

**Fortegnelse, kontroldokument
og brugervejledning kategori A – MFAG A2**

**Inventory, Control Document
and User Instructions Category A –
MFAG A2**



Fortegnelse, kontroldokument og brugervejledning over lægemiddelstoffer og medicinsk udstyr kategori A- MFAG A2

Jf. Meddelelser fra Søfartsstyrelsen A, Kapitel IX B

Inventory, Control Document, User Instructions of Active Pharmaceutical Ingredients and Medical Equipment Category A – MFAG A2

Cf. Danish Maritime Authority Notice A, chapter IX B

Marts 2020

ISBN: 978-87-7454-212-4

Medicin certifikat / *Medicine Certificate*

Dette dokument anses for at udgøre skibets medicin certifikat.

Det attesteres herved, at medicin og medicinsk udstyr er efterset og fundet i overensstemmelse med Den Danske Søfartsstyrelses krav jf. Meddelelser A Kapitel IX B.

This document is considered to represent the ships certificate of medicine.

It certifies that medicine and medical equipment has been inspected and found in compliance with the Danish Maritime Authority's requirement cf. Notes A chapter IX B.

Skibsnavn / *Ship Name*:

Kaldesignal / *Call Signal*:

IMO nummer / *IMO Number*:

Hjemmehavn / *Port of Reg.*:

Dato / <i>Date</i>	Rank / <i>Rank</i>	Navn / <i>Name</i>	Underskrift / <i>Signature</i>
	Skibsfører / <i>Master</i>		
Næste eftersyn / <i>Next Inspection</i>			
Dato / <i>Date</i>	Rank / <i>Rank</i>	Navn / <i>Name</i>	Underskrift / <i>Signature</i>
	Skibsfører / <i>Master</i>		

Print denne side / *Print this page*

Certifikat for genoplivningsudstyr (A.1)

Certificate resuscitation equipment (A.1)

Det attesteres herved at det **mobile genoplivningsudstyr (A.1)** er efterset og fundet i overensstemmelse med Den Danske Søfartsstyrelses krav jf. Meddelelser A Kapitel IX B.

It certifies that the **mobile resuscitation equipment (A.1)** has been inspected and found in compliance with the Danish Maritime Authority's requirement cf. Notes A chapter IX B.

Skibsnavn / *Ship Name*:

Kaldesignal / *Call Signal*:

IMO nummer / *IMO Number*:

Hjemmehavn / *Port of Reg.*:

Dato / <i>Date</i>	Rank / <i>Rank</i>	Navn / <i>Name</i>	Underskrift / <i>Signature</i>
	Skibsfører / <i>Master</i>		
Næste eftersyn / <i>Next Inspection</i>			
Dato / <i>Date</i>	Rank / <i>Rank</i>	Navn / <i>Name</i>	Underskrift / <i>Signature</i>
	Skibsfører / <i>Master</i>		

Indhold / Contents

Bruger guide / User Guide	4
Anvendte forkortelser / Used abbreviations	8
Brugervejledning Lægemiddelstoffer /User Instruction Activ Phamaceutical Ingredients	9
Fortegnelse over Lægemiddelstoffer/ Inventory of Activ Phamaceutical Ingredients	61
Besætningens medbragte medicin -/Crew member´s private medicine.....	68
Fortegnelse over Medicinsk udstyr / Inventory of Medical equipment	70
Etiketter Lægemiddelstoffer / Labels Activ Phamaceutical Ingredients	79
Indeks / Index	84
Rekvisition – Lægemiddelstoffer/ Requisition - Active Pharmaceutical Ingredients.....	89
Rekvisition - Medicinsk udstyr / Requisition - Medical Equipment	94
Ændringer / Changes	100

De Danske Medicinkister

Medicinkisten angiver medicin/medicinsk udstyr, som Radio Medical Danmark og Søfartsstyrelsen har foretrukket indenfor de rammer som EU-direktiv 92/29/EØF og den Danske Lægemiddelstyrelse har givet.

Guide til:

Brugervejledning:

Første kolonne beskriver de indikationer, lægemiddelstoffet er beregnet til. De samme indikationer kan slås op i indekset bagerst i hæftet. Første kolonne beskriver også om et lægemiddelstof skal anvendes sammen med andre lægemiddelstoffer. I sådanne tilfælde er der lavet henvisninger til de relevante lægemiddelstoffer. I samme kolonne gøres opmærksom på, om lægemiddelstoffet udgør en del af MFAG (Medical First Aid Guide), der refereres i så fald til den relevante MFAG tabel. MFAG lægemiddelstofferne er defineret i IMDG (International Maritime Dangerous Goods) koden, supplementsdelen, seneste version og indarbejdet i denne version af den danske "Fortegnelse, kontrol dokument og brugervejledning". kontrol dokument og brugervejledning".

Bemærkning: Sejlads med farligt gods jævnt før IBC koden, INF koden og IGS koden er ikke indarbejdet i denne publikation. Der henvises til disse publikationer.

Anden kolonne oplyser, lægemiddelstoffets hoved- og undergruppenummer

Tredje og fjerde kolonne indeholder rækker med oplysninger om:

- **Lægemiddelstoffet:** Beskriver det aktive stof i lægemidlet. Som et eksempel kan nævnes 3.1 Paracetamol. Det forhandles over hele jorden under mange forskellige handelsnavne. Derfor kan man uanset forskellige handelsnavne, altid finde lægemidlet, hvis man kender lægemiddelstoffet.
- **Form:** Beskriver om lægemiddelstoffet skal findes som kapsel, tablet, suppositorier, injektionsvæske, infusionsvæske, creme, salve, afdelte pulver, mund spray, brusetablet, klyasma, oral opløsning eller inhalation. Form beskriver også styrken af det enkelte lægemiddelstof pr ml eller per tablet.
- **Virkning** beskriver den forventende virkning af det enkelte lægemiddel.
- **Dosering** beskriver den anbefalede dosis ved de tilstande, der er beskrevet i kolonnen indikation. Her beskrives ligeledes lægemidlets form og administrationsmåde.
Bemærkning: Radio Medical kan ordinere andre doser og administrations måder.
- **Bivirkninger** nævner de mest almindelige bivirkninger beskrevet i Dansk Lægemiddelinformation, www.medicin.dk
- **Holdbarhed** beskriver holdbarhedstiden fra produktions datoen. Holdbarhedstiden beskrevet i denne fortegnelse er fremkommet ud fra det danske handelsnavn med længst holdbarhed.
Bemærkning: Der tages forbehold for at holdbarhedstiden kan ændres.
- **Opbevaring** beskriver om der er særlige krav til opbevaring. Lægemidler skal generelt opbevares tørt og beskyttet mod lys. De fleste lægemidler tåler "almindelig temperatur" defineret som normal stuetemperatur op til 22-24° C.

The Danish Medicine Chest's

The medicine chest indicates the Active Pharmaceutical Ingredients / medical equipment that Radio Medical Denmark and Danish Maritime Authority have preferred within the framework of the EU Directive 92/29 / EEC and the Danish Medicines Agency.

Guide to:

User instruction:

First column describes the indication the Active Pharmaceutical Ingredients is intended for. The same indications can be looked up in the index at the back of the booklet. First column also describes whether an Active Pharmaceutical Ingredient should be used together with other Active Pharmaceutical Ingredients. In such cases, a reference is made to the relevant Active Pharmaceutical Ingredient. In the same column it is noted if the Active Pharmaceutical Ingredients is a part of MFAG (Medical First Aid Guide), and reference to the relevant MFAG table is made. MFAG Active Pharmaceutical Ingredients s are defined in the IMDG (International Maritime Dangerous Goods) code, supplement component, latest edition, and incorporated in this version of the Danish "Inventory, control document and user manual".

Note: Sailing with dangerous goods as per the IBC code, INF code and the IGC code are not included in this publication. Please refer to these publications.

Second column describes the Active Pharmaceutical Ingredient main and subgroup numbers.

Third and fourth column contains a number of information about:

- **The active pharmaceutical ingredients:** describe the Active Pharmaceutical Ingredients in the medicine. An example is 3.1 Paracetamol, which is sold all over the world under many different trade names. Regardless of different trade names it is always possible to locate the medicine, if you know the active pharmaceutical ingredients.
- **Form:** describes if the Active Pharmaceutical Ingredients is available as capsules, tablets, suppositories, injection liquid, infusion liquid, lotion, ointment, divisional powder, mouth spray, effervescent tablets, enema, oral solution or inhalation. Form also describes the strength of each active pharmaceutical ingredient per ml or per tablet.
- **Effect** describes the expected effect of each active pharmaceutical ingredients.
- **Dosage** describes the recommended dose for the condition described in the column indication. The form of the Active Pharmaceutical Ingredients as well as the usual administration is mentioned.
Note: Radio Medical may prescribe different doses and ways of administration.
- **Side effects** describes the most common side effects mentioned in the Danish Drug Information, www.medicin.dk. There is currently no English version.
- **Durability** describes the time of durability from date of production. The durability mentioned in this record is derived from the Danish trade name with the longest durability.
Note: Durability may be subject to change.
- **Storage** describes if special storage precautions are needed. The Active Pharmaceutical Ingredients should generally be kept dry and protected from light. Most medicaments tolerate "normal temperature" defined as normal room temperature up to 22-24° C.

- **Anmærkninger** beskriver, om der bør søges samråd med Radio Medical Danmark inden anvendelse af lægemiddelstoffet. Desuden beskrives, om der er specielle forholdsregler til det specifikke lægemiddelstof.

Advarsel: Lægemiddelstoffer, der har været opbevaret forkert, eller er blevet for gamle, kan være sundhedsskadelige.

Guide til:

Fortegnelse og kontrol dokument lægemiddelstoffer.

Publikationen indeholder en fortegnelse over de lægemiddelstoffer, der skal være ombord.

Rækkerne

Lægemiddelstofferne er organiseret i hovedgrupper efter deres hovedanvendelsesområde. Eksempelvis er alle smertestillende lægemiddelstoffer organiseret i gruppe 3.

Kolonnerne

Første kolonne beskriver hvert enkelt lægemiddelstof nummer. Eksempelvis har morfin nummeret 3.4, hvor tallet før punktum referer til hovedgruppen, og tallet efter referer til det specifikke lægemiddelstof. Lægemiddelstofferne i skibets hospital skal så vidt muligt organiseres efter dette nummersystem

Anden kolonne beskriver ATC koden, et klassifikations system for medicin. Se mere på www.whocc.no

Tredje kolonne beskriver lægemiddelstoffet.

Bemærkning: Efter lægemiddelstoffet kan være anført et "Δ", dersom produktet er sløvende, og et "K", dersom produktet skal opbevares i køleskab.

Fjerde kolonne beskriver under "Adm.form", om lægemiddelstoffet skal findes som kapsel, tablet, suppositorier, injektionsvæske, infusionsvæske, creme, salve, afdelte pulver, mund spray, brusetablet, klysma, oral opløsning eller inhalation.

Femte kolonne beskriver styrken pr tablet eller pr. ml.

Sjette kolonne beskriver mindste mængde, skibet skal medbringe. Skibet må gerne medbringe større mængder end det beskrevne.

Syvende kolonne MFAG A2 beskriver det supplement, skibet skal medbringe, dersom det sejler med A-fortegnelse OG har en evakuerings tid på under 24 timer.

Bemærkning: Kolonnerne mærket MFAG beskriver de minimumsmængder af supplerende lægemidler som skibet skal medbringe, dersom skibet sejler med farligt gods.

Remarks describe whether it is recommended to seek advice from Radio Medical Denmark before using the active pharmaceutical ingredients. In addition, precautions needed for the specific Active Pharmaceutical Ingredients are described.

Warning: Active Pharmaceutical Ingredients which have been stored improperly or are too old can be harmful to health.

Guide to:

Inventory and Control Document of Active Pharmaceutical Ingredients.

The publication contains an inventory of mandatory Active Pharmaceutical Ingredients on board.

The rows

The Active Pharmaceutical Ingredients are organized into main groups according to field of application. As an example all analgesics are organized in group 3.

The columns

First column describes each individual Active Pharmaceutical Ingredient by number. For example, morphine number 3.4, where the number before the dot refers to the main group and the number after the dot refers to the specific active pharmaceutical ingredients. The Active Pharmaceutical Ingredients in the ship's hospital must as far as possible be organized after this numbering system.

Second column describe the ATC code, a classification system on medicine. See more on www.whocc.no.

Third column describes the active pharmaceutical ingredients

Note: The Active Pharmaceutical Ingredients can be marked with a "Δ" if the product is sedative and a "R" if the product should be stored in a refrigerator

Fourth column describes under "Adm.form" whether the Active Pharmaceutical Ingredients should be available as capsules, tablets, suppositories injection liquid, infusion liquid, lotion, ointment, divisional powder, mouth spray, effervescent tablets, enema, oral solution or inhalation.

Fifth column describes the strength per tablet or per ml.

Sixth column describes the minimum amount the vessel must carry. The vessel may carry greater amounts than described.

Seventh column MFAG A2 describes the supplement the ship must bring if it sails with A-record AND has an evacuation time less than 24 hours.

Note: The columns marked MFAG describes the minimum quantities of additional (supplement) Active Pharmaceutical Ingredients the ship must bring, if the ship is carrying dangerous goods.

Besætningens medbragte medicin

Besætningen har ret til at medbringe egen medicin under den forudsætning, at de til stadighed har en gyldig helbredsundersøgelse for søfarende og fiskere. Medbragte lægemidler skal oplyses til skibsføreren eller sygdomsbehandleren.

Lægemidlet skal indskrives med følgende oplysninger:

- Lægemidlets navn
- Navn på besætningsmedlem
- Mængde og antal
- Daglig dosis
- Dato ind
- Eventuel kvittering for modtagelsen. (Kun hvis lægemidlet opbevares på sygelukafet)
- Dato ud
- Kvittering for modtagelsen (Kun hvis lægemidlet har været opbevaret på sygelukafet)

Guide til:

Fortegnelse og kontroldokument medicinsk udstyr

Publikationen indeholder en fortegnelse over det medicinske udstyr, der skal være om bord.

Rækkerne

Det medicinske udstyr er organiseret i hovedgrupper efter deres hovedanvendelsesområde. Eksempelvis er alle forbindinger og plastre organiseret i gruppe B.

Første kolonne beskriver det enkelte medicinske udstyrs bogstav og nummer. Eksempelvis har "Elastisk gazebind, ca. 4 cm x 4 m", kombinationen nummeret B.9, hvor bogstavet før punktum referer til hovedgruppen, og tallet efter referer til det specifikke medicinske udstyr.

Anden kolonne beskriver det specifikke medicinske udstyr.

Tredje kolonne beskriver den mindste mængde, skibet skal medbringe. Skibet må gerne medbringe større mængder end det beskrevne.

Fjerde kolonne. MFAG A2 beskriver det supplement, skibet skal medbringe, dersom det sejler med A-fortegnelse OG har en evakuerings tid på under 24 timer.

Bemærkning: Kolonnerne mærket MFAG beskriver de minimumsmængder af supplerende medicinsk udstyr som skibet skal medbringe, dersom skibet sejler med farligt gods.

Det mobile genoplivningsudstyr A.1

Søfartsstyrelsen har fastsat regler om ilt og det mobile genoplivningsudstyr i gældende Meddelelser A kapitel IX B. Man kan derudover pakke førstehjælpsudstyr og lægemidler til førstehjælp sammen med det mobile genoplivningsudstyr. Der er udarbejdet forslag til pakning af et mobilt genoplivningsudstyr på www.soefartsstyrelsen.dk.

Etiketter

Publikationen indeholde en kopi af de etiketter, der skal være på lægemiddelstofferne ved leveringen. Kopien kan anvendes som kontrol af, at lægemidlet er korrekt og påført den korrekte etiket. Er det ikke tilfældet, bør skibsføreren retlede sin leverandør.

Ved køb af lægemiddelstoffer, kan en kopi af etiketterne afleveres ved leverandøren. Derefter skal leverandøren påføre de korrekte etiketter, før udlevering

Private medicine of crewmembers

The crew has a right to bring their own medicine, provided they possess a valid health certificate for seafarers and fishermen at all time. The master or the person in charge of medical care has to be informed about medicine brought along.

The medicine must be registered with the following information:

- Name of the medicine
- Name of crewmember
- Amount
- Daily dosage
- Date in
- Possible receipt for received medicine.
(Only if the medicine is stored at the sickbay)
- Date out
- Sign when medicine is returned
(Only if the medicine has been stored in the sickbay)

Guide to:

Inventory and Control Document of Medical Equipment

The publication contains an inventory of the mandatory medical equipment onboard

The rows

The medical equipment is organized into main groups according to their main field of application. For example all dressings and plasters are organized in group B.

First column describes each individual medical equipment by number. The "elastic gauze", approx. 4 cm x 4 m, carries the combination B.9. The letters before the dot refers to the main group, and the number after the dot refers to the specific medical equipment.

Second column describes the specific medical equipment.

Third column describes the minimum amount the vessel must carry. The vessel may carry larger quantities than described.

Fourth column MFAG A2 describes the supplement the ship must bring if it sails with A-record has an evacuation time less than 24 hours.

Note: The columns marked MFAG describes the minimum quantities of additional (supplement) medical equipment the ship must bring, if the ship is carrying dangerous goods.

The Mobile Resuscitation Equipment A.1

The Danish Maritime Authority has established rules for oxygen and the mobile resuscitation equipment in the current Notice A chapter IX B. In addition you may pack equipment and medicine suited for first aid with the resuscitation equipment. Suggestions for the list may be found on www.dma.dk.

Labels

The publication contains copies of the labels that must be on each active pharmaceutical ingredient, at the time of delivery. The copy may be used as verification of proper product and label. If labelling is incorrect, the master should guide his supplier.

When purchasing Active Pharmaceutical Ingredients a copy of the label may be delivered to the supplier. Then the supplier applies the correct labels before delivery.

Indeks

Indekset henviser til lægemiddelstoffernes brugervejledning. I indekset kan du søge på visse sygdomme, symptomer og alle lægemiddelstoffer.

Rekvisation

I publikationen findes en bestillingsliste, hvor du blot udfylder de ønskede mængder af lægemiddelstof og medicinsk udstyr.

Medicinkiste- / Mobilt genoplivningsudstyr certifikat.

Mindst en gang årligt skal skibets lægemiddelstoffer og medicinske udstyr gennemgås.

Det mobile genoplivnings udstyr skal kontrolleres hver 3 måned. Ved gennemgangen kontrolleres mængden, opbevaringsforhold, udløbsdato og etiketter. Nåle, kanyler og metalinstrumenter kontrolleres for rust. Kontroller, at emballagen er intakt. Vær opmærksom på, at lægemiddelstof og medicinsk udstyr skal opbevares tørt og mørkt, og ikke må opbevares i nærheden af klor.

Dokumentation af 3 måneders og årlig inspektion.

På side 1 og 2 er Medicinkiste – og mobilt genoplivningsudstyrs certifikat, som også kan anvendes til dokumentation af inspektionerne. Siderne udskrives og underskrives af skibsføreren.

Dispensation for andet lægemiddelstof

Det er ikke til alle tider, og i alle lande muligt at indkøbe det foretrukne lægemiddelstof. Den danske Søfartsstyrelse og Radio Medical Danmark har derfor udarbejdet en liste med godkendte alternativer. Hvis det er muligt at indkøbe lægemiddelstoffer fra listen med godkendte alternativer med den korrekte koncentration, og indgiftsmåde, er det ikke nødvendig at ansøge om dispensation.

Hvis apotek/forhandler tilbyder lægemiddelstof, som ikke findes på nogen liste, skal der søges om dispensation for anden medicin. Dette gøres på Søfartsstyrelsen hjemmeside, hvor der er en procedure for "Dispensation for anden medicin".

Listen over godkendte alternative, og dertil hørende labels og brugervejledninger kan downloades fra www.sofartsstyrelsen.dk.

Listen med godkendte alternativer findes i Excel format.

Hjælp

Er der noget du er i tvivl om, står Søfartsstyrelsens "Center for det Maritime Sundhedsvæsen" til din rådighed. Adressen er:

CMS, Vestervejen 1, 6720 Fanø
Telefon: +45 7219 6004
Email: cms@dma.dk

Index

The index refers to the user instruction of active pharmaceutical ingredients. You can search for diseases, symptoms and Active Pharmaceutical Ingredients in the index.

Requisition

In the publication is a requisition form available. You simply fill in the required quantities of the Active Pharmaceutical Ingredients and medical equipment.

Medicine chest- / Mobile resuscitation equipment certificate.

At least once a year the ship's Active Pharmaceutical Ingredients and medical equipment must be reviewed.

The mobile resuscitation equipment every 3 month.

When reviewing the quantities, storage conditions, expiry date and labels are controlled. Needles, cannulas and metal instruments are checked for rust. Check if the packaging is intact. Be aware that the Active Pharmaceutical Ingredients and equipment must be stored dry and dark, and not near chlorine.

Documentation of 3 months and annual inspection.

On page 1 and 2 is Medicine chest- and mobile resuscitation equipment's certificate's, it can be used to document the inspections. The page's has to be printed and the Master has to sign them.

Exemption for other active pharmaceutical ingredients

It is not at all times and in all countries possible to purchase the preferred Active Pharmaceutical Ingredients. The Danish Maritime Authority and Radio Medical Denmark have therefore drawn up a list of approved alternatives. If it is possible to purchase Active Pharmaceutical Ingredients from the list of approved alternatives with the correct concentration and method of administration, it is not necessary to apply for exemption.

If the pharmacy / retailer offer Active Pharmaceutical Ingredients that is not on the inventory- or alternative list, you must apply for an exemption. This is done on the DMA website, where there is a procedure for "exemption of medicine".

The list of approved alternative, and associated labels and user instructions can be downloaded from www.dma.dk. The list of approved alternatives is available in Excel format.

