

Tilføjet Identifikation af skib (Side 1)
Added Identification of ship (page 1)

Identifikation af skib / Identification of ship

Skibsnavn / *Ship Name*:

Kaldesignal / *Call Signal*:

IMO nummer / *IMO Number*:

Hjemmehavn / *Port of Reg.*:

3.6 ændret til: 3.8 Diclofenac suppositorier 50 mg 50 stk.

Grp. 3. Smertestillende midler / Analgetics			(continued)
Nyresten Galdesten Ledsmerter	3.8	Lægemiddelstof:	Diclofenac
		Form:	Suppositorier 50 mg
		Virkning:	Smertestillende.
		Dosering:	50 -100 mg mg x 1 dagligt
		Bivirkninger:	Nedsat appetit, sure opstød og halsbrand, kvalme, opkastning, mavesmerter, diarré, luft i maven. Hovedpine, svimmelhed. Hududslæt og hudkløe.
		Holdbarhed:	3 år fra produktionsdato, (Voltaren, 2care4)
		Opbevaring:	Almindelig temperatur - ikke over 30 grader
		Anmærkninger:	Søg samråd med Radio Medical. Bør ikke anvendes ved: 1. allergi for acetylsalicylsyre, 2. astmapatienter, 3. patienter i blodfortyndende behandling, 4. patienter med symptomer på mavesår.

15

3.6 changed to: 3.8 Diclofenac suppositorie 50 mg 50 pcs.

Grp. 3. Smertestillende midler / Analgetics			(continued)
Kidney stone Gall stone Pain in joint	3.8	Active pharmaceutical ingredients:	Diclofenac
		Form:	Suppositorie 50 mg
		Effect:	Analgesic
		Dosage:	50 - 100 mg ones daily
		Side-effects:	Loss of appetite, heartburn and acid regurgitation, nausea and vomiting, abdominal pain, diarrhea, flatulence, headache, dizziness, skin rash, itchy skin.
		Validity:	3 years from the date of production (Voltaren, 2care4)
		Storage:	Normal temperature - not above 30 degrees
		Remarks:	Consult Radio Medical. Not to be used in case of: 1. allergy to acetylsalicylic acid, 2. asthma patients, 3. patients in blood diluting treatment, 4. patients with symptoms of ulcer.

16

6.3 Diazepam klysma styrke rettet tilbage til 4mg/ml - beklager ulejligheden

Grp. 6. Midler mod psykiske lidelser og kramper / Mental disorder and Convulsion			
Universelle kramper Kramper fra forgiftninger Abstinenskramper Epilepsi Akut sindsyge MFAG tabel 4, 5, 6	6.3	Lægemiddelstof: Diazepam Δ .	
		Form: Klysma, 5 mg/ml, klysma til anvendelse i endetarmen	
		Virkning: Stærkt sløvende og muskelafslappende. Dæmper angst, uro og rastløshed. Virker 5 - 10 minutter efter rektal administration. Udskilles meget langsomt (Halveringstid: 20 - 50 timer). Forstærker virkningen af morfin, haloperidol, alkohol og andre sløvende medikamenter.	
		Dosering: Efter aftale med Radio Medical - 1 klysma tømmes ind i endetarmen.	
		Bivirkninger: Døsighed, svimmelhed, forvirring, hukommelsessvigt og balanceforstyrrelser.	
		Holdbarhed: 2,5 år fra produktionsdato (Stesolid [®] , Actavis A/S). Dog maksimalt 1 år efter anbrud af aluminiumsposten..	
		Opbevaring: Almindelig temperatur..	
		Anmærkninger: Søg samråd med <i>Radio Medical</i>	

26

6.3 Diazepam enema strength corrected back to 4mg/ml - Sorry for the inconvenience

Grp. 6. Midler mod psykiske lidelser og kramper / Mental disorder and Convulsion (continued)			
Universal convulsions Convulsions caused by poisoning Withdrawal convulsions Epilepsy Acute mental illness MFAG tabel 4, 5, 6	6.3	Active Pharmaceutical Ingredients: Diazepam. Δ	
		Form: Enema, 5 mg /ml, enema for insertion into the rectum.	
		Effect: Strong sedative and muscle-relaxant. Decreases anxiety and restlessness. Takes effect 5-10 minutes after rectal administration. Is excreted very slowly (half-life: 20-50 hours). Increases the effect of morphine, haloperidole, alcohol and other sedatives.	
		Dosage: After consult of Radio Medical - 1 enema is emptied into the rectum.	
		Side-effects: Drowsiness, dizziness, confusion, lapse of memory, and balance disturbances.	
		Validity: 2,5 years from the date of production (Stesolid [®] , Actavis A/S). However, maximum 1 year after having opened the aluminiumbag.	
		Storage: Normal temperature	
		Remarks: Consult <i>Radio Medical</i> .	

27

6.3 Diazepam klysma styrke rettet tilbage til 4mg/ml - beklager ulejligheden

Grp. 6. Midler mod psykiske lidelser og kramper / Mental disorder and Convulsion			
Universelle kramper Kramper fra forgiftninger Abstinenskramper Epilepsi Akut sindsyge MFAG table 4, 5, 6	6.3	Lægemiddelstof:	Diazepam Δ .
		Form:	Klysma, 4 mg/ml klysma til anvendelse i endetarmen
		Virkning:	Stærkt sløvende og muskelafslappende. Dæmper angst, uro og rastløshed. Virker 5 - 10 minutter efter rektal administration. Udskilles meget langsomt (Halveringstid: 20 - 50 timer). Forstærker virkningen af morfin, haloperidol, alkohol og andre sløvende medikamenter.
		Dosering:	Efter aftale med Radio Medical - 1 klysma tømmes i endetarmen.
		Bivirkninger:	Døsighed, svimmelhed, forvirring, hukommelsessvigt og balanceforstyrrelser.
		Holdbarhed:	2,5 år fra produktionsdato (Stesolid®, Actavis A/S). Dog maksimalt 1 år efter anbrud af aluminiumsposen..
		Opbevaring:	Almindelig temperatur..
		Anmærkninger:	Søg samråd med <i>Radio Medical</i>

26

6.3 Diazepam enema strength corrected back to 4mg/ml - Sorry for the inconvenience

Grp. 6. Midler mod psykiske lidelser og kramper / Mental disorder and Convulsion (continued)			
Universal convulsions Convulsions caused by poisoning Withdrawal convulsions Epilepsy Acute mental illness MFAG tabel 4, 5, 6	6.3	Active pharmaceutical ingredients:	Diazepam. Δ
		Form:	Enema, 4 mg /ml, enema for insertion into the rectum.
		Effect:	Strong sedative and muscle-relaxant. Decreases anxiety and restlessness. Takes effect 5-10 minutes after rectal administration. Is excreted very slowly (half-life: 20-50 hours). Increases the effect of morphine, haloperidole, alcohol and other sedatives.
		Dosage:	After consult of Radio Medical - 1 enema emptied into the rectum.
		Side-effects:	Drowsiness, dizziness, confusion, lapse of memory, and balance disturbances.
		Validity:	2,5 years from the date of production (Stesolid®, Actavis A/S). However, maximum 1 year after having opened the
		Storage:	Normal temperature
		Remarks:	Consult <i>Radio Medical</i> .

27

Grp. 6. Midler mod psykiske lidelser og kramper / Mental disorder and Convulsion (continued)

Søvnløshed Indsovningsbesvær	6.5	Lægemiddelstof:	Zolpidem Δ .
		Form:	Tabletter à 10 mg.
		Virkning:	Stærkt slevende Virker hurtigt efter indtagelse Virkningen varer op til 6 timer Virkningen forstærkes af andre slevende stoffer, herunder alkohol
		Dosering:	Voksne. 10 mg 15-30 min. før sengetid.
		Bivirkninger:	Kvalme, opkastning, diarré. Hovedpine, koncentrationsbesvær, konfusion, hukommelsesbesvær, svimmelhed, døsighed, hudreaktioner, dobbeltsyn.
		Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato (Zolpidem Hexal A/S).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		Anmærkninger:	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> .
Insomnia Difficulty falling asleep	6.5	Active Pharmaceutical	Zolpidem Δ
		Form:	Tablets of 10 mg
		Effect:	Strong sedative, rapid effect after ingestion, Effective up till 6 hours. The effect is increased by the use of other sedatives, including alcohol
		Dosage:	Adults. 10 mg 15-30 minutes. before bedtime.
		Side-effects:	Nausea, vomiting, diarrhea. Headache, difficulty concentrating, confusion, memory loss, dizziness, drowsiness, skin reactions, double vision
		Validity:	5 years from the date of production (Zolpidem Hexal A/S)
		Storage:	Normal temperature

Grp. 7. Midler mod infektioner / Infections

Halsbetændelse Mundhuleinfektioner Bihulebetændelse Mellemørebetændelse Lungebetændelse	7.1	Lægemiddelstof:	Phenoxyethylpenicillin
		Form:	Tabletter à 660 - 800 mg (ca.1 mill. IE)
		Virkning:	Dræber de hyppigst forekommende bakterier, der forårsager infektioner i luftvejene
		Dosering:	400 mg – 800 mg × 2 – 4 dagligt
		Bivirkninger:	Kvalme, diarré og hududslæt. Sjældent ses overfølsomhedsshock
		Holdbarhed:	3 år fra produktionsdato (Primcillin®, MEDA)
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
Inflammation of the throat Infections of the oral cavity Sinusitis Inflammation of the middle ear Pneumonia	7.1	Anmærkninger:	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Overfølsomhedsshock optræder meget sjældent, og som regel senest 30 minutter efter indgift. Behandling: Adrenalin 0.6 mg intramuskulært (4.1)
		Active Pharmaceutical	Phenoxyethylpenicillin.
		Form:	Tablets of 660 - 800 mg (approx. 1 MIU)
		Effect:	Kills the most common bacteria causing infections of the respiratory tract.
		Dosage:	400-800 mg × 2-4 times daily
		Side-effects:	Vomiting, diarrhoea and rash. Rarely allergic shock
		Validity:	3 years from the date of production (Primcillin®, MEDA)
MFAG tabel 9 Lungebetændelse efter inhalation af giftige kemiske stoffer	7.2	Storage:	Normal temperature.
		Remarks:	Consult <i>Radio Medical</i> . Allergic shock is very rare and usually occurs within 30 minutes after administration. Treatment: Adrenaline 0.6mg intramuscular.(4.1)
		Lægemiddelstof:	Amoxicillin.
		Form:	Kapsler eller tabletter à 500 mg.
		Virkning:	Modvirker inflammation.
		Dosering:	375-750 mg 2 gange daglig.
		Bivirkninger:	Feber, kvalme, opkastning, sure opstød, diarré, hudkløe, hududslæt.
MFAG table 9 Pneumonia after inhalation of poisonous chemical substances	7.2	Holdbarhed:	4 år fra produktionsdato (Imadrax, Sandoz A/S).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		Anmærkninger:	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Overfølsomhedsshock optræder meget sjældent og som regel senest 30 minutter efter indgift. Behandling: Adrenalin 0,6 mg intramuskulært.(4.1)
		Active Pharmaceutical Ingredients:	Amoxicilline.
		Form:	Capula or tablets of 500 mg.
		Effect:	Prevent inflammation.
		Dosage:	375-750 mg twice daily
		Side-effects:	Fever, nausea, vomiting, heartburn, diarrhoea, rash and urticaria, Rarely allergic shock.
		Validity:	4 years from the date of production (Imadrax, Sandoz A/S).
		Storage:	Normal temperature.
		Remarks:	Consult <i>Radio Medical</i> . Allergic shock is very rare and usually it occurs within 30 minutes after administration. Treatment: Adrenaline 0.6 mg intramuscular (4.1).

7.10 ændret til tetanustoksid holdig vaccine 1. stk.
 7.10 Change to: Vaccine containing Tetanustoxoid 1 pc.

Grp. 7. Midler mod infektioner / Infections				(continued)
Stivkrampevaccine Gives ved ulykker med kvæstelser og sår, med mindre den skadede med sikkerhed er dækket med stivkrampe-vaccine. Vaccinen suppleres med tetanus immunglobulin (se 7.11). Vaccination skal ske i behandlingsrum med adgang til adrenalin og genoplivningsudstyr.	7.10	Lægemiddelstof:	Tetanus holdig vaccine (tetanustoxoid).	
		Form:	Injektionsvæske	
		Virkning:	Aktiverer patientens immunsystem.	
		Dosering:	Følg ordination fra Radio Medical	
		Bivirkninger:	Lokal rødme, hævelse og ømhed. Hovedpine, utilpashed og feber ses undertiden og fortager sig efter et døgn. Ledsmerter og hævede, ømme lymfeknuder kan ses på 8. dag. Allergisk shock forekommer sjældent.	
		Holdbarhed:	2 år fra produktionsdato (Tetanusvaccine SSI).	
		Opbevaring:	Opbevares køligt mellem 2 - 8° C. Frossen vaccine må ikke anvendes.	
		Anmærkninger:	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Overfølsomhedsshock optræder sjældent. Behandling: Adrenalin 0,6 mg intramuskulært 4.1).	
		Active Pharmaceutical Ingredients:	Vaccine containing Tetanus (tetanustoxoid).	
Tetanus vaccine To be administered in case of accidents causing injury and wounds unless the wounded person is for certain covered by a tetanus vaccine. The vaccine is to be supplemented by tetanus immune globulin (see 7.11). The vaccination must be given in a room with access to 4.1 Adrenaline and A.1 Resuscitation	7.10	Form:	Injection liquid	
		Effect:	Activates the patient's immune system.	
		Dosage:	Follow prescription from Radio Medical.	
		Side-effects:	Local blushing, swelling, and soreness. Headache, weak general condition, and fever are sometimes seen, which decrease after about 1 day. Arthralgia and swollen, sore lymph nodes may be seen on the eighth day.	
		Validity:	2 years from the date of production (Tetanus vaccine SSI).	
		Storage:	To be stored cool at between 2-8°C. Frozen vaccine must not be used.	
		Remarks:	Consult <i>Radio Medical</i> .	

