



Regeling medische uitrusting aan boord van Nederlandse vissersvaartuigen

25 juni 2010

Nr. CEND/HDJZ-2010/804 sector SCH

De Minister van Verkeer en Waterstaat,

Gelet op richtlijn nr. 92/29/EEG van de Raad van de Europese Gemeenschappen van 31 maart 1992 betreffende de minimumvoorschriften inzake veiligheid en gezondheid ter bevordering van een betere medische hulpverlening aan boord van schepen (PbEG L 113) en de artikelen 218, dertiende lid, onderdeel 8, 221, tweeënvijftigste lid, onderdeel 20, 223, elfde lid, onderdeel 9, 231, eerste lid, 237, en 317, derde lid, van het Vissersvaartuigenbesluit;

Besluit:

Artikel 1 Begripsbepalingen

In deze regeling wordt verstaan onder:

- *bijlage*: de bijlage bij deze regeling;
- *SOLAS-verdrag*: het op 1 november 1974 te Londen totstandgekomen Verdrag voor de beveiliging van mensenlevens op zee (Trb. 1976, 157) en de bij dat verdrag behorende bindende protocollen, aanhangsels en bijlagen;
- *vaartuig*: een vissersvaartuig als bedoeld in artikel 1, eerste lid, van de Schepenwet.

Artikel 2 Toepassingsbereik

Deze regeling is van toepassing op vaartuigen met een lengte van minder dan 24 meter die op grond van Nederlandse rechtsregels gerechtigd zijn de vlag van het Koninkrijk te voeren.

Artikel 3 Benodigde medische uitrusting

1. Aan boord van een vaartuig zijn de in de tabellen 1 en 2 van de bijlage voorgeschreven geneesmiddelen, antidota, verpleeg- en verbandmiddelen, handboeken en overige benodigdheden aanwezig.
2. De in de kolommen A tot en met E genoemde hoeveelheden gelden voor vaartuigen met een gemonsterde bemanning tot en met 15 personen. Bij een bemanningssterkte van meer dan 15 personen, worden deze hoeveelheden voor elke volgende groep van ten hoogste 15 personen steeds met honderd procent vermeerderd, met dien verstande dat daarbij de in de tabellen vermelde maximumhoeveelheden niet behoeven te worden overschreden en voor de receptplichtige middelen ook niet mogen worden overschreden.
3. In afwijking van het tweede lid behoeven bij een bemanningssterkte van 15 tot en met 24 personen de in de tabellen 1 en 2 genoemde hoeveelheden slechts met vijftig procent te worden vermeerderd. Indien de in de tabellen genoemde hoeveelheid van een middel één bedraagt, behoeft deze hoeveelheid bij een bemanningssterkte van 15 tot en met 24 personen niet te worden vermeerderd.

Artikel 4 Medische uitrusting bij het vervoer van gevaarlijke stoffen

1. Voor vaartuigen waarmee gevaarlijke stoffen als bedoeld in hoofdstuk VII, deel A, van het SOLAS-verdrag worden vervoerd, kunnen afwijkende hoeveelheden geneesmiddelen, antidota, verpleeg- en verbandmiddelen en overige benodigdheden gelden. Deze afwijkende hoeveelheden staan in de tabellen 1 en 2 van de bijlage tussen haakjes vermeld.
2. Aan boord van een vaartuig waarmee gevaarlijke stoffen als bedoeld in hoofdstuk VII van het SOLAS-verdrag worden vervoerd, is een Nederlandstalige uitgave van de bij circulaire MSC/Circ.857 van de Maritieme Veiligheidscommissie van de IMO vastgestelde Medische Eerste Hulp Gids bij ongevallen met gevaarlijke stoffen (*Medical First Aid Guide for use in accidents involving dangerous goods; MFAG*) aanwezig.



3. Aan boord van vaartuigen waarop de in voorschrift V/14.3 van het SOLAS-verdrag bedoelde werktuig niet het Nederlands is, is in plaats van een Nederlandstalige uitgave een Engelstalige uitgave van de in het tweede lid bedoelde Gids aanwezig.

Artikel 5 Inhoud medicijnkisten aan boord van reddingboten e.d.

1. De tot de uitrusting van reddingboten, reddingvloten en hulpverleningsboten behorende medicijnkisten, bevatten de in kolom R van de tabellen 1 en 2 van de bijlage voorgeschreven middelen.
2. De in kolom R genoemde hoeveelheden gelden per 50 personen, met uitzondering van het middel tegen zeeziekte, waarvoor de per persoon benodigde hoeveelheden zijn vermeld.

