



Deutsche
Duchenne
Stiftung

eine Stiftung der
aktion benni & co e.V.

„Duchenne- Muskeldystrophie“ (DMD)

ist eine unheilbare Erkrankung. Die Diagnose verändert das Leben der Familie nicht nur schlagartig, sondern auch dauerhaft. Der Umgang mit dem geliebten Kind, die Anpassung an die Gesellschaft, die weitere Entwicklung zum Beispiel hinsichtlich der Schulbildung und viele andere Sorgen prägen den Alltag.

Im Alter ab acht Jahren sind die von der Muskelschwäche betroffenen Jungen an den Rollstuhl gefesselt. Die Deutsche Duchenne Stiftung der aktion benni & co e.V. setzt sich dafür ein, die Forschung zur Entwicklung von Therapien zu forcieren und die Lebenssituation der Betroffenen zu verbessern. Die Aufklärung der Öffentlichkeit sowie die Umsetzung sozialer und psychologischer Projekte für DMD-Familien sind weitere Bestandteile der Stiftungsarbeit. Dank Spenden oder Schenkungen kann die Deutsche Duchenne Stiftung Zukunft für muskelkranke Kinder und Jugendliche möglich machen.

Nikolaistraße 2 | 44866 Bochum | Telefon (0 23 27) 96 04 58
info@deutsche-duchenne-stiftung.de | www.deutsche-duchenne-stiftung.de

Spendenkonto Volksbank Ruhr Mitte
IBAN DE44 4226 0001 0603 1297 00 | BIC GENODEM1GBU