



muskelkrank & lebensstark



JAHRESBERICHT 2023

der Schweizerischen Muskelgesellschaft



Die Schweizerische Muskelgesellschaft strebt eine Zukunft an, in der alle Menschen mit einer Muskelkrankheit bestmöglich leben können – selbstbestimmt und gleichgestellt.

/ aus dem Leitbild der Schweizerischen Muskelgesellschaft

IMMER IN BEWEGUNG IM AUFTRAG UNSERER MITGLIEDER



«Wir wollen überall dort mitentscheiden, wo über unser Leben diskutiert wird, sei es in der Forschung, im Spital oder auf dem politischen Parkett. Die Schweizerische Muskelgesellschaft macht sich im Rahmen ihrer Netzwerke dafür stark, dass unsere Bedürfnisse gehört und unsere Erfahrungen berücksichtigt werden.»



«Diesen Winter betraten wir mit unserer digitalen Kampagne ‚Influencer-werden‘ Neuland. Damit möchten wir das Wissen zu Muskelkrankheiten steigern und rufen zur Unterstützung muskelkranker Menschen auf.»

Liebe Leserin, lieber Leser

Mehr Selbstbestimmung, Teilhabe, Entlastung, Mobilität, Vernetzung, Freundschaft und Beziehung sowie mehr Wissensvermittlung nannten Selbstbetroffene und Angehörige in unserer Mitgliederumfrage 2022 als ihre wichtigsten Bedürfnisse. Weil wir diese Wünsche und Anliegen sehr ernst nehmen, haben wir uns 2023 mit der Strategie der Schweizerischen Muskelgesellschaft befasst und Arbeitsgrundsätze und Ziele bis 2027 festgelegt.

Wir wollen Betroffene und Angehörige vertreten und ihnen als zuverlässiger und tatkräftiger Partner zur Seite stehen. Um die **Selbstbestimmung** von Menschen mit Muskelerkrankungen zu erhöhen, erweitern wir deshalb derzeit die Peer-Beratung. Heisst: Patient*innen, die viel Wissen und Erfahrung zur Erkrankung und den Umgang mit ihr haben, beraten zukünftig Betroffene und ihre Angehörige – damit diese gestärkt entscheiden können.

Bezüglich **Entlastung** erarbeiten wir das Projekt «Krisenintervention neuromuskuläre Diagnosen». Es soll Betroffene und ihre Angehörigen nach einer Diagnose individuell unterstützen – z. B. in administrativen Belangen oder bei der Pflege – sowie Wissen zur Erkrankung liefern.

Im vergangenen Jahr förderten wir die gesellschaftliche **Teilhabe** von Menschen mit Muskelerkrankungen politisch. Wir unterstützten die Inklusions-Initiative finanziell, medial und durch eine eigene Unterschriftensammlung. Unsere Vize-Präsidentin Sina Eggimann ist zudem im Initiativkomitee vertreten.

Auch ein halbes Jahrhundert nach unserer Gründung setzen wir uns mit viel Herzblut und gemeinsam mit dir für ein inklusives, gleichgestelltes und selbstbestimmtes Leben von muskelkranken Menschen ein. Vielen Dank für deine Treue und dein wichtiges Engagement!

Nicole Gusset
Präsidentin

Martin Knoblauch
Geschäftsführer

DIE SCHWEIZERISCHE MUSKELGESELLSCHAFT IN ZAHLEN

2023 ging politisch und gesellschaftlich viel voran für die Inklusion von Menschen mit Behinderungen im Allgemeinen und mit Muskelerkrankungen im Besonderen. Wir haben uns für die Inklusions-Initiative eingesetzt und unsere eigene Influencer-Kampagne lanciert, um auf die Anliegen von Menschen mit Muskelerkrankungen aufmerksam zu machen.

// siehe Seite 11



1'436

MITGLIEDER

stehen im Zentrum unserer Tätigkeiten. Mit ihren Mitgliederbeiträgen und als Teilnehmende an unseren Veranstaltungen, Ferienlagern und in den Selbsthilfe- und Kontaktgruppen sind sie gleichzeitig das Rückgrat unserer Patientenorganisation.

