## **Jahresbericht**

Die Schweizerische Multiple Sklerose Gesellschaft in Zahlen & Fakten



# Inhalt Jahresbericht 2022

#### Editorial

- 03 Prof. Dr. Rebecca Spirig, Präsidentin
- 04 Patricia Monin, Direktorin

#### Die Schweiz. MS-Gesellschaft

#### 05 Rückblick und Highlights

- 06 Beratung: Unabhängig, kompetent und kostenlos
- 07 Unterstützungsfonds
- 07 Gruppenaufenthalt: Entlastung und Auszeit
- 08 Einfach Kind sein im Kindercamp
- 09 Angehörige leisten Grossartiges
- 09 Regionalgruppen: Unterwegs mit Gleichgesinnten
- 10 Freiwillig engagiert
- 10 Bildung, Freizeit und Austausch
- 11 Sensibilisierung der Öffentlichkeit
- 11 Förderung der MS-Forschung
- 12 MS State of the Art Symposium
- 12 Schweizer MS Register: Gemeinsam Forschen
- 13 Wie Betroffene die Angebote der MS-Gesellschaft beurteilen
- 14 Mitgliederversammlung und MS-Preis 2022
- 15 Mit viel Kreativität Spenden sammeln

#### Jahresrechnung

#### 16 Bericht zu den Finanzen

- 18 Woher unsere Gelder kommen
- 19 Wohin unsere Gelder fliessen
- 20 Bilanz
- 21 Betriebsrechnung

#### Organisation

- 22 Gremien
- 23 Organigramm und Geschäftsstellen

#### Impressum

#### Herausgeberin

Schweizerische Multiple Sklerose Gesellschaft Josefstrasse 129 Postfach, 8031 Zürich Telefon 043 444 43 43 / info@multiplesklerose.ch www.multiplesklerose.ch IBAN CH04 0900 0000 8000 8274 9

#### Verantwortung/Redaktion

Gabriela Dettwiler, Rainer Widmann

#### Gestaltung

Neonrot, Zürich

#### Druck

Baumer AG, Frauenfeld

#### Fotos

Neonrot und weitere

#### Auflage

12'500 Ex DE, 4'000 Ex FR

<sup>© 2023</sup> Schweizerische Multiple Sklerose Gesellschaft

# Es war mir eine Freude und eine Ehre!

Nach über elf Jahren im Amt als Vorstandspräsidentin der Schweizerischen Multiple Sklerose Gesellschaft ist für mich die Zeit gekommen, meine Aufgabe in neue Hände zu übergeben. Ich blicke zurück auf unglaublich bereichernde und tolle Jahre im Vorstand und verlasse die MS-Gesellschaft im Wissen, dass sie robust aufgestellt und für die Zukunft gewappnet ist.



Prof. Dr. Rebecca Spirig, Präsidentin

Während der vergangenen Jahre ist es uns immer besser gelungen, die Angebote der Schweiz. MS-Gesellschaft auf die unterschiedlichen Bedürfnisse von Menschen mit MS auszurichten. Älteren und pflegebedürftigen Betroffenen bieten wir mit den Gruppenaufenthalten ein wichtiges Entlastungsangebot. Dem intensiven Wunsch jüngerer und neuer Betroffener nach Information und Austausch tragen wir mit Formaten wie «Multiple Sklerose für Anfänger» oder dem «MS Youth Forum» Rechnung.

Die Förderung der interprofessionellen MS-Forschung ist nicht nur ein wichtiger Schwerpunkt der MS-Gesellschaft, sondern war mir als Vorstandspräsidentin stets eine Herzensangelegenheit. Denn MS-Betroffene profitieren unmittelbar davon – etwa durch die stete Verbesserung und Personalisierung der MS-Therapien.

Speziell hervorheben möchte ich auch die Lancierung des Schweizer MS Registers im Jahr 2016 und die weiterführende Unterstützung der Schweizer MS Kohortenstudie, welche einzigartige Datengrundlagen für die MS-Forschung liefern. Register und Kohorte ergänzen sich ideal, woraus sich eine neue und wertvolle Art der Zusammenarbeit unter Schweizer Forschenden entwickeln konnte.

Am Mitgliederfest 2023 werde ich also meine Amtszeit als Präsidentin feierlich besiegeln dürfen. Der Entscheid zu meinem Rücktritt fiel mir schwer und stimmt mich ob der lehrreichen und schönen Jahre im Vorstand emotional. Ich weiss jedoch, dass ich die MS-Gesellschaft in guten Händen lasse.

Ein spezielles Dankeschön richte ich an den ganzen Vorstand und die Direktion der Schweiz. MS-Gesellschaft für die tolle Zusammenarbeit, die mir stets viel Spass und Freude bereitet hat. Herzlich danken möchte ich auch allen Mitgliedern, Mitarbeitenden, Freiwilligen, Spenderinnen, Gönnern und Förderinnen. Dank Ihnen ist die Schweiz. MS-Gesellschaft DIE Partnerin bei MS und jederzeit für Betroffene und Angehörige da.

Herzlich, Ihre

Prof. Dr. Rebecca Spirig

Präsidentin der Schweiz. MS-Gesellschaft

# Stehen wir weiterhin ein für Menschen mit MS!

Das Jahr 2022 war von vielen schönen Momenten, aber auch von grossen Herausforderungen geprägt. Einerseits durften wir uns aufgrund der entschärften Corona-Situation wieder über viele persönliche Begegnungen freuen und unsere Angebote und Veranstaltungen für Betroffene und Angehörige in vollem Umfang anbieten. Andererseits stand das Jahr auch im Zeichen der dramatischen Entwicklungen im Weltgeschehen.



Patricia Monin, Direktorin

Aufgrund der drohenden Strommangellage und der steigenden Lebensunterhaltskosten mussten viele Schweizerinnen und Schweizer den Gürtel enger schnallen. Wie viele andere Spendenorganisationen verzeichneten auch wir von der Schweiz. MS-Gesellschaft einen leichten Rückgang an Spendengeldern, den wir aber durch hohe Legate wettmachen konnten. Insgesamt ist die Solidarität mit den schwächeren Menschen in unserer Gesellschaft nach wie vor gross, das spüren wir bei unserer tagtäglichen Arbeit.

Denn auch in diesem Jahr konnten wir auf die Hilfe von hunderten Freiwilligen zählen, die einen Teil ihrer Zeit und ihrer Fürsorge MS-Betroffenen und deren Angehörigen widmeten – etwa in einem Gruppenaufenthalt oder in einer von über 50 Regionalgruppen der MS-Gesellschaft, die über die ganze Schweiz verteilt aktiv sind.

Der soziale Kontakt, den die Regionalgruppen bieten, ist enorm wichtig. Viele MS-Betroffene fühlen sich aufgrund ihrer Krankheit isoliert und vom sozialen Leben, wie sie es vor der Diagnose kannten, ausgeschlossen – weil sie auf eine Gehhilfe oder einen Rollstuhl angewiesen sind, weil sie Schwierigkeiten beim Sprechen haben oder weil sie aufgrund ihrer Fatigue viele Pausen benötigen. Mit unserem Projekt «Gruppen der Zukunft» wollen wir die Vernetzung und den Austausch der Betroffenen aller Altersgruppen, aber auch der Regionalgruppen untereinander, gezielt fördern und Inklusion und Teilhabe gewährleisten.

Die Schwächeren gehören nicht an den Rand unserer Gesellschaft, sondern in deren Zentrum. Meinen Appell richte ich deshalb auch an Sie, liebe Leserin, lieber Leser: Stehen wir weiterhin gemeinsam für Menschen mit Multipler Sklerose und deren Angehörige ein. Zeigen wir ihnen, dass wir für sie da sind. Damit es besser wird.

Herzlich, Ihre

Patricia Monin

Direktorin der Schweiz. MS-Gesellschaft

# Schweiz. MS-Gesellschaft: Rückblick und Highlights

Eine Diagnose mit Multipler Sklerose verändert das Leben eines betroffenen Menschen und dessen Angehörigen radikal. Die chronisch entzündliche Erkrankung des zentralen Nervensystems kann schwere Beeinträchtigungen hervorrufen wie Seh- und Gleichgewichtsstörungen, Lähmungen an Beinen, Armen und Händen, Schmerzen, Fatigue oder Blasen- und Darmstörungen. Bei jeder und jedem Betroffenen nimmt die Krankheit einen unterschiedlichen Verlauf, führt zu unterschiedlichen Symptomen und Einschränkungen, weshalb MS auch als die Krankheit mit tausend Gesichtern bezeichnet wird.

