 <p>chr Sambre &amp; Meuse Objectif qualité et sécurité</p>	<p><b>ADM : Convention relative à l'insémination artificielle avec sperme de donneur (IAD) [+ Annexes]</b></p>	Référence	QSMEUSE-FORM-2493
		Version	04
		Date d'application	12/04/2021
		Limite de validité	12/04/2024

Service de Procréation  
Médicalement Assistée  
Rendez-vous de 8h à 16h



Tél : 081/72 73 34  
Fax : 081/72 73 35  
E-Mail : [PMA@chnamur.be](mailto:PMA@chnamur.be)

**La présente convention est conclue entre :**

D'une part ;

Le Centre de Procréation Médicalement Assistée (PMA) du Centre Hospitalier Régional « Sambre et Meuse », site Meuse (numéro d'agrément : 006), géré par l'Association de Pouvoirs Publics « C.H.R. SAMBRE & MEUSE » dont le siège social est sis à 5000 Namur, avenue Albert 1er, 185 et représenté par le Docteur Magali Verleysen, Médecin chef du Service de PMA, agréé comme Banque de Matériel Corporel Humain par l'AFMPS (sous le numéro 090019).

Dénoté, ci-après, « le Centre »,

Et

D'autre part,

Nom : .....

Prénom : .....

Date de naissance : .....

Nom : .....

Prénom : .....

Date de naissance : .....

Domicilié(e)(s) (rue).....n°....

(code postal).....(Ville).....


Mail 1 : .....

Mail 2 : .....

Dénoté(e)(s), ci-après, la « demandeuse » ou le « couple demandeur ».

IL EST CONVENU CE QUI SUIT, conformément aux dispositions légales suivantes :

- Le code civil
- L'arrêté royal du 23 octobre 1964 portant sur la fixation des normes auxquelles les hôpitaux et leurs services doivent répondre
- Le règlement général sur la protection des données (RGPD)
- La loi du 30 juillet 2018 relative à la protection des personnes physiques à l'égard des traitements de données à caractère personnel et dans la convention
- La loi du 22 août 2002 relative aux droits du patient
- La loi du 11 mai 2003 relative à la recherche sur les embryons in vitro

 <p><b>chr</b> Sambre &amp; Meuse Objectif qualité et sécurité</p>	<p><b>ADM : Convention relative à l'insémination artificielle avec sperme de donneur (IAD) [+ Annexes]</b></p>	Référence	QSMEUSE-FORM-2493
		Version	04
		Date d'application	12/04/2021
		Limite de validité	12/04/2024

- L'arrêté royal du 4 juin 2003 modifiant l'arrêté royal du 25 avril 2002 relatif à la fixation et à la liquidation du budget des moyens financiers des hôpitaux
- La loi du 06 juillet 2007 relative à la procréation médicalement assistée et à la destination des embryons surnuméraires et des gamètes
- La loi du 19 décembre 2008 relative à l'obtention et à l'utilisation de matériel corporel humain destiné à des applications médicales humaines ou à des fins de recherche scientifique et à ses arrêtés royaux d'application de septembre 2009
- L'arrêté royal du 28 septembre 2009 fixant les normes de qualité et de sécurité pour le don, le prélèvement, l'obtention, le contrôle, le traitement, le stockage et la distribution de matériel corporel humain, auxquelles les banques de matériel corporel humain, les structures intermédiaires de matériel corporel humain et les établissements de production doivent répondre
- L'arrêté royal du 28 septembre 2009 fixant les conditions générales auxquelles les banques de matériel corporel humain, les structures intermédiaires et les établissements de production doivent satisfaire pour être agréés ;

#### **Article 1**

Le couple demandeur ou la demandeuse sollicite, par la présente convention, auprès d'un gynécologue du Centre de PMA du CHRN, la réalisation d'insémination(s) artificielle(s) par un sperme de donneur anonyme.

Le couple demandeur ou la demandeuse s'engage à ne jamais rechercher l'identité de celui-ci. En cas d'une prise de connaissance fortuite de l'identité du donneur, les receveurs s'engagent à ne pas entrer en contact avec celui-ci et de ne pas utiliser de ces données.

Aucune action ne pourra être intentée, par eux ou leur(s) enfant(s), à l'encontre du donneur de gamètes.

#### **Article 2**

Lorsque le projet parental émane d'un couple, les partenaires s'engagent à être tous deux présents au Centre lors des consultations en PMA et lors de l'insémination.

#### **Article 3**


Le couple demandeur ou la demandeuse s'engage à fournir le résultat du traitement dans le mois qui suit l'insémination ainsi que toutes informations sur la grossesse et son terme. Le Centre de PMA doit être informé de toutes complications durant la grossesse ou dans le développement futur de l'enfant.

