

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 Frovatriptan 2011.	Bijwerkingen met een mogelijke invloed op de rijvaardigheid: Duizeligheid, paresthesie, hoofdpijn, somnolentie, dysesthesie, hypo-esthesie en visuele stoornis (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 Migard 29-01-2010 e.a.*.	Er zijn geen studies gedaan naar het effect op de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen. Migraine of behandeling met frovatriptan kan slaperigheid veroorzaken. Patiënten die een complexe taak uitvoeren als het besturen van een vervoermiddel, moeten daarom zorgvuldig controleren of zij daartoe in staat zijn tijdens een migraine-aanval of na gebruik van frovatriptan. Bijwerkingen met een mogelijke invloed op de rijvaardigheid: Duizeligheid, paresthesie, hoofdpijn, somnolentie, gezichtsstoornis, vermoeidheid (frequentie 1-10%), angst, insomnia, staat van verwardheid, nervositeit, agitatie, depressie, tremor, aandachtsstoornis, sedatie, vertigo, onwillekeurige spiercontracties, oogpijn, oogirritatie, fotofobie, vermoeidheid (frequentie 0,1-1%), bewegingsstoornis, amnesie, hypertonie, hypotonie, hyporeflexie, nachtblindheid, asthenie (frequentie 0,01-0,1%) N.B.: Frovatriptan is aan meer dan 2700 patiënten voorgeschreven in de aanbevolen dosis van 2,5 mg. De meest voorkomende bijwerkingen (<10%) waren duizeligheid, vermoeidheid, paresthesie, hoofdpijn en plotselinge vaatreacties (flushing).	
---	---	--

*SPC Fromirex 29-01-2010.

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