



Postbus 1773  
2280 DT Rijswijk

T: 070 - 372 0372  
E: [trombosedienst@labwest.nl](mailto:trombosedienst@labwest.nl)  
[www.lab-west.nl](http://www.lab-west.nl)  
Intercollegiaal overleg: 070 - 372 0332

## Patiënt

Naam:  
Geb. datum: m/v  
Adres:  
Plaats:  
Tel:  
Huisarts:  
Verzekering/polisnr:  
BSN:  
  
Tijdelijk adres:

# (Her)Aanmeldingsformulier

Hierbij verzoekt ondergetekende, behandelend arts, de antistollingsbehandeling te starten c.q. voort te zetten:  
(Evt. wijziging behandelend arts aan de trombosedienst doorgeven a.u.b.)

Specialist ..... Arts-assistent ..... Pieper/tel .....  
Ziekenhuis/specialisme ..... Datum ..... Handtekening .....

## ☐ Nieuwe aanmelding:

- ☐ **Antistollingsindicatie:** .....(zie tabel z.o.z.)
  - Indien hartklepprothese: Locatie..... Type.....
  - Indien u geen nadere aanwijzing geeft, wordt de intensiteitsgroep van betreffende indicatie gehanteerd (z.o.z.)
  - Afwijkende intensiteit, namelijk:.....reden: .....
- ☐ Evt. nevenindicatie(s) antistolling.....(zie tabel z.o.z.)
- ☐ **Verwachte behandelduur:** ...weken / ...maanden / stopdatum: ..... / ☐ onbepaald / t.n.o.  
(indien langer dan 6 weken neemt de trombosedienst rond deze datum contact met u op)

## ☐ Heraanmelding:

Indien opname: datum opname: ..... INR bij opname: ...

- ☐ indicatie en streefwaarden ongewijzigd opname-indicatie: .....
- ☐ indicatie en / of streefwaarden gewijzigd, nl.: .....

**Anticoagulans** ☐ Fenprocoumon ☐ Acenocoumarol ☐ anders .....

| Datum v.a. aanvang*    |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|------------------------|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|
| INR                    |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| Dosering in tabletten* |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

\*Indien mogelijk opgeven vanaf startdosering en na ontslag minimaal 4 dagen doordoseren. Op do/vr: svp t/m maandag

- ☐ LMWH bij ontslag: Innohep / Fraxiparine / .....  
stoppen conform standaard\* / ☐ anders, nl INR ..... \* standaard: nieuwe VTE: INR 2x in therapeutische range  
herstart / bridging: INR 1x in therapeutische range
- ☐ Trombocytenaggregatieremmers, nl: .....tot ..... Indicatie: .....

**Bijzonderheden:** (bijv. zwangerschap, bloedingen VG, lever- en nierfunctiestoornissen, hypertensie, maligniteiten, e.a. risico- verhogende factoren)

**Overige medicatie** (voorkeur: kopie ontslagmedicatie / AMO):

## In te vullen door Trombosedienst

| Nieuwe patiënt                | Ja | Nee |
|-------------------------------|----|-----|
| Werknummer / BSN              |    |     |
| 1 <sup>ste</sup> prikdatum    |    |     |
| Wijk                          |    |     |
| Paraaf buitendienstmedewerker |    |     |
| Paraaf doseeradviseur         |    |     |
| Paraaf arts trombosedienst    |    |     |

