



**AFKONDIGINGSBLAD
VAN
ARUBA**

REGELING van de Minister van Verkeer en Waterstaat van 13 juli 2001 tot wijziging van de Regeling medische uitrusting aan boord van vissersvaartuigen (wijziging lijst van medische uitrusting).

Uitgegeven, 23 augustus 2001

De minister van Justitie en Publieke Werken,

P.E. Croes

DE MINISTER VAN VERKEER EN WATERSTAAT,

Handelende in overeenstemming met de Minister van Verkeer en Vervoer van de Nederlandse Antillen en de Minister van Vervoer en Communicatie van Aruba;

Gelet op de artikelen 218, dertiende lid, onderdeel 8, 221, tweeënveertigste lid, onderdeel 20, 223, elfde lid, onderdeel 9, 231, eerste lid, 237, en 317, derde lid, van het Vissersvaartuigenbesluit;

BESLUIT:*Artikel 1*

De Regeling medische uitrusting aan boord van vissersvaartuigen¹ wordt als volgt gewijzigd:

A

In artikel 1, tweede lid, worden de woorden 'kolom C van bijlage 1 bij deze regeling' vervangen door: kolom R van bijlage I bij deze regeling.

B

Artikel 2 komt te luiden:

Artikel 2

1. Een ambtenaar van de Scheepvaartinspectie inspecteert jaarlijks de medische uitrusting, bedoeld in artikel 1, met uitzondering van de medicijnkist aan boord van reddingvloten.
2. De kapitein stelt voorafgaande aan de inspectie een controlelijst op met daarop de benamingen en codes van alle geneesmiddelen, verplegingsartikelen en antidota die ingevolge bijlage I bij deze regeling aan boord van zijn vaartuig zijn vereist, en vermeldt daarbij zowel de volgens bijlage I voorgeschreven hoeveelheden als de daadwerkelijk aan boord aanwezige hoeveelheden. In voorkomend geval wordt tevens de houdbaarheidsdatum van die middelen vermeld. De controlelijst vermeldt voorts de naam, de vlag en de thuishaven van het vaartuig.
3. De kapitein ondertekent de controlelijst en biedt deze ter visering aan aan de in het eerste lid bedoelde ambtenaar.

C

Aan artikel 4 wordt onder vervanging van de punt door een komma toegevoegd: tenzij een ander geneeskundig handboek in bijlage I bij deze regeling is aangegeven.

D

Bijlage I wordt vervangen door de bijlage bij deze regeling.

E

Bijlage II vervalt.

¹ Stcrt. 1995, 233; gewijzigd bij ministeriële regeling van 4 april 1997 (Stcrt. 80).

Artikel II

De kapitein draagt ervoor zorg dat de medische uitrusting uiterlijk op het moment van de eerstvolgende inspectie van die uitrusting in overeenstemming is met de Regeling medische uitrusting aan boord van vissersvaartuigen zoals die luidt na de inwerkingtreding van deze regeling. Tot dat moment mogen vissersvaartuigen uitgerust blijven met medische uitrusting voorgeschreven door de Regeling medische uitrusting aan boord van vissersvaartuigen zoals die luidde voor de inwerkingtreding van deze regeling.

Artikel III

Deze regeling treedt voor Nederland en Aruba in werking met ingang van de tweede dag na de dagtekening van de Staatscourant waarin zij wordt geplaatst en voor de Nederlandse Antillen op een nader te bepalen tijdstip.

Deze regeling zal met de toelichting in de Staatscourant, in de Curaçaosche Courant en in het Afkondigingsblad van Aruba worden geplaatst.

DE MINISTER VAN VERKEER EN WATERSTAAT,
T. Netelenbos

Bijlage I als bedoeld in artikel 1, eerste lid

Medische uitrusting (limitatieve lijst)

De betekenis van de kolommen

Kolom A: Is van toepassing op zeeschepen alsmede voor vissersvaartuigen waarvoor een certificaat van deugdelijkheid is afgegeven voor een onbeperkt vaargebied.

Kolom A-Z: Is van toepassing op zeilschepen waarvoor een certificaat van deugdelijkheid is afgegeven voor het onbeperkte vaargebied IV.

Kolom A-G: Is van toepassing op zeeschepen die gevaarlijke stoffen vervoeren en waarvoor een certificaat van deugdelijkheid is afgegeven voor een onbeperkt vaargebied.

Kolom B: Is van toepassing op zeeschepen waarvoor een certificaat van deugdelijkheid is afgegeven voor een vaargebied dat zich niet verder uitstrekt dan GMDSS zeegebied A2 alsmede voor vissersvaartuigen met een vaargebied dat zich niet verder uitstrekt dan vaargebied II.

Kolom B-Z: Is van toepassing op zeilschepen waarvoor een certificaat van deugdelijkheid is afgegeven voor een vaargebied dat zich niet verder uitstrekt dan vaargebied III.

Kolom B-G: Is van toepassing op zeeschepen die gevaarlijke stoffen vervoeren en waarvoor een certificaat van deugdelijkheid is afgegeven voor een vaargebied dat zich niet verder uitstrekt dan vaargebied A2.

