



**Das Team vom Round Table 46 Karlsruhe**  
6. Karlsruher Entenrennen 2012 und SMA-KINDER



**PHILIPP UND FREUNDE**

DEUTSCHE MUSKELSTIFTUNG IN KOOPERATION MIT DEM SMA DEUTSCHLAND E.V.

[WWW.MUSKELSTIFTUNG.DE](http://WWW.MUSKELSTIFTUNG.DE)

# Sehr geehrte Damen und Herren, liebe Freunde und Unterstützer,

zunächst bedanke ich mich bei Ihnen, dass Sie uns auch 2012 aktiv unterstützt haben und Sie somit den an spinaler Muskelatrophie erkrankten Kindern und deren Familien geholfen haben. Unsere Ziele bleiben auch 2013 gleich, die Therapie- und Behandlungsforschung unterstützen, Betroffenen helfen und Öffentlichkeitsarbeit leisten, um auch Nichtbetroffene für uns zu interessieren.

Zur aktiven Öffentlichkeitsarbeit zählt auch die Erstellung unseres Kalenders, der bereits zum dritten Mal erscheint. Für unseren diesjährigen Kalender haben wir wieder Prominente gewonnen, die sich während der Fotoshootings sehr leidenschaftlich eingebracht haben. Alle Prominenten sind überaus interessiert und einige helfen uns direkt, sei es durch die Verknüpfung auf der Webseite, finanzielle Zuwendungen oder die Mitgliedschaft in unserem Verein.

Wir haben 2012 ein SMA-Treffen organisiert, haben SMA-Familien die Mobilität erhalten oder überhaupt erst ermöglicht, konnten muskelkranken Kindern den Schulbesuch erleichtern und Reittherapien bezahlen, die Krankenkassen nicht als Behandlungsmethode anerkennen. Darüber hinaus gab das Benefizaufführung „Sängerkrieg der Heidehasen“ des Kindertheaters R.A.M. in Hildesheim und das 6. Entenrennen in Karlsruhe, welches mit großem Engagement des „Round Tables 46“ durchgeführt wird.

Die Medizinische Hochschule Hannover und die UniReha der Uniklinik Köln erhalten Förderungen, um die Forschung und die Galileo-Therapie voran zu bringen. Derzeit läuft ein Probelauf im SPZ Karlsruhe für den dauerhaften Einsatz des Galileo-Stehtrainers. Das sind unsere Tätigkeitsfelder und wir glauben, dass wir auf dem richtigen Weg sind, denn wir verzeichnen eine zunehmende Anzahl von Anträgen und auch unsere Webseite wird überaus häufig besucht.

Für 2013 haben wir uns unter anderem zum Ziel gesetzt, mindestens eine Beratungsstelle in Deutschland zu gründen. Es wird dann für Muskelkranke möglich sein, sich noch schneller spezifische Informationen für Muskelkranke zu besorgen und dass Anträge noch professioneller bearbeitet werden. Neu-Betroffene werden zukünftig ein vorhandenes Netzwerk finden und können sich eingehende Beratung holen.

Nach wie vor gilt es, unser Anliegen in die Öffentlichkeit zu tragen. Das kann jeder tun, sei es durch Gespräche mit Freunden, das Weitergeben des Kalenders an die eigene Bank, den Hausarzt oder auch an das Bäckereigeschäft in der Straße. Ebenso zählt jede Erwähnung in einem Medium, sei es eine ansässige Zeitung, der regionale Radiosender oder ein Fernsehbeitrag.

Machen Sie mit, denn unser Leitslogan ist aktueller denn je:

**„Muskelkranke haben wenig Kraft und keine Lobby - Helfen Sie mit, sie zu stärken!“**

In diesem Sinne bedanke ich mich ganz herzlich für Ihr Engagement für muskelkranke Menschen. Den ersten Schritt haben Sie bereits mit dem Erwerb des Kalenders getan, denn der Erlös kommt den Betroffenen zu Gute.



Michael Kolodzig

## Kurzbeschreibung und Ziele - Deutsche Muskelstiftung

Die Deutsche Muskelstiftung hat sich zum Ziel gesetzt, die Therapie- und Behandlungsforschung auf dem Gebiet der Muskelkrankheiten zu unterstützen. Dabei steht die Spinale Muskelatrophie (SMA) derzeit im Mittelpunkt. In Deutschland gibt es ca. 67.000 Muskelkranke und etwa 5.000 SMA-Betroffene in allen Altersstufen.