7.10 Tetanus holdig vaccine - styrke fjernet, da det kommer an på hvad der udleveres - følg råd fra Radio Medical

7.10 Tetanus-containing vaccine - strength removed as it depends on what is delivered - follow advice from Radio Medical

Grp. 7. Midler mod infektioner / Infections			(continued)
Stivkrampevaccine Gives ved ulykker med kvæstelser og sår, med mindre den skadede med sikkerhed er dækket med stivkrampe-vaccine. Vaccinen suppleres med tetanus immunglobulin (se 7.11). Vaccination skal ske i behandlingsrum med adgang til adrenalin og genoplivningsudstyr.	7.10	Lægemiddelstof:	Tetanus holdig vaccine (tetanustoxoid).
		Form:	Infektionsvæske
		Virkning:	Aktiverer patientens immunsystem.
		Dosering:	Følg ordination fra Radio Medical
		Bivirkninger:	Lokal rødme, hævelse og ømhed. Hovedpine, utilpashed og feber ses undertiden og fortager sig efter et døgn. Ledsmerter og hævede, ømme lymfeknuder kan ses på 8. dag. Allergisk shock forekommer sjældent.
		Holdbarhed:	2 år fra produktionsdato (Tetanusvaccine SSI).
		Opbevaring:	Opbevares køligt mellem 2 - 8° C. Frossen vaccine må ikke anvendes.
		Anmærkninger:	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Overfølsomhedsshock optræder sjældent. Behandling: Adrenalin 0,6 mg intramuskulært 4.1).
		Active Pharmaceutical Ingredients:	Vaccine containing Tetanus (tetanustoxoid).
Tetanus vaccine To be administered in case of accidents causing injury and wounds unless the wounded person is for certain covered by a tetanus vaccine. The vaccine is to be supplemented by tetanus immune globulin (see 7.11). The vaccination must be given in a room with access to 4.1 Adrenaline and A.1 Resuscitation	7.10	Form:	Injection liquid
		Effect:	Activates the patient's immune system.
		Dosage:	Follow prescription from Radio Medical.
		Side-effects:	Local blushing, swelling, and soreness. Headache, weak general condition, and fever are sometimes seen, which decrease after about 1 day. Arthralgia and swollen, sore lymph nodes may be seen on the eighth day.
		Validity:	2 years from the date of production (Tetanus vaccine SSI).
		Storage:	To be stored cool at between 2-8°C. Frozen vaccine must not be used.
		Remarks:	Consult <i>Radio Medical</i> .

7.10 Vaccine Tetanus- label tilrettet

Grp. 7. Midler mod infektioner / Infections			(continued)
Stivkrampevaccine Gives ved ulykker med kvæstelser og sår, med mindre den skadede med sikkerhed er dækket med stivkrampe-vaccine. Vaccinen suppleres med tetanus immunglobulin (se 7.11). Vaccination skal ske i behandlingsrum med adgang til adrenalin og genoplivningsudstyr.	7.10	Lægemiddelstof:	Tetanus holdig vaccine (tetanustoxoid).
		Form:	Infektionsvæske
		Virkning:	Aktiverer patientens immunsystem.
		Dosering:	Følg ordination fra Radio Medical
		Bivirkninger:	Lokal rødme, hævelse og ømhed. Hovedpine, utilpashed og feber ses undertiden og fortager sig efter et døgn. Ledsmærter og hævede, ømme lymfeknuder kan ses på 8. dag. Allergisk shock forekommer sjældent.
		Holdbarhed:	2 år fra produktionsdato (Tetanusvaccine SSI).
		Opbevaring:	Opbevares køligt mellem 2 - 8° C. Frossen vaccine må ikke anvendes.
		Anmærkninger:	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> .

33

7.10 Vaccine Tetanus - label corrected

Grp. 7. Midler mod infektioner / Infections			(continued)
Tetanus vaccine To be administered in case of accidents causing injury and wounds unless the wounded person is for certain covered by a tetanus vaccine. The vaccine is to be supplemented by tetanus immune globulin (see 7.11). The vaccination must be given in a room with access to 4.1 Adrenaline and A.1 Resuscitation	7.10	Active Pharmaceutical Ingredients:	Vaccine containing Tetanus (tetanustoxoid).
		Form:	Injection liquid
		Effect:	Activates the patient's immune system.
		Dosage:	Follow prescription from Radio Medical.
		Side-effects:	Local blushing, swelling, and soreness. Headache, weak general condition, and fever are sometimes seen, which decrease after about 1 day. Arthralgia and swollen, sore lymph nodes may be seen on the eighth day.
		Validity:	2 years from the date of production (Tetanus vaccine SSI).
		Storage:	To be stored cool at between 2-8°C. Frozen vaccine must not be used.
		Remarks:	Consult <i>Radio Medical</i> .

34

Grp. 8. Malaria – forebyggelse / Malaria – Prevention

Forebyggelse af malaria	8.1	Lægemiddelstof:	Atovaquon/Proguanil (Malarone®).
		Form:	Tabletter à 250/100 mg.
		Virkning:	Forebygger malaria.
		Dosering:	Tabletterne skal indtages med fedtholdigt mad (mælk/smør). Forebyggelse fra 1 dag før ankomst til 7 dage efter afrejse fra malariaområdet. Dosis voksne: 1 tablet dagligt.
		Bivirkninger:	Hovedpine, mavekneb, kvalme, opkastning, appetitløshed, diaré, hoste og allergisk hududslet. Ved opkastning inden én time efter indtagelse af medicamentet indtages ny tablet.
		Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato (Malarone®, GlaxoSmithKline Pharma A/S).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
Anmærkninger:		Forebyggelse: Se Søfartsstyrelsens gældende vejledning om Malaria.	
Prevention of malaria	8.1	Active Pharmaceutical Ingredients:	Atovaquone/Proguanil (Malarone®).
		Form:	Tablets of 250/100 mg.
		Effect:	Prevents malaria.
		Dosage:	The tablets <i>must</i> be taken with fatty food (milk/butter). The prevention starts 1 day before arrival and lasts until 7 days after departure from the malaria area. Dose, adults: 1 tablet a day.
		Side-effects:	Headache, stomach pains, nausea, vomiting, loss of appetite, diarrhoea, coughing and allergic rash. If the patient vomits within 1 hour after have taken the medicament, a new tablet has to be consumed.
		Validity:	5 years from the date of production (Malarone®, GlaxoSmithKline Pharma A/S).
		Storage:	Normal temperature.
		Remarks:	Primary prevention of malaria: See the Danish Maritime Authority's guide on Malaria.
Forebyggelse af malaria Anvendes til forebyggelse, dersom man ikke tåler 8.1 Anvendes sommetider i kombination med 8.3 til behandling.	8.2	Lægemiddelstof:	Doxycyklin.
		Form:	Tablet à 200 mg
		Virkning:	Forebygger malaria.
		Dosering:	Dosis voksne og børn over 12 år: ½ tablet dagligt. Indtages med et glas vand eller et let måltid uden mælkeprodukter. Behandlingen udstrækkes fra 1 dag før ankomst til 4 uger efter afrejse fra malariaområdet.
		Bivirkninger:	Kvalme, vaginal svamp og toksiske hudreaktioner i forbindelse med sollys.
		Holdbarhed:	3 år fra produktionsdato (Vibradox®, Sandoz).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		Anmærkninger:	Søg samråd med Radio Medical. Må ikke anvendes af gravide eller ammende eller af børn under 12 år. Direkte sollys bør undgås. Interaktion med mange lægemidler.

Grp. 8. Malaria – forebyggelse / Malaria – Prevention
(continued)

Prevention of malaria To be used for prevention if 8.1 is not tolerated Some times used in combination with 8.3 for treatment	8.2	Active Pharmaceutical Ingredients:	Doxycycline.
		Form:	Tablets of 200 mg.
		Effect:	Prevents malaria.
		Dosage:	To be taken with a glass of water or a light meal without any milk products. The prevention starts 1 day before arrival and lasts until 4 weeks after departure from the malaria area. Dose, adult and children over the age of 12 or 45 kg: ½ tablet daily
		Side-effects:	Nausea, vaginal candidiasis, toxic skin reaction in connection with sunlight.
		Validity:	5 years from the date of production (vibradox®, Sandoz)
		Storage:	Normal temperature.
		Remarks:	Consult <i>Radio Medical</i> Not to be used by pregnant or breast-feeding woman or children below the age of 12. Direct sunlight should be avoided. Interaction with many other medicines.

Grp. 8. Malaria – behandling / Malaria – Treatment
(continued)

Førstevalgspræparat til behandling af ukompliceret malaria på betingelse af, at Malarone® ikke blev indtaget som forebyggende middel. Positiv malaria test eller almen sygdomsformennelse og feber kombineret med relevant risiko for malaria	8.1	Lægemiddelstof:	Atovaquon/Proguanil (Malarone®).
		Form:	Tabletter à 250/100 mg.
		Virkning:	Hæmmer celledelingen af malariaparasite i leveren.
		Dosering:	Tabletterne skal indtages med fedtholdigt mad (mælk/smør). Dosis voksne: 4 tabletter x 3 daglig i 3 dage
		Bivirkninger:	Hovedpine, mavekneb, kvalme, opkastning, appetitløshed, diaré, hoste og allergisk hududslet. Ved opkastning inden én time efter indtagelse af medicamentet indtages ny tablet.
		Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato (Malarone®, GlaxoSmithKline Pharma A/S).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		Anmærkninger:	Søg samråd med Radio Medical uanset resultatet af malariatesten. Patientens almen tilstand skal bedres og temperaturen blive normal efter 2 – 3 dages behandling. I modsat fald kan man i samråd med Radio Medical fortsætte med 8.3.
First choice of medicament for treatment of uncomplicated malaria on the condition that Malarone® has not been taken as a preventive medicament. Positive Malaria test or general feeling of being ill and fever combined with a relevant risk of malaria	8.1	Active Pharmaceutical Ingredients:	Atovaquon/Proguanil (Malarone®).
		Form:	Tablets of 250/100 mg.
		Effect:	Inhibits the proliferation of the malaria parasite in the liver
		Dosage:	The tablets must be taken with fatty food (milk / butter). Dose, adult 4 tablets daily for 3 days.
		Side-effects:	Headache, slight stomach pains, nausea, vomiting, loss of appetite, diarrhoea, and coughing. If the patient vomits within 1 hour after having taken the medicament, the treatment is repeated.
		Validity:	5 years from the date of production (Malarone®, GlaxoSmithKline Pharma A/S).
		Storage:	Normal temperature.
		Remarks:	Consult Radio Medical. The patient should be recovering after 2-3 days treatment. If this is not the case, proceed with 8.2 after having consulted Radio Medical.

8.1 (Behandling) Brugervejledning rettet
 8.1 (Treatment) User instruction corrected.

Grp. 8. Malaria – behandling / Malaria – Treatment			(continued)
Førstevalgspræparat til behandling af ukompliceret malaria på betingelse af, at Malarone® ikke blev indtaget som forebyggende middel. Positiv malaria test eller almen sygdomsforårsning og feber kombineret med relevant risiko for malaria	8.1	Lægemiddelstof:	Atovaquon/Proguanil (Malarone®).
		Form:	Tabletter à 250/100 mg.
		Virkning:	Hæmmer celledelingen af malariaparasite i leveren.
		Dosering:	Tabletterne skal indtages med fedtholdigt mad (mælk/smør). Dosis voksne: 4 tabletter x 1 daglig i 3 dage
		Bivirkninger:	Hovedpine, mavekneb, kvalme, opkastning, appetitløshed, diaré, hoste og allergisk hududslet. Ved opkastning inden én time efter indtagelse af medicamentet indtages ny tablet.
		Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato (Malarone®, GlaxoSmithKline Pharma A/S).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		Anmærkninger:	Søg samråd med Radio Medical uanset resultatet af malariatesten. Patientens almen tilstand skal bedres og temperaturen blive normal efter 2 – 3 dages behandling. I modsætning herudover kan man i samråd med Radio Medical fortsætte med 8.3.
First choice of medicament for treatment of Uncomplicated malaria on the condition that Malarone® has not been taken as a preventive medicament. Positive Malaria test or general feeling of being ill and fever combined with a relevant risk of malaria	8.1	Active Pharmaceutical Ingredients:	Atovaquon/Proguanil (Malarone®).
		Form:	Tablets of 250/100 mg.
		Effect:	Inhibits the proliferation of the malaria parasite in the liver
		Dosage:	The tablets must be taken with fatty food (milk / butter). Dose adult 4 tablets daily for 3 days.
		Side-effects:	Headache, slight stomach pains, nausea, vomiting, loss of appetite, diarrhoea, and coughing. If the patient vomits within 1 hour after having taken the medicament, the treatment is repeated.
		Validity:	5 years from the date of production (Malarone®, GlaxoSmithKline Pharma A/S).
		Storage:	Normal temperature.
		Remarks:	Consult Radio Medical. The patient should be recovering after 2-3 days treatment. If this is not the case, proceed with 8.2 after having consulted Radio Medical.