#### **Article 4**

Les dispositions de la présente convention restent d'application jusqu'au décès d'un des signataires ou dissolution définitive du couple ou modification unilatérale d'un des membres du couple, exprimée par écrit. Le Centre de PMA tient compte de la dernière volonté exprimée par écrit.

#### **Article 5**

Les parties à la présente convention acceptent que les données traitées dans le cadre de la présente convention soient conservées sur support informatique, et qu'elles fassent seules foi entre les parties.

 <p><b>chr</b> Sambre &amp; Meuse Objectif qualité et sécurité</p>	<p><b>ADM : Convention relative à l'insémination artificielle avec sperme de donneur (IAD) [+ Annexes]</b></p>	Référence	QSMEUSE-FORM-2493
		Version	04
		Date d'application	12/04/2021
		Limite de validité	12/04/2024

### Article 6

Le couple demandeur/la demandeuse marque son accord pour que ses données médicales et administratives soient mises à la disposition des gynécologues du Centre de PMA, participant au traitement, et autorise la communication des données obtenues à des instances externes en vue de l'enregistrement national et international ainsi que du suivi de la qualité de l'activité de Procréation Médicalement Assistée. Cette communication se fait sous forme codée afin que l'identité des personnes concernées ne soit pas révélée à l'organisme qui reçoit et analyse les données.

### Article 7

La présente convention est valable pour une durée d'un an ou pour 6 inséminations avec le sperme d'un donneur.

### Article 8

La demandeuse ou le couple demandeur certifie avoir reçu de son gynécologue une information complète et suffisante, avoir pu poser toutes les questions et avoir eu le temps de réfléchir afin de signer librement et sans contrainte la convention ainsi que le document d'information. Un devis concernant les frais potentiellement à charge de la demandeuse ou du couple demandeur pourra être constitué suivant la situation spécifique.

Le présent contrat est soumis à la loi belge ainsi qu'aux éventuelles modifications pouvant y être intégrées à l'avenir. En cas de contestation, seuls les tribunaux de Namur sont compétents.

Fait à Namur, en 2 exemplaires, ...../...../.....

Chacune des parties en présence déclare avoir reçu un exemplaire du présent contrat ainsi que du document d'information.


Signature(s) précédée(s)  
de la mention « lu et approuvé »

Signature du Médecin du Centre de PMA

Le couple demandeur  
Ou La demandeuse  
(Signatures des deux partenaires)

Dr.....

**Veillez à ce que ce document, dûment complété et signé, ainsi que les copies des cartes d'identité soient en possession du Centre de PMA AVANT le début de votre traitement.**

 <p>chr Sambre &amp; Meuse Objectif qualité et sécurité</p>	<p><b>ADM : Convention relative à l'insémination artificielle avec sperme de donneur (IAD) [+ Annexes]</b></p>	Référence	QSMEUSE-FORM-2493
		Version	04
		Date d'application	12/04/2021
		Limite de validité	12/04/2024

Service de Procréation  
Médicalement Assistée  
Rendez-vous de 8h à 16h



Tél : 081/72 73 34  
Fax : 081/72 73 35  
E-Mail : [PMA@chnamur.be](mailto:PMA@chnamur.be)

## Annexe 1 : Droit à l'information des patients

### Article 1 : Receveur de gamètes

**INFORMATION à l'intention des femmes/couples qui bénéficient de sperme décongelé de donneur anonyme provenant de la société European Sperm Bank** (selon la directive du Ministère danois de la Santé Publique Sundhedsstyrelsen en date du 30 septembre 1997) :

La société European Sperm Bank (<http://www.europeanspermbank.com>) respecte les normes de qualité imposées par le ministère de la santé danoise (2006) et par la DIRECTIVE 2004/23/CE DU PARLEMENT EUROPÉEN ET DU CONSEIL du 31 mars 2004 relative à l'établissement de normes de qualité et de sécurité pour le don, l'obtention, le contrôle, la transformation, la conservation, le stockage et la distribution des tissus et cellules humains.

Le sperme du donneur est délivré uniquement après une période de quarantaine de 6 mois du donneur et après un test sanguin en vue du dépistage des maladies suivantes, sexuellement transmissibles : hépatites B et C, infection à HIV (SIDA), gonorrhée, CMV, HTLV, infection à chlamydia et syphilis.

En dépit d'une sélection rigoureuse des donneurs de sperme, l'insémination thérapeutique avec sperme de donneur comporte toujours le risque que des affections génétiques indésirables ou inconnues soient présentes dans le sperme du donneur. Certaines analyses génétiques sont effectuées comme un caryotype, la recherche de maladie génétique comme la thalassémie, la mucoviscidose (donneurs caucasiens) et d'autres maladies liées à l'origine du donneur. Il est impossible de rechercher toutes les maladies génétiques et donc de garantir l'absence totale de risque de transmission d'une maladie génétique. Le risque d'avortement, de fausse couche ou d'affections génétiques est donc égal, voire légèrement inférieur, au risque moyen pour l'ensemble de la population.


