



JAHRESBERICHT 2019



Schweizerische Vereinigung Osteogenesis Imperfecta
Association Suisse Osteogenesis Imperfecta
www.glasknochen.ch

Inhaltsverzeichnis

VORWORT	2
SCHWEIZERISCHE VEREINIGUNG OSTEOGENESIS IMPERFECTA VEREIN FÜR MENSCHEN MIT GLASKNOCHEN	3
Wer sind wir?	3
Welche Aufgaben nehmen wir wahr?	3
Wer arbeitet mit?	3
Wie finanzieren wir uns?	3
TEIL I: WELCHE AUFGABEN NAHMEN WIR 2019 WAHR?	4
Beratung, Begleitung und Unterstützung	4
Veranstaltungen	4
Jahrestagung 1./2. Juni 2019 Nottwil	4
Mitgliederversammlung vom 2. Juni 2019	5
Öffentlichkeitsarbeit	5
Website	5
Erklärvideo	5
Spenden und Sponsoren	6
Vernetzung	6
Rheumaliga Schweiz	6
ProRaris	6
AGILE/avanti donne	6
Osteogenesis imperfecta Federation Europe (OIFE)	7
Interantionale OI-Konferenz	7
TEIL II: WER ARBEITETE MIT?	7
Vorstand	7
Vorstellung neuestes Vorstandsmitglied: Albrecht Popp	8
SMAB on OI	8
Geschäftsstelle	8
TEIL III: JAHRESRECHNUNG UND REVISIONSBERICHT	9
Erfolgsrechnung vom 1. Januar 2019 bis 31. Dezember 2019	9
Bilanz 2019	11
Revisionsbericht 2019	13
Budget 2020	14
IMPRESSUM	15

Vorwort

«Vereine sind heute nicht mehr so gefragt», habe ich im Vorwort von 2011 geschrieben. Es gibt so viele punktuelle, abenteuerliche Möglichkeiten, dass ein längerfristiges Engagement nur noch als überholte Belastung empfunden wird. Wir haben alle zu wenig Zeit, um alles auszunützen, was getan werden könnte oder was wir eigentlich wichtig fänden.

Unsere Spezialsituation mit sich wiederholenden Notfallsituationen, Spital- und Schmerzerfahrungen ist immer verbunden mit Hochs und bedrohlichen Tiefs. Wir setzen uns immer wieder mit Momenten der Isolation, verbunden mit Ängsten und dem Gefühl des Ausgeschlossen-Seins, auseinander. All das ist natürlich unterschiedlich ausgeprägt je nach Charakter der Person und Schweregrad unserer Bindegewebsprobleme.

Wechselbäder gehören generell zu unserem Leben – bei OI sind sie vielleicht akzentuierter. Plötzlich ist man «out of order», aber im Wissen, dass die Kräfte und die Mobilität mit oder ohne technische Hilfsmittel wieder kommen werden. Im Alter nicht mehr ganz wie früher. Die Übergänge in die verschiedenen Lebensphasen sind besondere Herausforderungen für uns selber, für unser Umfeld und unsere professionellen Begleiter und Betreuer.

Während meiner Zeit als Präsidentin war auch der Verein SVOI-ASOI immer etwa wieder auf Tiefgang, obwohl wir zwei Jubiläen gefeiert und ein Symposium durchgeführt haben.

Jetzt sieht es danach aus, als ob ein frischer Wind aufkommen könnte mit neuen Gesichtern im Vorstand. Mir scheint, wir können von einem verheissungsvollen Mix sprechen zwischen Alteingesessenen und Neuen, zwischen Betroffenen und Professionellen. Ich verlasse die Bühne mit der Hoffnung, dass der Verein die Kurve nimmt. Es geht um neue Partnerschaften, um veränderte Bewältigungsstrategien, mit denen Betroffene vermehrt beweisen können, dass sie mitreden wollen, wenn sich Veränderungen im Gesundheitsbereich aufdrängen. Ich danke allen meinen Freundinnen und Freunden, Weggefährten und Coaches, die mich während meiner Präsidiumszeit begleitet und die sich mit mir auseinandergesetzt haben. In meinem letzten «ausserordentlichen» Präsidialjahr waren Olivia, Jonas und Mark ganz wichtige Personen für mich!

Therese Stutz Steiger

SCHWEIZERISCHE VEREINIGUNG OSTEOGENESIS IMPERFECTA

VEREIN FÜR MENSCHEN MIT GLASKNOCHEN

Wer sind wir?