Rettet i 8.1 Brugervejledning for behandlingen af Malaria
 Corrected 8.1 User instruction for treatment of Malaria

Grp. 8. Malaria – behandling / Malaria – Treatment				(continued)
Førstevalgspræparat til behandling af ukompliceret malaria på betingelse af, at Malarone® ikke blev inddaget som forebyggende middel. Positiv malaria test eller almen sygdomsforemmedelse og feber kombineret med relevant risiko for malaria	8.1	Lægemiddelstof:	Atovaquon/Proguanil (Malarone®).	
		Form:	Tabletter à 250/100 mg.	
		Virkning:	Hæmmmer celledelingen af malariaparasite i leveren.	
		Dosering:	Tabletterne skal indtages med fedtholdigt mad (mælk/smør). Dosis voksne: 4 tabletter x 1 daglig i 3 dage	
		Bivirkninger:	Hovedpine, mavekneb, kvalme, opkastning, appetitløshed, diaré, hoste og allergisk hududslet. Ved opkastning inden én time efter inddtagelse af medikamentet indtages ny tablet.	
		Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato (Malarone®, GlaxoSmithKline Pharma A/S).	
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.	
		Anmærkninger:	Søg samråd med Radio Medical uanset resultatet af malariatesten. Patientens almen tilstand skal bedres og temperaturen blive normal efter 2 – 3 dages behandling. I modsat fald kan man i samråd med Radio Medical fortsætte med 8.3.	
First choice of medicament for treatment of Uncomplicated malaria on the condition that Malarone® has not been taken as a preventive medicament. Positive Malaria test or general feeling of being ill and fever combined with a relevant risk of malaria	8.1	Active Pharmaceutical Ingredients:	Atovaquon/Proguanil (Malarone®).	
		Form:	Tablets of 250/100 mg.	
		Effect:	Inhibits the proliferation of the malaria parasite in the liver	
		Dosage:	The tablets must be taken with fatty food (milk / butter). Dose adult 4 tablets daily for 3 days.	
		Side-effects:	Headache, slight stomach pains, nausea, vomiting, loss of appetite, diarrhoea, and coughing. If the patient vomits within 1 hour after having taken the medicament, the treatment is repeated.	
		Validity:	5 years from the date of production (Malarone®, GlaxoSmithKline Pharma A/S).	
		Storage:	Normal temperature.	
		Remarks:	Consult Radio Medical. The patient should be recovering after 2-3 days treatment. If this is not the case, proceed with 8.3 after having consulted Radio Medical.	

Grp. 8. Malaria – behandling / Malaria – Treatment
(continued)

Førstevalgspræparat til behandling af malaria: hvis Malarone® blev indtaget som forebyggende middel Andetvalgspræparat ved behandlingssvigt af Malarone®	8.3	Lægemiddelstof:	Quinin.
		Form:	Tabletter à 100 mg.
		Virkning:	Hæmmer celledelingen af malariaparasiten.
		Dosering:	10 mg per kg legemsvegt x 3 dagligt i 7 dage
		Bivirkninger:	Øresusen, synsforstyrrelser, kvalme, opkastning og svimmelhed ses hyppigt. Ved opkastning inden én time efter indtagelse af medikamentet gentages behandlingen.
		Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato (Kinin "DAK", Nycomed Danmark).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		Anmærkninger:	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> uanset resultatet af malariatesten. Patientens almen tilstand skal bedres og temperaturen blive normal efter 2 – 3 dages behandling.
First choice of medicament for treatment of malaria: if Malarone® has been taken as a preventive medicament Second choice of medicament in case of failed treatment with Malarone®	8.3	Active Pharmaceutical Ingredients:	Quinine.
		Form:	Tablets of 100 mg.
		Effect:	Inhibits the proliferation of the malaria parasite
		Dosage:	10 mg per kg bodyweight three times daily for 7 days
		Side-effects:	Buzzing in the ears, visual disturbances, nausea, vomiting, and dizziness are often seen. If the patient vomits within 1 hour after having taken the medicament, the treatment is repeated.
		Validity:	5 years from the date of production (Kinin "DAK", Nycomed Denmark).
		Storage:	Normal temperature.
		Remarks:	Consult <i>Radio Medical</i> regardless of the result of the malaria test. The patient should be recovering and the temperature become normal after 2-3 days treatment.

Grp. 9. Hjertemedicin / Cardiac Medicine
(continued)

Hjertekrampe Smerter i hjertet Blodprop i hjertet Blodfortynding Se også 9.1	9.3	Lægemiddelstof:	Acetylsalicylsyre.
		Form:	Tabletter à 150 mg.
		Virkning:	Virker blodfortyndende. Forhindrer blodpropper.
		Dosering:	Akut: 300 mg som tygges Vedligehold: 75 mg dagligt
		Bivirkninger:	Øget blødningsrisiko. Risiko for allergiske reaktioner. Farlig dosis: 150 mg per kg lejemsvægt.
		Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato (Hjertemagnyl®, Nycomed Danmark).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
Cardiospasm Heart pain Coronary thrombosis Blood-thinning See also 9.1	9.3	Anmærkninger:	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Bør ikke gives til patienter med mavesår.
Vand i lungerne Forhøjet blodtryk	9.4	Active Pharmaceutical Ingredients:	Acetylsalicylic acid.
		Form:	Tablets of 150 mg.
		Effect:	Dilute the blood. Prevents thrombosis.
		Dosage:	Acute: 300 mg has to be chewed Hereafter: 75 mg, daily
		Side-effects:	Increased risk of bleeding. Risk of allergic reactions. Dangerous dose: 150 mg per kg
		Validity:	5 years from the date of production (Hjertemagnyl®, Nycomed Denmark).
		Storage:	Normal temperature.
		Remarks:	Consult Radio Medical. Not to be given to ulcer patients.
		Lægemiddelstof:	Furosemid.
		Form:	Tabletter à 40 mg.
		Virkning:	Tvinger væske ud af blodbanen via nyerne til urinblæren, hvorefter væske suges fra lungerne (og andet væv). Virker 1/2 time efter indtagelse. Maksimumeffekt efter 2 timer. Virkningsvarighed: 3 - 6 timer.
		Dosering:	Vand i lungerne: 40 - 120 mg. Kan gentages efter 30 minutter. Blodtryksforhøjelse: 40 - 80 mg x 1 - 3 dagligt. (maksimalt 1500 mg/døgn).
		Bivirkninger:	Ingen relevante.
		Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato (Furix®, Nycomed Danmark).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		Anmærkninger:	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> .

Grp. 13. Øjen- og øremidler / Agents for Eyes and Ears
(continued)

Blødgøring og løsning af ørevoks.	13.9	Lægemiddelstof:	Allantoin
		Form:	Væske
		Virkning:	Blødgør og løsner ørevoks
		Dosering:	10-20 dråber dryppes i øret. Et stykke vat anbringes i øret og personen lejres således at dråberne forbliver i øret. Efter 20 -50 min. skyldes øret med lunkent vand (37°C).
		Bivirkninger:	Se indlæggelsesseddelen
		Holdbarhed:	Se produktet.(Removax®)
		Opbevaring:	Opbevares ved almindelig temperatur.
		Anmærkninger:	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> Må ikke anvendes hvis der er hul i trommehinden. Må ikke anvendes ved betændelse eller smerter i øret og ved allergi overfor indholdsstofferne.
Softens and loosens cerumen	13.9	Active Pharmaceutical Ingredients:	Allantoin
		Form:	Liquid
		Effect:	Softens and dissolving earwax
		Dosage:	10-20 drops in the ear. A piece of cotton wool is placed in the ear and the person is placed, so that the droplets remain in the ear. After 20-50 min rinse the ear with warm water (37° C).
		Side-effects:	See package leaflet.
		Validity:	See expire date on the product (Remowax ®)
		Storage:	Normal temperature
		Remarks:	Consult <i>Radio Medical</i> . Do not use if there is a hole in the eardrum. Not for use by inflammation or pain in the ear and allergy to the ingredients.
Inflammatoriske øjensygdomme	13.11	Lægemiddelstof:	Tropicamid
		Form:	Øjendråber 1%
		Virkning:	Udvider pupillen
		Dosering:	Akut: 1-2 dråber 3 gange dagligt.
		Bivirkninger:	Feber, forstoppelse, hjertebanken, hallucinationer, excitation, konfusion, ansigtsrødme, akkomodationsbesvær, øjenirritation, fotofobi.
		Holdbarhed:	3 år fra produktionsdato,(Mydriacyl®, S.A. Alcon-couvreur N.V)
		Opbevaring:	Almindelig temperatur
		Anmærkninger:	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> .
Inflammatory eye diseases	13.11	Active Pharmaceutical Ingredients:	Tropicamid
		Form:	Eye drops 1%
		Effect:	Enlarges the pupil
		Dosage:	Acut: 1-2 drops 3 times a day.
		Side-effects:	Fever, constipation, palpitations, hallucinations, excitation, confusion, flushing, difficulties with accommodation, eye irritation, photophobia
		Validity:	3 years from the date of production,(Mydriacyl®, S.A. Alcon-couvreur N.V)
		Storage:	Normal temperature
		Remarks:	Consult Radio Medical.

Tilføjet 13.12 Ciprofloxacin / Hydrocortison- øredråber
 Added 13.12 Ciprofloxacine / Hydrocortisone - eardrops

Grp. 13. Øjen- og øremidler / Agents for Eyes and Ears		
Øregangs eksem	13.12	Lægemiddelstof: Ciprofloxacin / Hydrocortison
		Form: Øredråber
		Virkning: Behandling af øregangs eksem
		Dosering: 3 dråber i berørte øre 2 gange daglig
		Bivirkninger: Øreklokøe, øresmerter, svimmelhed
		Holdbarhed: Ubrudt 2 år fra produktionsdato (Ciflox, Novartis Healthcare A/S)
		Opbevaring: Beskytte mod lys og ikke over 25 c. Må ikke opbevares i køleskab.
Anmærkninger: Søg samråd med Radio Medical Danmark		
Ear eczema	13.12	Active Pharmaceutical ingredients: Ciprofloxacien / Hydrocortisone
		Form: Eardrops
		Effect: Treatment of ear canal eczema
		Dosage: 3 drops in affected ear twice daily
		Side-effects: Ear itching, earache, dizziness
		Validity: Unbroken 2 years from production date (Ciflox, Novartis Healthcare A/S)
		Storage: Protect from light and not more than 25 c. Do not refrigerate.
Remarks: Consult Radio Medical Danmark		

15.3 Inj. Terbutalin 0,5 mg/ml er erstattet med 15.6 Inj. Salbutamol 0,5 mg/ml
 15.3 Inj. Terbutalin 0,5 mg/ml is changed to 15.6 Inj. Salbutamol 0,5 mg/ml

Grp. 15. Midler mod forkølelse og astma / Agents for common Cold and Asthma (continued)

Førstevælg ved astma og astmalignende vejrtrækning som følge af udsættelse for røg, gasarter og damp. Truende for tidlig fødsel. MFAG tabel 9	15.2	Lægemiddelstof:	Terbutalin.
		Form:	Pulver i turbuhaler. 0,5 mg per dosis.
		Virkning:	Løsner kramper i den glatte muskulatur i luftvejene. Afslapper livmoderens muskulatur.
		Dosering:	1 dosis efter behov. Højst 6 gange dagligt.
		Bivirkninger:	Muskelkrystelser og hurtig puls. Nældefeber. Rødt hududslet.
		Holdbarhed:	2 år fra produktionsdato (Bricanyl® Turbuhaler, AstraZeneca).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur. Opbevares tørt.
		Anmærkninger:	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Hvis virkningen udebliver forsøges med 15.3. Hvis vejrtrækningen bedres fortsæt med 15.4 eller 4.3.
First choice of medicament in case of asthma and asthma-like breathing caused by exposure to smoke, gases, and fumes. Imminent premature birth MFAG table 9	15.2	Active Pharmaceutical Ingredients:	Terbutaline .
		Form:	Powder, turbuhaler. 0.5 mg per dosage.
		Effect:	Loosens convulsions in the smooth musculature in the respiratory tract. Relaxes the musculature of the uterus.
		Dosage:	1 dose as required. Maximum six times daily
		Side-effects:	Muscle contractions and rapid pulse. Urticaria. Red rash.
		Validity:	2 years from the date of production (Bricanyl®, Turbuhaler, AstraZeneca).
		Storage:	Normal temperature. To be stored in a dry place.
		Remarks:	Consult <i>Radio Medical</i> . If there is no effect, try remedy 15.3. If respiration is improved, continue with remedy 15.4 or 4.3.
Astma og astmalignende vejrtrækning som følge af udsættelse for røg, gasarter og damp. MFAG tabel 9	15.4	Lægemiddelstof:	Budesonid.
		Form:	Pulver i turbuhaler. 200 µg per dosis.
		Virkning:	Fjerner inflammatorisk hævelse i luftvejene.
		Dosering:	1 dosis efter behov. Højst 8 gange per døgn.
		Bivirkninger:	Overfølsomhedsreaktioner.
		Holdbarhed:	2 år fra produktionsdato (Spirocort® Turbuhaler, AstraZeneca).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		Anmærkninger:	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Budesonid anvendes efter effekt er opnået med terbutalin
Asthma or asthma-like breathing caused by exposure to smoke, gases, and fumes. MFAG table 9	15.4	Active Pharmaceutical Ingredients:	Budesonide.
		Form:	Powder. Turbuhaler. 200 µg per dose.
		Effect:	Removes inflammatory swelling of the respiratory tract.
		Dosage:	1 dose as required. Maximum eight times daily.
		Side-effects:	Allergic reactions.
		Validity:	2 years from the date of production (Spirocort®, Turbuhaler,
		Storage:	Normal temperature.
		Remarks:	Consult <i>Radio Medical</i> . Budesonide is used when an effect has been achieved by terbutaline (15.2).

