

BIVV = Belgisch Instituut voor de Verkeersveiligheid, DRUID = Driving under the Influence of Drugs, Alcohol and Medicines

Bron	Effect	Opmerkingen
ref. 1 BIVV: Brochure en literatuurstudie: Invloed van geneesmiddelen op de rijvaardigheid. 1999.	Geen gegevens.	Algemeen advies bij anti-epileptica: Autorijden is verboden voor patiënten van wie de ziekte nog niet gestabiliseerd is en moet duidelijk afgeraden worden aan patiënten die zich niet bewust zijn van de effecten van hun ziekte en geneesmiddelen.
ref. 2 SPC Trobalt 05-04-2011.	Bijwerkingen zoals duizeligheid, somnolentie, diplopie en wazig gezichtsvermogen zijn gemeld in gecontroleerde klinische onderzoeken, in het bijzonder in de titratiefase. Er wordt aanbevolen de patiënten te adviseren over het risico op dergelijke bijwerkingen als zij starten met de behandeling en na elke titratiestap. Ook moet aan patiënten geadviseerd worden geen voertuigen te besturen en geen machines te bedienen totdat zij hebben ervaren welk effect retigabine op hen heeft. Aangezien er een individuele variatie is in respons op alle behandelingen met anti-epileptica, wordt er aanbevolen dat voorschrijvers met hun patiënten de specifieke problemen van epilepsie en autorijden doornemen. Bijwerkingen met invloed op de rijvaardigheid: duizeligheid, somnolentie, vermoeidheid (frequentie $\geq 10\%$), verwarde toestand, psychotische stoornis, hallucinaties, desoriëntatie, angst, amnesie, afwijkende coördinatie, vertigo, tremor, evenwichtsstoornis, geheugenvermindering, aandachtsstoornis, loopstoornis, myoclonus diplopie, wazig gezichtsvermogen, asthenie (frequentie 1-10%), hypokinesie (frequentie 0,1-1%).	

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.

KNMP Geneesmiddel Informatie Centrum heeft retigabine ingedeeld in categorie II op basis van het groepseffect.

	Contra-indicatie	Actie	Categorie	Datum
Beslissing KNMP Geneesmiddel Informatiecentrum	Ja	Ja	II	26-11-2014