

2021

# JAHRESBERICHT



**muskelkrank & lebensstark**  
muskelgesellschaft.ch

Vorwort	Vorwort der Präsidentin und des Geschäftsführers	3
Porträt	Muskelkrank & lebensstark / Danke	4
Dienstleistungen und Aktivitäten	Beratung und Unterstützung	5
Dienstleistungen und Aktivitäten	Kontakt- und Selbsthilfegruppen	6
Dienstleistungen und Aktivitäten	Tagesausflüge	7
Dienstleistungen und Aktivitäten	Myosuisse & Regionale Muskelzentren	8
Dienstleistungen und Aktivitäten	Weiterbildungen	9
Finanzen	Jahresrechnung 2021	10
Organe und Strukturen	Vorstand und Geschäftsstelle	11

## Möchten Sie Mitglied werden?

Alle Informationen zur Muskelgesellschaft sowie ein elektronisches Anmeldeformular finden Sie unter [www.muskelgesellschaft.ch/muskelgesellschaft/mitglied-werden/](http://www.muskelgesellschaft.ch/muskelgesellschaft/mitglied-werden/)

## Herzlichen Dank!

Wir sind auf Spenden angewiesen, um unsere Dienstleistungen zugunsten muskelkranker Menschen auch weiterhin anbieten zu können. Ihre Unterstützung ist sehr wichtig.

IBAN: CH43 0900 0000 8002 9554 4  
PC-Konto 80-29554-4



Ihre Spende in guten Händen.

## Zewo-Standards - Interessenbindungen des Vorstands

Um als NPO das Zewo-Gütesiegel zu erhalten, gilt es 21 Standards zu erfüllen. Bei bereits zertifizierten NPO, wie der Muskelgesellschaft, wird regelmässig kontrolliert, ob die Standards weiterhin erfüllt werden.

In diesem Zusammenhang legt der Vorstand seine Interessenbindungen in Bezug auf sein Vorstandsmandat bei der Muskelgesellschaft offen. Detaillierte Informationen dazu finden Sie auf unserer Website ([www.muskelgesellschaft.ch/muskelgesellschaft/vorstand](http://www.muskelgesellschaft.ch/muskelgesellschaft/vorstand)).

## Impressum

Herausgeberin	Schweizerische Muskelgesellschaft
Projektleitung	Martin Knoblauch
Visuelles Konzept und Layout	paradebeispiel GmbH, Franziska Langenbacher
Redaktion und Korrektorat	Geschäftsstelle
Druck und Ausrüstung	Flyerline Schweiz AG

# Liebe Leserin, lieber Leser

## Schritt nach vorne, zurück und wieder nach vorne - 2021 war ein Jahr der Veränderungen und ein Jahr der Unsicherheit

An der Februar-Sitzung verabschiedete der Vorstand die neu erarbeiteten strategischen Stossrichtungen und Massnahmen für die nächsten Jahre. Die Muskelgesellschaft soll weiterhin die nationale Vernetzung zwischen den verschiedenen Partnern, die sich für neuromuskuläre Betroffene und deren Angehörige engagieren, vorantreiben. Wir wollen uns als Experten etablieren, wenn es um Anliegen muskelkranker Menschen geht, indem wir die Bedürfnisse der Betroffenen kennen (evidence-based patient advocacy) und patientenzentrierte Lösungen anstreben. Schliesslich wollen wir die bereits etablierten diagnosespezifischen Organisationen nicht konkurrenzieren, sondern dort Leistungen anbieten, wo noch Lücken existieren. Diese strategischen Eckpfeiler sollen im Rahmen einer Mitgliederumfrage, die bis Mitte 2022 durchgeführt wird, verifiziert werden.

Das erste Ferienlager im Jahr musste aufgrund der anhaltenden Covid-Pandemie durch einen virtuellen «Ferientag» ersetzt werden. Die Teilnehmenden konnten Geschichten hören, online gemeinsam Spiele spielen oder nach Anleitung mit Material basteln, das wir ihnen vorgängig zugeschickt hatten.