15.3 Inj. Terbutalin 0,5 mg/ml er erstattet med 15.6 Inj. Salbutamol 0,5 mg/ml
 15.3 Inj. Terbutalin 0,5 mg/ml is changed to 15.6 Inj. Salbutamol 0,5 mg/ml

Grp. 15. Midler mod forkølelse og astma / Agents for common Cold and Asthma (continued)			
Forkølelse Bihulebetændelse Kæbehulebetændelse Pandehulebetændelse Mellemlørebetændelse	15.5	Lægemiddelstof:	Xylometazolin.
		Form:	Næsedråber/næsespray. 1 mg/ml.
		Virkning:	Skaffer afløb fra mellemøret, bihuler, pandehuler og
		Dosering:	2 pust/dråber i hvert næsebor 2 - 3 gange dagligt i
		Bivirkninger:	Ved længere tids anvendelse kan stoffet skade næsens
		Holdbarhed:	3 år fra produktionsdato (Zymelin® Nycomed Danmark).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		Anmærkninger:	Må ikke anvendes ved symptomer på grøn stær (se 13.4).
Cold Sinusitis Maxillary sinusitis Frontal sinusitis Otitis media	15.5	Active Pharmaceutical Ingredients:	Xylometazoline.
		Form:	Nose drops/nose spray. 1 mg/ml.
		Effect:	Opens drainage from middle ears and sinuses. Takes effect immediately and stays effective for 10-12 hours.
		Dosage:	2 sprays/drops in each nostril two-three times daily for a
		Side-effects:	If used for a long period, the substance may damage the
		Validity:	3 years from the date of production (Zymelin® Nycomed Danmark).
		Storage:	Normal temperature.
		Remarks:	Not to be used if there are symptoms of glaucoma (see 13.4).
Astma eller astmalignende vejrtrækning som følge af udsættelse for røg, gas- arter og damp. Truende for tidlig fødsel	15.6	Lægemiddelstof:	Salbutamol
		Form:	Infektionsvæske 0,5 mg/ml, ampuller à 1 ml til subcutan eller intramuskulær injektion.
		Virkning:	Løsner kramper i den glatte muskulatur i luftvejene. Afslapper livmoderens muskulatur.
		Dosering:	Akut: 0,5 mg indgives subcutant eller intramuskulært. Kan gentages.
		Bivirkninger:	Muskelkrystelser og hurtig puls. Hovedpine og svimmelhed
		Holdbarhed:	3 år fra produktionsdato (Ventoline, GlaxoSmithKline Pharma A/S).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur. Beskyttet mod lys.
		Anmærkninger:	Søg samråd med Radio Medical. Behandlingen kan fortsættes med 4.3.
Asthma or asthma-like breathing caused by exposure to smoke, gases, and fumes. Imminent premature birth	15.6	Active Pharmaceutical Ingredients:	Salbutamol
		Form:	Injection liquid 0.5 mg/ml, ampoules of 1 ml for subcutaneous or intramuscular injection.
		Effect:	Loosens convulsions in the smooth musculature in the respiratory tract. Relaxes the musculature of the uterus.
		Dosage:	Acute: 0.5 mg given subcutaneously or intramuscularly. May be repeated.
		Side-effects:	Muscle contractions and rapid pulse. Headache and dizziness.
		Validity:	3 years from the date of production (Ventoline, GlaxoSmithKline Pharma A/S).
		Storage:	Normal temperature. To be protected from light.
		Remarks:	Consult Radio Medical. The treatment can be continued with 4.3

Brugervejledning 16.2 er rette til korrekt medikament og dansk sprog.

Grp. 16 Infusionsvæsker og lign. / Liquid for infusion and similar

Ernæringserstatning Væsketab (Se også 12.7)	16.2	Lægemiddelstof:	Glucose og natriumklorid.
		Form:	Infusionsvæske med glucose 25 mg/ml og natriumklorid 4,5 mg/ml. Beholdere à 1000 ml til intravenøs anvendelse.
		Virkning:	Erstatter væske, glucose og salte.
		Dosering:	Normalt ikke over 500 ml per time (godt 150 dråber per minut). 20 dråber = 1 ml.
		Bivirkninger:	Ingen relevante.
		Holdbarhed:	3 år fra produktionsdato (Natriumklorid-Glucose "Braun", B. Braun Medical A/S).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		Anmærkninger:	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Ved malaria og ved hjertetilfælde bør infusionshastigheden være langsom af hensyn til risikoen for udvikling af lungeødem (9.4/9.5).

59

User instruction 16.2 is corrected to the right medicine and to Danish.

Grp. 16 Infusionsvæsker og lign. / Liquid for infusion and similar

(continued)

Food substitute Loss of liquids (See also 12.7)	16.2	Active Pharmaceutical Ingredients:	Glucose and sodium chloride.
		Form:	Infusion liquid containing glucose 25 mg/ml and sodium chloride 4.5 mg/ml. Containers of 1000 ml for intravenous use.
		Effect:	Replaces liquids, glucose and salts.
		Dosage:	Normally, no more than 500 ml per hour (about 150 drops a minute). 20 drops = 1 ml.
		Side-effects:	None relevant.
		Validity:	3 years from the date of production (Natriumklorid-Glucose "Braun", B. Braun Medical A/S).
		Storage:	Normal temperature.
		Remarks:	Consult <i>Radio Medical</i> . In case of malaria and heart attacks, the infusion speed should be slow because of the risk of developing lung oedema (9.4/9.5).

60

16.3 Hydroxyethylstivelse udgår

16.3 Hydroxyethyl amoid is discontinued product

Grp. 16 Infusionsvæsker og lign. / Liquid for infusion and similar			(continued)
Food substitute Loss of liquids (See also 12.7)	16.2	Active Pharmaceutical ingredients:	Glucose and sodium chloride.
		Form:	Infusion liquid containing glucose 25 mg/ml and sodium chloride 4.5 mg/ml. Containers of 1000 ml for intravenous use.
		Effect:	Replaces liquids, glucose and salts.
		Dosage:	Normally, no more than 500 ml per hour (about 150 drops a minute). 20 drops = 1 ml.
		Side-effects:	None relevant.
		Validity:	3 years from the date of production (Natriumklorid-Glucose "Braun", B. Braun Medical A/S).
		Storage:	Normal temperature.
		Remarks:	Consult <i>Radio Medical</i> . In case of malaria and heart attacks, the infusion speed should be slow because of the risk of developing lung oedema (9.4/9.5).
Væske til gennemskyldning af intravenøs kanyle. Sårbehandling. Øjenbehandling	16.5	Lægemiddelstof:	Natriumklorid
		Form:	Væske 0,9% i ca. 20 ml beholder
		Virkning:	Fjerner blod fra venekanyle, renser sår og øjne
		Dosering:	Se instruks i Søfartsstyrelsens lægebog eller efter ordination fra <i>Radio Medical</i>
		Bivirkninger:	Ingen relevante
		Holdbarhed:	3 år fra produktionsdato (Fresenius Kabi)
		Opbevaring:	Almindelig temperatur
		Anmærkninger:	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> .
Fluid for flushing intravenous needle. Treatment of wounds. Treatment of eyes	16.5	Active Pharmaceutical ingredients:	Sodium chloride
		Form:	Fluid 0,9 % in containers of 20 ml
		Effect:	Removes blood from intravenous needle, clean wounds and eyes
		Dosage:	See the instructions in The Maritime Medical Manual or on prescription from <i>Radio Medical</i> .
		Side-effects:	No relevant ones
		Validity:	3 years from the date of production (Fresenius Kabi)
		Storage:	Normal temperature.
		Remarks:	Consult <i>Radio Medical</i> .

Tilføjet 16.6 Gelatine, Natrium chlorid erstatter 16.3
Added 16.6 Gelatine sodium Chlorid replace 16.3

Grp. 16 Infusionsvæsker og lign. / Liquid for infusion and similar			(continued)
2. valgs præparat ved: Blodtab Shock eller risiko for shock, når årsagen er et akut blodtab MFAG, appendix 13	16.6	Lægemiddelstof:	Gelatine, Natriumchlorid
		Form:	Infusionsvæske 40 g succinylert gelatine og 7 g natriumchlorid / liter. Beholdere à 500 ml til intravenøs anvendelse.
		Virkning:	Udvider plasmavolumenet svarende til den indgivne mængde.
		Dosering:	Efter ordination fra Radio Medical. På grund af risikoen for overfølsomhedsshock indgives de første 10 - 20 ml under stor forsigtighed og nøje observation. Ved overfyldning af kredsløbet indgives Furosemid (9.5).
		Bivirkninger:	Allergiske reaktioner. Overfølsomhedsshock.
		Holdbarhed:	3 år fra produktionsdato (.Gelefusine, Plast flaske , B. Braun Melsungen AG)
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		Anmærkninger:	Søg samråd med Radio Medical.
		Active Pharmaceutical ingredients:	Gelatine, Sodium chloride
Second choice of medicament in case of: Loss of blood Shock or risk of shock caused by an acute loss of blood MFAG, appendix 13	16.6	Form:	Infusion liquid.40 g succinylert gelatine og 7 g Sodium Chloride / litre Containers of 500 ml for intravenous use.
		Effect:	Enlarges the plasma volume equivalent to the amount infused.
		Dosage:	After ordination from Radio Medical. Because of the risk of allergic shock, the first 10-20 ml are infused very carefully and under close observation. If overloading including oedema of the lungs occurs: Give Furosemide (9.5).
		Side-effects:	Allergic reactions. Allergic shock.
		Validity:	3 years from the date of production (Gelofusine, Plastic bottle B. Braun Melsungen AG).
		Storage:	Normal temperature.
		Remarks:	Consult Radio Medical.

7.1 Phenoxycephalpenicillin styrken er ændret til 660 mg - 800 mg
 7.1 Phenoxycephalpenicillin strength change to 660 mg - 800 mg

Grp. No.	ATC-code	Lægemiddelstof/ Active Pharmaceutical Ingredient	Adm. Form/ Form	Styrke / Strength	Mængde/ Quantity A	MFAG A1
Grp. 7 Infektioner / Infections						
7.1	J01CE02	Phenoxycephalpenicillin	Tablet	660-800 mg	100 stk.	0
7.1	J01CE02	Phenoxycephalpenicillin	Tablets	660-800 mg	100 pcs.	0
7.2	J01CA04	Amoxicillin	Tablet	500 mg	0	30 stk.
7.2	J01CA04	Amoxicillin	Tablets	500 mg	0	30 pcs.
7.4	J01FA01	Erythromycin	Tablet	500 mg	100 stk.	0
7.4	J01FA01	Erythromycin	Tablets	500 mg	100 pcs.	0
7.6	P01AB01	Metronidazol	Tablet	500 mg	24 pcs.	0
7.6	P01AB01	Metronidazole	Tablets	500 mg	24 pcs.	0
7.7	P01AB01	Metronidazol	Supp.	500 mg	20 stk.	0
7.7	P01AB01	Metronidazole	Supp.	500 mg	20 pcs.	0
7.8	J01MA02	Ciprofloxacin	Tablet	250 mg	40 stk.	0
7.8	J01MA02	Ciprofloxacin	Tablets	250 mg	40 pcs.	0
7.9	J01DD04	Ceftriaxon (se note)	inj. Tørstof + væske	1 g	20 x 1g	0
7.9	J01DD04	Ceftriaxon (see note)	inj. Subst + solvens	1 g	20 x 1g	0
7.10	-	Tetanus holdig vaccine "K"	Inj. Væske	-	1 x 1 ml	0
7.10	-	Vaccine containing Tetanus "R"	Inj. Liquid	-	1 x 1 ml	0
7.11	J06BB02	Tetanus immunglobulin "K"	Inj. Væske	250 IU.	1 x 1 ml	0
7.11	J06BB02	Tetanus immunglobulin "R"	Inj. Liquid	250 IU.	1 x 1 ml	0
7.12	J01CF05	Flucloxacillin	Tablet	500 mg	50 pcs	0
7.12	J01CF05	Flucloxacillin	Tablet	500 mg	50 pcs	0
7.13	J01EE01	Sulfamethoxazol+ trimotropim	Tablet	400 / 80 mg	50 pcs.	0
7.13	J01EE01	Sulfamethoxazole+ trimotropim	Tablet	400 / 80 mg	50 pcs.	0

ADVARSEL: I DK anvendes Ceftriaxon (7.9) i stedet for den i MFAG angivet Cefuroxim.

WARNING: In DK is Ceftriaxone (7.9) used instead of Cefuroxime as described in the MFAG.

