

# TÄTIGKEITSBERICHT 2021

Multiple Sklerose Gesellschaft Wien









**IBAN:** AT10 1200 0100 0295 9996 **BIC:** BKAUATWW

Sie möchten uns durch eine Spende in unserer Arbeit unterstützen?

Dann sagen wir Danke! Denn jeder Betrag hilft uns helfen.



Vorwort.	4
TEIL A – Ü	BERBLICK
	ng
	Vision und Ansatz
	Gegenstand des Berichts
TEIL B – D	AS ANGEBOT DER MS-GESELLSCHAFT WIEN
2 Das ges	ellschaftliche Problem und der Lösungsansatz 8
	Das gesellschaftliche Problem
2.2	Bisherige Lösungsansätze
2.3	Der Lösungsansatz
	cen, Leistungen und Wirkungen im Berichtszeitraum
	Eingesetzte Ressourcen
	Erbrachte Leistungen
	Erreichte Wirkungen
	Begleitende Evaluation und Qualitätssicherung
-	g und Ausblick
	Planung und Ziele
	Einflussfaktoren: Chancen und Risiken
	ationsstruktur und Team
	Organisationsstruktur
	Vorstand und Team
5.3	Partnerschaften, Kooperationen und Netzwerke
TEIL C – D	IE ORGANISATION
6 Organis	ationsprofil
6.1	Allgemeine Angaben
6.2	Governance der Organisation
	Eigentümerstruktur, Mitgliedschaften und Verbundene Organisationen
6.4	Umwelt- und Sozialprofil
7 Finanze	n und Rechnungslegung
7.1	
	Vermögensrechnung
	Spendengütesiegel, Spendenbegünstigung
7 4	Finanzielle Situation und Planung



#### VORWORT

2021 hat sich unsere Hoffnung auf mehr Normalität noch nicht erfüllt. Der Beratungsalltag in der MS-Gesellschaft Wien war und ist immer noch von der Pandemie und ihren Auswirkungen geprägt. Vor allem in den ersten drei Monaten des Jahres war der Bedarf unserer Klient:innen an Information zur neuen Covid-Impfung besonders groß.

Die Präsidentin der MS-Gesellschaft Wien, Univ. Prof. Dr. Barbara Kornek konnte mit ihrer Expertise unser Beratungsteam rasch in die Lage versetzten, evidenzbasierte Informationen zu dieser völlig neuen Thematik weitergeben zu können. Dafür ein herzliches Dankeschön.

Die Informationsveranstaltungen und Workshops der MS-Gesellschaft Wien fanden größtenteils virtuell statt. Umso größer war die Freude, als wir es im Sommer 2021 geschafft haben, wieder einmal ein persönliches Treffen zu organisieren. Der gemeinsame Besuch einer Ausstellung im Museumsquartier mit einem gemütlichen Beisammensein danach, war sowohl für die teilnehmenden Mitglieder als auch für unsere Mitarbeiter:innen eine gern angenommene und gelungene Abwechslung.

Alles in allem konnten wir auch 2021 unser gewohntes Programm, wenn auch in abgeänderter Form unseren Mitgliedern zur Verfügung stellen. Mein besonderer Dank gilt in diesem Zusammenhang dem gesamten Team und allen Unterstützer:innen, die durch ihr verlässliches Engagement die Aktivitäten der MS-Gesellschaft Wien ermöglichen.

Mit unserer Online-Spendenkampagne haben wir im Herbst 21 einen neuen Schwerpunkt im Fundraising gesetzt. Ermöglicht wurde die Kampagne durch unser Mitglied Carina R., die mit ihrer persönlichen Geschichte zum neuen Gesicht der MS-Gesellschaft Wien wurde. Vielen Dank Carina, vielen Dank dem Team von TV-Friends für das tolle Video.

Danken möchte ich auch unseren langjährigen Mitgliedern für Ihre Treue und unseren neuen Mitgliedern für Ihr Vertrauen. Unseren Spenderinnen und Spendern danke ich dafür, dass die MS-Gesellschaft Wien in besonders schwieriger Zeit zuverlässig bedacht wurde. Ihnen allen ist es mit zu verdanken, dass wir gut durch die letzten beiden Jahre gekommen sind und unser Beratungszentrum auch weiterhin als Anlaufstelle für alle Fragen rund um MS zur Verfügung steht, jetzt und in den kommenden Jahren!

Herzlichst Ihre

Karin Krainz Geschäftsführerin Multiple Sklerose Gesellschaft Wien

19 in Kraws

#### 1 EINLEITUNG

Multiple Sklerose ist die häufigste neurologische Erkrankung im jungen Erwachsenenalter, die vor allem von der Unsicherheit und der Unvorhersehbarkeit des Verlaufs bestimmt wird. Das Team der MS-Gesellschaft Wien stellt sicher, dass Menschen, die mit der Diagnose konfrontiert werden Informationen, Unterstützung und Dienstleistungen erhalten, wenn sie diese am meisten brauchen.

Die MS-Gesellschaft Wien wird zunehmend als erste Anlaufstelle wahrgenommen, wenn es darum geht, proaktiv Informationen über Multiple Sklerose einzuholen. Menschen mit MS dabei zu unterstützen, selbstbestimmt zu leben und ihr Potenzial voll ausschöpfen zu können, das ist unsere Kernaufgabe.

# 1.1 UNSERE STRATEGIE ZUR VERBESSERUNG DER LEBENSQUALITÄT VON MENSCHEN MIT MS

#### Unterstützung

Wir bieten Dienstleistungen, die auf den individuellen Bedürfnissen von Menschen mit MS und ihren Angehörigen basieren.

### Information

Wir informieren exakt, zeitgerecht und zielgruppenorientiert, wobei wir versuchen, allen Menschen Zugang zu unseren Informationen und unseren Dienstleistungen zu ermöglichen.