Neben der Vernetzung mit Forschern und Medizinern ist die direkte Unterstützung der Familien ein wichtiges Tätigkeitsfeld der Stiftung. Die Hilfen reichen von der Finanzierung von Projekten an den Unikliniken in Freiburg und Köln bis hin zur Anschaffung von Laptops, Hilfsmitteln und Hippotherapien für betroffene Kinder sowie die Unterstützung bei der Anschaffung von behindertengerechten Fahrzeugen. Dadurch wurde bereits einigen Kindern der Besuch einer Regelschule oder -kindergartens ermöglicht.

Darüber hinaus werden Treffen für die Familien organisiert und auf der Webseite finden Betroffene notwendige Informationen und aktuelle Neuigkeiten. Speziell bei progressiv verlaufenden Krankheiten im Kindesalter ist die psychologische Belastung der Familien enorm groß. Hier besteht Handlungsbedarf und die Stiftung möchte ihre Anstrengungen zukünftig auch auf dieses Feld lenken.

Das Hauptziel der Deutschen Muskelstiftung besteht derzeit letztendlich darin, die Lebensqualität der Betroffenen, also auch der Angehörigen, bestmöglich zu erhalten. Dies kann gelingen und auch die Forschung hat in den vergangenen Jahren Fortschritte erzielt, so dass es die berechtigte Hoffnung gibt, eines Tages eine Therapie zu finden. Bis dahin müssen alle Möglichkeiten der medizinischen, psychologischen und physiotherapeutischen Behandlungen genutzt werden, um die Kinder und deren Familien bestmöglich zu betreuen.

Besonders wichtig ist die Öffentlichkeitsarbeit, um Spender und Sponsoren auf das Thema Muskelkrankheiten aufmerksam zu machen. Mit einer breiten Unterstützung kann sicherlich vielen Betroffenen geholfen werden und es können lebenswerte Perspektiven entstehen.

## Verein Philipp & Freunde - SMA Deutschland und Deutsche Muskelstiftung

Der Verein wurde 2003 gegründet, nachdem die Diagnose Spinale Muskelatrophie bei Philipp Kolodzig feststand. Die Eltern haben gemeinsam mit Freunden diese Organisation ins Leben gerufen. Jetzt wurde aus dem Verein heraus die Deutsche Muskelstiftung gegründet, um die Arbeit und die Ziele nachhaltig unterstützen zu können.

## Die Krankheit Spinale Muskelatrophie

Es geht uns um Muskelkrankheiten und im speziellen um die Muskelkrankheit „Spinale Muskelatrophie“, kurz SMA genannt. Die Krankheit betrifft Kinder bereits kurz nach ihrer Geburt oder im frühen Kindesalter. SMA ist eine seltene genetisch bedingte Krankheit, bei der die Muskelfunktionen immer schwächer werden – bis auch die Atmung erlischt...

Die Kinder sitzen meistens bereits im Kleinkindalter im Rollstuhl. Alle Betroffenen sind ein Leben lang auf fremde Hilfe angewiesen. SMA ist die häufigste genetisch bedingte Todesursache bei Kleinkindern.

In Deutschland gibt es etwa 5.000 Betroffene und weltweit sind es demnach ca. 375.000. In Deutschland sind ungefähr 2 Mio. Bundesbürger Überträger der Krankheit und weltweit sind es somit sogar 150 Mio. Menschen, die oft gar nicht wissen, dass sie eine solche Krankheit vererben können.

## Ausblick und Hoffnung

Aber es gibt Hoffnung auf Therapien und man kann heute physiotherapeutische Maßnahmen ergreifen, um für einen Teil der Betroffenen die Lebensqualität zu erhalten. Aber auch im Alltag benötigen die Patienten fremde Hilfe und auch hier können wir wirkungsvoll unterstützen. Wir möchten die Kinder in die Gesellschaft integrieren und dies beginnt für uns mit dem Besuch des Kindergartens und der Regelschule.

Darüber hinaus wird in aller Welt nach einer Behandlung geforscht und es gibt realistische Chancen, in den nächsten Jahren einen Durchbruch zu erzielen. Somit arbeiten wir womöglich an einer „Erfolgsstory“.