Help

If you have any questions, the Danish Maritime Authority's "Centre of Maritime Health Service" is at your disposal. The address is:

CMS, Vestervejen 1, 6720 Fanø
Telephone: +45 7219 6004
E-mail: cms@dma.dk

Anvendte forkortelser m.v. i Fortegnelse og Brugervejledning

afd. Pul.	=	afdelte pulvere
gel	=	gel til påsmøring på hud
htgl.	=	hætteglas
i. m.	=	intramuskulært = i musklen
inf. Væs.	=	infusionsvæske (til intravenøs brug)
inh. Pul.	=	inhalationspulver
inj. væske	=	injektionsvæske (til i.m. eller s.c.injektion)
i. v.	=	intravenøst = i en vene
"K"	=	opbevares i køleskab
klysma	=	klysma til anvendelse i endetarmen
linim.	=	liniment
gas.	=	luftformig gasart til medicinsk anvendelse
mixtur	=	væske som drikkes
næsedr.	=	næsedråber
opløsn.	=	opløsning
s.c.	=	subcutant = under huden
supp.	=	suppositorier = stikpille til brug i endetarmen
Δ	=	sløvende medicin, kan påvirke evnen til maskinbetjening og vagttjeneste
π	=	Receptpligtig medicin

Used abbreviations etc. In the Inventory and User instruction

d.p.	=	divisional powder
gel	=	gel for application on the skin
c.v	=	cappedvials
i. m.	=	intramuscular = in the muscle
inf. fl.	=	infusion fluid (for intravenous use)
inh. p.	=	inhalation powder
inj. subst.	=	injection substance (for reconstitution before use)
inj. liquid	=	injection fluid (for i.m. or s.c. injection)
i. v.	=	intravenous = in a vein
"R"	=	stored in refrigerator
enema	=	enema for use in the rectum
linim.	=	liniment
gas.	=	gas for medical use
mixture	=	drinkable liquid
nose d.	=	nose drops
diss.	=	dissolution
s.c.	=	subcutaneous = under the skin
supp.	=	suppositories = suppository for rectal use
Δ	=	sedative medicine, may effect the ability to operate machinery and bridge duty
π	=	Prescription drugs

**Brugervejledning Lægemiddelstoffer
User instruction Active Pharmaceutical
Ingredients**

Grp. 1. Ilt / Oxygen

Bevidstløs uden vejtrækning Bevidstløs med vejtrækning Medtaget almen tilstand Slag mod kraniet Større kvæstelser Vejtrækningsbesvær MFAG tabel 2, 3, 5, 9, 11	1.1+1.3	Lægemiddelstof:	Medicinsk ilt.
		Form:	Luft på trykflasker.
		Virkning:	Tilfører ilt til cellerne via de røde blodlegemer.
		Dosering:	Bevidstløse uden vejtrækning: Manuel ventilation med 15 liter per minut. Bevidstløse med vejtrækning: Maske med 9 liter/min. Øvrige tilstande: Maske med 1 til 9 liter/min.
		Bivirkninger:	Ilt er ufarligt til medicinsk brug.
		Holdbarhed:	Flaske: 3 år fra produktionsdato (Conoxia®, Linde Gas Therapeutics AGA)
		Opbevaring	Flasker holdes under 50°C
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> .
Unconscious without breathing Unconscious with breathing Weak general condition Blows to the skull Severe injuries Breathing difficulties MFAG table 2, 3, 5, 9, 11	1.1+1.3	Active Pharmaceutical ingredients:	Medical oxygen.
		Form:	Gas in pressurized bottles.
		Effect:	Induces oxygen to the cells via the red blood cells.
		Dosage:	Unconscious without breathing: Manual ventilation, 15 litres per minute. (A.1) Unconscious with breathing: Oxygen mask, 9 litres per minute. Other states: Oxygen mask, 1 to 9 litres per minute.
		Side-effects:	Oxygen is not dangerous when used for medicinal purposes.
		Validity:	Bottles 3 years from productions date (Conoxia®, Linde Gas Therapeutics AGA)
		Storage:	Keep away from flammable gases and substances. Keep bottle under 50° C
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> .

Grp. 2. Lokalbedøvelse / Local Anaesthetics

Lokalbedøvelse Syning af sår	2.1	Lægemiddelstof:	Lidocain.
		Form:	Injektionsvæske 10 mg/ml til subcutan injektion.
		Virkning:	Lokalbedøver på injektionsstedet. Virker efter 1 - 2 minutter. Virker i 2 - 3 timer.
		Dosering:	Mængden afhænger af sårets størrelse. Normalt anvendes 20 - 50 mg. Maksimaldosis er 20 ml svarende til 200 mg. Se Søfartsstyrelsens Lægebog.
		Bivirkninger:	Allergi er sjælden. Ved utilsigtet injektion i blodbanen kan der opstå: 1. føleforstyrrelser, svimmelhed, uklarhed og øresusen, 2. synsforstyrrelser, muskelrysten og kramper, 3. blodtryksfald og langsom puls.
		Holdbarhed:	3 år fra produktionsdato (Xylocain®, AstraZeneca).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur. Må ikke fryses.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Lokalbedøvelse skal ske i et rum med adgang til adrenalin (4.1) og genoplivningsudstyr (A.1). Risiko for alvorlige bivirkninger, hvis lidocain injiceres i blodbanen.

Local anaesthetics Suture of wounds	2.1	Active Pharmaceutical ingredients:	Lidocaine.
		Form:	Injection liquid, 10 mg/ml for subcutaneous injection.
		Effect:	Anaesthetises the place of injection. Takes effect after 1-2 minutes. Effective for 2-3 hours.
		Dosage:	The amount depends on the size of the wound. Normally, 20-50 mg is used. The maximum dose is 20 ml, equivalent to 200 mg. See the Danish Maritime Authority's Medical Manual.
		Side-effects:	Allergy seldom occurs. In case of an unintended injection into the bloodstream, the following side-effects may occur: 1. affective disturbances, dizziness, confusion, and buzzing in the ears, 2. visual disturbances, muscle contractions, and convulsions, 3. falling blood pressure and slow pulse.
		Validity:	3 years from the date of production (Xylocain®, AstraZeneca).
		Storage:	Normal temperature. Not to be frozen.
<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> . Local anaesthetics must be administered in a room with access to adrenaline (4.1) and resuscitation equipment (A.1). Risk of serious side-effects if lidocaine is injected directly into the bloodstream.		
Lokalbedøvelse Kløestillende	2.2	Lægemiddelstof:	Lidocain.
		Form:	Gel, 20 mg/g (2%).
		Virkning:	Lokalbedøver hud og sårrande. Kløestillende.
		Dosering:	Anvendes som lokalbedøvelse ved smertende sår eller smertefulde procedurer, fx ved rengøring af brandsår eller større og forurenede sår. Et tykt lag gel påsmøres huden, der herefter afdækkes lufttæt i ca. 15 minutter. Virker efter ca. 15 minutter. Virker i ca. 30 minutter.
		Bivirkninger:	Allergi er sjælden.
		Holdbarhed:	2 år fra produktionsdato (Xylocain®, AstraZeneca).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i>
Local anaesthetics Relieves itching	2.2	Active Pharmaceutical ingredients:	Lidocaine.
		Form:	Gel, 20 mg/g (2%).
		Effect:	Anaesthetises the skin and the edges of wounds. Relieves itching.
		Dosage:	To be used as local anaesthetics in case of painful wounds or procedures, e.g. cleansing of burns or large, dirty wounds. A thick layer is applied to the skin, which is subsequently covered in an air-proof condition for about 15 minutes. Takes effect after about 15 minutes. Effective for about 30 minutes.
		Side-effects:	Allergy seldom occurs.
		Validity:	2 years from the date of production (Xylocain®, AstraZeneca).
		Storage:	Normal temperature.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> .

Grp. 3. Smertestillende midler / Analgetics

Feber Svage smerter: Hovedpine Muskelsmerter Ledsmarter Rygsmerter MFAG tabeller: 7, 8, 13	3.1	Lægemiddelstof:	Paracetamol.
		Form:	Tabletter à 500 mg.
		Virkning:	Febernedsættende og smertestillende.
		Dosering:	Voksne: 1 g 3 - 4 gange dagligt. Højst 4 g per døgn.
		Bivirkninger:	Doser over 15 - 20 g indebærer risiko for leverskade, leversvigt og død.
		Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato (Pamol Nycomed DK ApS)
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	Ingen.
Fever Weak pains: Headache Muscle pains Pain in joints Back pains MFAG tables: 7, 8, 13	3.1	Active Pharmaceutical ingredients:	Paracetamol.
		Form:	Tablets of 500 mg.
		Effect:	Pain relieving and reduces fever.
		Dosage:	Adults: 1 g three-four times daily. Not more than 4 g daily.
		Side-effects:	Doses of more than 15-20 g involve liver damage, liver failure, and death.
		Validity:	5 years from the date of production (Pamol Nycomed DK ApS).
		Storage:	Normal temperature.
		<i>Remarks:</i>	None.
Moderate smerter: Menstruationssmerter Ledsmarter Knoglesmerter Knoglebrud Muskelsmerter	3.2	Lægemiddelstof:	Ibuprofen.
		Form:	Tabletter à 400 mg.
		Virkning:	Smertestillende og febernedsættende.
		Dosering:	Voksne: 400 mg 3 - 4 gange dagligt. Højst 1800 mg per døgn. Undtagelsesvist op til 2400 mg per døgn i kortere perioder (4 - 6 uger).
		Bivirkninger:	Ondt i maven.
		Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato (Ibumetin®, Nycomed Danmark).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> Bør ikke anvendes ved: 1. allergi for acetylsalicylsyre, 2. astmapatienter, 3. patienter i blodfortyndende behandling, 4. patienter med symptomer på mavesår.

Grp. 3. Smertestillende midler

(continued)

<p>Moderate pains: Period pains Pain in joints Bone-ache Fractures Muscle pains</p>	3.2	Active Pharmaceutical ingredients:	Ibuprofen.
		Form:	Tablets of 400 mg.
		Effect:	Pain relieving and reduces fever
		Dosage:	Adults: 400 mg three-four times daily. Not more than 1800 mg daily. Exceptionally, up to 2400 mg daily for shorter periods of time (4-6 weeks).
		Side-effects:	Stomach ache.
		Validity:	5 years from the date of production (Ibumetin®, Nycomed Denmark).
		Storage:	Normal temperature.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> 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.
<p>Stærke smerter: Store sårskader Kvæstelser Forbrændinger Knoglebrud Nyresten Galdesten Blodprop i hjertet (se førstehjælp under 9.1 Nitroglycerin) MFAG tabel 7, 8,10,13</p>	3.4	Lægemiddelstof:	Morfin Δ .
		Form:	Injektionsvæske 10 mg/ml, ampuller à 1 ml.
		Virkning:	Smertestillende. Vækker velvære, virker afslappende. Virker efter 5 – 15 min ved intramuskulær (i.m.) eller subcutan (sc.) injektion. Virker omgående ved intravenøs (i.v.) injektion. Virkningsvarighed: 3 -4 timer
		Dosering:	Subcutant og intramuskulært (voksne). 10 mg. Kan gentages, hvis tilstrækkelig effekt udebliver. Intravenøst (voksne): 5 mg (halv ampul) injiceres langsomt. Kan gentages, hvis tilstrækkelig effekt udebliver.
		Bivirkninger:	Svækker vejrtrækningen. Kvalme og opkastning. Hæmmer optagelsen af medikamenter fra mavesækken. Kan give forstoppelse og hæmme blæretømningen.
		Holdbarhed:	2 år fra produktionsdato, (Morfin, Skanderborg apotek)
		Opbevaring:	Almindelig temperatur. Beskyttes mod lys.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Ved overdosering kan vejrtrækningen ophøre. Modgift: Naloxone (5.1) Denne bivirkning og morfins virkning i øvrigt forstærkes af andre beroligende stoffer som alkohol, sovemidler og lignende. Overdosering er især en risiko ved hurtig injektion. Overdosering sker sjældent ved almindelig dosering. Observer vejrtrækningen og ventiler om nødvendigt med ilt (1.1) på ventilationspose og maske (A.1)

Grp. 3. Smertestillende midler

(continued)

Severe pain Major wounds Injuries Burns Fractures Kidney stone Gall stone Coronary thrombosis (see first aid under 9.1 Glyceryl trinitrate) MFAG Tabel 7,8,10,13	3.4	Active pharmaceutical ingredients:	Morphine Δ .
		Form:	Injection liquid, 10 mg/ml, ampoules of 1 ml.
		Effect:	Pain relieving. Gives the patient a feeling of well-being, relaxant. Takes effect after about 5-15 minutes in case of intramuscular or subcutaneous injection. Takes effect immediately in case of intravenous injection Effective for 3-4 hours
		Dosage:	Subcutaneously and intramuscularly (adults): 10 mg. May be repeated if the effect is not sufficient. Intravenously (adults): 5 mg (1/2 ampoule) to be injected slowly. May be repeated if the effect is not sufficient.
		Side-effects:	Restricts breathing. Nausea and vomiting. Restricts the absorption of medicaments from the stomach. May cause constipation and restrict bladder emptying.
		Validity:	2 years from the date of production (Morphine, Skanderborg Pharmacy)
		Storage:	Normal temperature. To be protected from light.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> In case of an overdose, the patient may stop breathing. Antidote: Naloxone (5.1) This side-effect and the effect of morphine as drowsiness may be increased by the use of other sedatives, such as alcohol, sleeping medicine, ect. Risk of overdose primarily if the injection is given too quickly. Overdoses are rare in case of normal dosage. Observe the breathing and if necessary, ventilate by means of oxygen (1.1) ventilations bag and mask (A.1).
Lette til moderate smerter	3.5	Lægemiddelstof:	Tramadol Δ .
		Form:	Kapsel à 50 mg
		Virkning:	Smertestillende
		Dosering:	100 – 200 mg dagligt
		Bivirkninger:	Kvalme, svimmelhed, mundtørhed, opkastning, obstipation. Hovedpine, døsighed, træthed. Øget svedtendens.
		Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato, (Tadol, PharmaCoDane ApS)
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Bør ikke anvendes til gravide.		
Weak to moderate pain	3.5	Active pharmaceutical ingredients:	Tramadol Δ
		Form:	Capsule of 50 mg
		Effect:	Pain relieving
		Dosage:	100-200 mg daily
		Side-effects:	Dizziness, nausea, vomiting, constipation, dry mouth, head ache, drowsiness, fatigue, increased sweating.
		Validity:	5 years from the date of production (Tadol, PharmaCoDane ApS)
		Storage:	Normal temperature
<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medial</i> . Should not be used in case of pregnancy.		

Grp. 3. Smertestillende midler / Analgetics

(continued)

Inflammation i huden Gigt Smerter	3.7	Lægemiddelstof:	Diclofenac.
		Form:	Gel 11,6 mg/g
		Virkning:	Smertestillende
		Dosering:	Smøres på huden i et tyndt lag 3-4 gange i døgnet.
		Bivirkninger:	Rødme, hududslæt, hudkløe, eksem, hududslæt ved kontakt med midlet.
		Holdbarhed:	3 år, fra produktionsdato (Voltaren®gel, Novatis Healthcare A/S)
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Må kun anvendes på intakt hud. Må ikke anvendes i ansigtet
Inflammation of the skin. Arthritis Pain.	3.7	Active pharmaceutical ingredients:	Diclofenac
		Form:	Ointment with 11,6 mg/g
		Effect:	Analgesic
		Dosage:	Apply a thin layer to the skin 3-4 times daily
		Side-effects:	Redness, rash, itching, eczema, skin rashes when in contact with the product
		Validity:	3 years from the date of production (Voltaren®gel, Novatis Healthcare A/S)
		Storage:	Normal temperature
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> . Only to be used on intact skin. May not be used in the face.
Nyresten Galdesten Ledsmerter	3.8	Lægemiddelstof:	Diclofenac
		Form:	Suppositorier 50 mg
		Virkning:	Smertestilende.
		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
		<i>Anmærkninger:</i>	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.

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.

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

Allergisk shock	4.1	Lægemiddelstof:	Adrenalin.
		Form:	Injektionsvæske 1 mg/ml, ampuller à 1 ml til intramuskulær injektion.
		Virkning:	Øger pulsen, hjertets pumpekraft og blodtrykket. Sammenækning af blodkar. Virker 2 - 5 minutter efter intramuskulær injektion. Omsættes meget hurtigt. Halveringstiden i blodet er 2 - 3 minutter.
		Dosering:	Omgående (voksne): 0,6 mg (godt en halv ampul) dybt intramuskulært. Kan eventuelt gentages, hvis virkningen udebliver.
		Bivirkninger:	Blodtryksstigning, hurtig puls, rysten og svimmelhed.
		Holdbarhed:	2 år fra produktionsdato (Adrenalin®, DAK), hvis opbevaret ved 2-8°C. 6 måneder fra produktionsdato (Adrenalin®, DAK), hvis opbevaret under 25°C
		Opbevaring:	Opbevares køligt og mørkt.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Er livsfarligt at anvende ved shock forårsaget af blod- eller væsketab.
Allergic shock	4.1	Active pharmaceutical ingredients:	Epinephrine.
		Form:	Injection liquid, 1 mg/ml, ampoules of 1 ml for intramuscular injection.
		Effect:	Increases the pulse, the pumping power of the heart, and the blood pressure. Contraction of blood vessels. Takes effect 2-5 minutes after intramuscular injection. Transformed very quickly. The half-life in the blood is 2-3 minutes.
		Dosage:	Immediately (adults): 0.6 mg (about half an ampoule) given deep intramuscular. May be repeated if the effect is insufficient.
		Side-effects:	High blood pressure, rapid pulse, shivering, and dizziness.
		Validity:	2 years from the date of production (Adrenalin®, DAK), if stored at 2 °C - 8 °C or 6 months if stored less than 25 °C
		Storage:	To be stored in a cool and dark place.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> . Potentialy fatal if used to treat shock caused by loss of blood or fluid.

Grp. 4. Midler mod allergi, shock og søsyge

(continued)

Allergi Høfeber Nældefeber Allergisk ansigtsødem Allergisk astma	4.2	Lægemiddelstof:	Acrivastin.
		Form:	Kapsler à 8 mg.
		Virkning:	Modvirker allergi. Maksimal virkning efter 1½ - 2 timer. Virkningsvarighed op til 8 timer.
		Dosering:	Voksne: 8 mg efter behov. Maksimalt 3 gange per døgn.
		Bivirkninger:	Døsighed kan forekomme og forstærkes af alkohol og beroligende midler, herunder sovemidler.
		Holdbarhed:	3 år fra produktionsdato (Benadryl®, McNeil ApS).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		Anmærkninger:	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Lægemidlet er ikke mærket med Δ men enkelte personer sløves alligevel så meget, at det er uforsvarligt med vagttjeneste eller maskinbetjening. Ved lungesympotomer: Se tillige gruppe 15.
Allergy Hay fever Urticaria Allergic face oedema Allergic asthma	4.2	Active pharmaceutical ingredients:	Acrivastine.
		Form:	Capsule of 8 mg.
		Effect:	Eases allergic symptoms. Maximum effect after 1.5-2 hours. Effective for up to 8 hours.
		Dosage:	Adults: 8 mg when required. Maximum three times daily
		Side-effects:	Drowsiness may occur and is increased by the use of alcohol and sedatives, including sleeping medicine.
		Validity:	3 years from the date of production (Benadryl®, McNeil Denmark ApS).
		Storage:	Normal temperature.
		Remarks:	Consult <i>Radio Medical</i> . The medicament is not marked with a Δ, but some patients experience a high degree of drowsiness, making bridge duty and operations of machinery unsafe. In case of symptoms of from the lungs: See group 15.
Allergi Allergisk astma Allergisk ansigtsødem	4.3	Lægemiddelstof:	Hydrocortison.
		Form:	Injektionssubstans 100 mg i to-delt hætteglas med 2 ml sterilt vand til intramuskulært eller intravenøst brug.
		Virkning:	Modvirker allergi og inflammationer. Virkningen indtræder først 4 - 6 timer efter injektion, hvorfor anden akut behandling skal dække dette tidsrum.
		Dosering:	Voksne: 100 mg intramuskulært eller intravenøst som éngangsdosis.
		Bivirkninger:	Ved længere tids anvendelse: Forstyrrelser sukker, vand- og saltstofskeft og i kirtlernes funktion. Sløring og/eller aktivering af infektioner. Eufori, sindsyge og søvnløshed. Ondt i maven og mavesår.
		Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato (Solu-Cortef®, Pfizer ApS). Brugsfærdig injektionsvæske holdbart i 72 timer, hvis opbevaret i køleskab.
		Opbevaring:	Almindelig temperatur. Beskyttes mod lys.
		Anmærkninger:	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Ved lungesympotomer: Se tillige gruppe 15.

Grp. 4. Midler mod allergi, shock og søsyge

(continued)

Allergy Allergic asthma Allergic face oedema	4.3	Active pharmaceutical ingredients:	Hydrocortisonsuccinate
		Form:	Injection substance, 100 mg in capped vial divided into two sections, with 2 ml sterile water for intramuscular or intravenous use.
		Effect:	Eases symptoms of allergy and inflammations. Does not take effect until 4-6 hours after the injection. Other acute treatment to cover this period is needed
		Dosage:	Adults: 100 mg given intramuscularly or intravenously as a single dose.
		Side-effects:	If used for a extended period: Disturbances in the sugar, water and salt metabolism and in the glandula functions. Masking and/or activation of infections. Euphoria, mental illness and insomnia. Stomache ache and ulcer.
		Validity:	5 years from the date of production (Solu-Cortef®, Pfizer ApS). Injection liquid ready for use, valid for 72 hours, if stored cold.
		Storage:	Normal temperature. To be kept out of daylight. Injection liquid ready for use, to be stored refrigerated.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> . In case of symptoms from lungs See also group 15.
Søsyge	4.5	Lægemiddelstof:	Cinnarizin Δ .
		Form:	Tablet à 25 mg.
		Virkning:	Modvirker søsyge.
		Dosering:	25 mg en ½ time før effekt ønskes. Efter behov kan derefter tages 12,5 mg hver 6. time.
		Bivirkninger:	Døsighed
		Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato (Sepan®, Paranova Danmark A/S).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	Må ikke gives til patienter med grøn stær eller vandladningsbesvær.(forstørret prostata).
Seasickness	4.5	Active pharmaceutical ingredients:	Cinnarizin Δ .
		Form:	Tablets of 25 mg
		Effect:	Prevent seasickness Effect after 30 minutes
		Dosage:	25 mg ½hour before desired effect. If needed, 12,5 mg may be given subsequently every 6 hours.
		Side-effects:	Drowsiness.
		Validity:	5 years from the date of production (Sepan®, Paranova Danmark A/S)
		Storage:	Normal temperature.
		<i>Remarks:</i>	Do not administer to patients with glaucoma or urinating problems (enlarged prostate)

Grp. 5. Antidoter / Antidotes

<p>Modgift ved overdosering af morfin MFAG tabel 4, 13</p> <p>Førstehjælp: Ved udsættende vejtrækning understøttes manuelt med ilt på ballon og maske 15 l/ minut.</p> <p>.</p>	5.1	Lægemiddelstof:	Naloxon.
		Form:	Injektionsvæske 0,4 mg/ml, ampuller à 1 ml til intramuskulær injektion.
		Virkning:	Naloxon ophæver morfins (bi)virkning. Virker 2 - 3 minutter efter intramuskulær injektion. Virkningsvarighed: Op til 4 timer.
		Dosering:	<ol style="list-style-type: none"> 1. Naloxon voksne: Der gives omgående 0,8 mg (2 ampuller) intramuskulært. 2. Hvis virkningen udebliver kan behandlingen gentages efter 5 minutter.
		Bivirkninger:	Rysten, utilpashed og opkastninger (abstinenssymptomer).
		Holdbarhed:	3 år fra produktionsdato (Naloxon, B. Braun).
		Opbevaring:	Beskyttes mod lys.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Morfin kan forringe eller ophæve vejtrækningen. Bivirkningen er sjælden og optræder sædvanligvis kun ved meget store overdoser og hyppigst i forbindelse med en hurtig indgivelse i venerne.
<p>Antidote to be administered in case of an overdose of morphine</p> <p>MFAG table 4, 13</p> <p>First Aid: If the patient stops breathing, assist breathing manually with oxygen 15l/minute on a mask.</p> <p>.</p>	5.1	Active pharmaceutical ingredients:	Naloxone.
		Form:	Injection liquid, 0.4 mg/ml, ampoules of 1 ml for intramuscular injection.
		Effect:	Naloxone counteracts the (side)-effects of morphine. Takes effect 2-3 minutes after intramuscular injection. Effective for up to 4 hours.
		Dosage:	<ol style="list-style-type: none"> 1. Naloxone adults: 0.8 mg (2 ampoules) is given immediately intramuscular. 2. In case of no effect, the treatment may be repeated after 5 minutes.
		Side-effects:	Shivering, general indisposition, and vomiting.
		Validity:	3 years from the date of production (Naloxon B. Braun).
		Storage:	To be protected from daylight.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> . Morphine may reduce or stop the patient's breathing. This side-effect is rare and, usually occurs in case of a large overdose and/or quick intravenous injection..