Damit dies besser wird, hat die Schweizerische Multiple Sklerose Gesellschaft dank ihrer Spenderinnen und Spender seit dem Jahr 2000 über 30 Millionen Franken in die MS-Forschung investiert. So sind die Perspektiven von Menschen, die heute mit MS diagnostiziert werden, bessere, als dies vor 25 oder 15 Jahren der Fall war. Medikamentöse und nicht-medikamentöse Therapien, Physiotherapie, Ernährung und vieles andere können MS-Betroffenen eine bessere Lebensqualität ermöglichen. Eine Heilung gibt es nicht. Die Ursache von MS ist trotz intensiver Forschung noch immer nicht bekannt. Deshalb werden wir weiter in die MS-Forschung investieren und für eine Welt ohne MS kämpfen. Die Schweiz. MS-Gesellschaft wird auch die über 15'000 Betroffenen in der Schweiz nicht zurücklassen, die weiter mit schweren MS-Verläufen und Einschränkungen leben müssen. Für eine bessere Lebensqualität heute.

Die Schweizerische Multiple Sklerose Gesellschaft ist für Menschen mit MS da. Sie versteht sich als erste Adresse bei MS in der ganzen Schweiz und steht Betroffenen, Angehörigen, Fachpersonen, Freiwilligen und Interessierten für Fragen rund um die Krankheit zur Verfügung. Ein breites Spektrum an Dienstleistungsangeboten hilft im Leben mit MS – getreu unserer Maxime: Damit es besser wird.



«Ich habe vor allem zu Beginn meiner MS häufig wegen verschiedener Fragen zur Krankheit angerufen. Ich werde von der MS-Gesellschaft immer sehr gut beraten und erhalte die Informationen, die ich brauche.»

Christina Kauth, MS-Betroffene



#### Beratung: Pharmaunabhängig, kompetent und kostenlos

Das Beratungsteam der Schweiz. MS-Gesellschaft steht fachkompetent und menschlich allen Ratsuchenden zur Seite. Über die telefonische MS-Infoline, per Videocall, via Chatberatung oder im persönlichen Ge-

4'921

telefonische und persönliche Beratungen

11'646
Beratungsstunden

spräch steht das Angebot allen MS-Betroffenen, Angehörigen, Fachpersonen und Interessierten offen. Die ausgebildeten Pflegefachpersonen und Sozialarbeitenden beraten zu Fragen über finanzielle Probleme, Krankheitsbewältigung, Sozialversicherung oder medizinische, pflegerische und psychologische Aspekte. Häufige Themen im Jahr 2022 waren weiterhin die Impfung gegen Covid-19, MS-Therapien und der oftmals sehr schwierige Umgang mit Behörden und Versicherungen.



Die Fachpersonen der Schweiz. MS-Gesellschaft stehen in den drei MS-Zentren und an weiteren Standorten in der Schweiz für persönliche Beratungen zur Verfügung.

MS-Zentrum Deutschschweiz | Centre romand SEP | Centro SM Ticino

MS-Sozialberatung

DeutschItalienischFranzösischRätoromanisch

«Ich werde immer sehr gut beraten und erhalte die Informationen, die ich brauche», sagte die MS-betroffene Christina Kauth im Portrait unseres FORTE-Magazins.

Nicht nur in den MS-Zentren in Lausanne, Lugano und Zürich finden MS-Betroffene und deren Umfeld ein persönliches Beratungsangebot. Die MS-Gesellschaft ist schweizweit auch an weiteren Standorten mit mobilen MS-Sozialberatungen präsent.



#### Gruppenaufenthalt: Entlastung und Auszeit

Die Gruppenaufenthalte der Schweiz. MS-Gesellschaft sind ein wichtiges Entlastungsangebot für pflegebedürftige MS-Betroffene und betreuende Angehörige. Während zwei

genzwinkernd. Sie kann während seiner Abwesenheit verschnaufen, Zeit nur für sich geniessen oder selbst auf Reisen gehen – stets im beruhigenden Wissen, dass es «ihrem Andi» gutgeht.

Die Stiftung Denk an mich, eine wichtige Unterstützerin der Gruppenaufenthalte, hat den seit 22 Jahren an MS erkrankten Andi Jäggy mit der Videokamera im Aufenthalt in Sarnen besucht und eine bewegende Reportage zurückgebracht.



#### Unterstützungsfonds

Multiple Sklerose ist eine chronische Krankheit, die Betroffene und Angehörige finanziell oft stark belastet. Die Gesundheitskosten werden häufig nicht vollumfänglich vom

CHF 490'625.-

Gesundheitssystem übernommen, Franchise und Selbstbehalt können grosse finanzielle Hürden darstellen. Viele Betroffene benötigen aufgrund ihrer Einschränkungen Hilfsmittel, die häufig (zu) hohe Kosten verursachen. Die Schweizerische Multiple Sklerose Gesellschaft kann in solchen schwierigen Situationen mit Unterstützungsbeiträgen helfen, die nach transparenten Kriterien gesprochen werden. Die finanziellen Hilfen stellen eine zweckmässige und sinnvolle Unterstützung dar, die das selbstbestimmte Leben und den Alltag mit MS erleichtern sollen.

22

Wochen Gruppenaufenthalte, Kindercamps und Begegnungswochen

oder drei Wochen erleben Menschen mit MS eine vielgestaltige und zugleich erholsame Zeit. Sie können den Hauch jener Normalität geniessen, die für andere Menschen so selbstverständlich ist. Die pflegenden Angehörigen erfahren eine wichtige Entlastung, um Kraft zu tanken und Abstand zu ihrem anspruchsvollen Alltag zu gewinnen.



Schauen Sie jetzt die dreiteilige Reportage der Stiftung Denk an mich über Andi Jäggy und die Gruppenaufenthalte der Schweiz. MS-Gesellschaft.

280

Freiwillige für Gruppenaufenthalte

Der Gruppenaufenthalt ist auch für Andi Jäggy jedes Jahr ein Highlight, besonders der Besuch auf dem Stanserhorn bereitet ihm immer wieder Freude. «Zudem wird mich meine Frau mindestens für zwei, drei Wochen endlich einmal los», sagt er au-

Mit freundlicher Unterstützung der Stiftung Denk an mich, weiteren Institutionen und unseren Spenderinnen und Spendern.





## Einfach Kind sein im Kindercamp

Kinder aus Familien mit einem an Multipler Sklerose erkrankten Elternteil sind oft stark belastet. Sie müssen früh lernen, Verantwortung zu übernehmen und zu Hause mit anzupacken. Dazu sind sie geplagt von Ängsten – um ihre eigene Zukunft und die Gesundheit ihrer Eltern.

Die Kindercamps der Schweiz. MS-Gesellschaft holen Kinder mit einem MS-betroffenen Elternteil aus der Isolation und ermöglichen ihnen, sich mit Gleichaltrigen aus ähnlichen Familiensituationen auszutauschen, Probleme zu besprechen und Ängste zu formulieren. Auch einfach Kind zu sein, kommt nicht zu kurz: Die Kinder erle-

ben eine unbeschwerte Zeit mit einem vielfältigen Programm. Gleichzeitig werden die Eltern während der langen Sommerferien entlastet.

Auch 2022 fanden die beiden beliebten Kindercamps in der Deutschschweiz und der Romandie wieder mit vielen glücklichen Teilnehmenden statt.

Obwohl im zürcherischen Schönenberg stattfindend, nahm das deutschsprachige Kindercamp die 20 Mädchen und Jungs von 7 bis 16 Jahren mit auf eine Reise um die Welt. Montags in Europa, den Dienstag verbrachte man in Afrika, der Mittwoch gehörte Asien, der Donnerstag Ozeanien und am Freitag schlug man auf dem amerikanischen Kontinent die Zelte auf. Immer auf den Erdteil abgestimmt: die Mahlzeiten und Aktivitäten. Pfeilbogenschiessen, Geheimnisse entdecken im Wald, Lama Trekking oder Schlafen unter freiem Himmel waren nur vier von vielen Highlights.

Ein abenteuerliches Programm genossen auch die Teilnehmenden des französischsprachigen Kindercamps, das traditionell in Les Mosses (VD) stattfindet. 19 Kinder nutzten die frische Bergluft für eine Vielzahl von Aktivitäten: Klettern, Schwimmen, Trampolinspringen, der Besuch eines Bauernhofs, Wandern und ganz viel Spielen im Freien. Nicht zu vergessen: die Party und die Wasserbombenschlacht! So konnten sich die Kids austoben und jeden Abend gut einschlafen.