7.9 Skibe med en overfartstid under 24 timer kan reducere mængden af Ceftriaxon fra 20 x1g til 5 x1 g.

7.9 Ships which are in engaged in voyage less than 24 hours may reduce the amount of Ceftriaxon from 20 x1g to 5 x1 g

Grp. 8 Malaria / Malaria (se note /see note)					Treatment	Prevention
8.1	P01BB51	Atovaquon/Proguanil	Tablet	250 / 100 mg	24 stk.	24 stk./ besætningmedl
8.1	P01BB51	Atovaquon/Proguanil	Tablet	250 / 100 mg	24 pcs.	24 pcs./ crewmember
8.2	J01AA02	Doxycyclin	Tablet	200 mg	20 stk.	40 stk.
8.2	J01AA02	Doxycycline	Tablet	200 mg	20 pcs	40 pcs.
8.3	P01BC01	Quinine	Tablet	100 mg	200 stk.	0
8.3	P01BC01	Quinine	Tablet	100 mg	200 pcs.	0

Malaria midler til behandling skal forefindes i skibe, der sejler til områder med malaria - uanset risiko.

Medicinsk forebyggelse kræves hovedsagelig ved sejlads i høj risikoområder.

Højrisikoområder findes opdateret og beskrevet i Søfartsstyrelsens malariastrategi på følgende link

<http://www.soefartsstyrelsen.dk>.

Drugs for treatment of malaria must be carried by all ships sailing to or in areas where malaria is recorded - irrespective of the risk.

Medical prevention is mainly required for ships sailing in high risk areas.

The High risk areas are available and updated on the "Danish Maritime Authority's malaria strategy" on the following link

<http://www.dma.dk>

Grp. No.	ATC-code	Lægemiddelstof/ Active Pharmaceutcal Ingredient	Adm. Form/ Form	Styrke / Strength	Mængde/ Quentety A	MFAG A1
Grp. 12 Mave og tarm / Gastrointestinal						
12.5	A06AD11	Lactulose	Mixtur	667 mg/ml	100 ml	0
12.5	A06AD11	Lactulose	Mixture	667 mg/ml	100 ml	0
12.6	A07DA03	Loperamid	Tablet	2 mg	60 pcs.	0
12.6	A07DA03	Loperamide	Tablet	2 mg	60 pcs.	0
12.7	-	Glukose/kalium/natriumcitrat /natriumklorid	Pulver	13,5/1,5/2,9/ 2,6 g/pulver	18 x 20,5 g	0
12.7	-	Glucose/potassium/sodiumcitrate / sodiumchlorid	Powder	13,5/1,5/2,9/ 2,6 g/powder	18 x 20,5 g	0
12.8	A02BC01	Omeprazol	Tablet/Kapsel	20 mg	28 pcs.	0
12.8	A02BC01	Omeprazol	Tablet/Capsula	20 mg	28 pcs.	0
12.9	A02A	Antacida	Tablet eller oral opløsning	-	40 stk. eller 250 ml	0
12.9	A02A	Antacid	Tablet or oral solution		40 pcs. or 250 ml	0
12.10	C05A	Hæmoride creme (skal indeholde glukokortikoid and smertestillende)	Creme/Salve	-	2 x 30 g	0
12.10	C05A	Anti haemorrhoid agent (Must contain glucocorticoid and analgesi)	Lotion/Ointment	-	2 x 30 g	0
12.12	A03FA03	Domperidon (se note)	Tablet	10 mg	30 stk.	0
12.12	A03FA03	Domperidone (see note)	Tablet	10 mg	30 pcs.	0
12.12 Erstatter, den i MFAG nævnte, injektion Metroclopramid / Replaceses the injection Metroclopormide described in MFAG.						
Grp. 13 Øjne og øre / Eyes and ears						
13.2	S01HA06	Cinchocain	Salve	0,50 %	5 x 1g	0
13.2	S01HA06	Cinchocaine	Oinment	0,50 %	5 x 1g	0
13.3	S01BA01	Dexamethason	Dråber	1 mg / ml	5 ml	0
13.3	S01BA01	Dexamethasone	Drops	1 mg / ml	5 ml	0
13.4	S01EB51	Pilocarpin	Dråber	2 %	10 ml	0
13.4	S01EB51	Pilocarpine	Drops	2 %	10 ml	0
13.6	S01AD03	Aciclovir	Salve	3 %	4,5 g	0
13.6	S01AD03	Aciclovir	Oinment	3 %	4,5 g	0
13.8	S01AA13	Fusidin	Dråber / gel	1 %	5 x 5g	0
13.8	S01AA13	Fusidin	Drops / gel	1 %	5 x 5g	0
13.9	-	Medium til at blødgøre ørevoks, inkl. Øresprøjte	-	-	10 ml	0
13.9	-	Medium to soften earwax, incl. Earsyringe	-	-	10 ml	0
13.11	S01FA06	Tropicamid	Dråber	1 %	15 ml	0
13.11	S01FA06	Tropicamide	Drops	1 %	15 ml	0

Grp. No.	ATC-code	Lægemiddelstof/ Active Pharmaceutical Ingredient	Adm. Form/ Form	Styrke / Strength	Mængde/ Quantity A	MFAG A1
Grp. 14 Gynækologi /Gynaecology						
14.1	J02AC01	Fluconazol	Kapsel	150 mg	2 stk.	0
14.1	J02AC01	Fluconazole	Capsula	150 mg	2 pcs.	0
14.2	G02AB01	Methylergometrin (se note)	Tablet	0,125 mg	10 pcs.	0
14.2	G02AB01	Methylergometrine (see note)	Tablet	0,125 mg	10 pcs.	0
14.2 skal kun forefindes, HVIS der er kvinder om bord. shall only be available IF women on board.						
Grp. 15 Astma og forkølelse / Astma and common cold						
15.1	R05DA09	Dextromethorphan	Tablet	30 mg	40 stk.	0
15.1	R05DA09	Dextromethorphan	Tablet	30 mg	40 pcs.	0
15.2	R03AC03	Terbutalin	Turbohaler	0,5 mg/dose	100 doser	2 x100 doser
15.2	R03AC03	Terbutaline	Turbohaler	0,5 mg/dose	100 doses	2 x100 doses
15.3	R03AC03	Terbutalin	Inj. Væske	0,5 mg/ml	5 x 1 ml	0
15.3	R03AC03	Terbutaline	Inj. Liquid	0,5 mg/ml	5 x 1 ml	0
15.4	R03BA02	Budesonid	Turbohaler	0,2 mg/dose	100 doser	4 x 100 doser
15.4	R03BA02	Budesonide	Turbohaler	0,2 mg/dose	100 doses	4 x 100 doses
15.5	R01AA07	Xylometazolin	Dråber / Spray	1 mg / ml	3 x 10 ml	0
15.5	R01AA07	Xylometazoline	Drops / Spray	1 mg / ml	3 x 10 ml	0
Grp. 16 Infusionsvæsker og lign. / Liquid for infusion and similar (se note / see note)						
16.1	B05BB01	Natriumklorid	Inf. Væske	0.9 %	10 x 1 liter	0
16.1	B05BB01	Sodium chloride	Inf. Liquid	0.9 %	10 x 1 litre	0
16.2	B05BB02	Glucose + Natriumklorid	Inf. Væske	25/4,5 mg/ml	10 x 1 liter	0
16.2	B05BB02	Glucose + Sodium chlorid	Inf. Liquid	25/4,5 mg/ml	10 x 1 litre	0
16.3	B05AA07	Hydroxyethylstivelse	Inf. Væske	60 mg/ml	5 x 500 ml	0
16.3	B05AA07	Hydroxyethylamyloid	Inf. Liquid	60 mg/ml	5 x 500 ml	0
16.5	V07AB	Natriumklorid 20 ml	Væske	0.9 %	20 x 20 ml	0
16.5	V07AB	Sodium chloride 20 ml	Liquid	0.9 %	20 x 20 ml	0
Infusionsvæskerne må ikke være i glasbeholder Infusion liquids may not be in glass container						

Tilføjet B.14 Årepresse til pulsåreblødning
 Added B.14 Tourniquet to artieriel bleeding

Grp. No.	Medicinsk udstyr / Medical equipment	Mængde/ Quantety A	MFAG A2
B. Forbindinger og plastre / Dressings and adhesive tape			
B.1	Sterile gazekompresser, ca.5 x 5 cm, ca.8 lag	20 stk.	0
B.1	Sterile gaze compress, approx.5 x 5 cm, approx. 8 layers	20 pcs.	0
B.2	Sterile gazekompresser, ca. 10 x 10 cm, ca. 8 lag	20 stk.	0
B.2	Sterile gaze compress, approx.10 x10 cm, approx. 8 layers	20 pcs.	0
B.3	Steril absorberende ikke-klæbende forbinding, ca. 20 x 30 cm	5 stk.	0
B.3	Sterile absorbent non-adhesive surgical dressing bandage, approx. 20 x 30 cm	5 pcs.	0
B.4	Sterile kompresforbindinger, ca. 8 cm	10stk.	0
B.4	Sterile compress bandages, approx. 8 cm	10 pcs.	0
B.5	Imprægnerede net, ca. 10 x 10 cm, "Jelonet"	2 x 10 stk.	0
B.5	Impregnated nets, approx. 10 x 10 cm, "Jelonet"	2 x 10 pcs.	0
B.6	Steril absorberende forbindinger, ikke klæbende, ca. 10 x 10 cm	5 stk.	0
B.6	Sterile non-adhesive surgical dressing bandages, approx. 10 x 10 cm	5 pcs.	0
B.7	Gaveziskers, usterile	100 stk.	0
B.7	Gauze swaps, non-sterile	100 pcs.	0
B.8	Tubegaze til fingerforbindinger	10 stk.	0
B.8	Tube shaped gauze for finger bandaging	10 pcs.	0
B.9	Elastisk gazebind, ca. 4 cmx4m	10 ruller	0
B.9	Elastic gauze bandage, approx. 4 cmx4m	10 rolls	0
B.10	Hæfteplaster med sårpude, forskellige størrelser, lommepakning	1 pakke	0
B.10	Adhesive tape with compress, various sizes, pocket pack	1 pack	0
B.11	Hæfteplaster med sårpude, ca. 6 cm x 1m	5 pakker	0
B.11	Adhesive tape with compress, approx. 6 cm x 1m	5 packs	0
B.12	Fikseringsplaster Fixomull, ca. 10 cm x 10 m	1 rulle	0
B.12	Adhesive tape Fixomull, approx. 10 cm x 10 m	1 roll	0
B.13	Fikseringsplaster, "Englehud", ca. 2 cm	2 ruller	0
B.13	Adhesive tape, "peau d'ange", approx. 2 cm	2 rolls	0
B.14	Årepresse til pulsåreblødning	1 stk.	0
B.14	Tourniquet to artieriel bleeding	1 pc.	0

Tilføjet C.13 Engangsforklæde
Added C.13 Disposable apron

Grp. No.	Medicinsk udstyr / Medical equipment	Mængde/ Quantety A	MFAG A2
C. Udstyr til hygiejne / Equipment for sanitation			
C.1	Engangshandsker af latex, usterile, X-large	100 stk.	0
C.1	Disposable gloves, latex, non-sterile, X-large	100 pcs.	0
C.2	Engangshandsker af latex, usterile, large	100 stk.	0
C.2	Disposable gloves, latex, non-sterile, large	100 pcs.	0
C.5	Vaskesvampe, éngangs	25 stk.	0
C.5	Bath sponge, disposable	25 pcs.	0
C.6	Beskyttelsesbriller	1 stk.	0
C.6	Protective goggles	1 pc.	0
C.7	Steril afdækning, ca. 50 x 50 cm	5 stk.	0
C.7	Sterile drape, approx. 50 x 50 cm	5 pcs.	0
C.8	Flydende medicinsk sæbe pH 4,5	250 ml	0
C.8	Liquid medical soap pH 4,5	250 ml	0
C.9	Mundbind 3 lags, bredde 18 cm	50 stk.	0
C.9	Mask, 3 layer, width 18 cm	50 pcs.	0
C.10	Ligpose voksen	1 stk.	0
C.10	Body bag adult	1 pc.	0
C.11	Engangshandsker af latex, usterile, medium	100 stk.	0
C.11	Disposable gloves, latex, non-sterile, medium	100 pcs.	0
C.12	Engangshandsker af latex, usterile, small	100 stk.	0
C.12	Disposable gloves, latex, non-sterile, medium	100 pcs	0
C.13	Engangsforklæde	10 stk.	0
C.13	Disposable apron	10 pcs.	0
C.14	Lagen, sterilt	1 stk	0
C.14	Bed sheet, sterile	1 pc.	0

D.4 Sutur fjernet firma navn.
D.4 Sutur removed company name

Grp. No.	Medicinsk udstyr / Medical equipment	Mængde/ Quantety A	MFAG A1
D. Sårbehandling / Treatment of wounds			
D.1	Suturtape, "Steri-Strip™"	25 stk.	0
D.1	Suturetape, "Steri-Strip™"	25 pcs.	0
D.2	Klæbesutur, Dermabond	6 ampuller	0
D.2	Adhesive suture, Dermabond	6 ampoules	0
D.4	Ikke-absorberbar sutur, 3.0; 45 cm. FS eller DS 25	12 stk.	0
D.4	Non-absorbable suture, 3.0; 45 cm. FS or DS 25	12 pcs.	0
D.5	Rustfri stålæske med låg, ca. 18x9x3 cm	1 stk.	0
D.5	Instrument box, stainless steel with lid, approx. 18x9x3 cm	1 pc.	0
D.6	Engangsskalpel, steril, nr. 23	5 stk.	0
D.6	Disposable scalpel, sterile, no. 23	5 pcs.	0
D.7	Kirurgisk saks med lige spids	1 stk.	0
D.7	Surgical scissors w/straight points	1 pc.	0
D.8	Kirurgisk saks med krum spids	1 stk.	0
D.8	Surgical scissors w/curved points	1 pc.	0
D.9	Kirurgisk pincet, ca. 14 - 16 cm	1 stk.	0
D.9	Surgical forceps (tweezers), approx. 14 -16 cm	1 pc.	0
D.10	Anatomisk pincet	1 stk.	0
D.10	Anatomical forceps (tweezers)	1 pc.	0
D.11	Splintpincet	1 stk.	0
D.11	Forceps, splinter (tweezers)	1 pc.	0
D.12	Pean, krum	2 stk.	0
D.12	Pean, curved	2 pcs.	0
D.13	Nåleholder	2 stk.	0
D.13	Suture - holder	2 pcs.	0
D.14	Barbermaskine (skraber), engangs	3 stk.	0
D.14	Safety razor, disposable single use	3 pcs.	0
D.15	Absorberbar hæmostatisk gelatinesvamp, ca.1x1x1 cm	8 stk.	0
D.15	Haemostatic absorbable gelatine sponge, approx.1x1x1 cm	8 pcs.	0

