

Antrag für die Mitgliederversammlung des Schweizer ALS Verein

Ich, Peter Ambühl, wohnhaft in Wettswil, stelle hiermit folgenden Antrag zu Händen der Mitgliederversammlung zur zeitnahen Umsetzung durch den Vorstand:

Der Vorstand soll eine Teilnahme am Netzwerk Myosuisse klären um die eigenen Ziele im Leitbild;

die Organisation, die den Wissenstransfers von der medizinischen Forschung, den Gesundheitswissenschaften und von anderen relevanten Fachrichtungen zu den Fach- und Berufsgruppen im Gesundheitswesen fördert, die in der Behandlung und Begleitung von an ALS erkrankten Menschen engagiert sind

einfacher und effizienter umzusetzen. Über die Möglichkeiten der Zusammenarbeit soll der Vorstand bis spätestens in einem Jahr berichten.

Begründung:

Myosuisse ist das Netzwerk aller Fachleute und Organisationen, die sich in der Schweiz für Menschen mit einer neuromuskulären Krankheit einsetzen (inkl. Friedreich Ataxie). Das Netzwerk Myosuisse will in allen Regionen der Schweiz umfassende fachliche Beratung und Betreuung gewährleisten, die den Menschen mit einer Muskelkrankheit erlaubt, bestmöglich zu leben – selbstbestimmt und gleichgestellt.

Getragen wird Myosuisse von der Schweizerischen Muskelgesellschaft, der Association de la Suisse Romande Intervenant contre les Maladies neuro-Musculaires [ASRIMM](#), der Schweizerischen Stiftung für die Erforschung der Muskelkrankheiten [FSRMM](#) und der Associazione Malattie Genetiche Rare Svizzera Italiana [MGR](#). Diese Organisationen, vertreten durch deren Präsidenten, bilden eine einfache Gesellschaft.