MÖCHTEST DU UNSER TEAM VERSTÄRKEN?

Wir sind immer wieder auf der Suche nach festangestellten Mitarbeitenden oder Begleit- und Pflegepersonen für unsere Freizeit- und Ferienlager. www.muskelgesellschaft.ch/jobs



WEITERE
INFORMATIONEN



12

MITARBEITENDE

in der Geschäftsstelle geben in den Bereichen Sozialberatung, Fundraising, Finanzen, Marketing, Public Relations, Administration und Ferienlager in Pensen von 20 bis 100 Prozent ihr Bestes. Seit Dezember neu dabei ist Laura Baier im Marketing und Fundraising.

// siehe Seite 14



4

FERIENLAGER

waren für 34 muskelkranke Kinder, Jugendliche und Erwachsene das Highlight und verschafften betreuenden Angehörigen verdiente Auszeiten.

// siehe Seite 8



51

SELBSTHILFEGRUPPEN

ermöglichen Menschen mit Muskelerkrankungen und ihren Angehörigen einen wertvollen Austausch.

// siehe Seite 7

MEHR ALS

15

NETZWERKE UND ARBEITSGRUPPEN

mit Betroffenen, Angehörigen und Fachpersonen bieten uns wichtigen Austausch und die Möglichkeit, uns gemeinsam mit Gleichgesinnten für die verbesserte medizinische, therapeutische, rechtliche und pflegerische Betreuung von Menschen mit Muskelerkrankungen einzusetzen.

// siehe Seite 10

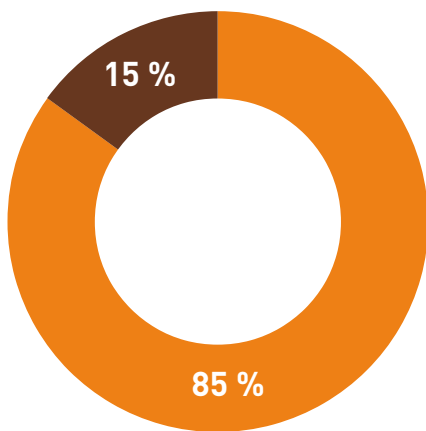
204'000

FRANKEN

Spendengelder haben wir 2023 mit Veranstaltungen wie dem Love Ride, dem *Run4Duchenne Boys* am Silvesterlauf Zürich oder durch den Verkauf von Autobahnvignetten eingenommen. Vielen Dank allen Spender*innen und freiwilligen Helfer*innen!

SOZIALBERATUNG UND FINANZIELLE UNTERSTÜTZUNG

Ob für Auskünfte zu einer Muskelkrankheit, zur Betreuung muskelkranker Angehöriger, zu Mobilität oder bei Abklärungen mit den Sozialversicherungen: Die Sozialberatung der Schweizerischen Muskelgesellschaft begleitet und berät – Mitglieder sogar kostenlos. Auch bei finanziellen Engpässen unterstützen wir unsere Mitglieder – beispielsweise, um ein Auto barrierefrei umzubauen oder um wichtige Hilfsmittel anzuschaffen, welche die IV nicht bezahlt.



119'800 Fr. Unterstützungsbeiträge für Betroffene und Angehörige durch die Schweizerische Muskelgesellschaft

20'800 Fr. Unterstützungsbeiträge über andere Stiftungen vermittelt

140'600

FRANKEN

Unterstützungsbeiträge für Betroffene und Angehörige

953

STUNDEN

waren unsere Sozialarbeiterinnen für Menschen mit Muskelerkrankungen oder für ihre Angehörigen da.

35

GESUCHE

für finanzielle Unterstützung sind bei uns eingegangen:

- 14 konnten wir bewilligen
- 13 konnten wir an Partner-Stiftungen weiterleiten.



«Ich freue mich jedes Mal auf die Zusammenkünfte unserer Selbsthilfegruppe. Es tut gut, mit den Problemen, welche die Erkrankung mit sich bringt, nicht allein zu sein.»

