktiv 90/642/EØF, med senere endringer.
- 8) Både i direktiv 90/642/EØF, med senere endringer, og direktiv 86/362/EØF, med senere endringer, er det fastsatt at det skal vedtas tiltak på fellesskapsplan når det påvises overskridelser samt nærmere gjennomføringsregler som er nødvendige for at kontrollen skal virke tilfredsstillende.
- 9) En samlet oversikt over kontrollordningene i alle medlemsstatene er nødvendig for å bedre kontrollen av rester av plantevernmidler i Fellesskapet, og for å bidra til at den virker tilfredsstillende.
- 10) Det bør fastsettes nærmere gjennomføringsregler for riktig anvendelse av kontrollbestemmelsene. Det bør i disse reglene klart fastsettes til hvilke tiltak og etter hvilke framgangsmåter Kommisjonen kan gi finansielle bidrag, innenfor rammen av disponible budsjettmidler.
- 11) Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for plantehelse –
 - 1 EFT L 221 av 7.8.1986, s. 37.
 - 2 EFT L 194 av 27.7.1999, s. 36.
 - 3 EFT L 350 av 14.12.1990, s. 71.
 - 4 EFT L 290 av 24.11.1993, s. 14.

VEDTATT DENNE FORORDNING:

Artikkel 1

1. Kommisjonsrekommendasjoner vedtatt i samsvar med bestemmelsene i artikkel 7 nr. 2 bokstav b) i direktiv 86/362/EØF og artikkel 4 nr. 2 bokstav b) i direktiv 90/642/EØF kan omfatte tidsrom fra ett til fem år.
2. For at flerårige kontrollprogrammer skal kunne forvaltes effektivt fra år til år, kan Kommisjonen hvert år framlegge et bekreftende og utfyllende utkast til rekommendasjon, som i samsvar med artikkel 7 nr. 2 bokstav b) i direktiv 86/362/EØF og artikkel 4 nr. 2 bokstav b) i direktiv 90/642/EØF skal framlegges for Den faste komité for plantehelse.

Artikkel 2

For at bestemmelsene i artikkel 7 nr. 2 og 3 i direktiv 86/362/EØF og i artikkel 4 i direktiv 90/642/EØF lettere skal kunne anvendes riktig, skal Kommisjonen

1. samordne medlemsstatenes virksomhet når det gjelder kravene til innsamling, registrering, behandling og overføring av opplysninger om kontroll og kontrollprogrammer, eventuelt ved hjelp av retningslinjer fra Den faste komité for plantehelse, særlig retningslinjene for framgangsmåter for kvalitetskontroll ved analyse av rester av plantevernmidler,¹ og arbeidsdokumentet for veiledning av medlemsstatene med hensyn til gjennomføring av kommisjonsrekommendasjonene om samordnede kontrollprogrammer i Fellesskapet,²
2. innenfor rammen av disponible midler i Det europeiske fellesskaps budsjett yte finansielle bidrag til
 - a) regelmessig tilrettelegging av egnethetsprøvinger, i prinsippet hvert annet år, av alle laboratorier som utfører analyser, for å sikre kvaliteten, nøyaktigheten og sammenlignbarheten til de opplysninger som medlemsstatene hvert år sender Kommisjonen og de andre medlemsstatene, og som Kommisjonen sammenstiller og sammenfatter for offentliggjøring i samsvar med bestemmelsene i artikkel 7 nr. 3 i direktiv 86/362/EØF og artikkel 4 nr. 3 i direktiv 90/642/EØF,
 - b) tilrettelegging av utvikling av framgangsmåter for kvalitetskontroll av analyser av rester av plantevernmidler i form av retningslinjer fra Den faste komité for plantehelse, og tilrettelegging av den regelmessige gjennomgåelsen, i prinsippet på møter med sakkyndige hvert annet år, av anvendelsen av slike framgangsmåter i laboratorier som utfører analyser av rester av plantevernmidler i medlemsstatene, for å sikre kvaliteten, nøyaktigheten og sammenlignbarheten til de opplysninger som medlemsstatene hvert år sender Kommisjonen og de andre medlemsstatene, og som Kommisjonen sammenstiller og

sammenfatter for offentliggjøring i samsvar med bestemmelsene i artikkel 7 nr. 3 i direktiv 86/362/EØF og artikkel 4 nr. 3 i direktiv 90/642/EØF,

- c) årlig tilrettelegging av studier, samråd og andre forberedelser som er nødvendige for at Kommisjonen gradvis skal kunne nå fram til en ordning som på grunnlag av kontrolldata gjør det mulig å beregne den faktiske eksponering gjennom kosten, i samsvar med artikkel 7 nr. 3 i direktiv 86/362/EØF og artikkel 4 nr. 3 i direktiv 90/642/EØF, og
- d) tilrettelegging av andre tiltak på fellesskapsplan som er nødvendige for riktig anvendelse av artikkel 7 nr. 2 og 3 i direktiv 86/362/EØF og artikkel 4 i direktiv 90/642/EØF, og som kan bestemmes av Kommisjonen og Den faste komité for plantehelse.

1 EFT L 128 av 21.5.1999, s. 30.

2 EFT L 128 av 21.5.1999, s. 48.

Artikkel 3

1. Kommisjonen skal utpeke mottakeren eller mottakerne av de finansielle bidragene fastsatt i artikkel 2 nr. 2 gjennom et vedtak som gjøres etter framgangsmåtene fastsatt i artikkel 12 i direktiv 86/362/EØF og artikkel 10 i direktiv 90/642/EØF.

2. I kommisjonsvedtaket fastsatt i nr. 1 skal særlig angis:

- navnet på mottakeren eller mottakerne av det finansielle bidraget fra Fellesskapet,
- den samlede kostnad for tiltaket som skal gjennomføres, og bidragene fra de parter som deltar i gjennomføringen, herunder Det europeiske fellesskap,
- en sammenfattende beskrivelse av tiltaket som skal gjennomføres,
- en tidsplan for gjennomføringen av tiltaket.

Artikkel 4

Medlemsstatene skal sørge for at de analyseresultater som hvert år sendes Kommisjonen og de andre medlemsstatene i samsvar med bestemmelsene i artikkel 7 nr. 3 i direktiv 86/362/EØF og artikkel 4 nr. 3 i direktiv 90/642/EØF, kommer fra laboratorier som

- er i samsvar med kravene i artikkel 3 i direktiv 93/99/EØF, og
- gjør den nødvendige innsats for å gjennomføre framgangsmåtene for kvalitetskontroll av analyse av rester av plantevernmidler fastsatt i artikkel 2 nr. 2 bokstav b) i denne forordning.

Medlemsstatene skal dessuten sørge for at deltaking i det samordnede fellesskapsprogrammet skal begrenses til bare de laboratorier som har deltatt tidligere, eller som skal delta i neste omgang av Fellesskapets relevante egnethetsprøvinger fastsatt i artikkel 2 nr. 2 bokstav a) i denne forordning.

Artikkel 5

1. Kommisjonen skal utpeke særlige tjenestemenn med egnede kvalifikasjoner som i medlemsstatene sammen med de nasjonale myndigheter skal kontrollere gjennomføringen av nasjonale kontrollprogrammer og fellesskapskontrollprogrammer for rester av plantevernmidler på og i næringsmidler av vegetabilisk opprinnelse. Dette omfatter prøvetaking og det aktuelle laboratoriums resultater.

2. Tjenestemennene utpekt av Kommisjonen skal besøke de nasjonale myndigheter i hver medlemsstat, som skal samarbeide med dem og yte den bistand som er nødvendig for at de skal kunne utføre sine oppgaver. Programmet for besøkene skal tilrettelegges og gjennomføres i samarbeid med den berørte medlemsstat. De nasjonale myndigheter skal i alle tilfeller fortsatt ha ansvar for gjennomføringen av kontrollene.

3. Kommisjonen skal sammen med de nasjonale tjenestemennene planlegge besøkene innenfor en egnet tidsramme. I tillegg til sakkyndige fra de besøkte medlemsstatene kan Kommisjonens sakkyndige under besøkene følges av en eller flere sakkyndige fra en eller flere andre medlemsstater. Ved besøkene skal den eller de sakkyndige fra medlemsstaten, som er utpekt av Kommisjonen, følge Kommisjonens administrative instruksjoner.

4. Etter hvert besøk skal Kommisjonen utarbeide en skriftlig rapport. Den besøkte medlemsstaten skal gi mulighet til å komme med merknader til rapporten.

5. Kommisjonen skal regelmessig gjennom skriftlige rapporter innenfor Den faste komité for plantehelse underrette medlemsstatene om resultatet av besøkene i hver medlemsstat. Kommisjonen skal underrette Europaparlamentet. Kommisjonen skal også regelmessig offentliggjøre disse rapportene.

6. Bestemmelsene i denne artikkel skal gjennomgås på nytt innen 31. oktober 2001.

Artikkel 6

Denne forordning trer i kraft 1. april 2000.

Denne forordning er bindende i alle deler og kommer direkte til anvendelse i alle medlemsstater.

Utferdiget i Brussel, 28. mars 2000.

For Kommisjonen

David BYRNE

Medlem av Kommisjonen

10. nov. Nr. 1340 2003**Forskrift om krav til bachelorgrad ved Hærens ingeniørhøgskole.**

Fastsatt av skolesjefen ved Hærens ingeniørhøgskole 10. november 2003 med hjemmel i lov av 12. mai 1995 nr. 22 om universiteter og høyskoler § 45 og forskrift av 6. juni 2003 nr. 673 om delvis innlemming av Forsvarets høyskoler under lov av 12. mai 1995 nr. 22 om universiteter og høyskoler og forskrift av 11. oktober 2002 nr. 1124 om grader og yrkesutdanninger, beskyttet tittel og normert studietid ved universiteter og høyskoler § 43. Kunngjort 14. november 2003.

§ 1. Virkeområde

Forskriften gjelder for tildeling av graden bachelor ved Hærens ingeniørhøgskole.

§ 2. Definisjoner

<i>Rammeplan</i>	plan for studier der øverste myndighet har fastsatt nasjonale rammer for innholdet i studiene. Studiet er nærmere konkretisert i en fagplan
<i>Fagplan</i>	en nærmere konkretisering av rammeplanen der mål, innhold og gjennomføring av hvert emne er beskrevet
<i>Studieplan</i>	plan for studier som ikke er regulert av rammeplan. Planen er konkretisert tilsvarende en fagplan
<i>Studieprogram</i>	studieløp med et definert innhold etter fagplaner eller studieplaner som kadettene/studentene tas opp til, og som fører frem til en avsluttende eksamen eller grad
<i>Studiepoeng</i>	måleenhet for normalarbeidsbelastning i studier. Ett studieår med fulltidsstudium gir 60 studiepoeng
<i>Fag</i>	samling beslektede emner som er samlet under en felles fagbetegnelse
<i>Emnegruppe</i>	kombinasjon av emner fra ett eller flere fag/fagområder som gjennom fagplan er definert til å utgjøre en samlet enhet
<i>Emne</i>	den minste selvstendige enheten målt i studiepoeng som inngår i et studieprogram, fag, emnegruppe eller grad.

§ 3. Krav til bachelorgraden

Graden bachelor blir gitt ved Hærens ingeniørhøgskole på grunnlag av 3 års helhetlig studium etter nasjonal rammeplan for ingeniørutdanning.

§ 4. Fritak for eksamen eller prøve

Fritak for eksamen eller prøve kan gis etter søknad når det godtgjøres at tilsvarende eksamen eller prøve er avlagt ved samme eller annen institusjon, jf. lov om universiteter og høyskoler § 49.

§ 5. Vitnemål og vitnemålstillegg

For oppnådd bachelorgrad utstedes vitnemål på norsk. Vitnemålet skal angi gradens faglige innhold. Et eget vitnemålstillegg («Diploma Supplement») skal gi en nærmere beskrivelse på engelsk av kandidatens utdanning og av det norske høyere utdanningsystemet.

§ 6. Ikrafttredelse

Forskriften trer i kraft 15. november 2003.

12. nov. Nr. 1341 2003**Vedtak om opphevelse av instruks for fylkesskattekontorene, instruks for Oslo fylkesskattekontor og instruks for ligningskontorene og folkeregistrene.**

Fastsatt av Skattedirektoratet 12. november 2003 med hjemmel i lov av 13. juni 1980 nr. 24 om ligningsforvaltning (ligningsloven) § 2-1. Kunngjort 14. november 2003.

I

Følgende instruks oppheves:

1. Instruks av 15. oktober 1987¹ for fylkesskattekontorene
 2. Instruks av 1. juni 1989¹ for Oslo fylkesskattekontor
 3. Instruks av 1. desember 1989 nr. 4982 for ligningskontorene og folkeregistrene.
- ¹ Ikke kunngjort i Norsk Lovtidend.

II

Vedtaket trer i kraft straks med virkning fra 27. november 2001.

14. nov. Nr. 1342 2003**Forskrift til lov om felles regler for det indre marked for naturgass (naturgassforskriften).**

Fastsatt ved kgl.res. 14. november 2003 med hjemmel i lov av 28. juni 2002 nr. 61 om felles regler for det indre marked for naturgass (naturgassloven) § 4. Fremmet av Olje- og energidepartementet. Jf. EØS-avtalen vedlegg IV nr. 16 (direktiv 98/30/EF). Kunngjort 14. november 2003.

*Kapittel 1. Alminnelige bestemmelser***§ 1-1. (Virkeområde)**

Forskriften kommer til anvendelse på overføring, distribusjon, forsyning og lagring av naturgass som ikke omfattes av lov av 29. november 1996 nr. 72 om petroleumsvirksomhet.

§ 1-2. (Definisjoner)

I denne forskrift forstås med:

- a) *loven*, lov av 28. juni 2002 nr. 61 om felles regler for det indre marked for naturgass,
- b) *lagringsanlegg*, et anlegg som brukes til lagring av naturgass, og som eies og/eller drives av et naturgassforetak, unntatt den del som brukes til produksjonsvirksomhet,
- c) *LNG-anlegg*, en terminal som brukes til omdanning av naturgass til væske eller lossing, lagring eller regassifisering av LNG,
- d) *lagringsforetak*, enhver fysisk eller juridisk person som foretar lagringen,
- e) *overføringsforetak*, enhver fysisk eller juridisk person som utfører overføring av naturgass,
- f) *distribusjonsforetak*, enhver fysisk eller juridisk person som utfører distribusjon av naturgass,
- g) *tilknyttet foretak*, et tilknyttet foretak i henhold til artikkel 41 i sjuende rådsdirektiv 83/349/EØF av 13. juni 1983 med hjemmel i traktatens artikkel 54 § 3 bokstav g om konsoliderte regnskaper, og/eller et tilknyttet foretak i henhold til artikkel 33 nr. 1 i nevnte direktiv og/eller et foretak som tilhører de samme aksjonærer,
- h) *system*, ethvert overførings- og/eller distribusjonsnett og/eller ethvert LNG-anlegg som eies og/eller drives av et naturgassforetak,
- i) *systembruker*, enhver fysisk eller juridisk person som forsyner eller forsynes fra et system,
- j) *sikkerhet*, både forsyningsikkerhet og teknisk sikkerhet.

*Kapittel 2. Konsekvensutredning og konsesjon mv.***§ 2-1. (Konsekvensutredning)**

For anlegg som er konsesjonspliktig etter § 2-3 og som omfattes av plan- og bygningsloven av 14. juni 1985 nr. 77 kapittel VII-a skal konsekvensutredninger vedlegges søknad etter § 2-2.

For prosjekter som gjelder transport av gass i rørledning med en diameter på mer enn 800 mm og en lengde på mer enn 40 km eller som antas å ha vesentlige næringsmessige eller miljømessige virkninger får bestemmelsene om konsekvensutredninger i kapittel 4 i forskrift av 27. juni 1997 nr. 653 til lov om petroleumsvirksomhet tilsvarende anvendelse så langt de passer for så vidt rørledningen går i sjø. Konsekvensutredninger skal vedlegges søknad etter § 2-2.

§ 2-2. (Søknad)

Søknad om konsesjon med tilhørende anleggsplan sendes departementet og skal inneholde:

- a) en beskrivelse av søkeren og dennes virksomhet,
- b) planlagt tidspunkt for påbegynnelse og fullføring av anlegget,
- c) en teknisk beskrivelse av anlegget med kartvedlegg,
- d) en begrunnelse for tiltaket,
- e) en vurdering av økonomiske forhold og en redegjørelse for areal- og miljøvirkninger av tiltaket,
- f) en beskrivelse av behov for tillatelser etter annen lov, herunder forholdet til kommunale planer etter plan- og bygningsloven,
- g) en redegjørelse for forholdet til energiutredninger utarbeidet i henhold til forskrift av 16. desember 2002 nr. 1607 om energiutredninger,
- h) øvrige opplysninger som er nødvendig for å vurdere om tillatelse bør gis. Departementet kan fastsette nærmere hvilke opplysninger eller undersøkelser søkeren må sørge for.

Kunngjøring av søknaden, en kort beskrivelse av planene, opplysninger om hvor søknaden er utlagt og fristen for å gi uttalelse skal rykkes inn i Norsk lysingsblad og i en eller flere aviser alminnelig lest i distriktet. Søkeren betaler utgiftene ved utleggelse og kunngjøring. Kunngjøring kan unnlates når det finnes ubetenkelig.

Offentlige organer og andre som tiltaket direkte gjelder, skal få søknaden tilsendt til uttalelse. Ved utsendelse fastsettes en frist for å avgi uttalelse til konsesjonsmyndigheten. Høring kan unnlates når det finnes ubetenkelig.

§ 2-3. (Konsesjonsplikt)

Anlegg for overføring av naturgass, herunder overføringsrør, LNG-anlegg og tilhørende anlegg, som i det vesentligste skal levere naturgass til naturgassforetak i en annen region kan ikke bygges eller drives uten etter konsesjon fra departementet.

Mindre LNG-anlegg, mindre anlegg for overføring av naturgass eller anlegg for distribusjon av naturgass krever ikke konsesjon.

Departementet avgjør nærmere hva som er konsesjonspliktig etter første ledd og hva som er unntatt fra konsesjonsplikt etter annet ledd.

Konsesjon skal gis på grunnlag av ikke-diskriminerende, saklige og objektive kriterier. Ved vurderingen av om konsesjon etter første ledd skal gis, skal det blant annet legges vekt på å legge til rette for et samfunnsmessig rasjonelt energisystem, herunder skal det søkes å oppnå miljømessig gode løsninger for energisystemet og det konkrete anlegget.

§ 2–4. (Vilkår for konsesjon)

For konsesjoner etter § 2–3 kan det fastsettes vilkår om:

- a) konsesjonærens organisasjon og kompetanse, kompetanse hos den som overlates driftsoppgaver og om bortsettelse av drift,
- b) nedleggelse og rydding av anlegg, herunder om frister og dekning av utgifter,
- c) tekniske forhold,
- d) beredskapsmessige forhold.
- e) trasévalg,
- f) tilrettelegging for eller tilkobling av andre anlegg eller systemer,
- g) dimensjonering,
- h) tiltak for å redusere skader eller ulemper av anlegget for miljø og annen arealbruk,
- i) deltagelse i energiplanlegging etter lov av 29. juni 1990 nr. 50 om produksjon, omforming, overføring, omsetning, fordeling og bruk av energi m.m. (energiloven) § 5B–1.

Departementet kan stille som vilkår for konsesjon etter § 2–3 at konsesjonæren forplikter seg til å yte nærmere definerte offentlige tjenester som kan vedrøre sikkerhet, herunder forsyningssikkerhet, regelmessighet, kvaliteten på og prisen for forsyningene, samt miljøvern.

Departementet kan i forbindelse med den enkelte konsesjon fastsette ytterligere vilkår dersom det finnes påkrevet av hensyn til allmenne eller private interesser.

§ 2–5. (Konsesjonsvedtak, tilbakekall mv.)

Konsesjon gis til juridisk person som er stiftet i overensstemmelse med norsk lovgivning og er registrert i Foretaksregisteret, når annet ikke følger av internasjonale avtaler. Konsesjon kan også tildeles fysisk person hjemmehørende i en EØS-stat.

Konsesjon gis for inntil 30 år. Konsesjonstiden kan forlenges etter søknad fra konsesjonæren. Søknad om forlengelse av konsesjon skal sendes senest 1 år før utløpet av konsesjonstiden, med mindre departementet bestemmer noe annet.

Konsesjonen skal omfatte en beskrivelse av anlegget med tilhørende kart. Det kan gis tidsfrister for seneste oppstart av anleggsarbeider, idriftsettelse av anlegget eller deler av dette.

Dersom konsesjon etter § 2–3 ikke gis til en søker, skal begrunnelse for avslaget oversendes EFTAs overvåkingsorgan til underretning.

Dersom konsesjon etter denne forskrift er gitt på grunnlag av uriktige eller ufullstendige opplysninger om forhold av vesentlig betydning, eller konsesjonæren grovt eller gjentatte ganger overtrer loven, denne forskrift eller bestemmelser eller pålegg gitt i medhold av loven eller denne forskrift, kan konsesjonen trekkes tilbake. Tilbakekall av konsesjon fritar ikke for forpliktelser som følger av forskrift eller konsesjonsvilkår.

Kapittel 3. Om adgang til system, regnskap, tvisteløsning mv.

§ 3–1. (Tredjepartsadgang)

Naturgassforetak og kvalifiserte kunder har rett til å forhandle om adgang til systemet på objektive og ikke-diskriminerende vilkår. Forhandlinger skjer mellom den som eier eller driver den aktuelle del av systemet og den som ønsker adgang etter første punktum.

Naturgassforetak som driver anlegg for overføring, distribusjon, forsyning og lagring av naturgass skal minst en gang i året offentliggjøre sine viktigste forretningsmessige vilkår for rett til bruk av systemet.

Naturgassforetak og kvalifiserte kunder kan nektes adgang til systemet dersom:

- a) det ikke er kapasitet i rørledningen til å transportere naturgass som det kreves adgang for, eller
- b) tredjepartsadgang vil hindre eier eller driver av den aktuelle del av systemet i å yte pålagte offentlige tjenester, eller
- c) dersom naturgassforetak som nevnt i annet ledd har eller forventer å få store økonomiske og finansielle problemer på grunn av «take-or-pay»-forpliktelser som det har påtatt seg innenfor rammen av én eller flere kontrakter om kjøp av naturgass og departementet har samtykket etter § 3–2 i at adgang kan nektes eller søknad om å nekte adgang etter § 3–2 er til behandling.

Nektelse av adgang til systemet skal være behørig begrunnet.

§ 3–2. (Unntak for rett til adgang som følge av «take-or-pay»-kontrakter)

Departementet kan etter søknad gi midlertidig unntak fra § 3–1 første ledd dersom et naturgassforetak som driver

anlegg for overføring, distribusjon, forsyning og lagring av naturgass har eller forventer å få store økonomiske og finansielle problemer på grunn av «take-or-pay»-forpliktelser som det har påtatt seg innenfor rammen av én eller flere kontrakter om kjøp av naturgass. Søknaden skal være vedlagt alle relevante opplysninger om problemets art og omfang, og om naturgassforetakets tiltak for å løse problemet.

Dersom et naturgassforetak som driver anlegg for overføring, distribusjon, forsyning og lagring av naturgass vil nekte noen adgang til systemet etter § 3–1 tredje ledd bokstav c må departementet først ha gitt midlertid unntak etter første ledd.

Ved avgjørelse om midlertidig unntak som nevnt i første ledd skal departementet særlig legge vekt på følgende:

- a) målsettingen om å skape et gassmarked basert på konkurranse,
- b) nødvendigheten av å oppfylle forpliktelser til å yte offentlige tjenester og garantere forsyningssikkerheten,
- c) naturgassforetakets stilling i gassmarkedet og den faktiske konkurransen på dette markedet,
- d) omfanget av de økonomiske og finansielle problemene til naturgassforetak og overføringsforetak eller berettigede kunder,
- e) datoen for undertegning av og vilkårene for den endelige kontrakten, herunder i hvor stor grad kontrakten eller vilkårene tar høyde for markedsutviklingen,
- f) de anstrengelser som er gjort for å overvinne problemene,
- g) i hvilken grad foretaket da det tok på seg de aktuelle «take-or-pay»-forpliktelsene med rimelighet kunne ha forutsett, i lys av bestemmelsene i denne forskrift og loven, at de alvorlige problemene antakelig ville oppstå,
- h) i hvilken grad systemet er koplet sammen med andre systemer og samdriftsevnen mellom disse systemene, og
- i) virkningen som innrømmelse av et unntak vil kunne få på en riktig anvendelse av denne forskriften og loven med hensyn til at det indre marked for naturgass skal virke på en tilfredsstillende måte.

Det antas at det ikke foreligger alvorlige problemer så lenge salget av naturgass ikke synker til under nivået for minsteavtaksgaranti i «take-or-pay»-kontrakter om kjøp av gass, eller så lenge den aktuelle «take-or-pay»-kontrakt om kjøp av gass kan tilpasses, eller naturgassforetaket kan finne andre løsninger.

§ 3–3. (Regnskap)

For å unngå forskjellsbehandling, kryssubsidiering og konkurransevridning skal integrerte naturgassforetak i sine internregnskaper føre atskilte regnskaper for sin virksomhet i forbindelse med overføring, distribusjon og lagring av naturgass, og eventuelt konsoliderte regnskaper for virksomhet som ikke er tilknyttet gass, på samme måte som de måtte ha gjort dersom den aktuelle virksomheten hadde blitt utøvet av atskilte foretak. Internregnskapene skal inneholde en balanse og et resultatregnskap for hver virksomhet.

Naturgassforetakene skal i sine internregnskaper angi hvilke regler de følger ved utarbeiding av de atskilte regnskapene nevnt i første ledd for så vidt gjelder fordeling av aktiva og passiva og utgifter og inntekter samt verdiforringelse, med forbehold for gjeldende nasjonale regnskapsregler. Disse reglene kan endres bare i særskilte tilfeller. Slike endringer skal angis og være behørig begrunnet.

I notene til årsregnskapene skal alle transaksjoner som er gjennomført med tilknyttede foretak angis.

§ 3–4. (Forbud mot forskjellsbehandling)

Overførings-, lagrings-, LNG- og distribusjonsforetak skal ikke under noen omstendighet forskjellsbehandle systembrukere eller grupper av systembrukere.

§ 3–5. (Generelle krav for drift, vedlikehold og utvikling av anlegg)

Hvert overførings-, lagrings-, LNG- og distribusjonsforetak skal på økonomisk akseptable vilkår drive, vedlikeholde og utvikle sikre, pålitelige og effektive anlegg og systemer for overføring, lagring, distribusjon eller LNG. Miljøhensyn skal ivaretas.

§ 3–6. (Informasjonsplikt, konfidensialitet og misbruk av informasjon)

Overførings-, lagrings-, LNG- og distribusjonsforetak skal utlevere tilstrekkelige opplysninger til andre overførings-, lagrings- og distribusjonsforetak til å sikre at overføring, lagring og distribusjon av naturgass kan foregå på en måte som er forenlig med en sikker og effektiv drift av samkjøringsnettet.

Overførings-, lagrings-, LNG- og distribusjonsforetak skal med forbehold for § 3–7 annet ledd og § 4–2 eller enhver annen lovbestemt opplysningsplikt, sørge for fortløpig behandling av forretningsmessig følsomme opplysninger de mottar i forbindelse med utøvelsen av sin virksomhet.

Overføringsforetak og distribusjonsforetak skal, innenfor rammen av salg eller kjøp av naturgass utført av dem selv eller et tilknyttet foretak, ikke misbruke forretningsmessig følsomme opplysninger som de har mottatt fra tredjemenn i forbindelse med tildeling av eller forhandling om adgang til systemet.

§ 3–7. (Tvisteløsningsmyndighet)

Twister i forbindelse med forhandlinger om adgang til systemet kan bringes inn for departementet eller den departementet bemyndiger for avgjørelse. Slik avgjørelse skal fattes uten ugrunnet opphold etter at saken er brakt inn, og senest innen 12 uker.

Departementet eller den departementet bemyndiger, skal som tvisteløsningsorgan ha tilgang til internt regnskap som nevnt i § 3–3, samt øvrige opplysninger som anses nødvendige for løsning av tvisten, jf. § 4–2.

Kapittel 4. Diverse bestemmelser

§ 4-1. (Kontroll)

Departementet fører kontroll med at bestemmelser gitt i eller i medhold av loven blir overholdt.

Den som eier eller driver anlegg eller virksomhet som omfattes av loven skal påse at anlegget, driften av anlegget eller virksomheten oppfyller de krav som er fastsatt i eller i medhold av loven eller denne forskrift.

§ 4-2. (Informasjon)

Enhver som eier eller driver virksomhet omfattet av denne forskriften plikter å gi departementet og den departementet bemyndiger som tvisteløsningsmyndighet de opplysninger av teknisk eller økonomisk art som er nødvendige for utøvelse av myndighet etter denne forskrift, samt for ivaretagelse av Norges forpliktelser etter EØS-avtalen på dette området.

§ 4-3. (Dispensasjon)

Departementet kan i særlige tilfeller dispensere fra denne forskrift, bestemmelser gitt i medhold av denne forskrift og vilkår satt i konsesjoner gitt i medhold av denne forskrift innenfor rammen av Norges forpliktelser etter EØS-avtalen.

§ 4-4. (Unntak)

Skaper gjennomføring av reglene i loven eller denne forskrift store vanskeligheter i et geografisk avgrenset område, særlig med hensyn til utvikling av infrastruktur for overføring, kan departementet for å oppmuntre til investeringer gi midlertidig unntak fra nærmere bestemte bestemmelser i loven og denne forskrift. Departementet må først ha søkt EFTAs overvåkingsorgan om midlertidig unntak fra gassmarkedsdirektivet artikkel 4, artikkel 18 nr. 1, 2, 3, 4 og 20.

§ 4-5. (Påleggskompetanse)

Departementet kan gi de pålegg som er nødvendige for gjennomføringen av bestemmelser gitt i eller i medhold av loven.

§ 4-6. (Myndighet til å gi forskrifter)

Departementet kan gi forskrifter til utfylling og gjennomføring av denne forskrift.

§ 4-7. (Ikrafttredelse)

Denne forskrift trer i kraft 1. januar 2004.

10. nov. Nr. 1343 2003

Forskrift om godkjenning etter lov om fagskoleutdanning.

Fastsatt av Utdannings- og forskningsdepartementet 10. november 2003 med hjemmel i lov av 20. juni 2003 nr. 56 om fagskoleutdanning § 2. Kunngjort 18. november 2003.

§ 1. Virkeområde

Forskriften gjelder behandling av saker etter lov om fagskoleutdanning § 2.

§ 2. Kompetanse

1. Styret for Nasjonalt organ for kvalitet i utdanningen (NOKUT) er vedtaksført for behandling av saker etter denne forskrift når lederen, eller lederens stedfortreder, og tre andre medlemmer er til stede. Ved stemmelikhet er lederens stemme avgjørende.

2. NOKUT oppnevner sakkyndige til å gi anbefaling om godkjenninger. De sakkyndige skal ha kompetanse innen minst ett av følgende områder:

- a) det fagområdet som skal godkjennes eller annet relevant fagområde
- b) kompetansebehov for aktuelt arbeidsliv
- c) yrket eller profesjonen.

3. NOKUT fastsetter utfyllende kriterier for de sakkyndiges kompetanse og for oppnevning av disse.

§ 3. Forholdet til forvaltningsloven

Forvaltningsloven gjelder ved behandling av saker etter denne forskrift, med følgende unntak og presiseringer:

- a. Vedtak etter § 4 og § 6 regnes som enkeltvedtak etter forvaltningsloven § 2 første ledd bokstav b.
- b. Bare den som et vedtak direkte gjelder, kan klage over vedtak fattet av NOKUT.

NOKUTs faglige vurdering av de faktiske forhold i samband med vedtak etter § 4 og § 6 kan ikke påklages.

§ 4. Godkjenning av tilbud etter lov om fagskoleutdanning

1. NOKUT behandler søknad om godkjenning av utdanningstilbud etter lov om fagskoleutdanning. NOKUT oppnevner faglig sakkyndige for sin behandling av søknaden. NOKUT fastsetter mandat og kriterier for sakkyndig vurdering. NOKUT skal også behandle søknader om vesentlige endringer i allerede godkjente tilbud, herunder etablering av godkjente undervisningstilbud på nye steder.

2. NOKUT skal utarbeide retningslinjer for behandling av søknader, herunder krav til utforming av søknader

og krav til dokumentasjon av styringsordning og reglementer med mer etter lov om fagskoleutdanning.

3. NOKUT sender de sakkyndiges innstilling til den berørte tilbyder som skal gis en frist på minst 6 uker til å uttale seg før NOKUT fatter vedtak.

4. NOKUT skal påse at utdanningstilbudet er i tråd med de internasjonale standarder og avtaler som Norge er forpliktet til å følge.

5. Tildelt godkjenning gjelder slik det fremgår av NOKUTs godkjenningsbrev. Et tilbud som er godkjent som heltids- eller deltidsstudium, kan tilbys på deltid eller heltid samme sted, og etter samme undervisningsmodell, forutsatt at tilbudet ellers er i samsvar med godkjenningen.

§ 5. *Vilkår for godkjenning, jf. fagskoleloven § 2, jf. § 1*

1. Utdanningstilbudet skal være yrkesrettet. Det vil si at det gir kompetanse som kan tas i bruk i arbeidslivet uten ytterligere generelle opplæringstiltak.

2. Utdanningstilbudet skal bygge på videregående opplæring. Det vil si at det ligger på et nivå høyere enn videregående opplæring eller tilsvarende realkompetanse.

3. Utdanningstilbudet skal ha et omfang som tilsvarer minimum et halvt studieår og maksimum to studieår. Studieb belastningen skal være av et slikt omfang at det tilsvarer fulltidsstudium i tidsrammen.

4. Utdanningstilbudet skal være avsluttende og selvstendig.

§ 6. *Revisjon av godkjenning*

1. NOKUT kan på fritt grunnlag foreta en evaluering av et utdanningstilbud med sikte på revidering av godkjenning som tidligere er gitt.

2. Kriterier som er fastsatt med hjemmel i denne forskriften § 4 punkt 1, legges til grunn for evalueringen.

3. NOKUT skal oppnevne sakkyndige til å gjennomføre evalueringen, og fastsette mandat for evalueringen.

4. NOKUT sender de sakkyndiges rapport om evaluering av et utdanningstilbud til den berørte tilbyder, som skal gis en frist på minst 6 uker til å uttale seg.

5. Dersom NOKUT finner at et utdanningstilbud ikke er i tråd med de krav som stilles, skal tilbyder gis en frist på inntil 6 måneder til å iverksette tiltak for å forbedre dette.

6. NOKUTs vedtak om å trekke tilbake godkjenning av et utdanningstilbud sendes tilbyderen med kopi til departementet. Tilbyderen skal umiddelbart trekke tilbake utdanningstilbudet. Departementet følger opp med tilbaketrekking av rettigheter gitt med hjemmel i lov om fagskoleutdanning § 2.

7. En tilbyder som har mistet godkjenning for et utdanningstilbud, skal inngå avtale med en annen godkjent tilbyder som kan ta det faglige ansvaret for at studentene skal kunne gå opp til eksamen, eller iverksette tiltak, godkjent av NOKUT, som gjør det mulig for studentene å fullføre den påbegynte fagskoleutdanningen.

§ 7. *Klagenemnd*

1. Departementet oppnevner klagenemnd som avgjør klager over vedtak fattet av NOKUT.

2. Klagenemnda skal ha 5 medlemmer med personlige varamedlemmer. Ett medlem skal være student. Leder og varamedlem for leder skal fylle de lovbestemte krav for lagdommere.

3. Leder skal ikke være tilsatt eller medlem av styre ved institusjon som kommer inn under lov om fagskoleutdanning.

§ 8. *Klagenemndas avgjørelse*

1. Klagenemnda er vedtaksfør når lederen, eller varamedlem for leder, og tre andre medlemmer er til stede. Ved stemmelikhet er lederens stemme avgjørende.

2. Klagenemndas vedtak kan ikke påklages.

§ 9. *Overgangsregler*

Tekniske fagskoler drevet i medhold av lov av 28. januar 2000 nr. 9 om tekniske fagskoler, kan drive fagskoleutdanning på samme vilkår som tidligere i tre år fra ikrafttredelse av denne forskrift. Innen denne periodens utløp må disse tilbyderne søke om godkjenning etter lov om fagskoleutdanning dersom de ønsker å drive videre. Dette gjelder også private tekniske fagskoletilbud som er godkjent etter privatskoleloven og som bruker læreplaner for teknisk fagskole fastsatt av departementet.

§ 10. *Ikrafttredelse*

Forskriften trer i kraft straks.

10. nov. Nr. 1344 2003

Forskrift om krav til bachelorgrad ved Sjøkrigsskolen.

Fastsatt av sjefen for Sjøkrigsskolen 10. november 2003 med hjemmel i lov av 12. mai 1995 nr. 22 om universiteter og høyskoler § 45, forskrift av 6. juni 2003 nr. 673 om delvis innlemming av Forsvarets høyskoler under lov av 12. mai 1995 nr. 22 om universiteter og høyskoler og forskrift av 11. oktober 2002 nr. 1124 om grader og yrkesutdanninger, beskyttet tittel og normert studietid ved universiteter og høyskoler § 42. Kunngjort 18. november 2003.

§ 1. *Virkeområde*

Forskriften gjelder for tildeling av graden bachelor ved Sjøkrigsskolen.

§ 2. Definisjoner

<i>Rammeplan</i>	plan for studier der øverste myndighet har fastsatt nasjonale rammer for innholdet i studiene. Studiet er nærmere konkretisert i en fagplan
<i>Fagplan</i>	en nærmere konkretisering av rammeplanen der mål, innhold og gjennomføring av hvert emne er beskrevet
<i>Studieplan</i>	plan for studier som ikke er regulert av rammeplan. Planen er konkretisert tilsvarende en fagplan
<i>Studieprogram</i>	studieløp med et definert innhold etter fagplaner eller studieplaner som kadettene/studentene tas opp til, og som fører frem til en avsluttende eksamen eller grad
<i>Studiepoeng</i>	måleenhet for normalarbeidsbelastning i studier. Ett studieår med fulltidsstudium gir 60 studiepoeng
<i>Fag</i>	samling beslektede emner som er samlet under en felles fagbetegnelse
<i>Emnegruppe</i>	kombinasjon av emner fra ett eller flere fag/fagområder som gjennom fagplan er definert til å utgjøre en samlet enhet
<i>Emne</i>	den minste selvstendige enheten målt i studiepoeng som inngår i et studieprogram, fag, emnegruppe eller grad.

§ 3. Krav til bachelorgraden

Graden bachelor blir gitt ved Sjøkrigsskolen på grunnlag av eksamen i fag eller emner/emnegrupper på til sammen minimum 180 studiepoeng etter følgende bestemmelser:

1. Treårig studium i Forsvaret etter nasjonal rammeplan for ingeniørutdanning.
2. Treårig integrert studieprogram på minimum 180 studiepoengs omfang etter studieplan for krigsskole 1.
3. Toårig integrert studieprogram på minimum 120 studiepoeng etter studieplan for krigsskole 1 kombinert med godkjent studium tilsvarende minimum 60 studiepoeng fra annen utdanning.

Det er et krav at hver kandidat har en fordypningsenhet på minst 90 studiepoengs omfang. Studier som omtalt i pkt. 1, 2 og 3 ovenfor oppfyller dette kravet (dybdekrav).

For godkjenning av annen utdanning som nevnt i pkt. 3, gjelder:

- a) Fullført toårig etatsutdanning i Forsvaret kan inngå etter nærmere regler.
- b) Fag, emner/emnegrupper fra høyskoler, vitenskapelige høyskoler eller universiteter i Norge, eller tilsvarende godkjent utdanning fra andre land, kan godkjennes som tillegg som nevnt ovenfor. Utdanningen må anses å være relevant for skolens utdanningsmål og offisersyrkets krav.
- c) Frittstående emner som kan inngå i graden, må ha et omfang på minimum 10 studiepoeng.
- d) I annen utdanning må inngå godkjent emnegruppe som har et omfang på minimum 30 studiepoeng.

§ 4. Emner som helt eller delvis dekker hverandre

Faglig overlapping mellom fag som skal inngå i bachelorgraden, må kompenseres dersom overlappingen utgjør mer enn 10 studiepoeng.

§ 5. Fritak for eksamen eller prøve

Fritak for eksamen eller prøve kan gis etter søknad når det godtgjøres at tilsvarende eksamen eller prøve er avlagt ved samme eller annen institusjon, jf. lov om universiteter og høyskoler § 49.

§ 6. Vitnemål og vitnemålstillegg

For oppnådd bachelorgrad utstedes vitnemål på norsk. Vitnemålet skal angi gradens faglige innhold. Et eget vitnemålstillegg («Diploma Supplement») skal gi en nærmere beskrivelse på engelsk av kandidatens utdanning og av det norske høyere utdanningssystemet.

§ 7. Ikrafttredelse

Forskriften trer i kraft 10. november 2003.

11. nov. Nr. 1345 2003**Forskrift om etablering, organisering og drift av lufttrafikkjeneste (BSL G 2–1).**

Fastsatt av Luftfartstilsynet 11. november 2003 med hjemmel i lov av 11. juni 1993 nr. 101 om luftfart (luftfartsloven) § 7–4 annet ledd, jf. første ledd, § 7–2 og § 7–11, jf. delegeringsvedtak 10. desember 1999 nr. 1273. Kunngjort 18. november 2003.

(Bestemmelser som er merket med (*) har veiledende materiale.)

Kapittel 1. Formål og virkeområde**§ 1. Formål**

(1) Formålet med denne forskriften er å sikre at etablering, organisering og drift av lufttrafikkjeneste utføres på en slik måte at flysikkerheten til enhver tid ivaretas.