Insulintilfælde Insulinshock Lavt blodsukker	5.2	Lægemiddelstof:	Glucagon.
		Form:	Ready-set bestående af: Injektionssubstans Glucagon 1 mg i hætteglas og sprøjte med 1 ml sterilt 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.
		Bivirkninger:	Kvalme og opkastninger kan forekomme. Kan udløse hjertekrampe hos hjertesygge. Hjertekrampe behandles med glycerylnitrat spray (9.1).
		Holdbarhed:	Ved almindelig temperatur: 18 måneder fra produktionsdato (Glucagen® HypoKit, Novo Nordisk). Ved 2 - 8° C: 36 måneder fra produktionsdato. Den blandede opløsning skal anvendes umiddelbart.
		Opbevaring:	Almindelig temperatur eller 2 - 8° C. (Glucagen® HypoKit, Novo Nordisk).
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Dersom den blandede opløsning 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.
		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).
		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).
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> . If the mixed dissolution is cloudy or contains crystals, it must not be used.

<p>MFAG tabel 17 Forgiftninger med insektgifte, der indeholder organophosphater eller carbamater.</p>	5.3	Lægemiddelstof:	Atropin.
		Form:	Injektionsvæske 1 mg/ml, ampuller à 1 ml til intravenøs injektion.
		Virkning:	Livreddende ved forgiftninger af visse insektgifte. Virkningen afhænger af gifttype og mængde. Se MFAG tabel 17.
		Dosering:	Dosis afhænger af forgiftningen. Atropin indgives langsomt intravenøst. Der startes med 2 mg (2 ampuller) og fortsættes med yderligere 2 mg efter hver 5 - 10 minutters mellemrum indtil pupillerne begynder at udvide sig. Giftig dosis er 10 - 20 mg til voksne. Dødelig dosis er ca. 200 mg til voksne.
		Bivirkninger:	Pupiludvidelse, lysskyhed, tørre slimhinder, hurtig puls, vandladningsbesvær og forstoppelse.
		Holdbarhed:	Plastampuller: 2 år fra produktionsdato. (Atropin®, Nycomed Danmark).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> .
<p>MFAG table 17 Poisoning with insecticides containing organophosphates or carbamates.</p>	5.3	Active pharmaceutical ingredients:	Atropin.
		Form:	Injection liquid, 1 mg/ml, ampoules of 1 ml for intravenous injection.
		Effect:	Life-saving in connection with poisonings caused by certain insecticides. The effect depends on the type and amount of poison. See MFAG table 17.
		Dosage:	The dose depends on the poisoning. Atropin is given slowly intravenously. At first, 2 mg (2 ampoules) is given, followed by another 2 mg after every 5-10 minutes until the pupils start dialating. Poisonous dose is 10-20 mg for adults. Lethal dose is about 200 mg for adults.
		Side-effects:	Dilation of the pupils, photophobia, dry mucous membranes, rapid pulse, dysuria and constipation.
		Validity:	Plastic ampoules: 2 years from the date of production (Atropin®, Nycomed Danmark)
		Storage:	Normal temperature.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> .
<p>MFAG tabel 8, 16 Ætsninger med fluorholdige salte og syrer.</p> <p>Første hjælp: Huden skylles med rigelig vand i mindst 10 minutter. Forurennet tøj fjernes. Huden vaskes med vand og sæbe og skylles.</p>	5.4	Lægemiddelstof:	Calciumgluconat 2%.
		Form:	Tuber à 25 g, indeholdende 2 g calciumgluconat per 100 g. Fremstilles af apoteket.
		Virkning:	Calcium neutraliserer i et vist omfang ætsningsskaderne ved fluoridætsninger.
		Dosering:	Huden indsmøres i calciumgluconat gel. Se vejledning i MFAG tabel 8 og 16.
		Bivirkninger:	Ingen.
		Holdbarhed:	2 år fra produktionsdato.
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> .

Grp. 5. Antidoter / Antidotes

(continued)

MFAG table 8, 16 Caustic burns caused by salts and acids containing fluorine. First aid: The skin is rinsed with plenty of water for at least 10 minutes. Contaminated clothes are removed. The skin is washed with water and soap and rinsed.	5.4	Active pharmaceutical ingredients:	Calciumgluconate 2%.
		Form:	Tubes of 25 g, containing 2 g of calciumgluconate per 100 g. Made by the individual pharmacy.
		Effect:	Calcium neutralizes caustic burns caused by fluorine to some extent.
		Dosage:	Calciumgluconate gel is applied to the skin. See guidelines in MFAG table 8 og 16.
		Side-effects:	None.
		Validity:	2 years from the date of production.
		Storage:	Normal temperature.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> .
MFAG tabel 16 Ætsninger med fluorholdige salte og syrer, der omfatter mere end 1% af hudens overflade.	5.5	Lægemiddelstof:	Calciumlactogluconat og calciumcarbonat.
		Form:	Brusetabletter à 500 mg.
		Virkning:	Neutraliserer i et vist omfang skader efter optagelse af fluorsalte og fluorid forbindelser gennem huden.
		Dosering:	Ordination af Radio Medical
		Bivirkninger:	Normalt ingen bivirkninger
		Holdbarhed:	3 år fra produktionsdato (Calcium-Sandoz®, Novartis).
		Opbevaring:	Er fugtfølsomt. Opbevares tørt i tæt emballage ved almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> .
MFAG table 16 Caustic burns caused by salts and acids containing fluorine and covering more than 1% of the surface of the skin.	5.5	Active pharmaceutical ingredients:	Calciumlactogluconate and calciumcarbonate.
		Form:	Effervescent tablets of 500 mg.
		Effect:	Neutralizes injuries caused by the absorption of fluoride compounds through the skin to some extent.
		Dosage:	Contact Radio Medical
		Side-effects:	No side effects
		Validity:	3 years from the date of production (Calcium-Sandoz, Orifarm).
		Storage:	Sensitive to humidity. To be stored in a dry place in a sealed packaging at room temperature.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> .

MFAG tabel 10 Forgiftninger og ætsninger i mave og tarm.	5.6	Lægemiddelstof:	Aktivt kul.
		Form:	50 g aktivt kul i granulatform til oplanding i 400 ml vand.
		Virkning:	Opsuger gift og lægemidler fra mavetarmkanalen og binder stofferne til kulpartiklerne.
		Dosering:	50 - 100 g kul (1 - 2 flasker) opslemmet i vand indtages så hurtigt som muligt. Ved alvorlige forgiftninger fortsættes med 20 g (160 ml) hver 6. time. Se også MFAG, Appendix 14.
		Bivirkninger:	Farver afføringen sort. Kan give forstoppelse. Nedsætter virkningen af lægemidler, der er indtaget via munden.
		Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato (Carbomix Norit®). Efter oplanding i vand: Maks. 3 dage i køleskab.
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Anvendes ikke til bevidstløse. Må ikke anvendes ved indtagelse af stærke syrer/baser eller organiske opløsningsmidler (petroleumsignende).
MFAG table 10 Poisoning and caustic burns in stomach and intestines.	5.6	Active pharmaceutical ingredients:	Active carbon.
		Form:	50 g of active carbon in the form of granulate for dilution in 400 ml of water.
		Effect:	Absorbs poison and medicaments from the gastrointestinal tract and binds the substances to the carbon particles.
		Dosage:	50-100 g carbon (1-2 bottles) suspended in water is taken as quickly as possible. In case of serious poisonings, continue with 20 g (160 ml) every sixth hour. See also MFAG, Appendix 14.
		Side-effects:	Black faeces. May cause constipation. Reduces the effect of medicaments taken through the mouth.
		Validity:	5 years from the date of production (Carbomix Norit®). After having been mixed with water, maximum 3 days in the fridge.
		Storage:	Normal temperature.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> . Do not use on unconscious patients. Not to be used in connection with strong acids/bases or organic solvents (kerosene related).

Grp. 5. Antidoter / Antidotes

(continued)

MFAG tabel 19 Forgiftninger med methanol og ethylene glycol	5.7	Lægemiddelstof:	Ethyl alkohol 99,5% (alternativt 99,9%).
		Form:	Væske.
		Virkning:	Modgift mod methanol og ethylenglucols virkning.
		Dosering:	25 ml opblandes i 250 – 300 ml vand eller saft. Dosis gentages hver 3 time indtil evakuering. Se MFAG tabel 19.
		Bivirkninger:	Kvalme, hovedpine.
		Holdbarhed:	2 år fra produktionsdato.
		Opbevaring:	Almindelig stuetemperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> .
MFAG table 19 Poisoning caused by methanole and ethylene glycole	5.7	Active pharmaceutical ingredients:	Ethyl alcohol 99,5% (alternative 99,9%)
		Form:	Liquid.
		Effect:	Antidote against the effect of methanole and ethylene glucole
		Dosage:	25 ml is mixed with 250-300 ml water or juice. Repeat every 3 hours until evacuation. See MFAG table 19.
		Side-effects:	Nausea, vomiting and headache.
		Validity:	2 years from the date of production.
		Storage:	Normal temperature.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> .

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

Angst og urotilstande Alkoholabstinenser Forebyggelse af kramper Ledskred og brud 1. valgspræparat ved akut sindsyge (alternativt anvendes klysma (6.3))	6.2	Lægemiddelstof:	Diazepam Δ .
		Form:	Tabletter à 5 mg.
		Virkning:	Stærkt sløvende og muskelafslappende. Dæmper angst, uro og rastløshed. Virker efter 30 minutter. Udskilles meget langsomt (Halveringstid: 20 - 50 timer). Forstærker virkningen af morfin, haloperidol, alkohol og andre sløvende medikamenter.
		Dosering:	5 mg x 3 dagligt. Akut sindsyge: Dosis efter aftale med <i>Radio Medical</i> . Se også 6.4.
		Bivirkninger:	Vanedannende. Døsighed, svimmelhed, forvirring, hukommelsessvigt og balanceforstyrrelser.
		Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato (Diazepam, Nycomed Danmark).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> .
Anxiety and states of restlessness Alcoholic withdrawal symptoms Prevention of convulsions Dislocations and fractures First choice of medicament in case of acute mental disease (alternatively, Enema (6.3) are used.)	6.2	Active pharmaceutical ingredients:	Diazepam Δ
		Form:	Tablets of 5 mg.
		Effect:	Strongly sedative and muscle-relaxant. Decreases anxiety and restlessness. Takes effect after 30 minutes. Is excreted very slowly (half-life: 20-50 hours). Increases the effect of morphine, haloperidole, alcohol and other sedatives.
		Dosage:	5 mg three times daily Acute mental disease: Dosage after consultation with Radio Medical. See also 6.4.
		Side-effects:	Addictive. Drowsiness, dizziness, confusion, lapse of memory, and balance disturbances.
		Validity:	5 years from the date of production (Diazepam, Nycomed Danmark).
		Storage:	Normal temperature.
		<i>Remarks:</i>	Consult Radio Medical.
Universelle kramper Kramper fra forgiftninger Abstinenskramper Epilepsi Akut sindsyge MFAG table 4, 5, 6	6.3	Lægemiddelstof:	Diazepam Δ .
		Form:	Klysma, 4 mg/ml, 2,5 ml per 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:	10 mg (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 aluminiumsposen..
		Opbevaring:	Almindelig temperatur..
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i>

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, 2,5 ml per 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:	(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
		Storage:	Normal temperature
		Remarks:	Consult <i>Radio Medical</i> .
2. valgspræparat ved akut sindsyge præget af mani, vildskab, psykisk og Motorisk uro, angst, vrangforestillinger og hallucinationer. Kvalme og opkastninger	6.4	Lægemiddelstof:	Haloperidol Δ .
		Form:	Injektionsvæske 5 mg/ml, ampuller à 1 ml til intramuskulær injektion.
		Virkning:	Afdæmper symptomerne ved sindsygen. Dæmper kvalme og opkastninger.
		Dosering:	Akut sindsyge: 5 - 10 mg intramuskulært. Kan eventuelt gentages 3 eller flere gange dagligt. Behandlingen kan eventuelt forstærkes med diazepam (6.2/ 6.3).
		Bivirkninger:	Den sløvende effekt forstærkes af alkohol, morfin og andre sløvende midler.
		Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato (Serenase [®] , Janssen-Cilag).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
Anmærkninger:	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> .		
Second choice of medicament in case of acute mental illness characterized by mania, wildness, mental and motoric restlessness, anxiety, delusions, and hallucinations. Nausea and vomiting	6.4	Active pharmaceutical ingredients:	Haloperidole. Δ .
		Form:	Injection liquid 5 mg/ml, ampoules of 1 ml for intramuscular injection.
		Effect:	Restricts the symptoms of mental disease. Reduces nausea and vomiting.
		Dosage:	Acute mental disease: 5-10 mg intramuscularly. May be repeated three times daily or more. The treatment may be enhanced by the use of diazepam (6.2/6.3).
		Side-effects:	The sedative effect is increased by alcohol, morphine, and other sedatives.
		Validity:	5 years from the date of production (Serenase [®] , Janssen-Cilag).
		Storage:	Normal temperature.
Remarks:	Consult <i>Radio Medical</i> .		

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 sløvende Virker hurtigt efter indtagelse Virkningen varer op til 6 timer Virkningen forstærkes af andre sløvende stoffer, herunder alkohol
		Dosering:	Voksne. 10 mg 15-30 min. før sengetid.
		Bivirkninger:	Kvalme, opkastning, diarré. Hovedpine, koncentrationsbesvær, konfusion, hukommelsesbesvær, svimmelhed, døsigthed, hudreaktioner, dobbeltsyn.
		Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato (Zolpidem Hexal A/S).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	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
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> .

Grp. 7. Midler mod infektioner / Infections

Halsbetændelse Mundhuleinfektioner Bihulebetændelse Mellemørebetændelse Lungebetændelse	7.1	Lægemiddelstof:	Phenoxymethylpenicillin
		Form:	Tabletter à 660 - 800 mg (ca.1 mill.. IE)
		Virkning:	Dræber de hyppigst forekommende bakterier, der forårsager infektioner i luftvejene
		Dosering:	400–800 mg × 2 – 4 dagligt
		Bivirkninger:	Kvalme, diarré og hududslæt. Sjældent ses overfølsomhedsshock
		Holdbarhed:	3 år fra produktionsdato (Primicillin®, MEDA)
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	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)
Inflammation of the throat Infections of the oral cavity Sinusitis Inflammation of the middle ear Pneumonia	7.1	Active pharmaceutical ingredients:	Phenoxymethylpenicillin.
		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 (Primicillin®, MEDA)
		Storage:	Normal temperature.
		<i>Remarks:</i>	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)

Grp. 7. Midler mod infektioner / Infections		(continued)	
Halsbetændelse Mundhuleinfektioner Bihulebetændelse Mellemørebetændelse Lungebetændelse Legionella Chlamydia infektioner Mavesårsinfektioner Alternativ til penicillin ved allergi MFAG tabel 9	7.4	Lægemiddelstof:	Erythromycin.
		Form:	Tabletter à 500 mg.
		Virkning:	Standser bakteriernes vækst.
		Dosering:	250 - 500 mg x 2 - 4 dagligt. Ved alvorlig infektion kan dosis øges til 4 g per døgn. Tabletter gives umiddelbart før måltid. (Enterotabletter gives senest en time før måltid eller tidligst 2 timer efter).
		Bivirkninger:	Madlede, kvalme, mavekneb og forbigående diaré.
		Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato (Abboticin, Amdipharm Limited).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> .
Inflammation of the throat Infections of the oral cavity Sinusitis Inflammation of the middle ear Pneumonia Legionella Chlamydia infections Infections in connection with ulcer Alternative to penicillin in case of allergy MFAG table 9	7.4	Active pharmaceutical ingredients:	Erythromycin.
		Form:	Tablets of 500 mg.
		Effect:	Stops bacterial growth.
		Dosage:	250-500 mg two-four times daily case of a serious infection, the dose may be increased to 4 g a day. Tablets are given immediately before a meal. (Enterotablets are given 1 hour before a meal at the latest or 2 hours after a meal at the earliest).
		Side-effects:	Loss of appetite, nausea, stomach cramp, or transient diarrhoea.
		Validity:	5 years from the date of production (Abboticin, Amdipharm Limited).
		Storage:	Normal temperature.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> .
Halsbyld Tandbyld Knogleinfektion Underlivsinfektioner Tarminfektioner Blindtarmsbetændelse (tjek urinstiks G.1)	7.6	Lægemiddelstof:	Metronidazol.
		Form:	Tablet à 500 mg.
		Virkning:	Bakteriedræbende.
		Dosering:	500 mg x 3 dagligt.
		Bivirkninger:	Mavekneb, smagsforstyrrelser, hovedpine, hududslet og svimmelhed. Urinen kan blive farvet mørk. Kan virke som antabus ved samtidig indtagelse af alkohol.
		Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato (Metronidazol, Actavis).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Bør ikke anvendes til gravide. Anvendes ofte i kombination med andre antibiotika, f.eks. Ciprofloxacin (7.8) eller Ceftriaxon (7.9) Må ikke anvendes sammen med 15.1 Dextromethorphan.

Grp. 7. Midler mod infektioner / Infections

(continued)

Boil in the throat Tooth abscess Bone infection Infection of female reproductions organs Abdominal infections Intestinal infections Appendicitis (Check dipstick G.1)	7.6	Active pharmaceutical ingredients:	Metronidazole.
		Form:	Tablet of 500 mg.
		Effect:	Kills bacteria.
		Dosage:	500 mg three times daily
		Side-effects:	Bellyache, altered sense of taste, headache, rash, and dizziness. The urine may be coloured black. May cause a reaction similar to that caused by Antabuse in connection with alcohol.
		Validity:	5 years from the date of production (Metronidazol, Actavis).
		Storage:	Normal temperature.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> . Should not be given to pregnant patients. Often used in combination with other antibiotics, e.g. Ciprofloxacin (7.8) or Ceftriaxon (7.9). May not be used with 15.1 Dextromethorphan.
Halsbyld Tandbyld Knogleinfektion Underlivsinfektioner Tarminfektioner Blindtarmsbetændelse MFAG tabel 10	7.7	Lægemiddelstof:	Metronidazol.
		Form:	Stikpille à 500 mg
		Virkning:	Bakteriedræbende.
		Dosering:	500 mg x 3 daglig
		Bivirkninger:	Kvalme, opkastning, mavesmerter, diaré, forstoppelse, og smagsforstyrrelse. Mørkfarvet urin. Kan virke som antabus ved samtidig indtagelse af alkohol.
		Holdbarhed:	3 år fra produktionsdato (Flagyl®, Sanofi-aventis)
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Kan om nødvendigt anvendes, til gravide. Anvendes ofte i kombination med andre antibiotika, fx Ciprofloxacin (7.8) eller Ceftriaxon (7.9). Må ikke anvendes sammen med 15.1 Dexofan.

Boil in the throat Tooth abscess Bone infection Infection of female reproductions organs Abdominal infections Intestinal infections Appendicitis (Check dipstick G.1)	7.7	Active pharmaceutical ingredients:	Metronidazol.
		Form:	Suppository of 500 mg
		Effect:	Kills bacteria.
		Dosage:	500 mg three times daily
		Side-effects:	Nausea vomiting, abdominal pain, diarrhea, constipation, and taste disturbance. Dark colored urine. May cause a reaction similar to Antabuse in connection with alcohol.
		Validity:	3 years from productions date (Flagyl®, Sanofi-aventis
		Storage:	Normal temperature.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> . May be used during pregnancy, if nessasary. Often used in combination with other antibiotic,s e.g. Ciprofloxacin (7.8) or Ceftriaxon (7.9). May not be used with 15.1 Dextromethorphan
Tandbyld Halsbyld Svær bronkitis Lungepest Akut diarré Kolera Dysenteri Blindtarmsbetændelse Gonoré Urinrørsbetændelse Nyrebækkenbetændelse (tjek urinstiks G.1)	7.8	Lægemiddelstof:	Ciprofloxacin.
		Form:	Tabletter à 250 mg.
		Virkning:	Dræber bakterier.
		Dosering:	250 - 750 mg x 2 dagligt. Tabletterne gives senest en time før måltid eller tidligst 2 timer efter.
		Bivirkninger:	Mavekneb, kvalme, opkastninger, madlede, hovedpine, svimmelhed, træthed og kramper, muskel-, led- og seneømhed, allergi, overfølsomhedsreaktion ved samtidig udsættelse for sollys.
		Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato (Cifin, PharmaCoDane ApS).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Gives ved mange infektioner i kombination med metronidazol (7.6 eller 7.7). Må ikke gives til gravide eller ammende.
Boil in the throat Tooth abscess Severe bronchitis Pneumonic plague Acute diarrhoea Cholera Dysentery Appendicitis Gonorrhoea Urethritis Pyelitis (Check dipstick G.1)	7.8	Active pharmaceutical ingredients:	Ciprofloxacin.
		Form:	Tablets of 250 mg.
		Effect:	Kills bacteria.
		Dosage:	250-750 mg twice daily The tablets are given 1 hour before a meal at the latest or 2 hours after a meal at the earliest.
		Side-effects:	Bellyache, nausea, vomiting, loss of appetite. Headache, dizziness, fatigue, and convulsions. Soreness in the muscles, joints and tendons. Allergy. Allergic reaction in case of simultaneous exposure to sunlight.
		Validity:	5 years from the date of production (Cifin, PharmaCoDane Aps).
		Storage:	Normal temperature.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> . Is given in combination with metronidazole (7.6 or 7.7) in connection with many infections. Should not be given to pregnant or breast-feeding patients.

Grp. 7. Midler mod infektioner / Infections		(continued)	
Blodforgiftning Sepsis Meningitis Lungebetændelse Blindtarmsbetændelse Nyrebækkenbetændelse Store sårskader Åbne knoglebrud MFAG tabel 10 (Ceftriaxon erstatter Cefuroxime)	7.9	Lægemiddelstof:	Ceftriaxon.
		Form:	Injektionssubstans, 1 g tørstof i hætteglas + 10 ml sterilt vand i hætteglas til intravenøst brug. Kan gives intramuskulært - Kontakt Radio Medical
		Virkning:	Bakteriedræbende.
		Dosering:	1 - 2 g intravenøst i døgnet i én dosis.
		Bivirkninger:	Allergiske reaktioner: Hududslet, nældefeber, ledsmerter, overfølsomhedsshock.
		Holdbarhed:	Injektionssubstans: 3 år fra produktionsdato (Rocephalin®, Roche). Brugsfærdig opløsning: 24 timer i køleskab.
		Opbevaring:	Må ikke opbevares over 30°C.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Gives ved mange infektioner i kombination med metronidazol (7.6 eller 7.7). Er stærkt vævsirriterende ved intramuskulær injektion.
Sepsis Blood poisoning Meningitis Pneumonia Appendicitis Pyelitis Major wounds Open fractures MFAG table 10 (Ceftriaxone replaces Cefuroxime)	7.9	Active pharmaceutical ingredients:	Ceftriaxone.
		Form:	Injection substance, 1 g of dry matter in a capped vial + 10 ml of sterile water in a capped vial for intravenous use. Can be given intramuscular - Contact Radio Medical
		Effect:	Kills bacteria.
		Dosage:	1-2 g intravenously daily as a single dose.
		Side-effects:	Allergic reactions: Rash, urticaria, arthralgia, allergic shock.
		Validity:	Injection substance: 3 years from the date of production (Rocephaline®, Roche). Dissolution ready for use: 24 hours, if refrigerated.
		Storage:	Not to be stored at more than 30°C.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> . Often used in combination with metronidazole (7.6 or 7.7) in connection with many infections. In case of intramuscular injection, strong irritation of tissue.
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.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> .