Silvia Knaus, Mitglied seit 5. April 2000

KONTAKT- UND SELBSTHILFEGRUPPEN

Für viele Menschen mit Muskelerkrankungen und für ihre Angehörigen sind die Kontakt- und Selbsthilfegruppen ein wichtiger Anker: Hier können sie sich untereinander austauschen und mit Menschen, die mit ähnlichen Herausforderungen zu kämpfen haben, über ihre Erfahrungen reden. Durch die Treffen entstehen immer wieder Freundschaften. Die Schweizerische Muskelgesellschaft unterstützt die Zusammenkünfte finanziell sowie auch organisatorisch.



1'510

BETROFFENE UND ANGEHÖRIGE

in unseren Selbsthilfegruppen.

Betroffene beraten Betroffene

2023 haben wir begonnen, unser Selbsthilfe-Angebot zu erweitern. Wir sind in Kontakt mit sogenannten Peer-Mitgliedern, das heisst erfahrenen Betroffenen oder Angehörigen von Betroffenen.

Diese sollen zukünftig andere Betroffene oder ihre Angehörigen beraten können – von Alltagshilfen über die Wahl eines passenden Arztes oder einer passenden Ärztin bis hin zu Therapie-Empfehlungen. Wir übernehmen die Vermittlung der oder des Betroffenen zum passenden Peer-Mitglied.

13'300

FRANKEN

Unterstützung für die Selbsthilfegruppen durch die Schweizerische Muskelgesellschaft.



51

KONTAKT-UND SELBSTHILFEGRUPPEN

in der Deutschschweiz.

MÖCHTEST DU MEHR ERFAHREN?

Alle Informationen zu unseren Selbsthilfe- und Kontaktgruppen findest du unter:

www.muskelgesellschaft.ch/selbsthilfegruppen



WEITERE
INFORMATIONEN

FERIENANGEBOTE UND VERANSTALTUNGEN

Für Mitglieder jeden Alters sind unsere Freizeit- und Ferienlager das Highlight im Jahr. Auch 2023 führten wir vier Lager durch. Gerne hätten wir noch mehr Kindern, Jugendlichen und Erwachsenen eine unbeschwerte Ferienzeit und ihren Angehörigen eine wohlverdiente Auszeit ermöglicht. Leider war es uns nicht möglich, ausreichend freiwillige Helfer*innen und Betreuer*innen zu finden, um allen Interessent*innen die Teilnahme zu ermöglichen.



34

TEILNEHMENDE

in unseren vier Ferienlagern: ein Computerlager für Kinder und Jugendliche, zwei Erwachsenenlager in Einsiedeln und Basel sowie das Jugendlager in Melchtal (OW).



106

BETREUENDE

in unseren vier Ferienlagern.

4'850

FRANKEN

wenden wir pro Person pro Woche für das jeweilige Ferienangebot auf.



753

STUNDEN

widmete die Geschäftsstelle der Koordination und Vorbereitung der Ferienlager.

300

FRANKEN

zahlen unsere Mitglieder selbst an die Ferienwoche.



ÜBER

200

BEGEISTERTE BESUCHER

mit Behinderungen machten am 31. Love Ride in Dübendorf Motorrad-, Quad- und Trike-Spritztouren mit den Biker*innen.



177

LÄUFER*INNEN

erliefen im Rahmen der Laufgruppe *Run4Duchenne Boys* am Silvesterlauf fantastische 43'827 Franken für muskelkranke Menschen. Grossen Dank an die ewz (Elektrizitätswerke der Stadt Zürich), die der Schweizerischen Muskelgesellschaft die wetterfeste, barrierefreie «ewz Runners Lounge» zur Verfügung stellten, sowie an Kieser Training für das Sponsoring der Laufshirts.

97

TEILNEHMENDE

waren am 5. Familientag in Nottwil (LU) dabei. Thema des Tages waren «Skills für ein selbstständiges Leben mit einer Muskelkrankheit» – unterteilt in Programme für Erwachsene und junge Betroffene.



