

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

Bleulandweg 3, 2803HG Gouda Tel: 0182570237 Fax:0182538808

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

Antistollingsindicatie (zie voor informatie achterzijde) :			
<input type="checkbox"/> Intensiteitsgroep 1	<input type="checkbox"/> Intensiteitsgroep 2	<input type="checkbox"/> Anders	INR tot Reden:
Indicatie na opname gewijzigd		<input type="checkbox"/> Nee	<input type="checkbox"/> Ja
Indien hartkleprothese	Welk type		Locatie
Duur van de behandeling	Weken	Maanden	Jaren/onbepaald
Is huisbezoek medisch noodzakelijk	<input type="checkbox"/> Nee	<input type="checkbox"/> Ja, tot wanneer	Reden
Erstvolgende prikdatum			

Voorgeschreven anticoagulans: <input type="checkbox"/> Fenprocoumon <input type="checkbox"/> Marcoumar <input type="checkbox"/> Acenocoumarol <input type="checkbox"/> Overige:										
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	
Laatste 2 maanden DOAC gebruik?	<input type="checkbox"/> Ja, welke	Tot wanneer:		Waarvoor (indicatie):
		Reden stop:		
	<input type="checkbox"/> Nee			
Zwangerschap	<input type="checkbox"/> Nee <input type="checkbox"/> Ja, vermoedelijke bevallingsdatum			
Overige medicatie	<input type="checkbox"/> Nee <input type="checkbox"/> Ja, welke			

Risico verhogende factoren JA NEE (Aangeven wat van toepassing is)			
<input type="checkbox"/> Verhoogde bloedingsneiging	<input type="checkbox"/> Malabsorptie syndroom	<input type="checkbox"/> Onvoldoende geregelde hypertensie	<input type="checkbox"/> Maligniteit
<input type="checkbox"/> Recente intracerebrale bloeding	<input type="checkbox"/> Nierinsufficiëntie	<input type="checkbox"/> Wisselende mate van hartfalen	<input type="checkbox"/> Leverinsufficiëntie
<input type="checkbox"/> Diabetische retinopathie met bloedingen en/of neovascularisatie			
<input type="checkbox"/> (Recent) bloedende laesie in de tractus digestivus	<input type="checkbox"/> Overige:		

Nieuwe patiënt: Advies t.a.v. startdosering (voor nieuwe patiënten)						
Fenprocoumon/Marcoumar® (tabl. à 3mg)			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 zo nodig aanpassen bijvoorbeeld bij oudere (≥70), zieke of gedecompenseerde patiënt. Aanmelden bij de trombosedienst voor INR bepaling zo snel mogelijk na de 2e dag						
Herstarter/opgenomen patiënt: dag1: 1,5 x dosis oude schema daarna oude schema volgen						
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						
Hoofdgroep	Indicatie					Intensiteit
Atriumfibrilleren	Atriumfibrilleren, CHA ₂ DS ₂ VASc ≥ 1					1
	AF+(cerebrale) embolie,					1
	AF+ hartfalen					1
	AF+ reumatische mitralisklepstenose					1
	AF + recidief Systemische embolie tijdens antistolling					1
	AF+ stent bij acuut coronair syndroom					1
	AF+ stent bij stabiel coronair lijden					1
Bio-hartklep prothese en overige hartchirurgie	Bioklep prothese in mitralispositie					1
	Bioklep prothese + Risicofactor ¹					1
	Mitralis hartklep reconstructie					1
	Reumatische mitralis hartklepstenose + VG ² systemische embolie					1
	Reumatische mitralis hartklepstenose + groot linker atrium >55mm					1
Cardiomyopathie (EF < 35%) in bijz. gevallen	Cardiomyopathie + intra-cardiale trombus					2
	Cardiomyopathie + aneurysma cordis					1
Cerebrale embolie in bijz. gevallen	Cryptogene cerebrale embolie tijdens acetylsalicylzuur of clopidogrel bij PFO, of aneurysma atriumseptum					1
Kunstklep	Mechanische hartklep prothese oude generatie ongeacht positie					2
	Mechanische hartklep prothese ongeacht positie +Systemische embolie tijdens adequate antistolling					2
	Mechanische aorta hartklep prothese					1
	Mechanische aorta hartklep prothese + risicofactor ¹					2
	Mechanische mitralis hartklep prothese					2
	Mechanische mitralis hartklep prothese					2
	Mechanische tricuspidalis hartklep prothese					2
	Mechanische tricuspidalis hartklep prothese + risicofactor ¹					2
	Mechanische pulmonalis hartklep prothese					2
	Mechanische 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	1 ^e Longembolie					1
	1 ^e DVT been/bekken					1
	1 ^e DVT arm					1
	1 ^e Overige locaties					1
Recidief Veneuze Trombo Embolie	Recidief Longembolie en DVT bij adequate antistolling					2
	Recidief Longembolie en DVT zonder adequate antistolling					1
Overige (zeldzame) indicaties	Overige (zeldzame) indicaties					Op aangeven behandelaar
	(Recidiverende) tromboflebitis					

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

² VG: Voorgeschiedenis