Kolom C: Is van toepassing op zeeschepen waarvoor een certificaat van deugdelijkheid is afgegeven voor een vaargebied dat zich niet verder uitstrekt dan zeegebied 30, indien de op het certificaat genoemde werkhaven zich bevindt in een Europees land alsmede voor vissersvaartuigen met een vaargebied dat zich niet verder uitstrekt dan vaargebied Ia en voor vissersvaartuigen met een vaargebied I binnen het GMDSS zeegebied A1.

Kolom C-Z: Is van toepassing op zeilschepen waarvoor een certificaat van deugdelijkheid is afgegeven voor een vaargebied dat zich niet verder uitstrekt dan vaargebied I, II en IIIA.

Kolom D: Is van toepassing op passagiersschepen die reizen maken van een langere duur dan 48 uur.

Kolom D-G: Is van toepassing op passagiersschepen die gevaarlijke stoffen vervoeren en die reizen maken van een langere duur dan 48 uur.

Kolom E: Is van toepassing op passagiersschepen die reizen maken van een kortere duur dan 48 uur.

Kolom E-G: Is van toepassing op passagiersschepen die gevaarlijke stoffen vervoeren en die reizen maken van een kortere duur dan 48 uur.

Kolom R: Is van toepassing op reddingboten, reddingvlotten en hulpverleningsvaartuigen.

De hoeveelheden in de kolommen

De hoeveelheden in de kolommen zijn van toepassing op het aantal gemonsterde bemanningsleden t/m 15 personen.

Bij een bemanningssterkte van 16 t/m 23 personen worden de hoeveelheden met 50% verhoogd, met uitzondering van die artikelen waarvoor slechts 1 exemplaar is voorgeschreven.

Bij een bemanningssterkte van 24 t/m 30 personen worden de hoeveelheden verdubbeld.

Bij een bemanningssterkte van 31 t/m 45 personen worden de hoeveelheden verdrievoudigd.

Bij een bemanningssterkte van 46 t/m 60 personen worden de hoeveelheden verviervoudigd.

Enzovoorts.

De in de kolommen vermelde maximale hoeveelheden hoeven niet te worden overschreden.

Voor de kolommen A, A-Z, B, B-Z, C, C-Z en E geldt dat de maximale hoeveelheid in kolom D in geen geval hoeft te worden overschreden.

Voor de kolommen A-G, B-G en E-G geldt dat de maximale hoeveelheid in kolom D-G in geen geval hoeft te worden overschreden.

Indien bij bepaalde artikelen de hoeveelheden tussen () zijn vermeld, betreft het artikelen die zijn aanbevolen, doch niet verplicht.

Aanvullende code

Indien het codenummer wordt aangevuld met een 'H' betekent dit dat het artikel tevens voorkomt op de internationale lijst van geneesmiddelen, vermeld in de Geneeskundige Gids voor Eerste Hulp bij ongevallen met gevaarlijke stoffen (MFAG). Afhankelijk van de aard van de te vervoeren gevaarlijke stoffen is een selectie van de antidota met de codenummers 10.1.01 t/m 10.2.10 aan boord aanwezig. Indien de aard van de te vervoeren gevaarlijke stoffen niet altijd tevoren bekend zal zijn, dienen alle antidota aan boord aanwezig te zijn.

Indien het codenummer wordt aangevuld met een 't' betekent dit dat het artikel alleen voorgeschreven is indien tropische wateren worden bevaren.

Indien bij een geneesmiddel de code 'RMA' is vermeld, betekent dit dat het in principe uitsluitend mag worden toegediend of toegepast op advies van een arts, in het algemeen van de Radio Medische Dienst voor de scheepvaart.

Opslag

Indien staat vermeld dat een artikel dient te worden opgeslagen in een "kluis" betekent dit dat het artikel valt onder de strengste bepalingen van de Opiumwet.

Indien staat aangegeven dat het artikel 'koel' dient te worden bewaard betekent dit dat het artikel in kwaliteit en werkzaamheid achteruitgaat als het niet in de koelkast wordt bewaard.

Notitie [1]

7.4.03 Metronidazol supp of ovule 500 mg

De bereiding en aflevering van Metronidazol zetpillen kan op praktische bezwaren stuiten.

Volgens informatie van de fabrikant is het mogelijk om vaginale ovules ook rectaal te gebruiken. Ovules (Flagyl) zijn daarom een gelijkwaardig alternatief.

Notitie [2]

7.7.02 Proguanil tabl 100 mg

7.7.03 Chloroquinesulfaat tabl 100 mg

Te gebruiken voor de profylaxe van malaria.

Zie voor nadere informatie het Geneeskundig Handboek voor de Scheepvaart.

Daarnaast dient gezorgd te worden voor de meest actuele informatie over resistentie-gebeden.

Notitie [3]

8.1.02 NaCl 0,9% infuusvloeistof

Bij de behandeling van chemicaliën in het oog wordt geadviseerd te spoelen met NaCl infuusvloeistof.

Zie Geneeskundige Gids voor Eerste Hulp bij ongevallen met gevaarlijke stoffen: tabel 7.

Notitie [4]

8.3.01 Polygeline (Haemacel) infuusvloeistof

II.5.03 Bloedtransfusiesysteem met filter

II.5.09 Citraat bevattende bloedafnamezakjes

Onderdelen van de AIDS-preventie set.