32

MENSCHEN MIT NEURALER MUSKELATROPHIE

(CMT/HMSN) oder ihre Angehörigen nahmen am 21. Oktober 2023 an der CMT-Diagnosetagung in Winterthur teil. Um die Fragestellung «Neurale Muskelatrophie – was ist heute möglich?» drehte sich der Tag: Präsentiert wurden Neues aus der Forschung, Tipps für den Alltag sowie Wissenswertes zu AHV und IV. Am Nachmittag konnten die Teilnehmenden aus Workshops zu «Schuhe und Schienen» (Orthopädietechnik), Wohnen, Hilfsmittel sowie Erschöpfung durch neurale Muskelatrophie auswählen.

UNSERE NETZWERKARBEIT

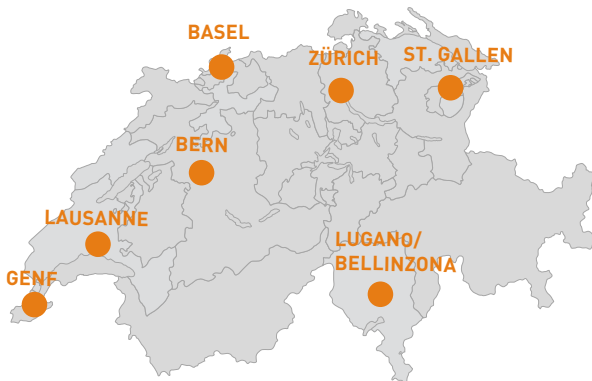
Die Schweizerische Muskelgesellschaft ist besonders stolz auf das Netzwerk Myosuisse, das auf unsere Initiative hin entstanden ist. Dort kooperieren wir mit anderen Schweizer Patientenorganisationen für Muskelerkrankte, mit Spitälern, die auf neuromuskuläre Erkrankungen spezialisiert sind, sowie mit der Forschungsstiftung FSRMM.

Ziel ist es, eine bessere Versorgung von muskelkranken Menschen zu gewährleisten. Als erstes Netzwerk in der Schweiz wurde Myosuisse von der kosek (Koordination seltene Krankheiten) anerkannt. Das Netzwerk ermöglicht es uns, die Versorgung von Menschen mit Muskelerkrankungen mit gemeinsamen Projekten zu verbessern. So wurde das Register zu neuromuskulären Krankheiten (www.swiss.reg.nmd.ch), das heute an der Universität Bern geführt wird, mit Ärzt*innen aus dem Netzwerk aufgebaut.

7

REFERENZZENTREN

Das sind auf Muskelerkrankungen spezialisierte Spitäler, die an unserem Netzwerk Myosuisse beteiligt sind.
www.muskelgesellschaft.ch/myosuisse



WEITERE
INFORMATIONEN

1

ERFOLG

Am 21. Dezember 2023 erteilte das Bundesamt für Gesundheit die Genehmigung, ab März 2024 alle in der Schweiz Neugeborenen standardmässig auf die Muskelerkrankung Spinale Muskelatrophie (SMA) zu testen.

Die Schweizerische Muskelgesellschaft hatte sich jahrelang mit Verbündeten in ihrem Netzwerk dafür eingesetzt, dass SMA als elfte Krankheit in das Neugeborenen-Screening Schweiz aufgenommen wird.



«Gemeinsam mit anderen Organisationen, Spitälern sowie Expert*innen aus Forschung und Medizin erreichen wir mehr für Menschen mit Muskelerkrankungen.»

Martin Knoblauch, unser Geschäftsführer, wendet 20 bis 30 Prozent seiner Arbeitszeit für Netzwerk-Aktivitäten auf.



Die Inklusions-Initiative fordert unter anderem, dass Menschen mit Behinderungen ihre Wohnform und ihren Wohnort frei bestimmen können. Inklusion ist nur möglich, wenn wir dieselben Wahlmöglichkeiten haben wie alle anderen Menschen auch.»

Sina Eggimann, Vize-Präsidentin Schweizerische Muskelgesellschaft, lebt mit einer Muskelerkrankung.