An der Uniklinik Köln finden SMA-Betroffene Hilfe. Ein spezielles Projekt heißt „Auf die Beine“ und wird bei der UniReha GmbH Köln angeboten.

Bislang hat man dort erfolgversprechende Ergebnisse für verschiedene Krankheitsbilder erzielt und so ist uns jetzt gelungen, eine klinische Studie mit Muskelkranken an den Unikliniken Freiburg und Köln zu beginnen.

Mehr Informationen unter: [www.muskelstiftung.de](http://www.muskelstiftung.de)

# VORWORT

Michael Kolodzig

1. Vorsitzender der Deutschen Muskelstiftung und des SMA Deutschland e.V.

## Daniel



Hallo, ich bin Daniel und bin 7 Jahre alt. Ich gehe in die 2. Klasse. Mit meinem Aktivrolli komme ich gut zurecht. Zweimal pro Woche habe ich Krankengymnastik und einmal pro Woche gehe ich ganz gerne zum Reiten. Auch trainiere ich mit dem Galileo. Ich habe einen kleinen Bruder und viele Freunde. Am liebsten gehe ich schwimmen, spiele Lego und PlayStation.

Mein Name ist Joshua-Liam, aber alle nennen mich eigentlich nur Joshi. Am 16. April 2004 bin ich geboren und lebe mit der Erkrankung SMA Typ II, die meine Muskeln schwach werden lässt. Ich duse gern mit meinem Elektrorollstuhl durch die Gegend und halte gerne hier und da ein kleines Schwätzchen. Mich faszinieren große Landmaschinen und Bagger, vor allem aber die Feuerwehr und die Straßenwacht. In der Schule lerne ich gerade lesen, schreiben und rechnen. Und das ist auch gut so, dann kann ich alles, was mich interessiert, selbst nachlesen und frage nicht jedem so viele Löcher in den Bauch. Galileo ist anstrengend, aber es soll mir helfen, meine Muskeln wieder stärker zu machen.

Euer JOSHI



## Joshua

## Liam



Hallo, ich bin Liam. Ich bin Fan vom FC Bayern München und spiele am liebsten Fußball - auf der Playstation. Außerdem male ich gerne und bin eine Lese- und Wasserratte. Das Pferd neben mir heißt Mira - auf ihr darf ich reiten und dabei meine Muskeln und mein Gleichgewicht trainieren.

Hallo, ich bin Martin. In der I-Kita bin ich bei den „Großen“. Wir üben jetzt rechnen, schreiben und englisch sprechen. Nach der Kita muss ich 2 bis 3-mal in der Woche zum Sport (Physiotherapie). Aber wenn ich dann zu Hause bin, fahre ich am liebsten mit meinem Elektrorolli. Mit meiner Schwester Sarah (2 Jahre) dösen wir dann um die Wette. Sarah fährt mit ihrem Laufrad. Meistens ist sie jetzt schon schneller als ich, aber das ist nicht schlimm.



## Martin

## Max



Guten Tag, mein Name ist Max. Ich bin 8 Jahre alt und gehe in die 3. Klasse einer ganz normalen Schule. Ich gehe sehr gerne in die Schule und habe viele Freunde da. Ansonsten bin ich ein großer Fußball-Fan – in der Bundesliga halte ich doll mit S04. Eigentlich mag ich Sport überhaupt sehr gerne. Ich schaue mir das alles gerne an – mache aber selbst auch ganz schön viel Sport. Ich spiele gerne Fussball in meinem Elektro-Rollstuhl, gehe Reiten und oft Schwimmen. Ich lese auch ganz viel - meine Lieblingsbücher sind Harry Potter und Gregs Tagebuch. Ich finde es eigentlich nicht schlimm, dass ich im Rollstuhl sitze. Manchmal ist es aber so, daß ich manche Sachen nicht machen kann und das ärgert mich dann ganz doll.

Hallo, ich heiße Maybritt und bin 13 Jahre alt. Mit knapp 9 Jahren habe ich erfahren, dass ich SMA III habe. Ich gehe aufs Gymnasium und fühle mich sehr wohl an meiner Schule. Seit einigen Jahren schon spiele ich Klavier und außerdem bin ich ein echter Pferdefan. Ich habe einen tollen Reitlehrer und möchte gern mal wieder Ferien auf einem Reiterhof machen. Mein Akku-Fahrrad, mit dem ich gern unterwegs bin, macht mich hier bei uns in der Stadt unabhängig und flexibel. Außerdem halte ich mich auf dem Laufband fit, damit ich weiterhin „gut zu Fuß“ bleibe. Besonders gern treffe ich mich natürlich mit meinen Freundinnen, wir haben immer jede Menge Spaß zusammen.