Grp. 7. Midler mod infektioner / Infections		(continued)	
<p>Tetanus vaccine</p> <p>To be administered in case of accidents causing injury and wounds unless the wounded person is for certain covered by a tetanus vaccine.</p> <p>The vaccine is to be supplemented by tetanus immune globulin (see 7.11).</p> <p>The vaccination must be given in a room with access to 4.1 Adrenaline and A.1 Resuscitation</p>	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.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> .
<p>Stivkrampemodgift</p> <p>Gives ved ulykker med kvæstelser og sår, med mindre den skadede med sikkerhed er dækket med stivkrampe-vaccine.</p> <p>Tetanus immunoglobulin suppleres med vaccine (se 7.10).</p> <p>Behandlingen skal ske i behandlingsrum med adgang til 4.1 Adrenalin og A.1 Genoplivningsudstyr.</p>	7.11	Lægemiddelstof:	Humant tetanus immunoglobulin.
		Form:	Injektionsvæske 250 I.E. Ampul à 1 ml til intramuskulær injektion.
		Virkning:	Bekæmper giftstoffer produceret af stivkrampebakterien.
		Dosering:	1 injektion à 250 I.E. (1 ml) intramuskulært. Suppleres med tetanusvaccine (se 7.10).
		Bivirkninger:	Lokal rødme, hævelse, ømhed og feber ses undertiden. Allergisk shock og andre allergiske reaktioner forekommer, men sjældent.
		Holdbarhed:	3 år fra produktionsdato (Tetagam® P/Tetanogamma® P, Centeon).
		Opbevaring:	Opbevares køligt mellem 2 - 8°C. Frossen immunoglobulin må ikke anvendes. Må ikke anvendes, hvis væsken fremstår uklar eller klumpet.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> .
<p>Tetanus antidote</p> <p>To be administered in case of accidents causing injury and wounds unless the wounded person is for certain covered by a tetanus vaccine.</p> <p>Tetanus immune globulin is to be supplemented by a vaccine (see 7.10).</p> <p>The treatment must be given in a room with access to 4.1 Adrenaline and A.1 Resuscitation equipment.</p>	7.11	Active pharmaceutical ingredients:	Human tetanus immunoglobulin.
		Form:	Injection liquid 250 IU. Ampoule of 1 ml for intramuscular injection.
		Effect:	Combats poisonous substances produced by the tetanus bacteria.
		Dosage:	1 injection of 250 IU (1 ml) given intramuscularly. To be supplemented by the tetanus vaccine (see 7.10).
		Side-effects:	Local blushing, swollenness, soreness, and fever are sometimes seen.
		Validity:	3 years from the date of production (Tetagam® P/ Tetanogamma® P, CSL Behring).
		Storage:	To be stored cool at between 2-8°C. Frozen immune globulin must not be used. Not to be used if the liquid is muddy or lumpy.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> .

Grp. 7. Midler mod infektioner / Infections		(continued)	
Infektioner forårsaget af stafylokokker. Knogleinfektion	7.12	Lægemiddelstof:	Flucloxacillin
		Form:	Tablet à 500 mg
		Virkning:	Bakteriedræbende
		Dosering:	750 - 1000 mg 3-4 gange dagligt
		Bivirkninger:	Kvalme, opkastning, diarré, hududslæt.
		Holdbarhed:	2 år fra produktionsdato. Åbne blisterpakninger 6 måneder (Heracillin, Meda AS)
		Opbevaring:	Almindelig temperatur
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> .
Infections caused by staphylococci. Infections in the bones	7.12	Active pharmaceutical ingredients:	Flucloxacillin
		Form:	Tablets of 500 mg
		Effect:	Kills bacteria
		Dosage:	750-1000 mg 3-4 times daily
		Side-effects:	Nausea, vomiting, diarrhea, skin rash
		Validity:	2 years from the date of production. 6 months for open blister pack(Heracillin, Meda AS)
		Storage:	Normal temperature
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> .
Urinvejsinfektioner Lungebetændelse	7.13	Lægemiddelstof:	Sulfamethoxazol+trimitroprim
		Form:	Tablet à 400 mg+80 mg
		Virkning:	Bakteriedræbende
		Dosering:	2 tabletter 2 gange dagligt
		Bivirkninger:	Feber. Betændelse på tungen, kvalme, opkastning, mavesmerter, diarré, hudkløe, hududslæt.
		Holdbarhed:	2 år fra produktionsdato. (Sulfamethoxazol+trimitropin, Skanderborg Apotek)
		Opbevaring:	Almindelig temperatur
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Bør ikke anvendes til gravide.
Urinary tract infection Pneumonia	7.13	Active pharmaceutical ingredients:	Sulfamethoxazole+trimitroprim
		Form:	Tablets of 400 mg + 80 mg
		Effect:	Kills bacteria
		Dosage:	2 tablets twice daily
		Side-effects:	Fever. Inflammation of the tongue, nausea, vomiting, abdominal pain, diarrhea, pruritus, rash
		Validity:	2 years from the date of production (Sulfamethoxazol+trimitropin, Skanderborg Pharmacy)
		Storage:	Normal temperature
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> . Should not be used during pregnancy

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 <i>skal</i> 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 medikamentet indtages ny tablet.
		Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato (Malarone®, GlaxoSmithKline Pharma A/S).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	Forebyggelse: Se Søfartsstyrelsens gældende vejledning om
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.
		<i>Remarks:</i>	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:	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. Dosis voksne og børn over 12 år: ½ tablet dagligt.
		Bivirkninger:	Kvalme, vaginal svamp og toksiske hudreaktioner i forbindelse med sollys.
		Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato (Vibradox®, Sandoz).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . 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

Førstevalgspræparat til behandling af ukompliceret malaria på betingelse af, at Malarone® ikke blev indtaget som forebyggende middel. Positiv malaria test eller almen sygdomsforfølelse og feber kombineret med relevant risiko for malaria	8.1	Lægemiddelstof:	Atovaquon/Proguanil (Malarone®).
		Form:	Tabletter à 250/100 mg.
		Virkning:	Hæmmer celledelingen af malariaparasiten i leveren.
		Dosering:	Tabletterne <i>skal</i> 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 hududslæt. Ved opkastning inden én time efter indtagelse 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 8.2 after having consulted Radio Medical.

Grp. 8. Malaria – behandling / Malaria – Treatment

(continued)

<p>Førstevalgspræparat til behandling af malaria: hvis Malarone® blev indtaget som forebyggende middel</p> <p>Andetvalgspræparat ved behandlingssvigt af Malarone®</p>	8.3	Lægemiddelstof:	Quinin.
		Form:	Tabletter à 100 mg.
		Virkning:	Hæmmer celledelingen af malariaparasiten.
		Dosering:	10 mg per kg legemsvægt 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.
		<i>Anmærkninger:</i>	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.
<p>First choice of medicament for treatment of malaria: if Malarone® has been taken as a preventive medicament</p> <p>Second choice of medicament in case of failed treatment with Malarone®</p>	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.
		<i>Remarks:</i>	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

<p>Hjertekrampe Smerter i hjertet Blodprop i hjertet</p> <p>Førstehjælp: Hjertestilling (eleveret overkrop) 2 - 3 l ilt/minut Glycerylnitrat (9.1) Acetylsalicylsyre (9.3)</p> <p>Evt. for smerter: Morfin (3.4) / Tramadol (3.5)</p>	9.1	Lægemiddelstof:	Glycerylnitrat
		Form:	Mundhule spray med 0,4 mg/dosis.
		Virkning:	Udvider blodkar. Virker inden 1 minut. Virkningsvarighed: 10 - 30 minutter.
		Dosering:	Medikamentet pustes ind under tungen eller på kindens inderside. 1 pust så hurtigt som muligt efter smerters opståen. Kan gentages 1 gang. Hvis smerterne ikke fortager sig, suppleres med morfin (3.4).
		Bivirkninger:	Ansigtserødmme, hovedpine og kvalme. Kan sænke blodtrykket lidt.
		Holdbarhed:	2 år fra produktionsdato (Glytrin®, Meda).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur. Beskyttes mod frost, direkte varme og sollys.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Overvåg blodtrykket, som helst ikke må komme under 90 mm Hg systolisk. Må ikke anvendes i nærheden af åben ild eller gløder.
<p>Angina pectoris Heart pain Coronary thrombosis</p> <p>First aid: Sit up in comfortable position 2-3 l oxygen/minute Glyceryl trinitrate (9.1) Acetylsalicylic acid (9.3)</p> <p>Possibly against pain: Morfin (3.4) / Tramadol (3.5)</p>	9.1	Active pharmaceutical ingredients:	Glyceryl trinitrate.
		Form:	Oral cavity spray with 0.4 mg/dose.
		Effect:	Expands the blood vessels. Takes effect within 1 minute. Effective for 10-30 minutes.
		Dosage:	The medicament is sprayed under the tongue or at the inner side of the cheek. 1 spray as soon as possible after the pain has occurred. May be repeated once. If the pain does not decrease, supplement with morphine (3.4).
		Side-effects:	Blushing, headache, and nausea. May cause a minor fall in blood pressure.
		Validity:	2 years from the date of production (Glytrin®, Meda).
		Storage:	Not to be stored above 25°C. Protect from frost, direct heat and sunlight.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> . Control the blood pressure, which should not be below 90 mm Hg systolic. Not to be used close to open fire or embers.

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 legemsvægt.
		Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato (Hjertemagnyl®, Nycomed Danmark).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Bør ikke gives til patienter med mavesår.
Cardiospasm Heart pain Coronary thrombosis Blood-thinning See also 9.1	9.3	Active pharmaceutical ingredients:	Acetylsalicylic acid.
		Form:	Tablets of 150 mg.
		Effect:	Thins 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 dosage: 150 mg per kg bodyweight
		Validity:	5 years from the date of production (Hjertemagnyl®, Nycomed Denmark).
		Storage:	Normal temperature.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> . Not to be given to ulcer patients.
Vand i lungerne Forhøjet blodtryk	9.4	Lægemiddelstof:	Furosemid.
		Form:	Tabletter à 40 mg.
		Virkning:	Tvinger væske ud af blodbanen via nyrene 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.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> .

Lung edema High blood pressure	9.4	Active pharmaceutical ingredients:	Furosemide
		Form:	Tablets of 40 mg.
		Effect:	Extracts fluids from the blood vessel via the kidneys to the urinary bladder, after which the fluid is absorbed from the lungs (and other tissue). Takes effect after 1/2 hour. Maximum effect after 2 hours. Effective for 3-6 hours.
		Dosage:	Lungedema: 40-120 mg. May be repeated after 30 minutes High blood pressure: 40-80 mg once to three times daily (maximum 1500 mg/day).
		Side-effects:	None relevant.
		Validity:	5 years from the date of production (Furix®, Nycomed Denmark).
		Storage:	Normal temperature.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> .
Vand i lungerne Forhøjet blodtryk MFAG tabel 2, 9	9.5	Lægemiddelstof:	Furosemid.
		Form:	Injektionsvæske 10 mg/ml. Ampuller à 4 ml til intramuskulær eller intravenøs injektion.
		Virkning:	Tvinger væske ud af blodbanen via nyrerne til urinblæren, hvorefter væske suges fra lungerne (og andet væv). Virker inden for 5 minutter efter IV. injektion. Maksimumeffekt inden 30 minutter.
		Dosering:	Individuelt. 40 - 120 mg. Kan gentages efter 30 minutter.
		Bivirkninger:	Ingen relevante.
		Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato (Furix®, Nycomed Danmark).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> .
Lung edema High blood pressure MFAG table 2, 9	9.5	Active pharmaceutical ingredients:	Furosemide.
		Form:	Injection liquid 10 mg/ml. Ampoules of 4 ml for intramuscular or intravenous injection.
		Effect:	Extracts fluids from the blood vessel via the kidneys to the urinary bladder, after which the fluid is absorbed from the lungs (and other tissue). Takes effect 5 minutes after I.V injection. Maximum effect within 30 minutes.
		Dosage:	Dependent on the patient. 40-120 mg. May be repeated after 30 minutes.
		Side-effects:	No relevant ones.
		Validity:	5 years from the date of production (Furix®, Nycomed Denmark).
		Storage:	Normal temperature.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> .

<p>Forhøjet blodtryk Hjertekrampe Smerter i hjertet Forebyggelse efter blodprop i hjertet</p>	<p>9.6</p>	<p>Lægemiddelstof:</p>	<p>Atenolol</p>
		<p>Form:</p>	<p>Tablet à 50 mg</p>
		<p>Virkning:</p>	<p>Sænker puls og blodtryk</p>
		<p>Dosering:</p>	<p>Forhøjet blodtryk: Voksne. 50-100 mg i døgnet. Hjertekrampe og hjerterytmeforstyrrelser: Sædvanligvis 50 mg 1 gang i døgnet stigende til 100 mg i døgnet. Forebyggelse efter blodprop i hjertet: 50-100 mg 1 gang i døgnet under kontrol af puls og blodtryk.</p>
		<p>Bivirkninger:</p>	<p>Træthed. Kvalme, opkastning, diarré, forstoppelse. Langsom puls, sammentrækning af blodkarrene, lavt blodtryk. Muskelsvaghed. Øget svedtendens.</p>
		<p>Holdbarhed:</p>	<p>5 år fra produktionsdato. (Atenolol, Orifarm Generics A/S)</p>
		<p>Opbevaring:</p>	<p>Almindelig temperatur.</p>
		<p><i>Anmærkninger:</i></p>	<p>Søg samråd med <i>Radio Medical</i>. Bør ikke anvendes til patienter med astma, kroniske obstruktiv lungesygdom (KOL) og ved svær regulerbar sukkersyge.</p>
<p>High blood pressure Angina pectoris Heart pain Preventiv treatment after Coronary thrombosis</p>	<p>9.6</p>	<p>Active pharmaceutical ingredients:</p>	<p>Atenolol</p>
		<p>Form:</p>	<p>Tablets of 50 mg</p>
		<p>Effect:</p>	<p>Reduces pulse and blood pressure</p>
		<p>Dosage:</p>	<p>High blood pressure: Adults: 50- 100 mg daily Angina pectoris and heart rhythm disturbances: Usually 50 mg once a day, increasing to 100 mg daily. Prevention after coronary thrombosis: 50-100 mg once a day under the control of heart rate and blood pressure</p>
		<p>Side-effects:</p>	<p>Fatigue, nausea, vomiting, diarrhoea, constipation, low pulse, low blood pressure, contraction of blood vessels, muscle weakness, increased sweating.</p>
		<p>Validity:</p>	<p>5 years from the date of production (Atenolol, Orifarm Generics A/S)</p>
		<p>Storage:</p>	<p>Normal temperature</p>
		<p><i>Remarks:</i></p>	<p>Consult Radio Medical. Should not be used in patients with asthma, chronic obstructive pulmonary disease (COPD) and in severe controllable diabetes.</p>

Grp. 10. Hudmidler / Dermatological agents

Svamp Hudsvamp (Se også 14.1)	10.2	Lægemiddelstof:	Miconazol.
		Form:	Creme 20 mg/g (2%).
		Virkning:	Dræber svampe i huden.
		Dosering:	Den angrebne hud indsmøres 2 gange dagligt. Behandlingen bør fortsætte 1 uge efter symptomfrihed.
		Bivirkninger:	Ingen relevante.
		Holdbarhed:	2 år fra produktionsdato (Brentan®, McNeil Denmark ApS).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	Bør ikke anvendes i åbne sår, i hårbund, skæg eller negle.
Fungus Skin fungus (See also 14.1)	10.2	Active pharmaceutical ingredients:	Miconazole.
		Form:	Lotion 20 mg/g (2%).
		Effect:	Restricts fungus growth in the skin.
		Dosage:	Apply to the skin twice daily The treatment should be continued for a week after the symptoms have disappeared.
		Side-effects:	No relevant ones.
		Validity:	2 years from the date of production (Brentan®, McNeil Denmark ApS).
		Storage:	Not above 25° C.
		<i>Remarks:</i>	Should not be used in open wounds, on scalps, beards, or nails.
Brandsår	10.4	Lægemiddelstof:	Sølvulfadiazin.
		Form:	Creme 10 mg/g (1%).
		Virkning:	Forebygger hudinfektioner ved brandsår.
		Dosering:	Påføres i et 3 - 5 mm tykt lag 1 gang per døgn.
		Bivirkninger:	Hudirritation.
		Holdbarhed:	3 år fra produktionsdato (Flamazine®, Smith & Nephew). Tuber bør kasseres 14 dage efter åbning.
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Se anvisningen i Søfartsstyrelsens Lægebog.
Burns	10.4	Active pharmaceutical	Silver sulfadiazine.
		Form:	Lotion 10 mg/g (1%).
		Effect:	Prevents skin infections in connection with burns.
		Dosage:	Apply a thin layer of 3-5 mm to the skin once a day.
		Side-effects:	Skin irritation.
		Validity:	3 years from the date of production (Flamazine®, Smith & Nephew) Tubes should be discarded 14 days after opening.
		Storage:	Normal temperature.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> . See the instructions given in the Danish Maritime Authority's Medical Manual.

Grp. 10. Hudmidler / Dermatological agents

(continued)

Lus Fladlus Fnat	10.5	Lægemiddelstof:	Permethrin.
		Form:	Creme 50 mg/g (5%).
		Virkning:	Gift, der dræber lus, fnatmider og deres æg.
		Dosering:	Påsmøres den rene og tørre hud. Cremen skal sidde i 8 - 12 timer før den afvaskes. Behandlingen gentages efter 8 dage.
		Bivirkninger:	Kløe og rødme af huden.
		Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato (Nix®, ACO Hud Nordic AB).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	Se instruktionen i indlægsseddel.
Lice Crab lice Scabies	10.5	Active pharmaceutical	Permethrin.
		Form:	Lotion 50 mg/g (5%).
		Effect:	Poison that kills lice, scab mites, and their eggs.
		Dosage:	Apply to clean, dry skin. The cream should not be washed off until after 8-12 hours. The treatment is repeated after 8 days.
		Side-effects:	Itching and skin blushing.
		Validity:	5 years from the date of production (Nix®, ACO Hud Nordic AB).
		Storage:	Normal temperature.
		<i>Remarks:</i>	See package leaflet.
Lus Fladlus Fnat	10.6	Lægemiddelstof:	Permethrin.
		Form:	Shampo 10 mg/g (1%).
		Virkning:	Gift, der dræber lus, fnatmider og deres æg.
		Dosering:	Indgnides i det renvaskede, froterede og fugtige hår og hårbund. Shampoen skal sidde i 10 minutter før den skylles ud. Døde lus og æg fjernes med tættekam, mens håret endnu er vådt. Behandlingen gentages efter 8 dage.
		Bivirkninger:	Kløe og rødme af huden.
		Holdbarhed:	2 år fra produktionsdato (Nix®, ACO Hud Nordic AB).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	Se instruktionen i indlægsseddel.
Lice Crab lice Scabies	10.6	Active pharmaceutical ingredients:	Permethrin.
		Form:	Shampoo 10 mg/g (1%).
		Effect:	Poison that kills lice, scab mites, and their eggs.
		Dosage:	Apply to washed, rubbed, and wet hair and scalp. The shampoo should not be rinsed off until after 10 minutes. Dead lice and eggs are removed with a fine comb while the hair is still wet. The treatment is repeated after 8 days.
		Side-effects:	Itching and skin blushing.
		Validity:	2 years from the date of production (Nix®, ACO Hud Nordic AB).
		Storage:	Normal temperature.
		<i>Remarks:</i>	See package leaflet.

Grp. 10. Hudmidler / Dermatological agents

(continued)

Eksem Psoriasis Hudkløe Solskoldning Hudsvie efter insektbid	10.7	Lægemiddelstof:	Glukokortikoid gruppe II
		Form:	Creme til udvortes brug
		Virkning:	Modvirker betændelsestilstande, der er fremkaldt af allergiske og toksiske årsager. Virker kløestillende og smertestillende.
		Dosering:	Voksne: Påsmøres tyndt 1-2 gange daglig.
		Bivirkninger:	Hudkløe brændende fornemmelse i huden, tynd hud, kontakteksem.
		Holdbarhed:	3 år fra produktionsdato. (Locoid, Astellas Pharma A/S)
		Opbevaring:	Almindelig temperatur. Må ikke opbevares koldt eller fryses.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> Må ikke anvendes i åbne sår.
Eczema Psoriasis Itching Sunburns Burning sensation after insect bites	10.7	Active pharmaceutical	Glucocorticoid group II
		Form:	Lotion for external use
		Effect:	Eases inflammations caused by allergic or toxic agents. Antipruritic and analgesic.
		Dosage:	Adults: Apply a thin layer to the skin 1-2 times daily
		Side-effects:	Pruritic, burning sensation in the skin, thin skin, contact dermatitis
		Validity:	3 years from the date of production (Locoid, Astellas Pharma A/S)
		Storage:	Normal temperature. Do not refrigerate or freeze
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> .

Grp. 11. Desinficerende midler / Disinfectants

Rengøring af: 1. Instrumenter FØR og EFTER brug 2. Hænder 3. Intakt hud	11.1	Lægemiddelstof:	Klorhexidin/ethanol.
		Form:	Væske 0,5%/85%.
		Virkning:	Desinficerende.
		Dosering:	-
		<i>Anmærkninger:</i>	Må ikke anvendes i sår, i øjne eller på slimhinder. Indeholder 85 % alkohol. Se Søfartsstyrelsens Lægebog. Alternativt indkøbes Chlorhexidin 0,5 % og Ethanol minimum 70 %, i 2 separate flasker. Først anvendes Chlorhexidin, derefter Ethanol.
Disinfection of: 1. Instruments BEFORE and AFTER use 2. Hands 3. Intact skin	11.1	Active pharmaceutical ingredients:	Chlorhexidine/ethanol.
		Form:	Liquid 0.5%/85%.
		Effect:	Disinfective.
		Dosage:	-
		<i>Remarks:</i>	Not be used in wounds, in eyes, or on mucous membranes. Contains 85% alcohol. See the Danish Maritime Authority's Medical Manual. Alternatively, Chlorhexidine 0.5% and ethanol with a minimum of 70% may be purchased in 2 separate bottles. Use chlorhexidine first and then ethanol
Førstehjælpsbehandling af urene sår Mundskylning	11.2	Lægemiddelstof:	Klorhexidin.
		Form:	Væske 0,2%.
		Virkning:	Desinficerende.
		Dosering:	Kan anvendes i forurenede sår, der er utilgængelig for normal sårrensning.
		<i>Anmærkninger:</i>	Se Søfartsstyrelsens Lægebog.
First aid treatment of dirty wounds Mouth rinse	11.2	Active pharmaceutical ingredients:	Chlorhexidine.
		Form:	Liquid 0.2%.
		Effect:	Disinfective.
		Dosage:	May be used for dirty wounds that are not accessible for normal wound disinfection.
		<i>Remarks:</i>	See the Danish Maritime Authority's Medical Manual.

Grp. 12. Midler mod mave- og tarmsygdomme / Gastro intestinal agents

Forstoppelse	12.5	Lægemiddelstof:	Lactulose (disakkarid af galaktose og fruktose).
		Form:	Saft med 667 mg laktulose per ml.
		Virkning:	Den afførende virkning kan forventes efter 2 - 3 dages behandling. Binder væske i tarmen, hvorved afføringen blødgøres. Fremmer den normale tarmflora. Øger tarmenes bevægelser.
		Dosering:	15 - 30 ml dagligt.
		Bivirkninger:	Luftudvikling i tarmsystemet. Oppustethed.
		Holdbarhed:	3 år fra produktionsdato (Favolax, Orion Corporation).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg råd med <i>Radio Medical</i> . Undersøg om tilstanden skyldes en sygdom med feber eller mangel på væske FØR anvendelsen. 30 - 50 ml dagligt kan øge insulinbehovet ved diabetikere.
Constipation	12.5	Active pharmaceutical ingredients:	Lactulose (disaccharide of galactose and fructose).
		Form:	Juice with 667 mg lactulose per ml.
		Effect:	The laxative effect may be expected after 2-3 days treatment. Binds liquids in the intestines so that faeces are softened. Further normal intestinal flora. Increases the motility of the intestines.
		Dosage:	15-30 ml daily
		Side-effects:	Intestinal gas. Bloating.
		Validity:	3 years from the date of production (Favolax Orion Corporation).
		Storage:	Normal temperature.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> . Examine whether the state has been caused by an illness accompanied by fever or a lack of liquids BEFORE use. 30-50 ml a day may increase the need for insulin in diabetic patients.
Diarré	12.6	Lægemiddelstof:	Loperamid.
		Form:	Tabletter à 2 mg.
		Virkning:	Hæmmer tarmenes bevægelser.
		Dosering:	Start: 2 tabletter. Pause 1 time. Derefter 1 tablet for hver uformet afføring. Maksimum: 8 tabletter (16 mg) per døgn.
		Bivirkninger:	Mundtørhed, kvalme, mavesmerter. Risiko for tarmstop.
		Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato (Imodium®, McNeil).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	Undersøg om den syge har feber. Bør kun anvendes til børn efter <i>Radio Medicals</i> anvisninger. Bør kun anvendes kortvarigt ved akut diarré hos i øvrigt upåvirkede personer.

Grp. 12. Midler mod mave- og tarmsygdomme / Gastro intestinal agents

(continued)

Diarrhoea	12.6	Active pharmaceutical ingredients:	Loperamide.
		Form:	Tablets of 2 mg.
		Effect:	Restricts the motility of the intestines.
		Dosage:	Start: 2 tablets. Wait for 1 hour. 1 tablet for every loose stool. Maximum: 8 tablets (16 mg) daily
		Side-effects:	Dry mouth, nausea, slight stomach pains. Risk of intestinal stop.
		Validity:	5 years from the date of production (Imodium®, McNeil).
		Storage:	Normal temperature.
		<i>Remarks:</i>	Examine whether the patient has a fever. Should only be given to children on directions given by Radio Medical. Use only for a short period of time in case of acute diarrhoea on patients not otherwise affected.
Væsketab Salttab Febertilstande Opkastninger Diarré MFAG tabel 8, 10, 11.	12.7	Lægemiddelstof:	Glucose/kaliumklorid/magnesiumsulfat/natriumcitrat/natriumklorid.
		Form:	Afdelte pulvere.
		Virkning:	Erstatter væske og salte.
		Dosering:	1 pulver opløses i 1 liter kogt, afkølet vand. Basisbehov: 2,5 liter per døgn. For hver grad over 37° C gives yderligere 300 ml per døgn. For hver diarré gives yderligere 200 ml per døgn.
		Bivirkninger:	Ingen.
		Holdbarhed:	2 år fra produktionsdato (Revolyt®, Gunnar Kjems APS).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur. Færdigblandet opløsning opbevares i køleskab
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> .
Loss of fluid Loss of salt Feverish conditions Vomiting Diarrhoea MFAG tables 8, 10, 11	12.7	Active pharmaceutical ingredients:	Glucose/potassium/magnesium/sodium citrate/sodium.
		Form:	Divided powder.
		Effect:	Replaces liquids and salts.
		Dosage:	1 powder is dissolved in 1 litre of boiled, cooled water. Basic need: 2.5 litres daily. For every degree above 37° C, the patient is given another 300 ml daily. For every instance of diarrhoea, the patient is given another 200 ml daily
		Side-effects:	None.
		Validity:	2 years from the date of production (Revolyt®, Gunnar Kjems APS).
		Storage:	Normal temperature. The mixed dissolution should be stored in a cold place.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> .

Grp. 12. Midler mod mave- og tarmsygdomme / Gastro intestinal agents

(continued)

Mavesår	12.8	Lægemiddelstof:	Omeprazol
		Form:	Tablet eller kapsel 20 à mg
		Virkning:	Hæmmer dannelsen af mavesyre
		Dosering:	Mavesår: 20 – 40 mg dagligt. Langtidsbehandling: 10 – 20 mg dagligt
		Bivirkninger:	Kvalme, opkastning, diarré, forstoppelse, luft i tarmen. Hovedpine, træthed, svimmelhed, søvnforstyrrelser.
		Holdbarhed:	4 år fra produktionsdato. (Omeprazol, Copyfarm A/S)
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Kan eventuelt kombineres med antibiotika
Stomach ulcer	12.8	Active pharmaceutical ingredients:	Omeprazol
		Form:	Tablet or capsules of 20 mg
		Effect:	Inhibits gastric acid secretion
		Dosage:	Stomach ulcer: 20-40 mg daily. Long term treatment: 10-20 mg daily.
		Side-effects:	Nausea, vomiting, diarrhoea, constipation, flatulence, headache, fatigue, dizziness, sleep disturbances.
		Validity:	4 years from the date of production (Omeprazol, Copyfarm A/S)
		Storage:	Normal temperature.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> . Can be combined with antibiotics.
Sure opstød Halsbrand	12.9	Lægemiddelstof:	Antacida
		Form:	Tablet eller oral opløsning
		Virkning:	Neutraliserer mavesyre
		Dosering:	Jf. indlægsseddel i præparatet Efter ordination af Radio Medical
		Bivirkninger:	Forstoppelse, diarré
		Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato (Alminox®, Nycomed Danmark)
		Opbevaring:	Almindelig temperatur
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> .
Acid indigestion Heartburn	12.9	Active pharmaceutical ingredients:	Antacida
		Form:	Tablet or oral solution
		Effect:	Neutralizes acid in the stomach
		Dosage:	See patients information leaflet. Prescription from Radio Medical
		Side-effects:	Constipation, diarrhoea
		Validity:	5 years from the date of production (Alminox®, Nycomed Danmark)
		Storage:	Normal temperature.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> .

Grp. 12. Midler mod mave- og tarmsygdomme / Gastro intestinal agents

(continued)

Hæmorider Kløe ved endetarmen Smerter ved afføring	12.10	Lægemiddelstof:	Antihæmoride creme (skal indeholde glucokortikoid og smertestillende middel)
		Form:	Salve eller creme.
		Virkning:	Lindring af smerter, hævelse, brændende fornemmelse og kløe i forbindelse med hæmoroider og analrifter.
		Dosering:	Voksne: Smøres på 2-3 gange daglig, samt efter afføring.
		Bivirkninger:	Anal slimhindeatrofi
		Holdbarhed:	3 år fra produktionsdato. (Proctosedyl, 2care4 ApS)
		Opbevaring:	Almindelig temperatur
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> .
Haemorrhoids Itching at the rectum Pain during defecation	12.10	Active pharmaceutical ingredients:	Anti haemorrhoid ointment (Must contain glucocorticoid and analgesic)
		Form:	Ointment
		Effect:	Relief of pain, swelling and burning sensation / itching associated with haemorrhoids, anal lacerations.
		Dosage:	Apply 2-3 times daily and after defecation
		Side-effects:	Thin skin in the anus.
		Validity:	3 years from the date of production (Proctosedyl, 2care4 ApS)
		Storage:	Normal temperature.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> .
Kvalme Opkastninger MFAG tabel 7, 8, 10, 13, 15, 20	12.12	Lægemiddelstof:	Domperidon
		Form:	Tabletter à 10 mg.
		Virkning:	Øger mavens og tarmenes bevægelser, hvilket medfører en hurtigere tømning.
		Dosering:	10 mg max 3 gange dagligt.
		Bivirkninger:	Mundtørhed, døsighed, tristhed, uro og rastløshed.
		Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato (Motilium®, Janssen -Cilag).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Bør ikke anvendes til børn < 35 kg Bør kun anvendes kortvarigt (op til 1 uge).
Nausea Vomiting MFAG tables 7, 8, 10, 13, 15, 20	12.12	Active pharmaceutical ingredients:	Domperidon
		Form:	Tablets of 10 mg.
		Effect:	Increases the motility of the stomach and the intestines causing a faster emptying. Affects the vomiting centre so that the nausea and vomiting decrease.
		Dosage:	10 mg maximum three times daily
		Side-effects:	Dry mouth, drowsiness, sadness, and restlessness.
		Validity:	5 years from the date of production (Motilium® Janssen-Cilag).
		Storage:	Normal temperature.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> . Not to be given to children <35 kg. Only for short use (1 week)

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

Svejsøjne Lokalbedøvelse af øjet MFAG tabel 7	13.2	Lægemiddelstof:	Cinchocain.
		Form:	Salve à 5 mg/g.
		Virkning:	Lokalbedøvende.
		Dosering:	1 cm salve bag nederste øjenlåg. Kan gentages efter et par minutter.
		Bivirkninger:	Risiko for maskering af skader eller sygdomme i øjet. Forsinket sårheling.
		Holdbarhed:	2 år fra produktionsdato (Cincain "Optha", Ophta).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		Anmærkninger:	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Kan ikke anvendes sammen med kontaktlinser.
Arc eye / Welders eye Local anaesthetic of the eye MFAG table 7	13.2	Active pharmaceutical ingredients:	Cinchocaine.
		Form:	Ointment of 5 mg/g.
		Effect:	Local anaesthetic.
		Dosage:	Apply 1 cm of ointment behind the lower eyelid. May be repeated after a couple of minutes.
		Side-effects:	Risk of masking injuries or diseases in the eye. Delayed healing of wounds.
		Validity:	2 years from the date of production (Cinchaine, "Optha", Ophta).
		Storage:	Normal temperature.
		Remarks:	Consult <i>Radio Medical</i> . Not to be used when wearing contact lenses.
Allergiske øjensygdomme Inflammatoriske øjensygdomme (se også 13.7) Øregangseksem	13.3	Lægemiddelstof:	Dexamethason.
		Form:	Dråber à 1 mg/ml.
		Virkning:	Standser den allergiske eller inflammatoriske proces.
		Dosering:	Øjet: 1 - 2 dråber bag nederste øjenlåg hver time indtil bedring. Herefter 1 dråbe 4 - 6 gange per døgn. Øret: Øregangen renses, tørres og pakkes med gaze, der er gennemvædet med dexamethason. Gazen holdes fugtig med opløsningen og fjernes efter 24 timer. Behandlingen gentages så længe <i>Radio Medical</i> skønner det nødvendigt.
		Bivirkninger:	Allergi. Risiko for maskering af infektioner, skader eller sygdomme i øjet.
		Holdbarhed:	3 år fra produktionsdato (Maxidex®, S.A. Alcon-couvreur N.V.).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		Anmærkninger:	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Kan ikke anvendes sammen med kontaktlinser.

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

(continued)

Allergic eye diseases Inflammatory eye diseases (see also 13.7) Ear eczema	13.3	Active pharmaceutical ingredients:	Dexamethasone.
		Form:	Eye drops of 1 mg/ml.
		Effect:	Stops the allergic or inflammatory process.
		Dosage:	The eye: 1-2 drops behind the lower eyelid every hour until improvement. Subsequently, 1 drop four-six times daily. The ear: The auditory canal is cleansed and dried, and gauze soaked in dexamethasone is applied. The gauze is kept humid with the dissolution and removed after 24 hours. The treatment is repeated for as long as found necessary by <i>Radio Medical</i> .
		Side-effects:	Allergy. Risk of masking of infections, injuries, or diseases in the eye.
		Validity:	3 years from the date of production produktionsdato (Maxidex®, S.A. Alcon-couvreur N.V.).
		Storage:	Normal temperature.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> . Not to be used when wearing contact lenses.
Grøn stær: Smerter i øjet, Regnbuesyn Tågesyn	13.4	Lægemiddelstof:	Pilocarpin.
		Form:	Dråber à 20 mg/ml.
		Virkning:	Nedsætter trykket i det indre øje.
		Dosering:	Hypig drypning bag nederste øjenlåg efter ordination fra <i>Radio Medical</i> .
		Bivirkninger:	Sammentrækning i pupillens lukkemuskel ("knappenålpupil") og hovedpine.
		Holdbarhed:	1½ år fra produktionsdato (Pilocarpin "ophta"®, Ophtha A/S) Må højst anvendes 1 måned efter åbning.
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Kan ikke anvendes sammen med kontaktlinser.
Glaucoma: Pains in the eye, Rainbow vision, Blurred vision	13.4	Active pharmaceutical ingredients:	Pilocarpine.
		Form:	Eye drops of 20 mg/ml.
		Effect:	Reduces pressure inside the eye.
		Dosage:	Frequent drops behind the lower eyelid after prescription from <i>Radio Medical</i> .
		Side-effects:	Spasms of the sphincter of the pupil ("pin-hole pupil") and headache.
		Validity:	1½ years from the date of production (Pilocarpin "ophtha"®, Ophtha A/S). To be use within 1 month, from opening the package.
		Storage:	Normal temperature.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> . Not to be used when wearing contact lenses.

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

(continued)

Herpes Helvedesild	13.6	Lægemiddelstof:	Aciclovir.
		Form:	Øjensalve à 30 mg/g.
		Virkning:	Hæmmer virus.
		Dosering:	Øjet: 1 cm salve bag nederste øjenlåg 5 gange dagligt indtil 3 døgn efter symptomfrihed. Kan tillige anvendes ved herpesangreb på læberne.
		Bivirkninger:	Øjenirritation.
		Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato (Zovir®, GlaxoSmithKline Pharma A/S).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		Anmærkninger:	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Kan ikke anvendes sammen med kontaktlinser.
Herpes Shingles	13.6	Active pharmaceutical ingredients:	Acyclovir.
		Form:	Eye ointment of 30 mg/g.
		Effect:	Restricts virus.
		Dosage:	The eye: Apply ointment in a layer of 1 cm behind the lower eyelid five times a day until 3 days after the patient is free of symptoms. May also be used in case of herpes infections of the lips.
		Side-effects:	Irritation of the eye.
		Validity:	5 years from the date of production (Zovir®, GlaxoSmithKline Pharma A/S).
		Storage:	Normal temperature.
		Remarks:	Consult <i>Radio Medical</i> . Not to be used when wearing contact lenses.
Øjenbetændelse Betændelse i øjenlåg og øjets omgivelser. Forebyggelse af betændelse efter øjenundersøgelse og fjernelse af fremmedlegemer. MFAG tabel 7	13.8	Lægemiddelstof:	Fusidin
		Form:	Øjendråber / øjen gel 1%
		Virkning:	Bakteriedræbende
		Dosering:	1 dråbe x 2 dagligt
		Bivirkninger:	Øjenirritation, øjenkløe og rødme
		Holdbarhed:	3 år fra produktionsdato, (Fucithalamic, 2care4 ApS)
		Opbevaring:	Almindelig temperatur
		Anmærkninger:	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Kan ikke anvendes sammen med kontaktlinser.
Inflammation of the eyes. Inflammation of the eyelid, and the surroundings of the eye. Prevention of inflammation of the eyes after removal of foreign bodies. MFAG tabel 7	13.8	Active Pharmaceutical ingredients:	Fusidin
		Form:	Eye drops / Eye gel 1 %
		Effect:	Kills bacteria
		Dosage:	1 drop twice daily
		Side-effects:	Irritation of the eye, eye itching and blushing.
		Validity:	3 years from the date of production (Fucithalamic, 2care4 ApS)
		Storage:	Normal temperature
		Remarks:	Consult <i>Radio Medical</i> . Not to be used in connection with contact lenses

Blødgøring og løsnings 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. skylles øret med lunkent vand (37°C).
		Bivirkninger:	Se indlæggelsesseddel
		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:	Fluid
		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, comfusion, 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.

Grp. 14. Gynækologiske midler / Gynaecological agents

Svamp i skeden Hudsvamp (se også 10.1 og 10.2) Neglesvamp	14.1	Lægemiddelstof:	Fluconazol.
		Form:	Kapsler à 150 mg.
		Virkning:	Hæmmer svampevækst.
		Dosering:	Skedesvamp: 150 mg som éngangsdosis. Hudsvamp: 150 mg per uge i 4 - 6 uger. Neglesvamp: 150 mg per uge i 3 - 12 måneder (til en ny negl er dannet).
		Bivirkninger:	Allergi. I sjældne tilfælde alvorlig leverforgiftning. Fluconazol påvirker virkningen af adskillige andre medikamenter, herunder bl.a. blodfortyndende og beroligende midler samt p-piller.
		Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato (Fluconazol "KRKA", KRKA Sverige AB).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Bør ikke anvendes til gravide.
Vaginal fungus Skin fungus (see also 10.1 and 10.2) Nail fungus	14.1	Active Pharmaceutical ingredients:	Fluconazole.
		Form:	Capsule of 150 mg.
		Effect:	Restricts fungal growth.
		Dosage:	Vaginal fungus: 150 mg as a single dose. Skin fungus: 150 mg a week for 4-6 weeks. Nail fungus: 150 mg a week for 3-12 months (until a new nail has been formed).
		Side-effects:	Allergy In rare cases, serious liver poisoning. Fluconazole affects the effect of several other medicaments, including inter alia blood-thinning substances, sedatives, and birth control pills.
		Validity:	5 years from the date of production (Fluconazol "KRKA", KRKA Sverige AB).
		Storage:	Normal temperature.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> . Not to be used by pregnant women.
Blødning EFTER abort eller fødsel	14.2	Lægemiddelstof:	Methylergometrin.
		Form:	Tabletter à 0,125 mg.
		Virkning:	Livmoderssammentrækkende.
		Dosering:	Efter abort eller fødsel: 0,125 - 0,250 mg 3 gange dagligt.
		Bivirkninger:	Overfølsomhed. Hovedpine, mavesmerter, forhøjet blodtryk, hududslet.
		Holdbarhed:	5 år fra produktionsdato (Methergin®, Novartis).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> . Må ikke anvendes til gravide med blødninger.

Grp. 14. Gynækologiske midler / Gynaecological agents

(continued)

Bleeding AFTER giving birth or miscarriage	14.2	Active Pharmaceutical ingredients:	Methylergometrine.
		Form:	Tablets of 0.125 mg.
		Effect:	Contracts the uterus.
		Dosage:	After giving birth or miscarriage: 0.125-0.250 mg three times daily
		Side-effects:	Allergy, headache, stomach ache, high blood pressure, rash.
		Validity:	5 years from the date of production (Methergine®, Novartis).
		Storage:	Normal temperature.
		Remarks:	Consult <i>Radio Medical</i> . Not to be used by pregnant women who are bleeding.

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

Hostestillende	15.1	Lægemiddelstof:	Dextromethorphan.
		Form:	Tabletter á 30 mg
		Virkning:	Hostestillende.
		Dosering:	15-30 mg. 3-4 gange daglig
		Bivirkninger:	Ufrivillige muskelsammentrækning, dødsighed, svimmelhed, hallucinationer, mani.
		Holdbarhed:	3 år fra produktionsdato (Dexofan® Nycomed)
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		Anmærkninger:	Bør ikke anvendes af børn under 6 år Bør ikke anvendes ved samtidig behandling med 7.6 og 7.7 Metronidazol. Bør ikke anvendes ved samtidig behandling med Disulfiram (Antabus®)
Cough	15.1	Active Pharmaceutical ingredients:	Dextromethorphan.
		Form:	Tablets of 30 mg
		Effect:	Reduces coughs.
		Dosage:	15 – 30 mg. 3-4 times daily
		Side-effects:	Unvoluntary muscle contraction, drowsiness, dizziness, hallucinations and mania.
		Validity:	3 years from the date of production (Dexofan®, Nycomed).
		Storage:	Normal temperature.
		Remarks:	Consult <i>Radio Medical</i> . Should not be used by children under the age of 6 years Should not be used during concomitant treatment with 7.6 or 7.7 Metronidazole. Should not be used during concomitant treatment with disulfiram (Antabuse®)

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

(continued)

Førstevalg ved astma og astmalignende vejtrækning som følge af udsættelse for røg, gasarter og dampe. Truende for tidlig fødsel. MFAG tabel 9	15.2	Lægemiddelstof:	Terbutalin.
		Form:	Pulver i turbuhaler. 0,5 mg per dosis.
		Virkning:	Løser kramper i den glatte muskulatur i luftvejene. Afslapper livmoderens muskulatur.
		Dosering:	1 dosis efter behov. Højest 6 gange dagligt.
		Bivirkninger:	Muskelrystelser 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 vejtrækningen 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 vejtrækning som følge af udsættelse for røg, gasarter og dampe. 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. Højest 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, AstraZeneca).
		Storage:	Normal temperature.
		Remarks:	Consult <i>Radio Medical</i> . Budesonide is used when an effect has been achieved by terbutaline (15.2).

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

(continued)

Forkølelse Bihulebetændelse Kæbehulebetændelse Pandehulebetændelse Mellemørebetændelse	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 maksimum
		Bivirkninger:	Ved længere tids anvendelse kan stoffet skade næsens slimhinder.
		Holdbarhed:	3 år fra produktionsdato (Zymelin®, Nycomed Danmark).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	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-
		Dosage:	2 sprays/drops in each nostril two-three times daily for a maximum of ten days.
		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.
		<i>Remarks:</i>	Not to be used if there are symptoms of glaucoma (see 13.4).
Astma eller astmalignende vejrtrækning som følge af udsættelse for røg, gasarter og dampe. Truende for tidlig fødsel	15.6	Lægemiddelstof:	Sabutamol
		Form:	Injektionsvæske 0,5 mg/ml, ampuller à 1 ml til subcutan eller intramuskulær injektion.
		Virkning:	Løser kramper i den glatte muskulatur i luftvejene. Afslapper livmoderens muskulatur.
		Dosering:	Akut: 0,5 mg indgives subcutant eller intramuskulært. Kan gentages.
		Bivirkninger:	Muskelrystelser og hurtig puls. Hovedpine og svimmelhed
		Holdbarhed:	3 år fra produktionsdato (Ventoline, GlaxoSmithKline Pharma A/S).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur. Beskyttet mod lys.
		<i>Anmærkninger:</i>	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:	Sabutamol
		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

Grp. 16 Infusionsvæsker og lign. / Liquid for infusion and similar			
1. valgs præparat ved: Blodtab Væsketab Forebyggelse af shock MFAG tabel 7	16.1	Lægemiddelstof:	Natriumklorid.
		Form:	Infusionsvæske 9 mg/ml. Beholdere à 1000 ml til intravenøs anvendelse.
		Virkning:	Erstatter væske 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 isotonisk, Frenius Kabi).
		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).
First choice of medicament in case of: Loss of blood Loss of liquid Prevention of shock MFAG table 7	16.1	Active Pharmaceutical ingredients:	Sodium chloride
		Form:	Infusion liquid 9 mg/ml. Containers of 1000 ml for intravenous use.
		Effect:	Replaces liquids 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 (Sodium chloride, Frenius Kabi).
		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).
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).

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.
		<i>Remarks:</i>	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).
2. valgs præparat ved: Blodtab Shock eller risiko for shock, når årsagen er et akut blodtab MFAG tabel 13	16.3	Lægemiddelstof:	Hydroxyethylstivelse.
		Form:	Infusionsvæske 60 mg/ml. Beholdere à 500 ml til intravenøs anvendelse.
		Virkning:	Udvider plasmavolumenet svarende til den indgivne mængde.
		Dosering:	Efter ordination fra <i>Radio Medical</i> . Normalt ikke over 500 - 1000 ml per <i>døgn</i> . 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 (Voluven®, Frenius Kabi).
		Opbevaring:	Almindelig temperatur.
		<i>Anmærkninger:</i>	Søg samråd med <i>Radio Medical</i> .
Second choice of medicament in case of: Loss of blood Shock or risk of shock caused by an acute loss of blood MFAG tabel13	16.3	Active Pharmaceutical ingredients:	Hydroxyethyl amyloid.
		Form:	Infusion liquid 60 mg/ml. Containers of 500 ml for intravenous use.
		Effect:	Enlarges the plasma volume equivalent to the amount infused.
		Dosage:	After ordination from <i>Radio Medical</i> . Normally, not more than 500-1000 ml a <i>day</i> . 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 (Voluven®, Frenius Kabi).
		Storage:	Normal temperature.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> .

