



Nr. 12 – 2003
Side 1875 – 2043

NORSK LOVTIDEND

Avd. I

Lover og sentrale forskrifter mv.

Nr. 12
Utgitt 5. september 2003

Innhold

	Side
Lover og ikrafttredelser. Delegering av myndighet	
2003	
Aug. 13.	Ikrafttr. av og overgangsbestemmelser til lov av 20. juni 2003 nr. 43 om endringer i lov 12. juni 1981 nr. 52 om verdipapirfond mv. (Nr. 1044) 1926
Forskrifter	
2002	
Juni 20.	Forskrift for graden bachelor ved Høgskolen i Stavanger (Nr. 1890)..... 1875
2003	
Feb. 27.	Forskrift om eksamen ved Høgskolen i Stavanger (Nr. 1003)..... 1877
Aug. 4.	Forskrift om lokal regulering av jakt på svalbardtype og svalbardrein på Svalbard (Nr. 1005) 1885
Feb. 5.	Forskrift om regulering av fisket med fartøyer som fører islandsk flagg i Norges økonomiske sone i 2003 (Nr. 1007)..... 1888
Juni 27.	Forskrift om stønad til dekning av utgifter til undersøkelse og behandling hos lege (Nr. 1028) 1894
Juli 31.	Forskrift om særskilte beskyttelsestiltak for å hindre spredning av munn- og klauvsjuka fra land i Nord-Afrika til EØS-området (Nr. 1030)..... 1918
Aug. 6.	Forskrift om myndighet for Sentralskattkontoret for utenlandssaker til å pålegge ansvar for skatt, arbeidsgiveravgift og forskuddstrekk (Nr. 1035)..... 1920
Aug. 11.	Forskrift om regulering av og adgang til å delta i fangst av kongekrabbe i 2003 (Nr. 1041) .. 1922
Aug. 12.	Forskrift om omsetningsforbud av sterk chili og sterke chiliprodukter som inneholder Sudan rød 1 (Nr. 1043) 1926
Aug. 13.	Forskrift om forvaltningsselskapers periodiske rapportering (Nr. 1045)..... 1927
Aug. 15.	Forskrift om særlige tiltak mot Republikken Zimbabwe (Nr. 1050) 1932
Aug. 12.	Forskrift om krav til teknisk standard for anlegg som nyttes i oppdrettsvirksomhet (Nr. 1052) 1936
Aug. 14.	Forskrift om omsetning mv. av visse reseptfrie legemidler utenom apotek (Nr. 1053)..... 1941
Juli 4.	Forskrift om handel med gjødsel og kalkingsmidler mv. (Nr. 1063)..... 1946
Aug. 21.	Midlertidig forskrift om fordeling av produksjonstilskudd til dagsaviser for 2003 (Nr. 1067) 2038
Aug. 21.	Forskrift om bruk av system for sikkerhetsstyring innen flysikringstjenesten og bakkjetjenesten (BSL A 1–9) (Nr. 1068) 2038
Endringsforskrifter	
2003	
Aug. 1.	Endr. i forskrifter om førerkort og førerprøve m.v. (Nr. 1004)..... 1885
Aug. 4.	Endr. i forskrift om tilskudd til sertifisert settepotetavl (Nr. 1006) 1887
Feb. 27.	Endr. i forskrift for graden bachelor ved Høgskolen i Stavanger (Nr. 1008)..... 1889
Juni 21.	Endr. i forskrift om tekniske krav og godkjenning av kjøretøy, deler og utstyr (kjøretøyforskriften) (Nr. 1009)..... 1890
Juni 27.	Endr. i forskrift om regulering av fisket med fartøyer som fører islandsk flagg i Norges økonomiske sone i 2003 (Nr. 1010)..... 1892
Aug. 4.	Endr. i forskrift om regulering av fisket etter reker i Nordsjøen og Skagerrak i 2003 (Nr. 1011) 1892
Aug. 7.	Endr. i forskrift om regulering av fisket etter norsk vårgytende sild i 2003 (Nr. 1012)..... 1893
Aug. 7.	Endr. i forskrift om regulering av fisket etter makrell i 2003 (Nr. 1013)..... 1893
Juli 11.	Endr. i forskrift om regulering av fisket etter sei nord for 62° N i 2003 (Nr. 1029)..... 1918
Juli 31.	Endr. i forskrift om særskilte beskyttelsestiltak ved privat innførsel av kjøtt, kjøttprodukter, melk og melkeprodukter fra land utenfor EØS-området (Nr. 1031) 1918
Aug. 4.	Endr. i forskrift om særskilte beskyttelsestiltak ved innførsel av fjørfekjøtt m.m. fra USA i forbindelse med utbrudd av Newcastle disease mv. (Nr. 1032)..... 1919
Aug. 4.	Endr. i forskrift om økning av maksimalkvoten i fisket etter reker i Nordsjøen og Skagerrak i 2003 (Nr. 1033) 1920

Aug.	5.	Endr. i forskrift om særskilte beskyttelsestiltak ved innførsel av ferskt kjøtt av klauvdyr fra Argentina (Nr. 1034).....	1920
Aug.	6.	Endr. i forskrift om regulering av fisket etter hyse med konvensjonelle redskap nord for 62° N i 2003 (Nr. 1036).....	1921
Aug.	7.	Endr. i forskrift om plantevernmidler (Nr. 1037).....	1921
Aug.	7.	Endr. i forskrift om regulering av fisket etter sei nord for 62° N i 2003 (Nr. 1038).....	1922
Aug.	8.	Endr. i forskrift om regulering av fisket etter sild i Nordsjøen, innenfor grunnlinjene på strekningen Stad – Lindesnes og i Skagerrak i 2003 (Nr. 1039).....	1922
Aug.	11.	Endr. i forskrift om dagpenger under arbeidsløshet (Nr. 1040).....	1922
Aug.	12.	Endr. i forskrift om transport av farlig gods på veg og jernbane (Nr. 1042).....	1925
Aug.	13.	Endr. i forskrift om prospekt for verdipapirfond (Nr. 1046).....	1927
Aug.	13.	Endr. i forskrift om årsregnskap m.m. for verdipapirfond (Nr. 1047).....	1929
Aug.	13.	Endr. i forskrift om markedsføring av utenlandske verdipapirfond (Nr. 1048).....	1930
Aug.	13.	Endr. i forskrift om verdipapirfonds handel med derivater (Nr. 1049).....	1930
Aug.	11.	Endr. i forskrift om tekniske krav og godkjenning av kjøretøy, deler og utstyr (kjøretøyforskriften) (Nr. 1051).....	1936
Aug.	14.	Endr. i forskrift om grossistvirksomhet med legemidler (Nr. 1054).....	1944
Mai	6.	Endr. i forskrift om avleggelse og gjennomføring av eksamener og prøver ved Universitetet i Oslo (Nr. 1061).....	1945
Juli	2.	Endr. i forskrift om utarbeidelse og distribusjon av helse-, miljø- og sikkerhetsdatablad for farlige kjemikalier (Nr. 1062).....	1946
Aug.	14.	Endr. i forskrift om melding av fødsler, erkjennelse av farskap og melding om valg av navn (Nr. 1064).....	1979
Aug.	15.	Endr. i forskrift om rekvirering og utlevering av legemidler fra apotek (Nr. 1065).....	1979
Aug.	20.	Endr. i forskrift om transportabelt trykkutstyr for farlig gods (Nr. 1066).....	2038
Aug.	21.	Endr. i forskrift om forsøksordning for kiropraktorer og fysioterapeuter med videreutdanning i manuell terapi (Nr. 1069).....	2041

Diverse 2003

Aug.	15.	Opph. av forskrift om retningslinjer for gassinntallasjoner i campingtilhengere (Nr. 1055) ...	1944
Aug.	15.	Opph. av forskrift om endring av saklig virkeområde for lov om brannfarlige varer i transportsammenheng (Nr. 1056).....	1944
Aug.	15.	Opph. av forskrift om ADR med nasjonale regler for vegtransport av farlig gods og forskrifter for transport av farlig gods på Norges Statsbaner (Nr. 1057).....	1945
Aug.	15.	Opph. av forskrift om endring i forskrift om de nasjonale tilpasninger til ADR-avtalen og RID-reglementet, samt trykk 425 (Nr. 1058).....	1945

Rettelser

		Nr. 26/1998 s. 2354 (i forskrift av 29. desember 1998 nr. 1455 om skipsutstyr (skipsutstyrsforskriften).....	2041
		Nr. 10/2002 s. 1237 (i forskrift av 4. juni 2002 nr. 926 om endring i forskrift av 16. oktober 1991 nr. 853 om beredskapsfartøy).....	2042
		Nr. 11/2002 s. 1352–1353, 1359 (i forskrift av 4. juni 2002 nr. 966 om endring i forskrift av 15. september 1992 nr. 707 om innredning og om forpleiningstjenesten på skip).....	2042
		Nr. 11/2002 s. 1389, 1391 (i forskrift av 4. juni 2002 nr. 984 om endring i forskrift av 2. oktober 1972 nr. 4 om beregning av passasjerantall og om passasjerbequemmeligheter m.v.).....	2042
		Nr. 12/2002 s. 1508 (i forskrift av 4. juni 2002 nr. 1057 om endring i forskrift av 28. mars 2000 nr. 305 om besiktelse, bygging og utrustning av passasjerskip i innenriks fart).....	2042
		Nr. 13/2002 s. 1663 (i forskrift av 4. juni 2002 nr. 1130 om endring i forskrift av 5. november 1999 nr. 1167 om risikoanalyse for roro passasjerskip i innenriks fart).....	2042
		Nr. 6/2003 s. 957 (i forskrift av 11. april 2003 nr. 492 om redningsredskaper og evakuering på flyttbare innretninger).....	2042
		Nr. 8/2003 s. 1315 (i forskrift av 6. juni 2003 nr. 672 om endring i forskrift om stønad til dekning av utgifter til viktige legemidler og spesielt medisinsk utstyr og i forskrift om legemidler (legemiddelforskriften).....	2042
		Nr. 10/2003 s. 1610 (i forskrift av 30. juni 2003 nr. 889 om endring i forskrift om lokalstyrevalg i Longyearbyen og i forskrift om saksbehandlingsregler for Longyearbyen lokalstyre og om de folkevalgtes rettigheter og plikter (saksbehandlingsforskriften)).....	2043
		Nr. 10/2003 s. 1691 (i forskrift av 8. juli 2003 nr. 931 om honning).....	2043

Nr. 11/2003 s. 1817 (i forskrift av 14. juli 2003 nr. 962 om endring i forskrift av 5. januar 1987 nr. 3 om personale i kommunale folkebibliotek)	2043
Oversikt over rettelser	3. omslagsside
Bestillinger, adresseendringer mv.	4. omslagsside

NORSK LOVTIDEND

Avd. I Lover og sentrale forskrifter mv.

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

Utgitt 5. september 2003

Nr. 12

20. juni Nr. 1890 2002

Forskrift for graden bachelor ved Høgskolen i Stavanger.

Fastsatt av styret for Høgskolen i Stavanger 20. juni 2002 med hjemmel i lov av 12. mai 1995 nr. 22 om universiteter og høyskoler § 45 og forskrift av 11. oktober 2002 nr. 1124 om grader og yrkesutdanninger, beskyttet tittel og normert studietid ved universiteter og høyskoler § 29. Kunngjort 12. august 2003.

§ 1. Virkeområde

Forskriften gjelder for tildeling av graden «bachelor» ved Høgskolen i Stavanger.

§ 2. Definisjoner

a) *Emne:*

Den minste studiepoengberegnete lærings-/undervisningsenhet som inngår i et fag, bachelorprogram eller en emnegruppe. Emner som inngår i bachelorgraden skal som hovedregel være på minimum 10 studiepoeng og maksimalt 30 studiepoeng. Emnene skal ha et antall studiepoeng som er delelig med 5.

b) *Emnegruppe:*

Integrert samling emner fra et eller flere fag som gjennom en studie- eller fagplan er definert til å utgjøre en samlet enhet.

c) *Fag:*

Samling av nært beslektete emner og/eller emnegrupper under en felles fagbetegnelse.

d) *Bachelorprogram:*

I denne forskriften menes studieprogram, som er en samling av organiserte eller selvvalgte fag, emner og/eller emnegrupper på minst 180 studiepoeng som tilfredsstiller fastsatte krav til bredde og dybde, og som fører frem til bachelorgrad.

e) *Dybde:*

Fordypning i et fag på minst 80 studiepoeng. Av de 80 studiepoengene skal minst 30 studiepoeng bygge på emner på lavere nivå innen fordypningsområdet. Dybdekravet defineres og godkjennes i studieplanen, og i den enkelte students utdanningsplan. I de utdanningene der departementet fastsetter rammeplaner, anses kravet til dybde for oppfylt ved fullført bachelorprogram.

f) *Bredde:*

Integrert sammensetning av emner, emnegrupper eller fag på minst 60 studiepoeng. Breddeenheten kan være innenfor samme eller annet fag/emnegruppe enn fordypningsenheten. Breddekravet defineres og godkjennes i studieplanen, og i den enkelte students utdanningsplan. I de utdanningene der departementet fastsetter rammeplaner, anses kravet til bredde for oppfylt ved fullført bachelorprogram.

g) *Vurdering/prøving:*

Formell prøving av studentenes kunnskaper og ferdigheter, underveis og/eller ved slutten av de enkelte undervisnings- eller læringsenheter, jf. § 6.

h) *Studiepoeng:*

Mål på arbeidsvolumet i de enkelte enheter i et bachelorprogram. 60 studiepoeng tilsvarer et års studium på fulltid.

i) *Utdanningsplan:*

Gjensidig forpliktende avtale mellom institusjonen og den enkelte student, med sikte på at studenten skal kunne nå sitt læringsmål på normert tid, jf. § 4.

j) *Studieplan:*

En beskrivelse av form og innhold i et bachelorprogram, jf. § 3.

k) *Fagplan:*

En lokal tilpasning av en rammeplan fastsatt av departementet.

l) *Grad:*

Utdanning med et bestemt omfang og en bestemt sammensetning som gir rett til å bruke en bestemt tittel. Tittelen dokumenteres i et vitnemål, jf. § 9.

§ 3. Studieplan

Høgskolestyret vedtar studieplaner for fast organiserte bachelorprogram. Dersom en studieplan omfatter emner eller emnegrupper ved flere avdelinger, skal det foreligge uttalelse fra berørte avdelingsstyrer. Selvvalgte studieløp godkjennes av avdelingsstyrene.

Studieplanen skal beskrive form og innhold i bachelorprogrammer, og skal bl.a. inneholde:

- Mål for studiet
- Studiets varighet, omfang, nivå
- Målgruppe
- Opptakskrav
- Studiets innhold, oppbygging (rekkefølge på emner, emnegrupper, fag)
- Hvilke emner, emnegrupper eller fag som tilfredsstillt krav til bredde og dybde
- Arbeids- og undervisningsformer
- Eventuelt forhold mellom teori og praksis
- Evalueringsformer, herunder særskilte vilkår for å kunne gå opp til eksamen, for eksempel obligatoriske skriftlige arbeider, laboratorieøvelser, obligatorisk undervisning, praksis, faglige ekskursjoner eller feltkurs eller andre teoretiske eller praktiske øvinger
- Pensumlitteratur
- Internasjonalisering
- Innpassings-/overgangsordninger
- Andre generelle opplysninger, bl.a. om kvalitetssikring og gjennomføring av studiet.

§ 4. Utdanningsplan

Alle studenter som blir tatt opp til studier med omfang av 60 studiepoeng eller mer, skal ha en utdanningsplan. Utdanningsplanen er en gjensidig forpliktende avtale mellom Høgskolen i Stavanger og den enkelte student, og er en plan for at studenten skal nå sine læringsmål på normert tid. Avtalen skal inngås i løpet av første semester.

Studentens manglende oppfyllelse av utdanningsplanen kan i særlige tilfeller medføre tap av studierett. Vedtak om tap av studierett fattes av nemnd opprettet av styret. Styret gir retningslinjer om saksbehandling i slike saker. Styret er klageinstans. Høgskolen i Stavanger kan innvilge endring av utdanningsplanen etter søknad fra studenten.

§ 5. Krav til bachelorgrad

Graden «bachelor» oppnås etter bestått vurdering/prøving i emner/emnegrupper/fag av minimum 180 studiepoengs omfang.

Bachelorprogram skal inneholde en fordypningsenhet på minst 80 studiepoeng i et fag eller en emnegruppe. Av disse skal minst 30 studiepoeng bygge på emner på lavere nivå innen fordypningsområdet. 3-årige studieprogram med nasjonale rammeplaner forutsettes å oppfylle kravet til fordypning.

Selvvalgt bachelorløp skal inneholde enten fordypningsenhet som nevnt i annet ledd eller et integrert 2-årig yrkesrettet studium, samt en breddeenhet på minst 60 studiepoeng i et fag eller en emnegruppe. Breddeenheten kan være innenfor samme eller annet fag/emnegruppe enn fordypningsenheten.

Alle bachelorprogram skal som del av fordypningsenheten inneholde et selvstendig arbeid på minst 15 studiepoeng.

Alle bachelorprogram ved høgskolen skal ha klart definerte og avgrensede emner i vitenskapsteori, entreprenørskap/innovasjon og etikk.

I de bachelorprogram som har motstykker ved universitetene og der flere universiteter legger inn ex.phil./ex.fac. eller tilsvarende på 20 studiepoeng som obligatorisk del av programmet, skal også høgskolen gjøre dette.

§ 6. Vurdering og prøving

Vurderingsform skal fremgå av emnebeskrivelser og studieplan. Bare de studentene som innen fastsatt tidsfrist oppfyller vilkår for å kunne bli vurdert slik disse er beskrevet i fag- eller studieplanen, jf. lov om universiteter og høgskoler § 40, har rett til vurdering og prøving.

Det kan gis fritak for vurdering/prøving som inngår i grunnlaget for bachelorgraden dersom tilsvarende krav er oppfylt gjennom tidligere avlagt eksamen eller prøve ved høgskolen eller annen utdanningsinstitusjon. Dokumentert realkompetanse kan også gi grunnlag for slikt fritak. En student som ønsker å ta emner, emnegrupper eller fag ved andre institusjoner, og som ønsker å innpasse dette i et bachelorprogram ved Høgskolen i Stavanger, er selv ansvarlig for å søke om ev. forhåndsgodkjenning av dette.

§ 7. Karakterskala

Ved karakterfastsetting benyttes enten bokstavkarakterer eller betegnelsene «bestått»/«ikke bestått». Bokstavkarakterer gis fra A–F. A gis som beste ståkarakter og E som dårligste ståkarakter. Karakteren F gis for ikke bestått.

Ved utregning av hovedkarakter og ved rangering av søkere til høyere grads studium omregnes bokstavkarakterer til følgende tallverdier: A=5, B=4, C=3, D=2, E=1.

Fremgangsmåten ved karakterfastsetting, herunder bl.a. innbyrdes vekting av delprøver og lignende skal fremgå av studieplanen.

Til og med 15. september 2003 vil det også bli benyttet tallkarakterer etter tidligere ordning.

§ 8. *Emner som helt eller delvis dekker hverandre*

Studenter som har avlagt eksamen i emner som faglig helt eller delvis dekker hverandre, vil få sitt omfang av studiepoeng for disse emnene redusert. Overlapping i faginnhold mellom fag, emner eller emnegrupper som inngår i grunnlaget for bachelorgraden kan ikke utgjøre mer enn 10 studiepoeng totalt. Avdelingsstyret selv gjør vedtak om reduksjon av studiepoeng i slike tilfeller.

§ 9. *Vitnemål*

Eventuell tilføyelse til lovbeskyttet grad og tittel for bachelorprogram fastsettes av styret selv.

En nærmere beskrivelse av utdanningens innhold og det norske utdanningssystemet gis på et eget vitnemålstillegg (Diploma Supplement).

For å danne grunnlag for tildeling av bachelorgrad, må minst 60 studiepoeng være oppnådd ved Høgskolen i Stavanger.

Beståtte eksamener utover kravene til «bachelor» kan dokumenteres på karakterutskrift i tillegg til vitnemålet.

§ 10. *Overgangsordninger*

1. Graden «bachelor» innføres ved Høgskolen i Stavanger med virkning fra og med 1. oktober 2002, og tildeles for de til enhver tid av styret vedtatte organiserte, eller av avdelingsstyrene godkjente selvvalgte bachelorprogram.
2. Studenter som oppfyller kravene til graden «cand.mag.» før denne dato skal tildeles denne graden. Dette gjelder selv om vitnemålet ikke skrives ut før etter innføringstidspunktet for graden «bachelor». Tidspunktet for når kravene er oppfylt, er den dato studenten avla og besto den siste eksamen som var nødvendig for å kunne få graden. Tidspunktet for kunngjøring av sensur eller ev. klagesensur er uten betydning.
3. Studenter som oppfyller kravene til «bachelor» fra og med 1. oktober 2002, skal ha denne graden.
4. I perioden fra og med 1. oktober 2002 til og med 1. oktober 2003 vil studenter som har fulgt tidligere studieprogram og har oppfylt de i denne forskrift fastsatte krav til bredde, dybde, men ikke kravet til selvstendig arbeid, likevel kunne søke om å få tildelt graden «bachelor». Forutsetningen er likevel at studenten har oppnådd det nødvendige antall studiepoeng, og at kravene til graden «cand.mag.» ikke er oppfylt som beskrevet i § 10 nr. 2.
5. Graden «cand.mag.» tildeles siste gang i forbindelse med ordinær eksamen våren 2005. Studenter som ikke oppfyller kravet til bachelorgrad som nevnt i § 10 nr. 3 og 4 gis anledning til å fullføre som cand.mag. innen nevnte tidspunkt. Etter den 1. august 2005 vil det ikke bli tildelt cand.mag. selv om kravene er oppfylt innen denne dato.
6. En student kan ikke tildeles både graden «cand.mag.» og «bachelor» for en og samme utdanning.

§ 11. *Utfyllende regler*

Styret ved Høgskolen i Stavanger kan vedta utfyllende regler til denne forskriften.

§ 12. *Andre bestemmelser*

Se også forskrift om eksamen ved Høgskolen i Stavanger.

§ 13. *Ikrafttredelse*

Denne forskrift trer i kraft den 1. oktober 2002.

27. feb. Nr. 1003 2003

Forskrift om eksamen ved Høgskolen i Stavanger.

Fastsatt av styret ved Høgskolen i Stavanger 27. februar 2003 med hjemmel i lov av 12. mai 1995 nr. 22 om universiteter og høyskoler § 50 nr. 7. Kunngjort 8. august 2003.

§ 1. *Virkeområde og formål*

Forskrift om eksamen omfatter all vurdering og prøving, herunder eksamener, prøver, bedømmelser av fremsyninger, praktiske øvelser, fremføringer, veiledet/vurdert praksis og oppgaver eller annen vurdering som beskrevet i emnebeskrivelse, fagplan, studieplan eller rammeplan, når resultatet danner grunnlag for å kunne avlegge annen prøving eller vurdering, inngår på vitnemålet, eller innregnes i karakteren for vedkommende studium. Forskriften gjelder alle emner, emnegrupper eller fag som inngår i godkjente studium ved Høgskolen i Stavanger.

§ 2. *Definisjoner*

a) *Emne:*

Den minste studiepoengberegnete lærings-/undervisningsenhet som inngår i et fag, studieprogram eller en emnegruppe. Et emne skal ikke utgjøre mer enn 30 studiepoeng, og antall studiepoeng for et emne skal være delelig med 5. Normalt omfang på et emne er 10 studiepoeng.

- b) *Emnegruppe:*
Integrert samling emner fra et eller flere fag som gjennom en studie- eller fagplan er definert til å utgjøre en samlet enhet.
- c) *Fag:*
Samling av nært beslektede emner og/eller emnegrupper under en felles fagbetegnelse.
- d) *Vurdering/prøving:*
Formell prøving av studentenes kunnskaper og ferdigheter, underveis og/eller ved slutten av de enkelte undervisnings- eller læringsenheter.
- e) *Studiepoeng:*
Mål på arbeidsvolumet i de enkelte enheter i et studieprogram. 60 studiepoeng tilsvarer ett års studium på fulltid.
- f) *Utdanningsplan:*
Gjensidig forpliktende avtale mellom institusjonen og den enkelte student, med sikte på at studenten skal kunne nå sitt læringsmål på normert tid, jf. § 4.
- g) *Studieplan:*
En beskrivelse av form og innhold i et studieprogram.
- h) *Fagplan:*
En lokal tilpasning av en rammeplan fastsatt av departementet.
- i) *Grad:*
Utdanning med et bestemt omfang og en bestemt sammensetning som gir rett til å bruke en bestemt tittel. Tittelen dokumenteres i et vitnemål, jf. § 20.
- j) *Studium:*
Brukes i forskriften som en fellesbetegnelse på ethvert kurs, emne, emnegruppe, fag eller samling av disse, som det tas opp studenter eller privatister til.

§ 3. Registrering – semesteravgift

1. En student må innen fastsatte frister betale semesteravgift, kopinoravgift og utgifter til undervisningsmaterieell hvert semester for å opprettholde sin studentstatus. Studenter som ikke har opprettholdt sin studentstatus må søke om nytt opptak ved høgsolen. Studenter som er registrert og har betalt semesteravgift inneværende semester kan melde seg opp til vurdering/prøving ved høgsolen som bestemt i § 5. Registrering og betaling som nevnt i første punktum gjelder for ett semester, og må skje innen frister fastsatt av styret. For studenter som skal opp til ny eller utsatt vurdering/prøving er det tilstrekkelig at det er betalt semesteravgift for siste ordinære eksamensperiode.
2. Den som ikke er registrert som student (herunder betalt semesteravgift) i første semester etter opptak, mister sine rettigheter som student ved vedkommende studium med mindre studenten etter søknad eller avtale med høgsolen har fått overført studiepllassen til et senere semester.

§ 4. Utdanningsplan

Alle studenter som blir tatt opp til studier med omfang av 60 studiepoeng eller mer, skal ha en utdanningsplan. Utdanningsplanen er en gjensidig forpliktende avtale mellom Høgsolen i Stavanger og den enkelte student, og er en plan for at studenten skal nå sine læringsmål på normert tid. Avtalen skal inngås i løpet av første semester.

Studentens manglende oppfyllelse av utdanningsplanen kan i særlige tilfeller medføre tap av studierett. Vedtak om tap av studierett fattes av nemnd opprettet av styret. Styret gir retningslinjer om saksbehandling i slike saker. Styret er klageinstans. Høgsolen i Stavanger kan innvilge endring av utdanningsplanen etter søknad fra studenten.

§ 5. Rett til vurdering/prøving

1. Studenter som er tatt opp til et definert studium ved høgsolen har rett til vurdering og prøving som inngår i studiet.
2. Andre som oppfyller de generelle og eventuelt spesielle opptakskrav og andre krav for å bli vurdert/prøvet, har rett til vurdering/prøving etter nærmere regler. Styret selv gir nærmere regler om adgang til vurdering/prøving uten å være opptatt som student (privatist), jf. forskrift om adgang til eksamen for privatister ved Høgsolen i Stavanger, samt lov om universiteter og høgsoler § 40 nr. 1 og 4.
3. Avdelingsstyret selv kan fastsette særskilte krav til forkunnskaper, obligatorisk undervisning, praksis eller andre krav som må være fullført før vurdering/prøving i bestemte emner, emnegrupper eller fag kan gjøres. Opplysninger om dette skal tas inn i emnebeskrivelse, samt i fagplan eller studieplan.
4. Kandidater som ikke oppfyller de fastsatte arbeidskrav (herunder innleveringer, laboratorieøvinger o.l., prøver, eksamener eller som ikke har fulgt obligatorisk undervisning eller gjennomført obligatorisk praksis), skal nektes adgang til vurdering/prøving. Studenter som ikke oppfyller kravet om å få bli vurdert/prøvet, skal varsles skriftlig om dette senest 2 uker før prøvedato.
5. Retten til å fortsette ved et studium kan være regulert ved særskilte krav for hvert enkelt studium. Slike krav fastsettes av avdelingsstyret selv og skal fremgå av fag- eller studieplan.
6. Maksimalt tillatt studietid for studenter opptatt til definert studium er to år utover normert studietid. Etter dette tidspunkt mister studenten de rettigheter som følger med opptaket, dersom studenten ikke har fått innvilget endring i utdanningsplanen, jf. § 2 bokstav f og § 4.

7. Avdelingsstyret selv eller dekanus på fullmakt kan etter søknad innvilge ytterligere forlengelse av studietiden dersom studiet nærmer seg fullførelse, eller det foreligger særlige omstendigheter. Det kan ved innvilgelse av utvidet studietid settes krav om at studiet helt eller delvis fullføres etter den fagplanen/studieplanen som gjelder på det tidspunkt søknaden innvilges. Studenten skal dokumentere de forhold som ligger til grunn for søknaden. For studenter som har utdanningsplan, skal forlengelse av studietiden gjøres som endring i utdanningsplanen, jf. § 2 bokstav f og § 4.

§ 6. *Vurdering og prøving – former*

1. Vurderingsform fastsettes av avdelingsstyret selv, og skal fremgå av emnebeskrivelser og/eller fag-/studieplan. Ved høgsolen kan det vurderes/prøves på emne-, emnegruppe- eller fagnivå. Hvilke prøver som gir grunnlag for grad eller inngår i yrkesutdanning eller utdanningsprogram, er fastsatt i egne fag- og studieplaner. Vurderings-/prøveformer kan ikke endres i studieåret.
2. Som vurdering/prøving regnes f.eks.:
 - skriftlig og/eller muntlig prøve
 - kandidatoppgaver, masteroppgaver o.l. (individuelt eller som gruppearbeid)
 - obligatorisk praksis
 - hjemmeeksamen
 - fremføringer som f.eks. konserter o.a.
 - løpende vurdering/mappeevaluering
 - laboratoriearbeid, prosjektarbeid, praksisrapport, seminararbeid, eller andre arbeidskravsom er omtalt i emnebeskrivelse eller fag-/studieplan, og som inngår i sluttevalueringen for et fag, emne eller emnegruppe, og som helt eller delvis danner grunnlag for fastsettelse av selvstendig karakter på vitnemålet.
3. Vurdering og prøving skal normalt skje i form av individuell prøving som skal utgjøre minst halvparten av vurderingsgrunnlaget i det enkelte studieår i organiserte studier og studieprogram.
4. Dersom en vurdering/prøving arrangeres som hjemmeeksamen, og det forutsettes at dette skal være en individuell prøving uten samarbeid mellom kandidatene, skal dette angis i oppgaveteksten og ev. retningslinjer for oppgaven.
5. Dersom vurderingsgrunnlaget i emne/emnegruppe/fag består av mer enn en komponent, skal vektningen av de enkelte komponenter ved fastsetting av endelig karakter fremgå av emnebeskrivelsen og/eller fag-/studieplanen. Det er ikke anledning å tildele et obligatorisk arbeidskrav studiepoeng utover det som fremgår av emnebeskrivelse eller fag-/studieplan.
6. Frister for innlevering av obligatoriske arbeidskrav skal kunngjøres ved oppslag på avdelingen innen 3 uker etter semesterstart.

§ 7. *Antall forsøk*

1. En student har rett til å fremstille seg til vurdering/prøving i samme fag, emne eller emnegruppe tre ganger. Bestemmelsen gjelder ved én institusjon. For veiledet praksis er det bare anledning til å fremstille seg to ganger.
2. Begrunnet søknad om dispensasjon for et fjerde/for praksis tredje forsøk kan innvilges dersom særlige forhold tilsier det. Slike forhold kan være langvarig sykdom eller annet gyldig fravær i ett eller flere semestre, situasjoner hvor trekk fra vurdering/prøving ikke lot seg gjennomføre i rett tid (ulykker, pålagt arbeid, etc.). De forhold som anføres som grunn for dispensasjon må dokumenteres. Dispensasjon for et femte forsøk kan ikke gis. Dette gjelder selv om studenten har fått nytt opptak ved høgsolen. Det kan stilles krav om at studenten må følge deler av undervisningsopplegget på nytt.
3. Avdelingsstyret selv eller dekanus på fullmakt ved den avdeling som har ansvaret for vedkommende emne/emnegruppe/fag, behandler og avgjør dispensasjonssøknader og fastsetter hvilke krav som eventuelt skal stilles. Søknad om dispensasjon skal leveres så snart det er klart at studenten har brukt opp forsøkene til å fremstille seg til vurdering/prøving. Siste frist for å søke om dispensasjon er den samme som fristen for oppmelding til vurdering/prøving.

§ 8. *Vurdering/prøving – avvikling*

1. *Ordinær eksamen eller prøve*
 - a) Ordinær eksamen avvikles normalt i slutten av det semesteret undervisningen i faget, emnet eller kurset avsluttes, og innenfor den eksamensperioden som styret fastsetter. Foreløpig dato for eksamen fastsettes av høgsolen, og kunngjøres ved oppslag og/eller StudWeb.
 - b) Det utarbeides en eksamensplan for hvert semester. Eksamensplanen inneholder de fag/emner som skal avsluttes i semesteret med eksamen, prøve e.l. Endelig tidspunkt for avvikling av eksamen, prøve, e.l. skal kunngjøres senest 3 uker før eksamen eller prøven skal avholdes. Opplysning om sted kunngjøres senest en uke før eksamen. Kandidaten er selv ansvarlig for å orientere seg om tid og sted for eksamen eller prøve. Dette gjelder også kandidater som blir automatisk oppmeldt til eksamen.

Eksamensplanen legges opp etter de fag som er lagt til det enkelte semester i henhold til det studieprogram studenten er tatt opp til. Høgsolen er derfor ikke ansvarlig for kollisjoner mellom eksamener for studenter som velger et annet løp enn det ordinære.

2. Utsatt/ny avsluttende eksamen eller prøve

- a) Kandidater som hadde gyldig fravær ved siste ordinære eksamen har krav på utsatt eksamen.
Som gyldig fravær regnes sykdom eller annen tvingende fraværsgrunn. For at kandidaten skal ha krav på utsatt eksamen, må legeattest eller annen dokumentasjon for gyldig fravær leveres studentekspedisjonen innen 5 dager etter eksamen. Høgskolen behandler og avgjør i hvert tilfelle hva som kan godkjennes som gyldig fravær. Dersom gyldig dokumentasjon ikke er levert studentekspedisjonen innen fastsatt frist, vil kandidaten bli registrert med et eksamensforsøk.
- b) Kandidater som ikke bestod siste ordinære eksamen har krav på ny eksamen. En kandidat har ikke bestått eksamen eller prøven når det er gitt karakteren «F» eller «ikke bestått».
- c) Kandidater som trakk seg under siste ordinære eksamen har krav på ny eksamen.
Trekk under eksamen regnes som forsøk.
- d) Ny/utsatt eksamen skal arrangeres senest 6 måneder etter ordinær eksamen, og arrangeres normalt i august før semesterstart for høsten, og i første halvdel av februar for vårsemesteret. Senest en uke etter sensurfrist vil det bli kunngjort hvilke fag, emner eller kurs det kan bli arrangert utsatt/ny eksamen i. Alle kandidater med «ikke bestått», gyldig fravær eller trekk under siste ordinære eksamen blir automatisk oppmeldt til førstkommende ny/utsatt eksamen. Kandidater som vil trekke seg fra ny/utsatt eksamen må gjøre dette i henhold til reglene i § 9 nr. 3. Avdelingsstyret selv kan vedta at eksamensformen kan være en annen enn ved ordinær eksamen. Dette skal fremgå av fagplan, studieplan og emnebeskrivelse. Eksamensformen skal kunngjøres innen 3 uker etter semesterstart.
- e) Andre studenter enn de som oppfyller vilkårene i bokstavene a til c, har ikke adgang til ny/utsatt eksamen.
- f) En kandidat som ikke gjennomfører ny/utsatt eksamen, har ikke krav på ny eksamen før ved neste ordinære eksamen.
- g) Det arrangeres ikke ny/utsatt eksamen i fag der det avholdes ordinær eksamen 2 ganger årlig.

3. Ekstraordinær eksamen

- a) Ekstraordinær eksamen arrangeres ved behov når det går mer enn ett år mellom to ordinære eksamener i et fag, eller når et fag, emne eller emnegruppe opphører. For adgang til slik eksamen gjelder reglene som ved ordinær eksamen.
- b) Når et fag, emne eller emnegruppe opphører, gjelder følgende: Dersom det er kandidater som ikke har bestått eksamen i faget, skal det arrangeres en tredje og siste eksamen etter at vedtaket om opphør er kunngjort ved oppslag og/eller StudWeb. Denne eksamen skal arrangeres innen ett år etter siste ordinære eksamen. Dersom slik eksamen arrangeres, gjelder de samme regler for oppmelding som ved ordinær eksamen.
- c) Tidspunkt for ekstraordinær eksamen fastsettes etter reglene i nr. 1 bokstav b. Kandidatene må selv holde seg orientert om når emner/emnegrupper eller fag blir lagt ned. Løpende endringer av pensum gir ikke grunnlag for ekstraordinær eksamen.

§ 9. Oppmelding til vurdering/prøving – trekk

1. Ved studium som ikke har kollektiv oppmelding til vurdering/prøving, skal det være individuell oppmelding. Kandidatene er selv ansvarlig for å melde seg opp til vurdering/prøving innen de frister som er fastsatt. Etter skriftlig og begrunnet søknad fra studenten, kan det innvilges betaling av semesteravgift og oppmelding til vurdering/prøving i tittel 1 uke etter at oppmeldingsfristen er gått ut. Etter dette tidspunktet vil søknader om forsinket betaling eller oppmelding til vurdering/prøving kun unntaksvis innvilges, og da i helt spesielle tilfeller. Forholdet som ligger til grunn for søknaden skal dokumenteres.
2. Hvis en kandidat fremstiller seg til ny ordinær vurdering/prøving, gjelder det pensum og den eksamensform som er fastsatt for den aktuelle vurderingen/prøvingen. I særlige tilfelle kan avdelingsstyret selv etter søknad gi tillatelse til at kandidaten benytter samme pensum som ved forrige ordinære vurdering/prøving. Søknad om dette skal foreligge senest samtidig med kandidatens eksamensoppmelding.
3. En student har anledning til å trekke seg fra ordinær prøving/vurdering senest 1. april for vårsemesteret og senest 1. november for høstsemesteret uten at det blir registrert som forsøk. For ny/utsatt vurdering/prøving er trekkfristen senest 5 virkedager før prøvedato. Muntlig melding om trekk er ikke gyldig. Dersom en kandidat som har meldt seg opp til vurdering/prøving trekker seg etter fastsatt frist eller ikke møter til prøving/vurdering uten gyldig grunn, regnes det som fremstilt til prøving/vurdering. Studenten er selv ansvarlig for å dokumentere at trekk før prøving/vurdering er foretatt innen fastsatt tidsfrist.
4. Liste over kandidatene blir kunngjort på StudWeb og slått opp i studentekspedisjonen eller ved avdelingene senest 7 virkedager før aktuell vurderings-/prøvedato. Kandidatene plikter selv å kontrollere at de står oppført på listen, og må melde fra til studentekspedisjonen dersom listen menes å være mangelfull.

§ 10. Hjelpemidler ved vurdering/prøving

1. Den avdeling som har ansvar for emnet/faget avgjør hvilke hjelpemidler som er tillatt ved vurdering/prøving. Hjelpemidler til skriftlige eksamener eller prøver kan omfatte skrevne og trykte hjelpemidler, kalkulator, tegneutstyr og annet hjelpeutstyr. Oversikt over tillatte hjelpemidler ved de ulike eksamener skal fremgå av emnebeskrivelser og/eller fag- og studieplaner. Det skal videre fremgå klart av oppgaveteksten hvilke

hjelpemidler som er tillatt, dette gjelder også bruk av kalkulator. Hjelpemidler som ikke er oppført i oppgaveteksten vil bli inndratt, og forholdet vil bli betraktet som fusk eller forsøk på fusk. Under avvikling av eksamen er den enkelte avdeling pliktig å ha en person tilgjengelig som kan avklare spørsmål fra inspektørene vedrørende bruk av hjelpemidler.

2. Dersom kalkulator tillates brukt, skal den utgjøre en enkelt gjenstand. Det tillates ikke utstyr for tilkobling til lysnett, magnetkort, bånd/utskriftsenheter eller andre kalkulatorer. Kalkulatoren må ikke avgi støy. Det kan settes andre begrensninger for bruk av kalkulator enn de som fremgår av dette punktet. Overtredelse av bestemmelsene i dette punktet betraktes som forsøk på fusk.

§ 11. *Særordninger ved vurdering/prøving*

1. Kandidater som av medisinske eller andre grunner har behov for spesielle ordninger ved den praktiske gjennomføringen av vurdering/prøving må søke om dette innen angitte frister. Særordninger kan gis i form av spesiell fysisk tilrettelegging, spesielle hjelpemidler og/eller utvidet tid til prøving/vurdering. Behovet må dokumenteres med legeattest eller attest fra andre sakkyndige (f.eks. psykolog, logoped). Søknader som ikke er tilstrekkelig dokumentert vil ikke bli behandlet. Det er høgskolen som avgjør hvilke særordninger som innvilges. Attesten må inneholde en spesifisering av behovet for særordning i vurderings-/prøvesituasjonen. Søknaden sendes eller leveres høgskolen. Søknader om utvidet tid ved hjemmeeksamen avgjøres ved den enkelte avdeling.
2. Det kan kun dispenseres fra søknadsfristen dersom behovet for særskilt tilrettelegging ved prøving/vurdering oppstår etter fristens utløp. Dette skal dokumenteres ved attest. Kandidaten skal i slike tilfeller snarest ta kontakt med høgskolen. Tidspress kan gjøre at ønsket om spesielle ordninger ikke kan imøtekommes.
3. Søknad om særordninger skal leveres for hvert semester. Attest som dokumenterer behovet skal vedlegges hver søknad. For kandidater med kroniske lidelser eller annet varig grunnlag for innvilgelse av særordning, kan det gjøres unntak fra bestemmelsen i dette punktet. Søknadsfristene er de samme som oppmeldingsfristene. For ordinære eksamener utenom hovedeksamensperioden kan det fastsettes andre søknadsfrister.
4. Til vanlig kan det innvilges inntil 1/2 time ekstra på eksamener med varighet opptil 4 timer, og inntil 1 time ekstra på eksamener over 4 timer. I helt spesielle tilfeller kan det innvilges utvidet tid utover dette. Dersom utvidet tid er gitt som «hviletid», skal denne tiden brukes utenfor eksamenslokalet.
5. Studenter med lese- og skrivevansker kan gis tillatelse til å bruke rettskrivningsordbøker eller PC med retteprogram, såfremt ikke annet fremgår av emnebeskrivelse, fagplan eller studieplan. Etter eget ønske kan kandidater med lese- og skrivevansker også få vedlagt sine besvarelser en attest som bekrefter dette.
6. Kandidater som ikke har norsk som morsmål kan etter skriftlig godkjenning fra faglærer gis adgang til å bruke 2-språklige ordbøker. Kandidatene kan etter eget ønske få anledning til å legge ved sine besvarelser en attest som bekrefter at de har annet morsmål enn norsk. I særskilte tilfelle kan en kandidat etter søknad få oppgaveteksten på engelsk og tillatelse til å besvare oppgaven på engelsk.
7. Alternative vurderings-/prøveformer kan benyttes for kandidater som pga. kroniske lidelser eller sterke funksjonshemninger ikke kan gjennomføre vurdering/prøving på ordinær måte. Avgjørelsen treffes av avdelingsstyret selv eller dekanus på fullmakt ved den avdeling som har faglig ansvar for faget/emnet. Forutsetning for å kunne innvilge alternativ vurderings-/prøveform, er at denne tilfredsstillende de krav til mestring som stilles i rammeplan og krav om mestring i fremtidig yrke.

§ 12. *Sensur*

1. Avdelingsstyret selv fastsetter sensurform og hvordan ekstern deltakelse i evalueringen skal gjennomføres for det enkelte emne, emnegruppe eller fag.
2. Vurderingene skal kvalitetssikres gjennom ekstern deltakelse, enten ved den enkelte vurdering eller ved evaluering av vurderingsordningene. Dersom det ikke benyttes ekstern sensor ved den enkelte vurdering, skal kvalitetssikringen skje gjennom en eller flere av følgende ordninger:
 - Ekstern deltakelse ved oppgaveutforming og fastsetting av vurderingskriterier.
 - Ekstern stikkprøvekontroll av vurderinger foretatt av intern sensor.
 - Ekstern deltakelse i evaluering av vurderingene som regnes inn i endelig karakter.
3. Avdelingsstyret selv oppnevner sensor ved vurdering eller prøving når resultatet inngår på vitnemålet eller innregnes i karakter for vedkommende studium.
4. Det skal være to sensorer, hvorav minst en ekstern, ved bedømmelse av kandidatens selvstendige arbeid i høyere grad. Ved bedømmelse av andre prøver og oppgaver skal det være én intern sensor. Når det foreligger særlige grunner, kan avdelingsstyret unntaksvis bestemme at det skal være to sensorer, eventuelt ekstern sensor.
5. Ved ny sensurering etter § 15 og § 16 benyttes minst to nye sensorer, hvorav minst en ekstern.
6. Avdelingsstyret selv oppnevner eksterne sensorer. Sensorene oppnevnes normalt for en periode på tre år. Eksterne sensorer kan ikke være ansatt ved Høgskolen i Stavanger eller ha ansvar for undervisning ved høgskolen. Ved oppnevning av nye sensorer i et fag/emne bør en sikte på å få en veksling mellom flere sensorer, og disse bør om mulig hentes fra forskjellige institusjoner.

Ekstern sensor må ha minst en av følgende kvalifikasjoner:

- være ansatt på høskolelektor-/amanuensisnivå eller høyere nivå ved universitet, høskole eller annen forskningsinstitusjon.
 - på annen måte ha dokumentert vitenskapelig kompetanse på samme nivå.
 - ha erfaring som sensor i vedkommende emne/fag ved universitet/høskole.
 - gjennom yrkespraksis være særlig kvalifisert innen vedkommende fag/emne.
7. Såvidt mulig skal sensor gjennomgå faglærers forslag til eksamensoppgaver før oppgavens endelige utforming. Sensor er medansvarlig for at evalueringen ligger på et faglig forsvarlig nivå.
 8. Karakterene fastsettes i fellesskap av sensorene og faglærer(e). Ved uenighet avgjør ekstern sensor.
 9. Sensur skal foreligge innen 3 uker hvis ikke særlige grunner gjør det nødvendig å bruke mer tid. Styret selv kan gjøre unntak for enkelteksamener, og kan i midlertidig forskrift etter lov om universiteter og høskoler § 50 nr. 4 fastsette en lengre frist når det ikke er mulig å skaffe det antall kvalifiserte sensorer som er nødvendig for å avvikle sensuren på 3 uker. Styret selv kan i forskrift etter lov om universiteter og høskoler § 50 nr. 4, fastsette lengre frist for avhandlinger og tilsvarende større skriftlige arbeider. Dersom endelig karakter fastsettes etter justering ved muntlig høring, skal foreløpig karakter på den skriftlige delen senest kunngjøres 24 timer før tidspunktet for muntlig høring.
 10. Sensur skal være høskolen i hende senest 2 dager før sensurfristen. Det er dekanus ved den enkelte avdeling som er hovedansvarlig for at fristen for sensur overholdes. Dersom sensurfristen ikke kan overholdes (jf. nr. 9), skal det gis skriftlig beskjed til studieavdelingen om når sensur vil foreligge.
 11. Høskolen kan kreve å få eksamensbesvarelsene tilbake fra sensor og/eller faglærer slik at sensurering kan foretas av andre, om bestemmelsene nevnt ovenfor ikke overholdes.
 12. Sensurfristen for kandidatoppgaver, prosjektoppgaver eller større seminaroppgaver er 6 uker fra innleveringsfristens utløp. For hovedoppgaver som har et omfang på 30 studiepoeng eller mer, er sensurfristen 12 uker.
 13. Ved evaluering av besvarelser skal anonymitetsprinsippet gjelde så langt som mulig.
 14. Sensuren kunngjøres på StudWeb og/eller ved oppslag.
 15. Når en kandidat har blitt vurdert/prøvet på nytt, gjelder den beste karakteren.

§ 13. Fastsetting av endelig karakter

1. Regler for beregning av endelig karakter for fag som består av vurdering/prøving i ett eller flere emner, fastsettes av avdelingsstyret selv, og tas inn i emnebeskrivelse, fagplan og studieplan.
2. I fag/emner hvor endelig karakter fastsettes på grunnlag av flere delkarakterer, skal det fremgå av fag- og emnebeskrivelsen eller studie-/fagplanen hvordan endelig karakter beregnes.
3. Fag/emner der en har kombinert vurdering/prøving (endelig evaluering bygger på flere delprøver) med ulike evalueringsform eller samme evalueringsform adskilt i tid gjelder følgende:
 - a) De enkelte delprøver må være bestått før kandidaten kan gå opp til avsluttende vurdering/prøving i faget eller emnet, eller kan få avsluttende karakter.
 - b) Hvis alle delprøvene under nr. 2 er bestått, men kandidaten ikke består avsluttende vurdering/prøving, kan delkarakterer inngå i ny avsluttende eksamen/prøve forutsatt at det ikke skjer endringer i pensum eller vurderings-/prøveform.
4. Dersom et fag eller emne har muntlig avsluttende eksamen som justerer karakteren, må all tidligere vurdering/prøving være bestått før studenten kan gå opp til muntlig avsluttende eksamen. Eventuell ny muntlig eksamen som justerer karakteren for en kandidat som har bestått vurdering/prøving i faget/emnet, arrangeres bare dersom kandidaten har avlagt ny prøve i minst en av de skriftlige prøvene som faget eller emnet består av, og kandidaten har forbedret karakteren.

§ 14. Vurderingsskala

Ved karakterfastsetting benyttes enten bokstavkarakterer eller betegnelsene «bestått»/«ikke bestått». Bokstavkarakterer gis fra A–F. A gis som beste ståkarakter og E som dårligste ståkarakter. Karakteren F gis for ikke bestått.

Ved utregning av hovedkarakter og ved rangering av søkere til høyere grads studium omregnes bokstavkarakterer til følgende tallverdier: A=5, B=4, C=3, D=2, E=1.

Fremgangsmåten ved karakterfastsetting, herunder bl.a. innbyrdes vektning av delprøver og lignende skal fremgå av studieplanen.

§ 15. Begrunnelse for og klage over karakterfastsetting

1. Begrunnelse

- a) Studenten har rett til å få en begrunnelse for karakterfastsettingen av sine prestasjoner. Ved muntlig eksamen eller vurdering av praktiske ferdigheter må krav om slik begrunnelse fremsettes umiddelbart etter at karakteren er meddelt. Ved annen bedømmelse må krav om begrunnelse fremsettes innen en uke fra kandidaten fikk kjennskap til karakteren, dog aldri mer enn tre uker etter at karakteren ble kunngjort.
- b) Begrunnelsen skal normalt være gitt innen to uker etter at kandidaten har bedt om dette. I begrunnelsen skal det gjøres rede for de generelle prinsipper som er lagt til grunn for bedømmelsen og for bedømmelsen av kandidatens prestasjon. Begrunnelsen gis muntlig eller skriftlig etter sensors valg.

- c) Hvis det er gitt skriftlige retningslinjer for bedømmelsen, skal disse være tilgjengelige for studentene etter at karakter er fastsatt.

2. *Klage*

- a) En student kan klage skriftlig over karakteren for sine egne prestasjoner innen tre uker etter at eksamensresultatet er kunngjort. Ny sensurering skal da foretas. Er krav om begrunnelse for karakterfastsetting eller klage over formelle feil ved oppgavegiving, eksamensavvikling eller gjennomføring av sensurering fremsatt, løper klagefristen etter denne paragraf fra studenten har fått begrunnelsen, eller endelig avgjørelse av klagen foreligger. Ved bruk av løpende vurdering kan klage først fremsettes når endelig resultat for emne, emnegruppe eller fag er kunngjort.
- b) Bedømmelse av muntlig prestasjon og vurdering av praksisopplæring eller lignende som etter sin art ikke lar seg etterprøve, kan ikke påklages. Forprover kan bare påklages når prøven ikke er bestått.
- c) Karakterfastsetting ved ny sensurering etter denne paragraf kan ikke påklages.
- d) Ved ny sensurering etter denne bestemmelse skal det benyttes minst to nye sensorer, hvorav minst en ekstern.
- e) Sensurfristen er som bestemt i § 12.

§ 16. *Klage over formelle feil ved eksamen*

1. Den som har vært oppe til vurdering eller prøving, kan klage over formelle feil innen tre uker etter at han eller hun burde være kjent med det forhold som begrunner klagen. Slik klage avgjøres av styret selv eller av styrets klagenemnd på vegne av styret.
2. Hvis det er begått feil som kan ha hatt betydning for studentens prestasjon eller bedømmelsen av denne, skal sensurvedtaket oppheves. Hvis feilen kan rettes opp ved ny sensur av innleverte arbeider, foretas ny sensurering. Ved ny sensurering etter denne bestemmelse skal det benyttes minst to nye sensorer, hvorav minst en ekstern. I motsatt fall holdes ny eksamen eller prøve med nye sensorer. Karakterfastsetting ved ny sensurering etter denne paragraf kan påklages etter reglene i § 15.
3. Er krav om begrunnelse for eller klage over karakterfastsettingen fremsatt, løper klagefristen etter denne paragraf fra studenten har fått begrunnelsen eller endelig avgjørelse av klagen foreligger.
4. Finner styret eller styrets klagenemnd at det er begått formelle feil, og det er rimelig å anta at dette kan ha hatt betydning for en eller flere kandidaters prestasjon eller bedømmelse av denne, kan det bestemmes at det skal foretas ny sensurering eller holdes ny eksamen eller prøve.
5. Klager over formelle feil stiles til høyskolen og leveres eller sendes fellesadministrasjonen eller den enkelte fagavdeling.

§ 17. *Annullering av eksamen eller prøve – utestengning*

1. Styret selv eller styrets klagenemnd kan annullere eksamen eller prøve, eller godkjenning av kurs hvis studenten:
 - a) ved hjelp av falskt vitnemål eller annen form for uredelig opptreden har skaffet seg adgang til å gå opp til vedkommende eksamen eller prøve, eller til å delta i vedkommende kurs, eller
 - b) forsettlig eller grovt uaktsomt har fuskert eller forsøkt å fuske ved avleggelsen av, eller forut for endelig sensur av, vedkommende eksamen eller prøve, eller under gjennomføringen av vedkommende kurs.
2. Styret selv eller styrets klagenemnd kan annullere godskrivning eller godkjenning av utdanning, eller fritak for eksamen eller prøve, hvis studenten har oppnådd dette ved hjelp av falskt vitnemål eller annen form for uredelig opptreden.
3. En student som har opptrådt slik som beskrevet i forskriftens § 17 nr. 1 eller 2 kan ved vedtak av styret selv eller styrets klagenemnd utestenges fra institusjonen og fratras retten til å gå opp til eksamen ved høyskolen og ved andre institusjoner under lov om universiteter og høyskoler i inntil ett år.

§ 18. *Fritak fra eksamen eller prøve/godskrivning*

1. Fritak for eksamen eller prøve skal gis når det godtgjøres at tilsvarende eksamen eller prøve er avlagt ved samme eller annen institusjon. Det kan også gis slikt fritak på grunnlag av annen velegnet eksamen eller prøve. Dokumentasjon av realkompetanse kan også gi grunnlag for fritak.
2. Avdelingsstyret selv behandler søknad om dispensasjon fra oppsatt fag- eller studieplan og avgjør søknad om fritak fra eksamen eller prøve og/eller godskrivning av fag/emner avlagt ved høyskolen eller ved andre institusjoner under loven. Det er en forutsetning at studenten er tatt opp til det studiet som godkjenningen skal inngå i, og at faget/emnet i omfang og innhold dekker ett eller flere fag/emner i studieplanen som studenten følger.
3. Avdelingsstyret selv kan vedta at eksamen eller prøve i enkelte emner/fag ved høyskolen gir fritak fra eksamen eller prøve i bestemte studium. Dersom det foreligger et generelt vedtak om fritak/godskrivning skal opplysninger om dette fremgå av emnebeskrivelsen.
4. Høyskolen kan gi retningslinjer for behandling av søknader om godskrivning og fritak fra eksamen eller prøve.
5. Eksamener som inngår i opptaksgrunnlaget for grunnstudium, f.eks. eksamen fra videregående skoler, blir ikke godskrevet.
6. Deleksamener uten bestått avsluttende eksamen gir ikke fritak for fag/emner ved høyskolen.
7. Student som ønsker å ta emner, emnegrupper eller fag ved andre institusjoner, og som ønsker å innpasse dette i

et studieprogram ved Høgskolen i Stavanger, er selv ansvarlig for å søke om ev. forhåndsgodkjenning av dette.

§ 19. Emner som helt eller delvis dekker hverandre

Studenter som har avlagt eksamen i emner/emnegrupper som faglig helt eller delvis dekker hverandre, vil få sin samlede poengsum for disse emnene redusert. Overlapping i faginnhold mellom fag, emner eller emnegrupper som inngår i grunnlaget for grad kan ikke utgjøre mer enn 10 studiepoeng totalt. Avdelingsstyret selv gjør vedtak om reduksjon.

§ 20. Vitnemål

1. Institusjonen utferdiger vitnemål om fullført utdanning. Samtidig skal det utferdiges Diploma Supplement.
2. Den som ikke har avsluttet utdanning skal på anmodning gis karakterutskrift for de eksamener og prøver som han eller hun har bestått.
3. For en kandidat som går opp til eksamen etter lov om universiteter og høyskoler § 40 nr. 1 annet punktum skal det angis på vitnemålet eller karakterutskrift dersom kandidatens kunnskaper og ferdigheter er prøvet på en annen måte enn for studenter som tatt opp ved studiet.
4. Institusjonen skal tildele autorisasjon for helsepersonell, i forbindelse med utstedelse av vitnemål, i den utstrekning det er fastsatt i forskrift gitt i medhold av lov av 2. juli 1999 nr. 64 om helsepersonell m.v.
5. For hvert studium skal det foreligge en fagplan eller studieplan som angir hvilke krav som må tilfredsstilles for vitnemål kan tildeles. Minst 60 av studiepoengene som gir grunnlag for vitnemål må være avlagt ved Høgskolen i Stavanger. Rektor kan gjøre unntak fra dette kravet.
6. Vitnemål skal gi opplysninger om:
 - hvilken yrkesutdanning eller utdanningsprogram som er gjennomført
 - hvilken tittel/grad som eventuelt er oppnådd
 - navn og studiepoeng for de fag/emner som inngår i studiet med avsluttende vurdering
 - tidspunkt for avlagt eksamen for de enkelte fag/emner som inngår i studiet
 - tidspunkt for fullført utdanning
 - hvilke fag/emner fra høgskolen som inngår i grunnlag for vitnemål og hvilke fag/emner fra andre studier eller utdanningsinstitusjoner som har gitt grunnlag for fritak/godskrivning og som dermed inngår i grunnlaget for vitnemålet
 - tittel på større skriftlige oppgaver (kandidatoppgave, hovedoppgave osv.)
 - karaktersystemet som er benyttet
 - normert studietid
 - hvilken avdeling utdanningen er gjennomført ved.
7. Vitnemål for studenter som fullfører på normert tid utstedes automatisk og normalt innen en måned etter at studenten har fullført det studiet han/hun er opptatt til. Studenter som har søkt og fått godkjent avvikende studieplaner, må bestille vitnemål på fastsatt skjema og legge ved kopi av godkjenningsbrev for endret studieplan.
8. Hvis en student etter at han/hun har fullført et studium og fått vitnemål avlegger ny eksamen i fag/emner/emnegrupper som inngår i vedkommende fageksamen eller grad, skrives det ut karakterutskrift som viser de nye resultatene. Det skrives ikke ut nytt vitnemål.

§ 21. Utfyllende bestemmelser/informasjon

1. Høgskolen kan utarbeide instruks/retningslinjer for eksamenskandidater, eksamensinspektører og for andre som har ansvar for prøving, vurdering og sensurering.
2. I saker der vedtaksmyndighet ikke er lagt til styret eller avdelingene, treffes avgjørelser i henhold til disse utfyllende regler av rektor eller den denne gir fullmakt.
3. Saker som avgjøres av avdelingsstyret kan påklages til styret ved Høgskolen i Stavanger, eller til styrets klagenemnd i saker der nemnda har myndighet.
4. Styret ved Høgskolen i Stavanger kan vedta utfyllende regler til denne forskriften.
5. Informasjon som er gitt i en eller flere av følgende former anses gitt til den enkelte student:
 - informasjon på høgskolens nettsider/StudWeb/It's learning
 - informasjon i form av oppslag i studentekspedisjonen eller på den enkelte avdeling
 - informasjon gitt på høgskolens monitorer.

§ 22. Andre bestemmelser

- Lov om universiteter og høyskoler
- Forskrift om adgang til å gå opp til eksamen som privatist ved Høgskolen i Stavanger
- Forskrift for graden bachelor ved Høgskolen i Stavanger
- Forskrift om krav til mastergrad.

§ 23. Ikrafttredelse

Forskriften trer i kraft fra 10. august 2003.

1. aug. Nr. 1004 2003**Forskrift om endring i forskrifter om førerkort og førerprøve m.v.**

Fastsatt av Samferdselsdepartementet 1. august 2003 med hjemmel i vegtrafikklov av 18. juni 1965 nr. 4 § 24. Kunngjort 8. august 2003.

I

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

§ 12 tredje ledd skal lyde:

Førerprøven omfatter en teoretisk og en praktisk del. Teoretisk prøve skal avlegges først. Dersom denne ikke består, kan praktisk prøve ikke avlegges. Dersom teoretisk eller praktisk del av førerprøven ikke består, kan ny prøve ikke avlegges før det har gått henholdsvis 2 og 4 uker. Teoretisk og praktisk prøve skal så vidt mulig avlegges samme dag. Regionvegkontoret kan imidlertid av hensyn til arbeidsopplegg mv. utsette den praktiske prøven, dog i alminnelighet ikke utover 10 dager etter bestått teoretisk prøve. Det bør så langt mulig tas hensyn til kandidatens eget ønske.

§ 41 første ledd skal lyde:

For hver teoretisk og praktisk førerprøve betales eget gebyr. Ved praktisk prøve betales kun ett gebyr selv om prøven gir førerrett for flere førerkortklasser. For unnlatt oppmøte til bestilt førerprøve, må det betales et eget gebyr i tillegg til vanlig gebyr, med mindre kandidaten har avbestilt prøven senest nest siste virkedag før dato for bestilt prøve. Gebyrets størrelse skal svare til ordinært gebyr for førerprøven. Selv om fristen for avbestilling er utløpt, kan gebyr for unnlatt oppmøte frafalles dersom kandidaten fremlegger legeattest eller dokumentasjon for andre forhold som gjør det rimelig å frafalle gebyret.

II

Endringene trer i kraft 1. januar 2004.

4. aug. Nr. 1005 2003**Forskrift om lokal regulering av jakt på svalbardrype og svalbardrein på Svalbard.**

Fastsatt av Sysselmannen på Svalbard 4. august 2003 med hjemmel i lov av 15. juni 2001 nr. 79 om miljøvern på Svalbard (svalbardmiljøloven) § 32 og forskrift av 24. juni 2002 nr. 712 om høsting på Svalbard § 10. Kunngjort 8. august 2003.

*Kapittel I. Kvote på svalbardrype***§ 1. (kvote for fastboende)**

For fastboende jegere fastsettes en bag-limit for rekreasjonsjakt på svalbardrype med en kvote på inntil: 10 ryper pr. dag.

Unntatt fra dette er fastboende fangstfolk med jakt som næring.

§ 2. (kvote for tilreisende)

For tilreisende jegere fastsettes en bag-limit for rekreasjonsjakt på svalbardrype med en kvote på inntil: 5 ryper pr. sesong.

*Kapittel II. Kvote for svalbardrein***§ 3. (kvote for fastboende)**

Fastboende kan felle ett dyr pr. sesong etter særskilt tillatelse fra Sysselmannen.

Unntatt fra dette er fastboende fangstfolk med jakt som næring. Disse tildeles årlig kvote i medhold av svalbardmiljøloven § 37.

Sysselmannen kan redusere antallet dyr dersom data fra årlige reinteillinger eller annen dokumentasjon eller kartlegging tilsier at dette er nødvendig for å sikre at høstingen ikke påvirker bestandens størrelse, sammensetning og utbredelse nevneverdig.

Dersom antallet søknader overstiger antallet fellingstillatelser som kan tildeles det enkelte år for å ivareta høstingsforskriftens formål, skal tildeling av fellingstillatelser skje ved loddrekning.

*Kapittel III. Jaktområde***§ 4. (jaktområde)**

Ved tildeling av fellingstillatelse for svalbardrein fastsetter Sysselmannen hvilket område fellingen skal skje i.

Andre jaktbare arter kan jaktes på hele Svalbard dersom annet ikke er særskilt fastsatt i lov eller med hjemmel i lov.

Kapittel IV. Straff og ikrafttreden

§ 5. (straff)

Den som forsettlig eller uaktsomt overtrer bestemmelsene i forskriften her, eller forbud eller pålegg gitt i medhold av forskriften, straffes med bøter eller fengsel inntil ett år. Er det inntrådt eller voldt fare for betydelig miljøskade, eller det for øvrig foreligger særdeles skjerpene omstendigheter kan fengsel inntil 3 år anvendes.

Medvirkning straffes på samme måte.

§ 6. (ikrafttreden)

Forskriften trer i kraft 4. august 2003.

Merknader til de enkelte bestemmelsene

Til § 1

Bestemmelsen mht. svalbardryper er innholdsmessig en videreføring av Sysselmannens vedtak av 16. august 1999 fastsatt i medhold av viltforskriften § 8.

Sysselmannen har etter svalbardmiljøloven § 32 og høstingsforskriften § 10 hjemmel til å fastsette nærmere lokale reguleringer for den enkelte art i tråd med høstingsforskriftens formålsparagraf. Bestemmelsene viderefører den adgang Sysselmannen hadde til å fastsette lokale reguleringer i medhold av viltforskriften § 8. Disse lokale reguleringene ble tidligere fastsatt som vedtak. Høstingsforskriften § 10 forutsetter imidlertid at den lokale reguleringen skal fastsettes som forskrift, og ikke som tidligere ved vedtak.

Etter Sysselmannens vurdering tilsier jaktstatistikken over rypejakta de siste årene ikke behov for å endre kvoter fastsatt i Sysselmannens vedtak 16. august 1999.

Som tidligere foreslås kun bag-limit på rype for rekreasjonsjakt, og ikke for de etablerte fangstfolkene på Svalbard som har jakt som viktig næringsgrunnlag.

Til § 2

Bestemmelsen er innholdsmessig en videreføring av Sysselmannens vedtak 16. august 1999 fastsatt i medhold av viltforskriften § 8.

I merknaden til høstingsforskriften § 10 fremgår at det kan fastsettes ulike kvoter for fastboende og for tilreisende til Svalbard.

Når det gjelder jakt på svalbardrein er dette i høstingsforskriften § 11 forbeholdt fastboende.

Når det gjelder kvoten for Svalbardrype foreslår imidlertid Sysselmannen å videreføre ordningen hvor fastboende prioriteres. Dette anses formålstjenlig ettersom høstingsforskriften har som formål at jakt og fangst skal være kontrollert og begrenset, og uten å vesentlig påvirke en naturlig bestandsutvikling. Prinsippet med å prioritere fastboende er for forvaltningen en hensiktsmessig måte å kontrollere og begrense jakten på. Dette er også i tråd med den linje Svalbard Reiselivsråd har fulgt mht. til å ikke markedsføre Svalbard som et jakteldorado for tilreisende jegere.

Samtidig har man valgt å beholde en åpning også for tilreisende til å jakte rype på Svalbard. Dette for å gi mulighet for at de som er på tur på Svalbard skal ha mulighet for å kunne skyte rype til mat, og for at tilreisende ikke helt skal være avskåret fra jaktopplevelsen.

Til § 3

Det forutsettes at jakten på svalbardrein skal utøves slik at den harmonerer med miljømålene både for jaktområdene og områdene utenom. Jakten skal rettes slik at bestandene mest mulig opprettholder sin naturlige sammensetning mht til kjønnsfordeling og aldersstruktur.

For å gjennomføre en forsvarlig behandling av søknader om felling av svalbardrein må forvaltningsmyndighetene kjenne til bestandsutviklingen i de områdene det jaktes. Til dette formål er det gjennom flere år utviklet overvåkningsprogram. Primært skjer dette ved tellinger fra helikopter etter medio juli årlig. Det foregår også overvåkning i regi av Miljøovervåkningssystem for Svalbard og Jan Mayen (MOSJ). Det overvåkes i tre områder – Brøggerhalvøya, Adventdalen og Reindalen. I de to første jaktes ikke rein, i Reindalen jaktes i områdets ytterkanter. Relevante resultater fra denne overvåkningsaktiviteten forutsettes å danne grunnlag for Sysselmannens årlige tildelinger.

Det foreslås ikke å fastsette en total kvote for antall fellingstillatelser pr. år. Nødvendige bakgrunnsdata vil foreligge tidligst medio juli og dette vil være for sent mht til å fastsette en årlig total kvote gjennom forskrift. Sysselmannen foreslår derfor å videreføre dagens ordning hvor det tildeles en kvote på en svalbardrein pr. jeger pr. sesong. Bakgrunnen for dette er at erfaringstall fra jakt på svalbardrein i perioden 1993 – 2002. Både antallet søknader og antallet felte rein har i denne tiårsperioden ligget innenfor det antall som kan felles uten å komme i konflikt med målet om en opprettholde en forsvarlig bestandsutvikling. I perioden har antallet søknader variert fra 357 (1996) til 267 (1998) og gjennomsnittlig antall søknader i perioden var 307 pr. år. Årlig antall felte dyr har i hele perioden vært langt lavere enn antallet søknader. Antallet felte svalbardrein pr. år har i samme perioden variert fra 150 dyr i 2002 til 190 dyr i 1993. Gjennomsnittlig antall felte dyr i perioden var 167 dyr pr. år. På denne bakgrunn opprettholdes ordningen med en kvote på ett dyr pr. jeger pr. sesong.

Forslaget åpner imidlertid som i dag for at Sysselmannen kan begrense antallet tildelte fellingstillatelser dersom

årlige resultat fra tellinger av svalbardrein m.m. skulle tilsi dette.

Det fremgår av merknaden til svalbardmiljøloven § 32 at dersom antallet søknader overstiger fastsatt kvote avgjør Sysselmannen hvordan fordelingen av fellingstillatelser skal skje blant de søkeberettigede. Sysselmannen foreslår og forskriftsfeste at tildeling da skal skje ved loddtrekning mellom søkerne.

Ved tildeling av fellingstillatelse fastsettes frist for frist for avhenting av fellingstillatelsen og å etablere en reserveliste dersom den situasjon skulle oppstå at Sysselmannen må begrense antallet fellingstillatelser og foreta loddtrekning mellom søkerne på reservelista.

Til § 4

Utgangspunktet er at jaktbare arter kan jaktes på hele Svalbard. Unntatt er verneområder med jaktforbud eller områder med spesiell forskningsverdi der faunaen ønskes å utvikle seg fritt uten høsting.

For å fordele jakttrykket i ulike områdene og således bidra til å oppfylle høstingsforskriftens formål foreslås imidlertid at Sysselmannen ved tildeling av fellingstillatelse for svalbardrein også fastsetter område hvor felling kan skje.

Unntak fra retten til å jakte på hele Svalbard gjelder praksis i et nærmere fastsatt område rundt Longyearbyen. Dette området er av sikkerhetsmessige årsaker i praksis jaktfritt fordi forskrift av 11. februar 1966 nr. 3449 om bruk av skytevåpen i Longyearbyen og omegn fastsetter skyteforbud i de nærmere bestemte områdene.

Denne forskriften fastsetter at det er forbudt å skyte med gevær eller annet skytevåpen og å bære ladd skytevåpen:

- a) i Longyeardalen fra foten av Longyearbreen og Larsbreen til Adventfjorden, samt fjellsidene på begge sider av dalen,
- b) på Adventfjorden innenfor en rett linje trukket fra Adventpynten til nes vest av Moskushavn, og
- c) i Adventdalen innenfor et område som i nordøst begrenses av Adventdalselvas nordøstlige bredd, i sørøstlig retning strekker seg til tvers av Endalen og i sørvest begrenses av en rett linje trukket fra fjellfoten ved utløpet av Endalen på dennes nordøstlige side til Sukkertoppen (fjelltoppen øst for Funksjonærbyen).

Utenfor de områder som er angitt, er det forbudt å skyte med gevær eller annet skytevåpen innenfor en avstand av 500 meter:

- a) til hus, kaianlegg, gruveanlegg, taubanestasjoner, veger og mellom dette og Longyeardalen samt i Adventdalen, og
- b) til skip eller andre fartøyer som trafikkerer Adventfjorden eller oppholder seg der.

I tillegg er det i svalbardloven § 26 fastsatt at:

grunneieren har enerett til jakt og fangst på eiendommen:

- a) i nærheten av bosteder, hus, magasiner, verksteder og andre bygg som har til formål å nytte ut eiendommen;
- b) innenfor en avstand av 10 km fra hovedsættet for virksomheten eller utnyttningen av eiendommen.

Til § 5

Bestemmelsen viderefører straffebestemmelsen i svalbardmiljøloven § 99.

Strafferammen er bøter eller fengsel inntil ett år. Er det voldt betydelig miljøskade eller fare for det, øker den øvre strafferamme til fengsel i tre år. For øvrig gjelder generalklausulen for miljøkriminalitet i straffeloven § 152b for de alvorligste tilfellene.

Også svalbardmiljølovens øvrige sanksjonsbestemmelser kan gjøres gjeldende ved overtredelse av forskriftens bestemmelser.

Til § 6

Sysselmannen tar sikte på å sette forskriften i kraft før jaktperioden for svalbardrype og svalbardrein 2003, dvs. før 20. august 2003 (start for jakt på svalbardrein).

4. aug. Nr. 1006 2003

Forskrift om endring i forskrift om tilskudd til sertifisert settepotetavl.

Fastsatt av Landbruksdepartementet 4. august 2003 med hjemmel i lov av 12. mai 1995 nr. 23 om jord (jordlova) § 18 og etter samråd med Norges Bondelag og Norsk Bonde- og Småbrukarlag. Kunngjort 8. august 2003.

I

I forskrift av 3. juli 2002 nr. 780 om tilskudd til sertifisert settepotetavl gjøres følgende endringer:

§ 4 første ledd nr. 4.2 bokstav c oppheves.

Nåværende § 4 nr. 4.2 bokstav d og e blir bokstav c og d.

§ 7 tredje ledd første punktum skal lyde:

Prisnedskrivings- og distriktstilskudd utbetales til autorisert settepotetforretning på grunnlag av avregning med settepotetprodusent.

II

Endringene trer i kraft straks.

5. feb. Nr. 1007 2003**Forskrift om regulering av fisket med fartøyer som fører islandsk flagg i Norges økonomiske sone i 2003.**

Fastsatt av Fiskeridirektoratet 5. februar 2003 med hjemmel i lov av 17. desember 1976 nr. 91 om Norges økonomiske sone § 4 og § 6, jf. forskrift av 13. mai 1977 nr. 2 om utlendingers fiske og fangst i Norges økonomiske sone § 13, jf. delegeringsvedtak av 16. oktober 2000 nr. 1670 og delegeringsvedtak av 23. mai 1980 nr. 4 pkt. 4. Kunngjort 12. august 2003.

*Kapittel 1. Generelle bestemmelser***§ 1. Generelt forbud**

Det er forbudt å drive fiske og fangst for fartøy som fører islandsk flagg i Norges økonomiske sone mellom 12 og 200 nautiske mil fra grunnlinjene.

Tilsvarende forbud gjelder for fiske og fangst i fiskerisone ved Jan Mayen mellom 4 og 200 nautiske mil fra grunnlinjene.

*Kapittel 2. Fisket i Norges økonomiske sone nord for 62° N***§ 2. Kvoter nord for 62° N**

Uten hensyn til forbudet i § 1 første ledd har fartøy som fører islandsk flagg adgang til å fiske følgende kvanta i Norges økonomiske sone nord for 62° N mellom 12 og 200 nautiske mil fra grunnlinjene:

a) 3660 tonn norsk arktisk torsk.

Ved fiske etter norsk arktisk torsk er det adgang til å ha andre arter som bifangst. Det totale kvantum av andre arter kan ikke overstige 30% regnet av kvoten som nevnt i første ledd bokstav a.

§ 3. Forbud mot fiske med torskestrål og fiske etter vassild med småmasket trål.

Det er forbudt å fiske med torskestrål (135 mm) i Norges økonomiske sone i et område avgrenset av rette linjer mellom følgende posisjoner:

1. 66° 30' N 06° 59' Ø
2. 66° 21' N 06° 44' Ø
3. 65° 43' N 06° 00' Ø
4. 65° 20' N 06° 00' Ø
5. 65° 20' N 05° 30' Ø
6. 66° 00' N 05° 30' Ø
7. 67° 30' N 06° 34,27' Ø
8. 67° 10' N 08° 00' Ø
9. 67° 10' N 08° 35' Ø
10. 67° 00' N 08° 18' Ø
11. 66° 50' N 08° 09' Ø, herifra i en rett linje til pkt. 1.

Det er forbudt å fiske med torskestrål (120 mm) og fiske etter vassild med småmasket trål i Norges økonomiske sone i et område avgrenset av rette linjer mellom følgende posisjoner:

1. 62° 36' N 03° 00' Ø
2. 62° 10' N 01° 15' Ø (ved ytre grense for Norges økonomiske sone)
3. 62° 40' N 00° 52' Ø (ved ytre grense for Norges økonomiske sone)
4. 63° 00' N 03° 00' Ø herifra i en rett linje til pkt. 1.

§ 4. Bifangst av sei

Ved fiske etter norsk arktisk torsk er det adgang til å ha inntil 25% bifangst av sei i vekt av de enkelte fangster og av landet fangst.