(2) Vedleggene til forskriften gjelder som en del av forskriften.

§ 2. Virkeområde

Denne forskrift omhandler krav til etablering, organisering og drift av lufttrafikkjeneste innenfor norsk område, samt områder hvor Norge i henhold til internasjonale konvensjoner og avtaler er forpliktet til å utøve lufttrafikkjeneste.

Kapittel 2. Innledende bestemmelser

§ 3. Definisjoner

For denne forskrift gjelder definisjonene i vedlegg 1.

§ 4. Generelle krav

(1) For å etablere, organisere og utøve lufttrafikkjeneste kreves godkjenning fra Luftfartstilsynet. En godkjenning kan gis for drift av en eller flere lufttrafikkjenesteenheter. Godkjenningen gis for en bestemt periode og på slike vilkår som finnes påkrevd.

(2) Tjenesteleverandørens organisasjon skal ha tilstrekkelige ressurser til opplæring og trening av personell, samt vedlikehold og drift av infrastruktur.

(3) Dersom driften av en lufttrafikkjenesteenhet skal overtas av en ny tjenesteleverandør, plikter den etablerte leverandøren å sørge for at den nye organisasjonen får tilgang til alle operative forutsetninger for sikker drift, for ansvaret overføres.

(4) Enhver tjenesteleverandør skal etterkomme de krav som til enhver tid blir stilt av Luftfartstilsynet.

Kapittel 3. Plikt til etablering av lufttrafikkjeneste samt tilhørende tjenester

§ 5. Generelt

Det skal opprettes lufttrafikkjeneste i de tilfelle som er nevnt i § 6 til § 8.

§ 6. Etablering av flygekontrolltjeneste

(1) Tårnkontrolltjeneste skal etableres og være betjent når:

- a) samlet antall flybevegelser i de siste to foregående år overstiger 15000 pr. år og der minst 7500 av disse er IFR-flyginger, eller;
- b) flyplassen er godkjent for ILS Cat II- eller Cat III-landinger.

(2) Innflygingskontrolltjeneste kan utøves fra kontrolltårn, innflygingskontroll eller kontrollsentral.

- a) Innflygingskontrolltjeneste skal være etablert når flyplassen har godkjente innflygingsprosedyrer og det er etablert tårnkontrolltjeneste.
- b) Separat innflygingskontrolltjeneste skal etableres når samlet antall IFR-bevegelser til en eller flere flyplasser innenfor enhetens ansvarsområde i de siste to foregående år overstiger 18000 flybevegelser pr. år.
- c) En felles innflygingskontrolltjeneste for flere flyplasser skal etableres når områdene for ventemønster og for inn- og utflygingsprosedyrer i tilknytning til flyplassene ikke kan anvendes uavhengig av hverandre.

(3) Det skal være etablert områdekontrolltjeneste i samsvar med internasjonale forpliktelser. Områdekontrolltjeneste skal utøves fra en kontrollsentral.

§ 7. Etablering av lokal flygeinformasjonstjeneste – AFIS

AFIS skal være etablert og betjent når flyplassen skal tillates brukt:

- a) til lufrutetrafikk;
- b) av luftfartøy som utfører IFR-flyging og vil benytte flyplassens godkjente prosedyre(r) for instrumentinnflyging, eller;
- c) av luftfartøy med høyest tillatt startvekt over 5.700 kg eller som er godkjent for 10 eller flere passasjer seter.

§ 8. Etablering av lokal flygeinformasjonstjeneste for helikopterflyginger – HFIS

(1) HFIS skal være etablert når:

- a) 2 eller flere faste oljeinstallasjoner med helikopterdekk regelmessig har samtidig trafikk av to eller flere helikopter som er i konflikt med hverandre, eller;
- b) flytende innretninger med helikopterdekk som over lengre tid ligger i slik nærhet av andre installasjoner med helikopterdekk regelmessig har samtidig trafikk av to eller flere helikopter som er i konflikt med hverandre.

(2) En felles HFIS-tjeneste for flere innretninger skal etableres når trafikken til innretningene regelmessig kan komme i konflikt med hverandre, og det angjeldende luftrom ikke er kontrollert.

§ 9. Plikt til å etablere lufttrafikkjeneste i andre tilfelle

Luftfartstilsynet kan etter nærmere vurdering kreve at det opprettes lufttrafikkjeneste også i andre tilfeller enn nevnt i § 6 til § 8. Ved vurderingen legges det vekt på blant annet antall flybevegelser, trafikksammensetning, samtidighet, kompleksitet, meteorologiske og topografiske forhold samt flyplassers geografiske beliggenhet.

§ 10. Sektorisering

(1) Tjenesteleverandør skal for hver flygekontrolltjenesteenhet ha etablert kriterier for oppdeling og sammenslåing av kontrollposisjoner (sektorisering). Kriteriene skal være godkjent av Luftfartstilsynet.

(2) Luftfartstilsynet kan likevel kreve at lufttrafikkjenesteenheten skal sektoriseres i andre tilfelle enn enhetens kriterier tilsier. Ved vurderingen legges det vekt på rulle- og taksebanesystemets kompleksitet i tillegg til momentene i § 9.

§ 11. Trafikkflytledelse

(1) En tjenesteleverandør som er godkjent for å utøve lufttrafikkjeneste ved en eller flere lufttrafikkjenesteenheter, skal ha et system som ivaretar trafikkflytledelse, jf. trafikkflytledelsesforskriften (Air Traffic Flow Management – ATFM).

(2) Det skal etableres en trafikkflytledelsesposisjon (FMP) i hver kontrollsentral som ivaretar trafikkflytledelse innenfor kontrollsentralens ansvarsområde. En kontrollsentrals FMP kan etter nærmere avtale ivareta flere kontrollsentralers ansvarsområde.

§ 12. Meldekontor

En tjenesteleverandør som er godkjent for å utøve lufttrafikkjeneste ved en eller flere lufttrafikkjenesteenheter, skal etablere meldekontor eller inngå avtale med annen godkjent tjenesteleverandør om utøvelse av de tjenester et meldekontor skal yte for angjeldende lufttrafikkjenesteenhet(er).

§ 13. Flyværtjeneste

Tjenesteleverandør skal sørge for at påkrevd værinformasjon er tilgjengelig og at det er etablert rutiner for viderefremføring av slik informasjon.

§ 14. Kunngjøringstjeneste

Tjenesteleverandøren skal selv eller gjennom avtale ha etablert et system for intern og eksternt kunngjøring av operative og tekniske forhold innenfor tjenesteleverandørens ansvarsområde.

§ 15. Søk- og redningstjeneste (SAR) og alarmtjeneste

Tjenesteleverandøren er ansvarlig for å utarbeide prosedyrer for varsling av luftfartsulykker eller om luftfartøy man har grunn til å tro er i nød. Lufttrafikkjenesten er en integrert del av redningstjenesten i Norge, jf. kgl.res. av 4. juli 1980 om organisasjonsplan for redningstjenesten i Norge.

§ 16. Nedgradering av lufttrafikkjeneste

Nedgradering av lufttrafikkjeneste kan bare skje etter godkjenning fra Luftfartstilsynet.

Kapittel 4. Krav til organisasjon

§ 17. Krav til ledelse

(1) En tjenesteleverandør skal ha en administrativ og operativ organisering som sikrer at driften skjer i henhold til de til enhver tid gjeldende lover og regler for virksomheten.

(2) Tjenesteleverandøren skal utpeke en ansvarlig leder som skal aksepteres av Luftfartstilsynet. Vedkommende skal ha det totale ansvar for å sikre at driften finansieres og gjennomføres etter den standard som Luftfartstilsynet krever.

(3) Organisasjonen skal utnevne en operativ leder med relevant bakgrunn. Operativ leder skal aksepteres av Luftfartstilsynet.

(4) Funksjonene nevnt i 2. og 3. ledd kan dekkes av samme person.

§ 18. Personell

Lufttrafikkjeneste skal kun utøves av personell som til enhver tid innehar nødvendig(e) sertifikat, rettighet(er), autorisasjon(er) eller godkjenning(er) som kreves for den tjeneste som skal ytes ved angjeldende enhet. Krav til personell fremgår av vedlegg 3.

§ 19. Program for opplæring, vedlikeholdstrening og oppdatering

(1) Tjenesteleverandøren skal ha godkjente program for opplæring og vedlikeholdstrening for hver enkelt enhet.

(2) Det skal være utarbeidet et system for oppdatering av personell når instruksjoner, regelverk og operative prosedyrer endres. Kravene til program for flygeledere fremgår av vedlegg 4 pkt. 3 og 4.

§ 20. Bemanning, tjeneste-, posisjons- og hviletid

For å sikre at personellet til enhver tid kan utøve lufttrafikkjeneste på en sikker måte skal tjenesteleverandøren sørge for at den enkelte enhet har et system som regulerer bemanning, tjeneste-, posisjons- og hviletid. Tilleggskrav vedrørende arbeidstid fremgår av vedlegg 8.

§ 21. Misbruk av legemidler og psykoaktive stoffer

Tjenesteleverandøren skal ha et system for å hindre at personellet utøver operativ tjeneste med nedsatt helsestatus som følge av misbruk av legemidler og psykoaktive stoffer. I de tilfeller slike forhold avdekkes, skal vedkommende tas ut av tjeneste og Luftfartstilsynet varsles.

§ 22. Årsmeldinger

Enhver lufttrafikkjenesteenhet skal utferdige årsmeldinger på fastsatt skjema, som skal være Luftfartstilsynet i hende senest 1. februar påfølgende år. Krav til innhold til årsmeldingen vil fremgå av skjemaet.

Kapittel 5. Infrastruktur

§ 23. Lokaler

(1) Tårnkontrolltjeneste skal utøves fra et lokale som har en høyde, plassering og utforming som gjør at personellet i klart vær kan se flyplassens manøvreringsområde, rullebanenes sikkerhetsområder, inn- og utflygingsretningene, landingsrunden og de deler av luftrommet der lufttrafikk-tjenesten utøver visuell overvåking.

(2) Lokal flygeinformasjonstjeneste skal utøves fra et lokale som har en høyde, plassering og utforming som gjør at personellet i klart vær kan se flyplassens manøvreringsområde, rullebanens sikkerhetsområder, inn- og utflygingsretningene, landingsrunden og de deler av luftrommet der lufttrafikk-tjenesten utøver visuell overvåking.

(3) Lokal flygeinformasjonstjeneste ved innretning på norsk kontinentalsokkel (HFIS) skal utøves fra et lokale med utsikt til helikopterdekk og inn- og utflygingsretningene. Der HFIS-tjeneste for flere installasjoner utøves fra samme lokale slik at kravet til utsikt til helikopterdekk ikke kan etterkommes, skal det være etablert samband mellom HFIS og leder på de aktuelle helikopterdekk (HLO).

(4) I lokaler som nevnt ovenfor under første til tredje ledd, samt i andre lokaler hvor det utøves lufttrafikk-tjeneste, skal det ikke tillates aktiviteter som kan virke forstyrrende på utøvelse av denne tjenesten.

(5) I lokaler som nevnt ovenfor under første til tredje ledd, samt i andre lokaler hvor det utøves lufttrafikk-tjeneste, skal det være etablert innpasseringskontroll.

§ 24. Utstyr som skal være tilgjengelig for lufttrafikk-tjenesten

Tjenesteleverandøren skal ha til rådighet nødvendig navigasjons-, kommunikasjons-, overvåkings- og meteorologisk utstyr for utøvelse av tjenesten. Hva som anses som nødvendig utstyr avhenger av type tjeneste som ytes og enhetens trafikkmengde. Utstyret skal tilfredsstille kravene som fremgår av forskrift av 3. desember 2002 nr. 1342 om flynavigasjonstjenesten (BSL G 6-1). Minstekrav til hvilket utstyr som skal være tilgjengelig ved lufttrafikk-tjenesteenheter fremgår av vedlegg 7.

Kapittel 6. Krav til operativ tjenesteutøvelse

§ 25. Utøvelse av lufttrafikk-tjeneste

Lufttrafikk-tjeneste skal utøves i henhold til de til enhver tid gjeldende regler.

§ 26. Håndboksystem

Tjenesteleverandøren skal utarbeide og vedlikeholde et håndboksystem for hver enhet. Det er ansvarlig leders plikt til enhver tid å forvise seg om at håndbøkene er i samsvar med luftfartsloven, gjeldende forskrifter, samt vilkår satt for godkjenningen. Krav til håndboksystemet fremgår av vedlegg 5.

§ 27. Autorisasjoner

(1) Tjenesteleverandøren er ansvarlig for at alt personell i stillinger hvor det kreves autorisasjoner, til enhver tid er autorisert for den tjeneste de utøver. Dersom det er tvil om en autorisasjonsinnehaver er skikket til å utføre lufttrafikk-tjeneste, skal vedkommende tas ut av operativ tjeneste.

(2) Krav til rettighetsprøver, praksisinstruktører, prosedyrer for avholdelse av autorisasjonsprøver, vedlikehold og suspensjon av autorisasjoner for flygeledere er beskrevet i vedlegg 3, 4 og 6.

§ 28. Luftrom

(1) Ved flyplass hvor det er etablert lokal flygeinformasjonstjeneste (AFIS) skal det opprettes en trafikkinformasjonsone (TIZ).

(2) Ved flyplass hvor det er etablert lokal flygeinformasjonstjeneste (AFIS) og som er godkjent for instrumentflyging skal det opprettes et trafikkinformasjonsområde (TIA) som dekker IFR inn- og utflygingstraseene, ventemønstrene samt en tilstrekkelig vertikal og horisontal buffer. Dette gjelder ikke dersom angjeldende luftrom er kontrollert.

(3) Ved faste oljeinstallasjoner og flytende innretninger hvor det er etablert lokal flygeinformasjonstjeneste (HFIS) skal det opprettes en beskyttelsessone for helikopter (HPZ). En HPZ kan opprettes uten at det etableres HFIS.

(4) Ved flyplass hvor det er etablert tårnkontrolltjeneste skal det opprettes en kontrollsoner (CTR).

(5) Når det er etablert innflygingskontrolltjeneste, skal det opprettes et terminalområde (TMA) som dekker IFR inn- og utflygingstraseene, ventemønstrene samt en tilstrekkelig vertikal og horisontal buffer.

(6) Når det er etablert områdekontrolltjeneste skal det opprettes luftrom som sikrer at IFR-trafikk kan gjennomføre hele flygingen i underveisfasen i kontrollert luftrom.

(7) Det skal opprettes luftrom i henhold til nasjonale og internasjonale krav om luftromsklassifisering.

(8) Endringer av luftromsklassifisering skal være godkjent av Luftfartstilsynet.

(9) Inn- og utflygingsprosedyrer skal tilfredsstille internasjonale krav og godkjennes av Luftfartstilsynet.

Kapittel 7. Avsluttende bestemmelser

§ 29. Søknad

(1) Søknad om godkjenning til å etablere og drive lufttrafikk-tjeneste skal sendes til Luftfartstilsynet. Krav til søknadens innhold fremgår av vedlegg 2.

(2) Luftfartstilsynet kan kreve tilleggsopplysninger dersom det anses nødvendig.

(3) Saksbehandlingstiden er tre måneder regnet fra det tidspunkt som søknaden anses komplett.

§ 30. Endring og tilbakekall

Luftfartstilsynet kan til enhver tid endre eller tilbakekalle godkjenningen ved brudd på gjeldende forskrifter og vilkår satt for denne.

§ 31. Dispensasjon

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

§ 32. Overgangsbestemmelser

Organisasjoner etablert før 1. januar 2004 skal innen 1. januar 2007 være godkjent i overensstemmelse med denne forskrift.

Søknad om slik godkjenning skal være Luftfartstilsynet i hende senest 1. juni 2005.

§ 33. Ikrafttredelse

Denne forskriften gjelder fra 1. januar 2004.

Vedlegg 1. Definisjoner

For denne forskrift menes med:

AFIS-enhet (aerodrome flight information service unit): En enhet som yter flygeinformasjons- og alarmtjeneste til luftfartøyer før avgang, på manøvreringsområdet på en ikke-kontrollert flyplass samt til luftfartøyer innenfor en trafikkinformasjonszone og trafikkinformasjonsområde.

Ansvarlig leder for lufttrafikkjenesten (providers representative): Den person utnevnt av tjenesteleverandøren som er ansvarlig for at en eller flere lufttrafikkjenesteenheter drives i henhold til gjeldende bestemmelser.

Autorisasjon: En tillatelse til å utøve nærmere angitt tjeneste ved en bestemt enhet eller sektor.

Autorisasjon for flygeledere: En påskrift (endorsement) i eller et vedlegg til et flygeledersertifikat som angir den enhet og/eller sektor av flygekontrolltjenesten der vedkommende flygeleder kan utøve flygekontrolltjeneste med utgangspunkt i den eller de rettigheter som er påført i sertifikatet. En autorisasjon kan også gi adgang til bruk av ulike typer av overvåkingsutstyr.

Beskyttelsessone for helikopter (HPZ) (helicopter protected zone (HPZ)): Et ikke-kontrollert luftrom av bestemte dimensjoner som vertikalt strekker seg fra havets overflate til en angitt høyde over havflaten. HPZ etableres rundt grupper av to eller flere innretninger på kontinentalsokkelen, og hvor det ytes flygeinformasjons- og alarmtjeneste av en HFIS-enhet når slik enhet er etablert.

Flygeinformasjonstjeneste (flight information service): En tjeneste med det formål å gi råd og opplysninger av betydning for sikker og effektiv gjennomføring av flyginger.

Flygekontrollenhet (air traffic control unit): Fellesbetegnelse for kontrollsentral, innflygingskontroll og kontrolltårn.

Flygekontrolltjeneste (air traffic control service): En tjeneste med det formål å:

1. forebygge og avverge sammenstøt:
 - a) mellom luftfartøyer og
 - b) mellom luftfartøyer og hindringer på manøvreringsområdet, samt å
2. sørge for velordnet og rask trafikkavvikling.

Flygeledersertifikat (air traffic controller licence): Et dokument som bekrefter at innehaveren er kvalifisert som flygeleder og innehar de personlige egenskaper, medisinske godkjenninger og kunnskaper som er nødvendige for å utøve flygekontrolltjeneste.

Flyplass (aerodrome): Et bestemt land- eller sjøområde (med bygninger, installasjoner og utstyr) som er beregnet til helt eller delvis å bli brukt for luftfartøyers avgang, landing og manøvrering på bakken.

Flyværtjeneste (meteorological service to air navigation): Tjeneste innen flysikringstjenesten med det formål å samle inn, bearbeide og/eller lagre, samt videresende de meteorologiske produkter som berører lufttrafikk (observasjon, varsling og formidling av meteorologiske opplysninger).

HFIS-enhet (HFIS unit): En enhet som yter flygeinformasjons- og alarmtjeneste til helikoptre før avgang fra et helikopterdekk og til luftfartøyer innenfor en eller flere beskyttelsessoner for helikoptre (HPZ).

IFR (instrument flight rules): Betegnelse for instrumentflygereglene.

IFR-flyging (IFR flight): Flyging utført i samsvar med instrumentflygereglene.

IFR-forhold (instrument meteorological conditions): Værforhold, uttrykt i sikt, avstand fra skyer, og skydekke høyde, som er dårligere enn minstekravene til VFR-forhold.

Innflygingskontroll (approach control unit): En enhet som yter flygekontrolltjeneste til kontrollerte flyginger som ankommer til, eller går fra en eller flere flyplasser.

Innflygingskontrolltjeneste (approach control service): Flygekontrolltjeneste for ankommende og avgående kontrollerte flyginger.

Innpasseringskontroll: Kontroll av personer som skal ha adgang til sikkerhetskritiske områder.

Instrumentinnflyging (instrument approach procedure): En rekke foreskrevne manøvrer, utført ved hjelp av luftfartøyet instrumenter og som gir fastsatt minsteavstand til hindringer fra passering av det innledende innflygingsfiks (IAF) eller, om aktuelt, fra passering av det punkt hvor en definert innflygingsrute begynner og inntil et punkt hvor landing kan foretas og videre, hvis landing ikke blir utført, inntil en posisjon hvor kriterier for venting eller for hinderfrihet i underveisfasen gjelder.

Kontrollant (examiner): Person som er kvalifisert for og utnevnt av Luftfartstilsynet til å avholde praktiske prøver og/eller utføre kontroll med kandidater ved sertifisering av luftfartspersonell i henhold til fastsatt instruks.

Kontrollert luftrom (controlled airspace): Et luftrom av bestemte dimensjoner, der det ytes flykontrolltjeneste i samsvar med klassifiseringen av luftrommet. Kontrollert luftrom er en fellesbetegnelse som i norske flygeinformasjonsregioner dekker ATS-luftrom klasse A, C, D og E.

Kontrollområde (control area): Et kontrollert luftrom som strekker seg vertikalt oppover fra en nærmere angitt høyde over jordoverflaten.

Kontrollposisjon: En posisjon ved en flygekontrollenhet hvorfra det ytes flygekontrolltjeneste.

Kontrollsentral (air traffic control centre): En enhet som yter flygekontrolltjeneste til kontrollerte flyginger i kontrollområder underlagt dens myndighet.

Kontrollsoner (control zone): Et kontrollert luftrom som strekker seg fra jordoverflaten opp til en nærmere angitt øvre grense.

Kontrolltårn (aerodrome control tower): En enhet som yter flygekontrolltjeneste for lokaltrafikk.

Leder helikopterdekk (helicopter landing officer – HLO): En person med spesiell opplæring som er satt til å forestå den daglige ledelse av arbeidet på helikopterdekket.

Lokaltrafikk (aerodrome traffic): All trafikk på manøvreringsområdet på en flyplass og alle luftfartøyer under flyging i nærheten av en flyplass. Et luftfartøy er i nærheten av en flyplass når det er i, entrer eller forlater landingsrunden.

Luftrafikk (air traffic): Alle luftfartøyer i luften og luftfartøyer som manøvrerer på manøvreringsområdet på en flyplass.

Luftrafikkjeneste (air traffic service): Fellesbetegnelse for flygeinformasjonstjeneste, alarmtjeneste og flygekontrolltjeneste. Sistnevnte omfatter områdekontrolltjeneste, innflygingskontrolltjeneste og tårnkontrolltjeneste.

Luftrafikkjenesteenheter (air traffic services unit): Fellesbetegnelse for flygekontrollenhet, flygeinformasjonssentral, AFIS-enhet, HFIS-enhet eller meldekontor.

Manøvreringsområde (manoeuvring area): Den del av en flyplass, unntatt oppstillingsplattformer, som brukes av luftfartøyer ved avgang, landing og under taksing.

Meldekontor (air traffic services reporting office): En enhet opprettet for mottagelse av rapporter om forhold vedrørende luftrafikkjenesten og av reisepålegg innlevert før avgang.

Nedgradering av luftrafikkjeneste: En endring i tjenestetilbud fra en flygekontrollenhet til en AFIS-enhet, eller fra en AFIS-enhet til en ikke-bemannet flyplass, som bestemt av Luftfartstilsynet.

Periodisk faglig oppdatering (PFO): Regelmessig vedlikehold og kontroll av luftrafikkjenestepersonells teoretiske kunnskaper og praktiske ferdigheter.

Posisjonstid: Den tid personell tjenestegjør i operativ posisjon.

Praksisinstruktør (OJTI) (on-the-job training instructor): En flygeleder som har gyldig autorisasjon til, på visse vilkår, å utøve praktisk opplæring i flygekontrolltjeneste.

Psykoaktivt stoff (psychoactive drugs): En substans som påvirker hjernen og endrer oppførselen på en måte som ikke er forenelig med flysikkerhet.

Rettighet (rating): En påskrift i et flygeledersertifikat, eller en del av et slikt sertifikat, som angir på hvilke vilkår og eventuelt med hvilke begrensninger sertifikatet kan benyttes.

Sektor (sector): En definert del av et kontrollområde, en kontrollone eller et manøvreringsområde der det ytes flygekontrolltjeneste.

Terminalområde (TMA) (terminal control area): Et kontrollområde, vanligvis etablert der flere ATS-ruter løper sammen i nærheten av en eller flere større flyplasser.

Tjenesteleverandør (service provider): En godkjent organisasjon som driver lufttrafikk-tjeneste ved en eller flere lufttrafikk-tjenesteenheter.

Trafikkinformasjonsområde (TIA) (traffic information area): Et ikke-kontrollert luftrom av bestemte dimensjoner som strekker seg oppover fra en angitt høyde over havflaten til et angitt flygenivå og hvor det ytes flygeinformasjons- og alarmtjeneste av en AFIS-enhet.

Trafikkinformasjonszone (TIZ) (traffic information zone): Et ikke-kontrollert luftrom av bestemte dimensjoner som vertikalt strekker seg fra jordoverflaten til en angitt høyde over havflaten og hvor det ytes flygeinformasjons- og alarmtjeneste av en AFIS-enhet.

Tårnkontrolltjeneste (aerodrome control service): Flygekontrolltjeneste for lokaltrafikk.

VFR (visual flight rules): Betegnelse for de visuelle flygeregler.

VFR-flyging (VFR flight): Flyging utført i samsvar med de visuelle flygeregler.

VFR-forhold (visual meteorological conditions): Værforhold uttrykt i sikt, avstand fra skyer og skydekke høyde, som er lik eller bedre enn angitte minstekrav.

Vedlegg 2. Søknad om godkjenning til å etablere og drive en lufttrafikk-tjenesteenhet

1. Søknad om godkjenning til å etablere og drive en lufttrafikk-tjenesteenhet skal være vedlagt følgende dokumentasjon:

- Hvilken type(r) lufttrafikk-tjeneste som søkes godkjent (meldekontor, AFIS, HFIS, kontrolltårn, innflygingskontroll, kontrollsentral eller flygeinformasjonssentral).
- Organisasjonsbeskrivelse/-kart – firmaattest.
- Håndboksystem.
- Beskrivelse av infrastruktur.
- Økonomiske forhold.
- Forsikringsordninger.
- Bemanning.

2. Søknad om endring av en allerede eksisterende godkjenning skal være vedlagt følgende dokumentasjon:

- Opplysning om hva endringen gjelder.
- Organisasjonsendringer/-kart – oppdatert firmaattest.
- Revisjon av håndboksystem.
- Beskrivelse av infrastruktur.
- Økonomiske forhold.
- Forsikringsordninger.
- Bemanning.

Vedlegg 3. Krav til personell

1. Flygeledere

Ansvarshavende skal forvise seg om at en flygeleder som utøver tjeneste ved vedkommende enhet(er)

- innehar gyldig sertifikat med tilhørende rettighet(er) og autorisasjon(er) i samsvar med den/de tjeneste(r) som skal ytes,
- innehar gyldig legeattest i samsvar med den til enhver tid gjeldende forskrift,
- er kompetent til å utøve den tjeneste som fremgår av vedkommendes flygeledersertifikat.

2. Praksisinstruktører (OJTI) for flygeledere

- En praksisinstruktørautorisasjon gis for inntil 3 år. Autorisasjonen kan fornyes.
- Tjenesteleverandør skal etablere treningsprogram for flygeledere som skal utøve tjeneste som praksisinstruktører. Innholdet i treningsprogrammet skal minst tilsvare retningslinjene i EUROCONTROL «Air Traffic Controller Training at operational units». Treningsprogrammet skal godkjennes av Luftfartstilsynet.
- Tjenesteleverandør skal søke Luftfartstilsynet om utstedelse av autorisasjon for flygeledere som har gjennomført og bestått prøven for praksisinstruktør. Søknaden skal inneholde dokumentasjon på den trening som er gjennomført.

(4) Tjenesteleverandør skal etablere program som sikrer at praksisinstruktørens kompetanse minst hvert 3. år blir oppdatert og vurdert. Programmet for oppdatering skal minst tilsvare retningslinjene i EUROCONTROL «Air Traffic Controller Training at operational units, Refresher Course». Programmet skal også beskrive prosedyrer for kontroll av praksisinstruktørens kompetanse.

(5) For å utøve tjeneste som praksisinstruktør skal kravene i vedlegg 6 punkt 4 oppfylles. Kravene anses oppfylt så lenge vedkommende praksisinstruktør på operative vakter har utøvet minst 25% av en heltids stilling, uten ansvar for aspirant eller flygeleder under overføringstrening.

(6) I de tilfeller hvor vedkommende praksisinstruktør ikke oppfyller kravene i denne forskrift eller at autorisasjonen av andre grunner ikke lenger er gyldig, skal dette meldes til Luftfartstilsynet innen 14 dager.

3. AFIS-fullmektig

Ansvarshavende skal forvise seg om at en AFIS-fullmektig som utøver tjeneste ved vedkommende enhet til enhver tid

- a) innehar autorisasjon i henhold til forskrift av 12. august 1986 for oppnåelse og opprettholdelse av autorisasjon for utøvelse av lokal flygeinformasjonstjeneste (AFIS),
- b) innehar gyldig legeattest i samsvar med den til enhver tid gjeldende forskrift,
- c) er kompetent til å utøve den tjeneste som fremgår av vedkommendes autorisasjon.

4. HFIS-fullmektig

Ansvarshavende skal forvise seg om at en HFIS-fullmektig som utøver tjeneste ved vedkommende enhet til enhver tid:

- a) innehar autorisasjon i henhold til forskrift av 30. juni 1994 nr. 707 for oppnåelse og opprettholdelse av autorisasjon for utøvelse av lokal flygeinformasjonstjeneste (HFIS) ved innretning på norsk kontinentalsokkel,
- b) innehar gyldig legeattest i samsvar med den til enhver tid gjeldende forskrift,
- c) er kompetent til å utøve den tjeneste som fremgår av vedkommendes autorisasjon.

5. Annet personell i lufttrafikkjenesten

(1) Ansvarshavende skal forvise seg om at annet personell i lufttrafikkjenesten har nødvendige kvalifikasjoner for den tjeneste de blir satt til å utøve.

(2) Dersom slikt personell skal ta selvstendige avgjørelser som kan ha betydning for flysikkerheten, må det foreligge godkjennelse fra Luftfartstilsynet.

Vedlegg 4. Krav til overførings- og vedlikeholdstrening, samt oppdatering av personell

1. Oppdatering av personell

Det skal være utarbeidet system for oppdatering av personell ved endringer av instruksjer, regelverk og operative prosedyrer. Endringer skal innarbeides i enhetens treningsprogram.

2. Krav til treningsperiodens varighet for flygeledere under overføringstrening

(1) Med overføringstrening forstås den opplæring og trening som er nødvendig når en flygeleder flytter fra en enhet til en annen eller internt på en enhet ved trening til ny autorisasjon.

(2) Før autorisasjonsprøve blir gjennomført skal kandidaten ha gjennomgått opplæring under overvåking av praksisinstruktør i minimum 1 måned i et kontrolltårn.

(3) Ved trening som skal føre frem til autorisasjon til innflygningskontrolltjeneste og områdekontrolltjeneste, skal opplæringstiden være minimum 2 måneder.

(4) Dersom autorisasjonsprøven for innflygningskontrolltjeneste og områdekontrolltjeneste inkluderer radartjeneste skal opplæringstiden være minimum 3 måneder.

3. Krav til program for regelmessig oppdatering og vedlikehold av teoretiske kunnskaper og praktiske ferdigheter (PFO) for flygeledere

(1) Programmet skal beskrive gjennomføring av årlige prosedyrer for oppdatering og vedlikehold av teoretiske kunnskaper og praktiske ferdigheter.

(2) Programmet skal beskrives i enhetens treningsprogram.

(3) Programmet skal inneholde detaljert beskrivelse for gjennomføring av både teoretiske og praktiske prøver.

(4) Programmet for oppdatering skal minst tilsvare retningslinjene i EUROCONTROL «Guidelines for Refresher Training for Air Traffic Controllers».

(5) Programmet skal beskrive de prosedyrer som vil tre i kraft når en prøve ikke er tilfredsstillende bestått. I de tilfeller der prøvene ikke er tilfredsstillende bestått skal de autorisasjoner vedkommende flygeleder innehar suspenderes.

(6) Suspensjon av autorisasjoner som varer utover 14 dager skal varsles til Luftfartstilsynet.

(7) Programmet skal inneholde prosedyrer for utvelgelse og opplæring av flygeledere som skal forestå gjennomføringen av de praktiske prøvene. Krav til disse flygeledere er at de skal inneha gyldig flygeledersertifikat, minimum 2 års operativ erfaring som flygeleder, ha innehatt de autorisasjoner som er aktuelle for praktisk prøve i minimum 1 år og praksisinstruktørautorisasjon.

Vedlegg 5. Krav til innhold i håndboksystemet

- (1) Håndboksystemet skal dekke alle operative og administrative forhold som kan ha innvirkning på flysikkerheten.
- (2) Regelverk og dokumenter som er styrende for utøvelse av lufttrafikkjeneste ved enheten skal inngå i håndboksystemet og forefinnes i ajourført utgave.
- (3) Kvalitetssystemet skal være beskrevet.
- (4) Sikkerhetsstyringssystemet skal være beskrevet.
- (5) Det skal utarbeides krisehåndteringsplaner for enhver lufttrafikkjenesteenhet. Enhetens krisehåndteringsplan kan være en del av den enkelte lufthavns planverk, og skal minst inneholde:
 - a) Varslingsliste ved luftfartsulykker
 - b) Varslingsliste ved anslag mot et luftfartøys sikkerhet
 - c) Havari- og redningsplan for den enkelte lufthavn
 - d) Sikkerhetsplan
 - e) Beredskapsplan
 - f) Plan for avvikling av trafikk og evakuering av lufttrafikkjenesteenhetens lokaler
 - g) Plan for tiltak ved nedgradering av utstyr (contingency plan).
- (6) Det skal etableres koordineringsinstrukser mellom alle enheter av lufttrafikkjenesten hvis ansvarsområder grenser mot hverandre eller hvis andre forhold tilsier det.
- (7) Det skal utarbeides og vedlikeholdes en lokal instruks for lufttrafikkjenesteenheten. Denne instruks skal så langt det er relevant omfatte:
 - a) Organisasjonskart.
 - b) Beskrivelse av enhetens ansvarsområde, herunder luftrom og manøvreringsområder der rullebaner, taksebaner og oppstillingsplattformers markeringer og belysning er angitt.
 - c) Enhetens tekniske utstyr, herunder navigasjonshjelpemidler, overvåkningssystemer og radiokommunikasjonsutstyr.
 - d) Beskrivelse av restriksjonsområder for navigasjonsanlegg.
 - e) Meteorologiske forhold og utstyr.
 - f) Arbeidsrutiner og vaktoppsett, herunder prosedyrer for sektorisering.
 - g) Prosedyrer for utøvelse av flygekontroll-, flygeinformasjons- og alarmtjeneste.
 - h) Prosedyre for trafikkflytledelse.
 - i) Lokal prosedyre for bruk av VHF-peiler.
 - j) Lokal prosedyre for operasjoner under nedsatt sikt (inkludert lavsiktprosedyrer).
 - k) Vintervedlikeholdsplan.
 - l) System for intern og eksternt kunngjøring av operative og tekniske forhold.
 - m) Enhetens behandling av meldinger og rapporter over AFTN.
 - n) Lokale instruks, bestemmelser eller opplysninger som ikke fremgår annet sted.
- (8) Enhetens opplærings- og vedlikeholdstreningsprogram samt system for oppdatering skal være beskrevet.
- (9) Enheten skal ha oppdatert oversikt over personellens rettigheter, autorisasjoner og gyldige legeattester.
- (10) Beskrivelse av enhetens system for å fange opp misbruk av legemidler og psykoaktive stoffer i samsvar med § 21.

Vedlegg 6. Sertifikat, rettigheter og autorisasjoner for flygeledere

1. Generelt

- (1) Tjenesteleverandør skal ha utarbeidet dokumentasjon som beskriver de sektorer og kontrollposisjoner som tjenesteleverandør er ansvarlig for. Dokumentasjonen skal beskrive de autorisasjoner som dekker de forskjellige sektorer og kontrollposisjoner.
- (2) Tjenesteleverandørens lufttrafikkjenesteenheter skal ha utarbeidet dokumentasjon som til enhver tid beskriver de autorisasjoner enhetens flygeledere innehar. Dokumentasjonen skal inneholde oversikt over rettigheter, rettighetsspesifikke autorisasjoner og enhetsspesifikke autorisasjoner for alle operative flygeledere ved enheten.

2. Sertifikat og rettighetsprøver ved førstegangsutstedelse

- (1) Sertifikat og rettighetsprøver gjennomføres sammen med autorisasjonsprøve i regi av Luftfartstilsynet.
- (2) Søknad om avholdelse av sertifikat og rettighetsprøve, med forslag til kontrollant, skal være Luftfartstilsynet i hende senest 1 måned før slik prøve planlegges avholdt.
- (3) Søknaden skal inneholde dokumentasjon på den trening vedkommende kandidat har gjennomført, med detaljert beskrivelse av den teoretiske og praktiske trening, inkludert eksamensresultater fra den institusjonelle treningen, eventuelt rettighetstrening.
- (4) Luftfartstilsynet oppnevner kontrollant som avholder prøven etter retningslinjer gitt av Luftfartstilsynet.

3. Prosedyrer for avholdelse av autorisasjonsprøver

- (1) Tjenesteleverandør skal ha beskrevet et system for avholdelse av autorisasjonsprøver for de flygeledere som har gjennomført og oppnådd tilfredsstillende resultater som beskrevet i enhetens treningsprogram.

(2) Ved avholdelse av praktisk autorisasjonsprøve skal tjenesteleverandør oppnevne en vakthavende flygeleder med gyldig praksisinstruktørautorisasjon som under autorisasjonsprøven er ansvarlig for den flygekontrolltjeneste som utøves.

(3) Kandidater som fremstilles for praktisk autorisasjonsprøve skal før denne avholdes ha gjennomført teoretisk prøve med resultat i henhold til kravene i forskrift om utdanningsorganisasjoner for flygeledere med videre.

(4) Etter gjennomførte prøver for rettighetspesifikke autorisasjoner, skal Luftfartstilsynet varsles slik at autorisasjonen blir ført inn i vedkommendes sertifikat.

(5) Tjenesteleverandør skal etter gjennomført autorisasjonsprøve for enhetsspesifikke autorisasjoner, utstede autorisasjonsbevis til vedkommende flygeleder. Autorisasjonsbeviset skal inneholde påtegning over vedkommendes autorisasjoner, dato for ikrafttredelse og underskrift av ansvarshavende for lufttrafikkjenesten.

4. Vedlikehold av autorisasjoner

(1) Tjenesteleverandør skal ha etablert et system for registrering av den enkeltes tid i operativ posisjon knyttet til vedkommendes autorisasjon(er).

(2) Flygekontrollenheter skal ha etablert prosedyrer for den trening som er nødvendig når flygeledere ikke har praktisert sine autorisasjoner innenfor gitte tidsperioder. Disse prosedyrene skal sikre at flygeledere innehar og får oppdatert de teoretiske kunnskaper og praktiske ferdigheter som er nødvendige for fornyelse av aktuelle autorisasjoner.

(3) Prosedyrene skal beskrive treningsprogram for følgende tidsperioder:

- a) Mindre enn 20 vakter i løpet av tre måneder
- b) Fravær/ikke praktisert 3 måneder – 6 måneder
- c) Fravær/ikke praktisert 6 måneder – 12 måneder.

(4) Autoriserte flygeledere skal innenfor de forutgående 3 måneder, regnet fra den første dag i den inneværende måned, ha arbeidet minst 20 operative vakter som dekker de rettigheter og autorisasjoner vedkommende innehar. Unntatt fra dette kravet er flygeledere som har gjennomgått sertifiseringsprøve eller autorisasjonsprøve innenfor de tre forutgående månedene. Etter godkjenning fra Luftfartstilsynet kan en prosedyrere rettighet ved en radarenhet vedlikeholdes ved hjelp av trening i simulator.

(5) En autorisasjon som ikke er praktisert i løpet av de siste 12 måneder bortfaller og vil kreve en ny autorisasjonsprøve. Ansvarshavende plikter i slike tilfeller å underrette Luftfartstilsynet innen 14 dager.

(6) Tjenesteleverandør skal sørge for at autoriserte flygeledere har gjennomgått og bestått program for periodisk faglig oppdatering.

5. Suspensjon av autorisasjon (*)

(1) Dersom tjenesteleverandør etter uttalelse fra lege antar sykdom vil kunne ha innflytelse på en flygeleders utøvelse av flygekontrolltjeneste, skal vedkommendes autorisasjon suspenderes. Flygelederen skal i slike tilfeller fremstilles for Luftfartstilsynet ved flymedisinsk seksjon snarest mulig. Suspensjonen gjelder inntil Luftfartstilsynet ved flymedisinsk seksjon har avklart om de medisinske krav er oppfylt og vedkommende tilfredsstillende krav til gyldig legeattest.

(2) Har tjenesteleverandør skjellig grunn til å anta at de nødvendige kvalifikasjoner for å utføre tjenesten på en tilfredsstillende måte ikke lenger foreligger, skal vedkommendes autorisasjoner suspenderes. Melding om dette sendes Luftfartstilsynet. Av meldingen skal det fremgå hvilke mangler det anses å være ved flygelederens kvalifikasjoner. Flygelederen skal deretter gjennomføre et opplærings- og treningsprogram som spesielt skal ta sikte på å bedre de kvalifikasjoner som det er ansett å være mangler ved. Deretter skal flygelederen gjennomgå fornyet autorisasjonsprøve.

