

### Soort lidmaatschap

DSDNederland komt op voor de belangen van mensen met een aangeboren variatie in de XY-sekse ontwikkeling en voor hun ouders of verzorgers. De variatie kan oa. veroorzaakt zijn door: androgeenon gevoeligheid, xy gonadale dysgenese, leydigcelhypoplasië, ovotestculaire DSD, en enzymstoornissen in de steroïdsynthese zoals 17 beta-hydroxysteroiddehydrogenase en 5 alpha-reductase deficiëntie en wordt internationaal aangeduid als XY-Differences of Sex Development: 46,XY-DSD. Het lidmaatschap staat open voor mensen met een van deze aandoeningen en hun ouders of verzorgers. Voor mensen die beroepsmatig bij ons betrokken zijn, is een speciaal lidmaatschap ingesteld.

- |  |                           |
|--|---------------------------|
| <input type="checkbox"/> Volwassene                | € 32,50 per jaar          |
| <input type="checkbox"/> Jeugd (jonger dan 18)*    | € 32,50 per jaar          |
| <input type="checkbox"/> Ouder(s) / Verzorger(s)** | € 32,50 per jaar          |
| <input type="checkbox"/> Professionaal             | € 32,50 per jaar          |
| <input type="checkbox"/> Gezin                     | € 65,00 per jaar          |
| <input type="checkbox"/> Donateur vanaf            | € 25,00 per jaar          |
| <input type="checkbox"/> Ik doneer                 | € ..... per jaar/eenmalig |

\* Bij ondertekening voor jeugdlidmaatschap geeft de ouder/verzorger aan dat het jeugdlid volledig op de hoogte is van haar diagnose.

\*\* Doorhalen wat niet van toepassing is

Bij aanmelding wordt eenmalig € 10,00 inschrijfkosten in rekening gebracht aan leden (niet aan donateurs). Contributie wordt bij voorkeur geïnd via automatische incasso. Als geen gebruik wordt gemaakt van automatische incasso, wordt € 5,00 administratiekosten in rekening gebracht. Kruis hieronder uw keuze aan:

- Ondergetekende geeft toestemming tot automatische incasso. Vul het SEPA-machtigingsformulier in en stuur dit mee.
- Ondergetekende ontvangt liever een factuur (€ 5,00 extra)

### Personalia 1

De met een asterisk (\*) gemarkeerde regels zijn verplicht. Om u zo goed mogelijk op de hoogte te kunnen houden wordt u verzocht zo mogelijk ook een e-mailadres op te geven. Wanneer u deze opgeeft komt u daarmee automatisch op de mailinglijst van DSDNederland.

Achternaam\*

Voorna(a)m(en)\*

Roepnaam\*

Adres\*

Woonplaats\*

Postcode\*

Land\*

Geboortedatum\*

Telefoon\*

Mobiel

E-mail\*

### Familieleden

Hier kunt u opgeven of uw familieleden al lid zijn.

- Ja, de volgende familieleden zijn al lid:

### Diagnose\*

- Partieel AOS
- Compleet AOS
- XY gonadale dysgenese
- Leydigcelhypoplasië
- Ovotestculaire DSD
- 17β-hydroxysteroid dehydrogenase
- 5α-reductase deficiëntie

- Anders:

### Personalia 2 voor:

- Gegevens tweede ouder/verzorger
- Gegevens van uw kind(eren) bij een ouderlidmaatschap
- Bij jeugdlidmaatschap moet hier naam en adres worden opgegeven van de ouder die voor toestemming tekent:

Achternaam\*

Voorna(a)m(en)\*

Roepnaam\*

Adres\*

Woonplaats\*

Postcode\*

Land\*

Geboortedatum\*

Telefoon\*

Mobiel

E-mail

### Ondertekening

Naam

Plaats en datum

Handtekening

zie ommezijde

### Voor wie is DSDNederland bedoeld?

DSDNederland komt op voor de belangen van mensen met een aangeboren variatie in de XY-sekse ontwikkeling en voor hun ouders of verzorgers. De variatie kan oa. veroorzaakt zijn door: androgeenongevoeligheid, xy gonadale dysgenese, leydigcelhypoplasie, ovotestculaire DSD, en enzymstoornissen in de steroïdsynthese zoals 17 beta-hydroxysteroiddehydrogenase en 5 alpha-reductase deficiëntie en wordt internationaal aangeduid als XY-Differences of Sex Development: 46,XY-DSD.

Uitgaande van de raakvlakken binnen deze variaties wil de vereniging de belangen behartigen door:

- Het bevorderen van informatievoorziening over XY-DSD aan leden en anderen;
- Het faciliteren van een veilige omgeving voor lotgenotencontact;
- Het samenwerken met behandelaars en wetenschappers;
- Acceptatie voor mensen met een XY-DSD aandoening in/door de samenleving te vergroten.

De vereniging tracht haar doelen te verwezenlijken, ondermeer door het verwerven en beschikbaar stellen van kennis en het organiseren en/of begeleiden van acties en activiteiten.

Het lidmaatschap staat open voor mensen met een van deze aandoeningen en hun ouders of verzorgers. Voor personen die beroepsmatig bij ons betrokken zijn, is een speciaal lidmaatschap ingesteld.