#### Wertschätzung

Wir bringen unseren Klientinnen und Klienten größtmögliche Wertschätzung entgegen.

### Aufklärung

Wir zeigen die Anliegen von Menschen mit MS auf und informieren die Öffentlichkeit, um Bewusstsein, Verständnis und Awareness zu schaffen.

#### Vernetzung

Wir vernetzen uns mit Menschen und Organisationen, um voneinander zu lernen.

#### Ressourcenschonung

Mit den uns zur Verfügung stehenden Ressourcen gehen wir sorgsam um, wobei wir bestrebt sind, alle Mittel so sparsam und effizient wie möglich einzusetzen und zugleich die Qualität unserer Dienstleistungen und Aktivitäten zu erhöhen.

#### Zukunftsorientierung

Wir entwickeln uns effektiv und effizient weiter. Damit versuchen wir, stets am Puls der Zeit zu sein, um unseren Klientinnen und Klienten die bestmöglichen Leistungen anbieten zu können.

#### Unvorhersehbar und unsicher

Multiple Sklerose ist die häufigste neurologische Erkrankung des jungen Erwachsenenalters. Rund ein Viertel der Betroffenen lebt in Wien. Die Erkrankung tritt meist zwischen dem 20. und 40. Lebensjahr auf, wobei Frauen etwa dreimal so häufig betroffen sind wie Männer.

Bei der autoimmunen, chronisch-entzündlichen neurologischen Erkrankung mit unterschiedlichen Verlaufsformen kommt es zu entzündlichen Veränderungen in Teilen des zentralen Nervensystems (Gehirn und Rückenmark), die mit Lähmungen, Gangstörungen, Sehstörungen und weiteren, eventuell sehr schweren neurologischen Beeinträchtigungen einhergehen. Die Unvorhersehbarkeit und Unsicherheit im Hinblick auf den Verlauf der Erkrankung erfordert eine stetige Anpassungsleistung der Betroffenen und ihres Umfelds. MS wird auch als "Krankheit mit 1.000 Gesichtern" bezeichnet, da die Symptome vielfältig und oft unsichtbar sind und kein Krankheitsverlauf dem anderen gleicht.

Daraus ergibt sich eine enorme Vielfalt der Anliegen, die Betroffene und Angehörige veranlassen, die Dienstleistungen der MS-Gesellschaft Wien in Anspruch zu nehmen. Um diesen Anforderungen gerecht zu werden, bietet die MS-Gesellschaft als

Ergänzung zur medizinischen und therapeutischen Versorgung in den MS-Zentren der Spitäler und im niedergelassenen Bereich ein breites Spektrum an Unterstützung an.

Multiple Sklerose Gesellschaft Wien

Die 1962 an der Universitätsklinik für Neurologie in Wien gegründete MS-Gesellschaft wurde als wissenschaftliche Gesellschaft zur Erforschung der Multiplen Sklerose etabliert. Da die krankheitsspezifischen Umstände eine begleitende soziale Beratung und Betreuung der Betroffenen und Angehörigen erforderten, wurde die wissenschaftliche Gesellschaft um eine Ärzte-Patienten-Organisation erweitert. Die MS-Gesellschaft Wien besteht in ihrer heutigen Struktur seit 1988.

#### Multiple Sklerose Forschungsgesellschaft

Die 1992 von der MS-Gesellschaft Wien als eigenständiger Verein ins Leben gerufene Multiple Sklerose Forschungsgesellschaft bietet österreichweit neuen Forschungsprojekten in Bezug auf Entstehung, Diagnostik und Therapie der Erkrankung finanzielle Unterstützung. Um die administrativen Tätigkeiten des Vereins kümmert sich das Team der MS-Gesellschaft Wien. Informationen zu den Forschungspro-

jekten und den Förderrichtlinien sind auf der Website der MS-Forschungsgesellschaft unter www.msgesforschung.at zu finden.

#### 1.2 VISION UND ANSATZ

Die Konfrontation mit einer chronisch fortschreitenden, unheilbaren Erkrankung bedeutet deutliche Einschnitte in das Selbstverständnis des bisherigen Lebens. Die vielfältigen und permanenten physischen und psychischen Konsequenzen der Erkrankung begleiten die Betroffenen und ihre Angehörigen ein Leben lang.

#### Vertrauen vermitteln

Die MS-Gesellschaft Wien vermittelt Menschen mit MS und ihren Angehörigen das Vertrauen, dass sie mit Herausforderungen, die mit der Erkrankung einhergehen und der veränderten Lebenssituation zurechtkommen können. Von MS betroffene Menschen sollen trotz der Erkrankung ein möglichst hohes Maß an individueller Lebensqualität erreichen. Im Fokus stehen vor allem die Eigenständigkeit und Eigenverantwortung der Klientinnen und Klienten.



#### **Breites Angebot**

Die MS-Gesellschaft Wien setzt vor allem auf persönliche Beratung zu MS-relevanten Themen, Psychotherapie, Sozialarbeit, gezielte unterstützende Gruppenaktivitäten, Informationsveranstaltungen, Freizeit- und Vernetzungsaktivitäten und die Bereitstellung von maßgeschneiderter Information.

Das weitgehend kostenfreie und niederschwellige Beratungsangebot findet im geschützten Rahmen des zentral erreichbaren und barrierefrei zugänglichen MS-Zentrums für Beratung und Psychotherapie statt. Damit die Kontinuität in der Bearbeitung von Anliegen gewährleistet ist, werden unsere Klientinnen und Klienten nach Möglichkeit bei jedem Kontakt von derselben Mitarbeiterin beraten. Ob unser Dienstleistungsangebot einer Adaptierung bedarf, versuchen wir anhand von Feedbackbögen zur Evaluierung der Qualitätsmerkmale herauszufinden.