## Maybritt



## Nick



Ich bin Nick, 6 Jahre und gehe in die 2. Klasse der Regelschule in unserer Gemeinde. Da der Kopf sehr stark ist, die Muskeln aber sehr schwach habe ich mich entschlossen eine Assisstenz mit in die Schule zu nehmen :-), die diese Muskelkraft ausgleicht. D.h. sie holt die Hefte aus dem Ranzen, macht die Stifte auf etc. Ansonsten bin ich ein ganz normaler Junge mit viel Blödsinn im Kopf. Das freut meinen Bruder sehr, wir zwei sind ein tolles Team! Ach ja und Sky lander in der WII, das ist echt cool.

Philipp ist jetzt 13 Jahre alt und geht in die 8. Klasse des Melanchthon-Gymnasiums in Bretten. Im Alter von zwei Jahren wurde bei ihm Muskelschwund, Typ Spinale Muskelatrophie nach Kugelberg-Welander diagnostiziert. Für Ausflüge und im Alltag benötigt er seine Rollis. Bei seinen Mitschülern ist er beliebt und Philipp geht gern in die Schule. Ansonsten ist er ein großer Sportfan. Sein Interesse reicht dabei von Fußball über Eishockey bis hin zu Handball. Am liebsten geht er aber baden, beschäftigt sich mit seinem Computer oder spielt einfach mal mit einer Spielekonsole. An der Musikschule nimmt er Klavierunterricht. Zweimal pro Woche hat er Krankengymnastik und trainiert mit dem Galileo. Philipps größter Liebling ist Mara, unsere Hündin, mit der er manchmal spazieren geht.

## Philipp



## Sebastian



Mein Name ist Sebastian, ich bin im Sommer 6 Jahre geworden und gehe jetzt zur Schule. Ich kann zwar noch in paar Schritte laufen bin aber meistens mit meinen wilden Kerle Rolli unterwegs. Ich habe auch einen E-Rolli. Den habe ich an meinem ersten Wandertag in die Schule mitgenommen. Das fanden meine Mitschüler total gut, damit bin ich nämlich ziemlich schnell. Ich finde die „Wilden Kerle“ klasse und hab schon alle Filme gesehen. Meine Hobbys sind mit meinen Freunden spielen, schwimmen und ich lerne gerade Gitarre spielen. Vor unserem Ägypten Urlaub habe ich sogar noch das Seepferdchen bestanden. Galileo Training gehört zu meinem täglichen „Fitness-Programm“. Das macht meine Muckis fester und meine Ausdauer besser. Viel Grüße und... alles wird gut solange du wild bist... euer Sebastian!

Ich heiße Sina, bin 12 Jahre alt und habe SMA Typ-1. Ich liebe Pferde, höre gerne Musik, singe sehr gerne (sogar in unserer Schülerband) und bin ein großer Fan der DTM (Deutsche Tourenwagen Masters).



## Sina

## Vincent



Ich heiße Vincent und bin 6 Jahre alt. Wie meine Mama immer sagt, bin ich jetzt ein ‚Schöler‘ und ich habe wirklich viel Spaß in der Schule und neue Freunde habe ich jetzt auch. Ich bin ein großer Fan von Ice Age, Cars und Madagaskar und spiele am liebsten mit meinem Skatepark oder mit Papas Tablet-PC. Beim Galileotraining werfe ich gern mit Bällen Kegel um und manchmal treffe ich auch meine nette Therapeutin dabei. Ansonsten fahre ich gerne in den Urlaub und habe einfach Spaß am Leben.



