

(Her)aanmeldingsformulier trombosedienst



Maatweg 3, 3813 TZ Amersfoort
Telefoon 033 850 4920,
Fax 033 850 4500

Zonder schriftelijke aanmelding kan niet tot behandeling worden overgegaan.
Na klinisch ontslag gaarne kopie van ontslagbrief aan de trombosedienst sturen.

Naam	Hoofdbehandelaar
Voorletters	Verwijzend arts
Geslacht <input type="checkbox"/> Man <input type="checkbox"/> Vrouw	Specialisme
Adres	Ziekenhuis
Postcode / Plaats	Telefoon Pieper
Geboortedatum	Opnamedatum
Telefoonnummer	Opnamereden
Mobiel	
Verzekering	Ontslagdatum
BSN	Huisarts
Tijdelijk adres	Apotheek

Antistollingsindicatie (zie voor informatie achterzijde)			
Afwijkende intensiteit	<input type="checkbox"/> Nee	<input type="checkbox"/> Ja gewenste intensiteit:	Reden
Indicatie na opname gewijzigd	<input type="checkbox"/> Nee	<input type="checkbox"/> Ja	
Indien hartklepprothese	Welk type		Locatie
Duur van de behandeling	Weken	Maanden	Jaren/onbepaald
Gewenste stopdatum			
Mag behandeling automatisch gestaakt worden	<input type="checkbox"/> Nee	<input type="checkbox"/> Ja	
Is huisbezoek medisch noodzakelijk	<input type="checkbox"/> Nee	<input type="checkbox"/> Ja, tot wanneer	Reden
Gebruikt de patiënt zelfmeetapparatuur	<input type="checkbox"/> Nee	<input type="checkbox"/> Ja	

Bij leverfunctiestoornis of slechte opname: overleg met trombosedienst over opstarten

Voorgeschreven anticoagulans: <input type="checkbox"/> Fenprocoumon <input type="checkbox"/> Acenocoumarol <input type="checkbox"/> Overige, welke:											
Startdatum*											
INR											
Dosering (tabl)*											

* Indien mogelijk graag opgeven vanaf startdatum en minimaal 4 dagen vanaf faxdatum.

(LMW) Heparine	<input type="checkbox"/> Nee <input type="checkbox"/> Ja, startdatum	Einddatum
	Naam	Dosering
	<input type="checkbox"/> LMWH staken bij een INR van:	
Trombocytenaggregatieremmers	<input type="checkbox"/> Nee <input type="checkbox"/> Ja, welke	Tot wanneer
Zwangerschap	<input type="checkbox"/> Nee <input type="checkbox"/> Ja, vermoedelijke bevallingsdatum	
Overige medicatie	<input type="checkbox"/> Nee <input type="checkbox"/> Ja, welke	

Overige opmerkingen

Risico verhogende factoren

- | | | |
|--|---|--|
| <input type="checkbox"/> Verhoogde bloedingsneiging | <input type="checkbox"/> Nierinsufficiëntie | <input type="checkbox"/> Diabetische retinopathie met bloedingen en/of neovascularisatie |
| <input type="checkbox"/> Malabsorptie syndroom | <input type="checkbox"/> Wisselende mate van hartfalen | <input type="checkbox"/> Overige: _____ |
| <input type="checkbox"/> Maligniteit | <input type="checkbox"/> (Recent) bloedende laesie in de tractus digestivus | _____ |
| <input type="checkbox"/> Onvoldoende geregelde hypertensie | <input type="checkbox"/> Leverinsufficiëntie | |
| <input type="checkbox"/> Recente intracerebrale bloeding | | |

Ruimte beschikbaar voor trombosedienst

Verplicht: Naam en handtekening verwijzend arts

Datum

Deze pagina niet invullen

Indicatie voor Antistollingsbehandeling

De indicatie bepaalt de intensiteitsgroep waarin de antistollingsbehandeling plaatsvindt:

1e Intensiteitsgroep (1): Therapeutische range INR 2,0 - 3,0

2e Intensiteitsgroep (2): Therapeutische range INR 2,5 - 3,5

Advies t.a.v. startdosering (voor nieuwe patiënten)

Fenprocoumon (tabl. à 3 mg)		Acenocoumarol (tabl. à 1 mg)			
	Normaal	Aangepast**		Normaal	Aangepast **
1e dag	4	3	1e dag	6	4
2e dag	2	1	2e dag	4	2
3e dag	1	½	3e dag	2	1

** Dosering zonodig aanpassen bijvoorbeeld bij oudere (≥70), zieke of gedecompenseerde patiënt. Aanmelden bij de trombosedienst voor INR bepaling zo snel mogelijk na de 2e dag

Hoofdgroep	Indicatie	Intensiteit
Atriumfibrilleren (AF)	AF CHA ₂ DS ₂ VASc ≥ 1	1
	AF + (cerebrale) embolie, of hartfalen of reumatische mitralisklepstenose	1
	AF + reumatische mitralisklepstenose + recidief systemische embolie tijdens antistolling	1
	AF + stent bij acuut coronair syndroom	1
	AF + stent bij stabiel coronair lijden	1
Bioklepprothese en overige hartchirurgie	Bioklepprothese in mitralispositie	1
	Bioklepprothese + Risicofactor ¹	1
	Mitralis hartklepreconstructie	1
	Reumatische mitralishartklepstenose + VG ² systemische embolie of wijd linker atrium > 55 mm	1
Cardiomyopathie (EF < 35%) in bijzondere gevallen	Cardiomyopathie + intra- cardiale trombus	2
	Cardiomyopathie + aneurysma cordis	1
Cerebrale embolie in bijzondere gevallen	Cryptogene cerebrale embolie tijdens acetylsalicylzuur of clopidogrel bij PFO, of aneurysma atriumseptum	1
Kunstklep	Mechanische hartklepprothese ongeacht positie + systemische embolie tijdens antistolling	2
	Mechanische hartklepprothese oude generatie ongeacht positie	2
	Mechanische aortahartklepprothese	1
	Mechanische aortahartklepprothese + Risicofactor ¹	2
	Mechanische mitralis, tricuspidalis, pulmonalis hartklepprothese	2
	Mechanische mitralis, tricuspidalis, pulmonalis hartklepprothese + risicofactor ¹	2
Perifeer arterieel vaatlijden in bijzondere gevallen	Perifere arteriële embolie zonder AF	Op aangeven behandelaar
	Veneuze bypass	1
Pulmonale hypertensie	Pulmonale hypertensie	1
Primaire Veneuze Trombo Embolie	Eerste longembolie	1
	Eerste DVT been/bekken	1
	Eerste DVT arm	1
	Eerste DVT overige locaties	1
Recidief Veneuze Trombo Embolie	Recidief Longembolie en DVT bij adequate cumarinetherapie	2
	Recidief Longembolie en DVT zonder adequate cumarinetherapie	1
Overige (zeldzame) indicaties	(Recidiverende) Tromboflebitis	Op aangeven behandelaar
	Overige (zeldzame) indicaties	

1 Risicofactor: vergroot atrium, of (VG²) systemische embolie of myocard infarct of lage ejectiefractie of atriumfibrilleren

2 VG: Voorgeschiedenis