Positiv gestimmt und auf eine Entschärfung der Pandemie-Situation hoffen, bereiteten wir die Sommerlager wie gewohnt vor. Leider kam die Covid-Impfung zu spät und das Risiko in den Ferienlagern Ansteckungen mit schwerem Verlauf zu verursachen, wurde als zu hoch eingeschätzt. So mussten wir die Sommerlager leider erneut und schweren Herzens absagen. Als Alternative unterstützen wir wie im Vorjahr selbstorganisierte Tagesausflüge. Dieses Angebot wurde rege genutzt.

Als Höhepunkt konnten wir 2021 die Anerkennung der neuromuskulären Referenzzentren Basel, Bern, Zürich, St. Gallen, Lausanne und Genf sowie des Netzwerks Myosuisse durch die kosek (Koordination seltene Krankheiten) feiern. Dies ist ein Meilenstein für die Qualität der medizinischen Versorgung von Menschen mit einer neuromuskulären Erkrankung.

Aus finanzieller Sicht war 2021 ein sehr erfreuliches Jahr. Insbesondere dank eines Legats und der fortlaufenden Unterstützung durch Stiftungen und Spendende kann die Schweizerische Muskelgesellschaft ein finanzielles Rekordergebnis präsentieren. Wir sind für diese Unterstützung dankbar und werden die Mittel im Sinne der oben erwähnten Strategie einsetzen, um die Versorgung unserer Mitglieder und aller muskelkranken Menschen in der Schweiz nachhaltig zu verbessern.

### Nicole Gusset, Martin Knoblauch



Nicole Gusset,  
Präsidentin



Martin Knoblauch,  
Geschäftsführer

## Muskelkrank und lebensstark - Der Verein Schweizerische Muskelgesellschaft



Als gemeinnützige, ZEW0-zertifizierte Organisation vertritt die Schweizerische Muskelgesellschaft in der deutschen und rätoromanischen Schweiz seit 47 Jahren die Interessen und Anliegen von Menschen mit einer Muskelkrankheit. Sie strebt eine Zukunft an, in der alle Menschen mit einer

Muskelkrankheit bestmöglich leben können – selbstbestimmt und gleichgestellt. Sie setzt sich mit Blick auf diese Zukunft überall dort ein, wo die Bedürfnisse von Menschen mit einer Muskelkrankheit und die ihrer Angehörigen nicht oder nur ungenügend abgedeckt sind.

## Danke!

Das Stiftungs-Fundraising war auch in diesem Pandemie-Jahr gefordert. Trotz grosser Hoffnung und gemeinsamen Bemühungen, war es uns nicht möglich die Ferienangebote für muskelkranke Menschen durchzuführen.

Eine gut angenommene Alternative für die Ferienlager waren die auch in diesem Jahr wieder die beliebten Tagesausflüge. Rund 100 Personen konnten von unserem Angebot profitieren und sich jeweils einen schönen und sorglosen Tag in der Schweiz gönnen.

Ein grosses Highlight war der 4. Familientag, welchen wir mit viel Einsatz und dank vielen, freiwilligen Helfenden so-

wie unseren Partnern und Stiftungen am 28. August 2021 im Seminarhotel Sempachersee in Nottwil durchführen konnten. Das Thema des Familientages: «Wie stärke ich meine Gesundheit» war gerade in dieser herausfordernden Zeit der Corona-Pandemie ein wertvoller Beitrag um Antworten, Lösungen und Unterstützung für Familien mit muskelkranken Kindern aufzuzeigen. Der Tag war ein voller Erfolg und es gelang uns, dank unseren Partnern und verschiedenen Stiftungen, diesen Anlass vollumfänglich zu finanzieren. **Dafür danken wir allen Beteiligten von Herzen!**

Die Solidarität und Wertschätzung, die

Aufgrund der breiten Erfahrung und des grossartigen Engagements ihrer Mitarbeitenden und des Vorstands ist es der Muskelgesellschaft möglich, ein vielseitiges Angebot sowie wertvolle Unterstützung in Alltags-Situationen anbieten zu können - zum Beispiel mit zielgruppenspezifischen Workshops, durch telefonische Beratung oder in Selbsthilfegruppen.

