

var Gebruikers stimulantia middellange duur ([Atlas](#))

Beschrijving	<p>Aandeel van de rechthebbenden van de Belgische ziekteverzekering, van 6 jaar tot en met 17 jaar, voor wie in het referentiejaar een behandeling met stimulantia (aflevering van minstens één standaarddagdos (DDD) van een geneesmiddel met ATC3-code N06B in een publieke apotheek) van start ging, waarbij de therapie tussen zes en twaalf maanden duurde.</p> <p><i>Codering</i> %</p> <p><i>Opmerkingen</i></p> <ul style="list-style-type: none"> ● Stimulantia worden nagenoeg enkel terugbetaald binnen de verplichte ziekteverzekering voor jongeren van 6 jaar tot en met 17 jaar waarbij de diagnose ADHD is gesteld. Om die reden beperken de cijfers op de Atlas zich tot deze leeftijdscategorie. Meer informatie over de leeftijdsgroepen en indicaties voor medicatie, vindt u terug op de website 'Zorgpad ADHD' en in het advies nr. 8570 van de Hoge Gezondheidsraad. ● De therapieduur wordt bepaald aan de hand van het aantal DDD's die voor de patiënt werden terugbetaald gedurende de 'therapieperiode'. Bij een behandeling van middellange duur gaat het een aflevering van minimum 184 en maximaal 365 DDD's. Deze wordt als volgt bepaald. <ul style="list-style-type: none"> ○ De begindatum van de therapie is de datum van de zorgverstrekking waarbij de stimulans voor het eerst werd voorgeschreven. ○ Bij de begindatum wordt het aantal DDD's opgeteld om de (voorlopige) einddatum te bepalen. De einddatum is definitief indien er geen nieuwe terugbetaling is voor stimulantia binnen de zes maanden na deze datum. ○ Indien er binnen de zes maanden na de voorlopige einddatum wel verpakking van dit geneesmiddel wordt terugbetaald, blijft de therapieperiode doorlopen. Er wordt een nieuwe voorlopige einddatum bepaald door het aantal DDD's op te tellen bij de datum van de zorgverstrekking waarbij opnieuw een stimulans werd voorgeschreven. ○ Indien er meerdere therapieperiode's zijn in hetzelfde kalenderjaar, wordt in deze data enkel gekeken naar de langste therapieperiode. ● De therapieduur kan over meerdere kalenderjaren lopen. Er wordt hierbij niet enkel gekeken naar de therapieduur in het referentiejaar, maar naar de duurtijd van een therapie die minstens deels in het referentiejaar plaatsvond. Er wordt hierbij rekening gehouden met behandelingen in het jaar voorafgaand aan en volgend op het referentiejaar. ● Een standaarddagdos of een <i>Defined Daily Dose</i> (DDD) is de internationale meeteenheid die uitgaat van de Wereldgezondheidsorganisatie (WHO), die toelaat om het verbruik van geneesmiddelen te vergelijken. Het is de veronderstelde gemiddelde dagelijkse dosis die gebruikt wordt door een volwassen persoon van 70 kg voor de voornaamste indicatie. Omdat de terugbetaling enkel voorzien is voor minderjarigen, kan het in deze context dan ook niet als dagdos geïnterpreteerd worden. Het gaat hier dus om een zeer ruwe benadering van de gebruiksduur. ● De leeftijd wordt op bepaald op basis van de leeftijd van de rechthebbenden op 31 december van het referentiejaar. ● Het gaat hier enkel om farmaceutische specialiteiten. Dat zijn geneesmiddelen die geproduceerd worden door farmaceutische bedrijven. Deze worden terugbetaald door de ziekteverzekering indien aan deze voorwaarden wordt voldaan. ○ Het geneesmiddel staat op de lijst van farmaceutische specialiteiten waarvoor een terugbetaling door de ziekteverzekering is voorzien. ○ Er werd een voorschrift opgesteld door een arts, tandarts of vroedvrouw. ○ Het geneesmiddel wordt afgeleverd door een apotheker.
---------------------	---

Code	stat_017_019_At
Bronvariabelen	<ul style="list-style-type: none"> ● SS00050-Hoeveelheid ● SS00135-CNK-code ● ATC_PHAR_L-ATC-code niveau 3
Verwante variabelen	<ul style="list-style-type: none"> ● cube_017_019-Gebruikers stimulantia middellange duur ● stat_017_003-Volume DDD stimulantia per 1.000 rechthebbenden per dag ● stat_017_007-Gebruikers stimulantia ● stat_017_017-Gebruikers stimulantia zeer korte duur ● stat_017_018-Gebruikers stimulantia korte duur ● stat_017_020-Gebruikers stimulantia lange duur ● stat_017_027-Gebruikers met eerste dosis stimulantia voorgeschreven door arts-specialist
Trefwoorden	

- De ATC-classificatie is een internationale indeling van geneesmiddelen, die uitgaat van de [Wereldgezondheidsorganisatie](#) (WHO). Hierbij worden de actieve bestanddelen van geneesmiddelen ingedeeld in groepen op basis van het orgaan of systeem waar ze op werken, en hun therapeutische, farmacologische en chemische eigenschappen.
- De cijfers per geografische entiteit zijn gebaseerd op de woonplaats van de rechthebbenden op 31 december van het referentiejaar. Is deze op dat moment niet gekend, wordt deze gebaseerd op de woonplaats op 30 juni. Personen zonder gekend adres worden enkel op het Belgische niveau meegeteld.
- Meer informatie vindt u terug in het Atlas Kerncijfer omtrent [het gebruik van stimulantia in België](#).

Frequentie en timing van update: jaarlijks in Q4 worden de statistieken van kalenderjaar -2 toegevoegd.

Kleinst beschikbare geografische niveau: gemeente

Berekeningswijze

(Aantal rechthebbenden (6 t.e.m. 17 jaar) met aflevering van minstens [184 en hoogstens 365 DDD](#) stimulantia ([ATC-3](#) = N06B) tijdens de therapieperiode) / (Aantal rechthebbenden (6 t.e.m. 17 jaar) met aflevering van minstens [1 DDD](#) stimulantia ([ATC-3](#) = N06B) in het kalenderjaar) / 100)

Beschikbaar

2008

Aanbevolen referentie

IMA_AIM (23/09/2025), stat_017_019, [Atlas IMA_AIM \(accessed on 26/04/2026\)](#)

Metadata laatst bijgewerkt

23/09/2025