Wir verstehen uns als Sprachrohr vor der Öffentlichkeit und politischen Entscheidungsträgerinnen

und Entscheidungsträgern für die Anliegen von Menschen mit MS und deren Angehörigen. Darüber hinaus stehen wir für uneingeschränkten Zugang von Menschen mit MS zu allen Lebensbereichen, für Barrierefreiheit und Inklusion.

#### 1.3 GEGENSTAND DES BERICHTS

Geltungsbereich	Bundesland Wien	
Berichtszeitraum und Berichtszyklus	01.01.2021 bis 31.12.2021, Jahresbericht	
Ansprechpartnerin	Karin Krainz-Kabas	
Fragen zum Bericht richten Sie bitte an	office@msges.at	

# 2 DAS GESELLSCHAFTLICHE PROBLEM UND DER LÖSUNGSANSATZ

# können. Ein erzwungener früher Ausstieg aus dem Erwerbsleben bedeutet meist ein Leben am Existenzminimum – ohne Aussicht auf Verbesserung.

#### 2.1 DAS GESELLSCHAFTLICHE PROBLEM

#### **Tabu Multiple Sklerose**

In den meisten Fällen verläuft die Erkrankung schubförmig. Das bedeutet, dass sich Phasen von Krankheitsaktivität mit Phasen abwechseln, in denen sich die Erkrankung nicht zeigt. Diesen Wechsel erleben Menschen mit MS oft als besondere Herausforderung.

# Unsicherheit und Unvorhersehbarkeit über den Krankheitsverlauf

Wann die nächste aktive Krankheitsphase kommt und ob dieser "Schub" mit bleibenden Schädigungen der Nervenleitbahnen einhergehen wird, ist nicht vorhersehbar. Daher erfordert der Verlauf der MS von Menschen mit MS und ihrem Umfeld eine beständige Anpassungsleistung an die jeweiligen Gegebenheiten des Krankheitsgeschehens. Dies kann als die größte Herausforderung im Leben mit MS gesehen werden.

Multiple Sklerose ist nach wie vor mit einem gesellschaftlichen Tabu behaftet. So werden beispielsweise Gleichgewichtsstörungen Betroffener als Zeichen von "Trunkenheit" wahrgenommen, wodurch sich nicht selten eine Ausgrenzung ergibt. Das veraltete Bild des Rollstuhls als "Damoklesschwert" ist nach wie vor allgegenwärtig, als sichtbarer Ausdruck von Behinderung. Tatsächlich haben MS-Betroffene mehr mit den unsichtbaren Symptomen der Erkrankung wie Fatigue, Hitzeempfindlichkeit, Depression, u. a. zu kämpfen, die Alltag und Lebensqualität beeinträchtigen.

#### Leben am Existenzminimum

Bei einem ungünstigen Verlauf kann MS bereits in jungen Jahren dazu führen, dass die Anforderungen einer Berufstätigkeit nicht mehr bewältigt werden

#### 2.2 BISHERIGE LÖSUNGSANSÄTZE

#### **Unser Werkzeugkasten**

Die vielfältige Symptomatik und besonderen Herausforderungen der Erkrankung verlangen nach besonderem Knowhow in der Unterstützung von Menschen mit MS.

Staatliche Beratungs- und Unterstützungsstellen verfügen in der Regel nicht über das notwendige Wissen zur Erkrankung und den damit verbundenen Anforderungen im Umgang mit Menschen, die an einer Erkrankung des neurologischen Formenkreises leiden. Ein stets aktueller Wissensstand über die Erkrankung und ihre Auswirkungen liefert die Basis, den Bedarf von Menschen mit MS verstehen und decken zu können.

#### 2.3 DER LÖSUNGSANSATZ

#### 2.3.1 Leistungen und direkte Zielgruppen

# Information, Beratung, Psychotherapie und Vernetzung

Die Tätigkeit der MS-Gesellschaft Wien zeichnet sich durch ein umfassendes und breites Spektrum an Leistungen auf sozialer, psychischer und physischer Ebene aus. Die Beratungsgespräche gehen weit über die reine Sachinformation im sozialen Bereich hinaus und zeigen eine hohe psychosoziale Komponente. Dafür sind vor allem einschlägige Erfahrung und Kompetenz des Beratungsteams erforderlich.

Psychotherapeutische Begleitung mit dem Kernthema Krankheitsverarbeitung unterstützt Menschen mit MS und Angehörige, mit der veränderten Lebenssituation besser umgehen zu können.

Zur Unterstützung der symptomatischen Therapien werden regelmäßig Bewegungsgruppen unter physiotherapeutischer Leitung angeboten. Zudem wird konkrete finanzielle Soforthilfe in Notlagen geleistet.

Der Zugang zu den Leistungen der MS-Gesellschaft Wien ist bewusst sehr niederschwellig gehalten. In den meisten Fällen werden Menschen mit MS von Ärztinnen und Ärzten oder das Internet auf das Angebot aufmerksam gemacht.

Das erklärte Ziel der MS-Gesellschaft Wien ist, dieses Spektrum zu erhalten und bei Bedarf weiter auszubauen.

# 2.3.2 Intendierte Wirkungen auf direkte und indirekte Zielgruppen

Unsere direkte Zielgruppe sind sowohl Betroffene und Angehörige als auch die Öffentlichkeit. Zur indirekten Zielgruppe zählen medizinische Fachkräfte, Führungskräfte, das institutionelle Umfeld von Menschen mit MS (Schulen, Universitäten), aber auch Entscheidungsträgerinnen und Entscheidungsträger im Gesundheitsbereich.

