

Brief van **XX-kliniek** aan vrouwen die fertiliteitsbehandeling met gedoneerd sperma hebben ondergaan.

Geachte mevrouw **XX**,

U heeft via het antwoordformulier op onze website aangegeven dat u informatie wenst m.b.t. uw behandelingen met donorsperma. De gegevens van uw behandelingen en de gegevens van de spermadonor hebben we geregistreerd in het register van het College donorgegevens kunstmatige bevruchting (Cdkb). Dit zijn we sinds 2004 wettelijk verplicht op basis van de Wet donorgegevens kunstmatige bevruchting (Wdkb).

Herziene Wdkb

Per 1 april 2025 is de herziene Wdkb van kracht - met een landelijk registratiesysteem van donoren. Via deze landelijke registratie kan het Cdkb de gegevens van spermadonoren uit verschillende fertiliteitsklinieken met elkaar vergelijken. Hiermee is het duidelijk geworden dat er bij **1.8 %** van de donoren meer nakomelingen zijn dan de destijds geldende richtlijn.

Er zijn meerdere oorzaken waardoor er een afwijking is van deze richtlijn, waaronder:

- Het kan zijn dat een donor reeds 25 nakomelingen had, maar een vrouw nog een tweede of derde kind van dezelfde donor wilde. Vaak kwamen klinieken, met het oog op gezinsvorming, tegemoet aan deze wens van de vrouwen.
- Indien het gedoneerde sperma gebruikt was voor een IVF/ICSI-behandeling werden embryo's zo nodig opgeslagen. Omdat de vrouw zeggenschap heeft over deze embryo's werden deze embryo's later in de tijd voor een tweede of derde kind gebruikt zonder rekening te houden met het aantal nakomelingen dat betreffende donor al had.
- Het aantal zwangerschappen dat door klinieken is geregistreerd komt niet per definitie overeen met het aantal geboren kinderen: als een zwangerschap resulteerde in een miskraam of stilgeboorte is deze niet altijd verwijderd uit het systeem. Daarbij is het mogelijk dat uit één geregistreerde zwangerschap meer dan één kind is ontstaan.
- Er is in het verleden tussen klinieken uitwisseling geweest van gedoneerd sperma. Redenen konden zijn: verhuizing van de vrouw, second opinion elders of uitwisseling tussen spermabanken. Er was geen uitwisseling van de gegevens van de behandelingen in de betreffende klinieken, mogelijk in verband met privacy.
- Daarnaast is uit het aangepaste registratiesysteem naar voren gekomen dat er donoren waren die in meerdere klinieken actief waren zonder dat de klinieken daarvan op de hoogte waren. In sommige gevallen was dit al eerder bekend en zijn klinieken ook gestopt met het gebruik van deze donor.

Uw situatie

Wij hebben de gegevens over uw behandeling(en) en de daarbij betrokken donor bekeken en nagezocht in het landelijk register bij hoeveel succesvolle behandelingen de donor betrokken is geweest. De donor die bij uw behandeling gebruikt is heeft
 geregistreerde nakomelingen. **Vervolgens specificeren voor deze casus - waarom meer kinderen** Wij beseffen dat deze informatie u kan overvallen en vragen kan oproepen. Als het een vraag betreft over uw behandeling, kunt u contact opnemen met **de kliniek** **via.....**

Lees online meer over dit onderwerp

Op de website van het Cdkb (www.donorgegevens.nl) is algemene informatie te vinden over de afwijking van de richtlijn m.b.t. het aantal kinderen per donor.
 Op de websites van Fiom (www.fiom.nl) en het Landelijk Informatiepunt donorconceptie (www.donorconceptie.nl) is ook informatie te vinden. Zie bijvoorbeeld :
<https://fiom.nl/donorconceptie/teveel-kinderen-dezelfde-donor>.

Vanaf 16 jaar kan uw kind gegevens over de donor opvragen bij het Cdkb

Vanaf die leeftijd kan uw kind een verzoek doen om persoonlijke gegevens van de donor te krijgen. Uw kind kan dan ook vragen om informatie over het aantal halfbroers en halfzussen. Meer informatie over het indienen van een verzoek vindt u op de website van het Cdkb: www.donorgegevens.nl.

Verdere hulp en steun

Het nieuws over het aantal donor halfbroers en halfzussen kan invloed hebben op uw kind, op u als ouder en op uw gezin. Op de [website van Fiom](https://fiom.nl/donorconceptie/ondersteuning-veel-kinderen-dezelfde-donor) (<https://fiom.nl/donorconceptie/ondersteuning-veel-kinderen-dezelfde-donor>), Fiom is een expertisecentrum op het gebied van verwantschapsvragen. Zij geven informatie, bieden steun en zoeken samen met u naar een goede aanpak voor uw kind en uw gezin. staan handreikingen om hiermee om te gaan. Bij Fiom kunt u ook terecht voor kortdurende ondersteuning.

Ondertekening