(3) Skjer det en luftfartsulykke eller luftfartshendelse innenfor en flygeleders ansvarsområde, og ansvarlig for lufttrafikkjenesten, enten ut fra foreløpige opplysninger eller ut fra mer utførlige opplysninger den senere mottar, finner at det er skjellig grunn til å anta at flygelederens disposisjoner har vært medvirkende årsak til ulykken/hendelsen, skal tjenesteleverandør suspendere autorisasjonen med øyeblikkelig virkning. Dette gjelder tilsvarende når flere flygeledere har vært involvert. Melding om slik suspensjon sendes Luftfartstilsynet umiddelbart. Når ansvarlig for lufttrafikkjenesten har mottatt mer utførlige opplysninger omkring ulykken/hendelsen, skal det vurderes hvorvidt en suspensjon av autorisasjon som tidligere måtte være besluttet, skal oppheves eller opprettholdes.

(4) I tilfeller hvor det er truffet tiltak for at flygelederpersonell trer ut av tjeneste under omstendigheter som nevnt ovenfor, treffes beslutninger om å gjeninnføre i tjenesten av ansvarlig for lufttrafikkjenesten, og eventuelt etter at berørt personell har fått slik faglig opplæring/rettledning som omstendighetene måtte tilsi.

Vedlegg 7. Krav til utstyr for lufttrafikkjenesten

1. Generelt

Utstyr til bruk ved lufttrafikkjenestene skal være av en slik kvalitet og omfang at enheten ved normale driftsforhold er i stand til å yte den tjeneste denne forskrift forutsetter. Utstyr som er viktig for flysikkerheten skal være dublet.

2. Følgende utstyr skal finnes ved alle lufttrafikkjenesteenheter

- (1) Radiosendere og mottakere for å etablere samband med luftfartøyer på frekvenser beregnet for luftfartsformål som minimum dekker enhetens kontrollerte luftrom eller annet luftrom der det er fastsatt krav om sambandsplikt med lufttrafikkjenesten.
- (2) Sender og mottaker for VHF-nødfrekvens.
- (3) Monitor som viser operativ status på navigasjonshjelpemidler innenfor enhetens ansvarsområde. Utstyret skal ha både lys- og lydalarm.
- (4) Utstyr for mottak og sending av meldinger over AFTN.
- (5) Direkte telefonsamband med tilstøtende lufttrafikkjenesteenhet(er).
- (6) Fasttelefon.
- (7) Mobiltelefon.

3. Tilleggsutstyr

- (1) Kontrolltårn og AFIS-/HFIS-enheter skal i tillegg ha følgende utstyr:
 - a) Utstyr for visning av vindretning og -styrke, barometrisk trykk, korrekt luft- og duggpunktstemperatur.
 - b) Kontrollpanel for regulering av banelyssystemene på manøvreringsområdet.
 - c) VHF-peiler (VDF) for enhetens operative radiofrekvenser.
 - d) Signallampe.
 - e) Utrykningsalarm.
 - f) Bærbart radiosett med enhetens operative frekvenser.
- (2) Innflygingskontrollenhet skal i tillegg ha VHF-peiler (VDF) for enhetens operative radiofrekvenser.
- (3) Områdekontrollenhet skal i tillegg ha nødvendig utstyr for å betjene trafikkflytleddesposisjonen.
- (4) Enheter som regelmessig betjener luftfartøy som benytter UHF-kommunikasjon skal være utstyrt med nødvendig UHF-sendere og -mottakere, samt UHF-peiler (UDF).
- (5) Enheter som har ansvar for luftrom med krav til 8.33 kHz kanalseparasjon skal være utstyrt med UHF-kommunikasjonsutstyr for å kunne håndtere trafikk unntatt fra bestemmelsene om å medføre og benytte 8.33 kHz radiosender/mottaker.

Vedlegg 8. Arbeidstidsbestemmelser for operativt personell

1. Lengden av den alminnelige arbeidstiden

Den alminnelige arbeidstid må ikke overstige 9 timer i døgnet. Den alminnelige arbeidstid skal ikke overstige 36 timer i uken, ved gjennomsnittsberegning ikke over 48 timer i uken.

2. Arbeidsplan

Det skal foreligge en arbeidsplan som viser den enkelte arbeidstakers arbeids- og fritid. Ved utarbeidelse og ved endringer i arbeidsplanen skal det legges særlig vekt på hensynet til flysikkerhet og arbeidstakerens helse.

3. Overtidsarbeid

For overtidarbeid gjelder arbeidsmiljølovens bestemmelser med følgende tillegg;

- (1) Arbeidstaker skal gis en hvilepause på minimum 1 time senest etter 12 timer.
- (2) Ingen arbeidstaker skal jobbe mer enn 12 påfølgende dager.
- (3) Det skal ikke gis tillatelse til overtidarbeid utover 25 timer i en periode på 4 uker og utover 200 timer i kalenderåret for en enkelt arbeidstager.

12. nov. Nr. 1346 2003

Forskrift om særlige betingelser for import av paranøtter i skall med opprinnelse i eller sendt fra Brasil.

Fastsatt av Statens næringsmiddeltilsyn 12. november 2003 med hjemmel i lov av 19. mai 1933 nr. 3 om tilsyn med næringsmidler m.v. § 6 første ledd, jf. § 4 åttende ledd, jf. overføringsvedtak av 29. april 1988 nr. 312. Kunngjort 18. november 2003.

§ 1. Omfang

Denne forskriften gjelder for import av paranøtter i skall omfattet av tollkode 0801 21 00 med opprinnelse i eller sendt fra Brasil.

§ 2. Vilkår for import når paranøttene kommer direkte fra Brasil eller et land utenfor EØS-området

Det er forbudt å importere paranøtter omfattet av § 1, som kommer direkte fra Brasil eller fra et annet land utenfor EØS-området, med mindre vilkårene i denne paragrafen er oppfylt.

Forsendelser av paranøtter omfattet av § 1, skal følges av en rapport om resultatene av offisielle prøver og analyser, og av et helsesertifikat som omfattet av vedtak 2003/493/EF. Helsesertifikatet kan fås ved henvendelse til Statens næringsmiddeltilsyn.

Rapporten og sertifikatet skal være utfylt, undertegnet og bekreftet av en representant for den kompetente myndighet i Brasil, Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento (MAPA).

Prøvetaking og analyse av paranøttene må være utført i overensstemmelse med kravene i forskrift av 27. september 2002 nr. 1028 om visse forurensende stoffer, som implementerer direktiv 98/53/EF. Analysene må være utført av det offisielle kontrollaboratoriet for analyser av aflatoksiner i paranøtter i Belo Horizonte, Brasil, Laboratório de Controle de Qualidade de Segurança Alimentar (LACQSA).

Hver forsendelse skal identifiseres ved en kode som skal samsvare med koden på den rapporten og det sertifikatet som følger forsendelsen.

Forsendelser av paranøtter som omfattes av § 1 skal føres inn i landet og importkontrolleres ved næringsmiddeltilsynet i Oslo.

§ 3. *Krav til importkontroll*

Ved importkontroll som nevnt i § 2 sjette ledd skal det foretas dokumentkontroll for å sikre at importerte paranøtter med opprinnelse i eller sendt fra Brasil oppfyller kravene til helsesertifikat og analyserapport som omtalt i § 2 annet ledd. Det skal også tas ut prøver av alle forsendelser for aflatoksin B1- og total aflatoksinanalyser.

Forsendelsene skal ikke frigis før resultatene av undersøkelsene i første ledd foreligger. Forsendelser kan holdes tilbake i maksimum 15 arbeidsdager før de frigis. Næringsmiddeltilsynet i Oslo utsteder et offisielt ledsagelsesdokument hvor det angis at partiet har vært underkastet offisiell prøvetaking og analyse og hvilket resultat analysen har gitt.

Næringsmiddeltilsynet i Oslo skal fortløpende rapportere alle analyseresultater fra offisiell kontroll av produktene nevnt i § 1 i denne forskrift til Statens næringsmiddeltilsyn.

Dersom forsendelser deles opp skal kopier av helsesertifikatet, analyserapporten og følgedokumentene som er nevnt i § 2 annet ledd og § 3 annet ledd i denne forskrift følge hver del av forsendelsen. Kopiene skal være bekreftet av den kompetente myndighet i det landet hvor delingen skjer.

§ 4. *Unntak fra importforbudet*

Forsendelser av varepartier omfattende av § 1 som ikke er fulgt av en rapport om resultatene av offisielle prøver og analyser eller av et helsesertifikat, og som har forlatt Brasil før 5. juli 2003 kan importeres uavhengig av § 2 andre og tredje ledd. Import tillates på vilkår av at den ervervsdrivende/importøren ved prøveuttak og analyser, gjennomført i overensstemmelse med forskrift av 27. september 2002 nr. 1028 om visse forurensende stoffer i næringsmidler, kan dokumentere at forsendelsene overholder kravene til grenseverdier for aflatoksin B1 og totalt aflatoksinnivå i forskrift av 27. september 2002 nr. 1028 om visse forurensende stoffer i næringsmidler.

§ 5. *Forsendelser som ikke overholder grenseverdiene for aflatoksin B1 og total aflatoksin*

Forsendelser av paranøtter som ikke overholder grenseverdiene for aflatoksin B1 og total aflatoksin slik de er nedfelt i forskrift av 27. september 2002 nr. 1028 om visse forurensende stoffer, kan returneres til opprinnelseslandet på vilkår av at Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento (MAPA) gir følgende opplysninger skriftlig for hver avvist forsendelse:

- uttrykkelig tillatelse til retur av forsendelsen, identifisert med forsendelsens kode.
- en forpliktelse til å sette den returnerte forsendelsen under offisiell kontroll fra og med dagen forsendelsen ankommer.
- den returnerte forsendelsens bestemmelsessted, planlagte behandling og planlagte prøvetaking og analyse.

Dersom vilkårene beskrevet i første ledd ikke er oppfylt, skal alle påfølgende forsendelser som ikke overholder grenseverdiene for aflatoksin B1 og total aflatoksin destrueres.

§ 6. *Vilkår for import når paranøtter med opprinnelse i Brasil først er importert til et annet EØS-land*

Paranøtter med opprinnelse i Brasil, som importeres fra et EØS-land, skal være importert til EØS-området etter regler tilsvarende denne forskrift, jf. vedtak 2003/493/EF. Det er forbudt å importere eller framby paranøtter som er importert til EØS-området i strid med slike regler.

§ 7. *Ikrafttredelse*

Denne forskrift trer i kraft straks.

12. nov. Nr. 1347 2003

Forskrift om endring i forskrift om import og frambud av pistasjnøtter fra Iran.

Fastsatt av Statens næringsmiddeltilsyn 12. november 2003 med hjemmel i lov av 19. mai 1933 nr. 3 om tilsyn med næringsmidler m.v. § 6 første ledd, jf. § 4 åttende ledd, jf. overføringsvedtak av 29. april 1988 nr. 312. Kunngjort 18. november 2003.

I

I forskrift av 16. januar 1998 nr. 70 om import og frambud av pistasjnøtter fra Iran gjøres følgende endringer:

Ny § 1 skal lyde:

§ 1. *Omfang*

Denne forskriften gjelder ved import eller frambud av
– pistasjnøtter omfattende av tollkode 0802 50 00

– røstede pistasjnøtter omfattet av tollkode 2008 19 00 med opprinnelse i eller sendt fra Iran.

Nåværende § 1 blir ny § 2 og skal lyde:

§ 2. *Vilkår for import når varepartier omfattet av § 1 kommer direkte fra Tyrkia eller fra et annet land utenfor EØS-området*

Det er forbudt å importere eller fremby pistasjnøtter som er omfattet av § 1, som kommer direkte fra Iran eller fra et annet land utenfor EØS-området, med mindre vilkårene i denne paragrafen er oppfylt.

Forsendelser av pistasjnøtter som er omfattet av § 1, bestemt til folkemat, skal følges av en rapport om resultatene av offisielle prøver og analyser, og av et helsesertifikat som fastsatt i vedtak 97/830/EF. Helsesertifikatet kan fås ved henvendelse til Statens næringsmiddeltilsyn.

Rapporten og sertifikatet skal være utfylt, undertegnet og bekreftet av en representant for det iranske helsedepartementet.

Hver forsendelse skal identifiseres ved en kode som skal samsvare med koden på den rapporten og det sertifikatet som følger forsendelsen.

Forsendelser av pistasjnøtter som omfattes av § 1 skal føres inn i landet og importkontrolleres ved næringsmiddeltilsynet i Oslo.

Ny § 3 og § 4 skal lyde:

§ 3. *Krav til importkontroll*

Ved importkontroll som nevnt i § 2 femte ledd skal det foretas dokumentkontroll for å sikre at importerte pistasjnøtter med opprinnelse i eller sendt fra Iran oppfyller kravene til helsesertifikat og prøveresultater som omtalt i § 2 annet ledd. Det skal også tas ut prøver av alle forsendelser for aflatoksin B1- og total aflatoksinanalyser.

Forsendelsene skal ikke frigis før resultatene av undersøkelsene i første ledd foreligger. Forsendelser kan holdes tilbake i maksimum 15 arbeidsdager før de frigis. Næringsmiddeltilsynet i Oslo skal utstede et offisielt ledsagelsesdokument hvor det angis at partiet har vært underkastet offisiell prøvetaking og analyse og hvilket resultat analysen har gitt.

Næringsmiddeltilsynet i Oslo skal fortløpende rapportere alle analyseresultater fra offisiell kontroll av produktene nevnt i § 1 i denne forskrift til Statens næringsmiddeltilsyn.

Dersom forsendelser deles opp skal kopier av helsesertifikatet, analyserapporten og følgedokumentene som er nevnt i § 2 annet ledd og § 3 annet ledd i denne forskrift følge hver del av forsendelsen. Kopiene skal være bekreftet av den kompetente myndighet i det landet hvor delingen skjer.

§ 4. *Vilkår for import når varepartier omfattet av § 1 først er importert til et annet EØS-land*

Varepartier omfattet av § 1 som importeres fra et EØS-land, skal være importert til EØS-området etter regler tilsvarende denne forskrift, jf. vedtak 97/830/EF. Det er forbudt å importere eller fremby varepartier omfattet av § 1 som er importert til EØS-området i strid med slike regler.

Nåværende § 2 blir ny § 5.

II

Endringene trer i kraft straks.

12. nov. Nr. 1348 2003

Forskrift om endring i forskrift om import og frambud av peanøtter fra Egypt.

Fastsatt av Statens næringsmiddeltilsyn 12. november 2003 med hjemmel i lov av 19. mai 1933 nr. 3 om tilsyn med næringsmidler m.v. § 6 første ledd, jf. § 4 åttende ledd, jf. overføringsvedtak av 29. april 1988 nr. 312. Kunngjort 18. november 2003.

I

I forskrift av 18. februar 2002 nr. 171 om import og frambud av peanøtter fra Egypt gjøres følgende endringer:

§ 2 og ny § 3 skal lyde:

§ 2. Det er forbudt å importere eller fremby peanøtter som er omfattet av § 1, som kommer direkte fra Egypt eller fra et annet land utenfor EØS-området med mindre vilkårene i denne paragrafen er oppfylt.

Forsendelser av peanøtter som er omfattet av § 1 bestemt til folkemat skal følges av en rapport om resultatene av offisielle prøver og analyser, og av et helsesertifikat som fastsatt i vedtak 2000/49/EF. Helsesertifikatet kan fås ved henvendelse til Statens næringsmiddeltilsyn.

Rapporten og sertifikatet skal være utfylt, undertegnet og bekreftet av en representant for det egyptiske landbruksdepartementet.

Hver forsendelse skal identifiseres ved en kode som skal samsvare med koden på den rapporten og det sertifikatet som følger forsendelsen.

Forsendelser av peanøtter som omfattes av § 1 skal føres inn i landet og importkontrolleres ved næringsmiddeltilsynet i Oslo.

§ 3. Ved importkontroll som nevnt i § 2 femte ledd skal det foretas dokumentkontroll for å sikre at importerte peanøtter med opprinnelse i eller sendt fra Egypt oppfyller kravene til helsesertifikat og prøveresultater som omtalt i § 2 annet ledd. Det skal også på stikkprøvebasis tas ut prøver av slike forsendelser for aflatoksin B1- og total aflatoksinanalyser. Stikkprøvekontrollen skal utføres på omtrent 20% av forsendelsene innenfor hver produktkategori nevnt i § 1 i denne forskrift.

Forsendelsene skal ikke frigis før resultatene av undersøkelsene i første ledd foreligger. Forsendelser som blir kontrollert kan holdes tilbake i maksimum 15 arbeidsdager før de frigis. I slike tilfeller utsteder næringsmiddeltilsynet i Oslo et offisielt ledsagelsesdokument hvor det angis at partiet har vært underkastet offisiell prøvetaking og analyse og hvilket resultat analysen har gitt.

Næringsmiddeltilsynet i Oslo skal fortløpende rapportere alle analyseresultater fra offisiell kontroll av produktene nevnt i § 1 i denne forskrift til Statens næringsmiddeltilsyn.

Dersom forsendelser deles opp skal kopier av helsesertifikatet, analyserapporten og følgedokumentene som er nevnt i § 2 annet ledd og § 3 annet ledd i denne forskrift følge hver del av forsendelsen. Kopiene skal være bekreftet av den kompetente myndighet i det landet hvor delingen skjer.

Nåværende § 3 blir ny § 4 og skal lyde:

§ 4. Peanøtter med opprinnelse i Egypt, som importeres fra et EØS-land, skal være importert til EØS-området etter regler tilsvarende denne forskrift, jf. vedtak 2000/49/EF. Det er forbudt å importere eller framby peanøtter som er importert til EØS-området i strid med slike regler.

Nåværende § 4 blir ny § 5.

II

Endringene trer i kraft straks.

12. nov. Nr. 1349 2003

Forskrift om endring i forskrift om særlige betingelser for import av fiken, hasselnøtter, pistasjnøtter og visse produkter avledet av disse med opprinnelse i eller sendt fra Tyrkia.

Fastsatt av Statens næringsmiddeltilsyn 12. november 2003 med hjemmel i lov av 19. mai 1933 nr. 3 om tilsyn med næringsmidler m.v. § 6 første ledd, jf. § 4 åttende ledd, jf. overføringsvedtak 29. april 1988 nr. 312. Kunngjort 18. november 2003.

I

I forskrift av 20. februar 2002 nr. 177 om særlige betingelser for import av fiken, hasselnøtter, pistasjnøtter og visse produkter avledet av disse med opprinnelse i eller sendt fra Tyrkia gjøres følgende endringer:

§ 1 skal lyde:

Denne forskrift gjelder ved import og frambud av:

- tørket fiken omfattet av tollkode 0804 20 90
- hasselnøtter (*Corylus sp.*) med eller uten skall, omfattet av tollkode 0802 21 00 eller 0802 22 00
- pistasjnøtter omfattet av tollkode 0802 50 00
- blandinger av nøtter og tørket frukt omfattet av tollkode 0813 50 10 med innhold av fiken, hasselnøtter eller pistasjnøtter
- fikenmasse og hasselnøttmasse omfattet av tollkode 2007 99 08
- hasselnøtter, fiken og pistasjnøtter, tilberedte eller konserverte, omfattet av tollkode 2008 19 00
- mel og pulver av hasselnøtter, fiken eller pistasjnøtter omfattet av tollkode 1106 30 90.

§ 3 og § 4 skal lyde:

§ 3. *Krav til importkontroll*

Ved importkontroll som nevnt i § 2 femte ledd skal det foretas dokumentkontroll for å sikre at varepartiene oppfyller kravene til helsesertifikat og prøveresultater som omtalt i § 2 annet ledd. Det skal også på stikkprøvebasis tas ut prøver av slike varepartier for aflatoksin B1- og total aflatoksinanalyser. Stikkprøvekontrollen skal utføres på omtrent 10% av forsendelsene innenfor hver produktkategori nevnt i § 1 i denne forskrift.

Forsendelsene skal ikke frigis før resultatene av undersøkelsene i første ledd foreligger. Forsendelser som blir kontrollert kan holdes tilbake i maksimum 15 arbeidsdager før de frigis. I slike tilfeller utsteder næringsmiddeltilsynet i Oslo et offisielt ledsagelsesdokument hvor det angis at partiet har vært underkastet offisiell prøvetaking og analyse og hvilket resultat analysen har gitt.

For hasselnøtter skal prøvetakingen foretas etter den prøvetakingsmetode som er fastsatt i punkt 5.2 i vedlegg I til direktiv 98/53/EF. Hvis hasselnøtter forhandles i vakuumpakninger, skal det av partier på 15 tonn eller mer, tas ut minst 25 enkeltprøver. Summen av disse enkeltprøvene skal utgjøre en samleprøve på 30 kg. For partier under 15

tonn skal det tas ut 25% av denne prøvemengden (direktiv 98/53/EF).

Næringsmiddeltilsynet i Oslo skal fortløpende rapportere alle analyseresultater fra offisiell kontroll av produktene nevnt i § 1 i denne forskrift til Statens næringsmiddeltilsyn.

Dersom forsendelser deles opp skal kopier av helsesertifikatet, analyserapporten og følgedokumentene som er nevnt i § 2 annet ledd og § 3 annet ledd i denne forskrift følge hver del av forsendelsen. Kopiene skal være bekreftet av den kompetente myndighet i det landet hvor delingen skjer.

§ 4. *Vilkår for import når varepartier omfattet av § 1 først er importert til et annet EØS-land*

Varepartier omfattet av § 1 som importeres fra et EØS-land, skal være importert til EØS-området etter regler tilsvarende denne forskrift, jf. vedtak 2002/80/EF. Det er forbudt å importere eller fremby varepartier omfattet av § 1 som er importert til EØS-området i strid med slike regler.

II

Endringene trer i kraft straks.

12. nov. Nr. 1350 2003

Forskrift om endring i forskrift om særlige betingelser for import av peanøtter og visse avledete produkter med opprinnelse i eller avsendt fra Kina.

Fastsatt av Statens næringsmiddeltilsyn 12. november 2003 med hjemmel i lov av 19. mai 1933 nr. 3 om tilsyn med næringsmidler m.v. § 6 første ledd, jf. § 4 åttende ledd, jf. overføringsvedtak av 29. april 1988 nr. 312. Kunngjort 18. november 2003.

I

I forskrift av 20. februar 2002 nr. 178 om særlige betingelser for import av peanøtter og visse avledete produkter med opprinnelse i eller avsendt fra Kina gjøres følgende endringer:

§ 3 og § 4 skal lyde:

§ 3. *Krav til importkontroll*

Ved importkontroll som nevnt i § 2 femte ledd skal det foretas dokumentkontroll for å sikre at importerte peanøtter med opprinnelse i eller sendt fra Kina oppfyller kravene til helsesertifikat og prøveresultater som omtalt i § 2 annet ledd. Det skal også på stikkprøvebasis tas ut prøver av slike forsendelser for aflatoxin B1- og total aflatoxinanalyser. Stikkprøvekontrollen skal utføres på omtrent 10% av forsendelsene innenfor hver produktkategori nevnt i § 1 i denne forskrift.

Forsendelsene skal ikke frigis før resultatene av undersøkelsene i første ledd foreligger. Forsendelser som blir kontrollert kan holdes tilbake i maksimum 15 arbeidsdager før de frigis. I slike tilfeller utsteder næringsmiddeltilsynet i Oslo et offisielt ledsagelsesdokument hvor det angis at partiet har vært underkastet offisiell prøvetaking og analyse og hvilket resultat analysen har gitt.

Næringsmiddeltilsynet i Oslo skal fortløpende rapportere alle analyseresultater fra offisiell kontroll av produktene nevnt i § 1 i denne forskrift til Statens næringsmiddeltilsyn.

Dersom forsendelser deles opp skal kopier av helsesertifikatet, analyserapporten og følgedokumentene som er nevnt i § 2 annet ledd og § 3 annet ledd i denne forskrift følge hver del av forsendelsen. Kopiene skal være bekreftet av den kompetente myndighet i det landet hvor delingen skjer.

§ 4. *Vilkår for import når peanøtter med opprinnelse i Kina først er importert til et annet EØS-land*

Peanøtter med opprinnelse i Kina, som importeres fra et EØS-land, skal være importert til EØS-området etter regler tilsvarende denne forskrift, jf. vedtak 2002/79/EF. Det er forbudt å importere eller framby peanøtter som er importert til EØS-området i strid med slike regler.

II

Endringene trer i kraft straks.

12. nov. Nr. 1351 2003

Forskrift om opphevelse av forskrift om inntak og utskrivning fra institusjoner under lov om barneverntjenester.

Fastsatt av Barne- og familiedepartementet 12. november 2003 med hjemmel i lov av 17. juli 1992 nr. 100 om barneverntjenester § 5–4 første ledd. Kunngjort 18. november 2003.

I

Forskrift av 21. desember 1992 nr. 1245 om inntak og utskrivning fra institusjoner under lov om barneverntjenester oppheves.

II

Forskriften trer i kraft 1. januar 2004.

12. nov. Nr. 1352 2003**Forskrift om opphevelse av forskrift om fylkeskommunens rett til å kreve refusjon fra annen fylkeskommune.**

Fastsatt av Barne- og familiedepartementet 12. november 2003 med hjemmel i lov av 17. juli 1992 nr. 100 om barneverntjenester § 9–6. Kunngjort 18. november 2003.

I

Forskrift av 21. desember 1992 nr. 1248 om fylkeskommunens rett til å kreve refusjon fra annen fylkeskommune oppheves.

II

Forskriften trer i kraft 1. januar 2004.

14. nov. Nr. 1353 2003**Forskrift om innsamling og behandling av helseopplysninger i Norsk overvåkingssystem for antibiotikaresistens hos mikrober (NORM-registerforskriften).**

Fastsatt ved kgl.res. 14. november 2003 med hjemmel i lov av 18. mai 2001 nr. 24 om helseregistre og behandling av helseopplysninger (helseregisterloven) § 8 fjerde ledd, jf. annet ledd, § 9 annet ledd, § 16 fjerde ledd, § 17 tredje ledd, lov av 2. juli 1999 nr. 64 om helsepersonell m.v. (helsepersonelloven) § 37 og lov av 5. august 1994 nr. 55 om vern mot smittsomme sykdommer § 2–3 fjerde ledd og § 3–7 femte ledd. Fremmet av Helsedepartementet. Jf. EØS-avtalen protokoll 31 art. 16 nr. 1 (vedtak nr. 2119/98/EF). Kunngjort 18. november 2003.

*Kapittel 1. Generelle bestemmelser***§ 1–1. (Etablering av NORM)**

Denne forskriften etablerer et landsomfattende Norsk overvåkingssystem for antibiotikaresistens hos mikrober (NORM) fra mennesker. Forskriften gir regler for innsamling og behandling av helseopplysninger i overvåkingssystemet.

Innsamling og behandling av helseopplysninger i NORM kan skje manuelt og ved hjelp av elektroniske hjelpemidler.

§ 1–2. (Innholdet i NORM)

NORM inneholder aidentifiserte helseopplysninger om personer som har avgitt prøve med nærmere bestemte mikrober, opplysninger om disse mikrobene og om antibiotika (antimikrobielle midler).

Den databehandlingsansvarlige bestemmer i samråd med fagmiljøene hvilke mikrober og antibiotika, jf. første ledd, som skal inkluderes i NORM. Ved valg av mikrober skal det blant annet tas hensyn til:

- klinisk viktige mikrober, for eksempel mikrober som ofte fører til sykdom, som gir særlig alvorlig sykdom eller som man har få antibiotika mot,
- mikrober som man frykter vil bli resistente i nær fremtid, eller som har utviklet resistens i andre land,
- mikrober som kan forekomme i næringsmidler eller som ofte er importert,
- mikrober som lett erverver resistens og dermed tidlig signaliserer at det foreligger et uheldig seleksjonspress, men som ikke nødvendigvis er sykdomsfremkallende (indikatormikrober).

Ved valg av antibiotika, skal det blant annet tas hensyn til:

- klinisk viktige antibiotika, dvs. antibiotika som vanligvis benyttes i empirisk behandling av infeksjoner med de aktuelle mikrobene, og som er representative for de aktuelle gruppene av antibiotika, og
- antibiotika som det ofte utvikles resistens mot tidlig, eller som indikerer prinsipielt viktige resistensmekanismer (indikatorantibiotika).

§ 1–3. (Formålet med NORM)

Formålet med NORM er å:

1. innsamle og behandle data om mikrobeisolaters resistens mot antibiotika (antimikrobielle midler) for å kartlegge forekomst og utbredelse av resistens mot antibiotika (antimikrobielle midler) og belyse endringer over tid,
2. drive, fremme og gi grunnlag for forskning for å utvikle ny viten om årsaker til mikrobers utvikling av resistens mot antibiotika (antimikrobielle midler), med den hensikt å fremme og utvikle kvaliteten på forebyggende tiltak mot antibiotikaresistens og helsehjelp som tilbys og ytes mot infeksjonssykdommer,
3. bidra til å skaffe grunnlag for å gi befolkningen og lokal, regional og sentral helseforvaltning og helsetjeneste råd og informasjon om tiltak som kan forebygge utvikling av resistens mot antimikrobielle midler,
4. gi norske myndigheter grunnlag for å bidra til internasjonal statistikk på nærmere avgrensede områder.

§ 1–4. (Forbud mot bruk)

Opplysningene i NORM kan ikke anvendes til formål som er uforenelig med formål som nevnt i § 1–3.

§ 1–5. (Databehandlingsansvarlig)

Nasjonalt folkehelseinstitutt er databehandlingsansvarlig for NORM.

§ 1–6. (Databehandler)

Universitetssykehuset i Nord-Norge HF er databehandler for NORM. Nasjonalt folkehelseinstitutt skal inngå skriftlig avtale med databehandler om innsamling og behandling av opplysninger i NORM, herunder om overvåking og forskning, jf. forskriften § 1–3, drift og kvalitetssikring av registeret, samt utlevering av data til brukere.

§ 1–7. (Opplysninger i NORM)

NORM kan inneholde følgende opplysninger om personer som har avgitt prøve med mikrober, som er bestemt inkludert i NORM, jf. § 1–2 annet ledd:

1. aidentifiserte personopplysninger:
 - 1.1. mikrobiologisk laboratoriums løpenummer til mikrobeisolatet,
 - 1.2. pasientens bostedskommune,
 - 1.3. pasientens alder og kjønn,
2. administrative opplysninger:
 - 2.1. institusjon/virksomhet som har innsendt opplysningene om prøven som inneholdt mikrobeisolatet,
 - 2.2. mikrobiologisk laboratorium som har isolert mikroben og undersøkt den med hensyn til resistens mot antimikrobielle midler, samt tidspunkt for slik isolasjon og undersøkelse,
3. om mikrobeisolatet:
 - 3.1. hvilken mikrobe som er isolert,
 - 3.2. smittested dersom dette er relevant for den påviste mikrobe,
 - 3.3. hvilken type prøvemateriale mikroben er isolert fra,
 - 3.4. hvilke egenskaper mikrobeisolatet har ved undersøkelse av resistens mot antibiotika (antimikrobielle midler) og opplysninger om hvilken metode som er brukt ved denne undersøkelsen.

§ 1–8. (Koding og klassifisering av opplysningene i NORM, krav til dokumentasjon, kvalitetskontroll)

Nasjonalt folkehelseinstitutt skal sørge for at opplysninger som behandles i NORM er korrekte, relevante og nødvendige for de formål de innsamles for, jf. § 1–3. Nasjonalt folkehelseinstitutt skal ved enhver registrering i NORM kunne dokumentere hvilke klassifikasjoner eller kodeverk som er benyttet og hvilke mikrobiologiske metoder som er brukt for å frembringe de registrerte opplysningene, jf. § 2–3 annet ledd.

Dersom meldingsskjema er mangelfullt utfyllt, skal avsenderen av opplysningene varsles, jf. helseregisterloven § 9 annet ledd annet punktum.

Kapittel 2. Melding av opplysninger til NORM mv.**§ 2–1. (Virksomhetenes deltagelse i NORM)**

NORM er basert på frivillig deltagelse fra medisinsk mikrobiologiske laboratorier eller annen virksomhet.

§ 2–2. (Helsepersonellens meldingsplikt av opplysninger til NORM)

Helsepersonell ved deltagende virksomheter som isolerer og undersøker mikrober, jf. forskriften § 1–2 annet ledd, skal melde opplysninger som nevnt i § 1–7 til NORM.

§ 2–3. (Metoder, meldingsskjema, formkrav)

Melding av opplysninger som nevnt i § 2–2 skal skje på skjema eller på annen måte fastsatt av departementet.

Departementet kan gi pålegg om bruk av bestemte metoder for fremskaffing av opplysningene i NORM, gi pålegg om bruk av bestemte klassifikasjoner og kodeverk ved registrering av opplysningene, samt gi pålegg om bruk av bestemte standardiserte meldingsformater ved forsendelsen av opplysningene.

§ 2–4. (Virksomhetens plikter)

Medisinsk mikrobiologiske laboratorier eller annen virksomhet som deltar i NORM har ansvar for at pliktene som nevnt i § 2–2 og § 2–3 oppfylles, og skal sørge for at det finnes rutiner og standarder som sikrer dette.

§ 2–5. (Rapportering fra NORM)

Nasjonalt folkehelseinstitutt skal sørge for regelmessig rapportering om forekomsten av smittsomme sykdommer, jf. § 1–3, gjennom å offentliggjøre årlige oversikter over utbredelsen av antibiotikaresistens basert på den gjennomførte overvåkingen.

Nasjonalt folkehelseinstitutt skal sørge for rapportering av opplysninger om forekomst om antibiotikaresistens i Norge til Verdens helseorganisasjon og Kommisjonen, jf. vedtak nr. 2119/98/EF. Slike opplysninger skal være aidentifiserte.

Kapittel 3. Behandling av opplysninger i NORM, utlevering til forskning mv.**§ 3–1. (Plikt til å utlevere data fra NORM)**

Nasjonalt folkehelseinstitutt skal etter forespørsel fra forvaltningen og forskere utlevere statistikk fra NORM

innen 30 dager fra den dagen forespørselen kom inn.

Nasjonalt folkehelseinstitutt skal etter søknad utlevere aidentifiserte opplysninger fra NORM dersom

- opplysningene skal brukes i et uttrykkelig angitt formål innenfor registerets formål,
- mottakeren bare skal behandle aidentifiserte opplysninger, og
- behandlingen av opplysningene er ubetenkelig ut fra etiske hensyn.

Nasjonalt folkehelseinstitutt skal utlevere eller overføre nødvendige og relevante data til den ansvarlige for det angitte prosjektet innen 30 dager fra den dagen søknaden kom inn. Rettsgrunnlaget for behandlingen av opplysningene skal fremgå av søknaden.

Dersom særlige forhold gjør det umulig å effektivere forespørselen innen fristen i første og tredje ledd, kan effektiveringen utsettes inntil det er mulig å oppfylle den. Den databehandlingsansvarlige skal i så fall gi et foreløpig svar med opplysninger om forespørselen kan effektiveres, om grunnen til en eventuell forsinkelse og sannsynlig tidspunkt for når bestillingen kan effektiveres.

§ 3–2. *(Annen behandling av data fra NORM)*

Behandling av opplysninger som nevnt i § 1–7, kan med mindre annet følger av denne forskriften, bare behandles etter tillatelse fra Datatilsynet og i samsvar med de alminnelige regler om taushetsplikt.

§ 3–3. *(Informasjonsstrategi rettet mot brukergrupper)*

For å fremme bruken av data fra NORM og for å bygge opp informasjon og kunnskap for formål som nevnt i § 1–3, skal Nasjonalt folkehelseinstitutt ha en aktiv informasjonsstrategi og -plan rettet mot så vel helseforvaltningen, helsetjenesten og øvrig forvaltning, som mot forskere innen medisinsk forskning, helsetjenesteforskning og samfunnsforskning.

§ 3–4. *(Kostnader)*

Nasjonalt folkehelseinstitutt kan kreve betaling for utlevering av data etter forskriften § 3–1, og eventuelt etter § 3–2. Betalingen kan ikke overstige de faktiske utgiftene ved innsamlingen og behandlingen av opplysningene.

§ 3–5. *(Oversikt over utleveringer)*

Nasjonalt folkehelseinstitutt skal føre oversikt over hvem som får utlevert opplysninger fra NORM og hjemmelsgrunnlaget for utleveringene. Oversikten skal oppbevares i minst fem år etter at utlevering har funnet sted.

Kapittel 4. Informasjonssikkerhet og internkontroll

§ 4–1. *(Informasjonssikkerhet)*

Nasjonalt folkehelseinstitutt og databehandleren skal gjennom planlagte og systematiske tiltak sørge for tilfredsstillende informasjonssikkerhet med hensyn til konfidensialitet, integritet, kvalitet og tilgjengelighet ved behandling av opplysninger etter forskriften, jf. helseregisterloven § 16 flg.

Der behandling av opplysningene skjer helt eller delvis med elektroniske hjelpemidler, gjelder bestemmelsene om informasjonssikkerhet i personopplysningsforskriften § 2–1 til § 2–16.

§ 4–2. *(Plikt til internkontroll)*

Nasjonalt folkehelseinstitutt skal etablere internkontroll i samsvar med helseregisterloven § 17. De systematiske tiltakene skal tilpasses virksomhetens art, aktiviteter og størrelse i det omfang det er nødvendig for å etterleve krav gitt i eller i medhold av helseregisterloven, med særlig vekt på bestemmelser gitt i medhold av helseregisterloven § 16.

Databehandler som behandler helseopplysninger på vegne av Nasjonalt folkehelseinstitutt, skal behandle opplysninger i samsvar med rutiner Nasjonalt folkehelseinstitutt har oppstilt.

§ 4–3. *(Internkontrollens innhold)*

Internkontrollen innebærer at Nasjonalt folkehelseinstitutt skal ha kunnskap om gjeldende regler om behandling av helseopplysninger, tilstrekkelig og oppdatert dokumentasjon for gjennomføring av rutiner, samt ha denne dokumentasjonen tilgjengelig for dem det måtte angå.

Internkontrollen skal blant annet inneholde:

1. oversikt over hvordan virksomheten er organisert,
2. oversikt over ansvars- og myndighetsforhold,
3. oversikt over de krav i og i medhold av helseregisterloven som gjelder for virksomheten,
4. rutiner virksomheten følger for å sikre overholdelse av kravene, herunder rutiner for:
 - 4.1. dokumentasjon og kvalitetskontroll av helseopplysningene, jf. forskriften § 1–8,
 - 4.2. hvordan virksomheten oppfyller bestemmelsene om tilgang til helseregistre, jf. forskriften § 3–1 og § 3–2,
 - 4.3. oppfyllelse av reglene om meldeplikt til Datatilsynet, jf. helseregisterloven § 29,
5. rutiner virksomheten følger dersom avvik oppstår, og opplysninger om hvem som er ansvarlig,
6. rutiner virksomheten følger for å hindre gjentakelse av avvik, og opplysninger om hvem som er ansvarlig,
7. rutiner for hvordan virksomheten systematisk og regelmessig gjennomgår sin internkontroll for å kontrollere at aktivitetene og resultatene av dem stemmer overens med det system virksomheten har fastlagt, og om det medfører oppfyllelse av helseregisterlovgivningen,

8. rutiner for hvordan virksomheten sikrer seg at alle aktuelle og kun gjeldende rutiner blir benyttet, og
9. rutiner for hvordan virksomheten sikrer at de ansatte har tilstrekkelig kompetanse til å overholde forskriftens krav.

Skriftlig dokumentasjon skal minst omfatte dokumentasjon av rutiner som nevnt i annet ledd nr. 1 til 8. Tilsynsmyndighetene kan gi pålegg om skriftlig dokumentasjon ut over dette, dersom det anses påkrevet. Tilsynsmyndigheten kan dispensere fra hele eller deler av dette kapittel når særlige forhold foreligger.

Kapittel 5. Bevaring av helseopplysninger i NORM

§ 5–1. *(Bevaring av helseopplysninger)*

Opplysninger i NORM kan i den utstrekning det er nødvendig for å nå formålet med registeret, bevares i ubegrenset tid, med mindre annet følger av helseregisterloven § 26 eller § 28.

Kapittel 6. Straff

§ 6–1. *(Straff)*

Den som forsettlig eller grovt uaktsomt overtrer bestemmelser fastsatt i denne forskriften § 4–1 til § 4–3, straffes med bøter eller fengsel inntil ett år eller begge deler.

Medvirkning straffes på samme måte.

Kapittel 7. Avsluttende bestemmelser

§ 7–1. *(Ikraftsetting)*

Forskriften trer i kraft 1. januar 2004.

Merknader til de enkelte kapitler og paragrafer

Merknadene er en veiledning som utdyper innholdet i de enkelte bestemmelsene i forskriften. Merknadene er i seg selv ikke bindende. Forskriften og veiledningen må ses i sammenheng for å få en best mulig forståelse av forskriftens bestemmelser.

Til § 1–1 Etablering av NORM

Bestemmelsen gir hjemmel for etablering av Norsk overvåkingssystem for antibiotikaresistens hos mikrober (NORM) fra mennesker. Forskriften gir regler for innsamling og behandling av helseopplysninger i registeret. Hjemmelsgrunnet er helseregisterloven § 8 fjerde ledd, jf. annet ledd.

Landbruksdepartementet har opprettet Norsk overvåkingssystem for resistens hos mikrober – veterinærmedisin (NORM-VET) som omhandler antibiotikaresistens hos mikrober fra dyr, mat og fôr. I tillegg driver Nasjonalt folkehelseinstitutt overvåking av antibiotikaforbruk hos mennesker og dyr og Landbrukstilsynet overvåking av antibiotikaforbruk i førtilsetninger. Etersom antibiotikaresistente mikrober og deres genetiske materiale kan utveksles mellom dyr og mennesker, er det etablert et samarbeid mellom disse overvåkingssystemene. Nasjonalt folkehelseinstitutt overvåker også infeksjoner forårsaket av visse resistente mikrober i MSIS og Tuberkuloseregisteret. Også med disse overvåkingssystemene er det hensiktsmessig med samarbeid.

