

(HER)AANMELDINGSFORMULIER TROMBOSEDIENST

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

Naam, Voorletters, Geslacht, Adres, Postcode / Plaats, Geboortedatum, Telefoonnummer, Mobiel, Verzekering, BSN-nummer, Tijdelijk adres, Hoofdbehandelaar, Verwijzend arts, Specialisme, Ziekenhuis, Telefoon, Pieper, Opnamedatum, Opnamereden, Ontslagdatum, Naam huisarts, Apotheek

Antistollingsindicaties (zie voor informatie achterzijde): CHA2DS2-VASc score

Afwijkende intensiteit Ja, gewenste intensiteit reden

Indicatie na opname gewijzigd? Ja Nee

Indien hartklepprothese: Welk type: Locatie:

Duur van de behandeling weken maanden jaren/onbepaald

Gewenste stopdatum

Mag behandeling automatisch gestaakt worden? Ja Nee

Is huisbezoek medisch noodzakelijk? Nee Ja, tot wanneer? reden

Gebruikt de patiënt zelfmeetapparatuur? Ja

Voorgeschreven anticoagulans Fenprocoumon Marcoumar Acenocoumarol Overige, welke:

Table with 3 rows: Startdatum*, INR, Dosering (tabl)* and 12 columns for data entry.

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

(LMW) Heparine Nee Ja, startdatum einddatum naam dosering

LMWH staken bij een INR van

Trombocytenaggregatieremmers Ja, welke? Tot wanneer?

Zwangerschap Ja, vermoedelijke bevallingsdatum

Overige medicatie

Overige opmerkingen

Risicoverhogende factoren:

- verhoogde bloedingsneiging, malabsorptie syndroom, maligniteit, onvoldoende geregelde hypertensie, recente intracerebrale bloeding, nierinsufficiëntie, wisselende mate van hartfalen, (recent) bloedende laesie in de tractus digestivus, leverinsufficiëntie, diabetische retinopathie met bloedingen en/of neovascularisatie, Overige

Ruimte beschikbaar voor trombosedienst

Verplicht: Naam en handtekening verwijzend arts, Datum

FEDERATIE VAN NEDERLANDSE TROMBOSEDIENSTEN



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)		** 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.
	Normaal	Aangepast**	Normaal	Aangepast**	
1 ^e dag	4	3	1 ^e dag	6	
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 hartklep prothese ongeacht positie + systemische embolie tijdens adequate antistolling	2
	Mechanische hartklep prothese oude generatie ongeacht positie	2
	Mechanische aortahartklep prothese	1
	Mechanische aortahartklep prothese + Risicofactor ¹	2
	Mechanische mitralis, tricuspidalis of pulmonalis hartklep prothese	2
	Mechanische mitralis, tricuspidalis of 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	Op aangeven behandelaar

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

² Voorgeschiedenis