

Verkeersdeelname: quinagolide– cat.II

3015

BIVV = Belgisch Instituut voor de Verkeersveiligheid, 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.	Geen gegevens over quinagolide. ICADTS deelt de overige prolactineremmers bromocriptine en cabergoline in categorie II in.	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 BIVV: Brochure en literatuurstudie: Invloed van geneesmiddelen op de rijvaardigheid. 1999.	Geen gegevens.	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 CPMP position statement dopaminergic substances and sudden sleep onset. CPMP/278/02 Rev. 1, 28-02-2002.	Alle dopamine-agonisten zijn geassocieerd met slaperigheid. Bij vrijwel alle dopamine-agonisten zijn plotselinge slaapaanvallen gemeld. Deze bijwerking treedt het meest op bij ropirinol, pramipexol en mogelijk cabergoline. Op basis hiervan zijn aanbevelingen gedaan voor aanpassing van de productinformatie.	De onderzochte dopaminergica geassocieerd met plotselinge slaapaanvallen zijn: levodopa, bromocriptine, pergolide, cabergoline, pramipexol, ropinirol, apomorfine, lisuride, quinagolide
ref. 4 SPC Norprolac 07-05- 2008.	Het gebruik van quinagolide wordt in verband gebracht met slaperigheid, en bij gebruik van andere dopamine-agonisten kunnen plotselinge slaapaanvallen optreden, in het bijzonder bij patiënten met de ziekte van Parkinson. Patiënten dienen hiervoor gewaarschuwd te worden en moeten geadviseerd worden voorzichtig te zijn bij het rijden of bij het bedienen van machines tijdens de behandeling met quinagolide. Omdat, met name gedurende de eerste dagen van de behandeling, hypotensie kan optreden met vermindering van het reactievermogen, moeten patiënten die voertuigen besturen of machines bedienen de nodige voorzichtigheid in acht nemen. Patiënten die met quinagolide worden behandeld en die last hebben van slaperigheid moeten geadviseerd worden af te zien van rijden of van activiteiten waarbij een verminderde alertheid hen of anderen in gevaar kan brengen met als gevolg ernstig letsel of levensgevaar (bijvoorbeeld het bedienen van machines), tenzij men van het optreden van slaperigheid geen last meer heeft. Bijwerkingen met invloed op de rijvaardigheid: > 10%: duizeligheid, moeheid 1-10%: slapeloosheid	

	zeldzaam: slaperigheid uitzonderlijk: acute psychose en verwardheid	
--	--	--

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.

De projectgroep Geneesmiddelen bij Verkeersdeelname van KNMP Geneesmiddel Informatie Centrum heeft quinagolide ingedeeld in categorie II op basis van analogie met andere dopamine-agonisten.

	Contra-indicatie	Actie	Categorie	Datum
Beslissing projectgroep	Ja	Ja	II	22-02-2011