Die Schweizerische Vereinigung Osteogenesis imperfecta (SVOI) wurde 1986 als gesamtschweizerischer Verein für Menschen mit Glasknochen und deren Angehörige gegründet. Sie hat rund 110 Mitglieder (hauptsächlich Einzel-, Familien- und Passivmitglieder). Hinzu kommen Mitglieder aus dem medizinischen und paramedizinischen Bereich sowie 9 Verbandsmitglieder.

Welche Aufgaben nehmen wir wahr?

Unser Ziel ist die optimale Integration von Menschen mit Osteogenesis imperfecta in Gesellschaft, Schule und Arbeitswelt sowie die Vermittlung bestmöglicher medizinischer Beratung und Versorgung. Dies geschieht durch aktive Betreuung, Unterstützung und Vernetzung der Mitglieder, insbesondere durch Informations- und Erfahrungsaustausch. Ebenso betreibt die Vereinigung Aufklärungs- und Öffentlichkeitsarbeit. Immer wichtiger wird die Vernetzung der Vereinigung gegen aussen – national und auch international.

Wer arbeitet mit?

Federführend im Verein ist der ehrenamtliche Vorstand. Ergänzt wird dieser durch die Tätigkeit einer aus Mitgliedern bestehenden Arbeitsgruppe. Die Administration des Vereins läuft über eine Geschäftsstelle, welche der Schweizerischen Vereinigung Morbus Bechterew (SVMB) angeschlossen ist. Seit der Jahrestagung 2019 genießt der Vorstand punktuell auch Unterstützung von Mitgliedern, die dem Vorstand nicht angehören.

Wie finanzieren wir uns?

Die Haupteinnahmequelle des Vereins bilden die Beiträge des Bundes und die Mitgliederbeiträge. Zusätzlich sind wir auf die Unterstützung von Spendern und Sponsoren angewiesen.

TEIL I:

WELCHE AUFGABEN NAHMEN WIR 2019 WAHR?

Beratung, Begleitung und Unterstützung

Die Beratung und Unterstützung von Mitgliedern, Betroffenen und Interessierten erachten wir als eine unserer Kernaufgaben. Unsere Geschäftsstelle ist auch Triagestelle für Eltern, bei deren Kindern die Diagnose Glasknochen gestellt wird. Ebenfalls erhalten medizinische Fachpersonen sowie andere Interessierte Informationen zu OI. Im Jahr 2019 haben wir mit Beratung am Telefon, per Mail, aber auch am Wohnort der Betroffenen diverse Auskünfte gegeben, beispielsweise zu Neugeburten oder zu Themen wie Ärztwahl von Spezialisten in verschiedenen Kantonen, Zahnbehandlungen und Versicherungsfragen. Die Frage nach medikamentösen Behandlungen («Bisphosphonate ja oder nein?») wird nicht nur bei den Ärzten thematisiert.

Ebenfalls beraten wurden freiwillige Helfer von Flüchtlingsfamilien mit betroffenen Kindern. Zwei Vorstandsmitglieder haben den Kontakt mit einer Flüchtlingsfamilie mit zwei betroffenen inzwischen erwachsenen Kindern aufrechterhalten. Schliesslich wurden auch Betroffene zur Beantwortung schwieriger medizinischer Fragen an unsere Fachärzte vermittelt.

Angesichts der Seltenheit der Erkrankung Osteogenesis imperfecta sind die Informations- und Beratungsdienstleistungen oft ein elementarer Beitrag zur Verbesserung der Lebensqualität von Betroffenen und Angehörigen.

Veranstaltungen

Jahrestagung vom 1./2. Juni 2019 in Nottwil – «Wohin?»

So lautete das Thema der SVOI-ASOI-Jahrestagung 2019 am Samstag in Nottwil. Unter der Leitung von Christine Morger, die uns von der Rheumaliga Bern unentgeltlich zur Verfügung gestellt wurde, diskutierten wir mit 40 Personen Zukunftsperspektiven für unseren Verein. Eine Lang- und eine Kurzfassung des Berichts finden sich auf der SVOI-Website.





Der Vorstand dankt der Rheumaliga Bern und Christine Morger für die ermutigende Unterstützung.

Mitgliederversammlung

Es eröffnen sich wieder Perspektiven! Eine Arbeitsgruppe (weitere Mitarbeitende willkommen!) wird zur Vereinsstruktur Vorschläge ausarbeiten; der Vorstand soll entlastet werden. Dauer des Auftrags höchstens ein Jahr.

