

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: 25 januari 2022

CONCLUSIE

KNMP Geneesmiddel Informatie Centrum heeft crizotinib ingedeeld in categorie I op basis van de beschikbare literatuur. Crizotinib kan invloed hebben op de rijvaardigheid.

OVERWEGINGEN EN AANVULLENDE OPMERKINGEN

Crizotinib passeert de bloed-hersenbarrière, hierdoor kan crizotinib invloed hebben op de rijvaardigheid. Dit in combinatie met de bijwerkingen duizeligheid, flauwte en vermoeidheid heeft ertoe geleid dat crizotinib in categorie I is ingedeeld.

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 crizotinib niet ingedeeld.

SPC

Bron	Resultaten/ opmerkingen
SPC Xalcori (capsules)– 29 juli 2016	4.7 Beïnvloeding van de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen Xalcori heeft geringe invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen. Bij het besturen van voertuigen of het bedienen van machines is voorzichtigheid geboden, aangezien patiënten tijdens het gebruik van Xalcori last kunnen krijgen van symptomatische bradycardie (bijv. syncope, duizeligheid, hypotensie), visusstoornis of vermoeidheid (zie rubriek 4.2, 4.4 en 4.8). 4.8 Bijwerkingen Vaak ($\geq 1/100 < 1/10$): Flauwte Zeer vaak ($\geq 1/10$): Duizeligheid, Vermoeidheid

	Contra-indicatie	Actie	Categorie	Datum
Beslissing	Ja	Ja	I	14-4-2022