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

(continued)

Væske til gennemskylning af intravenøs kanyale. Sårbehandling. Øjenbehandling	16.5	Lægemiddelstof:	Natriumklorid
		Form:	Væske 0,9% i ca. 20 ml beholder
		Virkning:	Fjerner blod fra venekanyale, renser sår og øjne
		Dosering:	Se instruks i Søfartsstyrelsens lægebog eller efter ordination fra Radio Medical
		Bivirkninger:	Ingen relevante
		Holdbarhed:	3 år fra produktionsdato (Fresenius Kabi)
		Opbevaring:	Almindelig temperatur
		<i>Anmærkninger:</i>	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 Radio Medical.
		Side-effects:	No relevant ones
		Validity:	3 years from the date of production (Fresenius Kabi)
		Storage:	Normal temperature.
		<i>Remarks:</i>	Consult <i>Radio Medical</i> .

***Fortegnelse og kontroldokument over
lægemiddelstoffer***

***Inventory and Control Document
on Active Pharmaceutical Ingredients***

Grp. No.	ATC-code	Lægemiddelstof/ Active Pharmaceutical Ingredient	Adm. Form/ Form	Styrke / Strength	Mængde/ Quantity A	MFAG A2
Grp. 1 Ilt / Oxygen						
1.1	V03AN01	Medicinsk ilt	Gas	-	20 l / 200 bar	20 l / 200 bar
1.1	V03AN01	Oxygen, Medical	Gas		20 l / 200 bar	20 l / 200 bar
1.3	V03AN01	Medicinsk ilt passende til A.1 (se note)	Gas	-	2 x 2 l / 200 bar	0
1.3	V03AN01	Oxygen Medical suitable to A.1 (see note)	Gas	-	2 x 2 l / 200 bar	0
1.3 Meddelelser A kapitel A IX B, bilag 1 / Notice A Chapter IX B, annex 1						
Grp. 2 Lokalbedøvelse / Local Anaesthetic						
2.1	N01BB02	Lidocain	Inj. Væske	10 mg/ ml	5 x 20 ml	0
2.1	N01BB02	Lidocain	Inj. Liquid	10 mg/ ml	5 x 20 ml	0
2.2	D04AB01	Lidocain	Gel	2%	2 x 30 g	0
2.2	D04AB01	Lidocain	Gel	2%	2 x 30 g	0
Grp. 3 Smertestillende midler / Analgesics						
3.1	N02BE01	Paracetamol	Tablet	500 mg	200 stk.	0
3.1	N02BE01	Paracetamol	Tablets	500 mg	200 pcs.	0
3.2	M01AE01	Ibuprofen	Tablet	400 mg	100 stk.	0
3.2	M01AE01	Ibuprofen	Tablets	400 mg	100 pcs.	0
3.4	N02AA01	Morfin Δ	Inj. Væske	10 mg / ml	10 x 1 ml	0
3.4	N02AA01	Morphine Δ	Inj. Liquid	10 mg / ml	10 x 1 ml	0
3.5	N02AX02	Tramadol Δ	Tablet / Kapsel	50 mg	50 stk.	0
3.5	N02AX02	Tramadol Δ	Tablet / Capsula	50 mg	50 pcs.	0
3.7	M02AA15	Diclofenac	Gel	11,6 mg / g	50 g	0
3.7	M02AA15	Diclofenac	Gel	11,6 mg / g	50 g	0
3.8 (π)	M01AB05	Diclofenac	Supp.	50 mg	50 stk.	0
3.8 (π)	M01AB05	Diclofenac	Supp.	50 mg	50 pcs.	0
Grp. 4 Allergi, shock og søsyge / Allergy, Shock and Seasickness						
4.1	C01CA24	Adrenalin "K"	Inj. Væske	1 mg / ml	5 x 1ml	0
4.1	C01CA24	Epinephrine "R"	Inj. Liquid	1 mg / ml	5 x 1ml	0
4.2	R06AX18	Acrivastine	Kapsel	8 mg	12 pcs.	0
4.2	R06AX18	Acrivastine	Capsula	8 mg	12 pcs.	0
4.3	H02AB09	Hydrocortison	Inj. Tørstof + væske	100 mg	2 hætteglas	0
4.3	H02AB09	Hydrocortisonsuccinate	Inj. Subst + solvens	100 mg	2 vials	0
4.5	N07CA02	Cinnarizine Δ	Tablet	25 mg	50 pcs.	0
4.5	N07CA02	Cinnarizine Δ	Tablets	25 mg	50 pcs.	0

Grp. No.	ATC-code	Lægemiddelstof/ Active Pharmaceutical Ingredient	Adm. Form/ Form	Styrke / Strength	Mængde/ Quantity A	MFAG A2
Grp. 5 Antidoter / Antidotes						
5.1	V03AB15	Naloxon	Inj. Væske	0,4 mg /ml	5 x 1 ml	0
5.1	V03AB15	Naloxon	Inj. Liquid	0,4 mg /ml	5 x 1 ml	0
5.2	H04AA01	Glucagon "K" (se note)	Inj. Tørstof + væske	1 mg	0	0
5.2	H04AA01	Glucagon "R" (see note)	Inj. Subst + solvens	1 mg	0	0
5.3	A03BA01	Atropine	Inj. Væske	1mg/ml	0	15 x 1ml
5.3	A03BA01	Atropine	Inj. Liquid	1mg/ml	0	15 x 1ml
5.4	D11AX03	Calcium gluconate	Gel	2%	0	5 x 25 g
5.4	D11AX03	Calcium gluconate	Gel	2%	0	5 x 25 g
5.5	A12AA02 / A12AA06	Calcium lactogluconate	Brusetablet	500 mg	0	40 stk.
5.5	A12AA02 / A12AA06	Calcium lactogluconate	Effervescent tablet	500 mg	0	40 pcs.
5,6	A07BA01	Aktivt kul	Pulver	50 g	0	2 x 50 g
5,6	A07BA01	Charcoal, activated	Powder	50 g	0	2 x 50 g
5.7	-	Ethyl alkohol	Væske	99.9%	0	500 ml
5.7	-	Ethyl alcohol	Liquid	99.9%	0	500 ml

5.2: 2 sæt skal medbringes af besætningsmedlemmer med insulinkrævende sukkersyge / 2 sets to be carried by crew members with insulin dependent diabetes.

Grp. 6 Akut sindsyge og kramper / Mental disorder and convulsion

6.2(π)	N05BA01	Diazepam Δ	Tablet	5 mg	25 stk.	0
6.2(π)	N05BA01	Diazepam Δ	Tablets	5 mg	25 pcs.	0
6.3(π)	N05BA01	Diazepam Δ	Klysma	4 mg / ml	10 x 2½ ml	0
6.3(π)	N05BA01	Diazepam Δ	Enema	4 mg / ml	10 x 2½ ml	0
6.4(π)	N05AD01	Haloperidol Δ	Inj. Væske	5 mg / ml	10 x 1 ml	0
6.4(π)	N05AD01	Haloperidol Δ	Inj. Liquid	5 mg / ml	10 x 1 ml	0
6.5(π)	N05CF02	Zolpidem Δ	Tablet	10 mg	20 stk.	0
6.5(π)	N05CF02	Zolpidem Δ	Tablets	10 mg	20 pcs.	0

Grp. No.	ATC-code	Lægemiddelstof/ Active Pharmaceutical Ingredient	Adm. Form/ Form	Styrke / Strength	Mængde/ Quantity A	MFAG A2
Grp. 7 Infektioner / Infections						
7.1	J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Tablet	660-800 mg	100 stk.	0
7.1	J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Tablets	660-800 mg	100 pcs.	0
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	Ceftriaxone (see note)	inj. Subst + solvens	1 g	20 x 1g	0
7.10 (π)	-	Tetanus holdig vaccine "K"	Inj. Væske	-	1 stk.	0
7.10 (π)	-	Vaccine containing Tetanus "R"	Inj. Liquid	-	1 pc.	0
7.11	J06BB02	Tetanus immunoglobulin "K"	Inj. Væske	250 IU.	1 x 1 ml	0
7.11	J06BB02	Tetanus immunoglobulin "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+ trimitoprim	Tablet	400 / 80 mg	50 pcs.	0
7.13	J01EE01	Sulfamethoxazole+ trimethoprim	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 Pharmaceutical Ingredient	Adm. Form/ Form	Styrke / Strength	Mængde/ Quantity A	MFAG A2
Grp. 9 Hjerte / Cardiac						
9.1	C01DA02	Glycerylnitrat	Mund pray	0,4 mg/dose	1x200 doser	0
9.1	C01DA02	Glyceryl trinitrate	Oral spray	0,4 mg/dose	1x200 doses	0
9.3	B01AC06	Acetylsalisylsyre	Tablet	150 mg	100 stk.	0
9.3	B01AC06	Acetylsalicylic Acid	Tablet	150 mg	100 pcs.	0
9.4	C03CA01	Furosemid	Tablet	40 mg	50 stk.	0
9.4	C03CA01	Furosemide	Tablet	40 mg	50 pcs.	0
9.5	C03CA01	Furosemid	Inj. væske	10 mg/ml	10x4 ml	0
9.5	C03CA01	Furosemide	Inj. Liquid	10 mg/ml	10x4 ml	0
9.6	C07AB03	Atenolol	Tablet	50 mg	100 stk.	0
9.6	C07AB03	Atenolol	Tablet	50 mg	100 pcs.	0
Grp. 10 Hud / Skin						
10.2	D01AC02	Miconazol	Creme	2%	4 x15 g	0
10.2	D01AC02	Miconazol	Lotion/Cream	2%	4 x15 g	0
10.4	D06BA01	Sølvulfadiazin	Creme	1%	2 x 50 g	0
10.4	D06BA01	Silver sulfadiazine	Lotion/Cream	1%	2 x 50 g	0
10.5	P03AC04	Permethrin	Creme	5%	30 g	0
10.5	P03AC04	Permethrin	Lotion/Cream	5%	30 g	0
10.6	P03AC04	Permethrin	Shampoo	1%	50 ml	0
10.6	P03AC04	Permethrin	Shampoo	1%	50 ml	0
10.7	D07AB02	Glukocorticoid gruppe II	Creme	Gruppe II	2 x 30 g	0
10.7	D07AB02	Glucocorticoid group II	Lotion/Cream	Group II	2 x 30 g	0
Grp. 11 Desinficering / Desinfectants						
11.1	-	Klorhexidin/ethanol (se note)	Væske	0.5/85%	175 ml	0
11.1	-	Chlorhexidine/ethanol (see note)	Liquid	0.5/85%	175 ml	0
11.2	-	Klorhexidin	Væske	0.2 %	4 x 250 ml	0
11.2	-	Chlorhexidine	Liquid	0.2 %	4 x 250 ml	0
11.1: Alternativt kan anvendes Klorhexidin 0,5 % og Ethanol minimum 70 %, i 2 separate flasker. Blandes 1:1 Alternatively, Chlorhexidine 0,5 % and ethanol with a minimum of 70 % in 2 separate bottles. Mix 1:1						

Grp. No.	ATC-code	Lægemiddelstof/ Active Pharmaceutical Ingredient	Adm. Form/ Form	Styrke / Strength	Mængde/ Quantity A	MFAG A2
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 Erstatte, den i MFAG nævnte, injektion Metroclorpramid / Replaceses the injection Metroclorpramide 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	Ointment	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	Ointment	3 %	4,5 g	0
13.8	S01AA13	Fusidin	Dråber / gel	1 %	4 x 5g	0
13.8	S01AA13	Fusidin	Drops / gel	1 %	4 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 A2
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	Tablet	0,125 mg	10 pcs.	0
14.2	G02AB01	Methylergometrine	Tablet	0,125 mg	10 pcs.	0
14.2 skal kun forefindes, HVIS der er kvinder om bord. 14.2 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	Dextromethorpane	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
15.4	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
15.6(π)	R03AC02 R03CC02	Salbutamol	Inj. Væske	0,5 mg/ml	5 x 1 ml	0
15.6(π)	R03AC02 R03CC02	Salbutamol	Inj. Liquid	0,5 mg/ml	5 x 1 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						

**Fortegnelse og Kontrol dokument
over medicinsk udstyr**

**Inventory and Control Document
on Medical Equipment**

Grp. No.	Medicinsk udstyr / Medical equipment	Mængde/ Quantity A	MFAG A2
A. Genoplivningsudstyr / Resuscitation equipment			
A.1	Mobilt genoplivningsudstyr, klargjort (se note)	1 sæt	0
A.1	Mobile resuscitation equipment (see note)	1 set	0
A.4	Tungeholdere, størrelse 2	0	2 stk.
A.4	Guidel airway, size 2	0	2 pcs.
A.5	Tungeholdere, størrelse 3	1 stk.	1 stk.
A.5	Guidel airway, size 3	1 pcs.	1 pcs.
A.6	Tungeholdere, størrelse 4	0	2 stk.
A.6	Guidel airway, size 4	0	2 pcs.
A.7	Ekstra ventilationspose med ventil og voksenmaske	0	1 stk.
A.7	Extra ventilation bag with valve and mask	0	1 pcs.
A.8	Kraftig klædesaks	1 stk.	0
A.8	Strong scissors for clothes	1 pcs.	0
A.9	Sugekatetre, lige, CH 12	5 stk.	0
A.9	Suction catheters, straight, CH 12	5 pcs.	0
A.10	Tæppe til behandling af hypotermi	1 stk.	0
A.10	Blanket for treatment of hypothermia	1 pcs.	0
A.11	Almindelige tæpper	6 stk.	0
A.11	Ordinary blankets	6 pcs.	0
A.12	Saturationsmåler (fingermodel)	1 stk.	0
A.12	Puls oximeter (finger)	1 pcs.	0
A.13	Hudson maske med reservoirpose med ca. 1,8 m slange	5 stk.	5 stk.
A.13	Hudson mask with reservoir bag with approx. 1.8 m tube	5 pcs.	5 pcs.
A.1: Meddelelser A kapitel A IX B, bilag 1 / A.1: Notice A Chapter IX B, annex 1			

Grp. No.	Medicinsk udstyr / Medical equipment	Mængde/ Quentety A	MFAG A2
B. Forbindinger og plastre / Dressings and adhesive tape			
B.1	Sterile gaze kompresser, 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 gaze kompresser, 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 forbindelse, 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	Gazeviskers, usterile	100 stk.	0
B.7	Gauze swaps, non-sterile	100 pcs.	0
B.8	Tube gaze 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
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

Grp. No.	Medicinsk udstyr / Medical equipment	Mængde/ Quentety A	MFAG A2
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 amuller	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

Grp. No.	Medicinsk udstyr / Medical equipment	Mængde/ Quantity A	MFAG A2
E. Udstyr til injektion og infusion / Equipment for injection and infusion			
E.1	Kanylebøtte	1 stk.	0
E.1	Box for contaminated needles	1 pc.	0
E.2	Afsprøjtningssvaps m. isopropylalkohol 70%	200 stk.	0
E.2	Alcohol swabs, isopropyl alcohol 70%	200 pcs.	0
E.3	Staserem	2 stk.	0
E.3	Torniquet	2 pcs.	0
E.4	"Optiva*2", intravenøs kanyle, 1,1 x 32, 20 g (se note)	20 stk.	0
E.4	"Optiva*2", intravenous needle, 1.1 x 32, 20 g (see note)	20 pcs.	0
E.5	"Vecafix®", fikseringsplaster til intravenøs kanyle	20 stk.	0
E.5	"Vecafix®", fixing plaster for intravenous needle	20 pcs.	0
E.6	Kanyle, steril til engangsbrug, 0,6 x 30 (~ 23G x 1 1/4) (se note)	50 stk.	0
E.6	Needle, sterile, disposablesingle use, 0.6 x 30 (~ 23G x 1 1/4) (see note)	50 pcs.	0
E.7	Sprøjter, sterile til engangsbrug, Luer, 2 ml	20 stk.	30 stk.
E.7	Syringes, sterile, single use, Luer, 2 ml	20 pcs.	30 pcs.
E.8	Sprøjter, sterile til engangsbrug, Luer, 5 ml	20 stk.	0
E.8	Syringes, sterile, single use, Luer, 5 ml	20 pcs.	0
E.9	Sprøjter, sterile til engangsbrug, Luer, 10 ml	20 stk.	0
E.9	Syringes, sterile, single use, Luer, 10 ml	20 pcs.	0
E.10	Infusionssæt med gevindtilslutning til E.4, sterile til engangsbrug	10 stk.	0
E.10	Infusion set with threaded connection for E.4, sterile, single use	10 pcs.	0
<p>E.4+E.6: Kanyle i kaliber 0,8 og intravenøs kanyle kaliber 1,2, som beskrevet i MFAG, er erstattet af kanyle i kaliber 0,6 og intravenøs kanyle kaliber 1,1.</p> <p>E.4+E.6: Needles size 0.8 and intravenous cannula size 1.2, as described in MFAG, are replaced with needles size 0.6 and intravenous cannula size 1.1</p>			
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 lægetermometer	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

Grp. No.	Medicinsk udstyr / Medical equipment	Mængde/ Quentety A	MFAG A2
G. Udstyr til undersøgelse af blod og urin / Equipment for examination of blood and urine			
G.1	"Multistix® 5", urintest for blod/glukose/protein/nitrit/leukocytter	50 stk.	0
G.1	"Multistix® 5", Urinetest for blood/glucose/protein/nitrite/leukocytes	50 pcs.	0
G.2	Graviditetstest	2 stk.	0
G.2	Pregnancy test kit	2 pcs.	0
G.5	Malariatest, minimum for Plasmodium Falciparum, inkl. reagens og brugervejledning.	6 stk.	0
G.5	Malaria test, minimum for Plasmodium Falciparum, incl. reagens and userinstruction.	6 pcs.	0
G.6	Lancetter (fingerprikker)	6 stk.	0
G.6	Lancets (finger pricker)	6 pcs.	0
G.7	Udstyr til måling af blodsukker (se note)	0	0
G.7	Equipment for meusing bloodsugar (see note)	0	0
G.2	Skal kun forefindes, HVIS der er kvinder om bord.		
G.2	Shall only be available IF women on board.		
G.5+G.6	Malariatest og Lancetter skal forefindes i skibe, der sejler til områder med malaria - uanset risiko.		
G.5+G.6	Malaria test and Lancets must be carried by all ships sailing to or in areas where malaria is recorded - irrespective of the risk.		
G.7	1 sæt skal medbringes af besætningsmedlemmer med insulinkriævende sukkersyge		
G.7	1 set to be carried by crew members with insulin dependent diabetes.		
H. Øjenundersøgelse og behandling / Eye examination and treatment			
H.1	Pencillygte med UV lys, inkl. batterier	1 stk.	0
H.1	Lamp with UV light w/batteries	1 pc.	0
H.2	Fluoretsstrips til farvning af øjet	10 stk.	0
H.2	Fluorescent colour for the eye	10 pcs.	0
H.3	Vatpinde, sterile	50 stk.	0
H.3	Cotton sticks, sterile	50 pcs.	0
H.4	Horners hulmejsel	1 stk.	0
H.4	Horners spud	1 pc.	0
H.5	Øjenklap	2 stk.	0
H.5	Eye patch	2 pcs.	0
H.6	Øjenskyllvæske, Natriumchlorid 0,9%, 250 ml	8 stk.	0
H.6	Eye irrigating liquid, Sodium chloride 0.9%, 250 ml	8 pcs.	0
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

Grp. No.	Medicinsk udstyr / Medical equipment	Mængde/ Quantity A	MFAG A2
J. Udstyr til forstuvninger og brud / Equipment for sprains and fractures			
J.1	ColdHot™ kulde/varme omslag, 11 x 27 cm	1 stk.	0
J.1	ColdHot™ pack 11x24 cm	1 pc.	0
J.2	Elastikbind, ca. 10 cmx5m	3 stk.	0
J.2	Elastic bandage, approx. 10 cmx5m	3 pcs.	0
J.3	Elastikbind, ca. 6 cmx5m	1 stk.	0
J.3	Elastic bandage, approx. 6 cmx5m	1 pc.	0
J.4	Trekantet tørklæde (Mitella)	2 stk.	0
J.4	Triangular scarf (Mitella)	2 pcs.	0
J.5	Sikkerhedsnåle	12 stk.	0
J.5	Safety pins	12 pcs.	0
J.6	Fingerskinne til immobilisering af ét led	5 stk.	0
J.6	Finger splint for immobilisation of one joint	5 pcs.	0
J.7	Fingerskinne til immobilisering af to led	5 stk.	0
J.7	Finger splint for immobilisation of two joints	5 pcs.	0
J.8	Polsterbind, ca. 10 cm x 2,7 m	10 stk.	0
J.8	Padded bandages, approx. 10 cm x 2.7 m	10 pcs.	0
J.9	Gipsbind, ca. 12 cmx2m	10 stk.	0
J.9	Plaster bandage, approx. 12 cmx2m	10 pcs.	0
J.10	Fikseringsplaster, Tensoplast, ca. 2 cmx2m	2 ruller	0
J.10	Adhesive tape, Tensoplast, approx. 2 cmx2m	2 rolls	0
K. Udstyr til immobilisering og transport / Equipment for immobilisation and transportation			
K.1	Båre, egnet til K.5 (se note)	1 stk.	0
K.1	Stretcher, suitable for K.5 (see note)	1 pc.	0
K.2	Oppustelig frakturskinne, senior, hel arm	1 stk.	0
K.2	Inflatable fracture splint, senior, full arm	1 pc.	0
K.3	Oppustelig frakturskinne, senior, hel ben	1 stk.	0
K.3	Inflatable fracture splint, senior, full leg	1 pc.	0
K.4	Stiv halskrave, indstillelig til forskellige positioner	2 stk.	0
K.4	Stiff neck collar, adjustable	2 pcs.	0
K.5	Langt rygbræt, inkl. seler (se note)	1 stk.	0
K.5	Spineboard, incl straps see note)	1 pc.	0
K.2 - K.4 pakkes og opbevares sammen. / K.2-K.4 packed and stored together			
K.1 + K.5 Meddelelser A kapitel IX B, bilag 3 / Notice A Chapter IX B, annex 3			

Grp. No.	Medicinsk udstyr / Medical equipment	Mængde/ Quentety A	MFAG A2
L. Tandlægeudstyr / Equipment for dental examination and treatment (Se note / see note)			
L.1	ColtosoI®, færdigblandet tandcement i tuber à 8g (se note)	5 stk.	0
L.1	ColtosoI®, 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
<p>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.</p>			
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. Insektbekæmpelsesmidler og kloreringsmidler til rensning af drikkevand/ Insecticides and chlorinating agents for purifying drinking water (se note / see note)			
N.1	Insektbekæmpelsesmiddel, 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
<p>N.1 + N2 Klor og insektbekæmpelsesmidler 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</p>			
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. MFAG A2	0
O.3	Inventory, Control Document and User Instruction (see note)	1 pc. Cat.MFAG A2	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.
<p>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>			

