

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	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, 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	

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 (of DOAC)	<input type="checkbox"/> Nee <input type="checkbox"/> Ja, startdatum	Einddatum
	Naam	Dosering
	<input type="checkbox"/> LMWH (of DOAC) 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"/> 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:	
Ruimte beschikbaar voor trombosedienst	Verplicht: Naam en handtekening verwijzend arts Datum

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/Marcoumar® (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 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

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
Biokleprothese en overige hartchirurgie	Biokleprothese in mitralispositie	1
	Biokleprothese + Risicofactor ¹	1
	Mitralishartklepreconstructie	1
	Reumatische mitralishartklepstenose + VG ² systemische embolie	1
	Reumatische mitralishartklepstenose + breed linker atrium >55mm	1
Cardiomyopathie (EF < 35%) bijzonder geval	Cardiomyopathie + intra-cardiale trombus	2
	Cardiomyopathie + aneurysma cordis	1
Cerebrale embolie in bijzondere geval	Cryptogene cerebrale embolie tijdens acetylsalicylzuur / clopidogrel (bij PFO of bij aneurysma atriumseptum)	1
Kunstklep	Mechanische hartkleprothese oude generatie ongeacht positie	2
	Mechanische hartkleprothese ongeacht positie + systemische embolie tijdens adequate antistolling	2
	Mechanische aortahartkleprothese	1
	Mechanische aortahartkleprothese + Risicofactor ¹	2
	Mechanische mitralis hartkleprothese	2
	Mechanische mitralis hartkleprothese + Risicofactor ¹	2
	Mechanische tricuspidalis hartkleprothese	2
	Mechanische tricuspidalis hartkleprothese + Risicofactor ¹	2
	Mechanische pulmonalis hartkleprothese	2
Mechanische pulmonalis hartkleprothese + 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 antistollingstherapie	2
	Recidief Longembolie en/of DVT zonder adequate antistollingstherapie	1
Overige (zeldzame) indicaties	(Recidiverende) tromboflebitis	1
	Overige (zeldzame) indicaties	Op aangeven behandelaar

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

² Voorgeschiedenis