Le couple demandeur/la demandeuse est bien informé(e) que les donneurs de sperme proviennent de banques danoises conformément à la législation européenne et danoise en la matière. Ces établissements ont reçu l'agrément de leur pays comme banque de matériel corporel humain.

Dans le cadre d'une grossesse avec donneur, la demandeuse ou le couple demandeur a la possibilité de réserver des paillettes du même donneur auprès de la banque danoise de référence. Il est conseillé de réserver rapidement afin d'éviter une rupture de stock. La procédure de réservation des paillettes est disponible auprès du Centre de PMA (IN-ADM-011).


### Article 2 : Droit à l'information

Le couple demandeur/la demandeuse certifie :

1. avoir sollicité auprès d'un gynécologue du Centre la réalisation d'un traitement par insémination artificielle. Avant la prise en charge, le gynécologue a vérifié médicalement que les causes de la stérilité, de l'infertilité ou de l'hypofertilité du couple demandeur ou de la demandeuse ont été déterminées et traitées conformément aux données acquises de la science et aux usages de la profession.

 <p><b>chr</b> Sambre &amp; Meuse Objectif qualité et sécurité</p>	<p><b>ADM : Convention relative à l'insémination artificielle avec sperme de donneur (IAD) [+ Annexes]</b></p>	Référence	QSMEUSE-FORM-2493
		Version	04
		Date d'application	12/04/2021
		Limite de validité	12/04/2024

2. avoir, avant le début de son traitement, été informé(e) de manière extensive par le CHRN de tous les aspects – médicaux et autres – de son problème de stérilité et de son traitement.
3. avoir reçu des documents d'informations relatifs aux techniques de PMA. Cette information est transmise sous la forme d'un livret « La fécondation in vitro au CHR de Namur », dans lequel sont discutés, notamment, les risques et les désagréments que ce traitement peut apporter et déclare avoir été informé(e) de l'existence du site Internet du Centre PMA du CHRN où les informations et documents spécifiques y sont accessibles.
4. avoir pris connaissance des documents d'informations relatifs aux techniques de PMA mis à sa disposition.
5. avoir été dûment informé(e) par le Centre de PMA des diverses implications de ce traitement.
6. avoir été correctement informé(e) des différentes étapes à franchir, des effets secondaires et risques éventuels du traitement (à savoir : hyperstimulation, infections, grossesses extra-utérines,...).
7. être conscient(e) que l'obésité, un BMI insuffisant et/ou la consommation excessive d'alcool ou/et de tabac sont des facteurs responsables de la diminution des chances de grossesses et de l'augmentation du risque de fausses-couches.
8. être conscient(e) des résultats à attendre des techniques et de l'absence de garantie de succès.
9. avoir été informé(e) que les traitements de PMA peuvent selon certaines études augmenter ces risques de malformations tout en sachant que cette augmentation pourrait être liée à l'âge des patients, aux grossesses multiples, etc.
10. avoir été informé(s) que le don est strictement anonyme.
11. qu'aucune action ne sera intentée, par elle, par l'un d'eux ou par leur(s) enfant(s), à l'encontre du donneur de gamètes.
12. être conscient(e) qu'il existe des risques éventuels de transmission d'anomalies génétiques non identifiées.
13. avoir été correctement informé(e) des implications psychologiques inhérentes à ce type de traitement.
14. avoir été averti(e) qu'il ou elle pourra à tout moment bénéficier d'un accompagnement psychologique durant le processus de PMA.
15. qu'il lui a été conseillé, dans le cas d'une grossesse obtenue après l'utilisation de la technique de PMA, de faire pratiquer un diagnostic prénatal.

 <p><b>chr</b> Sambre &amp; Meuse Objectif qualité et sécurité</p>	<p><b>ADM : Convention relative à l'insémination artificielle avec sperme de donneur (IAD) [+ Annexes]</b></p>	Référence	QSMEUSE-FORM-2493
		Version	04
		Date d'application	12/04/2021
		Limite de validité	12/04/2024

16. avoir été informé(s) qu'en cas d'interruption pour convenance personnelle (délibérément) du traitement par l'/les auteur(s) du projet parental, les médicaments administrés dans le cadre du traitement seront facturés avec une majoration de 10%, s'ils entrent dans le cadre légal d'un remboursement.

17. avoir reçu du Centre de PMA une information préalable, complète et suffisante, avoir compris cette information, avoir pu poser toutes les questions et avoir eu le temps de réfléchir afin prendre une décision réfléchie et fondée.


