



(Her)aanmeldingsformulier trombosedienst

**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 <input type="checkbox"/> Maanden <input type="checkbox"/> Jaren/onbepaald <input type="checkbox"/>
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

Voorgeschreven anticoagulans <input type="checkbox"/> Fenprocoumon <input type="checkbox"/> Marcoumar <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

Risicoverhogende 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"/> (Recent) bloedende laesie in de tractus digestivus <input type="checkbox"/> Overige _____
<input type="checkbox"/> Maligniteit <input type="checkbox"/> Leverinsufficiëntie
<input type="checkbox"/> Onvoldoende geregelde hypertensie
<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:

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

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

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

	Fenprocoumon/Marcoumar® (tabl. à 3 mg)		Acenocoumarol (tabl. à 1 mg)		
	Normaal	Aangepast**	Normaal	Aangepast**	
1 ^e dag	4	3	1 ^e dag	6	** Dosering zonodig aanpassen bijvoorbeeld bij oudere (≥70), zieke of gedecompenseerde patiënt. Aanmelden bij de trombosedienst voor INR bepaling zo snel mogelijk na de 2 ^e dag.
2 ^e dag	2	1	2 ^e dag	4	
3 ^e dag	1	1/2	3 ^e dag	2	

Hoofdgroep	Indicatie	Intensiteit
Atriumfibrilleren (AF)	AF, CHA ₂ DS ₂ VASc Score ≥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 >55mm	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 adequate antistolling	2
	Mechanische hartklepprothese oude generatie ongeacht positie	2
	Mechanische aortahartklepprothese	1
	Mechanische aortahartklepprothese + Risicofactor ¹	2
	Mechanische mitralis, tricuspidalis of pulmonalis hartklepprothese	2
	Mechanische mitralis, tricuspidalis of 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	Op aangeven behandelaar

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

² Voorgeschiedenis