

Verkeersdeelname: Afatinib 7501**Afkorting:**

DRUID = Driving under the influence of Drugs, Alcohol and Medicines. (Europees gesubsidieerd onderzoeksproject naar de invloed van drugs, alcohol en geneesmiddelen op de verkeersveiligheid).

Datum literatuursearch: 15 november 2021

CONCLUSIE

KNMP Geneesmiddel Informatie Centrum heeft afatinib ingedeeld in categorie 0 op basis van de beschikbare literatuur. Als afatinib in therapeutische doseringen gebruikt wordt dan word er geen invloed op de rijvaardigheid verwacht.

OVERWEGINGEN EN AANVULLENDE OPMERKINGEN

Afatinib passeert de bloed-hersenbarrière, maar er zijn geen meldingen van bijwerkingen die ervoor kunnen zorgen dat de rijvaardigheid beïnvloed wordt. Om deze reden is afatinib ingedeeld in categorie 0.

DRUID classificatiesysteem:

- category 0 (no or negligible influence on fitness to drive). [geen of verwaarloosbare invloed op de rijvaardigheid.]
- category I (minor influence on fitness to drive). [weinig negatieve invloed op de rijvaardigheid.]
- category II (moderate influence on fitness to drive). [matig negatieve invloed op de rijvaardigheid.]
- category III (severe influence on fitness to drive). [ernstig negatieve invloed op de rijvaardigheid.]

STUDIES

Bron	Bewijs	Resultaten/ opmerkingen
-	-	-

Classificaties

Bron	Resultaten/ opmerkingen
DRUID: Classification of medicinal drugs and driving: Co-ordination and synthesis report. 4.4.1 (21-07-2011)	DRUID heeft afatinib niet ingedeeld.

SPC**Bron****Resultaten/ opmerkingen**

SPC GIOTRIF (tabletten)– 16 mei 2018	4.7 Beïnvloeding van de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen GIOTRIF heeft geringe invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen. Gedurende de behandeling zijn bij sommige patiënten effecten op het gezichtsvermogen (conjunctivitis, droge ogen, keratitis) gemeld (zie rubriek 4.8), die van invloed kunnen zijn op het vermogen van patiënten om te rijden of machines te bedienen. 4.8 Bijwerkingen Vaak ($\geq 1/100$, $< 1/10$): Conjunctivitis en droge ogen
---	--

	Contra-indicatie	Actie	Categorie	Datum
Beslissing	Nee	Nee	0	21 januari 2022