

DRUID = Driving under the Influence of Drugs, Alcohol and Medicines, 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 II: Licht tot matig negatieve invloed op de rijvaardigheid. Dit is vergelijkbaar met een alcoholconcentratie van 0.5-0.8 g/l (0.5-0.8‰).	Geldt voor de normale therapeutische dosering voor volwassenen bij de hoofdindicatie. Let op: De doseringen van ICADTS kunnen afwijken van de gebruikelijke doseringen in Nederland.
ref. 2 DRUID: Classification of medicinal drugs and driving: Co-ordination and synthesis report. 2011.	Categorie II: Matige invloed op de rijvaardigheid.	
ref. 3 DRUID: Establishment of framework for classification/categoris ation and labelling of medicinal drugs and driving annex 8: N02- Analgetic medicines Fact sheet Eletriptan 2011.	Bijwerkingen met een mogelijke invloed op de rijvaardigheid: Somnolentie, hoofdpijn, duizeligheid, tintelingen of een abnormale sensatie, hypertonie, hypo- esthesie, vertigo (frequentie 1-10%).	Informatie voor de patiënt: • Adviseer de patiënt niet te gaan autorijden bij aanvang van het gebruik van het middel, totdat hij/zij weet hoe hij/zij er op reageert. • Adviseer de patiënt de eerste 4 uur na inname niet te gaan autorijden. • Informeer de patiënt dat de medicatie de rijvaardigheid kan verminderen en dat de reactietijd kan verminderen zonder last te hebben van bijwerkingen. • Adviseer de patiënt niet te gaan autorijden als deze bijwerkingen optreden en voorzichtig te zijn in andere situaties (o.a. werken met machines en werken op grote hoogtes). • Adviseer de patiënt de voorgeschreven doses en innameschema strikt op te volgen. • Adviseer de patiënt alcohol of andere psychoactieve substanties te vermijden tijdens de behandeling.

ref. 4 SPC Relpax 08-05-2014.	Eletriptan heeft een matige invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen. Migraine of behandeling met eletriptan kan bij sommige patiënten sufheid of duizeligheid veroorzaken. Patiënten moeten worden geadviseerd om zelf af te wege in hoeverre ze in staat zijn complexe taken uit te voeren zoals autorijden tijdens een migraine-aanval en na toediening van eletriptan. Bijwerkingen met een mogelijke invloed op de rijvaardigheid: Slaperigheid, hoofdpijn, duizeligheid, myasthenie, vertigo, asthenie (frequentie 1-10%), opwindend, verwardheid, euforie, depressie, slapeloosheid, tremor, ataxie, hypokinesie, afwijkend zicht, oogpijn, fotofobie (frequentie 0,1-1%), emotionele labiliteit, trillen, myopathie (frequentie 0,01-0,1%) N.B.: Eletriptan is in klinische studies aan meer dan 5000 proefpersonen toegediend, waarbij één of twee doses van 20, 40 of 80 mg eletriptan zijn ingenomen.	
---	---	--

Opmerkingen:

DRUID classificatiesysteem:

- Categorie 0: geen of verwaarloosbare invloed op de rijvaardigheid.
- Categorie I: weinig invloed op de rijvaardigheid.
- Categorie II: matige invloed op de rijvaardigheid.
- Categorie III: ernstige invloed op de rijvaardigheid.

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.

	Contra-indicatie	Actie	Categorie	Datum
Beslissing KNMP Geneesmiddel Informatie Centrum	Ja	Ja	II	09-02-2015