Da das BSV mindestens 5 Vorstandsmitglieder verlangt, wurde vorgeschlagen, den bisherigen Vorstand um PD Dr. Albrecht Popp, Osteologe an der Uni Bern, zu erweitern. Die Wahl des um Dr. Popp erweiterten Vorstands erfolgte in globo ohne Gegenstimme bei 2 Enthaltungen. Der Vorstand 2020 müsste mit OI-betroffenen Personen verstärkt werden!

Einstimmig wurde die Beibehaltung der bisherigen Ansätze für den Jahresbeitrag beschlossen (Einzelmitglied CHF 50, Familie CHF 70).

Öffentlichkeitsarbeit

Website

Im Anschluss an die grosse Überarbeitung der Homepage (www.svoi-asoi.ch/ www.glasknochen.ch), die im vergangenen Jahr inhaltlich von Marius Kraenzlin und technisch von André Wittwer vorangetrieben worden war, wurde diese im Jahr 2019 weiter ausgebaut und optimiert. Aktuelle Ereignisse und Informationen aus der OI-Sphäre werden laufend auf der Homepage aufgeschaltet.

Erklärvideo

Mitte 2019 wurde das lange geplante Erklärvideo über OI fertiggestellt und in zwei Sprachen (deutsch, französisch) veröffentlicht. Die Videos wurden auf der Facebookseite, der Homepage und dem Youtube-Kanal der SVOI aufgeschaltet. Das Video wurde positiv aufgenommen und gestreut. Zwischenzeitlich ist es über die Vereinsgrenzen hinaus bekannt, sowohl bei der Ärzteschaft wie auch bei anderen nationalen OI-Organisationen.

Per Ende 2019 wurden die Videos im Total über 1'500 Mal aufgerufen. In Zusammenarbeit mit OIFE und der niederländischen Organisation Care4BrittleBones ist nun die Produktion eines Erklärvideos in Englisch in Planung. Dieses Video wird sich inhaltlich vom bestehenden etwas unterscheiden, da es OI in einem internationalen Kontext darstellen will. Das Video soll voraussichtlich im Sommer des Jahres 2020 fertiggestellt und veröffentlicht werden.

Spenden und Sponsoren

Wie auch in den vorangehenden Jahren durften wir auch in diesem Jahr wieder eine grosszügige Spende der Rheumaliga Schweiz in Empfang nehmen. Zusätzlich erhielten wir von der Stiftung Wolf einen generösen Beitrag für die Erstellung des Erklärvideos in Englisch. Ergänzt wurden diese Beiträge durch solche von privaten Spender/-innen und erhöhte Jahresbeiträge von Mitgliedern.

Herzlichen Dank für die kontinuierliche Unterstützung!

Vernetzung

DIE SVOI-ASOI bemüht sich ständig, an die für ihre Mitglieder wichtigen und hilfreichen Informationen zu gelangen. Sie pflegte hierzu auch in diesem Jahr einen engen und intensiven Kontakt zu einigen Betroffenen und zu Behindertenorganisationen, deren Mitglied sie ist. Diese Vernetzungsarbeit bringt einen wertvollen immateriellen Ertrag.

Rheumaliga Schweiz

Die SVOI-ASOI bleibt weiterhin Mitglied bei der Rheumaliga Schweiz. Ab 2020 tritt ein neuer Unterleistungsvertrag mit der Rheumaliga Schweiz und indirekt mit dem Bundesamt für Sozialversicherungen in Kraft, welcher für vier Jahre gilt. Voraussichtlich können dieselben staatlichen Unterstützungsleistungen erwartet werden wie in den vergangenen Jahren.

ProRaris – Allianz seltener Krankheiten Schweiz

Therese Stutz vertritt SVOI-ASOI im Vorstand von ProRaris. Als derzeitige Vizepräsidentin ist sie stark mit der Umsetzung des «nationalen Konzepts Seltene Krankheiten» beschäftigt. Voraussichtlich wird es für einige Patientenorganisationen eine strategische Neuausrichtung mit sich bringen.

AGILE /avanti donne

Leider haben wir die Kapazität nicht, uns an den Jahresversammlungen vertreten zu lassen. Wir schätzen die Informationen weiterhin.