Alle Leistungen für Menschen mit MS und Angehörige zielen auf Sicherheit im Umgang mit der Erkrankung ab. Damit ist eine Verbesserung der individuellen Lebensqualität eng verbunden. Die Information der Öffentlichkeit über die Erkrankung und deren Auswirkungen soll Multiple Sklerose "bekannt" machen, Awareness schaffen und Stigmatisierung entgegenwirken. Die Mehrheit der Österreicherinnen und Österreicher soll über die wesentlichsten Aspekte der Multiplen Sklerose Bescheid wissen. Durch gezielte Information und Aufklärung sollen "Mythen" über Multiple Sklerose berichtigt werden.

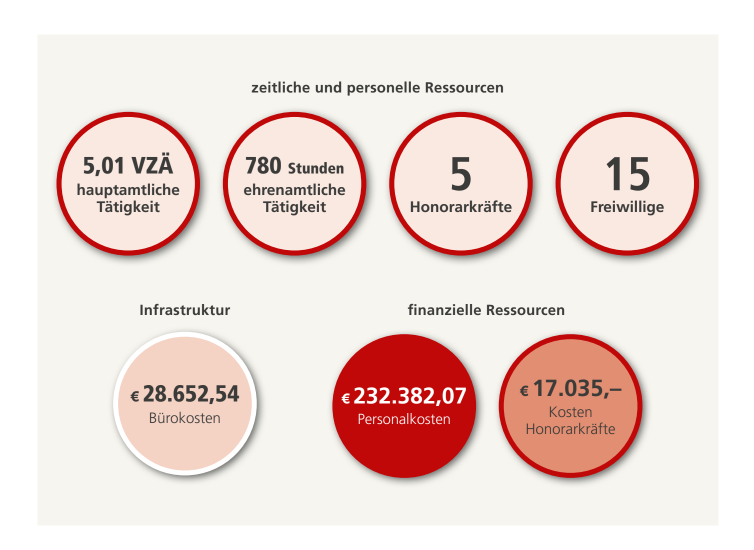
Die indirekte Zielgruppe soll auf die sozialen Aspekte der chronisch fortschreitenden Erkrankung MS aufmerksam gemacht und für die Bedürfnisse von Betroffenen sensibilisiert werden.

### 2.3.3 Darstellung der Wirkungslogik

Die MS-Gesellschaft Wien leistet mit ihren Angeboten und Aktivitäten einen Beitrag zur Verbesserung der Lebensqualität von Menschen mit MS und deren Angehörigen und sensibilisiert die Öffentlichkeit für das Thema MS. Durch Lobbying bei Entscheidungsträgerinnen und Entscheidungsträgern im Gesundheitsbereich setzen wir uns für eine optimale Versorgung MS-Betroffener ein. Mittels Sozialberatung, Psychotherapie, Informationsveranstaltungen, Gruppenangeboten, Freizeitaktivitäten, Vernetzungsarbeit und Informationskampagnen erreichen wir unser Ziel.

# 3 RESSOURCEN, LEISTUNGEN UND WIRKUNGEN IM BERICHTSZEITRAUM

#### 3.1 EINGESETZTE RESSOURCEN



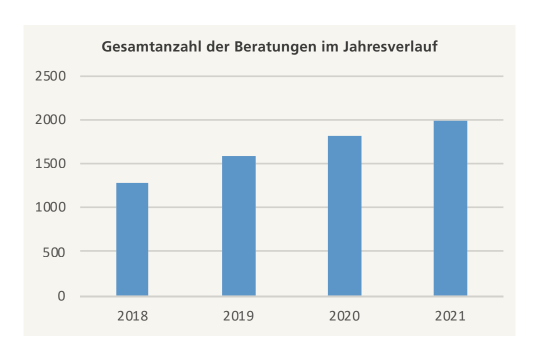
#### 3.2 ERBRACHTE LEISTUNGEN

### **Umfangreiches Beratungsangebot**

Die Expert:innen der Multiple Sklerose Gesellschaft Wien informieren im Rahmen der psychosozialen Beratung zu sämtlichen Fragen rund um die Erkrankung und welche Auswirkungen Multiple Sklerose auf physische, psychische und soziale Bereiche des Lebens haben kann. Die Themen sind dabei so vielfältig wie die Menschen, die die Beratung aufsuchen und egal ob es um die Arbeitsplatzsituation,

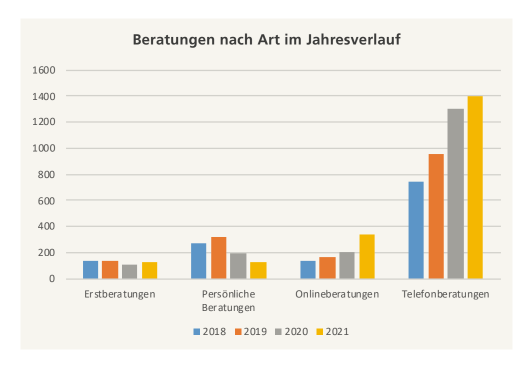
finanzielle Sorgen, Wohn-und Betreuungssituation, den nächsten Rehabilitationsaufenthalt oder auch darum geht, Ansprüche auf Unterstützung von öffentlichen Einrichtungen und Behörden wahrzunehmen, wir haben ein offenes Ohr für unsere Klienten und Klientinnen und unterstützen, wo und wie es geht. Neben der psychosozialen Beratung, die allen Menschen offensteht, gibt es speziell für unsere Mitglieder auch das Angebot juristischer und medizinischer Beratung mit Experten und Expertinnen sowie Ernährungsberatung.

# Beratungszahlen 2021 im Überblick



Die Anzahl der vom Sozialdienst durchgeführten Beratungen von Menschen mit MS ist auch 2021 höher als in den Jahren davor.