Artikel 6 Jaarlijkse inspectie medische uitrusting

1. De schipper inspecteert jaarlijks, met inachtneming van hetgeen in dit artikel is bepaald, de aan boord van het vaartuig aanwezige medische uitrusting.
2. De jaarlijkse inspectie van de medische uitrusting vindt plaats voorafgaand aan de onderzoeken waaraan het vaartuig wordt onderworpen in verband met de voor dat vaartuig benodigde certificaten. De inspectie heeft geen betrekking op de in artikel 5 bedoelde medische uitrusting voor reddingvloten.
3. De schipper stelt bij de inspectie een controlelijst op met daarop de benamingen en codes van alle geneesmiddelen, verpleeg- en verbandmiddelen en antidota die ingevolge de bijlage aan boord van het vaartuig zijn vereist, en vermeldt daarbij zowel de 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.
4. Indien de inspectie uitwijst dat de medische uitrusting van het vaartuig in overeenstemming is met de bijlage, ondertekent de schipper de controlelijst en biedt hij deze aan de Scheepvaartinspectie of, indien het onderzoek door een krachtens artikel 6, tweede lid, van de Schepenwet aangewezen natuurlijke persoon of rechtspersoon wordt verricht, aan die natuurlijke persoon of rechtspersoon ter visering aan.

Artikel 7 Citeertitel

Deze regeling wordt aangehaald als: Regeling medische uitrusting aan boord van Nederlandse vissersvaartuigen.

Artikel 8

Deze regeling treedt in werking met ingang van de eerste dag na de dagtekening van de Staatscourant waarin zij wordt geplaatst.

Deze regeling zal met de toelichting in de Staatscourant worden geplaatst.

*De Minister van Verkeer en Waterstaat,
C.M.P.S. Eurlings.*



BIJLAGE BIJ DE REGELING MEDISCHE UITRUSTING AAN BOORD VAN NEDERLANDSE VISSERSVAARTUIGEN

Betekenis van de kolommen in de tabellen 1 en 2

Kolom A:	vrachtschepen, zeilschepen en vissersvaartuigen met een onbeperkt vaargebied;
Kolom B:	vrachtschepen, zeilschepen en vissersvaartuigen met een vaargebied dat zich niet verder uitstrekt dan GMDSS-zeegebied A2 als bedoeld in voorschrift IV/2 van het SOLAS-verdrag;
Kolom C:	vrachtschepen, zeilschepen en vissersvaartuigen met een vaargebied dat zich niet verder uitstrekt dan GMDSS-zeegebied A1 als bedoeld in voorschrift IV/2 van het SOLAS-verdrag tot 30 mijl uit de kust van een Europees land;
Kolom D:	passagiersschepen, niet zijnde schepen waarmee korte internationale of nationale reizen als bedoeld in voorschrift III/3 van het SOLAS-verdrag worden gemaakt;
Kolom E:	passagiersschepen waarmee korte internationale of nationale reizen als bedoeld in voorschrift III/3 van het SOLAS-verdrag worden gemaakt;
Max.:	Maximumhoeveelheden;
Kolom R:	reddingboten, reddingvloten en hulpverleningsboten per 50 personen.

Betekenis van de aanvullende codes

RMA	Het middel dient in beginsel slechts op advies van de Radio Medische Dienst of van een arts te worden toegepast of toegepast.
f	Slechts voorgeschreven bij één of meer bemanningsleden van het vrouwelijk geslacht.
.t	Slechts voorgeschreven op reizen in tropische wateren.
z	Slechts voorgeschreven voor zeilschepen.
[]	Slechts voorgeschreven voor schepen die gevaarlijke stoffen vervoeren en veerboten als bedoeld in artikel 3, tweede lid, van richtlijn 92/29/EEG, indien hiervoor een afwijkende hoeveelheid is voorgeschreven.

Tabel 1. Geneesmiddelen, limitatieve lijst

Code	Aanv. code	Vereiste middelen	A	B	C	D	E	Max.	R
<i>Middelen tegen hart- en vaatziekten</i>									
1.1.02	RMA	Adrenaline amp 1 mg/1 ml (voor im, iv en sc inj)	6	3	–	6	6	12	–
1.2.02	RMA	Isosorbide-dinitraat tabl 5 mg	20	10	10	20	20	60	10
1.3.03	RMA	Furosemide amp 40 mg/4 ml (voor im en iv inj)	3 [10]	2 [10]	–	3	2 [10]	6 [20]	–
1.4.02	RMA	Fytomenadion amp 10 mg/1 ml (voor im inj)	2 ^z [10]	2 ^z [5]	2 ^z	2	2 [5]	4 [15]	2
1.4.03	RMA	Oxytocine amp 5U/1 ml (voor im en iv inj)	6 ^f	3 ^f	3 ^f	6	3	12	–
1.5.02	RMA	Metoprolol tabl 50 mg	30	10	–	30	10	60	–
1.6.02	RMA	Carbasalaatcalcium 100 mg of Acetylsalicylzuur tabl 80 mg	20	10	–	20	10	40	–
<i>Geneesmiddelen voor het maagdarmkanaal</i>									
2.1.04		Algeldraat+magnesiumhydroxide susp, flac 300 ml	2	1	–	4	2	8	–
2.1.05	RMA	Omeprazol tabl/caps 20 mg	60	30	–	60	30	150	–
2.2.02	RMA	Domperidon supp 60 mg	18	6	3	18	18	36	–
2.2.02R		Metoclopramide supp 20 mg	–	–	–	–	–	–	3
2.2.03	RMA	Metoclopramide amp 10 mg/2 ml (voor im inj)	5 [30]	– [10]	–	5	– [10]	10 [60]	–
2.3.01		Lactulose sir, flac 300 ml	2	1	–	2	1	4	–
2.3.02	RMA	Nalaurylsulfoactaat/Sorbitol/Na-citraat microklysm	12	4	–	12	12	24	–
2.4.01		Loperamide caps 2 mg	80	40	40	80	40	200	40
2.6.01		Vaseline/lidocaïne crème 3%, tube 30 g	2	1	–	2	1	5	–
<i>Pijnstillende en krampwerende middelen</i>									
3.1.02		Ibuprofen drag 400 mg	40	20	–	40	20	100	–
3.1.03		Paracetamol tabl 500 mg	80 [200]	40 [100]	20	80	80 [100]	200 [300]	80
3.2.03	RMA	Morfine HCl amp 10 mg/1 ml (voor im en sc inj) (IN KLUIS BEWAREN)	10 [40]	5 [10]	–	10	10 [20]	30 [40]	–
3.2.04R	(RMA)	Tramadol caps 50 mg	–	–	–	–	–	–	30
3.3.02	RMA	Diclofenac supp 100 mg	10	5	5	10	5	20	5
3.4.01	RMA	Naloxon amp 0,4 mg/1 ml (voor im en iv inj)	3 [6]	3 [6]	–	6	6 [12]	15 [24]	–
<i>Geneesmiddelen voor het zenuwstelsel</i>									
4.1.02	RMA	Diazepam microklysm 10 mg/2,5 ml	10 [10]	2 [5]	–	10	5 [20]	20 [20]	–
4.1.03	RMA	Oxazepam tabl 10 mg	20	10	–	20	10	50	–
4.2.01	RMA	Haloperidol tabl 1 mg	20	10	–	20	10	50	–