Notitie [5]

II.1.02.a Draagbare zuurstofkoffer compleet

De draagbare zuurstofkoffer van een goedgekeurd type bestaat uit tenminste:

- 1 fles met een inhoud van tenminste 2 liter, gevuld met medicinale zuurstof onder een druk van 200 bar, met een schroefdraadaansluiting G 5/8" (conform NEN 3268)
- 1 reduceerventiel met inhouds- en manometer
- 1 verdeelblok met externe zuurstof aansluiting
- 1 beademingsballon met demandventiel en beademingsmasker
- indien meerdere beademingsballonnen zijn voorgeschreven (II.1.01) moeten deze bij de zuurstofkoffer worden opgeborgen
- 2 inhalatiemaskers met bijbehorende flexibele aansluitslangen
- 1 onafhankelijk van bovenstaande uitrusting werkend afzuigapparaat
- 1 algemene gebruiksaanwijzing in zowel de Nederlandse als de Engelse taal
- 1 gedetailleerde gebruiksaanwijzing van de beademingsballon en het afzuigapparaat
- 1 onderhoudsset

Notitie [6]

Zuurstofvoorziening aan boord van schepen die gevaarlijke stoffen vervoeren

1. Aan boord van schepen die gevaarlijke stoffen vervoeren wordt de medische uitrusting aangevuld met de volgende hoeveelheid zuurstof:

- a. 1 fles met een inhoud van tenminste 2 liter, gevuld met medicinale zuurstof onder een druk van 200 bar als reserve voor de draagbare apparatuur.
 - b. 1 fles met een inhoud van tenminste 40 liter, gevuld met medicinale zuurstof onder een druk van 200 bar, opgesteld nabij het hospitaal of verblijf waarin zich de ziekenkooi bevindt, en zodanig aangesloten dat in het hospitaal (of in het bedoelde verblijf) de beademingsapparatuur zuurstof uit de fles kan betrekken.
2. In verband met het brandgevaar dat zuurstof onder druk kan opleveren, geschiedt de berging van de reservezuurstof op een wijze die passend is, bij voorkeur in de buitenlucht of in een afgesloten ruimte.
3. De opstelling stemt zoveel mogelijk overeen met de richtlijnen in BadS 35/1965 (Acetyleen las- en snijinstallaties).
4. De sleutel van de afsluiter van de 40 literfles is opgeborgen bij de fles, met dien verstande dat deze sleutel tijdens het gebruik op de afsluiter is aangebracht.
5. Bij ingebruikstelling wordt ervoor gezorgd dat de leidingen volkomen schoon en vet-vrij zijn.

6. De fles en het leidingsysteem moeten worden aangebracht, getest en gecontroleerd door een gekwalificeerd persoon. Een gekwalificeerd persoon is in dit geval iemand die:
- alle noodzakelijke kwaliteiten bezit voor het installeren van leidingen en uitrusting aan boord van schepen;
 - speciale kennis heeft van de problemen en veiligheidsvoorschriften van het installeren, controleren en gebruik van deze installaties;
 - de installatie aanlegt volgens daarbij behorende beschrijvingen en tekeningen.
7. Degene die de installatie heeft aangelegd, geeft een verklaring af dat de installatie zoveel mogelijk is aangelegd, getest en gecontroleerd volgens BadS 35/1965 of gelijkwaardige voorschriften.

Notitie [7]

II.7.07 Brancard van een goedgekeurd type, zie Bijlage 2.

Notitie [8]

II.7.07 Brancard aan boord van zeilschepen met passagiers

Er dient een brancard aanwezig te zijn op schepen met een $L_{\text{UITWATERING}}$ van meer dan 24 meter.

Notitie [9]

II.7.07 Brancard aan boord van zeeschepen in vaargebied 30

Er dient een brancard aanwezig te zijn zodra de voorgeschreven bemanning uit meer dan 3 personen bestaat.

Notitie [10]

II.9.13

Een waterdichte medicijnkist die na gebruik weer goed (en nog steeds waterdicht) gesloten kan worden voor reddingsvloten, reddingsboten en hulpverleningsvaartuigen, bestemd voor alle artikelen uit de kolom 'R'.

De medicijnkist dient voorzien te zijn van een inhoudsopgave en behandelingsvoorschrift in de Nederlandse taal, gedrukt op waterbestendig materiaal.