Til § 1–2 Innholdet i NORM

Det heter i bestemmelsen at NORM inneholder aidentifiserte helseopplysninger om mikrobeisolater som er inkludert i systemet. Forskriften angir ikke konkret hvilke mikrober som inngår i NORM, men angir noen hensyn som skal tillegges vekt i utvelgelsen av mikrobene.

Hva som menes med aidentifiserte helseopplysninger er definert i helseregisterloven § 2 nr. 2. Aidentifiserte helseopplysninger er helseopplysninger der navn, fødselsnummer og andre personentydige kjennetegn er fjernet, slik at opplysningene ikke lenger kan knyttes til en enkeltperson, og hvor identitet bare kan tilbakeføres ved sammenstilling med de samme opplysninger som tidligere ble fjernet. Hvilke aidentifiserte helseopplysninger som kan inngå i NORM, fremgår av forskriften § 1–7.

Til § 1–3 Formålet med NORM

Bestemmelsen angir formålene med NORM. Bestemmelsen punkt 1 omfatter løpende nasjonal kartlegging av resistens. NORM bør kunne gi solid informasjon om hovedtendenser i utviklingen av resistente mikrober.

Bestemmelsen punkt 2 sikter blant annet til ulike prosjekter som bygger på NORM-data, metodeutprøvinger og lignende.

Til § 1–4 Forbud mot bruk

Bestemmelsen forbyr bruk av opplysninger i NORM til visse formål. Det heter i bestemmelsen at opplysningene i NORM ikke kan anvendes til formål som er uforenelig med formålet som er nevnt i § 1–3. Bestemmelsen følger naturlig av helseregisterloven § 11 tredje ledd. Spørsmålet om bruk av opplysningene er uforenelig med formål som nevnt i § 1–3 må avgjøres konkret.

Til 1–5 Databehandlingsansvarlig

Forskrift legger databehandlingsansvaret for NORM til Nasjonalt folkehelseinstitutt.

Til § 1–6 Databehandler

Bestemmelsen legger databehandlerfunksjonen for NORM til Universitetssykehuset i Nord-Norge HF (UNN). Databehandler er i helseregisterloven § 2 nr. 9 definert som den som behandler helseopplysninger på vegne av den databehandlingsansvarlige. Det følger av helseregisterloven § 18 at en databehandler ikke kan behandle helseopplysninger på annen måte enn det som er skriftlig avtalt med den databehandlingsansvarlige. Opplysningene kan heller ikke uten slik avtale overlates til noen andre for lagring eller bearbeidelse.

Nasjonalt folkehelseinstitutt skal inngå skriftlig avtale med UNN om innsamling og behandling av opplysninger i Norsk overvåkingssystem for antibiotikaresistens hos mikrober. Avtalen skal omfatte og beskrive organiseringen av NORM med hensyn til blant annet:

- Økonomistyring og finansiering inkludert rutiner for regnskap og revisjon.
- Forholdet mellom databehandler og deltagerlaboratoriene.
- Planlegging av aktiviteter i NORM.
- Daglig drift av NORM, rapportering og formidling av resultater fra NORM.
- Utlevering av data i henhold til forskriften.

Avtalen forelegges Helsedepartementet før den trer i kraft.

Innholdet i avtalen må være i samsvar med forskriften for NORM. Avtalen skal første gang evalueres etter tre år, for øvrig har avtalen fem års gyldighet med en gjensidig oppsigelsestid på to år. Uenighet mellom databehandlingsansvarlig og databehandler avgjøres av Helsedepartementet.

Det følger av helseregisterloven § 29 og § 30 at Datatilsynet skal informeres om navn og adresse til eventuell databehandler og om hvem som har det daglige ansvaret for å oppfylle den databehandlingsansvarliges plikter etter forskriften.

Til § 1–7 Opplysninger i NORM

NORM inneholder ikke direkte personidentifiserende opplysninger eller andre personentydige data. NORM inneholder aidentifiserte data. Dette er en videreføring av dagens praksis. Det vises til merknadene til § 1–2.

Til § 1–8 Koding og klassifisering av opplysningene i NORM, krav til dokumentasjon, kvalitetskontroll

Bestemmelsen omhandler koding og klassifisering av opplysninger i NORM og setter krav til dokumentasjon og kvalitetskontroll.

Til § 2–1 Virksomhetenes deltagelse i NORM

Det heter i bestemmelsen at Norsk overvåkingssystem for antibiotikaresistens hos mikrober (NORM) er basert på frivillig deltagelse. NORM baserer seg ikke på data fra rutinediagnostikk. Innmelding til NORM er lagt opp slik at de deltagende medisinsk mikrobiologiske avdelingene i gitte perioder av året tar ut visse bakterieisolater og undersøker disse på ny for resistens mot visse antibiotika, med felles metoder. Deltagelse i NORM har hele tiden vært basert på frivillighet. Deltagelse er ressurskrevende for et laboratorium, og de får i dag vederlag for deltagelse.

Spørsmål om frivillig versus pliktmessig deltagelse vurderes på nytt etter noen år, dersom det viser seg at frivillig deltagelse ikke gir god nok overvåking i alle deler av landet.

Til § 2–2 Helsepersonellets meldingsplikt av opplysninger til NORM

Det er helsepersonell ved de virksomheter som er inkludert i NORM, som skal melde opplysninger til NORM. Helsepersonellet har plikt til å melde opplysningene.

Til § 2–3 Metoder, meldingsskjema, formkrav

En har hittil valgt å sette strenge krav til metode i NORM. Bruk av bestemte metoder i annet ledd første setning refererer til metoder for fremskaffing av opplysningene. God kvalitetssikring skal sørge for pålitelighet i undersøkelsene slik at resultatene kan sammenlignes over tid. Systemet er ressurskrevende, men gir mange positive sideeffekter som for eksempel bedret kvalitet ved de medisinsk mikrobiologiske laboratoriene i daglig rutine, bruk av mer standardiserte metoder ved flere laboratorier, mer systematisk kvalitetssikring etc.

Til § 2–4 Virksomhetens plikter

Det følger av bestemmelsen at virksomhet som deltar i NORM som er ansvarlig for opplysninger som skal registreres og meldes etter § 2–2 og § 2–3, har ansvar for at pliktene oppfylles, og skal sørge for at det finnes rutiner og standarder for dette. Virksomheten må ha utarbeidet systemer som sikrer at skjemaet sendes videre til NORM. Elektronisk formidling av opplysningene forutsetter at tilstrekkelig informasjonssikkerhet er ivarettatt.

Til § 2–5 Rapportering fra NORM

En kjernefunksjon i NORM er den regelmessige tilbakemeldingen om situasjonen vedrørende antibiotikaresistens. Dette er viktig for at smittevernmyndighetene og fagmiljøene kan iverksette nødvendige tiltak. NORM bør publisere en årsrapport i samråd med relevante myndigheter og fagmiljøer, herunder med det tilsvarende overvåkingssystemet for bakterier hos dyr, NORM-VET. På sikt kan publiseringen erstattes av en hyppigere oppdatert publisering på Internett.

Nasjonalt folkehelseinstitutt er oppnevnt kontaktpunkt for rapportering til Verdens helseorganisasjon og til EU-Kommisjonen jf. vedtak nr. 2119/98/EF. Rapporteringen dreier seg om summariske opplysninger uten personidentifikasjon til bruk for sammenstilling av data om antibiotikaresistens i Europa. Norsk rapportering etter

zoonosedirektivet (direktiv 92/117/EØF), som det vises til i vedtak nr. 2119/98/EF, er det Landbruksdepartementet som er ansvarlig for.

Til § 3–1 Plikt til å utlevere data

Første ledd gir en tidsfrist for hvor raskt en bestilling av data fra NORM skal effektueres.

Til § 3–2 Annen behandling av data fra NORM

Bestemmelsen åpner for at opplysninger fra NORM kan sammenstilles med f.eks. opplysninger om eksponering for antimikrobielle midler. Siden NORM ikke inneholder personentydige data, må virksomheten som skal sammenstille dataene, få persondataene fra de mikrobiologiske laboratoriene. Utlevering av navn og fødselsnummer fra et mikrobiologisk laboratorium til koblingsvirksomheten forutsetter at Sosial- og helsedirektoratet gir tillatelse til dette eller at den opplysningene kan knyttes til samtykker. I tillegg kreves konsesjon fra Datatilsynet.

Til § 3–3 Informasjonsstrategi rettet mot brukergrupper

Bestemmelsen fastslår at den databehandlingsansvarlige for NORM skal ha en aktiv informasjonsstrategi og -plan rettet mot brukergrupper. Forskriften krever ikke at denne planen skal være skriftlig. Innholdet i kravet går på å ha et bevisst åpent og positivt forhold til å samhandle med ulike forskningsmiljøer og andre brukergrupper. Det er et selvstendig mål at dataene blir brukt i forskningsprosjekter utenfor NORM, til kvalitetssikring av behandlingsresultater i og utenfor sykehus, som grunnlag for bruk av antibiotika etc. En effektiv bruk av data fra NORM kan best gjennomføres ved at den databehandlingsansvarlige for registeret informerer kommuneleger, forskere mv. om hvilke muligheter NORM gir til kunnskapsoppbygging og forskning.

Til § 3–4 Kostnader

Bestemmelsen gir adgang til å kreve betaling for bearbeiding av data fra NORM. Bestemmelsen innebærer ikke at en skal kreve kostnadsdekning av alle datautleveringer fra NORM. Kostnader forbundet med utlevering av statistikk bør kunne dekkes av ordinære driftsmidler. Det fremgår av annet punktum at betalingen ikke kan overstige de faktiske utgiftene ved behandlingen av opplysningene.

Til § 3–5 Oversikt over utleveringer

Bestemmelsen pålegger den databehandlingsansvarlige for NORM å føre oversikt over hvem som får utlevert opplysninger fra NORM og hjemmelsgrunnlaget for utleveringene.

Til § 4–1 Informasjonssikkerhet

Første ledd viser til helseregisterloven § 16 flg. Bestemmelsen pålegger Nasjonalt folkehelseinstitutt og databehandleren å sørge for tilfredsstillende informasjonssikkerhet ved behandling av helseopplysninger. Dette omfatter blant annet et ansvar for å sørge for at tilstrekkelig sikkerhetsfaglig kompetanse er tilgjengelig. I tillegg til ansvar for sikkerheten i egen organisasjon må Nasjonalt folkehelseinstitutt også forsikre seg om at informasjonssikkerheten er tilfredsstillende hos kommunikasjonspartnere og leverandører. Begrepet informasjonssikkerhet omfatter:

- sikring av konfidensialitet, dvs. beskyttelse mot at uvedkommende får innsyn i opplysningene, herunder sikkerhet for at reglene om taushetsplikt overholdes,
- sikring av integritet, dvs. beskyttelse mot utilsiktet endring av opplysningene,
- sikring av tilgjengelighet, dvs. sørge for at tilstrekkelige og relevante opplysninger er til stede,
- sikring av kvalitet, dvs. sørge for at opplysningene er riktige.

Tilfredsstillende informasjonssikkerhet skal oppnås ved hjelp av planlagte og systematiske tiltak. Dette innebærer at anerkjente teknikker og standarder for kvalitetsstyring, internkontroll og informasjonssikkerhet skal legges til grunn ved sikkerhetsarbeidet. De tiltak som etableres, skal være både organisatoriske og tekniske. Sikkerhetstiltakene og selve informasjonssystemet skal kunne dokumenteres.

Annet ledd gjelder ved helt eller delvis elektronisk behandling av helseopplysningene. I slike tilfeller gjelder personopplysningsforskriften § 2–1 til § 2–16. Bestemmelsene er en videreføring av dagens sikkerhetskrav.

Forsettlig eller grovt uaktsomt overtredelse av denne bestemmelsen straffes med hjemmel i § 6–1.

Til § 4–2 Plikt til internkontroll

Bestemmelsen pålegger Nasjonalt folkehelseinstitutt en plikt til å innføre og utøve internkontroll i samsvar med helseregisterloven § 17. Tiltakene skal ifølge § 17 annet ledd dokumenteres, og dokumentasjonen skal være tilgjengelig for medarbeidere og tilsynsmyndighetene.

Databehandler skal behandle opplysninger i samsvar med rutiner Nasjonalt folkehelseinstitutt har oppstilt.

Forsettlig eller grovt uaktsomt overtredelse av denne bestemmelsen straffes med hjemmel i § 6–1.

Til § 4–3 Internkontrollens innhold

Bestemmelsen gir regler om internkontrollens innhold. Formuleringen av bestemmelsen har tatt mønster av internkontrollbestemmelsen i personopplysningsforskriften.

Forsettlig eller grovt uaktsomt overtredelse av denne bestemmelsen straffes med hjemmel i forskriften § 6–1.

Til § 5–1 Bevaring av helseopplysninger

Det går fram av bestemmelsen at opplysninger i NORM skal bevares i ubegrenset tid, med mindre annet følger av helseregisterloven § 26 eller § 28.

Helseregisterloven § 26 regulerer retting av mangelfulle opplysninger. Bestemmelsen pålegger den databehandlingsansvarlige et ansvar for å rette opplysninger som er uriktige eller ufullstendige. Det samme gjelder dersom det er behandlet helseopplysninger etter forskriften som det ikke er adgang til å behandle. Den databehandlingsansvarlige kan foreta opprettingen av eget tiltak eller etter begjæring fra den registrerte. Den databehandlingsansvarlige skal om mulig sørge for at feilen ikke får betydning for den registrerte. Dersom opplysningene er utlevert, skal den databehandlingsansvarlige varsle mottakere av utleverte opplysninger om dette.

Helseregisterloven § 28 gir regler om sletting eller sperring av helseopplysninger som føles belastende for den registrerte. Bestemmelsen fastslår at den registrerte kan kreve at helseopplysninger som behandles etter denne forskriften, skal slettes eller sperres, dersom behandling av opplysningene føles sterkt belastende for den registrerte og det ikke finnes sterke allmenne hensyn som tilsier at opplysningene behandles. Krav om sletting eller sperring av slike opplysninger rettes til den databehandlingsansvarlige for opplysningene. Datatilsynet kan, etter at Riksarkivaren er hørt, treffe vedtak om at retten til sletting etter første ledd går foran reglene i arkivloven av 4. desember 1992 nr. 126 § 9 og § 18. Hvis dokumentet som inneholdt de slettede opplysningene, gir et åpenbart misvisende bilde etter slettingen, skal hele dokumentet slettes.

For øvrig vil arkivloven og forskrifter i medhold av arkivloven komme til anvendelse.

Til § 6–1 Straff

Bestemmelsen er en straffebestemmelse og gir adgang til å idømme straff ved overtredelse av bestemmelsene i § 4–1 til § 4–3.

Helseregisterloven gir også andre sanksjonsmuligheter ved overtredelse av loven eller forskrift i medhold av loven. Det er adgang til å gi pålegg og å ilegge tvangsmulkt. Videre kan den registrerte i visse tilfeller kreve erstatning, dersom det er behandlet helseopplysninger i strid med forskriften. Disse bestemmelsene er allmenne og generelle, og gjelder uavhengig av om de er inntatt i forskriften eller ikke. Det vises til helseregisterloven § 32, § 33 og § 35.

Til § 7–1 Ikraftsetting

Bestemmelsen fastslår at denne forskriften trer i kraft 1. januar 2004.

14. nov. Nr. 1354 2003**Forskrift om årlig regulering av medlemspremien i pensjonstrygden for fiskere.**

Fastsatt ved kgl.res. 14. november 2003 med hjemmel i lov av 28. juni 1957 nr. 12 om pensjonstrygd for fiskere § 16 nr. 1. Fremmet av Sosialdepartementet. Kunngjort 18. november 2003.

I

I medhold av lov av 28. juni 1957 nr. 12 om pensjonstrygd for fiskere § 16 nr. 1 fastsettes medlemspremien til kr 4.200 i året for pliktig trygd og frivillig trygd etter lovens § 3 nr. 2, og til kr 81 per uke for frivillig trygd etter lovens § 3 nr. 1.

II

Endringene gis virkning fra 1. januar 2004, likevel slik at endringen i ukespremien gis virkning fra og med første hele premieuke i 2004. Fra samme tid oppheves forskrift av 15. november 2002 nr. 1275 om årlig regulering av medlemspremien i pensjonstrygden for fiskere.

14. nov. Nr. 1355 2003**Forskrift om endring i forskrift om rapportering av kredittinstitusjoners og verdipapirforetaks store engasjementer.**

Fastsatt av Kredittilsynet 14. november 2003 med hjemmel i forskrift av 23. april 1997 nr. 376 om tilsyn og kontroll med kredittinstitusjoners og verdipapirforetaks store engasjementer § 12. Kunngjort 18. november 2003.

I

I forskrift av 10. desember 1997 nr. 1388 om rapportering av kredittinstitusjoners og verdipapirforetaks store engasjementer gjøres følgende endring:

§ 1 skal lyde:

Denne forskrift gjelder for sparebank, forretningsbank, finansieringsforetak og verdipapirforetak som har tillatelse til å drive virksomhet her i riket etter sparebankloven § 3 første ledd, forretningsbankloven § 8 første ledd, finansieringsvirksomhetsloven § 3–3 eller verdipapirhandelloven § 7–1, jf. § 1–2 første ledd nr. 1, 2, 3 og 4.

II

Endringen trer i kraft 18. november 2003.

18. nov. Nr. 1356 2003**Forskrift om endring i forskrift om tilsyn og kontroll med kredittinstitusjoners og verdipapirforetaks store engasjementer.**

Fastsatt av Finansdepartementet 18. november 2003 med hjemmel i lov av 10. juni 1988 nr. 40 om finansieringsvirksomhet og finansinstitusjoner § 2–10 annet ledd og lov av 19. juni 1997 nr. 79 om verdipapirhandel § 8–11 annet ledd. Jf. EØS-avtalen vedlegg IX nr. 23a (direktiv 92/121/EØF) og nr. 30a (direktiv 93/6/EØF). Kunngjort 18. november 2003.

I

I forskrift av 23. april 1997 nr. 376 om tilsyn og kontroll med kredittinstitusjoners og verdipapirforetaks store engasjementer gjøres følgende endring:

§ 1 skal lyde:

Forskriften gjelder for sparebank, forretningsbank, finansieringsforetak og verdipapirforetak som har tillatelse til å drive virksomhet her i riket etter sparebankloven § 3 første ledd, forretningsbankloven § 8 første ledd, finansieringsvirksomhetsloven § 3–3 eller verdipapirhandelloven § 7–1, jf. verdipapirhandelloven § 1–2 første ledd nr. 1, 2, 3 og 4.

II

Endringen trer i kraft straks.

19. nov. Nr. 1357 2003**Forskrift om endring i forskrift til utfylling og gjennomføring mv. av skatteloven av 26. mars 1999 nr. 14.**

Fastsatt av Finansdepartementet 19. november 2003 med hjemmel i lov av 26. mars 1999 nr. 14 om skatt av formue og inntekt (skatteloven) § 2–1 niende ledd og § 16–28. Kunngjort 21. november 2003.

I

I forskrift av 19. november 1999 nr. 1158 til utfylling og gjennomføring mv. av skatteloven av 26. mars 1999 nr. 14 gjøres følgende endringer:

Ny § 2–1 skal lyde:

§ 2–1. Person bosatt i riket

Nedsettelse av skatt på lønnsinntekt ved minst 12 måneders sammenhengende arbeidsopphold utenfor riket

§ 2–1–1. Lønnsinntekt

(1) Med lønnsinntekt menes ytelser som nevnt i skatteloven § 5–10 bokstavene a og d, samt følgende ytelser i den utstrekning de trer i stedet for lønnsinntekt:

- a. sykepenger etter folketrygdloven kapittel 8, herunder sykepenger fra arbeidsgiver i arbeidsgiverperioden,
- b. fødselspenger og adopsjonspenger etter folketrygdloven kapittel 14,
- c. tilsvarende ytelser fra offentlig trygdeordning i annen stat eller fra privat forsikringsordning (finansiert av arbeidsgiver), men kun i den periode personen ville hatt krav på slike ytelser fra den norske folketrygden dersom vedkommende hadde vært medlem av den norske folketrygden.

(2) Med lønnsinntekt menes ikke inntekt for arbeid utført i riket under opphold som nevnt i § 2–1–5.

§ 2–1–2. Lønn fra den norske stat

Som lønn fra den norske stat anses også lønn utbetalt av andre, såfremt lønnen dekkes av statlige midler som er merket til avlønning av et bestemt antall personer til bestemte oppdrag.

§ 2–1–3. Arbeidsopphold

(1) Med arbeidsopphold menes opphold hvor hovedformålet er å utføre personlige tjenester av økonomisk karakter i eller utenfor et tjenesteforhold, men ikke som ledd i virksomhet. Utenlandsopphold hvor personen arbeider mindre enn femti prosent av full stilling, anses ikke som arbeidsopphold.

(2) Opphold hvor personen mottar ytelser som nevnt i § 2–1–1 bokstavene a–c anses også som arbeidsopphold. Det gjelder likevel ikke dersom personen på det tidspunkt vedkommende tok arbeidsopphold utenfor riket visste eller

burde ha visst at vilkårene for ytelser som nevnt i § 2–1–1 bokstavene a–c var oppfylt eller ville bli oppfylt i løpet av oppholdet.

§ 2–1–4. Beregning av oppholdstid utenfor riket

(1) Oppholdstid utenfor riket etter skatteloven § 2–1 åttende ledd bokstav a regnes fra og med første hele døgn (00.00–24.00) utenfor riket til og med siste hele døgn (00.00–24.00) utenfor riket.

(2) Seks-, tolv- og tredvemånedersperiodene som nevnt i skatteloven § 2–1 åttende ledd bokstav a, regnes fra dato til dato.

(3) Arbeidsopphold utenfor riket med inntekt som nevnt i skatteloven § 2–1 åttende ledd bokstav c, kan medregnes ved beregningen av oppholdets lengde etter skatteloven § 2–1 åttende ledd bokstav a.

(4) Arbeidsopphold utenfor riket med lønn fra andre enn den norske stat, kan ikke medregnes i seks- eller tolvmånedersperiodene som nevnt i skatteloven § 2–1 åttende ledd bokstav a annet punktum.

(5) Opptjente opphold i riket som nevnt i § 2–1–5 og § 2–1–6, kan ikke medregnes i seks- eller tolvmånedersperiodene som nevnt i skatteloven § 2–1 åttende ledd bokstav a, når slike opphold avslutter et arbeidsopphold utenfor riket. Opptjente opphold i riket kan tas ut samlet.

§ 2–1–5. Opphold i riket

(1) Personen opptjener rett til å oppholde seg i riket under utlandsoppholdet i inntil seks dager for hver hele måned vedkommende har hatt arbeidsopphold utenfor riket.

(2) Ved beregningen av oppholdsdager i riket, regnes ethvert døgn eller del av døgn som en dag.

§ 2–1–6. Utvidet opphold i riket som følge av upåregnelige forhold som verken personen eller dennes arbeidsgiver rår over

(1) I tillegg til opphold som nevnt i § 2–1–5, opptjener personen rett til å oppholde seg i riket under utlandsoppholdet i inntil tre dager for hver hele måned vedkommende har hatt arbeidsopphold utenfor riket, hvis oppholdet i riket skyldes forhold som var upåregnelige da arbeidsoppholdet ble påbegynt og som verken personen eller dennes arbeidsgiver rår over.

(2) Ved beregningen av oppholdsdager i riket, regnes ethvert døgn eller del av døgn som en dag.

(3) Retten til utvidet opphold i riket bortfaller uansett når personens opphold i riket ikke lenger skyldes upåregnelige forhold som verken personen eller dennes arbeidsgiver rår over.

(4) Med upåregnelige forhold menes hendelser, inngrep eller hindringer som ikke med rimelighet kunne tas i betraktning da arbeidsoppholdet ble påbegynt. Dette omfatter ytre begivenheter som krig, uro, stengte grenser, naturkatastrofer, samt egen alvorlig sykdom eller alvorlig sykdom hos personens ektefelle, samboer, mindreårige barn eller foreldre.

§ 2–1–7. Arbeidsopphold som hovedsakelig finner sted utenfor andre staters territorium

Et arbeidsopphold anses hovedsakelig å finne sted utenfor andre staters territorium etter skatteloven § 2–1 åttende ledd bokstav c nr. 2 når skattyter i løpet av arbeidsoppholdet utenfor riket, oppholder seg mer utenfor enn innenfor andre staters territorium.

§ 2–1–8. Gjennomføring av skattenedsettelsen

Skattenedsettelse som nevnt i skatteloven § 2–1 åttende ledd gjennomføres etter bestemmelsene i § 16–28 del B i denne forskrift.

§ 2–1–9. Dokumentasjonsplikt

Person som krever skattenedsettelse etter skatteloven § 2–1 åttende ledd, må godtgjøre at vilkårene er oppfylt. Ligningsmyndighetene kan kreve at dokumentasjon på fremmed språk også fremlegges i norsk oversettelse foretatt av autorisert translator.

§ 16–28 del B skal lyde:

B. Den alternative fordelingsmetoden

§ 16–28–20. Anvendelsesområde for bestemmelsene om den alternative fordelingsmetoden

(1) Bestemmelsene i § 16–28 del B i denne forskrift gjelder ved:

a) Fastsettelse av norsk skatt på skattyters øvrige inntekter når vedkommende oppbeholder

1. inntekt fra utlandet som etter skatteavtale eller annen folkerettslig overenskomst er unntatt fra skattlegging i Norge og alternativ fordeling etter avtalen kan anvendes, eller

2. lønnsinntekt fra utlandet som er unntatt fra skattlegging i Norge i henhold til ordinær fordelingsmetode i skatteavtalens eller den folkerettslige overenskomstens metodebestemmelse og progresjonsforbehold etter avtalen kan anvendes.

b) Fastsettelse av norsk skatt når skattyter oppbeholder

1. inntekt fra utlandet som gir rett til skattenedsettelse i henhold til en skatteavtale, eller

2. lønnsinntekt opptjent ved arbeidsopphold utenfor riket som gir rett til skattenedsettelse i henhold til skatteloven § 2–1 åttende ledd.

(2) Dersom skattyter både har inntekt som omfattes av reglene om kreditfradrag i skatteloven § 16–20 flg. og

inntekt som omfattes av bestemmelsene i § 16–28 del B i denne forskrift, skal nedsettelsen av norsk skatt etter reglene i § 16–28 del B i denne forskrift foretas før det beregnes maksimalt kreditfradrag etter skatteloven § 16–21.

(3) Inntekter som omfattes av bestemmelsene i § 16–28 del B i denne forskrift, skal verken tas med i globalinntekten eller i utenlandsinntekten ved beregningen av det maksimale kreditfradrag i skatteloven § 16–21.

§ 16–28–21. Fastsettelse av det beløp som norsk skatt skal nedsettes med

Det beløp som norsk skatt skal nedsettes med, fastsettes til den del av den norske skatten av samlet skattepliktig inntekt og inntekt som omfattes av § 16–28–20 første ledd bokstav a), som forholdsmessig faller på inntekten som omfattes av § 16–28–20 første ledd.

§ 16–28–22. Tilordning av inntekter og kostnader ved fastsettelse av norsk skatt på inntekt som omfattes av § 16–28–20 første ledd

Ved fastsettelse av den del av den norske skatten som forholdsmessig faller på inntekter som er omfattet av § 16–28–20 første ledd, anvendes følgende fremgangsmåte:

- a. Inntekter som er omfattet av § 16–28–20 første ledd, skal tilordnes utlandet. Kostnader som har direkte tilknytning til inntekter som nevnt i forrige punktum, skal tilordnes utlandet.
- b. Kostnader som ikke kan tilordnes en bestemt inntekt, skal tilordnes Norge eller utlandet forholdsmessig etter hvor nettoinntekten for øvrig er tilordnet. Gjeldsrenter som er fradragsberettigede i Norge, skal alltid tilordnes slik.
- c. Når ektefeller lignes særskilt eller felles med fordeling av skatt, skal hver ektefelle ses for seg ved fastsettelsen av den del av den norske skatten som forholdsmessig faller på inntekten som er omfattet av § 16–28–20 første ledd. Den enkelte ektefelles gjeldsrenter som er fradragsberettiget i Norge, fordeles etter dennes nettoinntekt i Norge og utlandet.

§ 16–28–23. Tidfesting av inntekter og kostnader

Når inntekt som er omfattet av § 16–28–20 første ledd skal inngå i beregningsgrunnlaget for fastsettelse av norsk skatt, skal inntekter og kostnader tidfestes i samsvar med norsk skattelovgivning.

§ 16–28–24. Beløp i fremmed valuta

(1) Beløp i fremmed valuta skal omregnes etter kursen på transaksjonstidspunktet eller etter en årlig gjennomsnittskurs.

(2) Hvis skattyter kan dokumentere at en vesentlig del av inntekten som er omfattet av § 16–28–20 første ledd, er vekslet om på et annet tidspunkt og til en annen kurs enn det som følger av første ledd, kan ligningsmyndighetene samtykke i at en annen kurs skal anvendes ved omregningen.

§ 16–28–25. Dokumentasjonsplikt

(1) Skattyter skal foreslå en fordeling av inntekter og kostnader mellom Norge og andre stater på et eget skjema som skal vedlegges selvangivelsen.

(2) Ligningsmyndighetene kan kreve nærmere dokumentasjon av inntekter og utgifter i andre stater.

(3) Ligningsmyndighetene kan kreve at dokumentasjon etter denne forskrift fremlegges i notarialbekreftet kopi.

(4) Ligningsmyndighetene kan kreve at dokumentasjon etter denne forskrift fremlegges sammen med oversettelse til norsk av autorisert translatør.

II

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

21. nov. Nr. 1358 2003

Ikrafttredelse av lov av 4. juli 2003 nr. 78 om endringer i straffeloven mv. (lovtiltak mot organisert kriminalitet og menneskehandel, gjengangerstraff mv.).

Fastsatt ved kgl.res. 21. november 2003 med hjemmel i lov av 4. juli 2003 nr. 78 om endringer i straffeloven mv. (lovtiltak mot organisert kriminalitet og menneskehandel, gjengangerstraff mv.) del VII. Fremmet av Justis- og politidepartementet. Kunngjort 21. november 2003.

Lov av 4. juli 2003 nr. 78 om endringer i straffeloven mv. (lovtiltak mot organisert kriminalitet og menneskehandel, gjengangerstraff mv.) del V settes i kraft 21. november 2003.

21. nov. Nr. 1359 2003

Ikrafttredelse av lov av 15. juni 2001 nr. 63 om endringer i straffeprosessloven mv. (gjenopptakelse) og delvis ikrafttredelse av lov av 10. januar 2003 nr. 3 om endringer i straffeprosessloven mv. (erstatning etter strafforfølgning).

Fastsatt ved kgl.res. 21. november 2003 med hjemmel i lov av 15. juni 2001 nr. 63 om endringer i straffeprosessloven mv. (gjenopptakelse) del IV første ledd og lov av 10. januar 2003 nr. 3 om endringer i straffeprosessloven mv. (erstatning etter strafforfølgning) del IV første ledd. Fremmet av Justis- og politidepartementet. Kunngjort 21. november 2003.

1. Lov av 15. juni 2001 nr. 63 om endringer i straffeprosessloven mv. (gjenopptakelse) del II og III gjelder fra 1. januar 2004.
2. Lov av 10. januar 2003 nr. 3 om endringer i straffeprosessloven mv. (erstatning etter strafforfølging) del I om endring av straffeprosessloven § 438 og del III gjelder fra 1. januar 2004.

21. nov. Nr. 1360 2003

Forskrift om endring i forskrift om lokal luftkvalitet.

Fastsatt ved kgl.res. 21. november 2003 med hjemmel i lov av 13. mars 1981 nr. 6 om vern mot forurensninger og om avfall (Forurensningsloven) § 5, § 9, § 39, § 49, § 51 og § 81. Fremmet av Miljøverndepartementet. Jf. EØS-avtalen vedlegg XX nr. 13d (direktiv 2000/69/EF), nr. 13e (direktiv 1999/30/EF), nr. 14a (direktiv 96/62/EF) og nr. 21ag (direktiv 2002/3/EF). Kunngjort 21. november 2003.

I

I forskrift av 4. oktober 2002 nr. 1088 om lokal luftkvalitet gjøres følgende endringer:

Ny kapitteloverskrift skal lyde:

Kapittel I. Lokal luftkvalitet

§ 1 og § 2 skal lyde:

§ 1. Formål

Denne forskriften har som formål å fremme menneskers helse og trivsel og beskytte vegetasjon og økosystemer ved å sette minstekrav til luftkvalitet og sikre at disse blir overholdt, og ved å sette krav til overvåking av og informasjon om konsentrasjonen av bakkenær ozon.

§ 2. Kapitlets virkeområde

Dette kapitlet omfatter stoffene:

- svevestøv (PM_{2,5} og PM₁₀)
- nitrogenoksider og nitrogendioksid
- svoveldioksid
- bly
- benzen
- karbonmonoksid.

§ 3 fjerde ledd skal lyde:

Tillatelse etter forurensningsloven § 11 fritar ikke for plikter etter dette kapitlet.

§ 4 annet ledd skal lyde:

Kommunen kan gi nødvendige pålegg for å sikre at kravene i dette kapitlet overholdes, herunder gi pålegg om gjennomføring av tiltak for å sikre overholdelse av kravene i § 6, samt gi pålegg om opplysningsplikt og undersøkelse iht. forurensningsloven § 49 og § 51. Kommunen kan også pålegge de ansvarlige iht. § 3 å gjennomføre plikter etter § 7, § 8, § 9 og § 10.

§ 4 femte ledd skal lyde:

Kommunen kan i det enkelte tilfelle gjøre vedtak om at plikter som eieren av et anlegg har etter dette kapitlet i stedet skal ligge på en annen som driver virksomhet som forurensar. I særlige tilfeller kan kommunen pålegge den ansvarlige for et anlegg å gjennomføre plikter etter dette kapitlet selv om anlegget ikke bidrar vesentlig til konsentrasjonen av de enkelte stoffene.

§ 5 tredje ledd skal lyde:

Kommunen kan pålegge eiere av mindre fyringsanlegg å dekke kostnadene forbundet med mindre fyringsanleggs andel av pliktene i § 3 jf. § 6, § 7, § 8 og § 10. Kommunestyret kan gi forskrift om gebyrer for saksbehandling og kontroll av krav gitt i dette kapitlet. Gebyrene kan kreves av de ansvarlige etter § 3, samt av eiere av mindre fyringsanlegg, og skal settes slik at de samlet ikke overstiger kommunens kostnader ved saksbehandlingen eller kontrollordningen, jf. forurensningsloven § 52a. Gebyret er tvangsgrunnlag for utlegg.

§ 8 første ledd skal lyde:

Viser målinger iht. § 7 i en sone eller i et større byområde fare for overskridelse av en eller flere av grenseverdiene i § 6 flere enn det tillatte antall ganger, skal det foretas en tiltaksutredning som redegjør for nødvendige tiltak for å tilfredsstille kravene i dette kapitlet. Fare for overskridelse foreligger når toleransmarginen i det angitte år i nedenstående tabell overskrides.

§ 10 andre ledd skal lyde:

Kommunen fører tilsyn med at bestemmelsene i dette kapitlet overholdes.

Ny kapitteloverskrift etter § 11 skal lyde:

Kapittel II. Overvåking av konsentrasjonen av bakkenær ozon

Nye § 12 og § 13 skal lyde:

§ 12. Overvåking av og informasjon om konsentrasjonen av bakkenær ozon i byområder og bynære områder

I sone 1 angitt i vedlegg 1 skal det etableres to målestasjoner for overvåking av konsentrasjonen av bakkenær ozon i sonen. En av målestasjonene skal være plassert i indre Oslo by. En målestasjon skal være plassert på egnet sted i nærheten av byen. Det skal også etableres en måler for overvåking av NO₂ og en måler for overvåking av VOC. Disse målerne skal være plassert i Oslo indre by.

I sone 2, Bergen kommune, skal det etableres en bynær målestasjon for overvåking av konsentrasjonen av bakkenær ozon.

I Skien kommune skal det etableres en bynær målestasjon for overvåking av konsentrasjonen av bakkenær ozon i sone 4 angitt i vedlegg 1. På denne målestasjonen skal det også etableres en måler for overvåking av NO₂.

Den eller de som står for en vesentlig del av det lokale bidraget til dannelse av bakkenær ozon i sonen eller området hvor det skal måles, skal være ansvarlig for etablering og drift av målestasjonene i henhold til denne paragraf. Statens forurensningstilsyn vedtar i tvilstilfelle eller der det ikke oppnås enighet, hvem som anses som ansvarlig etter denne paragraf.

Den eller de som er ansvarlige for etablering og drift av målestasjonene etter denne paragraf skal sørge for at informasjon om konsentrasjonen av bakkenær ozon gjøres tilgjengelig for allmennheten. Denne informasjonen skal oppdateres minst en gang hver dag. Det skal i det minste informeres om alle overskridelser av det langsiktige målet for bakkenær ozon angitt i vedlegg 2, og hva effekten av disse overskridelsene kan være.

Ved overskridelse av informasjonsterskelen og alarmterskelen angitt i vedlegg 2, skal den ansvarlige varsle allmennheten om dette. Allmennheten skal også informeres i rimelig tid ved forventede overskridelser av alarmterskelen. Varselet skal inneholde slik informasjon som angitt i vedlegg 2.

Den ansvarlige for etablering og drift av målestasjonene skal rapportere alle overskridelser av tidsfestede mål, langsiktige mål og informasjons- og alarmtersklene for bakkenær ozon angitt i vedlegg 2, til Statens forurensningstilsyn. Statens forurensningstilsyn kan gi nærmere retningslinjer om hvordan rapporteringen skal skje.

Statens forurensningstilsyn eller den Miljøverndepartementet bestemmer kan i det enkelte tilfelle stille nærmere krav til antall og plassering av målestasjoner, prosedyrer, metoder og dokumentasjon for å sikre at dataene har tilfredsstillende kvalitet.

§ 13. Overvåking av og informasjon om konsentrasjonen av bakkenær ozon i spredt bebygde strøk

Statens forurensningstilsyn skal sørge for etablering av målestasjoner for overvåking av bakkenær ozon utenfor tettbebygde strøk i sonene 4 til 7 angitt i vedlegg 1.

Statens forurensningstilsyn skal sørge for at informasjon om konsentrasjonen av bakkenær ozon gjøres tilgjengelig for allmennheten. Denne informasjonen skal oppdateres minst en gang hver dag. Det skal i det minste informeres om alle overskridelser av det langsiktige målet for bakkenær ozon angitt i vedlegg 2, og hva effekten av disse overskridelsene kan være.

Allmennheten skal informeres i rimelig tid ved faktiske eller forventede overskridelser av alarmterskelen angitt i vedlegg 2. Varselet skal inneholde slik informasjon som angitt i vedlegg 2.

Statens forurensningstilsyn skal også sørge for at årlige rapporter om konsentrasjonen av bakkenær ozon gjøres tilgjengelig for allmennheten. De årlige rapportene skal i det minste inneholde informasjon om alle overskridelser av tidsfestede mål, langsiktige mål og informasjons- og alarmtersklene angitt i vedlegg 2, og en vurdering av effektene av disse overskridelsene.

Ny kapitteloverskrift etter § 13 skal lyde:

Kapittel III. Felles bestemmelser

Tidligere § 12 – § 14 blir § 14 – § 16 og skal lyde:

§ 14. Unntak

Statens forurensningstilsyn eller den Miljøverndepartementet bestemmer, kan i særlige tilfeller gjøre unntak fra forskriftens krav.

§ 15. Tvangsmulkt

For å sikre at bestemmelsene i forskriften kapittel I eller vedtak i medhold av bestemmelser gitt i medhold av forskriften kapittel I overholdes, kan kommunen fastsette tvangsmulkt, jf. forurensningsloven § 73. Statens forurensningstilsyn kan på samme måte fastsette tvangsmulkt knyttet til vedtak etter § 10 første ledd annet punktum og kapittel II.

§ 16. Straff

Overtredelse av forskriften eller av vedtak i medhold av forskriften straffes etter forurensningsloven § 78 og straffeloven § 48a og § 48b, hvis forholdet ikke går inn under en strengere straffebestemmelse.

Tidligere § 15 blir ny § 17.

Nytt vedlegg 2 skal lyde:

Vedlegg 2

Tidsfestede mål for bakkenær ozon:

	<i>Parameter</i>	<i>Mål for 2010</i>
1. Mål for beskyttelse av helse	Maksimum daglig 8-timers gjennomsnitt.	120 µg/m ³ skal ikke overskrides mer enn 25 dager per kalenderår, i gjennomsnitt over tre år.
2. Mål for beskyttelse av vegetasjon	AOT40, ¹ beregnet fra 1-times verdier fra mai til juli.	18.000 µg/m ³ <303> timer i gjennomsnitt over 5 år.

Langsiktige mål for bakkenær ozon:

	<i>Parameter</i>	<i>Langsiktig mål</i>
1. Langsiktig mål for beskyttelse av helse	Maksimum daglig 8-timers gjennomsnitt innenfor et kalenderår.	120 µg/m ³
2. Langsiktig mål for beskyttelse av vegetasjon	AOT40, beregnet fra 1-times verdier fra mai til juli.	6.000 µg/m ³ <303> timer

Informasjons- og alarmterskler for bakkenær ozon:

	<i>Parameter</i>	<i>Terskel</i>
Informasjonsterskel	1-times gjennomsnitt.	180 µg/m ³
Alarmterskel	1-times gjennomsnitt (a).	240 µg/m ³

¹ AOT40 betyr summen av differansene mellom timeskonsentrasjoner større enn 80 µg/m³ og 80 µg/m³. Målingene av timeskonsentrasjoner skal gjøres over en gitt periode hvor det kun brukes 1-times verdier målt mellom kl. 0800 og 2000.