§ 5. Bifangst av uer

Ved fiske etter norsk arktisk torsk er det adgang til å ha inntil 20% bifangst av uer (*Sebastes marinus* og *Sebastes mentella*) i vekt av de enkelte fangster og av landet fangst.

§ 6. Bifangst av blåkveite

Ved fiske etter norsk arktisk torsk er det tillatt å ha inntil 7% innblanding av blåkveite om bord ved avslutning av fisket i Norges økonomiske sone nord for 62° N og av landet fangst. Det er likevel tillatt å ha inntil 12% bifangst av blåkveite i de enkelte fangster.

§ 7. Påskestopp

Det er forbudt å fiske torsk, hyse og sei i Norges økonomiske sone nord for 62° N i følgende tidsrom:

Fra lørdag 12. april kl. 17.00 til mandag 21. april kl. 16.00. For trålere og fartøy som fisker med snurrevad gjelder stoppen til tirsdag 22. april kl. 10.00.

Nord for 70° 20' N gjelder forbudet bare innenfor 12 nautiske mil av grunnlinjene.

I perioden med påsestopp er det forbudt å ha bifangst av nevnte arter i det området som er omfattet av stoppen.

Kapittel 3. Fellesbestemmelser

§ 8. Beregning av fangstkvanta

Alle fangstkvanta skal beregnes i rund vekt.

§ 9. Straff og inndragning

Forsettlig eller uaktsom overtredelse av bestemmelser gitt i eller i medhold av denne forskrift er gjenstand for straff og inndragning etter lov av 17. desember 1976 nr. 91 om Norges økonomiske sone § 8 og § 9.

§ 10. Ikrafttredelse

Denne forskrift trer i kraft straks og gjelder til og med 31. desember 2003.

27. feb. Nr. 1008 2003

Forskrift om endring i forskrift for graden bachelor ved Høgskolen i Stavanger.

Fastsatt av styret for Høgskolen i Stavanger 27. februar 2003 med hjemmel i lov av 12. mai 1995 nr. 22 om universiteter og høyskoler § 45 og forskrift av 11. oktober 2002 nr. 1124 om grader og yrkesutdanninger, beskyttet tittel og normert studietid ved universiteter og høyskoler § 29. Kunngjort 12. august 2003.

I

I forskrift av 20. juni 2002 nr. 1890 for graden bachelor ved Høgskolen i Stavanger er det foretatt endringer. Forskriften lyder i sin helhet etter dette:

§ 1. Virkeområde

Forskriften gjelder for tildeling av graden «bachelor» ved Høgskolen i Stavanger.

§ 2. Studieplan

Høgskolestyret vedtar studieplaner for fast organiserte bachelorprogram. Dersom en studieplan omfatter emner eller emnegrupper ved flere avdelinger, skal det foreligge uttalelse fra berørte avdelingsstyrer. Selvvalgte studieløp godkjennes av avdelingsstyrene.

Studieplanen skal beskrive form og innhold i bachelorprogrammer, og skal bl.a. inneholde:

- Mål for studiet
- Studiets varighet, omfang, nivå
- Målgruppe
- Opptakskrav
- Studiets innhold, oppbygging (rekkefølge på emner, emnegrupper, fag)
- Hvilke emner, emnegrupper eller fag som tilfredsstillende krav til bredde og dybde
- Arbeids- og undervisningsformer
- Eventuelt forhold mellom teori og praksis
- Evalueringsformer, herunder særskilte vilkår for å kunne gå opp til eksamen, for eksempel obligatoriske skriftlige arbeider, laboratorieøvelser, obligatorisk undervisning, praksis, faglige ekskursjoner eller feltkurs eller andre teoretiske eller praktiske øvinger
- Pensumlitteratur
- Internasjonalisering
- Innpassings-/overgangsordninger
- Andre generelle opplysninger, bl.a. om kvalitetssikring og gjennomføring av studiet.

§ 3. Krav til bachelorgrad

Graden «bachelor» oppnås etter bestått vurdering/prøving i emner/emnegrupper/fag av minimum 180 studiepoengs omfang.

Bachelorprogram skal inneholde en fordypningsenhet på minst 80 studiepoeng i et fag eller en emnegruppe. Av disse skal minst 30 studiepoeng bygge på emner på lavere nivå innen fordypningsområdet. 3-årige studieprogram med nasjonale rammeplaner forutsettes å oppfylle kravet til fordypning.

Selvvalgt bachelorløp skal inneholde enten fordypningsenhet som nevnt i annet ledd eller et integrert 2-årig yrkesrettet studium, samt en breddeenhet på minst 60 studiepoeng i et fag eller en emnegruppe. Breddeenheten kan være innenfor samme eller annet fag/emnegruppe enn fordypningsenheten.

Alle bachelorprogram skal som del av fordypningsenheten inneholde et selvstendig arbeid på minst 15 studiepoeng.

Alle bachelorprogram ved høgskolen skal ha klart definerte og avgrensede emner i vitenskapsteori, entreprenørskap/innovasjon og etikk.

I de bachelorprogram som har motstykker ved universitetene og der flere universiteter legger inn ex.phil./ex.fac. eller tilsvarende på 20 studiepoeng som obligatorisk del av programmet, skal også høyskolen gjøre dette.

§ 4. Vitnemål

Eventuell tilføyelse til lovbeskyttet grad og tittel for bachelorprogram fastsettes av styret selv.

En nærmere beskrivelse av utdanningens innhold og det norske utdanningssystemet gis på et eget vitnemålstillegg (Diploma Supplement).

For å danne grunnlag for tildeling av bachelorgrad, må minst 60 studiepoeng være oppnådd ved Høgskolen i Stavanger.

Beståtte eksamener utover kravene til «bachelor» kan dokumenteres på karakterutskrift i tillegg til vitnemålet.

§ 5. Overgangsordninger

1. Graden «bachelor» innføres ved Høgskolen i Stavanger med virkning fra og med 1. oktober 2002, og tildeles for de til enhver tid av styret vedtatte organiserte, eller av avdelingsstyrene godkjente selvvalgte bachelorprogram.
2. Studenter som oppfyller kravene til graden «cand.mag.» før denne dato skal tildeles denne graden. Dette gjelder selv om vitnemålet ikke skrives ut før etter innføringstidspunktet for graden «bachelor». Tidspunktet for når kravene er oppfylt, er den dato studenten avla og besto den siste eksamen som var nødvendig for å kunne få graden. Tidspunktet for kunngjøring av sensur eller ev. klagesensur er uten betydning.
3. Studenter som oppfyller kravene til «bachelor» fra og med 1. oktober 2002, skal ha denne graden.
4. I perioden fra og med 1. oktober 2002 til og med 1. oktober 2003 vil studenter som har fulgt tidligere studieprogram og har oppfylt de i denne forskrift fastsatte krav til bredde, dybde, men ikke kravet til selvstendig arbeid, likevel kunne søke om å få tildelt graden «bachelor». Forutsetningen er likevel at studenten har oppnådd det nødvendige antall studiepoeng, og at kravene til graden «cand.mag.» ikke er oppfylt som beskrevet i § 5 nr. 2.
5. Graden «cand.mag.» tildeles siste gang i forbindelse med ordinær eksamen våren 2005. Studenter som ikke oppfyller kravet til bachelorgrad som nevnt i § 5 nr. 3 og 4 gis anledning til å fullføre som cand.mag. innen nevnte tidspunkt. Etter den 1. august 2005 vil det ikke bli tildelt cand.mag. selv om kravene er oppfylt innen denne dato.
6. En student kan ikke tildeles både graden «cand.mag.» og «bachelor» for en og samme utdanning.

§ 6. Utfyllende regler

Styret ved Høgskolen i Stavanger kan vedta utfyllende regler til denne forskriften.

§ 7. Andre bestemmelser

Se også forskrift om eksamen ved Høgskolen i Stavanger.

§ 8. Ikrafttredelse

Denne forskrift trer i kraft den 1. oktober 2002.

II

Endringene trer i kraft 10. august 2003.

21. juni Nr. 1009 2003

Forskrift om endring i forskrift om tekniske krav og godkjenning av kjøretøy, deler og utstyr (kjøretøyforskriften).

Fastsatt av Vegdirektoratet 21. juli 2003 med hjemmel i vegtrafikklov av 18. juni 1965 nr. 4 § 13, § 14, § 15 og § 16, jf. delegeringsvedtak av 24. november 1980 nr. 1. Jf. EØS-avtalen vedlegg II kap. I nr. 45y (direktiv 2001/85/EF). Kunngjort 12. august 2003.

I

I forskrift av 4. oktober 1994 nr. 918 om tekniske krav og godkjenning av kjøretøy, deler og utstyr (kjøretøyforskriften) gjøres følgende endringer:

I vedlegg 1, listen over særdirrektiver ved typegodkjenning etter direktiv 70/156/EF skal punkt 52 lyde:

Emne	Direktiv nr.	Senest endret ved direktiv nr.	Gjelder
52. Busser	2001/85/EF		M2 M3

Nye § 8–1 og § 8–2 skal lyde:

§ 8–1. Generelle krav til buss (direktiv 2001/85/EF)

1. Kravnivå

Kjøretøy som nevnt i nr. 2 skal tilfredsstillere kravene i direktiv 2001/85/EF.

Kravene i bilag VII til direktivet om krav til tekniske hjelpemidler som forenkler adgangsforholdene for bevegelseshemmede passasjerer er obligatorisk bare for buss i klasse I. Hvis buss i andre klasser er utstyrt med innretninger for forflytningshemmede og/eller rullestolbrukere, skal de relevante krav i bilag VII være oppfylt.

For krav til innvendig materialer i buss gjelder § 8–2.

2. *Virkeområde*

Disse bestemmelsene gjelder for alle kjøretøy i gruppe M2 og M3. Kjøretøyene inndeles i klasser som nevnt nedenfor, og klassen(e) skal fremgå av vognkortet.

Kjøretøy med mer enn 22 sitteplasser utover føreren inndeles i tre klasser. Kjøretøy kan tilhøre mer enn en klasse, og kan i så fall godkjennes i de klasser den tilhører:

Klasse I: Kjøretøy som er innrettet med ståplasser for å gi mulighet for hyppig av- og påstigning.

Klasse II: Kjøretøy som hovedsakelig er innrettet med sitteplasser og konstruert for å ta med stående passasjerer i midtgangen og/eller i et område som ikke er større enn det som er avsatt til to dobbeltseter.

Klasse III: Kjøretøy som utelukkende er innrettet med sitteplasser.

Kjøretøy med inntil 22 sitteplasser utover føreren inndeles i to klasser:

Klasse A: Kjøretøy som er konstruert for å ta med stående passasjerer. Kjøretøy i denne klassen har seter, og skal være innrettet med ståplasser.

Klasse B: Kjøretøy som ikke er konstruert for å ta med stående passasjerer. Kjøretøy i denne klassen er ikke innrettet med ståplasser.

I tillegg gjelder følgende definisjon:

Leddbuss: Kjøretøy som består av to eller flere stive seksjoner som er koblet til hverandre med et ledd og hvor passasjerrommene står i forbindelse med hverandre slik at passasjerene fritt kan bevege seg mellom dem. De stive seksjonene er permanent bundet til hverandre, og kan kun adskilles ved hjelp av utstyr som normalt bare finnes på et verksted.

3. *Alternativ standard*

Ingen.

4. *Godkjenning*

Ved godkjenning skal det fremlegges dokumentasjon fra fabrikant eller kompetent uavhengig laboratorium som viser at kjøretøyet tilfredsstillt ovennevnte krav. Dette gjelder ikke når kjøretøyet er ledsaget av et gyldig samsvarssertifikat og/eller er merket med typegodkjenningsnummer i henhold til direktiv 70/156/EØF. Alternativt kan kjøretøyet, deler eller tekniske enheter være godkjent og merket i henhold til ovennevnte krav.

5. *Ikrafttreden*

Denne paragraf trer i kraft 13. februar 2004 for nye registreringer og for typegodkjenning av ny type kjøretøy.

For lavgulvsbusser i klasse I eller II med typegodkjenning i henhold til direktiv 76/756/EØF fra før 13. august 2002 og som er omfattet av bestemmelsene om maksimal ganghelning på 12,5% som fastsatt i punkt 7.7.6.2 i bilag 1 til direktiv 2001/85/EF, trer bestemmelsene i kraft 13. februar 2005.

§ 8–2. Krav til innvendig materiale i buss (direktiv 95/28/EF)

Materialer som benyttes innvendig i kjøretøy i gruppe M med flere enn 22 sitteplasser utover føreren og som omfattes av § 8–1, skal ha forbrenningsegenskaper som tilfredsstillt direktiv 95/28/EF.

Ved godkjenning skal det fremlegges dokumentasjon fra fabrikant eller kompetent uavhengig laboratorium som viser at kjøretøyet tilfredsstillt ovennevnte krav. Dette gjelder ikke når kjøretøyet er ledsaget av et gyldig samsvarssertifikat og/eller er merket med typegodkjenningsnummer i henhold til direktiv 70/156/EØF. Alternativt kan kjøretøyet, deler eller tekniske enheter være godkjent og merket i henhold til ovennevnte krav.

Nåværende § 8–1 blir ny § 8–3 der nr. 1.1 skal lyde:

- 1.1 Bestemmelsene i denne paragraf gjelder for buss med 17 eller flere passasjerplasser foruten føreren (se dog nr. 24) som ikke omfattes av § 8–1. Bestemmelsene gjelder i tillegg til bestemmelsene i andre kapitler i denne forskrift.

Nåværende § 8–2 og § 8–3 blir nye § 8–4 og § 8–5.

§ 16–3 nr. 2 annet ledd skal lyde:

For kategori M3 (buss) omfatter direktivet busser som ikke er spesielt innrettet for bymessig trafikk, det vil si at det omfatter busser klasse 2 og 3 etter § 8–3 og busser i klasse II og III etter § 8–1.

§ 17–4 nr. 1 skal lyde:

1. Bestemmelsene i denne paragraf gjelder for buss med mindre enn 17 passasjerplasser som ikke omfattes av § 8–1.

§ 18–3 overskriften skal lyde:

§ 18–3. *Sitteinnretninger i buss med mindre enn 17 passasjerplasser som ikke omfattes av § 8–1*

II

Endringene trer i kraft straks.

27. juni Nr. 1010 2003

Forskrift om endring i forskrift om regulering av fisket med fartøyer som fører islandsk flagg i Norges økonomiske sone i 2003.

Fastsatt av Fiskeridirektoratet 27. juni 2003 med hjemmel i lov av 17. desember 1976 nr. 91 om Norges økonomiske sone § 4 og § 6, jf. forskrift av 13. mai 1977 nr. 2 om utlendingers fiske og fangst i Norges økonomiske sone § 13, jf. delegeringsvedtak av 16. oktober 2000 nr. 1670 og delegeringsvedtak av 23. mai 1980 nr. 4 pkt. 4. Kunngjort 12. august 2003.

I

I forskrift av 5. februar 2003 nr. 1007 om regulering av fisket med fartøyer som fører islandsk flagg i Norges økonomiske sone i 2003 gjøres følgende endring:

Forskriftens tittel skal lyde:

Forskrift om regulering av fisket med fartøyer som fører islandsk flagg i Norges økonomiske sone og fiskerisonen ved Jan Mayen i 2003

Kapittel 2 overskriften skal lyde:

Kapittel 2. Fisket i Norges økonomiske sone nord for 62° N og i fiskerisonen ved Jan Mayen

§ 2 overskriften skal lyde:

§ 2. *Kvoter i Norges økonomiske sone nord for 62° N og i fiskerisonen ved Jan Mayen*

§ 2 nytt tredje og fjerde ledd skal lyde:

Fartøy som fører islandsk flagg har adgang til å fiske inntil 103.234 tonn norsk vårgytende sild i Norges økonomiske sone nord for 62° N og fiskerisonen ved Jan Mayen i 2003, hvorav inntil 12.000 tonn kan fiskes i Norges økonomiske sone nord for 62° N.

Fiskeridirektoratet kan stanse fisket etter norsk vårgytende sild med fartøy som fører islandsk flagg i områder under norsk fiskerijurisdiksjon, når slike fartøys samlede fiske i hele utbredelsesområdet for bestanden har nådd 103.234 tonn. Direktoratet kan også stanse fisket når det kvantum fartøy som fører islandsk flagg allerede har fisket, tillagt det kvantum slike fartøy forventes å kunne fiske i områder utenfor norsk fiskerijurisdiksjon resten av året, tilsvarer 103.234 tonn. Direktoratet kan dessuten stanse fisket i Norges økonomiske sone når fartøy som fører islandsk flagg har fisket 12.000 tonn i sonen.

II

Endringene trer i kraft straks

4. aug. Nr. 1011 2003

Forskrift om endring i forskrift om regulering av fisket etter reker i Nordsjøen og Skagerrak i 2003.

Fastsatt av Fiskeridepartementet 4. august 2003 med hjemmel i lov av 26. mars 1999 nr. 15 om retten til å delta i fiske og fangst (deltakerloven) § 21, jf. delegeringsvedtak av 11. februar 2000 nr. 99. Kunngjort 12. august 2003.

I

I forskrift av 21. desember 2002 nr. 1810 om regulering av fisket etter reker i Nordsjøen og Skagerrak i 2003 gjøres følgende endringer:

§ 5 fjerde og femte ledd oppheves.

§ 5 nåværende sjettede ledd blir fjerde ledd.

II

Endringene trer i kraft straks.

7. aug. Nr. 1012 2003**Forskrift om endring i forskrift om regulering av fisket etter norsk vårgytende sild i 2003.**

Fastsatt av Fiskeridepartementet 7. august 2003 med hjemmel i lov av 3. juni 1983 nr. 40 om saltvannsfiske m.v. § 4, § 5, § 9, § 11, § 25 og § 45 og lov av 26. mars 1999 nr. 15 om retten til å delta i fiske og fangst (deltakerloven) § 21, jf. delegeringsvedtak av 11. februar 2000 nr. 99. Kunngjort 12. august 2003.

I

I forskrift av 20. desember 2002 nr. 1795 om regulering av fisket etter norsk vårgytende sild i 2003 gjøres følgende endringer:

§ 2 skal lyde:

Uten hensyn til forbudet i § 1 kan norske fartøy som omfattes av bestemmelsene i denne forskrift fiske og levere inntil 433.100 tonn norsk vårgytende sild i Norges økonomiske sone nord for 62° N, i internasjonalt farvann og i fiskerisone ved Jan Mayen. Av norsk kvote på 433.100 tonn kan følgende kvantum fiskes i de nedenfor nevnte områder:

1. EU-sonen nord for 62° N inntil 48.493 tonn.
2. Færøysk fiskerisone inntil 29.523 tonn.
3. Islands økonomiske sone inntil 84.153 tonn.

§ 5 skal lyde:

Fartøy med ringnottillatelse som nevnt i § 4 kan fiske og levere inntil 212.768 tonn.

§ 8 skal lyde:

Fartøy med tråltillatelse som nevnt i § 7 kan fiske og levere inntil 40.992 tonn.

§ 14 skal lyde:

Fartøy i kystfartøygruppen kan fiske og levere inntil 179.340 tonn.

§ 16 første ledd skal lyde:

Deltakende fartøy kan fiske følgende kvanta sild:

<i>Fartøylengde:</i>	<i>Maksimalkvote:</i>
Fartøy under 7,00 m s.l.	43 tonn
Fartøy 7,0 – 7,99 m s.l.	65 tonn
Fartøy 8,0 – 8,99 m s.l.	86 tonn
Fartøy 9,0 – 9,99 m s.l.	129 tonn
Fartøy 10,0 – 10,99 m s.l.	151 tonn
Fartøy 11,0 – 11,99 m s.l.	172 tonn
Fartøy 12,0 – 12,99 m s.l.	194 tonn
Fartøy 13,0 – 13,99 m s.l.	215 tonn
Fartøy 14,0 – 14,99 m s.l.	258 tonn
Fartøy 15,0 – 15,99 m s.l.	301 tonn
Fartøy 16,0 – 16,99 m s.l.	344 tonn
Fartøy 17,0 – 17,99 m s.l.	387 tonn
Fartøy 18,0 – 18,99 m s.l.	430 tonn
Fartøy 19,0 – 19,99 m s.l.	473 tonn
Fartøy 20,0 – 20,99 m s.l.	516 tonn
Fartøy 21,0 – 21,99 m s.l.	581 tonn
Fartøy 22,0 – 22,99 m s.l.	645 tonn
Fartøy 23,0 – 23,99 m s.l.	710 tonn
Fartøy 24,0 – 24,99 m s.l.	774 tonn
Fartøy 25,0 – 25,99 m s.l.	839 tonn
Fartøy 26,0 m s.l. og over	903 tonn

II

Endringene trer i kraft straks.

7. aug. Nr. 1013 2003**Forskrift om endring i forskrift om regulering av fisket etter makrell i 2003.**

Fastsatt av Fiskeridepartementet 7. august 2003 med hjemmel i lov av 3. juni 1983 nr. 40 om saltvannsfiske m.v. § 4a siste ledd. Kunngjort 12. august 2003.

I

I forskrift av 21. desember 2002 nr. 1806 om regulering av fisket etter makrell i 2003 gjøres følgende endringer:

Nytt kapittel 6 skal lyde:

*Kapittel 6. Fritidsfiske***§ 30. Begrensninger i fritidsfisket**

Ikke-manntallsførte fiskere kan kun benytte én maskindrevet dorg med maksimalt 10 angler per fartøy.

For øvrig gjelder bestemmelsene i saltvannsfiskeloven § 4a.

Nåværende kapittel 6 blir nytt kapittel 7 og nåværende § 30 og § 31 blir nye § 31 og § 32.

II

Endringene trer i kraft straks.

27. juni Nr. 1028 2003**Forskrift om stønad til dekning av utgifter til undersøkelse og behandling hos lege.**

Fastsatt av Helsedepartementet 27. juni 2003 med hjemmel i lov av 28. februar 1997 nr. 19 om folketrygd (folketrygdloven) § 5–4 fjerde ledd og § 22–2 andre ledd, lov av 5. august 1994 nr. 55 om vern mot smittsomme sykdommer § 6–2, lov av 2. juli 1999 nr. 63 om pasientrettigheter (pasientrettighetsloven) § 5–1 siste ledd og lov av 2. juli 1999 nr. 61 om spesialisthelsetjenesten m.m. § 6–9 nr. 1 og 2. Kunngjort 15. august 2003.

Kapittel I

§ 1. Trygden yter stønad dersom lege er søkt for sykdom eller mistanke om sykdom, for skade eller lyte, for veiledning i familieplanlegging, ved svangerskap og ved fødsel. Det ytes ikke stønad til kosmetiske inngrep som ikke er overveiende medisinsk indisert.

Det samme gjelder ved påregnelige følgetilstander etter slike inngrep.

Det ytes også stønad i forbindelse med cervixcytologiske undersøkelser som utføres etter innkalling som ledd i et fastsatt screeningprogram.

§ 2.

1. Utgifter til legehjelp hos allmennpraktiserende lege og privatpraktiserende spesialist dekkes etter takstene i kapittel II.

Stønad ytes etter de takstene som gjelder på behandlingstiden.

2. Trygdekontoret kan inngå avtale med legen om direkte oppgjør med trygden. Stønaden utbetales i så fall direkte til legen. Legen har da ikke rett til å kreve av medlemmet den delen av legehonoraret som trygden dekker. Rikstrygdeverket fastsetter nærmere regler for direkte oppgjør. Når lege, herunder turnuslege, mottar lønn fra kommunen for pasientbehandling i kontorpraksis, eller ved legevakt, utbetales stønaden direkte til kommunen. Rikstrygdeverket kan også inngå avtale med Den norske lægeforening om direkte oppgjør mellom trygdekontorene og medlemmer av Legeforeningen. Slik avtale erstatter med kollektiv virkning individuelle avtaler med medlemmer av Legeforeningen.
3. Med Rikstrygdeverkets samtykke kan trygdekontoret inngå avtale med lege om stønad til legehjelp for medlemmene innenfor et bestemt område/distrikt eller for en bestemt gruppe. Stønad som nevnt i punkt 1, jf. punkt 2, faller da bort. De nærmere regler for gjennomføring av ordningen fastsettes av trygdekontoret med Rikstrygdeverkets godkjenning.
4. Når lege, herunder turnuslege, mottar lønn fra kommunen for pasientbehandling i kontorpraksis eller ved legevakt, utbetales stønaden til kommunen.
5. Trygden yter ikke stønad til legehjelp som utføres av en bedriftslege i den fastsatte arbeidstiden. Utgifter til laboratorieprøver og røntgenundersøkelser som bedriftslegen rekvirerer fra utenforstående laboratorie- og røntgenvirksomhet dekkes likevel ved konkret mistanke om sykdom.

§ 3. Trygden yter stønad etter honorartakstene:

1. Ved kontrollundersøkelser under svangerskap, ved fødsel og ved behandling for sykdom i forbindelse med svangerskap og fødsel, og for en undersøkelse etter fødselen.
2. Ved behandling av skade eller sykdom som går inn under folketrygdloven kapittel 13, jf. lovens § 5–25 og under lovene om krigspensjonering. For militærpersoner er det likevel et vilkår at legehjelpen ikke gis av militærlege.
3. Ved behandling av et medlem som er innsatt i fengselsvesenets anstalter dersom legehjelpen gis ved annet personell enn det som er knyttet til fengselshelsetjenesten.
4. Ved behandling hvor pasientens tilstand er til hinder for at legen kan innkreve egenandelen, f.eks. ved alvorlige sinnslidelser, akutte større skader, bevisstløshet og dødsfall. Legen må kort begrunne kravet overfor trygdekontoret. I tillegg til behandlingstaksten dekkes også utgifter til bandasjemateriell, infusjonsvæsker,

oksygen og medikamenter som medgår ved behandlingen etter egen spesifisert regning. Dette gjelder ikke når hjelpen gis ved tilkalt ambulanse.

5. Ved psykoterapeutisk behandling av barn og ungdom under 18 år.
6. Ved behandling av barn under 7 år.
7. Ved undersøkelse, behandling og kontroll for allmennfarlige smittsomme sykdommer. Med allmennfarlige smittsomme sykdommer menes følgende sykdommer (jf. forskrift av 1. januar 1995 nr. 100 om allmennfarlige smittsomme sykdommer):

Alvorlig, akutt luftveissyndrom, SARS

Botulisme

Chlamydiainfeksjon, genital

Difteri

Flekktyfus

Gonoré

Gulfeber

Hemoragisk feber

Hepatitt A-virusinfeksjon

Hepatitt B-virusinfeksjon

Hepatitt C-virusinfeksjon

Hepatitt D-virusinfeksjon

Hepatitt E-virusinfeksjon

HIV-infeksjon

Kikhoste

Kolera

Kopper

Legionellose

Lepra

Meningokokksykdom

Miltbrann

Paratyfoidfeber

Pest

Poliomyelitt

Rabies

Shigellose

Syfilis

Tilbakefallsfeber

Tuberkulose

Tyfoidfeber

Sykdom forårsaket av enteropatogen

E coli (enterohemoragisk)

E coli/EHEc, enteroinvasiv

E coli/EIEc, enteropatogen

E coli/ETEc, enterotoksigen

E coli/ETEc, enteroaggregativ

E coli/EAggEC

Sykdom forårsaket av meticillinresistente gule stafylokokker

Sykdom forårsaket av multiresistente pneumokokker

Sykdom forårsaket av vancomycinresistente enterokokker

Det ytes godtgjørelse etter honorartakstene dersom

- a. en pasient har grunn til å anta seg smittet med allmennfarlig smittsom sykdom og oppsøker lege for nødvendig undersøkelse etter smittevernloven § 5-1, eller
- b. en lege under konsultasjon får mistanke om at pasienten har en allmennfarlig smittsom sykdom og etter samtykke fra pasienten setter i verk nødvendig undersøkelse etter smittevernloven § 3-5, eller
- c. legen har oppfordret eller pålagt pasienten å møte til konsultasjon for allmennfarlig smittsom sykdom for å foreta undersøkelse som ledd i smitteoppsporing etter smittevernloven § 3-6, eller
- d. det er behov for behandling eller kontroll for allmennfarlig smittsom sykdom.

Det ytes ikke stønad til dekning av utgifter til undersøkelser etter denne bestemmelsen uten at pasienten har grunn til å anta seg smittet eller legen får mistanke om at pasienten har en allmennfarlig smittsom sykdom.

Legen skal i pasientens journal begrunne at et eller flere av vilkårene for stønad etter honorartakstene er oppfylt.

Det ytes stønad etter denne bestemmelse til den som oppholder seg i Norge, selv om vedkommende ikke er medlem i folketrygden.

§ 4. Ved krav om stønad til legehjelp skal medlemmet legge fram spesifisert og kvittert regning fra legen senest førstkommande måned etter behandlingsdagen. Regningen må i tillegg til kontaktform, diagnose, tariffnummer, dato og klokkeslett for de utførte legebehandlingene, inneholde alle opplysninger som er nødvendig for å avgjøre stønadskravet.

Legen plikter å utstede regning som nevnt på blankett fastsatt av Rikstrygdeverket.

§ 5. Trygdekontoret skal revidere og kontrollere legeregning som medlemmet har levert, og utbetale stønaden til medlemmet snarest mulig, og senest en måned etter at regningen er mottatt.

Stønaden kan ikke innkasseres gjennom legen, ved transport eller ved fullmakt på annen måte.

Hvis et medlem overfor legen har erklært seg ute av stand til å betale den delen av honoraret som stønaden vil utgjøre, kan trygdekontoret etter å ha undersøkt forholdet, utbetale stønaden direkte til legen.

§ 6. (Opphevd)

§ 7. Når et medlem blir erklært arbeidsufør plikter legen å sende sykmeldingsattest direkte til trygdekontoret samme dag som legesøkningen har funnet sted. Gjenpart av sykmeldingen skal leveres til medlemmet. Legen skal på sykmeldingsattesten bekrefte at medlemmet har vært arbeidsufør. Vanligvis skal sykmeldingsattest gis etterskuddsvis og ikke for lengre tidsrom enn 14 dager om gangen. Når det er på det rene at sykdommen vil medføre arbeidsuførhet i lengre tid, kan sykmeldingsattesten utskrives for et lengre tidsrom enn 14 dager. Legen skal bygge utstedelse av sykmeldingsattesten på en personlig undersøkelse av pasienten. Sykmeldingsattest og legeerklæring ved arbeidsuførhet skal utstedes på blankett fastsatt av Rikstrygdeverket og skal være fullstendig utfylt. Hvis arbeidsuførheten varer lengre enn 8 uker, plikter legen uoppfordret å sende legeerklæring ved arbeidsuførhet til trygdekontoret i pasientens bostedskommune innen dette tidspunkt.

§ 8. Kan medlemmet på grunn av sin helsetilstand ikke møte fram på behandlingsstedet, har legen rett til skyssgodtgjørelse etter forskrift fastsatt med hjemmel i folketrygdloven § 5–19 tredje ledd. Reisetillegg og skyssgodtgjørelse utbetales direkte til legen mot innsending av spesifisert regning, se § 4.

Hvis ikke nærmeste lege eller medlemmets fastlege i kommunen/samarbeidende kommune er tilkalt, er merutgiftene trygden uvedkommende. Dette gjelder ikke ved øyeblikkelig hjelp hvis vakthavende lege ved kommunalt organisert legevaktordning er tilkalt eller hvis nærmeste lege eller medlemmets fastlege ikke kan nyttes.

§ 9. Ved uenighet mellom lege og trygdekontor om beregning av stønad til legehjelp, reisetillegg eller skyssgodtgjørelse kan både trygdekontoret og legen bringe tvisten inn for fylkestrygdekontoret, hvis tilfellet ikke hører inn under loven om anke til Trygderetten.

§ 10. Tvist om forståelsen av de enkelte punkter i avtale om stønad til dekning av utgifter til legehjelp kan, hvis bestemmelser om behandling av tvister ikke er tatt inn i avtalen, bringes inn for Rikstrygdeverket til avgjørelse hvis begge parter er enige om det.

§ 11. Rikstrygdeverket kan i særlige tilfelle for et enkelt trygdekontor eller for flere trygdekontorer gjøre unntak fra denne forskriften.

Kodeforklaringer:

– * (asterisk)

betyr at takstene er forbeholdt spesialistpraksis (ikke spesialist i allmennmedisin eller samfunnsmedisin). Øvrige takster kan benyttes av alle leger, jf. dog eventuelle merknader om godkjenningskrav eller liknende.

– Bokstavene d eller k i takstnummerkoden

står for dagtakst eller kvelds-, natt- og helgetakst. For takster uten disse bokstavene skiller det ikke mellom dag/kveld/natt/helgedag.

– Forkortelser:

Hon. – står for honorar, og angir takstbeløpet i kroner.

Ref. – står for refusjonsandel.

Egen. – står for egenandel.

Merk. – står for merknad.

Rep. – står for repetisjon.

– Repetisjoner:

0 – betyr at taksten ikke kan repeteres på samme regningskort, dvs. at prosedyre/undersøkelse/behandling refunderes én gang selv om den gjentas.

50% – betyr at taksten kan repeteres én gang med halvparten av takstbeløpet.

Rep. – betyr at taksten kan repeteres flere ganger på samme regningskort. Står det i stedet et tall, kan taksten repeteres dette antall ganger.

Rep 50% – betyr at taksten kan repeteres flere ganger, men at det for hver av repetisjonene bare kan beregnes halv takst.

Kapittel II. Takster for allmennpraktiserende leger og privatpraktiserende spesialist

Takster fra 1. juli 2003

- A. Enkle pasientkontakter
 B. Konsultasjoner og sykebesøk
 C. Reisetillegg, ledsagelse av pasient og skyssgodtgjørelse
 D. Kvelds-, natt- og helgedagstillegg
 E. Prosedyretakster
 F. Laboratorieundersøkelser og prøver
 G. Radiologi

A. Enkle pasientkontakter

<i>Takst</i>	<i>Tekst</i>	<i>Hon.</i>	<i>Ref.</i>	<i>Egen.</i>	<i>Merk.</i>	<i>Rep.</i>
1ad	Enkel pasientkontakt, forespørsel, rådgivning ved personlig frammøte og ved bud. Gjelder ikke når kontakten/forespørselen resulterer i skriving av resept, sykmelding, rekvisisjon eller henvisning, jf. takst 1h. Ugyldig takstkombinasjon: 1ak, b, c, d, f, g og h, 2, 3, 4, 6, 11, 12, 13, 14, 15, 21, 22, 217c, 612, 621, 622, 623, 624	35,-	0,-	35,-	A1	0
1ak	Enkel pasientkontakt, forespørsel, rådgivning ved personlig frammøte og ved bud. Gjelder ikke når kontakten/forespørselen resulterer i skriving av resept, sykmelding, rekvisisjon eller henvisning, jf. takst 1h. Ugyldig takstkombinasjon: 1ad, b, c, d, f, g og h, 2, 3, 4, 11, 12, 13, 14, 15, 21, 22, 217c, 612, 621, 622, 623, 624	45,-	10,-	35,-	A1, D1	0
1bd	Enkel pasientkontakt, forespørsel, rådgivning ved brev eller telefon. Gjelder ikke når kontakten/forespørselen resulterer i skriving av resept, sykmelding, rekvisisjon eller henvisning, jf. takst 1h. Ugyldig takstkombinasjon: alle	35,-	35,-	0,-	A1	0
1bk	Enkel pasientkontakt, forespørsel, rådgivning ved brev eller telefon. Gjelder ikke når kontakten/forespørselen resulterer i skriving av resept, sykmelding, rekvisisjon eller henvisning, jf. takst 1h. Ugyldig takstkombinasjon: alle	45,-	45,-	0,-	A1, D1	0
*1c	Enkel pasientkontakt, forespørsel, rådgivning ved personlig frammøte og ved bud hos godkjent spesialist i fysikalsk medisin og rehabilitering, indremedisin/kirurgi med tilhørende subspecialiteter, nevrologi, pediatri, psykiatri (barnpsykiatri), reumatologi, yrkesmedisin og hudsykdommer. Gjelder ikke når kontakten/forespørselen resulterer i skriving av resept, sykmelding, rekvisisjon eller henvisning, jf. takst 1h. Ugyldig takstkombinasjon: 1a, d, f, g og h, 2, 3, 4, 11, 12, 13, 14, 15, 21, 22, 217c, 612, 621, 622, 623, 624	50,-	15,-	35,-		0
*1d	Enkel pasientkontakt, forespørsel, rådgivning ved brev eller telefon, hos indremedisiner/kirurg med tilhørende subspecialiteter, nevrolog, pediater, psykiater (barnpsykiater), reumatolog, yrkesmedisiner og spesialist i hudsykdommer. Gjelder ikke når kontakten/forespørselen resulterer i skriving av resept, sykmelding, rekvisisjon eller henvisning, jf. takst 1h. Ugyldig takstkombinasjon: alle	35,-	35,-	0,-	A1	0
1e	Taking og undersøkelse av hemoglobin, blodsenkning og telling av hvite blodlegemer og mikroskopering av urinsediment. Gjelder ikke når kontakten/forespørselen resulterer i skriving av resept, sykmelding, rekvisisjon eller henvisning, jf. takst 1h. Ugyldig takstkombinasjon: 1b, d, f, g og h, 2, 3, 4, 6, 11, 12, 13, 14, 15, 21, 22, 701a, 217c, 603, 612, 621, 622, 623, 624	35,-	0,-	35,-		0

Takst	Tekst	Hon.	Ref.	Egen.	Merk.	Rep.
1f	Telefonsamtale eller skriftlig kommunikasjon om enkeltpasienter med fysioterapeut, kommunal helse- og sosialtjeneste (pleie- og omsorgstjeneste, helsestasjon, skolehelsetjeneste og sosialkontor) og bedriftshelsetjeneste. Legen må på anmodning oppgi hvem/hvilken instans man har vært i kontakt med. Ugyldig takstkombinasjon: alle	60,-	60,-	0,-		0
1g	Enkel pasientkontakt, forespørsel, rådgivning per telefon mellom kl. 23 og 08. Taksten kan bare benyttes under legevakt i vaktistrikt uten vaktentral. Ugyldig takstkombinasjon: alle	150,-	150,-	0,-	A1	0
1h	Skriving av resept, utfylling av sykmeldingsattest del I, rekvisisjon til røntgen og fysioterapi og henvisning til spesialist på gul blankett fra RTV ved enkel pasientkontakt. Taksten inkluderer forespørsel, rådgivning. Ugyldig takstkombinasjon: alle unntatt 8	35,-	0,-	35,-	A1	0

Merknad A1

Når en enkel pasientkontakt ved frammøte, bud, skriftlig eller per telefon resulterer i skriving av resept, sykmeldingsattest del I, rekvisisjon til røntgen eller fysioterapeut eller henvisning til spesialist på gul blankett fra RTV, kan takst 1h benyttes, men ikke takstene 1a, 1b, 1c eller 1d.

Taksten kan ikke benyttes:

- ved telefonhenvendelser om timeavtale eller sykebesøk
- ved enkel beskjed om prøveresultat
- ved telefonsamtale med kolleger
- ved innringing av resept til apotek.

*B. Konsultasjoner og sykebesøk**Merknad B1*

Takstene for konsultasjoner/sykebesøk innbefatter

- hemoglobin, blodsenkning, hematokrit
- telling av hvite og røde blodlegemer
- enkel urinundersøkelse og mikroskopi av urin.

Enkle behandlinger som:

- intramuskulære injeksjoner av vanlige medikamenter
- overflateanestesi (OVA)
- fjerning av overflatiske fremmedlegemer i hud og slimhinne
- åpning av overflattisk abscess
- skriving av resept
- utfylling av sykmeldingsattest Del I
- henvisninger og rekvisisjoner.

Konsultasjon

Takst	Tekst	Hon.	Ref.	Egen.	Merk.	Rep.
2ad	Konsultasjon hos allmennpraktiserende lege. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2ak, 3, 4, 11, 12, 13, 14, 15, 21, 22, 217c, 621, 622, 623	117,-	0,-	117,-	B1, B2	0
2ak	Konsultasjon hos allmennpraktiserende lege. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2ad, 3, 4, 11, 12, 13, 14, 15, 21, 22, 217c, 621, 622, 623, 624	185,-	0,-	185,-	B1, B2, D1	0
2bd	Tillegg ved konsultasjon hos fastlege for pasient som ikke er tilknyttet fastlegeordningen. Taksten refunderes ikke av trygden. Taksten kan ikke kreves ved øyeblikkelig hjelp, jf. helsepersonelloven § 7. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2ak, 2ck, 3, 4, 11, 12, 13, 14, 15, 21, 22, 621, 622, 623, 624	110,-	0,-	110,-		0
2cd	Tillegg for tidsbruk ved konsultasjonsvarighet utover 20 min. per påbegynt 15 min. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2ak, 2ck, 3, 4, 11, 12, 13, 101, 102, 213, 215, 217c, 609, 612, 615, 621, 622, 623, 624	98,-	98,-	0,-		rep

<i>Takst</i>	<i>Tekst</i>	<i>Hon.</i>	<i>Ref.</i>	<i>Egen.</i>	<i>Merk.</i>	<i>Rep.</i>
2ck	Tillegg for tidsbruk ved konsultasjonsvarighet utover 20 min. per påbegynt 15 min. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2ad, 2cd, 3, 4, 11, 12, 13, 101, 102, 213, 215, 217c, 609, 615, 621, 622, 623, 624	98,-	98,-	0,-	D1	rep
2dd	Tillegg for allmennlege som har fått godkjent videre- og etterutdanningsprogram i henhold til spesialistreglene i allmennmedisin i Norge i løpet av de siste 5 år. Taksten gjelder også de 5 første årene etter at legen er godkjent spesialist i allmennmedisin i Norge første gang. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2dk, 3, 4, 11, 12, 13, 14, 15, 217c, 621, 622, 623, 624	58,-	58,-	0,-	B2	0
2dk	Tillegg for spesialist i allmennmedisin, Allm. pr. Dnlf. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2dd, 3, 4, 11, 12, 13, 14, 15, 217c, 621, 622, 623, 624	71,-	71,-	0,-	B2, D1	0
2ed	Gruppebehandling per pasient for veiledning, instruksjon i egenbehandling og bygging av selvhjelpsnettverk innen en gruppe av pasienter med kroniske sykdommer eller funksjonshemninger. Varighet 3/4 – 1 time for gruppe m/inntil 6 pasienter. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2a, 2c, 3, 4, 11, 12, 13, 14, 15, 21, 217c, 621, 622, 623, 624	194,-	77,-	117,-	B1, B2	5
2fk	Konsultasjon og tillegg for utrykning til kontor ved øyeblikkelig hjelp under legevakt når skyssmiddel er benyttet, for første pasient. Det kan i tillegg beregnes reisetillegg og skyssgodtgjørelse. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2ad, 2ak, 2cd, 2ed, 3, 4, 11, 12, 13, 14, 15, 217c, 621, 622, 623, 624	230,-	45,-	185,-	B1, D1	0
2gd	Tillegg ved konsultasjon hos fastlege for fornyet vurdering (second opinion) av pasient tilknyttet fastlegeordningen. Det er en forutsetning for å benytte taksten at legen sender skriftlig rapport (journalnotat) til pasientens fastlege. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2ak, 2ck, 3, 4, 11, 12, 13, 14, 15, 21, 22, 217c, 621, 622, 623, 624	150,-	150,-	0,-	B2	0
2hd	Tillegg ved konsultasjon hos fastlege for pasient som er tilmeldt annen fastlege, herunder asylsøkere som ikke er tildelt fastlege og borgere av EØS-land som ikke er medlemmer av folketrygden. Taksten kan ikke kreves: – der legen og pasientens lege er i samme gruppepraksis/kontorfellesskap – der legen vikarierer for pasientens lege – der legen mottar pasienten under avtalt kollegial fraværdekning eller annen samarbeidsordning med pasientens lege – under kommunalt organisert legevakt. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2ak, 2ck, 3, 4, 11, 12, 13, 14, 15, 21, 22, 621, 622, 623, 624	50,-	50,-	0,-	B2	0
*3ad	Konsultasjon hos spesialist. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 11, 12, 13, 14, 15, 217c, 621, 622, 623	221,-	1,-	220,-	B1, B2, B3	0
*3bd	Tillegg for tidsbruk ved konsultasjon hos spesialist utover 20 min. per påbegynt 15 min. Taksten kan bare benyttes av spesialister som er oppført under takstene 4a1, 4a2 og 4c1. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 4, 11, 12, 13, 101, 102, 213, 215, 217c, 603, 612, 615, 621, 622, 623, 624, 651	95,-	95,-	0,-		rep
*3c	Tillegg for pasient som ikke har henvisning fra lege. Taksten refunderes ikke av folketrygden. Ugyldig takstkombinasjon: alle unntatt 3a	170,-	0,-	170,-	B3	

Merknad B2

For bestilt time som ikke benyttes, dvs. at pasienten uteblir uten varsel eller avbestiller senere enn 24 timer før avtalt tid, kan pasienten avkreves konsultasjonshonorar. Dette dekkes ikke av folketrygden. Beløpet anses ikke som godkjent egenandel etter bestemmelser gitt med hjemmel i lov av 28. februar 1997 nr. 19 om folketrygd § 5–3. Slik betaling kan kreves av alle pasienter som er fritatt for betaling av egenandel. Pasienter som bestilte time hos legespesialist skal informeres om plikten til å betale ved uteblivelse. Dersom behandling, undersøkelse eller kontroll hos legespesialist er forsinket med mer enn én time etter avtalt tid og pasienten ikke har fått melding om forsinkelsen før oppmøte, er det ikke anledning til å kreve egenandel for tjenesten. Pasienten skal bli informert om årsaken til forsinkelsen. Hvis mulig skal pasienten varsles om forsinkelsen før oppmøte.

Merknad B3

Ved konsultasjon med pasient som ikke har henvisning fra lege, kan spesialisten ikke innkreve takster ut over 3a og 3c. Det gjelder også ved psykoterapi. Det kreves ikke henvisning ved øyeblikkelig hjelp og nødvendig oppfølging av denne tilstanden. Med øyeblikkelig hjelp menes arbeid innenfor spesialiteten som ikke kan utsettes til neste dag. En henvisning gjelder til behandlingen for den aktuelle sykdomstilstanden er avsluttet. Henvisningen skal følge første regningskort for behandlingen. Kravene til henvisning gjelder ikke for pasienter hos leger som omfattes av overgangsordningen etter § 2 punkt 1 i forskrift om rett til trygderefusjon (dvs. leger som er over 67 år per 1. juli 2003) eller for pasient som hadde et fast etablert pasientforhold til spesialist i gynekologi før 1. juni 2001.

<i>Takst</i>	<i>Tekst</i>	<i>Hon.</i>	<i>Ref.</i>	<i>Egen.</i>	<i>Merk.</i>	<i>Rep.</i>
*4 a1	Tillegg for fullstendig undersøkelse ved godkjent spesialist i anesthesiologi, fysikalsk medisin og rehabilitering, hudsykdommer, indremedisin/kirurgi med tilhørende subspecialiteter, nevrologi, pediatri, psykiatri (barnpsykiatri), revmatologi og yrkesmedisin (etter henvisning). Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3b, 4a2, 4b, 4c, 11, 13, 14, 15, 217c	207,-	207,-	0,-	B3, B4	0
*4a2	Tillegg for fullstendig undersøkelse ved godkjent spesialist som nevnt under takst 4a1 (ved kontroll). Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3b, 4a1, 4b, 4c, 11, 13, 14, 15, 217c	172,-	172,-	0,-	B3, B4	0
*4b1	Tillegg for fullstendig undersøkelse ved andre godkjente spesialister (etter henvisning). Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3b, 4a, 4b2, 4c, 11, 13, 14, 15, 217, 621, 622, 623, 624	102,-	102,-	0,-	B3, B4	0
*4b2	Tillegg for fullstendig undersøkelse ved andre godkjente spesialister (ved kontroll). Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3b, 4a, 4b1, 4c, 11, 13, 14, 15, 217, 621, 622, 623, 624	87,-	87,-	0,-	B3, B4	0
*4c1	Tillegg for fullstendig undersøkelse ved øyeblikkelig hjelp hos pediater. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3b, 4a, 4b, 4c2, 6, 7, 11, 13, 14, 15, 621, 622, 623, 624	147,-	147,-	0,-	B3, B4	0
*4c2	Tillegg for fullstendig undersøkelse ved øyeblikkelig hjelp hos øvrige spesialister. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3b, 4a, 4b, 4c1, 6, 7, 11, 13, 14, 15, 621, 622, 623, 624	40,-	40,-	0,-	B3, B4	0
*4da	Genetisk veiledning og utredning ved spesialist, for første halvtime takst nr. 3a og 4b1					
*4db	Genetisk veiledning og utredning ved spesialist, for hver påbegynt halvtime etter første. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3b, 4, 6, 11, 12, 21, 22, 217c	124,-	124,-	0,-		rep

Merknad B4

Det må foreligge henvisning fra lege. Henvisningen skal følge regningskortet til trygdekontoret. Undersøkelsen skal omfatte nøyaktig opptak av sykehistorie samt fullstendig status presens for den respektive spesialitet. Spesialisten skal sende skriftlig rapport (epikrise) til henvisende lege og under forutsetning om tilsagn fra pasienten eller dennes verge, også til pasientens faste lege. Rapporten skal redegjøre for diagnose, behandling og vurdering. Takstene for den respektive sykdom/skade/tilstand kan benyttes inntil 2 ganger per år, regnet fra første konsultasjon, men for indremedisiner, nevrolog, pediater, reumatolog og psykiater inntil 3 ganger per år (inkludert 1. gangs undersøkelse). Takstene 4a1 og 4b1 kan benyttes én gang per år per henvist pasient for samme

sykdom/skade/tilstand. Det kreves ikke henvisning for å benytte takst 4c ved øyeblikkelig hjelp. Ved øyeblikkelig hjelp må problemstillingen anføres på regningskortet til trygdekantoret. Regelen om fullstendig undersøkelse og rapport til pasientens faste lege forutsettes fulgt.

Takst	Tekst	Hon.	Ref.	Egen.	Merk.	Rep.
5	Utskrift/kopiering av pasientjournal Taksten refunderes ikke av folketrygden. Ugyldig takstkombinasjon: alle	70,-	0,-	70,-		
6k	Tillegg ved konsultasjon/sykebesøk under legevakt organisert av kommunen. Taksten kan bare benyttes etter kl. 16 og på lør-, søn-, helge- og høytidsdager. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 4, 11bd, 12b, 13, 14, 15	21,-	21,-	0,-	D1	0
7	Tillegg for undersøkelse/behandling av døve, språksvake og fremmedspråklige i de tilfeller det er nødvendig med tolk. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2c, 3b, 11c, 12c	230,-	230,-	0,-		0
Takst	Tekst	Hon.	Merk.	Rep.		
8	Ekspedisjonsgebyr Utgifter og arbeid ved forsendelse etter pasientens ønske av resepter, rekvisisjoner, henvisninger eller lignende per brev, faks, telefon eller e-post. Taksten dekkes ikke av folketrygden.	45,-		0		

Satser for forbruksmateriell

Takst	Tekst	Hon.	Merk.	Rep.
10a	<i>Materiellgruppe 1</i> – Utstyr til gynekologisk undersøkelse, herunder tupfere, engangsspekulum, etc. – Utstyr til anoskopi uten lyskilde – Elastiske bind		30,-	B5 rep
10b	<i>Materiellgruppe 2</i> – Utstyr til spirometri – Utstyr til EKG – Glukose/materiell til karbohydratbelastning – Utstyr til prøvetaking fra livmorhulen – Utstyr til rektoskopi/anoskopi m/lyskilde – Materiell ved sårskift, herunder salvekompresser, bind, sterile kompresser etc.		60,-	B5 rep
10c	<i>Materiellgruppe 3</i> – Materiell ved mindre kirurgiske inngrep, herunder suturmateriale, bedøvelsesmidler, bandasjemateriell og øvrig forbruksmateriell – Utstyr til kateterisering (ekskl. kateter)		90,-	B5 rep
10d	<i>Materiellgruppe 4</i> – Materiell ved større kirurgiske inngrep, herunder suturmateriell, bedøvelsesmidler, bandasjemateriell og øvrig forbruksmateriell – Materiell til behandling/skifting av større sår og skader		126,-	B5 rep

Merknad B5

Beløpene kan repeteres/kombineres hvis det er gjort flere inngrep/flere prosedyrer.

Pasienten må i tillegg dekke utgifter til materiell eller legemidler som ikke er dekket av de ovenstående fastsatte honorar som for eksempel gips, spiral, kateter, vaksiner, legemidler, ortoser, etc., etter legens kostnad.

Engangsutstyr som f.eks. sprøyter mv. kan det ikke beregnes ekstra for, da disse utgifter inngår i taksten.

Takstene 10a til 10d refunderes ikke av folketrygden. Folketrygden dekker slike utgifter kun ved tilfeller som går inn under folketrygdlovens kapittel 13 og denne forskrifts § 3 nr. 4.

Sykebesøk

Merknad B6

Legen har krav på takst for sykebesøk, reisetillegg og skyssgodtgjørelse dersom pasienten på grunn av sin helsetilstand ikke kan møte frem på behandlingsstedet, se folketrygdloven § 5–19. Når legen må rykke ut fra hjemmet til kontoret for øyeblikkelig hjelp, benyttes konsultasjonstakst tillagt takst 2fk for første pasient.

Ved sykebesøk hvor flere pasienter tilses samtidig i samme:

– husstand

- pensjonat
- fartøy
- aldershjem mv.

beregnes honorar/refusjon som for sykebesøk og eventuelle reisetillegg og skyssgodtgjørelse bare for én pasient. For de øvrige godtgjøres det som for konsultasjoner.

Ved besøk hos pasienter i det hus hvor legen bor, har kontor eller arbeider og på fartøy hvor legen oppholder seg eller arbeider, beregnes konsultasjonstakst. I større bygninger gjelder sistnevnte regel for sykebesøk bare i den oppgang hvor legen bor. Det beregnes honorar som for sykebesøk for hver pasient ved behandling av trygdet som er innsatt i fengsel, dersom legehjelpen gis ved annet personell enn det som er knyttet til fengselshelsetjenesten, se forskriftens § 3, nr. 3.

<i>Takst</i>	<i>Tekst</i>	<i>Hon.</i>	<i>Ref.</i>	<i>Egen.</i>	<i>Merk.</i>	<i>Rep.</i>
11ad	Sykebesøk ved allmennpraktiserende lege. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3, 4, 6, 11ak, 12, 13, 14, 15, 217c	170,-	0,-	170,-	B1, B6, B7	0
11ak	Sykebesøk ved allmennpraktiserende lege. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3, 4, 11ad, 12, 13, 14, 15, 217c	290,-	30,-	260,-	B1, B6, B7, D1	0
11bd	Tillegg for sykebesøk ved fastlege for pasient som ikke er tilknyttet fastlegeordningen. Taksten refunderes ikke av trygden. Taksten kan ikke kreves ved øyeblikkelig hjelp, jf. helsepersonelloven § 7. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3, 4, 6, 11ak, 11ck, 11e, 12, 13, 14, 155, 217c	110,-	0,-	110,-	B7	0
11cd	Tillegg for tidsbruk ved sykebesøksvarighet utover 30 min. per påbegynt 15 min. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3, 4, 12, 13, 14, 15, 217c, 609, 612, 615	86,-	86,-	0,-	B7	rep
11ck	Tillegg for tidsbruk ved sykebesøksvarighet utover 30 min. per påbegynt 15 min. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3, 4, 12, 13, 14, 15, 217c, 609, 612, 615	120,-	120,-	0,-	B7, D1	rep
11dd	Tillegg for allmennlege som har fått godkjent videre- og etterutdanningsprogram i henhold til spesialistreglene i allmennmedisin i Norge i løpet av de siste 5 år. Taksten gjelder også de 5 første årene etter at legen er godkjent spesialist i allmennmedisin i Norge første gang. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3, 4, 11dk, 12, 13, 14, 15, 217c	55,-	55,-	0,-	B7	0
11dk	Tillegg for allmennlege som har fått godkjent videre- og etterutdanningsprogram i henhold til spesialistreglene i allmennmedisin i Norge i løpet av de siste 5 år. Taksten gjelder også de 5 første årene etter at legen er godkjent spesialist i allmennmedisin i Norge første gang. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3, 4, 11dd, 12, 13, 14, 15, 217c	76,-	76,-	0,-	B7, D1	0
11e	Tillegg ved sykebesøk til egne pasienter med kronisk, alvorlig sykdom. Taksten kan ikke benyttes ved legevakt. Når sykebesøk foretas etter kl. 16, eller på søn-/helgedager, dag før disse og på offentlig høytidsdag, kan for øvrig kveldstakster benyttes. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3, 4, 6, 11bd, 11id, 12, 13, 14, 15	330,-	330,-	0,-	B7	0
11f	Tillegg ved aktivt redningsarbeid ved ulykke, gjenopplivning og ved fødselshjelp	320,-	320,-	0,-		0
11gd	Tillegg for sykebesøk ved fastlege for fornyet vurdering (second opinion) av pasient tilknyttet fastlegeordningen. Det er et vilkår for å benytte taksten at legen sender skriftlig rapport (journalnotat) til pasientens fastlege. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3, 4, 6, 11ak, 11bd, 11ck, 11e, 12, 13, 14, 15, 217c	150,-	150,-	0,-	B7	
11hd	Tillegg for sykebesøk ved fastlege for pasient som er tilmeldt annen fastlege, herunder asylsøkere som ikke er	50,-	50,-	0,-	B7	

<i>Takst</i>	<i>Tekst</i>	<i>Hon.</i>	<i>Ref.</i>	<i>Egen.</i>	<i>Merk.</i>	<i>Rep.</i>
	tildelt fastlege og borgere av EØS-land som ikke er medlemmer av folketrygden. Taksten kan ikke kreves: – der legen og pasientens lege er i samme gruppepraksis/kontorfellesskap – der legen vikarierer for pasientens lege – der legen mottar pasienten under avtalt kollegial fraværdekning eller annen samarbeidsordning med pasientens lege – under kommunalt organisert legevakt. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3, 4, 6, 11ak, 11bd, 11ck, 11e, 12, 13, 14, 15, 217c					
11id	Tillegg for sykebesøk utført av privatpraktiserende lege ved avbrudd (øyeblikkelig hjelp) i ordinær kontorpraksis (kl. 08–16). Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3, 4, 6, 11ak, 11ck, 11e, 12, 13, 14, 15, 217c	350,-	350,-	0,-	B7	0
*12ad	Sykebesøk v/spesialist. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3, 6, 11, 12ak, 14, 15, 217c	220,-	0,-	220,-	B1, B6, B7	0
*12bd	Tillegg for sykebesøk utført av privatpraktiserende spesialist ved avbrudd (øyeblikkelig hjelp) i ordinær kontorpraksis (kl. 08–16). Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3, 6, 11, 12ak, 14, 15, 217c	140,-	140,-	0,-	B6, B7	0
*12cd	Tillegg for tidsbruk ved sykebesøksvarighet utover 30 min. per påbegynt 15 min. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3, 6, 11, 12ck, 13, 14, 15, 217c, 609, 612, 615	95,-	95,-	0,-	B7	rep
*13d	Tillegg for psykiatrisk undersøkelse ved nevrolog, nevrokirurg, psykiater, barnepsykiater og geriater. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3, 4, 6, 12c, 217c	173,-	173,-	0,-	B3, B7	0

*Merknad B7**Besøksrunde*

Ved flere sykebesøk under samme reise beregnes reisetillegget på grunnlag av den samlede tid for besøksrunden fratrukket medgått tid for sykebesøk. Avstigning merkes med A på det enkelte kort. Antall besøk, samlet reisetid og sum reisetillegg oppgis på regningskortet for siste besøk. Her føres også samlet skyssgodtgjørelse. Regningskortene for den enkelte besøksrunde samles for seg etter dato. Utgifter til ferge og passering av bomring refunderes etter kvittering.

<i>Takst</i>	<i>Tekst</i>	<i>Hon.</i>	<i>Ref.</i>	<i>Egen.</i>	<i>Merk.</i>	<i>Rep.</i>
14	Møtegodtgjørelse med reisetid når legen deltar i tverrfaglige samarbeidsmøter med helse- og/eller sosialfaglig personell som et ledd i behandlingsopplegg for enkeltpasienter, herunder i basisteam, ved møte i ansvarsgruppe i forbindelse med legemiddelassistert rehabilitering og i møte om individuell plan. Taksten kan ikke benyttes i forbindelse med samarbeid internt i tverrfaglige medisinske sentra og lignende. Taksten kan ikke benyttes som godtgjørelse for fast oppsatte samarbeidsmøter, med mindre det gjelder samarbeid om konkrete pasienter. Beregnes for arbeid i inntil en halv time og repeteres deretter per påbegynte halvtime. Taksten dekker også praksisutgifter. Taksten beregnes for den samlede møte-/reisetid, ikke per pasient. Legen må på anmodning opplyse hvem det har vært holdt møte med. Ugyldig takstkombinasjon: alle	400,-	400,-	0,-		0
15a	Tillegg for deltakelse i kommunalt organisert legevakt i Finnmark fylke og kommunene Berg, Bjarkøy, Dyrøy, Gratangen, Ibestad, Karlsøy, Kvæfjord, Kvæningen, Kåfjord, Lavangen, Lyngen, Nordreisa, Skjervøy, Storfjord, Torsken og Tranøy i Troms fylke, Andøy, Ballangen,	556,-	556,-	0,-		rep

Takst	Tekst	Hon.	Ref.	Egen.	Merk.	Rep.
	Beiarn, kommunene Alstahaug, Bindal, Bø, Dønna, Flakstad, Gildeskål, Grane, Hattfjelldal, Herøy, Leirfjord, Lurøy, Lødingen, Moskenes, Nesna, Rødøy, Røst, Saltdal, Skjerstad, Sømna, Træna, Tysfjord, Vega, Vestvågøy, Vevelstad, Værøy, Vågan og Øksnes i Nordland fylke, kommunene Fosnes, Leka, Namsskogan og Røyrvik i Nord-Trøndelag fylke, Solund kommune i Sogn og Fjordane fylke og Fedje i Hordaland fylke, per vakt døgn mandag – fredag. Godtgjørelsen deles dersom flere leger deltar i samme vakt døgn. Ved vaksamarbeid mellom to eller flere av de nevnte kommuner utbetales taksten per kommune. Ugyldig takstkombinasjon: alle					
15b	Tillegg for deltakelse i kommunalt organisert legevakt i kommunene nevnt under 15a per vakt døgn lør-, søn-, helge- og høytidsdag. Ugyldig takstkombinasjon: alle	760,-	760,-		0,-	rep

C. Reisetillegg og ledsagelse av pasient og skyssgodtgjørelse

Merknad C0

Vilkår for skyssgodtgjørelse

Skyssgodtgjørelse beregnes etter regulativet for offentlige tjenestemenn, eventuelt etter takster godkjent av departementet. Har legen på grunn av særlige forhold hatt større skyssutgifter, beregnes godtgjørelsen etter utgifter i henhold til fremlagt regning, se forskrift gitt med hjemmel i folketryktdloven § 5–19.

Det beregnes bare reise på billigste måte.

Beregning av skyssgodtgjørelse

Beregningsgrunnlaget for skyssgodtgjørelse er antall tilbakelagte km. Ved beregningen av veilengden avrundes samlet antall km ved frem- og tilbakereisen til nærmeste antall hele km. Veilengden regnes fra legens kontor (bolig), men skjer sykebesøket fra et midlertidig oppholdssted, regnes fra dette hvis reisen derfra til pasienten er kortere. Skjer sykebesøket etter rekvisisjon under en reise, beregnes reisetillegg og skyssgodtgjørelse bare for selve avstigningen. Skjer sykebesøket under fast kontordagsreise, beregnes reisetillegg og skyssgodtgjørelse bare for den tid og det antall km som legen reiser ekstra i anledning sykebesøket.

Reisetillegg og ledsagelse

Reisetillegg og skyssgodtgjørelse kan beregnes ved sykebesøk i avstand over 1 km fra legens kontor (bolig) – en vei.

Ved øyeblikkelig hjelp, kan det likevel beregnes skyssgodtgjørelse under 1 km (ikke reisetillegg).

Takst	Tekst	Hon./ref.	Merk.	Rep.
21d	Reisetillegg, bil/tog/båt eller annet skyssmiddel herunder til fots, per påbegynte halve time. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3, 14, 15, 21k	86,-	C0, C1	rep
21k	Reisetillegg, bil/tog/båt eller annet skyssmiddel herunder til fots, per påbegynte halve time. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2 unntatt 2fk, 3, 14, 15, 21d	134,-	C0, C1, D1	rep

Merknad C1

Ved bomtur som legen ikke selv er skyld i, godtgjør trygden reisetillegg og skyssgodtgjørelse.

Takst	Tekst	Hon./ref.	Merk.	Rep.
22ad	Fra det tidspunkt selve ledsagelsen iverksettes ytes godtgjørelse for hver påbegynt halvtime med	400,-	C2	rep
22ak	Fra det tidspunkt selve ledsagelsen iverksettes ytes godtgjørelse for hver påbegynt halvtime med	550,-	C2, D1	rep
22bd	For ventetid og hjemreise ytes godtgjørelse per deretter påbegynt time med. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 3, 13, 14, 15	450,-	C2	rep
22bk	For ventetid og hjemreise ytes godtgjørelse per deretter påbegynt time med. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 3, 13, 14, 15	450,-	C2, D1	rep

*Merknad C2**Ledsagergodtgjørelse*

Hvis det er nødvendig med lege som ledsager for pasient ved reise til sykehus, og vilkårene for trygdens stønadspått for øvrig er tilstede, ytes godtgjørelse etter disse retningslinjer:

- For den tid som går med til å undersøke og behandle pasienten, regnes vanlig takst for sykebesøk eller konsultasjon.
- Tiden fra sykebesøket/konsultasjonen er avsluttet til reisen med pasienten påbegynnes, regnes som ventetid dersom legen ikke kan utføre annet arbeid.
- Ledsagelse i ambulanse/bil med bære skal dekkes av fylkeskommunen.

*D. Kvelds-, natt- og helgedagstillegg**Merknad D1*

Takstene under:

A: 1ak, 1bk.

B: 2ak, 2ck, 2dk, 2fk, 11ak, 11ck, 11dk.

C: 21k, 21ak, 22bk.

Med mindre annet spesielt er nevnt nedenfor, skal dagtakster alltid benyttes når lege foretar konsultasjon eller sykebesøk i sin legepraksis.

Når legens konsultasjon/sykebesøk finner sted mellom kl. 16 og 08 eller når reisen begynner før kl. 07, og likeså når konsultasjonen eller sykebesøket finner sted dagen før søn- og helgedager til kl. 08 følgende arbeidsdag, samt på offentlige høytidsdager, kan legen likevel benytte forhøyede takster i følgende tilfeller:

- ved kommunalt organisert legevakt
- ved uforutsette konsultasjoner/sykebesøk som gjelder øyeblikkelig hjelp og i tilfeller som av medisinske grunner ikke kan utsettes til neste dag, og som legen ikke kan ta i sin ordinære arbeidstid.

Kveldstakster kan ikke benyttes av leger som har åpen praksis i tidsrom som nevnt ovenfor, herunder tilbyr tjenester i form av sykebesøk o.l.

*E. Prosedyretakster**Særskilte kirurgitakster*

(Takstene gjelder bare for leger med avtale om driftstilskudd med regionalt helseforetak.)

<i>Takst</i>	<i>Tekst</i>	<i>Hon./ref.</i>	<i>Merk.</i>	<i>Rep.</i>
*K01a	Kataraktoperasjon, inntil 250 operasjoner per kalenderår	6700,-	E1	0
*K01b	Kataraktoperasjon, over 250 inntil 500 operasjoner per kalenderår	6000,-	E1	0
*K01c	Kataraktoperasjon, ut over 500 operasjoner per kalenderår.	5000,-	E1	0
	Ugyldig takstkombinasjon: alle bortsett fra 3ad			
*K01d	Medisinsk indisert øyelokkoperasjon, 1 øyelokk	2400,-	E1	0
*K01e	Medisinsk indisert øyelokkoperasjon, 2 øyelokk	3650,-	E1	0
*K02a	Tonsillektomi	6400,-	E1	0
*K02b	Adenotomi	3400,-	E1	0
*K02c	Paracentese med ventilasjonsrør narkose	2300,-	E1	0
*K02d	Adenotomi ved samtidig paracentese med ventilasjonsrør	4000,-	E1	0
*K02e	Tonsillektomi ved samtidig paracentese med ventilasjonsrør	6900,-	E1	0
*K02f	Tonsillektomi ved samtidig adenotomi	7200,-	E1	0
*K02g	Tonsillektomi ved samtidig adenotomi og paracentese med ventilasjonsrør.	7800,-	E1	0
	Ugyldig takstkombinasjon: Takstene K02a/K02g er gjensidig utelukkende. Bortsett fra 3ad er alle takster ugyldige.			
*K05a	Diagnostisk artroskopi.	2000,-	E1	0
	Ugyldig takstkombinasjon: K05b, K05c			
*K05b	Terapeutisk artroskopi i kne.	4600,-	E1	0
	Ugyldig takstkombinasjon: K05a			
*K05c	Terapeutisk artroskopi i skulder.	4600,-	E1	0
	Ugyldig takstkombinasjon: K05a			

Merknad E1

I tillegg til taksten kan legen benytte takst 3ad og takst 10d.

Lønn til assisterende lege er inkludert i takstene, og denne legen kan ikke kreve refusjon fra trygden i forbindelse med disse operasjonene. Takst 148 (kollegial assistanse) kan kun kreves når assistanse gis av utdanningskandidater.

For øvrig kan K-takstene ikke kombineres med andre takster.

Merknad E2

Når intet særskilt er nevnt, benyttes takstene i det følgende som tillegg til takstene for konsultasjoner og sykebesøk. I takstene er iberegnet utgifter til desinfeksjonsmidler og alminnelig engangsutstyr i forbindelse med dette. I tillegg kan legen kreve dekket av pasienten utgifter i henhold til takstene 10a til 10d. Engangsutstyr som f.eks. sprøyter mv. kan det ikke beregnes ekstra for, da disse utgifter inngår i taksten.

Alminnelige prosedyrer

Takst	Tekst	Hon./ref.	Merk.	Rep.
100	Mindre kirurgiske prosedyrer – Anlegging av blodtomhet – Behandling av epistaxis – Biopsi – Blårepunksjon eller kateterisering ved urinretensjon – Blæreskyllinger – Elektrokauterisering – Enkel uroflowmetri – Fjerning av dyptsittende fremmedlegemer i cornea eller conjunctiva – Fjerning av fastsittende fremmedlegemer i cornea eller conjunctiva – Fjerning av fremmedlegemer i nese, øre og svelg – Fjerning av tungebånd – Incisjon av peritonsillær abscess – Infusjon av plasmasubstitutter eller andre væsker – Injeksjon av legemidler i ledd, slimpose og seneskjede – Injeksjonsbehandling av hemorroider – Intravenøs injeksjon/infusjon av særlig vevstoksisk legemiddel (f.eks. cytostatika) – Intravenøs injeksjon av medikament som krever særlig nøyaktighet – Kirurgisk fjernelse av små svulster, vorter, nævi, del av negl – Kryokirurgi med flytende nitrogen – Kryokirurgi med annen frysemetode – Maveskylling ved forgiftninger – Operativ biopsi fra hud og slimhinne – Paracentese av trommehinnen – Prøvepunksjon av ledd og pleura for innsending av prøve – Skifting av store sår – Skrape/stansebiopsi fra hud/slimhinne – Sår behandlet med sutur – Taking og forsendelse av arteriell blodgass – Tamponade v/epistaxis – Tapping av hydrocele, spermatocoele og ledd – Tapping av pleuravæske eller ascites – Tåreveisbehandling – Variceinjeksjon – Venepunksjon på barn under 7 år – Venesectio – Ørerensning ved skylling/sug	85,-	E2	Rep 70%
101	Individuell, strukturert veiledning relatert til kosthold og/eller fysisk aktivitet for pasienter med høyt blodtrykk eller diabetes 2. Taksten bygger på undersøkelse av pasientens helsetilstand og omfatter kartlegging av risikobilde. Det er en forutsetning at legen benytter program godkjent av Sosial- og helsedirektoratet, og at det skrives ut «grønn resept», som alternativ til medikamentell behandling, med et individuelt tilpasset opplegg for kosthold og/eller fysisk aktivitet og en plan for pasientens oppfølging. Taksten kan bare benyttes overfor pasienter som ikke står på medikamentell behandling for aktuell sykdom. Taksten kan benyttes inntil 3 ganger per pasient per år.	200,-	E3	0

<i>Takst</i>	<i>Tekst</i>	<i>Hon./ref.</i>	<i>Merk.</i>	<i>Rep.</i>
102	Ugyldig takstkombinasjon: 2c, 3b Oppstart (første konsultasjon) av individuell strukturert røykeavvenning som ledd i behandling av sykdom, etter anerkjent program Taksten kan benyttes inntil to ganger per pasient per år.	200,-	E2	0
103	Ugyldig takstkombinasjon: 2c, 3b Anoskopi. Takst 100 kan benyttes i tillegg ved biopsi	70,-	E2	0
104	Rektoskopi. Takst 100 kan benyttes i tillegg ved biopsi.	175,-	E2	0
105	Ugyldig takstkombinasjon: 142a Større kirurgiske prosedyrer – Adekvat åpning av dyp abscess/flegmone – Behandling av pararitium/paronychia med eksisjon av nekrotisk vev – Blodtapping i behandling av hemokromatose – Elektrosikasjon/Curettage av hudtumor – Finnålsbiopsi (f.eks. a.m. Frantzén) eller punksjonsbiopsi (f.eks. «tru-cut») – Fjerning av fastsittende fremmedlegeme i hud – Fjerning av fremmedlegeme under hudnivå – Fjerning av mindre tumor under hudnivå, f.eks. overflatisk tumor mammae og lymfeknute – Fjerning av spyttstein – Kirurgisk fjerning av aterom/stort nævus – Kirurgisk fjerning av hele neglen (ablatio unguis) – Kirurgisk fjerning av svulst/aterom/nævus i ansikt – Ligatur av hemoroider – Radikaloperasjon av inngrodd negl (kilereseksjon) 1 tå/finger – Spinalpunksjon med tapping av spinalvæske til videre undersøkelse – Synovectomi – Sår behandlet med eksisjon av sårrand og sutur – Sår som trenger mer inngående sårtoilette på grunn av knusing eller forurensning	172,-	E2	rep 70%
106a	Gipsing, bandasjering og avstøpning – Avstøpning/avtrykk for fremstilling av innleggssåle; Zinklimbandasje eller annen leggsårbehandling – Bandasjering av fractura clavicularae. Reponering av kjeveluksasjon – Immobilisering av frakturer uten dislokasjon som f.eks. fissura radii/tibiae/antebrachii hos barn – Midlertidig bandasjering av luksasjoner og brudd i store ledd og knokler – Reponering av luksert skulder eller albue – Skifting av gåbandasjer – Skifting av små gipsbandasjer på underarm og hånd, og på ekstremiteter hos barn	132,-	E2	rep 70%
106b	Behandling av frakturer som krever reponering i anestesi og ev. røntgenkontroll før og etter, som f.eks. fract. radii typica	300,-	E2	rep
*107c	Intraarteriell/intrakavernøs injeksjon av medikamenter	125,-	E2	rep 50%

Gastroenterologi

<i>Takst</i>	<i>Tekst</i>	<i>Hon./ref.</i>	<i>Merk.</i>	<i>Rep.</i>
*112a	Gastroskopi	700,-	E2	0
*112b	Tillegg for biopsi	50,-	E2	rep 5
*114a	Sigmoidoskopi (til colon descendens). Ugyldig takstkombinasjon: 115a	325,-	E2	0
*114c	Tillegg for biopsi	50,-	E2	rep 2
*115a	Koloskopi (til ileum). Ugyldig takstkombinasjon: 114a	1950,-	E2	0
*115b	Tillegg for biopsi	50,-	E2	rep 10

<i>Takst</i>	<i>Tekst</i>	<i>Hon./ref.</i>	<i>Merk.</i>	<i>Rep.</i>
*116	Polypektomi med slynge/blokkering av striktur	225,-	E2	rep 10
*120	Absorpsjonsundersøkelse og pusteprobe med isotop	225,-	E2	0
121a	Karbohydratbelastning. Ugyldig takstkombinasjon: 708a	150,-	E2	0

Indremedisin

<i>Takst</i>	<i>Tekst</i>	<i>Hon./ref.</i>	<i>Merk.</i>	<i>Rep.</i>
*125	Ultralydundersøkelse med ekstern probe	100,-	E2	rep
*127a	Beinmargspunksjon, taking av prøve og utstryking	200,-	E2	0
*127b	Farging av preparat	20,-	E2	0
*127c	Bedømmelse av preparat. Ugyldig takstkombinasjon: 127d	90,-	E2	0
*127d	Bedømmelse av preparat og vurdering av jernfarging. Ugyldig takstkombinasjon: 127c	100,-	E2	0
128a	Trykkmåling med doppler ved perifer karlidelse	110,-	E2	0
*128c	Oscillometri eller transkutan SAO2-måling ved perifere karlidelser eller lungesykdommer. Taksten kan også brukes av anestesileger og kirurger	90,-	E2	0
*129a	Arbeids-EKG med gradert belastning ved sykkelergometer/tredemølle inkl. taking og tyding av EKG. Ugyldig takstkombinasjon: 707a, 707b	425,-	E2	0
*129c	Ambulant kontinuerlig minimum 24 timers registrering av EKG på opptaksmedium. Tyding, teknisk assistanse, bruk av utstyr mv. Ugyldig takstkombinasjon: 129g	330,-	E2	
*129d	Fullstendig ekkokardiografisk undersøkelse uten dopplerundersøkelse. Bruk av taksten krever godkjenning av sentralstyret. Gjelder ikke for leger som har fått spesialistgodkjenning i hjertesykdommer etter 1. september 1994.	500,-	E2	0
*129e	Dopplerundersøkelse med måling av blodstrømhastighet i hjertet og store kar. Bruk av taksten krever godkjenning av sentralstyret. Gjelder ikke for leger som har fått spesialistgodkjenning i hjertesykdommer etter 1. september 1994.	400,-	E2	0
129f	Ambulant kontinuerlig 24 timers registrering av blodtrykk. Tyding, teknisk assistanse, bruk av utstyr mv.	367,-	E2	0
129g	Ambulant kontinuerlig minimum 24 timers registrering av EKG på opptaksmedium. Ugyldig takstkombinasjon: 129c	250,-	E2	0

Kirurgi

<i>Takst</i>	<i>Tekst</i>	<i>Hon./ref.</i>	<i>Merk.</i>	<i>Rep.</i>
*130g	Tapping av hydrocele/spermatocoele med samtidig sklerosering	145,-	E2	0
*134a	Reseksjon av hammertå	325,-	E2	rep
*134b	Avmeisling av eksostose ved hallux valgus o.l.	325,-	E2	rep
*134e	Fjerning av osteosyntesemateriell	325,-	E2	rep
*134f	Fasciotomi, tenotomi	325,-	E2	rep
*137e	Sene-/ligament-/kapselsutur	325,-	E2	rep
*139a	Uretrocystoskopi	650,-	E2	0
*140a	Fjerning av ganglion/bursa	1600,-	E2	0
*140b	Artrodese	1600,-	E2	0
*140c	Operasjon av Dupuytren's kontraktur	1600,-	E2	0
*140d	Operasjon av hallux valgus	1600,-	E2	0
*140e	Brokkoperasjon	1600,-	E2	0
*140f	Operasjon av hidrosadenitt	1600,-	E2	0
*140g	Osteotomi	1600,-	E2	0
*140h	Operasjon av sacralcyste	1600,-	E2	0
*140i	Operasjon av entrapment av nerve	1600,-	E2	0
*140j	Operasjon av tennisalbue/epicondylitt	1600,-	E2	0
*140k	Spalting av senekanaler og seneskjeder	1600,-	E2	0
*141a	Enkel cystometri/uroflowmetri	200,-	E2	0

Takst	Tekst	Hon./ref.	Merk.	Rep.
*141c	Kombinert registrering av trykk og flow i nedre urinveier	650,-	E2	0
*141d	Ultralydundersøkelse med rektal probe	200,-	E2	0
*142a	Hemoroideoperasjon (tilsv. a.m. Milligan). Ugyldig takstkombinasjon: 103	325,-	E2	0
*142c	Dilatasjon av anus/instrumentell sfinkterotomi i adekvat analgesi	325,-	E2	0
*143a	Plastikkirurgiske korreksjoner med lappeplastikk eller hudtransplantasjon	450,-	E2	rep
*143c	Dobbelttidig vasektomi for sterilisering	450,-	E2	0
*143e	Fjerning av dyptliggende tumor, f.eks. tumor mammae, lipom og lymfeknute	450,-	E2	rep
*143f	Fjerning av nevrinom	450,-	E2	rep
*143g	Fimoseoperasjon med omskjæring og sutur	450,-	E2	0
*144c	Bukplastikk	625,-	E2	rep
*145b	Variceoperasjon med stripping	450,-	E2	rep
*146b	Senetransposisjon	625,-	E2	rep
*147c	Laparoskopi	800,-	E2	0
148	Nødvendig kollegial assistanse utført av lege ved operasjoner per time	325,-		rep

Anestesiologi inkludert lokalbedøvelse

Typeinndeling:

OVA: Overflateanestesi ved inndrypping, spray, pensling, installasjon o.a.

