



Stichting ALS Nederland

ALS op de kaart zetten (naamsbekendheid) en vervolgens ALS van de kaart vegen (oplossing)



Sinds 1 januari 2009

Dit willen we oplossen

We helpen bij het vinden een oplossing voor de dodelijke ziekten ALS, PLS en PSMA. Daarnaast helpen wij de kwaliteit van zorg en leven van patiënten te verbeteren.

Dit is waar we trots op zijn

Door onze grote naamsbekendheid zijn de inkomsten de afgelopen jaren gestegen. Hierdoor hebben we meer onderzoeken en projecten kunnen ondersteunen die de oplossing van ALS dichterbij hebben gebracht.

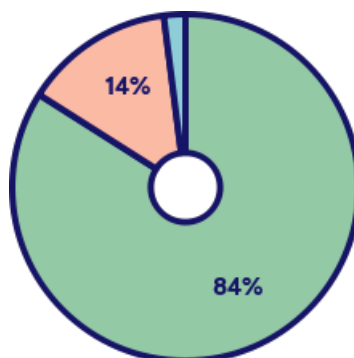
Erkenningpaspoort van het jaar 2019

Dit willen we bereiken

Vinden van oorzaak en oplossing van ALS, PLS en PSMA met daarnaast een optimale zorg en kwaliteit van het leven van patiënten.

Dit gaven we uit in 2019

€ 7.932.466



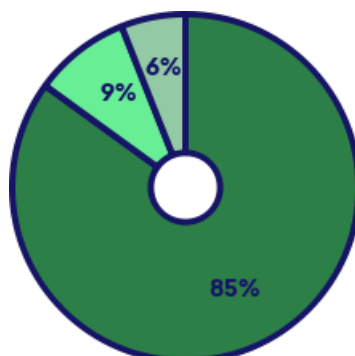
Maatschappelijk doel	84%
Werving	14%
Beheer en administratie	2%

Zo bereiken we ons doel

1. Fondsenwerving
2. Verstrekken van subsidies voor wetenschappelijk onderzoek en projecten gericht op de kwaliteit van leven en zorg van patiënten.
3. Voorlichting inclusief vergroten naamsbekendheid van de ziekte
4. Patiëntencontact

Dit besteedden we in 2019 aan het maatschappelijk doel

€ 6.653.640



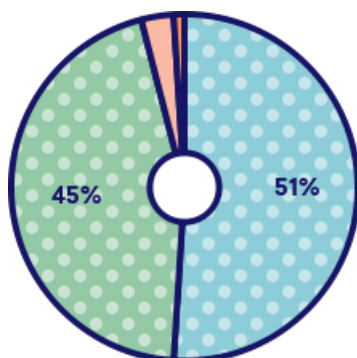
Onderzoek	85%
Voorlichting en bewustwording	9%
(Directe) dienst- en hulpverlening	6%

Zo komen wij aan ons geld

Via fondsenwervende acties en donateurs.

Dit waren onze inkomsten in 2019

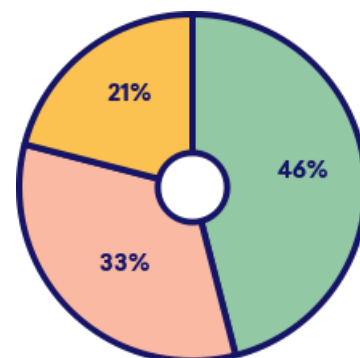
€ 7.980.040



Organisaties zonder winststreven	51%
Particulieren	45%
Bedrijven	3%
Loterijen	1%
Verkopen en overig	0%

Dit waren onze reserves en fondsen in 2019

€ 2.607.484



Continuïteitsreservet	46%
Bestemmingsreser	33%
Bestemmingsfond	21%

De informatie in dit paspoort is getoetst door het CBF. Alle cijfers komen uit [het jaarverslag 2019](#)

Medewerkers	13 fte
Vrijwilligers	100
Sector	<u>Gezondheid</u>
Doelgroepen	Chronisch zieken
Actief in	Nederland

[Ga naar de website van het goede doel](#)