

(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
Vallend onder WLZ <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nee	
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
Bioklep prothese en overige hartchirurgie	Bioklep prothese in mitralispositie	1
	Bioklep prothese + 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 hartklep prothese ongeacht positie + systemische embolie tijdens antistolling	2
	Mechanische hartklep prothese oude generatie ongeacht positie	2
	Mechanische aortahartklep prothese	1
	Mechanische aortahartklep prothese + Risicofactor ¹	2
	Mechanische mitralis, tricuspidalis, pulmonalis hartklep prothese	2
	Mechanische mitralis, tricuspidalis, pulmonalis hartklep prothese + 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 ejection fractie of atriumfibrilleren

2 VG: Voorgeschiedenis