F.eks.: conjunctiva, cornea, tåreveier, trommehinne, nese, svelg.

INA: Infiltrasjon (injeksjon), f.eks. hud og slimhinne før biopsi, kirurgi.

Før inngrep i øre, svelg, tåresekk. I frakturhematom, senefester, bursae, seneskjeder.

ANA: Andre anestesi- og analgesiformer som regional intravenøs anestesi. Kryoterapi i smertebehandling.

BLA: Blokk- (lednings-)anestesi. F.eks. perifere av nerver (også interkostalnerv), pleksus, ganglier, ev. paracervikal blokk.

BLS: Sentrale blokk, epidural, spinal.

Takst	Tekst	Hon./ref.	Merk.	Rep.
149a	Lokalbedøvelse og triggerpunktanestesi. Ugyldig takstkombinasjon: Takst 149b, 149g, 149h og 155	30,-	E2	rep 50%
*149b	OVA i urethra hos menn ved skopi eller terapeutisk blokk. Ugyldig takstkombinasjon: Takst 149a, 149g, 149h og 155	50,-	E2	0
149g	BLA av penis, funikkel, 1 ekstremitetsnerve og ved intracelære inngrep. Paracervikal blokk. Ugyldig takstkombinasjon: Takst 149a, 149b, 149h og 155	100,-	E2	0
149h	BLA som omfatter ekstremiteter t.o.m. håndledd/ankel, ev. pleksus. Ugyldig takstkombinasjon: Takst 149a, 149b og 155	175,-	E2	0
*151a	Narkose inntil 30 min. For nødvendige forundersøkelser kan takst 3 og ev. takst 4b benyttes. Ved tannbehandling gjelder takstene for anestesi kun når behandlingen godtgjøres av trygden. Taksten gjelder for spesialist i anestesiologi.	500,-	E2	0
*151b	Tillegg for tidsbruk per påbegynt 15 min. ved narkosevarighet utover 30 min. (kun den tid pasienten gis narkose) og ved spinal/epiduralanestesi. For nødvendige forundersøkelser kan takst 3 og ev. takst 4b benyttes. Ved tannbehandling gjelder takstene for anestesi kun når behandlingen godtgjøres av trygden. Taksten gjelder for spesialist i anestesiologi.	200,-	E2	rep
*151c	Legetilsyn etter avsluttet narkose og ved farmakologisk uttesting av medikament ved smertebehandling	150,-	E2	0
*153b	BLS (epidural og spinal). Taksten gjelder kun for spesialister i anestesiologi og nevrologi	175,-	E2	0
*153d	Sympatikusblokkader, intravenøs, stellatum osv. Taksten gjelder kun for spesialister i anestesiologi og nevrologi	175,-	E2	0
*153e	ANA, regional, intravenøs, interpleural. Taksten gjelder kun for spesialister i anestesiologi og nevrologi	175,-	E2	0
*154a	Diagnostisk og terapeutisk blokk av perifere nerver. Taksten gjelder kun for spesialister i anestesiologi og nevrologi. Taksten	100,-	E2	rep 50% x5

<i>Takst</i>	<i>Tekst</i>	<i>Hon./ref.</i>	<i>Merk.</i>	<i>Rep.</i>
	kan ikke benyttes ved radiofrekvensbehandling.			
154b	Instruksjon av TNS, 3 første ganger. Taksten fjernes 1. juli 2004	100,-	E2	0
154c	Tillegg for instruksjon av TNS, utover 3 ganger. Taksten fjernes 1. juli 2004	50,-	E2	0
*155	Annen injeksjon av lokalanestesi. Taksten gjelder kun for spesialister i anesthesiologi, nevrologi og reumatologi. Ugyldig takstkombinasjon: 149	50,-	E2, E4	rep 1

Allergologi

<i>Takst</i>	<i>Tekst</i>	<i>Hon./ref.</i>	<i>Merk.</i>	<i>Rep.</i>
*176	Epikutane allergiprøver (lappeprøver) per serie à 10 prøver	35,-	E2	rep 5
177a	Perkutane allergiprøver (prikk, rispeprøver), vanlig serie (inntil 5). Ugyldig takstkombinasjon: 177b, 177c	90,-	E2	0
177b	Perkutane allergiprøver (prikk, rispeprøver), vanlig serie (6–10). Ugyldig takstkombinasjon: 177a, 177c	135,-	E2	0
177c	Perkutane allergiprøver (prikk, rispeprøver), vanlig serie (11–20). Ugyldig takstkombinasjon: 177a, 177b	200,-	E2	0
*177d	Hyposensibiliserende behandling ved allergi. Taksten kan benyttes av spesialist i indremedisin, pediatri og øre-nese-hals-sykdommer.	150,-	E2	0
*177g	Allergologisk utredning (taksten kan benyttes én gang i året). Taksten er forbeholdt spesialist i barnesykdommer, venerologi, hudsykdommer, indremedisin, lungesykdommer eller øre-nese-hals-sykdommer.	70,-	E2, E5	0
177h	Kostprovokasjon på legekantor. Taksten fjernes 1. juli 2004.	100,-	E2	0

Gynekologi og fødselshjelp

<i>Takst</i>	<i>Tekst</i>	<i>Hon./ref.</i>	<i>Merk.</i>	<i>Rep.</i>
*205a	Utredning av urininkontinens	110,-	E2	0
*205b	Behandling og instruksjon i behandling av urininkontinens med elektrostimulering	90,-	E2	0
*206	Sterilisering via laparoskop/diagnostisk laparoskopi	800,-	E2	0
*207a	Hysteroskopi	750,-	E2	0
*207b	Biopsi ved hysteroskopi	50,-	E2	rep 2
*208	Kolposkopi	35,-	E2	0
*209	Gynekologisk kryokirurgi	355,-	E2	0
*210	Operativ behandling av cervixdysplasier, laserbehandling og behandling med thermoslynge	600,-	E2	0
*211a	Gynekologisk ultralydundersøkelse av gravide og undersøkelse ved mistenkt svangerskapspatologi med abdominalprobe. Taksten refunderes inntil 1 gang under svangerskap. Ytterligere undersøkelser refunderes hvis medisinsk indisert.	110,-	E2	0
*211b	Ultralydundersøkelse av gravide og ultralydundersøkelse med biofysisk profil ved mistenkt vekstretardasjon (vektestimering, vurdering av fostervannsmengde og respirasjonsbevegelser). Taksten refunderes inntil 2 ganger under svangerskap. Ytterligere undersøkelser refunderes hvis medisinsk indisert.	290,-	E2	0
*211c	Ultralydundersøkelse med vaginal probe	172,-	E2	0
*211d	Kartlegging av livmorhule med væskesonografi	310,-	E2	0
*212a	Cervikal abrasio med portiobiopsi	325,-	E2	0
*212b	Perineoplastikk	650,-	E2	0
213	Individuell prevensjonsveiledning. Det forutsettes at legen orienterer om de forskjellige metoder man har til rådighet, slik at pasienten kan få anledning til å velge den metode som er mest akseptabel i det enkelte tilfellet. Videre forutsettes det at pasienten gis den nødvendige legeundersøkelse og instruksjon vedrørende den aktuelle metode. Ugyldig takstkombinasjon: 2c, 3b	140,-	E2	0
214a	Innsetting og skifting av spiral. Ugyldig takstkombinasjon: 214b	140,-	E2	0

<i>Takst</i>	<i>Tekst</i>	<i>Hon./ref.</i>	<i>Merk.</i>	<i>Rep.</i>
214b	Tilpassing/vedlikehold av pessar og østrogenring. Ugyldig takstkombinasjon: 214a	150,-	E2	0
214c	Endometriebiopsi/cytologisk prøvetaking fra uterinhulen	170,-	E2	0
215	Særlig tidrøvende arbeid ved: – steriliseringssaker – abortsaker og henvisning til amniocentese (tillegg for konsultasjoner når slike har funnet sted). Ugyldig takstkombinasjon: 2c	200,-	E2	0
*216	CTG – registrering i svangerskap «Non-stress-test»	147,-	E2, E6	0
217a	Første gangs fullstendig undersøkelse og veiledning av gravide samt utfylling av godkjent svangerskapsjournal. Ugyldig takstkombinasjon: 4b, 217b, 217c	130,-	E2	0
217b	Tillegg for senere graviditetskontroll (kan benyttes inntil 5 ganger i svangerskapet og skal avmerkes på legeregningene med romertall I til V).	70,-	E2	0
217c	Ugyldig takstkombinasjon: 4b, 217a Graviditetskontroll utført av jordmor. Taksten utløses når jordmor foretar 2. gangs eller senere graviditetskontroll i samarbeid med lege, men uten samtidig legekonsultasjon. Det er en forutsetning at jordmoren er ansatt hos den legen som utløser taksten, og at trygdekontoret i angjeldende kommune, gis særskilt melding om ansettelsesforholdet. Taksten kan kombineres med 217b. Ved samtidig konsultasjon hos lege kan 217c ikke benyttes. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3, 4, 217a	117,-	E2	0
*218	Utredning av infertilitet eller endokrinologiske forstyrrelser. Taksten kan benyttes av spesialist i gynekologi og indremedisin	175,-	E2	0

Hud og veneriske sykdommer

<i>Takst</i>	<i>Tekst</i>	<i>Hon./ref.</i>	<i>Merk.</i>	<i>Rep.</i>
*250	Undersøkelse av føflekker og andre pigmenterte hudforandringer med dermatoskop (taksten kan bare benyttes av spesialist i hudsykdommer og spesialist i kirurgi og plastikkirurgi)	120,-	E2	0
*251	Fotodynamisk behandling (PDT-photodynamic therapy). Taksten inkluderer utgifter til medikament/materiell	1600,-	E2	0
*252	Behandling med dermojet intrakutan injeksjon, per injeksjon	14,-	E2	rep
*253	Undersøkelse av: – hud – hår – urin (fluorescens)	20,-	E2	0
*254	PUVA og UV-B-behandling, per felt	45,-	E2, E9	rep
*255a	PUVA, UV-A og UV-B helkroppsbehandling	80,-	E2, E9	0
*255b	Kombinasjonsbehandling	100,-	E2, E9	0
*256a	Lokalbad	32,-	E2, E9	0
*256b	Helkroppsbad	52,-	E2, E9	0
*256c	Påsmøring av medikament på inntil 25% kroppsflate	32,-	E2, E9	0
*256d	Hodebunnsbehandling inkl. innsømming og vask/påsmøring av medikament, inntil 25% av kroppsflate	52,-	E2, E9	0

Merknad E9

Når behandling gis annet sted enn på dermatologens faste kontor, forutsettes det at dermatologen har såvel full kontroll som det fulle ansvar både over utstyr og for behandling. I den tiden dermatologen ikke er tilstede må behandlingen overvåkes av fagutdannet personell som har nødvendig kjennskap til lysbehandling. Dermatologen må ha jevnlig tilsyn med behandlingsstedet. Takst 254, 255 og 256 kan bare brukes av dermatologer. For spesialister utdannet før 1991 kreves særskilt godkjenning fra sentralstyret for bruk av takstene 254 og 255.

Øre-nese-halssykdommer

<i>Takst</i>	<i>Tekst</i>	<i>Hon./ref.</i>	<i>Merk.</i>	<i>Rep.</i>
*301a	Vestibularisundersøkelser/undersøkelse av likevektssansen inklusiv kalorisk prøve	120,-	E2	0
*301b	Vestibularisundersøkelser/taking ved video-nystagmografi	120,-	E2	0
*301c	Vestibularisundersøkelser/tyding ved video-nystagmografi	100,-	E2	0
*301d	Video-nystagmo-okulografi	270,-	E2	0
*303	Avstøpning av øregang	71,-	E2	50%
*306	Punksjon av antrum	150,-	E2	50%
*308	Submukøs septumreseksjon med eller uten konkotomi	408,-	E2	50%
*309	Mindre bihuleoperasjon (bred åpning av antrum) partiell etmoidalreseksjon, trepanasjon av pannehule	260,-	E2	50%
310	Epistaxis, behandling av pågående blødning med bakre tamponade	200,-	E2	0
*311a	Endoskopisk undersøkelse av øvre og/eller nedre luftveier	150,-	E2	0
*311c	Stroboskopi. Ugyldig takstkombinasjon: 311a	400,-	E2	0
*313	Undersøkelse av nesens bihuler med ultralyd	68,-	E2	50%
*314	Antroskopi	300,-	E2	50%
*315	Fjerning av polypper i nese	300,-	E2	50%
317a	Mikroskopering av ett øre. Ugyldig takstkombinasjon: 100	25,-	E2	rep 50%
*317b	Paracentese med ventilasjonsrør	500,-	E2	50%
*318a	Trommehinneprotese, ett øre	180,-	E2	1
*318b	Omfattende rensing av radikalhulen, ett øre	120,-	E2	1

Hørselsmåling

<i>Takst</i>	<i>Tekst</i>	<i>Hon./ref.</i>	<i>Merk.</i>	<i>Rep.</i>
*321	Toneaudiometri med luft- og beinledning	93,-	E2	0
322	Toneaudiometri med luftledning	40,-	E2	0
*323	Taleaudiometri med tre-tall-prøve og enstavelsesord	95,-	E2	0
*324a	Utprøving og tilpassing av høreapparat. Ugyldig takstkombinasjon: 324b	180,-	E2	0
*324b	Utprøving og tilpassing av mer enn ett høreapparat. Ugyldig takstkombinasjon: 324a	220,-	E2	0
*324c	Instruksjon i bruk av høreapparat	120,-	E2	0
*324d	Bestemmelse av nytten av høreapparat ved taleaudiometri i fritt felt, kvantitativt med tallprøven, kvalitativt med enstavelse-D.B.-ordlister	70,-	E2	0
*324e	Oppfølgende kontroll og ytterligere instruksjon i bruken/eventuell justering av høreapparat	120,-	E2	0
325	Undersøkelse av ett eller begge ører for: – recruitment – diplakusi; terskelvandring – impedanseendring – tympanometri – bekesyaudiometri Taksten kan repeteres dersom flere typer undersøkelser foretas	85,-	E2	rep 50
*326a	Uformelle prøver og lekeaudiometri på barn	130,-	E2	0
*326b	Uformelle prøver på barn (screeningaudiometri refunderes ikke av trygden)	31,-	E2	0
*328a	Elektrisk reponsaudiometri ERA/lydtrykksmåling in situ/otoakustiske emisjoner	123,-	E2	0

Øyesykdommer

<i>Takst</i>	<i>Tekst</i>	<i>Hon./ref.</i>	<i>Merk.</i>	<i>Rep.</i>
*400	Undersøkelse og behandling hos øyelege. Ugyldig takstkombinasjon: K01a, b, c, d og e	137,-	E2	0
402	Tonometri hos allmennlege. Ugyldig takstkombinasjon: 400	26,-	E2	0
*403a	Shirmers prøve	26,-	E2	0

<i>Takst</i>	<i>Tekst</i>	<i>Hon./ref.</i>	<i>Merk.</i>	<i>Rep.</i>
*403b	Sondering av nedre tåreveier fra tåresekk mot nesebein	350,-	E2	0
*404a	Fotografering av fremre avsnitt	40,-	E2	1
*404b	Fotografering av bakre avsnitt	101,-	E2	1
*404c	Tillegg for angiografisk undersøkelse av øyebunn	600,-	E2	1
*405a	Ultralyd/Pachymetri (én gang per pasient)/Blood flow/Elektroretinografi	100,-	E2	50%
*405b	Tillegg for autoperimetri/Goldmann	100,-	E2	50%
*406a	Fjerning av chalazion	350,-	E2	50%
*406b	Enkel kirurgi på øyelokk	350,-	E2	50%
*407	Laseroperasjon. Gjelder ikke refraksjonsanomalier	915,-	E2	50%
*408a	Merarbeid ved undersøkelse av barn under 7 år	50,-	E2	0
*408b	Merarbeid ved undersøkelse av barn med lesevansker	81,-	E2	0
*408c	Merarbeid ved undersøkelse av utviklingshemmede	81,-	E2	0
*409	Tillegg for bruk av kontaktglass	60,-	E2	50%
*410	Undersøkelse ved ortoptist ansatt hos øyelege	190,-	E2	0
*411	Tilpassing av svaksyntoptikk/medisinske linser	100,-	E2	0

Lungesykdommer

<i>Takst</i>	<i>Tekst</i>	<i>Hon./ref.</i>	<i>Merknad</i>	<i>Rep.</i>
501	Inhalasjonsbehandling med bronkolytika tilført kontinuerlig med nebulisator (minst 5 minutter). Ugyldig takstkombinasjon: 507b, 507d	62,-		50%
*504	Fremkalling av svette til elektrolyttundersøkelse. Taksten kan benyttes av pediater	103,-		0
506	Bestemmelse av maksimal ekspiratorisk strømningshastighet PEF på barn under 7 år. Ugyldig takstkombinasjon: 507	28,-		0
507a	Spirometri for ekspirasjonsmåling (FVC, FEV1). Taksten fjernes 1. juli 2004. Ugyldig takstkombinasjon: 506, 507c, 507d	85,-		0
507b	Ved gjentatt undersøkelse etter bronkolytisk medikasjon. Taksten fjernes 1. juli 2004. Ugyldig takstkombinasjon: 501, 506, 507c, 507d	100,-		
507c	Dynamisk spirometri (flow-volume-curve). Ugyldig takstkombinasjon: 506, 507a, 507b	150,-		0
507d	Ved gjentatt undersøkelse etter bronkolytisk medikasjon. Ugyldig takstkombinasjon: 501, 506, 507a, 507b	200,-		0
*508	Bestemmelse av funksjonell residualkapasitet. Taksten kan benyttes av pediater	350,-		0
*509	Bestemmelse av lungenes «CO transfer factor». Taksten kan benyttes av pediater.	350,-		0
*510b	Provokasjonsundersøkelse av luftveiene etter standardisert opplegg. Taksten kan benyttes av pediater	300,-		0
510c	Bestemmelse av anstrengelsesutløst luftveisobstruksjon	200,-		0
510d	Bestemmelse av langvarig reversibilitetstest med PEF-registrering på eget skjema	200,-		0
*510e	Vurdering av ventilasjon og oksygenmetning under arbeidsbelastning. Taksten kan benyttes av pediater	300,-		0

Nervesykdommer og sinnslidelser

<i>Takst</i>	<i>Tekst</i>	<i>Hon./ref.</i>	<i>Merk.</i>	<i>Rep.</i>
*600	Full nevrologisk/reumatologisk undersøkelse, herunder samtale med pasienten. Taksten kan benyttes ved konsultasjon hos nevrolog, reumatolog eller spesialist i fysikalsk medisin og rehabilitering. Ugyldig takstkombinasjon: 3b, 605	310,-		0
*605	Nevrologisk undersøkelse ved nevrokirurg, spesialist i ortopedisk kirurgi eller øre-nese-hals-lege. Ugyldig takstkombinasjon: 600	130,-		0

<i>Takst</i>	<i>Tekst</i>	<i>Hon./ref.</i>	<i>Merk.</i>	<i>Rep.</i>
612a	Nødvendig samtale med pårørende/foresatt til pasient med psykiatrisk eller nevrologisk sykdom, kronisk alvorlig sykdom, terminal sykdom eller rusmiddelproblem, eller pårørende/foresatt til barn med psykisk utviklingshemming. Grunnlaget for bruk av taksten må fremgå av diagnose og journalnotat. Taksten kan kun benyttes ved alvorlig sykdom som for eksempel: langt fremskreden hjertesvikt langt fremskreden lungesykdom invalidiserende nevrologiske lidelser (som f.eks. langt fremskreden multippel sklerose eller muskeldystrofi, ikke f.eks. isjias) dårlig regulert diabetes og/eller diabetes med alvorlige senkomplikasjoner aktiv kreftsykdom slag med betydelig sekvele alvorlige infeksjonssykdommer (f.eks. HIV-infeksjon) skader med alvorlige følgetilstander. Ugyldig takstkombinasjon: 1a, 1b, 2c, 3b, 11c, 12c, 612b	170,-		0
612b	Nødvendig samtale med foreldre/foresatte ved pediatrike (yngre enn 18 år) problemstillinger knyttet til skoleproblemer, mobbing, atferdsvansker, innvandrers-/flyktningfamilie, søvnproblemer, enurese/enkoprese, atopiske sykdommer. Ugyldig takstkombinasjon: 1a, 1b, 2c, 3b, 11c, 12c, 612a	170,-		0
615	Samtaleterapi med pasienter med psykiske lidelser som har hatt kontakt med eller er henvist til psykiatrisk 2. linjetjeneste. Ugyldig takstkombinasjon: 2cd, 2ck, 3bd, 11cd, 11ck, 12cd, 12ck	170,-		0
616	Særlig tidrøvende arbeid ved henvisning til eller innleggelse i psykiatriske og barnepsykiatriske institusjoner, behandlingshjem, i kursted for alkoholikere eller spesialklinikk for narkomane og psykisk utviklingshemmede (tillegg for konsultasjoner når sådanne har funnet sted)	250,-		0
617	Bruk av anerkjent skjema for kartlegging av psykiatrisk sykdom og ved mistanke om alkoholmisbruk, f.eks. Alcohol Use Disorders Identification (WHO)	40,-		0
618	Overvåket urinprøvetaking av pasient i legemiddellassistert rehabilitering (LAR)	150,-		0

<i>Takst</i>	<i>Tekst</i>	<i>Hon.</i>	<i>Ref.</i>	<i>Egen.</i>	<i>Merk.</i>	<i>Rep.</i>
*621a	Psykoterapi minst 1/2 time. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3, 7, 5, 6, 11, 12, 621b, 621c, 621d	240,-	20,-	220,-	B2, E5, E6	0
*621b	Psykoterapi minst 1 time. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3, 7, 5, 6, 11, 12, 621a, 621c, 621d	450,-	230,-	220,-	B2, E5, E6	0
*621c	Psykoterapi minst 1 1/2 time. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3, 7, 5, 6, 11, 12, 621a, 621b, 621d	675,-	345,-	330,-	B2, E5, E6	0
*621d	Psykoterapi minst 2 timer. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3, 7, 5, 6, 11, 12, 621a, 621b, 621c	900,-	460,-	440,-	B2, E5, E6	0

Merknad E5

Det ytes refusjon etter honorartakstene for behandling av barn under 18 år.

<i>Takst</i>	<i>Tekst</i>	<i>Hon.</i>	<i>Ref.</i>	<i>Egen.</i>	<i>Merk.</i>	<i>Rep.</i>
*622a	Gruppeterapi per gang (det godtgjøres bare for behandling av inntil 8 personer). Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3, 7, 5, 6, 11, 12, 623, 624	550,-	550,-		B2, E5, E6	0
*622b	Tillegg per person. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3, 7, 5, 6, 11, 12, 623, 624	220,-	0,-	220,-	B2, E5, E6	rep 7

Takst	Tekst	Hon.	Ref.	Egen.	Merk.	Rep.
*623a	Psykoterapeutisk familiearbeid minst 1/2 time. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3, 7, 5, 6, 11, 12, 621, 622, 623b, c, d	240,-	20,-	220,-	B2, E5, E6	0
*623b	Psykoterapeutisk familiearbeid minst 1 time. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3, 7, 5, 6, 11, 12, 621, 622, 623a, c, d	450,-	230,-	220,-	B2, E5, E6	0
*623c	Psykoterapeutisk familiearbeid minst 1 1/2 time. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3, 7, 5, 6, 11, 12, 621, 622, 623a, b, d	675,-	345,-	330,-	B2, E5, E6	0
*623d	Psykoterapeutisk familiearbeid minst 2 timer. Ugyldig takstkombinasjon: 1, 2, 3, 7, 5, 6, 11, 12, 621, 622, 623a, b, c	900,-	460,-	440,-	B2, E5, E6	0

Merknad E6

Taksten inkluderer for- og etterarbeid, og er forbeholdt spesialister i psykiatri eller barnepsykiatri. Trygden yter godtgjørelse etter taksten også for behandling gitt av leger under psykiatrisk og barnepsykiatrisk spesialutdanning ved institusjon som teller i hovedutdanningen og under supervisjon og attestasjon av overordnet spesialist.

Takst	Tekst	Hon.	Ref.	Egen.	Merk.	Rep.
*624a	Tillegg for medisinsk vurdering hos spesialist i psykiatri eller barnepsykiatri i forbindelse med psykoterapeutisk arbeid, per gang (for 1/2 time). Ugyldig takstkombinasjon: 622a, 622b, 624b	75,-	75,-	0,-	E6	0
*624b	Tillegg for medisinsk vurdering hos spesialist i psykiatri eller barnepsykiatri i forbindelse med psykoterapeutisk arbeid, per gang (for behandling ut over 1/2 time). Ugyldig takstkombinasjon: 622a, 622b, 624a	150,-	150,-	0,-	E6	0
*625	Omfattende personlighetsvurdering av spesialist i psykiatri. Kan benyttes inntil 2 ganger per år dersom dette anses medisinsk nødvendig.	1300,-	1300,-	0,-	E6	0
*626	Tillegg for psykoterapi med barn under 18 år.	100,-	100,-	0,-	E6	0

Pediatri

Takst	Tekst	Hon./ref.	Merk.	Rep.
*651a	Nødvendig samtale med foreldre/foresatte ved pediatriske problemstillinger: Skoleproblemer, mobbing, atferdsvansker, innvanderer-/flyktningfamilie, søvnproblemer, enurese/enkoprese, hodepine, magesmerter, epilepsi, cerebral parese, mental retardasjon, atopiske sykdommer (for første halvtime). Taksten kan benyttes av spesialist i barnesykdommer og barnepsykiatri ved behandling av barn under 18 år. Taksten kan benyttes av spesialist i hud- og veneriske sykdommer ved behandling av barn under 18 år med atopiske lidelser. Ugyldig takstkombinasjon: 3b	220,-		0
*651b	Nødvendig samtale med foreldre/foresatte ved pediatriske problemstillinger: Skoleproblemer, mobbing, atferdsvansker, innvanderer-/flyktningfamilie, søvnproblemer, enurese/enkoprese, hodepine, magesmerter, epilepsi, cerebral parese, mental retardasjon, atopiske sykdommer (for senere påbegynt halvtime). Taksten kan benyttes av spesialist i barnesykdommer eller barnepsykiatri ved behandling av barn under 18 år. Taksten kan benyttes av spesialist i hud- og veneriske sykdommer ved behandling av barn under 18 år med atopiske lidelser. Ugyldig takstkombinasjon: 3b	220,-		rep

*F. Laboratorieundersøkelser og prøver**Merknad F0*

Taksten kan benyttes av privatpraktiserende lege som gjør slik undersøkelse/prøve på egne pasienter.

Alminnelige undersøkelser

<i>Takst</i>	<i>Tekst</i>	<i>Hon.</i>	<i>Ref.</i>	<i>Egen.</i>	<i>Merk.</i>	<i>Rep.</i>
701a	Taking og innsending av blodprøver til undersøkelse ved medisinske laboratorier. Ugyldig takstkombinasjon: 1e	40,-	0,-	40,-	F0, F1	0
701b	Taking og innsending av histologiske og cytologiske prøver, og prøver av ekskretorer og sekreter	40,-	0,-	40,-	F0, F1	0
701c	Taking og innsending av ytterligere prøver som nevnt under takst 701b	21,-	21,-	0,-	F0, F1	rep
701d	Innsending av positiv, inkubert urinprøve	12,-	12,-		F0, F1	0

Merknad F1

Takstene 701a, b og c inkluderer utgifter til porto, forskriftsmessig prøveglass og emballasje. Takst 701c kan bare benyttes i kombinasjon med takst 701b, men den kan ikke benyttes når flere prøver av samme materiale samtidig sendes til samme laboratorium.

<i>Takst</i>	<i>Tekst</i>	<i>Hon./ref.</i>	<i>Merk.</i>	<i>Rep.</i>
703	Inkubering av objektglassagar (inkl. prøveglass)	20,-	F0	0
704j	Blod i fæces	19,-	F0	0
704k	Trichomonas vaginalis i sekret og «clue cells»	19,-	F0	0
705a	Blod i fæces (prøve foretatt hjemme med utlevert impregnert materiell. Minst 3 prøver fra forskjellige dager)	35,-	F0	0
705g	Manuell fremstilling og farging av blodutstryk. Oversiktsmikroskopi av blod i farget preparat eller manuell differensialtelling. Ugyldig takstkombinasjon: 706f	70,-	F0	0
705h	Prøvetaking til chlamydiaundersøkelse. Ugyldig takstkombinasjon: 713	21,-	F0	0
705i	Skabbmidd eller sopp	35,-	F0	0
705j	Mikroskopisk undersøkelse av tørket/fiksert og farget preparat med spesifikk fargemetode, både mikrober og eosinofili	35,-	F0	0
705k	Immunologisk CRP-test	48,-	F0	0
705l	Prøvetaking til direkte immunfluorescens for Herpes	21,-	F0	0
706f	Hematologisk analyse med celledteller (trombocytmåling, differensialtelling og MCV). Ugyldig takstkombinasjon: 706a	62,-	F0	0
706g	Immunologisk RA-test. Taksten fjernes 1. juli 2004.	48,-	F0	0
706h	Immunologisk graviditetstest/HCG-test	48,-	F0	0
706i	Immunologisk test for mikroalbumin i urin. Ugyldig takstkombinasjon: 712	48,-	F0	0
706j	Immunologisk test for blod fra nedre del av tarmen	48,-	F0	0
706k	Immunologisk test for bakterieantigen (streptokokker)	48,-	F0	0
706l	Immunologisk test for virusantigen (mononukleose)	48,-	F0	0
707a	Taking av EKG	55,-	F0	0
707b	Tyding av EKG. Taksten kan bare brukes av lege som har sentralstyrets godkjenning eller er spesialist i indremedisin. Lege med godkjenning kan også bruke taksten ved tolking av EKG rekvirert av annen lege i samme gruppepraksis. Ugyldig takstkombinasjon: 129a, 129g Takst 708 gjelder tørrkemisk analyse (reflektometrisk/fotometrisk avlesing)	80,-		0
708a	Glukose. Ugyldig takstkombinasjon: 121a	30,-	F0	0
708b	Analyse av ALAT og GT	29,-	F0	1
708c	Totalkolesterol	23,-	F0	0
708d	Analyse av kreatinin	29,-	F0	0
708e	Analyse av kalium	29,-	F0	0
709	HbA1c (glykosylert hemoglobin) for bestemmelse av langtidsblodsukker	131,-	F0	0
710	Trombotest/INR-test	70,-	F0	0
711	Hurtigtest for påvisning av Helicobacter pylori-infeksjon	90,-	F0	0

Takst	Tekst	Hon./ref.	Merk.	Rep.
712	Kvantitativ måling av mikroalbumin i urin osv. (ikke semikvantitative målinger). Ugyldig takstkombinasjon: 706i	120,-	F0	0
713	Test for genital Chlamydia-infeksjon. Taksten fjernes 1. juli 2004. Ugyldig takstkombinasjon: 705h	120,-	F0	0

Spesielle undersøkelser

Takst	Tekst	Hon./ref.	Merk.	Rep.
*731a	Grampreparat eller KOH-preparat som egen undersøkelse	22,-	F0	rep
*734a	Dyrking av blodkulturer, patogene tarmbakterier, anaerobe bakterier, mykobakterier, muggsopper, dermatofytter	57,-	F0	rep
*741	Mikroskopisk sædanalyse ved fertilitetsutredning. Kan ikke benyttes ved kontroll etter sterilisering. Ugyldig takstkombinasjon: 743b	225,-	F0	0
*743b	Fremstilling og gransking av cytologiske preparater (unntatt cervikovaginalt utstryk), inntil 4 glass	133,-	F0	rep

*G. Radiologi**Merknad G1*

Taksten kan benyttes av privatpraktiserende lege som gjør slik undersøkelse på egne pasienter.

I tillegg til takstene 801–875 kan legen beregne en egenandel fra pasienten, jf. takst 899.

Takst	Tekst	Hon./ref.	Merk.	Rep.
<i>I. Overekstremiteter</i>				
801	Finger	27,-	G1	1
802	Hånd	39,-	G1	1
803	Håndleddsregion	31,-	G1	1
804	Underarm	39,-	G1	1
805	Albue	31,-	G1	1
806	Overarm	39,-	G1	1
807	Skulder	39,-	G1	1
<i>II. Underekstremiteter</i>				
813	Tå	27,-	G1	1
814	Fot	39,-	G1	1
815	Ankel	41,-	G1	1
816	Legg	36,-	G1	1
817	Kne	36,-	G1	1
818	Lår	49,-	G1	1
<i>III. Hals og brystorganer</i>				
851	Lunger med 1, 2 eller flere plan.	76,-	G1	0
*875	Punksjon for cytologisk aspirasjon. Takst 875 kan kun benyttes etter spesiell godkjenning.	58,-	G1	1
*881	Kontrastmammografi	162,-	G1	1
<i>IV. Egenandel</i>				
899	Tillegg for undersøkelse (egenandel) kr 155,-		G1	0

Kapittel III. Tilskudd til fellesformål for leger

Folketrygden yter i perioden 1. juli 2003 – 30. juni 2004

- 1,7 mill. kroner til Sykehjelps- og pensjonsordningen for leger,
- 33,7 mill. kroner til Fondet for legers videre- og etterutdanning,
- 28,3 mill. kroner til Fond til fremme av allment praktiserende legers videre- og etterutdanning og privatpraktiserende spesialisters etterutdanning,
- 24,6 mill. kroner til Fond for sykehuslegers videre- og etterutdanning,
- 6,1 mill. kroner til Fond for kvalitetssikring av legetjenester utenfor sykehus,
- 4,6 mill. kroner til Fond for standardisering og kvalitetssikring i spesialisthelsetjenesten,
- 21,8 mill. kroner til Fond for kvalitetssikring av laboratorievirksomhet utenfor sykehus.

Kapittel IV. Ikrafttredelse

Forskriften trer i kraft den 1. juli 2003. Fra samme dato oppheves forskrift av 27. juni 2002 nr. 897 om stønad til dekning av utgifter til undersøkelse og behandling hos lege og i private medisinske laboratorier og røntgeninstitutt, gitt med hjemmel i folketrygdloven § 5–4 fjerde ledd, § 5–5 fjerde ledd og § 22–2 andre ledd.

11. juli Nr. 1029 2003

Forskrift om endring i forskrift om regulering av fisket etter sei nord for 62° N i 2003.

Fastsatt av Fiskeridirektoratet 11. juli 2003 med hjemmel i forskrift av 18. desember 2002 nr. 1687 om regulering av fisket etter sei nord for 62° N i 2003 § 27. Kunngjort 15. august 2003.

I

I forskrift av 18. desember 2002 nr. 1687 om regulering av fisket etter sei nord for 62° N i 2003 gjøres følgende endring:

§ 23 skal lyde:

Fartøy med nordsjøtråltillatelse eller avgrenset nordsjøtråltillatelse kan maksimalt fiske 100 tonn sei som bifangst.

II

Endringen trer i kraft straks.

31. juli Nr. 1030 2003

Forskrift om særskilte beskyttelsestiltak for å hindre spredning av munn- og klauvsjuka fra land i Nord-Afrika til EØS-området.

Fastsatt av Statens dyrehelsetilsyn – Sentralforvaltningen 31. juli 2003 med hjemmel i lov av 8. juni 1962 nr. 4 om dyrehelse (husdyrloven) § 3 og § 8, jf. delegeringsvedtak av 4. januar 2001 nr. 171. Jf. EØS-avtalen vedlegg I (vedtak 2003/547/EF). Kunngjort 15. august 2003.

§ 1. Formål og virkeområde

Formålet med denne forskrift er å hindre spredning av munn- og klauvsjuka med transportkjøretøy. Dette gjelder kjøretøy som benyttes eller er blitt benyttet til å transportere dyr ved ankomst EØS-området fra land i Nord-Afrika.

§ 2. Definisjoner

Med *dyretransportkjøretøy* menes ethvert kjøretøy som benyttes eller er blitt benyttet til transport av dyr.

§ 3. Rengjøring og desinfeksjon

Det påligger ankomstlandet å kontrollere at transportør på vei inn i EØS-området fra et tredjeland eller fra et regionalisert område fra et tredjeland, som nevnt i vedlegg I i vedtak 2003/547/EF, kan fremvise dokumentasjon på at det tomme dyretransportkjøretøyet er blitt rengjort og desinfisert.

Dokumentasjon på rengjøring og desinfeksjon må oppfylle vilkårene i vedlegg II i vedtak 2003/547/EF.

Dersom vilkårene i denne paragraf første og annet ledd ikke er blitt oppfylt i ankomstlandet eller i et av de andre medlemslandene, kan dyretransportkjøretøyet avvises ved grensen til Norge eller bli anvist til et egnet sted så nær grensen til Norge som mulig, hvor rengjøring og desinfeksjon skal skje i henhold til denne paragraf annet ledd.

Dyretransportkjøretøy med hester fra land som nevnt i vedlegg I i vedtak 2003/547/EF, og hvor import skjer i overensstemmelse med bestemmelsene i direktiv 90/426/EØF, skal rengjøres og desinfiseres ved ankomst grensekontrollstasjon. Rengjøring og desinfeksjon skal utføres på et sted nærmest mulig grensekontrollstasjonen. Stedet utpekes av offentlig veterinær.

§ 4. Straffebestemmelser

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

§ 5. Ikrafttredelse

Denne forskrift trer i kraft straks.

31. juli Nr. 1031 2003

Forskrift om endring i forskrift om særskilte beskyttelsestiltak ved privat innførsel av kjøtt, kjøttprodukter, melk og melkeprodukter fra land utenfor EØS-området.

Fastsatt av Statens dyrehelsetilsyn – Sentralforvaltningen 31. juli 2003 med hjemmel i lov av 8. juni 1962 nr. 4 om dyrehelse (husdyrloven) § 3 og § 8, jf. delegeringsvedtak av 4. januar 2001 nr. 171. Jf. EØS-avtalen vedlegg I (vedtak 2003/533/EF). Kunngjort 15. august 2003.

I

I forskrift av 30. desember 2002 nr. 1842 om særskilte beskyttelsestiltak ved privat innførsel av kjøtt, kjøttprodukter, melk og melkeprodukter fra land utenfor EØS-området gjøres følgende endringer:

I forskriftens hjemmelsfelt skal sist parentes lyde:
(vedtak 2002/995/EF og vedtak 2003/533/EF).

Vedlegget skal lyde:

Vedlegg

Fortegnelse over de i § 3 navngitte land hvor det for tiden er restriksjoner på innførsel av:

<i>Land</i>	<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>	<i>4</i>	<i>5</i>	<i>6</i>	<i>7</i>	<i>8</i>	<i>9</i>
Bulgaria	O	O	O	O	O				
Den tsjekkiske republikk					O				
Estland	O	O			O	O	O	O	
Latvia	O	O	O		O		O		
Litauen					O				
Malta		O							O
Polen					O				
Romania			O		O				
Slovakia					O				
Slovenia			O		O				

Forklaring til tabellen:

O = Forbud mot innførsel av:

1. Ferskt kjøtt av storfe
2. Ferskt kjøtt av sau og geit
3. Ferskt kjøtt av svin
4. Ferskt kjøtt av vilt og oppdrettsvilt av klauvdyr
5. Ferskt kjøtt av villsvin
6. Ferskt kjøtt av fjørfe
7. Ferskt kjøtt av oppdrettsfugl og fuglevilt
8. Kjøttprodukter av fjørfe, oppdrettsfugl og fuglevilt
9. Kjøttprodukter av sau og geit (kan innføres som hermetikk).

II

Endringene trer i kraft straks.

4. aug. Nr. 1032 2003

Forskrift om endring i forskrift om særskilte beskyttelsestiltak ved innførsel av fjørfekjøtt m.m. fra USA i forbindelse med utbrudd av Newcastle disease mv.

Fastsatt av Statens dyrehelsetilsyn – Sentralforvaltningen 4. august 2003 med hjemmel i lov av 8. juni 1962 nr. 4 om dyrehelse (husdyrloven) § 3 og § 8, jf. delegeringsvedtak av 4. januar 2001 nr. 171. Jf. EØS-avtalen vedlegg I (vedtak 2003/67/EF endret ved vedtak 2003/377/EF og vedtak 2003/572/EF). Kunngjort 15. august 2003.

I

I forskrift av 12. mars 2003 nr. 299 om særskilte beskyttelsestiltak ved innførsel av fjørfekjøtt m.m. fra USA i forbindelse med utbrudd av Newcastle disease mv. gjøres følgende endringer:

I forskriftens hjemmelsfelt skal siste parentes lyde:
(vedtak 2003/67/EF endret ved vedtak 2003/377/EF og vedtak 2003/572/EF).

§ 2 og § 3 skal lyde:

§ 2. Definisjoner

I denne forskrift menes med

US-I: Hele USA med unntak av kommunen La Paz i staten Arizona, kommunene Imperial, Kern, Los Angeles, Orange, Riverside, San Bernardino, San Diego, San Luis Opispo, Santa Barbara og Ventura i staten California, kommunen Clark i staten Nevada, og kommunen El Paso i staten Texas.

§ 3. Forbud

Det er forbudt å innføre levende dyr og produkter fra USA som nevnt i § 1 hvis de har opprinnelse i eller kommer

fra kommunen La Paz i staten Arizona, kommunene Imperial, Kern, Los Angeles, Orange, Riverside, San Bernardino, San Diego, San Luis Opispo, Santa Barbara og Ventura i staten California, kommunen Clark i staten Nevada, og kommunen El Paso i staten Texas.

II

Endringene trer i kraft straks.

4. aug. Nr. 1033 2003

Forskrift om endring i forskrift om økning av maksimalkvoten i fisket etter reker i Nordsjøen og Skagerrak i 2003.

Fastsatt av Fiskeridirektøren 4. august 2003 med hjemmel i forskrift av 21. desember 2002 nr. 1810 om regulering av fisket etter reker i Nordsjøen og Skagerrak i 2003 § 11. Kunngjort 15. august 2003.

I

I forskrift av 19. juni 2003 nr. 933 om økning av maksimalkvoten i fisket etter reker i Nordsjøen og Skagerrak i 2003 gjøres følgende endring:

§ 1 skal lyde:

Maksimalkvoten for perioden 1. mai til og med 31. august 2003 endres til 60 tonn.

II

Endringen trer i kraft straks.

5. aug. Nr. 1034 2003

Forskrift om endring i forskrift om særskilte beskyttelsestiltak ved innførsel av ferskt kjøtt av klauvdyr fra Argentina.

Fastsatt av Statens dyrehelsetilsyn – Sentralforvaltningen 5. august 2002 med hjemmel i lov av 8. juni 1962 nr. 4 om dyrehelse (husdyrloven) § 3 og § 8, jf. delegeringsvedtak av 4. januar 2001 nr. 171. Jf. EØS-avtalen vedlegg I (vedtak 2003/576/EF). Kunngjort 15. august 2003.

I

I forskrift av 20. mars 2001 nr. 421 om særskilte beskyttelsestiltak ved innførsel av ferskt kjøtt av klauvdyr fra Argentina gjøres følgende endringer:

I forskriftens hjemmelsfelt skal siste parentes lyde:

(vedtak 2001/276/EF, vedtak 2002/68/EF, vedtak 2002/198/EF, vedtak 2002/338/EF og vedtak 2003/576/EF).

§ 3 skal lyde:

Unntatt fra forbudet er utbeinet og mørnet storfekjøtt fra provinsene Buenos Aires, Catamarca, Chaco, Córdoba, Corrientes, Entre Ríos, Formosa (unntatt området Ramon Lista), Jujuy, La Pampa, La Rioja, Mendoza, Misiones, Neuquen, Rio Negro, Salta (unntatt området Rivadavia), San Juan, San Luis, Santa Fe, Santiago del Estero og Tucuman. Utbeinet storfekjøtt til konsum eller kjøttavskjær som skal brukes til kjøledyrfør skal være fra dyr som er slaktet etter 31. januar 2002. For provinsene La Pampa og Santiago del Estero skal kjøttet stamme fra dyr som er blitt slaktet etter den 8. mars 2002. For provinsen Córdoba skal kjøttet stamme fra dyr som er blitt slaktet etter den 26. mars 2002.

Unntatt fra forbudet er ferskt kjøtt av storfe og småfe fra provinsene Chubut, Santa Cruz, Rio Negro sør for den 42. parallellen og fra Tierra del Fuego, når kjøttet stammer fra dyr som er slaktet etter 1. mars 2002.

II

Endringene trer i kraft straks.

6. aug. Nr. 1035 2003

Forskrift om myndighet for Sentralskattekontoret for utenlandssaker til å pålegge ansvar for skatt, arbeidsgiveravgift og forskuddstrekk.

Fastsatt av Finansdepartementet 6. august 2003 med hjemmel i lov av 13. juni 1980 nr. 24 om ligningsforvaltning (ligningsloven) § 10–7 nr. 1. Kunngjort 15. august 2003.

I

Sentralskattekontoret for utenlandssaker kan pålegge ansvar for skatt, arbeidsgiveravgift og forskuddstrekk etter

ligningsloven § 10–7 nr. 1 når oppdragsgiver, oppdragstaker eller arbeidstaker lignes sentralt etter ligningsloven § 2–4 nr. 1 bokstav a, jf. forskrift av 3. april 1998 nr. 325 om hvilke skattytere uten varig tilknytning til riket som skal lignes ved Sentralskattekontoret for utenlandssaker, og petroleumsloven § 6 nr. 2.

II

Denne forskriften trer i kraft straks. Samtidig oppheves forskrift av 30. desember 1983 nr. 1981 om myndighet til å pålegge ansvar for skatt.

6. aug. Nr. 1036 2003

Forskrift om endring i forskrift om regulering av fisket etter hyse med konvensjonelle redskap nord for 62° N i 2003.

Fastsatt av Fiskeridirektoratet 6. august 2003 med hjemmel i forskrift av 18. desember 2002 nr. 1688 om regulering av fisket etter hyse med konvensjonelle redskap nord for 62° N i 2003 § 18, gitt med hjemmel i lov av 3. juni 1983 nr. 40 om saltvannsfiske m.v. § 4 og § 5. Kunngjort 15. august 2003.

I

I forskrift av 18. desember 2002 nr. 1688 om regulering av fisket etter hyse med konvensjonelle redskap nord for 62° N i 2003 gjøres følgende endring:

§ 6 skal lyde:

Fartøy som tilfredsstiller vilkårene for deltakelse i forskrift av 1. november 2002 nr. 1227 om adgang til å delta i fisket etter torsk, hyse og sei for fartøy under 28 meter største lengde som fisker med konvensjonelle redskap nord for 62° N i 2003 § 2, kan fiske følgende kvanta hyse rund vekt, jf. § 3 nr. 1:

<i>Lengdegrupper</i>	<i>Maksimalkvote i tonn</i>
0 – 6,99 m	6,0
7 – 7,99 m	9,0
8 – 8,99 m	12,0
9 – 9,99 m	15,0
10 – 10,99 m	18,0
11 – 11,99 m	21,0
12 – 12,99 m	24,0
13 – 13,99 m	27,0
14 – 14,99 m	30,0
15 – 27,99 m	75,0

II

Endringen trer i kraft straks.

7. aug. Nr. 1037 2003

Forskrift om endring i forskrift om plantevernmidler.

Fastsatt av Landbruksdepartementet 7. august 2003 med hjemmel i lov av 5. april 1963 nr. 9 om plantevernmidler m.v. Kunngjort 15. august 2003.

I

I forskrift av 14. desember 2000 nr. 1545 om plantevernmidler gjøres følgende endring:

§ 20 skal lyde:

Rester av plantevernmidler som det ikke er aktuelt å bruke, samt ikke rengjort tomemballasje, er farlig avfall og skal leveres til den etablerte mottaksordningen for farlig avfall i kommunene, jf. forskrift av 20. desember 2002 nr. 1817 om farlig avfall. For biologiske preparater skal rester destrueres i henhold til etikett. Emballasje som er rengjort i tråd med rettledningen på etiketten, kan leveres sammen med annet avfall.

II

Endringen trer i kraft straks.

7. aug. Nr. 1038 2003**Forskrift om endring i forskrift om regulering av fisket etter sei nord for 62° N i 2003.**

Fastsatt av Fiskeridirektoratet 7. august 2003 med hjemmel i forskrift av 18. desember 2002 nr. 1687 om regulering av fisket etter sei nord for 62° N i 2003 § 27. Kunngjort 15. august 2003.

I

I forskrift av 18. desember 2002 nr. 1687 om regulering av fisket etter sei nord for 62° N i 2003 gjøres følgende endring:

§ 5 nytt tredje ledd skal lyde:

Fartøy som ikke er regulert med samlekvote kan i tillegg til kvoteøkningen i annet ledd fiske følgende tilleggskvoter av sei fra og med 7. august:

<i>Lengdegrupper</i>	<i>Tilleggskvote i tonn</i>
15,00 – 20,99 m.s.l.	56,5
21,00 – 27,99 m.s.l.	75

II

Endringen trer i kraft straks.

8. aug. Nr. 1039 2003**Forskrift om endring i forskrift om regulering av fisket etter sild i Nordsjøen, innenfor grunnlinjene på strekningen Stad – Lindesnes og i Skagerrak i 2003.**

Fastsatt av Fiskeridepartementet 8. august 2003 med hjemmel i lov av 3. juni 1983 nr. 40 om saltvannsfiske m.v. § 4, § 5, § 9, § 11, § 13 og § 25 og lov av 26. mars 1999 nr. 15 om retten til å delta i fiske og fangst (deltakerloven) § 12 og § 21, jf. delegeringsvedtak av 11. februar 2000 nr. 99. Kunngjort 15. august 2003.

I

I forskrift av 21. desember 2002 nr. 1819 om regulering av fisket etter sild i Nordsjøen, innenfor grunnlinjene på strekningen Stad – Lindesnes og i Skagerrak i 2003 gjøres følgende endring:

§ 21 tredje ledd skal lyde:

Fiskeridirektoratet kan i særlige tilfeller dispensere fra konsumpåbudet, herunder når hele eller deler av fangsten er kvalitetsmessige grunner ikke kan anvendes til konsum eller agn. Fiskeridepartementet er klageinstans.

II

Endringen trer i kraft straks.

11. aug. Nr. 1040 2003**Forskrift om endring i forskrift om dagpenger under arbeidsløshet.**

Fastsatt av Arbeids- og administrasjonsdepartementet 11. august 2003 med hjemmel i lov av 28. februar 1997 nr. 19 om folketrygd (folketrygdloven) § 4–6 første ledd. Kunngjort 15. august 2003.

I

I forskrift av 16. september 1998 nr. 890 om dagpenger under arbeidsløshet gjøres følgende endring:

§ 4–2 nr. 2 første ledd ny bokstav e skal lyde:

- e) Ved deltaking i introduksjonsprogram etter lov om introduksjonsordning for nyankomne innvandrere.

II

Endringen trer i kraft 1. september 2003.

11. aug. Nr. 1041 2003**Forskrift om regulering av og adgang til å delta i fangst av kongekrabbe i 2003.**

Fastsatt av Fiskeridepartementet 11. august 2003 med hjemmel i lov av 3. juni 1983 nr. 40 om saltvannsfiske m.v. § 4, § 5 og § 9 og lov av 26. mars 1999 nr. 15 om retten til å delta i fiske og fangst (deltakerloven) § 21, jf. delegeringsvedtak av 11. februar 2000 nr. 99. Kunngjort 15. august 2003.

Kapittel 1. Generelle bestemmelser

§ 1. Generelt forbud

Det er forbudt å fange og levere kongekrabbe med norske fartøy i 2003.

§ 2. Kvote

Uten hinder av forbudet i § 1 kan norske fartøy drive fangst av 190.000 hannkongekrabber i området fra Sværholt og østover til den russiske grense i perioden fra og med 1. oktober til og med 31. desember.

Det er likevel ikke tillatt å drive fangst etter kongekrabbe i følgende område («Gråsonen»):

1. 70° 40' N – 32°04,6' Ø
2. 71° 30' N – 30°00' Ø
3. 74° 00' N – 30°00' Ø
4. 74° 00' N – 33°30' Ø
5. 73° 18' N – 33°30' Ø
6. 72° 50' N – 36°30' Ø
7. 75° 50' N – 36°30' Ø.

Kapittel 2. Deltakelse i gruppe I

§ 3. Vilkår for deltakelse

For å kunne delta i gruppe I må følgende vilkår være oppfylt:

- a) fartøyet må være registrert i merkeregisteret og være mellom 7 og 15 meter største lengde,
- b) eier av fartøyet og høvedsmannen må være ført på blad B i fiskermanntallet,
- c) fartøyet må ha hatt adgang til å delta i gruppe I i 2002.

Selv om vilkåret i første ledd bokstav c ikke er oppfylt, kan det gis deltakeradgang dersom:

- a) eier har deltatt med fartøyet og fisket og levert minst 5 tonn torsk med garn eller line i området fra og med Sværholt og østover til den russiske grense i minst to av årene 2000, 2001 eller 2002, eller
- b) eier har deltatt med fartøyet og fisket og levert minst 1.600 liter rognkjeksrogn i området fra og med Sværholt og østover til den russiske grense i minst to av årene 2000, 2001 eller 2002.

Søker må selv fremlegge dokumentasjon på at kravet i annet ledd er oppfylt. Søknad om deltakelse må være Fiskeridirektoratets regionkontor i Finnmark i hende innen 5. september 2003.

Dersom ikke alle vilkårene er oppfylt til enhver tid, vil adgangen til å delta falle bort.

Adgangen til å delta kan ikke overføres til annet fartøy.

§ 4. Dispensasjon

Fiskeridirektoratets regionkontor i Finnmark kan dispensere fra aktivitetskravet i § 3 annet ledd når kravet ikke er oppfylt på grunn av tillitsverv i fiskeriorganisasjoner eller politiske verv.

En forutsetning for deltakelse etter første ledd er at man kan vise til tidligere deltakelse i fisket etter torsk med garn eller line eller rognkjeks i området nevnt i § 2.

Søknad om dispensasjon må være Fiskeridirektoratets regionkontor i Finnmark i hende innen 5. september 2003.

§ 5. Salg av fartøy

Salg av fartøy med adgang til å delta i gruppe I medfører ikke adgang til å delta i gruppe I for ny eier.

Ved salg av slikt fartøy kan Fiskeridirektoratets regionkontor likevel gi ny eier adgang til å delta i gruppe I når følgende vilkår er oppfylt:

- a) kjøper er ført på blad B i fiskermanntallet,
- b) både kjøper og selger har vært ført i fiskermanntallet i samme fylke i minst 12 måneder før kjøp av fartøy,
- c) kjøper må registrere fartøyet i merkeregisteret i samme fylke som selger har registrert fartøyet.

Adgang for ny eier til å delta i gruppe I i medhold av annet ledd medfører at selgers adgang til å delta med et erstatningsfartøy bortfaller.

Søknad om deltakeradgang etter annet ledd skal sendes på fastsatt skjema til Fiskeridirektoratets regionkontor som avgjør saken. Fiskeridirektoratet er klageinstans.

§ 6. Utskiftning av fartøy

Deltakeradgang i gruppe I kan ikke overføres til annet fartøy.

Ved utskiftning av fartøy som har adgang til å delta i gruppe I kan Fiskeridirektoratets regionkontor gi eier tillatelse til å delta i gruppe I med et erstatningsfartøy mellom 7 og 15 meter. Deltakeradgang i gruppe I med utskiftningsfartøyet bortfaller når slik tillatelse gis til erstatningsfartøyet.

Søknad om deltakeradgang etter annet ledd skal sendes på fastsatt skjema til Fiskeridirektoratets regionkontor som avgjør saken. Fiskeridirektoratet er klageinstans.

§ 7. Dødsfall

Dersom fartøyeier dør, faller adgangen til å delta i gruppe I med fartøyet bort.

Den som ved arv erverver fartøy som hadde adgang til å delta i gruppe I, kan likevel:

- a) gis adgang til å delta i gruppe I når vilkårene i § 3 er oppfylt,

- b) selge fartøyet. Ved salg av fartøy med adgang til å delta i gruppe I, kan ny eier gis adgang til å delta i gruppe I dersom vilkårene i § 3 og § 5 er oppfylt.

Søknad om deltakeradgang etter denne paragraf sendes på fastsatt skjema til Fiskeridirektoratets regionkontor som avgjør saken. Fiskeridirektoratet er klageinstans.

§ 8. *Midlertidig tillatelse til å benytte annet fartøy (leiefartøy)*

Fiskeridirektoratets regionkontor kan ved forlis og havari som medfører vesentlig driftsavbrudd, dispensere fra forbudet i § 3 siste ledd. Fiskeridirektoratet er klageinstans.

Fiskeridirektoratets regionkontor kan fastsette nærmere vilkår for slik tillatelse, herunder at høvedsmann samt hele eller deler av mannskapet skal delta i fisket med leiefartøyet.

Det kan ikke gis tillatelse til å benytte leiefartøy som har en største lengde på 15 meter eller mer.

§ 9. *Begrensning i deltakelsen*

Eier av fartøy som deltar i gruppe I, har ikke adgang til å delta med annet fartøy i gruppe I. Eier av fartøy som deltar i gruppe I, har heller ikke adgang til å la annet fartøy delta i gruppe I med andre som høvedsmenn.

Eier av fartøy som deltar i gruppe I, har ikke adgang til å delta med annet fartøy i gruppe II. Eier av fartøy som deltar i gruppe I, har heller ikke adgang til å la annet fartøy delta i gruppe II med andre som høvedsmenn.

Kapittel 3. Deltakelse i gruppe II

§ 10. *Vilkår for deltakelse*

For å kunne delta i gruppe II må følgende vilkår være oppfylt:

- fartøyet må være registrert i merkeregisteret og være mellom 7 og 15 meter største lengde,
- eier av fartøyet og høvedsmannen må være ført i fiskermanntallet,
- fartøyet må ha hatt adgang til å delta i gruppe II i 2002.

Selv om vilkåret i første ledd bokstav c ikke er oppfylt, kan det gis deltakeradgang dersom:

- eier har deltatt med fartøyet og fisket og levert minst 3 tonn torsk med garn eller line i området fra og med Sværholt og østover til den russiske grense i minst to av årene 2000, 2001 eller 2002, eller
- eier har deltatt med fartøyet og fisket og levert minst 800 liter rognkjeksrogn i området fra og med Sværholt og østover til den russiske grense i minst to av årene 2000, 2001 eller 2002.

Søker må selv fremlegge dokumentasjon på at kravet i første ledd bokstav d er oppfylt.

Søknad om deltakelse må være Fiskeridirektoratets regionkontor i Finnmark i hende innen 5. september 2003.

Dersom ikke alle vilkårene er oppfylt til enhver tid, vil adgangen til å delta falle bort.

Adgangen til å delta kan ikke overføres til annet fartøy.

§ 11. *Dispensasjon*

Fiskeridirektoratets regionkontor i Finnmark kan dispensere fra aktivitetskravet i § 10 annet ledd når kravet ikke er oppfylt på grunn av tillitsverv i fiskeriorganisasjoner eller politiske verv.

En forutsetning for deltakelse etter første ledd er at man kan vise til tidligere deltakelse i fisket etter torsk med garn eller line eller rognkjeks i området nevnt i § 2.

Søknad om dispensasjon må være Fiskeridirektoratets regionkontor i Finnmark i hende innen 5. september 2003.

§ 12. *Salg av fartøy*

Salg av fartøy med adgang til å delta i gruppe II medfører ikke adgang til å delta i gruppe II for ny eier.

Ved salg av slikt fartøy kan Fiskeridirektoratets regionkontor likevel gi ny eier adgang til å delta i gruppe II når følgende vilkår er oppfylt:

- kjøper er ført i fiskermanntallet,
- både kjøper og selger har vært ført i fiskermanntallet i samme fylke i minst 12 måneder før kjøp av fartøy,
- kjøper må registrere fartøyet i merkeregisteret i samme fylke som selger har registrert fartøyet.

Adgang for ny eier til å delta i gruppe II i medhold av annet ledd medfører at selgers adgang til å delta med et erstatningsfartøy bortfaller.

Søknad om deltakeradgang etter annet ledd sendes på fastsatt skjema til Fiskeridirektoratets regionkontor som avgjør saken. Fiskeridirektoratet er klageinstans.

§ 13. *Utskiftning av fartøy*

Deltakeradgang i gruppe II kan ikke overføres til annet fartøy.

Ved utskiftning av fartøy som har adgang til å delta i gruppe II kan Fiskeridirektoratets regionkontor gi eier tillatelse til å delta i gruppe II med et erstatningsfartøy mellom 7 og 15 meter. Deltakeradgang i gruppe II med utskiftningsfartøyet bortfaller når slik tillatelse gis til erstatningsfartøyet.

Søknad om deltakeradgang etter annet ledd sendes på fastsatt skjema til Fiskeridirektoratets regionkontor som avgjør saken. Fiskeridirektoratet er klageinstans.

§ 14. *Dødsfall*

Dersom fartøyeier dør, faller adgangen til å delta i gruppe II med fartøyet bort.

Den som ved arv erverver fartøy som hadde adgang til å delta i gruppe II, kan likevel:

- gis adgang til å delta i gruppe II når vilkårene i § 10 er oppfylt,

- b) selge fartøyet. Ved salg av fartøy med adgang til å delta i gruppe II, kan ny eier gis adgang til å delta i gruppe II dersom vilkårene i § 10 og § 12 er oppfylt.

Søknad om deltakeradgang etter annet ledd skal sendes på fastsatt skjema til Fiskeridirektoratets regionkontor som avgjør saken. Fiskeridirektoratet er klageinstans.

§ 15. *Midlertidig tillatelse til å benytte annet fartøy (leiefartøy)*

Fiskeridirektoratets regionkontor kan ved forlis og havari som medfører vesentlig driftsavbrudd, dispensere fra forbudet i § 10 siste ledd. Fiskeridirektoratet er klageinstans.

Fiskeridirektoratets regionkontor i Finnmark kan fastsette nærmere vilkår for slik tillatelse, herunder at høvedsmann samt hele eller deler av mannskapet skal delta i fisket med leiefartøyet.

Det kan ikke gis tillatelse til å benytte leiefartøy som har en største lengde på 15 meter eller mer.

§ 16. *Begrensning i deltakelsen*

Eier av fartøy som deltar i gruppe II, har ikke adgang til å delta med annet fartøy i gruppe II. Eier av fartøy som deltar i gruppe II, har heller ikke adgang til å la annet fartøy delta i gruppe II med andre som høvedsmenn.

Eier av fartøy som deltar i gruppe II, har ikke adgang til å delta med annet fartøy i gruppe I. Eier av fartøy som deltar i gruppe II, har heller ikke adgang til å la annet fartøy delta i gruppe I med andre som høvedsmenn.

Kapittel 4. Fellesbestemmelser

§ 17. *Bemyndigelse*

Fiskeridirektoratet fastsetter fartøykvoter for de deltakende fartøy.

Fiskeridirektoratet kan fastsette bestemmelser om rapporteringsplikt for de deltakende fartøy.

Fiskeridirektoratet kan endre denne forskrift og fastsette nærmere bestemmelser som er nødvendig for å oppnå en rasjonell og hensiktsmessig utøvelse eller gjennomføring av fisket.

§ 18. *Minstemål*

Det er forbudt å fange kongekrabbe mindre enn 137 mm skjoldlengde.

§ 19. *Fangstdyp*

Det er forbudt å fange kongekrabbe på grunnere vann enn 100 meter.

§ 20. *Redskapsbegrensning*

Det er kun tillatt å bruke teiner i fangst av kongekrabbe.

Hvert fartøy kan ha inntil 20 teiner.

§ 21. *Fritidsfiske*

Personer som ikke er registrert i fiskermanntallet kan ikke drive fangst etter kongekrabbe.

Kapittel 5. Straff og ikrafttredelse

§ 22. *Straff*

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

§ 23. *Ikrafttredelse*

Denne forskrift trer i kraft straks og gjelder til og med 31. desember 2003.

12. aug. Nr. 1042 2003

Forskrift om endring i forskrift om transport av farlig gods på veg og jernbane.

Fastsatt av Direktoratet for brann- og elsikkerhet 12. august 2003 med hjemmel i overføringsvedtak av 27. juni 2003 nr. 793. Kunngjort 15. august 2003.

I

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

Begrepet «spesialavfall» endres til «farlig avfall».

Henvisninger til «forskrift av 19. mai 1994 nr. 362 om spesialavfall» endres til «forskrift av 20. desember 2002 nr. 1817 om farlig avfall».

II

Endringene trer i kraft straks.

12. aug. Nr. 1043 2003**Forskrift om omsetningsforbud av sterk chili og sterke chiliprodukter som inneholder Sudan rød 1.**

Fastsatt av Statens næringsmiddeltilsyn 12. august 2003 med hjemmel i lov av 19. mai 1933 nr. 3 om tilsyn med næringsmidler m.v. § 6 første ledd, jf. § 4 og § 7, jf. delegeringsvedtak av 29. april 1988 nr. 312 og delegeringsvedtak av 26. mars 1990 nr. 1227. Kunngjort 15. august 2003.

§ 1. Denne forskrift omfatter sterk chili og sterke chiliprodukter – frukt av slekten *Capsicum*, tørket og knust eller malt med tolltariffnummer 09.04.2000.

§ 2. Det er forbudt å importere sterk chili og sterke chiliprodukter som beskrevet i § 1 med mindre analyserapport som beviser at produktet ikke inneholder fargestoffet Sudan rød 1 (CAS Nr. 842–07–09) følger vedlagt sendingen.

Dersom analyserapport ikke er vedlagt, skal importør innen EØS sørge for at produktet analyseres for å bevise at det ikke inneholder det ovenfor nevnte fargestoffet. Produktet skal holdes tilbake inntil analysebevis foreligger.

Dersom en forsendelse har vært delt opp før den ble importert til landet eller skal deles opp og eksporteres til EØS skal en verifisert kopi av analysebeviset følge hver del av den delte forsendelsen fram til første mottaker.

§ 3. For produkter beskrevet i § 1 som allerede finnes på det norske marked eller som er importert fra andre EØS-land kan det kreves at importør/næringsmiddelvirksomhet fremskaffer analyserapport som beviser at produktet ikke inneholder fargestoffet Sudan rød 1 (CAS Nr. 842–07–09).

§ 4. Sterk chili og chiliprodukter som beskrevet i § 1 som viser seg å inneholde Sudan rød 1 (CAS Nr. 842–07–09) skal destrueres.

§ 5. Kostnader på grunn av analyse, lagring og eventuell destruering av forsendelser av sterk chili og chiliprodukter som beskrevet i § 1 pålegges de berørte importører og næringsmiddelvirksomheter innen EØS.

§ 6. Bestemmelser om straff i lov av 19. mai 1933 nr. 3 om tilsyn med næringsmidler m.v. kommer til anvendelse ved overtredelse av denne forskrift.

§ 7. Denne forskrift trer i kraft straks.

13. aug. Nr. 1044 2003**Ikrafttredelse av og overgangsbestemmelser til lov av 20. juni 2003 nr. 43 om endringer i lov 12. juni 1981 nr. 52 om verdipapirfond mv.**

Fastsatt av Finansdepartementet 13. august 2003 med hjemmel i lov av 20. juni 2003 nr. 43 om endringer i lov 12. juni 1981 nr. 52 om verdipapirfond mv. del IX, jf. delegeringsvedtak av 20. juni 2003 nr. 731. Kunngjort 15. august 2003.

*I***§ 1. Ikrafttredelse**

Lov av 20. juni 2003 nr. 43 om endringer i lov 12. juni 1981 nr. 52 om verdipapirfond mv. del I til VIII trer i kraft 13. august 2003.

§ 2. Overgangsbestemmelser

Forvaltningsselskap kan ikke få tillatelse som nevnt i lov av 12. juni 1981 nr. 52 (verdipapirfondloven) § 2–1 annet ledd til å drive slik virksomhet grensekryssende inn i EØS-området etter reglene i direktiv 85/611/EØF med senere endringer før 13. februar 2004.

Verdipapirfond som følger nye investeringsregler som nevnt i verdipapirfondloven § 4–5 tredje til åttende ledd, § 4–6 første ledd nr. 1 og annet til fjerde ledd, § 4–8 annet til åttende ledd, § 4–8a og § 4–9 første ledd nr. 2 og 3 kan ikke markedsføres grensekryssende inn i EØS-området etter reglene i direktiv 85/611/EØF med senere endringer før 13. februar 2004.

Forvaltningsselskapene får frist til 31. desember 2003 med å utforme vedtekter i samsvar med verdipapirfondloven § 4–8a første ledd nr. 1 og utarbeide fullstendig og forenklet prospekt som nevnt i verdipapirfondloven § 7–2 og forskrift av 28. juli 1994 nr. 750 om prospekt for verdipapirfond for eksisterende verdipapirfond. Verdipapirfond som følger nye investeringsregler som nevnt i verdipapirfondloven § 4–5 tredje til åttende ledd, § 4–6 første ledd nr. 1 og annet til fjerde ledd, § 4–8 annet til åttende ledd, § 4–8a og § 4–9 første ledd nr. 2 og 3 og verdipapirfond opprettet etter denne forskriftens ikrafttredelse må straks oppfylle kravene i verdipapirfondloven § 4–8a første ledd nr. 1, § 7–2 og forskrift av 28. juli 1994 nr. 750 om prospekt for verdipapirfond.

II

Vedtaket trer i kraft straks.

13. aug. Nr. 1045 2003**Forskrift om forvaltningsselskapers periodiske rapportering.**

Fastsatt av Finansdepartementet 13. august 2003 med hjemmel i lov av 12. juni 1981 nr. 52 om verdipapirfond § 1–5 annet ledd og § 6–3 annet ledd. Kunngjort 15. august 2003.

§ 1. Virkeområde og formål

Forskriften gjelder forvaltningsselskaper for verdipapirfonds plikt til å gi tilstrekkelig og skriftlig etterfølgende informasjon som angår andelseierens beholdning i fondet.

Informasjonen som nevnt i første ledd skal gis samlet slik at andelseier på en enkel måte blir i stand til å sammenlikne sparing i verdipapirfond med andre sparealternativer.

§ 2. Krav til informasjonen

Forvaltningsselskapet skal påse at den enkelte andelseier får skriftlig informasjon om:

1. andelseierens beholdning av andeler i fondet og verdien av denne ved utløpet av perioden,
2. avkastningen justert for tegningsgebyrer for den enkelte andelseier i perioden og inneværende år oppgitt i prosent av netto andelsverdi,
3. de kostnadene én andel har blitt belastet med i perioden,
4. verdipapirfondets avkastning siste halvår, og hvert enkelt år siste ti år eller hvert enkelt hele år siden fondet ble opprettet vist i søylediagram,
5. verdipapirfondets annualiserte avkastning siste fem år og siste ti år, eller antall hele år siden fondet ble opprettet vist i søylediagram,
6. at historiske tall ikke er noen garanti for fremtidig avkastning,
7. at avkastningen kan variere betydelig innenfor et år, og at realisert tap eller gevinst ved å investere i fondsandeler derfor vil avhenge av de eksakte tidspunktene for kjøp og salg.

De kostnadene som skal oppgis i henhold til første ledd nr. 3, oppgis i prosent av netto andelsverdi og omfatter forvaltningsgodtgjørelse, tegningskostnader, innløsningskostnader og transaksjonsdrevne kostnader unntatt kurtasjekostnader som påløper ved utføring av transaksjoner for fondet. Kostnadene skal oppgis både som en totalkostnad og spesifisert. Det skal fremgå at kurtasjekostnaden ikke er oppgitt som en del av totalkostnaden. Verdien av én andel fratrukket innløsningskostnader skal oppgis.

§ 3. Oversendelse til andelseier

Skriftlig informasjon som nevnt i § 2 skal oversendes den enkelte andelseier for årets første og for årets andre halvår. Informasjonen skal gis senest én måned etter utløpet av hver periode. Dersom informasjonen sendes sammen med årsrapporten eller den periodiske rapporten skal informasjonen fremgå av særskilt vedlegg til denne.

§ 4. Annen avsender enn forvaltningsselskapet

Bestemmelsen i § 2 er ikke til hinder for at et verdipapirregister kan gi slik informasjon på vegne av forvaltningsselskapet.

§ 5. Ikrafttredelse

Forskriften trer i kraft straks.

13. aug. Nr. 1046 2003**Forskrift om endring i forskrift om prospekt for verdipapirfond.**

Fastsatt av Finansdepartementet 13. august 2003 med hjemmel i lov av 12. juni 1981 nr. 52 om verdipapirfond § 7–2 femte ledd. Jf. EØS-avtalens art. 36 og 40 og vedlegg IX nr. 30 (direktiv 85/611/EØF med senere endringer). Kunngjort 15. august 2003.

I

I forskrift av 28. juli 1994 nr. 750 om prospekt for verdipapirfond gjøres følgende endringer:

§ 2 skal lyde:

Fullstendig og forenklet prospekt utarbeidet i henhold til verdipapirfondloven § 7–2 skal inneholde den informasjon som kreves for å kunne foreta en velbegrunnet bedømmelse av fondet og risikoen forbundet ved investering i fondet.

Prospektet skal ikke inneholde villedende eller ufullstendige opplysninger om forhold som må tillegges vekt ved andelstegneres vurdering.

§ 3 overskriften skal lyde:**§ 3. Det fullstendige prospektets innhold****§ 3 pkt. 1.6 og 1.7 skal lyde:**

- 1.6. Navn og adresse på styremedlemmer, medlemmer av bedriftsforsamlingen eller representantskapet, daglig leder og revisor.

Det skal gis en oversikt over de nevnte personers stilling i selskapet og opplyses om deres hovedvirksomhet utenfor selskapet dersom denne er av betydning i forhold til selskapet.

Lønn og annen godtgjørelse til tillitsvalgte og daglig leder.

- 1.7. Navn/firma og adresse på konsulenter som selskapet har inngått avtale med.

Dersom avtalen inneholder opplysninger som kan være av interesse for andelstegnere, skal de relevante avsnitt i avtalen inntas.

Om selskapet har inngått avtale om utkontraktering og i så fall hvilke funksjoner som er satt bort.

§ 3 nytt pkt. 2.7a skal lyde:

- 2.7a. Tydelig og lettfattelig beskrivelse av fondets risikoprofil.

§ 3 pkt. 2.9 til 2.11 skal lyde:

- 2.9. Beskrivelse av fondets investeringsmål, herunder de finansielle mål som for eksempel økning av kapital eller inntekt, av investeringspolitikken, herunder spesialisering innen bestemte geografiske områder eller næringssektorer, av begrensninger i investeringspolitikken samt opplysninger om metoder og hjelpemidler eller lånefullmakter som kan benyttes i forvaltningen av fondet og en angivelse av hvilke kategorier aktiva fondets midler kan plasseres i.

