

## var Gebruikers met eerste dosis stimulantia voorgeschreven door arts-specialist ([Atlas](#))

### Beschrijving

Aandeel van de rechthebbenden van de Belgische ziekteverzekering, van 6 jaar tot en met 17 jaar, voor wie in het referentiejaar een behandeling met antipsychotica (aflevering van minstens één standaarddagdosis (DDD) van een geneesmiddel met ATC3-code N05A in een publieke apotheek) van start ging, waarbij het eerste voorschrift voor de therapieperiode werd voorgeschreven door een arts-specialist.

*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 therapieperiode wordt als volgt bepaald.
  - 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 in het referentiejaar werd opgestart.
- 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. Het gaat hier dus om een **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.
- De ATC-classificatie is een internationale indeling van geneesmiddelen, die uitgaat van de [Wereldgezondheidsorganisatie](#) (WHO). Hierbij worden de actieve bestanddelen van geneesmiddelen

### Code

stat\_017\_027\_At

### Bronvariabelen

- [SS00050-Hoeveelheid](#)
- [SS00070B-Bekwaming voorschrijver](#)
- [SS00135-CNK-code](#)
- [ATC\\_PHAR\\_L-ATC-code niveau 3](#)

### Verwante variabelen

- [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\\_019-Gebruikers stimulantia middellange duur](#)
- [stat\\_017\\_020-Gebruikers stimulantia lange duur](#)

### Trefwoorden

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 (6 t.e.m. 17 jaar) met aflevering van minstens [1 DDD](#) stimulantia ([ATC-3 = N06B](#)), waarbij eerste voorschrift uitgeschreven werd door arts-specialist ([SS00070B](#) >= 010) / (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\_027, [Atlas IMA\\_AIM \(accessed on 19/04/2026\)](#)

**Metadata laatst bijgewerkt**

23/09/2025