

# Stichting voor Sara

Het bevorderen van onderzoek naar de oorzaken en behandelingen van spierziekten in het algemeen en van MDC1A in het bijzonder.

Sinds 1 december 2018

## Dit willen we oplossen

Wij geloven dat ALLE spierziekten de wereld uit moeten en dat is alleen mogelijk door middel van goed medisch onderzoek. We schrijven ALLE bewust met hoofdletters, want wij geloven dat ook de meest zeldzame spierziekten opgelost moeten worden.

## Dit is waar we trots op zijn

We hebben 500.000 euro opgehaald in drie jaar tijd, we financieren 2 grote Nederlandse onderzoeken naar MDC1A en zijn er in geslaagd om internationale experts, onderzoekers en lotgenoten samen te brengen, oa via een groot congres wat door ons georganiseerd is.

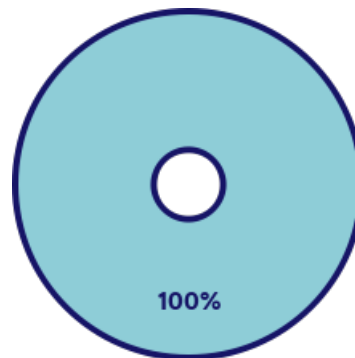
## Erkenningaspaspoort van het jaar 2018

### Dit willen we bereiken

We willen de zorg voor patiënten verbeteren, door meer informatie over MDC1A te verzamelen en verspreiden. We brengen onderzoekers wereldwijd samen om sneller tot een behandeling te komen. Wij blijven knokken tot ons einddoel: een behandeling voor alle kinderen met MDC1A!

Dit gaven we uit in 2018

**€ 8.924**



■ Beheer en administratie 100%

### Zo bereiken we ons doel

1. Geld ophalen om goed wetenschappelijk onderzoek te financieren

Dit besteedden we in 2018 aan het maatschappelijk doel

**€ 0**

## Zo komen wij aan ons geld

Fondsenwerving via (social) media, acties organiseren en via donaties op onze website.

Dit waren onze inkomsten in 2018

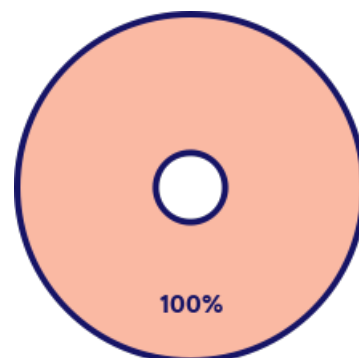
€ 152.284



■ Particulieren 100%

Dit waren onze reserves en fondsen in 2018

€ 336.394



■ Bestemmingsreserves 100%

De informatie in dit paspoort is getoetst door het CBF. Alle cijfers komen uit [het jaarverslag 2018](#)

**Medewerkers** 0

**Vrijwilligers** 0

**Sector** Gezondheid

**Doelgroepen** Chronisch zieken, Kinderen en Mensen met een beperking

**Actief in** Nederland

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