Om fondet kan foreta plasseringer i derivater, om omfanget av slike plasseringer, om formålet med slike plasseringer i så fall er risikostyring eller å oppfylle investeringsmålene, og om virkningen på fondets risikoprofil. Informasjonen skal være tilstrekkelig til at investor kan vurdere hvordan bruken av derivater kan påvirke fondets forventede avkastning og risiko. Det skal framgå hvordan fondets totale eksponering knyttet til derivater beregnes. Forvaltningsselskap for fond som kan øke sin risiko ved bruk av derivatstrategier plikter å inkludere en eksplisitt advarsel om at derivatinvesteringer er risikofylte.

Indeksfond og fond som hovedsakelig foretar plasseringer i derivater, verdipapirfondsandeler og bankinnskudd skal angi dette.

Dersom samlet verdi av fondets netto portefølje forventes å ha høy volatilitet, skal dette angis.

- 2.10. Størrelsen på de vederlag som debiteres fondet til fordel for forvaltningsselskapet, depotmottaker og tredjemenn, hvordan vederlagene utbetales, samt fondets refusjon av omkostninger til forvaltningsselskapet, depotmottaker eller tredjemenn, og hvilke maksimale prosentsatser som kan bli belastet i forvaltningsgodtgjørelse henholdsvis i fondet og de enkelte verdipapirfondene som fondet eventuelt har plassert sine midler i.

Eventuelle bestemmelser om differensiert forvaltningsgodtgjørelse, herunder eventuell adgang til å fastsette individuell godtgjørelse.

- 2.11. Verdipapirfondets avkastning siste halvår, og hvert enkelt år siste ti år eller hvert enkelt hele år siden fondet ble opprettet, vises i søylediagram. Også verdipapirfondets annualiserte avkastning siste fem år og siste ti år, eller antall hele år siden fondet ble opprettet, vises i søylediagram.

Det skal opplyses at historisk avkastning ikke er noen garanti for fremtidig avkastning og at fondets avkastning beror på den generelle utviklingen i verdipapirmarkedet, fondets risikoprofil, provisjoner og forvaltningen av fondet.

Det skal videre opplyses at avkastningen kan variere betydelig innenfor et år, og at realisert tap eller gevinst ved å investere i fondsandeler derfor vil avhenge av de eksakte tidspunktene for kjøp og salg.

Det skal oppgis et mål for risiko for fondet.

§ 3 pkt. 4.1 skal lyde:

- 4.1. En kort redegjørelse for de skatteregler som gjelder for verdipapirfondet og andelseierne, herunder hvorvidt det skal svares kildeskatt av de inntekter og kapitalgevinster som utbetales til andelseierne.

Ny § 3a og § 3b skal lyde

§ 3a. *Det forenklede prospektets innhold*

Følgende informasjon skal sammenfattes i det forenklede prospektet:

1. Kort presentasjon av fondet
 - 1.1. Når fondet ble stiftet og angivelse av hvilket land det er registrert i
 - 1.2. Forvaltningsselskapet
 - 1.3. Forventet varighet (dersom relevant)
 - 1.4. Depotmottaker
 - 1.5. Revisor
 - 1.6. Hvilket finanskonsern forvaltningsselskapet er tilknyttet
2. Informasjon om investeringene
 - 2.1. Kort beskrivelse av fondets formål
 - 2.2. Fondets investeringspolitikk, samt en kortfattet redegjørelse for fondets risikoprofil
 - 2.2.1. Formålet med og omfanget av fondets eventuelle bruk av derivater. Informasjonen skal være tilstrekkelig til at investor kan vurdere hvordan bruken av derivater kan påvirke fondets forventede avkastning og risiko. Forvaltningsselskap for fond som kan øke sin risiko ved bruk av derivatstrategier plikter å

- inkludere en eksplisitt advarsel om at derivatinvesteringer er risikofylte.
- 2.3. Verdipapirfondets avkastning siste halvår, og hvert enkelt år siste ti år eller hvert enkelt hele år siden fondet ble opprettet, vises i søylediagram. Også verdipapirfondets annualiserte avkastning siste fem år og siste ti år, eller antall hele år siden fondet ble opprettet, vises i søylediagram.
- Det skal opplyses at historisk avkastning ikke er noen garanti for fremtidig avkastning og at fondets avkastning beror på den generelle utviklingen i verdipapirmarkedet, fondets risikoprofil, provisjoner og forvaltningen av fondet.
- Det skal videre opplyses at avkastningen kan variere betydelig innenfor et år, og at realisert tap eller gevinst ved å investere i fondsandeler derfor vil avhenge av de eksakte tidspunktene for kjøp og salg.
- Det skal oppgis et mål for risiko for fondet.
- 2.3.1. Med avkastning menes avkastning etter fradrag for kostnader som andelen er belastet i perioden.
- 2.4. Beskrivelse av den typiske investoren fondet er opprettet for.
3. Økonomisk informasjon
- 3.1. Skatteregler
- 3.2. Tegnings- og innløsningsgebyr
- 3.3. Eventuelle andre kostnader og utgifter. Det skal skilles mellom kostnader og utgifter som pålegges andelseier og fondet.
- 3.4. De kostnader en fondsandel ble belastet i løpet av foregående kalenderår og i tillegg tegningskostnader og innløsningskostnader. Dersom det er besluttet endringer i forvaltningsgodtgjørelsen, tegningskostnader og innløsningskostnader må disse fremkomme. Kostnadene oppgis i prosent av netto andelsverdi og omfatter følgende: forvaltningsgodtgjørelse, tegningskostnader, innløsningskostnader og transaksjonsdrevne kostnader unntatt kurtasjekostnader som påløper ved utføring av transaksjoner for fondet. Kostnadene skal oppgis både som en totalkostnad og spesifisert. Det skal fremgå at kurtasjekostnaden ikke er oppgitt som en del av totalkostnaden. Verdien av én andel fratrukket innløsningskostnader skal oppgis.
4. Kommersiell informasjon
- 4.1. Hvordan andeler kjøpes
- 4.2. Hvordan andeler innløses
- 4.3. Når og hvordan utbytte utbetales
- 4.4. Hvor ofte og hvor/hvordan kurser offentliggjøres eller gjøres tilgjengelig
5. Ytterligere informasjon
- 5.1. Opplysning om at det fullstendige prospektet, årsberetning og halvårsrapport på forespørsel kan bli kostnadsfritt tilsendt
- 5.2. Tilsynsmyndighet
- 5.3. Det skal opplyses om at det for investeringer i verdipapirfond ikke gjelder noe garanti for det investerte beløp, tilsvarende den innskuddsgaranti som gjelder for bankinnskudd inntil to millioner kroner som følger av banksikringsloven av 6. desember 1997 nr. 75.
- 5.4. Sted som om nødvendig, kan kontaktes for innhenting av supplerende opplysninger
- 5.5. Dato for publisering av prospektet.

§ 3b. Forenklet prospekt til bruk ved markedsføring i andre EØS-land

For markedsføring i andre EØS-land utformes forenklet prospekt i samsvar med § 3a, unntatt punkt 5.3.

II

Endringene trer i kraft straks.

Forvaltningsselskapene får frist til 31. desember 2003 til å utarbeide fullstendig og forenklet prospekt for eksisterende verdipapirfond. Verdipapirfond som følger nye investeringsregler som nevnt i verdipapirfondloven § 4–5 tredje til åttende ledd, § 4–6 første ledd nr. 1 og annet til fjerde ledd, § 4–8 annet til åttende ledd, § 4–8a og § 4–9 første ledd nr. 2 og 3 og verdipapirfond opprettet etter denne forskriftens ikrafttredelse må oppfylle kravene under I straks.

13. aug. Nr. 1047 2003

Forskrift om endring i forskrift om årsregnskap m.m. for verdipapirfond.

Fastsatt av Finansdepartementet 13. august 2003 med hjemmel i lov av 17. juli 1998 nr. 56 om årsregnskap m.v. (regnskapsloven) § 10–1 tredje ledd. Jf. EØS-avtalen art. 36 og 40 og vedlegg IX nr. 30 (direktiv 85/611/EØF med senere endringer). Kunngjort 15. august 2003.

I

I forskrift av 28. mai 1999 nr. 654 om årsregnskap m.m. for verdipapirfond gjøres følgende endring:

§ 5–12 annet punktum skal lyde:

I tillegg skal det opplyses om hvilke prosentsatser som har blitt belastet henholdsvis fondet og de enkelte verdipapirfondene som fondet eventuelt har plassert sine midler i.

II

Endringen trer i kraft straks.

13. aug. Nr. 1048 2003**Forskrift om endring i forskrift om markedsføring av utenlandske verdipapirfond.**

Fastsatt av Finansdepartementet 13. august 2003 med hjemmel i lov av 12. juni 1981 nr. 52 om verdipapirfond § 6–13 første ledd nr. 1, § 6–14 første ledd nr. 3 og § 6–15. Jf. EØS-avtalen art. 36 og 40 og vedlegg IX nr. 30 (direktiv 85/611/EØF med senere endringer). Kunngjort 15. august 2003.

I

I forskrift av 8. juli 2002 nr. 799 om markedsføring av utenlandske verdipapirfond gjøres følgende endringer:

§ 1–2 første ledd nr. 2 skal lyde:

2. Verdipapirfondets vedtekter og fullstendig og forenklet prospekt.

§ 3–3 første ledd nytt annet punktum skal lyde:

UCITS fond plikter i alle tilfelle å tilby fullstendig og forenklet prospekt.

II

Endringene trer i kraft straks.

13. aug. Nr. 1049 2003**Forskrift om endring i forskrift om verdipapirfonds handel med derivater.**

Fastsatt av Finansdepartementet 13. august 2003 med hjemmel i lov av 12. juni 1981 nr. 52 om verdipapirfond § 4–5 første ledd nr. 6 og annet ledd. Jf. EØS-avtalen art. 36 og 40 og vedlegg IX nr. 30 (direktiv 85/611/EØF med senere endringer). Kunngjort 15. august 2003.

I

I forskrift av 8. juli 2002 nr. 800 om verdipapirfonds handel med derivater gjøres følgende endringer:

§ 1 skal lyde:

Kapitalinnskudd i verdipapirfond som nevnt i lov av 12. juni 1981 nr. 52 om verdipapirfond (verdipapirfondloven) kan bare plasseres i derivater i samsvar med bestemmelsene i denne forskrift, med mindre annet følger av lov.

Med derivater menes i denne forskrift finansielle instrumenter som nevnt i lov av 19. juni 1997 nr. 79 om verdipapirhandel § 1–2 annet ledd nr. 4 – 7. Derivatet må ha et finansielt instrument som nevnt i verdipapirfondloven § 4–5, en finansiell indeks, rente, valuta eller vekslingskurs som underliggende.

Kredittilsynet kan gi tillatelse til at fond kan investere i derivater som nevnt i lov av 19. juni 1997 nr. 79 om verdipapirhandel § 1–2 annet ledd nr. 8 dersom fondet ikke skal markedsføres innen EØS etter reglene i direktiv 85/611/EØF. Kredittilsynet kan i slik tillatelse gi regler som utfyller, supplerer eller avviker fra regler gitt i denne forskrift.

Når et omsettelig verdipapir eller pengemarkedsinstrument inneholder et derivatelement, skal derivatelementet følge bestemmelsene i denne forskrift.

§ 2 første ledd skal lyde:

Et verdipapirfonds totale eksponering knyttet til derivater skal ikke overstige verdien av fondets forvaltningskapital. Ved beregning av den totale eksponeringen skal det tas utgangspunkt i nåværende verdi av underliggende, motpartsrisikoen, fremtidige markedssvingninger, og tiden som er tilgjengelig for å stenge posisjonene. Kredittilsynet kan gi nærmere regler om beregning av verdipapirfonds totale eksponering knyttet til derivater.

§ 2 nåværende annet ledd oppheves.

§ 2 nåværende tredje ledd blir annet ledd.

§ 3 skal lyde:

Plasseringer i derivater basert på omsettelige verdipapirer (jf. verdipapirfondloven § 4–5 første ledd nr. 1) er ikke tillatt med mindre verdipapirene oppfylder de vilkår som følger av verdipapirfondloven § 4–6 første ledd nr. 1 – 3. Tilsvarende gjelder for derivater basert på pengemarkedsinstrumenter så lenge disse underliggende ikke oppfylder kravene i verdipapirfondloven § 4–6 annet ledd om pengemarkedsinstrumenter omsatt på andre markeder.

Valutaderivater kan bare benyttes til sikring av valutaeksponering i fondets øvrige plasseringer, jf. verdipapirfondloven § 4–5 første ledd nr. 5.

Unoterte derivater må daglig kunne verdiberegnes på en pålitelig og verifiserbar måte. På forvaltningsselskapets initiativ må unoterte derivater på ethvert tidspunkt kunne selges, innløses eller stenges ved en motgående handel til en rimelig pris.

Unoterte derivater må inngås mot bank, forsikringsselskap eller verdipapirforetak med tillatelse fra en EØS-stat. Motparten må minst ha rating «investment grade» fra et anerkjent ratingbyrå. Første punktum begrenser ikke adgangen til oppgjørssentral med tillatelse etter lov av 19. juni 1997 nr. 79 om verdipapirhandel § 6–1 eller tilsvarende institusjon fra annen EØS-stat til å tre inn som part eller garantere for oppfyllelse av derivatkontrakter.

Kredittilsynet kan ved enkeltvedtak gjøre unntak fra første ledd dersom fondet ikke skal markedsføres innen EØS etter reglene i direktiv 85/611/EØF.

§ 4 skal lyde:

§ 4. Plasseringsregler til verdipapirfondloven § 4–8 og § 4–9

I forhold til verdipapirfondloven § 4–8 annet ledd nr. 1 – 3 skal derivater hensyntas slik at underliggende til derivater medregnes på følgende måter:

1. Rett eller plikt til kjøp skal legges til fondets øvrige plasseringer mot samme utsteder
2. Rett eller plikt til salg kan trekkes fra fondets øvrige plasseringer mot samme utsteder.

Følgende verdier skal benyttes:

- Terminer og bytteavtaler: Markedsverdien av underliggende
- Opsjoner: Markedsverdien av underliggende multiplisert med opsjonens delta.

For derivater med aksjer eller obligasjoner som underliggende og som skal etterligne sammensetningen av en indeks, vil grensene i verdipapirfondloven § 4–8a komme til anvendelse dersom betingelsene i nevnte bestemmelse er oppfylt.

§ 4 første ledd kommer ikke til anvendelse dersom underliggende til derivatet er en aksje- eller obligasjonsindeks som oppfyller betingelsene angitt i verdipapirfondloven § 4–8a første ledd nr. 2 – 4.

Ved plassering i unoterte derivater skal risikoeksponeringen mot samme motpart beregnes etter reglene i § 8–3 i forskrift av 22. juni 2000 nr. 632 om minstekrav til kapitaldekning for markedsrisiko mv. for kredittinstitusjoner og verdipapirforetak (CAD-forskriften) som igjen henviser til § 5, § 6 og § 6a i forskrift av 22. oktober 1990 nr. 875 om minstekrav til kapitaldekning i finansinstitusjoner og verdipapirforetak (kapitaldekningsforskriften). Risikoeksponeringen mot samme motpart må ikke overstige:

- 10% av fondets eiendeler når motparten er en kredittinstitusjon
- 5% av fondets eiendeler mot andre motparter enn kredittinstitusjoner.

Bestemmelsen begrenser ikke adgangen til oppgjørssentral med tillatelse etter lov av 19. juni 1997 nr. 79 om verdipapirhandel § 6–1 eller tilsvarende institusjon fra annen EØS-stat til å tre inn som part eller garantere for oppfyllelse av derivatkontrakter.

I forhold til verdipapirfondloven § 4–9 første og annet ledd skal derivater hensyntas slik at underliggende til derivater medregnes på følgende måter:

1. Rett eller plikt til kjøp skal legges til fondets øvrige plasseringer mot samme utsteder
2. Rett eller plikt til salg kan ikke trekkes fra fondets øvrige plasseringer mot samme utsteder.

Følgende verdier skal benyttes:

- Terminer, opsjoner og bytteavtaler: markedsverdien av underliggende.

Kredittilsynet kan ved enkeltvedtak gjøre unntak fra første til femte ledd dersom fondet ikke skal markedsføres innen EØS etter reglene i direktiv 85/611/EØF.

§ 5 annet og tredje ledd skal lyde:

Forvaltningsselskap skal ha risikostyringssystemer som til enhver tid sikrer overvåking og måling av risikoen ved derivatposisjonene og deres bidrag til risikoen i hele fondets portefølje.

Forvaltningsselskapet skal ha systemer for markedsriktig og uavhengig fastsettelse av verdien på unoterte derivater.

§ 6 annet ledd skal lyde:

Forvaltningsselskapet plikter å gi informasjon om formålet med og omfanget av fondets bruk av derivater i rapporter til andelseierne og i salgsmaterialet. Informasjonen skal være tilstrekkelig til, og gitt på et slikt tidspunkt, at andelseierne kan vurdere hvordan bruken av derivater kan påvirke fondets forventede avkastning og risiko.

§ 6 nytt fjerde og femte ledd skal lyde:

Det skal i prospektet opplyses om plasseringer i derivater etter forskrift av 28. juli 1994 nr. 750 om prospekt for verdipapirfond.

Kredittilsynet kan gi regler om rapportering av plassering i derivater.

II

Endringene trer i kraft straks.

Eksisterende verdipapirfond gis frist til 31. desember 2003 med å oppfylle kravene i denne forskriften. Departementet kan fastsette overgangsregler.

15. aug. Nr. 1050 2003**Forskrift om særlige tiltak mot Republikken Zimbabwe.**

Fastsatt ved kgl.res. 15. august 2003 med hjemmel i lov av 27. juni 2003 nr. 58 om særlige tiltak mot Republikken Zimbabwe. Fremmet av Utenriksdepartementet. Kunngjort 15. august 2003.

§ 1.

1. Det er forbudt for enhver på norsk territorium og for norske rettssubjekter uansett hvor de befinner seg å selge, eksportere, levere eller sende våpen eller tilknyttet materiell av enhver art, samt reservedeler til slikt materiell eller utstyr, direkte eller indirekte, til
 - a) Republikken Zimbabwe; eller
 - b) personer eller organer som utøver ervervsvirksomhet som styres fra Republikken Zimbabwes territorium.Forbudet gjelder uansett varenes opprinnelsesstat.
2. Forbudet i nr. 1 omfatter også utstyr som kan anvendes til nasjonal undertrykking, som angitt i vedlegg I til denne forskrift.
3. Forbudet i nr. 1 omfatter også formidling til Republikken Zimbabwe av teknisk bistand eller opplæring knyttet til anskaffelse, fremstilling, vedlikehold eller bruk av materiell eller utstyr som nevnt i nr. 1.
4. Forbudene i nr. 1, 2 og 3 får ikke anvendelse på ikke-dødbringende militært utstyr som utelukkende er bestemt til humanitære formål eller beskyttelsesformål eller tilhørende teknisk bistand eller opplæring. Forbudet får heller ikke anvendelse på beskyttelsesklær som midlertidig eksporteres til Republikken Zimbabwe av FN-personell, representanter fra media, humanitært hjelpepersonell og tilknyttet personell, utelukkende til deres personlige bruk.

§ 2.

1. Det er forbudt for personer som er angitt i vedlegg II til denne forskrift å reise inn i eller i transitt gjennom Norge. Forbudet omfatter ikke norske statsborgere.
2. Kommunal- og regionaldepartementet kan gjøre unntak fra bestemmelsene i nr. 1, dersom reisen er nødvendig av tvingende humanitære hensyn eller av hensyn til deltakelse i mellomstatlige møter som direkte fremmer demokrati, menneskerettigheter og rettsstatsprinsipper i Republikken Zimbabwe.

§ 3.

1. I denne paragraf menes med:
«fryses», forhindring av enhver bevegelse, overføring, endring, bruk av eller handel med midler på enhver måte som vil kunne føre til endring i volum, beløp, plasseringssted, eierskap, besittelse, art, bestemmelse eller andre endringer som vil muliggjøre anvendelse av midlene, herunder investeringsforvaltning.
2. Formuesgoder som tilhører personer som er angitt i vedlegg II til denne forskrift, skal fryses. Den som fryser et formuesgode, skal straks underrette Utenriksdepartementet om dette.
3. Det er forbudt for enhver å stille formuesgoder til rådighet for personer som er angitt i vedlegg II til denne forskrift.
4. Nr. 2 og 3 får ikke anvendelse på:
 - a) godskrivning av frosne konti, under forutsetning av at slike godskrevne beløp fryses
 - b) anvendelse av frosne midler til
 - dekning av vesentlige behov i Norge for en person som er angitt i vedlegg II til denne forskrift eller dennes familie;
 - betaling i Norge av skatt, lovpliktige forsikringspremier og avgifter for offentlige tjenester;
 - betaling av gebyrer til en finansinstitusjon i Norge til vedlikehold av konti.Utenriksdepartementet skal underrettes om eventuell godskrivning av frosne konti i medhold av bokstav a eller utbetalinger i medhold av bokstav b. Det må godtgjøres at vilkårene er oppfylt.
5. For å beskytte norske interesser, herunder norske borgeres og i Norge bosatte personers interesser, kan Utenriksdepartementet gi tillatelse til:
 - å frigi frosne formuesgoder
 - å stille formuesgoder til rådighet for personer som er angitt i vedlegg II til denne forskrift.

§ 4. Utenriksdepartementet gis fullmakt til å endre, suspendere eller oppheve denne forskrift med vedlegg.

§ 5. Denne forskrift trer i kraft straks.

Vedlegg I. Utstyr som kan anvendes til nasjonal undertrykking, jf. § 1 nr. 2 jf. nr. 1

(Følgende liste inneholder ikke gjenstander som er særskilt konstruert eller endret for militær bruk, og som er omfattet av våpenembargoen, jf. § 1 nr. 1.)

Hjelmer som gir vern mot kuler, hjelmer til bruk under opptøyer, skjold til bruk under opptøyer og skjold som gir vern mot kuler, samt særskilt konstruerte deler til slikt utstyr

Særskilt konstruert fingeravtrykksutstyr

Mekanisk drevne prosjektører

Byggeutstyr som gir vern mot kuler

Jaktkniver

Særskilt konstruert utstyr til produksjon av jaktgeværer

Utstyr til håndladning av ammunisjon

Kommunikasjonsavlyttingsutstyr

Optiske halvlederdetektorer

Bildeforsterkerrør

Teleskopvåpensikter

Våpen med glatt løp og tilhørende ammunisjon utover dem som er særskilt konstruert til militær bruk, og særskilt konstruerte deler til slike unntatt:

- 1) signalpistoler
- 2) luftpistoler eller geværer konstruert som industriverktøy eller til human bedøvelse av dyr

Simulatorer til undervisning i bruk av skytevåpen og særskilt konstruerte eller endrede deler og tilbehør til slike

Bomber og håndgranater utover dem som er særskilt konstruert til militær bruk, og særskilt konstruerte deler til slike

Armerte vernedrakter og særskilt utviklede deler til slike, utover dem som er produsert etter militære standarder eller spesifikasjoner

Terrenggående brukskjøretøyer med trekk på alle hjul som er produsert eller utstyrt med vern mot kuler, og profilpanser til slike kjøretøyer

Vannkanoner og særskilt konstruerte eller endrede deler til slike

Kjøretøyer utstyrt med vannkanon

Kjøretøyer som er særskilt konstruert eller endret for å bli elektrisifisert for å avvise angripere, og deler til slike som er særskilt konstruert eller endret for dette formål

Akkustiske innretninger som produsenten eller leverandøren presenterer som egnet til bekjempelse av opptøyer, og særskilt konstruerte deler til slike

Fotlenker, kjeder, ankeljern og belter til elektrisk sjokk, særskilt konstruert for å frihetsberøve mennesker, unntatt:

- håndjern hvis maksimale dimensjon inkludert kjede ikke overstiger 240 mm i låst tilstand.

Bærbare innretninger som er konstruert eller endret med henblikk på bekjempelse av opptøyer eller egenbeskyttelse ved utsending av et lammende stoff (f.eks. tåregass eller pepperspray), og særskilt konstruerte deler til slike

Bærbare innretninger som er konstruert eller endret med henblikk på bekjempelse av opptøyer eller egenbeskyttelse ved elektrisk sjokk (herunder elektriske støkker, elektriske skjold, bedøvelsesgeværer og elektriske dartgeværer (taserutstyr)) og deler til slikt utstyr særskilt konstruert eller endret for dette formål

Elektronisk utstyr som kan spore skjult sprengstoff, og særskilt konstruerte deler til slikt utstyr unntatt:

- TV- eller røntgenundersøkelsesutstyr.

Elektronisk støsenderutstyr som er særskilt konstruert for å hindre detonasjon ved radiofjernkontroll av improviserte eksplosive innretninger, og særskilt konstruerte deler til slikt utstyr

Utstyr og innretninger som er særskilt konstruert for å utløse eksplosjoner med elektriske eller ikke-elektriske midler, herunder tennapparater, detonatorer, sprengkapsler, boostere og detonasjonslunter, og særskilt konstruerte deler til slikt utstyr og slike innretninger unntatt:

- slike som er særskilt konstruert for særlig kommersiell bruk som består i styring eller betjening ved hjelp av sprengstoff av annet utstyr eller innretninger hvis funksjon ikke er å framkalle eksplosjoner, f.eks. kollisjonsputepumper i biler, elektriske overspenningssikringer i sprinklerutløsere.

Utstyr og innretninger som er særskilt konstruert for ammunisjonsrydding unntatt:

- 1) bombetepper

- 2) beholdere konstruert for å romme gjenstander som man vet eller mistenker er improviserte eksplosive innretninger.

Nattsikts- og varmebildeutstyr samt bildeforsterkerrør og halvlederfølere til slikt utstyr

Særskilt konstruert programvare og teknologi som kreves til alle former for utstyr på listen

Rettlinjet avskjæring av sprengladninger

Følgende sprengstoffer og tilknyttede stoffer:

- amatol
- nitrocellulose (med et nitrogeninnhold på over 12,5%)
- nitroglykol
- pentaerythritoltetranitrat (PETN)
- picrylklorid
- trinitrofenylmetylnitramin (tetryl)
- 2,4,6-trinitrotoluen (TNT).

Særskilt konstruert programvare og teknologi som kreves til alle former for utstyr på listen.

Vedlegg II. Liste over personer som er omhandlet i § 2 og § 3

<i>Nr.</i>	<i>Navn</i>	<i>Født</i>	<i>Tittel</i>
1.	Mugabe, Robert Gabriel	21.02.24, Kutama	President
2.	Buka, Flora	25.02.68	Viseminister for landreformprogrammet (tidligere viseminister, visepresident Muzendas kabinet)
3.	Charamba, George		Sekretær og talsmann for informasjonsministeren
4.	Charumbira, Fortune	10.06.62	Viseboligminister og viseminister for lokalstyre og offentlige arbeider
5.	Chigwedere, Aeneas	25.11.39	Minister for undervisning, sport og kultur
6.	Chihuri, Augustine	10.03.53	Kommissær (politi)
7.	Chikowore, Enos	1936	Sekretær for jordbesittelse og gjenbosetting
8.	Chinamasa, Patrick	25.01.47	Justisminister
9.	Chindori-Chininga, Edward	14.03.55	Minister for minedrift og energi
10.	Chiwenga, Constantine	25.08.56	Generalløytnant (hær)
11.	Chiwewe, Willard	19.03.49	Viseutenriksminister
12.	Chombo, Ignatius	01.08.52	Minister for lokalt selvstyre
13.	Dabengwa, Dumiso	1939	Ledende komitémedlem
14.	Goche, Nicholas	01.08.46	Minister for sikkerhet
15.	Gumbo, Rugare	08.03.40	Viseminister for indre anliggender
16.	Hove, Richard	1935	Sekretær for økonomiske anliggender
17.	Karimanzira, David	25.05.47	Finanssekretær
18.	Kasukuwere, Saviour	23.10.70	Visesekretær for ungdomsanliggender
19.	Kuruneri, Christopher	04.04.49	Visefinansminister og viseminister for økonomisk utvikling
20.	Lesabe, Thenjiwe	1933	Sekretær for kvinneanliggender
21.	Machaya, Jaison	13.06.52	Viseminister for minedrift og utvikling av miner
22.	Made, Joseph	21.11.54	Landbruksminister
23.	Madzongwe, Edna	11.07.43	Visesekretær for produksjon og arbeid
24.	Mahofa, Shuvai	04.04.41	Viseminister for ungdomsutvikling, kjønnsspørsmål og beskjeftigelse
25.	Makoni, Simbarashe	22.03.50	Finansminister
26.	Malinga, Joshua	28.04.44	Visesekretær i politbyrået, visesekretær for funksjonshemmete og vanskeligstilte personer
27.	Mangwana, Paul	10.08.61	Viseminister for virksomheter, herunder halvstatlige virksomheter (tidligere visejustisminister og viseminister for rettslige og parlamentariske anliggender)
28.	Mangwende, Witness	15.10.46	Trafikk- og kommunikasjonsminister (tidligere visesekretær for administrasjon)
29.	Manyika, Elliott	30.07.55	Minister for ungdom
30.	Manyonda, Kenneth	10.08.34	Viseminister for industri og utenrikshandel
31.	Marumahoko, Reuben	04.04.48	Viseminister for energi og utvikling av kraftverk
32.	Masuku, Angeline	14.10.36	Polityråsekretær, sekretær for funksjonshemmete og vanskeligstilte personers velferd

<i>Nr.</i>	<i>Navn</i>	<i>Født</i>	<i>Tittel</i>
33.	Mathuthu, T.		Visesekretær for transport og sosial velferd
34.	Midzi, Amos Bernhard Muvenga	04.07.52	Energiminister og minister for utvikling av kraftverk
35.	Mnangagwa, Emmerson	15.09.46	Formann for parlamentet
36.	Mobeshora, Swithun	20.08.45	Trafikk- og kommunikasjonsminister
37.	Mohadi, Kembo	15.11.49	Innenriksminister (tidligere viseboligminister og viseminister for lokalstyre og offentlige arbeider)
38.	Moyo, Jonathan	12.01.57	Informasjonsminister
39.	Moyo, July	07.05.50	Minister for offentlig ansatte, samt arbeids- og sosialminister
40.	Moyo, Simon Khaya	1945	Visesekretær for rettslige anliggender
41.	Mpofu, Obert	12.10.51	Visesekretær for nasjonal sikkerhet
42.	Msika, Joseph	06.12.23	Visepresident
43.	Muchena, Olivia	18.08.46	Viseminister for informasjon og forbindelser med pressen (tidligere viseminister, visepresident Msikas kabinett)
44.	Muchinguri, Oppah	14.12.58	Sekretær for kultur og kjønsspørsmål
45.	Mudenge, Stan	17.12.41,	Utenriksminister
		Zimutu	
		Reserve	
46.	Mugabe, Grace	23.07.65	Gift med Robert Mugabe
47.	Mugabe, Sabina	14.10.34	Ledende politbyråkomitémedlem
48.	Mujuru, Joyce	15.04.55	Minister for landdistriktenes ressurser og vann
49.	Mujuru, Solomon	1949	Ledende komitémedlem
50.	Mubengegwi, Samuel	23.10.42	Minister for høyere utdanning og teknologi
51.	Murerwa, Herbert	31.07.41	Finans- og økonomiminister (tidligere minister for industri og utenrikshandel)
52.	Mushohwe, Christopher	06.02.54	Visetrafikkminister og viseminister for kommunikasjon
53.	Mutasa, Didymus	27.07.35	Sekretær for eksterne forbindelser
54.	Mutiwekuziva, Kenneth	27.05.48	Viseminister for utvikling av små og mellomstore virksomheter
55.	Muzenda, Simon Vengesai	28.10.22	Visepresident
56.	Muzenda, Tsitsi	28.10.22	Ledende politbyråkomitémedlem
57.	Muzonzini, Elisha	24.06.57	Brigadegeneral (etterretning)
58.	Ncube, Abedinico	13.10.54	Viseutenriksminister
59.	Ndlovu, Naison	22.10.30	Sekretær for produksjon og arbeid
60.	Ndlovu, Sikhanyiso	20.09.49	Visesekretær for intendantur
61.	Nhema, Francis	17.04.59	Miljø- og turistminister
62.	Nkomo, John	22.08.34	Særlige anliggender i presidentens kabinett (tidligere innenriksminister)
63.	Nkome, Stephen	1925	Ledende komitémedlem
64.	Nyoni, Sithembiso	20.09.49	Minister for små og mellomstore virksomheters utvikling (tidligere viseminister, den uformelle sektor)
65.	Parirenyatwa, David	02.08.50	Minister for sunnhet og barns velferd
66.	Pote, S.M.		Visesekretær for kultur og kjønsspørsmål
67.	Rusere, Tinos	10.05.45	Viseminister for landdistriktenes ressurser og vann
68.	Sakupwanya, Stanley		Visesekretær for sunnhet og barns velferd
69.	Sekeramayi, Sidney	30.03.44	Forsvarsminister
70.	Shamuyarira, Nathan	29.09.28	Sekretær for informasjon og forbindelser med pressen
71.	Shiri, Perence	01.11.55	Luftmarskalk (luftvåpen)
72.	Shumba, Isaiah	03.01.49	Viseundervisningsminister og viseminister for sport og kultur
73.	Sikhosana, Absolom		Sekretær i politbyrået, sekretær for ungdomsanliggender
74.	Stamps, Timothy	15.10.36	Minister for sunnhet og barns velferd
75.	Tawengwa, Solomon	15.06.40	Visesekretær i politbyrået, visefinanssekretær
76.	Tungamirai, Josiah	08.10.48	Sekretær for beskjeftigelse og «indigenisation»
77.	Utete, Charles	30.10.38	Kabinettssekretær
78.	Zimonte, Paradzai		Sjef for fengselsvesenet
79.	Zvinavashe, Vitalis	1943	General (sjef for forsvarsstaben)

11. aug. Nr. 1051 2003**Forskrift om endring i forskrift om tekniske krav og godkjenning av kjøretøy, deler og utstyr (kjøretøyforskriften).**

Fastsatt av Vegdirektoratet 11. august 2003 med hjemmel i vegtrafikklov av 18. juni 1965 nr. 4 § 13, § 14, § 15 og § 16, jf. delegeringsvedtak av 24. november 1980 nr. 1. Kunngjort 19. august 2003.

I

I forskrift av 4. oktober 1994 nr. 918 om tekniske krav og godkjenning av kjøretøy, deler og utstyr (kjøretøyforskriften) gjøres følgende endringer:

Ny § 16–5 skal lyde:

§ 16–5. Alternativ standard

1. Adgangen til førstegangsregistrering av bil med bilbelter etter alternativ standard gjelder ikke for bil gruppe M1.
2. Ved typegodkjenning og enkeltgodkjenning kan, på sitteplasser der denne forskrift krever E- eller e-godkjente bilbelter og festepunkter, alternativt godtas belter og fester godkjent etter FMVSS (Federal Motor Vehicle Safety Standards) 209 og 210. Beltene skal være av type som fastsatt i denne forskrift, og det er videre en forutsetning at beltene har dobbel låsemekanisme, dvs. at de låses både ved g-påvirkning på rullen og ved raskt uttrekk.

Nåværende § 16–5 og § 16–6 blir § 16–6 og ny § 16–7.

II

Endringene trer i kraft straks.

12. aug. Nr. 1052 2003**Forskrift om krav til teknisk standard for anlegg som nyttes i oppdrettsvirksomhet.**

Fastsatt av Fiskeridepartementet 12. august 2003 med hjemmel i lov av 14. juni 1985 nr. 68 om oppdrett av fisk, skalldyr m.v. § 16. Kunngjort 19. august 2003.

*Kapittel 1. Innledende bestemmelser***§ 1. Formål**

Formålet med denne forskriften er å begrense rømming fra flytende oppdrettsanlegg gjennom å sikre forsvarlig teknisk standard på slike anlegg, samt forsvarlig drift og vedlikehold av anleggene.

§ 2. Virkeområde

Forskriften gjelder for oppdrettsvirksomhet som drives i medhold av lov av 14. juni 1985 nr. 68 om oppdrett av fisk, skalldyr m.v. (oppdretsloven) hvor flytende oppdrettsanlegg blir benyttet. Forskriften gjelder videre for hovedkomponenter som inngår i nevnte anlegg.

Anlegg til oppdrett av skalldyr og pigghuder omfattes ikke av forskriften. Det samme gjelder anlegg som nyttes til lagring av villfanget fisk.

§ 3. Definisjoner

I denne forskrift menes med:

Oppdrettsvirksomhet: føring, behandling eller oppbevaring av levende fisk i flytende oppdrettsanlegg samt slaktemerder i tilknytning til slakteri mv. i medhold av lov av 14. juni 1985 nr. 68 om oppdrett av fisk, skalldyr m.v.

Produktsertifisering: sertifisering fra et akkreditert sertifiseringsorgan i henhold til nasjonal eller internasjonal standard.

Akkreditert sertifiseringsorgan: sertifiseringsorgan som er akkreditert av Norsk Akkreditering eller annet akkrediteringsorgan som har undertegnet de relevante multilaterale avtaler for gjensidig internasjonal anerkjennelse.

Akkreditert inspeksjonsorgan: inspeksjonsorgan som er akkreditert av Norsk Akkreditering eller annet akkrediteringsorgan som har undertegnet de relevante multilaterale avtaler for gjensidig internasjonal anerkjennelse.

Kompetent organ: organ som kan dokumentere å ha relevant faglig kompetanse samt uavhengighet.

Flytende oppdrettsanlegg: flytende eller nedsenkbar installasjon sammensatt av hovedkomponenter, hvor levende fisk føres, behandles eller oppbevares.

Hovedkomponenter: flytekrage, flåte, lekter, not og fortøyning.

Dugelighetsbevis: bekreftelse fra akkreditert inspeksjonsorgan om at et flytende oppdrettsanlegg som nyttes i oppdrettsvirksomhet holder et forsvarlig teknisk nivå.

Kapittel 2. Krav til sertifiserings- og inspeksjonsorgan m.m.

§ 4. Krav til akkrediterte sertifiseringsorgan

Sertifiseringsorganet skal være akkreditert etter NS-EN 45011 – Generelle krav til organer som har systemer for produktsertifisering.

§ 5. Krav til akkrediterte inspeksjonsorgan

Inspeksjonsorganet skal være akkreditert etter NS-EN 45004 – Generelle krav til drift av ulike typer organer som utfører inspeksjoner. Inspeksjonsorganet må tilfredstille standardens krav til uavhengighetsklasse C eller høyere.

§ 6. Krav til kompetent organ

Kompetent organ skal fremlegge relevant faglig kompetanse til oppdragsgiver. Organet skal være uavhengig av oppdragsgiver.

Kapittel 3. Lokalitetsklassifisering

§ 7. Lokalitetsklassifisering

Før dugelighetsbevis utstedes eller ny lokalitet tas i bruk, skal lokalitet som faller inn under forskriftens virkeområde være klassifisert i henhold til de lokalitetsklasser som oppstilles i NS 9415 – Flytende oppdrettsanlegg – Krav til utforming, dimensjonering, utførelse, installasjon og drift (NS 9415).

Lokalitetsklassifisering skal foretas av kompetent organ.

Lokalitetsklassifisering omfatter ikke innhenting av grunnlagsdokumentasjon til klassifiseringen.

Kapittel 4. Krav til flytende oppdrettsanlegg som tas i bruk etter forskriftens ikrafttredelse

§ 8. Krav om produktsertifiserte oppdrettsanlegg

Flytende oppdrettsanlegg eller hovedkomponenter som tas i bruk etter forskriftens ikrafttredelse må være produktsertifisert av akkreditert sertifiseringsorgan i henhold til NS 9415 eller tilsvarende internasjonal standard. Fortøyninger omfattes ikke av denne bestemmelsen.

Flytende oppdrettsanlegg og hovedkomponenter som ikke er produktsertifisert, og som er bestilt fra leverandør før forskriftens ikrafttredelse samt blir levert innen seks måneder etter denne dato, omfattes av bestemmelsene i kapittel 5.

§ 9. Brukerhåndbok

Leverandør av flytende oppdrettsanlegg eller hovedkomponenter som skal nyttes i oppdrettsvirksomhet plikter å levere en brukerhåndbok for anlegget eller komponenten. Brukerhåndboken skal være i samsvar med de krav som oppstilles i NS 9415.

§ 10. Montering

Montering av flytende oppdrettsanlegg på lokalitet skal skje i samsvar med de krav og prosedyrer som oppstilles i brukerhåndboken for anlegget og komponentene. Det samme gjelder uskiftning av hovedkomponenter i slike anlegg.

§ 11. Særlig om fortøyning

Leverandør av fortøyning skal være sertifisert av akkreditert sertifiseringsorgan i henhold til NS 9415.

Fortøyning skal legges ut i samsvar med de krav som oppstilles fra leverandør.

Kapittel 5. Krav til anlegg som er etablert før forskriftens ikrafttredelse

§ 12. Krav om dugelighetsbevis

Eier av flytende oppdrettsanlegg som var utplassert på lokalitet før forskriftens ikrafttredelse, skal innen 1. januar 2006 kunne dokumentere forsvarlig teknisk standard på anlegget gjennom utstedt dugelighetsbevis.

Fiskeridirektoratet kan frem til 1. januar 2008 etter søknad dispensere fra tidsfristen der eier av anlegget kan dokumentere at driften skjer med gyldig sertifisering etter internasjonalt godkjent miljøstyringssystem.

Utplasserte flytende oppdrettsanlegg som oppnår produktsertifisering etter forskriftens ikrafttredelse, vil etter dette omfattes av forskriftens kapittel 4. Det samme gjelder leker eller flåte som vurderes av akkreditert inspeksjonsorgan til å ville ha en forsvarlig teknisk standard lenger enn frem til 2012.

§ 13. Utstedelse av og nærmere krav til dugelighetsbevis

Dugelighetsbeviset skal utstedes av akkreditert inspeksjonsorgan og angi hvilke lokalitetsklasser anlegget kan nyttes på.

Et dugelighetsbevis skal som minimum inkludere en analyse av det flytende oppdrettsanlegget i forhold til de operasjonelle krav som oppstilles i NS 9514 for den lokalitetskategori anlegget er utplassert på.

Dugelighetsbevis utstedes for maksimalt 3 år av gangen og maksimalt frem til 1. januar 2012. Fra dette tidspunkt må samtlige flytende oppdrettsanlegg som omfattes av kapittel 5 være produktsertifiserte.

Fiskeridirektoratet kan frem til 1. januar 2008 etter søknad godkjenne at dugelighetsbevis utstedes av kompetent

organ dersom søker kan sannsynliggjøre at bruk av akkreditert inspeksjonsorgan vil være vesentlig dyrere enn bruk av kompetent organ, eller andre særlige grunner foreligger.

§ 14. Endring på anlegg som innehar dugelighetsbevis

Dersom det skjer en vesentlig endring på anlegg som innehar dugelighetsbevis, skal nytt dugelighetsbevis innhentes.

Dersom hovedkomponenter skiftes ut i anlegg som innehar dugelighetsbevis, skal kun produktsertifiserte hovedkomponenter monteres inn i anlegget.

Ved skifte av not skal noten strekktestes og oppfylle de styrkekrav som oppstilles i NS 9415 før noten igjen kan monteres inn i anlegget.

Kapittel 6. Vedlikehold mv.

§ 15. Vedlikehold av flytende oppdrettsanlegg som tas i bruk etter forskriftens ikrafttredelse

Oppdrettsanlegg og hovedkomponenter som nyttes til oppdrettsvirksomhet, skal vedlikeholdes i samsvar med de krav som oppstilles i brukerhåndbok fra leverandør av anlegget eller komponentene.

§ 16. Vedlikehold av oppdrettsanlegg som har dugelighetsbevis

Eier av anlegg som innehar dugelighetsbevis, plikter å utføre nødvendig vedlikehold av dette slik at den tekniske standarden ikke reduseres vesentlig i forhold til standarden på tidspunktet for utstedelsen av beviset.

Der hovedkomponenter er skiftet ut med produktsertifiserte hovedkomponenter, skal vedlikehold av disse skje i samsvar med de krav til vedlikehold som er oppstilt i brukerhåndbok for komponentene.

§ 17. Særskilt krav ved reparasjon av not

Reparasjon av not må skje på verksted som er godkjent av notleverandøren.

Kapittel 7. Sluttbestemmelser

§ 18. Dispensasjonsadgang

Fiskeridirektoratet kan i særlige tilfelle dispensere fra forskriften.

§ 19. Tvangsmulkt, tilbaketrekking av tillatelse og straff mv.

Ved overtredelse av bestemmelser gitt i medhold av denne forskrift, gjelder forskrift om tvangsmidler etter kapittel IV i lov om oppdrett av fisk, skalldyr m.v. jf. lov av 14. juni 1985 nr. 68 om oppdrett av fisk, skalldyr m.v. § 21 til § 25.

Overtredelse av bestemmelser gitt i denne forskrift kan videre føre til straffansvar og til tilbaketrekking av tillatelse gitt i medhold av oppdrettsloven, jf. lov av 14. juni 1985 nr. 68 om oppdrett av fisk, skalldyr m.v. § 24 og § 25.

§ 20. Ikrafttredelse

Forskriften trer i kraft 1. januar 2004.

Merknader til forskrift av 12. august 2003 nr. 1052 om krav til teknisk standard for anlegg som nyttes i oppdrettsvirksomhet

Innledning

Forskriften innfører nye krav til teknisk standard for flytende oppdrettsanlegg og hovedkomponenter som inngår i slike anlegg, NYTEK. NYTEK oppstiller krav om forhåndsklassifisering av lokaliteter som skal nyttes til oppdrettsvirksomhet samt krav om at kun produktsertifiserte flytende oppdrettsanlegg kan tas i bruk. Produktsertifiseringen skal foretas av akkreditert sertifiseringsorgan i henhold til NS 9415 – Flytende oppdrettsanlegg – Krav til utforming, dimensjonering, utførelse, installasjon og drift (NS 9415), eller tilsvarende internasjonal standard.

Før flytende oppdrettsanlegg som er etablert før forskriftens ikrafttredelse oppstilles krav om dugelighetsbevis innen 1. januar 2006. Før dugelighetsbevis utstedes må lokaliteten/-e anlegget drives på lokalitetsklassifiseres. Dugelighetsbevis utstedes av akkreditert inspeksjonsorgan etter en teknisk gjennomgang av anlegget på lokaliteten/-e. Ordningen med dugelighetsbevis er en overgangsordning som gjelder frem til 1. januar 2012. Etter denne dato må alle flytende oppdrettsanlegg i drift være produktsertifisert.

Foruten krav til teknisk standard på anlegg og komponenter oppstilles krav til vedlikehold, herunder ettersyn av slike anlegg/komponenter.

Til kapittel 1 Innledende bestemmelser

Til § 1 Formål

Formålet med denne forskriften er å begrense rømming fra anlegg som nyttes i oppdrettsvirksomhet gjennom å sikre forsvarlig teknisk standard, drift og vedlikehold på flytende oppdrettsanlegg og hovedkomponenter som inngår i slike anlegg.

Til § 2 Virkeområde

Forskriften gjelder for flytende oppdrettsanlegg som nyttes til oppdrettsvirksomhet, herunder oppbevaring av levende fisk i slaktermerder i tilknytning til slakteri mv.

Oppdrettsanlegg på land omfattes ikke av forskriften. Det samme gjelder anlegg for oppdrett av skalldyr og pigghuder samt anlegg som nyttes til lagring av villfanget fisk.

Til § 3 Definisjoner

De aktuelle relevante multilaterale avtaler for gjensidig internasjonal anerkjennelse det vises til i definisjonen av begrepene *akkreditert sertifiseringsorgan* og *akkreditert inspeksjonsorgan* administreres av European cooperation for Accreditation (EA). Sertifiserings- og inspeksjonsorgan som er akkreditert av et utenlandsk akkrediteringsorgan som er signatar til en multilateral avtale som administreres av EA, vil kunne forestå sertifisering og inspeksjon etter forskriften.

*Til kapittel 2 Krav til sertifiseringsorgan og inspeksjonsorgan**Til § 4 Krav til akkrediterte sertifiseringsorgan*

Akkrediterte sertifiseringsorgan må tilfredstille kravene i NS-EN 45011 (ISO/IEC Guide 65) og inneha gyldig akkreditering fra Norsk Akkreditering. Se forskriften § 3.

Til § 5 Krav til akkrediterte inspeksjonsorgan

Akkrediterte inspeksjonsorgan må tilfredstille kravene i NS-EN 45004, herunder standardens krav til uavhengighetsklasse C eller høyere og inneha gyldig akkreditering fra Norsk Akkreditering. Se forskriftens § 3.

Til § 6 Krav til kompetent organ

Kompetent organ etter forskriften må kunne dokumentere å ha relevant faglig kompetanse til å kunne utføre de aktuelle tjenester. Aktuell kompetanse kan være formell teknisk utdanning, eventuelt relevant erfaring. Skriftlig dokumentasjon på slik kompetanse skal fremlegges for oppdragsgiver før oppdrag iverksettes.

Organet skal i tillegg være uavhengig av oppdragsgiver. Som eksempel kan organet ikke være helt eller delvis eiet av oppdragsgiver.

*Til kapittel 3 Lokalitetsklassifisering**Til § 7 Krav om lokalitetsklassifisering*

Det oppstilles krav om lokalitetsklassifisering før dugelighetsbevis utstedes. Lokalteter i bruk må således som hovedregel være lokalitetsklassifisert før 1. januar 2006. Kravet til lokalitetsklassifisering gjelder også nye lokaliteter som tas i bruk etter forskriftens ikrafttredelse.

Lokalitetsklassifiseringen skal skje i henhold til det klassifiseringssystem som oppstilles i NS 9415.

Lokalitetsklassifiseringen skal foretas av kompetent organ. Se forskriftens § 3.

Da lokalitetsklassifiseringen ikke omfatter innhenting av underlagsdokumentasjon, kan dette gjøres av andre enn organet som utfører selve lokalitetsklassifiseringen. Et eksempel kan her være eier av det flytende oppdrettsanlegget eventuelt eiers ansatte. Adgangen til å benytte andre enn kompetent organ oppstilles for at konsesjonsinnehavers kostnader forbundet med lokalitetsklassifiseringen skal minimeres. Som eksempel kan nevnes at opplysninger som er innhentet i forbindelse med lokalitetsklareringen også vil kunne nyttiggjøres som underlagsdokumentasjon i forbindelse med lokalitetsklassifiseringen.

*Til kapittel 4 Krav til anlegg som tas i bruk etter forskriftens ikrafttredelse**Til § 8 Krav om produktsertifiserte oppdrettsanlegg*

Bestemmelsen oppstiller et krav om at kun produktsertifiserte oppdrettsanlegg og hovedkomponenter kan tas i bruk i oppdrettsvirksomhet. Bestemmelsen innebærer at nye flytende oppdrettsanlegg som tas i bruk i oppdrettsvirksomhet må være godkjent av akkreditert sertifiseringsorgan til bruk på den lokalitetskategori den skal utplasseres på.

Forskriften oppstiller ikke krav om inspeksjon av ferdig montert anlegg på lokalitet. Anleggsinnehaver plikter imidlertid å montere anlegget i samsvar med de krav og forutsetninger som oppstilles i brukerhåndboken til det flytende oppdrettsanlegget. Se forskriftens § 9 og § 10.

Det åpnes for at flytende oppdrettsanlegg og hovedkomponenter som ikke er produktsertifisert, og som er bestilt fra leverandør før forskriftens ikrafttredelse samt blir levert innen seks måneder etter denne dato, likevel kan utplasseres på lokalitet selv om de ikke er produktsertifisert. Slike anlegg vil omfattes av bestemmelsene i kapittel 5.

Til § 9 Krav om brukerhåndbok

Brukerhåndboken skal oppstille krav til eiers vedlikehold og montering av flytende oppdrettsanlegg eller hovedkomponenter til slike anlegg, jf. forskriften § 14. Brukerhåndboken kan videre oppstille krav til egenkontroll av det flytende oppdrettsanlegget eller hovedkomponenten, men plikt til egenkontroll fremgår ikke av denne forskriften. Det antas imidlertid å fremkomme en slik plikt i den foreslåtte internkontrollforskriften.

Til § 10 Krav til montering av flytende oppdrettsanlegg

For å sikre at anlegget monteres riktig på lokaliteten oppstilles det som krav til monteringen at denne skjer i samsvar med de krav til montering som oppstilles i brukerhåndboken til utstyret.

Til § 11 Særlig om fortøyning

Da det er av avgjørende betydning for et oppdrettsanleggs tekniske standard at utforming, produksjon og utlegging av fortøyning foretas fagmessig, oppstilles det særlige krav til leverandør av fortøyning.

Kun leverandører som er sertifisert av akkreditert sertifiseringsorgan for dette kan utforme og levere fortøyning til oppdrettsanlegg. Eier av anlegg plikter å legge ut fortøyning i samsvar med de krav som oppstilles fra leverandør i brukerhåndboken.

*Til kapittel 5 Krav til anlegg som er etablert før forskriftens ikrafttredelse**Til § 12 Krav om dugelighetsbevis*

For flytende oppdrettsanlegg som var utplassert på lokalitet før forskriftens ikrafttredelse oppstilles krav om at det skal kunne dokumenteres forsvarlig teknisk standard på disse gjennom oppnådd dugelighetsbevis innen 1. januar 2006.

Etablerte flytende oppdrettsanlegg som etter 1. januar 2006 ikke har fått utstedt dugelighetsbevis kan ikke nyttes til oppdrettsvirksomhet. Fiskeridirektoratet kan etter søknad gi dispensasjon fra denne tidsfristen for anlegg der eier kan dokumentere at driften skjer med gyldig sertifisering etter internasjonalt godkjent miljøstyringssystem. Slik dispensasjon kan ikke gis etter 1. januar 2008. Etter denne dato må dermed flytende oppdrettsanlegg i bruk enten være omfattet av forskriftens kapittel 4 eller ha dugelighetsbevis.

Det åpnes for at utplasserte flytende oppdrettsanlegg kan oppnå produktsertifisering etter forskriftens ikrafttredelse. For slike anlegg gjelder bestemmelsene i kapittel 4. Det samme gjelder flåter og lektere som av akkreditert inspeksjonsorgan vurderes til å ville ha forsvarlig teknisk standard vesentlig lenger enn frem til 2012.

Til § 13 Utstedelse av og nærmere krav til dugelighetsbevis

Dugelighetsbevis kan kun utstedes av akkreditert inspeksjonsorgan etter en teknisk gjennomgang av anlegget på lokaliteten/-e det er utplassert. I tillegg til det flytende oppdrettsanlegget kan dugelighetsbeviset omfatte allerede innkjøpt utstyr som ikke er montert inn i anlegget. Dugelighetsbeviset skal angi hvilke lokalitetskategorier beviset gjelder for og som anlegget dermed kan nyttes på.

Før dugelighetsbevis utstedes skal de lokaliteter anlegget er utplassert på lokalitetsklassifiseres i henhold til de lokalitetsklasser som oppstilles i NS 9415. Se forskriftens § 7. Ved vurderingen av om dugelighetsbevis kan utstedes, skal inspeksjonsorganet ta utgangspunkt i de tekniske krav som oppstilles for nye anlegg i NS 9415 eller tilsvarende internasjonalt standard. Det oppstilles imidlertid ikke samme krav til dokumentasjon som ved produktsertifisering. Inspeksjonsorganet plikter ved gjennomgangen å foreta de tekniske undersøkelser som etter en faglig vurdering må anses nødvendige for å kunne avgi et dugelighetsbevis. Et dugelighetsbevis skal som minimum inkludere en analyse av det flytende oppdrettsanlegget i forhold til de operasjonelle krav som oppstilles i NS 9514 for den lokalitetskategori anlegget er utplassert på.

Dugelighetsbevis kan utstedes for maksimalt tre år av gangen. Dugelighetsbevis kan kun utstedes frem til 1. januar 2012. Etter denne dato skal alle oppdrettsanlegg som omfattes av kapittel 5 være produktsertifiserte.

Fiskeridirektoratet kan frem til 1. januar 2008 etter søknad godkjenne at dugelighetsbevis utstedes av kompetent organ såfremt søker kan sannsynliggjøre at bruk av akkreditert inspeksjonsorgan vil være vesentlig dyrere enn bruk av kompetent organ eller andre særlige grunner foreligger. Det forutsettes at det skal skje en reell prøvelse av slike søknader. Den klare hovedregel er at dugelighetsbevis skal utstedes av akkreditert inspeksjonsorgan. Det er således først der det vil være vesentlig dyrere å benytte et akkreditert inspeksjonsorgan det kan åpnes for at kompetent organ kan foreta inspeksjonen. Aktuelle tilfeller hvor det kan gis slik tillatelse, er dersom prisene på slike tjenester ligger vesentlig over det som må anses rimelig for å få utført disse. Tilsvarende vil gjelde dersom de aktuelle inspeksjonsorganer som finnes ikke har kapasitet til å foreta inspeksjoner innen de fastsatte frister. Det presiseres at adgangen til å få slik godkjennelse skal være snever.

Til § 14 Endring på anlegg som innehar dugelighetsbevis

Der hovedkomponenter skiftes ut i anlegg som har dugelighetsbevis kan kun produktsertifiserte hovedkomponenter benyttes. Ved slik endring skal nytt dugelighetsbevis innhentes. Det samme gjelder ved annen vesentlig endring på anlegget. Med vesentlig endring menes utskiftning av hovedkomponenter og/eller annet utstyr eller annen påvirkning som endrer miljølastene på anlegget.

Det kreves ikke nytt dugelighetsbevis ved normalt vedlikehold, herunder utskiftning av andre komponenter enn hovedkomponenter. Det samme gjelder utskiftning til utstyr som inspeksjonsorganet vurderte ved utstedelsen av dugelighetsbeviset og som dermed er omfattet av dette.

Det oppstilles krav om at not som tas opp skal strekktestes og oppfylle de styrkekrav som oppstilles i NS 9415 for den igjen kan monteres inn i anlegget.

*Til kapittel 6 Krav til vedlikehold mv.**Til § 15 Vedlikehold av nye anlegg*

Leverandør av produktsertifisert oppdrettsanlegg og hovedkomponenter plikter å levere en brukerhåndbok til anlegget eller hovedkomponentene. I brukerhåndboken skal det fremgå hvordan anlegget eller hovedkomponentene skal vedlikeholdes. Eier av anlegget plikter å utføre det i brukerhåndboken foreskrevne vedlikehold.

Til § 16 Vedlikehold av anlegg som har dugelighetsbevis

For anlegg som har dugelighetsbevis finnes normalt ikke brukerhåndbok. Eier plikter likevel å utføre nødvendig vedlikehold, slik at den tekniske standard på anlegget ikke forringes vesentlig i forhold til den tekniske standarden på tidspunktet for utstedelsen av dugelighetsbeviset.

Der hovedkomponenter er skiftet ut med produktsertifiserte komponenter, vil det finnes en brukerhåndbok som beskriver nødvendig vedlikehold for komponenten. Eier plikter i slike tilfelle å vedlikeholde komponenten i samsvar med de krav som oppstilles i brukerhåndboken for denne.

Til § 17 Særskilt krav ved reparasjon av not

Not utgjør et betydelig risikoelement på et flytende oppdrettsanlegg og det er derfor av avgjørende betydning for et flytende oppdrettsanleggs rømmingssikkerhet at noten etter skade repareres på en måte som ikke svekker notens tåleevne. På denne bakgrunn kreves det at reparasjon av not kun skal skje på verksted som er godkjent av notleverandør. Notleverandør må således ved levering av not opplyse om de verksteder som godkjennes.

Lokale og midlertidige utbedringer som er nødvendige for å hindre tap av fisk mens noten er i bruk, anses ikke som reparasjon etter bestemmelsen.

*Til kapittel 7 Sluttbestemmelser**Til § 18 Dispensasjonsadgang*

Fiskeridirektoratet gis i bestemmelsen adgang til i særlige tilfeller dispensere fra forskriften. Det forutsettes at dispensasjonsadgangen skal praktiseres strengt.

Til § 19 Tvangsmulkt, tilbaketrekking av tillatelse og straff mv.

Bestemmelsen henviser til de alminnelige sanksjonsmidler i oppdrettslovgivningen som vil kunne være aktuelle ved overtredelse av forskriften.

Til § 20 Ikrafttredelse

Forskriften trer i kraft 1. januar 2004.

14. aug. Nr. 1053 2003**Forskrift om omsetning mv. av visse reseptfrie legemidler utenom apotek.**

Fastsatt av Helsedepartementet 14. august 2003 med hjemmel i lov av 4. desember 1992 nr. 132 om legemidler m.v. (legemiddeloven) § 16 fjerde ledd. Kunngjort 19. august 2003.

*I**I. Virkeområde***§ 1. Forskriftens virkeområde**

Denne forskrift gjelder omsetning til allmennheten av reseptfrie legemidler og reseptpliktige legemidler unntatt reseptplikt, herunder:

- a) legemidler omfattet av en liste fastsatt med hjemmel i forskriften § 6,
- b) legemidler som er godkjent av Statens legemiddelverk etter retningslinjer for godkjenning av naturlegemidler av 21. januar 1994 (naturlegemidler), og
- c) legemidler med innhold av nikotin til bruk ved røykeavvenning (nikotinholdige legemidler).

Med omsetning menes kjøp og salg uavhengig av om det ytes vederlag.

Forskriften gjelder ikke omsetning av legemidler fra apotek eller medisinsalg.

§ 2. Legemiddelsalg utenom apotek

Legemidler som nevnt i § 1 kan omsettes fra virksomhet som er godkjent for frambud av næringsmidler. Dette gjelder likevel ikke naturlegemidler godkjent til bruk på dyr.

*II. Krav om tillatelse for salg av visse legemidler***§ 3. Krav om tillatelse**

Virksomhet som skal omsette legemidler må ha tillatelse gitt av Statens legemiddelverk, med mindre det gjelder omsetning av:

- a) legemidler som er godkjent av Statens legemiddelverk etter retningslinjer for godkjenning av naturlegemidler av 21. januar 1994 (naturlegemidler), og
- b) legemidler med innhold av inntil 2 mg nikotin per bruksferdig dose til bruk ved røykeavvenning.

Søkeren har rett til tillatelse dersom søkeren dokumenterer sine rutiner som en del av søknaden, og slik viser at forskriftskravene vil oppfylles. Statens legemiddelverk kan likevel stille som vilkår for behandling av saken eller utstedelse av tillatelse at søkeren innbetaler et gebyr fastsatt av departementet.

Søknad sendes på skjema fastsatt av Statens legemiddelverk. Statens legemiddelverk kan fastsette nærmere bestemmelser for søknadsbehandlingen, herunder bestemmelser om saksbehandlingstid og gjennomføring av konsesjonsrunder.

§ 4. *Tillatelsens omfang*

Tillatelsen gir rett til å drive omsetning av legemidler som nevnt i § 6 fra ett bestemt utsalgssted til allmennheten samt rett til å kjøpe slike legemidler fra godkjent legemiddelgrossist. Tillatelsen gir ikke rett til å innføre legemidler fra utlandet eller drive grossistvirksomhet med legemidler.

Statens legemiddelverk kan gi tillatelse for et nærmere bestemt tidsrom, og stille andre vilkår som sikrer etterlevelsen av denne forskriften.

§ 5. *Internkontroll*

Virksomhet med tillatelse etter § 3 skal etablere internkontroll for legemiddelomsetningen og må kunne dokumentere at legemiddelomsetningen planlegges, utføres og vedlikeholdes i samsvar med krav fastsatt i lov og forskrift.

§ 6. *Legemidler som bare kan selges med tillatelse*

Statens legemiddelverk fastsetter hvilke legemidler som bare kan selges fra utsalgssted med tillatelse etter § 3, og offentliggjør lister over disse.

I vurderingen etter første ledd skal det tas hensyn til om det er særlig behov for enkel tilgang til veiledning fra farmasøyt, herunder om:

- a) den enkelte forbruker har tilstrekkelig mulighet til selv å diagnostisere symptomer og tilstand og vurdere indikasjon for behandling, terapeutisk effekt og sikkerhet,
- b) informasjon om bruk og sikkerhet er lett tilgjengelig på pakningen og i pakningsvedlegget,
- c) opplysningene på pakning og pakningsvedlegg må anses tilstrekkelige for sikker bruk,
- d) legemidlets kontraindikasjoner (når legemidlet ikke må brukes) er omfattende eller kompliserte.

Det skal også tas hensyn til hvor stor faren er for overforbruk eller misbruk av det enkelte legemiddel.

Reseptpliktige legemidler som er unntatt fra reseptplikt, skal ha samme bruksområde som de tilsvarende legemidler som selges i større pakninger.

III. *Håndtering og omsetning av legemidlene*

§ 7. *Innkjøp*

Legemidlene må kjøpes fra grossister godkjent i henhold til legemiddeloven § 14, jf. forskrift av 21. desember 1993 nr. 1219 om grossistvirksomhet med legemidler.

Kravene til sortimentsbredde, landsdekning og leveringstid i forskrift om grossistvirksomhet § 4 gjelder ikke ved levering av legemidler til virksomhet med tillatelse etter forskriften her.

§ 8. *Oppbevaring av legemidler*

Legemidlene skal lagres forsvarlig slik at de ikke forringes og må ikke utsettes for direkte sollys eller store temperatursvingninger. Legemidlene skal oppbevares under de betingelser som er fastsatt for hvert enkelt produkt. Legemidler som ikke er salgbare, skal oppbevares adskilt fra salgbare legemidler, og straks returneres til grossist.

Forhandler skal oppbevare og utlevere legemidlene i samme stand og pakning som de ble mottatt fra grossist. Oppfylling, overfylling, deling, ometikettering eller lignende behandling av legemidler er forbudt.

Statens legemiddelverk kan gi nærmere retningslinjer for oppbevaring av legemidler, herunder krav til dokumentasjon av rutiner og andre forhold av betydning for oppbevaring.

§ 9. *Minimumsutvalg*

Statens legemiddelverk kan fastsette at forhandlere av legemidler som krever tillatelse etter § 3 skal føre et minimumsutvalg av reseptfrie legemidler. Minimumsutvalget skal fastsettes med hensyn til å unngå risiko for en medisinsk uheldig forbruksvridning.

§ 10. *Salgsmodell*

Nikotinholdige legemidler med innhold av mer enn 2 mg nikotin per bruksferdig dose og legemidler som krever tillatelse etter § 3 skal oppbevares bak disk, i avlåst skap eller på annen måte fysisk utilgjengelig for forretningens kunder. Legemidlene skal bare selges etter forespørsel fra kunden og utleveres av forhandlingsstedets betjening. Automatisert utlevering og annen utlevering etter at kunden har levert et substitutt for legemidlet til betjeningen, sidestilles med utlevering fra betjeningen i den grad de samme kontrolloppgavene ivaretas tilfredsstillende.

Nikotinholdige legemidler med innhold av inntil 2 mg nikotin per bruksferdig dose og naturlegemidler skal oppbevares adskilt fra andre varer i skap eller hyller. Salg i selvvalgshyller er tillatt.

Legemidler omfattet av denne forskrift kan ikke selges ved postordre.

§ 11. Utlevering av legemidler

Statens legemiddelverk kan fastsette begrensninger i antall pakninger og i pakningsstørrelse for legemidler som kan selges til en enkelt kunde.

Legemidler skal ikke utleveres til person under 18 år.

Salg av legemidler til forbruker kan bare foretas av personer over 18 år. Dette gjelder likevel ikke hvis en person over 18 år har daglig tilsyn med salget.

Annet og tredje ledd gjelder ikke for naturlegemidler.

§ 12. Veiledning og informasjon

Utsalgsstedets personale skal ikke informere om legemidlenes egenskaper eller bruk. Ved behov for veiledning om bruk av legemidlene eller valg mellom disse skal kunden henvises til:

- a) lege eller apotek,
- b) veiledningen på legemidlets pakning eller i pakningsvedlegget.

Statens legemiddelverk kan etter søknad tillate at farmasøyt veileder utsalgets kunder om legemidlene.

Opplysninger om bruksområder, normaldosering og kontraindikasjoner for de formuleringer og preparater som utsalget selger kan skriftlig gjøres tilgjengelig for utsalgsstedets kunder. Informasjonen må baseres på preparatenes godkjente produktomtale.

Statens legemiddelverk kan pålegge virksomheten å ha skriftlig tilleggsinformasjon om legemidler. Slik informasjon skal være lett tilgjengelig for publikum.

§ 13. Reklame

Reklame for legemidler må være i overensstemmelse med forskrift av 22. desember 1999 nr. 1559 om legemidler (legemiddelforskriften) kapittel 13.

Bruk av påminnelserklame (remindere) for legemidler eller andre markedsføringstiltak som tar sikte på å fremme tilfeldige kjøp av legemidler, er forbudt.

Reklame for legemidler er ikke tillatt i eller i umiddelbar tilknytning til utsalgsstedets lokaler.

IV. Generelle regler

§ 14. Særskilt ansvarlig person

Virksomheter som omsetter legemidler etter denne forskriften, skal ha en særskilt ansvarlig person for disse varegruppene. Virksomheten må på forespørsel dokumentere hvem som er særskilt ansvarlig. Statens legemiddelverk kan stille nærmere krav om kompetanse for den særskilt ansvarlige.

§ 15. Rapportering av legemiddelomsetningen til Statens legemiddelverk

Utsalgsstedet skal på forespørsel innrapportere opplysninger om omsetning av reseptfrie legemidler til Statens legemiddelverk eller Nasjonalt Folkehelseinstitutt.

Statens legemiddelverk fastsetter hvilke opplysninger som skal innsendes og hvordan innberetningen skal skje.

§ 16. Reklamasjon og varslingsplikt ved feil og kvalitetsmangler

Utsalgsstedet skal føre oversikt over alle reklamasjoner på legemidler som utsalgsstedet har utlevert. Reklamasjon skal straks undersøkes. Ved mulige feil og kvalitetsmangler skal melding omgående gis til legemidlets grossist, tilvirker eller importør.

§ 17. Tilbakekalling og salgsstopp

Utsalgsstedet skal ha et skriftlig dokumentert system for å kunne følge opp meldinger om tilbakekalling av legemidler. Systemet skal sikre at meldinger om tilbakekalling av legemidler effektueres umiddelbart.

§ 18. Tilsyn

Statens legemiddelverk og Mattilsynet fører tilsyn med omsetning av legemidler etter denne forskrift. Statens legemiddelverk skal utarbeide de nødvendige retningslinjene for tilsynet og sørge for at tilsynet fremmer sikker omgang med legemidler.

§ 19. Forvaltningsmessige sanksjoner

Ved brudd på forskriftens bestemmelser eller vilkår som er fastsatt etter § 3, kan tilsynsorganene:

- a) gi advarsel,
- b) gi pålegg om retting,
- c) kalle tillatelsen midlertidig tilbake.

Tvangsgebyr etter legemiddeloven § 28 kan ilegges dersom pålegg om retting ikke overholdes.

Endelig tilbakekall av tillatelsen kan fastsettes av Statens legemiddelverk.

§ 20. Klage

Statens legemiddelverk avgjør klage over vedtak som er fattet av Mattilsynet i medhold av forskriften.

§ 21. *Straff*

Overtrødelse av denne forskrift straffes etter lov av 4. desember 1992 nr. 132 om legemidler m.v. (legemiddeloven) § 31.

II

Forskrift av 17. desember 2002 nr. 1676 om omsetning mv. av naturlegemidler og visse reseptfrie nikotinholdige legemidler utenom apotek oppheves.

III

Forskriften trer i kraft 1. november 2003.

14. aug. Nr. 1054 2003**Forskrift om endring i forskrift om grossistvirksomhet med legemidler.**

Fastsatt av Helsedepartementet 14. august 2003 med hjemmel i lov av 4. desember 1992 nr. 132 om legemidler m.v. (legemiddeloven) § 14 og § 16. Kunngjort 19. august 2003.

I

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

§ 4 nye femte og sjette ledd skal lyde:

Overfor utsalgssted som omsetter legemidler etter forskrift av 14. august 2003 nr. 1053 om omsetning mv. av visse reseptfrie legemidler utenom apotek gjelder ikke kravene i første og annet ledd. Grossisten bestemmer selv hvilke utsalgssteder utenom apotek denne ønsker å handle med. Leveringstid skal i slike tilfelle avtales mellom grossist og utsalgssted.

Grossist som omsetter legemidler til en virksomhet som ikke er apotek og som driver detaljsalg av reseptfrie legemidler, må levere de legemidler som denne virksomheten etterspør dersom disse inngår i minimumsutvalget som nevnt i forskrift av 14. august 2003 nr. 1053 om omsetning mv. av visse reseptfrie legemidler utenom apotek § 9.

II

Endringen trer i kraft 1. november 2003.

15. aug. Nr. 1055 2003**Forskrift om opphevelse av forskrift om retningslinjer for gassinstallasjoner i campingtilhengere.**

Fastsatt av Direktoratet for brann- og elsikkerhet 15. august 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) § 43 bokstav b, jf. delegeringsvedtak av 1. juli 2003 nr. 918. Kunngjort 19. august 2003.

I

Forskrift av 2. januar 1981 nr. 3448 om retningslinjer for gassinstallasjoner i campingtilhengere oppheves.

II

Forskriften trer i kraft straks.

15. aug. Nr. 1056 2003**Forskrift om opphevelse av forskrift om endring av saklig virkeområde for lov om brannfarlige varer i transportsammenheng.**

Fastsatt av Direktoratet for brann- og elsikkerhet 15. august 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) § 43 bokstav d, jf. delegeringsvedtak av 1. juli 2003 nr. 918. Kunngjort 19. august 2003.

I

Forskrift av 8. desember 1989 nr. 1197 om endring av saklig virkeområde for lov om brannfarlige varer i transportsammenheng oppheves.

II

Forskriften trer i kraft straks.

15. aug. Nr. 1057 2003**Forskrift om opphevelse av forskrift om ADR med nasjonale regler for vegtransport av farlig gods og forskrifter for transport av farlig gods på Norges Statsbaner.**

Fastsatt av Direktoratet for brann- og elsikkerhet 15. august 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) § 43 bokstav d, jf. delegeringsvedtak av 1. juli 2003 nr. 918. Kunngjort 19. august 2003.

I

Forskrift av 22. desember 1989 nr. 1431 om ADR med nasjonale regler for vegtransport av farlig gods og forskrifter for transport av farlig gods på Norges Statsbaner oppheves.

II

Forskriften trer i kraft straks.

15. aug. Nr. 1058 2003**Forskrift om opphevelse av forskrift om endring i forskrift om de nasjonale tilpasninger til ADR-avtalen og RID-reglementet, samt trykk 425.**

Fastsatt av Direktoratet for brann- og elsikkerhet 15. august 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) § 43 bokstav d, jf. delegeringsvedtak av 1. juli 2003 nr. 918. Kunngjort 19. august 2003.

I

Forskrift av 20. desember 1994 nr. 1195 om endring i forskrift om de nasjonale tilpasninger til ADR-avtalen og RID-reglementet, samt trykk 425 oppheves.

II

Forskriften trer i kraft straks.

6. mai Nr. 1061 2003**Forskrift om endring i forskrift om avleggelse og gjennomføring av eksamener og prøver ved Universitetet i Oslo.**

Fastsatt av Det akademiske kollegium 6. mai 2003 med hjemmel i lov av 12. mai 1995 nr. 22 om universiteter og høyskoler § 5 og § 50. Kunngjort 22. august 2003.

I

I forskrift av 11. februar 1997 nr. 232 om avleggelse og gjennomføring av eksamener og prøver ved Universitetet i Oslo gjøres følgende endring:

§ 13 skal lyde:

Fakultetet selv oppnevner sensorer.

Fakultetet selv kan fastsette antallet sensorer og bruk av ekstern sensor til eksamen eller prøve våren 2003.

Fakultetet selv rapporterer til Universitetsdirektøren hvorledes den eksterne evalueringen av eksamen eller prøve våren 2003 har vært gjennomført der det ikke har vært benyttet ekstern sensor.

Ved bedømmelse av studentens selvstendige arbeid i høgre grad, hvor det er krav om ekstern sensor, må minst en av sensorene hentes utenfor institusjonen.

Ved Det juridiske fakultet kan sensur fra og med høstsemesteret 2001 til og med høstsemesteret 2004 foreligge innen 6 uker for eksamen i privatrett grunnfag, offentlig rett grunnfag, profesjonsstudiets fellesdel og spesialoppgave 10 vekttall, og innen 5 uker for eksamen i rettsstudiets valgfag og for særskilt spesialfag.

For studier med både skriftlig og muntlig prøve som avsluttende eksamen skal sensur for hovedoppgaver, særavhandling og tilsvarende skriftlige arbeider foreligge før den muntlige eksamenen. Fristen for innlevering av slike arbeider skal normalt være 4–8 uker før sensur skal foreligge. Det gis anledning til å ha inntil 13 ukers frist for visse hovedfag ved Det historisk-filosofiske fakultet og for særavhandling ved Det juridiske fakultet.

For studier med bare muntlig avsluttende eksamen gjelder de samme regler mht. frist for innlevering av hovedoppgaver, særavhandling og tilsvarende skriftlige arbeider når studieplanen krever at sensur for slike arbeider skal foreligge før eksamen. Dersom studieplanen ikke krever dette, skal sensur foreligge senest 4–5 uker etter muntlig eksamen.

II

Endringen trer i kraft fra og med vårsemesteret 2003.

2. juli Nr. 1062 2003**Forskrift om endring i forskrift om utarbeidelse og distribusjon av helse-, miljø- og sikkerhetsdatablad for farlige kjemikalier.**

Fastsatt av Arbeids- og administrasjonsdepartementet og Miljøverndepartementet 2. juli 2003 med hjemmel i lov av 4. februar 1977 nr. 4 om arbeidervern og arbeidsmiljø m.v. § 18 nr. 3 første og andre ledd, jf. delegeringsvedtak av 7. oktober 1977 nr. 8619, delegeringsvedtak av 25. oktober 1991 nr. 675, lov av 14. juni 2002 nr. 20 om vern mot brann, eksplosjon og ulykker med farlig stoff, og om brannvesenets redningsoppgaver (brann- og eksplosjonsvernloven) § 27 og lov av 11. juni 1976 nr. 79 om kontroll med produkter og forbrukertjenester (produktkontrollloven) § 4, jf. delegeringsvedtak av 7. september 1990 nr. 730. Jf. EØS-avtalen vedlegg II kap. XV (direktiv 91/155/EF, direktiv 93/112/EF, direktiv 1999/45/EF artikkel 14 og direktiv 2001/58/EF). Kunngjort 22. august 2003.