Impressionen und weitere Informationen zu den Kindercamps gibt es hier.

«Meine MS ist für immer in meinem Lebensrucksack, den ich nie ablegen kann. Meine beiden Jungs mussten früh lernen, mit meiner Krankheit umzugehen.»

Claudia Stäubli, MS-Betroffene und alleinerziehende Mutter





«Als Angehöriger einer chronisch kranken Person ist man stark belastet. Deswegen ist es wichtig, dass man von den vielen Angeboten, die es gibt, auch wirklich profitiert – einfach immer wieder anklopfen!»

Fredi Levi, pflegender Angehöriger



#### Angehörige leisten Grossartiges

Auch die Familie und Nahestehende eines an MS erkrankten Menschen sehen sich mit vielen Unsicherheiten und Herausforderungen konfrontiert. Das Krankheitsgeschehen nimmt Einfluss auf ihr Leben und zieht Veränderungen und Belastungen nach sich. Deshalb richtet die Schweiz. MS-Gesellschaft auch Angebote direkt und speziell an sie.

In der Romandie wurde 2022 im Frühherbst zum ersten Mal ein Wochenende für die Familien von Betroffenen durchgeführt. Im idyllischen Ferienzentrum Vaumarcus im Kanton Neuenburg fanden sich zehn Familien zusammen. Das Wochenende stand im Zeichen von Theater und kreativen Aktivitäten im Wald, wobei genügend Zeit blieb, um sich kennenzulernen und auszutauschen.

Sowohl in der Romandie als auch in der Deutschschweiz fand zum Tag der betreuenden Angehörigen vom 30. Oktober ausserdem ein Brunch statt, mit dem sich die Schweiz. MS-Gesellschaft für deren Einsatz für Menschen mit MS herzlich bedankte. Viele von ihnen sind tagtäglich und rund um die Uhr für eine MS-betroffene Person da. Ohne ihre Hilfe ginge es nicht.



# Regionalgruppen: Unterwegs mit Gleichgesinnten

Die Regionalgruppen sind ein wichtiger Teil des umfangreichen Dienstleistungsangebots und das lokale Netzwerk der Schweizerischen Multiple Sklerose Gesellschaft. Sie stehen den MS-Betroffenen in den Regionen zur Seite und ermöglichen ihnen Unterstützung und ein abwechslungsreiches Freizeitprogramm.

Mit dem Projekt «Gruppen der Zukunft» will die Schweiz. MS-Gesellschaft die Regionalgruppen fit für die Zukunft machen und die Vernet2'675
MS-Betroffene
und Freiwillige in

52
Regionalgruppen

zung der Gruppen untereinander fördern. Martina Tomaschett, selbst von Multipler Sklerose betroffen, ist seit 2022 die Präsidentin der Regionalgruppenkommission und möchte zu einer Verjüngung der «RGs» beitragen. «Wir möchten junge Menschen dafür begeistern, selbst in bestehenden Regionalgruppen aktiv zu werden oder unterstützen diese auch bei Neugründungen», sagt sie. «In meiner Amtszeit möchte ich den verschiedenen Regionalgruppen gut zuhören und ihre Anliegen und Sorgen aufnehmen. Auf dieser Grundlage können wir lernen, uns weiterzuentwickeln, gegebenenfalls auch handeln und neue Ziele stecken.»



#### Freiwillig engagiert

Über 1'000 Freiwillige haben sich im Jahr 2022 für MS-Betroffene und ihre Angehörigen eingesetzt und ihnen einen Teil ihrer Zeit und ihrer Fürsorge gewidmet. Entlastungsaufenthalte, Kindercamps, Regionalgruppen: Ohne Freiwillige wären solche umfassenden Angebote nicht möglich. Sie organisieren Ausflüge, leiten eine Sportgruppe, betätigen sich als Chauffeur oder kümmern sich um administrative Tätigkeiten. Ihr Engagement kann viele Formen annehmen. doch immer ist es wirkungsvoll – für Betroffene und für die Freiwilligen selbst.

Auch Jeanette Schmid hilft freiwillig in den Gruppenaufenthalten und sagt: «Ich engagiere mich gerne und geniesse den Kontakt zu verschiedenen Menschen. Die zwanglose Atmosphäre und gute Stimmung in den Gruppenaufenthalten beeindrucken mich. Den Einsatz als Freiwillige möchte ich nicht mehr missen.»



#### Bildung, Freizeit und Austausch

Eine MS-Diagnose ist mit vielen Fragen und Unklarheiten verbunden, die MS-Forschung liefert permanent neue Erkenntnisse: Der Bedarf an fundierter, klarer und verlässlicher Information ist hoch. Das breite Veranstaltungsangebot der Schweiz. MS-Gesellschaft wird dem gerecht. Fachpersonen informieren über Symptome, psychologische Themen oder



wissenschaftliche Neuigkeiten – neutral, unabhängig und ohne jegliche finanzielle Mittel aus der Pharmaindustrie. Dazu gibt es viele Angebote für eine abwechslungsreiche Freizeitgestaltung: von Zumba-Kursen über Begegnungslunches bis hin zu Wochenendausflügen.

Das aufgrund der Corona-Pandemie aufgebaute digitale Veranstaltungsgebot hat sich auch im Jahr 2022 bewährt und wird laufend weiterentwickelt. Viele und insbesondere auch MS-Betroffene, deren Mobilität eingeschränkt ist, schätzen die Möglichkeit, sich von zu Hause aus digital einwählen zu können, um sich in Webinaren und Online-Kursen über verschiedene Krankheitsaspekte zu informieren. Auch sonst konnte die Zahl der Veranstaltungen gegenüber 2021 deutlich erhöht werden, da viele Events durch das allmähliche Abflauen der Corona-Pandemie wieder physisch stattfinden konnten.

Mit «Multiple Sklerose für Anfänger: Ein Raum zum Austausch» wurde 2022 zudem ein digitales Angebot für neu diagnostizierte MS-Betroffene geschaffen. Gemeinsam mit einer erfahrenen Beratungsfachperson erhalten die Teilnehmenden die Möglichkeit, in einem geschützten Rahmen Fragen zum Umgang mit der Krankheit zu stellen, sich mit anderen Betroffenen auszutauschen und zu

13'906

Teilnehmende an

837

Veranstaltungen in der ganzen Schweiz

vernetzen. Eine MS-Diagnose stellt Betroffene vor Fragen zu sich selbst und ihren Lebensplänen. Dazu kommt die Verunsicherung, wen und wie man über die Diagnose informieren soll. Die 90 Minuten stehen denn



«Meine Sozialberaterin bei der MS-Gesellschaft hatte sich richtig in meinen Fall hineingekniet und stand mir mit ihrem Wissen zur Seite.»

Suzana Radovanovic, MS-Betroffene



#### Förderung der MS-Forschung: Für eine Welt ohne MS morgen und bessere Lebensqualität mit MS heute

Seit dem Jahr 2000 konnte die Schweiz. MS-Gesellschaft dank Spenderinnen, Spendern und Stiftungen über 30 Millionen Franken in den Kampf der Forschenden gegen die Multiple Sklerose investieren. Allein im Jahr 2022 gingen über zwei Millionen Franken Fördermittel an Schweizer Forschende, die einen qualifizierten Bewerbungs- und Projektauswahlprozess durchlaufen haben.

auch ganz im Zeichen des Nachweises: «Ihr seid nicht alleine.» Wegen der grossen Beliebtheit des Formats und auf Grundlage von Feedbacks der Teilnehmenden wird die Veranstaltungsreihe um ein Angebot ergänzt, das sich auf die Wissensvermittlung fokussiert: «Multiple Sklerose für Anfänger: Gut zu wissen».

Politik zu vertreten, ist ein weiterer wichtiger Auftrag der Schweizerischen Multiple Sklerose Gesellschaft.

Anlässlich des Welt MS Tages vom 30. Mai 2022 enthüllte die MS-Gesellschaft einen Sensibilisierungs-Clip, der auf die unsichtbaren Symptome der Krankheit und die Herausforderungen, Schwierigkeiten und Vorurteile hinwies, denen die MS-Betroffenen in der Schweiz täglich ausgesetzt sind. In diesen eindringlichen und bewegenden Bildern werden auch die Angehörigen in den Vordergrund gerückt. Unter dem Motto #MiteinanderStark stärkte die Schweiz. MS-Gesellschaft damit die Solidarität und die Unterstützung für Betroffene und Angehörige.

32.4 Mio.

für die MS-Forschung in der Schweiz seit 2000

Die MS-Gesellschaft unterstützt Projekte aus der Grundlagenforschung, der Klinik und der Rehabilitation. Damit trägt sie dazu bei, neue Erkenntnisse zu Ursache und Therapie zu gewinnen und die Lebensqualität von Personen mit MS zu verbessern.



Jetzt den Clip anschauen.



## Sensibilisierung der Öffentlichkeit

Über 15'000 Menschen in der Schweiz leiden an Multipler Sklerose, dazu kommen tausende Angehörige, die von der Krankheit mitbetroffen sind. Ihre Interessen und Anliegen in der Öffentlichkeit und



In kurzen Videos erklären die geförderten Forscherinnen und Forscher ihre Projekte.



#### MS State of the Art Symposium

Die Schweiz. MS-Gesellschaft und ihr Medizinisch-wissenschaftlicher Beirat initiieren und organisieren jedes Jahr den schweizweit bedeutendsten MS-Fachkongress «State of the Art Symposium». Ziel des Anlasses ist, Forschende und Fachpersonen für einen Austausch und ein Update zu neusten Forschungserkenntnissen zusammenzubringen.

Der Kongress fand bei seiner 24. Auflage am 29. Januar 2022 pandemiebedingt zum zweiten Mal rein virtuell statt und widmete sich dem Thema «New Frontiers in MS – Therapy across the Age Span». Die Fachreferate lieferten unter anderem spannende Forschungsergebnisse zu MS bei Kindern und MS im hohen Alter, zur Stammzellentransplantation und zu neuen MS-Medikamenten.



Das einzigartige Forschungsprojekt der Schweiz. MS-Gesellschaft blickte 2022 auf sechs erfolgreiche Jahre zurück, in denen es gelungen ist, eine grosse «Forschungscommunity» aufzubauen und gemeinsam mit Betroffenen das Register voranzubringen. Bereits über 3'200 Teilnehmende zählt das «Citizen Science Projekt». MS-Betroffene werden dabei selbst zu Expertinnen und Experten und haben die Möglichkeit, aktiv zur MS-Forschung beizutragen und sich regelmässig in die Gestaltung der Forschungsaktivitäten einzubringen.

In Zusammenarbeit mit dem Institut für Epidemiologie, Biostatistik und Prävention (EBPI) der Universität Zürich werden so wichtige Erkenntnisse zum Lebensalltag von MS-Betroffenen gewonnen und fliessen aktiv in Wissenschaft und Gesellschaft ein. «Gemeinsam mit anderen MS-Betroffenen und dem Schweizer MS Register kann ich mich engagieren und unsere Anliegen in die Öffentlichkeit tragen. Das tut mir gut!», meint auch ein Betroffener.

#### Erfolgreiche Rezertifizierung mit SQS-Gütesiegel



Die Schweiz. MS-Gesellschaft unterstellt sich freiwillig strengen Grundsätzen der Unternehmensführung und steht für eine transparente Darstellung ihrer Aktivitäten. Seit 2018 ist sie Trägerin des Gütesiegels «NPO-Label für Management Excellence». Es stellt die transparente, zweckbestimmte und wirtschaftliche Verwendung von Spendengeldern sowie die konstante Überprüfung der Qualität und Wirkung der Leistungserbringung sicher und wird von der Schweizerischen Vereinigung für Qualitäts- und Management-Systeme (SQS) verliehen.

Die Schweiz. MS-Gesellschaft hat die erneute Überprüfung des SQS-Audits am 17. August 2022 erfolgreich bestanden: MS-Betroffene und deren Angehörige stehen im Zentrum der Arbeit der Schweiz. MS-Gesellschaft. Der Fokus jeder einzelnen Dienstleistung und jedes Produkts liegt auf den Bedürfnissen von Menschen mit MS.

# Wie Betroffene die Angebote der MS-Gesellschaft beurteilen

Die Ergebnisse aus der Kundenbefragung und Wirkungsmessung 2021/2022 dokumentieren eine hohe Zufriedenheit mit der Schweiz. MS-Gesellschaft und ihren Angeboten. Die Befragung wurde zum dritten Mal von der Universität Freiburg i. Ü. durchgeführt, was die Unabhängigkeit der Ergebnisse garantiert. Auch auf Wunsch mehrerer Klientinnen und Klienten wurde die Befragung erstmalig online durchgeführt.

Fast 700 Personen, die im Jahr vor der Befragung eine Dienstleistung der MS-Gesellschaft in Anspruch genommen hatten, nahmen an der Umfrage teil. Erfreulich und für alle Mitarbeitenden sehr motivierend war die allgemeine Zufriedenheit der Befragten mit der MS-Gesellschaft: 77 Prozent wählten auf der Zufriedenheitsskala, die von 1 bis 7 reichte, die zwei höchsten Werte und sind damit sehr zufrieden.

Ein Fokus der Umfrage wurde auch auf die Beratungsdienstleistungen gelegt: Gesamthaft betrachtet sind die Umfrage-Teilnehmenden mit der Art und Weise der Beratung, dem Inhalt und der Wirkung sehr zufrieden. Eine Mehrheit ist überzeugt davon, dass die Beratung auf lange Sicht hilft.

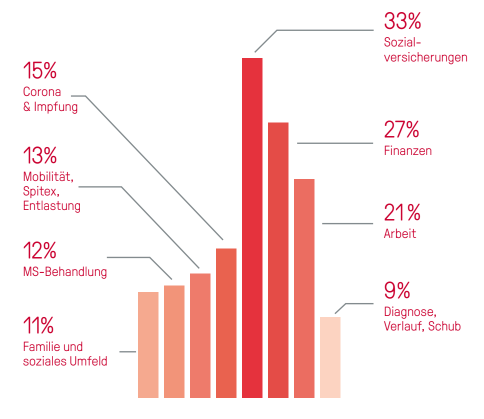
Die Ergebnisse bestärken die Schweiz. MS-Gesellschaft darin, dass die Angebote und Dienstleistungen wichtige Stützen für MS-Betroffene und ihre Angehörigen sind. Sie liefern aber auch Erkenntnisse, Angebote zu optimieren und bedarfsgerecht neue zu entwickeln.



Ausführlichere Informationen über die Ergebnisse der Umfrage finden Sie in unserer Zusammenfassung.

## Häufigste Themen im Beratungsgespräch

(Mehrfachnennungen möglich)



Zufriedenheit mit der Schweiz. MS-Gesellschaft



Die Umfrage-Teilnehmenden sind sehr zufrieden mit der Schweiz. MS-Gesellschaft. Im Mittel wählten sie 6 Punkte auf der Zufriedenheitskala von 1 bis 7.

# Mitgliederversammlung und MS-Preis 2022

Am Samstag, 11. Juni 2022, konnte zum ersten Mal seit Ausbruch der Corona-Pandemie die Mitgliederversammlung der Schweiz. MS-Gesellschaft wieder physisch stattfinden. Die Wiedersehensfreude im Zürcher Kongresshaus war riesig.

Vorstandspräsidentin Prof. Dr. Rebecca Spirig führte durch den statuarischen Teil. Das Protokoll der Mitgliederversammlung 2021 sowie Jahresrechnung und Jahresbericht 2021 wurden einstimmig genehmigt. Dem Vorstand wurde die Décharge erteilt. Die unverändert bleibenden Mitgliederbeiträge 2023 wurden bestätigt sowie zwei Statutenänderungen überdeutlich angenommen. Damit darf die Mitgliederversammlung der Schweiz. MS-Gesellschaft in Zukunft schriftlich stattfinden, um eine Beteiligung möglichst vieler Mitglieder zu garantieren. Dennoch soll der gesellige Aspekt einer MV nicht vergessen gehen: Am Mitgliederfest, welches ab 2023 jeden Sommer in der Romandie oder in der Deutschschweiz stattfinden wird, gibt es viel Raum zum Austausch.

Für Therese Lüscher war dieser Samstag ein ganz besonderer Tag: Nach 16 Jahren in der Regionalgruppenkommission und nach 12 Jahren im Vorstand der Schweiz. MS-Gesellschaft wurde sie nicht nur feierlich von ihren Ämtern verabschiedet, sondern auch für ihr langjähriges Engagement mit dem MS-Preis 2022 ausgezeichnet.

Begonnen hat alles bereits vor 20 Jahren, als Therese Lüscher, selbst von Multiple Sklerose betroffen, die Regionalgruppe Zürcher Oberland mitgegründet hatte. Seither ist eine Schweiz. MS-Gesellschaft ohne sie kaum vorstellbar. Prof. Dr. Rebecca Spirig sagte: «Deine Furchtlosigkeit und dein Engagement haben gehol-



fen, die Schweiz. MS-Gesellschaft zum Besseren zu entwickeln.» Therese Lüscher entgegnete schlagfertig scherzend: «Mir bleibt die Sprache weg. Und die, die mich kennen, wissen, wie selten das passiert.» Dann fand sie doch noch Worte: «Mein Engagement für die Schweiz. MS-Gesellschaft gab meinem Leben und meiner Krankheit Sinn »

Der MS-Preis wird jedes Jahr an Personen oder Gruppen vergeben, die sich in besonderer Weise für Menschen mit MS einsetzen und mit ihrem Engagement MS-Betroffenen und Angehörigen Mut machen und Unterstützung schenken.

# Mit viel Kreativität Spenden sammeln

Auch 2022 sammelten die Schweiz. MS-Gesellschaft, Partner, Freiwillige, Angehörige und Betroffene wieder auf kreative und innovative Art und Weise Spenden.

In seiner dritten Auflage fand der **September Walk** auch 2022 wieder schweizweit statt. Nach dem Motto «Jeder auf seiner eigenen Strecke, aber nie alleine!» konnten Teilnehmende während des ganzen Monats September eine Strecke ihrer Wahl zurücklegen. Mehr als 1'400 Läuferinnen und Läufer machten mit und sammelten über 17'000 Franken für Menschen mit MS.

Ebenfalls im September fand der traditionsreiche und sehr geschätzte **Gilde-Kochtag** statt – und dies nun bereits zum 25. Mal! Die Hälfte des Erlöses des vor Ort gekochten und verkauften Risottos spendete die Gilde etablierter Schweizer Gastronomen auch 2022 an die Schweiz. MS-Gesellschaft und ihre Regionalgruppen. Zwar kein Jubiläum, aber ein lang ersehntes Comeback feierte auch das Organisationsteam des **Lions Joggathlon**, nachdem der Spendenlauf 2021 aufgrund der Corona-Lage abgesagt werden musste. Der Erlös bei der 11. Durchführung des Laufs betrug über 64'000 Franken. Chapeau!

Im Tessin fand mit **«Il Cammino di... Alyssa»** ein ganz spezielles Fundraising-Projekt statt. Gemeinsam mit ihrer Zwillingsschwester Giada machte sich die von MS betroffene Alyssa Anfang Oktober auf den Jakobsweg und sammelte dabei Spenden für Menschen mit MS. Der gesamte Erlös, gut 11'000 Franken, ging an die Schweiz. MS-Gesellschaft. Wie schauen die beiden auf die Aktion zurück? «Wenn wir 800 Kilometer zu Fuss gehen können, dann können wir fast alles erreichen!»





Sportlich geht es weiter: Die von MS betroffenen Krystel Kowalski Rodrigues und Corinne Schmoutz schwammen beim **«Traversée du lac»** durch den Murtensee, um so Spenden für andere Betroffene zu sammeln. 12'000 Franken überreichten die beiden mit einem grossen Scheck der Regionalvertretung der MS-Gesellschaft in der Romandie. Ebenfalls sportlich herausgestochen ist die passionierte Ultraläuferin **Daria Riekmann**. Innerhalb eines Tages legte sie die Strecke von Basel nach Schaffhausen zu Fuss zurück – insgesamt 100 Kilometer. Mit ihrem Einsatz sammelte sie fast 4'000 Franken für Menschen, die wie ihr Bruder mit MS leben.

Nach 25'000 Franken im Jahr 2021 konnte Michael Hunziker, alias **«Brätzeli Mike»**, auch 2022 mit 23'500 Franken eine weitere grossartige Spendensumme mit selbstgemachten Brätzeli «erbacken». Der Erlös der beeindruckenden Aktion des MS-Betroffenen wird seinem Wunsch gemäss wiederum zur Finanzierung des Kindercamps der Schweiz. MS-Gesellschaft dienen.

Dies ist nur eine Auswahl von vielen grandiosen Spendenaktionen. Die Schweiz. MS-Gesellschaft dankt allen Initiantinnen, Organisatoren, Teilnehmerinnen und Spendern herzlich für ihre Unterstützung!

## Bericht zu den Finanzen

Die Schweizerische Multiple Sklerose Gesellschaft schaut auf ein herausforderndes, insgesamt jedoch stabiles Jahr 2022 zurück. Die Leistungen für MS-Betroffene und Angehörige wurden weiter sehr stark nachgefragt, ebenso konnten die wichtigen Investitionen in die MS-Forschung vollumfänglich erbracht werden. Nach weiterhin spürbaren Einschränkungen durch Corona zu Beginn des Jahres war 2022 in Folge durch eine weitgehende Erholung und Aufhebung der Schutzmassnahmen geprägt. Der Betriebsertrag konnte durch höhere Legate-Einnahmen gesteigert werden, jedoch war das Spendenumfeld durch zahlreiche Herausforderungen belastet. Diesen zum Trotz konnte aufgrund des Engagements von Spenderinnen, Spendern, Stiftungen und des BSV auch das Dienstleistungsangebot für Betroffene und Angehörige professionell und komplett unabhängig von Mitteln der pharmazeutischen Industrie durchgeführt werden. Auf diese Weise kann die Schweiz. MS-Gesellschaft ein dauerhaft zuverlässiger Partner für MS-Betroffene und Angehörige sein.

Betroffene und Angehörige verlassen sich auf die Kontinuität der Leistungs- und Informationsangebote, die Entlastungs- und Gruppenaufenthalte, Kindercamps, Begegnungswochen, Veranstaltungen und die konkrete Unterstützung durch das Beratungsteam. Die Kosten für die Durchführung der Gruppenaufenthalte sind aufgrund der spezifischen Bedürfnisse an die Infrastruktur weiterhin ein grosser Budgetposten.

Die jährliche Befragung der Betroffenen durch die Universität Freiburg i. Ü. hat die besondere Bedeutung der professionellen und unabhängigen Beratungsunterstützung sehr deutlich gemacht. Diese qualifizierte und konkrete Unterstützung wird nicht

nur in den drei Standorten Lausanne, Lugano und Zürich angeboten, sondern als mobile Sozialberatung schweizweit durch Betroffene genutzt. So hat die Zahl der Beratungen deutlich gegenüber dem Vorjahr zugenommen, gleichzeitig ist auch der Bedarf an finanzieller Unterstützung gestiegen.

«Wir stellen mit Freude fest, dass die Schweiz. MS-Gesellschaft weiterhin ein Gleichgewicht zwischen Einnahmen und Ausgaben hält, abgesehen von den finanziellen Buchverlusten aufgrund der Krise im Jahr 2022. Unsere Spenderinnen und Spender unterstützen uns weiterhin grosszügig, insbesondere im Bereich der Legate. Hierfür sei ihnen von ganzem Herzen gedankt.»

Dr. Gilles de Weck, Quästor der Schweiz. MS-Gesellschaft

Die Zahl der Regionalgruppen blieb im Jahr 2022 unverändert. Diese konnten ihr Veranstaltungsangebot deutlich ausbauen, wenn auch noch unter dem Stand vor Corona. Die Angebote der Gruppen stellen einen unverzichtbar wichtigen Beitrag für viele Betroffene in den Regionen dar.

Wichtige Themen im Berichtsjahr waren zudem die Sensibilisierung der Öffentlichkeit und die Verbesserung der Lebensqualität der Betroffenen. MS und die damit verbundenen Herausforderungen sind mittlerweile sehr vielen Menschen ein Begriff, MS gehört zu den bestdokumentierten chronischen Krankheiten. Dies auch dank des Schweizer MS Registers und der Schweizer MS Kohortenstudie. Zudem wurden 2022 für projektbezogene Forschung wieder namhafte Beiträge gesprochen. Diese Investitionen in die MS-Forschung dienen ebenfalls zur Verbesserung der Lebensqualität von Betroffenen

Die Kostenvorgaben konnten dank eines strikten Kostencontrollings eingehalten werden. Der effiziente Einsatz jedes Spendenfrankens ist ein permanent verfolgtes Ziel der Schweiz. MS-Gesellschaft. Nach der erfolgreichen Zertifizierung zum SQS NPO-Label im Jahr 2018 (SQS steht für Schweizerische Vereinigung für Qualitäts- und Management-Systeme), bestand Schweiz. MS-Gesellschaft 2022 das jährlich durchgeführte SQS Aufrechterhaltungsaudit wiederum sehr gut. Qualitätssicherung, Wirkungsmessung und die ständige Optimierung aller Prozesse sind Grundpfeiler des nachhaltigen Einsatzes von Spendengeldern.

Die Qualität der Dienstleistungen wird jährlich durch die Universität Freiburg i. Ü. evaluiert. Damit wird ein hoher Standard gewährleistet, die Bedürfnisse der MS-Betroffenen und derer Angehörigen werden erkannt und möglichst optimal abgedeckt.

2023 liegt der Fokus auf der Weiterentwicklung der Dienstleistungen und der Sicherstellung ihrer Finanzierung. Auch die Öffentlichkeitsarbeit und das Schweizer MS Register bleiben zentrale Anliegen. Die Spendengelder werden auch im kommenden Jahr sinnvoll und wirksam für Betroffene und Angehörige eingesetzt – damit es besser wird.

# Abschied von Quästor Dr. Gilles de Weck

Nach elf Jahren im Vorstand und neun Jahren Amtstätigkeit als Quästor ist für mich die Zeit gekommen, mich aus dem Vorstand der Schweiz. MS-Gesellschaft zurückzuziehen und meine Funktion als Quästor niederzulegen. Meine Verantwortung im Vorstand erfüllte mich stets mit grosser Zufriedenheit und dem Wissen, dass wir mit unserem Einsatz für MS-Betroffene und ihre Angehörigen einen wichtigen Beitrag für eine bessere Lebensqualität leisten.

Ich bin überaus glücklich, dass der Vorstand um eine gewissenhafte Zukunftsplanung besorgt ist und daher zur schriftlichen Mitgliederabstimmung im Jahr 2023 einen kompetenten, schweizweit bekannten Finanzexperten als meinen Nachfolger vorschlagen kann, der auch mein volles Vertrauen geniesst. Die sehr wichtige Seriosität und Kompetenz in der Verantwortung der Finanzen der Schweiz. MS-Gesellschaft kann somit weiter gewährleistet werden.

Zum Schluss möchte ich mich beim gesamten Team der Schweiz. MS-Gesellschaft für die hervorragende Geschäftsführung und die harmonische Zusammenarbeit bedanken, von der ich viele Jahre lang profitieren durfte. Ich bin glücklich, dass mein Nachfolger ein engagiertes, kompetentes und sympathisches Team vorfindet



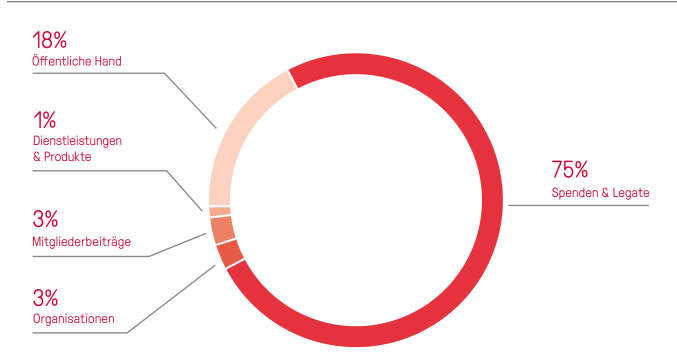
#### Bericht der Revisionsstelle

PwC AG, Birchstrasse 160, Postfach, 8050 Zürich

Im Berichtsjahr wurden die Geschäftsbücher der Schweiz. MS-Gesellschaft von der renommierten Revisionsgesellschaft PricewaterhouseCoopers AG (PwC AG) auf ihre Rechtmässigkeit geprüft. Dabei wurden keine Unregelmässigkeiten festgestellt. Die Rechnungslegung erfolgt auf den erhöhten Standards Swiss GAAP FER 21 für gemeinnützige Organisationen.

Die detaillierte Jahresrechnung mit dazugehörigem Bericht ist unter www.multiplesklerose.ch abrufbar.

## Woher unsere Gelder kommen



Im vergangenen Geschäftsjahr hat die Schweiz. MS-Gesellschaft 75% des gesamten Ertrags aus Spenden und Legaten erzielt – das unterstreicht die Wichtigkeit dieser Einnahmequellen. Nur dank dieser grosszügigen Spenden ist es möglich, die Dienstleistungen für MS-Betroffene auf hohem Niveau zu gewährleisten. Eine weitere wichtige Quelle bilden die Unterstützungsbeiträge der öffentlichen Hand, des Bundesamtes für Sozialversicherungen (BSV), welche insgesamt 18% der Einnahmen ausmachen. Zudem verzichtet die Schweiz. MS-Gesellschaft auf jegliche finanzielle Mittel aus der Pharmaindustrie, um unabhängige und neutrale Dienstleistungen sicherzustellen.

### Stiftungen

Ein herzlicher Dank gebührt allen Stiftungen, die uns im vergangenen Jahr grosszügig unterstützt haben.

Aus Platzgründen werden an dieser Stelle nur Stiftungen mit Beiträgen ab 10'000 Franken aufgeführt.

#### Kantone

Weiter möchten wir uns bei folgenden Kantonen für die Unterstützung bedanken:

Almathe	
August V	leidmann Fürsorge-Stiftung
Béatrice	Ederer-Weber Stiftung
Benecare	Foundation
Charles ι	ınd Johanna Wolfer-Glauser Stiftung
Däster-S	child Stiftung
Fondatio	n Alfred et Eugénie Baur
Fondatio	n Assura
Fondatio	n Coromandel
Fondatio	n du Groupe Pictet
Fondatio	n Gianni Biaggi de Blasys
Fondatio	n Jacqueline de Cérenville
Fondatio	n Lord Michelham of Hellingly
Fondatio	n Lumilo
Fondatio	n Pierre Mercier
Fondatio	n Sanare
Jürg und	Dorothea Wagner Stiftung
Lazarus S	Stiftung
Maiores :	Stiftung

Mary's Mercy Foundation		
MBF Foundation		
Meba Stiftung		
Mikiba Stiftung		
Padella Stiftung		
Pronoia Stiftung		
Ruth Baumer-Stiftung		
Stiftung «Perspektiven» von Swiss Life		
Stiftung Accentus		
Stiftung Clara u. Walter Burkhardt-Gloor		
Stiftung Denk an mich		
Stiftung Domarena		
Stiftung Lindenhof Bern		
Stiftung NAK-Humanitas		
Stiftung SOS Beobachter		
UBS Philanthropy Foundation		
Uniscientia Stiftung		
VON DUHN STIFTUNG		

Schaffhausen
Schwyz
Tessin
Thurgau
Uri
Zug
Zürich

Appenzell Innerrhoden

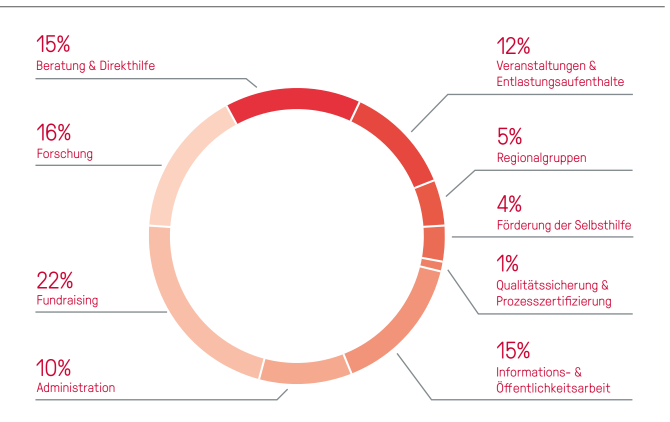
Basel-Stadt

Nidwalden

Obwalden St. Gallen

Glarus

### Wohin unsere Gelder fliessen



Die Schweiz. MS-Gesellschaft erwirtschaftet 82% aller Mittel für die Angebote unabhängig von staatlichen Geldern und 100% unabhängig von der Pharmaindustrie. Deshalb ist ein qualifiziertes Fundraising, einschliesslich entsprechender Events, zentral. Auch die schweizweite Organisation des breiten Dienstleistungsangebots für Betroffene und deren Angehörige erfordert eine professionelle Struktur. Die Schweiz. MS-Gesellschaft arbeitet stets daran, die hohe Qualität der Angebote zu halten und gleichzeitig die Prozesse noch effizienter zu gestalten. Ein grosser Dank gebührt den Spenderinnen und Spendern, Mitgliedern und Stiftungen für ihr Vertrauen und ihre Unterstützung.

#### Beratung und Direkthilfe

Das Beratungsteam der Schweiz. MS-Gesellschaft, bestehend aus medizinischen Fachpersonen sowie Sozialarbeiterinnen und Sozialarbeitern, steht Betroffenen und Angehörigen bei Anliegen rund um die Multiple

Sklerose zur Seite – telefonisch via MS-Infoline, per Chat oder im persönlichen Gespräch. 2022 wurden zusätzliche Mittel eingesetzt, um hilfsbedürftige MS-Betroffene mit dem Unterstützungsfonds finanziell zu

unterstützen. Die finanziellen Hilfen erfolgen auf Antrag und stellen eine zweckmässige und sinnvolle Unterstützung dar, die das selbstbestimmte Leben und den Alltag mit MS erleichtern sollen.

#### MS-Forschung

Die Schweiz. MS-Gesellschaft hat 2022 den weiteren Ausbau des Schweizer MS Registers sowie diverse Forschungsprojekte zur Multiplen Sklerose mit insgesamt 2.3 Mio. Franken finanziell unterstützt. Ziel der Forschungsförderung ist es, die Behandlung der Multiplen Sklerose heute zu verbessern und morgen einen Weg zu finden, um die chronische Erkrankung zu stoppen oder gar zu heilen.

E	ETH Zürich
ŀ	Kantonsspital St. Gallen
ł	Kliniken Valens
F	Regionalspital Lugano
(	Schulthess Klinik Zürich
Į	Jniversität Bern
Į	Jniversität Zürich
Į	Jniversitätsspital Basel
Į	Jniversitätsspital Bern
Į	Jniversitätsspital Lausanne
į	Jniversitätsspital Zürich

2.3 Mio.



Franken für die Forschung

## Bilanz per 31. Dezember 2022

Aktiven in Tausend CHF		
	2022	202
Umlaufvermögen		
Flüssige Mittel	5'686	5,382
Wertschriften	15'228	20,230
Forderungen aus Lieferungen und Leistungen	5	(
Übrige Forderungen	184	126
Aktive Rechnungsabgrenzungen	354	62]
Total Umlaufvermögen	21'457	26'663
Anlagevermögen		
Sachanlagen und immaterielle Werte	3'200	3,525
Geleistete Anzahlungen	1'640	C
Zweckgebundene Finanzanlagen	1'035	1'204
Total Anlagevermögen	5'875	4'456
Total Aktiven	27'332	31'119
	2022	2021
Fremd- und Fondskapital Kurzfristiges Fremdkapital		
Kurzfristiges Fremdkapital	466	795
Kurzfristiges Fremdkapital Verbindlichkeiten aus Lieferungen und Leistungen	466	
<b>Kurzfristiges Fremdkapital</b> Verbindlichkeiten aus Lieferungen und Leistungen Rückstellungen	272	663
Kurzfristiges Fremdkapital Verbindlichkeiten aus Lieferungen und Leistungen Rückstellungen Sonstige Verbindlichkeiten		663 14
<b>Kurzfristiges Fremdkapital</b> Verbindlichkeiten aus Lieferungen und Leistungen Rückstellungen	272 266	663 14 317
Kurzfristiges Fremdkapital  Verbindlichkeiten aus Lieferungen und Leistungen Rückstellungen Sonstige Verbindlichkeiten Passive Rechnungsabgrenzungen	272 266 234	663 14 317
Kurzfristiges Fremdkapital  Verbindlichkeiten aus Lieferungen und Leistungen  Rückstellungen  Sonstige Verbindlichkeiten  Passive Rechnungsabgrenzungen  Total kurzfristiges Fremdkapital	272 266 234	663 14 317 <b>1'789</b>
Kurzfristiges Fremdkapital  Verbindlichkeiten aus Lieferungen und Leistungen Rückstellungen Sonstige Verbindlichkeiten Passive Rechnungsabgrenzungen Total kurzfristiges Fremdkapital Fondskapital	272 266 234 <b>1'238</b>	663 14 317 <b>1'78</b> 9
Kurzfristiges Fremdkapital  Verbindlichkeiten aus Lieferungen und Leistungen Rückstellungen Sonstige Verbindlichkeiten Passive Rechnungsabgrenzungen Total kurzfristiges Fremdkapital  Fondskapital Zweckgebundene Fonds (Erlösfonds)	272 266 234 1'238	665 12 317 1'785 2'491 1'202
Kurzfristiges Fremdkapital  Verbindlichkeiten aus Lieferungen und Leistungen  Rückstellungen  Sonstige Verbindlichkeiten  Passive Rechnungsabgrenzungen  Total kurzfristiges Fremdkapital  Fondskapital  Zweckgebundene Fonds (Erlösfonds)  Stiftungsfonds	272 266 234 1'238 3'343 1'035	663 14 317 1'789 2'491 1'204 3'695
Kurzfristiges Fremdkapital  Verbindlichkeiten aus Lieferungen und Leistungen Rückstellungen Sonstige Verbindlichkeiten Passive Rechnungsabgrenzungen Total kurzfristiges Fremdkapital  Fondskapital Zweckgebundene Fonds (Erlösfonds) Stiftungsfonds Total Fondskapital	272 266 234 1'238 3'343 1'035 4'378	663 14 317 1'789 2'491 1'204 3'695
Kurzfristiges Fremdkapital  Verbindlichkeiten aus Lieferungen und Leistungen Rückstellungen Sonstige Verbindlichkeiten Passive Rechnungsabgrenzungen Total kurzfristiges Fremdkapital  Fondskapital Zweckgebundene Fonds (Erlösfonds) Stiftungsfonds Total Fondskapital  Total Fremd- und Fondskapital	272 266 234 1'238 3'343 1'035 4'378	663 14 317 1'789 2'491 1'204 3'695 5'484
Kurzfristiges Fremdkapital  Verbindlichkeiten aus Lieferungen und Leistungen Rückstellungen Sonstige Verbindlichkeiten Passive Rechnungsabgrenzungen Total kurzfristiges Fremdkapital  Fondskapital Zweckgebundene Fonds (Erlösfonds) Stiftungsfonds Total Fondskapital  Total Fremd- und Fondskapital	272 266 234 1'238 3'343 1'035 4'378 5'617	663 14 317 1'789 2'491 1'204 3'695 5'484
Kurzfristiges Fremdkapital  Verbindlichkeiten aus Lieferungen und Leistungen Rückstellungen Sonstige Verbindlichkeiten Passive Rechnungsabgrenzungen Total kurzfristiges Fremdkapital  Fondskapital Zweckgebundene Fonds (Erlösfonds) Stiftungsfonds Total Fondskapital  Total Fremd- und Fondskapital  Organisationskapital Freies Kapital	272 266 234 1'238 3'343 1'035 4'378 5'617	795 663 14 317 1'789 2'491 1'204 3'695 5'484 8'930 16'705 25'635

Aufgrund von Rundungen ist es möglich, dass sich einzelne Zahlen in der Bilanz und Betriebsrechnung nicht genau zur angegebene Summe addieren.

## Betriebsrechnung 2022

Betriebsertrag in Tausend CHF		
		202
Spendenertrag		
Spenden	8,066	8,67
Legate	2'725	1'27
Total Spendenertrag	10'791	9'95
Beiträge		
Mitgliederbeiträge	457	46
Beiträge der Öffentlichen Hand	2'634	2,81
Beiträge Organisationen	165	45
Sponsoring	24	2
Total Beiträge	3'280	3'74
Total Verkaufsertrag Dienstleistungen	142	14
Total Verkaufsertrag Produkte	91	
Total Betriebsertrag	14'304	13'84
Betriebsaufwand in Tausend CHF		
	2022	202
Beiträge und Dienstleistungen		
Finanzielle Direkthilfe an Betroffene	491	32
Veranstaltungen	841	78
Information und Dokumentation	1'879	1'5
Regionale Dienstleistungen	642	36
Beiträge an Organisationen/Behindertenprojekte	164	1.
Beiträge an Forschung	2'101	2,17
Total Beiträge und Dienstleistungen	6'117	5'32
Personalaufwand		
Personalaufwand	5'910	5'5!
Fremdleistungen	402	45
Total Personalaufwand	6'312	6'04
Übriger Betriebsaufwand		
Verwaltungsaufwand 	1'621	1'7
Unterhalt und Reparaturen	476	56
Total übriger Betriebsaufwand	2,097	2'34
Total Betriebsaufwand	14'527	13'7
Betriebsergebnis	-224	12
Total Finanzergebnis	-3'012	87
Total Ausserordentliches Ergebnis	0	:
Ergebnis vor Veränderung des Fonds- und Organisationskapitals	-3'236	1'08
Zuweisungen / Entnahmen an zweckgebundene Fonds	-683	100
Zuweisungen / Entnahmen an Organisationskapital	3,313	-1'16
Jahresergebnis	0	
y	=	

## Gremien

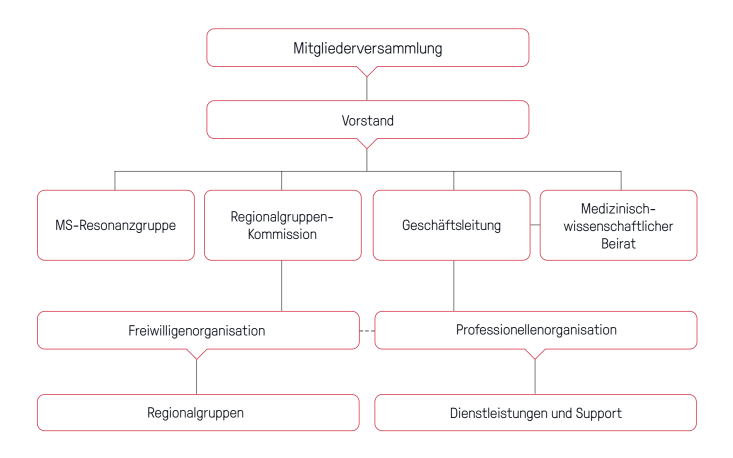
## Stand 31.12.2022

Vorstand	Funktion	Amtstätigkeit seit	
Prof. Dr. Rebecca Spirig	Präsidentin	2013	seit 2012
Dr. Claude Vaney	Vizepräsident	2013	
Dr. Gilles de Weck	Quästor	2014	seit 2012 <sup>1</sup>
RA lic.iur. Bianca Maria Brenni-Wicki	Mitglied	2013	
Alex Rubli, MSc	Mitglied	2014	
RA lic.iur. Philipp do Canto	Mitglied	2016	
Prof. Dr. Andrew Chan	Mitglied	2018	
Martina Tomaschett	Mitglied	2021	
	Vertretung der Regionalgruppenkommission	2022	
Dr. Roman Gonzenbach	Mitglied	2022	
Medizinisch-wissenschaftlicher Beirat			
PD Dr. Sandra Bigi	Mitglied, Lenkungsausschuss	2022	seit 2021 <sup>2</sup>
Dr. Lutz Achtnichts	Mitglied, Lenkungsausschuss	2022	seit 2013 <sup>2</sup>
Dr. Jens Bansi	Mitglied	2022	seit 2021 <sup>2</sup>
Ursula Biland-Thommen, MSc	Mitglied	2022	seit 2021 <sup>2</sup>
Prof. Dr. Pasquale Calabrese	Mitglied	2022	seit 2014
Prof. Dr. Andrew Chan	Mitglied	2022	seit 2014
Prof. Dr. Adam Czaplinski	Mitglied	2022	seit 2010
Prof. Dr. Tobias Derfuss	Mitglied, Lenkungsausschuss	2022	seit 2021
Dr. Lara Diem		2022	Seit 2011
	Mitglied		
Prof. Dr. Britta Engelhardt	Mitglied, Co-Präsidentin, Lenkungsausschuss	2022	seit 2006
Prof. Dr. Claudio Gobbi	Mitglied	2022	seit 2006
Dr. Roman Gonzenbach	Mitglied	2022	seit 2017
Prof. Dr. Cristina Granziera	Mitglied, Co-Präsidentin, Lenkungsausschuss	2022	seit 2017
PD Dr. Robert Hoepner	Mitglied	2022	seit 2021
Dr. Ilijas Jelcic	Mitglied	2022	
Dr. Nicole Kamber	Mitglied	2022	seit 2021
Prof. Dr. Christian Kamm	Mitglied	2022	seit 2011
Prof. Dr. Myrta Kohler	Mitglied	2022	seit 2017
Prof. Dr. Jens Kuhle	Mitglied	2022	
Kurt Luyckx, MSc	Mitglied	2022	seit 2013
PD Dr. Matthias Mehling	Mitglied	2022	seit 2021
Med. pract. Stefanie Müller	Mitglied	2022	seit 2013
Prof. Dr. Caroline Pot	Mitglied	2022	seit 2016
Prof. Dr. Milo Puhan	Mitglied	2022	seit 2017
Dr. Irene Rapold	Mitglied	2022	seit 2021
PD Dr. Anke Salmen	Mitglied, Lenkungsausschuss	2022	seit 2021
Regula Steinlin Egli	Mitglied	2022	seit 2006
PD Dr. Marie Théaudin	Mitglied	2022	seit 2021
Prof. Dr. Viktor von Wyl	Mitglied	2022	seit 2021
PD Dr. Chiara Zecca	Mitglied	2022	seit 2018
Pogianal grupp ankammiccian			
Regionalgruppenkommission  Martina Tomaschett	Vertretung Deutschschweiz	2022	
Rafaela Zysset	Vertretung Deutschseinweiz  Vertretung Tessin	2018	
Florence Malloth	Vertretung Romandie	2018	
Profesice Mattotis	vertretung Komanule	2016	
Geschäftsleitung			
Patricia Monin	Direktorin		
Dr. Christoph Lotter	Co-Direktor		
Cristina Minotti	Regionalvertretung Tessin		
Marianna Monti	Regionalvertretung Romandie		
Roger Häussler	Departementsleiter Digitales, Daten, Projekte		
Marie-Theres Ott	Departementsleiterin Kommunikation & Fundraisin	g	

<sup>1</sup> Tätigkeit im Vorstand vor Einführung des aktuellen Reglements (in Kraft seit 18.10.2013)
2 Tätigkeit im Medizinisch-wissenschaftlichen Beirat vor Einführung des aktuellen
Reglements (in Kraft seit Sept. 2022)

## Organigramm und Geschäftsstellen

Stand 31.12.2022





Schweiz. MS-Gesellschaft

Josefstrasse 129 / 8031 Zürich

T 043 444 43 43 / info@multiplesklerose.ch

www multiplesklerose.ch

Spendenkonto IBAN CH04 0900 0000 8000 8274 9



Société suisse SEP
Rue du Simplon 3 / 1006 Lausanne
T 021 614 80 80 / info@sclerose-en-plaques.ch
www sclerose-en-plaques.ch

Compte pour donateur IBAN CH60 0900 0000 1001 0946 8



#### Società svizzera SM

Via S. Gottardo 50 / 6900 Lugano-Massagno T 091 922 61 10 / info@sclerosi-multipla.ch www sclerosi-multipla.ch

Conto donazioni IBAN CH85 0900 0000 6513 1956 9







## Ratgeber für Erbschaften und Legate

Die Schweiz. MS-Gesellschaft setzt sich seit über 60 Jahren mit aller Kraft für MS-Betroffene und deren Angehörige ein – damit es besser wird. Als nicht profitorientierte Organisation sind wir auf Erbschaften, Vermächtnisse, Legate und Schenkungen angewiesen. Vielen Dank für Ihre Unterstützung.







Der praktische Ratgeber rund um Testament und Vorsorge.

### Mein letzter Wille

Was mir zu Lebzeiten lieb und wichtig ist, soll auch danach noch Bestand haben. Deshalb bestelle ich den kostenlosen Testament-Ratgeber der MS-Gesellschaft.

Name/Vorname	
Strasse/Nr.	
PLZ/Ort	
Telefon	
E-Mail	
Unterschrift	Datum

#### Bitte Coupon einsenden an:

Schweiz. MS-Gesellschaft Josefstrasse 129, Postfach CH-8031 Zürich

Tel. 043 444 43 43 IBAN CH04 0900 0000 8000 8274 9

info@multiplesklerose.ch www.multiplesklerose.ch unter der Rubrik Spenden & Helfen