[www.muskelstiftung.de](http://www.muskelstiftung.de)

**Philipp** (Muskelschwund Typ SMA)  
und Michael Kessler, Schauspieler und Comedian



**JANUAR 2013**

01 02 03 04 05 06 07 08 09 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20 21 22 23 24 25 26 27 28 29 30 31  
DI MI DO FR SA SO MO DI MI DO FR SA SO MO DI MI DO FR SA SO MO DI MI DO

**Max** (Muskelschwund Typ SMA)  
und „Der Graf von Unheilig“, Sänger

[www.muskeltiftung.de](http://www.muskeltiftung.de)



01 FR  
02 SA  
**03 SO**  
04 MO  
05 DI  
06 MI  
07 DO  
08 FR  
09 SA  
**10 SO**  
11 MO  
12 DI  
13 MI  
14 DO  
15 FR  
16 SA  
**17 SO**  
18 MO  
19 DI  
20 MI  
21 DO  
22 FR  
23 SA  
**24 SO**  
25 MO  
26 DI  
27 MI  
28 DO

FEBRUAR 2013



[www.muskelstiftung.de](http://www.muskelstiftung.de)

**Nick** (Muskelschwund Typ SMA)  
und Eva Habermann, Schauspielerin



# MÄRZ 2013

01 02 03 04 05 06 07 08 09 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20 21 22 23 24 25 26 27 28 29 30 31  
FR SA SO MO DI MI DO FR SA SO MO DI MI DO FR SA SO MO DI MI DO FR SA SO



[www.muskelstiftung.de](http://www.muskelstiftung.de)

**Daniel** (Muskelschwund Typ SMA)  
und Ralf Bauer, Schauspieler



APRIL 2013

01 02 03 04 05 06 07 08 09 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20 21 22 23 24 25 26 27 28 29 30  
MO DI MI DO FR SA SO MO DI MI DO FR SA SO MO DI MI DO FR SA SO MO DI



[www.muskelstiftung.de](http://www.muskelstiftung.de)

# Maybritt und Philipp

(beide Muskelschwund Typ SMA)  
mit Lars Stindl, Profi-Fußballspieler bei Hannover 96



# MAT 2013

01 02 03 04 05 06 07 08 09 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20 21 22 23 24 25 26 27 28 29 30 31  
MI DO FR SA SO MO DI MI DO FR SA SO MO DI MI DO FR SA SO MO DI MI DO FR



[www.muskelstiftung.de](http://www.muskelstiftung.de)

# Liam, Daniel und Vincent

(alle Muskelschwund Typ SMA)

mit Regina Halmich, Box-Weltmeisterin



# JUNI 2013

01 02 03 04 05 06 07 08 09 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20 21 22 23 24 25 26 27 28 29 30  
SA SO MO DI MI DO FR SA SO MO DI MI DO FR SA SO MO DI MI DO FR SA SO



[www.muskelstiftung.de](http://www.muskelstiftung.de)

# Philipp, Joshua und Sebastian

(alle Muskelschwund Typ SMA) mit Geschwistern  
und Michael Kessler, Schauspieler und Comedian



# JULI 2013

01 02 03 04 05 06 07 08 09 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20 21 22 23 24 25 26 27 28 29 30 31  
MO DI MI DO FR SA SO MO DI MI DO FR SA SO MO DI MI DO FR SA SO MO DI MI

**Sebastian** (Muskelschwund Typ SMA)  
und Michaela Christ, Sängerin und Textautorin

[www.muskeltiftung.de](http://www.muskeltiftung.de)



ALLGEMEIN 2013

01	DO
02	FR
03	SA
04	SO
05	MO
06	DI
07	MI
08	DO
09	FR
10	SA
11	SO
12	MO
13	DI
14	MI
15	DO
16	FR
17	SA
18	SO
19	MO
20	DI
21	MI
22	DO
23	FR
24	SA
25	SO
26	MO
27	DI
28	MI
29	DO
30	FR
31	SA



[www.muskelstiftung.de](http://www.muskelstiftung.de)

**Philipp** (Muskelschwund Typ SMA)  
und Sophie Schütt, Schauspielerin



# SEPTEMBER 2013

01	02	03	04	05	06	07	08	09	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30
SO	MO	DI	MI	DO	FR	SA	SO	MO	DI	MI	DO	FR	SA	SO	MO	DI	MI	DO	FR	SA	SO	MO	DI	MI	DO	FR	SA	SO	MO



[www.muskelstiftung.de](http://www.muskelstiftung.de)

## Vincent und Philipp

(beide Muskelschwund Typ SMA) mit Geschwistern  
und Eva Habermann, Schauspielerin



# OKTOBER 2013

01 02 03 04 05 06 07 08 09 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20 21 22 23 24 25 26 27 28 29 30 31  
DI MI DO FR SA SO MO DI MI DO FR SA SO MO DI MI DO FR SA SO MO DI MI DO