Zusammen mit den zahlreichen, freiwillig Helfenden, den Dienstleistungs- und Firmenpartnern, den Sponsoren und den grosszügigen Spenderinnen und Spendern gelingt es auch künftig, diese wichtigen Angebote aufrecht zu erhalten.

Herzlichen Dank an alle Beteiligten!

### Personelle Veränderungen

Elvira Rütimann trat am 1. Dezember 2021 die Stelle im Bereich Ferienlager/Administration an. Am 31. Juli 2021 hat Marc Engeli die Muskelgesellschaft verlassen, um sich der Berufsmaturitätsschule zu widmen.

wir in diesem Jahr durch unsere Partner erfahren durften, macht uns Mut und freut uns sehr. Gemeinsam können wir viel erreichen und unsere Arbeit für Menschen mit einer Muskelkrankheit erfolgreich weiterführen und uns stetig verbessern.

Damit wir diesem Anspruch auch gerecht werden, brauchen wir die Unterstützung von Stiftungen und Gönnern - ohne sie geht es nicht!

**Herzlichen Dank für Ihre grossartige Unterstützung und Zusammenarbeit in dieser herausfordernden Zeit. Wir sind Ihnen sehr dankbar!**

## Beratung und Unterstützung



Einschränkungen des öffentlichen und sozialen Lebens forderte uns alle heraus.

So wurde die psychosoziale Beratung der Schweizerischen Muskelgesellschaft auch im Jahr 2021 oft kontaktiert. Neben der Beratung von Angehörigen und Betroffenen erhielten wir zahlreiche Anfragen von Fachpersonen, wie Therapeutinnen und Therapeuten, Pädagoginnen und Pädago-

gen sowie anderen Bezugspersonen von muskelkranken Menschen.

Ein häufiges Thema in der Beratung war die Pandemie, deren Folgen und Auswirkungen auf das Leben der muskelkranken Betroffenen und deren Familien. Die Verunsicherungen sowie die Mehrbelastung im oftmals beschwerlichen Alltag stellten grosse Herausforderungen dar. Weitere

Fragestellungen in der Beratung drehten sich beispielsweise um die Hilfsmittelversorgung, die persönliche Assistenz, sozialversicherungsrechtliche Fragen, um die Inklusion in den Arbeitsmarkt sowie Schule.

Die Ratsuchenden schätzten die E-Mail- und Telefonberatung sehr.

Das Beratungsteam konnte in Kurzberatungen, aber auch intensiven und komplexen Beratungen Unterstützung bieten.

2021 wurden 28 Gesuche um finanzielle Unterstützung eingereicht. Für nicht von der IV finanzierte Hilfsmittel, Autoteilfinanzierungen, technische Arbeitsmittel etc. konnten wir meist einen positiven Bescheid geben. Leider fiel auch der allseits beliebte Love Ride unter die coronabedingten Absagen. Aus diesem Grund konnten wir Gesuche aus dem Bereich Mobilität und Ferien leider nicht entgegennehmen. Die Unterstützungsreglements der Schweizerischen Muskelgesellschaft lassen keine Finanzierung von Feriengesuchen aus eigenen Geldern zu.

### >> Leistungsbericht 2021

Beratung und Information, von der Geschäftsstelle aufgewendete Zeit (Stunden)	931
---	-----

#### Gesuche

Anzahl eingegangene Gesuche	34
Von der Muskelgesellschaft unterstützte Gesuche	17
An andere Stiftungen weiter vermittelte Gesuche	6
Unterstützungsbeitrag für Betroffene und Angehörige durch die Muskelgesellschaft (CHF)	49'536
Unterstützungsbeitrag über andere Stiftungen vermittelt (CHF)	16'535

## Kontakt- und Selbsthilfegruppen



Auch für die Selbsthilfegruppen ist Corona im Jahr 2021 das zentrale Thema. Viele Termine müssen wegen den jeweils aktuell gültigen Vorgaben von Bund und Kantonen abgesagt werden oder wurden erst gar nicht geplant, weil die Situation zu unsicher war.