Labels

<p>1.1 Gas / Gas Medicinsk ilt / Medical Oxygen Indikation : Bevidstløse uden vejtrækning, Bevidstløse med vejtrækning, Medtaget almen tilstand. Slag mod kraniet, Større kvæstelser, Vejtrækningsbesvær Indication :Unconscious, Weak general condition, Blows to the skull. Severe injuries, Difficulty breathing. Ref: Se Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring: Opbevares adskilt fra brandbare gasser og stoffer. Hold flasketemperaturen under 50°C / Storage: Keep away from flammable gases and substances. Keep bottle under 50°C</p>
<p>2.1 inj. væske / inj. liquid Lidocain 10 mg/ml Indikation / Indication: Lokalbedøvelse / Local anaesthetic Ref: Se Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>2.2 gel / gel Lidocain 2% Indikation/Indication: Lokalbedøvelse / Local anaesthetic Ref: Se Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>3.1 tablet / tablet Paracetamol 500 mg Indikation / Indication: Svage smerter / Weak pain; MFAG tables 7, 8,13 Ref: Se Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>3.2 tablet / tablet Ibuprofen 400 mg Indikation / Indication: Moderate smerter / Moderate pain Ref: Se Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>3.4 inj.væske / inj.liquid Δ Morfin 10 mg/ml Indikation / Indication: Stærke smerter / Severe pain; MFAG tables 7,8, 10,13 Ref: Se Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>3.5 kapsel / capsule Δ Tramadol 50 mg Indikation / Indication: Moderate smerter / Moderate pain Ref: Se Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>3.7 gel / ointment Diclofenac 11.6 mg/g Indikation / Indication: Smerte / pain , inflammation I huden / inflammation of the skin. Ref: Se Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: < 30 C</p>
<p>3.8 Supp. / Supp. Diclofenac 50 mg Indikation / Indication: Galdesten, nyresten, ledsmerter / Gall stone, kidney stone, pain in joint Ref: Se Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>4.1 inj.væske / inj.liquid Adrenalin 1 mg/ml Indikation / Indication: Allergisk Shock / Allergic shock Ref: Se Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage:2– 8°C</p>

<p>4.2 kapsel / capsule Acrivastin 8 mg Indikation / Indication: Allergi / Allergy Ref: Se Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>4.3 inj.væske / inj.liquid Hydrocortisonsuccinat 100 mg Indikation / Indication: Allergi / Allergy Ref: Se Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>4.5 tablet / tablet Δ Cinnarizin 25 mg Indikation / Indication: Søsyge / Seasickness Ref: Se Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>5.1 inj.væske / inj.liquid Naloxone 0,4 mg/ml Indikation/Indication: Morfin antidot / Morphine antidote MFAG tables 4, 13 Ref: Se Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>5.3 inj.væske / inj.liquid Atropin 1 mg/ml Indikation / Indication: Antidot / Antidote / MFAG table 17 Ref: Se Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>5.4 gel / gel Calcium gluconate 2 % Indikation / Indication: Antidot / Antidote / MFAG table 8, 16 Ref: Se Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>5.5 tablet / tablet Calciumlactogluconate 500 mg Indikation / Indication: Antidot / Antidote / MFAG tables 16 Ref: Se Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>5.6 afdelt pulver / powder Aktivt kul / Activated charcoal Indikation / Indication: Antidot / Antidote/ MFAG table 10 Ref: Se Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>5.7 væske / liquid Ethyl alcohol 99,5% Indikation/Indication: Antidot / Antidote/ MFAG table 19 Ref: Se Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>6.2 tablet / tablet Δ Diazepam 5 mg Indikation / Indication: Angst / Anxiety Ref: Se Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>6.3 klysma / enema Δ Diazepam 4 mg/ml Indikation / Indication: Kramper / Convulsions; MFAG tables 4, 5, 6 Ref: Se Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>

<p>6.4 inj.væske / inj liquid Δ Haloperidol 5 mg/ml Indikation / Indication: Sindsyge / Mental disease Ref: Se Fortegnelse brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>6.5 tablet / tablet Δ Zolpidem 10 mg Indikation / Indication: Søvnløshed / insomnia Ref: Se Fortegnelse brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>7.1 tablet / tablet Phenoxymethylpenicillin 660 - 800 mg Indikation / Indication: Infektioner / Infections Ref: Se Fortegnelse brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>7.4 tablet / tablet Erythromycin 500 mg Indikation / Indication: Infektioner / Infections / MFAG table 9 Ref: Se Fortegnelse brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>7.6 tablet / tablet Metronidazol 500 mg Indikation / Indication: Infektioner / Infections Ref: Se Fortegnelse brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>7.7 suppositorie / suppository Metronidazol 500 mg Indikation / Indication: Infektioner / Infections / MFAG table 10 Ref: Se Fortegnelse brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>7.8 tablet / tablet Ciprofloxacin 250 mg Indikation / Indication: Infektioner / Infections Ref: Se Fortegnelse brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>7.9 inj.substans. / inj.substance Ceftriaxon 1 g Indikation / Indication: Infektioner / Infections / MFAG table 10 Ref: Se Fortegnelse brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>7.10 vaccine / vaccine Tetanus 40 I.E./ 40 I.U Indikation / Indication: Forebyggelse mod stivkrampe / Tetanus prevention Ref: Se Fortegnelse brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: 2- 8°C</p>
<p>7.11 immunglobulin / immunglobuline Tetanus 250 I.E./ml / 250 I.U/ml Indikation / Indication: Forebyggelse mod stivkrampe / Tetanus prevention Ref: Se Fortegnelse brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: 2- 8°C</p>
<p>7.12 tablet / tablet Flucloxacillin 500 mg Indikation / Indication: Infektioner / Infections Ref: Se Fortegnelse brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>

<p>7.13 tablet / tablet Sulfamethoxazol+trimitroprim 400mg + 80 mg Indikation / Indication: Infektioner / Infections Ref: Se Fortegnelse brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>8.1 tablet / tablet Atovaquon/Proguanil 250/100 mg Indikation / Indication: Malaria forebyggelse / Malaria Prevention. Malaria behandling / Malaria treatment Ref: Se Fortegnelse brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>8.2 tablet / tablet Doxycyklin 200 mg Indikation / Indication: Malaria forebyggelse / Malaria prevention Ref: Se Fortegnelse brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>8.3 tablet / tablet Quinin/ Quinine 100 mg Indikation / Indication: Malaria behandling / Malaria treatment Ref: Se Fortegnelse brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>9.1 spray / aerosol Glycerylnitrat / Glyceryl trinitrate 0,4 mg/doses Indikation / Indication: Hjertekrampe / Angina pectoris Ref: Se Fortegnelse brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: 2 - 25°C</p>
<p>9.3 tablet / tablet Acetylsalicylsyre / acetylsalicylic acid 150 mg Indikation / Indication: Blodfortyndende / Blood thinning Ref: Se Fortegnelse brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>9.4 tablet / tablet Furosemid 40 mg Indikation / Indication: Vanddrivende / Diuretic Ref: Se Fortegnelse brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>9.5 inj.væske / inj.liquid Furosemid 10 mg/ml Indikation / Indication: Vanddrivende / Diuretic MFAG tables 2, 9 Ref: Se Fortegnelse brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory. Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>9.6 tablet / tablet Atenolol 50 mg Indikation / Indication: Blodtryksforhøjelse / High blood pressure Ref: Se Fortegnelse brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>10.2 creme / lotion Miconazol 2% Indikation / Indication: Hudsved / Skinfungus Ref: Se Fortegnelse brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: < 25°C</p>
<p>10.4 creme / cream Sølvulfadiazin / Silver sulfadiazine 1% Indikation / Indication: Brandsår / Burns Ref: Se Fortegnelse brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>

<p>10.5 creme / lotion Permethrin 5% Indikation / Indication: Fladlus og fnat / Crab lice and scabies Ref: Se Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>10.6 shampoo / shampoo Permethrin 1% Indikation / Indication: Lus/ Lice Ref: Se Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>10.7 creme / lotion Glukokortikoid gruppe II /glucocorticoid group II Indikation / Indication: Eksem / Eczema Ref: Se Fortegnensens 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 Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>11.2 væske / liquid Chlorhexidin 0,2% Indikation / Indication: Behandling af urene sår, mundskyl / Treatment of dirty wounds, mouth rinse. Ref: Se Fortegnensens 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 Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>12.6 tablet / tablet Loperamid 2 mg Indikation / Indication: Diaré / Diarrhea Ref: Se Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>12.8 kapsler / capsule Omeprazol 20 mg Indikation / Indication: Mavesår / Stomach ulcer Ref: Se Fortegnensens 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 Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>12.9 tablet eller oral opløsning / tablet or oral solution Antacida Indikation / Indication: Sure opstød og halsbrand / acid indigestion and heartburn Ref: Se Fortegnensens 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 Glukokortikoid Indikation / Indication: Analkløe / Anal pruitisRef: Se Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: < 25 C</p>

<p>12.12 Tablet / Tablet Domperidon 10 mg Kvalme og opkastning / Nausea and vomiting Ref: Se Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory. Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / Storage normal temperatur.</p>
<p>13.2 øjensalve / eyeointment Cinchocain 5 mg/g Indikation / Indication: Lokalbedøvelse af øje / Local anaesthetic of eye; MFAG table Ref: Se Fortegnensens 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 Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>13.4 øjendråber / eyedrops Pilocarpin 20 mg/ml Indikation / Indication: Grøn stær / Glaucoma Ref: Se Fortegnensens 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 Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>13.8 øjendråber / eyedrops Fusidinsyre 10mg/g i/in 5g tube Indikation: Øjeninflammation / Inflammation of eye Ref: Se Fortegnensens brugervejledning / Read user instruction in the inventory. Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur</p>
<p>13.9 væske / liquid Medium til at blødgøre ørevoks/ Medium to soften earwax Indikation / Indication: Blødgøring og løsning af ørevoks / Softening and dissolving of earwax Ref: Se Fortegnensens 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: Øjeninflammation / Inflammation of eye Ref: Se Fortegnensens brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>14.1 kapsel / capsule Fluconazol 150 mg Indikation / Indication: Skedsvamp / Vaginal fungus Ref: Se Fortegnensens 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 Fortegnensens 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 Fortegnelse 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 Terbutal 0,5 mg/dose Indikation / Indication: Astma / Asthma M FAG table 9 Ref: Se Fortegnelse 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; M FAG table 9 Ref: Se Fortegnelse 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 Fortegnelse brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>
<p>15.6 Inj / Inj. Salbutamol 0,5 mg/ml Indikation / Indication: Astma / Asthma M FAG table 9 Ref: Se Fortegnelse 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 chloride 9 mg/ml Indikation / Indication: Blodtab / Loss of blood; M FAG table 7 Ref: Se Fortegnelse 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 Fortegnelse 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 / M FAG app. 13 Ref: Se Fortegnelse 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 gennemskylning af intravenøs kanyule, sårbehandling, øjenbehandling / Fluid for flushing intravenous needle, treatment of wound, treatment of eyes Ref: Se Fortegnelse brugervejledning / Read the user instruction in the Inventory Søg samråd med Radio Medical / Consult Radio Medical Opbevaring / storage: normal temperatur / normal temperature</p>

INDEX

Abdominal infections	31; 32	Bones, infections	35
Abstinenskrammer	26	Brandsår	43
Acetylsalicylic acid.	40	Breathing difficulties	10
Acetylsalicylsyre	40	Brud	26
Aciclovir	53	Brugervejledning Lægemiddelstoffer	9
Acid indigestion	49	Budesonid.	57
Acrivastin	18	Budesonide.	57
Acrivastine	18	Burning sensation, skin	45
Active carbon	24	Burns	14; 43
Acute diarrhoea	32	Calciumgluconat	22
Acute mental disease	26	Calciumgluconate	23
Acute mental illness	27	Calciumlactogluconat, calciumcarbonat.	23
Acyclovir	53	Calciumlactogluconate, calciumcarbonate.	23
Adrenalin	17	Cardiospasm	40
Aktivt kul	24	Caustic burns, fluorine	23
Akut diarré	32	Caustic burns, stomach, intestines	24
Akut sindsyge	26; 27	Ceftriaxone	33
Alcoholic withdrawal symptoms	26	Cerumen	54
Alkoholabstinenser	26	Chlamydia	30
Allantoin	54	Chlorhexidin.	46
Allergi	18	Chlorhexidin/ethanol.	46
Allergic asthma	18; 19	Cholera	32
Allergic face oedema	18; 19	Cinchocain.	51
Allergic shock	17	Cinchocaine.	51
Allergisk ansigtsødem	18	Cinnarizin	19
Allergisk astma	18	Ciprofloxacin	32
Allergisk shock	17	Ciprofloxacin	32
Allergy	18; 19	Cold	58
Angina pectoris	39; 42	Constipation	47
Angst	26; 27	Convulsions	26
Antacida	49	Convulsions , universal	27
Antidote, morphine	20	Convulsions, poisoning	27
Antihæmoride creme	50	Convulsions, Withdrawal	27
Anxiety	26; 27	Coronary thrombosis	14; 39; 40
Appendicitis	31; 32; 33	Coronary thrombosis, Preventiv treatment after	42
Arc eye	51	Cough	56
Arthritis	15	Crab lice	44
Asthma	57	Delusions	27
Asthma-like breathing	57	Dexamethason.	51
Astma	42; 57	Dexamethasone.	52
Astmalignende vejtrækning	57	Dextromethorphan.	56
Atenolol	42	Diarré	47; 48
Atovaquon/Proguanil	36; 37	Diarrhoea	48
Atovaquone/Proguanil	36	Diazepam	26; 27
Atropin	22	Diclofenac	15; 16
Back pains	12	Difficulty falling asleep	28
Bevidstløs med vejtrækning	10	Dirty wounds, Disinfection	46
Bevidstløs uden vejtrækning	10	Dislocations	26
Bihulebetændelse	29; 30; 58	Domperidon	50
Bleeding, after birth	56	Doxycycline.	37
Bleeding, miscarriage	56	Doxycykin.	36
Blindtarmsbetændelse	30; 31; 32; 33	Dysenteri	32
Blodforgiftning	33	Dysentery	32
Blodfortynding	40	Ear eczema	52
Blodprop i hjertet	13; 39; 40	Eksem	45
Blodprop i hjertet, forebyggelse efter	42	Epilepsi	26
Blodtab	59; 60	Epilepsy	27
Blood poisoning	33	Epinephrine	17
Blood-thinning	40	Ernæringserstatning	59
Blurred vision	52	Erythromycin.	30
Blødning, abort	55	Ethyl alcohol	25
Blødning, fødsel	55	Ethyl alkohol	25
Boil in the throat	31; 32	Eye diseases, Allergic	52
Bone infection	31	Eye diseases, Inflammatory	52
Bone-ache	13	Eyes, Treatment	61

Feber	12	Humant tetanus immunoglobulin	34
Febertilstande	48	Hydrocortisonsuccinat.	18
Female reproductions organs, infection	32	Hydrocortisonsuccinate	19
Fever	12	Hydroxyethylstivelse.	60
Feverish conditions	48	Hypoglycaemic coma	21
Fladlus	44	Hæmorider	50
Flucloxacillin	35	Hænder, desinficering	46
Fluconazol	55	Høfeber	18
Fluconazole.	55	Ibuprofen.	12; 13
Flushing, intravenous needle	61	Imminent premature birth	57; 58
Fnat	44	Indsovningsbesvær	28
Food substitute	60	Infection of female reproductions organs	31
Forbrændinger	13	Infection, Urinary tract	35
Forgiftning, insektgift	22	Infections, oral cavity	29; 30
Forgiftninger med methanol, ethylene glycol	25	Infections, stomachulcer	30
Forgiftninger, mave, tarm	24	Infektioner, stafylokokker	35
Forhøjet blodtryk	40; 41; 42	Inflammation i huden	15
Forkølelse	58	Inflammation of the skin	15
Forstoppelse	47	Inflammation, eye	53
Fortegnelse og kontrol dokument over lægemiddelstoffer	62	Inflammation, middle ear	29; 30
Fortegnelse og Kontrol dokument over medicinsk udstyr	71	Inflammation, throat	29
Fractures	13; 14; 26	Inflammatoriske øjensygdomme	54
Frontal sinusitis	58	Inflammatory eye diseases	54
Fungus	43	Injuries	14
Furosemid	40; 41	Insect bites	45
Furosemide	41	Insecticides	22
Fusidin	53	Insektbid	45
Galdesten	13	Insektgifte	22
Gall stone	14	Insomnia	28
Gennemskylning, intravenøskanyle	61	Instrumenter, desinficering	46
Gigt	15	Instruments, Disinfection	46
Glaucoma	52	Insulin shock	21
Glucagon	21	Insulinshock	21
Glucocorticoid group II	45	Insulintilfælde	21
Glucose and sodium chloride.	60	Intact skin, Disinfection	46
Glucose og natriumklorid.	59	Intakt hud, desinficering	46
Glukokortikoid gruppe II	45	Intestinal infections	31; 32
Glyceryl trinitrate	39	Inventory and Control Document	62
Glycerlnitrat	39	Inventory and Control document of medical equipment	71
Gonoré	32	Itching, rectum	50
Gonorrhoea	32	Kidney stone	14
Grøn stær:	52	Kløe, endetarmen	50
Haemorrhoids	50	Kløestillende	11
Hallucinationer.	27	Knoglebrud	12
Hallucinations.	27	Knogleinfektion	30; 31; 35
Haloperidol	27	Knoglesmerter	12
Haloperidole.	27	Kolera	32
Halsbetændelse	29; 30	Kramper	26
Halsbrand	49	Kramper, forgiftninger	26
Halsbyld	30; 31; 32	Kramper, universelle	26
Hands, Disinfection	46	Kvalme	50
Hay fever	18	Kvalme og opkastninger	27
Headache	12	Kvæstelser	13
Heart pain	39; 40; 42	Kæbehulebetændelse	58
Heartburn	49	Labels	79
Helvedesild	53	Lactulose	47
Herpes	53	Lavt blodsukker	21
High blood pressure	41; 42	Ledskred	26
Hjertekrampe	39; 40	Ledsmerter	12
Hostestillende	56	Legionella	30
Hovedpine	12	Lette til moderate smerter	14
Hudkløe	45	Lice	44
Hudsvamp	43; 55	Lidocain	10; 11
Hudsvie	45	Lidocaine	11
Human tetanus immunoglobulin	34	Local anaesthetic, eye	51

Local anaesthetics	11	MFAG table 8, 16	23
Lokalbedøvelse	10; 11	MFAG table 9	30; 57
Lokalbedøvelse, øjet	51	Miconazol	43
Loperamid	47	Miconazole	43
Loperamide.	48	Moderate pains:	13
Loss of blood	59; 60	Moderate smerter:	12
Loss of fluid	48	Modgift, morfin	20
Loss of liquid	59	Morfin	13
Loss of liquids	60	Morphine	14
Low blood sugar	21	Motoric restlessness,	27
Lung edema	41	Motorisk uro	27
Lungebetændelse	29; 30; 33; 35	Mouth rinse	46
Lungepest	32	Mundhuleinfektioner	29; 30
Lus	44	Mundskylning	46
Major wounds	14; 33	Muscle pains	13
Malaria, behandling	38	Muskelsmerter	12
Malaria, forebyggelse	36	Nail fungus	55
Malaria, prevention	36; 37	Naloxon	20
Malaria, treatment	37; 38	Naloxone	20
Malarone®	36; 37	Natriumklorid	61
Mani, vildskab	27	Natriumklorid.	59
Mania, wildness	27	Nausea	50
Mavesår	49	Nausea and vomiting	27
Mavesårsinfektioner	30	Neglesvamp	55
Maxillary sinusitis	58	Nyrebækkenbetændelse	32; 33
Medical oxygen	10	Nyresten	13
Medicinsk ilt.	10	Nældefeber	18
Medtaget almen tilstand	10	Omeprazol	49
Mellemørebetændelse	29; 30; 58	Open fractures	33
Meningitis	33	Opkastninger	48; 50
Menstruationssmerter	12	Otitis media	58
Mental restlessness	27	Oxygen	10
Methylergometrin.	55	Pain	15
Methylergometrine.	56	Pain during defecation	50
Metronidazol.	30; 31; 32	Pain in joints	13
Metronidazole	31	Pains, eye	52
MFAG tabel 4, 5, 6	27	Pandehulebetændelse	58
MFAG tabel 8, 10, 11	48	Paracetamol	12
MFAG tabel 10	24; 31; 33	Paracetamol.	12
MFAG tabel 13	60	Period pains	13
MFAG tabel 16	23	Permethrin.	44
MFAG tabel 17	22	Phenoxymethylpencillin	29
MFAG tabel 19	25	Phenoxymethylpenicillin	29
MFAG tabel 4, 13	20	Pilocarpin	52
MFAG tabel 7	53	Pilocarpine	52
MFAG tabel 7	51; 53	Pneumonia	29; 30; 33; 35
MFAG tabel 7	59	Pneumonic plague	32
MFAG tabel 7	59	Poisoning, insecticides	22
MFAG tabel 7, 8, 10, 13, 15, 20	50	Poisoning, methanole, ethylene glycole	25
MFAG tabel 7, 8,10,13	13	Poisoning, stomach, intestines	24
MFAG tabel 7,8,10,13	14	Psoriasis	45
MFAG tabel 8, 16	22	Psykisk uro	27
MFAG tabel 9	30; 57	Pyelitis	32
MFAG tabel13	60	Quinin.	38
MFAG table 10	24; 33	Quinine	38
MFAG table 16	23	Rainbow vision	52
MFAG table 17	22	Regnbuesyn	52
MFAG table 19	25	Relieves itching	11
MFAG table 2, 3, 5, 9, 11	10	restlessness	26
MFAG table 2, 9	41	Rygsmertter	12
MFAG table 4, 13	20	Sabutamol	58
MFAG table 4, 5, 6	26	Salttab	48
MFAG table 7	51	Scabies	44
MFAG table 7, 8, 10, 13, 15, 20	50	Seasickness	19
MFAG table 8, 10, 11:	48	Sepsis	33

Severe bronchitis	32	Tooth abscess	31; 32
Severe injuries	10	Tramadol	14
Severe pain	14	Tropicamid	54
Shingles	53	Truende for tidlig fødsel	58
Shock	60	Truende for tidlig fødsel.	57
Shock, forebyggelse	59	Tågesyn	52
Shock, prevention	59	Udsættende vejtrækning	20
Silver sulfadiazine	43	Unconscious with breathing	10
Sinusitis	29; 30; 58	Unconscious without breathing	10
Skin fungus	43; 55	Underlivsinfektioner	30; 31
Smerter	15	Urene sår, desinficering	46
Smerter i hjertet	39; 40	Urethritis	32
Smerter, afføring	50	Urinrørsbetændelse	32
Smerter, øje	52	Urinvejsinfektioner	35
Sodium chloride	59; 61	uroilstande	26
Solskoldning	45	Urticaria	18
Staphylococci	35	User instruction Activ Phamaceutical Ingredients	9
Stivkrampemodgift	34	Vaginal fungus	55
Stivkrampevaccine	33	Vand i lungerne	40; 41
Stomach ulcer	49	Vejtrækningsbesvær	10
Stops breathing	20	Vomiting	48; 50
Store sårskader	13; 33	Vrangforestillinger	27
Stærke smerter:	13	Væsketab	48; 59
Større kvæstelser	10	Weak general condition	10
Sulfamethoxazol+trimitroprim	35	Weak pains:	12
Sulfamethoxazole+trimitroprim	35	Weak to moderate pain	14
Sunburns	45	Welders eye	51
Sure opstød	49	Wounds, Treatment	61
Suture of wounds	11	Xylometazolin.	58
Svage smerter	12	Xylometazoline.	58
Svamp	43	Zolpidem	28
Svamp i skeden	55	Ændringer /Changes	100
Svejseøjne	51	Ætsninger, fluorholdige	22; 23
Svær bronchitis	32	Ætsninger, mave, tarm	24
Syning af sår	10	Øjenbehandling	61
Sølvulfadiazin	43	Øjenbetændelse	53
Søsyge	19	Øjensygdom, Allergiske	51
Søvnløshed	28	Øjensygdom, Inflammatoriske	51
Sårbehandling.	61	Øregangseksem	51
Tandbyld	30; 31; 32	Ørevoks.	54
Tarminfektioner	30; 31	Åbne knoglebrud	33
Terbutalin	57		
Terbutalin.	57		
Tetanus antidote	34		
Tetanus holdig vaccine	33		
Tetanus vaccine	34		
tetanustoxoid	34		

Rekvisition lægemiddelstoffer og medicinsk udstyr
Requisition Active Pharmaceutical Ingredient and medical equipment

