



Sophie Schütt und Philipp

SMA-Forschung unterstützen und betroffenen Familien helfen - Das ist unsere Aufgabe! Herzlichen Dank für Ihre Spende.

Philipp & Freunde - SMA Deutschland e.V.
Werner-von-Siemens-Ring 13
75015 Bretten

Kontakt:

Michael Kolodzig
Telefon: 07252 973662
e-mail : info@sma-deutschland.de

Katrin Theisz
Telefon: 0721 8198156
e-mail : katrin@sma-deutschland.de

www.sma-deutschland.de



Spendenkonto:
Deutsche Bank Bruchsal
Konto 206 129 900
BLZ 660 700 24

Spinale MuskelAtrophie



Sie erhalten ab 200 € oder auf Wunsch eine Zuwendungsbestätigung.

Was haben diese Kinder gemeinsam?



Spinale MuskelAtrophie

...ist eine seltene genetisch bedingte Krankheit, bei der alle Muskelfunktionen immer schwächer werden, bis auch die Atmung erlischt...



Spinale MuskelAtrophie



Es gibt in Deutschland ungefähr 5.000 Betroffene in allen Altersstufen. Je früher die Krankheit ausbricht, desto schwerwiegender ist ihr Verlauf. Die am schlimmsten betroffenen Kinder erreichen oft noch nicht einmal ihren zweiten Geburtstag.

Aber auch die anderen an SMA Erkrankten nehmen ein schweres Schicksal auf ihren Lebensweg, denn die meisten sind bereits im frühen Kindesalter auf einen Rollstuhl und fremde Hilfe angewiesen. Sie können nicht allein stehen, geschweige denn laufen und müssen zahlreiche Hilfsmittel in Anspruch nehmen.

Sie können uns mit Ihrer Spende wirkungsvoll unterstützen!

Wie können wir diesen Kindern helfen?

Wir unterstützen die Betroffenen und deren Familien direkt durch die Anschaffung von Hilfsmitteln und Therapiegeräten, um die Lebensqualität zu erhalten oder zu verbessern. Darüber hinaus verwenden wir die Spendengelder für innovative Behandlungskonzepte.

So unterstützen wir zum Beispiel die Uniklinik Köln für die Verlängerung des Galileo-Trainings auf 24 Monate. Im Oktober 2009 wurde dieses Konzept mit dem Innovationspreis des Gesundheitswesens ausgezeichnet.



Galileo-Training



Sitzuntergestell



Zuzahlung zum Auto