I forskrift av 19. desember 1997 nr. 1323 om utarbeidelse og distribusjon av helse-, miljø- og sikkerhetsdatablad for farlige kjemikalier gjøres følgende endring:

Vedlegget til § 6 pkt. 13 siste ledd skal lyde:

Hovedregelen er at all avfallsbehandling krever tillatelse fra miljøvernmyndighetene. Dette betyr at alt avfall, herunder farlig avfall, skal leveres til den som lovlig kan håndtere dette.

4. juli Nr. 1063 2003**Forskrift om handel med gjødsel og kalkingsmidler mv.**

Fastsatt av Landbruksdepartementet 4. juli 2003 med hjemmel i lov av 4. desember 1970 nr. 83 om handel med gjødsel og jordforbedringsmidler m.v. § 1, § 2, § 3, § 4, § 5, § 7, § 8, § 9 og § 10, delegeringsvedtak av 18. juni 1971 nr. 3378 og delegeringsvedtak av 25. mai 1990 nr. 369. Jf. EØS-avtalen vedlegg II kap. XIV nr. 1 (direktiv 76/116/EØF endret ved direktiv 88/183/EØF, direktiv 89/284/EØF, direktiv 89/530/EØF, direktiv 93/69/EF, direktiv 97/63/EF, direktiv 98/3/EF, direktiv 96/28/EF, nr. 2 (direktiv 77/535/EF endret ved direktiv 79/138/EØF, direktiv 87/566/EØF, direktiv 89/519/EØF, direktiv 93/1/EØF, direktiv 95/8/EF), nr. 3 (direktiv 80/876/EØF endret ved direktiv 97/63/EF), nr. 4 (direktiv 87/94/EØF endret ved direktiv 88/126/EØF), direktiv 83/189/EF artikkel 12 og vedlegg XIX. Kunngjort 22. august 2003.

Kapittel 1. Formål, virkeområde og ansvarlig firma**§ 1. Formål**

Denne forskriften har til formål å sikre kvaliteten på mineralgjødsel, kalkingsmidler og andre mineralske produkter brukt som gjødsel eller jordforbedringsmidler, at disse produktene har lavest mulig risiko for skade på mennesker, dyr og miljø og at omsetning foregår på en åpen og redelig måte.

§ 2. Virkeområde

Forskriften gjelder for mineralgjødsel, komposteringspreparater, vekststoffer og kalkingsmidler, herunder skjellsand, til bruk i landbruk, gartneri, grøntanlegg eller i privathager.

Unntatt fra forskriften er organisk-mineralsk gjødsel og produkter av organisk opphav, herunder forbrenningsprodukter, komposteringspreparater og vekststoffer som inneholder kulturer av mikroorganismer, jf. forskrift om gjødselvarer mv. av organisk opphav § 2.

Forskriften omfatter enhver som produserer, importerer og/eller omsetter produkter som omfattes av forskriften.

§ 3. Hvem som har plikter etter forskriften – ansvarlig firma

Den som registrerer produktet hos Landbrukstilsynet regnes som ansvarlig firma.

Bare norsk produsent, importør eller ansvarlig for markedsføring og salg av produkter som omfattes av denne forskriften kan være ansvarlig firma.

Statens landbrukstilsyn avgjør i tvilstilfelle hvem som skal regnes som ansvarlig firma.

Ansvarlig firma har ansvar for at reglene om registrering, rapportering og avgiftsinnbetaling i forskriftens kapittel 2 blir fulgt.

Ansvarlig firma har overordnet ansvar for at alle bestemmelsene i forskriften overholdes.

Enhver som produserer, importerer og/eller omsetter produkter som omfattes av forskriften skal sørge for at bestemmelsene om kvalitet, markedsføring og merking i forskriftens kapittel 3 og 4, samt § 30 og § 31 om internkontroll, blir fulgt.

§ 4. Vedlegg

Vedleggene 1 – 9 gjelder som en integrert del av denne forskriften.

Kapittel 2. Registrering og rapportering**§ 5. Registrering av produkter**

Alle produkter som omfattes av forskriften skal registreres hos Landbrukstilsynet før import, markedsføring og omsetning starter.

Ved melding om registrering skal alle opplysninger som er nødvendige for å vurdere produktets nyttevirkning og eventuelle uheldige effekter på helse og miljø legges frem.

Slik melding skal skje på skjema fastsatt av Landbrukstilsynet. Landbrukstilsynet kan kreve ytterligere dokumentasjon dersom det finnes nødvendig.

Eventuelle endringer av tidligere registrerte opplysninger skal meddeles snarest, og senest tre uker etter at endringen har funnet sted.

Landbrukstilsynet kan unnta produkter eller produktgrupper fra kravene om registrering (§ 5 første – fjerde ledd) og rapportering (§ 6).

§ 6. Rapportering

Landbrukstilsynet fastsetter skjema for rapportering og bestemmer hyppigheten og frister for rapportering. Landbrukstilsynet kan pålegge ansvarlig firma å gi opplysninger om:

- a) omsatt mengde av hvert enkelt produkt,
- b) total mengde kadmium (Cd) i omsatte mengder mineralgjødsel, konverteringskalk og andre produkter der det er relevant.

Landbrukstilsynet kan også pålegge årlig oppgave som er attestert av revisor (aksjeselskap) eller regnskapsfører (enkeltpersonforetak) over omsetning av hvert produkt.

Kapittel 3. Kvalitet

§ 7. Generelt om kvalitet

Det er forbudt å importere eller omsette produkter som ikke tilfredsstiller de kvalitetskrav som går frem av denne forskrift. Landbrukstilsynet kan forby produkter som medfører miljøsikro ved bruk, eller som kan skade eller redusere menneskers, dyrs eller planters helse.

Produkter som omfattes av denne forskriften skal ha dokumenterbar virkning og skal oppfylle forskriftens krav vedrørende innhold, sammensetning, oppløselighet, etc.

§ 8. Toleranser

Enkeltanalyser av gjødsel skal ikke overskride tillatt avvik gitt i vedlegg 5.

Enkeltanalyser av kalkingsmidler skal ikke overskride tillatt avvik gitt i vedlegg 9.

Viser gjentatte analyser systematiske avvik fra deklarererte verdier, skal deklarasjonen justeres i samsvar med analyseresultatene eller produktet endres, selv om avvikene ligger innenfor de angitte grenser.

Kapittel 3.1. Kalkingsmidler

§ 9. Kvalitetskrav for kalkingsmidler

Kalkingsmidler som faller inn under varetype listet i vedlegg 8 kolonne 1 skal følge de kvalitetskrav som gjelder for hver enkelt varetype.

Kravene til kalkdolomitt og grov kalkdolomitt gjelder bare for produkter produsert ved knusing eller maling av råstein. For produkter som består av en blanding av kalkstein og dolomitt gjelder kravene for de enkelte bestanddeler.

Restinnholdet av CO₂ i brent kalk skal være mindre enn 7%.

For granulerte kalkingsmidler gjelder følgende tilleggsbestemmelser:

- a) Trykkfastheten, den kraft som er nødvendig for å knuse granulaten, skal være minst 10 newton (N).
- b) Formendringstiden, den tid det tar før granulatene som ligger i vann faller fullstendig sammen, skal høyst være 30 minutter.

Kapittel 3.2. Gjødsel

§ 10. Generelle kvalitetskrav for gjødsel

Gjødsel som faller inn under varetype listet i vedlegg 2 kolonne 2 skal følge de kvalitetskrav som gjelder for hver enkelt varetype.

- a) Innhold av kadmium (Cd) i gjødsel, må ikke overstige 100 mg Cd per kg fosfor.
- b) Innholdet av biuret i urea må ikke overstige maksimalinnholdet angitt for de enkelte varetypene i vedlegg 1. Urea til bladgjødsling må ikke inneholde mer en 0,5% biuret.
- c) Ammoniumkarbonat kan ikke brukes som råstoff i nitrogenholdig gjødsel.

§ 11. EU-gjødsel

Følgende produkter kan betegnes «EU-gjødsel»:

- a) Gjødsel som er i samsvar med spesifikasjonene vedrørende krav til innhold, sammensetning og oppløselighet etc. i vedlegg 2.
- b) Gjødsel som er i samsvar med vedlegg 2 kapittel A og B når innholdet av disse stoffene er lik eller større enn verdiene i vedlegg 3, kolonne 3, 4 eller 5.
- c) Gjødsel som er i samsvar med vedlegg 2 kapittel C hvis innholdet er større enn verdiene i vedlegg 3 kolonne 3, 4 eller 5.
- d) Blandinger av to eller flere gjødselstyper i vedlegg 2 kapittel D, som inneholder minst to forskjellige mikronæringsstoffer i mengder som er lik eller større enn verdiene i vedlegg 3 kolonne 1 og 2.

Bare produkter fremstilt i EØS-området kan betegnes som EU-gjødsel. Opprinnelsesregler er gitt i EØS-avtalens protokoll 4.

§ 12. NPK-gjødsel

NPK-gjødsel som ikke omsettes som «EU-gjødsel» skal inneholde:

- minimum 0,8% magnesium (Mg) i form av kieseritt, eller
- 0,8% vannløselig Mg dersom ikke kieseritt er benyttet
- minimum 0,8% svovel (S),
- minimum 0,016% bor (B),
- minimum 1,0% fosfor (P) og
- et forhold mellom ammonium-N og nitrat-N som ikke overstiger 60/40.

§ 13. Ren ammoniumnitratgjødning med høyt nitrogeninnhold

Ren ammoniumnitratgjødning må være i samsvar med de karakteristika og grenser som er fastsatt i vedlegg 6. Landbrukstilsynet kan kreve at ren ammoniumnitratgjødning gjennomgår en detonerbarhetstest som er beskrevet i vedlegg 7 før markedsføring og omsetning starter.

Kapittel 4. Markedsføring, merking og varedeklarasjon**§ 14. Generelt om markedsføring**

Produkter som omfattes av denne forskrift kan bare markedsføres dersom de tilfredsstillende forskriftens kvalitetskrav, herunder kravene til merking og dokumentasjon.

Produkter som omfattes av denne forskriften skal ikke omsettes under misvisende, villedende, eller mangelfullt navn, eller hvis det i samband med markedsføring kommer misvisende opplysninger om produktet. Produkttegenskaper og effekter som brukes i markedsføringen skal være dokumenterbare.

Det er forbudt i markedsføring å henvise til at produktet er undergitt offentlig kontroll.

§ 15. Nye varetyper

For produkter som ikke kommer inn under en varetype som er beskrevet i vedlegg 2 (mineralgjødning), 8 (kalkingsmidler) eller § 18, § 26 og § 28 fastsetter Landbrukstilsynet varetypebetegnelsen.

§ 16. Unntak for spesielle produkter

For spesielle produkter til spesielt bruk kan Landbrukstilsynet etter søknad gi tillatelse til deklarasjon av andre næringsstoffer og av spesifiserte næringsstoff under angitt innholdsgrense gitt i § 19, § 20, § 21, § 25 og § 26. Adgang til å gi slik tillatelse gjelder ikke for «EU-gjødsel».

§ 17. Generelt om merking

Produkter som omfattes av denne forskriften skal være forsynt med varedeklarasjon.

Emballert produkt skal ha varedeklarasjon påført emballasje på et iøynefallende sted. Festede merkelapper må holdes på plass av emballasjens lukkemekanisme. Dersom lukkemekanisme består av segl eller plombe, må den ha navn eller merke som angir produsent eller ansvarlig for produktet. Varedeklarasjonen må ikke kunne slettes og må være lett leselig.

For uemballert produkt skal varedeklarasjon stå i følgedokument.

Alle produkter skal enkelt kunne identifiseres på lager og i alle omsetningsledd.

Kapittel 4.1. Merking av gjødning**§ 18. Varetype for gjødning**

1. Gjødning som er i samsvar med kriterier gitt for varetype i vedlegg 2 kolonne 1 skal merkes med vedkommende varetype og i tillegg med følgende der det passer:

- a) Gjødning som tilfredsstillende varetypene i vedlegg 2 kapittel A og B skal tilføyes tall som angir innholdet av næringsstoffer. Tallene skal angis i samme rekkefølge som de kjemiske symbolene (f.eks. NPK-gjødsel 21–4–10).
- b) Mekanisk blandet gjødning skal ha tilføyelsen «mekanisk blandet» anført i tilknytning til varetype (f.eks. NPK-gjødsel 21–4–10 mekanisk blandet)
- c) For gjødning som vesentlig inneholder hovednæringsstoffer og som deklarerer med sekundærnæringsstoffer skal betegnes med varetype etterfulgt av «med» og deretter navn eller kjemisk tegn på de næringsstoff som er tilstede i gjødselen. De tall som angir innhold av hovednæringsstoff kan etterfølges av tall som angir innholdet av Ca, Mg, Na, S der disse angis i parentes (f.eks. NPK-gjødsel 15–4–12 (3–3) med Mg og S).
- d) Blandinger av to eller flere av gjødseltypene i kapittel D og som inneholder minst to ulike mikronæringsstoff skal ha varetype «blanding av mikronæringsstoff» etterfulgt av navnet på de mikronæringsstoffene som er tilstede eller av stoffenes kjemiske tegn.
- e) Gjødning som vesentlig inneholder hovednæringsstoff og som deklarerer med innhold av mikronæringsstoff skal etter varetypen tilføyes enten:
 - «med mikronæringsstoff» eller
 - «med» etterfulgt av navn på de mikronæringsstoff som er tilstede.

2. For gjødning som ikke er i samsvar med kriterier gitt for varetype i vedlegg 2 kolonne 1 fastsettes varetypen slik:

- a) Gjødse som inneholder ett hovednæringsstoff eller sekundærnæringsstoff skal ha navnet på forbindelsen som varetype.
- b) Gjødse som inneholder flere hovednæringsstoff eller sekundærnæringsstoff skal ha varetype «uorganisk gjødse».
- c) Gjødse som inneholder bare ett mikronæringsstoff skal ha navn på forbindelsen som varetype.
- d) For oppløsninger eller suspensjoner av fast eller flytende gjødse skal «oppløsning av» eller «suspensjon av» tilføyes før varetypen.
- e) Mekanisk blandet gjødse skal ha tilføyelsen «mekanisk blandet» anført i tilknytning til varetype.

§ 19. *Generelt om varedeklarasjon for gjødse*

Varedeklarasjonen skal inneholde følgende:

- a) Handelsnavn og varetype.
- b) Navn, firmanavn eller firmamerke samt adresse til ansvarlig firma i Norge. For «EU-gjødse» er det tilstrekkelig at ansvarlig firma har hjemsted innen EØS-området.
- c) Innholdet angitt som netto- eller bruttovekt. Dersom bruttovekten oppgis, må vekten av tara også oppgis.
- d) Innhold av hvert næringsstoff eller andre virksomme stoffer og egenskaper med hensyn til form eller oppløselighet angitt slik dette er foreskrevet for de enkelte varetypene som omfattes av forskriften.
- e) Konsentrasjon av næringsstoffer angitt på elementbasis. Både navn og kjemisk betegnelse skal oppgis og skal alltid nevnes i denne rekkefølgen: nitrogen (N), fosfor (P), kalium (K), kalsium (Ca), klor (Cl), magnesium (Mg), natrium (Na), svovel (S), bor (B), kobolt (Co), kobber (Cu), jern (Fe), mangan (Mn), molybden (Mo) og sink (Zn).
- f) Hoved- og sekundærnæringsstoff uttrykt i vektprosent og i hele tall eller med en desimal. Form og oppløselighet av næringsstoffer må oppgis i vektprosent av gjødselen med unntak for de varetypene i vedlegg 2 som uttrykkelig bestemmer at det skal gjøres på annen måte.
- g) Innhold av mikronæringsstoffer når slike er tilsatt og tilstede i mengder som tilsvarer det minsteinnholdet som er oppført i vedlegg 3 kolonne 3 – 6. Innholdet av mikronæringsstoff kan uttrykkes med det antall desimaler som er angitt i vedlegg 3. Dersom mikronæringsstoffene er vanlige bestandeler i råvaren som tilfører hoved- eller sekundærnæringsstoffene, og er tilstede i de mengder som er oppført i vedlegg 3, er deklarasjon frivillig.
- h) For EU-gjødse ordene «EU-GJØDSEL» med store bokstaver.
- i) Registreringsnummer fra Landbrukstilsynet påført varedeklarasjon eller følgeseddel for vedkommende produkt på denne måten: «Reg.nr. (Statens landbrukstilsyn): xxxx».

Det er forbudt å oppgi innholdet av ikke spesifiserte næringsstoffer. Landbrukstilsynet kan forby å oppgi innholdet av et næringsstoff når det er grunn til tvil om effekten.

Betegnelsen «klorfattig» kan bare benyttes dersom klorinnholdet ikke overstiger 2%. Klor kan deklarerer i samsvar med det som er angitt for de enkelte varetypene i vedlegg 2.

§ 20. *Spesielle merkebestemmelser for gjødse som omfattes av vedlegg 2*

Innhold av hvert hovednæringsstoff skal deklarerer som foreskrevet for de ulike varetypene i vedlegg 2, kapittel A, kolonne 6 eller kapittel B kolonne 5, 6 og 7.

Innhold av kalsium, magnesium, natrium og svovel kan deklarerer forutsatt at disse næringsstoffene er tilstede i de mengder som fremgår av vedlegg 3, kolonne 3 – 6.

I «EU-gjødse»:

- totalinnhold eller,
- dersom næringsstoffene er helt løselig i vann: bare vannløselig innhold eller,
- dersom det vannløselige innholdet utgjør minst 1/4 av totalinnholdet både totalinnhold og vannløselig innhold

I annen gjødse enn «EU-gjødse»:

- Både totalinnhold og vannløselig innhold eller,
- dersom næringsstoffene er helt løselige i vann, bare vannløselig innhold.

Gjødse med sekundære næringsstoffer som viktigste næringsstoff og som tilfredsstiller kravene til vedlegg 2 kapittel C skal deklarerer i henhold til kolonne 6.

For gjødse som inneholder ett mikronæringsstoff skal næringsinnholdet deklarerer i samsvar med kravene i vedlegg 1 kapittel D.

Når et mikronæringsstoff helt eller delvis er kjemisk bundet til et organisk molekyl, skal næringsstoffenes navn etterfølges med disse opplysningene:

«kjelatert med» og navn på kjelatdanneren eller forkortelsen som er angitt i vedlegg 4.

§ 21. *Spesielle merkebestemmelser for gjødse som ikke omfattes av vedlegg 2*

Innholdet av næringsstoff skal oppgis på følgende måte:

- a) Nitrogen (N): I alle gjødsetyper som inneholder N, oppgis totalt N. Det er valgfritt å deklarerer nitrat-N og ammonium-N.
- b) Fosfor (P): I alle gjødsetyper som inneholder P oppgis total P. Innhold av vannløselig P skal oppgis etter anmodning.
- c) Kalium (K): I alle gjødsetyper som inneholder K oppgis vannløselig innhold av K.
- d) Innhold av magnesium (Mg), kalsium (Ca), svovel (S) og mikronæringsstoff kan bare oppgis dersom innholdet

av det enkelte grunnstoff overstiger verdiene angitt i vedlegg 3 kolonne 6. For magnesium, svovel og mikronæringsstoff skal totalinnholdet oppgis, for kalsium skal vannløselig innhold oppgis.

§ 22. *Tilleggsmerking av mikronæringsgjødsel*

For mikronæringsgjødsel skal følgende setning tilføyes på emballasjen, etiketten eller følgedokumentene:

«Må bare brukes ved påvist behov. De anbefalte doser må ikke overskrides.»

For mikronæringsgjødsel skal det på etiketten eller i følgedokumentene gis opplysninger om dosering og betingelser knyttet til bruken for jordbunns- og dyrkningsforhold der gjødselen skal anvendes. Disse opplysningene skal være adskilt fra varedeklarasjonen fastsatt i § 18, § 19, § 20 og § 21.

§ 23. *Tilleggsmerking av flytende gjødsel*

Flytende gjødsel skal inneholde opplysninger om lagringstemperatur og forebygging av ulykker ved lagring.

For flytende gjødsel skal innholdet av næringsstoff oppgis i vektprosent. Det er valgfritt å angi næringsstoff pr. volumenhet (kg pr. hl eller g pr. liter).

Kapittel 4.2. Merking av kalkingsmidler

§ 24. *Varetype for kalkingsmidler*

Kalkingsmidler som er i samsvar med kriterier gitt for varetype i vedlegg 9 kolonne 1 skal merkes med vedkommende varetype.

For gruppen «annen kalk» skal varetypen betegnes ut fra opphavsmaterialet eller produksjonsmåten.

§ 25. *Varedeklarerer av kalkingsmidler*

Varedeklarasjonen skal inneholde følgende:

- a) Handelsnavn og varetype.
- b) Navn, firmanavn eller firmamerke samt adresse til ansvarlig firma i Norge.
- c) Innholdet som netto- eller bruttovekt. Dersom bruttovekten oppgis, må vekten av tara også oppgis.
- d) Opphavsmateriale. Produktets geologiske opphavsmateriale og eventuelt fremstillingsmåte skal oppgis.
- e) Massetetthet oppgitt i kg/dm^3 .
- f) Vanninnhold oppgitt i vektprosent.
- g) Nøytraliserende verdi angitt som et ubenevnt tall tilsvarende kg CaO i 100 kg produkt. Verdien kan angis som et intervall på inntil 10% av intervallets laveste verdi.
- h) Innhold av kalsium (Ca) og magnesium (Mg) oppgitt i vektprosent for tørt produkt. Innholdet av Mg skal bare oppgis hvis det er minst 0,5%.
- i) Findelingsgrad oppgitt som den vektprosent av produktet som passerer siktene gitt i vedlegg 8 kolonne 5 til 11. For produkter som er en blanding av kalkingsmidler oppgis findelingsgrad i forhold til dens bestanddeler.
- j) Veiledende kalkverdi over 1 år og over 5 år angitt som tosifrede, ubenevnte tall. Kalkverdi skal korrigeres for vanninnhold.
- k) Innhold av karbonatrest i brentkalk.
- l) Innhold av plantenæringsstoff etter bestemmelser i § 19 bokstav e, f og g.
- m) Registreringsnummer fra Landbrukstilsynet påført varedeklarasjon eller følgeseddel for vedkommende produkt på denne måten: «Reg.nr. (Statens landbrukstilsyn): xxxx»

Kapittel 4.3. Merking av vekststoffer og komposteringspreparater

§ 26. *Varetype og varedeklarerer for vekststoff og komposteringspreparater*

Varetyper for komposteringspreparat er:

- Uorganisk komposteringspreparat
- Organisk komposteringspreparat.

Varetype for vekststoffer er:

- Vekststoff.

Vekststoff og komposteringspreparat skal varedeklarerer med:

- a) Handelsnavn og varetype.
- b) Navn, firmanavn eller firmamerke samt adresse til ansvarlig firma i Norge.
- c) Innholdet som netto- eller bruttovekt. Dersom bruttovekten oppgis, må vekten av tara også oppgis.
- d) Vanninnhold oppgitt i vektprosent.
- e) Innhold av råvarer i synkende rekkefølge etter vekt.
- f) Innhold av plantenæringsstoff etter bestemmelser i § 19 bokstav e, f og g.
- g) Egenskaper.
- h) Bruksanvisning.
- i) Registreringsnummer fra Landbrukstilsynet påført varedeklarasjon eller følgeseddel for vedkommende produkt på denne måten: «Reg.nr. (Statens landbrukstilsyn): xxxx».

Kapittel 5. Bestemmelser om tilsyn

§ 27. Tilsyn

Landbrukstilsynet fører tilsyn med at forskriftens bestemmelser etterleves.

§ 28. Adgang til bedrifter

Landbrukstilsynet skal til enhver tid mot legitimasjon ha uhindret adgang til virksomheter som produserer, innfører, oppbevarer, selger eller forbruker produkter som omfattes av forskriften.

Ved besøk av Landbrukstilsynet plikter bedriften å yte nødvendig bistand og å gi alle nødvendige opplysninger.

§ 29. Uttak av prøver

Landbrukstilsynet kan på importørs eller produsents regning ta ut prøver fra produksjonssted, lager, utsalgssted og hos bruker. Det skal gis kvittering for uttatt prøve.

§ 30. Internkontroll

Virksomheter som omfattes av denne forskrift skal innføre og utøve internkontroll. Den ansvarlige for virksomheten skal sørge for at plikten til internkontroll overholdes.

§ 31. Krav til internkontrollen

Internkontroll innebærer at virksomheten skal:

1. Ha oversikt over organisering og ansvarsforhold.
2. Kartlegge risiko for overtredelse av gjødselvareregelverket ut fra virksomhetens aktiviteter, og iverksette tiltak for å redusere risikoen.
3. Ha rutiner for å avdekke, rette opp og hindre gjentakelse av overtredelser.
4. Foreta systematisk gjennomgang av internkontrollen for å sikre at den fungerer som forutsatt.

Punkt 1 – 4 skal dokumenteres skriftlig i den form og det omfang som er nødvendig på bakgrunn av virksomhetens art, aktiviteter, risikoforhold og størrelse. Dokumentasjonen skal være tilgjengelig for Landbrukstilsynet.

§ 32. Prøvetaking og analysemetoder

Landbrukstilsynet kan fastsette rutiner for prøvetaking av de ulike produkter som omfattes av forskriften.

Innholdet av plantenæringsstoffer i gjødsel, den nøytraliserende virkning av kalkingsmidler og andre egenskaper angående produktkvalitet og -kvantum skal bestemmes etter metoder kvalifisert i henhold til de til enhver tid gjeldende norske standarder eller anerkjente metoder der standarder ikke finnes.

Så langt det er mulig skal analyser foretas ved laboratorier som er akkreditert for den aktuelle analysen av Norsk Akkreditering, eller med annen kvalitetssikring som Landbrukstilsynet godkjenner.

Kapittel 6. Avgift

§ 33. Kontrollavgift

Ansvarlig firma skal betale en kontrollavgift til dekning av de utgifter det offentlige har med tilsynet. Avgiften beregnes ut fra faste satser pr. omsatt mengde produkt. Grunlaget for avgiften kan beregnes skjønnsmessig når oppgave over omsatt mengde ikke foreligger eller er mangelfulle.

Ved for sen innbetaling skal det betales morarente i henhold til lov av 17. desember 1976 nr. 100 om renter ved forsinket betaling (morarenteloven). Det kan kreves gebyr for purring på kontrollavgift.

Kapittel 7. Utfyllende bestemmelser

§ 34. Dispensasjon

Landbrukstilsynet kan i særlige tilfeller gi dispensasjon fra enkeltbestemmelser så fremt det ikke er i strid med forskriftens formål.

§ 35. Pålegg

Landbrukstilsynet kan pålegge forhold ved virksomheten rettet hvis forholdet er i strid med denne forskriften eller med vedtak gitt i medhold av denne forskriften.

Det kan gis pålegg om iverksetting av tiltak og om ytterligere dokumentasjon dersom internkontrollen er utilstrekkelig for overholdelse av gjødselvareregelverket.

§ 36. Omsetningsforbud

Produsent eller importør som ikke følger bestemmelsene om registrering, rapportering, internkontroll og avgiftsinnbetaling, jf. § 5, § 31, § 32, og § 33, kan for kortere eller lengre tid nektes å innføre eller omsette vedkommende produkt.

§ 37. Straff

Den som forsettlig eller uaktsomt overtrer denne forskriften eller vedtak fattet i medhold av denne forskriften kan straffes med bøter etter lov om handel med gjødsel og jordforbedringsmidler m.v. § 10, dersom overtredelsen ikke rammes av strengere straffebestemmelser.

§ 38. Klage

Vedtak fattet av Landbrukstilsynet kan påklages i medhold av lov av 10. februar 1967 om behandlingsmåten i forvaltningssaker (Forvaltningsloven) kapittel VI. Klagen skal sendes Landbrukstilsynet som vil sende klagen til rette klageinstans.

§ 39. Ikrafttredelse m.m.

Denne forskriften trer i kraft 20. juli 2003. Samtidig oppheves forskrift om handel med gjødsel og jordforbedringsmidler m.v. av 28. mai 1998 nr. 562.

Vedlegg 1. Definisjoner

Ansvarlig firma: Norsk produsent, importør eller ansvarlig for markedsføring og salg av produkter som omfattes av denne forskriften og som gir melding om registrering av produktet hos Landbrukstilsynet.

Dolomitt: Avleiring av kalsium/magnesiumkarbonat som geologisk er eldre enn kvartærtiden, med magnesiuminnhold over en angitt grense

Forbrenningsprodukt: Aske etter forbrenning av organisk materiale.

Gjødsel: Produkt som har til hovedoppgave å tilføre næringsstoffer til planter.

Grøntareal: Områder hvor det er eller skal etableres et vegetasjonsdekke, men hvor det ikke skal produseres vekster for matforsyning. Dette kan for eksempel være områder etter masseuttak, industriområder, arealer i tilknytning til veianlegg og andre offentlige arealer og toppdekke på avfallsfyllinger.

Importør: Enhver som importerer til landet produkter som omfattes av forskriften.

Internkontroll: Systematiske tiltak som virksomheten iverksetter, utøver og vedlikeholder for å sikre at krav fastsatt i eller i medhold av lov eller forskrift overholdes.

Kalkingsmiddel: Kalsiumforbindelse eller kalsium/magnesiumforbindelse som har syrenøytraliserende evne.

Kalkstein: Avleiring av kalsiumkarbonat som geologisk er eldre enn kvartærtiden, med magnesiuminnhold under en angitt grense.

Kalkverdi: Mål for kalkingsmidlets effektive syrenøytraliserende evne innenfor et angitt tidsrom og beregnet etter nærmere angitt metode.

Kompleksgjødsel: uorganisk gjødsel som inneholder minst to hovednæringsstoffer og blir fremstilt ved fabrikkprosesser som fører til at hovednæringsstoffene forekommer helt eller delvis i innbyrdes kjemisk forbindelse.

Komposteringspreparater: Preparater som ved tilsetning til kompostmateriale og dyregjødsel skal påskynde omsetningen av det organiske stoffet og øke gjødsleffekten.

Løselighet: Empirisk prosentverdi for et kalkingsmidlets løselighet i jord. 100% betegner full virkning.

Mekanisk blandet gjødsel: uorganisk gjødsel som inneholder minst to hovednæringsstoffer, og som blir fremstilt ved mekanisk blanding av to eller flere ensidige gjødseltyper eller av kompleksgjødsel og ett eller flere ensidige gjødseltyper.

Mineralgjødsel: Gjødsel hvor næringsstoffene foreligger som uorganiske salter fremstilt ved ekstraksjon og/eller ved fysiske og/eller kjemiske industriprosesser. Urea og andre syntetisk-organiske nitrogenforbindelser regnes også som mineralgjødsel.

Nøytraliserende verdi: Innhold av syrenøytraliserende forbindelser, bestemt ved titrering, gitt som et ubenevnt tall tilsvarende kg CaO i 100 kg produkt.

Omsetning: Forhandling, lagring, fordeling eller ekspedisjon. Omsetning omfatter også gratisleveranser.

Organisk-mineralsk gjødsel: Gjødsel som er en blanding av produkter av animalsk og/eller vegetabilsk opprinnelse og mineralgjødsel.

Plantenæringsstoffer: Hovednæringsstoffene nitrogen (N), fosfor (P) og kalium (K), de sekundære næringsstoffene kalsium (Ca), klor (Cl), magnesium (Mg), natrium (Na) og svovel (S), og mikronæringsstoffene bor (B), kobolt (Co), kobber (Cu), jern (Fe), mangan (Mn), molybden (Mo) og sink (Zn).

Produsent: Enhver som fremstiller, foredler, blander, pakker og merker produkter som omfattes av forskriften. Som produsent regnes også den som markedsfører eller selger et av de produkter som er omfattet av forskriften under et annet navn enn produktet er kjøpt som.

Ren ammoniumnitratgjødsel: Produkter basert på ammoniumnitrat som er fremstilt kjemisk til bruk som gjødsel, som har et nitrogeninnhold på mer enn 28 vektprosent, og som kan inneholde uorganiske tilsetningsstoffer eller uvirksomme stoffer som f.eks. kalksteinsmel eller dolomittmel, kaliumsulfat, magnesiumsulfat og kieseritt.

Tørrestoffinnhold (TS): andelen av fast materiale i et produkt bestemt ved fastsatte metoder.

Vekststoffer: Stoffer som skal stimulere plantenes vekst eller virke regulerende på utviklingsgangen uten at denne virkningen skyldes stoffets innhold av plantenæringsstoffer.

Vedlegg 2. Varetypebetegnelser, spesifikasjoner og deklarasjonskriterier for uorganisk gjødsel

A. Gjødsel som bare inneholder ett hovednæringsstoff

Nitrogengjødsel

Nr.	Typebetegnelse	Opplysninger om produksjonsmåte og hovedbestanddeler	Minsteinnhold av næringsstoffer (vektprosent). Opplysninger om angivelsen av næringsinnholdet. Andre krav	Andre opplysninger om typebetegnelsen	Næringsinnhold som skal deklarerer. Næringsstoffenes form og oppløselighet. Andre kriterier
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1a	Kalsiumnitrat	Kjemisk fremstilt produkt med kalsiumnitrat og ev. ammoniumnitrat som hovedbestanddeler	15% N Nitrogen uttrykt som totalnitrogen eller som nitrat- og ammoniumnitrogen. Største innhold av ammoniumnitrogen: 1,5% N		Totalnitrogen. Valgfritt – nitratnitrogen – ammoniumnitrogen
1b	Kalsiummagnesiumnitrat	Kjemisk fremstilt produkt med kalsiumnitrat og magnesiumnitrat som hovedbestanddeler.	13% N Nitrogen uttrykt som nitratnitrogen. Minsteinnhold av magnesium i form av vannoppløselige salter og uttrykt som magnesium: 3% Mg		Nitratnitrogen Vannoppløselig magnesium
1c	Magnesiumnitrat	Kjemisk fremstilt produkt med magnesiumnitrat heksahydrat som hovedbestanddel	10% N Nitrogen uttrykt som nitratnitrogen 14% MgO Magnesium uttrykt som vannoppløselig magnesiumoksid	Når gjødselen markedsføres i form av krystaller, kan betegnelsen «krystallisert form» tilføyes	Nitratnitrogen Vannløselig magnesiumoksid
2a	Natriumnitrat	Kjemisk fremstilt produkt med natriumnitrat som hovedbestanddel.	15% N Nitrogen uttrykt som nitratnitrogen		Nitratnitrogen
2b	Chilesalpeter	Produkt fremstilt av caliche, med natriumnitrat som hovedbestanddel.	15% N Nitrogen uttrykt som nitratnitrogen		Nitratnitrogen
3a	Kalsiumcyanamid	Kjemisk fremstilt produkt med kalsiumcyanamid som hovedbestanddel, kalsiumoksid og ev. små mengder ammoniumsalter og urea	18% N Nitrogen uttrykt som totalnitrogen, minst 75% av deklart nitrogen i form av cyanamidnitrogen		Totalnitrogen
3b	Nitratholdig kalsiumcyanamid	Kjemisk fremstilt produkt med kalsiumcyanamid og kalsiumoksid som hovedbestanddeler og ev. små mengder ammoniumsalter og urea, dessuten tilsatt nitrat	18% N Nitrogen uttrykt som totalnitrogen. Minst 75% av innholdet av deklart ikke-nitratnitrogen i form av cyanamidnitrogen. Innholdet av nitratnitrogen: Minimum 1% N Maksimum 3% N		Totalnitrogen Nitratnitrogen
4	Ammoniumsulfat	Kjemisk fremstilt produkt med ammoniumsulfat som hovedbestanddel.	20% N Nitrogen uttrykt som ammoniumnitrogen		Ammoniumnitrogen
5	Ammoniumnitrat eller kalkammonsalpeter	Kjemisk fremstilt produkt som har ammoniumnitrat som hovedbestanddel, og som kan inneholde fyllstoff som kalksteinsmel, kalsiumsulfat, dolomittmel, magnesiumsulfat og kieseritt	20% N Nitrogen uttrykt som nitratnitrogen og ammoniumnitrogen, som hver utgjør ca. halvparten av nitrogeninnholdet	Betegnelsen «kalkammonsalpeter» skal utelukkende brukes om gjødsel som inneholder kalsiumkarbonat (kalkstein) og/eller magnesiumkarbonat og kalsiumkarbonat (dolomitt) i tillegg til ammoniumnitrat. Minsteinnholdet av disse karbonatene må være 20% og renheten minst 90%	Totalnitrogen Nitratnitrogen Ammoniumnitrogen

<i>Nr.</i>	<i>Typebetegnelse</i>	<i>Opplysninger om produksjonsmåte og hovedbestanddeler</i>	<i>Minsteinnhold av næringsstoffer (vektprosent). Opplysninger om angivelsen av næringsinnholdet. Andre krav</i>	<i>Andre opplysninger om typebetegnelsen</i>	<i>Næringsinnhold som skal deklarerer. Næringsstoffenes form og oppløselighet. Andre kriterier</i>
<i>(1)</i>	<i>(2)</i>	<i>(3)</i>	<i>(4)</i>	<i>(5)</i>	<i>(6)</i>
6	Ammoniumsulfatnitrat	Kjemisk fremstilt produkt med ammoniumnitrat og ammoniumsulfat som hovedbestanddeler.	25% N Nitrogen uttrykt som ammonium- og nitratnitrogen. Minsteinnhold av nitratnitrogen: 5%		Totalnitrogen Nitratnitrogen Ammoniumnitrogen
7	Magnesiumsulfatnitrat	Kjemisk fremstilt produkt som har ammoniumnitrat, ammoniumsulfat og magnesiumsulfat som hovedbestanddeler.	Nitrogen uttrykt som ammonium- og nitratnitrogen. Minsteinnhold av nitratnitrogen: 6% N. Magnesium i form av vannoppløselige salter uttrykt som magnesium		Totalnitrogen Ammoniumnitrogen Nitratnitrogen Vannoppløselig magnesium
8	Magnesiumammoniumnitrat	Kjemisk fremstilt produkt med ammoniumnitrat og magnesiumforbindelser, (dolomitt, magnesiumkarbonat og/eller magnesiumsulfat) som hovedbestanddeler	19% N Nitrogen uttrykt som ammoniumnitrogen og nitratnitrogen. Minimum nitratnitrogen 6% N. 3% Mg uttrykt som total magnesium		Totalnitrogen Ammoniumnitrogen Nitratnitrogen Total magnesium og ev. vannoppløselig magnesium
9	Urea	Kjemisk fremstilt produkt med karbamid som hovedbestanddel.	44% N Total ureanitrogen (inkludert biuret). Største innhold av biuret 1,2%		Totalnitrogen, uttrykt som ureanitrogen
10	Krotonylidendiurea	Produkt fremstilt ved reaksjon mellom urea og krotonaldehyd Monomer	28% N Nitrogen uttrykt som totalnitrogen Minst 25% krotonylidendiurea-nitrogen Høyst 3% ureanitrogen		Totalnitrogen Ureanitrogen dersom innholdet er høyere enn 1 vektprosent Krotonylidendiureanitrogen
11	Isobutylidendiurea	Produkt fremstilt ved reaksjon mellom urea og isobutylaldehyd Monomer	28% N Nitrogen uttrykt som totalnitrogen Minst 25% N isobutylidendiurea Høyst 3% ureanitrogen		Totalnitrogen Ureanitrogen dersom innholdet overstiger 1 vektprosent Isobutylidendiurea-nitrogen
12	Ureaformaldehyd	Produkt fremstilt ved reaksjon mellom urea og formaldehyd som hovedsakelig består av ureaformaldehydmolekyler Polymer	36% totalnitrogen. Nitrogen uttrykt som totalnitrogen. Minst 3/5 av det deklarererte totalnitrogeninnholdet skal være løselig i varmt vann. Minst 31% N som ureaformaldehyd. Høyst 5% ureanitrogen.		Totalnitrogen. Ureanitrogen dersom innholdet overstiger 1 vektprosent. Nitrogen av ureaformaldehyd løselig i kaldt vann. Nitrogen av ureaformaldehyd utelukkende løselig i varmt vann.
13	Nitrogengjødsel som inneholder krotonylidendiurea	Kjemisk fremstilt produkt som inneholder krotonylidendiurea og en ensidig nitrogengjødsel (liste A-1 i direktiv 76/116/EØF med unntak av 3a, 3b og 5)	18% N uttrykt som totalnitrogen. Minst 3% nitrogen i form av ammoniakk og/eller nitrat og/eller urea. 1/3 av det deklarererte totalnitrogenet skal stamme fra krotonylidendiurea. Største innhold av biuret (ureanitrogen + krotonylidendiurea-nitrogen) x 0,026		Totalnitrogen. For hver form som inneholder minst 1%: Nitratnitrogen Ammoniumnitrogen Ureanitrogen Krotonylidendiurea-nitrogen
14	Nitrogengjødsel med isobutylidendiurea	Kjemisk fremstilt produkt som inneholder isobutylidendiurea og en ensidig nitrogengjødsel (liste A-1 i direktiv 76/116/EØF, med unntak av produktene 3a, 3b og 5)	18% N uttrykt som totalnitrogen. Minst 3% nitrogen i form av ammoniakk og/eller nitrat og/eller urea. Minst 1/3 av det deklarererte totalnitrogenet skal stamme fra isobutylidendiurea. Største innhold av biuret: (ureanitrogen + isobutylidendiureanitrogen) x 0,026		Totalnitrogen. For hver form som inneholder minst 1%: Nitratnitrogen Ammoniumnitrogen Ureanitrogen Isobutylidendiureanitrogen
15	Nitrogengjødsel som inneholder ureaformaldehyd	Kjemisk fremstilt produkt som inneholder ureaformaldehyd og en ensidig nitrogengjødsel (liste A-1 i direktiv 76/116/EØF, med unntak av produktene 3a, 3b og 5)	18% N uttrykt som totalnitrogen. Minst 3% nitrogen i form av ammoniakk og/eller nitrat og/eller urea. Minst 1/3 av det deklarererte totalnitrogenet skal stamme fra ureaformaldehyd. Ureaformaldehydnitrogenet skal inneholde minst 1/3 nitrogen som er løselig i varmt vann.		Totalnitrogen. For hver form som inneholder minst 1%: Nitratnitrogen Ammoniumnitrogen Ureanitrogen Ureaformaldehyd-nitrogen Ureaformaldehyd-nitrogen løselig i kaldt

Nr.	Typebetegnelse	Opplysninger om produksjonsmåte og hovedbestanddeler	Minsteinnhold av næringsstoffer (vektprosent). Opplysninger om angivelsen av næringsinnholdet. Andre krav	Andre opplysninger om typebetegnelsen	Næringsinnhold som skal deklarerer. Næringsstoffenes form og oppløselighet. Andre kriterier
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
			Største innhold av biuret: (ureanitrogen + ureaformaldehydnitrogen) x 0,026		vann. Ureaformaldehydnitrogen som utelukkende er løselig i varmt vann
16	Ammoniumsulfat med nitrifikasjonshemmer (dicyandiamid)	Kjemisk fremstilt produkt som inneholder ammoniumsulfat og dicyandiamid	20% N Nitrogen uttrykt som totalnitrogen Minsteinnhold av ammoniumnitrogen: 18%. Minsteinnhold av dicyandiamidnitrogen: 1,5%		Totalnitrogen Ammoniumnitrogen Dicyandiamidnitrogen Tekniske opplysninger (1)
17	Ammonium-sulfatnitrat med nitrifikasjonshemmer (dicyandiamid)	Kjemisk fremstilt produkt som inneholder ammonium-sulfatnitrat og dicyandiamid	24% N Nitrogen uttrykt som totalnitrogen. Minsteinnhold av nitratnitrogen: 3% Minsteinnhold av dicyandiamidnitrogen: 1,5%		Totalnitrogen Nitratnitrogen Ammoniumnitrogen Dicyandiamidnitrogen Tekniske opplysninger (1)
18	Løsning av nitrogengjødsel	Produkt fremstilt kjemisk og ved oppløsning i vann, stabilt ved atmosfærisk trykk, uten tilsetning av organiske næringsstoffer av animalsk eller vegetabilsk opprinnelse.	15% N Nitrogen uttrykt som totalnitrogen dersom det bare foreligger i en form, eller som nitrat-, ammonium- eller ureanitrogen. Største innhold av biuret: urea-N x 0,026		Totalnitrogen, og for former i mengder på minst 1%, nitrat-, ammonium- og eller ureanitrogen. Dersom biurettinnholdet er mindre enn 0,2%, kan «lavt biurettinnhold» tilføyes.
19	Løsning av ammoniumnitrat med urea	Produkt fremstilt kjemisk og ved oppløsning i vann, med innhold av ammoniumnitrat og urea.	26% N Nitrogen uttrykt som totalnitrogen, der ureanitrogen utgjør ca. halvparten av nitrogeninnholdet. Største innhold av biuret: 0,5%		Totalnitrogen. Nitrat-, ammonium- og ureanitrogen. Dersom biurettinnholdet er mindre enn 0,2%, kan «lavt biurettinnhold» tilføyes.
20	Kalsiumnitrat-løsning	Produkt fremstilt ved løsning av kalsiumnitrat i vann	8% N Nitrogen uttrykt som nitratnitrogen med høyst 1% ammoniumnitrogen	Typebetegnelsen kan eventuelt etterfølges av: – til bladgjødsling – til fremstilling av næringsløsninger – til gjødselvanning	Totalnitrogen Valgfritt: – nitratnitrogen – ammoniumnitrogen – kalsium når det gjelder ett av bruksområdene angitt i spalte 5

Den ansvarlige for markedsføringen skal fremlegge så utfyllende tekniske opplysninger som mulig sammen med hver emballasje eller sammen med følgeseddel ved levering i bulk. Opplysningene skal særlig gjelde bruksperiode og anvendelsesmengde for den avling den skal benyttes på.

Fosforgjødsel

For gjødsel som selges i granulert form og med foreskrevet findelingsgrad for de viktigste stoffer den er sammensatt av (gjødsel under 1, 3, 4, 5, 6 og 7) skal findelingsgraden fastsettes på grunnlag av en egnet analysemetode.

Nr.	Typebetegnelse	Opplysninger om produksjonsmåte og hovedbestanddeler	Minsteinnhold av næringsstoffer (vektprosent). Opplysninger om angivelsen av næringsinnholdet. Andre krav	Andre opplysninger om typebetegnelsen	Næringsinnhold som skal deklarerer. Næringsstoffenes form og oppløselighet. Andre kriterier
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1	Slagg fra thomasprosessen – thomasfosfat – thomasslagg	Produkt som fremkommer i smelteverk ved behandling av fosforholdig råjern, med kalsiumsilisiumfosfat som hovedbestanddel.	5,2% P Fosfor uttrykt som mineralisyreoppløselig fosforpentoksid, minst 75% av det deklarererte innhold oppløselig i 2% sitronsyre; eller 4,4% P. Fosfor uttrykt som P oppløselig i 2% sitronsyre. Findelingsgrad: – minst 75% passerer en 0,160 mm sikt, – minst 96% passerer en 0,630 mm sikt.		Fosfor oppløselig i 2% sitronsyre

<i>Nr.</i>	<i>Typebetegnelse</i>	<i>Opplysninger om produksjonsmåte og hovedbestanddeler</i>	<i>Minsteinnhold av næringsstoffer (vektprosent). Opplysninger om angivelsen av næringsinnholdet. Andre krav</i>	<i>Andre opplysninger om typebetegnelsen</i>	<i>Næringsinnhold som skal deklarerer. Næringsstoffenes form og oppløselighet. Andre kriterier</i>
<i>(1)</i>	<i>(2)</i>	<i>(3)</i>	<i>(4)</i>	<i>(5)</i>	<i>(6)</i>
2a	Superfosfat	Produkt fremkommet ved reaksjon av malt råfosfat med svovelsyre med monokalsiumfosfat og kalsiumsulfat som hovedbestanddeler.	Kadmiuminnholdet må ikke overstige 100 mg Cd pr. kg P. 7% P Fosfor uttrykt som P oppløselig i nøytralt ammoniumsitratt. Minst 93% av det deklarererte innhold av P skal være vannoppløselig. Prøvemengde: 1 gram		Fosfor oppløselig i nøytralt ammoniumsitratt Vannoppløselig fosfor
2b	Dobbeltsuperfosfat	Produkt fremkommet ved reaksjon av malt råfosfat med svovelsyre og fosforsyre, med monokalsiumfosfat og kalsiumsulfat som hovedbestanddeler.	Kadmiuminnholdet må ikke overstige 100 mg Cd pr. kg P. 10,9% P Fosfor uttrykt som P oppløselig i nøytralt ammoniumsitratt. Minst 93% av det deklarererte innhold skal være vannoppløselig. Prøvemengde: 1 gram		Fosfor oppløselig i nøytralt ammoniumsitratt Vannoppløselig fosfor
2c	Trippelsuperfosfat	Produkt fremkommet ved reaksjon av malt råfosfat med fosforsyre med monokalsiumfosfat som hovedbestanddel.	Kadmiuminnholdet må ikke overstige 100 mg Cd pr. kg P. 16,6% P Fosfor uttrykt som P oppløselig i nøytralt ammoniumsitratt. Minst 93% av deklarerert innhold skal være vannoppløselig. Prøvemengde 3 gram		Fosfor oppløselig i nøytralt ammoniumsitratt Vannoppløselig fosfor
3	Delvis oppløst råfosfat	Produkt fremkommet ved delvis oppløsning av malt råfosfat med svovelsyre eller fosforsyre med monokalsiumfosfat, trikalsiumfosfat og kalsiumsulfat som hovedbestanddeler.	Kadmiuminnholdet må ikke overstige 100 mg Cd pr. kg P. 8,7% P Fosfor uttrykt som mineralsyreløselig P. Minst 40% av det deklarererte P skal være vannoppløselig. Findelingsgrad: – Minst 90% passerer en 0,160 mm sikt – minst 98% passerer en 0,630 mm sikt		Mineralsyreoppløselig fosfor Vannoppløselig fosfor
4	Dikalsiumfosfat	Produkt fremkommet ved utfelling av oppløst fosforsyre fra mineralske fosfater eller knokler med dikalsiumfosfat dihydrat som hovedbestanddel.	Kadmiuminnholdet må ikke overstige 100 mg Cd pr. kg P. 16,6% P Fosfor uttrykt som P oppløst i basisk ammoniumsitratt (Petermann) Findelingsgrad – minst 90% passerer en 0,160 mm sikt – minst 98% passerer en 0,630 mm sikt		Fosfor oppløselig i basisk ammoniumsitratt
5	Pyrofosfat	Produkt fremstilt ved oppvarming av malt råfosfat under innvirkning av alkalieforbindelser og kiseltsyre, og med basiske kalsiumfosfater og kalsiumsilikater som hovedbestanddeler.	Kadmiuminnholdet må ikke overstige 100 mg Cd pr. kg P. 10,9% P Fosfor uttrykt som P oppløselig i basisk ammoniumsitratt (Petermann). Findelingsgrad: – minst 75% passerer en 0,160 mm sikt – minst 96% passerer en 0,630 mm sikt		Fosfor oppløselig i basisk ammoniumsitratt
6	Aluminiumkalsiumfosfat	Produkt fremstilt i amorf form ved oppvarming og maling med aluminium- og kalsiumfosfater som hovedbestanddeler.	Kadmiuminnholdet må ikke overstige 100 mg Cd pr. kg P. 13,1% P Fosfor uttrykt som mineralsyreoppløselig P. Minst 75% av det deklarererte innhold av P skal være oppløselig basisk ammoniumsitratt (Joulie) Findelingsgrad: – minst 90% passerer en 0,160 mm sikt – minst 99% passerer en 0,630 mm sikt		Totalfosfor (mineralsyreoppløselig) Fosfor oppløselig i basisk ammoniumsitratt
7	Bløt råfosfat	Produkt fremkommet ved maling av bløt råfosfat med	Kadmiuminnholdet må ikke overstige 100 mg Cd pr. kg P. 10,9% P Fosfor uttrykt som mineralsyreoppløselig P. Minst		Totalfosfor (mineralsyre-

<i>Nr.</i>	<i>Typebetegnelse</i>	<i>Opplysninger om produksjonsmåte og hovedbestanddeler</i>	<i>Minsteinnhold av næringsstoffer (vektprosent). Opplysninger om angivelsen av næringsinnholdet. Andre krav</i>	<i>Andre opplysninger om typebetegnelsen</i>	<i>Næringsinnhold som skal deklarerer. Næringsstoffenes form og oppløselighet. Andre kriterier</i>
<i>(1)</i>	<i>(2)</i>	<i>(3)</i>	<i>(4)</i>	<i>(5)</i>	<i>(6)</i>
		trikalsiumfosfat og kalsiumkarbonat som hovedbestanddeler.	55% av deklart innhold av P skal være oppløselig i 2% maursyre. Findelingsgrad: – minst 90% passerer en 0,063 mm sikt – minst 99% passerer en 0,125 mm sikt. Kadmiuminnholdet må ikke overstige 100 mg Cd pr. kg P.		oppløselig). Fosfor oppløselig i 2% maursyre. Prosent av produktet som passerer en 0,063 mm sikt, angitt i vektprosent.

Kaliumgjødsel

<i>Nr.</i>	<i>Typebetegnelse</i>	<i>Opplysninger om produksjonsmåte og hovedbestanddeler</i>	<i>Minsteinnhold av næringsstoffer (vektprosent). Opplysninger om angivelsen av næringsinnholdet. Andre krav</i>	<i>Andre opplysninger om typebetegnelsen</i>	<i>Næringsinnhold som skal deklarerer. Næringsstoffenes form og oppløselighet. Andre kriterier</i>
<i>(1)</i>	<i>(2)</i>	<i>(3)</i>	<i>(4)</i>	<i>(5)</i>	<i>(6)</i>
1	Kainitt/kalium-råsalt	Produkt av rå kaliumsalter	8,3% K Kalium uttrykt som vannoppløselig K. 3% Mg Magnesium i form av vannoppløselige magnesiumsalter og uttrykt som Mg	Vanlige handelsnavn kan tilføyes	Vannoppløselig kalium Vannoppløselig magnesium
2	Beriket kainitt/kalium-råsalt	Produkt fremstilt ved blanding av kaliumråsalt og kaliumklorid	14,9% K Kalium uttrykt som vannoppløselig K	Vanlige handelsnavn kan tilføyes	Vannoppløselig kalium. Valgfri angivelse av vannoppløselig magnesium når det er mer enn 3% Mg Vannoppløselig kalium
3	Kaliumklorid	Produkt fremstilt av kaliumråsalt med kaliumklorid som hovedbestanddel.	30,7% K Kalium uttrykt som vannoppløselig K	Vanlige handelsnavn kan tilføyes	Vannoppløselig kalium.
4	Kaliumklorid med magnesiumsulfat	Produkt fremstilt av kaliumråsalter med tilsetning av magnesiumsalter, og med kaliumklorid og magnesiumsalter som hovedbestanddeler.	30,7% K Kalium uttrykt som vannoppløselig K. 3% Mg Magnesium i form av vannoppløselige magnesiumsalter uttrykt som Mg		Vannoppløselig magnesium.
5	Kaliumsulfat	Kjemisk fremstilt produkt av kaliumsalter, og med kaliumsulfat som hovedbestanddel.	39% K Kalium uttrykt som vannoppløselig K. Største klorinnhold: 3% Cl		Vannoppløselig kalium Valgfrie opplysninger om klorinnhold dersom det er mindre enn 3% Cl
6	Kaliumsulfat med magnesium	Kjemisk fremstilt produkt av kaliumsalter, ev. med tilsetning av magnesiumsalter og med kaliumsulfat og magnesiumsulfat som hovedbestanddeler.	18,3% K Kalium uttrykt som vannoppløselig K. 4,8% Mg Magnesium i form av vannoppløselige magnesiumsalter og uttrykt som magnesium. Største klorinnhold: 3% Cl.	Vanlige handelsnavn kan tilføyes	Vannoppløselig kalium Vannoppløselig magnesium Valgfrie opplysninger om klorinnhold dersom det er mindre enn 3% Cl
7	Kieseritt med kaliumsulfat	Produkt fremstilt av kieseritt ved tilsetning av kaliumsulfat.	4,8% Mg Magnesium uttrykt som vannoppløselig Mg. 5% K Kalium uttrykt som vannoppløselig K. Total Mg / 0,6 + K / 0,83 : 20% Største klorinnhold: 3% Cl	Vanlige handelsnavn kan tilføyes.	Vannoppløselig magnesium Vannoppløselig kalium Valgfri angivelse av klorinnholdet når dette er under 3% Cl

B. Gjødelse som inneholder flere hovednæringsstoffer

Type- betegnel- se	Opplys- ninger om produk- sjons- måte	Minimumsinnhold av næringsstoffer (vektprosent)		Form, oppløselighet og innhold av næringsstoffer som skal deklarerer i henhold til spesifikasjoner i spalte 8, 9 og 10. Findelingsgrad			Opplysninger om gjødselens karakteristiske egenskaper. Andre krav		
		Totalt	For hvert næringsstoff	N	P	K	N	P	K
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	(9)	(10)
NPK- gjødelse	Produkt fremstilt kjemisk eller ved blanding, uten tilsetning av organiske næringsstoffer av animalsk eller vegetabilsk opprinnelse	20 (N + P / 0,436 + K / 0,83)	3% N 4,1% K EU-gjødelse: 3% N 2,2% P 4,1% K	1. Total- nitrogen 2. Nitrat- nitrogen 3. Ammon- ium- nitrogen 4. Urea- nitrogen 5. Cyanamid- nitrogen		Vannløselig K	1. Total- nitrogen 2. Dersom en av nitrogen- formene 2–5 utgjør 1 vektprosent eller mer, skal denne deklarerer	En NPK- gjødelse som verken inneholder thomasfosfat, pyrofosfat, aluminium- kalsium- fosfat, delvis oppløst råfosfat, eller bløt råfosfat, skal deklarerer etter opp- løselighet som angitt under (1), (2), eller (3): Utgjør det vannoppløse- lige P mindre enn 0,9%, deklarerer bare oppløselighet (2) Utgjør det vannoppløse- lige P minst 0,9%, deklarerer oppløselighet (3) med samtidig angivelse av det vann- oppløselige innhold av P (oppløselighet (1)) Innholdet av P som bare er oppløselig i mineralsyre må ikke overstige 0,9%. For denne gjødelsestype 1 skal prøve- mengden for bestemmelse av oppløselig- het (2) og (3) være 1 gram. Kadmium- innholdet må ikke overstige 100 mg Cd pr. kg P	1. Vannløselig kalium 2. Betegnelse «klorfattig» kan bare brukes når klorinnholdet ikke overstiger 2%. 3. Klor- innholdet kan deklarerer
					8. P oppløselig i mineral-syre. Minst 75% av det deklarerer innholdet av P skal være opp- løselig i 2% maursyre.				2a. En NPK- gjødelse som inneholder bløt råfosfat helt eller delvis oppløst råfosfat, må verken inneholde thomasfosfat,
					Findelingsgrad for de viktigste fosfatkomponentene: Thomasfosfat: minst 75% passerer en 0,160 mm sikt. Aluminiumkalsiumfosfat: minst 90% passerer en 0,160 mm sikt. Pyrofosfat: minst 75% passerer en 0,160 mm sikt. Bløt råfosfat: minst 90% passerer en 0,063 mm sikt. Delvis oppløst råfosfat: minst 90% passerer en 0,160 mm sikt.				

Type- betegnel- se	Opplys- ninger om produk- sjons- måte	Minimumsinnhold av næringsstoffer (vektprosent)		Form, oppløselighet og innhold av næringsstoffer som skal deklarerer i henhold til spesifikasjoner i spalte 8, 9 og 10. Findelingsgrad			Opplysninger om gjødselens karakteristiske egenskaper. Andre krav		
		Totalt	For hvert næringsstoff	N	P	K	N	P	K
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	(9)	(10)
								pyrofosfat eller aluminium- kalsium- fosfat. Den deklarerer i samsvar med oppløselighet (1), (3) og (4). Denne gjødseltypen må inneholde: – Minst 0,9% P som er oppløselig bare i mineralsyre (oppløselighet (4)) – Minst 2,2% P oppløselig i vann og nøytralt ammonium- sitrat (oppløselighet (3)) – minst 1,1% vannoppløse- lig P (oppløselighet (1)) Denne gjødseltypen må selges som NPK-gjødsel med bløt råfosfat eller NPK-gjødsel med delvis oppløst råfosfat. For denne gjødseltypen 2 (a) skal prøvemengden for å bestemme oppløselighet (3) være 3 gram. – Kadmium- innholdet må ikke overstige 100 mg pr. kg P.	
								2b. En NPK- gjødsel som inneholder aluminium- kalsiumfosfat må verken inneholde thomasfosfat, pyrofosfat, råfosfat eller delvis oppløst råfosfat. Den skal deklarerer i samsvar med	

Type- betegnel- se	Opplys- ninger om produk- sjons- måte	Minimumsinnhold av næringsstoffer (vektprosent)		Form, oppløselighet og innhold av næringsstoffer som skal deklarerer i henhold til spesifikasjoner i spalte 8, 9 og 10. Findelingsgrad			Opplysninger om gjødselens karakteristiske egenskaper. Andre krav			
		Totalt	For hvert næringsstoff	N	P	K	N	P	K	
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	(9)	(10)	
								<p>oppløselighet (1) og (7), i siste tilfelle med fradrag av oppløselighet i vann. Denne gjødseltypen må inneholde:</p> <ul style="list-style-type: none"> – minst 0,9% vannoppløselig P (oppløselighet (1)), – Minst 2,2% P etter oppløselighet (7). Denne gjødselen skal markedsføres under betegnelsen «NPK-gjødsel med aluminium-kalsium-fosfat». <p>Kadmiuminnholdet må ikke overstige 100 mg Cd pr. kg P.</p> <p>3. For NPK-gjødsel som bare inneholder en av følgende typer fosforgjødsel: Thomasfosfat, pyrofosfat, aluminium-kalsium-fosfat, bløt råfosfat, skal typebetegnelse n følges av en angivelse av fosfor-komponenten. Deklareringen av oppløseligheten til P må gis i samsvar med følgende oppløseligheter:</p> <ul style="list-style-type: none"> – for gjødsel basert på thomasfosfat: oppløselighet (6) – for gjødsel basert på pyrofosfat: oppløselighet (5) – for gjødsel basert på aluminium- 		

Type- betegnel- se	Opplys- ninger om produk- sjons- måte	Minimumsinnhold av næringsstoffer (vektprosent)		Form, oppløselighet og innhold av næringsstoffer som skal deklarerer i henhold til spesifikasjoner i spalte 8, 9 og 10. Findelingsgrad			Opplysninger om gjødselens karakteristiske egenskaper. Andre krav		
		Totalt	For hvert næringsstoff	N	P	K	N	P	K
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	(9)	(10)
								kalsium- fosfat: oppløselighet (7) – for gjødsel basert på bløt råfosfat: oppløselighet (8) Kadmium- innholdet må ikke overstige 100 mg Cd pr. kg P.	
Opplø- ning av NPK- gjødsel	Produkt fremstilt kjemisk og ved oppløs- ning i vann, stabilt ved atmosfærisk trykk, uten tilsetning av organiske næringsstoffer av animalsk eller vegetabilsk opprinnelse	15% (N + P / 2% N 0,436 + K / 0,83)	1,3% P 2,5% K. Største innhold av biuret: urea- N x 0,026	1. Total- nitrogen 2. Nitrat- nitrogen 3. Ammoni- umnitrogen 4. Urea- nitrogen	Vann- oppløselig P	Vann- oppløselig K	1. Total- nitrogen 2. Dersom innholdet av en nitrogen- forbindelse (2– 4) utgjør 1 vektprosent eller mer, skal den deklarerer. Dersom biuretinn- holdet er mindre enn 0,2% kan «delt biuretinnhold» tilføyes	Vannoppløse- lig P. Kadmium- innholdet må ikke overstige 100 mg Cd pr. kg P.	1. Vann- oppløselig kalium. 2. Betegnelse «klorfattig» kan bare brukes når klorinnholdet ikke overstiger 2%. 3. Klorinnholdet kan deklarerer.
Suspen- sjon av NPK- gjødsel	Produkt i flytende form med næringsstoffer fra stoffer som både er oppslemmet og oppløst i vann, uten tilsetning av organiske næringsstoffer av animalsk eller vegetabilsk opprinnelse.	20% (N + P / 3% N 0,436 + K / 0,83)	1,7% P 3,3% K Største innhold av biuret: urea- N x 0,026	1. Total- nitrogen 2. Nitrat- nitrogen 3. Ammoni- umnitrogen 4. Urea- nitrogen	1: Vann- oppløselig P 2: P oppløselig i nøytralt ammoniumsitr at 3: P oppløselig i nøytralt ammoniumsitr at og i vann	Vann- oppløselig K	1. Total- nitrogen 2. Dersom innholdet av en nitrogen- forbindelse (2– 4) utgjør 1 vektprosent delvis oppløst eller mer, skal den deklarerer. Dersom biuretinn- holdet er mindre enn 0,2% kan «delt biuretinnhold» tilføyes.	Gjødselen må ikke inneholde thomasslagg, aluminium- kalsium- fosfat, pyrofosfat, delvis oppløst råfosfat eller råfosfat. Kadmium- innholdet må ikke overstige 100 mg Cd pr. kg P 1. Dersom det vannoppløse- lige P utgjør mindre enn 0,9% deklarerer bare oppløselighet 2. 2. Dersom det vannoppløse- lige P utgjør minst 0,9%, angis oppløselighet 3 og innholdet av vannoppløse- lig P skal deklarerer.	1. Vann- oppløselig kalium. 2. Betegnelse «klorfattig» kan bare brukes når klorinnholdet ikke overstiger 2%. 3. Klor- innholdet kan deklarerer.
NPK- gjødsel som inneholder kroto-	Kjemisk fremstilt produkt som inneholder kroto-	20% (N + P / 20% N 0,436 + K / 0,83)	Minst 1/4 av det deklarerer innhold av	1. Total- nitrogen 2. Nitrat- nitrogen 3.	1: Vann- oppløselig P 2: P løselig i nøytralt ammonium-	Vannløselig K 1:	Totalnitrogen 2: Dersom en av nitrogen- formene 2–4	En NPK- gjødsel som verken inneholder thomasfosfat,	1. Vannløselig kalium 2. Betegnelse «klorfattig» kan bare

Typebetegnelse	Opplysninger om produksjonsmåte	Minimumsinnhold av næringsstoffer (vektprosent)		Form, oppløselighet og innhold av næringsstoffer som skal deklarerer i henhold til spesifikasjoner i spalte 8, 9 og 10. Findelingsgrad			Opplysninger om gjødselens karakteristiske egenskaper. Andre krav		
		Totalt	For hvert næringsstoff	N	P	K	N	P	K
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	(9)	(10)
nylidendi-urea eller isobutylidendi-urea eller ureaformaldehyd (alt etter omstendighetene)	nylidendi-urea eller isobutylidendi-ureaformaldehyd, uten tilsetning av organiske næringsstoffer av animalsk eller vegetabilsk opprinnelse		totalnitrogen skal stamme fra nitrogen- eller 7. Minst 3/5 av det deklarererte næringsstoffinnholdet 7, skal være løselig i varmt vann. 2,18% P 4,15% K	Ammoniumnitrogen 4. Ureaformene 5, 6 nitrogen 5. Krototylidendiureanitrogen 6. Isobutylidendiureanitrogen	sitrat 3: P løselig i nøytralt ammoniumsitr at og i vann		utgjør 1 vektprosent eller mer, skal denne deklarerer 3: En av nitrogenformene 5–7 (alt etter omstendighetene). Nitrogenformen 7 skal deklarerer som nitrogenform 8 og 9	pyrofosfat, aluminiumkalsiumfosfat, delvis råfosfat eller råfosfat, skal deklarerer etter oppløselighet som angitt under 1, 2 eller 3: utgjør vannløselig P mindre enn 0,87% deklarerer bare løselighet 2, – utgjør vannløselig P minst 0,87%, deklarerer løselighet 3 med samtidig angivelse av det vannløselige innhold av P (løselighet 1) Innholdet av P som er løselig bare i mineralsyre må ikke overstige 0,87%. Prøvemengden for bestemmelse av løselighet 2 og 3 skal være 1 g.	brukes når klorinnholdet ikke overstiger 2%. 3. Klorinnholdet kan deklarerer

2. NP-gjødsel

Typebetegnelse	Opplysninger om produksjonsmåte	Minimumsinnhold av næringsstoffer (vektprosent)		Form, oppløselighet og innhold av næringsstoffer som skal deklarerer i henhold til spesifikasjoner i spalte 8, 9 og 10. Findelingsgrad			Opplysninger om gjødselens karakteristiske egenskaper. Andre krav		
		Totalt	For hvert næringsstoff	N	P	K	N	P	K
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	(9)	(10)
NP-gjødselprodukt fremstilt kjemisk eller ved blanding, uten tilsetning av organiske næringsstoffer av animalsk eller vegetabilsk opprinnelse		18% (N + P / 3% N 0,436)	2,2% P	1. Totalnitrogen 2. Nitratnitrogen 3. Ammoniumnitrogen 4. Urea-nitrogen 5. Cyanamidnitrogen	1: Vannløselig P 2: P løselig i nøytralt ammoniumsitrat 3: P løselig i nøytralt ammoniumsitr at og i vann 4: P bare oppløselig i mineralsyre 5: P oppløselig i basisk ammonium-		1. Totalnitrogen 2. Dersom innholdet av nitrogenformene (2) – (5) utgjør minst 1 vektprosent, skal den deklarerer.	1. En NP-gjødsel som ikke inneholder thomasfosfat, pyrofosfat, aluminiumkalsiumfosfat, delvis oppløst råfosfat eller bløt råfosfat, skal deklarerer i samsvar med oppløselighet (1), (2) eller (3):	

Typebete- gningse	Opplys- ninger om produk- sjonsmåte	Minimumsinnhold av næringsstoffer (vektprosent)		Form, oppløselighet og innhold av næringsstoffer som skal deklarerer i henhold til spesifikasjoner i spalte 8, 9 og 10. Findelingsgrad			Opplysninger om gjødselens karakteristiske egenskaper. Andre krav		
		Totalt	For hvert næringsstoff	N	P	K	N	P	K
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	(9)	(10)
					sitrat (Petermann) 6: P oppløselig i 2% sitronsyre 7: P oppløselig i mineralsyre. Minst 75% av deklarerert innhold av P skal være oppløselig i basisk ammonium sitrat (Joulie) 8: P oppløselig i mineralsyre. Minst 55% av det deklarererte P skal være oppløselig i 2% maursyre.				– utgjør det vannoppløse- lige P mindre enn 0,9%, deklarerer bare oppløselighet (2) – dersom det vannoppløse- lige P utgjør minst 0,9%, angis oppløselighet (3), og innholdet av vannoppløse- lig P må oppgis (oppløselighet 1) Innholdet av P som bare kan oppløses i mineralsyre, må ikke være høyere enn 0,9%. For denne gjødseltype 1 skal prøvemengden for å bestemme oppløselighet (2) og (3) være 1 gram. Kadmium- innholdet må ikke overstige 100 mg Cd pr. kg P. 2a. En NP- gjødsel som inneholder bløt råfosfat eller delvis oppløst råfosfat, må være uten thomasslagg, pyrofosfat eller aluminium- kalsiumfosfat. Denne skal deklarerer i samsvar med oppløselighet (1), (3) og (4). Denne gjødseltypen må inneholde: – minst 0,9% P som bare er oppløselig i mineralsyre (oppløselighet (4)) – minst 2,2% P oppløselig i vann og i nøytralt ammonium-

Findelingsgrader: Se under NPK-gjødsel,
spalte 5

Typebete- gelse	Opplys- ninger om produk- sjonsmåte	Minimumsinnhold av næringsstoffer (vektprosent)		Form, oppløselighet og innhold av næringsstoffer som skal deklarerer i henhold til spesifikasjoner i spalte 8, 9 og 10. Findelingsgrad			Opplysninger om gjødselens karakteristiske egenskaper. Andre krav			
		Totalt	For hvert næringsstoff	N	P	K	N	P	K	
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	(9)	(10)	
								<p>sitrat (oppløselighet (3)) – minst 1,1% P oppløselig i vann (oppløselighet (1))</p> <p>Denne gjødseltypen skal markedsføres som «NP- gjødsel med bløt råfosfat» eller som «NP- gjødsel med delvis oppløst råfosfat». For denne gjødseltypen (2a) skal prøvemengden for bestemmelse av oppløselighet (3) være 3 gram.</p> <p>2b. En NP- gjødsel som inneholder aluminium- kalsium- fosfat må ikke inneholde thomasfosfat, pyrofosfat, bløt råfosfat eller delvis oppløst råfosfat. Dette skal deklarerer i samsvar med oppløselighet (1) og (7), i siste tilfelle med fradrag av oppløselighet i vann. Denne gjødseltype skal oppfylle følgende krav: – inneholde minst 0,9% vannoppløse- lig P oppløselighet (1) – inneholde minst 2,2% P i samsvar med oppløselighet (7)</p> <p>Denne type gjødsel skal markedsføres under</p>		

Typebetegnelse	Opplysninger om produktionsmåte	Minimumsinnhold av næringsstoffer (vektprosent)		Form, oppløselighet og innhold av næringsstoffer som skal deklarerer i henhold til spesifikasjoner i spalte 8, 9 og 10. Findelingsgrad			Opplysninger om gjødselens karakteristiske egenskaper. Andre krav		
		Totalt	For hvert næringsstoff	N	P	K	N	P	K
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	(9)	(10)
								betegnelsen «NP-gjødsel med aluminiumkalsiumfosfat». Kadmiuminnholdet må ikke overstige 100 mg Cd pr. kg P.	
								3. Når en NP-gjødsel bare inneholder en av følgende typer fosfatgjødelse: Thomasfosfat, pyrofosfat, aluminiumkalsiumfosfat, bløt råfosfat, skal typebetegnelsen følges av opplysning om fosfor-komponenten. Deklarasjonen av oppløseligheten av P skal gis i samsvar med følgende oppløseligheter: <ul style="list-style-type: none"> – for gjødsel basert på thomasfosfat: Oppløselighet (6) – for gjødsel basert på pyrofosfat: Oppløselighet (5) – for gjødsel basert på aluminiumkalsiumfosfat: Oppløselighet (7) – for gjødsel basert på bløt råfosfat: Oppløselighet (8) Kadmiuminnholdet må ikke overstige 100 mg Cd pr. kg P.	
Oppløsning av NP-gjødsel	Produkt fremstilt kjemisk og ved oppløsning i vann, stabilt ved atmosfærisk trykk, uten	18% (N + P / 3% N 0,436)	Største innhold av biuret: urea- N x 0,026	2,2% P	Største innhold av biuret: urea- N x 0,026	1. Totalnitrogen 2. Nitratnitrogen 3. Ammoniumnitrogen 4. Urea-nitrogen 5. Cyanamid-	1. Totalnitrogen 2. Dersom innholdet av en nitrogenforbindelse (2-4) utgjør 1 vektprosent eller mer, skal	Vannoppløselig P. Kadmiuminnholdet må ikke overstige 100 mg Cd pr. kg P	

Typebetegnelse	Opplysninger om produktionsmåte	Minimumsinnhold av næringsstoffer (vektprosent)		Form, oppløselighet og innhold av næringsstoffer som skal deklarerer i henhold til spesifikasjoner i spalte 8, 9 og 10. Findelingsgrad			Opplysninger om gjødselens karakteristiske egenskaper. Andre krav		
		Totalt	For hvert næringsstoff	N	P	K	N	P	K
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	(9)	(10)
	tilsetning av organiske næringsstoffer av animalsk eller vegetabilsk opprinnelse			nitrogen			den deklarerer. Dersom biuretinnholdet er mindre enn 0,2% kan «lavt biuretinnhold» tilføyes.		
Suspensjon av NP-gjødsel	Produkt i flytende form med næringsstoffer fra stoffer som oppslemmet og oppløst i vann, uten tilsetning av organiske næringsstoffer av animalsk eller vegetabilsk opprinnelse.	18% (N + P / 3% N 0,436) Største innhold av biuret: urea- N x 0,026	2,2% P Største innhold av biuret: urea- N x 0,026	1. Totalnitrogen 2. Nitratnitrogen 3. Ammoniumnitrogen 4. Urea-nitrogen	1: Vannoppløselig P 2: P oppløselig i nøytralt ammonium-sitrat 3: P oppløselig i nøytralt ammonium-sitrat og i vann		1. Totalnitrogen 2. Dersom innholdet av en nitrogenforbindelse (2-4) utgjør 1 eller mer, skal den deklarerer. Dersom biuret-innholdet er mindre enn 0,2%, kan «lav biuretinnhold» tilføyes.	1. Dersom det vannoppløselige P utgjør mindre enn 0,9%, oppløselighet 2. Dersom det vannoppløselige P utgjør minst 0,9%, deklarerer oppløselighet 3 og vannoppløselig P. Gjødselen må ikke inneholde thomasslagg, aluminiumkalsiumfosfat, pyrosfosfat, delvis oppløst råfosfat eller råfosfat. Kadmiuminnholdet må ikke overstige 100 mg Cd pr. kg P.	
NP-gjødsel som inneholder krotonyliden-nyliden-diurea eller isobutyliden-yliden-diurea eller ureaformaldehyd (alt etter omstendighetene)	Kjemisk fremstilt produkt som inneholder krotonyliden-diurea eller isobutyliden-yliden-diurea eller ureaformaldehyd, uten tilsetning av organiske næringsstoffer av animalsk eller vegetabilsk opprinnelse	18% (N + P / 5% N 0,436) Minst 1/4 av det deklarererte innhold av totalnitrogen skal stamme fra nitrogenformene 5, 6 eller 7. Minst 1/4 av det deklarererte nitrogeninnholdet 7, skal være løselig i varmt vann. 2,18% P	Minst 1/4 av det deklarererte innholdet 7, skal være løselig i varmt vann. 2,18% P	1. Totalnitrogen 2. Nitratnitrogen 3. Ammoniumnitrogen 4. Urea-nitrogen 5. Krotonylidendiurea- 6. Isobutylidendiurea- 7. Ureaformaldehyd-nitrogen 8. Ureaformaldehyd-nitrogen 9. Ureaformaldehyd-nitrogen løselig i kaldt vann	1. Vannløselig P 2. P løselig i nøytralt ammonium-sitrat 3. P løselig i nøytralt ammonium-sitrat og i vann		1. Totalnitrogen 2. Dersom en av nitrogenformene 2-4 utgjør 1 eller mer, skal denne deklarerer 3. En av nitrogenformene 5-7 Nitrogenformen 7 skal deklarerer som nitrogenformen 8 og 9	En NP-gjødsel som ikke inneholder thomasfosfat, pyrofosfat, aluminiumkalsiumfosfat, delvis oppløst råfosfat eller råfosfat, skal deklarerer etter oppløselighet som angitt under 1, 2 eller 3: Utgjør vannløselig P mindre enn 0,92% deklarerer bare løselighet 2, - utgjør vannløselig P minst 0,92%, deklarerer løselighet 3 med samtidig angivelse av det	

Typebetegnelse	Opplysninger om produktjonsmåte	Minimumsinnhold av næringsstoffer (vektprosent)		Form, oppløselighet og innhold av næringsstoffer som skal deklarerer i henhold til spesifikasjoner i spalte 8, 9 og 10. Findelingsgrad			Opplysninger om gjødselens karakteristiske egenskaper. Andre krav		
		Totalt	For hvert næringsstoff	N	P	K	N	P	K
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	(9)	(10)
								vannløselige innhold av P (løselighet 1). Innholdet av P som er løselig i bare mineralsyre må ikke overstige 0,92%. Prøvemengden for bestemmelse av løselighet 2 og 3 skal være 1 g	

NK-gjødsel

Typebetegnelse	Opplysninger om produktjonsmåte	Minimumsinnhold av næringsstoffer (vektprosent)		Form, oppløselighet og innhold av næringsstoffer som skal deklarerer i henhold til spesifikasjoner i spalte 8, 9 og 10. Findelingsgrad			Opplysninger om gjødselens karakteristiske egenskaper. Andre krav		
		Totalt	For hvert næringsstoff	N	P	K	N	P	K
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	(9)	(10)
NK-gjødsel	Produkt fremstilt kjemisk eller ved blanding, uten tilsetning av organiske næringsstoffer av animalsk eller vegetabilsk opprinnelse.	18 (N + K / 0,83)	3% N 4,1% K	1. Totalnitrogen 2. Nitratnitrogen 3. Ammoniumnitrogen 4. Urea-nitrogen 5. Cyanamid-nitrogen		Vann-oppløselig K	1. Totalnitrogen 2. Dersom en av nitrogenformene (2) – (5) utgjør minst 1 vektprosent, skal den deklarerer		1. Vann-oppløselig kalium 2. Betegnelse «klorfattig» kan bare brukes når klorinnholdet ikke overstiger 2% Cl 3. Klorinnholdet kan deklarerer
Oppløsning av NK-gjødsel	Produkt fremstilt kjemisk og ved oppløsning i vann, stabilt ved atmosfærisk trykk, uten tilsetning av organiske næringsstoffer av animalsk eller vegetabilsk opprinnelse.	15% (N + K / 0,83)	3% N 4,1% K	1. Totalnitrogen 2. Nitratnitrogen 3. Ammoniumnitrogen 4. Urea-nitrogen	1. Vann-oppløselig P 2. P oppløselig i nøytralt ammonium-sitrat 3. P oppløselig i nøytralt ammonium-sitrat og i vann.	Vann-oppløselig K	1. Totalnitrogen 2. Dersom innholdet av en nitrogenforbindelse (2–4) utgjør 1 vektprosent eller mer, skal den deklarerer. Dersom biuretinnholdet er mindre enn 0,2%, kan «lav biuretinnhold» tilføyes.		1. Vann-oppløselig kalium 2. Betegnelse «klorfattig» kan bare brukes når klorinnholdet ikke overstiger 2% Cl 3. Klorinnholdet kan deklarerer
Suspensjon av NK-gjødsel	Produkt i flytende form med næringsstoffer fra stoffer som både er oppslemmet og oppløst i vann, uten tilsetning av organiske næringsstoffer av animalsk eller vegetabilsk opprinnelse.	18% (N + K / 0,83)	3% N 4,1% K	1. Totalnitrogen 2. Nitratnitrogen 3. Ammoniumnitrogen 4. Urea-nitrogen		Vann-oppløselig K	1. Totalnitrogen 2. Dersom innholdet av en nitrogenforbindelse (2–4) utgjør 1 vektprosent eller mer, skal den deklarerer. Dersom biuretinnholdet er mindre enn		1. Vann-oppløselig kalium 2. Betegnelse «klorfattig» kan bare brukes når klorinnholdet ikke overstiger 2% Cl 3. Klorinnholdet kan deklarerer

Typebetegnelse	Opplysninger om produksjonsmåte	Minimumsinnhold av næringsstoffer (vektprosent)		Form, oppløselighet og innhold av næringsstoffer som skal deklarerer i henhold til spesifikasjoner i spalte 8, 9 og 10. Findelingsgrad			Opplysninger om gjødselens karakteristiske egenskaper. Andre krav		
		Totalt	For hvert næringsstoff	N	P	K	N	P	K
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	(9)	(10)
					8. P oppløselig i mineralsyre. Minst 55% av det deklarererte P-innholdet skal være oppløselig i 2% maursyre			vannoppløselige P angis (oppløselighet (1)) Innhold av P som bare er oppløselig i mineralsyre må ikke overstige 0,9%. For denne gjødseltype 1 skal prøvemengden for å bestemme oppløselighet (2) og (3) være 1 gram Kadmiuminnholdet må ikke overstige 100 mg Cd pr. kg P. 2a. En PK-gjødsel som inneholder bløt råfosfat eller delvis oppløst råfosfat, må ikke inneholde thomasfosfat, pyrofosfat eller aluminiumkalsiumfosfat. Den skal deklarerer i samsvar med oppløselighet (1), (3) og (4).	
				Findelingsgrader for de viktigste fosfatkomponentene Thomasfosfat: Minst 75% passerer en 0,160 mm sikt Aluminiumkalsiumfosfat: Minst 90% passerer en 0,160 mm sikt Pyrofosfat: Minst 70% passerer en 0,160 mm sikt Bløt råfosfat: Minst 90% passerer en 0,063 mm sikt Delvis oppløst råfosfat: Minst 90% passerer en 0,160 mm sikt:				Denne gjødseltype må tilfredsstillende følgende krav: – inneholde minst 0,9% P oppløselig bare i mineralsyre (oppløselighet (4)) – inneholde minst 2,2% P oppløselig i vann og nøytralt ammonium-sitrat (oppløselighet (3))	
								Denne gjødseltypen skal markedsføres som «PK-gjødsel med bløt råfosfat»	

Typebetegnelse	Opplysninger om produksjonsmåte	Minimumsinnhold av næringsstoffer (vektprosent)		Form, oppløselighet og innhold av næringsstoffer som skal deklarerer i henhold til spesifikasjoner i spalte 8, 9 og 10. Findelingsgrad			Opplysninger om gjødselens karakteristiske egenskaper. Andre krav		
		Totalt	For hvert næringsstoff	N	P	K	N	P	K
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	(9)	(10)
								eller som «PK-gjødsel med delvis oppløst råfosfat»	
								For denne type gjødsel (2a) utgjør prøvemengden 3 gram for bestemmelse av oppløselighet (3)	
								Kadmiuminnholdet må ikke overstige 100 mg Cd pr. kg P.	
								2b. En PK-gjødsel som inneholder aluminiumkalsiumfosfat, må ikke inneholde thomasfosfat, pyrofosfat eller delvis oppløst råfosfat. Den skal deklarerer i samsvar med oppløselighet (1) og (7) i siste tilfelle med fradrag av oppløselighet i vann.	
								Denne gjødseltypen skal tilfredsstillende følgende krav: – inneholde minst 0,9% vannoppløselig P (oppløselighet (1)) – inneholde minst 2,2% P etter oppløselighet (7)	
								3. For PK-gjødsel som bare inneholder en av følgende typer fosfatgjødsel: Thomasfosfat, pyrofosfat, aluminiumkalsiumfosfat, bløt	

Typebetegnelse	Opplysninger om produksjonsmåte	Minimumsinnhold av næringsstoffer (vektprosent)		Form, oppløselighet og innhold av næringsstoffer som skal deklarerer i henhold til spesifikasjoner i spalte 8, 9 og 10. Findelingsgrad			Opplysninger om gjødselens karakteristiske egenskaper. Andre krav		
		Totalt	For hvert næringsstoff	N	P	K	N	P	K
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	(9)	(10)
								<p>råfosfat, må typebetegnelsen følges av en angivelse av fosfatkomponenten.</p> <p>Deklarasjonen for oppløseligheten av P skal gis i samsvar med følgende oppløseligheter:</p> <p>– for gjødsel basert på thomasfosfat: Oppløselighet (6)</p> <p>– for gjødsel basert på pyrofosfat: Oppløselighet (5)</p> <p>– for gjødsel basert på aluminiumkalsiumfosfat: Oppløselighet (7)</p> <p>– for gjødsel basert på bløt råfosfat: Oppløselighet (8)</p> <p>Kadmiuminnholdet må ikke overstige 100 mg Cd pr. kg P.</p>	
Oppløsning av PK-gjødsel	Produkt fremstilt kjemisk og ved oppløsning i vann, uten tilsetning av organiske næringsstoffer av animalsk eller vegetabilsk opprinnelse.	18% (P / 0,436 + K / 0,83)	2,2% P / 4,1% K			Vannoppløselig K		<p>1. Vannoppløselig P</p> <p>2. Betegnelsen «klorfattig» kan bare brukes når klorinnholdet ikke overstiger 2%.</p> <p>3. Klorinnholdet kan deklarerer.</p>	
Suspensjon av PK-gjødsel	Produkt i flytende form med næringsstoffer fra stoffer som både er oppslemmet og oppløst i vann, uten tilsetning av organiske næringsstoffer av animalsk eller vegetabilsk opprinnelse.	18% (P / 0,436 + K / 0,83)	2,2% P / 4,1% K	1. Vannoppløselig P		Vannoppløselig K	<p>1. Dersom det vannoppløselige P utgjør mindre enn 0,9%, deklarerer bare oppløselighet</p> <p>2. Dersom det vannoppløselige P utgjør minst 0,9%, skal oppløselighet 3 og innholdet av</p>	<p>1. Vannoppløselig kalium.</p> <p>2. Betegnelsen «klorfattig» kan bare brukes når klorinnholdet ikke overstiger 2%.</p> <p>3. Klorinnholdet kan deklarerer.</p>	

Typebetegnelse	Opplysninger om produksjonsmåte	Minimumsinnhold av næringsstoffer (vektprosent)		Form, oppløselighet og innhold av næringsstoffer som skal deklarerer i henhold til spesifikasjoner i spalte 8, 9 og 10. Findelingsgrad			Opplysninger om gjødselens karakteristiske egenskaper. Andre krav		
		Totalt	For hvert næringsstoff	N	P	K	N	P	K
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	(9)	(10)

vannoppløselig P deklarerer. Gjødselen må ikke inneholde thomasslagg, aluminiumkalsiumfosfat, pyrosfosfat, delvis oppløst råfosfat eller råfosfat. Kadmiuminnholdet må ikke overstige 100 mg Cd pr. kg P.