### Contributies en donaties

- **Gewoon lidmaatschap - € 32,50 per jaar**  
Onder 'gewone leden' worden volwassenen en ouders verstaan. Gewone leden hebben toegang tot alle activiteiten van de vereniging en ontvangen de nieuwsbrief die viermaal per jaar verschijnt. Je hebt bij dit lidmaatschap ook stemrecht.
- **Jeugdlidmaatschap - € 32,50 per jaar**  
Jeugdleden zijn mensen met aangeboren variatie in de XY-sekse ontwikkeling die jonger zijn dan 18 jaar. Om lid te kunnen worden is toestemming van de ouders vereist. Jeugdleden hebben toegang tot alle activiteiten van de vereniging en ontvangen net als de gewone leden de nieuwsbrief. Er is geen ondergrens voor het lidmaatschap, maar om jeugdlid te kunnen worden is het vereist dat het kind volledig is voorgelicht over de eigen aandoening. Omdat je nog niet 18 jaar bent, heb je ook bij onze vereniging nog geen stemrecht.
- **Buitengewoon lidmaatschap - € 32,50 per jaar**  
Mensen die beroepsmatig betrokken zijn bij mensen met een aangeboren variatie in de XY-sekse ontwikkeling, de zogenaamde 'professionals', kunnen lid worden van de vereniging, maar hebben slechts beperkt toegang tot de activiteiten van de vereniging. In de praktijk betekent dit dat zij toegang hebben tot het ochtendgedeelte van de bijeenkomsten en een aangepaste nieuwsbrief ontvangen. Als professional heb je geen stemrecht.
- **Donateurschap – vanaf € 25,00 per jaar**  
Het donateurschap staat open voor familieleden, vrienden, kennissen van onze leden en verder iedereen die ons wil steunen, maar geen lid wil/kan worden. Als donateur heb je geen stemrecht.

Bij aanmelding wordt aan leden eenmalig inschrijfkosten (€ 10,-) in rekening gebracht. Contributie wordt bij voorkeur geïnd via automatische incasso. Als geen gebruik wordt gemaakt van automatische incasso, wordt € 5,- administratiekosten in rekening gebracht. Het verenigingsjaar loopt van 1 januari tot en met 31 december.

Leden die geen automatische incassomachtiging afgeven ontvangen een factuur met het verzoek binnen 30 dagen te betalen op IBAN-code NL35INGB0009310226 ten name van DSDNederland. Voor betalingen vanaf buitenlandse rekeningen is de BIC-code INGBNL2A.

### Wat krijg je ervoor terug?

De activiteiten van DSDNederland zijn bescheiden als je ze vergelijkt met die van grote organisaties als de Hartstichting. Maar met de geringe middelen kunnen we toch een aantal belangrijke activiteiten financieren:

- **Lotgenotencontact**  
Via het forum op de website en tijdens de landelijke bijeenkomsten is het mogelijk in contact te komen met lotgenoten. Je partner of familie kan nog zo goed proberen om je te begrijpen, maar lotgenoten begrijpen je beter omdat een half woord vaak al genoeg is.
- **Informatie**  
Natuurlijk biedt de website al de nodige informatie, maar binnen de vereniging is nog veel meer informatie aanwezig. Er is een klein archief van tijdschriftartikelen, boeken en video's, maar er zijn ook leden die je vanuit hun beroepservaring je de weg kunnen wijzen als je advies zoekt op medisch of juridisch gebied.
- **Landelijke bijeenkomsten**  
Hoewel het met een organisatie die geheel afhankelijk is van vrijwilligers niet eenvoudig is, zijn we er tot nu toe in geslaagd tweemaal per jaar een landelijke bijeenkomst te organiseren. Tijdens zo'n bijeenkomst wordt 's ochtends een thema behandeld, bijvoorbeeld adoptie, hormoongebruik, publiciteit en openheid. De middag is gereserveerd voor onderling contact waarbij in drie groepen wordt gewerkt: jeugdleden, volwassen leden en ouders. Het middagprogramma is niet toegankelijk voor de professionals die lid zijn van AISNederland.
- **Weekend**  
Voor de jeugdleden en de volwassen leden wordt jaarlijks een lang weekend in een bungalowpark georganiseerd. Daar wordt natuurlijk gepraat over wat het betekent om met een aangeboren variatie in de XY-sekse ontwikkeling te leven. Maar zo zwaar als het hier nu klinkt is het niet, want er is ook volop ruimte voor allerlei leuke dingen. Zo veranderen lotgenoten in vriendinnen.

De landelijke bijeenkomsten zijn alleen toegankelijk voor leden van DSDNederland of na toestemming van het bestuur.

Om lid of donateur te worden moet u dit inschrijfformulier en desgewenst het SEPA-machtigingsformulier zo volledig mogelijk invullen en in een gefrankeerde enveloppe sturen naar:

Secretariaat DSDNederland  
Postbus 17417  
1001 JK AMSTERDAM  
Nederland

## DOORLOPENDE MACHTIGING

## SEPA

Naam : DSDNederland  
Adres : Postbus 17417  
Postcode : 1001 JK Woonplaats : AMSTERDAM  
Land : Nederland  
Kenmerk machtiging : Incassant ID: NL63ZZZ091271330000  
Reden betaling : contributie / inschrijfgeld / donatie \*  
\* (doorhalen wat niet van toepassing is)

Door ondertekening van dit formulier geeft u toestemming aan **DSDNederland** om doorlopende incasso-opdrachten te sturen naar uw bank om een bedrag van uw rekening af te schrijven en aan uw bank om doorlopend een bedrag van uw rekening af te schrijven overeenkomstig de opdracht van **DSDNederland**.

Als u het niet eens bent met deze afschrijving kunt u deze laten terugboeken. Neem hiervoor binnen 8 weken na afschrijving contact op met uw bank. Vraag uw bank naar de voorwaarden.

Naam + Voorletters : .....  
Adres : .....  
Postcode : ..... Woonplaats : .....  
Land : .....  
IBAN : .....  
Bank Identificatie (BIC)\* : ..... (Geen verplicht veld bij Nederlands IBAN)  
Plaats en datum : .....  
Handtekening :