Code	Aanv. code	Vereiste middelen	A	B	C	D	E	Max.	R
4.2.02	RMA	Haloperidol amp 5 mg/1 ml (voor im en iv inj)	10	2	–	10	5	20	–
4.3.02		Cyclizine supp 100 mg	20	10	–	20	20	100	–
4.3.03		Cinnarizine tabl 25 mg	50	20	10	50	50	200	6 pp
4.4.02	RMA	Carbamazepine tabl 200 mg	20	10	–	20	20	50	–
4.5.01	RMA	Temazepam tabl/caps 10 mg	20	10	–	20	20	50	–
<i>Anti-allergische en anti-anafylactische middelen</i>									
5.1.03	RMA	Clemastine tabl 1 mg	20	10	–	20	20	50	–
5.1.04	RMA	Clemastine amp 2 mg/2 ml (voor im en iv inj)	3	2	–	3	2	6	–
5.2.02	RMA	Dexamethason amp 5 mg/1 ml (voor im en iv inj)	5	2	–	5	2	5	–
<i>Geneesmiddelen voor het ademhalingsstelsel</i>									
6.1.02	RMA	Salbutamol 0,1 mg/ds, inhalator 200 ds	2 [5]	1 [5]	–	2	1 [5]	4 [5]	–
6.1.03	RMA	Beclomethasone 0,05 mg/ds, inhalator 200 ds	– [5]	– [5]	–	–	– [5]	– [5]	–
6.1.04		Voorzetkamer voor 6.1.02 en 6.1.03	1 [2]	1 [2]	–	1	1 [2]	1 [2]	–
6.2.01		Dextromethorfan sir, flac 200 ml	3	1	–	3	1	6	–
6.3.01		Xylometazoline neusdruppels 0,1%, druppelflac 10 ml	5	3	–	5	3	10	–
<i>Infectiewerende middelen</i>									
7.1.01	RMA	Amoxicilline caps 500 mg	60	20	–	60	20	120	–
7.1.07	RMA	Doxycycline tabl 100 mg	20	5	–	20	5	50	–
7.1.08	RMA	Cefuroxim amp 750 mg + 5 ml opl (voor im inj)	15	6	–	15	6	30	–
7.2.02	RMA	Co-trimoxazol tabl 800+160 mg	30	10	–	30	10	60	–
7.4.02	RMA	Metronidazol tabl 500 mg	20	10	–	20	10	50	–
7.4.03	RMA	Metronidazol supp of ovule 500 mg ¹	– [10]	–	–	–	–	– [25]	–
7.5.01	RMA	Ciprofloxacine tabl 250 mg	40	20	–	40	20	100	–
7.6.01	RMA	Tetanusvaccin amp 0,5 ml (voor im inj) (KOEL BEWAREN)	5	2	–	5	2	5	–
7.6.02	RMA	Anti-tetanus immunoglobuline amp 250 E/2 ml (voor im inj) (KOEL BEWAREN)	3	1	–	3	1	5	–
7.7.01	.t RMA	Kinine sulfaat tabl/drag 200 mg	70	70	–	70	70	200	–
7.7.02	.t	Proguanil tabl 100 mg ²	500	250	–	500	500	1500	–
7.7.03	.t	Chloroquinesulfaat tabl 100 mg ³	60	30	–	60	60	180	–
7.7.04	.t RMA	Kininehydrochloride amp 600 mg/2 ml (voor im inj)	10	5	–	10	5	20	–
7.7.05	.t	Malarone [®] tabl 250/100 mg ⁴	250	125	–	250	125	750	–
	.t RMA	Aqua dest amp 5 ml voor verdunnen 7.7.04 (voor im inj)	20	10	–	20	10	40	–
<i>Preparaten bestemd voor rehydratie en toevoer van calorieën en plasmavervangmiddelen</i>									
8.1.01		ORS met samenstelling vlg WHO standaard, zakje voor de bereiding van 1 liter rehydratie-vloeistof	18	6	–	18	6	36	–
8.1.02	RMA	NaCl 0,9% infuusvloeistof, flac 500 ml	2 [10]	1 [6]	–	4	2 [6]	4 [10]	–
		Infuussysteem zie II.5.05f							
8.3.01	RMA	Plasmavervangmiddel naar keuze, flac 500 ml	5	3	–	5	3	10	–
		Infuussysteem zie II.5.05f							–
<i>Geneesmiddelen voor dermatologisch gebruik</i>									
9.1.03		Chloorhexidine 0,5%, flac 30 ml	4	2	1	4	2	8	1
9.1.04		Chloorhexidine/Cetrimide opl, flac 250 ml	3	1	–	3	3	5	–
9.1.05		Handalcohol 70%	2	1	–	2	1	4	–
9.1.08		Betadine zalf, tube 30 g	3	2	1	3	2	6	2
9.1.09		Capsicum compositum crème, tube 30 g	3	1	–	3	1	6	–
9.1.10		Miconazolnitraat crème 2%, tube 30 g	4	2	–	4	2	8	–
9.1.13	RMA	Zilver sulfadiazine crème 1%, tube 50 g (KOEL BEWAREN)	5	3	1	5	5	8	–
9.1.13R		Lang houdbare antispetische crème geschikt voor behandeling van brandwonden	–	–	–	–	–	–	1
9.1.14R		Antizonnebrand waterbestendige crème, tube 25 g, factor 20 (EU) of 22 (USA)	–	–	–	–	–	–	2



Code	Aanv. code	Vereiste middelen	A	B	C	D	E	Max.	R
9.1.15		Alumnis compositum poeder, strooiflac 100 g	4	1	–	4	2	8	–
9.1.18		Lanette/menthol crème 2%, tube 10 g	2	–	–	2	1	5	–
9.1.20		Permetrine lotion 10 mg/g, flac 59 ml	3	1	–	3	1	5	–
9.1.21	RMA	Hydrocortison 1%, tube 30 g	2	1	–	2	1	4	–
<i>Middelen voor oogheelkundig gebruik</i>									
9.2.03	RMA	Tetracaine oogdruppels 0,5%, unitdose (KOEL BEWAREN)	20	10	–	20	10	40	–
9.2.04	RMA	Pilocarpine oogdruppels 2%, druppelflac 10 ml (KOEL BEWAREN)	1	1	–	1	1	2	–
9.2.05		Fluoresceïne strips 1%, verpakking van 10 stuks	1	1	–	1	1	2	–
9.2.06		Tetracycline oogzalf 1%, tube 4 g (KOEL BEWAREN)	2 [5]	1 [3]	1	2	1 [3]	4 [10]	1
9.2.07		Fusidinezuur ooggel 1%, unitdose 0,2 g (KOEL BEWAREN)	24	12	–	24	12	48	–
<i>Middelen voor oorheelkundig gebruik</i>									
9.3.03		Neomycine/Polymyxine-B/Hydrocortison oordruppels,	2	1	–	2	1	4	–
<i>Middelen tegen mond- en keelaandoeningen</i>									
9.4.01		Chloorhexidine gorgeldrank 2%, flac 200 ml	2	1	–	2	1	4	–
<i>Lokaal-anesthetica</i>									
9.5.02		Lidocaïne 2%, flac 20 ml zonder adrenaline (voor im en sc inj)	2	1	–	2	1	4	–
9.5.03		Carophylli aetheroleum (kruidnagelolie), druppelflac 10 ml	1	1	–	1	1	1	–
<i>Aanvullende antidota voor gevaarlijke stoffen</i>									
10.1.01	RMA	Calciumgluconaat gel 2%, tube 25 g	– [5]	– [5]	–	–	– [10]	– [40]	–
10.2.05	RMA	Atropinesulfaat amp 1 mg/1 ml (voor im en iv inj)	– [15]	– [15]	–	–	– [30]	– [100]	–
10.2.06	RMA	Calciumgluconaat bruistabl 1 g	– [20]	– [20]	–	–	– [40]	– [100]	–
10.2.09	RMA	Geactiveerde kool, poeder, flac 50 g	– [2]	– [2]	–	–	– [2]	– [2]	–
10.2.10	RMA	Aethylacohol opl 95%, flac 500 ml	– [3]	– [1]	–	–	– [1]	– [3]	–
<i>Diversen</i>									
12.1.01	RMA	Glucagon amp 1 mg + 1 ml opl (voor im en iv inj) (KOEL BEWAREN)	2 ^z	2 ^z	2 ^z	4	2	4	–

