

## (HER) AANMELDINGSFORMULIER

Naam  Man  Vrouw  
 Voorletters  
 Geboortedatum  
 Adres  
 Postcode/Plaats  
 Tel:  
 Tel(2<sup>e</sup>):  
 Verzekering  
 Inschrijfnnummer  
 Huisarts  
 Apotheek  
 BSN-nummer

Alleen in te vullen door Trombosediens

Vaste controle locatie  
 Alt. controle locatie  
 Inschrijvingsdatum  
 medewerker  
 controle inschrijving door

**Sticker**

Hierbij verzoekt ondergetekende, behandelend arts, de antistollingsbehandeling te starten c.q. voort te zetten

Naam arts	Ziekenhuis	<b>Handtekening Verplicht</b>
Specialisme	Datum	
<b>Antistollings-indicatie (z.o.z.)</b>	<b>Opname datum</b>	
Begindatum	Reden	
<b>CHADS2-VASc</b>	Bij hartkleprothese s.v.p. type vermelden	
	<b>Ontslag datum</b>	
<b>Afwijkende intensiteit</b>	Reden	Is indicatie na opname gewijzigd <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nee

Indien u geen nadere aanwijzing geeft, wordt bij de dosering de intensiteitsgroep gehanteerd die bij de betreffende indicatie behoort.

Behandelingsduur  6 Weken  3 Maanden  6 Maanden  1 Jaar  Levenslang  Anders, nl:

Automatisch staken van de behandeling na afloop boven vermelde periode

Ja. U ontvangt geen correspondentie over het staken van de behandeling  
 Nee. U ontvangt voor het verstrijken van de bovenvermelde periode correspondentie of de behandeling moet worden voortgezet.

Is de patiënt al eerder behandeld bij de Trombosediens?  Nee  Ja, datum  
 Is medisch gezien huisbezoek noodzakelijk?  Nee  Ja, tot wanneer  
 Reden

**Type anticoagulans (z.o.z)**

**Doseringsgegevens voorgeschreven anticoagulantia**

Fenprocoumon / Marcoumar®  Acenocoumarol  Warfarine  Anders, nl:

(Start)datum*																				
INR																				
Dosering (tabel)*																				

\*Indien mogelijk graag opgeven vanaf startdatum

**(LMW) Heparine**  Ja, naam toegepaste LMWH ml/IE  1 x dd  2 x dd  
 Van (begindatum) Tot (einddatum)  LMWH staken bij een INR van

**Zwangerschap**  Ja Vermoedelijke bevallingsdatum

**Overige medicatie**

**Risico verhogende factoren**

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

**Ruimte beschikbaar voor Trombosediens**

# INDICATIE VOOR ANTISTOLLINGSBEHANDELING

SVP de indicatie aan de voorzijde van dit formulier vermelden, zeker bij faxen

		INTENSITEITS- GROEP	CARDIAAL	INTENSITEITS- GROEP	CARDIAAL
	Afhankelijk van de indicatie wordt de patiënt ingedeeld in één van de volgende intensiteitsgroepen		1 atriumfibrillatie (AF) 1 andere ritmestoornis, gaarne specificatie 2 aneurysma cordis +/- stolsel 2 cardiomyopathie 1 decompensatio cordis  2 hartinfarct 2 recidief hartinfarct 2 angina pectoris 2 coronaire stenting 2 coronaire vaatchirurgie  2 mitraliskunstklepprothese 2 mitralis+ aortakunstklepprothese 2 aortakunstklepprothese met atriumfibrillatie 1 aortakunstklepprothese zonder atriumfibrillatie 2 pulmonaliskunstklepprothese met AF 2 pulmonaliskunstklepprothese zonder AF 2 tricuspidaliskunstklepprothese met AF 2 tricuspidaliskunstklepprothese zonder AF  1 klepplastiek 1 bioklepprothese 2 overige cardiale indicatie, gaarne specificatie		<b>CEREBRAAL</b> 1 cerebrale embolie met AF 2 cerebrale embolie zonder AF 2 recidief cerebrale embolie 1 cerebraal infarct 1 recidief cerebraal infarct 1 TIA 1 overige cerebrale indicatie, gaarne specificatie
<b>1e intensiteits-groep</b>	INR 2.5-3.5				<b>BEHANDELING VENEUZE TROMBO-EMBOLIE</b> 1 diep veneuze trombose van het been 1 recidief veneuze trombose van het been zonder antistolling 2 recidief veneuze trombose van het been onder adequate antistolling  1 diep veneuze trombose van de arm 1 recidief veneuze trombose van de arm zonder antistolling 2 recidief veneuze trombose van de arm onder adequate antistolling  1 veneuze trombose elders in het lichaam, gaarne specificatie 1 recidief veneuze trombose elders in het lichaam zonder antistolling 2 recidief veneuze trombose elders in het lichaam onder adequate antistolling
<b>2e intensiteits-groep</b>	INR 3.0-4.0				1 longembolie 1 recidief longembolie zonder antistolling 2 recidief longembolie onder adequate antistolling  1 oppervlakkige tromboflebitis 1 recidief oppervlakkige tromboflebitis  1 overige veneuze indicatie, gaarne specificatie
			<b>ARTERIEEL</b> 2 perifeer arterieel vaatlijden (atherosclerose) 2 perifeer arteriële vaatchirurgie, gaarne specificatie 2 perifeer arteriële stenting 1 perifeer arteriële embolie met AF 2 perifeer arteriële embolie zonder AF 2 recidief perifeer arteriële embolie  1 pulmonale hypertensie 1 atherosclerotische placque in de aorta 2 overige arteriële indicatie, gaarne specificatie		<b>PROFYLAXE VENEUZE TROMBO-EMBOLIE</b> 1 postoperatief 1 profylaxe 1 trombofilie

De Trombosedienst Leiden heeft de voorkeur voor gebruik van Fenprocoumon /Marcoumar® omdat dit een stabielere antistolling geeft. Advies t.a.v. startdosering:

#### Fenprocoumon /Marcoumar® (tabl. à 3 mg)

	Normaal	Aangepast
1 <sup>e</sup> dag	4	3
2 <sup>e</sup> dag	2	1
3 <sup>e</sup> dag	1	1/2

#### Acenocoumarol (tabl. à 1 mg)

	Normaal	Aangepast
1 <sup>e</sup> dag	6	4
2 <sup>e</sup> dag	4	2
3 <sup>e</sup> dag	2	1

Dosering aanpassen bijvoorbeeld bij oudere, zieke of gedecompenseerde patiënt.

Aanmelden bij de trombosedienst voor INR bepaling zo mogelijk na de 2<sup>e</sup> dag.

De aanmelding bij de trombosedienst dient zowel schriftelijk als telefonisch te gebeuren, zo spoedig mogelijk na het opstarten van de trombosebehandeling.