INKLUENCER-KAMPAGNE

Das letzte Jahr haben wir intensiv genutzt, um die Öffentlichkeit für die Bedürfnisse von muskelkranken Menschen zu sensibilisieren.

Wir haben unsere «Influencer»-Kampagne gestartet. Influencer ist eine Wortschöpfung aus «Influencer» – wie man sie aus den Social Media kennt – und «Inklusion». Setz auch du dich mit uns für die Gleichstellung und Selbstbestimmung von Menschen mit Behinderungen ein. www.inklueder-werden.ch



**WERDE
INKLUENCER**



INKLUSIONS-INITIATIVE

2023 war politisch ein sehr spannendes Jahr für die Schweizerische Muskelgesellschaft. Gemeinsam mit vielen weiteren Menschenrechts- und Behinderten-Organisationen sowie mit der Unterstützung eines parteiunabhängigen Bürger*innen-Komitees sammelten wir Unterschriften für die Inklusions-Initiative.

Die Inklusions-Initiative fordert,

- dass alle Menschen das Recht auf freie Wohnform und selbstgewählten Wohnort haben,
- ein Ende der Diskriminierung von Menschen mit Behinderungen – z. B. beim Wohnen, in der Bildung, bei der ÖV-Nutzung oder in der Kultur,
- mehr Assistenz, damit Menschen mit Behinderungen vollumfänglich am gesellschaftlichen Leben – auch in Beruf oder in der Politik – teilnehmen können.

HAST DU SCHON UNTERSCHRIEBEN?

Bis 24. Oktober 2024 hast du Zeit dazu:
www.inklusions-initiative.ch



**HIER
UNTERSCHREIBEN**

TRAUERSPENDEN

Die Schweizerische Muskelgesellschaft bedankt sich von ganzen Herzen für alle Trauerspenden, die im Jahr 2023 bei uns eingegangen sind. Sie ermöglichen es uns, unsere wichtige Arbeit für Menschen mit Muskelerkrankungen im Sinne der Verstorbene weiterzuführen.

9

TRAUERSPENDEN

- Rene Staub
- Roman Weder
- Otto Hofer
- Jürg Baumeister
- Karin Marquis
- Thomas Frey
- Susanne Rufer
- Brigitte Güller-Ernst
- Maria Büsser-Thoma

LEGAT: SO LEBT DEIN ENGAGEMENT WEITER

Die Schweizerische Muskelgesellschaft im Testament zu bedenken, ist eine gute Möglichkeit, damit dein Engagement für Menschen mit Muskelerkrankungen auch über dein Leben hinauswirkt.

Erfahre mehr darüber in unseren kostenlosen Webinaren.



ZU DEN
WEBINAREN

FUNDRAISING

Wir danken allen nachgenannten Stiftungen für ihre wertvolle Unterstützung im 2023! All jenen Firmen, Stiftungen und anderen Organisationen, die auf eine Nennung verzichtet haben, sprechen wir unseren aufrichtigen Dank für ihr soziales Engagement und für ihre Unterstützung aus.

24

STIFTUNGEN

- Activity Stiftung Lions Club Basel
- Anna Maria und Karl Kramer-Stiftung
- Baugarten Zürich, Genossenschaft und Stiftung
- Béatrice Ederer-Weber Stiftung
- Buchmann Kollbrunner Stiftung
- Carta Mensch Stiftung
- Dr. Stephan à Porta-Stiftung
- Ernst Göhner Stiftung
- GABU Stiftung
- Hans Vogel-Stiftung
- Hedy und Fritz Bender-Stiftung
- Helfer und Schlüter Stiftung
- Lotteriefonds Bern
- Love Ride Committee
- MBF Foundation
- Moriz und Elsa von Kuffner-Stiftung
- Paul und Ida Rohner-Schweizer Stiftung
- REKA-Stiftung Ferienhilfe
- Rütli Stiftung
- Schweizer Paraplegiker-Stiftung
- Stiftung Hans und Lilly Knecht-Wethli
- Stiftung Kinderhilfe Sternschnuppe
- Thomi Hopf Stiftung
- Verena Boller Stiftung
- Winterhilfe Zürich