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             |
|-------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|
| <b>Atriumfibrilleren (AF)</b>                               | AF, CHA <sub>2</sub> DS <sub>2</sub> 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                       |
| <b>Bioklepprothese en overige hartchirurgie</b>             | Bioklepprothese in mitralispositie                                                                           | 1                       |
|                                                             | Bioklepprothese + Risicofactor <sup>1</sup>                                                                  | 1                       |
|                                                             | Mitralishartklepreconstructie                                                                                | 1                       |
|                                                             | Reumatische mitralishartklepstenose + VG <sup>2</sup> systemische embolie                                    | 1                       |
|                                                             | Reumatische mitralishartklepstenose + wijd linker atrium >55mm                                               | 1                       |
| <b>Cardiomyopathie (EF &lt; 35%) in bijzondere gevallen</b> | Cardiomyopathie + intra-cardiale trombus                                                                     | 2                       |
|                                                             | Cardiomyopathie + aneurysma cordis                                                                           | 1                       |
| <b>Cerebrale embolie in bijzondere gevallen</b>             | Cryptogene cerebrale embolie tijdens acetylsalicylzuur / clopidogrel (bij PFO of bij aneurysma atriumseptum) | 1                       |
| <b>Kunstklep</b>                                            | Mechanische hartklepprothese <b>oude generatie</b> ongeacht positie                                          | 2                       |
|                                                             | Mechanische hartklepprothese ongeacht positie + systemische embolie tijdens adequate antistolling            | 2                       |
|                                                             | Mechanische aorta hartklepprothese                                                                           | 1                       |
|                                                             | Mechanische aorta hartklepprothese + Risicofactor <sup>1</sup>                                               | 2                       |
|                                                             | Mechanische mitralis hartklepprothese                                                                        | 2                       |
|                                                             | Mechanische mitralis hartklepprothese + Risicofactor <sup>1</sup>                                            | 2                       |
|                                                             | Mechanische tricuspidalis hartklepprothese                                                                   | 2                       |
|                                                             | Mechanische tricuspidalis hartklepprothese + Risicofactor <sup>1</sup>                                       | 2                       |
|                                                             | Mechanische pulmonalis hartklepprothese                                                                      | 2                       |
|                                                             | Mechanische pulmonalis hartklepprothese + Risicofactor <sup>1</sup>                                          | 2                       |
| <b>Perifeer arterieel vaatlijden in bijzondere gevallen</b> | Perifere arteriële embolie zonder AF                                                                         | Op aangeven behandelaar |
|                                                             | Veneuze bypass                                                                                               | 1                       |
| <b>Pulmonale hypertensie</b>                                | Pulmonale hypertensie                                                                                        | 1                       |
| <b>Primaire Veneuze Trombo-Embolie (VTE)</b>                | Eerste Longembolie                                                                                           | 1                       |
|                                                             | Eerste DVT been/bekken                                                                                       | 1                       |
|                                                             | Eerste DVT arm                                                                                               | 1                       |
|                                                             | Overige locaties                                                                                             | 1                       |
| <b>Recidief Veneuze Trombo-Embolie (VTE)</b>                | Recidief Longembolie en/of DVT bij adequate cumarinetherapie                                                 | 2                       |
|                                                             | Recidief Longembolie en/of DVT zonder adequate cumarinetherapie                                              | 1                       |
| <b>Overige (zeldzame) indicaties</b>                        | (Recidiverende) tromboflebitis                                                                               | Op aangeven behandelaar |
|                                                             | Overige (zeldzame) indicaties                                                                                |                         |

<sup>1</sup> Risicofactor: vergroot atrium, of (VG<sup>2</sup>) systemische embolie of myocard infarct of lage ejectiefractie of atriumfibrilleren

<sup>2</sup> Voorgeschiedenis

**Advies algemeen:** Trombosediensten LabWest & Delft geven de voorkeur aan Fenprocoumon / Marcoumar® omdat dit een stabielere antistolling geeft.

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

| Fenprocoumon/Marcoumar®<br>(tabl. à 3 mg) |         |             | Acenocoumarol<br>(tabl. à 1 mg) |         |             | ** 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 |
|-------------------------------------------|---------|-------------|---------------------------------|---------|-------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                           | 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           |                                                                                                                                                                                  |

#### Advies t.a.v. vervolgdosering (voor patiënten die reeds bij TD onder behandeling zijn)

Om een veilige vervolgdosering te kunnen geven, is het noodzakelijk om het actuele doseerschema van uw specifieke patiënt te kennen. Deze kunt u vragen aan de patiënt of opvragen bij de trombosedienst (contactgegevens: z.o.z.).