Viele Personen bleiben auch durchgeführten Veranstaltungen fern, da sie sich, verständlicherweise, keinem erhöhten Ansteckungsrisiko aussetzen wollten.

Trotz alledem konnten 2021 von den verschiedenen Gruppen 38 Termine durchgeführt werden. Mit zu dieser Zahl trugen zwei Gruppen bei, die sich vor allem online austauschen (Myasthenia Gravis und junge Erwachsene mit einer Muskelkrankheit) und sowie einige seit langem bestehende Gruppen, die diese Form des Austausches zumindest versuchsweise genutzt hatten.

Ebenfalls ein Thema, das sich seit längerem abzeichnet und in verschiedenen

Gruppen akut geworden ist, ist ein Generationenwechsel in der Gruppenleitung/Koordination. Hier dürfen die Gruppen auf die Unterstützung durch die Geschäftsstelle der Schweizerischen Muskelgesellschaft setzen. Wir begleiten diesen Prozess und unterstützen mit Wissen und Moderation von Veranstaltungen, sofern es gewünscht ist.

Die Zahl der angebotenen Gruppen ist gestiegen, ebenso ist die Zahl der Personen, die sich einer Gruppe angeschlossen haben, leicht angestiegen.

Sie möchten sich auch mit Personen austauschen, die die gleiche Diagnose wie Sie oder Ihre Angehörigen haben?

Melden Sie sich einfach bei der Kontaktperson der jeweiligen Gruppe. Wenn es (noch) keine Gruppe gibt, nehmen Sie bitte mit Christina Stadelmann Kontakt auf ([cstadelmann@muskelgesellschaft.ch](mailto:cstadelmann@muskelgesellschaft.ch)). Weitere Informationen finden Sie auf unserer Website: [www.muskelgesellschaft.ch/selbsthilfegruppen](http://www.muskelgesellschaft.ch/selbsthilfegruppen).

### >> Leistungsbericht 2021

Betreuung von Kontakt- und Selbsthilfegruppen, von der Geschäftsstelle aufgewendete Stunden	342
Anzahl Kontakt- und Selbsthilfegruppen	47
Gruppengrößen (Personen)	5 - 151
In den Selbsthilfegruppen engagierte Personen	959
Direktunterstützung der Selbsthilfegruppen durch die Muskelgesellschaft (CHF)	11'409

## Tagesausflüge



Auch im Jahr 2021 mussten schweren Herzens die gesamten Ferienlager der Muskelgesellschaft coronabedingt abgesagt werden. Sehr viele Teilnehmende freuen sich das ganze Jahr über auf dieses Ferienangebot. Für Familien mit einem muskelkranken Kind bedeuten die Ferienlager eine kleine

Auszeit und Erholung. Die gesundheitliche Sicherheit unserer Teilnehmenden, den Betreuenden sowie den Lagerleitenden stand für die Schweizerische Muskelgesellschaft an oberster Stelle und zwang uns zu diesem Schritt. Die Enttäuschung über die Absage war auf allen Seiten gross.

Als Alternative boten wir Tagesausflüge an. Die Muskelgesellschaft stellte das Budget für den Ausflug sowie nach Bedarf die Betreuungspersonen für einen «Wunschtag» zur Verfügung. Fast 100 Teilnehmende nutzten die Chance und verbrachten einen Tag an einem Ort ihrer Wahl mit einem selbstzusammengestellten Programm.

Dies führte sie in die verschiedensten Ecken der Schweiz: In die Berge, mit dem Schiff auf den Bodensee, zum Shoppen in die Stadt.