Tilføjet F.7 Hypotermi termometer
Added F.7 Hypotermi thermometer

F. Udstyr til medicinsk undersøgelse / Equipment for medical examination			
F.1	Blodtryksmåler	1 stk.	0
F.1	Instrument for measuring blood pressure	1 pc.	0
F.2	Stetoskop	1 stk.	0
F.2	Stethoscope	1 pc.	0
F.3	Digitalt lægtermometer	2 stk.	0
F.3	Digital clinical thermometer	2 pcs.	0
F.4	Pencillygte m. batterier	2 stk.	0
F.4	Pencil lamp w/batteries	2 pcs.	0
F.5	Tungespatel, usterile, engangs	10 stk.	0
F.5	Tongue depressor, non-sterile, single use disposable	10 pcs.	0
F.7	Hypotermi Termometer	1 pc.	0
F.7	Hypotermi thermometer	1 stk.	0

78

Tilføjet I.3 Engangskatetre CH 14 til kvinder
Added I.3 Catheters for single use, CH 14 for women

I. Udstyr til tømning af urinblæren / Equipment for drainage of urinary bladder			
I.1	Engangskatetre m. krum spids, CH 14, til mænd	5 stk.	0
I.1	Catheters for single use w/ curved tip, CH 14 for men	5 pcs.	0
I.2	Urinkolbe, plastic	1 stk.	0
I.2	Bed bottle, plastic	1 pc.	0
I.3	Engangskatetre CH 14 til kvinder	5 stk.	0
I.3	Catheters for single use, CH 14 for women	5 pcs.	0

79

Ændret N.1 Insektbekämpelsesmiddel, ikke specifieret- pulver form
Changed N.1 Insecticide, not specified - powder form

Tilføjet N.3 Insektbekämpelsesmiddel, ikke specifieret- væskeform
Added N.3 Insecticide, not specified - liquid form

N. Insektbekämpelsesmidler og kloreringsmidler til rensning af drikkevand/ Insecticides and chlorinating agents for purifying drinking water (se note / see note)			
N.1	Insektbekämpelsesmiddel, pulver form	1 dåse	0
N.1	Insecticide, powder form	1 tin	0
N.2	Kloreringsmiddel til drikkevand, 100 g	2 stk.	0
N.2	Chlorinating agent for drinking water, 100 g	2 pcs.	0
N.3	Insektbekämpelsesmiddel, væskeform	1 dåse	0
N.3	Insecticide, liquid form	1 tin	0

N.1 + N.2 + N.3 Klor og insektbekämpelsesmidler må ikke opbevares sammen med lægemidler og medicinsk udstyr.
N.1 + N.2 + N.3 Chlor and insecticides must not be stored within the ship medicine chest

81

Grp. No.	Medicinsk udstyr / Medical equipment	Mængde/ Quantety A	MFAG A1
L. Tandlægeudstyr / Equipment for dental examination and treatment (Se note / see note)			
L.1	Coltosol®, færdigblandet tandcement i tuber à 8g (se note)	5 stk.	0
L.1	Coltosol®, dental filling material ready for use, tubes of 8 g (see note)	5 pcs.	0
L.2	Skyllekanyle	1 stk.	0
L.2	Dental rinse needle	1 pc.	0
L.3	Specialinstrument til tandcement	1 stk.	0
L.3	Special instrument for dental filling material	1 pc.	0
L.4	Mundspejl	1 stk.	0
L.4	Mouth mirror	1 pc.	0
L.5	Ekskavator	1 stk.	0
L.5	Excavator	1 pc.	0
L.6	Fyldningsfjerner	1 stk.	0
L.6	Filling remover	1 pc.	0
L.7	Rustfri stålæske med låg til tandudlægeudstyr	1 stk.	0
L.7	Instrument box, stainless steel with lid for dental equipment	1 pc.	0
L: Tandlægeudstyr skal ikke forefindes på skibe med fart indenfor 175 sømil fra EU/EØS landes kyster. L: Dental equipment shall not be on ships in voyage within 175 nautical miles from EU/EEA countries' cost L.1: Tandcement skal være inklusive instrument til uddrivning af cement fra tuben. L.1: Filling material shall include instrument for expulsion of the material from the tube.			
M. Udstyr til sygepleje / Requisites for nursing			
M.1	Medicinmålebægre, ca. 25 ml, éngangs	20 stk.	0
M.1	Graduated measuring cup, approx. 25 ml, disposable	20 pcs.	0
M.2	Varmedunk	1 stk.	0
M.2	Hot-water bottle	1 pc.	0
M.3	Bækken	1 stk.	0
M.3	Bedpan	1 pc.	0
N. Insektsbekämpelsesmidler og kloreringsmidler til rensning af drikkevand/ Insecticides and chlorinating agents for purifying drinking water (se note / see note)			
N.1	Insektsbekämpelsesmiddel, ikke specificeret	1 dåse	0
N.1	Insecticide, not specified	1 tin	0
N.2	Kloreringsmiddel til drikkevand, 100 g	2 stk.	0
N.2	Chlorinating agent for drinking water, 100 g	2 pcs.	0
N.1 + N2 Klor og insektbekämpelsesmidler må ikke opbevares sammen med lægemidler og medicinsk udstyr. N.1 + N.2 Chlor and insecticides must not be stored within the ship medicine chest			
O. Fortegnelser, lægebog m.v. / Inventories, Medical Guide, etc.			
O.2	Søfartsstyrelsens Lægebog (se note)	1 stk.	0
O.2	The Maritime Medical Manual issued by the Danish Maritime Authority (see note)	1 pc.	0
O.3	Fortegnelse, kontroldokument og brugervejledning (se note)	1 stk kat. A MFAG A1	0
O.3	Inventory, Control Document and User Instruction (see note)	1 pc. Cat. A MFAG A1	0
O.5	Radio Medical Optegnelser	1 stk.	0
O.5	Radio Medical Records	1 pc.	0
O.6	MFAG (Medical First Aid Guide)	0	1 stk.
O.6	MFAG (Medical First Aid Guide)	0	1 pc.
O.2 Skal også forefindes på engelsk, såfremt der om bord er påmønstret ikke dansktalende besætningsmedlemmer. / O.2 Must also be available in English, if crewmembers who don't speak Danish have signed on. O.3 skal være tilgængelig i digital eller printet udgave. O.3 must be available in digital or printed version.			

O.2 Tilføjet nye lægebog for søfarende fra Seahealth
O.2 Add. the new Medical guide for seafarers from Seahealth

O. Fortegnelser, lægebog m.v. / Inventories, Medical Guide, etc.			
O.2	Søfartsstyrelsens Lægebog eller Lægebog for Søfarende (se note)	1 stk.	0
O.2	The Maritime Medical Manual issued by the Danish Maritime Authority or Medical guide for seafarers issued by Seahealth (see note)	1 pc.	0
O.3	Fortegnelse, kontroldokument og brugervejledning (se note)	1 stk kat. A MFAG A1	0
O.3	Inventory, Control Document and User Instruction (see note)	1 pc. Cat. A MFAG A1	0
O.5	Radio Medical Optegnelser	1 stk.	0
O.5	Radio Medical Records	1 pc.	0
O.6	MFAG (Medical First Aid Guide)	0	1 stk.
O.6	MFAG (Medical First Aid Guide)	0	1 pc.
O.2 Skal også forefindes på engelsk, såfremt der om bord er påmønstret ikke dansktalende besætningsmedlemmer. / O.2 Must also be available in English, if crewmembers who don't speak Danish have signed on. O.3 skal være tilgængelig i digital eller printet udgave. O.3 must be available in digital or printed version.			

<p>10.2 creme / lotion Miconazol 2% Indikation / Indication: Hudsvamp / Skinfungus Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: < 25°C</p>	<p>12.9 tablet eller oral oplosning / tablet or oral solution Antacida Indikation / Indication: Sure opstød og halsbrand / acid indigestion and heartburn Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>10.4 creme / cream Sølvsulfadiazin / Silver sulfadiazine 1% Indikation / Indication: Brandsår / Burns Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>	<p>12.10 rektalsalve / rectal ointment Glukokortoid Indikation / Indication: Analkløe / Anal pruitisRef: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: < 25 C</p>
<p>10.5 creme / lotion Permethrin 5% Indikation / Indication: Fladlus og fnat / Crab lice and scabies Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>	<p>12.12 Tablet / Tablet Domperidon 10 mg Kvalme og opkastning / Nausea and vomiting MFAG table 7,8,10,13,15,20 Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory. Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / Storage normal temperatur.</p>
<p>10.6 shampoo / shampoo Permethrin 1% Indikation / Indication: Lus / Lice Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>	<p>13.2 øjensalve / eyeointment Cinchocain 5 mg/g Indikation / Indication: Lokalbedøvelse af øje / Local anaesthetic of eye; MFAG table Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>10.7 creme / lotion Glukokortikoid gruppe II /glucocorticoid group II Indikation / Indication: Eksem / Eczema Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>	<p>13.3 øjendråber / eyedrops Dexamethason 1 mg/ml Indikation / Indication: Allergi / Regnbuehindebetændelse / Allergic / Inflammatory eye diseases Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>11.1 væske / liquid Chlorhexidin / Ethanol 0,5%/85% Indikation / Indication: Desinfektion af instrumenter / Disinfection of instruments Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>	<p>13.4 øjendråber / eyedrops Pilocarpin 20 mg/ml Indikation / Indication: Grøn stær / Glaucoma Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>11.2 væske / liquid Chlorhexidin 0,2% Indikation / Indication: Behandling af urene sår / Treatment of dirty wounds Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>	<p>13.6 øjensalve / eyeointment Aciclovir 30 mg/g Indikation / Indication: Virusinfektion / Viral infection Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>12.5 væske / liquid Lactulose 667 mg/ml Indikation / Indication: Forstoppelse / Constipation Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>	<p>13.8 øjendråber / eyedrops Fusidinsyre 10mg/g i/in 5g tube Indikation: Øjeninflamration / Inflammation of eye Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read user instruction in the inventory. Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur</p>
<p>12.6 tablet / tablet Loperamid 2 mg Indikation / Indication: Diaré / Diarrhea Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>	<p>13.9 væske / liquid Medium til at blødgøre ørevoks/ Medium to soften earwax Indikation / Indication: Blødgøring og løsning af ørevoks / Softening and disolving of earwax Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>12.8 kapsler / capsule Omeprazol 20 mg Indikation / Indication: Mavesår / Stomach ulcer Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>	<p>13.11 øjendråber / eyedrops Tropicamid 1% Indikation / Indication: Øjeninflamration / Inflammation of eye Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>12.7 pulver / powder Glucose / kalium / magnesium / natrium citrat/natrium/ Glucose/potassium/magnesium/sodium citrate/sodium 30/1,1/0,11/2,1 g Indikation / Indication: Væske- og salttab / Rehydration MFAG table 8, Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>	

<p>14.1 kapsel / capsule Fluconazol 150 mg Indikation / Indication: Skedesvamp / Vaginal fungus Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>	<p>15.5 næsespray / dråber / nose spray / drops Xylometazolin 1 mg/ml Indikation / Indication: Forkølelse / Common cold Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>14.2 tablet / tablet Methylergometrin 0,125 mg Indikation / Indication: Blødning efter fødsel / Bleeding after giving birth Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>	<p>16.1 inf.væske / inf.liquid Natriumklorid / sodium shloride 9 mg/ml Indikation / Indication: Blodtab / Loss of blood; MFAG table 7 Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>15.1 Tablet / Tablet Dextromethorphan 30 mg Indikation / Indication: Hoste / Cough Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>	<p>16.2 inf.væske / inf.liquid Glucose og natrium / glucose and sodium 25/4,5 mg/ml Indikation / Indication: Væsketab / Rehydration Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>15.2 turbuhaler / turbuhaler Terbutalin 0,5 mg/dose Indikation / Indication: Astma / Asthma MFAG table 9 Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>	<p>16.3 inf.væske / inf.liquid Hydroxyethylstivelse/hydroxyethyl amyloid 60 mg/ml Indikation / Indication: Blodtab / Loss of blood / MFAG app. 13 Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>15.3 inj.væske / inj.liquid Terbutalin 0,5 mg/ml Indikation / Indication: Astma / Asthma Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>	<p>16.5 Inj. væske / inj.liquid Natriumklorid / sodium chloride 9 mg/ml Indikation / Indication: Væske til gennemsyning af intravenøs kanyle, sårbehandling, øjenbehandling / Fluid for flushing intravenous needle, treatment of wound, treatment of eyes Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>15.4 turbuhaler / turbuhaler Budesonid 0,2 mg/dose Indikation / Indication: Astma / Asthma; MFAG table 9 Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>	

8.2 Doxycyclin styrke ændret til 100 mg
 8.2 Doxycyclin strength changed to 100 mg

Grp. 8. Malaria – forebyggelse / Malaria – Prevention			
Forebyggelse af malaria Anvendes til forebyggelse, dersom man ikke tåler 8.1 Anvendes sommetider i kombination med 8.3 til behandling.	8.2	Lægemiddelstof: Doxycylin. Form: Tablet à 100 mg Virkning: Forebygger malaria. Dosering: Dosis voksne og børn over 12 år: ½ tablet dagligt. Indtages med et glas vand eller et let måltid uden mælkeprodukter. Behandlingen udstrækkes fra 1 dag før ankomst til 4 uger efter afrejse fra malariaområdet. Bivirkninger: Kvalme, vaginal svamp og toksiske hudreaktioner i forbindelse med sollys. Holdbarhed: 3 år fra produktionsdato (Vibradox®, Sandoz). Opbevaring: Almindelig temperatur. Anmærkninger: Søg samråd med Radio Medical. Må ikke anvendes af gravide eller ammende eller af børn under 12 år. Direkte sollys bør undgås. Interaktion med mange lægemidler.	