5.1.03	RMA	Clonidine tabl 1 mg	20	20	10	10	10	0	0	20	mas 50	20	20
5.1.04	RMA	Clonidine amp 2 mg/2 ml (voor in en iv inj)	3	3	2	2	2	0	0	3	mas 6	2	2
5.1.05	RMA	Clonidine amp 5 mg / 1 ml (voor in en iv inj)	5	5	6	2	2	0	0	5	mas 6	5	2
6.1.02	H	Subitimidol 0,1 mg/46, inhalator 200 do	2	2	5	1	1	5	0	2	mas 4	5	5
6.1.03	H	Bredacmethasone 0,05 mg/ml, inhalator 200 do	0	0	5	0	0	0	0	0	5	mas 5	0
6.1.04	H	Voorzetter voor 6,1.02 en 6.1.03	1	1	2	1	2	0	0	1	mas 1	1	1
6.2.01	H	Deuteronwaterstof, flac. 200 ml	3	3	3	1	1	0	0	3	mas 6	1	1
6.3.01	H	Mylmediazine reusderopvakt 0,1%, suspensie 10 ml	5	5	5	3	3	0	0	5	mas 10	3	3
7.1.01	H	Amoxicilline caps 500 mg	80	80	80	20	20	0	0	80	mas 120	80	20
7.1.06	H	Erytromycine tabl 200 mg	40	40	80	20	20	0	0	40	mas 100	80	20
7.1.07	RMA	Doxycycline tabl 100 mg	20	20	5	5	5	0	0	20	mas 50	5	5
7.1.08	H	Cedramin amp 750 mg + 5 ml opz (voor in inj)	15	15	15	6	6	0	0	15	mas 30	6	6
7.2.02	RMA	Co-trimoxazol tabl 800+160 mg	20	20	10	10	10	0	0	20	mas 50	10	10
7.4.02	RMA	Melprolidaz tabl 500 mg	20	20	10	10	10	0	0	20	mas 50	10	10
7.4.03	H	Melprolidaz supp of ovale 500 mg [Nootle 1]	0	0	20	0	0	0	0	0	20	mas 50	0
7.5.01	RMA	Ceftriaxon tabl 250 mg	40	40	40	20	20	0	0	40	mas 100	40	20
7.5.01	RMA	Tetravaccin amp 0,5 ml (voor in inj)	5	5	2	2	2	0	0	5	mas 5	2	2
7.5.02	RMA	Anti-tetanus immunoglobuline amp 250 E/2 ml (voor in inj)	3	3	3	1	1	0	0	3	mas 5	1	1
7.7.01	RMA	Kwina sulfat tabling 200 mg	70	70	70	70	70	0	0	70	mas 200	70	70
7.7.02	H	Preparat tabl 100 mg [Nootle 2]	1000	1000	1000	500	500	0	0	1000	mas 3000	1000	1000
7.7.03	H	Chlorzetrinazol tabl 100 mg [Nootle 2]	200	200	100	100	100	0	0	200	mas 500	200	200
7.7.04	H	Minihydrochloride amp 600 mg/2 ml (voor in inj)	10	10	10	5	5	0	0	10	mas 20	5	5
8.1	H	Acas deel amp 5 ml voor verdunden 7,04 (voor in inj)	20	20	10	10	10	0	0	20	mas 40	10	10
8.1.01	H	ORS met samenstelling vga WHO standaard, zakte voor de bereiding van 1 liter rehydratie-vocht	45	48	48	24	24	0	0	48	mas 96	24	24
8.1.02	H	NaCl 0,9% infusievloeistof, flac. 500 ml [Nootle 3]	2	2	10	1	6	0	0	4	mas 4	10	mas 19
8.3.01	H	Polylactide/Polylactide) infusievloeistof, flac. 500 ml [Nootle 4]	10	10	10	5	5	0	0	10	mas 20	10	10
8.4.01	H	Infusiesysteem zie II.5.06	500	500	500	250	250	0	0	500	mas 1000	500	500
9.1.01	H	NaCl tabl 400 mg + carring glucose 100 mg	4	4	4	2	2	0	0	4	mas 8	4	2
9.1.01	H	Proton-pomp opt. flac. 30 ml	4	4	4	2	2	0	0	4	mas 8	4	2
9.1.03	H	Chloorhexidine 0,5%, flac. 30 ml	4	4	4	2	2	0	0	4	mas 8	4	2

9.1.04		Chlorothalidone/Cetiridine opl., flac 250 ml	3	3	1	1	1	1	0	0	3 max.5	3	3	0
9.1.06		Besleide zalf, tube 50 g	2	2	1	1	1	1	1	1	2 max.4	1	1	1
9.1.08		Calcium composium creme, tube 30 g	3	3	1	1	1	1	0	0	3 max.6	1	1	0
9.1.10		Miconazoolcrème 2%, tube 30 g	4	4	4	(2)	(2)	(2)	0	0	4 max.6	2	2	0
9.1.13	RMA	Zilverzulfadiazine crème 1%, tube 50 g	5	5	3	3	3	3	1	1	5 max.8	5	5	1
9.1.14		Anticonsebratid wettendevange creme, tube 25 g, flac 20 (EU) of 22 (USA)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	2
9.1.15		Alumini composium powder, sprayflac: 100 g	4	4	4	(2)	(2)	(2)	0	0	4 max.6	2	2	0
9.1.18		Lanemintred crème 2%, tube 10 g	2	2	2	(1)	(1)	(1)	0	0	2 max.5	1	1	0
9.1.20		Premeleer lotion 10 mg/l, flac 50 ml	3	3	3	(1)	(1)	(1)	0	0	3 max.5	1	1	0
9.1.21	RMA	Hydrocortison 1%, tube 30 g	2	2	2	1	1	1	0	0	2 max.4	1	1	0
9.2.03	H	RMA	Tertracive oogdruppels 0,5% antibiotic	20	20	10	10	10	0	0	20 max.40	10	10	0
9.2.04		RMA	Pilocarpine oogdruppels 1%, druppelflac: 10 ml	1	1	1	1	1	0	0	1 max.2	1	1	0
9.2.05	H		Fluoresceïne stips 1%, verpakking van 10 stuks	1	1	1	1	1	0	0	1 max.2	1	1	0
9.2.06	H		Polymyxine-B-rijnschijfm oogzalf, tube 4g	2	2	10	1	1	4	1	2 max.4	10 max.10	1	4
9.2.07		RMA	Fucidinazur oogzalf 1% antibiotic 0,2 g	24	24	12	12	12	0	0	24 max.48	12	12	0
9.3.02			Lidocaine oogdruppels 0,5%, druppelflac: 10 ml	1	1	1	1	1	0	0	1 max.2	1	1	0
9.3.03			Neomycine/Polymyxine-B-rijnschijfm oogdruppels, druppelflac: 10 ml	2	2	1	1	1	0	0	2 max.4	1	1	0
9.4.01			Chlorothalidone gongedrank 2%, flac 200 ml	2	2	2	1	1	1	0	2 max.4	2 max.4	1	1
9.5.01			Chloroethyl alcohol	1	1	1	1	1	0	0	1 max.2	1	1	0
9.5.02			Lidocaine 2%, flac 20 ml zonder adrenaline (voor in en iv iv)	2	2	1	1	1	0	0	2 max.4	2 max.4	1	1
9.5.03			Carpropyl anesthesium (kruidnagelolie), druppelflac 10 ml	1	1	1	1	1	0	0	1 max.1	1	1	0
10.1.01	H	RMA	Calciumgluconaat gel 2%, tube 25 g	0	0	10	0	0	5	0	0	10 max.10	0	10
10.2.05	H	RMA	Atropine/flac amp 1 mg/l ml (voor in en iv iv)	0	0	200	0	0	100	0	0	200 max.200	0	100
10.2.06	H	RMA	Calciumgluconaat bruisstabil 1 g	0	0	20	0	0	0	0	0	40 max.40	0	40
10.2.09	H	RMA	Gevoelverloesend poeder, flac 50 g	0	0	2	0	0	2	0	0	2 max.2	0	2
10.2.10	H	RMA	Methylglucol op 95%, flac 200 ml	0	0	3	0	0	1	0	0	3 max.3	0	3
12.1.01			RMA	Glucose amp 1 mg + 1 ml op (voor in en iv iv)	0	2	0	0	2	0	0	4 max.4	2	2

11.1.01	H	Rechtsenpompbeton in demerschacht en beschermingsmetsel, hechtst de beton(en) samenwg in 1.1.02.a	1	1	2	1	1	2	0	0	0	1	max 1	2	max 2	1	2	0	
11.1.02	a-H	Zuurstofbeton draagvlak, inclusief 1 zuurstoffas 2/200 bar, inclusief 1.1.03. voor een goedkeurd type [Noetille 5]	1	1	1	0	0	0	0	0	0	1	max 1	1	max 1	1	1	0	
11.1.02.b	H	Zuurstoffas reserve 2/200 bar [Noetille 5]	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	3	max 3	0	0	
11.1.02.c	H	Zuurstoffas 40/2000 bar [Noetille 6]	0	0	1	0	0	1	0	0	0	0	0	1	max 1	0	1	0	
11.1.03	H	Altsponbeend mechanismen om de luchtenngen vrij te maken	1	1	1	1	1	1	0	0	0	1	max 1	1	max 1	1	1	0	
11.1.04	H	Brook Alway rd 1/way of subvent	1	1	2	1	1	2	1	1	1	2	max 4	2	max 4	2	2	1	
11.1.05.a	H	Guedel (Meyo-tube) no 2	0	0	2	0	0	2	0	0	0	0	0	0	2	max 4	0	0	
11.1.05.b	H	Guedel (Meyo-tube) no 3	0	0	2	0	0	2	0	0	0	0	0	2	max 4	0	2	0	
11.1.05.c	H	Guedel (Meyo-tube) no 4	0	0	2	0	0	2	0	0	0	0	0	2	max 4	0	2	0	
11.1.06	H	Zuurstofmassen disposable (tot 80% zuurstof)	0	0	10	0	0	10	0	0	0	0	0	10	max 20	0	10	0	
12.01		Hechtingsnet met noedder: zie 12.13 en 11.3.01 t/m 11.3.06.																	
12.02		Zelflevend elastisch verband 4 m/6 cm	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	2	max 2	2	max 2	1	1	
12.03.c		Hydrostat windst 4 m/6 cm	30	30	30	15	15	15	15	15	15	8	80	max 120	80	max 120	40	60	
12.04		Tunnelsverband voor wegen m applicatie, rd 5 m	4	4	4	1	1	1	1	1	1	1	4	max 12	4	max 12	4	4	
12.05.a		Hydrostiel gas 500 cm staal, verpakking van 10 gal	10	10	10	5	5	5	5	5	5	1	20	max 40	20	max 40	20	20	
12.05.b		Hydrostiel gas 10x10 cm staal, verpakking van 25 st	3	3	3	2	2	2	2	2	2	1	3	max 10	3	max 10	3	3	
12.05.c		Vasaline gas staal 10x10 cm	20	20	20	10	10	10	10	10	10	10	20	max 40	20	max 40	20	10	
12.06		Hydrostiel vezelen, 100 g	4	4	4	2	2	2	2	2	2	1	4	max 10	4	max 10	4	4	
12.07.a		Hechtstien lakken staal 70x250 cm	1	1	1	1	1	1	1	1	1	0	2	max 2	2	max 2	2	0	
12.07.c		Waterrijl brandwondokor 20x40 cm	4	4	4	2	2	2	2	2	2	1	4	max 10	4	max 10	4	4	
12.08		Drukstene dunken (katoen)	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	max 4	4	max 4	4	4	
12.09.a		Handschoenen met staal, per paar	12	12	12	6	6	6	6	6	6	3	12	max 24	12	max 24	12	12	
12.09.b		Handschoenen staal lk, per paar	3	3	3	2	2	2	2	2	2	0	6	max 12	6	max 12	6	6	
12.09.c		Handschoenen staal L, per paar	3	3	3	2	2	2	2	2	2	0	6	max 12	6	max 12	6	6	
12.10.b		Pleistersverband velkroest 1 m/8 cm	3	3	3	2	2	2	2	2	2	1	3	max 6	3	max 6	2	2	
12.11.a		Sneverband staal nr 1 klein	4	4	4	4	4	4	4	4	4	1	16	max 20	16	max 20	10	10	
12.11.b		Sneverband staal nr 2 middel	10	10	10	4	4	4	4	4	4	2	20	max 40	20	max 40	20	20	
12.11.c		Sneverband staal nr 3 groot	4	4	4	4	4	4	4	4	4	1	10	max 10	10	max 10	10	10	
12.12.a		Hechtplaster wijkbest 5 m/1/2 cm	2	2	2	1	1	1	1	1	1	0	2	max 5	2	max 5	2	2	
12.12.b		Hechtplaster wijkbest 5 m/ 2/3 cm	2	2	2	1	1	1	1	1	1	0	2	max 5	2	max 5	2	2	
12.12.c		Zweelwastriest staal	20	20	20	10	10	10	10	10	10	5	20	max 40	20	max 40	20	20	
12.13.c		Hechtngen armatuurtech veyl 4-0	10	10	10	5	5	5	5	5	5	6	0	10	max 20	10	max 20	10	10
12.13.d		Hechtngen armatuurtech ehbon 3-0	10	10	10	5	5	5	5	5	5	0	0	10	max 20	10	max 20	10	10

I.2.13.e	Hechtingen armoerenwafels eiken 5-0	10	10	10	6	5	0	0	0	10 max.20	10	10	0
I.2.14	Synthetische watten 3 m/10 cm	2	2	2	1	1	0	0	0	2 max.4	2	2	0
I.2.15.a	Oogklopp	2	2	2	1	1	1	0	0	3 max.3	3	3	0
I.2.15.b	Oogcompressen, 5 stuks	2	2	2	1	1	1	1	0	3 max.3	3	3	0
I.2.16	Vulhygiënapellen (RVS), 12 st	2	2	2	1	1	1	1	1	3 max.3	3	3	1
I.3.01	Schijfje stiel disposabele	3	3	3	(D)	(D)	0	0	0	3 max.6	3	3	0
I.3.02	Instrumendoor (RVS) voor chirurgische instrumenten	1	1	1	1	1	1	0	0	1 max.2	1	1	0
I.3.03.a	Schuur chirurgisch (RVS)	1	1	1	1	1	1	0	0	1 max.2	1	1	0
I.3.03.b	Verbindschakel, Laster 16 cm (RVS), met op te bergen in I.3.02	1	1	1	1	1	1	1	1	1 max.3	1	1	1
I.3.04.a	Proceel instrument (RVS)	1	1	1	1	1	1	0	0	1 max.2	1	1	0
I.3.04.b	Perceel chirurgisch (RVS)	1	1	1	1	1	1	1	1	1 max.2	1	1	0
I.3.05	Artieriem van Kofler (RVS)	1	1	1	1	1	1	4	0	1 max.2	1	1	0
I.3.06	Naaldvonder Metkies 17 cm (RVS)	1	1	1	1	1	1	1	0	1 max.2	1	1	0
I.3.07	Schermopzet disposabele	5	5	5	(D)	(D)	0	0	0	5 max.10	5	5	0
I.3.08 -	Spjennepret (RVS)	1	1	1	1	1	1	1	1	1 max.2	1	1	0
I.3.09	Ringszaging (RVS)	1	1	1	1	1	1	1	0	1 max.1	1	1	0
I.3.10	Nylon leje ophanglindig	1	1	1	1	1	1	1	0	1 max.2	1	1	0
I.3.11	Ophangde (kunststof)	(1)	1	1	(1)	1	1	0	0	2 max.2	1	1	0
I.3.12	Waspapier stiel CH 21	1	1	1	0	0	0	0	0	2 max.2	1	1	0
I.4.01	Tongpaleet disposabele	50	50	50	10	10	10	10	0	50 max.100	50	50	0
I.4.02	Trekstijg voor urinesluis	1	1	1	1	1	1	0	0	1 max.2	1	1	0
I.4.03	blaasgancsbeschermingsbrillen, 50 stuks	20	20	20	(5)	(5)	5	0	0	20 max.40	20	20	0
I.4.04	Blaasen voor registratie lichaamsbep en pels	4	4	4	2	2	2	0	0	4 max.10	4	4	0
I.4.05	Medische laaf voor informatie bij evacuatie	1	1	1	1	1	1	0	0	1 max.1	1	1	0
I.4.06	Strofoep	1	1	1	1	1	1	1	0	1 max.1	1	1	0
I.4.07	Ausende blaasbluimier, bij coördinatie instrumenten	1	1	1	1	1	1	1	0	1 max.1	1	1	0
I.4.08	Thermometer voor toorts	3	3	3	2	2	2	0	0	3 max.6	3	3	0
I.4.09	Thermometer voor hypotheem	1	1	1	1	1	1	1	0	1 max.1	1	1	0
I.4.09	Perslicht coördinatie + blauw laagje	(2)	(2)	(2)	(2)	(2)	2	0	0	2 max.2	2	2	0
I.5.01	Set v drinwen of blaas: zie I.5.04/05/07	1	1	1	0	0	0	0	0	1 max.2	1	1	0
I.5.02.a H	Druppelkoma netstal met druppelaar, inclusief 1 ceffier	0	0	0	0	0	0	0	0	8 max.12	0	0	0
I.5.02.b H	Catheter 26 Fr. voor druppelkoma netstal	8	8	8	0	0	0	0	0	8 max.8	8	8	0
I.5.03 - J	Blaasdrainagesysteem stiel met filter [netstiel 4]	2	2	2	2	2	2	0	0	2 max.2	2	2	0
I.5.04	Unicaat met aarmaling op condom	2	2	2	0	0	0	0	0	2 max.2	2	2	0
I.5.05.a H	Infectiepakket stiel 2 ml disposabele	50	50	50	25	25	50	5	5	50 max.100	50	50	0
I.5.05.b H	Infectiepakket stiel 5 ml disposabele	25	25	25	10	10	25	0	0	25 max.100	25	25	0
I.5.05.c	Infectiepakket stiel ca. 18x5,5 mm, passend op I.5.05.a/b	25	25	25	10	10	25	0	0	25 max.50	25	25	0

II.5.05.d	H	Infectievaccln stavelin (m 4000) 2 ml, passeerd op II.5.05.a/b	75	300	35	75	5	75	5	75	max 150	250	max 400	55	110	0	
II.5.05.e	H	Vaccinatievaccin stavelin 1,2 in gebouwen bij inbrengen infus	4	4	10	2	2	10	0	0	8	max 8	20	max 20	4	10	0
II.5.05.f	H	Aruba systeem standst voor II.102 en II.3.01	4	10	2	10	0	0	0	0	8	max 8	20	max 20	4	10	0
II.5.05.g	H	Standaard in gebouwen bij inbrengen infus	1	1	2	1	1	2	0	0	2	max 4	2	max 4	1	2	0
II.5.06	H	Unicelreiner stavelin Thiemann nr 18	2	2	2	0	0	0	0	0	2	max 4	2	max 4	2	2	0
II.5.07	H	Celluloseprijdel/Licosein 2M/Chloroacide 0,05%, spoel	2	2	2	0	0	0	0	0	2	max 4	2	max 4	2	2	0
II.5.08	H	Niechtelen (RVS)	2	2	2	1	1	1	0	0	1	max 4	1	max 4	1	1	0
II.5.09	H	Bloedzuurmeting op citroenbened (NCR/Bla 4)	6	6	6	2	2	2	0	0	8	max 8	8	max 8	6	6	0
II.6.01	H	Ondersteek (RVS)	1	1	1	0	0	0	0	0	2	max 3	2	max 3	2	2	0
II.6.02	H	Mammecraak	1	1	1	0	0	0	0	0	2	max 3	2	max 3	2	2	0
II.6.03	H	Umsaal (glas)	1	1	1	0	0	0	0	0	2	max 3	2	max 3	2	2	0
II.6.04	H	Coldtopack Mast 20x30 cm	1	1	1	1	1	1	1	1	1	max 2	1	max 2	1	1	0
II.6.06	H	Reinigingsvloeistof aluminium	1	1	1	1	1	1	1	1	2	max 4	2	max 4	2	2	0
II.7.01	H	Vervormbare spaak voor vingeren 30 cm (aluminium)	2	2	2	1	1	1	0	0	2	max 4	2	max 4	2	2	0
II.7.02	H	Vervormbare draadspijk voor o-ermschando-been 70 cm, set van 6 stuks	1	1	1	1	1	1	0	0	1	max 2	1	max 2	1	1	0
II.7.03	H	Opblaasbare spalken dik metaal	1	1	1	1	1	1	1	1	2	max 3	2	max 3	2	2	0
II.7.04	H	Druoemspijk Thomas	1	1	1	1	1	1	0	0	1	max 2	1	max 2	1	1	0
II.7.05	H	Nietruig Schwed Select of equivalente instelbaar	2	2	2	2	2	2	0	0	2	max 4	2	max 4	2	2	0
II.7.06	H	Vacuumscheptraps met voetpomp	1	1	1	0	0	0	0	0	1	max 1	1	max 1	1	1	0
II.7.07	H	Brandkast van een gasgekoeld type (NCR/Bla 7)	1	1	1	1	1	1	1	1	1	max 1	1	max 1	1	1	0
II.8.01	H	Pan-taleurenschloroformium natrium (P-taleurend) 25% vof chlor bevindende, zalje 25 g	46	40	40	20	20	20	0	0	40	max 200	40	max 200	60	60	0
II.8.02	H	Versluiser voor insecticide I.I.03, capaciteit 6 l	1	1	1	1	1	1	0	0	1	max 1	1	max 1	1	1	0
II.8.03	H	Insecticide Cyfluthrin 9%, doos met 5 zaljes 20 mg	2	2	2	2	2	2	0	0	2	max 10	2	max 10	2	2	0
II.8.04	H	Dehydratant (DDEE) 50% insect repellant, floc 30 ml	30	30	30	15	15	15	0	0	30	max 60	30	max 60	30	30	0
II.9.01.a	H	Plastic zak voor het bewaren van afgewaste lichaamsdelen	4	4	4	2	2	2	0	0	0	0	0	0	0	0	0
II.9.01.b	H	Scyf-Bag	1	1	2	0	0	0	0	0	1	max 1	2	max 2	0	0	0
II.9.03	H	Condoms	50	50	50	20	20	20	0	0	50	max 100	50	max 100	50	50	0
II.9.04	H	Pedesteller (RVS) met binnenromer	1	1	1	0	0	0	0	0	1	max 1	1	max 1	1	1	0
II.9.05	H	Plastic binnekastken voor pedesteller, 20 st	2	2	2	0	0	0	0	0	2	max 4	2	max 4	2	2	0
II.9.06	H	Voorverpakkings, 12 st	1	1	1	0	0	0	0	0	1	max 1	1	max 1	1	1	0
II.9.07	H	Wastendegent (stof)	50	50	50	20	20	20	0	0	50	max 100	50	max 100	50	50	0
II.9.07	H	Buigrijem	60	60	60	20	20	20	0	0	50	max 100	50	max 100	50	50	0
II.9.10	H	Geneeskundig Handboek voor de Scheepvaart, laatste editie incl aanvullingen	1	1	1	1	1	1	0	0	1	max 1	1	max 1	1	1	0

Toelichting

Algemeen

De onderhavige regeling strekt tot vervanging van bijlage I, waarin wordt voorgeschreven, welke medische uitrusting aan boord van vissersvaartuigen aanwezig dient te zijn.

In de afgelopen jaren is een aantal medicijnen uit de handel genomen of vervangen door nieuwe middelen met bijvoorbeeld minder bijwerkingen. Ook heeft in een aantal gevallen wetenschappelijk onderzoek aangetoond dat de werking van een ingeburgerde therapie bij nadere bestudering onvoldoende onderbouwd is. Deze gewijzigde medische inzichten geven aanleiding tot aanpassingen in de aan boord van vissersvaartuigen voorgeschreven medische uitrusting.

De gewijzigde lijst van medische uitrusting is als bijlage bij deze regeling opgenomen. De indeling in kolommen die in de oude lijst werd gehanteerd, wordt grotendeels gehandhaafd met toevoeging van een kolom. Reddingvloten, reddingboten en hulpverleningsboten die voorheen waren opgenomen in kolom C, zijn thans in de nieuwe kolom R opgenomen.

Artikelsgewijs

Artikel I

A

Deze wijziging strekt ertoe om de verwijzing in artikel 1, tweede lid, in overeenstemming te brengen met de gewijzigde kolommenindeling van de in bijlage I opgenomen lijst van medische uitrusting.

B

Van de gelegenheid is gebruik gemaakt om de verplichting dat de controlelijst moet worden opgesteld overeenkomstig een door de overheid vastgesteld model te schrappen. Door het schrappen van die verplichting wordt het eenvoudiger om de controlelijsten te laten genereren door een geautomatiseerd systeem, hetgeen beter aansluit bij het feit dat het beheer van de medische uitrusting aan boord van veel vaartuigen is geautomatiseerd. Voor de gegevens die de controlelijst moet bevatten, is aangesloten bij richtlijn nr. 92/29/EEG van de Raad van 31 maart 1992 betreffende de minimumvoorschriften inzake veiligheid en gezondheid ter bevordering van een betere medische hulpverlening aan boord van schepen.

C

De vaartuigen, bedoeld in kolom C van bijlage I, behoeven vanwege hun beperkte vaargebied niet het Geneeskundig Handboek voor de Scheepvaart aan boord te hebben. Voor deze vaartuigen is ingevolge bijlage I het Oranje Kruis Boekje voorgeschreven, dat is samengesteld in opdracht en onder toezicht van de Koninklijke Nationale Bond voor Reddingwezen en Eerste Hulp bij Ongelukken 'Het Oranje Kruis.'

D

Zoals is aangegeven in de toelichting bij onderdeel B, bestaat er aan het model van de in bijlage II opgenomen controlelijst geen behoefte meer. Onderhavig artikel strekt er dan ook toe om die bijlage te laten vervallen.

Artikel III

Gelet op de omstandigheid dat de Nederlandse Antillen meer tijd nodig hebben voor de uitvoering van deze regeling, zal deze regeling voor de Nederlandse Antillen op een later tijdstip in werking treden.

DE MINISTER VAN VERKEER EN WATERSTAAT,
T. Netelenbos