

BELGISCHE KAMER VAN  
VOLKSVERTEGENWOORDIGERS

3 juni 2025

**WETSVOORSTEL**

**tot wijziging van de wet van 6 juli 2007  
betreffende de medisch begeleide voortplanting  
en de bestemming van de overtallige embryo's  
en de gameten, tot invoering van de niet anonieme  
donatie en tot oprichting van een bewaar- en  
beheersinstituut voor donorgegevens**

**Amendment**

---

*Zie:*

Doc 56 **0783/ (2024/2025):**  
001: Wetsvoorstel van mevrouw Gijbels c.s.

CHAMBRE DES REPRÉSENTANTS  
DE BELGIQUE

3 juin 2025

**PROPOSITION DE LOI**

**modifiant la loi du 6 juillet 2007  
relative à la procréation médicalement assistée  
et à la destination des embryons surnuméraires et  
des gamètes, instaurant le don non anonyme de  
gamètes et créant un Institut pour la conservation  
et la gestion des données relatives aux donneurs**

**Amendment**

---

*Voir:*

Doc 56 **0783/ (2024/2025):**  
001: Proposition de loi de Mme Gijbels et consorts.

01641

**Nr. 1 van de dames Bury en Sneppe**

Art. 3

**Dit artikel vervangen als volgt:**

*“Art. 3. Het beheer van donorinformatie en van de registratie van afstammingsgegevens behoort tot de bevoegdheid van de gemeenschappen.*

*Elk donorregister wordt bijgehouden door de bevoegde gemeenschap. De nadere regels inzake registratie, gegevensbewaring, toegang en opvolging worden door de gemeenschappen nader bepaald en geïmplementeerd.”*

**VERANTWOORDING**

Het federale niveau is niet de juiste plaats voor het beheer van een donorregister. Gezondheidszorg is grotendeels een gemeenschapsbevoegdheid, en dat geldt ook voor de verwerking van persoonsgegevens in het kader van fertilitetszorg. Vlaanderen beschikt reeds over aangepaste structuren en heeft ervaring met het ethisch en privacygericht beheer van gevoelige medische gegevens.

Dit amendement beoogt institutionele coherentie en voorkomt bevoegdheidsconflicten. Het respecteert de logica van de zesde staatshervorming en garandeert dat Vlaanderen het donorbeleid kan afstemmen op zijn eigen ethische, medische en maatschappelijke keuzes.

Katleen Bury (VB)  
Dominiek Sneppe (VB)

**N° 1 de Mmes Bury et Sneppe**

Art. 3

**Remplacer cet article par ce qui suit:**

*“Art. 3. La gestion des informations relatives au donneur et de l’enregistrement des données relatives à la filiation relève de la compétence des Communautés.*

*Chaque registre des donneurs est tenu par la Communauté compétente. Les modalités d’enregistrement, de conservation des données, d’accès et de suivi sont fixées et mises en œuvre par les Communautés.”*

**JUSTIFICATION**

Le niveau fédéral n'est pas le niveau judicieux pour gérer un registre des donneurs. Les soins de santé relèvent en grande partie de la compétence des Communautés, tout comme le traitement des données à caractère personnel dans le cadre des traitements de l'infertilité. La Flandre dispose déjà de structures adaptées et d'une expérience en matière de gestion éthique et respectueuse de la vie privée des données médicales sensibles.

Le présent amendement vise à assurer la cohérence institutionnelle et à éviter les conflits de compétences. Il respecte la logique de la sixième réforme de l'État et garantit que la Flandre pourra aligner sa politique en matière de donneurs sur ses propres choix éthiques, médicaux et sociaux.