36

Grp. 8. Malaria – forebyggelse / Malaria – Prevention			(continued)
Prevention of malaria To be used for prevention if 8.1 is not tolerated Some times used in combination with 8.3 for treatment	8.2	Active Pharmaceutical Ingredients: Doxycycline. Form: Tablets of 100 mg. Effect: Prevents malaria. Dosage: To be taken with a glass of water or a light meal without any milk products. The prevention starts 1 day before arrival and lasts until 4 weeks after departure from the malaria area. Dose, adult and children over the age of 12 or 45 kg: ½ tablet daily Side-effects: Nausea, vaginal candidiasis, toxic skin reaction in connection with sunlight. Validity: 5 years from the date of production (Vibradox®, Sandoz) Storage: Normal temperature. Remarks: Consult <i>Radio Medical</i> Not to be used by pregnant or breast-feeding woman or children below the age of 12. Direct sunlight should be avoided. Interaction with many other medicines.	

37

October 2021 – Version 2.8

Tilføjet Identifikation af skib (Side 1)
Tilføjet 13.12 Ciprofloxacin / Hydrocortison- øredråber
16.3 Hydroxyethylstivelse udgår
Tilføjet 16.6 Gelatine, Natrium chlorid erstatter 16.3
Tilføjet B.14 Årepresse til pulsåreblødning
Tilføjet C.13 Engangsforklæde
Tilføjet F.7 Hypotermi termometer
Tilføjet I.3 Engangskatetre CH 14 til kvinder
Ændret N.1 Insektbekämpelsesmiddel, ikke specifieret- pulver form
Tilføjet N.3 Insektbekämpelsesmiddel, ikke specifieret- væskeform

Added Identification of ship (page 1)
Added 13.12 Ciprofloxacine / Hydrocortisone - eardrops
16.3 Hydroxyethyl amoid is discontinued product
Added 16.6 Gelatine sodium Chlorid replace 16.3
Added B.14 Torniquet to artieriel bleeding
Added C.13 Dispasable apron
Added F.7 Hypotermi thermometer
Added I.3 Catheters for single use, CH 14 for women
Changed N.1 Insecticide, not specified - powder form
Added N.3 Insecticide, not specified - liquid form

August 2021 – Version 2.6

6.3 Diazepam klysma styrke rettet tilbage til 4mg/ml - beklager ulejligheden

7.10 Vaccine Tetanus- label tilrettet

COVID-19 tillæg - overskrifter rettet. Tilføjet at hurtigtest skal være CE mærket

6.3 Diazepam enema strength corrected back to 4mg/ml - Sorry for the inconvenience

7.10 Vaccine Tetanus - label corrected

COVID-19 add on - the headlines corrected. Added that the quick test have to be CE marked.

February 2021 – Version 2.6

Tilføjet 8.4 Artemether og lumefantrine i "add medicine covid-19".

Til behandling af Malaria.

Side 106

Add. 8.4 Artemether and lumefantrine in "add medicine covid-19".

For treatment of Malaria.

Page 106-107

January 2021 - Version 2.5

Tilføjet side med ekstramedicin og medicinsk udstyr i forbindelse med

Covid-19. 102->

Det er frivilligt om skibet vil medbringe medicinen og udstyret eller dele deraf.

Added page with additional medicine and medical equipment in connection with Covid-19. 102->

It is optional if the ship will bringe the medicine and equipment or part of it.

Ekstra medicin og udstyr pga covid-19 / Extra medicine and equipment due to Covid-19

Tillægsmedicin pga. Covid-19. Det er frivilligt at medbringe nedenstående / Extra medicine due to Covid-19. It is not mandatory to bring this medicine on board						
Grp. No.	ATC-code	Lægemiddelstof/ Active Pharmaceutical Ingredient	Adm. Form/ Form	Styrke / Strength	Mængde/ Quantity A	MFAG A1
4.6	H02AB06	Prednisolon	tbl.	25 mg	30 stk.	0
4.6	H02AB06	Prednisolon	tablets.	25 mg	30 pcs.	0
5.2	H04AA01	Glucagon "K"	inj. Tørstof + Væske	1 mg	2 stk.	0
5.2	H04AA01	Glucagon "R"	inj. Subst + solvens	1 mg	2 pcs.	0
7.14	J01CR02	Amoxicillin/clavulansyre	tbl.	500/125 mg	20 stk.	0
7.14	J01CR02	Amoxicillin/clavulanacid	tablets.	500/125 mg	20 pcs.	0
7.15	J01FA10	Azithromycin	tbl.	500 mg	5 x 3 stk.	0
7.15	J01FA10	Azithromycin	tablets.	500 mg	5 x 3 pcs.	0
8.4	P01BF01	Artemether and lumefantrine *)	tbl.	20 mg / 120 mg	24 stk	0
8.4	P01BF01	Artemether and lumefantrine *)	tablets.	20 mg / 120 mg	24 pcs	0
9.7	B01AB10	Tinzaparin	inj	4.500IE	1 boks af 10 stk.	0
9.7	B01AB10	Tinzaparine	inj.	4.500IE	1 box of 10 pcs.	0
12.13	A04AA01	Ondasetron	tbl.	4 mg	10 stk.	0
12.13	A04AA01	Ondasetron	tablets.	4 mg	10 pcs.	0
12.14	A06AD65	Movicol	oral opløsning	46,6 mg kaliumchlorid, 13,125 g macrogol 3350, 350,7 mg natriumchlorid, 178,5 mg natriumhydrogencarbonat.	4 bokse af 8 stk.	0
12.14	A06AD65	Movicol	oral solution	46,6 mg kaliumchlorid, 13,125 g macrogol 3350, 350,7 mg natriumchlorid, 178,5 mg natriumhydrogencarbonat.	4 boxes of 8 pcs.	0
13.12	S02CA03	Ciprofloxacin / Hydrocortison	øredråber	10+2mg/ml	3 x 10 ml	0
13.12	S02CA03	Ciprofloxacin / Hydrocortisone	eardrops	10+2mg/ml	3 x 10 ml	0

*) Til højrisiko Malaria områder / High risk Malaria areas

COVID-19 tillæg - overskrifter rettet. Tilføjet at hurtigtest skal være CE mærket
 COVID-19 add on - the headlines corrected. Added that the quick test have to be CE marked.

Ekstra medicin og udstyr pga covid-19 / Extra medicine and equipment due to Covid-19

Tillægsmedicin pga. Covid-19. Det er frivilligt at medbringe nedenstående / Extra medicine due to Covid-19. It is not mandatory to bring below medicine on board.						
Grp. No.	ATC-code	Lægemiddelstof/ Active Pharmaceutecal Ingredient	Adm. Form/ Form	Styrke / Strength	Mængde/ Quentety A	MFAG A2
4.6	H02AB06	Prednisolon	tbl.	25 mg	30 stk.	0
4.6	H02AB06	Prednisolon	tablets.	25 mg	30 pcs.	0
5.2	H04AA01	Glucagon "K"	inj. Tørstof + Væske	1 mg	2 stk.	0
5.2	H04AA01	Glucagon "R"	inj. Subst + solvens	1 mg	2 pc.	0
7.14	J01CR02	Amoxicillin/clavulansyre	tbl.	500/125 mg	20 stk.	0
7.14	J01CR02	Amoxicillin/clavulanacid	tablets.	500/125 mg	20 pcs.	0
7.15	J01FA10	Azithromycin	tbl.	500 mg	5 x 3stk.	0
7.15	J01FA10	Azithromycin	tablets.	500 mg	5 x 3 pcs.	0
8.4	P01BF01	Artemether and lumefantrine *)	tbl.	20 mg / 120 mg	24 stk	0
8.4	P01BF01	Artemether and lumefantrine *)	tbl.	20 mg / 120 mg	24 stk	
9.7	B01AB10	Tinzaparin	inj	4.500IE	1 boks af 10 stk..	0
9.7	B01AB10	Tinzaparine	inj.	4.500IE	1 box of 10 pcs.	0
12.13	A04AA01	Ondasetron	tbl.	4 mg	10 stk.	0
12.13	A04AA01	Ondasetron	tablets.	4 mg	10 pcs.	0
12.14	A06AD65	Movicol	oral opløsning	46,6 mg kaliumchlorid, 13,125 g macrogol 3350, 350,7 mg natriumchlorid, 178,5 mg natriumhydrogencarbonat.	4 bokse af 8 stk.	0
12.14	A06AD65	Movicol	oral solution	46,6 mg kaliumchlorid, 13,125 g macrogol 3350, 350,7 mg natriumchlorid, 178,5 mg natriumhydrogencarbonat.	4 boxes of 8 pcs.	0
13.12	S02CA03	Ciprofloxacin / Hydrocortison	øredråber	10+2mg/ml	3 x 10 ml	0
13.12	S02CA03	Ciprofloxacine / Hydrocortisone	eardrops	10+2mg/ml	3 x 10 ml	0

*) Til højrisiko Malaria områder / High risk Malaria areas

Grp. No.	Medicinsk udstyr / Medical equipment	Mængde/ Quentety A	MFAG A2
Tillægsudstyr pga. Covid-19. Det er frivilligt at medbringe nedenstående / Extra equipment due to Covid-19. It is not mandatory to bring below medical equipment on board			
A.19	Iltbrille	2 stk.	0
A.19	Nasal Cannula	2 pcs.	0
A.20	Venturi iltmaske med sæt af justerbare diluter	2 stk.	0
A.20	Venturi oxygen mask with set of adjustable dilutes	2 pcs.	0
G.8	Hurtig test C-reaktiv protein (CRP)	5 stk.	0
G.8	Rapid test for C- reaktive proteine (CRP)	5 pcs.	0
G.9	Hurtig test SARS-CoV-2 (Covid-19) (Nasal Swab) * See note	10 stk.	0
G.9	Rapid test SARS-CoV-2 (Covid-19) (Nasal Swab)* See note	10 pcs.	0

Følge producentens vejledning. Se digital vejledning/e-learning på producentens hjemmeside. Testen skal være CE mærket
 Follow the manufacturer's guideline. See digital guideline / E-learning on manufacturer's website. The test have to be CE marked.

Brugervejledninger / User instruction

Grp. 4. Midler mod allergi, shock og søsyge / Agents for Allergy, Shock and Seasickness

Allergiske reaktioner, hævelser osv.Oral behandling Covid-19	4.6	Lægemiddelstof:	Prednisolon
		Form:	Tabletter á 25 mg
		Virkning:	Bremser allergiske reaktioner, hævelser.
		Dosering:	Efter ordination af Radio Medical Danmark
	ATC	Bivirkninger:	Forhøjet tryk i øjet, slører infektion. Infektion
	H02AB06	Holdbarhed:	2 år fra produktion dato (Prednisolon, Actavis)
		Opbevaring:	normal temperatur
		Anmærkninger:	Søg samråd med Radio Medical.
Allergic reactions, swellings etc. Oral treatment preferred. Partly COVID spin off.	4.6	Active Pharmaceutical ingredients:	Prednisolon
		Form:	Tablets of 25 mg
		Effect:	Brakes allergic reation, swelling etc.
		Dosage:	After precipstion from Radio Medical
	ATC	Side-effects:	Glaucoma, blurs infections, infektions
	H02AB06	Validity:	2 years from productions date (Prednisolon, Actavis)
		Storage:	normal temperature
		Remarks:	Consult Radio Medical Denmark

4.6 Tablet / Tablets
 Prednisolon 25 mg
 Indikation / IndicationAllergi / Allergy
 Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory
 Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature

Grp. 5. Antidoter / Antidotes

Insulintilfælde Insulinshock Lavt blodsukker	5.2	Lægemiddelstof:	Glucagon.
		Form:	Ready-set bestående af: Injektionssubstans Glucagon 1 mg i hætteglas og sprøjte med 1 ml steril vand til intramuskulært brug.
		Virkning:	Frigør sukkerreserver fra leveren. Virker normalt inden 5-10 minutter. Virkningsvarighed: 10 - 40 minutter.
		Dosering:	Voksne: 1 mg intramuskulært. Kan evt. gentages efter 10-15 minutter. Når patienten er kommet til bevidsthed gives brød og sød saft.
	ATC	Bivirkninger:	Kvalme og opkastninger kan forekomme. Kan udløse hjertekrampe hos hjertesyge. Hjertekrampe behandles med glycerylnitrat spray (9.1).
	H04AA01	Holdbarhed:	Holdbarhed: Ved almindelig temperatur: 18 måneder fra produktionsdato (GlucaGen® HypoKit, Novo Nordisk). Ved 2 - 8°C: 36 måneder fra produktionsdato. Den blandede oplosning skal anvendes umiddelbart.
		Opbevaring:	Almindelig temperatur eller 2 - 8°C. (GlucaGen® HypoKit, Novo Nordisk).
		Anmærkninger:	Søg samråd med Radio Medical. Dersom den blandede oplosning er uklar eller med krystaller, må blandingen ikke anvendes.
Hypoglycaemic coma Insulin shock Low blood sugar	5.2	Active Pharmaceutical ingredients:	Glucagon.
		Form:	Ready-set consisting of: Injection substance Glucagon, 1 mg in a capped vial and a syringe with 1 ml of sterile water for intramuscular use.
		Effect:	Releases sugar reserves from the liver. Normally, takes effect within 5-10 minutes. Effective for 10-40 minutes.
		Dosage:	Adults: 1 mg intramuscularly. May be repeated after 10-15 minutes. When the patient regains consciousness, he is given some bread and sweet juice.
	ATC	Side-effects:	Nausea and vomiting may occur. May cause angina pectoris in people with heart diseases. Angina pectoris is treated with glyceryl trinitrate spray (9.1).
	H04AA01	Validity:	At room temperature: 18 months from the date of production (GlucaGen® HypoKit, Novo Nordisk). At 2-8°C: 36 months from the date of production. The mixed dissolution must be used immediately.
		Storage:	Normal temperature or 2-8°C. (GlucaGen® HypoKit, Novo Nordisk).
		Remarks:	Consult Radio Medical. If the mixed dissolution is cloudy or contains crystals, it must not be used.