- 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.
- Te gebruiken voor de profylaxe van malaria. Zie voor verdere informatie het Geneeskundig Handboek voor de Scheepvaart. Daarnaast dient gezorgd te worden voor de meest actuele informatie over resistentiegebieden. Malarone® is in Nederland slechts geregistreerd voor gebruik tot vier weken. De betrokken zeevarende tekent bij een arts een 'informed consent' oftewel bewustzijnsverklaring, voor gebruik langer dan vier weken aaneengesloten.
- Te gebruiken voor de profylaxe van malaria. Zie voor verdere informatie het Geneeskundig Handboek voor de Scheepvaart. Daarnaast dient gezorgd te worden voor de meest actuele informatie over resistentiegebieden. Malarone® is in Nederland slechts geregistreerd voor gebruik tot vier weken. De betrokken zeevarende tekent bij een arts een 'informed consent' oftewel bewustzijnsverklaring, voor gebruik langer dan vier weken aaneengesloten.
- Te gebruiken voor de profylaxe van malaria. Zie voor verdere informatie het Geneeskundig Handboek voor de Scheepvaart. Daarnaast dient gezorgd te worden voor de meest actuele informatie over resistentiegebieden. Malarone® is in Nederland slechts geregistreerd voor gebruik tot vier weken. De betrokken zeevarende tekent bij een arts een 'informed consent' oftewel bewustzijnsverklaring, voor gebruik langer dan vier weken aaneengesloten.

Tabel 2. Verpleeg- en verbandmiddelen

Code	Vereiste middelen	A	B	C	D	E	Max.	R
<i>Reanimatiebenodigdheden</i>								
Il.1.01	Beademingsballon reserve met masker, bij voorkeur op te bergen bij Il.1.02.a	– [1]	– [1]	–	–	– [1]	– [1]	–
Il.1.02.a	Zuurstofkoffer draagbaar, compleet met gebruiksaanwijzingen, inclusief 1 zuurstoffles 2 l/200 bar, reduceerventiel met flowmeter, verdeelblok met externe zuurstofaansluiting en beademingsballon met masker	1	1	–	1	1	1	–
Il.1.02.b	Zuurstoffles reserve 2 l/200 bar bij voorkeur op te bergen bij Il.1.02.a	– [1]	– [1]	–	–	– [3]	– [3]	–



Code	Vereiste middelen	A	B	C	D	E	Max.	R
II.1.02.c	Zuurstoffles met zuurstof voor medische toepassing 40 l/200 bar ¹ of verdeeld over maximaal 4 flessen die allen dezelfde kleurcodering, vuldruk en aansluiting hebben, klaar voor direct gebruik in het ziekenverblijf van het schip, met 2 flowmeters voor het toedienen van zuurstof aan 2 personen tegelijk ¹	– [1]	– [1]	–	–	– [1]	– [1]	–
II.1.03	Afzuigenmechanisch om de luchtwegen vrij te maken, bij voorkeur als onderdeel van II.1.02.a	1	1	–	1	1	1	–
II.1.04	Brook Airway of Lifeway of equivalent	1 [2]	1 [2]	1	2	2	4	1
II.1.05.a	Guedel (Mayo-tube) no 2	– [2]	– [2]	–	–	– [2]	– [4]	–
II.1.05.b	Guedel (Mayo-tube) no 3	– [2]	– [2]	–	–	– [2]	– [4]	–
II.1.05.c	Guedel (Mayo-tube) no 4	– [2]	– [2]	–	–	– [2]	– [4]	–
II.1.06	Zuurstofmaskers disposable (tot 60% zuurstof) met bijbehorende flexibele aansluitslangen, bij voorkeur als onderdeel van II.1.02.a	2 [10]	2 [10]	–	2	2 [10]	6 [20]	–
<i>Verbandmiddelen en hechtingsmateriaal</i>								
II.2.01	Hechtingsset met naalden: zie II.2.13 en II.3.01 t/m II.3.06.							
II.2.02	Zelfklevend elastisch verband 4 m/6 cm	1	1	1	2	1	2	1
II.2.03.c	Hydrolast windsel 4 m/6 cm	30	15	8	60	60	120	–
II.2.04	Tunnelverband voor vingers m applicator, rol 5 m	4	1	1	4	4	12	–
II.2.05.a	Hydrofiel gaas 5x5 cm steriel, verpakking van 16 st	10	5	1	20	20	40	–
II.2.05.b	Hydrofiel gaas 10x10 cm steriel, verpakking van 25 st	3	2	1	3	3	10	1
II.2.05.c	Vaseline gaas steriel 10x10 cm	20	10	10	20	20	40	10
II.2.06	Hydrofiel watten, 100 g	4	2	1	4	4	10	–
II.2.07.a	Metalline laken steriel 73x250 cm	1	1	–	2	2	2	–
II.2.08	Driekante doeken (katoen)	4	4	4	4	4	4	4
II.2.09.a	Handschoenen niet steriel, per paar	12	6	3	12	12	24	3
II.2.09.b	Handschoenen steriel M, per paar	3	2	–	6	12	12	–
II.2.09.c	Handschoenen steriel L, per paar	3	2	–	6	12	12	–
II.2.10.b	Pleisterverband waterbest 1 m/6 cm	3	2	1	3	2	6	1
II.2.11.a	Snelverband steriel nr 1 klein	4	4	1	10	10	20	2
II.2.11.b	Snelverband steriel nr 2 middel	10	4	2	20	20	40	4
II.2.11.c	Snelverband steriel nr 3 groot	4	4	1	10	10	10	1
II.2.12.a	Hechtpleister waterbest 5 m/1¼ cm	2	1	1	2	2	5	1
II.2.12.c	Zwaluwstaart pleisters steriel	20	10	5	20	20	40	5
II.2.13.c	Hechtingen atraumatisch vicryl 4-0	10	5	–	10	10	20	–
II.2.13.d	Hechtingen atraumatisch ethilon 3-0	10	5	–	10	10	20	–
II.2.13.e	Hechtingen atraumatisch ethilon 5-0	10	5	–	10	10	20	–
II.2.14	Synthetische watten 3 m/10 cm	2	1	–	2	2	4	–
II.2.15.a	Oogklepje	2	1	–	3	3	3	–
II.2.15.b	Oogcompressen, 5 stuks	2	1	–	3	3	3	–
II.2.16	Veiligheidsspelden (RVS), 12 st	2	1	1	3	3	3	1
<i>Instrumenten</i>								
II.3.01	Scalpel steriel disposable	3	3	–	3	3	6	–
II.3.02	Instrumentendoos (RVS) voor chirurgische instrumenten	1	1	–	1	1	2	–
II.3.03.a	Schaar chirurgisch (RVS)	1	1	–	1	1	2	–
II.3.03.b	Verbandschaar Lister 18 cm (RVS), niet op te bergen in II.3.02	1	1	1	1	1	3	1
II.3.04.a	Pincet anatomisch (RVS)	1	1	–	1	1	2	–
II.3.04.b	Pincet chirurgisch (RVS)	1	1	–	1	1	2	–
II.3.05	Arterieklem vlgs Kocher (RVS)	1	1	–	1	1	2	–
II.3.06	Naaldvoerder Mathieu 17 cm (RVS)	1	1	–	1	1	2	–
II.3.07	Scheerapparaat disposable	5	2	–	5	5	10	–
II.3.08	Splinterpincet (RVS)	1	1	–	1	1	2	–
II.3.09	Ringzaagtang (RVS)	1	1	–	1	1	1	–
II.3.10	Nylon lisje oogheekkundig	1	1	–	1	1	2	–
<i>Materiaal voor onderzoek en medische controle</i>								
II.4.01	Tongspatels disposable	50	10	–	50	50	100	–