Beratungen nach Art 2021					
131	Persönliche Beratungen	130	Erstberatungen		
1396	Telefonberatungen	338	Onlineberatungen		



Mehr Online- und Telefonberatungen, weniger persönliche Kontakte – der Trend der vergangenen Jahre setzte sich auch 2021 fort.

#### Psychotherapeutische Behandlungen

Die plötzliche Gewissheit, von einer chronischen Erkrankung mit unvorhersehbarem Verlauf betroffen zu sein, löst Unsicherheit und Ängste aus. In dieser Situation gut zurecht zu kommen, erfordert nicht nur familiären Rückhalt und einen stabilen Freundeskreis, sondern auch Zeit, gründliche Aufklärung und Information. Manchmal ist es aber auch sinnvoll oder notwendig, psychotherapeutische Unterstützung in Anspruch zu nehmen.

In diesem Sinne bietet die Multiple Sklerose Gesellschaft Wien psychotherapeutische Begleitung für Menschen mit MS und Angehörige an. Psychotherapie kann nicht nur im Zuge der Erstdiagnose, sondern auch im weiteren Verlauf der Erkrankung hilfreich sein – immer dann, wenn Schwierigkeiten im Umgang mit der Erkrankung auftreten und Gefühle wie Angst, Wut, Traurigkeit oder Verzweiflung schwer bewältigbar erscheinen. Sie unterstützt bei entsprechenden Prozessen der Klärung und Neuorientierung. Für die Teilnehmerinnen und Teilnehmer ist dieses Angebot kostenlos. Die Kosten werden von der Multiple Sklerose Gesellschaft Wien und der jeweils zuständigen Krankenkasse getragen.



Auch 2021 liegen die Psychotherapieeinheiten über dem langjährigen Durchschnitt.



# WORKSHOPS, VORTRÄGE, GESPRÄCHS-RUNDEN, BEWEGUNGSGRUPPEN – RÜCKKEHR ZUR PRÄSENZ!

Unter unserem Motto "Mehr verstehen. Mehr leben" befassen sich unsere themenspezifischen Workshops im Rahmen von Kleingruppen und unter der Leitung von Expertinnen und Experten aus den jeweiligen Fachbereichen mit einer breiten Themenpalette. Die Vorträge und Informationsveranstaltungen richten sich an ein breiteres Publikum, Betroffene, Angehörige, Interessierte und befassen sich mit Wissenswertem rund um das Thema Multiple Sklerose. Ziel ist jeweils, durch fundierte Information und praktische Relevanz, fähig zu sein und werden, den vielfältigen Herausforderungen, die die Multiple Sklerose mit sich bringt, zu begegnen und damit zur Verbesserung der Lebensqualität von Menschen mit MS beizutragen. Einen Auszug aus dem Veranstaltungsprogramm des vergangenen Jahres verschafft Ihnen einen Überblick über die Vielfalt der Themen, Interessen und Herausforderungen, mit denen Menschen mit MS zu tun haben.

#### Bewegungsgruppen

Die drei Bewegungsgruppen für Menschen mit Multipler Sklerose werden von auf MS spezialisierten Physiotherapeutinnen geleitet. An jeder Gruppe nehmen acht bis 15 Frauen und Männer mit unterschiedlichen Einschränkungen teil. Mittlerweile steht außer Zweifel, dass Menschen mit Multipler Sklerose in vielerlei Hinsicht von einem Bewegungsprogramm profitieren. Körperliches Training macht nicht nur Freude, sondern fördert auch die Beweglichkeit, Ausdauer und Koordinationsfähigkeit, verbessert Gleichgewichtsstörungen und Spastik, lindert Schmerzen und verringert die oft belastende Müdigkeit. Und ganz nebenbei wirkt Bewegung gegen Stress und depressive Verstimmungen und verbessert das Selbstwertgefühl. Die Übungen finden je nach Gruppe im Gehen, Stehen, Sitzen oder auf einer Matte am Boden statt. Das breite Bewegungsangebot fördert ein Kennenlernen des eigenen Körpers mit all seinen Möglichkeiten, aber auch mit seinen Grenzen. Dadurch kann bei den Teilnehmenden eine Steigerung des Vertrauens in sich selbst und die eigene körperliche Leistungsfähigkeit erreicht werden.



#### WEITERE ANGEBOTE

#### **Kulturpass**

Klientinnen und Klienten, die an oder unter der Armutsgefährdungsschwelle leben, können im MS-Beratungszentrum den Kulturpass beantragen. Damit können sie kostenlos mehr als 200 Kultureinrichtungen besuchen und Sportangebote ohne Teilnahmegebühr in Anspruch nehmen.



#### Finanzielle Unterstützung

2021 konnten wir Menschen mit MS mit Zuschüssen bei Umbauten und anderen behindertenbedingten Mehrausgaben unterstützen und häufig durch finanzielle Soforthilfe Notlagen lindern. Bei behindertengerechten Umbauten, vor allem aber in finanziellen Notsituationen, verfügt die MS Gesellschaft Wien dank der Aktion Licht ins Dunkel über entsprechenden Mittel, um Menschen mit Multipler Sklerose in einer unverschuldeten Notsituation durch einmalige finanzielle Soforthilfe zu unterstützen.

### Vernetzungstreffen

Da wir großen Wert auf Austausch legen, vernetzen wir uns mit zahlreichen Institutionen, neurologischen Ambulanzen, MS-Zentren, Reha-Kliniken, Neurologinnen und Neurologen und anderen Berufsgruppen, die mit MS-Betroffenen in Kontakt sind. Voneinander lernen und in Kontakt treten: Das Netzwerk der Menschen und Organisationen, mit denen wir zusammenarbeiten, wird immer größer.

