



(Her)aanmeldingsformulier trombosedienst

Zonder schriftelijke aanmelding kan niet tot behandeling worden overgegaan.
Na klinisch ontslag graag 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	Oponamedatum
Telefoonnummer	Oponamereden
Mobiel	
Verzekering	Ontslagdatum
BSN	Huisarts
Tijdelijk adres	Apotheek

Antistollingsindicatie (zie voor informatie achterzijde)

Afwijkende intensiteit	<input type="checkbox"/> Nee <input type="checkbox"/> Ja, 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 Fenprocoumon Marcoumar Acenocoumarol 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
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

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

Ruimte beschikbaar voor trombosedienst

Verplicht: Naam en handtekening verwijzend arts

Datum

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	4
2 ^e dag	2	1	2 ^e dag	4	2
3 ^e dag	1	½	3 ^e dag	2	1

Hoofdgroep	Indicatie	Intensiteit
Atriumfibrilleren (AF)	AF, CHA ₂ DS ₂ VASc Score ≥1	1
	AF + (cerebrale) embolie	1
	AF + hartfalen	1
	AF + reumatische mitralishartklepstenose	1
	AF + 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
	Mitralishartklepreconstructie	1
	Reumatische mitralishartklepstenose + VG ² systemische embolie	1
	Reumatische mitralishartklepstenose + breed 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 / clopidogrel (bij PFO of bij aneurysma atriumseptum)	1
Kunstklep	Mechanische hartklepprothese oude generatie ongeacht positie	2
	Mechanische hartklepprothese ongeacht positie + systemische embolie tijdens adequate antistolling	2
	Mechanische aortahartklepprothese	1
	Mechanische aortahartklepprothese + Risicofactor ¹	2
	Mechanische mitralis hartklepprothese	2
	Mechanische mitralis hartklepprothese + Risicofactor ¹	2
	Mechanische tricuspidalis hartklepprothese	2
	Mechanische tricuspidalis hartklepprothese + Risicofactor ¹	2
	Mechanische pulmonalis hartklepprothese	2
Mechanische pulmonalis hartklepprothese + Risicofactor ¹	2	
Perifeer arterieel vaatlijden in bijzonder geval	Perifere arteriële embolie zonder AF	Op aangeven behandelaar
	Veneuze bypass	1
Pulmonale hypertensie	Pulmonale hypertensie	1
Primaire Veneuze Trombo-Embolie (VTE)	Eerste Longembolie	1
	Eerste DVT been/bekken	1
	Eerste DVT arm	1
	Overige locaties	1
Recidief Veneuze Trombo-Embolie (VTE)	Recidief Longembolie en/of DVT bij adequate cumarinetherapie	2
	Recidief Longembolie en/of 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 ejectiefraction of atriumfibrilleren

² Voorgeschiedenis