In den Sommerschulferien fand am 20. Juli 2021 ein virtueller Tageskurs statt. Hier trafen sich Kinder und Jugendliche mit einer Muskelkrankheit online für verschiedene Spiele und einen Bastelnachmittag. Neben «Geschichtenerzählen» bot der Nachmittag auch Raum für persönliche Gespräche und ein Wiedersehen, wenn auch nur vor dem Bildschirm.

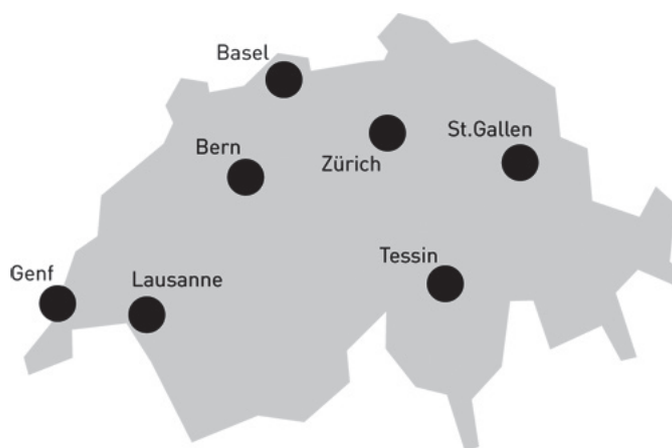
## Myosuisse & regionale Muskelzentren

Seit mittlerweile 15 Jahren verfolgt das Netzwerk Myosuisse ein Ziel: Die Qualität der medizinischen und sozialen Versorgung von muskelkranken Menschen in der Schweiz unabhängig vom Aufenthalts- und Behandlungsort auf hohem Niveau zu gewährleisten.

2021 hat das Netzwerk einen Meilenstein in der Geschichte der Gesundheitsversorgung erreicht. Sechs neuromuskuläre Zentren wurden zusammen mit dem Netzwerk Myosuisse durch die kosek (Koordination seltene Krankheiten Schweiz) als nationale Referenzzentren und als Referenznetzwerk für die Versorgung von Menschen mit neuromuskulären Krankheiten anerkannt. Diese Anerkennung, die die aktuell hohe Qualität der Versorgung bestätigt und für die Zukunft sicherstellt, wurde erstmals vergeben und vom Netzwerk und den Zentren freiwillig angestrebt.

Durch Einbezug der Forschung und dem Einrichten eines Patientenregisters erreichen wir ein national koordiniertes Vorge-

hen. Das Netzwerk besteht aus Fachpersonen und Organisationen, die sich in der Schweiz für Menschen mit einer neuromuskulären Krankheit einsetzen. Ursprung und Initiatorin ist die Schweizerische Mus-



kelgesellschaft.

Myosuisse beinhaltet neben den Regionalen Muskelzentren den Fachlichen Beirat, das Fachverzeichnis, das Patientenregister (im internationalen Austausch mit dem Register TREAT-NMD), die Forschung unter dem Dach der Schweizerischen Stif-

fung zur Erforschung der Muskelkrankheiten FSRMM, den bestehenden Lehrstuhl in Basel sowie die Schwesterorganisationen ASRIMM (Association Suisse Romande Intervenant contre les Maladies neuro-Musculaires) und MGR (Associazione Malattie Genetiche Rare Svizzera Italiana). Gemeinsam sind wir bestrebt, diesen Bereich der seltenen Erkrankungen zu stützen, weiterzuentwickeln und eine bestmögliche Versorgung für muskelkranke Menschen sicherzustellen.

2021 wurde das Projekt «Care-NMD», das in Zusammenarbeit mit der ZHAW (Zürcher Hochschule für angewandte Wissenschaften) national durchgeführt wird, weitergeführt. Auf Basis einer wissenschaftlich begleiteten Versorgungsstudie soll insbesondere die Arbeit des Care-Managements untersucht und beschrieben werden. Es soll ein Standard für Pflege-Betreuung für neuromuskuläre Krankheiten an den beteiligten Muskelzentren geschaffen werden.