C. Gjødsel med kalsium, magnesium eller svovel som viktigste næringsstoff

Nr.	Typebetegnelse	Opplysninger om produksjonsmåte og hovedbestanddel	Minsteinnhold av næringsstoffer (vektprosent). Opplysninger om angivelse av næringsinnhold. Andre krav	Andre opplysninger om typebetegnelsen	Næringsinnhold som skal deklarerer. Næringsstoffenes oppløselighet. Andre kriterier
1	2	3	4	5	6
1	Kalsiumsulfat	Natur- eller industriprodukt som inneholder kalsiumsulfat med varierende vanninnhold.	17,9% Ca 14% S Kalsium og svovel uttrykt som total Ca + S. Findelingsgrad: – minst 80% passerer en 2 mm sikt. – minst 90% passerer en 10 mm sikt.	Vanlige handelsnavn kan tilføyes.	Totalsvovel. Valgfritt: total kalsium.
2	Kalsiumkloridløsning	Kalsiumkloridløsning av industriell opprinnelse.	8,6% Ca Kalsium uttrykt som vannløselig Ca		Kalsium Valgfritt: til sprøyting av planter
3	Ren svovel	Mer eller mindre rensed natur- eller industriprodukt.	98% S Svovel uttrykt som total S		Totalsvovel.
4	Løsning av magnesiumnitrat	Produkt fremstilt kjemisk og ved oppløsning av magnesiumnitrat i vann	6% N Nitrogen uttrykt som nitratnitrogen 9% MgO Magnesium uttrykt som vannløselig magnesiumoksid pH-minimum: 4		Nitratnitrogen Vannløselig magnesiumoksid
5	Magnesiumsulfat	Produkt der magnesiumsulfat med sju molekyler vann er hovedbestanddel.	9% Mg 11,2% S Magnesium og svovel uttrykt som vannløselig magnesium og vannløselig svovel.	Vanlige handelsnavn kan tilføyes.	Vannløselig magnesium Valgfritt: vannløselig svovel
5.1	Magnesiumsulfatløsning	Produkt fremstilt ved å oppløse magnesiumsulfat av industriell opprinnelse i vann	3% Mg 10% SO ₃ Magnesium og svovel uttrykt som vannløselig magnesiumoksid og svoveltrioxid	Vanlig handelsnavn kan tilføyes	Vannløselig magnesiumoksid Valgfritt: vannløselig svoveltrioxid
6	Magnesiumkloridløsning	Produkt som fremkommer ved løsning av magnesiumklorid av industriell opprinnelse.	7,8% Mg Magnesium uttrykt som magnesium. Største kalsiuminnhold: 2,2% Ca		Magnesium
7	Kieseritt	Naturlig forekommende mineral med magnesiumsulfat der ett molekyl vann er hovedbestanddel.	14% Mg 18% S Magnesium og svovel uttrykt som vannløselig magnesium og vannløselig svovel.	Vanlige handelsnavn kan tilføyes.	Vannløselig magnesium Valgfritt: vannløselig svovel

8	Kieseritt med kaliumsulfat	Produkt fremstilt av kieseritt 4,8% Mg ved tilsetning av kaliumsulfat.		Magnesium uttrykt som 5% K vannløselig Mg
10	Kalsiumnitratløsning	Produkt fremstilt ved løsning av kalsiumnitrat i vann	8% N – til bladgjødsling – til fremstilling av næringsløsninger	Nitrogen uttrykt som Valgfritt: nitratnitrogen med høyst – nitratnitrogen 1% ammoniumnitrogen. – ammoniumnitrogen Typebetegnelsen kan – kalsium når det gjelder eventuelt etterfølges av: ett av bruksområdene – til gjødselvanning angitt i spalte 5 – ammoniumnitrogen Totalnitrogen

D. Gjødsl som bare inneholder ett mikronæringsstoff

Merknad 1: En kjelatdanner kan betegnes ved sin forkortelse, som angitt i vedlegg 4.

Merknad 2: Dersom et produkt ikke etterlater noen fast rest etter oppløsning i vann, kan det betegnes «for oppløsning».

Merknad 3: Når et mikronæringsstoff er tilstede i kjelatert form, skal det oppgis i hvilket pH-intervall kjelatet er stabilt.

Nr.	Typebetegnelse	Opplysninger om produksjonsmåte og hovedbestanddel	Minsteinnhold av mikronæringsstoffer (vektprosent). Opplysninger om angivelse av næringsinnhold. Andre krav	Andre opplysninger om typebetegnelsen	Næringsinnhold som skal deklarerer. Oppløselighet. Andre kriterier.
1	2	3	4	5	6
<i>BOR</i>					
1a	Borsyre	Produkt fremstilt ved innvirkning av en syre på et borat.	14% vannløselig B	Vanlige handelsnavn kan tilføyes.	Vannløselig bor (B)
1b	Natriumborat	Kjemisk fremstilt produkt med et natriumborat som hovedbestanddel.	10% vannløselig B	Vanlige handelsnavn kan tilføyes.	Vannløselig bor (B)
1c	Kalsiumborat	Produkt fremstilt på grunnlag av colemanitt eller pandermitt, med kalsiumborater som hovedbestanddel.	7% B, totalt Findelingsgrad: minst 98% passerer en 0,063 mm sikt	Vanlige handelsnavn kan tilføyes.	Total bor (B)
1d	Boretanolamin	Produkt fremstilt ved at borsyre reagerer med et etanolamin.	8% vannløselig B		Vannløselig bor (B)
1e	Borholdig gjødsl i løsning	Produkt fremstilt ved oppløsning av typene 1a og/eller 1b og/eller 1d i vann.	2% vannløselig B	Betegnelsen skal omfatte navnet på de tilstedeværende bestanddeler.	Vannløselig bor (B)
1f	Borholdig gjødsl i suspensjon	Produkt fremstilt ved å suspendere typene 1a og/eller 1b og/eller 1d i vann	2% vannløselig B	Betegnelsen skal omfatte navnet på de tilstedeværende bestanddeler.	Vannløselig bor (B)
<i>KOBOLT</i>					
2a	Koboltsalt	Kjemisk fremstilt produkt med et uorganisk koboltsalt som hovedbestanddel.	19% vannløselig Co	Typebetegnelsen må inneholde navnet på det tilknyttede uorganiske anion.	Vannløselig kobolt (Co)
2b	Koboltkjelat	Produkt fremstilt ved kjemisk binding av kobolt til en kjelatdanner.	2% vannløselig Co, herav minst 8/10 kjelatert.	Type kjelatdanner	Vannløselig kobolt (Co) Kjelatert kobolt (Co)
2c	Løsning av koboltgjødsl	Produkt fremstilt ved oppløsning av type 2a og/eller 2b i vann.	2% vannløselig Co	Typebetegnelsen må inneholde navnet på det uorganiske anion og/eller typen kjelatdanner.	Vannløselig kobolt (Co) Kjelatert kobolt (Co)
<i>KOBBER</i>					
3a	Kobbersalt	Kjemisk fremstilt produkt med et uorganisk kobbersalt som hovedbestanddel.	20% vannløselig Cu	Typebetegnelsen må inneholde navnet på det tilknyttede anion.	Vannløselig kobber (Cu)
3b	Kobberoksid	Kjemisk fremstilt produkt med kobberoksid som hovedbestanddel.	70% Cu, totalt Findelingsgrad: minst 98% passerer en 0,063 mm sikt		Total kobber (Cu)
3c	Kobberhydroksid	Kjemisk fremstilt produkt med kobberhydroksid som hovedbestanddel.	45% Cu, totalt Findelingsgrad: minst 98% passerer en 0,063 mm sikt		Total kobber (Cu)
3d	Kobberkjelat	Produkt fremstilt ved kjemisk binding av kobber til en kjelatdanner.	9% vannløselig Cu, herav minst 8/10 kjelatert.	Type kjelatdanner	Vannløselig kobber (Cu) Kjelatert kobber (Cu)

<i>Nr.</i>	<i>Typebetegnelse</i>	<i>Opplysninger om produksjonsmåte og hovedbestanddel</i>	<i>Minsteinnhold av mikronæringsstoffer (vektprosent). Opplysninger om angivelse av næringsinnhold. Andre krav</i>	<i>Andre opplysninger om typebetegnelsen</i>	<i>Næringsinnhold som skal deklarerer. Oppløselighet. Andre kriterier.</i>
<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>	<i>4</i>	<i>5</i>	<i>6</i>
3e	Kobberbasert gjødsel	Produkt fremstilt ved blanding av typene 3a, 3b, 3c eller 3d og eventuelt et fyllstoff som verken er giftig eller inneholder næringsstoffer.	5% Cu, totalt Findelingsgrad: minst 98% passerer en 0,063 mm sikt	Type kjelatdanner	Total kobber (Cu) Vannløselig kobber (Cu) dersom dette utgjør minst 1/4 av det totale kobber. Kjelatert kobber (Cu) Vannløselig kobber (Cu), der en del er kjelatert kobber (Cu) Vannløselig kopper (Cu)
3f	Løsning av kobbergjødsel	Produkt fremstilt ved oppløsning av type 3a og/eller 3d i vann.	3% vannløselig Cu	Type kjelatdanner	Vannløselig kobber (Cu), der en del er kjelatert kobber (Cu) Vannløselig kopper (Cu)
3g	Kopperoksyklorid	Kjemisk fremstilt produkt med kopperoksyklorid som hovedbestanddel (Cu ₂ Cl(OH) ₃)	50% Cu totalt. Findelingsgrad: minst 98% passerer en 0,063 mm sikt	Typebetegnelsen må inneholde navnet på det uorganiske anion	Vannløselig kopper (Cu)
3h	Kopperoksyklorid i suspensjon	Produkt fremstilt ved suspensjon av type 3g	17% Cu totalt		Totalt kopper (Cu)
<i>JERN</i>					
4a	Jernsalt	Kjemisk fremstilt produkt med et jernsalt (Fe II) som hovedbestanddel.	12% vannløselig Fe	Typebetegnelsen må inneholde navnet på det tilknyttede anion.	Vannløselig jern (Fe)
4b	Jernkjelat	Produkt fremstilt ved kjemisk binding av jern til en kjelatdanner.	5% vannløselig Fe, minst 8/10 av dette er kjelatert.	Type kjelatdanner	Vannløselig jern (Fe) Kjelatert jern (Fe)
4c	Jernbasert gjødselløsning	Produkt fremstilt ved oppløsning av type 4a og/eller en enkelt type 4b i vann.	2% vannløselig Fe	Typebetegnelsen må inneholde a) navnet eller navnene på det eller de uorganiske anioner b) eventuelt navnet på kjelatdanneren	Vannløselig jern (Fe) Kjelatert jern (Fe)
<i>MANGAN</i>					
5a	Mangansalt	Kjemisk fremstilt produkt med et uorganisk mangan(II)salt som hovedbestanddel.	17% vannløselig Mn	Typebetegnelsen må inneholde navnet på det tilknyttede anion.	Vannløselig mangan (Mn)
5b	Mangankjelat	Produkt fremstilt ved kjemisk binding av mangan til en kjelatdanner.	5% vannløselig Mn, minst 8/10 av dette er kjelatert	Type kjelatdanner	Vannløselig mangan (Mn) Kjelatert mangan (Mn)
5e	Manganbasert gjødselløsning	Produkt fremstilt ved oppløsning av type 5a og/eller en enkelt type 5b i vann.	3% vannløselig Mn	Typebetegnelsen må inneholde: a) navnet eller navnene på det eller de uorganiske anioner b) eventuelt navnet på kjelatdanneren	Vannløselig mangan (Mn) Kjelatert mangan (Mn)
5c	Manganoksid	Kjemisk fremstilt produkt med manganoksider som hovedbestanddel.	40% Mn, totalt Findelingsgrad: minst 80% passerer en 0,063 mm sikt		Total mangan (Mn)
5d	Manganbasert gjødsel	Produkt fremstilt ved blanding av typene 5a og 5c.	17% Mn, totalt		Total mangan (Mn) Vannløselig mangan (Mn), dersom det utgjør minst 25% av det totale mangan.
<i>MOLYBDEN</i>					
6a	Natriummolybdat	Kjemisk fremstilt produkt med natriummolybdat som hovedbestanddel.	35% vannløselig Mo		Vannløselig molybden (Mo)
6b	Ammoniummolybdat	Kjemisk fremstilt produkt med ammoniummolybdat som hovedbestanddel.	50% vannløselig Mo		Vannløselig molybden (Mo)
6c	Molybdenbasert gjødsel	Produkt fremstilt ved blanding av typene 6a og 6b.	35% vannløselig Mo	Typebetegnelsen må inneholde navnet på molybdenkomponentene	Vannløselig molybden (Mo)
6d	Molybdenbasert gjødselløsning	Produkt fremstilt ved oppløsning av type 6a og/eller en enkelt type 6b i vann.	3% vannløselig Mo	Typebetegnelsen må inneholde navnet på molybdenkomponentene	Vannløselig molybden (Mo)
<i>SINK</i>					
7a	Sinksalt	Kjemisk fremstilt produkt med et uorganisk sinksalt som hovedbestanddel.	15% vannløselig Zn	Typebetegnelsen må inneholde navnet på det uorganiske anion	Vannløselig sink (Zn)
7b	Sinkkjelat	Produkt fremstilt ved	5% vannløselig Zn, der	Type kjelatdanner	Vannløselig sink (Zn)

Nr.	Typebetegnelse	Opplysninger om produksjonsmåte og hovedbestanddeler	Minsteinnhold av mikronæringsstoffer (vektprosent). Opplysninger om angivelse av næringsinnhold. Andre krav	Andre opplysninger om typebetegnelsen	Næringsinnhold som skal deklarerer. Oppløselighet. Andre kriterier.
1	2	3	4	5	6
		kjemisk binding av sink til en kjelatdanner.	minst 8/10 av det deklarete innhold er kjelatert		Kjelatert sink (Zn)
7c	Sinkoksid	Kjemisk fremstilt produkt med sinkoksid som hovedbestanddel.	70% Zn, totalt. Findelingsgrad: minst 80% passerer gjennom en 0,063 mm sikt		Total sink (Zn)
7d	Sinkbasert gjødsel	Produkt fremstilt ved blanding av typene 7a og 7c.	30% Zn, totalt	Typebetegnelsen må inneholde navnet på sinkkomponentene	Total sink (Zn) Vannløselig sink (Zn) dersom det utgjør minst 1/4 av det totale sink (Zn).
7e	Sinkbasert gjødselløsning	Produkt fremstilt ved oppløsning av typene 7a og/eller en enkelt type 7b i vann.	3% vannløselig Zn	Typebetegnelsen må inneholde: a) navnet eller navnene på det eller de uorganiske anioner b) eventuelt navnet på kjelatdanneren	Vannløselig sink (Zn) Kjelatert sink (Zn)

Vedlegg 3. Krav til minsteinnhold av sekundær- og mikronæringsstoffer i gjødsel

1. Verdiene i tabellen nedenfor angir absolutt minsteinnhold for et næringsstoff som skal/kan deklarerer. Alle verdier er oppgitt i vektprosent av gjødselen.

Næringsstoff	Faste eller flytende blandinger av mikronæringsstoffer		Gjødsel som inneholder hoved- og/eller sekundærnæringsstoffer med mikronæringsstoffer			Annen gjødsel enn EU-gjødsel
	1	2	3	4	5	
	Næringsstoff tilstede i uorganisk form	Næringsstoff som kjelat	Til bruk på/i jorda på åker og eng	Til bruk på/i jorda i gartneri	Bladjødsel	6
Ca	–	–	*	*	5,7	0,6
Mg	–	–	1,2	1,2	1,2	0,8
Na	–	–	2,2	2,2	2,2	2,2
S	–	–	2,0	2,0	2,0	0,8
B	0,2	0,2	0,01	0,01	0,01	0,016
Co	0,02	0,02	0,002	–	0,002	
Cu	0,5	0,1	0,01	0,002	0,02	Samme
Fe	2	0,3	0,5	0,02	0,02	verdier
Mn	0,5	0,1	0,1	0,01	0,01	som i
Mo	0,02	–	0,001	0,001	0,001	kolonne 3 – 5
Zn	0,5	0,1	0,01	0,002	0,002	

* Innholdet av kalsium kan ikke deklarerer i EF-gjødsel. I annen gjødsel må innholdet være minst 0,6% for at det skal kunne deklarerer.

- Samlet minsteinnhold av mikronæringsstoffer i faste blandinger av gjødseltypene i vedlegg 1 kapittel D skal være 5 vektprosent.
- Samlet minsteinnhold av mikronæringsstoffer i flytende blandinger av gjødseltypene i vedlegg 1 kapittel D skal være 2 vektprosent.
- Når et mikronæringsstoff foreligger i kjelatert form skal pH-intervallet der kjelatet er stabilt oppgis.

Vedlegg 4. Liste over organiske stoffer godkjent som kjelatdannere for mikronæringsstoffer

1. Følgende stoffer er godkjent for bruk som kjelatdannere for mikronæringsstoffer:

etylendiamintetraeddiksyre:	EDTA	C ₁₀ H ₁₆ O ₈ N ₂
dietylentriaminpentaeddiksyre:	DTPA	C ₁₄ H ₂₃ O ₁₀ N ₃
etylendiamin-di-(O-hydroksyfenyleddiksyre):	EDDHA	C ₁₈ H ₂₀ O ₆ N ₂
2-hydroksyetylendiamintrieddiksyre:	HEDTA	C ₁₀ H ₁₈ O ₇ N ₂
etyldiamin-di (O-hydroksi-p-metylfenyleddiksyre):	EDDHMA	C ₂₀ H ₂₄ N ₂ O ₆

etylendiamin-di (5-karboksi-2-hydroksifenyleddiksyre):

EDDCHA $C_{20}H_{20}O_{10}N_2$

samt natrium-, kalium- og ammoniumsalter av disse.

Vedlegg 5. Toleranser for gjødsel

- De toleranser som angis i dette vedlegg, er tillatte avvik mellom den målte og den deklarererte verdi for et næringsstoff.
- Det tillates ingen toleranser med hensyn til minimums- og maksimumsinnholdet spesifisert i vedlegg 2, eller med hensyn til minimumsinnholdet av magnesium, svovel og bor i NPK-gjødsel som ikke er EU-gjødsel.
- Når det ikke angis noe maksimum, er det ingen restriksjoner på hvor stort innholdet av det næringsstoffet som overstiger den deklarererte mengden, kan være.

Toleransen for deklarererte verdier av urea, ammonium- og nitratnitrogen er 10% av det totale innholdet av nitrogen, maksimalt 2 prosentenheter. Toleransen for deklarererte verdier av løselig fosfor er 10% av det totale innholdet av fosfor, maksimalt 0,9 prosentenheter. For begge næringsstoffer forutsettes det at totalinnholdet ligger innenfor grensene angitt i vedlegg 2 og de toleranser som er spesifisert i dette vedlegg.

- For det deklarererte innhold av næringsstoffer i de ulike gjødseltypene i vedlegg 1 gjelder følgende toleranser:

A. Gjødsel som bare inneholder ett hovednæringsstoff

*Absolutte verdier i
vektprosent, uttrykt som N,
P, K og Cl*

1. Nitrogengjødsel (N)

Kalksalpeter	0,4
Kalsiummagnesiumnitrat	0,4
Natriumnitrat	0,4
Chilesalpeter	0,4
Kalsiumcyanamid	1,0
Nitratholdig kalsiumcyanamid	1,0
Ammoniumsulfat	0,3
Ammoniumnitrat eller kalkammonsalpeter	
– til og med 32% N	0,8
– over 32% N	0,6
Ammoniumsulfatnitrat	0,8
Magnesiumsulfatnitrat	0,8
Magnesium ammoniumnitrat	0,8
Urea	0,4
Ureaammoniumsulfat	0,5
Løsning av nitrogengjødsel	0,6
Løsning av ammoniumnitrat med urea	0,6
Suspensjon av kalsiumnitrat	0,4
Løsning av nitrogengjødsel med ureaformaldehyd	0,4
Suspensjon av nitrogengjødsel med ureaformaldehyd	0,4
Annen nitrogengjødsel	0,4

2. Fosforgjødsel (P)

Thomasfosfat	
– deklarasjon innenfor en margin på 0,9 vektprosent P	0
– deklarasjon uttrykt i ett enkelt tall	0,44
Annen fosforgjødsel (nr. på gjødselen i vedlegg 1)	
P-oppløselighet i:	
Mineralsyre (3, 6, 7)	0,35
Maurisyre (7)	0,35
Nøytralt ammoniumsitrat (2a, 2b, 2c)	0,35
Basisk ammoniumsitrat (4, 5, 6)	0,35
Vann (2a, 2b, 3)	0,39
Vann (2c)	0,57
Annen fosforgjødsel	0,4

3. Kaliumgjødsel

Kainitt/kaliumråsalt	1,25
----------------------	------

Beriket kainitt/kaliumråsalt	0,83
Kaliumklorid	
– til og med 45,7%	0,83
– over 45,7%	0,42
Kaliumklorid med magnesiumsalt	1,25
Kaliumsulfat	0,42
Kaliumsulfat med magnesiumsalt	1,25
Annen kaliumgjødelse	0,5

4. Andre stoffer

Klor	0,2
------	-----

B. Gjødelse som inneholder flere hovednæringsstoffer

Følgende toleranser gjelder:

	<i>I. Gjødelse som oppfyller spesifikasjonene i vedlegg 2</i>	<i>II. Annen gjødelse</i>
<i>1. Negativt avvik på enkeltnæringsstoffer:</i>		
Nitrogen (N)	1,10	1
Fosfor (P)	0,48	0,5
Kalium (K)	0,91	1
<i>2. Sum negativt avvik:</i>		
NP-gjødelse	$(N + P / 0,436) \leq 1,5$	0,80
NK-gjødelse	$(N + K / 0,83) \leq 1,5$	0,80
PK-gjødelse	$(P / 0,436 + K / 0,83) \leq 1,5$	0,80
NPK-gjødelse	$(N + P / 0,436 + K / 0,83) \leq 1,9$	1,20

C. Sekundære næringsstoffer

De toleranser som er tillatt i forhold til deklarerert innhold av kalsium, magnesium, natrium og svovel fastsettes til en fjerdedel av det deklarererte innhold av disse næringsstoffer, med følgende maksimum i prosentisk absoluttverdi:

Kalsium (Ca)	0,64
Magnesium (Mg)	0,55
Natrium (Na)	0,67
Svovel (S)	0,36

D. Mikronæringsstoffer

De toleranser som er tillatt i forhold til det deklarererte innhold av mikronæringsstoffer i alle gjødelsestyper skal være:

- 0,4% i absoluttverdi ved et innhold på mer enn 2%
- 20% av deklarerert verdi ved et innhold på 2% eller mindre.

Vedlegg 6. Karakteristika og grenseverdier for ren ammoniumnitratgjødelse med høyt nitrogeninnhold

1. Porøsitet (oljeabsorpsjon)

Oljeabsorpsjonen i gjødelsen, som først skal ha gjennomgått to varmesyklus ved en temperatur på 25 – 50 °C, må ikke overstige 4 vektprosent.

2. Brennbare bestanddeler

Innholdet av brennbare bestanddeler målt som karbon må ikke overstige 0,2 vektprosent i gjødelse med et nitrogeninnhold på minst 31,5 vektprosent, og må ikke overstige 0,4 vektprosent for gjødelse med et nitrogeninnhold på over 28 vektprosent, men mindre enn 31,5 vektprosent.

3. pH

En løsning med 10 g gjødelse i 100 ml vann må ha en pH-verdi på 4,5 eller mer.

4. Kornstørrelseanalyse

Høyst 5 vektprosent av gjødelsen må kunne passere en sikt med 1 mm maskevidde, og høyst 3 vektprosent må passere en 0,5 mm sikt.

5. Klor

Høyeste tillatte klorinnhold er 0,02 vektprosent.

6. Tungmetaller

Innholdet av kobber (Cu) skal ikke være høyere enn 10 ppm.

Vedlegg 7. Beskrivelse av detonasjonstest

1. Detonasjonstest må utføres på en representativ gjødselprøve. Før testen må hele prøvens masse gjennomgå fem varmesyklusler.
2. Gjødselen skal underkastes detonasjonstesten i et vannrett stålrør under følgende betingelser:
 - a) Heltrukket stålrør med dimensjoner:
 - rørlengde: minst 1000 mm
 - nominell utvendig diameter: minst 114 mm
 - nominell veggtykkelse: minst 5 mm
 - b) Tennladning: Sprengstofftypen og dimensjonene på forsterkningsladningen skal velges slik at det med hensyn til detonasjonsforplantningen oppnås størst mulig detonasjonsbelastning på gjødselprøven.
 - c) Testtemperatur: 15 – 25 °C.
 - d) Sylindrer av bly for påvisning av detonerbarhet med størrelse 50 mm diameter og 100 mm høyde.
 - e) Blysylindrene skal plasseres vertikalt med mellomrom på 150 mm og stålrøret skal ligge vannrett på disse.
3. Testen skal utføres to ganger. Detonasjonstesten anses som bestått dersom i begge testene minst en av sylindrene av bly er trykket sammen mindre enn 5%.

Vedlegg 8. Varetyper og spesifikasjoner for kalkingsmidler

Varetype, krav til nøytraliserende verdi i tørt produkt og findelingsgrad

Varetype	Opplysninger om produktet	Minste nivå for nøytraliserende verdi (NV)	Andel magnesium (Mg) i vektprosent	Minste masseprosent av varen som skal passere en trådsikt med maskeåpning i millimeter													
(1)	(2)	(3)	(4)	6,3 x	6,3	5,0 x	5,0	3,15 x	3,15	2,0 x	2,0	1,0 x	1,0	0,4 x	0,4	0,2 x	0,2
Kalkmel	Kalkstein som er knust og malt.	45	Høyst 2									98		80			
Grovkalk	Kalkstein som er knust og malt grovere enn kalkmel.	45	Høyst 2					98				70		40			
Dolomittmel	Dolomitt som er knust og malt.	48	Minst 10									98					80
Grovdolomitt	Dolomitt som er knust og malt grovere enn dolomittmel.	48	Minst 10							98				60			30
Kalkdolomittmel	Finmalt produkt som inneholder både kalkstein og dolomitt.	45	Fra 2 til 10									98					80
Grov kalkdolomitt	Produkt som er knust og malt grovere enn kalkdolomittmel.	45	Fra 2 til 10							98				60			30
Brent kalk	Kalkstein som er brent og knust eller malt.	65	høyst 3,2	98													
Brent dolomitt	Dolomitt som er brent og knust eller malt.	75	minst 15,7														
Annen kalk	Former for kalk som ikke er definert andre steder i punkt 2.2.	30	ingen krav	98													

Varetype	Opplysninger om produktet	Minste nivå for nøytraliserende verdi (NV)	Andel magnesium (Mg) i vektprosent	Masseprosent av varen som skal passere en perforert sikt med hull diameter i millimeter		
(1)	(2)	(3)	(4)	4,0	2,0	1,0
				(5)	(6)	(7)
Granulert kalkmel	Kalkmel som er granulert.	45	Høyst 2	minst 85	40 – 60	høyst 10
Granulert dolomittmel	Dolomittmel som er granulert.	48	Minst 10	minst 85	40 – 60	høyst 10
Granulert kalkdolomittmel	Kalkdolomittmel som er granulert.	45	Fra 2 til 10	minst 85	40 – 60	høyst 10

Varetype	Opplysninger om produktet	Minste nivå for nøytraliserende verdi (NV)	Andel magnesium (Mg) i vektprosent	Minste masseprosent av varen som skal passere en trådsikt med maskeåpning i millimeter													
(1)	(2)	(3)	(4)	6,3 x	6,3	5,0 x	5,0	3,15 x	3,15	2,0 x	2,0	1,0 x	1,0	0,4 x	0,4	0,2 x	0,2
Silikatisk kalk	Kalk som inneholder silikatiske forbindelser	42															
– Masovnslagg	med kalkvirkning,	40															
Konverterslagg	fremstilt i f.eks. metallurgisk industri.																
Konverteringskalk	Kalk fremstilt ved konvertering av kalsiumammoniumnitrat i gjødselindustri, og inneholder hovedsakelig kalsiumkarbonat	45	høyst 2									98					80

Vedlegg 9. Toleranse for enkeltanalyse av kalkingsmidler

Tillatte avvik på enkeltanalyser ved stikkprøvekontroll fra produksjon og lager er angitt i tabell 1.

Ved intervalldeklarerer skal avvikene regnes fra intervallets middelverdi.

Tabell 1. Tillatte avvik fra deklarete verdier ved enkeltanalyser

Parameter	Tillatt avvik ±
Nøytraliserende verdi (NV)	2,5 enheter
Innhold av magnesium (Mg)	0,5%-enheter
Innhold av andre plantenæringsstoffer	20% av oppgitt verdi
Findelingsgrad (per fraksjon)	5%-enheter
Vanninnhold	2%-enheter
Veiledende kalkverdi 1 og 5 år	3 enheter

14. aug. Nr. 1064 2003

Forskrift om endring i forskrift om melding av fødsler, erkjennelse av farskap og melding om valg av navn.

Fastsatt av Skattedirektoratet 14. august 2003 med hjemmel i lov av 16. januar 1970 nr. 1 om folkeregistrering, jf. delegeringsvedtak av 16. januar 1970 nr. 2. Kunngjort 22. august 2003.

I

I forskrift av 25. oktober 1982 nr. 1524 om melding av fødsler, erkjennelse av farskap og melding om valg av navn gjøres følgende endring:

§ 9 annet ledd skal lyde:

Med unntak av erkjennelser som skjer i forbindelse med fødselsmeldingen (§ 3), skal erkjennelsen gis ved personlig fremmøte i samsvar med det som følger av barneloven § 4 annet ledd.

II

Endringen trer i kraft straks.

15. aug. Nr. 1065 2003

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

Fastsatt av Statens legemiddelverk 15. august 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 22. august 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. september 2003

ATC-kode	Generisk navn	Lege-middel-navn	Logo	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
A02BA01	Cimetidine										
A02BA01	Cimetidine	Cimal	Alpharma	Tablett	200 mg		22897	30 stk.		enpac	
A02BA01	Cimetidine	Cimal	Alpharma	Tablett	200 mg		22954	100 stk.		enpac	
A02BA01	Cimetidine	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	Orifarm AS	Tablett	400 mg		10200	60 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										
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ratiopharm	Tablett	75 mg		12453	12 stk.		aluminiumsbli- ster	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ratiopharm	Tablett	75 mg		12464	24 stk.		aluminiumsbli- ster	
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 AB	Antula Healthcare	Brusetablett	150 mg		11182	30 stk.		aluminiumsrør	
A02BA02	Ranitidine	Inside Brus AB	Antula Healthcare	Brusetablett	150 mg		591867	60 stk.		aluminiumsrør	
A02BA02	Ranitidine	Inside Brus AB	Antula Healthcare	Brusetablett	150 mg		591933	90 stk.		aluminiumsrør	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ratiopharm	Brusetablett	150 mg		9033	10 stk.		pakning med plastrør	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ratiopharm	Brusetablett	150 mg		9210	30 stk.		pakning med plastrør	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Alpharma	Brusetablett	150 mg		9155	15 stk.		tablettør	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Alpharma	Brusetablett	150 mg		9172	30 stk.		tablettør	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Alpharma	Brusetablett	150 mg		9232	60 stk.		tablettør	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidine Biochemie	Biochemie	Brusetablett	150 mg		9037	30 stk.		blisterpakning	

ATC-kode	Generisk navn	Lege-middel-navn	Logo	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. byte (BB)
A02BA02	Ranitidine	Ranitidine	Biochemie	Brusetablett	150 mg		9059	90	stk.	blisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Biochemie Zantac	Orifarm AS	Brusetablett	150 mg		8880	10	stk.	foliepakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Brusetablett	150 mg		9139	30	stk.	foliepakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	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 AS	Brusetablett	150 mg		96974	10	stk.	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Euromedica	Brusetablett	150 mg		3834	10	stk.	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Farmagon AS	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.	aluminiumsblisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ranbaxy	Tablett	150 mg		2863	100	stk.	aluminiumsblisterpakning	
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	Ratiopharm	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.	aluminiumsblisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	PLIVA	Tablett	150 mg		12555	30	stk.	aluminiumsblisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	PLIVA	Tablett	150 mg		6758	60	stk.	aluminiumsblisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	PLIVA	Tablett	150 mg		12552	90	stk.	aluminiumsblisterpakning	
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 AS	Tablett	150 mg		525394	20	stk.	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	GlaxoSmithKline	Tablett	150 mg		533646	60	stk.	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Farmagon AS	Tablett	150 mg		525402	60	stk.	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	GlaxoSmithKline	Tablett	150 mg		37549	90	stk.	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Farmagon AS	Tablett	150 mg		525444	90	stk.	enpac	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ranbaxy	Tablett	300 mg		2888	30	stk.	aluminiumsblisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Ranbaxy	Tablett	300 mg		2905	100	stk.	aluminiumsblisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	Alpharma	Tablett	300 mg		13868	90	stk.	blisterpakning	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	NM Pharma	Tablett	300 mg		503060	30	stk.	boks	

ATC-kode	Generisk navn	Lege-middel-navn	Logo	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. byte (BB)
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.	aluminiumsbli- ster	
A02BA02	Ranitidine	Ranitidin	PLIVA	Tablett	300mg		12574	90	stk.	aluminiumsbli- ster	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Tablett	300mg		9370	30	stk.	bli- ster- pakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Tablett	300mg		9376	90	stk.	bli- ster- 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 AS	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 AS	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.	bli- ster- pakning	
A02BA02	Ranitidine	Zantac	Orifarm AS	Brusetablett	300mg		11687	16	stk.	bli- ster- 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 AS	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										
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		2974	50	stk.	endose	
A02BA03	Famotidine	Famotal	Alpharma	Tablett	20mg		580803	98	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.	bli- ster- 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	
A02BA03	Famotidine	Famotal	Alpharma	Tablett	40mg		3437	50	stk.	endose	
A02BA03	Famotidine	Famotal	Alpharma	Tablett	40mg		568394	98	stk.	endose	
A02BA03	Famotidine	Famotal	Alpharma	Tablett	40mg		96461	10	stk.	enpac	
A02BA03	Famotidine	Famotal	Alpharma	Tablett	40mg		96479	30	stk.	enpac	
A02BA03	Famotidine	Famotidin	NM Pharma	Tablett	40mg		11435	100	stk.	bli- ster- pakning	
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	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
A02BA03	Famotidine	Pepcidin rapitab	MSD	Smeltetablett	40mg		380014	10	stk.	endose	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin rapitab	MSD	Smeltetablett	40mg		571232	10	stk.	endose	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin rapitab	MSD	Smeltetablett	40mg		380022	30	stk.	endose	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin rapitab	MSD	Smeltetablett	40mg		571240	30	stk.	endose	
A02BA03	Famotidine	Pepcidin rapitab	MSD	Smeltetablett	40mg		159301	100	stk.	endose	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	Cross Pharma	Enterotablett	10mg		1897	98	stk.	blisterpakning (enpac)	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	10mg		32391	100	stk.	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	10mg		16790	100	stk.	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	Biochemie	Enterokapsler	10mg		13343	28	stk.	aluminiumsbliester	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	Biochemie	Enterokapsler	10mg		13354	56	stk.	endose	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Orifarm AS	Enterokapsler	20mg		9703	14	stk.	plastboks	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Orifarm AS	Enterokapsler	20mg		9946	28	stk.	plastboks	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Orifarm AS	Enterokapsler	20mg		9957	56	stk.	plastboks	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Orifarm AS	Enterokapsler	20mg		9968	98	stk.	plastboks	
A02BC01	Omeprazole	Losec	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 AS	Enterokapsler	20mg		3316	28	stk.	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Farmagon AS	Enterokapsler	20mg		3213	56	stk.	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Farmagon AS	Enterokapsler	20mg		3185	14	stk.	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Paranova	Enterokapsler	20mg		592980	98	stk.	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Farmagon AS	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 AS	Enterokapsler	20mg		592634	28	stk.	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Paranova	Enterokapsler	20mg		68411	30	stk.	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Farmagon AS	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 AS	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 AS	Enterokapsler	20mg		592634	28	stk.	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec	Farmagon AS	Enterokapsler	20mg		592642	56	stk.	enpac	(blister)
A02BC01	Omeprazole	Losec	Farmagon AS	Enterokapsler	20mg		592659	98	stk.	enpac	(blister)
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	Cross Pharma	Enterotablett	20mg		1904	14	stk.	blisterpakning (enpac)	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	Cross Pharma	Enterotablett	20mg		1915	28	stk.	blisterpakning (enpac)	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	Cross Pharma	Enterotablett	20mg		1930	56	stk.	blisterpakning (enpac)	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	Cross Pharma	Enterotablett	20mg		1946	98	stk.	blisterpakning (enpac)	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		33795	7	stk.	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		33803	14	stk.	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		33837	28	stk.	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		33761	100	stk.	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		33480	56	stk.	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		16170	100	stk.	endose	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		16766	30	stk.	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		16774	56	stk.	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		xxxxxx	100	stk.	enpac	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	20mg		16865	7	stk.	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	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enh	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	Scand pharm	Enterokapsler	20 mg		143735	100	stk.	boks	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	ratiopharm	Enterokapsler	20 mg		7390	7	stk.	plastboks	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	ratiopharm	Enterokapsler	20 mg		7622	14	stk.	plastboks	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	ratiopharm	Enterokapsler	20 mg		7635	28	stk.	plastboks	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	ratiopharm	Enterokapsler	20 mg		7644	56	stk.	plastboks	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	ratiopharm	Enterokapsler	20 mg		7655	100	stk.	plastboks	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	Biochemie	Enterokapsler	20 mg		13296	28	stk.	aluminiumsbli- ster	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	Biochemie	Enterokapsler	20 mg		13282	56	stk.	endose	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	Biochemie	Enterokapsler	20 mg		13496	100	stk.	plastboks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	40 mg		33126	14	stk.	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	40 mg		33134	28	stk.	boks	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	40 mg		16469	14	stk.	kalenderpk	
A02BC01	Omeprazole	Losec mups	AstraZeneca	Enterotablett	40 mg		16600	28	stk.	kalenderpk	
A02BC01	Omeprazole	Omeprazol	Biochemie	Enterokapsler	40 mg		13293	28	stk.	aluminiumsbli- ster	
A02BC03	Lansoprazole	Lansoprazole	Lanzo	Enterokapsler	30 mg		6392	14	stk.	bli- ster- pakning	
A02BC03	Lansoprazole	Lansoprazole	Lanzo	Enterokapsler	30 mg		6448	28	stk.	bli- ster- pakning	
A02BC03	Lansoprazole	Lansoprazole	Lanzo	Enterokapsler	30 mg		6459	56	stk.	bli- ster- pakning	
A02BC03	Lansoprazole	Lansoprazole	Lanzo	Enterokapsler	30 mg		6470	98	stk.	bli- ster- pakning	
A02BC03	Lansoprazole	Lansoprazole	Lanzo	Enterokapsler	30 mg		108902	7	stk.	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lansoprazole	Lanzo	Enterokapsler	30 mg		21394	14	stk.	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lansoprazole	Lanzo	Enterokapsler	30 mg		474072	14	stk.	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lansoprazole	Lanzo	Enterokapsler	30 mg		42143	14	stk.	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lansoprazole	Lanzo	Enterokapsler	30 mg		21568	28	stk.	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lansoprazole	Lanzo	Enterokapsler	30 mg		396663	28	stk.	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lansoprazole	Lanzo	Enterokapsler	30 mg		42192	28	stk.	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lansoprazole	Lanzo	Enterokapsler	30 mg		156646	49	stk.	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lansoprazole	Lanzo	Enterokapsler	30 mg		21667	56	stk.	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lansoprazole	Lanzo	Enterokapsler	30 mg		396671	56	stk.	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lansoprazole	Lanzo	Enterokapsler	30 mg		42283	56	stk.	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lansoprazole	Lanzo	Enterokapsler	30 mg		592121	98	stk.	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lansoprazole	Lanzo	Enterokapsler	30 mg		396689	98	stk.	enpac	
A02BC03	Lansoprazole	Lansoprazole	Lanzo	Enterokapsler	30 mg		511337	98	stk.	enpac	
A02BC05	Esomeprazole	Esomeprazole	Nexium	Enterotablett	20 mg		1980	28	stk.	bli- ster- pakning	
A02BC05	Esomeprazole	Esomeprazole	Nexium	Enterotablett	20 mg		1991	56	stk.	bli- ster- pakning	
A02BC05	Esomeprazole	Esomeprazole	Nexium	Enterotablett	20 mg		11731	7	stk.	bli- ster- pakning	
A02BC05	Esomeprazole	Esomeprazole	Nexium	Enterotablett	20 mg		14487	7	stk.	bli- ster- pakning	
A02BC05	Esomeprazole	Esomeprazole	Nexium	Enterotablett	20 mg		10911	28	stk.	bli- ster- pakning	
A02BC05	Esomeprazole	Esomeprazole	Nexium	Enterotablett	20 mg		12277	28	stk.	bli- ster- pakning	
A02BC05	Esomeprazole	Esomeprazole	Nexium	Enterotablett	20 mg		11730	28	stk.	bli- ster- pakning	
A02BC05	Esomeprazole	Esomeprazole	Nexium	Enterotablett	20 mg		13053	28	stk.	bli- ster- pakning	
A02BC05	Esomeprazole	Esomeprazole	Nexium	Enterotablett	20 mg		11022	56	stk.	bli- ster- pakning	
A02BC05	Esomeprazole	Esomeprazole	Nexium	Enterotablett	20 mg		11741	56	stk.	bli- ster- pakning	
A02BC05	Esomeprazole	Esomeprazole	Nexium	Enterotablett	20 mg		12216	56	stk.	bli- ster- pakning	
A02BC05	Esomeprazole	Esomeprazole	Nexium	Enterotablett	20 mg		13064	56	stk.	bli- ster- pakning	
A02BC05	Esomeprazole	Esomeprazole	Nexium	Enterotablett	20 mg		11033	98	stk.	bli- ster- pakning	
A02BC05	Esomeprazole	Esomeprazole	Nexium	Enterotablett	20 mg		13129	98	stk.	bli- ster- pakning	
A02BC05	Esomeprazole	Esomeprazole	Nexium	Enterotablett	20 mg		12227	98	stk.	bli- ster- pakning	
A02BC05	Esomeprazole	Esomeprazole	Nexium	Enterotablett	20 mg		11750	98	stk.	bli- ster- pakning	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
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	
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-Synthelabo	Tablett	10mg		426734	40	stk.	blisterpakning	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Sanofi-Synthelabo	Tablett	10mg		426767	400	stk.	blisterpakning	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Sanofi-Synthelabo	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 AS	Stikkpille	20mg		168021	10	stk.	enpac	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Farmagon AS	Stikkpille	20mg		168096	50	stk.	enpac	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Paranova	Stikkpille	20mg		390096	10	stk.	eske	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Paranova	Stikkpille	20mg		385989	50	stk.	eske	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Sanofi-Synthelabo	Stikkpille	20mg		426858	6	stk.	eske	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Sanofi-Synthelabo	Stikkpille	20mg		426908	30	stk.	eske	
A03FA01	Metoclopramide	Afipran	Nycomed Pharma	Mikstur	1 mg/ml		512442	25	ml	flaske	
A03FA01	Metoclopramide	Afipran	Nycomed Pharma	Mikstur	1 mg/ml		90126	300	ml	flaske	
A03FA01	Metoclopramide	Primperan	Sanofi-Synthelabo	Mikstur	1 mg/ml		426817	200	ml	glassflaske	
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	10 mg		580605	50	stk.	enpac	
A03FA02	Cisapride	Prepulsid	Euromedica	Tablett	10 mg		3863	50	stk.	enpac	
A03FA02	Cisapride	Prepulsid	Janssen-Cilag	Tablett	10 mg		419622	100	stk.	enpac	
A03FA02	Cisapride	Prepulsid	Paranova	Tablett	10 mg		574616	100	stk.	enpac	
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	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	Ursofalk	Orifarm AS	Kapsel	250 mg		8881	100	stk.	blisterpakning	

ATC-kode	Generisk navn	Lege-middel-navn	Logo	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
A05AA02	Ursodeoxycholic acid	Ursofalk	Dr. Falk	Kapsel	250 mg		505693	100	stk.	enpac	
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	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	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	Salazopyrin EN	Pharmacia	Enterotablett	500 mg		402792	100	stk.	boks	
A07EC01	Sulfasalazine	Salazopyrin EN	Farmagon AS	Enterotablett	500 mg		168534	100	stk.	enpac	
A07EC02	Mesalazine	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	Xenical	Cross Pharma	Kapsel	120 mg		14129	84	stk.	blisterpakning	
A08AB01	Orlistat	Xenical	Roche	Kapsel	120 mg		156596	84	stk.	enpac	
A08AB01	Orlistat	Xenical	Farmagon AS	Kapsel	120 mg		10963	84	stk.	enpac	
A10AB01	Insulin(human)	Insulin Actrapid	Novo Nordisk	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		34587	7,5	ml	penfill	
A10AB01	Insulin(human)	Insulin Actrapid	Paranova	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		507095	7,5	ml	penfill	
A10AB01	Insulin(human)	Insulin Actrapid	Orifarm AS	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		6888	15	ml	engangs-sprøyter	
A10AB01	Insulin(human)	Insulin Actrapid	Novo Nordisk	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		176032	15	ml	novolet	
A10AB05	Insulin aspart	NovoRapid	Orifarm AS	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		12866	15	ml	ferdigfylt sprøyte	
A10AB05	Insulin aspart	Novorapid	Novo Nordisk	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		94326	15	ml	ferdigfylt sprøyte	
A10AC01	Insulin(human)	Insulin Insulatard	Paranova	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		507285	15	ml	ferdigfylt sprøyte	
A10AC01	Insulin(human)	Insulin Insulatard	Novo Nordisk	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		455212	15	ml	novolet	
A10AC01	Insulin(human)	Insulin Insulatard	Orifarm AS	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		5408	15	ml	novolet	
A10AC01	Insulin(human)	Insulin Insulatard	Paranova	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		507186	7,5	ml	penfill	
A10AC01	Insulin(human)	Insulin Insulatard	Novo Nordisk	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		37481	7,5	ml	penfill	
A10AD01	Insulin(human)	Insulin mixtard 20/80	Novo Nordisk	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		455287	15	ml	novolet	
A10AD01	Insulin(human)	Insulin mixtard 20/80	Paranova	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		507350	15	ml	novolet	
A10AD01	Insulin(human)	Insulin mixtard 20/80	Orifarm AS	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		8910	15	ml	novolet	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
A10AD01	Insulin(human)	Insulin Mixtard 30/70	Orifarm AS	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		8267	15 ml		novolet	
A10AD01	Insulin(human)	Insulin mixtard 30/70	Novo Nordisk	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		455295	15 ml		novolet	
A10AD01	Insulin(human)	Insulin mixtard 30/70	Paranova	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		507426	15 ml		novolet	
A10AD01	Insulin(human)	Insulin mixtard 30/70	Novo Nordisk	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		35014	7,5 ml		penfill	
A10AD01	Insulin(human)	Insulin mixtard 30/70	Paranova	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		507228	7,5 ml		penfill	
A10AD01	Insulin(human)	Insulin mixtard 30/70	Novo Nordisk	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		565242	15 ml		penfill	
A10AD01	Insulin(human)	Insulin mixtard 30/70	Paranova	Injeksjonsvæske	100 IE/ml		507236	15 ml		penfill	
<i>A10BA02 Metformin</i>											
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	Alpharma	Tablett	500 mg		6084	100 stk.		boksBB	
A10BA02	Metformin	Metformin	Biochemie	Tablett	500 mg		4562	100 stk.		bliester-BB	
A10BA02	Metformin	Metformin	Biochemie	Tablett	500 mg		4783	250 stk.		pakning	
A10BA02	Metformin	Metformin	Biochemie	Tablett	500 mg		4783	250 stk.		bliester-BB	
A10BA02	Metformin	Metformin	GEA	Tablett	500 mg		127621	100 stk.		pakning	
A10BA02	Metformin	Metformin	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	
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.		bliester-BB	
A10BA02	Metformin	Metformin	Biochemie	Tablett	850 mg		4794	100 stk.		pakning	
A10BA02	Metformin	Metformin	Biochemie	Tablett	850 mg		4805	250 stk.		bliester-BB	
A10BA02	Metformin	Metformin	Biochemie	Tablett	850 mg		4805	250 stk.		pakning	
A10BA02	Metformin	Metformin	GEA	Tablett	850 mg		128009	100 stk.		boksBB	
A10BA02	Metformin	Metformin	GEA	Tablett	850 mg		128009	100 stk.		boksBB	
<i>A10BB01 Glibenclamide</i>											
A10BB01	Glibenclamide	Daonil	Aventis Pharma	Tablett	1,75 mg		11270	100 stk.		enpacBB	
A10BB01	Glibenclamide	Glibenclamid	ratiopharm	Tablett	1,75 mg		2731	100 stk.		endoseBB	
A10BB01	Glibenclamide	Daonil	Aventis Pharma	Tablett	3,5 mg		11320	30 stk.		enpacBB	
A10BB01	Glibenclamide	Daonil	Aventis Pharma	Tablett	3,5 mg		11528	100 stk.		enpacBB	
A10BB01	Glibenclamide	Euglucon	Orifarm AS	Tablett	3,5 mg		5410	30 stk.		bliester-BB	
A10BB01	Glibenclamide	Euglucon	Orifarm AS	Tablett	3,5 mg		5444	105 stk.		pakning	
A10BB01	Glibenclamide	Euglucon	Orifarm AS	Tablett	3,5 mg		5444	105 stk.		bliester-BB	
A10BB01	Glibenclamide	Glibenclamid	ratiopharm	Tablett	3,5 mg		2686	100 stk.		pakning	
A10BB01	Glibenclamide	Glibenclamid	ratiopharm	Tablett	3,5 mg		2686	100 stk.		endoseBB	
<i>A10BB07 Glipizide</i>											
A10BB07	Glipizide	Apamid	Weifa	Tablett	2,5 mg		380725	100 stk.		enpacBB	
A10BB07	Glipizide	Mindiab	Pharmacia	Tablett	2,5 mg		112458	250 stk.		boksBB	
A10BB07	Glipizide	Mindiab	Pharmacia	Tablett	2,5 mg		112441	100 stk.		enpacBB	
A10BB07	Glipizide	Apamid	Weifa	Tablett	5 mg		380733	100 stk.		enpacBB	
A10BB07	Glipizide	Glipizid	NM Pharma	Tablett	5 mg		585737	100 stk.		endoseBB	
A10BB07	Glipizide	Mindiab	Orifarm AS	Tablett	5 mg		6407	100 stk.		bliester-BB	
A10BB07	Glipizide	Mindiab	Orifarm AS	Tablett	5 mg		6540	240 stk.		pakning	
A10BB07	Glipizide	Mindiab	Orifarm AS	Tablett	5 mg		6540	240 stk.		bliester-BB	
A10BB07	Glipizide	Mindiab	Orifarm AS	Tablett	5 mg		6553	260 stk.		pakning	
A10BB07	Glipizide	Mindiab	Pharmacia	Tablett	5 mg		12898	250 stk.		bliester-BB	
A10BB07	Glipizide	Mindiab	Pharmacia	Tablett	5 mg		471425	100 stk.		pakning	
A10BB07	Glipizide	Mindiab	Pharmacia	Tablett	5 mg		471425	100 stk.		boksBB	
A10BB07	Glipizide	Mindiab	Pharmacia	Tablett	5 mg		471425	100 stk.		enpacBB	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
A11CC03	Alfacalcidol										
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Orifarm AS	Kapsel	0,25 mcg		13591	30	stk.	blisterpakning	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Orifarm AS	Kapsel	0,25 mcg		13602	100	stk.	blisterpakning	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Paranova	Kapsel	0,25 mcg		381483	100	stk.	boks	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Leo Pharma	Kapsel	0,25 mcg		419010	30	stk.	enpac	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Euromedica	Kapsel	0,25 mcg		2160	30	stk.	enpac	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Leo Pharma	Kapsel	0,25 mcg		419242	100	stk.	enpac	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Euromedica	Kapsel	0,25 mcg		2183	100	stk.	enpac	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Orifarm AS	Kapsel	0,5 mcg		13613	100	stk.	blisterpakning	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Leo Pharma	Kapsel	0,5 mcg		546507	100	stk.	enpac	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Paranova	Kapsel	1 mcg		379255	100	stk.	blisterpakning	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Orifarm AS	Kapsel	1 mcg		13569	30	stk.	blisterpakning	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Orifarm AS	Kapsel	1 mcg		13580	100	stk.	blisterpakning	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Leo Pharma	Kapsel	1 mcg		419291	30	stk.	enpac	
A11CC03	Alfacalcidol	Etalpa	Leo Pharma	Kapsel	1 mcg		419309	100	stk.	enpac	
A11CC04	Calcitriol										
A11CC04	Calcitriol	Rocaltrol	Roche	Kapsel	0,25 mcg		7904	100	stk.	blisterpakning	
A11CC04	Calcitriol	Rocaltrol	Paranova	Kapsel	0,25 mcg		12072	100	stk.	enpac	
A11CC04	Calcitriol	Rocaltrol	Orifarm AS	Kapsel	0,25 mcg		10798	100	stk.	glassbeholder	
A11CC04	Calcitriol	Rocaltrol	Roche	Kapsel	0,25 mcg		426528	100	stk.	glasspakning	
A11CC04	Calcitriol	Rocaltrol	Roche	Kapsel	0,5 mcg		7927	100	stk.	blisterpakning	
A11CC04	Calcitriol	Rocaltrol	Paranova	Kapsel	0,5 mcg		197616	100	stk.	boks	
A11CC04	Calcitriol	Rocaltrol	Orifarm AS	Kapsel	0,5 mcg		11711	100	stk.	glassbeholder	
A11CC04	Calcitriol	Rocaltrol	Roche	Kapsel	0,5 mcg		426544	100	stk.	glasspakning	
B01AC05	Ticlopidine										
B01AC05	Ticlopidine	Ticlid	Orifarm AS	Tablett	250 mg		10079	30	stk.	blisterpakning	
B01AC05	Ticlopidine	Ticlid	Orifarm AS	Tablett	250 mg		10225	100	stk.	blisterpakning	
B01AC05	Ticlopidine	Ticlid	Sanofi-Synthelabo	Tablett	250 mg		588590	30	stk.	enpac	
B01AC05	Ticlopidine	Ticlid	Sanofi-Synthelabo	Tablett	250 mg		588608	100	stk.	enpac	
B01AC06	Acetylsalicylic acid										
B01AC06	Acetylsalicylic acid	Albyl-E	Nycomed Pharma	Enterotablett	75 mg		511873	100	stk.	enpac	
B01AC06	Acetylsalicylic acid	Magnyl-E	Nycomed Pharma	Enterotablett	75 mg		511873	100	stk.	blisterpakning	
B01AC06	Acetylsalicylic acid	Albyl-E	Nycomed Pharma	Enterotablett	160 mg		188110	100	stk.	boks	
B01AC06	Acetylsalicylic acid	Magnyl-E	Nycomed Pharma	Enterotablett	160 mg		188110	100	stk.	plastboks	
B01AC07	Dipyridamole										
B01AC07	Dipyridamole	Persantin	Orifarm AS	Tablett	75 mg		4999	100	stk.	blisterpakning	
B01AC07	Dipyridamole	Persantin	Farmagon AS	Tablett	75 mg		167817	90	stk.	enpac	
B01AC07	Dipyridamole	Persantin	Boehringer Ingelheim	Tablett	75 mg		105197	100	stk.	enpac	
B01AC07	Dipyridamole	Persantin	Sigma	Tablett	75 mg		6829	100	stk.	enpac	
B01AC07	Dipyridamole	Persantin	Euromedica	Tablett	75 mg		136457	100	stk.	enpac	
B01AC07	Dipyridamole	Persantin	Paranova	Tablett	75 mg		385922	100	stk.	enpac	
C01BC04	Flecainide										
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	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
C01BD01	Amiodarone										
C01BD01	Amiodarone	Amiodaron	Farmagon AS	Tablett	200mg		4953	30stk.		blisterpakning	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Orifarm AS	Tablett	200mg		6348	30stk.		blisterpakning	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Farmagon AS	Tablett	200mg	166348		28stk.		enpac	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Sanofi-Synthelabo	Tablett	200mg	142307		30stk.		enpac	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Sigma	Tablett	200mg	9335		30stk.		enpac	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Euromedica	Tablett	200mg	175695		30stk.		enpac	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Paranova	Tablett	200mg	164988		30stk.		enpac	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Sanofi-Synthelabo	Injeksjonsvæske	50mg/ml	142299		30ml		ampuller	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Paranova	Injeksjonsvæske	50mg/ml	165126		30ml		ampuller	
C01BD01	Amiodarone	Cordarone	Orifarm AS	Injeksjonsvæske	50mg/ml	9780		36ml		ampuller	
C01DA14	Isosorbide mononitrate										
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Ismo	Roche	Tablett	20mg	143297		100stk.		enpac	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Isosorbid	NM Pharma	Tablett	20mg	413195		30stk.		boks	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Isosorbid	NM Pharma	Tablett	20mg	93922		100stk.		boks	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Monoket OD	Orifarm AS	Depotkapsel	50mg	6565		100stk.		blisterpakning	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Monoket OD	Orifarm AS	Depotkapsel	50mg	6410		20stk.		blisterpakning	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Monoket OD	Euromedica	Depotkapsel	50mg	10913		100stk.		blisterpakning	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Monoket OD	Pharmacia	Depotkapsel	50mg	64063		100stk.		dose-dispens i boks	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Monoket OD	Pharmacia	Depotkapsel	50mg	506055		49stk.		endose	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Monoket OD	Pharmacia	Depotkapsel	50mg	483974		14stk.		enpac	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Monoket OD	Pharmacia	Depotkapsel	50mg	483990		98stk.		enpac	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	Orifarm AS	Depottablett	60mg	8877		28stk.		blisterpakning	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	Orifarm AS	Depottablett	60mg	9147		98stk.		blisterpakning	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	Orifarm AS	Depottablett	60mg	9510		56stk.		blisterpakning	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	AstraZeneca	Depottablett	60mg	32235		28stk.		datopk	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	AstraZeneca	Depottablett	60mg	32300		98stk.		datopk	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	AstraZeneca	Depottablett	60mg	478487		50stk.		endose	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	AstraZeneca	Depottablett	60mg	396143		98stk.		endose	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	Cross Pharma	Depottablett	60mg	164657		98stk.		enpac	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	Euromedica	Depottablett	60mg	565754		28stk.		kalenderpk	
C01DA14	Isosorbide mononitrate	Imdur	Euromedica	Depottablett	60mg	573378		98stk.		kalenderpk	
C02CA04	Doxazosin										
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR	Orifarm AS	Depottablett	4mg	9744		28stk.		blisterpakning	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR	Orifarm AS	Depottablett	4mg	9923		56stk.		blisterpakning	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR	Orifarm AS	Depottablett	4mg	9934		98stk.		blisterpakning	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR	Pfizer	Depottablett	4mg	114785		50stk.		endose	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR	Pfizer	Depottablett	4mg	114629		28stk.		enpac	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR	Sigma	Depottablett	4mg	8158		28stk.		enpac	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR	Pfizer	Depottablett	4mg	114660		98stk.		enpac	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR	Farmagon AS	Depottablett	4mg	3836		98stk.		enpac	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR	Sigma	Depottablett	4mg	8175		98stk.		enpac	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR	Orifarm AS	Depottablett	8mg	13547		49stk.		blisterbrett	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR	Orifarm AS	Depottablett	8mg	13558		98stk.		blisterbrett	