Osteogenesis imperfecta Federation Europe (OIFE)

Die jährliche Hauptversammlung der OIFE fand in Riga, Lettland, vom 14. bis 16. Juni 2019 statt. Zur gleichen Zeit spielte sich auch die Themenkonferenz See, Hear, Smile mit spannenden Vorträgen ab. Unser OIFE-Delegierter, André Wittwer, hat an der Hauptversammlung und an der Themenkonferenz teilgenommen. Infos über die OIFE-Hauptversammlung und die Konferenz See, Hear, Smile finden sich auf den Websites der OIFE und der SVOI.

Internationale OI-Konferenz

Unter dem Titel «Quality of Life 4 OI» fand vom 22. bis am 25. November 2019 in Amsterdam eine internationale OI-Konferenz statt, die sich von den wissenschaftlichen OI-Kongressen, wie sie alle drei Jahre stattfinden (letztmals 2017 in Oslo), in mehreren Beziehungen unterschied.

Die Konferenz war offensichtlich darauf angelegt, für Fachpersonen und für Betroffene gleichermaßen interessant zu sein. Initiatorin und Organisatorin war die Stiftung „Care4BrittleBones“ unter der befeuernden Leitung von Dagmar Mekking, die ein ausgezeichnetes Netzwerk zu Betroffenen und OI-Experten aufgebaut hat.

Teilnehmende aus der Schweiz waren Dr. Bérengère Aubry Rozier, CHUV Lausanne, Dr. Therese Stutz Steiger, Präsidentin SVOI-ASOI a.i., Mark Steiger als Begleiter und Angehöriger sowie der Vater eines OI-betroffenen Knaben aus Zürich. (Weitere Informationen finden sich auf unserer Website: www.glasknochen.ch.)

TEIL II:

WER ARBEITETE MIT?

Vorstand

Der Vorstand traf sich zu vier Sitzungen in Bern, Nottwil und Basel. Eine zusätzliche ausserordentliche Sitzung fand in der SVOI-Geschäftsstelle statt und wurde von René Bräm geleitet. Der Vorstand war vollzählig; der Geschäftsstellenleiter Jonas Niggli nahm ebenfalls teil. An dieser Sitzung wurde beschlossen, das Anforderungsprofil für das Präsidentenamt zu erweitern.

Für die letzte ordentliche Sitzung im 2019 traf sich der Vorstand virtuell per FaceTime. Die grossen Themen waren operationeller Art: Organisation der Jahrestagung und die Nachfolgeregelung für das Präsidium von SVOI-ASOI. Strategisch könnte sich abzeichnen, dass die Vereinigung sich erweitern muss zu: OI und andere seltene Knochenkrankheiten.



Therese Stutz Steiger



Olivia Werthmüller



Marius Kraenzlin



Ueli Haenni



Albrecht Popp

Vorstellung neustes Vorstandsmitglied: Albrecht Popp

Neu im Vorstand ist Albrecht Popp, Spezialist für metabolische Knochenerkrankungen von der Universitätspoliklinik für Osteoporose am Inselspital in Bern. Nachdem er aktiv und passiv bereits öfter am Jahresmeeting teilgenommen hatte, erfolgte die Wahl an der letzten Mitgliederversammlung trotz kurzfristiger Abwesenheit des Kandidaten. Die Motivation zur Mitarbeit leitet sich vom Bestreben her, die SVOI medizinisch und organisatorisch zu unterstützen, aber auch, die verschiedenen Facetten der OI in der Patientenwirklichkeit besser verstehen und Betroffene dadurch besser begleiten zu können.

Während Popp als Osteologe nur die Densitometrie von Kindern mit OI beurteilt, erfolgt auch eine kontinuierliche therapeutische Begleitung von Betroffenen im Erwachsenenalter. Neben dem Einblick in die Lebensrealität der Menschen mit OI in den verschiedenen Lebensphasen gilt sein besonderes Interesse der Verbesserung der medizinischen Betreuung, v.a. auch beim Übergang vom Kinder- ins Erwachsenenalter, sowie diagnostischer und medikamentöser Möglichkeiten bei OI. Dafür nimmt er auch an den Sitzungen des SMAB teil.

Swiss Medical advisory Board (SMAB) on OI

Trotz grossen Bemühungen ist es auch dieses Jahr nicht gelungen, eine Sitzung des SMAB abzuhalten.

Geschäftsstelle

Die Geschäftsstelle wird weiterhin bei der Schweizerischen Vereinigung Morbus Bechterew von Jonas Niggli geführt. Hauptsächlich bewältigt die Geschäftsstelle die administrativen Aufgaben des Vereins. Sie ist auch die initiale Anlaufstelle für Anliegen von Mitgliedern und externen Anspruchsgruppen. Ergänzend bemüht sich die Geschäftsstelle, den Vorstand so umfassend wie möglich zu unterstützen, sowohl in der Ausführung von Arbeiten als auch in der Entscheidungsfindung.