Krav til informasjon ved overskridelser av terskler

Ved overskridelse av informasjonsterskelen og alarmterskelen skal offentligheten minimum varsles om:

1. Lokalisering, type terskel som overskrides, varighet av overskridelse, høyeste time og 8-timers konsentrasjon.
2. Prognose for følgende ettermiddag/dag (-er) om:
 - berørt geografisk område knyttet til informasjons- og/eller alarmterskel
 - forventet endring av forurensningsnivå.
3. Informasjon om følsomme befolkningsgrupper, beskrivelse av mulige symptomer, anbefalte forholdsregler og angi hvor ytterligere informasjon finnes.

Kommentarer til nye § 12 skal lyde:

Forskriften fastlegger hvor det skal gjennomføres målinger. Dette vil tilfredsstille ozondirektivets minimumsantall til målinger. Målingen skal gjennomføres av den ansvarlige for dannelse av bakkenær ozon. Plikten til å gjennomføre måling og varsling er selvstendig og er ikke avhengig av pålegg e.l. fra forurensningsmyndigheten.

Den ansvarlige etter dette kapittel følger samme definisjon som i første kapittel, dvs. eier av forurensende anlegg som bidrar vesentlig til lokale utslipp av forurensede stoffer som bidrar til dannelsen av bakkenær ozon. Den ansvarlige skal dekke de nødvendige kostnader ved gjennomføringen av pliktene etter dette kapittel.

Definisjonen av «en vesentlig del av det lokale bidraget» skal forstås på samme måte som i forskriften kap. I § 3, dvs. de som i alminnelighet bidrar med 20% eller mer av den lokalt skapte totalbelastningen. For øvrig vises til kommentarene til § 3.

Referansemetoder for måling som angitt i gjeldende EU-direktiver, skal benyttes i de tilfeller det foreligger slike. Andre metoder kan bare benyttes hvis det kan dokumenteres et tilstrekkelig samsvar med referansemetoder for de enkelte komponenter. Krav knyttet til plassering av målestasjoner vil fremgå av kvalitetssikringssystemet som er utarbeidet i forbindelse med forskriften. I veileder til forskrift om lokal luftkvalitet gis utfyllende beskrivelse av måling og rapportering av ozon.

Det vil være hensiktsmessig og tilstrekkelig at informering til allmennheten gjøres tilgjengelig på Internett. Det er lagt til rette for at det allerede etablerte systemet <http://www.luftkvalitet.info> kan benyttes til dette formålet. Dette er et nettsted for informasjon om luftkvalitet i kommunene.

Et viktig siktemål med EUs direktiver er at allmennheten skal få bedre informasjon og at data skal tilgjengeliggjøres. Rapporteringen skal inneholde informasjon angitt i vedlegg 2.

Statlige myndigheter har også behov for data, bl.a. for å kunne rapportere til ESA. Behovene både mht. frister, innhold og form på rapporteringen, vil kunne endre seg over tid. Statens forurensningstilsyn er derfor gitt myndighet

til å kunne kreve den rapportering som til enhver tid er nødvendig fra de ansvarlige. Det kan også settes frister for rapportering, samt stilles krav til rapporteringens form.

For å sikre at de dataene som skal rapporteres er sammenlignbare og har tilfredsstillende kvalitet, kan Statens forensningstilsyn også stille nærmere krav til måling, beregning og dokumentasjon.

Kommentarene til tidligere § 12 – § 15 blir kommentarer til § 14 – § 17.

II

Endringene trer i kraft straks.

20. nov. Nr. 1361 2003

Forskrift om forvaltning av tilskudd til sysselsetting av norske sjøfolk.

Fastsatt av Nærings- og handelsdepartementet 20. november 2003 med hjemmel i Stortingets årlige budsjettvedtak. Kunngjort 25. november 2003.

Kapittel 1. Materielle bestemmelser

§ 1. Formål

Formålet med tilskuddsordningene er å legge til rette for maritim virksomhet. Tilskuddet skal sikre norsk maritim kompetanse og rekruttering av norske sjøfolk samt bidra til at norske rederier får konkurransedyktige vilkår i forhold til vilkårene i andre land.

§ 2. Virkeområde

Forskriften gjelder tilskudd til rederier. Tilskuddene gis for sjøfolk som er på norske skip og som hører under sjømannsloven, jf. § 5 og § 7.

Departementet gir utfyllende bestemmelser gjennom årlige veiledninger og søknadskjemaer med veiledning for tilskuddsordningene.

§ 3. Refusjonsfastsetting

Tilskuddsordningene er overslagsbevilgninger som fastsettes i det årlige budsjettvedtak i Stortinget, og blir gjengitt i årlig tildelingsbrev fra departementet til tilskuddsforvalter. Midler til ordningene bevilges over kapittel 909 og postene 70, 71 og 72. Departementet fastsetter tilskuddets størrelse og hvilke skip og sjøfolk som skal omfattes på grunnlag av Stortingets vedtak.

Tilskuddsordningen er utformet i to versjoner, avhengig av hvilke skip som blir omfattet:

- a) en refusjonsordning for en prosentvis andel av rederiets lønnsutgift for visse grupper av sjøfolk på de aktuelle skip. Med lønnsutgift menes brutto utbetalt lønn til sjøfolkene.
- b) en nettolønnsordning med refusjon av rederiets innbetaling av skattetrekk, trygdeavgift og arbeidsgiveravgift for visse grupper av sjøfolk på de aktuelle skip. Det legges til grunn at skattetrekket er blitt fastsatt slik at sjøfolk ikke forventes å få noen tilbakebetaling av skatt.

Fastsatt refusjon skal til enhver tid være innenfor EU-/EØS-regelverk for statsstøtte.

§ 4. Refusjonsgrunnlag

Skipets drift er grunnlaget for refusjon. Skip regnes å være i drift når det utbetales løpende hyre til full sikkerhetsbemanning. På NOR-skip anses dette kravet oppfylt også når noen sjøfolk i besetningen ikke er refusjonsberettiget. Det kreves at skipet er i drift ved terminens begynnelse eller slutt. Det utbetales ikke refusjon for besetning ført på ambulerende lister og lignende ordninger. Tjenesten må konkretiseres og dokumenteres til det enkelte skip.

Det kan stilles vilkår om at rederiet deltar i tiltak for opplæring av sjøfolk og bidrar til en positiv utvikling for næringen.

§ 5. Refusjonsberettigede sjøfolk

Som refusjonsberettigede sjøfolk regnes sjøfolk som er skattepliktig til Norge og som har rett til sjømannsfradrag og hvor lønnen er innberettet til Pensjonstrygden for sjømenn. Skatteplikten til Norge regnes for dem som anses skattemessig bosatt i Norge etter skattelovens § 2-1.

Lønns- og arbeidsvilkårene for refusjonsberettigede sjøfolk skal være dekket av tariffavtale med sjømannsorganisasjonene. Hvis rederiet ikke er medlem av noen arbeidsgiverorganisasjon, må det inngå en tiltredelseserklæring med sjømannsorganisasjonene.

§ 6. Rederi

Som rederi forstås den som har redernummer i Pensjonstrygden for sjømenn. Med eier forstås den som har hjemmel til skipet i Skipsregisteret. Med arbeidsgiver forstås den som står oppført som arbeidsgiver i innberetningen til Pensjonstrygden for sjømenn.

Bare eieren av skipet kan søke om refusjon. Retten til refusjon kan overføres til annen person eller selskap, dersom dette er arbeidsgiver for sjøfolkene.

Der arbeidsgiver er en annen enn eier av skipet, må det foreligge en skriftlig fullmakt fra eieren som bekrefter at

retten til refusjon er overført til annen person eller selskap. Retten til refusjon kan ikke deles opp mellom flere personer eller selskap.

For skip som er registrert med hjemmel i NIS-lovens § 1 nr. 3 kan eiers representant søke om refusjon.

§ 7. *Skip*

Som skip under tilskuddsordningene regnes lasteskip, passasjerskip, slepebåter og offshorefartøy i petroleumsvirksomhet når disse oppfyller de øvrige vilkår. Skipet må være på minst 100 bruttotonn og det må benyttes til maritim transport. Ordningene omfatter ikke:

- a) skip som mottar annet offentlig tilskudd eller som kan vurderes under slike ordninger. Dette gjelder også skip som utfører offentlige oppgaver eller som eies eller leies av det offentlige.
- b) skip som er merkepliktig etter lov om registrering og merking av fiskefartøy.
- c) skip som har mer enn halvdel av sin virksomhet tilknyttet driften av havner.

§ 8. *Petroleumsvirksomhet*

Ved vurderingen av om skipet er tilknyttet petroleumsvirksomhet blir det lagt vekt på om oppdragsgiver er et oljeselskap og om oppdraget er tilknyttet konkrete installasjoner.

Hyrer til sjøfolk som arbeider på skip i petroleumsvirksomhet på et annet lands sokkel og som blir skattepliktig til det aktuelle land for opptjent hyre, gir ikke grunnlag for refusjon. Det blir gitt refusjon for lønn som bare er skattepliktig til Norge.

Kapittel 2. Tilskuddsmyndighetene

§ 9. *Departementet*

Departementet har det overordnede ansvar for tilskuddsordningene og skal blant annet:

- a) fastsette de årlige beløp som tilskuddsforvalter har til fordeling,
- b) avgjøre klager over tilskuddsforvalters vedtak,
- c) utarbeide årlige veiledninger for tilskuddsordningene, og gi uttalelser om tolkningen av denne,
- d) innhente rapporter fra tilskuddsforvalter og sørge for nødvendig oppfølging og kontroll med dets arbeid,
- e) sørge for nødvendig oppfølging, evaluering og forskning i forhold til tilskuddsordningen,
- f) fastsette generelle instruksjoner for tilskuddsforvalter,
- g) endre forskriften når det er påkrevet, og gi uttalelser om tolkningen av denne.

§ 10. *Tilskuddsforvalter*

Sjøfartsdirektoratet er tilskuddsforvalter.

Sjøfartsdirektoratet er et eget forvaltningsorgan som omfattes av forvaltningsloven av 10. februar 1967 og offentlighetsloven av 19. juni 1970 nr. 69. Sjøfartsdirektoratet er direkte underlagt departementet.

Tilskuddsforvalter skal blant annet:

- a) sørge for kunngjøring og informasjon om tilskuddsordningene,
- b) foreta tildeling av tilskudd etter denne forskrift,
- c) treffe øvrige avgjørelser som er tillagt tilskuddsforvalter etter forskriften,
- d) forberede klagesaker, treffe endringsvedtak eller oversende sakene til klageinstansen (departementet),
- e) bistå departementet med evaluering av tilskuddsordningene, og
- f) gi departementet råd i øvrige spørsmål om tilskuddsordningene.

Tilskuddsforvalter skal føre et eget register for tilskudd som skal dekkes av disponibel bevilgning for inneværende budsjettermin eller overførte midler fra tidligere budsjettermin. Tilskudd skal registreres i et elektronisk hjelpesystem, som kan knyttes til reskontroen i tilskuddsforvalters økonomisystem.

Kapittel 3. Kunngjøring og informasjon

§ 11. *Kunngjøring*

Kunngjøring av den årlige tildeling av refusjon og om endringer i tilskuddsordningene skal annonseres i riksdekkende aviser og fagtidsskrifter i rimelig tid før første aktuelle søknadsfrist utløper. Kunngjøringen skal inneholde forhold som er nærmere omtalt i de årlige veiledningene. Departementet kan beslutte en mer begrenset kunngjøring eller direkte orientering dersom endringene bare berører en gruppe av rederier.

§ 12. *Informasjon om ordningene*

Tilskuddsforvalter skal ved forespørsel orientere aktuelle søkere om vilkår for refusjon, herunder om:

- a) formål og hva midlene skal dekke
- b) eventuelle vilkår som knytter seg til bruken av midlene, inkludert krav til dokumentasjon før midlene utbetales
- c) tilskuddsstørrelse
- d) utbetalingstidspunkt, utbetalingsrutiner og behandling av eventuelt for mye utbetalt tilskudd
- e) krav til rapportering, refusjonskrav, utskrift fra innberetning til Pensjonstrygden for sjømenn/skattemyndighetene
- f) opplysninger om eventuelle kontrolltiltak som kan bli iverksatt for å sikre at bruken av midlene skjer i samsvar med forutsetningene, herunder krav om innsendelse av revisorbekreftet regnskap

- g) mulige sanksjonsformer dersom tilskuddsmottaker ikke opptrer i samsvar med skriftlige forutsetninger, jf. § 23.

Kapittel 4. Søknad og dokumentasjon

§ 13. Registrering av skip

Rederiet må registrere hvert enkelt skip som refusjonsberettiget. Dette gjøres ved å fylle ut et registreringsskjema. Skip som er registrert tidligere behøver ikke registreres på nytt i påfølgende år. Tilskuddsforvalter kan imidlertid om at det sendes inn nytt registreringsskjema som ledd i kontroll med ordningen.

Registreringsskjemaet skal omfatte:

- a) inngått tariffavtale eller tiltredelseserklæring med sjømannsorganisasjonene,
- b) revisorbekreftet innberetning til Pensjonstrygden for sjømenn første gang det fremmes krav om refusjon, jf. § 18 femte ledd, eller bekreftelse av regnskapsfører dersom rederiet ikke er pliktig til å ha revisor. Revisorbekreftelsen må fornyes hvert annet år.

§ 14. Søknad

Søknader om tilskudd etter denne forskrift sendes til tilskuddsforvalter på fastsatte skjemaer. Tilskuddsforvalter utsteder søknadsskjema for den enkelte tilskuddsordning, der det presiseres hvilke vedlegg som må følge med.

Søknaden skal oppgi rederiets lønnsutgifter eller innbetalinger, jf. § 3.

Søknaden skal omfatte:

- a) rederiets navn og redernummer i Pensjonstrygden for sjømenn,
- b) dokumentasjon på at skipet oppfylder kravene for å komme inn under tilskuddsordningene.

Ved femte termin hvert år som et rederi søker tilskudd, skal det vedlegges:

- a) rederiets sist vedtatte årsregnskap med revisjonsberetning fra statsautorisert revisor, registrert revisor eller regnskapsfører, jf. § 18,
- b) særskilt skriftlig redegjørelse om vedtektsendringer som er av betydning i forhold til tilskuddsordningene.

Tilskuddsforvalter utsteder søknadsskjema for den enkelte tilskuddsordning, der det presiseres hvilke vedlegg som må følge med.

§ 15. Signatur

Søknad skal være datert og signert av:

- a) skipets eier eller
- b) en annen person som styret har gitt fullmakt til å signere på vegne av rederiet. Det må dokumenteres at retten til refusjon er overført til noen annen enn skipets eier.

Kravet til signatur skal ikke være til hinder for at rederiet bruker elektronisk kommunikasjon dersom det er benyttet en betryggende metode for å autentisere avsender.

§ 16. Generelt om dokumentasjon

Tilskuddsmottaker har ansvaret for å kunne dokumentere de opplysninger som er oppgitt i søknader om tilskudd. Tilskuddsmottaker skal som hovedregel oppbevare dokumentasjonen gitt i søknad om tilskudd i tre år, men rederiets plikt til å oppbevare dokumentasjonen kan forlenges til fem år. Tilskuddsmyndighetene kan for det enkelte tilskudd stille strengere krav til rederiet og revisjonserklæring, jf. § 21 bokstav c.

Dokumentasjonsbestemmelsen medfører ingen begrensninger i de bestemmelser om dokumentasjon og oppbevaringsplikt mv. som følger av regnskapsloven.

§ 17. Søknadsfrist og termininndeling

Krav om refusjon skal fremmes for hver termin på eget søknadsskjema. Midlene utdeles gjennom 6 terminer.

Skjemaene skal være utfylte, og påkrevde vedlegg skal følge med før søknadene tas under behandling. Hvis tidsfristene ikke overholdes, tapes retten til refusjon for vedkommende termin. Søknaden anses kommet frem til direktoratet når den er avgitt til postoperatør innen fristen og dette kan dokumenteres. Det er også tilstrekkelig at søkeren kan dokumentere å ha varslet tilskuddsforvalter over telefaks eller e-post om at søknaden er sendt som vanlig post.

Dersom søknader eller vedlegg ikke er fullstendige, kan tilskuddsforvalter likevel sette en rimelig frist for retting. Pålegget gis skriftlig sammen med en orientering om dersom tilfredsstillende retting ikke skjer innen fristen, kan vedkommende søknad helt eller delvis avvises, eller avgjøres på det foreliggende ufullstendige grunnlag. Det skriftlige pålegget kan gis ved bruk av elektronisk kommunikasjon når mottakeren uttrykkelig har godtatt dette og har oppgitt den elektroniske adressen som skal benyttes for slikt formål.

§ 18. Revisor

Rederier som mottar tilskudd skal ha statsautorisert eller registrert revisor, eventuelt regnskapsfører dersom rederiet ikke er pliktig til å ha revisor.

Til revisor eller regnskapsfører kan ikke velges:

- a) noen som har, eller noen som innenfor de tre siste år før grunnlagsåret har hatt, tillitsverv i rederiet,
- b) noen som er gift med, bor sammen med i ekteskapslignende forhold, eller som i rett opp- eller nedstigende linje eller i sidelinje så nær som søsken er beslektet eller besvogret med noen som er medlem av styret eller er ansatt i rederiet.

c) noen som ut fra andre særlige grunner kan få svekket tillit til sin uavhengighet.

Revisor eller regnskapsfører skal utføre alt sitt arbeid for rederiet i samsvar med god revisjonsskikk.

Revisor eller regnskapsfører skal revidere rederiets årsregnskap og avgi revisjonsberetning. Revisor eller regnskapsfører skal påse at tilskudd som er gitt etter forskriften og utbetalt er spesifisert i årsregnskapet eller i note til dette.

Revisor eller regnskapsfører skal bekrefte rederiets dokumentasjon av at de som står oppført er i arbeid om bord på rederiets skip, at de for NIS-skip er del av sikkerhetsbemanningen, at de er skattepliktige til Norge og har forventet rett til sjømannsfradrag. Bekreftelsen skal omhandle personene som står oppført i terminens innberetning til Pensjonstrygden for sjømenn.

Hvis det foreligger feil eller mangler i materialet revisor eller regnskapsfører skal bekrefte, må han vurdere om disse er så vesentlige at han ikke kan gi sin bekreftelse. Hvis han ikke kan gi bekreftelse, må han redegjøre for grunnen til dette.

Departementet kan fastsette nærmere regler om revisjonsattestasjoner for rederiene.

Kapittel 5. Utbetaling og klage

§ 19. Utbetaling

Tilskudd utbetales etterskuddsvis med seks terminer per år. Før tilskudd kan utbetales skal tilskuddsforvalter kontrollere at alle vilkårene for å gi tilskudd etter denne forskrift og veiledningen er oppfylt, herunder krav om dokumentasjon før de kan utbetales.

§ 20. Tilskuddsmottaker

Tilskudd utbetales til rederi nevnt i § 6.

§ 21. Utbetalingsbrev

Når et tilskudd er fastsatt, skal tilskuddsforvalter sende et utbetalingsbrev til tilskuddsmottaker med:

- a) mottakers navn, adresse, organisasjonsnummer og det anvendte bank- eller postgirokontonummer,
- b) utbetalingsgrunnlag og tilskuddsbeløp,
- c) eventuelle vilkår som knytter seg til bruken av midlene,
- d) eventuelle forbehold om justeringer av tilskuddet, f.eks. av hensyn til den totale bevilgningsramme,
- e) bestemmelse om behandling av eventuelt for mye utbetalt tilskudd,
- f) forbehold om at betingelsene for å yte tilskuddet er oppfylt hos mottaker,
- g) krav om eventuell rapportering, regnskap og revisorbekreftelse,
- h) krav til oppbevaring av regnskapsdata og dokumentasjon av faktiske opplysninger som ligger til grunn for søknaden eller beregning av tilskuddsbeløp,
- i) opplysning om klageadgang, frist og fremgangsmåte ved klage,
- j) varsel om at kontrolltiltak kan bli gjennomført. Ved tilskudd bør utbetalingsbrevet også orientere rederiet om muligheten for særskilt kontroll etter § 23, og Riksrevisjonens adgang til å føre kontroll etter bevilgningsreglementet § 17.
- k) henvisning til den gjeldende forskrift, herunder bestemmelsene om reaksjonsformer dersom mottaker ikke opptrer i samsvar med forskriften.

§ 22. Klage. Forholdet til forvaltningsloven og offentlighetsloven

Skriftlige klager skal i første omgang behandles av tilskuddsforvalter. Dersom klagen ikke fører fram, skal tilskuddsforvalter sende saken til departementet så snart den er tilrettelagt, jf. forvaltningslovens kap. VI om klage og omgjøring.

Alle enkeltvedtak som kan påklages skal vedlegges orienterende skriv om klageadgang, frist og fremgangsmåte ved klage. Enkeltvedtak om tilskudd truffet av tilskuddsforvalter kan påklages til departementet, herunder:

- a) vedtak om innvilgelse av søknad
- b) vedtak om avslag på søknad
- c) vedtak om avvisning av søknad
- d) vedtak om redusert tilskudd
- e) vedtak om tilbakebetaling av tilskudd
- f) vedtak om utelukkelse fra tilskuddsordningen
- g) vedtak om dispensasjon.

Kapittel 6. Kontroll og sanksjoner ved brudd på regelverket

§ 23. Kontroll

Tilskuddsforvalter skal sørge for nødvendig kontroll med rederier som mottar tilskudd. Tilskuddsforvalters kontroll skal avpasses etter den internkontroll rederiet har, og den kontroll som rederiets revisor eller regnskapsfører foretar.

I forbindelse med behandling av søknad om tilskudd skal kontrollen rettes mot materialet som inngis ved søknad, herunder revisorattestasjoner eller bekreftelse av regnskapsfører.

Hvert tilskuddsår skal et utvalg rederier som har mottatt tilskudd, trekkes ut for særskilt kontroll. For øvrig

foretar tilskuddsforvalter slik kontroll som anses nødvendig.

Tilskuddsforvalter utøver kontrollen selv eller ved representant, f.eks. revisor.

Ved kontroll plikter rederiet å samarbeide med tilskuddsmyndighetene og deres representanter, herunder innhente og systematisere alt materiale som er relevant for vedkommende sak eller saker om tilskudd. Også Riksrevisjonen har adgang til å føre kontroll med at midlene nyttes etter forutsetningene, jf. bevilgningsreglementet § 17.

Utlånt materiale skal returneres eller makuleres etter kontroll, eventuelt med pålegg om utvidet oppbevaringsplikt for rederiet, dersom kontrollen tilsier det.

§ 24. Oppbevaring av dokumentasjon

Dersom kontroll som nevnt i § 23 er igangsatt og særlige grunner tilsier det, kan rederiets plikt til å oppbevare dokumentasjon forlenges ut over fristene på tre og fem år etter § 16, ved skriftlig pålegg fra tilskuddsforvalter. Det skriftlige pålegget kan gis ved bruk av elektronisk kommunikasjon når mottakeren uttrykkelig har godtatt dette og har oppgitt den elektroniske adressen som skal benyttes til slikt formål.

§ 25. Sanksjoner ved brudd på forskriften

Dersom et rederi eller noen på dens vegne, gir ufullstendige eller ukorrekte opplysninger i forbindelse med søknad om tilskudd, og dette medfører at tilskudd utbetales uberettiget eller med for stort beløp, kan tilskuddet helt eller delvis kreves tilbake. Rente kan fastsettes etter forsinkelsesrenteloven (lov om renter ved forsinket betaling m.m. av 17. desember 1976 nr. 100).

Hvis tilskuddet ennå ikke er utbetalt, kan det holdes helt eller delvis tilbake og bortfalle. Dersom det utbetales for høyt tilskudd pga. feil beregninger fra tilskuddsmyndighetenes side, kan den uberettigede del kreves tilbakebetalt.

Tilbakebetalingskrav mot rederiet etter de foregående ledd kan ikke reises for utbetalinger foretatt lengre enn 3 år tilbake regnet fra 1. januar i det kalenderår kravet fremsettes skriftlig. Erstatningskrav mot enkeltpersoner i rederiet kan reises i tillegg til eller i stedet for krav mot rederiet, når vedkommende enkeltpersoner har opptrådt erstatningsbetingende. For slike krav gjelder de alminnelige bestemmelser om foreldelse av erstatningskrav.

Et rederi som viser klanderverdig opptreden i forhold til tilskuddsordningen, kan utelukkes fra tilskuddsordningen for ett eller to år etter en nærmere vurdering. Ved denne vurderingen skal det legges vekt på om rederiet gjentatte ganger har tilegnet seg eller forsøkt å tilegne seg uberettiget tilskudd, størrelsen på de uberettigede beløp og skyldgraden for øvrig.

Vedtak etter denne paragraf om tilbakebetaling, om bortfall og om utelukkelse treffes av tilskuddsforvalter. Tilskuddsforvalters vedtak kan påklages, jf. § 22.

Det er straffbart å oppgi feilaktige opplysninger, jf. straffeloven av 22. mai 1902 nr. 10 § 270 og § 391a

Kapittel 7. Avsluttende bestemmelser

§ 26. Oppfølgingskriterier

For vurdering av resultatoppgjør skal utviklingen i antall norske sjøfolk i henholdsvis Norsk Ordinært Skipsregister (NOR) og Norsk Internasjonalt Skipsregister (NIS), herunder opplærings- og rekrutteringsstillinger, legges til grunn.

Det skal rapporteres om økonomiske og andre forhold forbundet med tilskuddsordningen 6 ganger per år i forbindelse med utbetaling av den enkelte termin. Tilskuddsforvalter skal rapportere de størrelser som nevnt i første ledd og eventuelle andre størrelser som framgår av de årlige tildelingsbrev i tilskuddsforvalters årsrapport til departementet.

Departementet skal gjennomgå og vurdere rapportene og foreta hensiktsmessige kontroller av kvaliteten på informasjonen.

Departementet og Riksrevisjonen kan iverksette kontroll med at midlene benyttes etter forutsetningene.

§ 27. Evaluering

Departementet skal med noen års mellomrom sørge for at formålet med tilskuddsordningene og anvendelsen av tilskuddsmidlene blir evaluert.

§ 28. Ikrafttredelse. Oppheving av annet regelverk

Denne forskrift trer i kraft straks, med virkning fra 1. juli 2003. Fra samme tidspunkt oppheves Regelverk for forvaltning av tilskudd til sysselsetting av sjøfolk av 1. juli 1998.¹

¹ Ikke kunngjort i Norsk Lovtidend.

21. nov. Nr. 1362 2003

Forskrift om strålevern og bruk av stråling (strålevernforskriften).

Fastsatt ved kgl.res. 21. november 2003 med hjemmel i lov av 12. mai 2000 nr. 36 om strålevern og bruk av stråling § 6, § 7, § 8, § 9, § 10, § 12, § 14, § 15, § 17 og § 18. Fremmet av Helsedepartementet. Kunngjort 25. november 2003.

Kapittel I. Innledende bestemmelser

§ 1. Formål

Formålet med denne forskriften er å sikre forsvarlig strålebruk, forebygge skadelige virkninger av stråling på menneskers helse og bidra til vern av miljøet.

§ 2. Saklig virkeområde

Forskriften kommer til anvendelse på enhver tilvirkning, import, eksport, overdragelse, besittelse, installasjon, bruk, håndtering og avfallsdisponering av strålekilder. Forskriften kommer også til anvendelse på menneskelig aktivitet som medfører forhøyet naturlig ioniserende stråling fra omgivelsene.

Forskriften gjelder ikke elektriske apparater og komponenter som frambringer røntgenstråling, dersom dosen ved normal bruk ikke overstiger 1 $\mu\text{Sv/t}$ fra tilgjengelige overflater, eller at maksimal energi på den strålingen som produseres, ikke overstiger 5 keV.

Bruk av forbrukerartikler inneholdende svake ikke-ioniserende strålekilder er unntatt fra forskriften, med mindre disse, slik som laser og solarier, er spesielt nevnt i kapittel VI.

Forskriften kapittel III – V gjelder kun ioniserende stråling, mens kapittel VI gjelder kun for ikke-ioniserende strålekilder. Kapitlene I, II, VIII og IX gjelder både ioniserende og ikke-ioniserende strålekilder.

Kapittel VII regulerer medisinsk bruk av stråling til undersøkelse eller behandling av pasient.

§ 3. Stedlig virkeområde

For Svalbard og Jan Mayen gjelder forskrift av 9. mai 2003 nr. 568 om anvendelsen av lov om strålevern og bruk av stråling på Svalbard og Jan Mayen. I tillegg gjelder bestemmelsene i denne forskriften kapittel IV for Svalbard og Jan Mayen.

§ 4. Definisjoner

I denne forskrift forstås med

- a) *stråling*: Ioniserende og ikke-ioniserende stråling.
- b) *ioniserende stråling*: Stråling fra radioaktivt stoff, røntgenstråling og partikkelstråling.
- c) *ikke-ioniserende stråling*: Optisk stråling, radiofrekvent stråling, elektriske og magnetiske felt eller annen stråling med tilsvarende biologiske effekter, samt ultralyd.
- d) *strålekilde*: Radioaktive stoffer, varer eller utstyr inneholdende slike stoffer, samt anlegg, apparater eller utstyr som kan avgi stråling.
- e) *radioaktiv kilde*: Strålekilde inneholdende radioaktivt stoff, dvs. stoff som sender ut alfa-, beta- eller gammastråling.
- f) *kapslet radioaktiv kilde*: Radioaktivt stoff som er innkapslet med tanke på å forhindre spredning av det radioaktive stoffet til omgivelsene.
- g) *åpen radioaktiv kilde*: Radioaktivt stoff som ikke er innkapslet.
- h) *forbrukerartikkel*: Gjenstand, anordning eller apparat ment for overdragelse til private forbrukere.
- i) *radioaktivt avfall*: Kasserte gjenstander eller stoffer som består av eller er forurenset med radioaktivt stoff.
- j) *solarium*: Apparat med en eller flere ultrafiolette strålekilder konstruert for bestråling av hud.
- k) *stråledose*: Et mål for mengden ioniserende stråling som absorberes. Benevnningen kan være gray (Gy) eller sievert (Sv).
- l) *aktivitet*: Angir antall kjerneomvandlinger (desintegrasjoner) per sekund, og blir dermed et mål på styrken til en radioaktiv kilde. Angis i enheten becquerel (Bq).
- m) *medisinsk strålebruk*: Anvendelse av stråling på mennesker ved medisinsk undersøkelse eller behandling, i yrkesbetinget helseundersøkelse, i screening program, i rettslige undersøkelser, i forsikringsmessig utredning eller i forskningsprogram.
- n) *nukleærmedisin*: Anvendelse av en åpen radioaktiv kilde i form av radioaktive legemidler som tilføres pasienten for diagnostikk eller behandling.
- o) *screening*: Systematisk undersøkelse av en større gruppe symptomfrie mennesker for å kartlegge deres helsetilstand i forhold til en bestemt sykdom.

Kapittel II. Generelle bestemmelser for stråling

§ 5. Godkjenning

Virksomheter som skal anskaffe, bruke eller håndtere ioniserende strålekilder i følgende sammenhenger, skal være godkjent av Statens strålevern:

- a) Utøvelse av industriell radiografi og vedlikehold av industrielt radiografiutstyr.
- b) Bestrålingsvirksomhet, dvs. bruk av ioniserende stråling til å endre material- eller produktkvalitet.
- c) Loggevirksomhet, dvs. kartlegging av strukturer rundt borehull.
- d) Forskningsmessig strålebruk.
- e) Administrasjon av radioaktivt legemiddel eller stoff til personer i forbindelse med medisinsk diagnostikk, behandling eller forskning.
- f) Strålebehandling av mennesker.
- g) Screeningvirksomhet og bruk av røntgendiagnostisk apparatur innen spesialisthelsetjenesten, herunder vanlig

røntgenfotografering og gjennomlysning, angiografi- og intervensjonsvirksomhet, dataassistert snittavbildning (CT), mammografi og dedikert barnediagnostikk.

- h) Bruk av akseleratorer bortsett fra elektronmikroskop.
- i) Tilvirkning og innførsel av radioaktivt legemiddel.
- j) Tilsetning av radioaktive stoffer i produksjon av produkter, og salg av slike produkter. Salg av forbrukerartikler nevnt i vedlegget punkt 1 er unntatt fra kravet om godkjenning.
- k) Tilvirkning av radioaktive kilder.
- l) Bruk av åpne radioaktive kilder til sporundersøkelser utenfor laboratorium.
- m) Bruk av kapslede radioaktive kilder med aktiviteter større enn 10^6 ganger unntaksgrensen angitt i vedlegget, med unntak for Co-60 der aktivitetsgrensen er satt lik 10 GBq.
- n) Bruk av åpne radioaktive kilder i aktivitetsmengder som krever type A isotoplaboratorium, jf. § 17.
- o) Utslipp av radioaktive stoffer. Statens strålevern kan fastsette friklassegrenser.
- p) Anlegg for behandling, lagring eller endelig forvaring (deponering) av radioaktivt avfall.
- q) Import og eksport av radioaktivt avfall.
- r) Forhandlere av strålekilder. Krav om godkjenning gjelder ikke strålekilder og bruksområder nevnt i vedlegget.

Virksomheter som skal anskaffe og bruke magnetisk resonans avbildning (MR) for medisinsk formål, skal også være godkjent av Statens strålevern.

For godkjenning etter første og annet ledd må virksomheten bl.a. dokumentere at den har en organisasjon som kan ivareta strålevern og strålesikkerhet, at den besitter tilstrekkelig kompetanse innen strålevern, samt at den har nødvendig måleutstyr og øvrig sikkerhetsutstyr.

I godkjenningen kan Statens strålevern sette krav til bruk, innholdet i internkontrollen, rapportering, kompetanse, fysisk sikring, bruk av måleapparat, vedlikeholdsrutiner, kvalitetskontroll av apparatur og utstyr for medisinsk strålebruk, avfallsdisponering, returordning, beredskap, utforming av lokaler m.m.

§ 6. *Melding*

Virksomheter som vil anskaffe, bruke eller håndtere ioniserende strålekilder til andre formål og i andre sammenhenger enn nevnt under § 5, skal gi melding til Statens strålevern. Strålekildene må ikke anskaffes, brukes eller håndteres før virksomheten har mottatt bekreftelse på at melding er mottatt. Krav om melding gjelder også anskaffelse, bruk og håndtering av laser klasse 4 samt for solarievirksomhet, jf. § 28.

Kravet om melding gjelder ikke for strålekilder og bruksområder nevnt i vedlegget.

§ 7. *Kompetanse, instruksjoner og prosedyrer*

Virksomheter skal sikre at ansatte og andre tilknyttede personer som installerer eller arbeider med strålekilder, eller som kan bli eksponert for stråling, skal ha tilstrekkelig kompetanse innen strålevern og sikker bruk av strålekilder og måle- og verneutstyr.

Virksomheten skal utarbeide skriftlige instruksjoner og arbeidsprosedyrer som sikrer et forsvarlig strålevern og forhindrer at personer kan eksponeres for nivåer som overskrider grenseverdier etter gjeldende standarder eller internasjonale retningslinjer.

§ 8. *Krav til strålevernansvarlig*

Virksomheter som anvender eller installerer ioniserende strålekilder, med unntak av strålekilder og bruksområder nevnt i vedlegget, skal utpeke en eller flere personer som skal kunne:

- a) Bruke måleutstyr og vurdere måleresultatene.
- b) Veilede arbeidstakerne om sikker bruk av strålekildene, samt verne- og måleutstyr.

Det samme gjelder virksomheter som anvender eller installerer UVC-kilder, klasse 4 lasere eller andre kraftige kilder for ikke-ioniserende stråling, som kan føre til at eksisterende normer eller internasjonale retningslinjer overskrides.

Ved særlig omfattende bruk av ioniserende stråling må den strålevernansvarlige kunne utføre eller få utført fysiske, tekniske og radiokjemiske målinger og vurderinger for å bestemme stråledoser, og må også kunne vurdere helse- og konsekvenser ved forskjellige uhellsituasjoner som kan oppstå.

§ 9. *Risikovurdering, fysisk sikring og beredskapsplikt*

Virksomheter som planlegger å bruke eller håndtere strålekilder, skal foreta en vurdering av de risikomomenter som er forbundet med bruken av stråling. Viser vurderingen at det finnes en risiko for ansatte, andre personer eller miljø, eller at strålekilder kan komme på avveie, skal virksomheten:

- a) Foreta alle rimelige praktiske tiltak for å unngå eller redusere sannsynligheten for slike hendelser.
- b) Sikre de radioaktive kilder mot tyveri, sabotasje, brann og vannskade.
- c) Gi de ansatte nødvendig informasjon og opplæring samt nødvendig verneutstyr for å begrense eksponeringen for stråling ved slike hendelser.
- d) Utarbeide beredskapsplan som beskriver tiltak for å stanse, begrense og fjerne utslipp, tiltak for å begrense stråledoser og andre tiltak for å redusere konsekvensene av slike hendelser.
- e) Avholde øvelser.

Krav om risikovurdering, fysisk sikring og beredskapsplikt gjelder ikke strålekilder og bruksområder nevnt i vedlegget.

§ 10. Krav om å ha oversikt over strålekilder

Virksomheten plikter å ha oversikt og kontroll over ioniserende strålekilder. Det samme gjelder UVC-kilder, klasse 4 lasere eller andre kraftige kilder for ikke-ioniserende stråling, som kan føre til at grenseverdier etter eksisterende normer eller internasjonale retningslinjer overskrides. Denne plikten innebærer bl.a. at opplysninger om plassering, kildetype og midlertidige forflytninger skal registreres. For radioaktive kilder skal også spesifikasjon av de radioaktive stoffer og aktivitet registreres, samt serienummer eller annen informasjon som entydig kan identifisere kilden.

Virksomhet som avhender strålekilder som er underlagt godkjenning eller meldeplikt i henhold til § 5 og § 6, skal sende melding om dette til Statens strålevern.

§ 11. Varslingsplikt ved ulykker, uhell og unormale hendelser

Virksomheten skal straks varsle ulykker, uhell og unormale hendelser til Statens strålevern. Skriftlig rapport skal sendes Statens strålevern så snart som mulig og senest innen 3 dager.

Med ulykker, uhell og unormale hendelser menes:

- a) Hendelser som forårsaker eller kan ha forårsaket utilsiktet eksponering av arbeidstakere, pasient eller andre personer vesentlig utover normalnivåene.
- b) Tap eller tyveri av strålekilder.
- c) Utilsiktet utslipp av radioaktive stoffer til omgivelsene.
- d) Hendelser som medfører bestråling til allmennheten, slik at individ kan bli eksponert for mer enn 0,25 mSv/år.
- e) Vesentlig teknisk svikt av strålevernmessig betydning ved strålekilden.
- f) Vesentlig avvik fra adekvat dose/aktivitet til behandlet vev hos pasient.
- g) Alvorlig radioaktiv forurensning av område eller utstyr.

§ 12. Krav til apparatur

Strålekilder skal være konstruert slik at risiko for uhell og uønsket stråleeksponering av brukerne og andre personer er så lave som praktisk mulig.

Utstyr skal være produsert i henhold til den til enhver tid gjeldende versjon av relevante standarder fra den internasjonale elektrotekniske komité (IEC) og den internasjonale standardiseringsorganisasjonen (ISO), dersom det ikke finnes nasjonale eller europeiske standarder til erstatning for disse.

Kapittel III. Bestemmelser for ioniserende stråling**§ 13. Valg av strålekilde, krav til kildekapsling**

Ved bruk av ioniserende stråling skal virksomheten vurdere alternativer, herunder om det er mulig å benytte teknikker som ikke innebærer bruk av ioniserende stråling. For ikke-medisinsk bruk av stråling skal det brukes røntgenapparat fremfor radioaktive kilder når det er praktisk mulig. Dersom radioaktive kilder må brukes, skal disse ha så lav aktivitet som praktisk mulig, og skal fortrinnsvis være kapslet.

Kapslingen skal være tilstrekkelig solid til å forhindre lekkasje av det radioaktive stoffet ved både normal bruk og mindre uhell, og skal overholde kravene anbefalt i den til enhver tid gjeldende versjon av ISO 2919 (Sealed radioactive sources – classification). Lekkasetest skal utføres der hvor kildekapslingen regelmessig utsettes for mekanisk eller kjemisk slitasje, og ved konkret mistanke om skade på kildekapslingen.

§ 14. Tekniske krav til utstyr, merking

Utstyr og innretninger som inneholder radioaktive kilder, skal være merket med standard varselkilt om ioniserende stråling, samt opplysninger om kildetype og aktivitetsmengde på en gitt dato. Opplysninger om produsent og serienummer skal også være angitt.

Industrielle kontrollkilder i faste installasjoner inneholdende radioaktive kilder skal tilfredsstillere kravene angitt i ISO 7205 for klasse xx2323xxxxx med hensyn til strålelekkasje. Utstyret skal videre være konstruert på en slik måte at det ikke skal være mulig å åpne eller demontere uten bruk av spesialverktøy, eller være forseglet på en slik måte at den radioaktive kilden ikke kan fjernes uten at seglet brytes.

Fast plassert utstyr for ikke-medisinsk avbildning og tekniske analyser skal overholde følgende krav:

- a) Utstyret skal være skjermet slik at doseraten på overflaten ikke overstiger 5 µSv/t.
- b) Røntgenapparater skal ha lys- eller lyd signaler som viser når stråling genereres.
- c) Røntgenapparater skal ikke kunne generere stråling uten bruk av nøkkel eller kode.