6

FIRMENPATENSCHAFTEN

- Alfa Klebstoffe AG
- Effik SA
- Mitsubishi Tanabe (Pharma) GmbH
- Novartis Gene Therapies Switzerland GmbH
- Roche Pharma
- Sanofi Aventis (Suisse) SA

JAHRESRECHNUNG 2023

Unseren ausführlichen Finanzbericht (inkl. Revisionsbericht) findest du auf unserer Website. Selbstverständlich erfüllt unsere detaillierte Jahresrechnung die aktuellen Rechnungslegungsvorschriften nach Swiss GAAP FER 21 sowie die Richtlinien der ZEWO.

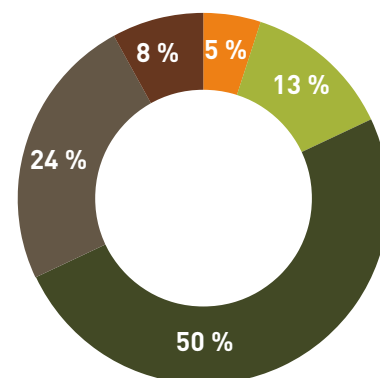
BILANZ	31.12.2023	31.12.2022
Aktiven	CHF	CHF
Total Umlaufvermögen	964'057	1'487'488
Flüssige Mittel	897'956	1'386'956
Forderungen und aktive Rechnungsabgrenzung	66'101	100'532
Anlagevermögen	1'608'325	1'794'514
Sach- und Finanzanlagen	1'608'325	1'794'514
Total Aktiven	2'652'382	3'282'002
Passiven		
Fremdkapital	321'221	187'940
Verbindlichkeiten aus Lieferung & Leistung	108'585	28'969
Passive Rechnungsabgrenzungen	212'636	158'971
Fondskapital zweckgebunden	733'719	1'147'709
Frei verfügbares Kapital	1'946'354	2'258'889
Jahresergebnis nach Zuweisungen	-348'911	-312'534
Total Passiven	2'652'382	3'282'003

BETRIEBSRECHNUNG

Mitgliederbeiträge	74'575	83'166
Spenden	184'629	419'496
Beiträge von Stiftungen, Institutionen, Firmen	694'109	419'444
Beiträge der öffentlichen Hand, Finanzhilfen BSV	336'405	336'405
Erträge aus Leistungen	110'298	168'431
Total Ertrag	1'400'016	1'426'942
Projekt- und Dienstleistungsaufwand	1'146'911	682'733
Personalaufwand	784'427	682'751
Sachaufwand	283'143	197'977
Total Aufwand	2'214'482	1'563'461
Betriebsergebnis	-814'466	-136'519
Finanzergebnis	51'564	-277'454
Veränderung Fondskapital	413'990	101'438
Jahresergebnis nach Zuweisungen	-348'911	-312'536

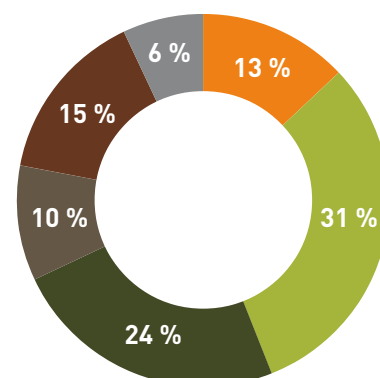


JAHRESRECHNUNG 2023



Total Ertrag

- Mitgliederbeiträge
- Spenden
- Beiträge von Stiftungen
- Beiträge der öffentlichen Hand
- Erträge aus Leistungen



Total Aufwand

- Beratung und Unterstützung
- Kurse und Lager
- Öffentlichkeitsarbeit, Publikationen
- Politik, Myosuisse, Inklusion
- Forschung: Care-NMD-CH
- IT-Erneuerung

UNSER VORSTAND (Stand: 31.12.2023)



v.l.: Sina Eggimann, Markus Bold, Nicole Gusset, Gabi Lenherr, Anneli Cattelan, Marc Wyss und Brigitte Huber