TEIL III:

JAHRESRECHNUNG UND REVISIONSBERICHT 2019

Erfolgsrechnung vom 1. Januar 2019 bis 31. Dezember 2019

Ertrag	2019	2018
	CHF	CHF
Mittelbeschaffung		
3200 Aktivmitglieder	6'350,00	5'140,00
3201 Passivmitglieder	540,00	660,00
3202 Erhöhte Mitgliederbeiträge	320,00	460,00
3290 Einzelspenden/Gönnerbeiträge	1'787,00	2'110,00
3295 Sponsoren	1'744,00	692,00
3297 Trauerspenden	0,00	95,25
3298 RLS Patientenfonds	4'500,00	5'000,00
Total Mittelbeschaffung	15'241,00	14'157,25
Invalidenversicherungsgesetz		
3400 Invalidenversicherungsgesetz*	20'350,50	6'783,50
Total Invalidenversicherungsgesetz	20'350,50	6'783,50
Veranstaltungen		
3601 Veranstaltungen	3'035,50	2'620,00
Total Veranstaltungen	3'035,50	2'620,00
Ertragsminderungen		
3900 Debitorenverluste/-minderungen	-960,00	0,00
Total Ertragsminderungen	-960,00	0,00
Total Ertrag	37'667,00	23'560,75

* Nicht bilanzierte Verbindlichkeiten: Der IV-Beitrag für Leistungen nach Art. 74 IVG ist zweckgebunden. Zum Zeitpunkt des Jahresabschlusses war noch nicht ersichtlich, ob und in welchem Umfang Mittel in einen Fonds Art. 74 IVG eingelegt werden müssen.

Erfolgsrechnung vom 1. Januar 2019 bis 31. Dezember 2019

Aufwand	2019	2018
	CHF	CHF
Dienstleistungsaufwand		
4290 Veranstaltungen	10'370,01	9'309,50
4400 Drucksachen	835,75	968,05
4405 Newsletter/Website	712,81	3'170,94
Total Dienstleistungsaufwand	11'918,57	13'448,49
Personalaufwand		
5280 Honorare	13'567,00	13'567,00
5282 Fahr- und Reisespesen	0,00	170,60
Total Personalaufwand	13'567,00	13'737,60
Sonstiger Betriebsaufwand		
Verwaltungsaufwand		
6101 EDV-Aufwand	0,00	56,00
6503 Zeitschriften, Bücher	0,00	119,55
6510 Telefon, Internet	1'000,00	866,20
6513 Porti	736,00	270,45
6570 Lizenzen und Wartung	184,60	184,60
Öffentlichkeitsarbeit		
6600 Öffentlichkeitsarbeit	7'865,00	5'000,00
Beiträge		
6620 OIFE	610,55	534,18
6635 Andere Vereine	650,00	1'050,00
Vereinsarbeit		
6640 Mitgliederversammlung	0,00	577,30
6642 Vorstand Fahr- + Reisespesen	1'736,50	147,30
6645 Vorstand übrige Spesen	0,00	611,15
6646 Spesen Arbeitsgruppen	53,00	0,00
6700 Sonstiger Aufwand	51,85	0,00

Aufwand	2019	2018
	CHF	CHF
Finanzaufwand		
6840 Bank-/PC-Spesen	86,05	79,55
Finanzertrag		
6850 Zinsertrag	-89,30	-76,45
Total sonstiger Betriebsaufwand	12'884,25	9'419,83
Rückstellung/Rücklage/Fond	0,00	0,00
8101 Zuweisung Fonds	0,00	0,00
Total Rückstellung/Rücklage/Fond	0,00	0,00
Verlust	-702,82	-13'045,17

Bilanz per 31. Dezember 2019

Aktiven	31.12.2019	31.12.2018
	CHF	CHF
Umlaufvermögen		
1020 Bank Raiffeisen CHF	19'185,21	22'262,34
1021 Bank Raiffeisen CHF	71'468,41	71'485,85
1100 Forderungen LL	617,00	0,00
1176 Guthaben Verrechnungssteuer	21,00	114,85
Total Umlaufvermögen	91'291,62	93'863,04
Anlagevermögen		
1422 Genossenschafts-Anteile Raiffeisen Mittelrheintal	1'000,00	1'000,00
1524 Software	1,00	1,00
Total Anlagevermögen	1'001,00	1'001,00
Total Aktiven	92'292,62	94'864,04