§ 15. Krav til lagring

Radioaktive kilder som midlertidig er tatt ut av bruk, kilder som mellomlagres, samt radioaktivt avfall i form av kilder som har vært i bruk, skal oppbevares forsvarlig.

- a) Lagerrommet/skapet skal være låst med adgangsbegrensning.
- b) Døren skal ha standard varselkilt om ioniserende stråling, samt informerende tekst.
- c) Strålenivået utenfor lageret skal ikke overstige 7,5 µSv/t.
- d) Radioaktive kilder skal ikke lagres sammen med eksplosiver eller sterkt brennbare stoffer.
- e) I lagerrommet skal det foreligge en oversikt over kilder som er lagret.

§ 16. Skjerming og tekniske sikkerhetskrav

Stråleskjerming og annet sikkerhetsutstyr som personlig verneutstyr og tekniske sikkerhetssystemer skal

forefinnes der hvor det er nødvendig. Disse skal være konstruert slik at risiko for uhell og stråledoser til ansatte og andre personer er så lav som praktisk mulig, jf. § 21 om dosegrenser.

Virksomheten skal regelmessig forsikre seg om at sikkerhetsutstyr og -funksjoner fungerer etter hensikten.

Virksomheten skal planlegge skjerming og strålebruk, slik at det ikke skjer bestråling til allmennheten som kan innebære at individ blir eksponert for mer enn 0,25 mSv/år.

§ 17. *Arbeide med åpne radioaktive kilder og klassifisering av isotoplaboratorium*

Alt arbeid med åpne radioaktive kilder skal foregå i isotoplaboratorium av type A, B eller C, avhengig av aktivitetsmengden. Aktivitetsgrensene for de ulike typer isotoplaboratorier er som følger:

<i>Laboratorietype</i>	<i>Aktivitetsmengde som kan brukes per gang i laboratoriet</i>
Type C	Inntil 10 ganger unntaksgrensen for aktivitetsmengde gitt i vedlegget
Type B	Inntil 10^4 ganger unntaksgrensen for aktivitetsmengde gitt i vedlegget
Type A	Over 10^4 ganger unntaksgrensen for aktivitetsmengde gitt i vedlegget

Aktivitetsgrensene gjelder for normalt kjemisk arbeid. For enkle arbeidsprosesser, for eksempel uttak av stamløsninger og fortynninger, kan de angitte grensene heves med inntil en faktor 10. Ved spesielt risikofylt arbeid, herunder arbeid med tørre stoffer, skal aktivitetsgrensene reduseres med en faktor 10.

Lagring av åpne radioaktive kilder skal begrenses til et minimum.

Ved arbeid med åpne radioaktive kilder skal måleutstyr for kontroll av radioaktiv forurensning forefinnes. Måleutstyr og annet sikkerhetsutstyr som avtrekksskap og vifter skal kontrolleres regelmessig.

Krav om laboratorieklasser A, B eller C gjelder ikke for arbeid med aktivitetsmengder under unntaksgrensene i vedlegget.

§ 18. *Generelle krav til isotoplaboratorier*

Alle isotoplaboratorier skal være utstyrt og utformet slik at:

- Stråledosene til personale kan holdes så lave som praktisk mulig.
- Risiko for kontaminering og for inntak av radioaktive stoffer er minimal.
- Overflater er tette og jevne for å lette rengjøring og resistente mot den kjemikaliebruk som foregår i laboratoriet.
- Resirkulering av radioaktive stoffer til laboratoriet eller andre lokaler forhindres, normalt ved hjelp av avtrekksskap. Om nødvendig skal absorberende filtre kunne monteres i ventilasjonsanlegget.
- Personlig rengjøring i form av håndvask kan foretas.

§ 19. *Tilleggskrav til type A og B isotoplaboratorium*

Et type B isotoplaboratorium skal være forbeholdt arbeide med radioaktive stoffer, og skal være utformet slik at:

- Det finnes en overgangssone inn til kontrollert område, inneholdende kontamineringsmonitor, egnet håndvask og nøddusj.
- Laboratoriet har redusert lufttrykk i forhold til omgivelsene, slik at radioaktive stoffer ikke kommer ut i arbeidsatmosfæren.
- Ventilasjonsanlegg for utadgående luft er tilkopledd separat ventilasjonskanal, med utløp plassert slik at luften ikke resirkuleres inn i arbeidsatmosfæren. Viften skal være plassert nær utløpet av ventilasjonskanalen.

Type A laboratorium krever godkjennelse etter § 5 bokstav n.

Kapittel IV. Yrkesmessig eksponering for ioniserende stråling

§ 20. *Klassifisering og merking av arbeidsplassen*

Virksomheten skal klassifisere arbeidsplassen som kontrollert område, dersom arbeidstakere kan utsettes for stråledoser større enn 6 mSv per år, eller dersom dosen til hendene kan overstige 150 mSv per år.

Virksomheten skal klassifisere arbeidsplassen som overvåket område, dersom arbeidstakere kan utsettes for stråledoser som overstiger 1 mSv per år, eller dersom dosen til hendene kan overstige 50 mSv per år.

Virksomheter som bruker ioniserende strålekilder, skal innrette strålebruk og skjerming m.v. slik at arbeidstakere utenfor overvåket område ikke kan utsettes for stråledoser større enn 1 mSv per år.

Kontrollert område skal være fysisk avgrenset, eventuelt på annen måte tydelig avmerket der hvor fysisk avgrensning ikke er mulig. Kontrollert og overvåket område skal merkes med skilt som angir at dette er et kontrollert eller overvåket område, med ytterligere informasjon om strålekildenes plassering og hvilken risiko disse kan innebære.

Denne paragrafen regulerer ikke transport av radioaktive kilder. Kravene til merking av arbeidsplassen gjelder ikke ved forhøyet kosmisk stråling til flypersonale, eller ved forhøyet radoneksponering på arbeidsplasser under jord.

§ 21. *Dosegrenser m.m.*

All stråleeksponering skal holdes så lavt som praktisk mulig, og følgende dosegrenser skal ikke overskrides:

- Dosegrensen for arbeidstakere over 18 år er 20 mSv per kalenderår. Statens strålevern kan gi dispensasjon for enkeltpersoner, der det av hensyn til arbeidets art ikke er praktisk mulig å fastsette en årlig grense på 20 mSv. Det kan i slike tilfeller gis tillatelse til å praktisere en grense på 100 mSv over en sammenhengende 5-årsperiode, under forutsetning av at effektiv dose ikke overstiger 50 mSv i noe enkelt år.

- b) Stråledosen til øyelinsen skal ikke overstige 150 mSv per år.
- c) Stråledosen til hud, hender og føtter skal ikke overstige 500 mSv per år.
- d) For lærlinger mellom 16 og 18 år som bruker strålekilder som ledd i sin utdanning, gjelder i stedet for dosene angitt under a–c dosegrenser på henholdsvis 5, 50 og 150 mSv per år.
- e) For gravide kvinner gjelder at dosen til fosteret ikke skal overstige 1 mSv for den resterende delen av svangerskapet, dvs. etter at graviditet er kjent.

Redningsarbeide i nødsituasjoner skal så langt som mulig drives innenfor de generelle dosegrenser som nevnt i a–c. Dersom arbeidet kan medføre doser som overstiger 50 mSv, skal arbeidet bare utføres av frivillige som nøye er informert om den aktuelle risikoen og de faremomenter dette innebærer. Kvinner i fertil alder kan delta dersom de ikke er gravide. Overskridelse av denne grensen kan bare aksepteres for å redde liv, unngå alvorlig helseskade eller forhindre en dramatisk oppskalering av ulykken. Stråledoser over 500 mSv skal så langt mulig unngås og kan bare aksepteres i livreddende innsats, og kun etter nøye vurdering og erkjennelse av at gevinsten ved innsatsen er klart større enn kostnadene i form av helserisiko for innsatspersonalet.

Der det er grunn til å tro at en arbeidstaker har overskredet dosegrensen, skal arbeidsgiver straks foreta en undersøkelse for å kartlegge årsakene til overskridelsen, og iverksette tiltak for å unngå gjentakelser.

§ 22. *Persondosimetri m.m.*

Arbeidstakere som arbeider innen kontrollert eller overvåket område, skal bære persondosimeter eller på annen måte få fastlagt den personlige stråleeksponering.

Arbeidsgiver skal sørge for at arbeidstakerne informeres om doseavlesningene og plikter å oppbevare persondosierapportene.

Resultatene fra doseovervåkingen skal årlig rapporteres til Statens strålevern.

Kapittel V. Særskilte bestemmelser om utslipp til miljøet og om avfallsbehandling av stoffer som avgir ioniserende stråling

§ 23. *Regulering av utslipp*

Virksomheter som forårsaker utslipp av radioaktive stoffer, skal inneha godkjenning fra Statens strålevern, jf. § 5 bokstav o. Virksomhetene skal benytte beste tilgjengelige teknologi, slik at utslipp til miljø unngås eller holdes på laveste mulig nivå.

§ 24. *Pålegg om undersøkelse og tiltak*

Statens strålevern kan pålegge virksomheter som forårsaker eller kan forårsake radioaktiv forurensning eller stråling i miljøet, å gjennomføre undersøkelser og tiltak som med rimelighet kan kreves for å:

- a) Fastslå om og i hvilken grad virksomheten fører eller kan føre til radioaktiv forurensning.
- b) Klarlegge årsaken til og virkningene av forhøyede strålenivåer i miljøet.
- c) Klarlegge hvordan den radioaktive forurensningen skal motvirkes.
- d) Motvirke at forurensningen fører til skade eller ulempe.

§ 25. *Krav til behandling, lagring og endelig forvaring av radioaktivt avfall*

Radioaktivt avfall skal tas hånd om slik at det fører til minst mulig skade og ulempe. Avfallsbehandlingen skal:

- a) Generere minst mulig avfall.
- b) Foregå med bruk av best tilgjengelig teknikk. For å begrense avfallsproblemer skal det tas utgangspunkt i den teknikk som ut fra en samlet vurdering av nåværende og fremtidig bruk av miljøet og av økonomiske forhold, gir de beste resultater.

Virksomheter som anskaffer kapslede radioaktive strålekilder, plikter å forsikre seg om at det eksisterer returordninger, slik at kilden kan returneres etter bruk.

Radioaktive kilder som varig er tatt ut av bruk, skal sendes tilbake til forhandler, produsent eller til godkjent anlegg i Norge for deponering, jf. § 5 bokstav p.

Strålekilder og bruksområder nevnt i vedlegget er unntatt fra disse krav.

Kapittel VI. Bestemmelser for ikke-ioniserende stråling

§ 26. *Eksponeringsnivåer*

All eksponering skal holdes så lavt som praktisk mulig. Relevante retningslinjer fra den internasjonale kommisjon for beskyttelse mot ikke-ioniserende stråling (ICNIRP) skal normalt følges, dersom det ikke finnes nasjonale eller europeiske standarder til erstatning for disse.

§ 27. *Laser*

Lasere skal være konstruert, klassifisert og merket i samsvar med den til enhver tid gjeldende versjon av norsk standard NEK-EN 60825-1.

Virksomheter som bruker laser klasse 3B eller 4 til formål der eksponering av mennesker ikke er tilsiktet, skal påse at eventuell personbestråling som overstiger verdiene for maksimal tillatt eksponering (MPE) gitt i standarden, ikke kan forekomme.

For all bruk av laser klasse 3B eller 4, der eksponering av mennesker er tilsiktet, gjelder § 41 bokstav c og d.

§ 28. Solarier

Virksomheter som utbyr solarier til kosmetisk formål til salg, utleie eller bruk, skal melde dette til Statens strålevern.

Solarier skal være konstruert og klassifisert etter gjeldende norsk standard EN 60335-2-27. Kun solarier tilhørende UV type 3 tillates for salg eller bruk til kosmetisk formål. Den som importerer/selger et solarium, er ansvarlig for at kravene er oppfylt og at nødvendige målinger er utført. Målinger som bekrefter klassifiseringen, skal være utført av et laboratorium akseptert av Statens strålevern, og dokumentasjon på dette skal godkjennes av Statens strålevern før nye modeller utbys til salg eller tas i bruk.

Det skal kun benyttes ultrafiolette strålekilder, filtre og komponenter av betydning for strålingsutbyttet som apparatet er sertifisert med. Ultrafiolette strålekilder kan bare skiftes ut med identiske eller biologisk likeverdige kilder eller kilder som gir overensstemmelse med UV type 3. Spesifikasjon om tillatte strålekilder skal finnes tilgjengelig for hver modell.

Importør/forhandler er ansvarlig for at apparatene er utstyrt med bruksanvisning og merking på norsk etter EN 60335-2-27 og merket med advarsel som skal plasseres lett synlig og være i bestandig utførelse. Advarselsmerket skal ha følgende tekst: «Advarsel – Ultrafiolett stråling kan føre til skade på øyne og hud. Les bruksanvisningen. Bruk beskyttelsesbriller. Enkelte medisiner og kosmetikk kan øke følsomheten for UV.» Apparatet skal videre være påført et merke som viser «UV type 3». Hvis apparatet har luminans som overskrider 100.000 cd/m², skal det i tillegg være utstyrt med følgende advarselstekst: «Advarsel. Intens lysstyrke. Se ikke rett på lyskilden.»

Virksomheten plikter å påse at apparat og merking oppfyller gjeldende krav og å opplyse kunden om den anbefalte doseringsplan som er oppgitt i apparatets bruksanvisning. Videre plikter den å opplyse om mulig helseisiko ved bruk av kosmetisk solarium, samt at kundene bør benytte beskyttelsesbriller ved soling. Solariets tidsur skal kunne innstilles i henhold til anbefalt doseringsplan. Virksomheten plikter å ha oppslag med advarselstekst og verneregler i henhold til EN 60335-2-27 lett synlig i lokalet. I tillegg skal oppslaget inneholde følgende: «Statens strålevern fraråder bruk av solarium for personer under 18 år.»

Kapittel VII. Medisinsk strålebruk**§ 29. Berettigelse**

Nye metoder og anvendelser av stråling i medisin skal være vurdert å være berettiget på et generelt grunnlag for de brukes allment. Eksisterende bruksområder og metoder skal vurderes på nytt, når det fremkommer nye opplysninger om deres effektivitet eller virkninger.

Det skal vurderes om bruken av stråling er berettiget med hensyn til den enkelte pasients individuelle forutsetninger, og det skal om mulig innhentes tidligere informasjon om pasienten med tanke på å unngå unødvendig strålebruk. En bestråling kan være berettiget i et enkelt tilfelle, selv om den ikke er generelt berettiget.

§ 30. Optimalisering

Virksomheten skal kontinuerlig se til at medisinsk strålebruk er optimalisert. I optimaliseringen inngår valg av metode, apparatur og utstyr, vurdering av diagnostisk informasjon eller behandlingseffekt, praktisk gjennomførbarhet av undersøkelse eller behandling, samt vurdering av arbeidsteknikk og stråledose til pasient.

Ved hver virksomhet skal det etableres protokoller knyttet til de vanligste medisinske metodene som er aktuelle. Protokollene skal gi informasjon om prosedyrer og innstillinger av apparatur for gjennomføring av undersøkelser og behandling. Disse prosedyrer skal jevnlig revideres.

§ 31. Stråledose/aktivitet til pasient

Virksomheten skal ha oversikt over representative doser/administrert aktivitet til pasienter ved typiske røntgendiagnostiske og nukleærmedisinske undersøkelser.

Behandling med ioniserende stråling i den hensikt å helbrede sykdom eller lindre symptomer skal skje etter faglig forsvarlige og dokumenterte prosedyrer med hensyn til beskrivelse av målvolym, risikoorgan, fraksjonering og doser.

§ 32. Kvinner i fertil alder

Ved behandling eller undersøkelse av kvinner i fertil alder skal særskilt oppmerksomhet rettes mot beskyttelse av foster, dersom graviditet foreligger eller ikke kan utelukkes. I vurderingen av berettigelse skal det tas hensyn til forventet dose til foster, om undersøkelsen eller behandlingen kan utsettes med hensyn til kvinnens helsetilstand og om det finnes alternative metoder som innebærer mindre risiko for skader.

§ 33. Krav til kompetanse og opplæring

I virksomheter som benytter stråling til følgende spesifiserte formål, skal det inngå personell med følgende kompetanse:

- Ved bruk av røntgendiagnostikk som er underlagt godkjenningsplikt etter § 5, lege med spesialistkompetanse i medisinsk radiologi eller tannlege med spesialistkompetanse i kjeve- og ansiktsradiologi.
- Ved annen røntgendiagnostikk, lege eller tannlege med opplæring i strålevern knyttet til gjeldende apparatur.
- Ved høy- og mellomenergetisk strålebehandling, lege med spesialistkompetanse i onkologi.
- Ved nukleærmedisinske undersøkelser, lege med spesialistkompetanse i nukleærmedisin.
- Ved nukleærmedisinske behandlinger, lege med spesialistkompetanse i onkologi eller nukleærmedisin.

- f) Ved tannrøntgen (rørspenning mindre enn 75 kV), tannlege eller tannpleier; ved spesialundersøkelser, tannlege med relevant spesialistkompetanse.
- g) Ved hudbehandling med rørspenning inntil 15 kV røntgenstråling, lege med spesialistkompetanse i dermatologi.
- h) Ved bruk av røntgen i kiropraktorvirksomhet, lege eller kiropraktor med opplæring i strålevern knyttet til gjeldende apparatur.
- i) Ved medisinsk behandling av hudlidelser med UV-stråling, lege.

I virksomheter som anvender medisinsk strålebruk som krever godkjenning etter § 5, skal det inngå realfaglig personell på masternivå med realkompetanse innen medisinsk fysikk.

Faste røntgeninstallasjoner skal betjenes av radiograf eller personell med dokumenterte tilsvarende kunnskaper om strålebruk og strålevern. Ved stråleterapi skal personell som betjener apparaturen selvstendig, ha profesjonsutdanning som stråleterapeut på bachelornivå eller videreutdanning innen stråleterapi etter annen helsefaglig utdanning på samme nivå. Leger som bruker røntgenapparater til veiledning under intervensjon, operasjon mv., skal ha nødvendig opplæring i strålebruk og strålevern. Nukleærmedisinsk apparatur skal betjenes av personale med minimum 3-årig høyskoleutdanning (radiograf, bioingeniør e.l.) med videreutdanning i nukleærmedisin og strålevern godkjent av Statens strålevern.

Alt berørt personale skal ha spesifikk opplæring før ny apparatur eller nye metoder tas i klinisk bruk.

§ 34. *Plikt til å gi opplysninger*

På anmodning fra Statens strålevern skal virksomheten gi opplysninger om årlig antall gjennomførte behandlinger og diagnostiske undersøkelser for ulike medisinske spørsmålsstillinger, samt registreringer av stråledose til pasient.

På anmodning fra Statens strålevern skal virksomheten kunne fremlegge teknisk måleprotokoll for hvert enkelt apparat, med resultater fra ferdigstilling, mottakskontroll og periodiske kontroller av utstyret, samt vedlikeholds- og servicereporter.

§ 35. *Krav til apparatur*

Apparatur for medisinsk strålebruk skal oppfylle relevante standarder fra den internasjonale elektrotekniske komité (IEC) og den internasjonale standardiseringsorganisasjonen (ISO), dersom det ikke finnes nasjonale/europeiske standarder til erstatning for disse.

Teknisk dokumentasjon på apparaturens ytelse, bruksanvisning, vedlikeholdsbeskrivelser, samt beskrivelser av strålevern og sikkerhet, skal finnes på norsk eller engelsk, og følge relevante IEC- og ISO-standarder.

Apparatur som brukes til screening, til undersøkelser av barn, til dataassistert snittfotografering (CT) og til angio- og intervensjonsradiologi, skal være tilpasset de respektive anvendelsesområdene.

Ved mottak og klargjøring av røntgenapparat for bruk som krever godkjenning etter § 5, skal kontrollen omfatte alle parametere og forhold som kan påvirke stråledose og bilde kvalitet. Det skal også etableres et system for periodisk kontroll av apparatur og utstyr.

Røntgenapparatur med gjennomlysning som anskaffes nytt, skal være utstyrt med minst to nivåer for automatisk doseregulering.

§ 36. *Dosimetri ved ioniserende strålebehandling*

Virksomheten skal ha et referanseinstrument til måling av dose. Dette referanseinstrumentet skal hvert annet år kalibreres mot nasjonal normal. Kilder som brukes til strålebehandling, skal være kalibrert mot referanseinstrumentet for de stråle kvalitetene som brukes klinisk. Kalibrering av strålekilder til strålebehandling skal skje ved mottakskontroll, ved vedlikehold av betydning for dosimetrien og etter planlagte rutiner, og skal skje etter internasjonale protokoller eller nasjonale der det er gitt slike.

§ 37. *Røntgendiagnostikk*

For undersøkelsestypene dataassistert snittfotografering (CT), angiografi og intervensjon, konvensjonelle røntgenundersøkelser av magetarmkanalen og undersøkelser som er spesielt innrettet på barn, skal eksponeringsparametrene registreres for alle pasienter. Røntgenapparatur som anskaffes nytt, skal være utstyrt med en anordning som gir et mål for stråledose til pasient under undersøkelsen, og disse dataene skal legges ved pasientenes journal eller på annen måte kunne fremskaffes.

Til bruk ved faste røntgeninstallasjoner skal det utvikles standardiserte protokoller for optimal innstilling av apparaturen for de vanligste medisinske spørsmålsstillingene. Slike protokoller er veiledende, apparatinnstillingene skal endres til det som er optimalt for den enkelte pasient. Gonader, øyelinser, bryster og skjoldbruskkjertel skal skjermes for primærstrålefeltet, dersom slik skjerming ikke skjuler områder av klinisk interesse.

§ 38. *Strålebehandling*

Det skal finnes verktøy for individuell planlegging av stråledose ut fra pasientens anatomi, og det skal være en faglig ansvarlig som kjenner beregningsmodellene og begrensninger til verktøyene. I forbindelse med behandlingsstart skal doseberegningen kontrolleres av minst to fagpersoner. Det skal finnes et system for verifikasjon, der behandlingen kontrolleres mot planlagte verdier. Endring i forhold til behandlingsplan skal dokumenteres. Manuell overføring av behandlingsdata skal begrenses til det minst mulige. Behandlingen skal være dokumentert, slik at det skal være mulig å rekonstruere behandlingsopplegg, behandlingsforløp og gitte doser til hver

enkelt pasient. Pasienten har rett til informasjon om stråledoser og risiko ved strålebehandling.

Det skal finnes prosedyrer for rapportering og oppfølging av avvik med eget register for ulike typer avvik. Pasienten og eventuelt pårørende varsles ved avvik av betydning for behandlingen. En dosimetrisk og medisinsk vurdering av avviket avgjør videre oppfølging av pasient.

Ved ekstern høyenergetisk strålebehandling skal det være et system for dosimetrisk og geometrisk kontroll av behandlingen.

Ved brachyterapi skal plassering av kilder i pasient og behandlingstider dokumenteres. Strålevernsmonitor skal være tilgjengelig i kontrollrom.

§ 39. *Nukleærmedisin*

Ved nukleærmedisinske undersøkelser angis stråledose til pasient ved den effektive dose.

Ved behandling angis stråledose til pasient ved absorbert dose til det behandlede vev. I begge tilfeller kan en bruke tilført aktivitet som indikator for stråledose. Aktiviteten skal bestemmes før hver enkelt administrering i pasient. Før hver behandling skal det foretas en individuell doseplanlegging.

Opplysninger om anvendte radioaktive legemidler samt middeltallet av tilførte aktiviteter for hver type undersøkelse eller behandling gir grunnlag for beregning av stråledoser i nukleærmedisinsk virksomhet.

§ 40. *Optisk stråling*

Behandling med optisk stråling i den hensikt å helbrede sykdom eller lindre symptomer skal skje etter faglig forsvarlige og dokumenterte prosedyrer.

Lysbehandling av gulsott hos nyfødte skal utføres på sykehus, fødestue eller lignende, med apparatur beregnet for formålet, med barnelege som faglig ansvarlig for behandlingen. Valg av apparatur, lyskilder og behandlingsmetode skal følge relevante standarder fra den internasjonale elektrotekniske komité (IEC) og den internasjonale standardiseringsorganisasjon (ISO), dersom det ikke finnes nasjonale eller europeiske standarder til erstatning for disse.

Rett til å betjene lysbehandlingsapparat har godkjent sykepleier, hjelpepleier eller barnepleier med spesiell opplæring i strålevern ved bruk av lys. Kontrollmåling av lyskilden skal utføres jevnlig.

§ 41. *Laser*

Følgende krav stilles ved medisinsk bruk av laser:

- a) En laser skal være konstruert, klassifisert og merket i samsvar med gjeldende norsk standard NEK-EN 60825-1.
- b) Virksomheten skal etablere og vedlikeholde adekvat opplæring for å håndtere laserrisiko for alle som skal arbeide i kontrollert område.
- c) Medisinsk bruk av laser klasse 3B eller 4 skal utføres under ansvar av lege eller tannlege.
- d) Bestråling med laser i forbindelse med behandling av øynene skal kun utføres under ansvar av lege med fullført spesialistutdanning i oftalmologi.

Kapittel VIII. Administrative bestemmelser

§ 42. *Tilsyn*

Statens strålevern fører tilsyn med at bestemmelsene fastsatt i denne forskriften overholdes, og kan for dette formål fatte de nødvendige enkeltvedtak.

Statens strålevern skal gis fri adgang til å foreta tilsyn, og skal gis de opplysninger som er nødvendige for å kunne gjennomføre tilsyn og oppfølging av vedtak fattet i medhold av forskriften. Videre skal Statens strålevern gis adgang til å foreta målinger og undersøkelser.

Statens stråleverns tilsynsmyndighet for solarier, og dermed myndighet til å treffe de nødvendige enkeltvedtak, delegeres til kommunene, jf. lov om strålevern og bruk av stråling § 18.

§ 43. *Retting og stansing*

Statens strålevern kan kreve retting av virksomhet som strider mot bestemmelser fastsatt i forskriften.

Foreligger det vesentlig helsefare, kan Statens strålevern stanse virksomheten, beslaglegge stoffer eller utstyr helt eller delvis, eller på annen måte sikre at fortsatt bruk ikke er mulig. Statens strålevern kan kreve en virksomhet stengt, dersom ikke nødvendig godkjenning eller melding foreligger.

Politiet plikter etter anmodning å bistå ved stansing og beslag.

§ 44. *Tvangsmulkt*

Statens strålevern kan ilegge en virksomhet tvangsmulkt i form av engangsmulkt eller løpende dagmulkt, dersom den oversitter en frist for å etterkomme et pålegg. Tvangsmulkten skal fastsettes enten samtidig med pålegget eller i forbindelse med fastsettelse av en ny tidsfrist for oppfyllelse.

§ 45. *Dispensasjon*

Statens strålevern kan i særskilte tilfeller gi dispensasjon fra bestemmelser i denne forskriften.

§ 46. *Klage*

Helsedepartementet er klageinstans for enkeltvedtak truffet av Statens strålevern med hjemmel i denne forskriften.

Fylkesmannen avgjør klager over enkeltvedtak truffet av kommunen med hjemmel i denne forskriften.

§ 47. *Straff*

Den som forsettlig eller uaktsomt overtrer eller medvirker til overtredelse av bestemmelser eller pålegg gitt med hjemmel i denne forskriften, straffes med bøter eller fengsel i inntil 3 måneder.

Dersom overtredelsen har eller kunne ha medført alvorlig fare for helse eller miljø, kan fengsel i inntil 2 år anvendes.

Har overtredelsen bare ført til ubetydelig skade eller ulempe, skjer offentlig påtale bare etter begjæring av tilsynsmyndigheten.

§ 48. *Import- og omsetningsforbud*

Statens strålevern kan nekte import eller omsetning av ethvert produkt eller stoff og enhver vare som kan medføre en helse- eller miljøsikro på grunn av stråling, forutsatt at dette ikke strider mot internasjonale avtaler som Norge er tilsluttet.

§ 49. *Endringer i forskriften*

Helsedepartementet kan foreta endringer i denne forskrift.

Kapittel IX. Sluttbestemmelser

§ 50. *Ikrafttredelse*

Forskriften trer i kraft 1. januar 2004.

§ 7, § 33, § 35 fjerde og femte ledd, § 37 og § 39 trer i kraft 1. januar 2006.

§ 51. *Overgangsbestemmelser*

Tillatelser og godkjenninger gitt etter tidligere regelverk gjelder til de er erstattet med godkjenning etter § 5, men er ikke i noe tilfelle gyldige etter 1. januar 2008. Eksisterende virksomheter som er omfattet av § 5 bokstav o og r skal være godkjent innen 1. januar 2006.

Apparater som oppfyller kravene i tidligere forskrift av 8. april 1983 nr. 741 for solarier/høyfjellssoler, tillates brukt i samme virksomhet fram til 1. januar 2006.

§ 52. *Opphevelse av forskrifter*

Fra 1. januar 2004 oppheves:

- Forskrift av 23. januar 1976 nr. 1 om tilsyn med og bruk av anlegg, apparater, materiell og stoffer som avgir ioniserende eller annen helsefarlig stråling.
- Forskrifter av 2. november 1979 nr. 4 om rett til å bruke røntgenapparat i medisinsk øyemed.
- Forskrift av 1. mars 1983 nr. 155 om tilvirkning, import og omsetning av radioisotoper.
- Forskrift av 8. april 1983 nr. 741 for solarier/høyfjellssoler. Delegering av myndighet.

Vedlegg til forskrift om strålevern og bruk av stråling, jf. § 5, § 6, § 8, § 9, § 17 og § 25

Unntaksgrenser

1. Bruksområder og kildetyper unntatt fra krav som angitt i de enkelte paragrafer

- a) Røykvarslere inneholdende mindre enn 40 kBq Am-241.
- b) Sveiseelektroder inneholdende Thorium.
- c) Utarmet uran brukt som balansevekter eller skjermingsmateriale.
- d) Kapslede radioaktive kilder brukt til undervisning/demonstrasjon og testing, forutsatt at kildeaktiviteten er mindre enn 1 MBq.

2. Strålekilder unntatt fra krav som angitt i de enkelte paragrafer

Dersom spesielt angitt i forskriften er radioaktive kilder med aktivitetsinnhold som ikke overstiger grenseverdien i tabellen, unntatt fra forskriftens krav. Verdiene i tabellen refererer seg til maksimal aktivitet per kilde, eventuelt den totale aktivitetsmengde som til enhver tid behandles av enkeltpersoner. Unntak fra forskriftens krav fordrer enten at total kildestyrke (Bq) eller aktivitetskonsentrasjonen (Bq/g) er lavere enn grenseverdien.

For arbeid med åpne radioaktive kilder i laboratorier vil unntaksgrensene gjelde det enkelte laboratorium. Dersom det arbeides med ulike nuklider samtidig, må summen av forholdet mellom den samlede aktivitetsmengde for hver nuklide og den tilsvarende grenseverdien være mindre eller lik 1. Illustrert, som et eksempel:

$$\sum_k \frac{A_k}{A_{E,k}} \leq 1, \quad \text{eventuelt} \quad \sum_k \frac{C_k}{C_{E,k}} \leq 1$$

der

- A_k = aktivitet for radionuklide k
- $A_{E,k}$ = unntaksgrense for aktivitet til radionuklide k
- C_k = aktivitetskonsentrasjon for radionuklide k

$C_{E,k}$ = unntaksgrense for aktivitetskonsentrasjon til radionuklide k.

<i>Nuklide</i>	<i>Mengde</i> <i>Bq</i>	<i>Konsentrasjon</i> <i>Bq/g</i>	<i>Nuklide</i>	<i>Mengde</i> <i>Bq</i>	<i>Konsentrasjon</i> <i>Bq/g</i>
H-3	10 ⁹	10 ⁶	Co-56	10 ⁵	10 ¹
Be-7	10 ⁷	10 ³	Co-57	10 ⁶	10 ²
C-14	10 ⁷	10 ⁴	Co-58	10 ⁶	10 ¹
O-15	10 ⁹	10 ²	Co-58m	10 ⁷	10 ⁴
F-18	10 ⁶	10 ¹	Co-60	10 ⁵	10 ¹
Na-22	10 ⁶	10 ¹	Co-60m	10 ⁶	10 ³
Na-24	10 ⁵	10 ¹	Co-61	10 ⁶	10 ²
Si-31	10 ⁶	10 ³	Co-62m	10 ⁵	10 ¹
P-32	10 ⁵	10 ³	Ni-59	10 ⁸	10 ⁴
P-33	10 ⁸	10 ⁵	Ni-63	10 ⁸	10 ⁵
S-35	10 ⁸	10 ⁵	Ni-65	10 ⁶	10 ¹
Cl-36	10 ⁶	10 ⁴	Cu-64	10 ⁶	10 ²
Cl-38	10 ⁵	10 ¹	Zn-65	10 ⁶	10 ¹
Ar-37	10 ⁸	10 ⁶	Zn-69	10 ⁶	10 ⁴
Ar-41	10 ⁹	10 ²	Zn-69m	10 ⁶	10 ²
K-40	10 ⁶	10 ²	Ga-72	10 ⁵	10 ¹
K-42	10 ⁶	10 ²	Ge-71	10 ⁸	10 ⁴
K-43	10 ⁶	10 ¹	As-73	10 ⁷	10 ³
Ca-45	10 ⁷	10 ⁴	As-74	10 ⁶	10 ¹
Ca-47	10 ⁶	10 ¹	As-76	10 ⁵	10 ²
Sc-46	10 ⁶	10 ¹	As-77	10 ⁶	10 ³
Sc-47	10 ⁶	10 ²	Se-75	10 ⁶	10 ²
Sc-48	10 ⁵	10 ¹	Br-82	10 ⁶	10 ¹
V-48	10 ⁵	10 ¹	Kr-74	10 ⁹	10 ²
Cr-51	10 ⁷	10 ³	Kr-76	10 ⁹	10 ²
Mn-51	10 ⁵	10 ¹	Kr-77	10 ⁹	10 ²
Mn-52	10 ⁵	10 ¹	Kr-79	10 ⁵	10 ³
Mn-52m	10 ⁵	10 ¹	Kr-81	10 ⁷	10 ⁴
Mn-53	10 ⁹	10 ⁴	Kr-83m	10 ¹²	10 ⁵
Mn-54	10 ⁶	10 ¹	Kr-85	10 ⁴	10 ⁵
Mn-56	10 ⁵	10 ¹	Kr-85m	10 ¹⁰	10 ³
Fe-52	10 ⁶	10 ¹	Kr-87	10 ⁹	10 ²
Fe-55	10 ⁶	10 ⁴	Kr-88	10 ⁹	10 ²
Fe-59	10 ⁶	10 ¹	Rb-86	10 ⁵	10 ²
Co-55	10 ⁶	10 ¹	Sr-85	10 ⁶	10 ²
Sr-85m	10 ⁷	10 ²	Pd-103	10 ⁸	10 ³
Sr-87m	10 ⁶	10 ²	Pd-109	10 ⁶	10 ³
Sr-89	10 ⁶	10 ³	Ag-105	10 ⁶	10 ²
Sr-90 ^a	10 ⁴	10 ²	Ag-110m	10 ⁶	10 ¹
Sr-91	10 ⁵	10 ¹	Ag-111	10 ⁶	10 ³
Sr-92	10 ⁶	10 ¹	Cd-109	10 ⁶	10 ⁴
Y-90	10 ⁵	10 ³	Cd-115	10 ⁶	10 ²
Y-91	10 ⁶	10 ³	Cd-115m	10 ⁶	10 ³
Y-91m	10 ⁶	10 ²	In-111	10 ⁶	10 ²
Y-92	10 ⁵	10 ²	In-113m	10 ⁶	10 ²
Y-93	10 ⁵	10 ²	In-114m	10 ⁶	10 ²
Zr-93 ^a	10 ⁷	10 ³	In-115m	10 ⁶	10 ²
Zr-95	10 ⁶	10 ¹	Sn-113	10 ⁷	10 ³
Zr-97 ^a	10 ⁵	10 ¹	Sn-125	10 ⁵	10 ²
Nb-93m	10 ⁷	10 ⁴	Sb-122	10 ⁴	10 ²
Nb-94	10 ⁶	10 ¹	Sb-124	10 ⁶	10 ¹
Nb-95	10 ⁶	10 ¹	Sb-125	10 ⁶	10 ²
Nb-97	10 ⁶	10 ¹	Te-123m	10 ⁷	10 ²
Nb-98	10 ⁵	10 ¹	Te-125m	10 ⁷	10 ³
Mo-90	10 ⁶	10 ¹	Te-127	10 ⁶	10 ³
Mo-93	10 ⁸	10 ³	Te-127m	10 ⁷	10 ³
Mo-99	10 ⁶	10 ²	Te-129	10 ⁶	10 ²

<i>Nuklide</i>	<i>Mengde</i> <i>Bq</i>	<i>Konsentrasjon</i> <i>Bq/g</i>	<i>Nuklide</i>	<i>Mengde</i> <i>Bq</i>	<i>Konsentrasjon</i> <i>Bq/g</i>
Mo-101	10 ⁶	10 ¹	Te-129m	10 ⁶	10 ¹
Tc-96	10 ⁶	10 ¹	Te-131	10 ⁵	10 ²
Tc-96m	10 ⁷	10 ³	Te-131m	10 ⁶	10 ¹
Tc-97	10 ⁸	10 ³	Te-132	10 ⁷	10 ²
Tc-97m	10 ⁷	10 ³	Te-133	10 ⁵	10 ¹
Tc-99	10 ⁷	10 ⁴	Te-133m	10 ⁵	10 ¹
Tc-99m	10 ⁷	10 ²	Te-134	10 ⁶	10 ¹
Ru-97	10 ⁷	10 ²	I-123	10 ⁷	10 ²
Ru-103	10 ⁶	10 ²	I-125	10 ⁶	10 ³
Ru-105	10 ⁶	10 ¹	I-126	10 ⁶	10 ²
Ru-106 ^a	10 ⁵	10 ²	I-129	10 ⁵	10 ²
Rh-103m	10 ⁸	10 ⁴	I-130	10 ⁶	10 ¹
Rh-105	10 ⁷	10 ²	I-131	10 ⁶	10 ²
I-132	10 ⁵	10 ¹	Gd-153	10 ⁷	10 ²
I-133	10 ⁶	10 ¹	Gd-159	10 ⁶	10 ³
I-134	10 ⁵	10 ¹	Tb-160	10 ⁶	10 ¹
I-135	10 ⁶	10 ¹	Dy-165	10 ⁶	10 ³
Xe-131m	10 ⁴	10 ⁴	Dy-166	10 ⁶	10 ³
Xe-133	10 ⁴	10 ³	Ho-166	10 ⁵	10 ³
Xe-135	10 ¹⁰	10 ³	Er-169	10 ⁷	10 ⁴
Cs-129	10 ⁵	10 ²	Er-171	10 ⁶	10 ²
Cs-131	10 ⁶	10 ³	Tm-170	10 ⁶	10 ³
Cs-132	10 ⁵	10 ¹	Tm-171	10 ⁸	10 ⁴
Cs-134m	10 ⁵	10 ³	Yb-175	10 ⁷	10 ³
Cs-134	10 ⁴	10 ¹	Lu-177	10 ⁷	10 ³
Cs-135	10 ⁷	10 ⁴	Hf-181	10 ⁶	10 ¹
Cs-136	10 ⁵	10 ¹	Ta-182	10 ⁴	10 ¹
Cs-137 ^a	10 ⁴	10 ¹	W-181	10 ⁷	10 ³
Cs-138	10 ⁴	10 ¹	W-185	10 ⁷	10 ⁴
Ba-131	10 ⁶	10 ²	W-187	10 ⁶	10 ²
Ba-140 ^a	10 ⁵	10 ¹	Re-186	10 ⁶	10 ³
La-140	10 ⁵	10 ¹	Re-188	10 ⁵	10 ²
Ce-139	10 ⁶	10 ²	Os-185	10 ⁶	10 ¹
Ce-141	10 ⁷	10 ²	Os-191	10 ⁷	10 ²
Ce-143	10 ⁶	10 ²	Os-191m	10 ⁷	10 ³
Ce-144 ^a	10 ⁵	10 ²	Os-193	10 ⁶	10 ²
Pr-142	10 ⁵	10 ²	Ir-190	10 ⁶	10 ¹
Pr-143	10 ⁶	10 ⁴	Ir-192	10 ⁴	10 ¹
Nd-147	10 ⁶	10 ²	Ir-194	10 ⁵	10 ²
Nd-149	10 ⁶	10 ²	Pt-191	10 ⁶	10 ²
Pm-147	10 ⁷	10 ⁴	Pt-193m	10 ⁷	10 ³
Pm-149	10 ⁶	10 ³	Pt-197	10 ⁶	10 ³
Sm-151	10 ⁸	10 ⁴	Pt-197m	10 ⁶	10 ²
Sm-153	10 ⁶	10 ²	Au-198	10 ⁶	10 ²
Eu-152	10 ⁶	10 ¹	Au-199	10 ⁶	10 ²
Eu-152m	10 ⁶	10 ²	Hg-197	10 ⁷	10 ²
Eu-154	10 ⁶	10 ¹	Hg-197m	10 ⁶	10 ²
Eu-155	10 ⁷	10 ²	Hg-203	10 ⁵	10 ²
Tl-200	10 ⁶	10 ¹	Pa-233	10 ⁷	10 ²
Tl-201	10 ⁶	10 ²	U-230 ^a	10 ⁵	10 ¹
Tl-202	10 ⁶	10 ²	U-231	10 ⁷	10 ²
Tl-204	10 ⁴	10 ⁴	U-232 ^a	10 ³	10 ⁰
Pb-203	10 ⁶	10 ²	U-233	10 ⁴	10 ¹
Pb-210 ^a	10 ⁴	10 ¹	U-234	10 ⁴	10 ¹
Pb-212 ^a	10 ⁵	10 ¹	U-235 ^a	10 ⁴	10 ¹
Bi-206	10 ⁵	10 ¹	U-236	10 ⁴	10 ¹
Bi-207	10 ⁶	10 ¹	U-237	10 ⁶	10 ²
Bi-210	10 ⁶	10 ³	U-238 ^a	10 ⁴	10 ¹

<i>Nuklide</i>	<i>Mengde</i> <i>Bq</i>	<i>Konsentrasjon</i> <i>Bq/g</i>	<i>Nuklide</i>	<i>Mengde</i> <i>Bq</i>	<i>Konsentrasjon</i> <i>Bq/g</i>
Bi-212 ^a	10 ⁵	10 ¹	U-nat	10 ³	10 ⁰
Po-203	10 ⁶	10 ¹	U-239	10 ⁶	10 ²
Po-205	10 ⁶	10 ¹	U-240	10 ⁷	10 ³
Po-207	10 ⁶	10 ¹	U-240 ^a	10 ⁶	10 ¹
Po-210	10 ⁴	10 ¹	Np-237 ^a	10 ³	10 ⁰
At-211	10 ⁷	10 ³	Np-239	10 ⁷	10 ²
Rn-220 ^a	10 ⁷	10 ⁴	Np-240	10 ⁶	10 ¹
Rn-222 ^a	10 ⁸	10 ¹	Pu-234	10 ⁷	10 ²
Ra-223 ^a	10 ⁵	10 ²	Pu-235	10 ⁷	10 ²
Ra-224 ^a	10 ⁵	10 ¹	Pu-236	10 ⁴	10 ¹
Ra-225	10 ⁵	10 ²	Pu-237	10 ⁷	10 ³
Ra-226 ^a	10 ⁴	10 ¹	Pu-238	10 ⁴	10 ⁰
Ra-227	10 ⁶	10 ²	Pu-239	10 ⁴	10 ⁰
Ra-228 ^a	10 ⁵	10 ¹	Pu-240	10 ³	10 ⁰
Ac-228	10 ⁶	10 ¹	Pu-241	10 ⁵	10 ²
Th-226 ^a	10 ⁷	10 ³	Pu-242	10 ⁴	10 ⁰
Th-227	10 ⁴	10 ¹	Pu-243	10 ⁷	10 ³
Th-228 ^a	10 ⁴	10 ⁰	Pu-244	10 ⁴	10 ⁰
Th-229 ^a	10 ³	10 ⁰	Am-241	10 ⁴	10 ⁰
Th-230	10 ⁴	10 ⁰	Am-242	10 ⁶	10 ³
Th-231	10 ⁷	10 ³	Am-242m ^a	10 ⁴	10 ⁰
Th-nat	10 ³	10 ⁰	Am-243 ^a	10 ³	10 ⁰
(incl. Th-232)			Cm-242	10 ⁵	10 ²
Th-234 ^a	10 ⁵	10 ³	Cm-243	10 ⁴	10 ⁰
Pa-230	10 ⁶	10 ¹	Cm-244	10 ⁴	10 ¹
Pa-231	10 ³	10 ⁰			
Cm-245	10 ³	10 ⁰	Cf-252	10 ⁴	10 ¹
Cm-246	10 ³	10 ⁰	Cf-253	10 ⁵	10 ²
Cm-247	10 ⁴	10 ⁰	Cf-254	10 ³	10 ⁰
Cm-248	10 ³	10 ⁰	Es-253	10 ⁵	10 ²
Bk-249	10 ⁶	10 ³	Es-254	10 ⁴	10 ¹
Cf-246	10 ⁶	10 ³	Es-254m	10 ⁶	10 ²
Cf-248	10 ⁴	10 ¹	Fm-254	10 ⁷	10 ⁴
Cf-249	10 ³	10 ⁰	Fm-255	10 ⁶	10 ³
Cf-250	10 ⁴	10 ¹			
Cf-251	10 ³	10 ⁰			

Stoffer merket ^a i tabellen over representerer radioaktive stoffer i likevekt med de datterprodukter som er angitt nedenfor. Aktivitetsgrensen i tabellen refererer seg til modernukliden alene, men strålebidraget fra datterproduktene er tatt hensyn til i fastsettelsen av aktivitetsgrensen for modernukliden.

