

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 Sumatriptan 2011.	Bijwerkingen met een mogelijke invloed op de rijvaardigheid: Duizeligheid, sufheid, sensibele stoornis inclusief paresthesie en hypo-esthesie, pijn, warm/koud sensaties, beklemmdheid of een drukkend gevoel (deze verschijnselen zijn gewoonlijk van voorbijgaande aard en kunnen intens zijn en elk deel van het lichaam betrekken, inclusief borstkas of keel), gevoel van zwakte, vermoeidheid (beide verschijnselen zijn meestal mild tot matig van intensiteit en van voorbijgaande aard (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 Imigran sc, oplossing voor injectie voor subcutaan gebruik/ oplossing voor injectie 06-03-2013 e.a*.	Er is geen onderzoek verricht m.b.t. de effecten op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen. Slaperigheid kan worden veroorzaakt door de migraine-aanval zelf of door de behandeling ervan met sumatriptan. Dit kan de rijvaardigheid en de bekwaamheid om machines te bedienen beïnvloeden. Bijwerkingen met een mogelijke invloed op de rijvaardigheid: Duizeligheid, slaperigheid, sensibele stoornis met inbegrip van paresthesie en hypo-esthesie, myalgie, gevoel van zwakte, vermoeidheid (beide verschijnselen zijn meestal mild tot matig van intensiteit en van voorbijgaande aard) (frequentie 1-10%), angst, convulsies (ofschoon er in sommige gevallen sprake was van patiënten met een voorgeschiedenis van convulsies of van patiënten met andere gelijktijdige aanwezige condities die predisponeren voor convulsies, zijn er ook meldingen van patiënten bij wie deze predisponerende factoren niet aanwezig zijn), tremor, dystonie, nystagmus, scotoom, flikkeringen, diplopie, verminderd gezichtsvermogen, gezichtsverlies, inclusief meldingen van permanente defecten. Gezichtsstoornissen kunnen echter ook optreden gedurende een migraine-aanval zelf (niet bekend).	
--	--	--

*SPC Imigran neusspray 06-03-2013, Imigran zetpil 06-03-2013, SPC Imigran FTAB 02-10-2014.

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