Fait à Namur, en 2 exemplaires, le ...../...../.....

Signature(s) précédée(s) de la mention « lu et approuvé »

Le couple demandeur  
(Signatures des deux partenaires)

OU

La demandeuse

 <p>chr Sambre &amp; Meuse Objectif qualité et sécurité</p>	<p><b>ADM : Convention relative à l'insémination artificielle avec sperme de donneur (IAD) [+ Annexes]</b></p>	Référence	QSMEUSE-FORM-2493
		Version	04
		Date d'application	12/04/2021
		Limite de validité	12/04/2024

Service de Procréation  
Médicalement Assistée  
Rendez-vous de 8h à 16h



Tél : 081/72 73 34  
Fax : 081/72 73 35  
E-Mail : [PMA@chrnamur.be](mailto:PMA@chrnamur.be)

## **Annexe 2 : Réserve de paillettes de sperme de donneurs anonymes via la banque « EUROPEAN SPERM BANK (ESB) »**

Si vous êtes enceinte et que vous désirez obtenir le même donneur pour une prochaine grossesse, vous devez tout d'abord contacter notre laboratoire par mail ([labo.pma@chrsm.be](mailto:labo.pma@chrsm.be)) afin de nous faire part de votre démarche. Nous vous conseillons d'entreprendre les démarches de réservation rapidement afin de garantir la disponibilité de votre donneur chez ESB.

Nous ne prenons pas en charge la réservation de paillettes, ni leur stockage dans le cadre de traitements nécessitant l'utilisation d'un donneur ayant déjà abouti à une grossesse chez une patiente. Nous nous chargeons uniquement de contacter la banque danoise « European Sperm Bank (ESB) » afin de leur communiquer votre numéro de donneur.

Ensuite, vous prenez contact avec la banque ESB par mail à l'adresse suivante : [info@europeanspermbank.com](mailto:info@europeanspermbank.com) afin de convenir du nombre de paillettes que vous souhaitez leur acheter et pour quelle durée vous souhaitez les stocker chez eux.

Dans votre mail à la banque de sperme, veuillez fournir les informations suivantes :

1. Type de préparation du sperme (IUI soit 480€ l'unité + 25% TVA)<sup>1</sup> (Prix au 1<sup>er</sup> mars 2021)<sup>2</sup>
2. Nombre d'unités que vous voulez réserver
3. Durée du stockage<sup>2</sup>

<b>3 mois</b>	50 €	<b>6 mois</b>	100 €	<b>1 an</b>	175 €	<b>2 ans</b>	290 €
<b>3 ans</b>	405 €	<b>4 ans</b>	495 €	<b>5 ans</b>	600 €	<b>10 ans</b>	1065 €


4. Nom de la demanderesse/du couple demandeur
5. Date(s) de naissance
6. Adresse postale
7. Numéro(s) de téléphone
8. E-mail(s)
9. Nom de la clinique où le futur traitement aura probablement lieu

Les frais de transport jusqu'à votre clinique de référence s'élèvent à 295 €. Le transport s'effectue paillette par paillette en début de traitement, suite à vosre demande auprès de la banque ESB. Il est impératif que la demande soit effectuée dès le moment où vous êtes réglée, le délai de livraison de la paillette étant d'environ 5 jours ouvrables. En cas de non réception de la paillette dans notre centre de PMA à la veille de la date prévue de l'insémination, l'insémination devra être reportée au cycle suivant. Le centre de PMA décline toutes responsabilités en cas d'incident survenu durant ce transport.

Sachez qu'ESB s'engage à rembourser 75% du prix si vous estimez ne plus avoir besoin de vos paillettes et si celles-ci n'ont pas encore été envoyées à votre clinique de référence.

<sup>1</sup> Le service PMA du CHRN n'utilise que les paillettes IUI qui sont des paillettes prêtes à l'emploi pouvant être utilisées directement après décongélation

<sup>2</sup> Le prix indiqué peut varier en fonction des conditions de la société ESB. Les nouveaux prix vous seront toujours proposés par ESB avant tout accord final.

 <p><b>chr</b> Sambre &amp; Meuse</p> <p>Objectif qualité et sécurité</p>	<p><b>ADM : Convention relative à l'insémination artificielle avec sperme de donneur (IAD) [+ Annexes]</b></p>	Référence	QSMEUSE-FORM-2493
		Version	04
		Date d'application	12/04/2021
		Limite de validité	12/04/2024

Fait à Namur, en 2 exemplaires, le ...../...../.....

Chacune des parties en présence déclare avoir reçu un exemplaire du présent document d'information.

Signature(s) précédée(s)  
de la mention « lu et approuvé »

Signature du Médecin  
du Centre de PMA

La demanderesse  
Ou Le couple demandeur  
(Signature des deux partenaires)

Dr .....