Sr-90	Y-90
Zr-93	Nb-93m
Zr-97	Nb-97
Ru-106	Rh-106
Cs-137	Ba-137m
Ce-134	La-134
Ce-144	Pr-144
Ba-140	La-140
Bi-212	Tl-208 (0.36), Po-212 (0.64)
Pb-210	Bi-210, Po-210
Pb-212	Bi-212, Tl-208 (0.36), Po-212 (0.64)
Rn-220	Po-216
Rn-222	Po-218, Pb-214, Bi-214, Po-214
Ra-223	Rn-219, Po-215, Pb-211, Bi-211, Tl-207
Ra-224	Rn-220, Po-216, Pb-212, Bi-212, Tl-208 (0.36), Po-212 (0.64)
Ra-226	Rn-222, Po-218, Pb-214, Bi-214, Po-214, Pb-210, Bi-210, Po-210
Ra-228	Ac-228
Th-226	Ra-222, Rn-218, Po-214

Th-228	Ra-224, Rn-220, Po-216, Bi-210, Pb-212, Tl-208 (0.36), Po-212 (0.64)
Th-229	Ra-225, Ac-225, Fr-221, At-217, Bi-213, Po-213, Pb-209
Th-nat	Ra-228, Ac-228, Th-228, Ra-224, Rn-220, Po-216, Pb-212, Bi-212, Tl-208 (0.36), Po-212 (0.64)
Th-234	Pa-234m
U-230	Th-226, Ra-222, Rn-218, Po-214
U-232	Th-228, Ra-224, Rn-220, Po-216, Pb-212, Bi-212, Tl-208 (0.36), Po-212 (0.64)
U-235	Th-231
U-238	Th-234, Pa-234m
U-nat	Th-234, Pa-234m, U-234, Th-230, Ra-226, Rn-222, Po-218, Pb-214, Bi-214, Po-214, Pb-210, Bi-210, Po-210
U-240	Np-240m
Np-237	Pa-233
Am-242m	Am-242
Am-243	Np-239.

Merknader til de enkelte paragrafer i forskriften

Merknadene er en veiledning for å utdype innholdet i den enkelte bestemmelse. Merknadene er i seg selv ikke bindende, men skal tjene som en rettleiding.

Til § 1: Formålet knytter seg både til vern av menneskers helse og vern av miljø. Begrepet forebygge innebærer både å hindre skadelig virkning og å begrense ev. ytterligere skade. Med uttrykket skadelig virkning forstås bare uønsket virkning.

Til § 2: Radioaktive stoffer som naturlig forekommer i miljøet, og som ikke er oppkonsentrert som følge av menneskelig aktivitet, eller naturlig forekommende ikke-ioniserende stråling, er ikke regulert i denne forskrift. Eksempler på oppkonsentrering av naturlig forekommende radioaktive stoffer som reguleres av forskriften, er radoneksposering på arbeidsplasser under jord (gruver), kosmisk stråling til flypersonale og håndtering av scale (lavradioaktive avleiringer fra olje- og gasssektoren).

Kriterier for å unnta en ioniserende strålekilde fra angitte forskriftsparagrafer i henhold til vedlegget er satt ut fra følgende prinsipper:

- Stråledosen til enkeltindivider av befolkningen fra den aktuelle strålekilde skal ikke overstige 10 μSv i løpet av et år.
- Den totale strålebelastning til befolkningen i form av individdose multiplisert med antall eksponerte individer skal ikke overstige 1000 mann x mSv i løpet av et år.
- Anvendelsesområdet for strålekilden er slik at det ikke foreligger noe naturlig scenarier med hensyn på ulykker som kan medføre at de overstående kriterier brytes.

Røntgenproduserende elektriske apparater og komponenter som unntas kan typisk være katodestrålerør for billedframvisning og elektriske komponenter i høyvoltanlegg.

For ikke-ioniserende strålekilder vil forskriften typisk omfatte lysbehandlingsutstyr, felt fra radar, radiosendere, mobilsendere, kraftledninger m.m. i tillegg til solarier og lasere som er nevnt spesielt.

Til § 3: Det vises til rapport utarbeidet av en interdepartemental arbeidsgruppe med vurdering av strålevernlovgivningens anvendelse på Svalbard, Jan Mayen og norske biland.

Forskrift om arbeid med ioniserende stråling er gitt i medhold av arbeidsmiljøloven og gjelder dermed for Svalbard og Jan Mayen. Deler av denne forskriften inkorporeres i forskrift om strålevern og bruk av stråling. Disse bestemmelsene videreføres for Svalbard og Jan Mayen. § 3 annet punktum bestemmer derfor at forskriftens kapittel IV skal gjelde for Svalbard og Jan Mayen.

Til § 4:

- Ioniserende stråling defineres rent fysisk som overføring av energi i form av partikler eller elektromagnetisk stråling som er i stand til å danne ioner i biologisk materiale, dvs. stråling med energi over 12,6 eV tilsvarende en bølgelengde på 100 nm eller mindre. Typiske eksempler på ioniserende stråling er røntgenstråling, gammastråling, kosmisk stråling, nøytronstråling, stråling fra radon m.m.
- Ikke-ioniserende stråling defineres rent fysisk som stråling med energi under 12,6 eV, samt elektriske og magnetiske felt. Eksempler på ikke-ioniserende stråling er optisk stråling, radiofrekvent stråling, lavfrekvente og statiske elektriske og magnetiske felt. I strålevernloven inkluderes også ultralyd i begrepet ikke-ioniserende stråling. Stråling fra solarier og laser er eksempler på ikke-ioniserende stråling.
- Begrepet stråledose kan, avhengig av sammenhengen, referere seg til ulike dosimetrisk størrelser som organdose, effektiv dose, miljødosekvivalenten m.m. i enheter av Sv eller Gy, eller dekadiske prefikser av disse som milli eller mikro. Dosehastigheten kan ha enheten Sv/t eller Gy/t, eller dekadiske prefikser av disse som mSv/t eller $\mu\text{Sv}/t$.
- Medisinsk strålebruk omfatter også odontologisk strålebruk.

Til § 5: Godkjenningen av virksomhetene omfatter også godkjenning av de lokaler som skal brukes. Dette betyr at planer og beskrivelser bør sendes Statens strålevern på planleggingsstadiet. Det samme bør skje med større endringer i eksisterende laboratorier og strålingsrom.

- a) Med industriell radiografi menes bruk av ioniserende strålekilder til ikke-destruktiv materialkontroll (NDT). Begrepet omfatter ikke bruk av strålekilder for teknisk analyse, eller for å avdekke fremmedlegemer eller kartlegge materialsammensetning.
- b) Se også forskrift av 20. mars 2001 nr. 504 om behandling av næringsmidler med ioniserende stråling § 7.
- d) Forskningsmessig strålebruk vil særlig være aktuelt på forskningsinstitusjoner, universiteter, høyskoler, bedrifter med forskningsaktivitet mv. Krav om godkjenning gjelder ikke bruk av ioniserende stråling i undervisning og rutinemessig analyse.
- e)–g) Kravet til godkjenning av medisinsk strålebruk omfatter i praksis de mer avanserte bruksområdene på sykehus og røntgeninstitusjoner, dvs. all stråleterapi og nukleærmedisin, samt røntgendiagnostikk som krever spesialistkompetanse eller spesielle sikkerhetsmessige foranstaltninger. Ved godkjenning av medisinsk strålebruk legges det vekt på at virksomheten skal ha et system for sikring av kvalitet som omfatter, men ikke er avgrenset til:
 - Hvordan ansvaret for strålevernet og strålebruken er ivaretatt, organisert og fordelt, herunder beskrivelse av ansvarsområder for faglige ansvarlige på ulike nivåer i virksomheten.
 - Hvilke rapporteringsveier og kommunikasjonskanaler som eksisterer i samarbeidet mellom sykehusledelse, faglige ansvarlige og annet berørt personale.
 - Utpekt strålevernansvarlig, som skal være en identifisert person for Strålevernets kontakt med virksomheten.
 - Kopi av godkjenningstillatelser og oversikt over apparatur for medisinsk strålebruk som er meldt til Statens strålevern.
 - System for utdanning, opplæring og vedlikehold av kompetanse for berørt personale i strålevern, arbeidsmetodikk og apparatur for medisinsk strålebruk.
 - Rutiner for vedlikehold og kvalitetskontroll av apparatur for medisinsk strålebruk.
 - Protokoller for de vanligste medisinske prosedyrene i røntgendiagnostikk og nukleærmedisinsk diagnostikk.
 - Rutiner for bestemmelse av representative verdier for dose eller administrert aktivitet ved diagnostiske og nukleærmedisinske undersøkelser.
 - Nødvendige dosimetriefunksjoner for strålebehandling og diagnostikk.
 - Beskrivelse av målvolument ved strålebehandling med fastsettelse av doser og fraksjonering.
 - Prosedyrer for planlegging og gjennomføring av strålebehandling som sikrer geometrisk og dosimetrisk presisjon, samt prosedyrer for klinisk oppfølging av pasienten etter behandling.
 - Tiltak for å begrense stråledose til pårørende eller tredjeperson når pasienter med restaktivitet skrives ut av sykehus eller dør.
 - Instruksjoner for intern transport av radioaktivt materiale.
 - Plan for håndtering av strålevern ved ikke-planlagte hendelser og uhell.
- i) Jf. forskrift av 30. juni 1995 nr. 635 om tilvirkning og innførsel av legemidler.
- m) For de mest brukte gammaemitterne vil 10^6 ganger unntaksgrensen bety 10 GBq.
- n) Type A isotoplaboratorium er beregnet for arbeid med større mengder radioaktive stoffer, som for eksempel isotopproduksjonslaboratorium, der krav til utforming og utstyr fastsettes av Statens strålevern i hvert enkelt tilfelle.
- o) Med friklassegrenser menes både grenser for friklassing av tidligere regulert materiale og unntaksgrenser for utslipp til miljøet.
- p) Avfallsanlegg omfatter ikke strålbrukers rom for mellomlagring av brukte kilder som skal gå til utslipp eller avfallsbehandling.
- q) Med radioaktivt avfall menes blant annet radioaktivt skrapmetall og lavradioaktivt avfall fra produksjon av olje og gass (LRA).
- r) Forhandlere av strålekilder omfatter også virksomheter som importerer med tanke på videresalg. For godkjenning av importører og forhandlere vil Statens strålevern stille krav om at virksomheten fører oversikter over import og omsetning av radionuklider. Oversikten skal inneholde informasjon om nuklidetype, aktivitetmengder samt salgsdato og kjøpers navn og adresse. Forhandlerne skal også gi nødvendig informasjon til kjøperne om eventuelle risikomomenter i forbindelse med bruk av kildene.

Til § 6: Håndtering av strålekilder bestående av kontaminert skrapmetall, radioaktive avleiringer med mer er også underlagt krav om melding etter denne paragrafen. Eksempler på medisinsk røntgendiagnostikk som bare er underlagt krav til melding er vanlig tannrøntgen (rørspenning mindre eller lik 75 kV), OPG, Cephalostater, røntgen i primærhelsetjenesten (fotografering av ekstremiteter), osteoporoseapparater etc. Veterinærer trenger heller ikke godkjenning. Råd til brukergruppene som bare er underlagt meldeplikt vil bli utdypet i egne veiledninger. Meldeskjemaer blir lagt ut på Strålevernets hjemmesider. § 28 regulerer meldeplikt for solarievirksomheter.

Til § 7: Instruksjoner og arbeidsprosedyrer kan for eksempel være påkrevet i følgende situasjoner:

- a) Der hvor radioaktive kilder skal manipuleres ut og inn av skjermet posisjon.
- b) Der det foreligger risiko for søl av åpne radioaktive kilder.
- c) Vedlikehold av merking o.l.
- d) Der hvor det foreligger risiko for eksponering fra kraftige industrilaser, klasse 3B eller 4.
- e) Der hvor det brukes UVC for desinfeksjon i næringsmiddelindustrien.
- f) Ved bruk av radarinstallasjoner på små fartøy.
- g) Ved bruk av andre kraftige kilder for ikke-ioniserende stråling.
- h) Ved innstilling av apparaturparametre m.m. som påvirker bildeklaritet og pasientdoser i medisinsk strålebruk.

Til § 8: Paragrafen beskriver funksjon og faglige krav til den strålevernansvarlige. Utpeking av strålevernansvarlig rokker ikke ved eiers eller arbeidsgivers overordnede ansvar for alle forhold innen bedriften, men skal sikre at virksomhetens strålevern fungerer tilfredsstillende. Strålevernansvarlig skal også være en kontaktperson som tilsynsmyndigheten kan forholde seg til. Antall strålevernansvarlige og organiseringen av disse vil måtte avhenge av virksomhetens struktur og strålebrukens kompleksitet. I større virksomheter kan det være formålstjenlig med én sentral og flere lokale strålevernansvarlige. Strålevernansvarlig skal ivareta HMS-aspektene, dvs. strålesikkerhet for arbeidstakerne og eventuelle tredjepersoner (besøkende, naboer etc.). Krav til pasientvern er gitt under kapittel VII.

Til § 9: Beredskapsplanen bør inneholde varslingsrutiner, beredskapsorganisering, ansvarsforhold, forhåndsplanlagte rutiner for håndtering av gitte situasjoner, rutiner for kartlegging av omfanget av en hendelse, kommunikasjonsrutiner, beskrivelse av relevant beskyttelsesutstyr, rutiner for oppfølging av involvert personell, rutiner for informasjon til befolkningen etc.

Til § 10: Avhending omfatter også skroting av strålekildene. For åpne radioaktive kilder innebærer dette at virksomheten må sørge for ajourførte lister over de nuklider og aktivitetsmengder som er anskaffet, i bruk, lagret eller gått til avfall.

Til § 11: Eksempler på uhell og hendelser som skal rapporteres etter paragrafen:

- Feil med røntgenapparater som har medført vesentlig forhøyet dose til pasient eller betjening, som for eksempel at tidsuret ikke avsluttet eksponeringen på vanlig måte, svikt i doseautomatikk mv. (bokstav a)
- Arbeidstakere som ved en feiltagelse er kommet inn i primærstrålefeltet fra industrielle strålekilder. (bokstav a)
- Tilfeldige personer som ved en feiltagelse har kommet inn i kontrollert område og som derved kan ha mottatt doser over 0,25 mSv, for eksempel opphold innenfor avsperringen ved industriell radiografi, innvendig renhold av tanker med strålekilden (nivåvakten) i åpen posisjon. (bokstav d)
- Søl med radioaktive løsninger (kontaminering) som ikke lar seg fjerne på enkelt vis. (bokstav g)

Til § 12: Kravet retter seg mot eier, forhandler og produsent som alle plikter å forsikre seg om at utstyret er hensiktsmessig konstruert med tanke på strålesikkerhet.

Til § 14: Kravene henspeiler på apparatur for avbildning og analyse innen industriell og forskningsmessige bruk, og omfatter ikke medisinsk røntgenutstyr mv. Apparat for medisinsk diagnostikk reguleres i kapittel VII. Utstyr og innretninger som inneholder radioaktive kilder, skal i tillegg til kravene etter denne forskriften være merket med standard varselskilt mot ioniserende stråling, jf. forskrift av 6. oktober 1994 nr. 972 om sikkerhetsskiltning og signalgiving på arbeidsplassen.

Med kontrollkilde menes en innretning for måling eller prosessstyring som aktiveres av stråling fra en eller flere kapslede radioaktive kilder. Kontrollkilden inkluderer normalt en kildebeholder og en detektor. ISO klasse xx2323xxx betyr at kildebeholderen skal være konstruert slik at strålenivået ikke overstiger 500 $\mu\text{Sv/t}$ i en avstand av 5 cm fra overflaten og 7,5 $\mu\text{Sv/t}$ i 1 m avstand fra kildebeholderen. De øvrige tall- og bokstavangivelsene i ISO-klassifiseringen angir andre tekniske og fysiske egenskaper ved kildebeholderen, og kan ha forskjellige verdier.

Til § 16: Annet sikkerhetsutstyr kan for eksempel omfatte:

- a) Personlig verneutstyr som blygummiforklær, transportable skjermer m.m.
- b) Tekniske sikkerhetssystemer som avbryter bestrålingen dersom dør eller sperrer åpnes.
- c) Nødstoppbrytere og varselskilt med opplysende tekst om at stråling genereres.
- d) Strålevernsmonitorer m.m.
- e) Spesialverktøy, skjermede beholdere m.m.

Kontroll av sikkerhetsutstyr kan for eksempel omfatte gjennomlysning av blygummiforklær for å teste skjermingsevnen.

De tekniske krav til skjerming og annet sikkerhetsutstyr gjelder ikke i forhold til pasientstrålelivet. Dette er ivaretatt i § 35.

Til § 17: Bruk av åpne radioaktive kilder i aktivitetsmengder som krever type A laboratorium, krever godkjenning i henhold til § 5 bokstav n. Som ledd i godkjenningen oppstilles også krav til utforming og utstyr.

Til § 18: Rensing etter kontaminering bør fortsette så lenge den gir effektiv aktivitetsreduksjon. Avtrekkskap i

isotoplaboratorier bør kontrolleres i henhold til relevante standarder før de tas i bruk, ved innredningsendringer og deretter minst hvert tredje år. Gulvflater i isotoplaboratorier skal fortrinnsvis bestå av helt dekke uten skjøter, og eventuelle skjøter skal helsveises. Kantene på gulvbelegget skal være bøyd opp mot vegger, rør og søylesokler. Benker og bord skal fortrinnsvis være fri for skjøter. Hvor skjøter er unngåelig, skal de plasseres der hvor risiko for søl og sprut er liten. Skjøter i bord og benker som er fastmontert eller ikke er flyttbare, skal fylles med et tett materiale. I samme tilfelle skal også overgang til tilstøtende vegg eller annet fastmontert inventar fylles med et tett materiale, eller det skal monteres en avrundet tetteliste. Skjøter i bord og benker som ikke er fastmontert og som er lett flyttbare, trenger ikke å fylles med et tett materiale. Stoffstoler og vanlige gardiner egner seg ikke til bruk i isotoplaboratorier. Relevante standarder for kontroll av avtrekkskap i isotoplaboratorier er DS 457 (dansk standard) eller lignende standarder.

Til § 19: Laboratoriet bør være skilt ut fra tilstøtende rom med en gang e.l. for skifting av frakk og sko. Gangen skal fungere som er overgangssone mellom inaktivt og aktivt område, og overgangen til det aktive området skal være tydelig avmerket (ved for eksempel å male stripe på gulvet eller montere fysisk barriere). Absorberende filtre skal kunne monteres i ventilasjonsanleggene, avhengig av hvilke nuklidetyper og aktivitetsmengder som benyttes. Filtrene skal plasseres i den delen av ventilasjonsanlegget/-kanalen som befinner seg inne i laboratoriet, og skal lett kunne skiftes. Laminar Air Flow benk med horisontal luftstrøm, der luften blåses mot personalet, er ikke egnet for arbeid med radioaktive stoffer.

Til § 20 – § 22: Forskrift av 14. juni 1985 nr. 1157 om arbeid med ioniserende stråling, fastsatt med hjemmel i arbeidsmiljøloven, vil endres med samme ikrafttredelsestidspunkt som strålevernforskriften. Forskriften vil innholde bl.a. krav til helseundersøkelse og omplassering av gravide.

Til § 20: Jf. forskrift av 6. oktober 1994 nr. 972 om sikkerhetsskilting og signalgiving på arbeidsplassen. Klassifisering av området er primært basert på hvilke doser som kan overstiges, og ikke hvilke doser arbeidstakerne i gjennomsnitt utsettes for. Innen kontrollert og overvåket område vil det kunne være arbeidsoppgaver som er av en slik art at stråleksposeringen er under 1 mSv/år, og forutsigbar i den forstand at risiko for uhell er neglisjerbar. Slike arbeidsoppgaver kan også utføres av gravide arbeidstakere, jf. § 21 der dosegrensen for gravide er angitt.

Ved transport er krav til merking, strålenivåer etc. angitt i forskrift av 11. november 2002 nr. 1264 om transport av farlig gods på veg og jernbane. Transport omfatter i denne sammenheng alle operasjoner og forhold knyttet til og involvert i forflytning av radioaktivt materiale, inklusive mellomlagring underveis.

Til § 21: Dosegrensene refererer seg til bidraget utover normalnivået av naturlig stråling. For arbeidsplasser med radoneksposering kan det være aktuelt å regne om fra radonkonsentrasjon til årsdose, under hensyntagen til oppholdstider og eventuelle andre modifierende faktorer. Ved inntak av radioaktive stoffer gjelder de samme grenseverdier, dvs. summen av dosen fra inntak av radioaktive stoffer (interndosen) og dosen fra eksterne kilder skal ikke overstige de angitte grenser. Avledete verdier i form av årlig inntaksgrenser (Bq/år) for ulike radioaktive stoffer kan fås ved henvendelse til Statens strålevern.

- a) Grensen gjelder ved bestråling av hele eller store deler av kroppen, og refererer seg til den effektive dose.
- c) Huddosegrensen gjelder gjennomsnittlig dose til et areal på 1 cm² uansett hvor stort hudområde som er eksponert.

Ved redningsarbeid skal arbeidstakere som er involvert i livreddende innsats, så vidt mulig unngå doser over 500 mSv som er terskelverdien for akutte stråleskader. Disse arbeidstakerne skal på forhånd informeres om helserisiko og være trent i nødvendige tiltak. De skal også utstyres med adekvat beskyttelsesutstyr, og dosene skal overvåkes. Disse skal være trent for slik innsats og forstå risiko knyttet til stråling. Gjennomføring av mer langsiktige tiltak som fjerning av forurensing, avfallshåndtering etc. skal planlegges og optimaliseres på forhånd, slik at gjennomføring er mest mulig identisk med normal praksis, og det normale regimet for yrkeseksponering skal anvendes. Dersom en ulykke medfører forurensing av miljøet, vil dose til dem som utfører sitt normale arbeid i dette miljøet øke. Dette kan gjelde bønder, skogsarbeidere osv. Dette arbeidet er ikke forbundet med ulykken, og disse personene er dermed ikke å betrakte som yrkeseksponerte. De alminnelige dosegrenser vil dermed gjelde.

Eventuelle overskridelser av dosegrensen kan skyldes teknisk svikt ved strålingsapparat, men normalt vil overskridelsen skyldes sviktende opplæring og uheldig arbeidsteknikk. Arbeidsgivers kartlegging ved overskridelse av dosegrensene kan for eksempel innebære:

- Undersøke arbeidsteknikk og -rutiner, spesielt om disse har endret seg. Kan avstand til kilden/strålefeltet økes? Kan arbeidstaker skjermes bedre?
- Undersøke apparaturinnstillinger som kollimator, kV/mA mv., og se om disse er optimalisert med hensyn til strålevern. Er det direkte feil ved apparaturen som kan påvirke dosen?

Arbeidsgiver bør også undersøke mulige årsaker som ikke har noe med arbeidet å gjøre, som for eksempel at persondosimeteret har ligget lagret nær en strålekilde eller at arbeidstaker har vært til røntgenundersøkelse eller strålebehandling uten å ta av dosimeteret.

Til § 22: Statens strålevern er ansvarlige for å føre oversikt over dosebelastning til arbeidstakere etc. (nasjonalt doseregister). Statens strålevern mottar jevnlig forespørsler fra FN (UNSCEAR), EU og lignende organisasjoner om

innrapportering av årsdoser for yrkeseksponerte og lignende. For at denne jobben skal være håndterbar må Statens strålevern ha årlige rapporter fra aktørene på området.

Til § 23: Statens strålevern kan fastsette friklassegrenser som gir unntak i forhold til krav om godkjenning, jf. § 5 bokstav o. Med friklassegrenser menes både grenser for friklassing av tidligere regulert materiale og unntaksgrenser for utslipp til miljø. Med utslipp til miljø menes tilføring av radioaktive stoffer til naturen inkludert eksponering av mennesker.

Meget kortlivede radioaktive stoffer som skal gå til utslipp, skal stå til mellomlagring for radioaktivt henfall før de slippes ut. Utslipp til miljøet skal foregå på en slik måte at det i minst mulig grad forekommer en oppkonsentrering av radioaktive stoffer. Når Statens strålevern avgjør om utslippstillatelse skal gis og fastsetter vilkårene, skal det legges vekt på de forurensningsmessige ulemper ved utslippet sammenholdt med de fordeler og ulemper som tiltaket for øvrig vil medføre. I enhver utslippstillatelse vil det bli satt krav til bruk av beste tilgjengelige teknikk (BAT) med det formål å minimalisere utslipp. I denne sammenhengen vises det til Oslo-Paris kommisjonens (OSPAR) definisjon av BAT. For å unngå oppkonsentrering må kun vannløselige stoffer tilføres kloakken.

Til § 25: For godkjenning av avfallsanlegg etter § 5 kan Statens strålevern kreve konsekvens- og sikkerhetsanalyser inneholdende en beskrivelse av anlegget, avfallet, barrierer mot miljøet og relevante scenarier for mulige hendelser og forurensing i tiden etter at driften er avsluttet. Virksomhet som driver et avfallsanlegg, må ha et detaljert bokføringssystem som viser nuklider, aktivitet, kjemisk/fysisk form, behandling etc. De må også stille krav til leverandør at avfallets innhold skal være spesifisert. Virksomheten skal utpeke en strålevernsansvarlig. Ved etablering av avfallsanlegg skal det foreligge en plan for avslutning av aktiv drift og nedlegging av anlegget. For deponier skal planen inneholde en beskrivelse av eventuell overvåking i tiden etter lukking. I søknaden må det bl.a. spesifiseres hvilken type radioaktivt avfall det gjelder. Søknaden må også inneholde en beskrivelse av bokføringssystemet (nuklider, aktiviteter, kjemisk/fysisk form etc.), internkontrollsystem, strålevernsansvarliges oppgaver og funksjoner m.m.

Til § 26: Bestemmelsen om at all eksponering skal holdes så lavt som praktisk mulig innebærer at det tas hensyn til andre faktorer; miljø, estetikk, kostnader etc. Langtidseffekter av svake felt vet man lite om i dag. Derfor er det viktig å ivareta varsomhetsprinsippet og etterstrebe så lave felt som mulig. Den internasjonale kommisjonen for beskyttelse mot ikke-ioniserende stråling (ICNIRP) gir retningslinjer både for befolkningen generelt og for yrkeseksponerte. Retningslinjene er satt slik at akutt skade ikke kan oppstå hvis nivåene ikke overskrides.

Arbeid under spenning som kan gi større eksponering enn i retningslinjene, vil for eksempel kunne gjennomføres om dette finnes beredskapsmessig, økonomisk eller praktisk nødvendig. Forskriften gjør ikke retningslinjene gjeldende for kortvarig eksponering, for eksempel ved passering under kraftledning.

Forskrift av 25. april 2003 nr. 486 om miljørettet helsevern fastslår i § 3 at der annet regelverk fastsetter helsebegrunnede krav eller normer, skal det tas utgangspunkt i disse ved vurderingen av hvorvidt forskriftens krav til helsemessig tilfredsstillende drift, jf. kapittel 3, er oppfylt. Strålevernforskriften § 26 vil sammen med den til enhver tid gjeldende forvaltningsstrategi som fremkommer av NOU 1995:20 og St.prp.nr.65 (1997–1998) med senere oppdateringer i lys av eventuell ny kunnskap, være en slik norm.

For elektriske anlegg og elektrisk utstyr vises det også til lov av 24. mai 1929 nr. 4 om tilsyn med elektriske anlegg og elektrisk utstyr med forskrifter. Formålet med loven er å sikre at alle elektriske anlegg skal utføres, drives og vedlikeholdes slik at de ikke frembyr fare for liv, helse og materielle verdier, jf. loven § 2. Det er fastsatt en rekke tekniske forskrifter med hjemmel i loven som regulerer ulike forhold rundt elektriske anlegg og elektrisk utstyr, bl.a. krav til oppbygning av anlegg, tekniske krav til anlegg, avstander til ledningsanlegg og hvordan arbeid og drift av anlegg skal utføres.

Referanser/standarder:

- ICNIRP (International Commission on Non-Ionizing Radiation Protection) sine «Guidelines on limiting exposure to non-ionizing radiation», 7/99. München, 1999.

Til § 27:

Referanser/standarder:

For laser vises til enhver tid gjeldende Europaanorm. Per 2003 er betegnelsen NEK-EN 60825-1:1994 Safety of laser products – Part 1: Equipment, classification, requirements and user's guide, with amendments.

Til § 28: Meldeplikten gjelder også for virksomhet som eksisterer ved forskriftens ikrafttredelse. Ved ny virksomhet skal melding gis før oppstart. Solarier er også regulert av forskrift av 6. mai 1998 nr. 581 om hygienekrav for frisør-, hudpleie-, tatoverings- og hulltakingsvirksomhet m.v. Virksomhetene skal etter denne forskriften godkjennes av kommunen. Det er derfor ikke behov for å fastsette en særskilt meldeordning til kommunene i strålevernforskriften.

Referanser/standarder:

For solarier vises til enhver tid gjeldende Europaanorm. Per 2003 er betegnelsen NEK-EN 60335-2-27:1997

Safety of household and similar electrical appliances – Part 2: Particular requirements for appliances for skin exposure to ultraviolet and infrared radiation, with amendments.

Til § 29: Bruk av stråling til diagnostikk eller behandling er berettiget, dersom strålebruken overveiende er til nytte for pasienten ut fra forventet diagnostisk eller behandlingsmessig resultat og den skade som strålingen kan forårsake. Vurderingen kan også omfatte resultatets forventede kvalitet og effektivitet, samt fordeler og risiko forbundet med alternative metoder som innebærer mindre stråledoser eller som ikke benytter ioniserende stråling. Med pasientens «individuelle forutseninger» menes individuell diagnose, sykdomstilstand, symptomer, alder, kjønn mv.

Til § 30: Optimalisering innebærer en vurdering der en ut fra tekniske, praktiske, økonomiske og samfunnsmessige forhold velger apparatur og prosedyrer slik at:

- Diagnostiske undersøkelser utføres med lavest mulig risiko eller stråledose samtidig som en sikrer ønsket diagnostisk informasjon.
- Undersøkelse eller behandling av gravide kvinner med ioniserende stråling medfører lavest mulig stråledose til foster.
- Ved strålebehandling tilstrebes adekvat stråledose til målvolum samtidig med at det søkes å oppnå lavest mulig dose til vev utenom målvolumet. Med målvolumet menes avgrenset volum i pasienten hvor en tilsikter en hensiktsmessig dose ut fra klinisk målsetning med bestrålingen.

Med protokoller menes metodebøker eller prosedyrebøker. Revidering av disse innebærer systematisk gjennomgang av protokoller og prosedyrer enten ved hjelp av et internt revisjonssystem og/eller ved eksterne revisjoner ved revisjonslag. Revidering skal dokumenteres i rapport som arkiveres i virksomheten.

Til § 31: Kravet kommer som følge av økt fokus på at pasienten skal ha rett til informasjon om hvilke stråledoser en mottar også ved røntgendiagnostiske og nukleærmedisinske undersøkelser. I røntgendiagnostikk finnes flere metoder for å måle eller beregne stråledose, i nukleærmedisin brukes tilført aktivitet som mål for stråledose. Med representativ verdi for dose eller aktivitet menes virksomhetens egne konstaterte verdi for en gitt undersøkelse på et gitt laboratorium basert på et gjennomsnitt av et utvalg pasienter. Denne verdien skal sammenholdes med diagnostiske referanseverdier gitt av Statens strålevern. Dersom virksomhetens representative verdi for en gitt undersøkelse er høyere enn Strålevernets referanseverdi, skal årsaken til dette finnes, og tiltak settes inn for å redusere verdiene.

Til § 32: Bestemmelsen er spesielt viktig dersom livmor vil komme til å ligge i primærstrålefeltet. Også i andre tilfeller vil det være aktuelt å gi relevant informasjon om doser og risiko forbundet med eksponering av foster til pasienten. Det er rekvirerende lege i samarbeid med avdelingen som er ansvarlig for å innhente opplysninger om graviditet, men det gir en ekstra trygghet dersom ansvaret blir fulgt opp av personalet som utfører behandlingen eller undersøkelsen. Ved røntgendiagnostiske undersøkelser er risikoen for skader på foster liten, og fokus på stråledose må ikke være til hinder for at livstruende tilstander utredes. Røntgenundersøkelser av gravide kan gjennomføres uten spesielle tiltak dersom bekkenet ikke dekkes av primærstrålefeltet, herunder fotografering av hode og ekstremiteter, tannrøntgen, mammografi og CT thorax (kun ved tidlig graviditet).

Til § 33: Ved stråleterapi og nukleærmedisin (§ 5 e og f) skal realfaglig personell være fast tilknyttet virksomheten med et antall som er tilpasset virksomhetens omfang, slik at det kan utpekes faglige ansvarlige, jf. merknadene til § 38, i spørsmål om strålevern og strålebruk og for dosimetriske målinger og kvalitetskontroll av apparatur og utstyr. Med realfaglig personell forstås vanligvis fysiker med tre års teoretisk og praktisk ferdypning i medisinsk fysikk, hvorav minst ett år i klinisk praksis. Realfaglig personell som er faglig ansvarlig skal ha ytterligere to år klinisk erfaring. Ved røntgendiagnostikk som krever godkjenning etter § 5 skal slikt personell være tilknyttet organisatorisk for nødvendig konsultasjon om tilsvarende forhold, herunder også dose og bildekvalitetsvurderinger i forbindelse med utvikling av protokoller for undersøkelser.

I virksomheten bør det også, tilpasset virksomhetens omfang, inngå ingeniørfaglig kompetanse eller tjenester for å ivareta nødvendig teknisk vedlikehold. Innen stråleterapi anbefales at minimum to stråleterapeuter gjennomfører pasientbehandlingen sammen for å sikre riktig bruk etter de til enhver tid gjeldende prosedyrer.

Leger som bruker røntgenapparat til veiledning ved operasjon, intervensjon, endoskopi etc. må ha opplæring slik at det etableres forståelse for hvilke parametere som påvirker bildekvalitet og stråledose til pasient og personale. Opplæringen må omfatte rent apparaturtekniske forhold så vel som arbeidsteknikk (avstand, apparaturgeometri med mer).

Til § 35: Krav om vedlikehold og kvalitetskontroll av strålemedisinsk apparatur gjelder også apparater underlagt meldeplikt. Apparatur for medisinsk strålebruk kontrolleres etter gjeldende internasjonale anbefalinger, dersom det ikke finnes nasjonale anbefalinger på området. Utgangsverdiene etableres ved klargjøring og mottakskontroll av ny apparatur. Ved endring av apparattekniske forhold eller tilhørende periferiutstyr som kan tenkes å påvirke utgangsverdiene, skal det etableres nye. Disse verdiene følges over tid, og det skal finnes rutiner for tiltak ved observerte avvik. Toleransene for avvik legges slik at feil eller feil bruk av apparatur og utstyr fanges opp før det påvirker klinisk resultat av undersøkelsen eller behandlingen.

Til § 36: Med dosimetri menes definisjon, måling og beregning av ioniserende stråling. Med kalibrering menes

etableringen av sammenhengen mellom en relativ størrelse fra et måleinstrument og en kjent måleenhet i SI-systemet. I denne sammenheng vil dette være dose i gray per ladning i coulomb (Gy/C). Protokollen «Absorbed dose determination in external beam radiotherapy TRS 398» fra IAEA i Wien, er for tiden norsk protokoll for kalibrering av strålekilder for ekstern behandling og «IAEA TECDOC-1274» for brachyterapi. De strålekildene som benyttes i strålebehandling, vil være radioaktive kilder som benyttes i brachyterapi og røntgenapparater/lineærakseleratorer til ekstern behandling.

Til § 37: Nye røntgenapparater leveres i dag med anordninger som viser mål for stråledose til pasient etter gjennomført undersøkelse. Bestemmelsen er rettet mot at denne informasjonen skal tas vare på. På eldre apparatur der slike systemer mangler, kan stråledosen beregnes i ettertid dersom eksponeringsparametrene noteres. Ved vanlig røntgenfotografering og gjennomlysning vil dosen typisk være gitt som inngangsdose ved hudoverflaten eller som dose-areal produkt. Ved dataassistert snittavbildning (CT) vil dosen være gitt som vektet CT doseindex og dose-lengde produkt (DLP). Fra slike doseverdier kan også organdoser og effektiv dose beregnes ved hjelp av tilgjengelig programvare. Representative verdier for dose basert på et utvalg pasienter kan ut fra dette beregnes og sammenholdes med diagnostiske referanseverdier gitt av Statens strålevern, til hjelp for optimalisering innen røntgendiagnostikk.

Dosen til pasientens gonader kan i enkelte tilfeller reduseres vesentlig ved å skjerme disse med bly. Det anbefales å skjerme testikler på menn yngre enn 50 år, dersom testiklene blir liggende i primærstrålefeltet eller nærmere enn 5 cm fra feltkant. Det anbefales å skjerme kvinner yngre enn 45 år, hvis eggstokker blir liggende i primærfeltet i AP projeksjon, men ikke hvis det dekker over strukturer av klinisk interesse. Det anbefales å eksponere i PA projeksjon når dette er klinisk mulig. Denne teknikken reduserer dosen til gonader og brystkjerteltev for kvinner vesentlig.

Til § 38: Med faglig ansvarlig menes funksjon som innehas av person med beskrevet kompetanse, og som innen sitt område har faglig ansvar for berettigelse og optimalisering, arbeidsmetoder og personalets kompetanse, og som samarbeider med faglig ansvarlige for andre områder eller spesialiteter i vurderingen av klinisk resultat.