ATC-kode	Generisk navn	Lege-middel-navn	Logo	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. byte (BB)
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR	Pfizer	Depottablett	8 mg		14342	28 stk.		blisterpakning	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR	Farmagon AS	Depottablett	8 mg		14429	98 stk.		blisterpakning	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR	Pfizer	Depottablett	8 mg		115055	50 stk.		endose	
C02CA04	Doxazosin	Carduran CR	Pfizer	Depottablett	8 mg		114991	98 stk.		enpac	
C03CA01	Furosemide										
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		2970	50 stk.		endose	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma	Tablett	20mg		1065	98 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		3422	50 stk.		endose	
C03CA01	Furosemide	Diural	Alpharma	Tablett	40mg		1107	98 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	500 mg		122853	100 stk.		boks	
C03CA01	Furosemide	Furosemid	Orion	Tablett	500 mg		527325	100 stk.		boks	
C03DA01	Spirinolactone										
C03DA01	Spirinolactone	Aldactone	Pharmacia	Tablett	25 mg		441006	100 stk.		enpac	
C03DA01	Spirinolactone	Spirix	Nycomed Pharma	Tablett	25 mg		123240	100 stk.		boks	
C03DA01	Spirinolactone	Aldactone	Pharmacia	Tablett	50 mg		170464	100 stk.		–	
C03DA01	Spirinolactone	Aldactone	Pharmacia	Tablett	50 mg		193003	100 stk.		enpac	
C03DA01	Spirinolactone	Spirix	Nycomed Pharma	Tablett	50 mg		103135	100 stk.		boks	
C03DA01	Spirinolactone	Aldactone	Pharmacia	Tablett	100 mg		429837	100 stk.		enpac	
C03DA01	Spirinolactone	Aldactone	Paranova	Tablett	100 mg		180257	100 stk.		enpac	
C03DA01	Spirinolactone	Spirix	Nycomed Pharma	Tablett	100 mg		525907	100 stk.		boks	
C03EA01	Hydrochlorthiazide and potassium-sparing agents										
C03EA01	Hydrochlorthiazide and potassium-sparing agents	Moduretic mite	MSD	Tablett	25 mg		543892	100 stk.		enpac	
C03EA01	Hydrochlorthiazide and potassium-sparing agents	Normorix mite	Nycomed Pharma	Tablett	25 mg		97246	100 stk.		boks	
C03EA01	Hydrochlorthiazide and potassium-sparing agents	Normorix mite	Nycomed Pharma	Tablett	25 mg		97428	98 stk.		endose	
C04AD03	Pentoxifylline										
C04AD03	Pentoxifylline	Trental	Aventis Pharma	Depottablett	400 mg		1512	100 stk.		enpac	
C04AD03	Pentoxifylline	Trental	Sigma	Depottablett	400 mg		1418	100 stk.		enpac	
C04AD03	Pentoxifylline	Trental	Paranova	Depottablett	400 mg		96891	100 stk.		enpac	
C05BA01	Organo-heparinoid										
C05BA01	Organo-heparinoid	Hirudoid	Sankyo	Salve	999–		181123	40 g		tube	
C05BA01	Organo-heparinoid	Hirudoid	Euromedica	Salve	999–		391722	40 g		tube	
C07AA05	Propranolol										
C07AA05	Propranolol	Inderal	AstraZeneca	Tablett	40 mg		179580	250 stk.		boks	
C07AA05	Propranolol	Inderal	AstraZeneca	Tablett	40 mg		141929	100 stk.		endose	
C07AA05	Propranolol	Inderal	AstraZeneca	Tablett	40 mg		179598	50 stk.		enpac	
C07AA05	Propranolol	Pranolol	Alpharma	Tablett	40 mg		48322	100 stk.		boks	
C07AA05	Propranolol	Inderal retard	Orifarm AS	Depotkapsel	80 mg		10532	28 stk.		blisterpakning	
C07AA05	Propranolol	Inderal retard	Orifarm AS	Depotkapsel	80 mg		10745	98 stk.		blisterpakning	
C07AA05	Propranolol	Inderal retard	Paranova	Depotkapsel	80 mg		476135	28 stk.		enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
C07AA05	Propranolol	Inderal retard	Sigma	Depotkapsel	80 mg		8143	28 stk.		enpac	
C07AA05	Propranolol	Inderal retard	AstraZeneca	Depotkapsel	80 mg		90647	30 stk.		enpac	
C07AA05	Propranolol	Inderal retard	Paranova	Depotkapsel	80 mg		457945	98 stk.		enpac	
C07AA05	Propranolol	Inderal retard	Sigma	Depotkapsel	80 mg		8278	98 stk.		enpac	
C07AA05	Propranolol	Inderal retard	AstraZeneca	Depotkapsel	80 mg		81323	100 stk.		enpac	
C07AA05	Propranolol	Inderal Retard	Orifarm AS	Depotkapsel	160 mg		9458	98 stk.		blisterpakning	
C07AA05	Propranolol	Inderal retard	Paranova	Depotkapsel	160 mg		457960	98 stk.		enpac	
C07AA05	Propranolol	Inderal retard	AstraZeneca	Depotkapsel	160 mg		6031	100 stk.		enpac	
C07AA06	Timolol										
C07AA06	Timolol	Blocadren	MSD	Tablett	10 mg		566588	100 stk.		boks	
C07AA06	Timolol	Blocadren	Paranova	Tablett	10 mg		121848	100 stk.		enpac	
C07AA07	Sotalol										
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Orifarm AS	Tablett	80 mg		6034	30 stk.		blisterpakning	
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Orifarm AS	Tablett	80 mg		5857	100 stk.		blisterpakning	
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Bristol-Myers Squibb	Tablett	80 mg		27912	30 stk.		enpac	
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Bristol-Myers Squibb	Tablett	80 mg		27938	100 stk.		enpac	
C07AA07	Sotalol	Sotalol	NM Pharma	Tablett	80 mg		589044	100 stk.		endose	
C07AA07	Sotalol	Sotalol	Alpharma	Tablett	80 mg		115659	100 stk.		tablettboks	
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Bristol-Myers Squibb	Tablett	160 mg		160036	30 stk.		enpac	
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Bristol-Myers Squibb	Tablett	160 mg		160051	100 stk.		enpac	
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Euromedica	Tablett	160 mg		441550	100 stk.		enpac	
C07AA07	Sotalol	Sotacor	Sigma	Tablett	160 mg		398818	100 stk.		enpac	
C07AA07	Sotalol	Sotalol	NM Pharma	Tablett	160 mg		589069	100 stk.		endose	
C07AA07	Sotalol	Sotalol	Alpharma	Tablett	160 mg		115717	100 stk.		enpac	
C07AB02	Metoprolol										
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	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Euromedica	Depottablett	100 mg		11934	98 stk.		blisterpakning	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	AstraZeneca	Depottablett	100 mg		156307	250 stk.		boks	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	AstraZeneca	Depottablett	100 mg		189704	28 stk.		datopk	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	AstraZeneca	Depottablett	100 mg		134510	98 stk.		datopk	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	AstraZeneca	Depottablett	100 mg		396119	98 stk.		endose	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	AstraZeneca	Depottablett	100 mg		479196	50 stk.		endose	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Cross Pharma	Depottablett	100 mg		546770	28 stk.		enpac	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Paranova	Depottablett	100 mg		386151	98 stk.		enpac	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Farmagon AS	Depottablett	100 mg		169870	98 stk.		enpac	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Sigma	Depottablett	100 mg		592675	98 stk.		enpac	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Cross Pharma	Depottablett	100 mg		474676	98 stk.		enpac	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Euromedica	Depottablett	200 mg		11966	98 stk.		blisterpakning	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	AstraZeneca	Depottablett	200 mg		134619	98 stk.		datopk	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	AstraZeneca	Depottablett	200 mg		396127	98 stk.		endose	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	AstraZeneca	Depottablett	200 mg		479279	50 stk.		endose	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Cross Pharma	Depottablett	200 mg		546762	28 stk.		enpac	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Paranova	Depottablett	200 mg		386177	98 stk.		enpac	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Cross Pharma	Depottablett	200 mg		474650	98 stk.		enpac	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Sigma	Depottablett	200 mg		592683	98 stk.		enpac	
C07AB02	Metoprolol	Selo-zok	Farmagon AS	Depottablett	200 mg		169946	98 stk.		enpac	
C07AB03	Atenolol										
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	Alpharma									
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Alpharma	Tablett	25 mg		12108	50 stk.		endose	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Biochemie	Tablett	25 mg		11055	30	stk.	blisterpakning	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Biochemie	Tablett	25 mg		11067	100	stk.	blisterpakning	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Biochemie	Tablett	25 mg		664	100	stk.	endose	
C07AB03	Atenolol	Tenormin	Pharmacia	Tablett	25 mg		439828	100	stk.	boks	
C07AB03	Atenolol	Uniloc	Nycomed Pharma	Tablett	25 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	NM Pharma	Tablett	50 mg		490987	30	stk.	enpac	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Ecosol	Tablett	50 mg		490995	100	stk.	enpac	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Ecosol	Tablett	50 mg		13196	100	stk.	boks	
C07AB03	Atenolol	Alpharma	Alpharma	Tablett	50 mg		12049	50	stk.	endose	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Alpharma	Tablett	50 mg		79210	30	stk.	blisterpakning	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Biochemie	Tablett	50 mg		79228	100	stk.	blisterpakning	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Biochemie	Tablett	50 mg		675	100	stk.	endose	
C07AB03	Atenolol	Tenormin	Pharmacia	Tablett	50 mg		439893	100	stk.	boks	
C07AB03	Atenolol	Uniloc	Nycomed Pharma	Tablett	50 mg		439901	100	stk.	enpac	
C07AB03	Atenolol	Uniloc	Nycomed Pharma	Tablett	50 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	NM Pharma	Tablett	100 mg		490961	30	stk.	enpac	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Ecosol	Tablett	100 mg		490979	100	stk.	enpac	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Ecosol	Tablett	100 mg		13207	100	stk.	boks	
C07AB03	Atenolol	Alpharma	Alpharma	Tablett	100 mg		12060	50	stk.	endose	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Alpharma	Tablett	100 mg		80010	100	stk.	blisterpakning	
C07AB03	Atenolol	Atenolol	Biochemie	Tablett	100 mg		686	100	stk.	endose	
C07AB03	Atenolol	Tenormin	Pharmacia	Tablett	100 mg		439927	100	stk.	boks	
C07AG02	Carvedilol	Uniloc	Nycomed Pharma	Tablett	100 mg						
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	Carvedilol	GEA	Tablett	6,25 mg		xxxxxx	250	stk.	boks	
C07AG02	Carvedilol	Carvedilol	GEA	Tablett	6,25 mg		392100	56	stk.	enpac	
C07AG02	Carvedilol	Kredex	Roche	Tablett	6,25 mg		556407	100	stk.	enpac	
C07AG02	Carvedilol	Kredex	Roche	Tablett	6,25 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	Carvedilol	GEA	Tablett	12,5 mg		14991	250	stk.	boks	
C07AG02	Carvedilol	Carvedilol	GEA	Tablett	12,5 mg		399816	28	stk.	enpac	
C07AG02	Carvedilol	Kredex	Roche	Tablett	12,5 mg		556415	100	stk.	enpac	
C07AG02	Carvedilol	Kredex	Roche	Tablett	12,5 mg		12772	30	stk.	boks	
C07AG02	Carvedilol	Carvedilol	GEA	Tablett	25 mg		12786	100	stk.	boks	
C07AG02	Carvedilol	Carvedilol	GEA	Tablett	25 mg		15002	250	stk.	boks	
C07AG02	Carvedilol	Carvedilol	GEA	Tablett	25 mg		399832	28	stk.	enpac	
C07AG02	Carvedilol	Kredex	Roche	Tablett	25 mg		556423	100	stk.	enpac	
C08CA01	Amlodipine	Carvedilol	Kredex	Tablett	25 mg						
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	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
C08CA01	Amlodipine	Norvasc	Orifarm AS	Tablett	10mg		6362	45	stk.	blisterpakning	
C08CA01	Amlodipine	Norvasc	Orifarm AS	Tablett	10mg		6373	105	stk.	blisterpakning	
C08CA01	Amlodipine	Norvasc	Pfizer	Tablett	10mg		577908	50	stk.	endose	
C08CA01	Amlodipine	Norvasc	Pfizer	Tablett	10mg		22368	100	stk.	enpac	
C08CA01	Amlodipine	Norvasc	Arrow	Tablett	10mg		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 AS	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 AS	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	
C08CA02	Felodipine	Plendil	Orifarm AS	Depottablett	10mg		8868	49	stk.	blisterpakning	
C08CA02	Felodipine	Plendil	Orifarm AS	Depottablett	10mg		9067	98	stk.	blisterpakning	
C08CA02	Felodipine	Plendil	AstraZeneca	Depottablett	10mg		396093	98	stk.	endose	
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 AS	Depottablett	10mg		521377	98	stk.	enpac	
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 AS	Depottablett	30mg		468512	28	stk.	enpac	
C08CA05	Nifedipine	Adalat oros	Euromedica	Depottablett	30mg		3477	28	stk.	enpac	
C08CA05	Nifedipine	Adalat oros	Cross Pharma	Depottablett	30mg		507855	98	stk.	enpac	
C08CA05	Nifedipine	Adalat oros	Farmagon AS	Depottablett	30mg		468520	98	stk.	enpac	
C08CA05	Nifedipine	Adalat oros	Euromedica	Depottablett	30mg		3524	98	stk.	enpac	
C08CA05	Nifedipine	Adalat oros	Sigma	Depottablett	30mg		1721	98	stk.	enpac	
C08CA05	Nifedipine	Adalat oros	Orifarm AS	Depottablett	60mg		9072	28	stk.	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 AS	Depottablett	60mg		468538	28	stk.	enpac	
C08CA05	Nifedipine	Adalat oros	Cross Pharma	Depottablett	60mg		507871	98	stk.	enpac	
C08CA05	Nifedipine	Adalat oros	Farmagon AS	Depottablett	60mg		468587	98	stk.	enpac	
C08CA05	Nifedipine	Adalat oros	Euromedica	Depottablett	60mg		3883	98	stk.	enpac	
C08CA05	Nifedipine	Adalat oros	Sigma	Depottablett	60mg		592691	98	stk.	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
C08DA01	Verapamil										
C08DA01	Verapamil	Isoptin	Abbott	Tablett	40 mg		178574	100	stk.	enpac	
C08DA01	Verapamil	Verakard	Nycomed Pharma	Tablett	40 mg		81372	100	stk.	boks	
C08DA01	Verapamil	Isoptin	Abbott	Tablett	80 mg		86801	100	stk.	enpac	
C08DA01	Verapamil	Isoptin	Abbott	Tablett	80 mg		174235	250	stk.	enpac	
C08DA01	Verapamil	Verakard	Nycomed Pharma	Tablett	80 mg		81380	100	stk.	boks	
C08DA01	Verapamil	Isoptin	Abbott	Tablett	120 mg		86843	100	stk.	enpac	
C08DA01	Verapamil	Verakard	Nycomed Pharma	Tablett	120 mg		81398	100	stk.	boks	
C09AA01	Captopril										
C09AA01	Captopril	Capoten	Bristol-Myers Squibb	Tablett	12,5 mg		560201	200	stk.	boks	
C09AA01	Captopril	Capoten	Bristol-Myers Squibb	Tablett	12,5 mg		560193	100	stk.	endose	
C09AA01	Captopril	Capoten	Bristol-Myers Squibb	Tablett	12,5 mg		144170	30	stk.	endose	
C09AA01	Captopril	Captopril	NM Pharma	Tablett	12,5 mg		584268	100	stk.	boks	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma	Tablett	12,5 mg		3278	50	stk.	endose	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma	Tablett	12,5 mg		66100	30	stk.	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma	Tablett	12,5 mg		175380	100	stk.	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma	Tablett	12,5 mg		66191	200	stk.	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Orifarm AS	Tablett	25 mg		10664	30	stk.	blisterpakning	
C09AA01	Captopril	Capoten	Orifarm AS	Tablett	25 mg		10666	90	stk.	blisterpakning	
C09AA01	Captopril	Capoten	Orifarm AS	Tablett	25 mg		10677	210	stk.	blisterpakning	
C09AA01	Captopril	Capoten	Bristol-Myers Squibb	Tablett	25 mg		560243	200	stk.	boks	
C09AA01	Captopril	Capoten	Bristol-Myers Squibb	Tablett	25 mg		560235	100	stk.	endose	
C09AA01	Captopril	Capoten	Bristol-Myers Squibb	Tablett	25 mg		560227	30	stk.	endose	
C09AA01	Captopril	Capoten	Euromedica	Tablett	25 mg		515916	30	stk.	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Euromedica	Tablett	25 mg		515924	90	stk.	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Paranova	Tablett	25 mg		553289	98	stk.	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Cross Pharma	Tablett	25 mg		546739	98	stk.	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Farmagon AS	Tablett	25 mg		165811	98	stk.	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Paranova	Tablett	25 mg		187799	196	stk.	enpac	
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 AS	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 AS	Tablett	25 mg		8281	30	stk.	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma	Tablett	25 mg		175471	100	stk.	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	Farmagon AS	Tablett	25 mg		8337	100	stk.	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma	Tablett	25 mg		66274	200	stk.	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Orifarm AS	Tablett	50 mg		10609	90	stk.	blisterpakning	
C09AA01	Captopril	Capoten	Orifarm AS	Tablett	50 mg		10697	210	stk.	blisterpakning	
C09AA01	Captopril	Capoten	Bristol-Myers Squibb	Tablett	50 mg		560276	200	stk.	boks	
C09AA01	Captopril	Capoten	Bristol-Myers Squibb	Tablett	50 mg		560250	100	stk.	endose	
C09AA01	Captopril	Capoten	Paranova	Tablett	50 mg		553297	98	stk.	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Cross Pharma	Tablett	50 mg		546747	98	stk.	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Euromedica	Tablett	50 mg		515965	105	stk.	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Euromedica	Tablett	50 mg		515973	195	stk.	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Paranova	Tablett	50 mg		187773	196	stk.	enpac	
C09AA01	Captopril	Capoten	Cross Pharma	Tablett	50 mg		546754	196	stk.	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	PLIVA	Tablett	50 mg		7165	100	stk.	blisterpakning	
C09AA01	Captopril	Captopril	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 AS	Tablett	50 mg		8340	200	stk.	boks	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enh	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. byte (BB)
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma	Tablett	50 mg		3315	50	stk.	endose	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma	Tablett	50 mg		175877	100	stk.	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	Farmagon AS	Tablett	50 mg		8317	100	stk.	enpac	
C09AA01	Captopril	Captopril	Alpharma	Tablett	50 mg		66308	200	stk.	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ranbaxy	Tablett	2,5 mg		xxxxxx	30	stk.	aluminiumsbli- ster	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ranbaxy	Tablett	2,5 mg		xxxxxx	100	stk.	aluminiumsbli- ster	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	2,5 mg		xxxxxx	30	stk.	aluminiumsbli- ster	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	2,5 mg		xxxxxx	50	stk.	aluminiumsbli- ster	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	2,5 mg		2305	11	stk.	bli- ster- pakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	2,5 mg		2405	50	stk.	bli- ster- pakning	
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	Tablett	2,5 mg		2738	30	stk.	aluminiumsbli- ster	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Biochemie	Tablett	2,5 mg		2749	100	stk.	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	GEA	Tablett	2,5 mg		6796	30	stk.	bli- ster- pakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	GEA	Tablett	2,5 mg		6876	100	stk.	boks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Gevita AS	Tablett	2,5 mg		6909	30	stk.	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Gevita AS	Tablett	2,5 mg		6920	50	stk.	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Gevita AS	Tablett	2,5 mg		6931	100	stk.	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Stada	Tablett	2,5 mg		6664	28	stk.	bister	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Stada	Tablett	2,5 mg		6709	50	stk.	bli- ster- pakning	
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.	aluminiumsbli- ster	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ranbaxy	Tablett	5 mg		9074	30	stk.	aluminiumsbli- ster	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	5 mg		xxxxxx	50	stk.	aluminiumsbli- ster	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	5 mg		5055	98	stk.	aluminiumsbli- ster	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ranbaxy	Tablett	5 mg		9063	100	stk.	aluminiumsbli- ster	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	5 mg		5243	28	stk.	bli- ster- pakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	5 mg		5309	30	stk.	bli- ster- pakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	5 mg		2416	50	stk.	bli- ster- pakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	5 mg		5320	98	stk.	bli- ster- pakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	5 mg		2427	100	stk.	bli- ster- pakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	5 mg		2216	100	stk.	boks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	5 mg		4992	100	stk.	container	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	ratiopharm	Tablett	5 mg		2781	50	stk.	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	5 mg		5331	100	stk.	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	ratiopharm	Tablett	5 mg		2773	30	stk.	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	ratiopharm	Tablett	5 mg		2795	100	stk.	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	ratiopharm	Tablett	5 mg		8469	28	stk.	kalender- pakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	ratiopharm	Tablett	5 mg		8480	98	stk.	kalender- pakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	5 mg		921	28	stk.	kalenderpk	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	PLIVA	Tablett	5 mg		7040	30	stk.	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	PLIVA	Tablett	5 mg		6786	100	stk.	plastboks	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Biochemie	Tablett	5 mg		2699	30	stk.	aluminiumsbliester	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Biochemie	Tablett	5 mg		2727	100	stk.	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	GEA	Tablett	5 mg		6885	30	stk.	bliesterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	GEA	Tablett	5 mg		6896	100	stk.	boks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	GEA	Tablett	5 mg		6907	50	stk.	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Gevita AS	Tablett	5 mg		6807	30	stk.	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Gevita AS	Tablett	5 mg		6846	50	stk.	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Gevita AS	Tablett	5 mg		6830	100	stk.	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Stada	Tablett	5 mg		4026	28	stk.	bliesterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Stada	Tablett	5 mg		4302	98	stk.	bliesterpakning	
C09AA02	Enalapril	Linatil	GEA	Tablett	5 mg		565903	30	stk.	bliesterpakning	
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.	bliesterpakning	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Orifarm AS	Tablett	5 mg		4982	30	stk.	bliesterpakning	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Orifarm AS	Tablett	5 mg		5060	100	stk.	bliesterpakning	
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD	Tablett	5 mg		91645	28	stk.	datopk	
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD	Tablett	5 mg		91652	98	stk.	datopk	
C09AA02	Enalapril	Renitec	MSD	Tablett	5 mg		90282	49	stk.	endose	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Paranova	Tablett	5 mg		30957	30	stk.	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Abacist Pharma	Tablett	5 mg		592485	30	stk.	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Paranova	Tablett	5 mg		562256	100	stk.	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Abacist Pharma	Tablett	5 mg		592493	100	stk.	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Farmagon AS	Tablett	5 mg		525378	100	stk.	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ranbaxy	Tablett	10 mg		9030	30	stk.	aluminiumsbliester	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	10 mg		xxxxxx	50	stk.	aluminiumsbliester	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ranbaxy	Tablett	10 mg		8765	100	stk.	aluminiumsbliester	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	10 mg		xxxxxx	28	stk.	bliesterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	10 mg		5353	30	stk.	bliesterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	10 mg		2438	50	stk.	bliesterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	10 mg		5364	98	stk.	bliesterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	10 mg		2449	100	stk.	bliesterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	10 mg		2826	100	stk.	boks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	ratiopharm	Tablett	10 mg		2825	50	stk.	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	10 mg		5375	100	stk.	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	10 mg		5101	28	stk.	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	ratiopharm	Tablett	10 mg		2814	30	stk.	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	10 mg		5071	98	stk.	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	ratiopharm	Tablett	10 mg		2839	100	stk.	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	ratiopharm	Tablett	10 mg		8489	28	stk.	kalenderpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	ratiopharm	Tablett	10 mg		8500	98	stk.	kalenderpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	10 mg		944	28	stk.	kalenderpk	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	PLIVA	Tablett	10 mg		7064	30	stk.	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	10 mg		5016	100	stk.	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	PLIVA	Tablett	10 mg		7051	100	stk.	plastboks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Biochemie	Tablett	10 mg		2738	30	stk.	aluminiumsbliester	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Biochemie	Tablett	10 mg		2749	100	stk.	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Biochemie	Tablett	10 mg		2749	100	stk.	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	GEA	Tablett	10 mg		6918	30	stk.	bliesterpakning	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
C09AA02	Enalapril	Enalapril GEA	GEA	Tablett	10mg		6929	100	stk.	boks	
C09AA02	Enalapril	Enalapril GEA	GEA	Tablett	10mg		6942	50	stk.	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Gevita	GEVITA AS	Tablett	10mg		6843	30	stk.	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Gevita	GEVITA AS	Tablett	10mg		6852	50	stk.	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Gevita	GEVITA AS	Tablett	10mg		6863	100	stk.	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Stada	STADA	Tablett	10mg		4313	28	stk.	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril Stada	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 AS	Tablett	10mg		592741	28	stk.	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Paranova	Tablett	10mg		197004	98	stk.	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Farmagon AS	Tablett	10mg		592758	98	stk.	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	20mg		5110	28	stk.	aluminiumsbliester	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ranbaxy	Tablett	20mg		9052	30	stk.	aluminiumsbliester	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	20mg		xxxxxx	50	stk.	aluminiumsbliester	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Alpharma	Tablett	20mg		5079	98	stk.	aluminiumsbliester	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Ranbaxy	Tablett	20mg		9041	100	stk.	aluminiumsbliester	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	20mg		xxxxxx	28	stk.	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Duranor	Tablett	20mg		5352	30	stk.	blisterpakning	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	NM Pharma	Tablett	20mg		2460	50	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.	aluminiumsbliester	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Biochemie	Tablett	20mg		2771	100	stk.	endose	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	GEA	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 AS	Tablett	20mg		6883	30	stk.	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Gevita AS	Tablett	20mg		6894	50	stk.	enpac	
C09AA02	Enalapril	Enalapril	Gevita AS	Tablett	20mg		6898	100	stk.	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Lege-middel-navn	Logo	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
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 AS	Tablett	20mg		412957	30	stk.	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Paranova	Tablett	20mg		374959	98	stk.	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Abacist Pharma	Tablett	20mg		592527	98	stk.	enpac	
C09AA02	Enalapril	Renitec	Farmagon AS	Tablett	20mg		412965	100	stk.	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	ratiopharm	Tablett	2,5 mg		6158	100	stk.	endose	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Biochemie	Tablett	2,5 mg		5290	30	stk.	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Biochemie	Tablett	2,5 mg		5301	100	stk.	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Vivatec	MSD	Tablett	2,5 mg		532614	49	stk.	endose	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	Tablett	2,5 mg		30825	100	stk.	endose	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	Tablett	2,5 mg		447755	14	stk.	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma	Tablett	5 mg		2301	30	stk.	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma	Tablett	5 mg		2327	50	stk.	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma	Tablett	5 mg		2338	100	stk.	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	ratiopharm	Tablett	5 mg		6191	30	stk.	endose	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	ratiopharm	Tablett	5 mg		6211	100	stk.	endose	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	PLIVA	Tablett	5 mg		7098	30	stk.	plastboks	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	PLIVA	Tablett	5 mg		6787	100	stk.	plastboks	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Alpharma	Tablett	5 mg		11949	28	stk.	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Alpharma	Tablett	5 mg		11915	98	stk.	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Biochemie	Tablett	5 mg		5312	30	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 AS	Tablett	5 mg		170449	98	stk.	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	Paranova	Tablett	5 mg		116517	105	stk.	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	Euromedica	Tablett	5 mg		498956	105	stk.	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	Farmagon AS	Tablett	5 mg		3753	105	stk.	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma	Tablett	10mg		2340	30	stk.	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma	Tablett	10mg		2348	50	stk.	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma	Tablett	10mg		2359	100	stk.	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	ratiopharm	Tablett	10mg		6133	30	stk.	endose	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	ratiopharm	Tablett	10mg		6144	100	stk.	endose	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	PLIVA	Tablett	10mg		7118	30	stk.	plastboks	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	PLIVA	Tablett	10mg		7107	100	stk.	plastboks	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Alpharma	Tablett	10mg		11901	28	stk.	blisterpakning	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Alpharma	Tablett	10mg		11861	98	stk.	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Biochemie	Tablett	10mg		5345	30	stk.	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Biochemie	Tablett	10mg		5356	100	stk.	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Vivatec	MSD	Tablett	10mg		158212	28	stk.	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Vivatec	MSD	Tablett	10mg		158246	98	stk.	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	Tablett	10mg		142166	100	stk.	endose	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	Tablett	10mg		34322	28	stk.	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	Tablett	10mg		34348	98	stk.	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma	Tablett	20mg		2370	30	stk.	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma	Tablett	20mg		2381	50	stk.	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	NM Pharma	Tablett	20mg		2392	100	stk.	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	ratiopharm	Tablett	20mg		6164	30	stk.	endose	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	ratiopharm	Tablett	20mg		6175	100	stk.	endose	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	PLIVA	Tablett	20mg		7140	30	stk.	plastboks	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	PLIVA	Tablett	20mg		7129	100	stk.	plastboks	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Alpharma	Tablett	20mg		11944	28	stk.	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Alpharma	Tablett	20mg		11938	98	stk.	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Lisinopril	Biochemie	Tablett	20mg		5378	100	stk.	blisterpakning	
C09AA03	Lisinopril	Vivatec	MSD	Tablett	20mg		48736	28	stk.	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Vivatec	MSD	Tablett	20mg		48793	98	stk.	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	Tablett	20mg		142174	100	stk.	endose	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	Tablett	20mg		34371	28	stk.	enpac	
C09AA03	Lisinopril	Zestril	AstraZeneca	Tablett	20mg		34405	98	stk.	enpac	
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	Enalapril comp	ratiopharm	Tablett	20mg/1 2,5 mg		11350	28	stk.	aluminiumsblister	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Enalapril comp	ratiopharm	Tablett	20mg/1 2,5 mg		11426	98	stk.	aluminiumsblister	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Enalapril comp	ratiopharm	Tablett	20mg/1 2,5 mg		3750	100	stk.	endose i aluminiumsblister	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Enalapril Comp	Biochemie	Tablett	20mg/1 2,5 mg		11394	30	stk.	aluminiumsblister	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Enalapril Comp	Biochemie	Tablett	20mg/1 2,5 mg		11560	100	stk.	endose	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	Paranova	Tablett	20mg/1 2,5 mg		4326	100	stk.	blisterpakning	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	Orifarm AS	Tablett	20mg/1 2,5 mg		8882	28	stk.	blisterpakning	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	Orifarm AS	Tablett	20mg/1 2,5 mg		9112	49	stk.	blisterpakning	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	Orifarm AS	Tablett	20mg/1 2,5 mg		9149	98	stk.	blisterpakning	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	MSD	Tablett	20mg/1 2,5 mg		142463	49	stk.	endose	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke Enhet	Varenr.	Antall Enhet	Pakning	Begr. byte (BB)
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	MSD	Tablett	20 mg/l 2,5 mg	446385	28 stk.	enpac	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	MSD	Tablett	20 mg/l 2,5 mg	446393	98 stk.	enpac	
C09BA02	Enalapril and diuretics	Renitec comp	Farmagon AS	Tablett	20 mg/l 2,5 mg	4902	98 stk.	enpac	
<i>C09BA03</i>	<i>Lisinopril and diuretics</i>								
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	Orifarm AS	Tablett	999–	8908	28 stk.	blisterpakning	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	Orifarm AS	Tablett	999–	9239	98 stk.	blisterpakning	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	AstraZeneca	Tablett	999–	28027	28 stk.	enpac	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	Euromedica	Tablett	999–	538959	28 stk.	enpac	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	Sigma	Tablett	999–	164376	28 stk.	enpac	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	AstraZeneca	Tablett	999–	28035	98 stk.	enpac	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	Farmagon AS	Tablett	999–	1356	98 stk.	enpac	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	Sigma	Tablett	999–	164459	98 stk.	enpac	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	Euromedica	Tablett	999–	539007	98 stk.	enpac	
C09BA03	Lisinopril and diuretics	Zestoretic	Paranova	Tablett	999–	123620	98 stk.	enpac	
<i>C09CA03</i>	<i>Valsartan</i>								
C09CA03	Valsartan	Diovan	Paranova	Kapsel	160 mg	8092	98 stk.	enpac	
C09CA03	Valsartan	Diovan	Novartis	Tablett	160 mg	5954	28 stk.	kalenderpakning	
C09CA03	Valsartan	Diovan	Novartis	Tablett	160 mg	5976	98 stk.	kalenderpakning	
<i>C09CA04</i>	<i>Irbesartan</i>								
C09CA04	Irbesartan	Aprovel	Orifarm AS	Tablett	150 mg	13395	28 stk.	blisterpakning	
C09CA04	Irbesartan	Aprovel	Orifarm AS	Tablett	150 mg	13469	98 stk.	blisterpakning	
C09CA04	Irbesartan	Aprovel	Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb	Tablett	150 mg	508267	28 stk.	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	
<i>C10AA01</i>	<i>Simvastatin</i>								
C10AA01	Simvastatin	Pantok Paranova	Paranova	Tablett	10 mg	552828	98 stk.	enpack	
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	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Alpharma	Tablett	10mg		13840	28	stk.	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Simvastatin	Alpharma	Tablett	10mg		13794	98	stk.	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Orifarm AS	Tablett	10mg		4995	28	stk.	blisterpakning	
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 AS	Tablett	10mg		14934	10	stk.	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	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 AS	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 AS	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 AS	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	Zocor	Euromedica	Tablett	20mg		8402	98	stk.	blisterpakning	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	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 AS	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 AS	Tablett	20mg		2596	28	stk.	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Cross Pharma	Tablett	20mg		1533	28	stk.	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	20mg		2596	28	stk.	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Euromedica	Tablett	20mg		100537	28	stk.	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Mediscience a/s	Tablett	20mg		525295	28	stk.	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Paranova	Tablett	20mg		75879	30	stk.	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	20mg		521427	30	stk.	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Sigma	Tablett	20mg		71100	30	stk.	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	20mg		2664	84	stk.	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	MSD	Tablett	20mg		454199	98	stk.	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Paranova	Tablett	20mg		33027	100	stk.	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	20mg		521435	100	stk.	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Sigma	Tablett	20mg		71175	100	stk.	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Sigma	Tablett	20mg		47365	112	stk.	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Paranova	Tablett	20mg		75960	112	stk.	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	Farmagon AS	Tablett	20mg		2635	112	stk.	enpac	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	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	Zocor	MSD	Tablett	40mg		382523	49	stk.	endose	
C10AA01	Simvastatin	Zocor	MSD	Tablett	40mg		382531	98	stk.	enpac	
C10AA02	Lovastatin	Lovastatin	ratiopharm	Tablett	20mg		14242	28	stk.	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Lovastatin	ratiopharm	Tablett	20mg		14220	98	stk.	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Euromedica	Tablett	20mg		7717	28	stk.	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Euromedica	Tablett	20mg		7259	112	stk.	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Orifarm AS	Tablett	20mg		12360	28	stk.	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Orifarm AS	Tablett	20mg		13280	30	stk.	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Orifarm AS	Tablett	20mg		13291	100	stk.	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Orifarm AS	Tablett	20mg		12358	112	stk.	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	MSD	Tablett	20mg		179564	28	stk.	enpac	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Paranova	Tablett	20mg		132407	28	stk.	enpac	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Sigma	Tablett	20mg		427013	28	stk.	enpac	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	MSD	Tablett	20mg		179572	98	stk.	enpac	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Paranova	Tablett	20mg		76018	112	stk.	enpac	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Sigma	Tablett	20mg		427039	112	stk.	enpac	
C10AA02	Lovastatin	Lovastatin	ratiopharm	Tablett	40mg		14253	98	stk.	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Euromedica	Tablett	40mg		7284	112	stk.	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Orifarm AS	Tablett	40mg		12819	28	stk.	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Orifarm AS	Tablett	40mg		12830	112	stk.	blisterpakning	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	MSD	Tablett	40mg		179952	98	stk.	enpac	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Farmagon AS	Tablett	40mg		521336	100	stk.	enpac	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Paranova	Tablett	40mg		76026	112	stk.	enpac	
C10AA02	Lovastatin	Mevacor	Sigma	Tablett	40mg		427492	112	stk.	enpac	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Farmagon AS	Tablett	20mg		7660	98	stk.	blister (enpac)	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Orifarm AS	Tablett	20mg		5890	30	stk.	blisterpakning	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Orifarm AS	Tablett	20mg		5929	100	stk.	blisterpakning	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Bristol-Myers Squibb	Tablett	20mg		493148	28	stk.	enpac	
C10AA03	Pravastatin	Pravachol	Sigma	Tablett	20mg		1272	28	stk.	enpac	
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	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
<i>C10AA04</i>	<i>Fluvastatin</i>										
C10AA04	Fluvastatin	Canef	AstraZeneca	Kapsel	20 mg		102897	100	stk.	boks	
C10AA04	Fluvastatin	Canef	AstraZeneca	Kapsel	20 mg		389221	28	stk.	datopk	
C10AA04	Fluvastatin	Lescol	Novartis	Kapsel	20 mg		563684	98	stk.	enpac	
C10AA04	Fluvastatin	Canef	AstraZeneca	Kapsel	40 mg		103150	100	stk.	boks	
C10AA04	Fluvastatin	Canef	AstraZeneca	Kapsel	40 mg		389346	28	stk.	datopk	
C10AA04	Fluvastatin	Canef	AstraZeneca	Kapsel	40 mg		389254	98	stk.	datopk	
C10AA04	Fluvastatin	Lescol	Novartis	Kapsel	40 mg		563692	28	stk.	enpac	
C10AA04	Fluvastatin	Lescol	Novartis	Kapsel	40 mg		563700	98	stk.	enpac	
<i>C10AA05</i>	<i>Atorvastatin</i>										
C10AA05	Atorvastatin	Atorvastatin	Farmagon AS	Tablett	10 mg		3724	98	stk.	enpac	
		Farmagon									
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Pfizer	Tablett	10 mg		460832	30	stk.	endose	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Pfizer	Tablett	10 mg		460865	100	stk.	endose	
C10AA05	Atorvastatin	Atorvastatin	Farmagon AS	Tablett	40 mg		3744	98	stk.	enpac	
		Farmagon									
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Farmagon AS	Tablett	40 mg		12250	98	stk.	blisterpakning	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Orifarm AS	Tablett	40 mg		12942	98	stk.	blisterpakning	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Orifarm AS	Tablett	40 mg		12935	203	stk.	blisterpakning	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Euromedica	Tablett	40 mg		12082	98	stk.	blisterpakning	
										blisterpakning (enpac)	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Pfizer	Tablett	40 mg		461061	100	stk.	endose	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Pfizer	Tablett	40 mg		460998	30	stk.	endose	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Sigma	Tablett	40 mg		8686	98	stk.	enpac	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Pfizer	Tablett	80 mg		7903	30	stk.	blisterpakning	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Farmagon AS	Tablett	80 mg		14349	98	stk.	blisterpakning	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Euromedica	Tablett	80 mg		12071	98	stk.	blisterpakning	
										blisterpakning (enpac)	
C10AA05	Atorvastatin	Lipitor	Pfizer	Tablett	80 mg		3048	100	stk.	enpac	
<i>D01AC01</i>	<i>Clotrimazole</i>										
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	
<i>D01AC08</i>	<i>Ketoconazole</i>										
D01AC08	Ketoconazole	Fungoral	Janssen-Cilag	Shampo	20 mg/ml		49502	60	ml	flaske	
D01AC08	Ketoconazole	Fungoral	Euromedica	Shampo	20 mg/ml		404970	60	ml	flaske	
D01AC08	Ketoconazole	Fungoral	Farmagon AS	Shampo	20 mg/ml		373720	60	ml	flaske	
D01AC08	Ketoconazole	Fungoral	Janssen-Cilag	Shampo	20 mg/ml		460782	120	ml	flaske	
D01AC08	Ketoconazole	Fungoral	Farmagon AS	Shampo	20 mg/ml		373738	120	ml	flaske	
D01AC08	Ketoconazole	Fungoral	Euromedica	Shampo	20 mg/ml		552653	120	ml	flaske	
D01AC08	Ketoconazole	Fungoral	Sigma	Shampo	20 mg/ml		5828	120	ml	flaske	
<i>D01AC20</i>	<i>Combinations</i>										
D01AC20	Combinations	Daktacort	Janssen-Cilag	Krem	999–		539783	15	g	tube	
D01AC20	Combinations	Daktacort	Euromedica	Krem	999–		529297	15	g	tube	
D01AC20	Combinations	Daktacort	Janssen-Cilag	Krem	999–		539791	30	g	tube	
D01AC20	Combinations	Daktacort	Orifarm AS	Krem	999–		6390	30	g	tube	
D01AC20	Combinations	Daktacort	Janssen-Cilag	Krem	999–		434670	50	g	tube	
<i>D01BA02</i>	<i>Terbinafine</i>										
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	
										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	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enh	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. byte (BB)
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Euromedica	Tablett	250 mg		504910	28 stk.		enpac	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Sigma	Tablett	250 mg		7122	28 stk.		enpac	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Paranova	Tablett	250 mg		116095	28 stk.		enpac	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Novartis	Tablett	250 mg		69815	98 stk.		enpac	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Paranova	Tablett	250 mg		116186	98 stk.		enpac	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Sigma	Tablett	250 mg		7130	98 stk.		enpac	
D01BA02	Terbinafine	Lamisil	Euromedica	Tablett	250 mg		504928	98 stk.		enpac	
D05AX02	Calcipotriol										
D05AX02	Calcipotriol	Daivonex	Leo Pharma	Oppløsning	50 mcg/ml		592477	60 ml		flaske	
D05AX02	Calcipotriol	Daivonex	Euromedica	Oppløsning	50 mcg/ml		5168	60 ml		flaske	
D05AX02	Calcipotriol	Daivonex	Euromedica	Oppløsning	50 mcg/ml		6423	120 ml		flaske	
D05AX02	Calcipotriol	Daivonex	Leo Pharma	Oppløsning	50 mcg/ml		522839	120 ml		flaske	
D05BB02	Acitretin										
D05BB02	Acitretin	Neotigason	Orifarm AS	Kapsel	25 mg		8891	100 stk.		blisterpakning	
D05BB02	Acitretin	Neotigason	Roche	Kapsel	25 mg		414953	30 stk.		enpac	
D05BB02	Acitretin	Neotigason	Roche	Kapsel	25 mg		456343	100 stk.		enpac	
D06AX01	Fusidic acid										
D06AX01	Fusidic acid	Fucidin	Leo Pharma	Salve	2%		431023	15 g		tube	
D06AX01	Fusidic acid	Fucidin	Leo Pharma	Salve	2%		436436	150 g		tube	
D06AX01	Fusidic acid	Fucidin	Paranova	Salve	2%		128116	15 g		tube	
D06AX01	Fusidic acid	Fucidin	Paranova	Salve	2%		379297	150 g		tube	
D06AX01	Fusidic acid	Fucidin	Leo Pharma	Salve	2%		55764	30 g		tube	
D07CA01	Hydrocortisone and antibiotics										
D07CA01	Hydrocortisone and antibiotics	Terra-cortil	Euromedica	Salve	999-		17	14,2 g		tube	
D07CA01	Hydrocortisone and antibiotics	Terra-cortril	Pfizer	Salve	999-		445692	15 g		tube	
D07XC01	Betamethasone										
D07XC01	Betamethasone	Diprosalic	Schering-Plough	Liniment	999-		157693	50 ml		flaske	
D07XC01	Betamethasone	Diprosalic	Paranova	Liniment	999-		572016	60 ml		flaske	
D07XC01	Betamethasone	Diprosalic	Schering-Plough	Liniment	999-		157909	100 ml		flaske	
D07XC01	Betamethasone	Diprosalic	Paranova	Liniment	999-		571984	100 ml		flaske	
D07XC01	Betamethasone	Diprosalic	Paranova	Liniment	999-		63594	200 ml		flaske	
D07XC01	Betamethasone	Diprosalic	Schering-Plough	Liniment	999-		402461	250 ml		flaske	
D07XC01	Betamethasone	Diprosalic	Orifarm AS	Liniment	999-		8965	100 ml		plastflaske	
D07XC01	Betamethasone	Diprosalic	Orifarm AS	Liniment	999-		8951	200 ml		plastflaske	
D11AX01	Minoxidil										
D11AX01	Minoxidil	Regaine	Pharmacia	Liniment	2%		187138	60 ml		hdpe	
D11AX01	Minoxidil	Regaine	Pharmacia	Liniment	2%		32250	180 ml		flaske	
D11AX01	Minoxidil	Regaine	Euromedica	Liniment	2%		145664	60 ml		hdpe	
D11AX01	Minoxidil	Regaine	Euromedica	Liniment	2%		145664	60 ml		flaske	
G02CB01	Bromocriptine										
G02CB01	Bromocriptine	Parlodel	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg		9042	30 stk.		blisterpakning	
G02CB01	Bromocriptine	Parlodel	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg		11330	100 stk.		blisterpakning	
G02CB01	Bromocriptine	Parlodel	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg		9276	105 stk.		blisterpakning	
G02CB01	Bromocriptine	Parlodel	Novartis	Tablett	2,5 mg		422659	100 stk.		boks	
G02CB01	Bromocriptine	Parlodel	Paranova	Tablett	2,5 mg		168401	30 stk.		enpac	
G02CB01	Bromocriptine	Parlodel	Farmagon AS	Tablett	2,5 mg		166397	30 stk.		enpac	
G02CB01	Bromocriptine	Parlodel	Farmagon AS	Tablett	2,5 mg		3986	100 stk.		enpac	
G02CB01	Bromocriptine	Parlodel	Paranova	Tablett	2,5 mg		31286	105 stk.		enpac	
G02CB01	Bromocriptine	Parlodel	Farmagon AS	Tablett	2,5 mg		166603	105 stk.		enpac	
G03AA12	Drospireon and etinylostradiol										
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	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
<i>G03AB03</i>	<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 AS	Tablett	999–		170043	63	stk.	kalenderpk	
G03AB03	Levonorgestrel and estrogen	Trinordiol	Farmagon AS	Tablett	999–		170217	126	stk.	kalenderpk	
<i>G03BA03</i>	<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	
<i>G03CA04</i>	<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	
<i>G03HA01</i>	<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.	glassholder	
<i>G04BD07</i>	<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	
<i>G04BE03</i>	<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	
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	
<i>G04CA02</i>	<i>Tamsulosin</i>										
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	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enh	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. byte (BB)
G04CA02	Tamsulosin	Omnice	Paranova	Depotkapsel	0,4 mg		8120	90	stk.	blisterpakning	
G04CA02	Tamsulosin	Omnice	Farmagon AS	Depotkapsel	0,4 mg		10965	30	stk.	blisterpakning (enpac)	
G04CA02	Tamsulosin	Omnice	Farmagon AS	Depotkapsel	0,4 mg		11054	90	stk.	blisterpakning (enpac)	
<i>G04CB01 Finasteride</i>											
G04CB01	Finasteride	Proscar	Orifarm AS	Tablett	5 mg		10387	30	stk.	blisterbrett	
G04CB01	Finasteride	Proscar	Orifarm AS	Tablett	5 mg		10463	105	stk.	blisterbrett	
G04CB01	Finasteride	Proscar	Orifarm AS	Tablett	5 mg		4990	28	stk.	blisterpakning	
G04CB01	Finasteride	Proscar	Orifarm AS	Tablett	5 mg		5092	98	stk.	blisterpakning	
G04CB01	Finasteride	Proscar	MSD	Tablett	5 mg		445544	28	stk.	datopk	
G04CB01	Finasteride	Proscar	MSD	Tablett	5 mg		445759	98	stk.	datopk	
G04CB01	Finasteride	Proscar	AAPharma	Tablett	5 mg		3075	28	stk.	enpac	
G04CB01	Finasteride	Proscar	Sigma	Tablett	5 mg		8695	28	stk.	enpac	
G04CB01	Finasteride	Proscar	Farmagon AS	Tablett	5 mg		1341	98	stk.	enpac	
G04CB01	Finasteride	Proscar	Sigma	Tablett	5 mg		8899	98	stk.	enpac	
G04CB01	Finasteride	Proscar	AAPharma	Tablett	5 mg		558742	98	stk.	enpac	
<i>H01BA02 Desmopressin</i>											
H01BA02	Desmopressin	Minirin	Ferring	Tablett	0,1 mg		7832	100	stk.	boks	
H01BA02	Desmopressin	Minirin	Ferring	Tablett	0,1 mg		426866	30	stk.	enpac	
H01BA02	Desmopressin	Minirin	Sigma	Tablett	0,1 mg		1197	30	stk.	enpac	
H01BA02	Desmopressin	Minirin	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	
<i>H01CA02 Nafarelin</i>											
H01CA02	Nafarelin	Synarel	Orifarm AS	Nesespray	200 mcg/dos		7530	30	doser	plastflaske	
H01CA02	Nafarelin	Synarel	Orifarm AS	Nesespray	200 mcg/dos		7555	60	doser	plastflaske	
H01CA02	Nafarelin	Synarela	Pharmacia	Nesespray	200 mcg/dos		165639	30	doser	nesespray	
H01CA02	Nafarelin	Synarela	Pharmacia	Nesespray	200 mcg/dos		166165	60	doser	nesespray	
H01CA02	Nafarelin	Synarela	Paranova	Nesespray	200 mcg/dos		562611	60	doser	sprayflaske	
<i>H02AB01 Betamethasone</i>											
H02AB01	Betamethasone	Celeston chronodose	Paranova	Injeksjonsvæske	6 mg/ml		191973	10	ml	–	
H02AB01	Betamethasone	Celeston chronodose	Schering-Plough	Injeksjonsvæske	6 mg/ml		433052	1	ml	–	
H02AB01	Betamethasone	Celeston chronodose	Schering-Plough	Injeksjonsvæske	6 mg/ml		433060	10	ml	–	
H02AB01	Betamethasone	Celeston chronodose	Schering-Plough	Injeksjonsvæske	6 mg/ml		11205	20	ml	–	
H02AB01	Betamethasone	Celeston chronodose	Paranova	Injeksjonsvæske	6 mg/ml		192013	20	ml	hetteglass	
<i>J01AA02 Doxycycline</i>											
J01AA02	Doxycycline	Doxylin	Alpharma	Tablett	100 mg		568386	98	stk.	endose	
J01AA02	Doxycycline	Doxylin	Alpharma	Tablett	100 mg		2971	50	stk.	endose	
J01AA02	Doxycycline	Doxylin	Alpharma	Tablett	100 mg		455931	8	stk.	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxylin	Alpharma	Tablett	100 mg		455949	10	stk.	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxylin	Alpharma	Tablett	100 mg		455956	15	stk.	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxylin	Alpharma	Tablett	100 mg		12621	20	stk.	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxylin	Alpharma	Tablett	100 mg		455972	30	stk.	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxylin	Alpharma	Tablett	100 mg		456038	150	stk.	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxysol	Ecosol	Tablett	100 mg		447888	8	stk.	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxysol	Ecosol	Tablett	100 mg		447920	10	stk.	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxysol	Ecosol	Tablett	100 mg		447946	16	stk.	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxysol	Ecosol	Tablett	100 mg		448001	32	stk.	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Doxysol	Ecosol	Tablett	100 mg		448019	80	stk.	enpac	
J01AA02	Doxycycline	Dumoxin	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	

ATC-kode	Generisk navn	Lege-middel-navn	Logo	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
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	Tetracycline										
J01AA07	Tetracycline	Tetracyclin	Alpharma	Tablett	250 mg		135228	32 stk.		boks	
J01AA07	Tetracycline	Tetracyclin	Alpharma	Tablett	250 mg		157511	100 stk.		boks	
J01AA07	Tetracycline	Tetracyclin	Arco	Kapsel	250 mg		112987	16 stk.		enpac	
J01AA07	Tetracycline	Tetracyclin	Arco	Kapsel	250 mg		112995	24 stk.		enpac	
J01AA07	Tetracycline	Tetracyclin	Arco	Kapsel	250 mg		592444	32 stk.		enpac	
J01AA07	Tetracycline	Tetracyclin	Arco	Kapsel	250 mg		592451	40 stk.		enpac	
J01AA07	Tetracycline	Tetracyclin	Arco	Kapsel	250 mg		113001	100 stk.		enpac	
J01CA04	Amoxicillin										
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	Yamanouchi	Oppløselig tablett	250 mg		428680	14 stk.		enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Flemoxin	Yamanouchi	Oppløselig tablett	250 mg		460071	20 stk.		enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	250 mg		193219	20 stk.		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	250 mg		193649	30 stk.		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	250 mg		193730	40 stk.		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	250 mg		193052	100 stk.		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	NM Pharma	Kapsel	375 mg		54510	14 stk.		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	NM Pharma	Kapsel	375 mg		588889	20 stk.		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Flemoxin	Yamanouchi	Oppløselig tablett	375 mg		47316	14 stk.		enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Flemoxin	Yamanouchi	Oppløselig tablett	375 mg		460154	20 stk.		enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	375 mg		193193	14 stk.		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	375 mg		193201	20 stk.		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	375 mg		192856	100 stk.		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	NM Pharma	Kapsel	500 mg		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	Yamanouchi	Oppløselig tablett	500 mg		47340	14 stk.		enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Flemoxin	Yamanouchi	Oppløselig tablett	500 mg		460196	20 stk.		enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	500 mg		192872	20 stk.		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	500 mg		192880	30 stk.		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	500 mg		192708	40 stk.		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	500 mg		192716	100 stk.		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	NM Pharma	Tablett	750 mg		89128	20 stk.		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Flemoxin	Yamanouchi	Oppløselig tablett	750 mg		63453	14 stk.		enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Flemoxin	Yamanouchi	Oppløselig tablett	750 mg		460303	20 stk.		enpac	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	750 mg		192732	14 stk.		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	750 mg		191940	20 stk.		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Tablett	750 mg		192435	100 stk.		boks	
J01CA04	Amoxicillin	Amoxicillin	Nycomed Pharma	Granulat til mikstur	50 mg/ml		62380	100 ml		flaske	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Granulat til mikstur	50 mg/ml		383638	60 ml		flaske	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Granulat til mikstur	50 mg/ml		484873	100 ml		flaske	
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Granulat til mikstur	50 mg/ml		383646	125 ml		flaske	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke Enhet	Varenr.	Antall Enhet	Pakning	Begr. byte (BB)
J01CA04	Amoxicillin	Imacillin	AstraZeneca	Granulat til mikstur	50 mg/ml	383653	200 ml	flaske	
J01CA08	Pivmecillinam	Selexid	Orifarm AS	Tablett	200 mg	13306	24 stk.	blisterpakning	
J01CA08	Pivmecillinam	Selexid	Orifarm AS	Tablett	200 mg	13303	36 stk.	blisterpakning	
J01CA08	Pivmecillinam	Selexid	Orifarm AS	Tablett	200 mg	13314	48 stk.	blisterpakning	
J01CA08	Pivmecillinam	Selexid	Orifarm AS	Tablett	200 mg	13325	108 stk.	blisterpakning	
J01CA08	Pivmecillinam	Selexid	Leo Pharma	Tablett	200 mg	458349	20 stk.	enpac	
J01CA08	Pivmecillinam	Selexid	Leo Pharma	Tablett	200 mg	458356	30 stk.	enpac	
J01CA08	Pivmecillinam	Selexid	Leo Pharma	Tablett	200 mg	458372	40 stk.	enpac	
J01CA08	Pivmecillinam	Selexid	Leo Pharma	Tablett	200 mg	1974	100 stk.	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	330 mg	120188	20 stk.	boks	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	330 mg	589473	20 stk.	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	330 mg	589481	30 stk.	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Tablett	400 mg	112201	100 stk.	–	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Tablett	400 mg	138685	20 stk.	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Tablett	400 mg	138800	200 stk.	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Tablett	400 mg	138776	30 stk.	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Tablett	650 mg	139386	100 stk.	endose	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Tablett	650 mg	138834	20 stk.	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Tablett	650 mg	139006	200 stk.	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Tablett	650 mg	139253	30 stk.	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Tablett	650 mg	139311	300 stk.	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Tablett	650 mg	139345	40 stk.	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660 mg	11818	40 stk.	blisterpakning	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660 mg	120212	15 stk.	boks	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660 mg	120220	20 stk.	boks	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660 mg	543363	200 stk.	boks	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660 mg	447433	30 stk.	boks	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660 mg	543371	300 stk.	boks	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660 mg	120238	100 stk.	boks	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660 mg	589523	50 stk.	endose	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660 mg	589499	20 stk.	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660 mg	589507	30 stk.	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660 mg	589531	100 stk.	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Tablett	660 mg	589556	300 stk.	enpac	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Granulat til mikstur	50 mg/ml	16519	125 ml	flaske	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Granulat til mikstur	50 mg/ml	16527	200 ml	flaske	
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	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke Enhet	Varenr.	Antall Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Granulat til mikstur	50 mg/ml	52472	100 ml	flaske	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Granulat til mikstur	50 mg/ml	52696	200 ml	flaske	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Granulat til dråper	250 mg/ml	134056	20 ml	flaske	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Apocillin	Alpharma	Granulat til dråper	250 mg/ml	134064	40 ml	flaske	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Granulat til dråper	250 mg/ml	57364	20 ml	flaske	
J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Weifapenin	Weifa	Granulat til dråper	250 mg/ml	138651	200 ml	flaske	
<i>J01DA01</i>	<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	
<i>J01DA03</i>	<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	
<i>J01DA10</i>	<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	
<i>J01EA01</i>	<i>Trimethoprim</i>								
J01EA01	Trimethoprim	Trimetoprim Orion	Orion	Tablett	100 mg	6973	30 stk.	boks	
J01EA01	Trimethoprim	Trimetoprim Orion	Orion	Tablett	100 mg	6981	100 stk.	boks	
J01EA01	Trimethoprim	Trimetoprim GEA	GEA	Tablett	100 mg	172569	30 stk.	boks	
J01EA01	Trimethoprim	Trimetoprim GEA	GEA	Tablett	100 mg	172577	100 stk.	boks	
<i>J01EE01</i>	<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	
J01EE01	Sulfamethoxazole and trimethoprim	Bactrim	Roche	Tablett	999–	460816	30 stk.	enpac	
J01EE01	Sulfamethoxazole and trimethoprim	Trimetoprim -sulfa	GEA	Tablett	999–	182964	12 stk.	boks	
J01EE01	Sulfamethoxazole and trimethoprim	Trimetoprim -sulfa	GEA	Tablett	999–	180364	20 stk.	boks	
J01EE01	Sulfamethoxazole and trimethoprim	Trimetoprim -sulfa	GEA	Tablett	999–	159129	28 stk.	boks	
J01EE01	Sulfamethoxazole and trimethoprim	Trimetoprim -sulfa	GEA	Tablett	999–	159145	100 stk.	boks	
J01EE01	Sulfamethoxazole and trimethoprim	Trimetoprim -sulfa	GEA	Tablett	999–	159210	1000 stk.	boks	
<i>J01FA01</i>	<i>Erythromycin</i>								
J01FA01	Erythromycin	Abbotcin	Abbott	Granulat til mikstur	40 mg/ml	22533	100 ml	flaske	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke Enhet	Varenr.	Antall Enhet	Pakning	Begr. byte (BB)
J01FA01	Erythromycin	Abboticin	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	Abboticin	Abbott	Granulat til mikstur	100 mg/ml	88112	50 ml	flaske	
J01FA01	Erythromycin	Abboticin	Abbott	Granulat til mikstur	100 mg/ml	85845	100 ml	flaske	
J01FA01	Erythromycin	Abboticin	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	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	
J01MA02	Ciprofloxacin	Ciprofloxacin	Alpharma	Tablett	500 mg	11679	100 stk.	enpac	

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

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enh	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
J05AB11	Valaciclovir	Valtrex	Euromedica	Tablett	500 mg		4557	30 stk.		enpac	
J05AB11	Valaciclovir	Valtrex	GlaxoSmithKline	Tablett	500 mg		377333	42 stk.		enpac	
J05AB11	Valaciclovir	Valtrex	Euromedica	Tablett	500 mg		6331	42 stk.		foliepakning	
<i>J05AF01</i>	<i>Zidovudine</i>										
J05AF01	Zidovudine	Retrovir	GlaxoSmithKline	Kapsel	100 mg		53215	100 stk.		boks	
J05AF01	Zidovudine	Retrovir	Farmagon AS	Kapsel	100 mg		168419	100 stk.		glass	
<i>J05AF04</i>	<i>Stavudine</i>										
J05AF04	Stavudine	Zerit	Orifarm AS	Kapsel	30 mg		14073	56 stk.		blisterpakning	
J05AF04	Stavudine	Zerit	Bristol-Myers Squibb	Kapsel	30 mg		444240	56 stk.		enpac	
J05AF04	Stavudine	Zerit	Bristol-Myers Squibb	Kapsel	40 mg		444299	56 stk.		enpac	
J05AF04	Stavudine	Zerit	Euromedica	Kapsel	40 mg		3846	56 stk.		enpac	
J05AF04	Stavudine	Zerit	Orifarm AS	Kapsel	40 mg		14114	56 stk.		blisterpakning	
<i>L01BA01</i>	<i>Methotrexate</i>										
L01BA01	Methotrexate	Emthexat	Nycomed Pharma	Tablett	2,5 mg		96313	30 stk.		boksBB	
L01BA01	Methotrexate	Emthexat	Nycomed Pharma	Tablett	2,5 mg		33282	100 stk.		boksBB	
L01BA01	Methotrexate	Methotrexate	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg		8915	50 stk.		glassflaskeBB	
L01BA01	Methotrexate	Methotrexate	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg		8943	100 stk.		glassflaskeBB	
L01BA01	Methotrexate	Methotrexate	Euromedica	Tablett	2,5 mg		8726	100 stk.		glassflaskeBB	
L01BA01	Methotrexate	Methotrexate	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg		8895	100 stk.		plastboksBB	
L01BA01	Methotrexate	Methotrexate	Wyeth Lederle	Tablett	2,5 mg		371641	100 stk.		boksBB	
L01BA01	Methotrexate	Methotrexate	Paranova	Tablett	2,5 mg		398750	100 stk.		boksBB	
<i>L01CB01</i>	<i>Etoposide</i>										
L01CB01	Etoposide	Exitop	Baxter	Kapsel	50 mg		374330	20 stk.		eske	
L01CB01	Etoposide	Vepesid	Orifarm AS	Kapsel	50 mg		9796	20 stk.		blisterpakning	
L01CB01	Etoposide	Vepesid	Bristol-Myers Squibb	Kapsel	50 mg		73783	20 stk.		enpac	
L01CB01	Etoposide	Vepesid	Paranova	Kapsel	50 mg		174839	20 stk.		enpac	
L01CB01	Etoposide	Exitop	Baxter	Kapsel	100 mg		374314	10 stk.		eske	
L01CB01	Etoposide	Vepesid	Orifarm AS	Kapsel	100 mg		9705	10 stk.		blisterpakning	
L01CB01	Etoposide	Vepesid	Orifarm AS	Kapsel	100 mg		9983	3 stk.		glassbeholder	
L01CB01	Etoposide	Vepesid	Orifarm AS	Kapsel	100 mg		9994	9 stk.		glassbeholder	
L01CB01	Etoposide	Vepesid	Bristol-Myers Squibb	Kapsel	100 mg		537720	10 stk.		enpac	
L01CB01	Etoposide	Vepesid	Paranova	Kapsel	100 mg		174722	10 stk.		enpac	
L01CB01	Etoposide	Vepesid	Sigma	Kapsel	100 mg		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	500 mg		9005	100 stk.		blisterpakning	
L01XX05	Hydroxycarbamide	Hydroxyurea	Medac	Kapsel	500 mg		464438	50 stk.		blisterpakning	
L01XX05	Hydroxycarbamide	Hydroxyurea	Medac	Kapsel	500 mg		464545	100 stk.		blisterpakning	
<i>L02AB01</i>	<i>Megestrol</i>										
L02AB01	Megestrol	Megace	Orifarm AS	Tablett	160 mg		9749	30 stk.		blisterpakning	
L02AB01	Megestrol	Megace	Orifarm AS	Tablett	160 mg		9950	60 stk.		blisterpakning	
L02AB01	Megestrol	Megace	Orifarm AS	Tablett	160 mg		9961	100 stk.		blisterpakning	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
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	engangs-sprøyte	
L02AE03	Goserelin	Zoladex	AstraZeneca	Implantat	3,6 mg		582791	10,8	mg	engangs-sprøyte	
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.	implantat-er	
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	10,8	mg	plast	
L02AE03	Goserelin	Zoladex	AstraZeneca	Implantat	10,8 mg		572495	10,8	mg	engangs-sprøyte	
L02AE03	Goserelin	Zoladex	Paranova	Implantat	10,8 mg		572495	10,8	mg	sprøyte	
L02BA01	Tamoxifen										
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	AstraZeneca	Tablett	10 mg		85621	100	stk.	enpac	BB
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	NM Pharma	Tablett	10 mg		412825	100	stk.	boks	BB
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	GEA	Tablett	10 mg		1885	100	stk.	blister-	BB
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	GEA	Tablett	10 mg		1885	100	stk.	blister-	BB
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	Orifarm AS	Tablett	20 mg		10499	30	stk.	blisterbrett	BB
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	Orifarm AS	Tablett	20 mg		10499	30	stk.	blisterbrett	BB
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	Orifarm AS	Tablett	20 mg		10576	100	stk.	blisterbrett	BB
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	Orifarm AS	Tablett	20 mg		10576	100	stk.	blisterbrett	BB
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	AstraZeneca	Tablett	20 mg		85738	30	stk.	enpac	BB
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	Euromedica	Tablett	20 mg		3837	30	stk.	enpac	BB
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	AstraZeneca	Tablett	20 mg		81349	100	stk.	enpac	BB
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	Euromedica	Tablett	20 mg		3876	100	stk.	enpac	BB
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	NM Pharma	Tablett	20 mg		412833	30	stk.	boks	BB
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	NM Pharma	Tablett	20 mg		412924	100	stk.	boks	BB
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	GEA	Tablett	20 mg		5236	30	stk.	blister-	BB
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	GEA	Tablett	20 mg		5236	30	stk.	blister-	BB
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	GEA	Tablett	20 mg		1924	100	stk.	blister-	BB
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	GEA	Tablett	20 mg		1924	100	stk.	blister-	BB
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	AstraZeneca	Tablett	30 mg		140376	30	stk.	enpac	BB
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	AstraZeneca	Tablett	30 mg		140392	90	stk.	enpac	BB
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	NM Pharma	Tablett	30 mg		463844	30	stk.	boks	BB
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	NM Pharma	Tablett	30 mg		463851	100	stk.	boks	BB
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	GEA	Tablett	30 mg		1955	30	stk.	blister-	BB
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	GEA	Tablett	30 mg		1955	30	stk.	blister-	BB
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	GEA	Tablett	30 mg		1952	100	stk.	blister-	BB
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	GEA	Tablett	30 mg		1952	100	stk.	blister-	BB
L02BA01	Tamoxifen	Nolvadex	AstraZeneca	Tablett	40 mg		178566	30	stk.	enpac	BB
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	GEA	Tablett	40 mg		5886	30	stk.	blister-	BB
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	GEA	Tablett	40 mg		5886	30	stk.	blister-	BB
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	GEA	Tablett	40 mg		1935	100	stk.	blister-	BB
L02BA01	Tamoxifen	Tamoxifen	GEA	Tablett	40 mg		1935	100	stk.	blister-	BB
L02BB01	Flutamide										
L02BB01	Flutamide	Eulexin	Orifarm AS	Tablett	250 mg		5864	84	stk.	blister-	
L02BB01	Flutamide	Eulexin	Sigma	Tablett	250 mg		5657	84	stk.	blister-	
L02BB01	Flutamide	Eulexin	Orifarm AS	Tablett	250 mg		5864	84	stk.	blister-	
L02BB01	Flutamide	Eulexin	Schering-Plough	Tablett	250 mg		523886	84	stk.	enpac	
L02BB01	Flutamide	Eulexin	Paranova	Tablett	250 mg		124644	84	stk.	enpac	
L02BB01	Flutamide	Eulexin	Euromedica	Tablett	250 mg		3436	84	stk.	enpac	
L02BB01	Flutamide	Flutamid	Orifarm AS	Tablett	250 mg		5893	84	stk.	blister-	
L02BB01	Flutamide	Flutamid	Orifarm AS	Tablett	250 mg		5893	84	stk.	blister-	
L02BB01	Flutamide	Flutamid	Orion	Tablett	250 mg		523282	84	stk.	kalender-	
L02BB01	Flutamide	Flutamid	Orion	Tablett	250 mg		523282	84	stk.	kalender-	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
L02BB01	Flutamide	Flutamid Perivita	Perivita AS	Tablett	250 mg		16263	84	stk.	blisterpakning	
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		8996	90	stk.	blisterpakning	
L02BB03	Bicalutamide	Casodex	Orifarm AS	Tablett	50 mg		9007	120	stk.	blisterpakning	
L02BB03	Bicalutamide	Casodex	AstraZeneca	Tablett	50 mg		374520	30	stk.	enpac	
L02BB03	Bicalutamide	Casodex	Euromedica	Tablett	50 mg		3435	30	stk.	enpac	
L02BB03	Bicalutamide	Casodex	AstraZeneca	Tablett	50 mg		447284	100	stk.	enpac	
L02BB03	Bicalutamide	Casodex	Euromedica	Tablett	50 mg		3502	100	stk.	enpac	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	Orifarm AS	Tablett	1 mg		9920	28	stk.	blisterpakning	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	Orifarm AS	Tablett	1 mg		10185	98	stk.	blisterpakning	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	Paranova	Tablett	1 mg		403972	98	stk.	blisterpakning	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	Euromedica	Tablett	1 mg		3433	28	stk.	enpac	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	Sigma	Tablett	1 mg		8662	28	stk.	enpac	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	Euromedica	Tablett	1 mg		3489	98	stk.	enpac	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	Sigma	Tablett	1 mg		8852	98	stk.	enpac	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	AstraZeneca	Tablett	1 mg		83113	28	stk.	kalenderpk	
L02BG03	Anastrozole	Arimidex	AstraZeneca	Tablett	1 mg		386953	98	stk.	kalenderpk	
L03AB07	Interferon beta-1a	Rebif	Serono	Injeksjonsvæske	22 mcg/ 0,5 ml		538496	12	ml	ferdigfylt sprøyte av glass	
L03AB07	Interferon beta-1a	Rebif	Orifarm AS	Injeksjonsvæske	22 mcg/ 0,5 ml		14096	12	ml	ferdigfylt sprøyte av glass	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Orifarm AS	Kapsel	25 mg		4680	50	stk.	blisterpakning	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Novartis	Kapsel	25 mg		466482	50	stk.	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Paranova	Kapsel	25 mg		189530	50	stk.	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Sigma	Kapsel	25 mg		440958	50	stk.	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Euromedica	Kapsel	25 mg		6960	50	stk.	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Farmagon AS	Kapsel	25 mg		552687	50	stk.	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Cross Pharma	Kapsel	25 mg		39214	50	stk.	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Farmagon AS	Kapsel	25 mg		552687	50	stk.	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	AAPharma	Kapsel	25 mg		531772	50	stk.	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Orifarm AS	Kapsel	50 mg		4669	50	stk.	blisterpakning	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Farmagon AS	Kapsel	50 mg		96966	50	stk.	blisterpakning	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Novartis	Kapsel	50 mg		467563	50	stk.	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Paranova	Kapsel	50 mg		189761	50	stk.	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Sigma	Kapsel	50 mg		458091	50	stk.	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Euromedica	Kapsel	50 mg		7106	50	stk.	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Farmagon AS	Kapsel	50 mg		96966	50	stk.	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Cross Pharma	Kapsel	50 mg		39230	50	stk.	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	AAPharma	Kapsel	50 mg		531780	50	stk.	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun Neoral	Orifarm AS	Kapsel	100 mg		4599	50	stk.	blisterpakning	

ATC-kode	Generisk navn	Lege-middel-navn	Logo	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun	Farmagon AS	Kapsel	100 mg		521385	50	stk.	bli-ster-pakning	
L04AA01	Ciclosporin	Neoral	Novartis	Kapsel	100 mg		467720	50	stk.	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun	Paranova	Kapsel	100 mg		189845	50	stk.	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Neoral	Sigma	Kapsel	100 mg		476515	50	stk.	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun	Euromedica	Kapsel	100 mg		7117	50	stk.	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Neoral	Cross Pharma	Kapsel	100 mg		39370	50	stk.	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun	Farmagon AS	Kapsel	100 mg		521385	50	stk.	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Neoral	AAPharma	Kapsel	100 mg		531798	50	stk.	enpac	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun	Novartis	Mikstur	100 mg/ml		586107	50	ml	flaske	
L04AA01	Ciclosporin	Neoral	Sigma	Mikstur	100 mg/ml		476523	50	ml	flaske	
L04AA01	Ciclosporin	Sandimmun	Paranova	Mikstur	100 mg/ml		451260	50	ml	flaske	
L04AA05	Tacrolimus	Prograf	Orifarm AS	Kapsel	1 mg		8884	60	stk.	bli-ster-pakning	
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	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	Clinoril	Orifarm AS	Tablett	200 mg		10607	20	stk.	bli-ster-brett	
M01AB02	Sulindac	Clinoril	Orifarm AS	Tablett	200 mg		10673	100	stk.	bli-ster-brett	
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	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	Voltaren	Orifarm AS	Enterotablett	50 mg		6897	20	stk.	bli-ster-pakning	
M01AB05	Diclofenac	Voltaren	Orifarm AS	Enterotablett	50 mg		7019	100	stk.	bli-ster-pakning	
M01AB05	Diclofenac	Voltaren	Orifarm AS	Enterotablett	50 mg		6897	20	stk.	bli-ster-pakning	
M01AB05	Diclofenac	Voltaren	Orifarm AS	Enterotablett	50 mg		7019	100	stk.	bli-ster-pakning	
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	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
M01AB05	Diclofenac	Voltaren	Paranova	Enterotablett	50mg		186502	100	stk.	enpac	
M01AB05	Diclofenac	Voltaren	Euromedica	Enterotablett	50mg		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	10mg		70086	20	stk.	boks	
M01AC01	Piroxicam	Pirox	Alpharma	Tablett	10mg		70144	100	stk.	boks	
M01AC01	Piroxicam	Piroxicam	NM Pharma	Tablett	10mg		412742	100	stk.	boks	
M01AC01	Piroxicam	Piroxicam	NM Pharma	Tablett	10mg		412577	20	stk.	endose	
M01AC01	Piroxicam	Felden	Pfizer	Tablett	20mg		100404	10	stk.	enpac	
M01AC01	Piroxicam	Felden	Pfizer	Tablett	20mg		103291	20	stk.	enpac	
M01AC01	Piroxicam	Felden	Pfizer	Tablett	20mg		103309	100	stk.	enpac	
M01AC01	Piroxicam	Pirox	Alpharma	Tablett	20mg		70193	100	stk.	boks	
M01AC01	Piroxicam	Pirox	Alpharma	Tablett	20mg		2982	50	stk.	endose	
M01AC01	Piroxicam	Pirox	Alpharma	Tablett	20mg		544114	49	stk.	endose	
M01AC01	Piroxicam	Pirox	Alpharma	Tablett	20mg		508812	10	stk.	enpac	
M01AC01	Piroxicam	Piroxicam	NM Pharma	Tablett	20mg		415281	100	stk.	boks	
M01AC01	Piroxicam	Piroxicam	NM Pharma	Tablett	20mg		414813	20	stk.	endose	
M01AE01	Ibuprofen										
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.	blisterpakning	
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.	blisterpakning	
M01AE01	Ibuprofen	Ibumetin	Nycomed Pharma	Tablett	600mg		444885	30	stk.	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Ibumetin	Nycomed Pharma	Tablett	600mg		444901	100	stk.	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Ibuprofen	ratiopharm	Tablett	600mg		1471	30	stk.	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibuprofen	ratiopharm	Tablett	600mg		1482	100	stk.	endose	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa	Tablett	600mg		55137	10	stk.	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa	Tablett	600mg		154203	100	stk.	boks	
M01AE01	Ibuprofen	Ibux	Weifa	Tablett	600mg		154062	30	stk.	enpac	
M01AE02	Naproxen										
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	Alpoxen	Alpharma	Tablett	250mg		94177	100	stk.	boks	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	NM Pharma	Tablett	250mg		141853	100	stk.	boks	
M01AE02	Naproxen	Alpoxen	Alpharma	Tablett	250mg		2960	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	

ATC-kode	Generisk navn	Lege-middel-navn	Logo	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. byte (BB)
M01AE02	Naproxen	Alpoxen	Alpharma	Tablett	250 mg		544064	49	stk.	endose	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	NM Pharma	Tablett	250 mg		60251	50	stk.	endose	
M01AE02	Naproxen	Alpoxen	Alpharma	Tablett	250 mg		444422	10	stk.	enpac	
M01AE02	Naproxen	Alpoxen	Alpharma	Tablett	250 mg		444414	20	stk.	enpac	
M01AE02	Naproxen	Alpoxen	Alpharma	Tablett	375 mg		94185	30	stk.	boks	
M01AE02	Naproxen	Alpoxen	Alpharma	Tablett	375 mg		94193	100	stk.	boks	
M01AE02	Naproxen	Alpoxen	Alpharma	Tablett	375 mg		3370	50	stk.	endose	
M01AE02	Naproxen	Alpoxen	Alpharma	Tablett	375 mg		544072	49	stk.	endose	
M01AE02	Naproxen	Alpoxen	Alpharma	Tablett	375 mg		511857	10	stk.	enpac	
M01AE02	Naproxen	Ledox	Weifa	Tablett	500 mg		5272	10	stk.	boks	
M01AE02	Naproxen	Ledox	Weifa	Tablett	500 mg		5587	100	stk.	boks	
M01AE02	Naproxen	Ledox	Weifa	Tablett	500 mg		53652	50	stk.	endose	
M01AE02	Naproxen	Naprosyn	Roche	Tablett	500 mg		428318	100	stk.	enpac	
M01AE02	Naproxen	Alpoxen	Alpharma	Tablett	500 mg		94201	30	stk.	boks	
M01AE02	Naproxen	Alpoxen	Alpharma	Tablett	500 mg		94227	100	stk.	boks	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	NM Pharma	Tablett	500 mg		142034	100	stk.	boks	
M01AE02	Naproxen	Alpoxen	Alpharma	Tablett	500 mg		3379	50	stk.	endose	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	NM Pharma	Tablett	500 mg		434019	10	stk.	endose	
M01AE02	Naproxen	Alpoxen	Alpharma	Tablett	500 mg		546036	49	stk.	endose	
M01AE02	Naproxen	Naproxen	NM Pharma	Tablett	500 mg		142000	50	stk.	endose	
M01AE02	Naproxen	Alpoxen	Alpharma	Tablett	500 mg		497032	10	stk.	enpac	
M01AH02	Rofecoxib										
M01AH02	Rofecoxib	Vioux	Orifarm AS	Tablett	12,5 mg		12946	7	stk.	blister-pakning	
M01AH02	Rofecoxib	Vioux	MSD	Tablett	12,5 mg		465229	14	stk.	blister-pakning	
M01AH02	Rofecoxib	Vioux	Orifarm AS	Tablett	12,5 mg		12940	28	stk.	blister-pakning	
M01AH02	Rofecoxib	Vioux	Orifarm AS	Tablett	12,5 mg		12951	49	stk.	blister-pakning	
M01AH02	Rofecoxib	Vioux	Orifarm AS	Tablett	12,5 mg		12962	56	stk.	blister-pakning	
M01AH02	Rofecoxib	Vioux	Orifarm AS	Tablett	12,5 mg		12973	98	stk.	blister-pakning	
M01AH02	Rofecoxib	Vioux	MSD	Tablett	12,5 mg		584144	50	stk.	endose	
M01AH02	Rofecoxib	Vioux	MSD	Tablett	12,5 mg		465047	7	stk.	enpac	
M01AH02	Rofecoxib	Vioux	MSD	Tablett	12,5 mg		465252	28	stk.	enpac	
M01AH02	Rofecoxib	Vioux	MSD	Tablett	12,5 mg		465427	98	stk.	enpac	
M01AH02	Rofecoxib	Vioux	MSD	Tablett	12,5 mg		1329	30	stk.	hdpe boks	
M01AH02	Rofecoxib	Vioux	MSD	Tablett	12,5 mg		1340	100	stk.	hdpe boks	
M01CB03	Auranofin										
M01CB03	Auranofin	Ridaura	Goldshield	Tablett	3 mg		531400	100	stk.	boks	
M01CB03	Auranofin	Ridaura	Paranova	Tablett	3 mg		564906	90	stk.	enpac	
M01CB03	Auranofin	Ridaura	Farmagon AS	Tablett	3 mg		168427	105	stk.	enpac	
M01CB03	Auranofin	Ridaura	Orifarm AS	Tablett	3 mg		10792	90	stk.	plastboks	
M01CB03	Auranofin	Ridaura	Orifarm AS	Tablett	3 mg		10780	100	stk.	plastboks	
M01CB03	Auranofin	Ridaura	Paranova	Tablett	3 mg		7226	100	stk.	plastboks	
M02AA10	Ketoprofen										
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										
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										
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.	blister-pakning	
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 AS	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										
N02AX02	Tramadol	Nobligan	Grünenthal	Kapsel	50 mg		559070	20	stk.	enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Lege-middel-navn	Logo	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
N02AX02	Tramadol	Nobligan	Grünenthal	Kapsel	50 mg		559062	100	stk.	enpac	
N02AX02	Tramadol	Nobligan	Grünenthal	Kapsel	50 mg		467886	250	stk.	enpac	
N02AX02	Tramadol	Tradolan	Lannacher	Tablett	50 mg		5193	20	stk.	blister-pakning	
N02AX02	Tramadol	Tradolan	Lannacher	Tablett	50 mg		5146	100	stk.	blister-pakning	
N02AX02	Tramadol	Tramadol	ratiopharm	Kapsel	50 mg		2684	100	stk.	endose	
N02AX02	Tramadol	Tramadol	ratiopharm	Kapsel	50 mg		515700	20	stk.	enpac	
N02AX02	Tramadol	Tramadol	GEA	Kapsel	50 mg		139394	20	stk.	blister-pakning	
N02AX02	Tramadol	Tramadol	GEA	Kapsel	50 mg		139402	100	stk.	blister-pakning	
N02AX02	Tramadol	Tramadol	GEA	Kapsel	50 mg		1873	250	stk.	blister-pakning	
N02AX02	Tramadol	Tramagetic	Nycomed Pharma	Kapsel	50 mg		6295	20	stk.	enpac	
N02AX02	Tramadol	Tramagetic	Nycomed Pharma	Kapsel	50 mg		6560	100	stk.	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Alvedon	AstraZeneca	Stikkpille	60 mg		82248	10	stk.	eske	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Stikkpille	60 mg		523233	10	stk.	eske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Stikkpille	60 mg		454819	10	stk.	eske	
N02BE01	Paracetamol	Alvedon	AstraZeneca	Stikkpille	125 mg		82388	10	stk.	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pamol	Nycomed Pharma	Stikkpille	125 mg		534453	10	stk.	eske	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Stikkpille	125 mg		46565	10	stk.	eske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Stikkpille	125 mg		503078	10	stk.	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Stikkpille	125 mg		488478	10	stk.	eske	
N02BE01	Paracetamol	Alvedon	AstraZeneca	Stikkpille	250 mg		488700	10	stk.	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pamol	Nycomed Pharma	Stikkpille	250 mg		534461	10	stk.	eske	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Stikkpille	250 mg		163253	10	stk.	eske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Stikkpille	250 mg		84970	10	stk.	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Stikkpille	250 mg		473306	10	stk.	eske	
N02BE01	Paracetamol	Alvedon	AstraZeneca	Stikkpille	500 mg		82404	10	stk.	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pamol	Nycomed Pharma	Stikkpille	500 mg		534479	10	stk.	eske	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Stikkpille	500 mg		9522	10	stk.	eske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Stikkpille	500 mg		171199	10	stk.	eske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Stikkpille	500 mg		171348	50	stk.	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Stikkpille	500 mg		488692	10	stk.	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pamol	Nycomed Pharma	Tablett	500 mg		444323	20	stk.	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Panam	Duranor	Tablett	500 mg		89474	100	stk.	boks	
N02BE01	Paracetamol	Panam	Duranor	Tablett	500 mg		89532	600	stk.	boks	
N02BE01	Paracetamol	Panam	Duranor	Tablett	500 mg		82230	98	stk.	endose	
N02BE01	Paracetamol	Panam	Duranor	Tablett	500 mg		82222	20	stk.	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Tablett	500 mg		83865	300	stk.	boks	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Tablett	500 mg		409193	20	stk.	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Tablett	500 mg		554840	96	stk.	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Tablett	500 mg		3103	50	stk.	boks	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Tablett	500 mg		3111	100	stk.	boks	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Tablett	500 mg		17426	1000	stk.	boks	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Tablett	500 mg		575373	50	stk.	endose	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Tablett	500 mg		583492	500	stk.	endose	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Tablett	500 mg		517128	20	stk.	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Tablett	500 mg		100206	20	stk.	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Paracetamol	Alpharma	Tablett	500 mg		232	20	stk.	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Tablett	500 mg		45500	50	stk.	boks	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Tablett	500 mg		45682	100	stk.	boks	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Tablett	500 mg		544106	49	stk.	endose	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Tablett	500 mg		2978	50	stk.	endose	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Tablett	500 mg		526749	20	stk.	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Panam	Duranor	Brusetablett	500 mg		488882	20	stk.	rør av aluminium	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Brusetablett	500 mg		402222	20	stk.	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Brusetablett	500 mg		489492	20	stk.	boks	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Brusetablett	500 mg		169052	20	stk.	enpac	
N02BE01	Paracetamol	Alvedon	AstraZeneca	Stikkpille	1000 mg		414615	10	stk.	eske	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Stikkpille	1000 mg		50914	10	stk.	eske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Stikkpille	1000 mg		180794	10	stk.	eske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Stikkpille	1000 mg		55129	50	stk.	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Stikkpille	1000 mg		488759	10	stk.	eske	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Stikkpille	1000 mg		137380	10	stk.	eske	
N02BE01	Paracetamol	Panam	Duranor	Tablett	1000 mg		488908	100	stk.	boks	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Tablett	1000 mg		85944	100	stk.	boks	
N02BE01	Paracetamol	Alvedon	AstraZeneca	Mikstur	24 mg/ml		82214	60	ml	flaske	
N02BE01	Paracetamol	Pamol	Nycomed Pharma	Mikstur	24 mg/ml		534438	60	ml	flaske	

