

Verkeersdeelname: ketotifen – cat.II

1944

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 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. Rijveilige alternatieven: Cetirizine (cat.I) Desloratadine (cat.I) Ebastine 20 mg 1x per dag (cat.I) Fexofenadine 60 mg 2x per dag, 120 mg 1x per dag, 180 mg 1x per dag (cat.I) Levocetirizine (cat.I) Loratadine 10 mg 1x per dag (cat.I) Mizolastine (cat.I) Terfenadine (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.	Uit studies is gebleken dat ketotifen (2 mg) tekenen van sedatie op het electro-encefalogram (EEG), een toenemend vermoeidheidsgevoel, slaperigheid en vermindering van het concentratie- en reactievermogen veroorzaakt. Het BIVV deelt ketotifen in categorie II.2 in.	Categorie II.2 (BIVV): Geneesmiddelen die, op basis van experimentele gegevens, waarschijnlijk een matige invloed op de rijvaardigheid kunnen veroorzaken. Aanbevelingen categorie II antihistaminica: Om individuele reacties te vermijden moet men de patient aanraden enkele dagen te wachten alvorens een voertuig te besturen.

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.

Het advies voor incidenteel gebruik is gebaseerd op farmacokinetische gegevens, omdat er onvoldoende gegevens beschikbaar zijn over de invloed op de rijvaardigheid.

	Contra-indicatie	Actie	Categorie	Datum
Beslissing KNMP Geneesmiddel Informatie Centrum	Ja	Ja	II	28-12-2007