## Weiterbildungen



Aufgrund der anhaltenden Corona-Pandemie und den vom Bund verordneten Schutzmassnahmen mussten unsere Weiterbildungsangebote und Kurse mit Direktkontakt grösstenteils ganz abgesagt werden oder konnten nur sehr beschränkt durchgeführt werden. Als Alternative boten

wir Online-Kurse an. Diese stiessen auf reges Interesse und wurden gerne besucht. Das Bedürfnis sich trotz einschneidender Massnahmen weiterzubilden war gross. In der Sozialberatung stellten wir eine zunehmende Nachfrage sowie Interesse an der Dienstleistung der persönlichen Assistenz

fest. Immer mehr Menschen interessieren sich für ein selbstbestimmtes Leben mit Assistenz in den eigenen vier Wänden. Der hohe Administrationsaufwand jedoch schreckt oftmals davon ab, diese Dienstleistung der IV in Anspruch zu nehmen. Bei den Informationsveranstaltungen für Betroffene und Angehörige wurde dazu Basiswissen vermittelt. Im Anschluss daran konnten Fragen gestellt werden und Gespräche untereinander stattfinden.

Ein Highlight im Angebot unserer Kurse war sicherlich der 28.8.2021: Der Familientag. Dieser fand in den Räumlichkeiten des Schweizer Paraplegiker Zentrums statt. Das Thema «Wie stärke ich meine Gesundheit» wurde in vielfältigen Referaten und Workshops beleuchtet. Neben konventionellen Themen zur Gesundheit wurde auch das oftmals tabuisierte Thema Sexualität aufgegriffen.

Bei einem Mittagessen und auch im Anschluss an den Familientag wurde die Situation genutzt, um sich über individuelle und persönliche Themen auszutauschen.

### >> Leistungsbericht 2021

Veranstaltungen, von der Geschäftsstelle aufgewendete Zeit

615 Stunden

#### Weiterbildungsveranstaltungen 2021

Boxenstopp, Basel

9./10. Juli

Hilfsmittelanlass, Oensingen

18. September

Familiientag, Nottwil

28. August

# Jahresrechnung 2021

Der ausführliche Finanzbericht (inkl. Revisionsbericht) kann auf der Website eingesehen werden ([www.muskelgesellschaft.ch](http://www.muskelgesellschaft.ch)). Sie erfüllt die aktuellen Rechnungslegungsvorschriften nach Swiss GAAP FER 21 sowie die Richtlinien der ZEWO.

<b>Bilanz</b>	31.12.2021	31.12.2020
<b>Aktiven</b>	CHF	CHF
<b>Total Umlaufvermögen</b>	<b>1'473'346</b>	<b>939'484</b>
Flüssige Mittel	1'425'832	892'716
Forderungen und aktive Rechnungsabgrenzung	47'514	46'769
<b>Anlagevermögen</b>	<b>2'177'726</b>	<b>1'341'037</b>
Sach- und Finanzanlagen	2'177'726	1'341'037
<b>Total Aktiven</b>	<b>3'651'072</b>	<b>2'280'521</b>
<b>Passiven</b>		
<b>Fremdkapital</b>	<b>143'036</b>	<b>198'945</b>
Verbindlichkeiten aus Lieferung & Leistung	13'981	4'641
Passive Rechnungsabgrenzungen	129'055	194'304
<b>Fondskapital Zweckgebunden</b>	<b>974'011</b>	<b>971'421</b>
<b>Frei verfügbares Kapital</b>	<b>1'249'146</b>	<b>974'012</b>
Jahresergebnis nach Zuweisungen	776'324	-13'794
<b>Total Passiven</b>	<b>3'651'072</b>	<b>2'280'521</b>
<b>Betriebsrechnung</b>		
Mitgliederbeiträge	39'470	43'653
Spenden	1'591'514	291'376
Beiträge von Stiftungen, Institutionen, Firmen	495'478	474'541
Beiträge der öffentlichen Hand, Finanzhilfen BSV	336'405	336'405
Erträge aus Leistungen	100'233	117'447
<b>Total Ertrag</b>	<b>2'563'100</b>	<b>1'263'422</b>
<b>Aufwand</b>		
Projekt- und Dienstleistungsaufwand	439'037	563'000
Personalaufwand	593'071	548'798
Sachaufwand	176'081	188'658
<b>Total Aufwand</b>	<b>1'208'189</b>	<b>1'300'456</b>
<b>Betriebsergebnis</b>	<b>1'354'911</b>	<b>-37'034</b>
Finanzergebnis	71'549	25'831
Veränderung Fondskapital	-650'133	-2'591
<b>Jahresergebnis nach Zuweisungen</b>	<b>776'324</b>	<b>-13'794</b>