Grp. No.	ATC-code	Lægemiddelstof/ Active Pharmaceutical Ingredient	Adm. Form/ Form	Mængde / Amount
1.1	V03AN01	Medicinsk ilt	Gas	
1.1	V03AN01	Oxygen, Medical	Gas	
1.3	-	Ekstra iltflaske	Gas	
1.3	-	Spare oxygen cylinder	Gas	
2.1	N01BB02	Lidocain	Inj. Væske	
2.1	N01BB02	Lidocaine	Inj. Liquid	
2.2	D04AB01	Lidocain	Gel	
2.2	D04AB01	Lidocaine	Gel	
3.1	N02BE01	Paracetamol	Tablet	
3.1	N02BE01	Paracetamol	Tablets	
3.2	M01AE01	Ibuprofen	Tablet	
3.2	M01AE01	Ibuprofen	Tablets	
3.4	N02AA01	Morfin Δ	Inj. Væske	
3.4	N02AA01	Morphine Δ	Inj. Liquid	
3.5	N02AX02	Tramadol Δ	Tablet / Kapsel	
3.5	N02AX02	Tramadol Δ	Tablet / Capsula	
3.7	M02AA15	Diclofenac	Gel	
3.7	M02AA15	Diclofenac	Gel	
3.8	M01AB05	Diclofenac	Supp.	
3.8	M01AB05	Diclofenac	Supp	
4.1	C01CA24	Adrenalin "K"	inj. Væske	
4.1	C01CA24	Epinephrine "R"	inj. Liquid	
4.2	R06AX18	Acrivastine	Kapsel	
4.2	R06AX18	Acrivastine	Capsula	
4.3	H02AB09	Hydrocortison	inj. tørstof + væske	
4.3	H02AB09	Hydrocortisonsuccinate	inj. Subst + solvens	
4.5	N07CA02	Cinnarizin Δ	Tablet	
4.5	N07CA02	Cinnarizine Δ	Tablets	
5.1	V03AB15	Naloxon	Inj. Væske	
5.1	V03AB15	Naloxon	Inj. Liquid	
5.2	H04AA01	Glucagon "K"	inj. tørstof + væske	
5.2	H04AA01	Glucagon "R"	inj. Subst + solvens	
5.3	A03BA01	Atropine	Inj. Væske	
5.3	A03BA01	Atropine	Inj. Liquid	
5.4	D11AX03	Calcium gluconate	gel	
5.4	D11AX03	Calcium gluconate	gel	
5.5	A12AA02 / A12AA06	Calcium lactogluconate	Brusetablet	
5.5	A12AA02 / A12AA06	Calcium lactogluconate	Effervescent tablet	

Grp. No.	ATC-code	Lægemiddelstof/ Active Pharmaceutical Ingredient	Adm. Form/ Form	Mængde / Amount
5.6	A07BA01	Aktivt kul	pulver	
5,6	A07BA01	Charcoal, activated	powder	
5.7	-	Ethyl alcohol	Væske	
5.7	-	Ethyl alcohol	Liquid	
6.2	N05BA01	Diazepam Δ	Tablet	
6.2	N05BA01	Diazepam Δ	Tablets	
6.3	N05BA01	Diazepam Δ	Klysma	
6.3	N05BA01	Diazepam Δ	Enema	
6.4	N05AD01	Haloperidol Δ	Inj. Væske	
6.4	N05AD01	Haloperidol Δ	Inj. Liquid	
6.5	N05CF02	Zolpidem Δ	Tablet	
6.5	N05CF02	Zolpidem Δ	Tablets	
7.1	J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Tablet	
7.1	J01CE02	Phenoxymethylpenicillin	Tablets	
7.4	J01FA01	Erythromycin	Tablet	
7.4	J01FA01	Erythromycin	Tablets	
7.6	P01AB01	Metronidazol	Tablet	
7.6	P01AB01	Metronidazol	Tablets	
7.7	P01AB01	Metronidazol	Supp.	
7.7	P01AB01	Metronidazol	Supp.	
7.8	J01MA02	Ciprofloxacin	Tablet	
7.8	J01MA02	Ciprofloxacin	Tablets	
7.9	J01DD04	Ceftriaxon	inj. tørstof + væske	
7.9	J01DD04	Ceftriaxon	inj. Subst + solvens	
7.10	-	Tetanus holdig vaccine "K"	Inj. Væske	
7.10	-	Vaccine containing Tetanus "R"	Inj. Liquid	
7.11	J06BB02	Tetanus immunglobulin "K"	Inj. Væske	
7.11	J06BB02	Tetanus immunglobulin "R"	Inj. Liquid	
7.12	J01CF05	Flucloxacillin	Tablet	
7.12	J01CF05	Flucloxacillin	Tablets	
7.13	J01EE01	Sulfamethoxazol+trimitroprim	Tablet	
7.13	J01EE01	Sulfamethoxazol+trimitroprim	Tablets	
8.1	P01BB51	Atovaquon/Proguanil	Tablet	
8.1	P01BB51	Atovaquon/Proguanil	Tablets	
8.2	J01AA02	Doxycycline	Tablet	
8.2	J01AA02	Doxycycline	Tablets	
8.3	P01BC01	Quinine	Tablet	
8.3	P01BC01	Quinine	Tablets	

Grp. No.	ATC-code	Lægemiddelstof/ Active Pharmaceutical Ingredient	Adm. Form/ Form	Mængde / Amount
9.1	C01DA02	Glyceryl nitrat	Mund pray	
9.1	C01DA02	Glyceryl trinitrate	Oral spray	
9.3	B01AC06	Acetylsalisylsyre	Tablet	
9.3	B01AC06	Acetylsalicylic Acid	Tablets	
9.4	C03CA01	Furosemid	Tablet	
9.4	C03CA01	Furosemide	Tablets	
9.5	C03CA01	Furosemide	Inj. væske	
9.5	C03CA01	Furosemide	Inj. Liquid	
9.6	C07AB03	Atenolol	Tablet	
9.6	C07AB03	Atenolol	Tablets	
10.2	D01AC02	Miconazol	Creme	
10.2	D01AC02	Miconazol	Lotion / Cream	
10.4	D06BA01	Silver sulfadiazine	Creme	
10.4	D06BA01	Silver sulfadiazine	Lotion / Cream	
10.5	P03AC04	Permethrin	Creme	
10.5	P03AC04	Permethrin	Lotion / Cream	
10.6	P03AC04	Permethrin	Shampoo	
10.6	P03AC04	Permethrin	Shampoo	
10.7	D07AB02	Glukocorticoid group II	Creme	
10.7	D07AB02	Glukocorticoid group II	Lotion / Cream	
11.1	-	Chlorhexidine/ethanol	Væske	
11.1	-	Chlorhexidine/ethanol	Liquid	
11.2	-	Chlorhexidine	Væske	
11.2	-	Chlorhexidine	Liquid	
12.5	A06AD11	Lactulose	Mixtur	
12.5	A06AD11	Lactulose	Mixture	
12.6	A07DA03	Loperamid	Tablet	
12.6	A07DA03	Loperamid	Tablet	
12.7	-	Glucose/potassium/magnesium /sodium	Powder	
12.7	-	Glucose/potassium/magnesium /sodium	Powder	
12.8	A02BC01	Omeprazol	Tablet / Kapsel	
12.8	A02BC01	Omeprazol	Tablet / Capsula	
12.9	A02A	Antacida	Tablet eller oral opløsning	
12.9	A02A	Antacid	Tablet or oral solution	
12.10	C05A	Hæmoride creme(skal indeholde glukokortikoid and smertestillende)	Creme/Salve	
12.10	C05A	Anti haemorrhoid agent (Must contain glucocorticoid and analgesi)	Lotion/ointment	
12.12	A03FA03	Domperidon	Tablet	
12.12	A03FA03	Domperidon	Tablet	

Grp. No.	ATC-code	Lægemiddelstof/ Active Pharmaceutical Ingredient	Adm. Form/ Form	Mængde / Amount
13.2	S01HA06	Cinchocain	Salve	
13.2	S01HA06	Cinchocaine	Oinment	
13.3	S01BA01	Dexamethason	Dråber	
13.3	S01BA01	Dexamethasone	Drops	
13.4	S01EB51	Pilocarpin	Dråber	
13.4	S01EB51	Pilocarpine	Drops	
13.6	S01AD03	Aciclovir	Salve	
13.6	S01AD03	Aciclovir	Oinment	
13.8	S01AA13	Fusidin	Dråber / gel	
13.8	S01AA13	Fusidin	Drops / gel	
13.9	-	Medium til at blødgøre ørevoks, inkl. Øresprøjte	-	
13.9	-	Medium to soften earwax, incl. Earsyringe	-	
13.11	S01FA06	Tropicamid	Dråber	
13.11	S01FA06	Tropicamide	Drops	
14..1	J02AC01	Fluconazol	Kapsel	
14.1	J02AC01	Fluconazole	Capsula	
14.2	G02AB01	Methylergometrin	Tablet	
14.2	G02AB01	Methylergometrine	Tablets	
15.1	R05DA09	Dextromethorphan	Tablet	
15.1	R05DA09	Dextromethorphane	Tablets	
15.3	R03AC03	Terbutalin	Inj. Væske	
15.3	R03AC03	Terbutaline	Inj. Liquid	
15.4	R03BA02	Budesonid	Turbohaler	
15.4	R03BA02	Budesonide	Turbohaler	
15.5	R01AA07	Xylometazolin	Dråber / spray	
15.5	R01AA07	Xylometazoline	Drops / spray	
15.6	R03AC02 R03CC02	Salbutamol	Inj. Væske	
15.6	R03AC02 R03CC02	Salbutamol	Inj. Liquid	
16.1	B05BB01	Natriumklorid	Inf. Væske	
16.1	B05BB01	Sodium chloride	Inf. Liquid	
16.2	B05BB02	Glucose + Natriumklorid	Inf. Væske	
16.2	B05BB02	Glucose + sodiumchlorid	Inf. Liquid	
16.3	B05AA07	Hydroxyethylstivelse	Inf. Væske	
16.3	B05AA07	Hydroxyethylamyloid	Inf. Liquid	
16.5	V07AB	Natriumklorid 20 ml	Væske	
16.5	V07AB	Sodium chloride 20 ml	Liquid	

Grp. No	Medicinsk udstyr / Medical equipment	Mængde/ Quantity
A.1	Mobilt genoplivningsudstyr, klargjort	
A.1	Mobile resuscitation equipment, ready for use	
A.4	Tungeholdere, størrelse 2	
A.4	Guidel airway, size 2	
A.5	Tungeholdere, størrelse 3	
A.5	Guidel airway, size 3	
A.6	Tungeholdere, størrelse 4	
A.6	Guidel airway, size 4	
A.7	Ekstra ventilationspose med ventil og voksenmaske	
A.7	Extra ventilation bag with valve and mask	
A.8	Kraftig klædesaks	
A.8	Strong scissors for clothes	
A.9	Sugekatetre, lige, CH 12	
A.9	Suction catheters, straight, CH 12	
A.10	Tæppe til behandling af hypotermi	
A.10	Blanket for treatment of hypothermia	
A.11	Almindelige tæpper	
A.11	Ordinary blankets	
A.12	Saturationsmåler (fingermodel)	
A.12	Puls oximeter (finger)	
A.13	Hudson maske med reservoirpose med ca. 1,8 m slange	
A.13	Hudson mask with reservoir bag with approx. 1.8 m tube	
B.1	Sterile gazeekompresser, ca.5x5 cm, ca.8 lag	
B.1	Sterile gauze compress, approx.5x5 cm, approx. 8 layers	
B.2	Sterile gazeekompresser, ca. 10 x 10 cm, ca. 8 lag	
B.2	Sterile gauze compress, approx.10x10 cm, approx. 8 layers	
B.3	Steril absorberende ikke-klæbende forbinding, ca. 20 x 30 cm	
B.3	Sterile absorbent non-adhesive surgical dressingbandage, approx. 20 x 30 cm	
B.4	Sterile kompresforbindinger, ca. 8 cm	
B.4	Sterile compress bandages, approx. 8 cm	
B.5	Imprægnerede net, ca. 10 x 10 cm, Jelonet	
B.5	Impregnated nets, approx. 10 x 10 cm, Jelonet	
B.6	Sterile absorberende forbindinger, ikke klæbende, ca. 10 x 10 cm	
B.6	Sterile absorbent bandages, non-adhesive surgical dressingbandages, approx. 10 x 10 cm	
B.7	Gazeviskers, usterile	
B.7	Gauze swaps, non-sterile	
B.8	Tube gaze til fingerforbindinger	
B.8	Tube shaped gauze for finger bandaging	
B.9	Elastisk gazebind, ca. 4 cmx4m	
B.9	Elastic gauze bandage, approx. 4 cmx4m	
B.10	Hæfteplaster med sårpude, forskellige størrelser, lommepakning	
B.10	Adhesive tape with compress, various sizes, pocket pack	
B.11	Hæfteplaster med sårpude, ca. 6 cmx1m	
B.11	Adhesive tape with compress, approx. 6 cmx1m	
B.12	Fikseringsplaster Fixomull, ca. 10 cm x 10 m	

Grp. No	Medicinsk udstyr / Medical equipment	Mængde/ Quantity
B.12	Adhesive tape Fixomull, approx. 10 cm x 10 m	
B.13	Fikseringsplaster, "Englehud", ca. 2 cm	
B.13	Adhesive tape, "peau d'ange", approx. 2 cm	
C.1	Engangshandsker af latex, usterile, X-large	
C.1	Disposable gloves, latex, non-sterile, X-large	
C.2	Engangshandsker af latex, usterile, large	
C.2	Disposable gloves, latex, non-sterile, large	
C.5	Vaskesvampe, éngangs	
C.5	Bath sponge, disposable	
C.6	Beskyttelsesbriller	
C.6	Protective goggles	
C.7	Steril afdækning, ca. 50 x 50 cm	
C.7	Sterile drape, approx. 50 x 50 cm	
C.8	Flydende medicinsk sæbe pH 4,5	
C.8	Liquid medical soap pH 4,5	
C.9	Mundbind 3 lags, bredde 18 cm	
C.9	Mask, 3 layer, width 18 cm	
C.10	Ligpose voksen	
C.10	Body bag adult	
C.11	Engangshandsker af latex, usterile, medium	
C.11	Disposable gloves, latex, non-sterile, medium	
C.12	Engangshandsker af latex, usterile, small	
C.12	Disposable gloves, latex, non-sterile, small	
D.1	Suturtape, Steri-Strip™	
D.1	Suturtape, Steri-Strip™	
D.2	Klæbesutur, Dermabond	
D.2	Adhesive suture, Dermabond	
D.4	Ikke-absorberbar sutur, 3.0; 45 cm. FS eller DS 25	
D.4	Non-absorbable suture, 3.0; 45 cm. FS or DS 25	
D.5	Rustfri stålæske med låg, ca. 18x9x3 cm	
D.5	Instrument box, stainless steel with lid, approx. 18x9x3 cm	
D.6	Engangsskalpel, steril, nr. 23	
D.6	Disposable scalpel, sterile, no. 23	
D.7	Kirurgisk saks med lige spids	
D.7	Surgical scissors w/straight points	
D.8	Kirurgisk saks med krum spids	
D.8	Surgical scissors w/curved points	
D.9	Kirurgisk pincet, ca. 14 - 16 cm	
D.9	Surgical forceps (tweezers), approx. 14 -16 cm	
D.10	Anatomisk pincet	
D.10	Anatomical forceps (tweezers)	
D.11	Splintpincet	
D.11	Forceps, splinter (tweezers)	
D.12	Pean, krum	
D.12	Pean, curved	

Grp. No	Medicinsk udstyr / Medical equipment	Mængde/ Quantity
D.13	Nåleholder	
D.13	Suture - holder	
D.14	Barbermaskine (skraber), engangs	
D.14	Safety razor, disposable single use	
D.15	Absorberbar hæmostatisk gelatinesvamp, ca.1x1x1 cm	
D.15	Haemostatic absorbable gelatine sponge, approx.1x1x1 cm	
E.1	Kanylebøtte	
E.1	Box for contaminated needles	
E.2	Afsprøjtningssvaps m. isopropylalkohol 70 %	
E.2	Alcohol swaps, isopropyl alcohol 70 %	
E.3	Staserem	
E.3	Torniquet	
E.4	Optiva*2 , intravenøs kanyle, 1,1 x 32, 20 g	
E.4	Optiva*2 , intravenous needle, 1.1 x 32, 20 g	
E.5	Vecafix®, fikseringsplaster til intravenøs kanyle	
E.5	Vecafix®, fixing plaster for intravenous needle	
E.6	Kanyle, steril til engangsbrug, 0,6 x 30 (~ 23G x 1 1/4)	
E.6	Needle, sterile, disposable single use, 0.6 x 30 (~ 23G x 1 1/4)	
E.7	Sprøjter, sterile til engangsbrug, Luer, 2 ml	
E.7	Syringes, sterile, single use, Luer, 2 ml	
E.8	Sprøjter, sterile til engangsbrug, Luer, 5 ml	
E.8	Syringes, sterile, single use, Luer, 5 ml	
E.9	Sprøjter, sterile til engangsbrug, Luer, 10 ml	
E.9	Syringes, sterile, single use, Luer, 10 ml	
E.10	Infusionssæt med gevindtilslutning til E.4, sterile til engangsbrug	
E.10	Infusion set with threaded connection for E.4, sterile, single use	
F.1	Blodtryksmåler	
F.1	Instrument for measuring blood pressure	
F.2	Stetoskop	
F.2	Stethoscope	
F.3	Digitalt lægetermometer	
F.3	Digital clinical thermometer	
F.4	Pencillygte m. batterier	
F.4	Pencil lamp w/batteries	
F.5	Tungespatel, usterile, engangs	
F.5	Tongue depressor, non-sterile, single use disposable	

Grp. No	Medicinsk udstyr / Medical equipment	Mængde/ Quantity
G.1	Multistix® 5, urintest for blod/glukose/protein/nitrit/leukocytter	
G.1	Multistix® 5, Urinetest for blood/glucose/protein/nitrite/leukocytes	
G.2	Graviditetstest	
G.2	Pregnancy test kit	
G.5	Malariatest, minimum for Plasmodium Falciparum, inkl. reagens og brugervejledning.	
G.5	Malaria test, minimum for Plasmodium Falciparum, incl. reagens and userinstruction.	
G.6	Lancetter (fingerprikker)	
G.6	Lancets (finger pricker)	
G.7	Udstyr til måling af blodsukker	
G.7	Equipment for measuering bloodsugar	
H.1	Pencillygte med UV lys, inkl. batterier	
H.1	Lamp with UV light w/batteries	
H.2	Fluoretsstrips til farvning af øjet	
H.2	Fluorescent colour for the eye	
H.3	Vatpinde, sterile	
H.3	Cotton sticks, sterile	
H.4	Horners hulmejsel	
H.4	Horners spud	
H.5	Øjenklap	
H.5	Eye patch	
H.6	Øjenskylllevæske, Natriumchlorid 0,9%, 250 ml	
H.6	Eye irrigating liquid, Sodium chlorid e 0.9%, 250 ml	
I.1	Engangskatetre m. krum spids, CH 14, til mænd	
I.1	Catheters for single use w/ curved tip, CH 14 for men	
I.2	Urinkelbe, plastic	
I.2	Bed bottle, plastic	

Grp. No	Medicinsk udstyr / Medical equipment	Mængde/ Quantity
J.1	ColdHot™ kulde/varme omslag, ca.11 x 27 cm	
J.1	ColdHot™ pack approx. 11 x 27 cm	
J.2	Elastikbind, ca. 10 cm x 5m	
J.2	Elastic bandage, approx. 10 cm x 5m	
J.3	Elastikbind, ca. 6 cm x 5m	
J.3	Elastic bandage, approx. 6 cm x 5m	
J.4	Trekantet tørklæde (Mitella)	
J.4	Triangular scarf (Mitella)	
J.5	Sikkerhedsnåle	
J.5	Safety pins	
J.6	Fingerskinne til immobilisering af ét led	
J.6	Finger splint for immobilisation of one joint	
J.7	Fingerskinne til immobilisering af to led	
J.7	Finger splint for immobilisation of two joints	
J.8	Polsterbind, ca. 10 cm x 2,7 m	
J.8	Padded bandages, approx. 10 cm x 2.7 m	
J.9	Gipsbind, ca. 12 cmx2m	
J.9	Plaster of paris bandage, approx. 12 cmx2m	
J.10	Fikseringsplaster, Tensoplast, ca. 2 cmx2m	
J.10	Adhesive tape, Tensoplast, approx. 2 cmx2m	
K.1	Båre, egnet til K.5	
K.1	Stretcher, suitable for K.5	
K.2	Oppustelig frakturskinne, senior, hel arm	
K.2	Inflatable fracture splint, senior, full arm	
K.3	Oppustelig frakturskinne, senior, hel ben	
K.3	Inflatable fracture splint, senior, full leg	
K.4	Stiv halskrave, indstillelig til forskellige positioner	
K.4	Stiff neck collar, adjustable	
K.5	Langt rygbræt, inkl. seler	
K.5	Spineboard, incl straps	
L.1	Coltosol®, færdigblandet tandcement i tuber à 8g	
L.1	Coltosol®, dental filling material ready for use, tubes of 8 g	
L.2	Skyllekanyle	
L.2	Dental rinse needle	
L.3	Specialinstrument til tandcement	
L.3	Special instrument for dental filling material	
L.4	Mundspejl	
L.4	Mouth mirror	
L.5	Ekskavator	
L.5	Excavator	
L.6	Fyldningsfjerner	
L.6	Filling remover	
L.7	Rustfri stålæske med låg til tandudlægeudstyr	
L.7	Instrument box, stainless steel with lid for dental equipment	

Grp. No	Medicinsk udstyr / Medical equipment	Mængde/ Quantity
M.1	Medicinmålebægre, ca. 25 ml, éngangs	
M.1	Graduated measuring cup, approx. 25 ml, disposable	
M.2	Varmedunk	
M.2	Hot-water bottle	
M.3	Bækken	
M.3	Bedpan	
N.1	Insektbekæmpelsesmiddel, ikke specificeret	
N.1	Insecticide, not specified	
N.2	Kloreringsmiddel til drikkevand, 100 g	
N.2	Chlorinating agent for drinking water, 100 g	
O.2	Lægebog autoriseret af Søfartsstyrelsen eller Lægebog for Søfarende (Se note)	
O.2	Medical Manual authorized by the Danish Maritime Authority or Medical guide for Seafarers issued by Seahealth (see note)	
O.3	Fortegnelse, kontroldokument og brugervejledning kat. MFAG A2 (Download, www.soefartsstyrelsen.dk)	
O.3	Inventory, Control document and User instruction Cat. MFAG A2 (Download, www.dma.dk)	
O.5	Radio Medical Optegnelser	
O.5	Radio Medical Records	
O.6	MFAG (Medical First Aid Guide)	
O.6	MFAG (Medical First Aid Guide)	

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. www.soefartsstyrelsen.dk
O.3 must be available in digital or printed version. www.dma.dk

Ændringer /Changes

Marts 2020

Ændringer er nu på sidste side
Changes is now a the last page

15.3 Inj. Terbutalin 0,5 mg/ml er erstatet 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

7.1 Phenoxyethylpenicillin styrken er ændret til 660 mg - 800 mg

7.1 Phenoxyethylpenicillin strenght change to 660 mg - 800 mg

D.4 Sutur fjernet firma navn.

D.4 Sutur removed company name

August 2017

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

7.10 ændret til tetanustoksid holdig vaccine 1. stk.

8.1 (Behandling) Brugervejledning rettet

O.2 Tilføjet ny lægebog for søfarende fra Seahealth

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

7.10 Changed to: Vaccine containing Tetanustoxid 1 pc.

8.1 (Treatment) User instruction corrected.

O.2 Add. the new Medical guide for seafarers from Seahealth