

## var Gebruikers antidelementia zeer korte duur ([Atlas](#))

<b>Beschrijving</b>	<p>Aandeel van de rechthebbenden van de Belgische ziekteverzekering, 65 jaar of ouder, voor wie in het referentiejaar een behandeling met antidelementia (aflevering van minstens één standaarddagdos (DDD) van een geneesmiddel met ATC3-code N06D in een publieke apotheek) van start ging, waarbij de therapie minder dan drie maanden duurde.</p> <p><i>Codering</i> %</p> <p><i>Opmerkingen</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● 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 zeer korte duur gaat het een aflevering van maximaal 91 DDD's. Deze wordt als volgt bepaald.</li> <li>○ De begindatum van de therapie is de datum van de zorgverstrekking waarbij antidelementia voor het eerst werd voorgeschreven.</li> <li>○ 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 antidelementia binnen de zes maanden na deze datum.</li> <li>○ Indien er binnen de zes maanden na de voorlopige einddatum wel nog een 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 antidelementia werd voorgeschreven.</li> <li>○ Indien er meerdere therapieperiode's zijn in hetzelfde kalenderjaar, wordt in deze data enkel gekeken naar de langste therapieperiode.</li> <li>● 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.</li> <li>● Een standaarddagdos of een <i>Defined Daily Dose</i> (DDD) is de internationale meeteenheid die uitgaat van de <a href="#">Wereldgezondheidsorganisatie</a> (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. Deze eenheid heeft echter wel een aantal beperkingen. Een DDD is niet noodzakelijk de optimale dosering - deze varieert van patiënt tot patiënt, en kan aangepast worden in de loop van de behandeling. Het gaat hier dus om een <b>benadering</b> van de gebruiksduur.</li> <li>● De leeftijd wordt op bepaald op basis van de leeftijd van de rechthebbenden op 31 december van het referentiejaar.</li> <li>● 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.</li> <li>○ Het geneesmiddel staat op de lijst van farmaceutische specialiteiten waarvoor een terugbetaling door de ziekteverzekering is voorzien.</li> <li>○ Er werd een voorschrift opgesteld door een arts, tandarts of vroedvrouw.</li> <li>○ Het geneesmiddel wordt afgeleverd door een apotheker.</li> <li>● De ATC-classificatie is een internationale indeling van geneesmiddelen, die uitgaat van de <a href="#">Wereldgezondheidsorganisatie</a> (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.</li> </ul>
---------------------	--

<b>Code</b>	stat_017_021_At
<b>Bronvariabelen</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>● <a href="#">SS00050-Hoeveelheid</a></li> <li>● <a href="#">SS00135-CNK-code</a></li> <li>● <a href="#">ATC_PHAR_L-ATC-code niveau 3</a></li> </ul>
<b>Verwante variabelen</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>● <a href="#">cube_017_021-Gebruikers antidelementia zeer korte duur</a></li> <li>● <a href="#">stat_017_004-Volume DDD antidelementia per 1.000 rechthebbenden per dag</a></li> <li>● <a href="#">stat_017_008-Gebruikers antidelementia</a></li> <li>● <a href="#">stat_017_022-Gebruikers antidelementia korte duur</a></li> <li>● <a href="#">stat_017_023-Gebruikers antidelementia middellange duur</a></li> <li>● <a href="#">stat_017_024-Gebruikers antidelementia lange duur</a></li> <li>● <a href="#">stat_017_028-Gebruikers met eerste dosis antidelementia voorgeschreven door arts-specialist</a></li> </ul>
<b>Trefwoorden</b>	

- 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 over de behandeling van dementie vindt u terug in het [advies nr. 8890](#) van de Hoge Gezondheidsraad en het Atlas Kerncijfer omtrent [het gebruik van antidementia 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 (65 jaar en ouder) met aflevering van minstens [1 en hoogstens 91 DDD](#) antidementia ([ATC-3](#) = N06D) tijdens de therapieperiode) / (Aantal rechthebbenden (65 jaar en ouder) met aflevering van minstens [1 DDD](#) antidementia ([ATC-3](#) = N06D) in het kalenderjaar) / 100)

**Beschikbaar**

2008

**Aanbevolen referentie**

IMA\_AIM (23/09/2025), stat\_017\_021, [Atlas IMA\\_AIM \(accessed on 15/06/2026\)](#)

**Metadata laatst bijgewerkt**

23/09/2025