Code	Vereiste middelen	A	B	C	D	E	Max.	R
II.4.02	Teststrips voor urineanalyse: bloed/glucose/eiwit/nitriet/leucocyten, 50 strips	1	1	-	1	1	2	-
II.4.03	Bladen voor registratie lichaamstemp en puls	20	5	-	20	20	40	-
II.4.04	Medische kaart voor informatie bij evacuatie	4	2	-	4	4	10	-
II.4.05	Stethoscoop	1	1	-	1	1	1	-
II.4.06	Anaeroïde bloeddrukmeter, bij voorkeur automatisch	1	1	-	1	1	1	-
II.4.07	Thermometer voor koorts	3	2	-	3	3	6	-
II.4.08	Thermometer voor hypothermie	1	1	-	1	1	1	-
II.4.09	Penlight ooglampje + blauw kapje	2	1	-	2	2	2	-
<i>Materiaal voor injecties, perfusie, puncties en catherisatie</i>								
II.5.01	Set v draineren vd blaas: zie II.5.04/.06/.07							
II.5.02.a	Druppelclysma rectaal met druppelteller, inclusief 1 catheter	1	-	-	1	1	2	-
II.5.02.b	Catheter 26 Fr voor druppelclysma rectaal	[6]	-	-	-	-	[12]	-
II.5.04	Urinezak met aansluiting op condoom	2	-	-	2	1	2	-
II.5.05.a	Injectiespuiten steriel 2 ml disposable	50 [100]	25 [50]	5	50	40 [50]	100 [200]	-
II.5.05.b	Injectiespuiten steriel 5 ml disposable	10	5 [10]	-	10	10	20 [20]	-
II.5.05.c	Injectienaalden steriel sc 16x½ mm, passend op II.5.05.a/b	25	10	-	25	10	50	-
II.5.05.d	Injectienaalden steriel im 40x0,8 mm, passend op II.5.05.a/b	50 [100]	25 [50]	5	50	25 [50]	100 [200]	-
II.5.05.e	Vleugelnaalden steriel 1,2 te gebruiken bij inbrengen infuus	4 [10]	2 [10]	-	8	4 [10]	8 [20]	-
II.5.05.f	Infuus systeem steriel voor 8.1.02 en 8.3.01	4 [10]	2 [10]	-	8	4 [10]	8 [20]	-
II.5.05.g	Stuwband te gebruiken bij inbrengen infuus	1 [2]	1 [2]	-	2	1 [2]	4 [4]	-
II.5.06	Urinecatheter steriel Thieman zonder ballon nr 16 en 12, van ieder	1	-	-	1	1	2	-
II.5.07	Catheterglijmiddel lidocaine 2%/chloorhexidine 0,05%, spuit	2	-	-	2	2	4	-
II.5.08	Nierbekken (RVS)	2	1	-	1	1	4	-
<i>Verplegingsartikelen</i>								
II.6.01	Ondersteek (RVS)	1	-	-	2	2	3	-
II.6.02	Warmwaterzak	1	1	-	2	1	3	-
II.6.03	Urinaal (glas)	1	-	-	2	2	3	-
II.6.04	ColdHotpack Maxi 20x30 cm (IN VRIEZER BEWAREN)	1	1	1	1	1	2	-
II.6.06	Reddingdeken aluminiumfolie	1	1	1	2	2	4	1
<i>Immobilisatiemateriaal</i>								
II.7.01	Vervormbare spalk voor vingers/tenen 30 cm (aluminium)	2	1	-	2	2	4	-
II.7.02	Vervormbare draadspalk voor o-arm/hand/o-been 70 cm, set van 6 stuks	1	1	-	1	1	2	-
II.7.03	Vacuüm spalken (halve/hele arm, half/heel been) met handpomp	1	1	1	2	2	3	-
II.7.04	Dijbeenspalk Thomas	1	1	-	1	1	2	-
II.7.05	Nekkraag Stifneck Select of equivalent: instelbaar	2	2	-	2	2	4	-
II.7.06	Vacuümschelpmatras met voetpomp	1	-	-	1	1	1	-
II.7.07	Waar de voorgeschreven bemanning uit meer dan 3 personen bestaat: brancard ²	1	1	1	2	2	2	-
<i>Desinfectie, insectenverdeliging, bescherming</i>								
II.8.01	Drinkwater desinfectiemiddel, geschikt voor menselijke consumptie, hoeveelheid voor 1 keer de totale drinkwater-voorraad aan boord	2	1	-	2	2	5	-
II.8.04	Diethyltoluamide (DEET) 50% insect repellent, flac 30 ml	30	15	-	30	30	60	-
II.8.05	Spuitbaar bestrijdingsmiddel tegen vliegend en kruipend ongedierte naar keuze, spuitflacon	2	1	-	2	1	10	-
<i>Diverse benodigdheden</i>								
II.9.01.b	Bodybag	1 [2]	-	-	2	-	1 [2]	-
II.9.03	Condooms	50	20	-	50	50	100	-
II.9.04	Pedaalemmer (RVS) met binnenemmer	1	-	-	1	1	1	-
	Plastic binnenzakken voor pedaalemmer, 20 st	2	-	-	2	2	4	-



