

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: 18-01-2023

CONCLUSIE

KNMP Geneesmiddel Informatie Centrum heeft alfalcidol ingedeeld in categorie 0 op basis van het DRUID advies. De huidige literatuur geeft geen aanwijzingen om hiervan af te wijken. Alfalcidol heeft geen invloed op de rijvaardigheid.

OVERWEGINGEN

-

AANVULLENDE OPMERKINGEN

Er is geen farmacologisch mechanisme waaruit blijkt dat alfalcidol invloed heeft op de rijvaardigheid. DRUID deelt alfalcidol in, 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)	Category 0 (no or negligible influence on fitness to drive), [NL: geen of verwaarloosbare invloed op de rijvaardigheid.] Information for the patient: No special advice

SPC

Bron	Resultaten/ opmerkingen
SmPC Alfacalcidol Theramex (capsule) 13-11-2018	4.7 Beïnvloeding van de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen Alfacalcidol Theramex capsules hebben geen of een te verwaarlozen invloed op de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen. Bijwerkingen Zeer vaak: hypercalciëmie. Vroegtijdige symptomen van hypercalciëmie met een invloed op de rijvaardigheid zijn: zwakheid, moeheid, malaise, duizeligheid. Ernstigere symptomen van hypercalciëmie met een invloed op de rijvaardigheid zijn: verwarde toestand, slaperigheid, slapeloosheid en rusteloosheid.

	Contra-indicatie	Actie	Categorie	Datum
Beslissing	Nee	Nee	0	09-03-2023