#### Selbsthilfegruppen

Drei MS-Selbsthilfegruppen geben MS-Betroffenen und Angehörigen im Raum Wien die Möglichkeit, miteinander in Kontakt zu kommen, Erfahrungen auszutauschen und einander weiterzuhelfen. Die Gruppen bilden eine wesentliche Säule der Krankheitsbewältigung. Nach dem grundlegenden Prinzip der Selbsthilfe werden die Gruppen von Menschen mit MS geleitet und selbstbestimmt geführt, wobei die MS-Gesellschaft Wien bei organisatorischen Belangen unterstützt und die Räumlichkeiten zur Verfügung stellt.

# Verleih von Bewegungstherapiegeräten für Menschen mit MS

Mitglieder der MS-Gesellschaft Wien können das Reck MOTOmed für jeweils sechs Wochen kostenlos ausleihen. Wir verrechnen lediglich die Transportkosten der Spedition. Die Einschulung durch eine Physiotherapeutin erfolgt kostenlos.



# NEUERUNGEN, HÖHEPUNKTE, ÖFFENTLICHKEIT 2021

#### Neue Mitarbeiterin: Silvia Deneva, MSC

"Schon ganz früh in meinem Leben hatte ich den Wunsch, Menschen dabei zu unterstützen, selbstbestimmt, hoffnungsvoll und mit Wohlbefinden durchs Leben zu gehen. Aus diesem Grund setzte ich den Schwerpunkt meines Bildungs- und Berufsweges in der Gesundheitsförderung und Prävention und war tätig in der Ernährungsbildung von Kindern und Jugendlichen, in der Förderung physischer und psychosozialer Gesundheit von Menschen ab der zweiten Lebenshälfte sowie zuletzt in einer Selbsthilfe-Service- und Kontaktstelle, u.a. in der Betroffenen- und Angehörigenberatung."



# Miteinander stark. Stärker als Multiple Sklerose. Der Welt-MS-Tag 2021 verbindet.

Der Welt-MS-Tag ist die jährliche Kampagne der MS-Bewegung, mit der das Bewusstsein für Multiple Sklerose (MS) geschärft wird, die 2,5 Millionen Menschen, die weltweit mit der häufigsten neurologischen Erkrankung des jungen Erwachsenenalters leben, zu unterstützen und zu verbinden. Der Welt-MS-Tag ist ein Aktionstag, der die globale Solidarität feiert und auf die Zukunft hofft.

Den Welt-MS-Tag 2021 beging die Multiple Sklerose Gesellschaft Wien den ganzen Mai über auf Social Media. Der MS Awareness-Monat Mai fand seinen Höhepunkt mit einer Veranstaltung am 28. Mai im virtuellen Raum.

Das Motto des Welt-MS-Tages 2021, der rund um den 30. Mai weltweit Aufmerksamkeit für die Belange von MS-Betroffenen erzielte, lautet "Stay Connected. Wir bleiben in Verbindung". Das Motto knüpfte – wie bereits im Vorjahr – an das von der Multiple Sclerosis International Federation ausgegebene internationale Rahmenthema "MS Connections" an. Es ging darum, Verbindungen vor den Vorhang zu holen, die im Leben von Menschen mit MS von besonderer Bedeutung sind.

Kreativ und lebendig wurden unter dem Motto #StayConnected ganz unterschiedliche Themen rund um Multiple Sklerose (MS) aufgegriffen. An der Social Media-Fotokampagne beteiligten sich neben zahlreichen Menschen mit Multipler Sklerose auch Politiker:innen und Künstler:innen drückten so ihre Solidarität mit den Betroffenen der häufigsten neurologischen Erkrankung im jungen Erwachsenenalter aus.



Am 28. Mai 2021 wurde der Welt-MS-Tag mit einer Online-Veranstaltung begangen. Die hochkarätig besetzten Expertenvorträge wurden von einem künstlerischen Rahmenprogramm begleitet. OÄ Dr. Franziska Di Pauli, PhD und OA Dr. Herbert Kollross-Reisenbauer sprachen nach einleitenden Worten des Präsidenten der Österreichischen Multiple Sklerose Gesellschaft, Univ.-Prof. Dr. Fritz Leutmezer, über Familienplanung und symptomatische Therapien bei Multipler Sklerose. Die bekannte Fernsehmoderatorin, Schauspielerin und Kabarettistin Verena Scheitz moderierte die Veranstaltung zum Welt-MS-Tag. Auf der Website www.weltmstag.at können Interessierte die Aufzeichnung ansehen

#### TEIL B – DAS ANGEBOT DER MS-GESELLSCHAFT WIEN



"Ich bin überwältigt von dem tollen Engagement, das so viele Menschen im MS-Awareness-Monat Mai gezeigt haben. Es war für uns ein wunderbares Erlebnis zu sehen und zu spüren, wie der Slogan #MiteinanderStark mit Leben gefüllt wird, dass Solidarität und Unterstützung keine leeren Worte sind. Darüber freue ich mich ganz besonders. Ich danke allen von ganzem Herzen und #StayConnected bis zum nächsten Mal!"

#### KARIN KRAINZ-KABAS

GESCHÄFTSFÜHRUNG MS-GESELLSCHAFT WIEN



"Eine starke Gemeinschaft respektiert das Besondere jedes Individuums und ist bereit, miteinander zu wachsen.

Das Motto des Welt-MS-Tages
"StayConnected" macht deutlich, wieviel wir mit
und für MS-Betroffene erreichen können, wenn
wir den Weg gemeinsam gehen."

UNIV. PROF. DR. BARBARA KORNEK





Katharina Schlechter, B.A.
MS-Gesellschaft Wien: "In
Verbindung bleiben bedeutet auch
in Beziehung bleiben. In Beziehung
bleiben kennt keine Grenzen, ist
immer möglich und baut Barrieren
ab. Gute Beziehungen sind
wirksam und haben keine
Nebenwirkungen. Sie tun uns allen
gut!"