ATC-kode	Generisk navn	Lege-middel-navn	Logo	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. byte (BB)
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Mikstur	24 mg/ml		415257	60 ml		flaske	
N02BE01	Paracetamol	Panodil	GlaxoSmithKline	Mikstur	24 mg/ml		416826	200 ml		flaske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Mikstur	24 mg/ml		522433	60 ml		flaske	
N02BE01	Paracetamol	Paracet	Weifa	Mikstur	24 mg/ml		3632	500 ml		flaske	
N02BE01	Paracetamol	Pinex	Alpharma	Mikstur	24 mg/ml		51946	60 ml		flaske	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Tablett	50 mg		10375	6 stk.		blisterbrett	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Tablett	50 mg		10750	12 stk.		blisterbrett	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Tablett	50 mg		10375	6 stk.		blisterpakning	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Tablett	50 mg		10750	12 stk.		blisterpakning	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	GlaxoSmithKline	Tablett	50 mg		574541	6 stk.		enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Farmagon AS	Tablett	50 mg		390302	6 stk.		enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	GlaxoSmithKline	Tablett	50 mg		585232	12 stk.		enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Farmagon AS	Tablett	50 mg		390310	12 stk.		enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigrane	Orifarm AS	Tablett	50 mg		10373	6 stk.		blisterbrett	
N02CC01	Sumatriptan	Imigrane	Orifarm AS	Tablett	50 mg		10742	12 stk.		blisterbrett	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Tablett	100 mg		10369	2 stk.		blisterpakning	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Tablett	100 mg		10711	6 stk.		blisterpakning	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Tablett	100 mg		10722	18 stk.		blisterpakning	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Orifarm AS	Tablett	100 mg		13295	20 stk.		blisterpakning	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	GlaxoSmithKline	Tablett	100 mg		63321	2 stk.		enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Paranova	Tablett	100 mg		140129	2 stk.		enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Farmagon AS	Tablett	100 mg		3627	2 stk.		enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	GlaxoSmithKline	Tablett	100 mg		63339	6 stk.		enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Paranova	Tablett	100 mg		98970	6 stk.		enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	GlaxoSmithKline	Tablett	100 mg		574582	18 stk.		enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Farmagon AS	Tablett	100 mg		3683	18 stk.		enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	Paranova	Tablett	100 mg		397935	18 stk.		enpac	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	GlaxoSmithKline	Nesespray	20 mg/dose		441451	6 ml		endose-beholder	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	GlaxoSmithKline	Nesespray	20 mg/dose		415422	18 ml		endose-beholder	
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		nesespray	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	GlaxoSmithKline	Injeksjonsvæske	12 mg/ml		524926	6 ml		nesespray	
N02CC01	Sumatriptan	Imigran	GlaxoSmithKline	Injeksjonsvæske	12 mg/ml		93260	1 ml		ampull (refill)	
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 AS	Tablett	2,5 mg		12794	8 stk.		blisterpakning	
N02CC02	Naratriptan	Naramig	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg		11446	20 stk.		blisterpakning	
N02CC02	Naratriptan	Naramig	Farmagon AS	Tablett	2,5 mg		12808	20 stk.		blisterpakning	
N02CC02	Naratriptan	Naramig	Farmagon AS	Tablett	2,5 mg		15283	4 stk.		blisterpakning	
N02CC02	Naratriptan	Naramig	GlaxoSmithKline	Tablett	2,5 mg		489963	6 stk.		enpac	
N02CC02	Naratriptan	Naramig	GlaxoSmithKline	Tablett	2,5 mg		492843	18 stk.		enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg		10266	3 stk.		blisterpakning	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	Paranova	Tablett	2,5 mg		470112	3 stk.		blisterpakning	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg		10277	6 stk.		blisterpakning	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	Paranova	Tablett	2,5 mg		470658	6 stk.		blisterpakning	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	Orifarm AS	Tablett	2,5 mg		10288	18 stk.		blisterpakning	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	Paranova	Tablett	2,5 mg		470104	18 stk.		blisterpakning	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	AstraZeneca	Tablett	2,5 mg		435578	3 stk.		enpac	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	Farmagon AS	Tablett	2,5 mg		4652	3 stk.		enpac	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	AstraZeneca	Tablett	2,5 mg		435594	6 stk.		enpac	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	Farmagon AS	Tablett	2,5 mg		4741	6 stk.		enpac	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	AstraZeneca	Tablett	2,5 mg		435610	18 stk.		enpac	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	Farmagon AS	Tablett	2,5 mg		4752	18 stk.		enpac	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig	AstraZeneca	Smeltetablett	2,5 mg		184143	2 stk.		blisterpakning	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig rapimelt	AstraZeneca	Smeltetablett	2,5 mg		184432	6 stk.		blisterpakning	
N02CC03	Zolmitriptan	Zomig rapimelt	AstraZeneca	Smeltetablett	2,5 mg		551408	12 stk.		blisterpakning	
N03AE01	Clonazepam	Rivotril	Orifarm AS	Tablett	0,5 mg		11413	150 stk.		blisterpakning	
N03AE01	Clonazepam	Rivotril	Roche	Tablett	0,5 mg		593392	150 stk.		boks	
N03AE01	Clonazepam	Rivotril	Orifarm AS	Tablett	0,5 mg		11402	150 stk.		glassbeholder	
N03AE01	Clonazepam	Rivotril	Orifarm AS	Tablett	2 mg		11391	105 stk.		blisterpakning	
N03AE01	Clonazepam	Rivotril	Roche	Tablett	2 mg		593434	100 stk.		boks	
N03AE01	Clonazepam	Rivotril	Paranova	Tablett	2 mg		535963	100 stk.		boks	
N03AF01	Carbamazepine	Karbamazepin	NM Pharma	Tablett	100 mg		412734	100 stk.		boksBB	
N03AF01	Carbamazepine	Tegretol	Novartis	Tablett	100 mg		119198	100 stk.		enpacBB	
N03AF01	Carbamazepine	Karbamazepin	NM Pharma	Tablett	200 mg		486654	200 stk.		boksBB	
N03AF01	Carbamazepine	Karbamazepin	NM Pharma	Tablett	200 mg		430736	50 stk.		endoseBB	
N03AF01	Carbamazepine	Tegretol	Orifarm AS	Tablett	200 mg		10800	50 stk.		blister-BB pakning	
N03AF01	Carbamazepine	Tegretol	Orifarm AS	Tablett	200 mg		10888	200 stk.		blister-BB pakning	
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-Synthelabo	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	
N03AG04	Vigabatrin	Sabrillex	Orifarm AS	Tablett	500 mg		9526	200 stk.		blisterpakning	
N03AG04	Vigabatrin	Sabrillex	Aventis Pharma	Tablett	500 mg		539031	100 stk.		enpac	
N03AG04	Vigabatrin	Sabrillex	Paranova	Tablett	500 mg		574608	100 stk.		enpac	
N03AG04	Vigabatrin	Sabrillex	Euromedica	Tablett	500 mg		588442	100 stk.		enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Lege-middel-navn	Logo	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
N03AX12	Gabapentin										
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	GEA	Kapsel	100mg		xxxxxx	50	stk.	plastboks	BB
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	GEA	Kapsel	100mg		xxxxxx	100	stk.	plastboks	BB
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Pfizer	Kapsel	100mg		148460	100	stk.	blister-BB	pakning
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	GEA	Kapsel	300mg		13719	50	stk.	plastboks	BB
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	GEA	Kapsel	300mg		13739	100	stk.	plastboks	BB
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	NM Pharma	Kapsel	300mg		14195	100	stk.	blister-BB	pakning
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	NM Pharma	Kapsel	300mg		9677	50	stk.	blister-BB	pakning
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	PLIVA	Kapsel	300mg		9691	100	stk.	blister-BB	pakning
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	PLIVA	Kapsel	300mg		9691	100	stk.	blister-BB	pakning
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	ratiopharm	Kapsel	300mg		12747	50	stk.	blister-BB	pakning
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	ratiopharm	Kapsel	300mg		12966	100	stk.	endose-BB	pakning
N03AX12	Gabapentin	Neuril	ALTERNOVA	Kapsel	300mg		9199	50	stk.	enpac	BB
N03AX12	Gabapentin	Neuril	ALTERNOVA	Kapsel	300mg		9420	100	stk.	enpac	BB
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Paranova	Kapsel	300mg		1787	100	stk.	blister-BB	pakning
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Orifarm AS	Kapsel	300mg		6335	50	stk.	blisterp-BB	akning
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Orifarm AS	Kapsel	300mg		6371	100	stk.	blister-BB	pakning
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Pfizer	Kapsel	300mg		502724	50	stk.	enpac	BB
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Euromedica	Kapsel	300mg		4894	50	stk.	enpac	BB
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Pfizer	Kapsel	300mg		97790	100	stk.	enpac	BB
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Euromedica	Kapsel	300mg		4961	100	stk.	enpac	BB
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	GEA	Kapsel	400mg		13741	50	stk.	plastboks	BB
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	GEA	Kapsel	400mg		13752	100	stk.	plastboks	BB
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	GEA	Kapsel	400mg		13752	100	stk.	plastboks	BB
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	NM Pharma	Kapsel	400mg		14206	100	stk.	blister-BB	pakning
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	NM Pharma	Kapsel	400mg		14206	100	stk.	blister-BB	pakning
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	PLIVA	Kapsel	400mg		9713	100	stk.	blister-BB	pakning
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	PLIVA	Kapsel	400mg		9713	100	stk.	blister-BB	pakning
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	ratiopharm	Kapsel	400mg		12977	50	stk.	blister-BB	pakning
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	ratiopharm	Kapsel	400mg		12977	50	stk.	blister-BB	pakning
N03AX12	Gabapentin	Gabapentin	ratiopharm	Kapsel	400mg		12988	100	stk.	endose-BB	pakning
N03AX12	Gabapentin	Neuril	ALTERNOVA	Kapsel	400mg		15484	50	stk.	enpac	BB
N03AX12	Gabapentin	Neuril	ALTERNOVA	Kapsel	400mg		9433	100	stk.	enpac	BB
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Paranova	Kapsel	400mg		1005	100	stk.	blister-BB	pakning
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Orifarm AS	Kapsel	400mg		4993	50	stk.	blister-BB	pakning
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Orifarm AS	Kapsel	400mg		5104	100	stk.	blister-BB	pakning
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Pfizer	Kapsel	400mg		502781	50	stk.	enpac	BB
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Euromedica	Kapsel	400mg		4972	50	stk.	enpac	BB
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Pfizer	Kapsel	400mg		97816	100	stk.	enpac	BB
N03AX12	Gabapentin	Neurontin	Euromedica	Kapsel	400mg		4983	100	stk.	enpac	BB
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor										
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	MSD	Tablett	10mg/100mg		87189	100	stk.	boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Paranova	Tablett	10mg/100mg		178608	100	stk.	boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Madopar	Roche	Kapsel	25mg/100mg		580845	100	stk.	boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Madopar	Paranova	Kapsel	25mg/100mg		56507	100	stk.	boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Madopar	Farmagon AS	Kapsel	25mg/100mg		166371	100	stk.	boks	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke Enhet	Varenr.	Antall Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Modopar 25/100	Orifarm AS	Kapsel	25 mg/100 mg	10198	120 stk.	plastboks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Madopar depot	Roche	Depotkapsel	25 mg/100 mg	167650	100 stk.	boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Madopar depot	Paranova	Depotkapsel	25 mg/100 mg	536003	100 stk.	boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	MSD	Tablett	25 mg/100 mg	24018	100 stk.	boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Paranova	Tablett	25 mg/100 mg	178616	100 stk.	boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Farmagon AS	Tablett	25 mg/100 mg	170035	100 stk.	boks	
N04BA02	Levodopa and decarboxylase inhibitor	Sinemet	Euromedica	Tablett	25 mg/100 mg	397547	100 stk.	enpac	
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	
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	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
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 AS	Kapsel	5 mg		166868	100	stk.	glass	
N04BD01	Selegiline	Eldepryl	Orion	Tablett	5 mg		47290	100	stk.	boksBB	
N04BD01	Selegiline	Selegilin	NM Pharma	Tablett	5 mg		48520	100	stk.	boksBB	
N04BD01	Selegiline	Selegilin	Alpharma	Tablett	5 mg		395137	100	stk.	enpacBB	
N04BD01	Selegiline	Eldepryl	Orion	Tablett	10 mg		476192	100	stk.	boksBB	
N04BD01	Selegiline	Selegilin	NM Pharma	Tablett	10 mg		48611	100	stk.	boksBB	
N04BD01	Selegiline	Selegilin	Alpharma	Tablett	10 mg		395129	100	stk.	enpacBB	
N05AD01	Haloperidol	Haldol	Janssen-Cilag	Tablett	1 mg		436915	100	stk.	enpac	
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 AS	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 AS	Tablett	5 mg		438952	28	stk.	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Paranova	Tablett	5 mg		492850	28	stk.	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Orifarm AS	Tablett	7,5 mg		5417	56	stk.	blisterpakning	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Lilly	Tablett	7,5 mg		129098	56	stk.	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Euromedica	Tablett	7,5 mg		120808	56	stk.	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Paranova	Tablett	7,5 mg		469221	56	stk.	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Farmagon AS	Tablett	10 mg		502757	28	stk.	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Lilly	Tablett	10 mg		129106	56	stk.	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Euromedica	Tablett	10 mg		120816	56	stk.	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Paranova	Tablett	10 mg		4903	56	stk.	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Farmagon AS	Tablett	10 mg		502856	56	stk.	enpac	
N05AH03	Olanzapine	Zyprexa	Sigma	Tablett	10 mg		44750	56	stk.	enpac	
N05AX08	Risperidone	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 AS	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	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Farmagon AS	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 AS	Tablett	2 mg		468751	60	stk.	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Sigma	Tablett	2 mg		592667	60	stk.	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Euromedica	Tablett	2 mg		975	60	stk.	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Cross Pharma	Tablett	2 mg		561514	60	stk.	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Paranova	Tablett	2 mg		44438	60	stk.	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Janssen-Cilag	Tablett	3 mg		567529	60	stk.	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Farmagon AS	Tablett	3 mg		468769	60	stk.	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Euromedica	Tablett	3 mg		987	60	stk.	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Cross Pharma	Tablett	3 mg		561522	60	stk.	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Paranova	Tablett	3 mg		44297	60	stk.	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 AS	Tablett	4 mg		469064	60	stk.	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Euromedica	Tablett	4 mg		998	60	stk.	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Cross Pharma	Tablett	4 mg		561530	60	stk.	enpac	
N05AX08	Risperidone	Risperdal	Paranova	Tablett	4 mg		44503	60	stk.	enpac	
N05BA01	Diazepam										
N05BA01	Diazepam	Stesolid	Alpharma	Tablett	2 mg		37044	25	stk.	boks	
N05BA01	Diazepam	Stesolid	Alpharma	Tablett	2 mg		37499	50	stk.	boks	
N05BA01	Diazepam	Stesolid	Alpharma	Tablett	2 mg		37523	100	stk.	boks	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma	Tablett	2 mg		446906	20	stk.	boks	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma	Tablett	2 mg		446914	50	stk.	boks	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma	Tablett	2 mg		446922	100	stk.	boks	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma	Tablett	2 mg		2984	50	stk.	endose	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma	Tablett	2 mg		568261	98	stk.	endose	
N05BA01	Diazepam	Stesolid	Alpharma	Tablett	5 mg		161943	25	stk.	boks	
N05BA01	Diazepam	Stesolid	Alpharma	Tablett	5 mg		161968	50	stk.	boks	
N05BA01	Diazepam	Stesolid	Alpharma	Tablett	5 mg		162032	100	stk.	boks	
N05BA01	Diazepam	Valium	Roche	Tablett	5 mg		154112	25	stk.	enpac	
N05BA01	Diazepam	Valium	Roche	Tablett	5 mg		154104	100	stk.	enpac	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma	Tablett	5 mg		446948	20	stk.	boks	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma	Tablett	5 mg		446955	50	stk.	boks	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma	Tablett	5 mg		446963	100	stk.	boks	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma	Tablett	5 mg		3018	50	stk.	endose	
N05BA01	Diazepam	Vival	Alpharma	Tablett	5 mg		568279	98	stk.	endose	
N05BA04	Oxazepam										
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	10 mg		569376	49	stk.	endose	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	10 mg		2959	50	stk.	endose	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	10 mg		195479	30	stk.	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	10 mg		141499	50	stk.	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	10 mg		141507	100	stk.	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia	Tablett	10 mg		425058	49	stk.	endose	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia	Tablett	10 mg		407981	25	stk.	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia	Tablett	10 mg		407999	100	stk.	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	15 mg		568295	98	stk.	endose	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	15 mg		3345	50	stk.	endose	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	15 mg		195511	30	stk.	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	15 mg		141713	50	stk.	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	15 mg		141804	100	stk.	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia	Tablett	15 mg		423186	49	stk.	endose	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia	Tablett	15 mg		400432	25	stk.	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia	Tablett	15 mg		400424	100	stk.	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	25 mg		568303	98	stk.	endose	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	25 mg		3356	50	stk.	endose	
N05BA04	Oxazepam	Alopam	Alpharma	Tablett	25 mg		195818	30	stk.	enpac	
N05BA04	Oxazepam	Sobril	Pharmacia	Tablett	25 mg		400200	250	stk.	dose-dispenserpakning	
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	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
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	Buspiron	Buspar	Orifarm AS	Tablett	5 mg		10092	30	stk.	blisterpakning	
N05BE01	Buspiron	Buspar	Orifarm AS	Tablett	5 mg		10252	100	stk.	blisterpakning	
N05BE01	Buspiron	Buspar	Bristol-Myers Squibb	Tablett	5 mg		435768	30	stk.	enpac	
N05BE01	Buspiron	Buspar	Bristol-Myers Squibb	Tablett	5 mg		435800	100	stk.	enpac	
N05BE01	Buspiron	Buspiron	NM Pharma	Tablett	5 mg		173310	100	stk.	endose	
N05BE01	Buspiron	Buspiron	NM Pharma	Tablett	5 mg		173138	30	stk.	endose	
N05BE01	Buspiron	Buspiron	Alpharma	Tablett	5 mg		12012	50	stk.	endose	
N05BE01	Buspiron	Buspiron	Alpharma	Tablett	5 mg		12406	30	stk.	enpac	
N05BE01	Buspiron	Buspiron	Alpharma	Tablett	5 mg		12417	100	stk.	enpac	
N05BE01	Buspiron	Stesiron	Alpharma	Tablett	5 mg		5915	50	stk.	endose	
N05BE01	Buspiron	Stesiron	Alpharma	Tablett	5 mg		106682	30	stk.	enpac	
N05BE01	Buspiron	Stesiron	Alpharma	Tablett	5 mg		107292	100	stk.	enpac	
N05BE01	Buspiron	Buspar	Orifarm AS	Tablett	10 mg		9468	30	stk.	blisterpakning	
N05BE01	Buspiron	Buspar	Orifarm AS	Tablett	10 mg		9479	100	stk.	blisterpakning	
N05BE01	Buspiron	Buspar	Bristol-Myers Squibb	Tablett	10 mg		435826	30	stk.	enpac	
N05BE01	Buspiron	Buspar	Euromedica	Tablett	10 mg		2158	30	stk.	enpac	
N05BE01	Buspiron	Buspar	Bristol-Myers Squibb	Tablett	10 mg		435834	100	stk.	enpac	
N05BE01	Buspiron	Buspar	Euromedica	Tablett	10 mg		2184	100	stk.	enpac	
N05BE01	Buspiron	Buspar	Paranova	Tablett	10 mg		502039	100	stk.	enpac	
N05BE01	Buspiron	Buspiron	NM Pharma	Tablett	10 mg		173518	100	stk.	endose	
N05BE01	Buspiron	Buspiron	NM Pharma	Tablett	10 mg		173500	30	stk.	endose	
N05BE01	Buspiron	Buspiron	Alpharma	Tablett	10 mg		12023	50	stk.	endose	
N05BE01	Buspiron	Buspiron	Alpharma	Tablett	10 mg		12428	30	stk.	enpac	
N05BE01	Buspiron	Buspiron	Alpharma	Tablett	10 mg		12439	100	stk.	enpac	
N05BE01	Buspiron	Stesiron	Alpharma	Tablett	10 mg		5982	50	stk.	endose	
N05BE01	Buspiron	Stesiron	Alpharma	Tablett	10 mg		107649	30	stk.	enpac	
N05BE01	Buspiron	Stesiron	Alpharma	Tablett	10 mg		107854	100	stk.	enpac	
N05CD02	Nitrazepam	Apodorm	Alpharma	Tablett	5 mg		30700	100	stk.	boks	
N05CD02	Nitrazepam	Apodorm	Alpharma	Tablett	5 mg		3391	50	stk.	endose	
N05CD02	Nitrazepam	Apodorm	Alpharma	Tablett	5 mg		568345	98	stk.	endose	
N05CD02	Nitrazepam	Apodorm	Alpharma	Tablett	5 mg		436170	20	stk.	enpac	
N05CD02	Nitrazepam	Apodorm	Alpharma	Tablett	5 mg		592063	50	stk.	enpac	
N05CD02	Nitrazepam	Mogadon	MediLink	Tablett	5 mg		173070	100	stk.	boks	
N05CD02	Nitrazepam	Mogadon	MediLink	Tablett	5 mg		173096	10	stk.	enpac	
N05CD02	Nitrazepam	Mogadon	MediLink	Tablett	5 mg		173088	50	stk.	enpac	
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	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
N05CD03	Flunitrazepam	Rohypnol	Roche	Tablett	1 mg		112466	30 stk.		enpac	
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	
N05CF02	Zolpidem	Stilnoct	Synthelabo	Tablett	5 mg		585521	10 stk.		enpac	
N05CF02	Zolpidem	Stilnoct	Sanofi-Synthelabo	Tablett	5 mg		396028	10 stk.		enpac	
N05CF02	Zolpidem	Stilnoct	Synthelabo	Tablett	5 mg		585539	30 stk.		enpac	
N05CF02	Zolpidem	Stilnoct	Sanofi-Synthelabo	Tablett	5 mg		396036	30 stk.		enpac	
N05CF02	Zolpidem	Stilnoct	Synthelabo	Tablett	5 mg		396044	100 stk.		enpac	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Alpharma	Tablett	5 mg		8313	10 stk.		enpac	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Alpharma	Tablett	5 mg		8335	30 stk.		enpac	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Alpharma	Tablett	5 mg		8324	100 stk.		enpac	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Biochemie	Tablett	5 mg		8548	10 stk.		blisterpakning	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Biochemie	Tablett	5 mg		8758	30 stk.		blisterpakning	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Biochemie	Tablett	5 mg		8769	100 stk.		blisterpakning	
N05CF02	Zolpidem	Stilnoct	Synthelabo	Tablett	10 mg		585455	10 stk.		enpac	
N05CF02	Zolpidem	Stilnoct	Sanofi-Synthelabo	Tablett	10 mg		395996	10 stk.		enpac	
N05CF02	Zolpidem	Stilnoct	Synthelabo	Tablett	10 mg		585497	30 stk.		enpac	
N05CF02	Zolpidem	Stilnoct	Synthelabo	Tablett	10 mg		450775	100 stk.		enpac	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Alpharma	Tablett	10 mg		7883	10 stk.		enpac	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Alpharma	Tablett	10 mg		8302	30 stk.		enpac	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Alpharma	Tablett	10 mg		8291	100 stk.		enpac	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Biochemie	Tablett	10 mg		8791	10 stk.		blisterpakning	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Biochemie	Tablett	10 mg		8802	30 stk.		blisterpakning	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	Biochemie	Tablett	10 mg		8815	100 stk.		blisterpakning	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem	GEA	Tablett	10 mg		6152	10 stk.		blisterpakning	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem GEA	GEA	Tablett	10mg		6200	30	stk.	blisterpakning	
N05CF02	Zolpidem	Zolpidem GEA	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		437269	30	stk.	boks	
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 AS	Kapsel	20mg		7636	30	stk.	enpac	
N06AB03	Fluoxetine	Fluoxetin	Farmagon AS	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	
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./- dosedisp.	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. byte (BB)
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 AS	Tablett	20mg		521310	28	stk.	enpac	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	Lundbeck	Tablett	20mg		159194	98	stk.	enpac	
N06AB04	Citalopram	Cipramil	Farmagon AS	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 AS	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./-	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Biochemie	Tablett	20mg		8942	100	stk.	dosedisp.	
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	
N06AB04	Citalopram	Sepram	Lundbeck	Tablett	20mg		10603	98	stk.	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Sepram	Lundbeck	Tablett	20mg		130484	250	stk.	plastboks	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Biochemie	Tablett	40mg		8978	30	stk.	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Biochemie	Tablett	40mg		8986	100	stk.	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	Biochemie	Tablett	40mg		8986	100	stk.	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	GEA	Tablett	40mg		9750	28	stk.	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	GEA	Tablett	40mg		9772	98	stk.	blisterpakning	
N06AB04	Citalopram	Citalopram	GEA	Tablett	40mg		9772	98	stk.	blisterpakning	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetine									
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	NM Pharma	Tablett	20mg		5995	20	stk.	boks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	NM Pharma	Tablett	20mg		6040	60	stk.	boks	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	NM Pharma	Tablett	20mg		6051	100	stk.	boks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	ratiopharm	Tablett	20mg		9124	20	stk.	plastboks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	ratiopharm	Tablett	20mg		9273	60	stk.	plastboks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	ratiopharm	Tablett	20mg		9284	100	stk.	plastboks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	Biochemie	Tablett	20mg		11714	30	stk.	plastboks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	Biochemie	Tablett	20mg		11725	100	stk.	plastboks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	GEA	Tablett	20mg		9987	20	stk.	boks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	GEA	Tablett	20mg		9998	60	stk.	boks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	GEA	Tablett	20mg		10011	100	stk.	boks	
N06AB05	Paroxetine	Paroxetin	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 AS	Tablett	20mg		521286	28	stk.	blisterpakning	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Farmagon AS	Tablett	20mg		521294	56	stk.	blisterpakning	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Farmagon AS	Tablett	20mg		521302	98	stk.	blisterpakning	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Farmagon AS	Tablett	20mg		11543	100	stk.	blisterpakning	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	GlaxoSmithKline	Tablett	20mg		38562	250	stk.	boks	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Sigma	Tablett	20mg		431262	15	stk.	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	GlaxoSmithKline	Tablett	20mg		38174	20	stk.	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Euromedica	Tablett	20mg		106807	20	stk.	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	AAPharma	Tablett	20mg		3081	28	stk.	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Sigma	Tablett	20mg		10332	28	stk.	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Euromedica	Tablett	20mg		468488	30	stk.	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Paranova	Tablett	20mg		73601	30	stk.	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Sigma	Tablett	20mg		431320	30	stk.	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Euromedica	Tablett	20mg		468561	60	stk.	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Sigma	Tablett	20mg		431338	60	stk.	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	GlaxoSmithKline	Tablett	20mg		38257	60	stk.	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Paranova	Tablett	20mg		73817	60	stk.	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Paranova	Tablett	20mg		431189	90	stk.	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	AAPharma	Tablett	20mg		868	98	stk.	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Sigma	Tablett	20mg		10432	98	stk.	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	GlaxoSmithKline	Tablett	20mg		38448	100	stk.	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Euromedica	Tablett	20mg		106815	100	stk.	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Euromedica	Tablett	20mg		468579	105	stk.	enpac	
N06AB05	Paroxetine	Seroxat	Sigma	Tablett	20mg		431379	105	stk.	enpac	
N06AB06	Sertraline	Zoloft	Pfizer	Tablett	100mg		575365	98	stk.	enpac	
N06AB06	Sertraline	Zoloft	Farmagon AS	Tablett	100mg		10961	98	stk.	enpac	
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	
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	ratiopharm	Tablett	150mg		9123	100	stk.	endose	

ATC-kode	Generisk navn	Lege-middel-navn	Logo	Form	Styrke	Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. byte (BB)
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	ratiopharm	Tablett	150 mg		9110	30	stk.	enpac	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	ratiopharm	Tablett	150 mg		9117	100	stk.	enpac	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	ALTERNOVA	Tablett	150 mg		11823	30	stk.	plastboks	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	ALTERNOVA	Tablett	150 mg		11828	100	stk.	plastboks	
N06AG02	Moclobemide	Moklobemid	NM Pharma	Tablett	150 mg		6727	100	stk.	boks	
N06AG02	Moclobemide	Aurorix	Roche	Tablett	300 mg		584292	30	stk.	enpac	
N06AG02	Moclobemide	Aurorix	Roche	Tablett	300 mg		587857	60	stk.	enpac	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	ratiopharm	Tablett	300 mg		9078	30	stk.	enpac	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	ratiopharm	Tablett	300 mg		9099	60	stk.	enpac	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	ALTERNOVA	Tablett	300 mg		111852	30	stk.	plastboks	
N06AG02	Moclobemide	Moclobemid	ALTERNOVA	Tablett	300 mg		11860	60	stk.	plastboks	
N06AG02	Moclobemide	Moklobemid	NM Pharma	Tablett	300 mg		6749	60	stk.	blisterpakning	
<i>N06AX03 Mianserin</i>											
N06AX03	Mianserin	Mianserin	NM Pharma	Tablett	10 mg		184671	90	stk.	endose	
N06AX03	Mianserin	Tolvon	Organon	Tablett	10 mg		478727	90	stk.	enpac	
N06AX03	Mianserin	Mianserin	NM Pharma	Tablett	30 mg		78733	30	stk.	endose	
N06AX03	Mianserin	Mianserin	NM Pharma	Tablett	30 mg		78741	100	stk.	endose	
N06AX03	Mianserin	Tolvon	Organon	Tablett	30 mg		530964	30	stk.	enpac	
N06AX03	Mianserin	Tolvon	Organon	Tablett	30 mg		530972	100	stk.	enpac	
N06AX03	Mianserin	Mianserin	NM Pharma	Tablett	60 mg		581926	30	stk.	endose	
N06AX03	Mianserin	Mianserin	NM Pharma	Tablett	60 mg		374488	100	stk.	endose	
N06AX03	Mianserin	Tolvon	Organon	Tablett	60 mg		199182	30	stk.	enpac	
N06AX03	Mianserin	Tolvon	Organon	Tablett	60 mg		531129	100	stk.	enpac	
<i>N06AX12 Bupropionhydroklorid</i>											
N07BA02	Bupropionhydroklorid	Zyban	Farmagon AS	Depottablett	150 mg		8285	100	stk.	blisterpakning	
N06AX12	Bupropionhydroklorid	Zyban	Orifarm AS	Depottablett	150 mg		8906	30	stk.	blisterpakning	
N06AX12	Bupropionhydroklorid	Zyban	Orifarm AS	Depottablett	150 mg		9215	60	stk.	blisterpakning	
N07BA02	Bupropionhydroklorid	Zyban	GlaxoSmithKline	Depottablett	150 mg		481176	100	stk.	blisterpakning	
N06AX12	Bupropionhydroklorid	Zyban	Orifarm AS	Depottablett	150 mg		9226	100	stk.	blisterpakning	
N07BA02	Bupropionhydroklorid	Zyban	Paranova	Depottablett	150 mg		6006	100	stk.	enpac	
<i>N06DA02 Donepezil</i>											
N06DA02	Donepezil	Aricept	Farmagon AS	Tablett	5 mg		14952	98	stk.	blisterpakning	
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 AS	Tablett	10 mg		11537	98	stk.	blisterpakning	
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	
<i>N07AA02 Pyridostigmine</i>											
N07AA02	Pyridostigmine	Mestinon	MediLink	Tablett	60 mg		173948	150	stk.	boks	
N07AA02	Pyridostigmine	Mestinon	Paranova	Tablett	60 mg		87619	150	stk.	boks	
<i>P01BA02 Hydroxychloroquine</i>											
P01BA02	Hydroxychloroquine	Ercoquin	Nycomed Pharma	Tablett	200 mg		435347	100	stk.	boks	
P01BA02	Hydroxychloroquine	Plaquenil	Sanofi-Synthelabo	Tablett	200 mg		166157	100	stk.	boks	
<i>R01AC01 Cromoglicic acid</i>											
R01AC01	Cromoglicic acid	Lomudal nasal	Aventis Pharma	Nesespray	5,2 mg/dose		457747	30	ml	nesespray	
R01AC01	Cromoglicic acid	Lomudal nasal	Aventis Pharma	Nesespray	5,2 mg/dose		588822	15	ml	nesespray	
R01AC01	Cromoglicic acid	Lomudal nasal	Orifarm AS	Nesespray	5,2 mg/dose		6517	15	ml	plastflaske	
R01AC01	Cromoglicic acid	Lomudal nasal	Orifarm AS	Nesespray	5,2 mg/dose		6525	30	ml	plastflaske	
R01AC01	Cromoglicic acid	Lomudal nasal	Orifarm AS	Nesespray	5,2 mg/dose		6517	15	ml	plastflaske	
R01AC01	Cromoglicic acid	Lomudal nasal	Orifarm AS	Nesespray	5,2 mg/dose		6525	30	ml	plastflaske	
<i>R01AC02 Levocabastine</i>											
R01AC02	Levocabastine	Livostin	Euromedica	Nesespray	50 mcg/dos		560219	200	doser	nesespray	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke Enhet	Varenr.	Antall Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
R01AC02	Levocabastine	Livostin	Janssen-Cilag	Nesespray	50 mcg/dos	580373	300 doser	spray-flaske	
R01AC02	Levocabastine	Livostin	Janssen-Cilag	Nesespray	50 mcg/dos	567545	150 doser	spray-flaske	
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 Turbohaler	Euromedica	Nesepulver	100 mcg/dos	11964	200 doser	inhalator	
R01AD05	Budesonide	Rhinocort Turbohaler	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	
R03AC02	Salbutamol	Ventoline	Paranova	Inhalasjonsaero	0,1 mg/dose	184267	200 doser	inhalasjonsaerosol	
R03AC02	Salbutamol	Ventoline	GlaxoSmithKline	Inhalasjonsaero	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 AS	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	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	Sigma	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dos	5654	60 doser	turbuhaler	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	Sigma	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dos	5811	180 doser	turbuhaler	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	Euromedica	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dos	5401	60 doser	turbuhaler	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	Euromedica	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dos	5887	180 doser	turbuhaler	
R03AC13	Formoterol	Oxis Turbuhaler	Cross Pharma	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dos	8363	60 stk.	inhalator	
R03AC13	Formoterol	Oxis Turbuhaler	Cross Pharma	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dos	8487	180 stk.	inhalator	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	Orifarm AS	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dos	8886	60 doser	polyethylenbeholder	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke Enhet	Varenr.	Antall Enhet	Pakning	Begr. byte (BB)
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	Orifarm AS	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dos	9162	180 doser	polyethylenbeholder	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	Farmagon AS	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dos	8199	60 doser	tubuhaler	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	Farmagon AS	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dos	8257	180 doser	tubuhaler	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	AstraZeneca	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dos	475798	60 doser	tubuhaler	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	AstraZeneca	Inhalasjonspulver	4,5 mcg/dos	44008	180 doser	tubuhaler	
R03AC13	Formoterol	Oxis Turbuhaler	Cross Pharma	Inhalasjonspulver	9 mcg/dos	1852	60 stk.	inhalator	
R03AC13	Formoterol	Oxis Turbuhaler	Cross Pharma	Inhalasjonspulver	9 mcg/dos	1884	180 stk.	inhalator	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	Abacist Pharma	Inhalasjonspulver	9 mcg/dos	3920	180 doser	tubuhaler	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	Abacist Pharma	Inhalasjonspulver	9 mcg/dos	3884	60 doser	tubuhaler	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	AstraZeneca	Inhalasjonspulver	9 mcg/dos	475822	60 doser	tubuhaler	
R03AC13	Formoterol	Oxis turbuhaler	AstraZeneca	Inhalasjonspulver	9 mcg/dos	44081	180 doser	tubuhaler	
<i>R03AK06</i>	<i>Salmeterol and other anti-asthmatics</i>								
R03AK06	Salmeterol and other anti-asthmatics	Seretide	GlaxoSmithKline	Inhalasjonspulver	50 mcg/250-mcg	373340	60 doser	diskus	
R03AK06	Salmeterol and other anti-asthmatics	Seretide	GlaxoSmithKline	Inhalasjonspulver	50 mcg/250-mcg	373357	180 doser	diskus	
R03AK06	Salmeterol and other anti-asthmatics	Seretide Diskus	Farmagon AS	Inhalasjonspulver	50 mcg/250-mcg	10860	60 doser	inhalator	
R03AK06	Salmeterol and other anti-asthmatics	Seretide Diskus	Farmagon AS	Inhalasjonspulver	50 mcg/250-mcg	10881	180 doser	inhalator	
R03AK06	Salmeterol and other anti-asthmatics	Seretide	GlaxoSmithKline	Inhalasjonspulver	50 mcg/500-mcg	373365	60 doser	diskus	
R03AK06	Salmeterol and other anti-asthmatics	Seretide	GlaxoSmithKline	Inhalasjonspulver	50 mcg/500-mcg	373373	180 doser	diskus	
R03AK06	Salmeterol and other anti-asthmatics	Seretide	Orifarm AS	Inhalasjonspulver	50 mcg/500-mcg	6047	60 doser	diskus	
R03AK06	Salmeterol and other anti-asthmatics	Seretide	Orifarm AS	Inhalasjonspulver	50 mcg/500-mcg	5859	180 doser	diskus	
R03AK06	Salmeterol and other anti-asthmatics	Seretide Diskus	Farmagon AS	Inhalasjonspulver	50 mcg/500-mcg	14215	60 doser	inhalator	
R03AK06	Salmeterol and other anti-asthmatics	Seretide Diskus	Farmagon AS	Inhalasjonspulver	50 mcg/500-mcg	14207	180 doser	inhalator	
<i>R03AK07</i>	<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	tubuhaler	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke Enhet	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
R03AK07	Budesonid/ Formoterol	Symbicort Turbuhaler	Farmagon AS	Inhalasjons- pulver	160/4,5 mcg/ dose	10442	120	doser	turbuhaler	
R03AK07	Budesonid/ Formoterol	Symbicort Turbuhaler	Farmagon AS	Inhalasjons- pulver	160/4,5 mcg/ dose	10492	360	doser	turbuhaler	
R03AK07	Budesonid/ Formoterol	Symbicort Turbuhaler	AstraZeneca	Inhalasjons- pulver	160/4,5 mcg/ dose	3886	360	doser	turbuhaler	
R03AK07	Budesonid/ Formoterol	Symbicort turbuhaler	Abacist Pharma	Inhalasjons- pulver	160/4,5 mcg/ dose	13610	120	doser	inhalator	
R03AK07	Budesonid/ Formoterol	Symbicort turbuhaler	Abacist Pharma	Inhalasjons- pulver	160/4,5 mcg/ dose	13627	360	doser	inhalator	
R03AK07	Budesonid/ Formoterol	Symbicort turbuhaler	Cross Pharma	Inhalasjons- pulver	160/4,5 mcg/ dose	8697	120	doser	inhalator	
R03AK07	Budesonid/ Formoterol	Symbicort turbuhaler	Cross Pharma	Inhalasjons- pulver	160/4,5 mcg/ dose	9995	360	doser	inhalator	
R03BA01	Beclometasone	Becotide	GlaxoSmithKline	Inhalasjons- aero	50mcg/ dos	60681	200	doser	inhala- sjons- aerosol	
R03BA01	Beclometasone	Becotide	Euromedica	Inhalasjons- aero	50mcg/ dos	132753	200	doser	inhala- sjons- aerosol	
R03BA01	Beclometasone	Becotide	GlaxoSmithKline	Inhalasjons- aero	100mcg/ dos	60707	100	doser	inhala- sjons- aerosol	
R03BA01	Beclometasone	Becotide	Paranova	Inhalasjons- aero	100mcg/ dos	6924	200	doser	inhala- sjons- aerosol	
R03BA01	Beclometasone	Becotide	GlaxoSmithKline	Inhalasjons- aero	250mcg/ dos	60749	200	doser	inhala- sjons- aerosol	
R03BA01	Beclometasone	Becotide	Euromedica	Inhalasjons- aero	250mcg/ dos	440941	200	doser	inhala- sjons- aerosol	
R03BA01	Beclometasone	Becotide	Paranova	Inhalasjons- aero	250mcg/ dos	186213	200	doser	inhala- sjons- aerosol	
R03BA01	Beclometasone	Becotide	Farmagon AS	Inhalasjons- aero	250mcg/ dos	165365	200	doser	inhala- sjons- aerosol	
R03BA01	Beclometasone	Becotide	Sigma	Inhalasjons- aero	250mcg/ dos	3056	200	doser	inhala- sjons- aerosol	
R03BA01	Beclometasone	Becotide	Orifarm AS	Inhalasjons- aero	250mcg/ dos	10789	200	doser	inhalator	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort Turbuhaler	Orifarm AS	Inhalasjons- pulver	200mcg/ dos	6419	200	doser	poly- ethylen- beholder	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	AAPharma	Inhalasjons- pulver	200mcg/ dos	531806	200	doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Paranova	Inhalasjons- pulver	200mcg/ dos	535823	200	doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	AstraZeneca	Inhalasjons- pulver	200mcg/ dos	152413	200	doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Euromedica	Inhalasjons- pulver	200mcg/ dos	391714	200	doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Paranova	Inhalasjons- pulver	200mcg/ dos	102319	200	doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Sigma	Inhalasjons- pulver	200mcg/ dos	397471	200	doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Farmagon AS	Inhalasjons- pulver	200mcg/ dos	77594	200	doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Mediscience a/s	Inhalasjons- pulver	200mcg/ dos	525287	200	doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Cross Pharma	Inhalasjons- pulver	200mcg/ dos	40808	200	doser	turbuhaler	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke	Enhhet	Varenr.	Antall	Enhhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
R03BA02	Budesonide	Pulmicort Turbuhaler	Orifarm AS	Inhalasjonspulver	400 mcg/dos		6317	100	doser	polyethylen-beholder	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort Turbuhaler	Orifarm AS	Inhalasjonspulver	400 mcg/dos		5855	200	doser	polyethylen-beholder	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	AstraZeneca	Inhalasjonspulver	400 mcg/dos		188532	50	doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Farmagon AS	Inhalasjonspulver	400 mcg/dos		77602	200	doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Abacist Pharma	Inhalasjonspulver	400 mcg/dos		592535	200	doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Paranova	Inhalasjonspulver	400 mcg/dos		20008	200	doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	AAPharma	Inhalasjonspulver	400 mcg/dos		531814	200	doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	AstraZeneca	Inhalasjonspulver	400 mcg/dos		152421	200	doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Euromedica	Inhalasjonspulver	400 mcg/dos		397919	200	doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Paranova	Inhalasjonspulver	400 mcg/dos		136499	200	doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Sigma	Inhalasjonspulver	400 mcg/dos		397463	200	doser	turbuhaler	
R03BA02	Budesonide	Pulmicort turbuhaler	Cross Pharma	Inhalasjonspulver	400 mcg/dos		40840	200	doser	turbuhaler	
R03BA05	Fluticasone	Flutide	Euromedica	Inhalasjonsdiskus	100 mcg/dos		492447	60	doser	diskus	
R03BA05	Fluticasone	Flutide	GlaxoSmithKline	Inhalasjonsdiskus	100 mcg/dos		53223	60	doser	diskus	
R03BA05	Fluticasone	Flutide	Euromedica	Inhalasjonsdiskus	250 mcg/dos		492694	60	doser	diskus	
R03BA05	Fluticasone	Flutide	GlaxoSmithKline	Inhalasjonsdiskus	250 mcg/dos		53389	60	doser	diskus	
R03BA05	Fluticasone	Flutide	Abacist Pharma	Inhalasjonsdiskus	250 mcg/dos		3885	60	doser	diskus	
R03BA05	Fluticasone	Flutide	Sigma	Inhalasjonsdiskus	250 mcg/dos		7093	60	doser	diskus	
R03BA05	Fluticasone	Flutide	Euromedica	Inhalasjonsdiskus	500 mcg/dos		492702	60	doser	diskus	
R03BA05	Fluticasone	Flutide	GlaxoSmithKline	Inhalasjonsdiskus	500 mcg/dos		53470	60	doser	diskus	
R03BA05	Fluticasone	Flutide	Abacist Pharma	Inhalasjonsdiskus	500 mcg/dos		3930	60	doser	diskus	
R03BA05	Fluticasone	Flutide	Sigma	Inhalasjonsdiskus	500 mcg/dos		7125	60	doser	diskus	
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Boehringer Ingelheim	Inhalasjonsaero	20 mcg/dos		152926	300	doser	inhalasjonsaerosol	
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Euromedica	Inhalasjonsaero	20 mcg/dos		105320	300	doser	inhalasjonsaerosol	
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Sigma	Inhalasjonsaero	20 mcg/dos		5651	300	doser	inhalasjonsaerosol	
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Orifarm AS	Inhalasjonsaero	20 mcg/dos		8994	300	doser	inhalasjonsaerosol	
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Orifarm AS	Inhalasjonsaero	20 mcg/dos		9044	600	doser	inhalasjonsaerosol	
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Orifarm AS	Inhalasjonspulver	40 mcg/dos		5865	100	stk.	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	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke Enhet	Varenr.	Antall Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Boehringer Ingelheim	Inhalasjonsvæske	0,25 mg/ml	129817	120 ml	endosebeholder	
R03BB01	Ipratropium bromide	Atrovent	Orifarm AS	Inhalasjonsvæske	0,25 mg/ml	6117	120 ml	endosebeholder	
R05CB01	Acetylcysteine								
R05CB01	Acetylcysteine	Bronkyl	Weifa	Brusetablett	200 mg	448829	25 stk.	rør	
R05CB01	Acetylcysteine	Bronkyl	Weifa	Brusetablett	200 mg	448845	100 stk.	rør	
R05CB01	Acetylcysteine	Mucomyst	AstraZeneca	Brusetablett	200 mg	152272	25 stk.	rør	
R05CB01	Acetylcysteine	Mucomyst	AstraZeneca	Brusetablett	200 mg	152280	100 stk.	rør	
R06AE07	Cetirizine								
R06AE07	Cetirizine	Acura	Nordic Drugs	Tablett	10 mg	10085	7 stk.	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Acura	Nordic Drugs	Tablett	10 mg	10048	30 stk.	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Acura	Nordic Drugs	Tablett	10 mg	10114	100 stk.	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	NM Pharma	Tablett	10 mg	8841	30 stk.	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	NM Pharma	Tablett	10 mg	8850	100 stk.	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	ratiopharm	Tablett	10 mg	11016	7 stk.	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Duranor	Tablett	10 mg	12182	10 stk.	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Duranor	Tablett	10 mg	12103	30 stk.	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	ratiopharm	Tablett	10 mg	11154	30 stk.	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Duranor	Tablett	10 mg	12114	100 stk.	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	ratiopharm	Tablett	10 mg	11165	100 stk.	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	NM Pharma	Tablett	10 mg	8861	100 stk.	boks	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Alpharma	Tablett	10 mg	8634	7 stk.	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Alpharma	Tablett	10 mg	12446	50 stk.	endose	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Alpharma	Tablett	10 mg	8690	30 stk.	enpac	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Alpharma	Tablett	10 mg	8636	100 stk.	enpac	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Biochemie	Tablett	10 mg	10560	7 stk.	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Biochemie	Tablett	10 mg	9174	30 stk.	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	Biochemie	Tablett	10 mg	9185	100 stk.	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	GEA	Tablett	10 mg	8202	7 stk.	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	GEA	Tablett	10 mg	8280	28 stk.	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Cetirizin	GEA	Tablett	10 mg	8296	98 stk.	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Virlix	UCB	Tablett	10 mg	7410	30 stk.	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Virlix	UCB	Tablett	10 mg	7421	60 stk.	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Virlix	UCB	Tablett	10 mg	7432	90 stk.	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	Euromedica	Tablett	10 mg	5566	30 stk.	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	Euromedica	Tablett	10 mg	5582	100 stk.	blisterpakning	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	UCB	Tablett	10 mg	586602	7 stk.	enpac	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	UCB	Tablett	10 mg	37432	30 stk.	enpac	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	UCB	Tablett	10 mg	485342	100 stk.	enpac	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	Paranova	Tablett	10 mg	4329	100 stk.	enpac	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	Farmagon AS	Tablett	10 mg	8294	10 stk.	enpac	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	Farmagon AS	Tablett	10 mg	8350	30 stk.	(blist) enpac	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	Farmagon AS	Tablett	10 mg	8361	100 stk.	(blist) enpac	
R06AE07	Cetirizine	Zyrtec	Farmagon AS	Tablett	10 mg	8361	100 stk.	(blist) enpac	

ATC-kode	Generisk navn	Lege-middel-navn	Logo	Form	Styrke	Enh et	Varenr.	Antall	Enhet	Pakning	Begr. byte (BB)
R06AX13	Loratadine										
R06AX13	Loratadine	Clarityn	Euromedica	Tablett	10mg		8503	21 stk.		blisterpakning	
R06AX13	Loratadine	Clarityn	Euromedica	Tablett	10mg		8515	105 stk.		blisterpakning	
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.		blisterpakning	
R06AX13	Loratadine	Clarityne	Orifarm AS	Tablett	10mg		5156	30 stk.		blisterpakning	
R06AX13	Loratadine	Clarityne	Orifarm AS	Tablett	10mg		5167	100 stk.		blisterpakning	
R06AX13	Loratadine	Clarityne	Orifarm AS	Tablett	10mg		9429	21 stk.		blisterpakning	
R06AX13	Loratadine	Clarityne	Orifarm AS	Tablett	10mg		9437	105 stk.		blisterpakning	
R06AX13	Loratadine	Clarityne	Farmagon AS	Tablett	10mg		166140	20 stk.		enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityne	Farmagon AS	Tablett	10mg		166306	100 stk.		enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityne	Farmagon AS	Tablett	10mg		555474	105 stk.		enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityn-s	Schering-Plough	Smeltetablett	10mg		507020	10 stk.		enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityn-s	Schering-Plough	Smeltetablett	10mg		494872	30 stk.		enpac	
R06AX13	Loratadine	Clarityn-s	Schering-Plough	Smeltetablett	10mg		2626	100 stk.		enpac	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	Duranor	Tablett	10mg		13688	10 stk.		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	ratiopharm	Tablett	10mg		9354	100 stk.		endose	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	ratiopharm	Tablett	10mg		9056	7 stk.		enpac	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	ratiopharm	Tablett	10mg		9343	20 stk.		enpac	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	ratiopharm	Tablett	10mg		10644	30 stk.		enpac	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	ratiopharm	Tablett	10mg		9187	100 stk.		enpac	
R06AX13	Loratadine	Loratadin	Alpharma	Tablett	10mg		12029	30 stk.		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	

ATC-kode	Generisk navn	Legemiddelnavn	Logo	Form	Styrke Enhet	Varenr.	Antall Enhet	Pakning	Begr. bytte (BB)
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	
S01ED02	Betaxolol	Betoptic	Orifarm AS	Øyedråper	5 mg/ml	8871	5 ml	plastflaske	
<i>S01ED51</i>	<i>Timolol, combinations</i>								
S01ED51	Timolol, combinations	Xalcom	Pharmacia	Øyedråper	999–	5064	7,5 ml	plastflaske	
S01ED51	Timolol, combinations	Xalcom	Pharmacia	Øyedråper	999–	4931	2,5 ml	plastflaske	
S01ED51	Timolol, combinations	Xalcom	Orifarm AS	Øyedråper	999–	12749	2,5 ml	plastflaske	
S01ED51	Timolol, combinations	Xalcom	Orifarm AS	Øyedråper	999–	12964	7,5 ml	plastflaske	
<i>S01EX03</i>	<i>Latanoprost</i>								
S01EX03	Latanoprost	Xalatan	Pharmacia	Øyedråper	50 mcg/ml	486456	2,5 ml	plastflaske	
S01EX03	Latanoprost	Xalatan	Orifarm AS	Øyedråper	50 mcg/ml	12936	2,5 ml	plastflaske	
S01EX03	Latanoprost	Xalatan	Orifarm AS	Øyedråper	50 mcg/ml	12947	7,5 ml	plastflaske	
S01EX03	Latanoprost	Xalatan	Pharmacia	Øyedråper	50 mcg/ml	486464	7,5 ml	plast-flasker	
<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 AS	Øyedråper	0,5 mg/ml	105262	12 ml	flaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Farmagon AS	Øyedråper	0,5 mg/ml	104604	4 ml	flaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Paranova	Øyedråper	0,5 mg/ml	405381	4 ml	flaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Euromedica	Øyedråper	0,5 mg/ml	560318	12 ml	flaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Paranova	Øyedråper	0,5 mg/ml	561100	4 ml	flaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Orifarm AS	Øyedråper	0,5 mg/ml	4719	12 ml	plastflaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Orifarm AS	Øyedråper	0,5 mg/ml	6969	12 ml	plastflaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Orifarm AS	Øyedråper	0,5 mg/ml	6492	10 ml	plastflaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Orifarm AS	Øyedråper	0,5 mg/ml	6401	5 ml	plastflaske	
S01GX02	Levocabastine	Livostin	Orifarm AS	Øyedråper	0,5 mg/ml	6503	15 ml	plastflaske	

II

Endringen trer i kraft 1. september 2003.

20. aug. Nr. 1066 2003**Forskrift om endring i forskrift om transportabelt trykkutstyr for farlig gods.**

Fastsatt av Direktoratet for brann- og elsikkerhet 20. august 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) § 43 første ledd bokstav d, jf. delegeringsvedtak av 26. juni 2002 nr. 728. Jf. EØS-avtalen vedlegg XIII nr. 17f (vedtak 2003/525/EF). Kunngjort 22. august 2003.

I

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

I hjemmelsfeltets henvisning til EØS-avtalen vedlegg XIII nr. 17f tilføyes følgende endringsdirektiv:

vedtak 2003/525/EF.

Kapittel 6 skal lyde:

*Kapittel 6 – Avsluttende bestemmelser***§ 17. Ikrafttredelse**

Forskriften trer i kraft 1. juli 2001.

Bestemmelsene om samsvarsvurdering etter § 6 og fornyet samsvarsvurdering etter § 7 for tanker, trykkfat og flaskebatterier trer i kraft 1. juli 2005.

§ 18. Overgangsbestemmelse

Inntil 1. juli 2007 aksepteres det at tanker, trykkfat og flaskebatterier for farlig gods i klasse 2 eller de i vedlegg 6 særlig nevnte stoffer samsvarsvurderes etter kravene i landtransportforskriften.

II

Endringene trer i kraft straks med virkning fra 1. juli 2003.

21. aug. Nr. 1067 2003**Midlertidig forskrift om fordeling av produksjonstilskudd til dagsaviser for 2003.**

Fastsatt av Kultur- og kirkedepartementet 21. august 2003 med hjemmel i Stortingets årlige budsjettvedtak. Kunngjort 22. august 2003.

§ 1. Fordeling av produksjonstilskudd til dagsaviser for 2003

For 2003 fordeles produksjonstilskuddet til dagsaviser på følgende måte:

1. Tilskuddet til hver enkelt avis beregnes først som fastsatt i gjeldende forskrift om produksjonstilskudd til dagsaviser av 7. november 1996 nr. 1015 og ut fra bevilget beløp over Kap. 335, Post 71 i 2002.
2. Fra de beregnede beløpene trekkes en prosentandel som er lik for alle avisene i ordningen og som tilsvarer differansen mellom bevilgningen i 2002 og revidert budsjett for 2003, jf. Innst.S.nr.260 (2002–2003).

For øvrig gjelder bestemmelsene i forskrift om produksjonstilskudd til dagsaviser av 7. november 1996 nr. 1015.

§ 2. Ikrafttredelse

Forskriften trer i kraft straks og gjelder for tildeling av produksjonstilskudd til dagsaviser for 2003. Forskriften opphører å gjelde 31. desember 2003.

21. aug. Nr. 1068 2003**Forskrift om bruk av system for sikkerhetsstyring innen flysikringstjenesten og bakketjenesten (BSL A 1–9).**

Fastsatt av Luftfartstilsynet 21. august 2003 med hjemmel i lov av 11. juni 1993 nr. 101 om luftfart (luftfartsloven) § 7–1 tredje ledd, § 7–4 annet ledd, § 9–1, jf. § 15–4, jf. delegeringsvedtak av 10. desember 1999 nr. 1273. Kunngjort 22. august 2003.

*Kapittel 1. Innledende bestemmelser***§ 1. Formål**

(1) Formålet med denne forskriften er å stille krav til innføring og bruk av et system for sikkerhetsstyring innen flysikringstjenesten og bakketjenesten. Systemet skal sørge for at tjenesteleverandør planlegger, organiserer og utfører virksomheten slik at flysikkerheten kontinuerlig forbedres.

(2) Forskriften gjennomfører Eurocontrol Safety Regulatory Requirement (ESARR) 3, samt annek 14 til konvensjon av 7. desember 1944 nr. 1 om internasjonal sivil luftfart (Chicago-konvensjonen).

§ 2. Virkeområde

(1) Denne forskriften omhandler bruk av system for sikkerhetsstyring innen flysikringstjenesten på land og i tilknytning til petroleumsvirksomhet på norsk kontinentalsokkel. Forskriften gjelder også bakketjenesten på landingsplasser til allmenn bruk.

(2) Systemet skal omfatte alle arbeidsprosesser innenfor flysikringstjenesten og bakketjenesten, samt tilhørende tjenester som styres av eller kontrolleres av disse, inkludert tjenester ytet av eller systemer levert av underleverandører.

§ 3. Definisjoner

I denne forskriften menes med:

- a) *Bakketjeneste (Aerodrome Services)*: De aktiviteter som er nødvendig for flyplassens drift og vedlikehold og som omfatter plasstjeneste, elektrotjeneste, brann- og redningstjeneste og forebyggelse av anslag mot luftfarten.
- b) *Flysikringstjeneste (Air Navigation Services – ANS)*: Felles betegnelse for de tjenester som er nødvendige for utøvelse av lufttrafikkstjeneste, og omfatter følgende:
 1. Lufttrafikkledelse – Air Traffic Management – ATM
 2. Flyværtjeneste – meteorologi
 3. Flynavigasjonstjeneste – Communication, Navigation, Surveillance – CNS.
- c) *Risiko*: Uttrykk for den fare som uønskede hendelser representerer for menneske, miljø eller materielle verdier. Risikoen uttrykkes ved sannsynligheten for og konsekvensene av de uønskede hendelsene.
- d) *Risikoevaluering*: Sammenligning av resultater fra en risikoanalyse med akseptkriterier for risiko og andre beslutningskriterier.
- e) *System for sikkerhetsstyring*: Et systematisk og dokumentert styringssystem som har som formål å oppnå og opprettholde et akseptabelt sikkerhetsnivå i potensielt risikofylte virksomheter.
- f) *Tjenesteleverandør*: Foretak som er ansvarlig for etablering og drift av flysikrings- og bakketjenester.

§ 4. Generelt

- (1) Flysikkerhet skal gis høyeste prioritet i organisasjonen.
- (2) Tjenesteleverandør som utøver flysikringstjeneste eller bakketjeneste skal ha et system for sikkerhetsstyring som bør være en del av kvalitetssystemet, jf. forskrift av 5. januar 2001 nr. 11 om kvalitetssystem i ervervsmessige luftfartsvirksomheter (BSL A 1–1). Dersom systemet er en del av kvalitetssystemet, skal det klart fremgå hvilke deler som omhandler styring og oppfølging av flysikkerheten.
- (3) Systemet, samt senere endringer, skal aksepteres av Luftfartstilsynet.

Kapittel 2. Krav til sikkerhetsoppnåelse

§ 5. Krav til systemets innhold

- (1) Tjenesteleverandøren skal utarbeide en sikkerhetsstrategi som viser virksomhetens mål. Strategien skal gi en beskrivelse av den aktivitet som utføres på en slik måte at det er mulig å ta stilling til graden av måloppnåelse.
- (2) Systemet for sikkerhetsstyring skal som et minimum inneholde dokumentasjon som viser:
 - a) de etablerte ledelses- og ansvarsforhold som er av betydning for flysikkerheten,
 - b) de etablerte planer for oppnåelse av flysikkerhetsmål som viser hvordan de fastsatte målene skal oppnås og videreutvikles. Planene skal vise hvordan man sikrer samsvar mellom kortsiktige og langsiktige mål,
 - c) myndighetskrav og de etablerte interne krav til flysikkerhet, samt rutiner for å ivareta disse. Det skal være utarbeidet rutiner for å sikre at underleverandører av tjenester og produkter som har betydning for flysikkerheten tilfredsstillende oppnår egne krav,
 - d) planlagte og gjennomførte analyser som er nødvendige for å identifisere forhold som kan føre til svekkelse av flysikkerheten, samt oppfølging av resultatene fra analysene,
 - e) de etablerte kriterier for akseptabel risiko for uønskede hendelser i virksomheten, samt vurderingene som ligger til grunn for utformingen av kriteriene,
 - f) de etablerte krav til kompetanse for personell som utøver arbeidsoppgaver av betydning for flysikkerheten,
 - g) de etablerte planer for å opprettholde flysikkerheten ved feil på systemer og operativ drift,
 - h) de etablerte krav til intern granskning og rapportering av uønskede hendelser,
 - i) at det er etablert rutiner for identifisering og håndtering av brudd på myndighetskrav og på egne krav.

§ 6. Krav til tjenesteleverandørens organisasjon

- (1) Tjenesteleverandør skal være organisert slik at ansvar for forhold av betydning for flysikkerheten klart fremgår.
- (2) Tjenesteleverandøren skal ha en person som utøver en sikkerhetsstyringsfunksjon. Vedkommende skal ha det organisatoriske ansvar for utvikling og opprettholdelse av systemet. Den personen som utøver sikkerhetsstyringsfunksjonen bør være den samme som innehar stilling som kvalitetssjef i organisasjonen. Vedkommende skal være akseptert av Luftfartstilsynet.
- (3) Sikkerhetsstyringsfunksjonen skal være uavhengig av linjeorganisasjonen og rapportere direkte til det høyeste nivå i organisasjonen. Dersom organisasjonen er så liten at kombinasjon av flere typer ansvar kan være til

hinder for tilstrekkelig uavhengighet, skal det etableres uavhengige tilleggsordninger.

§ 7. *Kompetanse*

- (1) Arbeidsoppgaver som har betydning for flysikkerheten skal bare utføres av personell med tilstrekkelig kompetanse.
- (2) Tjenesteleverandør skal sørge for nødvendig opplæring, samt dokumentere de ansattes kompetanse i forhold til de arbeidsoppgaver de er satt til å utføre. Personell skal være sertifisert i den grad stillingen krever det.
- (3) Krav til vedkommende som skal inneha sikkerhetsstyringsfunksjonen:
 - a) dokumenterbar kunnskap om sikkerhetsstyring og system for sikkerhetsstyring
 - b) god kjennskap til aktuelle bestemmelser for sivil luftfart (BSL)
 - c) god kjennskap til tjenesteleverandørens sikkerhetsstyrings- og håndboksystem
 - d) kjennskap til tjenesteleverandørens organisasjon
 - e) dokumenterbar kunnskap om kvalitetsrevisjon.

§ 8. *Krav til kvantitativt sikkerhetsnivå*

- (1) Tjenesteleverandøren skal etablere kriterier for akseptabel risiko for alle uønskede hendelser i virksomheten. Kriterier skal benyttes for oppfølging av analyser som nevnt i § 10.
- (2) Tjenesteleverandøren skal fastsette akseptable sikkerhetsnivåer for sentrale elementer av flysikkerhetskritiske systemer. Sikkerhetsnivåene skal utformes på en slik måte at det er mulig å vurdere om virksomheten drives på en forsvarlig måte.

§ 9. *Rutiner for å avdekke uønskede hendelser*

- (1) Tjenesteleverandør skal etablere og vedlikeholde et system for intern systematisk rapportering, registrering og oppfølging av uønskede hendelser, samt forhold og mangler som kan innebære risiko for uønskede hendelser og anslag mot luftfartens sikkerhet.
- (2) Uønskede hendelser skal straks undersøkes slik at eventuelle korrigerende eller forebyggende tiltak kan iverksettes.
- (3) Det skal fremgå av systemet hvordan de korrigerende tiltakene gjennomføres.

Kapittel 3. Krav til sikkerhetsbekreftelse

§ 10. *Risikoevaluering og risikoreduksjon*

- (1) Tjenesteleverandør skal planlegge og gjennomføre analyser som er nødvendige for å identifisere forhold som kan føre til uønskede hendelser. Slike analyser skal gjennomføres på en systematisk måte på alle nivåer i tjenesteleverandørens organisasjon, og gjennom alle virksomhetsfaser.
- (2) Slike analyser skal også planlegges og gjennomføres ved anskaffelser, utbygginger og modifikasjoner, samt ved endring av etablerte krav, endring av organisasjon eller arbeidsform, dersom endringen kan ha betydning for flysikkerheten.
- (3) Resultater fra analysene skal inngå i underlaget for alle beslutninger som påvirker forhold av betydning for flysikkerheten, og skal brukes for å redusere risiko for uønskede hendelser.

§ 11. *Kvalitetsrevisjon av sikkerhetsarbeidet*

- (1) Tjenesteleverandøren skal rutinemessig kontrollere at sikkerhetsarbeidet i organisasjonen utføres i samsvar med krav i sikkerhetsstyringssystemet.
- (2) I den grad det anses nødvendig skal det fremmes anbefalinger om forbedring av sikkerhetsarbeidet.
- (3) Kontrollene skal dokumenteres på en slik måte at graden av sikkerhet i henhold til etablerte mål i de enkelte deler av virksomheten fremgår.

§ 12. *Overvåking av sikkerheten*

- (1) Tjenesteleverandør skal etablere måleparametere og indikatorer for å kontinuerlig overvåke forhold som er av betydning for flysikkerheten.
- (2) Måleparametere og indikatorer skal utformes på en slik måte at:
 - a) man kan overvåke om de etablerte krav til akseptable sikkerhetsnivåer opprettholdes,
 - b) graden av måloppnåelse klart fremkommer,
 - c) de kan danne grunnlag for korrigerende og forebyggende tiltak.

§ 13. *Dokumentasjon*

- (1) Arbeidet med flysikkerheten skal dokumenteres systematisk, og på en slik måte at det viser en klar forbindelseslinje til organisasjonens sikkerhetsstrategi.
- (2) Alle resultater og konklusjoner av analyser som gjennomføres for nye systemer eller ved endringer i eksisterende systemer, og som har betydning for flysikkerheten, skal dokumenteres. Dokumentasjonen skal oppbevares gjennom hele systemets levetid.
- (3) Luftfartstilsynet kan til enhver tid kreve å få utlevert dokumentasjonen.

Kapittel 4. Krav til sikkerhetsinformasjon og forbedring

§ 14. Erfaringsutveksling

Tjenesteleverandøren skal utarbeide rutiner for utveksling av erfaringer som oppnås i forbindelse med undersøkelser av uønskede hendelser og andre sikkerhetsrelevante aktiviteter, både til ledelsen og på teknisk og operativt nivå. Dersom tjenesteleverandøren har flere enheter, skal denne informasjonen også utveksles mellom enhetene.

§ 15. Forbedring

(1) Den øverste ledelsen skal med planlagte mellomrom gjennomgå organisasjonens system for sikkerhetsstyring for å sørge for at det fortsatt er hensiktsmessig, tilstrekkelig og virker effektivt. Gjennomgangene skal dokumenteres.

(2) Tjenesteleverandøren har ansvar for at alle ansatte oppfordres til å komme med forslag til løsninger på identifiserte sikkerhetsrelaterte problemer.

(3) Tjenesteleverandøren er ansvarlig for at nødvendige forbedringstiltak iverksettes og følges opp.

(4) Effekten av tiltakene skal evalueres og dokumenteres.

Kapittel 5. Avsluttende bestemmelser

§ 16. Søknad

Søknad om akseptering av system for sikkerhetsstyring, samt senere endringer i systemet skal sendes Luftfartstilsynet. Saksbehandlingstiden er 3 måneder fra det tidspunkt søknaden anses som komplett.

§ 17. Tilbakekall

Dersom tjenesteyter ikke overholder bestemmelsene i denne forskrift, kan Luftfartstilsynet tilbakekalle aksepteringen av systemet for sikkerhetsstyring, samt for personen som innehar sikkerhetsstyringsfunksjonen.

§ 18. Dispensasjon

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

§ 19. Overgangsbestemmelser

Sikkerhetsstyringssystemet skal være implementert og akseptert av Luftfartstilsynet innen ett år etter denne forskriftens ikrafttredelsestidspunkt.

§ 20. Ikrafttredelse

Denne forskrift gjelder fra 1. oktober 2003.

21. aug. Nr. 1069 2003

Forskrift om endring i forskrift om forsøksordning for kiropraktorer og fysioterapeuter med videreutdanning i manuell terapi.

Fastsatt av Helsedepartementet 21. august 2003 med hjemmel i lov av 28. februar 1997 nr. 19 om folketrygd (folketrygdloven) § 25–13 tredje ledd. Kunngjort 22. august 2003.

I

I forskrift av 6. juli 2001 nr. 804 om forsøksordning for kiropraktorer og fysioterapeuter med videreutdanning i manuell terapi gjøres følgende endring:

§ 12 skal lyde:

§ 12. Ikrafttredelse og varighet

Forskriften trer i kraft 1. september 2001 og gjelder inntil annet er bestemt.

II

Endringen trer i kraft straks.

Rettelser.

Det som er rettet er satt i kursiv.

Nr. 26/1998 s. 2354 (i forskrift av 29. desember 1998 nr. 1455 om skipsutstyr (skipsutstyrsforskriften)).

Hjemmelsfeltets henvisning til sjødyktighetsloven skal lyde:

lov av 9. juni 1903 nr. 7 om Statskontrol med Skibes Sjødygtighed m.v. § 54a og § 114 nr. 5

Nr. 10/2002 s. 1237 (i forskrift av 4. juni 2002 nr. 926 om endring i forskrift av 16. oktober 1991 nr. 853 om beredskapsfartøy).

Som følge av en inkurie i rettelse kunngjort i Norsk Lovtidend hefte 13/2002 s. 1669 skal § 8 lyde:

- (1) Intakt stabilitet og stabilitet i skadet tilstand, herunder vanntette skott skal oppfylle bestemmelsene i § 43 og § 44 i den til enhver tid gjeldende forskrift om bygging av lasteskip.
- (2) Ved beregning av stabilitet i skadet tilstand, benyttes skadedefinisjoner for forsyningskip (jf. § 43 fjerde ledd i den til enhver tid gjeldende forskrift om bygging av lasteskip) med følgende unntak:
 - a) Vertikal skade i skadeområdet regnes fra fartøyets bunn til 2 meter over sommerlastelinjen (uten trim).
 - b) Eventuelle dekk i skadeområdet skal antas skadet.

Nr. 11/2002 s. 1352–1353, 1359 (i forskrift av 4. juni 2002 nr. 966 om endring i forskrift av 15. september 1992 nr. 707 om innredning og om forpleiningstjenesten på skip).

§ 2 bokstav r oppheves.

§ 2 nåværende bokstav s blir bokstav r.

§ 32 fjerde ledd skal lyde:

- (4) Tømming av avfall skal skje i samsvar med de til enhver tid gjeldende regler om tømming av avfall mv. Ved land skal avfall leveres i samsvar med kravene fra stedlige myndigheter og i henhold til bestemmelsene i den internasjonale konvensjon om hindring av forurensning fra skip (MARPOL 73/78).

Nr. 11/2002 s. 1389, 1391 (i forskrift av 4. juni 2002 nr. 984 om endring i forskrift av 2. oktober 1972 nr. 4 om beregning av passasjerantall og om passasjerbekvemmeligheter m.v.).

§ 18 sjuende ledd første punktum skal lyde:

Hvor luftkondisjoneringsanlegg er installert, kan Sjøfartsdirektoratet tillate *fravik* fra kravene til lufttilførsel og luftvekslinger som nevnt i femte ledd.

§ 27 sjuende ledd tredje punktum skal lyde:

Dører skal *ha* minst 73 cm bredde.

Nr. 12/2002 s. 1508 (i forskrift av 4. juni 2002 nr. 1057 om endring i forskrift av 28. mars 2000 nr. 305 om besiktelse, bygging og utrustning av passasjerskip i innenriks fart).

Ved en inkurie ble § 1 kunngjort med feil linjeskift. § 1 første ledd skal lyde:

- (1) Denne forskriften gjelder for:
 - a) nytt passasjerskip.
 - b) eksisterende passasjerskip med lengde på 24 m eller mer,når det skal gå i innenriks fart i havområder innenfor EØS.

Nr. 13/2002 s. 1663 (i forskrift av 4. juni 2002 nr. 1130 om endring i forskrift av 5. november 1999 nr. 1167 om risikoanalyse for roro passasjerskip i innenriks fart).

§ 6 annet punktum oppheves.

Nr. 6/2003 s. 957 (i forskrift av 11. april 2003 nr. 492 om redningsredskaper og evakuering på flyttbare innretninger).

§ 7 første ledd skal lyde:

Redningsredskaper og utsettingsarrangement som tas om bord etter 1. juli 2003, skal være sertifiserte.

Nr. 8/2003 s. 1315 (i forskrift av 6. juni 2003 nr. 672 om endring i forskrift om stønad til dekning av utgifter til viktige legemidler og spesielt medisinsk utstyr og i forskrift om legemidler (legemiddelforskriften)).

Ved en inkurie ble en endring uteglemt. I del II før nytt kapittel 14 tilføyes følgende endring:

§ 6–13 første ledd fotnote 1 skal lyde:

Se § 15–5.

Nr. 10/2003 s. 1610 (i forskrift av 30. juni 2003 nr. 889 om endring i forskrift om lokalstyrevalg i Longyearbyen og i forskrift om saksbehandlingsregler for Longyearbyen lokalstyre og om de folkevalgtes rettigheter og plikter (saksbehandlingsforskriften)).

Ved en inkurie ble en endring uteglemt. I del I etter forskyvningen av § 14 nåværende annet, tredje, fjerde og femte ledd tilføyes følgende endring:

§ 14 nytt sjette ledd siste punktum skal lyde:

Enerett til partinavn etter valgloven kapittel 5 går likevel alltid foran.

Overskriften til ny § 17 skal lyde:

§ 17. Prøving av stemmegivninger og stemmesedler

Nr. 10/2003 s. 1691 (i forskrift av 8. juli 2003 nr. 931 om honning).

§ 4 annet ledd nr. 2 skal lyde:

2) Med unntak av filtrert honning og bakehonning, kan varebetegnelsene suppleres med:

- a) en angivelse av blomster- eller planteopprinnelse, dersom produktet hovedsakelig har den angitte opprinnelse og har dennes smaksmessige, fysisk-kjemiske og mikroskopiske *egenskaper*,
- b) et navn på et distrikt eller område eller topografisk navn, hvis produktet utelukkende stammer fra det angitte *sted*,
- c) spesifikke kvalitetskriterier.

Nr. 11/2003 s. 1817 (i forskrift av 14. juli 2003 nr. 962 om endring i forskrift av 5. januar 1987 nr. 3 om personale i kommunale folkebibliotek).

Ved en inkurie ble det til en av endringene til § 3 gitt henvisning til feil ledd. § 3 *sjette* ledd skal lyde:

Dersom en stilling etter endt dispensasjonsperiode lyses ut uten at det melder seg fagutdannet søker, kan ABM-utvikling godkjenne at den som har hatt stillingen tilsettes fast, på vilkår av at vedkommende forplikter seg til å gjennomgå utdanningsopplegg som Kultur- og kirke departementet fastsetter for stillingen.

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	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	1691	Forskrift nr. 931	12
2003	11	1817	Forskrift nr. 962	12

B-blad

Returadresse:

Lovdata
Postboks 41 Sentrum
N-0101 Oslo

NORSK LOVTIDEND

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

Utgiver: Justis- og politidepartementet
Redaksjon: Stiftelsen Lovdata

Manuskripter for kunngjøring

Manuskripter sendes i ett eksemplar med 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 koster for	Avd. I	kr 970	kr 1500	kr 2130
	Avd. I og II	kr 1220	kr 2210	kr 3170

Innholdet i heftene vil bli kunngjort fortløpende på Lovdatas nettsted – www.lovdata.no
- også en versjon av den trykte utgaven av heftet i PDF-format vil være tilgjengelig.
På samme sted finnes ajourførte versjoner av lovene og sentrale og lokale forskrifter.

Samlemapper: Det vil bli sendt ut etiketter for bruk på ringpermer.

Alle andre henvendelser om Norsk Lovtidend kan rettes til:

Lovdata
Postboks 41, Sentrum
0101 Oslo

Tlf. 23 35 60 00
Faks 23 35 60 01
E-post: lovtid@lovdata.no