[www.muskelstiftung.de](http://www.muskelstiftung.de)

**Liam** (Muskelschwund Typ SMA)  
und Ralf Bauer, Schauspieler



NOVEMBER 2013

01 02 03 04 05 06 07 08 09 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20 21 22 23 24 25 26 27 28 29 30  
FR SA SO MO DI MI DO FR SA SO MO DI MI DO FR SA SO MO DI MI DO FR SA



[www.muskelstiftung.de](http://www.muskelstiftung.de)

## Sina und Martin

(beide Muskelschwund Typ SMA)  
mit Regina Halmich, Box-Weltmeisterin



# DEZEMBER 2013

01 02 03 04 05 06 07 08 09 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20 21 22 23 24 25 26 27 28 29 30 31  
SO MO DI MI DO FR SA SO MO DI MI DO FR SA SO MO DI MI DO FR SA SO MO DI

# Herzlichen Dank

an alle, die bei diesem Kalender mitgewirkt haben:

Ralf Bauer  
Michaela Christ  
Eva Habermann  
Regina Halmich  
Michael Kessler  
Sophie Schütt  
Lars Stindl  
Der Graf von Unheilig  
Round Table 46 Karlsruhe  
Jochen Starz

# Herzlichen Dank

an alle langjährigen Förderer, Freunde und Spender, die uns unterstützen:

Round Table 46 Karlsruhe  
cab Produkttechnik GmbH & Co KG  
Kraft Druck GmbH Ettlingen  
Novotec Medical GmbH  
Techniker Krankenkasse  
Kindertheater R.A.M. – rapid arts movement  
Melanchthon-Gymnasium Bretten  
Europäische Schule Karlsruhe  
BBBank Karlsruhe  
Lions-Club Karlsruhe-Fächer  
Wissädalä Duddärä  
Eckhard von Klaeden  
Martin Wacker  
Barbara Schleicher-Rothmund  
Dr. Brita Larenz  
Monika Roß im Namen der Waghäuseler  
Familie Feeg im Namen des Freundeskreises Ingrid Kolodzig  
der Medizinischen Fachschule der Martin-Luther-Universität Halle-Wittenberg  
Ben van Cauwenbergh  
SWR  
Badische Neueste Nachrichten  
Olympiapark München GmbH  
Wellness-Hotel BollAnt's im Park Bad Sobernheim  
Friedrich-Baur-Institut der Ludwig-Maximilians-Universität München  
Medizinische Hochschule Hannover  
Universitätsklinik Essen  
Universitätsklinik Freiburg  
Universitätsklinik Köln  
UniReha Köln  
TREAT-NMD Newcastle  
Sozialpädiatrisches Zentrum (SPZ) des Städtischen Klinikums Karlsruhe

**Darüber hinaus herzlichen Dank  
an alle weiteren Förderer und Freunde,  
die uns helfen und uns verbunden sind.**

## Impressum:

Idee: Deutsche Muskelstiftung in Kooperation mit dem SMA Deutschland e.V.  
Fotografie: © 2012 Deutsche Muskelstiftung · [www.muskelstiftung.de](http://www.muskelstiftung.de)  
bis auf September: © 2010 · Conny Wenk, Stuttgart · [www.connywenk.com](http://www.connywenk.com)  
Layout & DTP: Jochen Starz, Berlin · [www.lombardostarz.com](http://www.lombardostarz.com)  
Druck: Kraft Druck GmbH, Ettlingen · [www.kraft-druck.de](http://www.kraft-druck.de)

**Sie möchten uns unterstützen oder mehr über uns erfahren?**

Spendenkonto Philipp und Freunde - SMA Deutschland e.V.:  
Deutsche Bank Bruchsal · BLZ 660 700 24 · Konto 206 129 900

Spendenkonto Deutsche Muskelstiftung:  
Bank für Sozialwirtschaft · BLZ 660 205 00 · Konto 873 9000

[www.muskelstiftung.de](http://www.muskelstiftung.de)

Muskelkranke haben wenig Kraft und keine Lobby - Helfen Sie mit, sie zu stärken!

**Herzlichen Dank!**

# VIELEN DANK

an all unsere Förderer und Sponsoren!

Ihre Deutsche Muskelstiftung und Ihr SMA Deutschland e.V.