

Verkeersdeelname: meprobamaat – cat.III

1927

BIVV = Belgisch Instituut voor de Verkeersveiligheid, CBR = Centraal Bureau Rijvaardigheidsbewijzen, ICADTS = International Council on Alcohol, Drugs & Traffic Safety.

Bron	Effect	Opmerkingen
ref. 1 ICADTS: Drug-list. 2007. Summary Report: Categorization system for medicinal drugs affecting driving performance. 2007.	Categorie III: Ernstige of potentieel gevaarlijke invloed op de rijvaardigheid. Dit is vergelijkbaar met een alcoholconcentratie van > 0.8 g/l (> 0.8‰).	Geldt voor de normale therapeutische dosering voor volwassenen bij de hoofdindicatie.
ref. 2 BIVV: Brochure en literatuurstudie: Invloed van geneesmiddelen op de rijvaardigheid. 1999.	Uit studie is gebleken dat sedatie de meest voorkomende bijwerking is. Doses van 600, 1200, 2400 en 3600 mg meprobamaat veroorzaken dosisafhankelijke effecten: hoe hoger de plasmaconcentratie, hoe meer uitgesproken de veranderingen in prestaties. Patiënten zijn zich bewust van hun ondoeltreffendheid bij het uitvoeren van bepaalde tests, zoals cognitieve en psychomotorische tests. Het BIVV deelt meprobamaat in categorie III in.	Categorie III (BIVV): Geneesmiddelen die, op basis van wetenschappelijke studies, waarschijnlijk een ernstige invloed op de rijvaardigheid veroorzaken Aanbevelingen bij meprobamaat categorie III: De bijwerkingen die gepaard gaan met een depressie van het centraal zenuwstelsel vormen een risico voor de rijvaardigheid. Het besturen van een voertuig moet ten zeerste worden afgeraden.

Opmerkingen:

ICADTS classificatiesysteem:

- Categorie I: geen of weinig negatieve invloed op de rijvaardigheid.
- Categorie II: licht tot matig negatieve invloed op de rijvaardigheid.
- Categorie III: ernstige of potentieel gevaarlijke invloed op de rijvaardigheid.

Risicofactoren	
----------------	--

	Contra-indicatie	Actie	Datum
Beslissing WINAp	Ja	Ja	28-12-2007

Actie Balie	Bij EERSTE UITGIFTE: - Overleg met de apotheker. Indien na overleg toch wordt afgeleverd: - Ontraad de patiënt om met dit geneesmiddel te gaan autorijden. - Informeer de patiënt over de mogelijke bijwerkingen met een negatieve invloed op de rijvaardigheid. - Geef de folder Verkeersdeelname mee voor praktische adviezen.
Actie Apotheker	Bij EERSTE UITGIFTE: - Adviseer de voorschrijver om met de laagste dosering te starten. - Ontraad de patiënt om met dit geneesmiddel te gaan autorijden. - Informeer de patiënt over de mogelijke bijwerkingen met een negatieve invloed op de rijvaardigheid. - Geef de folder Verkeersdeelname mee voor praktische adviezen.
Actie Voorschrijver	Idem.
Actie Ziekenhuis	- Dit geneesmiddel heeft een ernstige invloed op het reactievermogen. - Let op bij ambulante patiënten.