

Duchenne Deutschland schenkt betroffenen Kindern und Eltern die volle Aufmerksamkeit für mehr Lebensqualität. Wir treten in die Öffentlichkeit und geben Einblick in den Verlauf der Muskeldystrophie Duchenne – zeigen Auffälligkeiten und typische Entwicklungen, berichten über Funktionsverluste, greifen gesellschaftliche Fragen auf und zeigen wie wertvoll Leben ist. Gemeinsam werben wir für mehr Akzeptanz und Selbstbestimmung für Menschen mit Duchenne Muskeldystrophie ...

... eine schicksalshafte Diagnose, die weit über das Verständnis von Medizin und Wissenschaft hinausgeht – unheilbar, kaum therapierbar, progressiv und dennoch lebenswert. Vorwiegend erkranken Jungen an dieser Muskelerkrankung. Die Symptome sind eindeutig – dennoch für viele Ärzte aufgrund der Seltenheit schwer als Duchenne erkennbar.

Gemeinsam werben wir für mehr Wissen, mehr Akzeptanz und eine starke Selbstbestimmung für Menschen mit Duchenne Muskeldystrophie.

**Infos unter [www.duchenne-deutschland.de](http://www.duchenne-deutschland.de)**

**SIE FINDEN UNS AUF YOUTUBE UNTER DEUTSCHE DUCHENNE STIFTUNG  
MIT BEITRÄGEN ÜBER DAS LEBEN MIT DUCHENNE MUSKELDYSTROPHIE!**



**Kontakt:**

Duchenne Deutschland e.V.  
Huestraße 20  
44787 Bochum  
[info@duchenne-deutschland.de](mailto:info@duchenne-deutschland.de)

**Spendenkonto:**

Sparkasse Bochum  
DE67 4305 0001 0000 4277 24

Cortison  
**Leben**  
Muskeldystrophie  
DMD  
Akzeptanz  
Duchenne  
#runhelpshare  
Hilfe  
Projekte  
Danke  
Hoffnung  
Freiheit  
Rollstuhl  
Muskelschwund  
Barrierefreiheit  
Mitglieder  
Vielfalt  
Öffentlichkeit  
Verständnis  
Forschung  
Beatmung  
Therapien  
Familie  
Inklusion  
**Zukunft**  
**Charity**  
Wheelchair  
**Life**

# DUCHENNE

## DEUTSCHLAND e.v.