

(Her)aanmeldingsformulier antistollingszorg

Zonder schriftelijke aanmelding kan niet tot behandeling worden overgegaan. Na klinisch ontslag dit formulier digitaal sturen naar: Trombosezorgdichtbij@zorgmail.nl of info@tzd.nl	
Naam	Hoofdbehandelaar
Voorletters	Verwijzend arts
Geslacht ☐ Man ☐ 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	☐ Nee	☐ Ja, intensiteit:	Reden
Indicatie na opname gewijzigd ?	☐ Nee	☐ Ja	
Indien hartkleprothese	Welk type	Locatie	
Duur van de behandeling	Weken	Maanden	Jaren/onbepaald
Gewenste stopdatum			
Mag behandeling automatisch gestaakt worden	☐ Nee	☐ Ja	
Is huisbezoek medisch noodzakelijk	☐ Nee	☐ Ja, tot wanneer	Reden
Gebruikt de patiënt zelfmeetapparatuur	☐ Nee	☐ Ja	

Voorgescreven anticoagulans: ☐ Fenprocoumon ☐ Acenocoumarol ☐ Overige:									
Startdatum*									
INR									
Dosering (tabl)*									

* Indien mogelijk graag opgeven vanaf startdatum en minimaal 4 dagen na aanmelding

(LMW) Heparine	☐ Nee ☐ Ja, startdatum	Einddatum
	Naam	Dosering
	☐ LMWH staken bij een INR van:	
Trombocytenaggregatieremmers	☐ Nee ☐ Ja, welke	Tot wanneer
Zwangerschap	☐ Nee ☐ Ja, vermoedelijke bevallingsdatum	
Overige medicatie	☐ Nee ☐ Ja, welke	

Overige opmerkingen

Risico verhogende 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:

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 patienten)					
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 trombosediens 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 + wijd 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	
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	Op aangeven behandelaar
	Overige (zeldzame) indicaties	

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

² Voorgeschiedenis