## Vorstand und Geschäftsstelle (Stand: 31.12.2021)

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

### Fachlicher Beirat, Vorsitz

Andrea Klein, PD Dr. med.

### Revisionsstelle

BDO AG, Wirtschaftsprüfung, Zürich



Nicole Gusset



Gabi Lenherr



Andrea Klein



Sina Eggimann



Markus Bold



Marc André Wyss



Anneli Cattelan



Brigitte Huber

### Geschäftsführung

Martin Knoblauch

### Mitarbeitende der Geschäftsstelle

Sandra Messmer	Stellvertr. Geschäftsführerin/ Soziale Arbeit
Nadin Runne	Kommunikation, Marketing
Esther Zimmerli	Fundraising
Christina Stadelmann	Soziale Arbeit
Marc Engeli (bis 31. Juli 2021)	Administration/ Lager
Elvira Rütimann (seit 1. Dezember 2021)	Administration/ Lager
Franziska Leu (montags)	Buchhaltung
Silvia Rauch (dienstags)	Administration



Martin Knoblauch



Sandra Messmer-Khosla



Nadin Runne



Esther Zimmerli



Christina Stadelmann



Marc Engeli



Elvira Rütimann



Franziska Leu



Silvia Rauch

# Herzlichen Dank!

Wir danken allen nachgenannten Stiftungen für ihre wertvolle Unterstützung im 2021! All jenen Firmen, Stiftungen und anderen Organisationen, welche auf eine Nennung verzichtet haben, sprechen wir unseren aufrichtigen Dank für ihr soziales Engagement und ihre Unterstützung aus.

- Béatrice Ederer-Weber Stiftung
- Buchmann-Kollbrunner-Stiftung
- Stiftung Cerebral
- Ernst Schwemmer Stiftung
- «Gertrude von Meissner-Stiftung in Erinnerung an Annette und Clas Richter»
- Hans Vogel-Stiftung
- Helfer und Schlüter-Stiftung
- Jules und Irène Ederer-Uehlinger Stiftung
- Lotte und Adolf Hotz-Sprenger Stiftung
- Peter + Vesna Esslinger Stiftung
- Rilana Stiftung
- Schweizer Paraplegiker Stiftung
- Stiftung der Gottfried-Keller-Loge Zürich
- Stiftung Monika Widmer
- Stiftung Kinderhilfe Sternschnuppe
- Uniscentia Stiftung
- Verena Boller Stiftung
- Winterhilfe Zürich
- Credit Suisse
- Rotary Club ZH
- Swiss Re Foundation
- Lotteriefonds Kanton Basel-Landschaft
- Alexion
- Mitsubishi Tanabe Pharma GmbH Zürich
- Novartis Gene Therapies Switzerland GmbH
- Roche Pharma
- sanofi-aventis (schweiz) ag

## Trauerspenden 2021

- Marie-Louise Augustin-Pfenninger
- Odette Kaufmann
- Albert Huber
- Markus Bräm
- Werner Mäder
- René Abplanalp
- Cornelia Wenger
- Beda Aepli
- Lotti Rhis-Stucki
- Arnold Niklaus Stahel
- Helene Notz-Hofstetter



**muskelkrank & lebensstark**

[muskelgesellschaft.ch](http://muskelgesellschaft.ch)