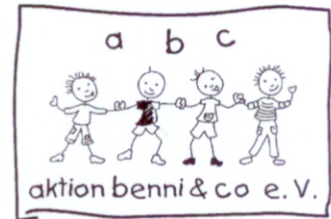


aktion benni & co. e.V.
Verein zur Förderung der Muskeldystrophie
Duchenne - Forschung



aktion benni & co. e.V.
Nikolaistr. 2 44866 Bochum

Eheleute
Cornelia und Hans-Jürgen Herde
Schillerstr. 5

77654 Offenburg

Bochum, den 21.12.2010

Ein ganz dickes Dankeschön....

Liebe Eheleute Herde,

Weihnachten ist die besinnliche Zeit des Jahres. Was wäre Weihnachten, ohne jene Taten, die anderen Menschen Freude machen und Hilfe spenden. So erteilte uns gerade in dieser Zeit die wunderbare Nachricht von Brigitte und Rolf Mahlburg, dass wir eine großzügige Spende zu erwarten hätten. Denn „run4help“ hat „laufendhelfen.de“ am Erlös aus dem erfolgreichen Spendenlauf teilhaben lassen. Wir sind darüber sehr glücklich und möchten Ihnen im Namen unserer Kinder und den betroffenen Familien ganz herzlich danken.

Die Diagnose Muskeldystrophie Duchenne verändert das Leben der Familien nicht nur schlagartig, sondern auch dauerhaft. Mühsam erlernte Fähigkeiten, wie das Laufen, schwinden bei Duchenne kranken Kindern in einem Alter von 6-7 Jahren und ein Rollstuhl wird nötig. Arm- und Rumpfmuskulatur werden ebenfalls schwächer. Herz- und Lungenfunktion sind auch betroffen. Mit Fortschreiten der Erkrankung belastet der steigende Pflegeaufwand die betroffenen Familien stark.

Muskeldystrophie Duchenne ist derzeit nicht heilbar. Verschiedene Therapieansätze, Kortison, komplizierte Operationen und Aufklärung tragen zu einer Verbesserung der Lebensqualität bei und verlangsamen den Verlauf.

Um die Lebenssituation von Duchenne kranken Menschen zu verbessern und eine Zukunft möglich zu machen, wurde 1996 aktion benni & co e. V. durch Familie Over, deren Sohn Benni an Muskeldystrophie Duchenne erkrankt ist, gegründet.

Seitdem ist aktion benni & co e. V. stetig gewachsen und hat sich entsprechend den Ansprüchen der betroffenen Familien entwickelt. Die Ansprüche gelten:

