



landelijk informatiepunt  
donorconceptie

## ‘In gesprek over donorconceptie’

Interactief online symposium ter gelegenheid van de lancering van het  
Landelijk Informatiepunt Donorconceptie (LIDC)

- **Datum en tijd:** vrijdag 12 maart 2021
- **Tijd:** 16.00 – 17.30 uur
- **Locatie:** online
- **Deelname is gratis**

### Programma

- Opening door Hugo de Jonge, **minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport**
- Kennismaken met het **Landelijk Informatiepunt Donorconceptie**
- **Angst en schaamte bij donorconceptie**  
In gesprek met Marja Visser, psychosociaal counselor bij sperma- en eiceldonatie
- **Uit de anonimiteit**  
Anonieme donoren van voor 2004 kunnen zich alsnog laten registreren. Hoe gaat dit in z'n werk, en wat is de betekenis voor alle betrokkenen?
- **Open over donorconceptie**  
In het verleden werd geadviseerd donorconceptie geheim te houden. De tijden zijn veranderd, maar hoe doe je dat, je kind (op latere leeftijd) vertellen dat je hulp hebt gehad van een donor?
- **Op zoek naar je donorvader/donormoeder**  
Kinderen hebben het recht hun genetische herkomst te kennen. Wat zijn de mogelijkheden om de identiteit van de donor te kennen als hij anoniem is? En wat is de betekenis voor alle betrokkenen?
- **Dilemma's rondom donorkeuze**  
Kiezen voor donorconceptie heeft een leven lang impact. Wat is de mogelijke betekenis van verschillende keuzes op kind, (wens)ouders en naasten?

Dagvoorzitter is Jelte Sondij.

### Aanmelden

Ben je donorkind, (aspirant) donor, ouder van een donorkind, wensouder, professioneel betrokken bij donorconceptie of gewoon geïnteresseerd in het thema? Wees welkom!

Ga voor aanmelden naar: [www.donorconceptie.nl](http://www.donorconceptie.nl)

## Over het LIDC

Het Landelijk Informatiepunt Donorconceptie (LIDC) is een samenwerkingsverband van verschillende bij donorconceptie betrokken organisaties. Het LIDC bundelt relevante, betrouwbare informatie over donorconceptie, en maakt deze toegankelijk voor donorkinderen, (aspirant) donoren en (wens)ouders, en voor iedereen die persoonlijk of professioneel te maken heeft met donorconceptie.

Het LIDC krijgt de vorm van een website.

### Speerpunten

- Openheid staat centraal: donorkinderen hebben er recht op hun genetische herkomst te kennen. In het belang van de kinderen en de gezinnen worden ouders gestimuleerd om van jongs af aan openlijk met hun kinderen te praten over donorconceptie
- Anonieme donoren van voor 2004 worden gestimuleerd zich alsnog te laten registreren zodat donorkinderen informatie over hen kunnen krijgen en eventueel in contact kunnen komen
- Gezinnen gevormd met behulp van donorconceptie kunnen specifieke vragen en ondersteuningsbehoeften hebben

### Samenwerkingsverband

Het samenwerkingsverband wordt gevormd door onderstaande partijen:

- Fiom, organisatie actief op het gebied van afstammingsvragen en beheerder van de Nederlandse KID-DNA Databank
- Point netwerk, het netwerk voor professionals in de psychosociale fertiliteitszorg
- Special Interest Groep Gameetdonatie van de NVOG (de beroepsvereniging van gynaecologen)
- Stichting Donorkind, stichting die zich inzet voor de belangen en rechten van donorkinderen
- Stichting Meer dan gewenst, stichting die zich inzet voor LHBT'ers met een gezin of een kindwens

Met ingang van 12 maart 2021 is het LIDC te vinden op [www.donorconceptie.nl](http://www.donorconceptie.nl)