

Beste meneer, mevrouw,

Hierbij wil ik graag mijn opmerkingen, aandachtspunten en aanvullingen kenbaar maken met betrekking tot de internetconsultatie voor de wetwijziging op de Wet Donorgegevens Kunstmatige Bevruchting.

Ik hoop dat jullie deze punten nog in overweging willen nemen:

1. Ik ben heel blij te lezen dat de samenstelling van het bestuur van de SDKB veranderd gaat worden, het zorgt naar mijn idee voor een meer evenwichtige samenstelling. Wat ik begreep is dat het bestuur een **adviescommissie** in mag stellen wanneer een donor gegevens weigert.

Mijn vraag is, hoe gaan jullie om met een **overleden donor, die anoniem gedoneerd heeft vóór de inwerkingtreding van de wet in 2004**? Hierbij wordt namelijk vanuit gegaan dat zijn instemming om persoonsidentificerende gegevens te verstrekken is geweigerd.

Ik zou heel graag zien dat de adviescommissie ook de bevoegdheid heeft of krijgt om hier een oordeel over uit te spreken, of de persoonsidentificerende gegevens wel of niet verstrekt mogen worden.

Gezien de volgende redenen:

Anonieme donoren zijn ten tijde van de wetwijziging in 2004 in veel gevallen niet benaderd met de vraag of ze nog anoniem wilden blijven of niet, wat wel de bedoeling was. In mijn ogen is hier in het verleden wettelijk gezien nooit op een juiste manier mee omgegaan.

En tweede ontstaan er nu (in mijn ogen) hele ongezonde situaties. Donorkinderen gaan toch op zoek, is het niet via de gebaande wegen via het opvragen van gegevens bij de SDKB of inschrijving in de DNA-databank bij het FIOM, dan is het wel via zelfonderzoek doormiddel van inschrijving in diverse internationale commerciële DNA-databanken.

In de tweede situatie mist vaak een zorgvuldige begeleiding voor alle betrokken partijen en worden vaak hele families onnodig overhoop gehaald, wat tot vele problemen kan leiden.

De mogelijkheid wordt eigenlijk ontnomen om op een 'normale' manier de eventuele familie/kinderen van de donor te vragen of zij openstaan voor een ontmoeting of enig andere vorm van contact. Ook hen wordt een bepaald recht (weten of onwetend) onthouden; er is in ieder geval geen keuzevrijheid of ze van elkaars bestaan willen weten of niet.

2. Een ander punt wat in de consultatie naar voren kwam is dat **het aantal kinderen van 1 donor kan worden gecontroleerd door de SDKB**. Ik begreep dat in ieder geval de donor zelf het aantal kinderen kan opvragen. Het was mij echter niet helder of dat voor een donorkind ook geldt.

Aangezien een donorkind naar mijn inziens ook recht heeft op een zo volledig mogelijke afstammingsinformatie zou ik graag zien dat donorkinderen (en dan zowel donorkinderen van vóór 2004 als ná 2004) ook deze informatie op kunnen vragen bij het SDKB.

3. Een laatste punt wat ik mij afvraag, en wat voor mij niet helder naar voren is gekomen: **hoe verloopt de registratie wanneer er bijvoorbeeld gebruik wordt gemaakt van een buitenlandse donor**, door Nederlandse ouders en/of in een Nederlandse kliniek?