Bilanz per 31. Dezember 2019

Passiven	31.12.2019	31.12.2018
	CHF	CHF
Kurzfristiges Fremdkapital		
2000 Verbindlichkeiten	1'788,70	3'747,30
2300 Transitorische Passiven	9'290,00	9'200,00
Total kurzfristiges Fremdkapital	11'078,70	12'947,30
Langfristiges Fremdkapital		
2410 Rückstellungen Website	3'000,00	3'000,00
2411 Rückstellungen Weiterbildung	14'356,30	14'356,30
2412 Rückstellungen Symposien	6'000,00	6'000,00
2413 Rückstellungen Treffen	5'000,00	5'000,00
2503 Schwankungsfonds Art. 74 IVG	2'709,42	2'709,42
Total langfristiges Fremdkapital	31'065,72	31'065,72
Eigenkapital		
2800 Eigenkapital	50'851,02	63'896,19
2991 Jahresgewinn oder Jahresverlust	0,00	-13'045,17
Total Eigenkapital	50'851,02	50'851,02
Verlust	-702,82	0,00
Total Passiven	92'292,62	94'864,04

Esther Reinhard
Berglistrasse 26
6005 Luzern

Christian Wiedmer
Pestalozzistrasse 102
3600 Thun

Luzern und Thun, den 26. Januar 2020

Revisionsbericht zuhanden der Generalversammlung der SVOI – Schweizerische Vereinigung Osteogenesis Imperfecta

Als Kontrollstelle haben wir die auf den 31. Dezember 2019 abgeschlossene Jahresrechnung der SVOI Schweizerische Vereinigung für Osteogenesis Imperfecta im Sinne der gesetzlichen und statutarischen Vorschriften geprüft.

Wir haben festgestellt, dass:

- Die Buchhaltung ordnungsgemäss und korrekt geführt wurde,
- Die Eintragungen in der Buchhaltung begründet und belegt sind,
- Die Zahlen in der Bilanz und Erfolgsrechnung mit den einzelnen Kontenabschlüssen übereinstimmen,
- Die Jahresrechnung einen Verlust von CHF 702.82 ausweist.

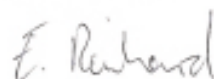
Aufgrund der Ergebnisse unserer Prüfung empfehlen wir der Generalversammlung, die vorliegende Jahresrechnung zu genehmigen.

Wir beantragen sämtlichen Vorstandsmitgliedern, insbesondere der Präsidentin Therese Stutz Steiger, die Decharge zu erteilen.

Dem Vorstand sei an dieser Stelle ganz herzlich gedankt für seinen Einsatz zugunsten des Vereins.

Die Revisoren

Esther Reinhard



Christian Wiedmer



Budget 2020

Ertrag	CHF
Beiträge Aktivmitglieder	6'300,00
Beiträge Passivmitglieder	500,00
Erhöhte Mitgliederbeiträge	300,00
Einzelspenden/Gönner	1'500,00
Sponsoren	1'000,00
Invalidenversicherungsgesetz	13'567,00
Veranstaltungen	300,00
Total Ertrag	26'167,00
Aufwand	
Veranstaltungen	10'000,00
Drucksachen	830,00
Newsletter/Website	3'000,00
Honorare	13'567,00
Telefon, Internet	1'000,00
Porti	730,00
Lizenzen und Wartung	180,00
Öffentlichkeitsarbeit	2'000,00
OIFE	610,00
Andere Vereine	650,00
Spesen Vorstand	600,00
Spesen Arbeitsgruppen	200,00
Bank-/PC-Spesen	80,00
Zinsertrag	-80,00
Total Aufwand	33'367,00
Budgetierter Verlust	-9'900,00

IMPRESSUM

Herausgeber/Editeur SVOI-ASOI

Schweizerische Vereinigung Osteogenesis imperfecta
Association Suisse Osteogenesis imperfecta
www.glasknochen.ch

Geschäftsstelle/Secrétariat

Schweizerische Vereinigung Osteogenesis Imperfecta
Association Suisse Osteogenesis imperfecta
Leutschenbachstrasse 45
8050 Zürich
E-mail: geschaefsstelle@svoi-asai.ch
Tel: +41 (0) 43 300 97 60

© Nachdruck nur mit Nennung der Quelle
Réimpression uniquement avec mention de la source

Die SVOI/ASOI ist Patientenorganisation der Rheumaliga Schweiz