	Wahljahr
Dr. Nicole Gusset, Biologin, Präsidentin	2018
Sina Eggimann, Betriebsökonomin FH, Vize-Präsidentin	2020
Gabi Lenherr, Eidg. dipl. Buchhalterin	2021
Prof. Dr. med. Andrea Klein	2013
Markus Bold, dipl. Physiotherapeut	2015
Marc André Wyss, Informatiker	2016
Anneli Cattelan, dipl. Verwaltungswirtin	2019
Brigitte Huber, techn. Kauffrau	2019

Netzwerk Myosuisse, Vorsitz

Prof. Dr. med. Andrea Klein

Revisionsstelle

BDO AG, Wirtschaftsprüfung, Zürich

UNSER TEAM DER GESCHÄFTSSTELLE (Stand: 31.12.2023)

www.muskelgesellschaft.ch/mitarbeitende



Martin Knoblauch



Sandra Messmer-Khosla



Esther Zimmerli



Anouk Isch Bodmer



Nadin Runne



Laura Baier



Christina Stadelmann



Elvira Rütimann



Christina Esswein



Franziska Leu



Silvia Rauch



Caroline Iseli



**UNSER
TEAM**

JEDE SPENDE ZÄHLT

Das Bundesamt für Sozialversicherungen (BSV) erkennt die Leistungen der Schweizerischen Muskelgesellschaft an und unterstützt uns jährlich mit 336'405 Franken. Dies deckt jedoch nur 25 Prozent unserer Leistungen ab. Für die übrigen 75 Prozent sind wir auf Spenden angewiesen. Damit wir unsere Dienstleistungen zugunsten muskelkranker Menschen auch weiterhin anbieten können, ist deine Unterstützung sehr wichtig. Tausend Dank!
www.muskelgesellschaft.ch/spenden



DEINE
SPENDE

WAS BEDEUTET DAS ZEWO-GÜTESIEGEL?

Um als Verein das Zewo-Gütesiegel zu erhalten, gilt es, 21 Standards zu erfüllen. Bei bereits zertifizierten, nicht gewinnorientierten Organisationen - wie der Schweizerischen Muskelgesellschaft - wird regelmässig kontrolliert, ob die Standards weiterhin eingehalten werden. Deshalb legt der Vorstand seine Interessenbindungen in Bezug auf sein Vorstandsmandat bei der Schweizerischen Muskelgesellschaft offen. Detaillierte Informationen dazu findest du auf unserer Website: www.muskelgesellschaft.ch/verein



WEITERE
INFORMATIONEN



Ihre Spende in guten Händen.

FOLGE UNS



@muskelgesellschaft



@Schweizerische
Muskelgesellschaft



@schweizerische-
muskelgesellschaft



@schweizerische
muskelgesell6695

KONTAKT & IMPRESSUM

Herausgeberin

Schweizerische Muskelgesellschaft
 Kanzleistrasse 80
 8004 Zürich
 Telefon: +41 44 245 80 30
 Montag bis Freitag:
 8:30–12:30 Uhr und 13:30–16:30 Uhr

Projektleitung

Anouk Isch

Redaktion und Korrektorat

Geschäftsstelle

Anne Boxleitner (www.texteuse.ch)

Visuelles Konzept und Layout

Franziska Langenbacher
 (www.paradebeispiel.ch)

MÖCHTEST DU MITGLIED WERDEN?

Alle Informationen zur Schweizerischen Muskelgesellschaft sowie ein elektronisches Anmeldeformular findest du unter:
www.muskelgesellschaft.ch/muskelgesellschaft/mitglied-werden



MITGLIED
WERDEN



Die Schweizerische Muskelgesellschaft bedankt sich bei allen Mitgliedern, Spender*innen – ob privat oder institutionell – sowie bei allen Helfer*innen und Partner*innen für die wichtige Unterstützung im 2023 und in Zukunft.



DEINE SPENDE FÜR MEHR INKLUSION

Herzlichen Dank für deine Spende zugunsten Menschen mit Muskelerkrankungen und ihren Angehörigen.
IBAN: CH43 0900 0000 8002 9554 4 oder über den QR-Code.