OÄ Dr. Christine Gradl Prässdentin MS-Gesellschaft NÖ: "Hilfe und Therapie mit Herz und





Dr. Frank Witte
Vorstandsmitglied MSGesellschaft OC: \*Tomer das
Schöne und Patities suchen und
soweit möglich ngsattens Strees
sermeiden. Das empfinde ich als
besonders wichtig und hat keine
Nebenseiträungen. Gans nach
Viktor E. Frankl. Trostdem \*lac' zur
Leben sagen.\*



Judith Juen
Vorstandsmitglied MSGesellschaft Tirol und
Selbschäft Tirol und
Selbschäffegruppen-Leiterin: "Es
kommt nicht darauf an was dir
passiert, sondern nur was du
daraus machst!"



Robert Arthofer Vorstandsmitglied Caterreichische MS-Gesellschaft: "Als Administrator in der Selbschifferungen Multiple Selerose Onterreich" und Facebook bekumme ich wiel Einhülich in die Interessen der Mitglieder und kann sie gut berraten."



Mag. Manuela Lanzinger Vorstandsmitglied Österreichische MS-Geseilschaft: "Der Austausch mit anderen Betroffenen macht mir den Umgang mit MS leichter!"



Flons Fiedler
Notionalrussing-ordnerie, IOS.
Behindertrusprecherin NIZOS.
Behindertrusprecherin NIZOS.
Wies auch schon in letztern Jahr
Wies auch schon in letztern Jahr
Wies auch schon in letztern Jahr
Berusstein der Eampagne der MSBewagnig teit, mit der das
Bewagnig teit, mit der das
Bewagnig teit, mit der das
Bewagniste in unt der das
Bewagniste in unt der das
Bewagniste in unt der AusBewagniste in unt der MSBewagniste in unt der MSBewagniste in unt der MSWeltweit sind 2,5 Millionen
Menschen vom MSBerusstein der Berusstein der
uns der Forschung in der Forschung in
UNEW-Valcziner, Momentian
Bewagniste in unt der Forschung in
BEW-Valcziner, Momentian
besteht die Hoffmung dass das

Hertinger der Bewagniste in unter der Bewagniste in
BEW-Valcziner, Momentian

Bewagnistern der Forschung in der Forschung in
Bewagnistern der Forschung in der Forschung in

Bewagnistern der Forschung in der Forschung in

Bewagnistern der Forschung in der Forschung in

Bewagnistern der Forschung in der Forschung in

Bewagnistern der Forschung in der Forschung in

Bewagnistern der Forschung in der Forschung in

Bewagnistern der Forschung in der Forschung in

Bewagnistern der Forschung in der Forschung in

Bewagnistern der Forschung in der Forschung in

Bewagnistern der Forschung in der Forschung in

Bewagnistern der Forschung in der Forschung in

Bewagnistern der Forschung in der Forschung in

Bewagnistern der Forschung in der Forschung in

Bewagnistern der Forschung in der Forschung in

Bewagnistern der Forschung in der Forschung in

Bewagnistern der Forschung in der Forschung in

Bewagnistern der Forschung in der Forschung in

Bewagnistern der Forschung in der Forschung in

Bewagnistern der Forschung in der Forschung in

Bewagnistern der Forschung in der Forschung in

Bewagnistern der Forschung in der Forschung in

Bewagnistern der Forschung in der Forschung in

Bewagnistern der Forschung in der Forschung in

Bewagnistern der Forschung in der Forschung in

Bewagnistern der Forschung in der Forschung in

Bewagnistern der Fo



Mag. Julia Asimakis
MS-Gesellschaft Wien: "In der
MS-Gesellschaft lerne ich
Menschen kennen, die ihren
eigenen Weg finden mit der MS.
Wie schwierig es manchmal mit
der Diagnose und den
Einschränkungen sein kann. Und
wie sie mit sich und Anderen in
Verbindung bleiben und dadurch
stark sein können!"

# Sommertreffen für Mitglieder – Auf ins Leopoldmuseum!

Zahlreiche Mitglieder sind unser Einladung gefolgt und kamen gerne im Museumsquartier zusammen. Lesen Sie hier den Bericht von Anja Krystyn in voller Länge.

Der 25. August war der sonnigste Tag in der schon herbstlichen Woche. Ideal für das erste persönliche Treffen der MS-Gesellschaft Wien nach einer langen Corona-bedingten Durststrecke. Wir trafen uns zahlreich unter blauem Himmel alle im Wiener Museumsquartier. Die Wiedersehensfreude war groß, es wurde geredet und gelacht, als wäre uns eine neue Freiheit geschenkt worden.

Das erste Highlight erwartete uns im Leopoldmuseum. Die Ausstellung "Wien 1900" führte uns durch den explosiven Aufbruch Wiens in die Moderne. Die Metropole löste sich aus den Fesseln des Konservativen, in Malerei, Architektur, Handwerk ebenso wie in Wissenschaft, Musik und Literatur.



Unter Führung einer kundigen und charmanten Kunsthistorikerin wanderten wir durch Werke von Malern der Wiener Sezession, Möbel des Jugendstils und Handwerk aus der Wiener Werkstätte. Gustav Klimt, Josef Hoffmann, Koloman Moser sind nur einige der berühmten Namen, die uns begegneten. In jedem Raum wurde die Aufbruchsstimmung dieser Epoche spürbar. Nicht nur Wohnhäuser, auch Dinge des Alltags mussten schön, vor allem aber funktional sein. Edles Holz, feinstes Glas, hochwertige Verarbeitung – kein Wunder, dass die Kunst dieser Zeit um die Welt ging.

