

var Gebruikers stimulantia ([Atlas](#))

Beschrijving Aandeel van de rechthebbenden van de Belgische ziekteverzekering, van 6 jaar tot en met 17 jaar, die in het referentiejaar behandeld werden met stimulantia. Zij worden geïdentificeerd aan de hand van de aflevering van minstens één standaarddagdosis (DDD) van een geneesmiddel met ATC3-code N06B in een publieke apotheek. Hierbij kan gefilterd worden op het geslacht van de rechthebbenden en het recht op een verhoogde tegemoetkoming.

Codering
%

Opmerkingen

- 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 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.
- Een standaarddagdosis of een *Defined Daily Dose* (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 dagdosis geïnterpreteerd worden.
- 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 -1 toegevoegd.

Kleinst beschikbare geografische niveau: gemeente

Berekeningswijze

(Aantal rechthebbenden (18 jaar en ouder) met aflevering van minstens **1 DDD** stimulantia (**ATC:3** = N06B)) / ([Aantal rechthebbenden](#) (6 t.e.m. 17 jaar) / 100)

Code cube_017_007_At

Bronvariabelen

- [SS00050-Hoeveelheid](#)
- [SS00135-CNK-code](#)
- [ATC_PHAR_L-ATC-code niveau 3](#)

Verwante variabelen

- [stat_017_007-Gebruikers stimulantia](#)
- [cube_017_003-Volume DDD stimulantia per 1.000 rechthebbenden per dag](#)
- [cube_017_017-Gebruikers stimulantia zeer korte duur](#)
- [cube_017_018-Gebruikers stimulantia korte duur](#)
- [cube_017_019-Gebruikers stimulantia middellange duur](#)
- [cube_017_020-Gebruikers stimulantia lange duur](#)
- [stat_017_027-Gebruikers met eerste dosis stimulantia voorgeschreven door arts-specialist](#)

Trefwoorden

Beschikbaar	2008
Kenmerken	<ul style="list-style-type: none">• Leeftijdscategorie• Geslacht• Langdurige zorg• Verhoogde tegemoetkoming
Aanbevolen referentie	IMA_AIM (23/09/2025), cube_017_007, Atlas IMA_AIM (accessed on 18/06/2026)
Metadata laatst bijgewerkt	23/09/2025