Med brachyterapi menes intrakavitær, intravaskulær og interstitiell behandling med kapslede radioaktive kilder (inkludert Iridium-192 nåler og tråder), samt behandling med øyeapplikatorer.

Til § 39: Med individuell doseplanlegging i nukleærmedisin menes at det skal tas hensyn til pasientens alder, kjønn, vekt, sykdomstilstand mv. for på forhånd å kunne estimere dose til det behandlede vev.

Til § 42: § 42 første og annet ledd samsvarer med strålevernloven § 18. Statens strålevern er gitt myndighet til å treffe nødvendige enkeltvedtak. Krav som stilles i lov av 10. februar 1967 om behandlingsmåten i forvaltningssaker, vil gjelde for de enkeltvedtak som treffes. Opplysningsplikten etter annet ledd overfor tilsynsmyndigheten er begrenset til det som er nødvendig til tilsynsformål.

Bestemmelsen i tredje ledd etablerer et rettslig grunnlag for at kommunene, i tillegg til Statens strålevern, fører tilsyn med strålevernet i solstudioer, jf. § 28. Kommunene vil også ha adgang til å anvende lovens og forskriftens virkemiddel- og sanksjonsbestemmelser. Etter forskrift av 6. mai 1998 nr. 581 om hygienekrav for frisør-, hudpleie-, tatoverings- og hulltakingsvirksomheter m.v. har allerede kommunene tilsynsansvaret for hygienen i solstudioer.

Til § 43: Bestemmelsen tilsvarende strålevernloven § 19. Retting kan kreves ved manglende oppfyllelse av krav fastsatt i eller i medhold av forskriften, for eksempel vilkår knyttet til godkjenning. Ved pålegg om retting bør det gis rimelig tid, med hensyn til hvor omfattende pålegget er, til å kunne oppfylle det.

Foreligger vesentlig helsefare, kan det kreves stansing. Stansing er et svært inngripende virkemiddel som krever en kvalifisert grad av fare. Foruten pålegg om stansing kan tilsynsmyndigheten ved vesentlig helsefare beslaglegge stoffer eller utstyr. Dette kan være aktuelt der virksomheten mangler kunnskap til selv å avverge videre helsefare. Dersom virksomheten mangler godkjenning, kan stansing kreves uten at vesentlig helsefare foreligger. Krav om stansing på dette grunnlaget er motivert ut fra at alle skal forholde seg til godkjenningsplikter. Tilsynsmyndigheten avgjør om stansing skal pålegges. Eksempelvis kan det også kreves retting, dersom godkjenning mangler, slik at virksomheten ikke må stanse for så igjen å starte.

Dersom det fremstår som nødvendig å fysisk gjennomtvinge stansing eller beslag for å avverge videre fare, er dette å anse som en faktisk handling som politiet er gitt hjemmel til å kunne bistå med. Også representant for tilsynsmyndigheten kan fysisk gjennomføre stansing, dersom det fremstår som helt nødvendig.

Til § 44: Bestemmelsen tilsvarende strålevernloven § 21 første ledd. Tilsynsmyndigheten kan anvende tvangsmulkt når virksomheten ved utløpet av fastsatt frist for gjennomføring av pålegg, ikke har brakt driften i samsvar med krav fastsatt i eller i medhold av lovgivningen. Tvangsmulkt kan gis i form av en engangsmulkt eller i form av løpende dagmulkt, og kan påklages på samme måte som andre forvaltningsvedtak, jf. forvaltningsloven.

Til § 45: Bestemmelsen gir Statens strålevern adgang til å gi dispensasjon i konkrete saker fra bestemmelsene i forskriften. Adgangen til å gi dispensasjon er begrenset til særskilte tilfeller. Dette kan for eksempel være tilfelle hvor de generelle reglene vil virke sterkt urimelige. Bestemmelsen er å anse som en nødventil, og det forutsettes at den benyttes med stor varsomhet. Vedtak i dispensasjonssaker er enkeltvedtak som kan påklages etter forvaltningslovens bestemmelser, jf. forvaltningsloven §§ 28 flg.

Til § 46: Bestemmelsen tilsvarende strålevernloven § 22. Helsedepartementet er klageinstans for vedtak fattet av Statens strålevern, jf. forvaltningsloven § 28. For vedtak fattet av kommunene etter § 42 tredje ledd er fylkesmannen klageinstans. Statens strålevern kan bistå med faglige vurderinger i forbindelse med klagebehandling. Muligheten for faglig bistand gjelder både ved klageorganets og underinstansens behandling av saken.

Til § 47: Bestemmelsen tilsvarende strålevernloven § 23. Den alminnelige strafferamme for overtredelser er fastsatt til bøter eller fengsel i inntil 3 måneder. Medvirkning er straffbart. Skyldkravet er forsett eller uaktsomhet. Det foreligger et straffeskjerpelsesalternativ der fengsel i inntil 2 år kan anvendes, når overtredelsen har eller kunne ha medført alvorlig skade for helse og miljø. Strafferammen på 2 år medfører at overtredelse av annet ledd er å anse som en forbrytelse. En prosessuell følge av at overtredelsen er en forbrytelse, er at statsadvokaten avgjør spørsmålet om tiltale, jf. straffeprosessloven § 66. For å begrense eller hindre at overtredelser av mindre alvorlig art, for eksempel overtredelser av bestemmelser som har karakter av ordensregler eller som ikke har hatt vesentlige følger, straffefølges uten at det vesentlig grunnlag for det, kan offentlig påtale bare skje etter begjæring av tilsynsmyndigheten, dersom overtredelsen bare har ført til ubetydelig skade eller ulempe. Tilsynsmyndigheten vil på bakgrunn av sin særskilte kompetanse være nærmest til å kunne avgjøre dette spørsmålet, og har muligheten til i stedet å anvende sine administrative virkemidler; pålegg om retting, tvangsmulkt mv. I forbindelse med særskilt påtalsregel vises det også til straffeprosessloven § 229 som innebærer at når påtalemyndigheten antar at det er foretatt en straffbar handling, skal den straks bringe de foreliggende opplysningene til tilsynsmyndighetenes kunnskap, for at denne kan ta standpunkt til om påtale skal begjæres.

I mange tilfeller vil årsaken til overtredelsen kunne være mangelfull organisering, opplæring, kumulative feil eller andre såkalte systemfeil. Dersom en overtredelse skyldes forhold virksomheten som sådan må ta ansvar for, er det naturlig å anvende de alminnelige bestemmelser om foretaksstraff i straffeloven § 48a og § 48b, selv om det for så vidt kan klarlegges hvilke enkelthandlinger som har ledet til overtredelsen.

Til § 48: Bestemmelsen tilsvarende strålevernloven § 20. Bestemmelsen gjelder enhver vare som kan medføre helsefare på grunn av stråling. Forbud kan rettes mot ethvert ledd i import- eller omsetningskjeden. Import- eller omsetningsforbud kan fastsettes i form av enkeltvedtak eller forskrift. Tollvesenet kan med hjemmel i tollloven håndheve importforbud fastsatt med hjemmel i strålevernlovgivningen. Dersom import- eller omsetningsforbud kommer i konflikt med avtaler om fri bevegelse av varer, jf. EØS-avtalen, må det tas hensyn til de prinsipper som EØS-avtalen fastsetter. For andre avtaler Norge er tilsluttet, eksempelvis WTO-avtalen, vil disse avtalsprinsipper tilsvarende måtte legges til grunn, slik at forbud ikke fastsettes i strid med folkerettslig avtale. Hjemmelen gjelder etter sin ordlyd ethvert produkt eller vare, men er ikke forutsatt anvendt når annen lovgivning finnes. Bl.a. vil omsetningsforbud for næringsmidler forurenset med radioaktivitet reguleres av næringsmiddelreguleringen. Når det gjelder legemidler, må det på samme måte forutsettes at adgangen til å nedlegge omsetningsforbud er uttømmende regulert i legemiddelreguleringen.

Til § 52: Forskriften erstatter i tillegg til de fire eksisterende forskrifter på området, også 18 regelverk/bestemmelser som har blitt anvendt som rettleiding og basis for forvaltningen. I tillegg til ny forskrift som fastsetter formelle krav for alle typer virksomheter, vil Statens strålevern utarbeide spesifikke veiledere for ulike virksomhetsområder som vil gi informasjon og veiledning om hvordan den enkelte type virksomhet kan oppfylle kravene i forskriften. Forskriften, sammen med nye veiledninger, vil erstatte bruken av de tidligere bestemmelsene. Statens strålevern har igangsatt utviklingen av nye veiledere, og disse vil bli utgitt etter hvert som de ferdigstilles.

21. nov. Nr. 1363 2003

Forskrift om rebalanserende tiltak i form av visse tolløkninger på enkelte varer med opprinnelse i USA.

Fastsatt ved kgl.res. 21. november 2003 med hjemmel i tolltariffens innledende bestemmelser § 4 fjerde ledd. Fremmet av Finansdepartementet. Kunngjort 25. november 2003.

§ 1. Formål

Denne forskriften gjennomfører opphevelse av tollinnrømmelser og øvrige forpliktelser i tråd med Norges notifikasjon 16. mai 2002 overfor Verdens handelsorganisasjon (WTO), på bakgrunn av de beskyttelsestiltak som USA har iverksatt fra 20. mars 2002 mot innførsel av stålprodukter mv. som blant annet rammer norsk eksport.

Opphevelsen av tollinnrømmelser og øvrige forpliktelser etter første ledd iverksettes som rebalanserende tiltak i form av visse tolløkninger på nærmere angitte varer med opprinnelse i USA, slik som bestemt i WTO-avtalen om beskyttelsestiltak artikkel 8 § 2.

§ 2. Definisjoner

I denne forskrift menes med:

- a) *Rebalanserende tiltak* – iverksettelse av visse tolløkninger som følge av opphevelse av Norges tollinnrømmelser og øvrige forpliktelser overfor USA, innenfor de rammer som følger av WTO-avtalen om beskyttelsestiltak artikkel 8 § 2.
- b) *Tolløkning* – økning av toll utover den sats som følger av Stortingets vedtak om tollavgifter.

- c) *Tollnedsettelse* – hel eller delvis nedsettelse av tolløkning nevnt under bokstav b.
- d) *Varer med opprinnelse i USA* – varer som enten i sin helhet eller i det vesentlige er fremstilt innenfor USAs territorium.

§ 3. *Rebalanserende tiltak som tolløkning på enkelte vareslag*

Det skal svares 30 pst. verditoll av varer omfattet av varenumrene nevnt i vedlegg I, i tillegg til den toll som følger av Stortingets ordinære vedtak om tollavgifter.

Tolløkningen etter første ledd får anvendelse bare dersom de innførte varene har opprinnelse i USA.

Finansdepartementet kan i forskrift fastsette nærmere bestemmelser om krav til opprinnelse etter denne paragraf.

§ 4. *Nedsettelse av tolløkning*

Finansdepartementet kan i forskrift fastsette at tolløkning etter denne forskriften nedsettes for enkelte eller alle vareslag omfattet av vedlegg I.

Finansdepartementet kan i enkelttilfeller fritta for eller sette ned tolløkning etter denne forskriften, dersom det viser seg at en vare med opprinnelse i USA ikke lar seg erstatte av en identisk eller lignende vare av annen opprinnelse, uten vesentlig økning i pris.

Forutsetningen for nedsettelse eller fritak etter annet ledd, er at vedkommende vare benyttes som innsatsmiddel i norsk vareproduksjon.

Finansdepartementet kan i forskrift fastsette nærmere bestemmelser om nedsettelse av tolløkning etter denne paragraf.

§ 5. *Iverksettelse og opphør av rebalanserende tiltak*

Rebalanserende tiltak etter denne forskriften kan iverksettes 5 dager etter at WTOs tvisteløsningsorgan har besluttet at de beskyttelsestiltak som USA har iverksatt, er i strid med WTO-avtalen.

Varer som overfor tollvesenet kan dokumenteres at er avsendt fra USA forut for tidspunktet for iverksettelse av rebalanserende tiltak etter denne forskriften, kan etter søknad til tollvesenet fritas for økt toll.

Rebalanserende tiltak etter denne forskriften skal opphøre fra det tidspunkt USA avslutter sine beskyttelsestiltak mot norsk eksport, slik som nevnt i § 1.

Finansdepartementet kunngjør i forskrift iverksettelse og opphør av rebalanserende tiltak etter denne paragraf.

§ 6. *Ikrafttredelse*

Forskriften trer i kraft straks.

Vedlegg I:

08.08.1022	Epler, i tiden 1. desember – 30. april
22.04.2109	Vin av friske druer, annen enn musserende, med alkoholinhold over 2,5 volumprosent
61.10.2000	Gensere, jumpere, pullovere, vester o.l., av trikotasje, av bomull
72.10.7000	Flatvalsete produkter av jern eller ulegert stål, med bredde minst 600 mm, malt, lakkert eller plastbelagt
72.19.9000	Flatvalsete produkter av rustfritt stål, med bredde minst 600 mm, ikke ellers nevnt
73.07.2900	Rørdeler, av rustfritt stål, ikke støpte, unntatt flenser, gjengete knær, vinkelrør og muffe og buttsveisete rørdeler
73.07.9900	Rørdeler av jern og stål, ikke støpte eller av rustfritt stål, ikke ellers nevnt
73.08.9005	Garasjeporter og andre porter, av jern og stål, unntatt med innhold av regulerte klorfluorkarboner
73.21.1100	Apparater for matlaging samt tallerkenvarmere, for gass eller både for gass og annet brensel
93.03.3002	Riflete geværer for sport og jakt, unntatt haglgeværer og riflete salonggeværer.

21. nov. Nr. 1364 2003

Forskrift om endring i forskrift om Norsk Pasientskadeserstatning og Pasientskadenemnda.

Fastsatt ved kgl.res. 21. november 2003 med hjemmel i lov av 15. juni 2001 nr. 53 om erstatning ved pasientskader mv. (pasientskadeloven) § 6 annet ledd, § 7, § 15 fjerde ledd og § 16 tredje og fjerde ledd og lov av 10. februar 1967 om behandlingsmåten i forvaltningssaker (forvaltningsloven) § 28 siste ledd. Fremmet av Helsedepartementet. Kunngjort 25. november 2003.

I

I forskrift av 20. desember 2002 nr. 1625 om Norsk Pasientskadeserstatning og Pasientskadenemnda er det foretatt endringer. Forskriften lyder i sin helhet etter dette:

Kapittel 1. Definisjoner mv.

§ 1. Definisjoner

Norsk Pasientskadeserstatning er et uavhengig forvaltningsorgan opprettet med hjemmel i pasientskadeloven § 7. Pasientskadenemnda er et uavhengig forvaltningsorgan opprettet med hjemmel i pasientskadeloven § 16.

Med offentlig helsetjeneste menes i denne forskriften:

- a) Statlig, fylkeskommunal eller kommunal helsetjeneste,
- b) de deler av private tjenesteyteres virksomhet som er basert på driftstilskudd eller basistilskudd fra staten, regionalt helseforetak, fylkeskommune eller kommune, herunder institusjoner som mottar tilskudd etter folketrygdloven § 5–20,
- c) de deler av private tjenesteyteres virksomhet som finansieres gjennom kjøpsavtaler med det offentlige,
- d) helsetjenester i utlandet (herunder behandlingsreiser til utlandet) som det offentlige helt eller delvis bekoster,
- e) øyeblikkelig hjelp som ytes utenfor virksomhet, dersom helsepersonellet er pliktig til å yte helsehjelpen i henhold til helsepersonelloven § 7.

§ 2. Organenes uavhengighet

Verken styret, jf. kapittel 3, eller departementet kan instruere Norsk Pasientskadeserstatning eller Pasientskadenemnda om lovtolkning, skjønnsutøvelse eller avgjørelse av enkeltsaker.

Kapittel 2. Om Norsk Pasientskadeserstatning

§ 3. Ansvar og oppgaver

Norsk Pasientskadeserstatning:

- a) er ansvarlig for skader voldt i den offentlige helsetjenesten og
- b) behandler krav om erstatning for skader voldt i den offentlige helsetjenesten etter pasientskadeloven.

Norsk Pasientskadeserstatning kan etter avtale påta seg å behandle krav om erstatning for personskader utover første ledd. Slike avtaler må i sin helhet finansieres av oppdragsgiver og må ikke skje til fortrensel for deres lovpålagte oppgaver. Slike avtaler skal godkjennes av Helsedepartementet.

§ 4. Informasjon og statistikk

Norsk Pasientskadeserstatning skal:

- a) sørge for at det blir utarbeidet og formidlet informasjon om erstatningsordningen og pasientskadeloven til helsepersonell og pasienter og
- b) legge til rette for at opplysninger om statistikk og oversikt over skader, skadeomfang og risiko gjøres tilgjengelig i det skadeforebyggende arbeidet.

Kapittel 3. Om styret for Norsk Pasientskadeserstatning

§ 5. Oppnevning

Kongen oppnevner et styre for Norsk Pasientskadeserstatning. Styret skal bestå av fem medlemmer. Kongen beslutter hvilke medlemmer som skal være leder og nestleder. Det oppnevnes personlige varamedlemmer for de tre øvrige medlemmene.

Styret fastsetter sin egen forretningsorden.

Departementet fastsetter godtgjørelsen til medlemmene i styret.

Kongen kan avsette styret.

§ 6. Fungeringsperiode og beslutningsdyktighet.

Leder og nestleder oppnevnes for to år. De tre øvrige medlemmene oppnevnes for en periode på tre år. Ved oppnevningen skal det tas hensyn til kontinuiteten i styrets sammensetning.

Et styremedlem blir stående inntil nytt styremedlem er valgt selv om tjenestetiden er utløpt.

Styret er beslutningsdyktig når leder eller nestleder og minst tre andre styremedlemmer er tilstede.

§ 7. Styrets ansvar og oppgaver

Styret skal:

- a) Føre tilsyn med at Norsk Pasientskadeserstatnings virksomhet er organisert på en måte som er i samsvar med lover, forskrifter og instruksjer,
- b) sørge for at forvaltningen av tilskuddene til dekning av ansvaret etter loven er i overensstemmelse med instruks etter § 20 og er gjenstand for betryggende kontroll,
- c) fastsette budsjett og regnskap for Norsk Pasientskadeserstatning innenfor de økonomiske rammer som er gitt,
- d) avgi regnskapet og en årlig rapport om virksomheten i Norsk Pasientskadeserstatning til departementet.

Kapittel 4. Om Pasientskadenemnda

§ 8. Kompetanse

Pasientskadenemnda behandler klager over enkeltvedtak i Norsk Pasientskadeserstatning som nevnt i pasientskadeloven § 14 annet punktum, jf. § 15 første ledd. Pasientskadenemnda behandler klager over avgjørelser

fattet av forsikringsgiver som nevnt i pasientskadeloven § 15 første ledd og klager over avgjørelser fattet av Pasientforsikringsforeningen i forsikringsgivers sted.

§ 9. Anmodning om å overta behandlingen av en sak

Pasientskadenemnda kan etter anmodning fra den som krever erstatning, beslutte å overta behandlingen av en sak som ikke er ferdigbehandlet av Norsk Pasientskadeserstatning eller ansvarlig forsikringsgiver. For at en anmodning om dette skal vurderes, kreves at det har gått minst to år siden kravet ble meldt til en av disse.

I vurderingen av anmodningen kan blant annet hensynet til sakens opplysning, behovet for en to-instansbehandling, førsteinstansens arbeid i saken, årsaken til at to år har gått og hensynet til skadelidte vektlegges.

I saker av en slik art at en saksbehandlingstid over to år er nødvendig, skal ikke Pasientskadenemnda overta behandlingen av saken før avgjørelse i førsteinstansen er truffet med mindre særlige hensyn taler for det.

Pasientskadenemndas sekretariat kan treffe vedtak om å avslå anmodning om overtakelse av saker uten å forelegge anmodningen for Pasientskadenemnda.

Førsteinstansens uttalelse til anmodningen skal innhentes.

Avgjørelsen kan ikke påklages.

§ 10. Oppnevning av Pasientskadenemnda og godtgjørelsen til medlemmene av nemnda

Kongen oppnevner medlemmene i nemnda.

Nemnda skal ha en leder og en nestleder. Leder skal ha juridisk embetseksamen.

Som medisinsk sakkyndige oppnevnes leger med erfaring fra ulike fagområder, herunder allmennelegevirksomhet og sykehusvirksomhet. Det kan også oppnevnes helsepersonell med annen helsefaglig kompetanse.

Brukerrepresentanter oppnevnes etter forslag fra Norsk Pasientforening, Funksjonshemmedes Fellesorganisasjon og Forbrukerrådet.

Departementet fastsetter godtgjørelsen til medlemmene av nemnda.

§ 11. Oppnevning av varamedlemmer

Det oppnevnes personlige varamedlemmer for leder, nestleder og medlemmer av nemnda. Kompetansekravene til leder, nestleder og medlemmer gjelder tilsvarende.

Varamedlemmer for brukerrepresentanter oppnevnes etter forslag fra Norsk Pasientforening, Funksjonshemmedes Fellesorganisasjon og Forbrukerrådet.

§ 12. Fungeringsperiode

Nemndas leder, nestleder, medlemmer og varamedlemmer oppnevnes for en periode på tre år. Finner oppnevning sted i løpet av en periode, gjelder oppnevningen likevel bare til hovedperiodens utløp. Oppnevningen skal sikre kontinuitet over tid.

§ 13. Pasientskadenemndas sammensetning i den enkelte sak

Nemnda skal i hver sak settes med fem medlemmer etter en sirkulasjonsordning som fastsettes av nemndas leder.

Leder eller nestleder bestemmer hvem som skal lede forhandlingene.

Det skal delta to medisinsk sakkyndige medlemmer, et medlem med juridisk embetseksamen og en brukerrepresentant.

Dersom et medlem har meldt forfall, og det ikke har latt seg gjøre å kalle inn vararepresentant, kan Pasientskadenemnda dersom ikke hensynet til sammensetningen taler mot det, være beslutningsdyktig også med fire medlemmer. Ved stemmelikhet avgjør forhandlingsleders stemme.

Medlemmer som er inhabile etter domstolloven § 106 eller § 108 kan ikke delta i behandlingen av saken. Spørsmålet om medlemmenes habilitet må avklares før møtedagen.

§ 14. Om Pasientskadenemndas vedtak og gjennomføring av møtene

Sekretariatet forbereder saken og dagsorden og saksdokumenter sendes til nemndsmedlemmene i god tid før møtet.

Vedtak fattes på grunnlag av sekretariatets skriftlige saksfremstilling og etter muntlige drøftelser mellom medlemmene i nemnda.

Nemndas avgjørelser protokollføres. Eventuelle tilleggsopplysninger av betydning for avgjørelsen, fremført av sekretariatet i møtet, skal tas inn i protokollen. Protokollen signeres av møtelederen og sekretariatslederen eller dennes stedfortreder.

Vedtak utferdiges i originaleksemplarer som undertegnes av møtelederen og sekretariatslederen. Ett eksemplar oppbevares av sekretariatet i paginert protokoll. De andre sendes partene i saken.

§ 15. Hvem som kan møte i Pasientskadenemnda

Fra sekretariatet kan leder eller dennes stedfortreder samt saksbehandler møte i nemnda og kan i møtet avklare uklarheter og gi tilleggsopplysninger i saken. En representant for Norsk Pasientskadeserstatning kan møte i nemnda som observatør, men har ikke talerett. Nemndas leder avgjør med endelig virkning hvem som utover dette kan møte i nemnda.

Kapittel 5. Rådet

§ 16. Rådet

Departementet oppnevner et råd for erstatningsordningen. For å skape et grunnlag for forbedringer skal rådet ta opp og drøfte aktuelle og prinsipielle spørsmål knyttet til ordningen, herunder saksbehandlingen i Norsk Pasientskadeserstatning og i Pasientskadenemnda.

Rådet skal bestå av representanter for departementet, de regionale helseforetakene, Kommunenes Sentralforbund, Norsk Pasientforening, Funksjonshemmedes Fellesorganisasjon og Forbrukerrådet.

Rådet skal møtes minst en gang i året. Møtene organiseres av Norsk Pasientskadeserstatning.

Kapittel 6. Finansiering

§ 17. Finansiering av offentlig ansvar

De regionale helseforetakene, fylkeskommunene og kommunene yter tilskudd til dekning av erstatning for pasientskader samt til dekning av driften av Norsk Pasientskadeserstatning og Pasientskadenemnda.

Departementet dekker ansvar for offentlig helsetjeneste som ikke drives av helseforetak, fylkeskommunen eller kommune eller etter avtale med regionalt helseforetak, fylkeskommune eller kommune.

Tilskuddene fastsettes av departementet.

§ 18. Egenandeler

Dersom Norsk Pasientskadeserstatning utbetaler erstatning, kan det innkreves egenandel fra skadevolder. Departementet fastsetter egenandelens størrelse.

§ 19. Forsikringssekskapenes bidrag til driften av ordningen

Departementet fastsetter størrelsen på forsikringssekskapenes tilskudd til driften av Pasientskadenemnda.

§ 20. Forvaltning av tilskudd til dekning av ansvaret etter loven

Departementet fastsetter instruks for Norsk Pasientskadeserstatnings forvaltning av tilskuddene til dekning av organets løpende ansvar.

Kapittel 7. Ikrafttredelse

§ 21. Ikrafttredelse

Denne forskriften trer i kraft når Kongen bestemmer.

II

Endringene trer i kraft 1. januar 2004.

21. nov. Nr. 1365 2003

Forskrift om forsikringsplikt for helsepersonell og den som yter helsehjelp utenfor den offentlige helsetjenesten mv.

Fastsatt ved kgl.res. 21. november 2003 med hjemmel i lov av 15. juni 2001 nr. 53 om pasientskader mv. (pasientskadeloven) § 8, lov av 2. juli 1999 nr. 64 om helsepersonell m.v. (helsepersonelloven) § 18 og § 20 og lov av 2. juni 2000 nr. 39 om apotek (apotekloven) § 1–6. Fremmet av Helsedepartementet. Kunngjort 25. november 2003.

Kapittel 1. Innhold og definisjoner

§ 1. Forskriftens hovedinnhold

Forskriften gir nærmere bestemmelser om forsikringsplikt for helsepersonell og den som yter helsehjelp utenfor den offentlige helsetjenesten. Den stiller krav til forsikringsgivere og forsikringsvilkår og til pasientforsikringsforening.

§ 2. Definisjoner

Med virksomhet utenfor den offentlige helsetjenesten menes virksomhet som faller utenfor definisjonen av offentlig helsetjeneste i forskrift av 20. desember 2002 nr. 1625 om Norsk Pasientskadeserstatning og Pasientskadenemnda § 1.

Med helsepersonell menes personell med autorisasjon eller lisens som helsepersonell, jf. lov om helsepersonell.

Med forsikringsgiver menes selskap eller innretning som tilbyr forsikring til sikkerhet for ansvar som nevnt i lovbestemmelser omtalt i § 3, jf. § 1.

Med pasientforsikringsforening menes innretning til fordeling av tap mellom godkjente forsikringsgivere i fellesskap som nevnt i pasientskadeloven § 8.

Med skadelidte menes den som etter forsikringsavtalen vil ha krav på erstatning.

Kapittel 2. Forsikringsplikten

§ 3. Forsikringsplikt for den som yter helsehjelp utenfor den offentlige helsetjenesten

Den som yter helsehjelp skal tegne forsikring for virksomhet utenfor den offentlige helsetjenesten hos godkjent forsikringsgiver til dekning av pasientskade som nevnt i pasientskadeloven § 1, jf. § 2 – § 4 og helsepersonelloven § 20. Ytes helsehjelp i virksomhet med ansatt helsepersonell skal forsikringen, foruten å dekke virksomheten som sådan, også dekke dette personellet samt personellets medhjelpere. Helsepersonell som er omfattet av arbeidsgivers forsikring i henhold til annet punktum, kan selv unnlate å tegne forsikring som der nevnt.

Helsepersonell som driver privat virksomhet og selv har tegnet forsikring i henhold til første ledd første punktum, plikter å påse at medhjelper er dekket av forsikring.

Helsedepartementet kan treffe vedtak om at forsikringspliktig helsepersonell skal dokumentere at forsikringsplikten er overholdt før forsikringspliktig virksomhet etter pasientskadeloven igangsettes, jf. helsepersonelloven § 18.

Kapittel 3. Godkjenning av forsikringsgivere og forsikringsvilkår

§ 4. Godkjenning av forsikringsgivere

Pasientskadeforsikring skal tegnes i et forsikringssselskap eller i en forsikringspool av solidarisk ansvarlige forsikringsselskaper, jf. lov av 10. juni 1988 nr. 39 om forsikringsvirksomhet kapittel 2 om konsesjon.

Forsikringsgiver skal anses for godkjent av Kredittilsynet, jf. pasientskadeloven § 8, når en forsikringsgiver som har konsesjon til å drive forsikringsvirksomhet etter lov av 10. juni 1988 nr. 39 om forsikringsvirksomhet,

- a) skriftlig underretter Kredittilsynet om at pasientskadeforsikring i overensstemmelse med vilkårene i pasientskadeloven med forskrifter vil bli tilbudt, og
- b) samtidig erklærer at forsikringsgiver hefter i overensstemmelse med vilkårene i § 6 overfor skadelidte som er dekket av forsikringsordningen.

§ 5. Nærmere om pasientskadeforsikringen

Forsikringsgivere som gir tilbud om pasientskadeforsikringer plikter:

- a) å yte tilskudd til driften av Pasientskadenemnda i tråd med departementets bestemmelse i henhold til forskrift av 20. desember 2002 nr. 1625 om Norsk Pasientskadeserstatning og Pasientskadenemnda § 19,
- b) å gi tilbud om forsikringsavtaler med vilkår som nevnt i § 6,
- c) å delta i pasientforsikringsforening som nevnt i kapittel 4 og herunder medvirke til at pasientforsikringsforeningen bidrar til finansieringen av Pasientskadenemnda,
- d) å utforme forsikringsvilkår og gi annen nødvendig informasjon om forsikringsforholdet på norsk,
- e) å motta og besvare henvendelser om erstatning fra forsikringstaker og skadelidte på norsk og
- f) utbetale erstatningen i norsk valuta om skadelidte ønsker det.

§ 6. Forsikringsvilkår

De vilkår som nedfelles i forsikringsavtaler til dekning av pasientskader skal meldes Kredittilsynet. Vilkårene skal:

- a) Gi dekning av ansvaret i henhold til de lover som er nevnt i § 3,
- b) fastsette at skadelidte skal få oppgjør fullt ut direkte av forsikringsselskapet uten fradrag for egenandel, jf. lov av 16. juni 1989 nr. 69 om forsikringsavtaler § 7–7 og
- c) ikke begrense forsikringssummen til en sum lavere enn ti millioner kroner for et enkelt skadetilfelle og ikke begrense forsikringssummen til en sum lavere enn 40 millioner kroner for den enkelte forsikringstakers ansvar per år.

§ 7. Ansvarlig forsikringsgiver

Ansvarlig for skaden er den forsikringsgiver skadevolder er forsikret hos på det tidspunktet kravet første gang fremmes skriftlig for skadevolder, forsikringsgiver eller Norsk Pasientskadeserstatning. Dersom Norsk Pasientskadeserstatning i særlige tilfeller tillater at krav meldes muntlig, skal Norsk Pasientskadeserstatning sin nedtegning av kravet legges til grunn.

Ansvarlig for krav som fremmes etter at skadevoldende virksomhet har opphørt, er det forsikringsselskap som forsikret virksomheten på opphørstidspunktet. Dersom mer enn fem år har gått siden skadevoldende virksomhet opphørte, overtas ansvaret av Pasientforsikringsforeningen.

§ 8. Ansvarlig forsikringsgiver ved endring av ansvaret mellom privat og offentlig dekning

Ved overgang fra privat sektor til offentlig helsetjeneste skal forsikringsgiver dekke skader som er meldt før overgangen. Norsk Pasientskadeserstatning overtar ansvaret for skader meldt etter overgangen såfremt skaden er voldt etter lovens ikrafttreden.

Ved overgang fra offentlig helsetjeneste til privat sektor opphører Norsk Pasientskadeserstatning sitt ansvar ved overgangen. Forsikringsgiver overtar ansvaret for skader meldt etter overgangen selv om skaden er voldt før overgangen til privat sektor.

Kapittel 4. Pasientforsikringsforening og dekning av udekket tap

§ 9. Dekning av tap der forsikring ikke foreligger eller er utilstrekkelig

De forsikringsgivere som har sendt melding i samsvar med § 4 eller har inngått avtaler om forsikringer som nevnt i § 3, dekker i fellesskap og gjennom deltakelse i Pasientforsikringsforeningen tapet som faller inn under ansvaret etter pasientskadeloven til den som yter helsehjelp utenfor den offentlige helsetjenesten, i tilfeller der forsikringsplikten etter § 3 ikke er overholdt. Pasientforsikringsforeningen bærer utgiftene til dekning i første omgang.

Utgiftene til dekning av tapet deles mellom forsikringsgiverne i forhold til innbetalt premie til dekning av ansvaret etter § 3 i det aktuelle forsikringsår. Forsikringsgiverne er solidarisk ansvarlige utad.

Dersom forsikringssummen ikke dekker erstatningsforpliktelsen fordi det er avtalt maksimalgrense som i det enkelte tilfelle er lavere enn erstatningsforpliktelsen, må det overskytende dekkes av forsikringstaker selv. Er forsikringssummen avtalt lavere enn kravet som følger av § 6 bokstav c, er forsikringsgiver ansvarlig for differansen opp til det i forskriften pålagte nivået.

Pasientforsikringsforeningen og forsikringsgiver kan søke regress hos skadevolder som ikke har overholdt sin forsikringsplikt eller har voldt skaden forsettlig.

§ 10. Inntreden i og uttreden av Pasientforsikringsforeningen

Godkjente forsikringsgivere skal melde sin deltakelse til Pasientforsikringsforeningen før forsikringskontrakt inngås med den som har forsikringsplikt etter § 3.

Medlemskap i Pasientforsikringsforeningen gjelder for hele inntredelsesåret.

Medlemskapet i Pasientforsikringsforeningen løper til og med det året forsikringsgiver melder fra til foreningen om at forsikringsgiver ikke lenger ønsker å tilby forsikring til den som har forsikringsplikt i henhold til § 3. Medlemskap i Pasientforsikringsforeningen gjelder hele uttredelsesåret.

Etter uttreden beholder forsikringsgiver sitt ansvar etter § 7 med hensyn til de årene som forsikringsgiver har deltatt i Pasientforsikringsforeningen.

§ 11. Vedtekter

Pasientforsikringsforeningen fastsetter nærmere vedtekter for foreningens organisering og virksomhet.

Utkast til vedtekter forelegges Sekretariatet for Pasientskadenemnda til uttalelse.

Vedtektene skal godkjennes av departementet.

Kapittel 5. Ikrafttredelse

§ 12. Ikrafttredelse

Forskriften trer i kraft når Kongen bestemmer.

24. nov. Nr. 1366 2003

Forskrift om vernetiltak ved import fra Brasil av fjørfekjøtt, produkter av fjørfekjøtt og tilberedt fjørfekjøtt som er beregnet til å spises av mennesker.

Fastsatt av Statens næringsmiddeltilsyn 24. november 2003 med hjemmel i lov av 10. januar 1997 nr. 9 om kjøttproduksjon § 16 annet ledd og § 20, jf. delegeringsvedtak av 8. juli 1999 nr. 866 og lov av 19. mai 1933 nr. 3 om tilsyn med næringsmidler m.v. § 6 første ledd, jf. § 4 åttende ledd, jf. overføringsvedtak av 29. april 1988 nr. 312. Jf. EØS-avtalen vedlegg I kap. I (vedtak 2002/794/EF). Kunngjort 25. november 2003.

§ 1. Omfang

Denne forskrift gjelder for fjørfekjøtt, produkter av fjørfekjøtt og tilberedt fjørfekjøtt importert fra Brasil.

§ 2. Særskilte kjemiske undersøkelser

Ved grensekontroll skal alle varepartier av fjørfekjøtt, produkter av fjørfekjøtt og tilberedt fjørfekjøtt importert fra Brasil tas prøver av ved hjelp av egnede prøvetakingsplaner og undersøkelsesmetoder. Prøvene skal underkastes en kjemisk undersøkelse som sikrer at de angjeldende produkter ikke representerer en fare for folkehelsen. Den kjemiske undersøkelsen skal utføres med det formål å avdekke forekomst av nitrofuraner og deres metabolitter.

§ 3. Forbud

Det er forbudt å importere partier av produkter omfattet av § 1 dersom ikke undersøkelsene angitt i § 2 er negative.

§ 4. Betaling

Alle utgifter forbundet med håndhevelsen av denne forskriften skal bæres av avsender eller mottaker eller en representant for en av disse.

§ 5. Ikrafttreden

Denne forskrift trer i kraft straks.

Rettelser.

Det som er rettet er satt i kursiv.

Nr. 13/2003 s. 2097 (i forskrift av 26. august 2003 nr. 1086 om endring i forskrift av 7. november 2002 nr. 1290 om førvarer).

Forklaringen til den siste tabellen skal lyde:

Vedlegg 3 del D pkt. 6.3 nytt pkt. 3.1 skal lyde:

Nr. 14/2003 s. 2330 (i forskrift av 20. oktober 2003 nr. 1288 om forbud mot innførsel av matavfall fra transportmidler som opererer internasjonalt).

Forskriften ble ved en inkurie kunngjort med feil vedtaksdato. Korrekt vedtaksdato skal lyde:

24. okt. Nr. 1288 2003

Hjemmelsfeltet første punktum skal lyde:

Fastsatt av Landbruksdepartementet 24. oktober 2003 med hjemmel i lov av 8. juni 1962 nr. 4 om dyrehelse (husdyrloven) § 3, § 6, § 8 og § 10a.

Oversikt over rettelser som er inntatt i 2003-årgangen

År	Feil i hefte nr.	Side	Gjelder	Se rettelse i nr.
1998	12	899	Forskrift nr. 620	2
1998	26	2354	Forskrift nr. 1455	12
2000	3	250	Forskrift nr. 1565	9
2002	6	748	Forskrift nr. 538	7
2002	6	752	Forskrift nr. 558	11
2002	10	1237	Forskrift nr. 926	12
2002	11	1338, 1345	Forskrift nr. 965	7
2002	11	1352-1353, 1359	Forskrift nr. 966	12
2002	11	1380, 1381, 1383	Forskrift nr. 983	4
2002	11	1389, 1391	Forskrift nr. 984	12
2002	12	1405	Forskrift nr. 991	7
2002	12	1508	Forskrift nr. 1057	12
2002	12	1531, 1535	Forskrift nr. 1073	7
2002	13	1637	Forskrift nr. 1128	7
2002	13	1663	Forskrift nr. 1130	12
2002	14	1678-1735	Forskrift nr. 1139	3
2002	17	2244	Vedtak nr. 1385	1
2002	19	2453-2454	Forskrift nr. 1719	2
2002	19	2457	Forskrift nr. 1724	3
2002	19	2459	Forskrift nr. 1724	2
2003	1	32	Forskrift nr. 1816	7
2003	1	48, 57	Forskrift nr. 1817	14
2003	3	381-382	Forskrift nr. 175	4
2003	3	422	Forskrift nr. 252	8
2003	4	492	Forskrift nr. 1868	6
2003	4	676	Forskrift nr. 413	6
2003	5	699-700	Forskrift nr. 414	7
2003	6	933	Forskrift nr. 482	7
2003	6	957	Forskrift nr. 492	12
2003	6	945	Forskrift nr. 486	8
2003	6	958, 961, 962	Forskrift nr. 492	9
2003	7	1029	Lov nr. 30	8
2003	7	1058	Forskrift nr. 547	8
2003	8	1315	Forskrift nr. 672	12
2003	9	1431	Forskrift nr. 724	11
2003	10	1610	Forskrift nr. 889	12
2003	10	1670	Forskrift nr. 911	14
2003	10	1690	Forskrift nr. 930	13
2003	10	1691	Forskrift nr. 931	12
2003	10	1691, 1692	Forskrift nr. 931	13
2003	11	1753	Forskrift nr. 939	13
2003	11	1792	Forskrift nr. 959	13
2003	11	1817	Forskrift nr. 962	12
2003	11	1864	Forskrift nr. 979	13
2003	12	1890	Forskrift nr. 1009	13
2003	12	1894	Forskrift nr. 1028	13
2003	13	2088	Forskrift nr. 1077	14
2003	13	2097	Forskrift nr. 1086	15
2003	14	2330	Forskrift nr. 1288	15

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 kunngjørings skjema til Lovdata:

Med E-post: ltavd1@lovdata.no for avdeling I
ltavd2@lovdata.no for avdeling II

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

Med post: Norsk Lovtidend
Postboks 41, Sentrum
0101 Oslo

Bestilling av abonnement

Med post: Samme adresse som over.

Elektronisk: Se Lovdatas nettsted.

		Norge	Norden	Verden
Abonnement for 2004 koster	Avd. I	kr 1020	kr 1580	kr 2240
	Avd. I og II	kr 1280	kr 2320	kr 3330

Innholdet i heftene vil bli kunngjort fortløpende på Lovdatas nettsted – www.lovdata.no
- også en versjon av den trykte utgaven av heftet i PDF-format vil være tilgjengelig.
På samme sted finnes ajourførte versjoner av lovene og sentrale og lokale forskrifter.

Samlemapper: Det vil bli sendt ut etiketter for bruk på ringpermer.

Alle andre henvendelser om Norsk Lovtidend kan rettes til:

Lovdata
Postboks 41, Sentrum
0101 Oslo

Tlf. 23 35 60 00
Faks 23 35 60 01
E-post: lovtid@lovdata.no