Code	Vereiste middelen	A	B	C	D	E	Max.	R
II.9.05	Voorwerpglasjes, 12 st	1	-	-	1	1	1	-
II.9.06	Wattendragers (hout)	50	20	-	50	50	100	-
II.9.07	Buigrietjes	20	10	-	20	20	40	-
II.9.10	Maritiem geneeskundig handboek, laatste editie	1	1	-	1	1	1	-
II.9.11	MFAG, laatste editie incl. aanvullingen als bedoeld in artikel 4, tweede lid van de regeling	[1]	[1]	-	-	[1]	[1]	-
II.9.12	EHBO-boekje Oranje Kruis, laatste editie	-	-	1	-	-	1	-
II.9.13	Hersluitbare waterdichte medicijnkist, bestemd voor alle artikelen uit kolom R met inhoudsopgave en behandelingsvoorschrift gedrukt op waterbestendig materiaal.	-	-	-	-	-	-	1

- ¹ In verband met het explosiegevaar dat zuurstof onder druk kan opleveren, geschiedt de berging van de zuurstoffles(sen) op een wijze die passend is, bij voorkeur in de buitenlucht of in een geventileerde ruimte.
- ² De brancard heeft een raamwerk met onbuigzame ondersteunende bodem en is zodanig geconstrueerd, dat het gehele lichaam van de patiënt bescherming wordt geboden en kan worden gefixeerd, waarbij rekening is gehouden met de uiteenlopende omstandigheden waaronder de brancard moet kunnen worden gebruikt. De brancard is vervaardigd van brandvertragend materiaal en voorzien van hijsogen en banden ten behoeve van horizontaal en verticaal transport, onder andere door mangaten en vluchtluiken.



TOELICHTING

Algemeen

Door middel van deze regeling wordt de Regeling medische uitrusting aan boord van Nederlandse vissersvaartuigen vastgesteld. Het vaststellen van deze regeling houdt verband met richtlijn nr. 92/29/EEG betreffende de minimumvoorschriften inzake veiligheid en gezondheid ter bevordering van een betere medische hulpverlening aan boord van schepen (PbEG L 113). Met ingang van 16 juli 2006 zijn de regels met betrekking tot de medische uitrusting van zeeschepen en vissersvaartuigen met een lengte van 24 meter en meer in de Regeling veiligheid zeeschepen (hierna: Rvz) opgenomen. Onlangs is gebleken dat bij omissie destijds de Regeling medische uitrusting aan boord van vissersvaartuigen voor alle Nederlandse vissersvaartuigen ongeacht de lengte van het vaartuig is ingetrokken (Stcrt. 2006, 135). Hoewel de kleinere vissersvaartuigen sindsdien de bepalingen van de Rvz met betrekking tot de medische uitrusting hebben nageleefd, wordt voor deze categorie vaartuigen nu een afzonderlijke regeling opgesteld die zo veel mogelijk overeenkomt met de relevante bepalingen van de Rvz. Hiermee wordt voldaan aan de bepalingen van de eerdergenoemde richtlijn nr. 92/29/EEG.