5.2 inj.substans. / inj,substance

Glucagon 1mg

Indikation / Indication: Lav blodsukker / Low bloodsugar
Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory
Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical
Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature

Grp. 7. Midler mod infektioner / Infections

MFAG table 9 Kemisk Lungebetændelse	7.14	Lægemiddelstof:	Amoxicillin/clavulansyre	
		Form:	Tablets 500+125 mg	
		Virkning:	Prevent inflammation. Kills bacteria	
		Dosering:	500 mg x 3 times daily	
		ATC	Bivirkninger: Diarré, mavesmerter, kvalme, opkastning. Kløe, hududslæt, svamp i munden	
	J01CJ02	Holdbarhed:	3 år fra produktions dato (Amoxicillin/clavulansyre, COpfarma ApS)	
		Opbevaring:	Normal temperatur	
		Anmærkninger:	Søg samråd med Radio Medical Allergisk shock er meget sjældent og forekommer normalt inden for 30 minutter efter administration. Behandling: Adrenalin 0,6 mg intramuskulær. (4.1)	
	MFAG table 9 Pneumonia after inhalation of poisonous chemical substances	7.14	Active Pharmaceutical ingredients:	Amoxicillin/clavulanacid
			Form:	Tablets 500+125 mg
			Effect:	Prevent inflammation. Kills bacteria
			Dosage:	500 mg x 3 times daily
		ATC	Side-effects:	Diarrhea, Abdominal pain, Nausea, Vomiting. Itching, Skin rash, Fungus in the mouth
			Validity:	3 years from the date of production (Amoxicillin/clavulansyre, COpfarma ApS)
			Storage:	Normal temperature
		J01CJ02	Remarks:	Consult Radio Medical. Allergic shock is very rare and usually occurs within 30 minutes after administration. Treatment: Adrenaline 0.6mg intramuscular.(4.1)
			Lægemiddelstof:	Azithromycin
			Form:	Tabletter 500mg
Halsbetændelse Mundhuleinfektioner Bihulebetændelse Mellemørebetændelse Lungebetændelse Legionella Chlamydia infektioner Mavesårsinfektioner Alternativ til penicillin ved allergi MFAG tabel 9	7.15	Virkning:	Standser bakteriernes vækst	
		Dosering:	Voksne: 500 mg x 1-2 dagligt.	
		ATC	Bivirkninger:	Mavesmerter, kvalme, nedsat appetit, kraftesløshed, svimmelhed, smagsforstyrrelser, hovedpine, hudkløe og hududslæt.
			Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato (Azithromycin, KRKA).
			Opbevaring:	Almindelig temperatur
		J01FA10	Anmærkninger:	Søg samråd med Radio Medical
	7.15	Active Pharmaceutical ingredients:	Azithromycin	
		Form:	Tablets of 500mg	
		Effect:	Stops bacterial growth	
		Dosage:	Adults: 500 mg x 1-2 daily	
		ATC	Side-effects:	Abdominal pain, nausea, decreased appetite, weakness, dizziness, taste disturbances, headache, itchy skin and skin rash.
	J01FA10	Validity:	5 years from date of production (Azithromycin, KRKA)	
		Storage:	Normal temperature	
		Remarks:	Consult Radio Medical	

7.14 Tablet / Tablets
 Amoxicillin/clavulansyre 500/125 mg
 Indikation / Indication: Infektioner / Infections
 Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory
 Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical
 Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature

7.15 Tablet / Tablets
 Azithromycin 500 mg
 Indikation / Indication: Infektioner / Infections
 Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory
 Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical
 Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature

Grp. 8. Malaria – behandling / Malaria – Treatment

Til behandling af P. Falciparum malaria. På baggrund af: Positiv malaria test for P. Falciparum eller almen sygdomsformennelse og feber kombineret med relevant risiko for malaria	8.4	Lægemiddelstof:	Artemether and lumefantrine
		Form:	Tabletter á 20 mg / 120 mg
		Virkning:	Dræbermalaria parasitterne
		Dosering:	Efter kontakt med Radio Medical Danmark. Start omgående med 4 tbl. Derefter: 4 tabl 8 timer efter første dosis 4 tabl 24 timer efter første dosis. 4 tabl. 36 timer efter første dosis. 4 tabl. 48 timer efter første dosis. 4 tabl. 60 timer efter første dosis.
		ATC	Bivirkninger: Mave-Tarm gener, hudkløe, hududslæt, hovedpine og svimmelhed.
		P01BF01	Holdbarhed: 2 år fra produktionsdato (Riamet®, Novatis)
			Opbevaring: Må ikke opbevares over 30°C.
			Anmærkninger: Søg samråd med Radio Medical uanset resultatet af malariatest.
		Treatment of P. Falciperum malaria Based on: Positive Malaria Test for P. Falciparum or general malaise and fever combined with relevant risk of malaria	Active Pharmaceutical ingredients: Artemether and lumefantrine
			Form: Tablets 20 mg / 120 mg
			Effect: Kills the malaria parasite
			Dosage: Consult Radio Medical Denmark 4 tablets as soon as possible Then: 4 tablets 8 hours later, then 4 tablets 24 hours after the first dose, then 4 tablets 36 hours after the first dose, then 4 tablets 48 hours after the first dose and then 4 tablets 60 hours after the first dose.
			ATC Side-effects: Gastrointestinal disorders, itchy skin, skin rash, headache and dizziness.
		P01BF01	Validity: 2 years from production date (Riamet®, Novatis)
			Storage: Do not store above 30°C
			Remarks: Consult Radio Medical regardless of the result of the malaria test.

8.4 tablet / tablet
 Artemether and lumefantrine 20 mg / 120 mg
 Indikation / Indication: Malaria behandling / Malaria treatment
 Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory
 Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical
 Opbevaring / storage: ikke over 30° C /Not above 30° C

Grp. 9 Hjerte / Cardiac

Blodfortynding	9.7	Lægemiddelstof:	Tinzaparin
		Form:	Infektion 4500IE
		Virkning:	Blodfortynding
		Dosering:	Efter ordination af Radio Medical Danmark
	ATC	Bivirkninger:	Blødningstendens, blodmangel, irritation ved indstiksstedet, Hæmatomer
	B01AB10	Holdbarhed:	3 år fra produktions dato (Innohep, Paranova, Danmark)
		Opbevaring:	Ikke over 25 °C
		Anmærkninger:	Søg samråd med Radio Medical Danmark
	9.7	Active Pharmaceutical ingredients:	Tinzaparine
		Form:	Injection 4500IE
		Effect:	Blood diluting
		Dosage:	After prescription from Radio Medical Danmark
	ATC	Side-effects:	Bleeding tendency, anemia, injection site irritation, Hematomas.
	B01AB10	Validity:	3 years from production date (Innohep, Paranova, Denmark)
		Storage:	Not above 25 °C
		Remarks:	Consult Radio Medical Danmark

9.7 Inj. / inj.

Tinzaparine 4500IE

Indikation / Indication: Blodfortynding / Blood diluting
 Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature

Grp. 12 Mave og tarm / Gastrointestinal

Kvalme Opkastninger MFAG tabel 7, 8, 10, 13, 15, 20	12.13	Lægemiddelstof:	Ondansetron
		Form:	Tabletter 4 mg
		Virkning:	Modvirker kvalme og opkast
		Dosering:	Efter ordination fra Radio Medical Danmark
	ATC A04AA01	Bivirkninger:	Hovedpine, forstoppelse, Rødme og varmefølelse
		Holdbarhed:	5 år fra produktions dato (Aurobindo Pharma)
		Opbevaring:	Normal temperatur
	A04AA01	Anmærkninger:	Søg samråd med Radio Medical Danmark
		Active Pharmaceutical ingredients:	
		Form:	Tablets 4 mg
Nausea Vomiting MFAG table 7, 8, 10, 13, 15, 20	12.13	Effect:	Prevent Nausea and vomiting
		Dosage:	By prescription from Radio Medical Danmark
	ATC A04AA01	Side-effects:	Headache, Constipation, Redness and warm feeling
		Validity:	5 years from production date (Aurobindo Pharma)
		Storage:	Normal temperature
	A04AA01	Remarks:	Consult Radio Medical Danmark
		Lægemiddelstof:	
		Form:	Movicol®
	12.14	Virkning:	Binder væske i tarmen, hvorved afføringen blødgøres
		Dosering:	Efter ordination fra Radio Medical Danmark
	ATC A03FA03	Bivirkninger:	Mavesmerter, Anal irritation, Diarré, Flatulens, Kvalme, Meteorisme, Opkastning.
		Holdbarhed:	3 år fra produktions dato (Movicol®, Norgine BV)
		Opbevaring:	Ikke over 25 °C
Forstoppelse	12.14	Anmærkninger:	søg samråd med Radio Medical
		Active Pharmaceutical ingredients:	
		Form:	Pulver til oral oplosning
		Effect:	Bindes væske i tarmen, hvor ved afføringen blødgøres
	ATC A03FA03	Dosering:	Efter ordination fra Radio Medical Danmark
		Side-effects:	Mavesmerter, Anal irritation, Diarré, Flatulens, Kvalme, Meteorisme, Opkastning.
		Validity:	3 years from production date (Movicol®, Norgine BV)
	A03FA03	Storage:	Not above 25 °C
		Remarks:	Consult Radio Medical
		Lægemiddelstof:	
		Form:	Powder for oral solution
		Effect:	Binds fluid in the intestine, thereby softening the stools
	ATC A03FA03	Dosage:	By prescription from Radio Medical Danmark
		Side-effects:	Abdominal pain, Anal irritation, Diarrhea, Flatulence, Nausea, Meteorism, Vomiting.
		Validity:	3 years from production date (Movicol®, Norgine BV)
		Storage:	Not above 25 °C
		Remarks:	Consult Radio Medical

12.13 Tablet / Tablets
Ondasetron 4 mg

Indikation / Indication: Kvalme og opkastning / Nausea and vomiting MFAG table 7, 8, 10, 13, 15, 20
Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory.
Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical
Opbevaring / Storage normal temperatur.

12.14 Pulver / Power
Movicol

Indikation / Indication: Forstoppelse / Constipation
Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory.
Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical
Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature

Grp. 13. Øjen- og øremidler / Agents for Eyes and Ears

Øregangs eksem	13.12	Lægemiddelstof:	Ciprofloxacin / Hydrocortison
		Form:	Øredråber
		Virkning:	Behandling af øregangs eksem
		Dosering:	3 dråber i berørte øre 2 gange daglig
	S01FA06	ATC Bivirkninger:	Ørekłøe, øresmerter, svimmelhed
		Holdbarhed:	Ubrudt 2 år fra produktionsdato (Ciflox, Novartis Healthcare A/S)
		Opbevaring:	Beskytte mod lys og ikke over 25 c. Må ikke opbevares i køleskab.
		Anmærkninger:	Søg samråd med Radio Medical Danmark
	13.12	Active Pharmaceutical ingredients:	Ciprofloxacien / Hydrocortisone
		Form:	Eardrops
		Effect:	Treatment of ear canal eczema
		Dosage:	3 drops in affected ear twice daily
	S01FA06	ATC Side-effects:	Ear itching, earache, dizziness
		Validity:	Unbroken 2 years from production date (Ciflox, Novartis Healthcare A/S)
		Storage:	Protect from light and not more than 25 c. Do not refrigerate.
		Remarks:	Consult Radio Medical Danmark

13.12 Øredråber / Eardrops

Ciprofloxacin / Hydrocortison 10+2 mg

Indikation: Øregangs eksen / Ear canal eczema

Ref: Se Fortegnelsens brugervejledning / Read user instruction in the inventory.

Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical