

# Duchenne Muskeldystrophie

## aktion benni & co e. V.

Duchenne Muskeldystrophie ist eine unheilbare, tödlich endende Form von Muskelschwund, an der in Deutschland jeder 3500. Junge erkrankt.

Durch einen genetischen Defekt zersetzen sich die Muskelzellen der Kinder von Geburt an. Die ersten Krankheitszeichen treten mit 3 bis 4 Jahren auf, wenn das Gehen schwer fällt. Zwischen dem 5. und 10. Lebensjahr werden die Muskel deutlich schwächer; mit 9 bis 12 Jahren sitzen die betroffenen Jungen im Rollstuhl. Durch die immer schwächer werdenden Muskeln wächst der Bedarf an Hilfe und Pflege. Die meisten Duchenne-Patienten sterben im Jugendlichen- oder jungen Erwachsenenalter, da auch Atem- und Herzfunktionen von dem Muskelschwund betroffen sind.

Viele Eltern dieser Kinder haben sich in dem Verein „aktion benni & co e.V.“ zusammengetan und wollen etwas gegen die Ausweglosigkeit dieser schlimmen Krankheit unternehmen. Mit Spendengeldern unterstützen sie die medizinische Forschung, damit möglichst bald eine Therapie für die Kinder gefunden werden kann.

Dabei stehen Zeit und Mittelbedarf in einem engen Zusammenhang - denn jeder Tag führt zu einer weiteren Schwächung der Muskeln.

Wer den Kindern helfen möchte, kann auf das **Konto Nr. 427724** bei der **Sparkasse Bochum, BLZ 43050001, spenden.**

Weitere Informationen und auch die Möglichkeit einer Online-Spende unter [www.benniundco.de](http://www.benniundco.de)

### **Kontakt:**

Ansprechpartner für „aktion benni & co e.V.“ in Ennepetal  
Katja Gobrecht, Tel.: 02333/602160

*Vorstand* „aktion benni & co. e.V.“  
Andreas Hornkamp, Nikolaistr. 2, 44866 Bochum  
Tel. 02327/960458  
Mail: [info@benniundco.de](mailto:info@benniundco.de)

Vielen Dank für Ihre Hilfe!!!