Artikelsgewijs

Artikelen 2 tot en met 6

De Regeling medische uitrusting aan boord van Nederlandse vissersvaartuigen voorziet in het stellen van regels met betrekking tot de aanwezigheid en het beheer van de medische uitrusting aan boord van vissersvaartuigen met een lengte van minder dan 24 meter die op grond van Nederlandse rechtsregels gerechtigd zijn de vlag van het Koninkrijk te voeren. In aanvulling op de artikelen 218, dertiende lid, onderdeel 8, 221, tweeënveertigste lid, onderdeel 20, 223, elfde lid, onderdeel 9, 231 tot en met 237, 317, derde lid, en 322, onderdeel 3, van het Vissersvaartuigenbesluit (dat nog van toepassing is op vissersvaartuigen met een lengte van minder dan 24 meter) is in de onderhavige regeling het volgende bepaald.

In artikel 3 is de verplichting opgenomen om de medische uitrusting zoals deze is opgenomen in de tabellen 1 en 2 van de bijlage aan boord te hebben. De in de tabellen bepaalde hoeveelheden betreffen, met uitzondering van de kolom 'Max', minimumhoeveelheden. Voor schepen die gevaarlijke stoffen vervoeren is in artikel 4 bepaald dat afwijkende hoeveelheden kunnen gelden. Bovendien moet in die gevallen de door de Internationale Maritieme Organisatie vastgestelde Medische Eerste Hulp Gids bij ongevallen met gevaarlijke stoffen (Medical First Aid Guide for use in accidents involving dangerous goods; MFAG) aanwezig zijn. Ten aanzien van de medische uitrusting van reddingboten, reddingvloten en hulpverleningsboten zijn in artikel 5 regels gesteld. Tenslotte is in artikel 6 bepaald hoe de jaarlijkse controle van de medische uitrusting moet worden uitgevoerd.

Bijlage

De bijlage bij deze regeling komt vrijwel overeen met bijlage 5 (Medische uitrusting) bij de Rvz. Ten opzichte van de bijlage bij de eerder voor Nederland ingetrokken Regeling medische uitrusting aan boord van vissersvaartuigen zijn in deze nieuwe bijlage enkele verouderde geneesmiddelen komen te vervallen. In tabel 2 wordt bij het onderdeel 'Diverse benodigdheden' onder II.9.10 de aanwezigheid van een maritiem geneeskundig handboek, laatste editie, aan boord verplicht gesteld. Hierbij kan bijvoorbeeld gekozen worden uit het *Geneeskundig Handboek voor de Scheepvaart* of *The Ship Captain's Medical Guide*. Dit laatste handboek is in digitale vorm beschikbaar via het internetadres van het Britse *Maritime and Coastguard Agency* (www.mcga.gov.uk).

Administratieve lasten

Het vaststellen van de Regeling medische uitrusting aan boord van Nederlandse vissersvaartuigen gaat niet gepaard met een verandering van de administratieve lasten voor het bedrijfsleven. Sinds 16 juli 2006, de dag waarop de Regeling medische uitrusting aan boord van vissersvaartuigen werd ingetrokken voor Nederlandse vissersvaartuigen, voldoen de vissersvaartuigen met een lengte van minder dan 24 meter namelijk aan de bepalingen met betrekking tot de medische uitrusting uit de Rvz, inclusief de daarbij behorende informatieverplichtingen. Omdat de Regeling medische uitrusting aan boord van Nederlandse vissersvaartuigen, wat betreft informatieverplichtingen inhoudelijk overeenkomt met de desbetreffende bepalingen uit de Rvz, leidt het vaststellen van deze nieuwe regeling in de praktijk dan ook niet tot een verhoging of verlaging van de administratieve lasten. Een concept van deze regeling is aan het Adviescollege toetsing administratieve lasten (Actal) voorgelegd. Op 3 juni 2010 heeft Actal besloten deze wijzigingsregeling niet te selecteren voor een advies vanwege de door het College gehanteerde selectiecriteria.



Inwerkingtreding

Voor de inwerkingtreding van deze regeling wordt geen gebruik gemaakt van de vaste veranderingen voor wet- en regelgeving. Dit houdt verband met het feit dat met deze regeling Europese voorschriften worden omgezet. Vanwege het feit dat de implementatietermijn van deze voorschriften reeds verstreken is, is gekozen voor een inwerkingtreding op een zo kort mogelijke termijn.

*De Minister van Verkeer en Waterstaat,
C.M.P.S. Eurlings.*