

Verkeersdeelname: buspiron - cat.I

1953

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 I: Geen of weinig negatieve invloed op de rijvaardigheid. Dit is vergelijkbaar met een alcoholconcentratie van < 0.5 g/l (< 0.5%).	Geldt voor: Buspiron 10 mg 2x per dag (cat.I) Let op: De doseringen van ICADTS kunnen afwijken van de gebruikelijke doseringen in Nederland.
ref. 2 BIVV: Brochure en literatuurstudie: Invloed van geneesmiddelen op de rijvaardigheid. 1999.	Een behandeling met buspiron van 5-30 mg per dag zou niet gepaard gaan met een wijziging van de rijvaardigheid, noch op korte als op lange termijn. Men moet de patiënt aanraden aandachtig te zijn voor elk teken (slaperigheid, vertigo) dat een mogelijk risico inhoudt voor de rijvaardigheid. Het BIVV deelt buspiron in categorie II.1 in.	Categorie II.1 (BIVV): Geneesmiddelen die, op basis van experimentele gegevens, waarschijnlijk een lichte negatieve invloed op de rijvaardigheid kunnen veroorzaken. Algemeen advies bij categorie II: Aanraden om geen wagen te besturen gedurende de eerste dagen of tot de patiënt zich bewust is van de effecten van het middel.
ref. 3 Verster JC et al. Is it safe to drive a car when treated with anxiolytics? Evidence from on-the-road driving studies during normal traffic. Current Psychiatry reviews 2005;1:215-225.	Review: Uit een studie met een test op de rijweg is het effect van buspiron op de rijvaardigheid bepaald gedurende een behandeling van 4 weken bij 12 patiënten met een mild tot matig gegeneraliseerde angststoornis (DSM III-R criteria). In de eerste week van behandeling kregen de patiënten buspiron 5 mg 3x per dag toegediend, daarna werd de ochtenddosering verdubbeld tot 10 mg (totale dagdosering van 20 mg). De rijvaardigheid wordt niet beïnvloed door de behandeling met buspiron.	Rijveilige dosering: Buspiron 5 mg 3x per dag en buspiron 20 mg per dag verdeeld in drie doses: 's ochtends 10 mg, 's middags en 's avonds 5 mg.

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: - Vertel de patiënt dat de eerste dagen bijwerkingen kunnen optreden. - Adviseer de patiënt dat zolang deze bijwerkingen optreden, hij niet moet gaan autorijden. - Geef de folder Verkeersdeelname mee voor praktische adviezen.		

Actie Apotheker	Bij EERSTE UITGIFTE: - Vertel de patiënt dat de eerste dagen bijwerkingen kunnen optreden. - Adviseer de patiënt dat zolang deze bijwerkingen optreden, hij niet moet gaan autorijden. - Geef de folder Verkeersdeelname mee voor praktische adviezen.
Actie Voorschrijver	Idem.
Actie Ziekenhuis	Bij een dosering TOT EN MET 20 mg per dag: - Dit geneesmiddel heeft geen tot weinig negatieve invloed op het reactievermogen.