Wir erfuhren auch einiges Private aus dem Leben der Künstler. Die verstörenden Gemälde von Egon Schiele gewährten Einblicke in eine am Leben leidende Seele. Am Ende der Ausstellung zeigt eine Fotogalerie die vielen bedeutenden (meist) Männer, die Wien am Beginn des 20. Jahrhunderts hervorbrachte. Dass es auch viel Elend der normalen Bevölkerung gab, sieht man in diesen Fotos nicht. Manches von dem, was wir im Museum gesehen haben, kannten wir bereits. Es in dieser dichten Form zu erleben, war sehr beeindruckend.

Nach der kulturellen kam die kulinarische Belohnung. An der Wasserbar vor dem Cafe Leopold war für uns im Freien ein kleines Dinner vorbereitet. Der Geschäftsführer, Herr Adam Gortvai, hatte sich etwas Besonderes einfallen lassen. Ein koreanisches Festtagsgericht stand ebenso auf der Speisekarte wie bunte Salate mit Lachs, Tofu und Sojadressing. Auch vegane Gerichte gab es, man konnte mit Gabel oder Stäbchen essen. Die Desserts aus Kokoscreme, Karamell und Früchten waren ein Genuss für Auge und Gaumen.



Alles war stilvoll und mit Esprit hergerichtet, was unsere gute Stimmung noch beflügelte. Wir aßen, plauderten und lachten uns satt, zumindest für ein paar Wochen. Vielen Dank an die Organisator:innen der MS-Gesellschaft Wien, insbesondere Silvia Deneva als Hauptorganisatorin – das nächste Live-Event kann kommen!

# MS hat tausend Gesichter – ich bin eines davon

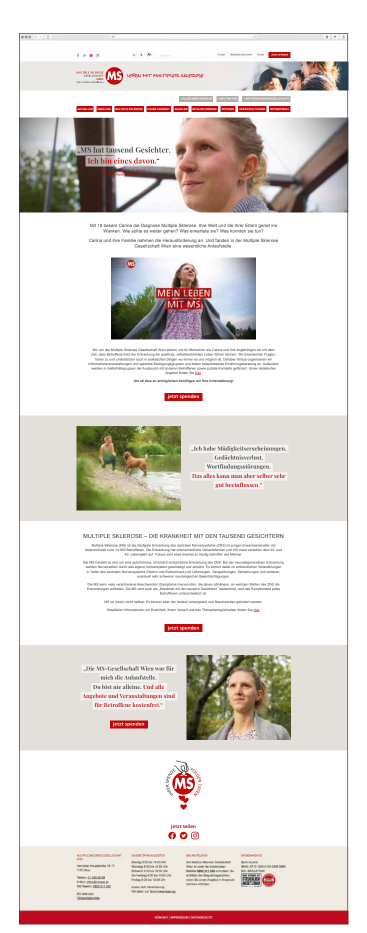
Dank der Unterstützung durch unser langjähriges Mitglied Carina und der professionellen Produktion von Thomas Vacek von TVFRIENDS konnte die MS Gesellschaft Wien 2021 mit großem Erfolg eine Spendenkampagne lancieren.

Wir laden Sie ein, den aktuellen Spot auf unserer Landingpage www.meineMSspende.at anzusehen, um einen Einblick in Carinas Leben zu bekommen und zu erfahren, wie die 31-Jährige bei der MS-Gesellschaft Wien Unterstützung fand. Multiple Sklerose (MS) hat tausend Gesichter, tausend Verläufe und kann sich tausend Mal anders auswirken. In diesem Video gewährt uns die 31-jährige Carina Einblick in ihr Leben mit der häufigsten neurologischen Erfragung im jungen Erwachsenenalter. Carina und ihre Familie nahmen die Herausforderung an. Und fanden in der Multiple Sklerose Gesellschaft Wien eine wesentliche Anlaufstelle.

Wir von der Multiple Sklerose Gesellschaft Wien setzen uns für Menschen wie Carina und ihre Angehörigen ein. Unser Ziel: Menschen mit Multipler Sklerose sollen trotz der Erkrankung ein positives, selbstbestimmtes Leben führen können. Wir beantworten Fragen, hören zu und unterstützen auch in praktischen Dingen, wo immer es uns möglich ist. Mit kostenloser Sozialberatung, Psychotherapie, Ernährungsberatung und vielem mehr. Darüber hinaus organisieren wir Informationsveranstaltungen, Physiotherapiegruppen und fördern den Austausch von Betroffenen untereinander.



Unser langjähriges Mitglied Carina beim Videodreh mit TVFRIENDS



# MS und Familienplanung – Fortbildung für Ärztinnen und Ärzte

Erstmals seit langem veranstaltete die MS Gesellschaft Wien wieder eine Fortbildungsveranstaltung, die sich direkt an medizinisches Personal richtete. Bei Frauen tritt Multiple Sklerose etwa drei Mal häufiger auf als bei Männern. Auch der Verlauf unterscheidet sich – entsprechend dem weiblichen Lebenszyklus – von jenem bei Männern. Was es bei Betroffenen hinsichtlich der Familienplanung zu beachten gilt, erklärte Univ.-Prof. Priv.-Doz. Dr. Barbara Kornek, Präsidentin der Multiple Sklerose Gesellschaft Wien, im Rahmen einer Fortbildungsveranstaltung.



#### ÖFFENTLICHKEITSARBEIT

Neben dem kontinuierlichen Angebot für Menschen mit MS und deren Angehörige setzte die MS-Gesellschaft Wien 2021 weiterhin auf zielgerichtete Information, Aufklärung und Bewusstseinsarbeit. Neben der kontinuierlichen Betreuung unserer Website und regelmäßigen Newslettern sowie dem Vereinsmagazin MS-Aktuell erreichen wir mittlerweile sehr viele Menschen auf den Sozialen Medien via Facebook, Twitter und Instagram.

#### **MS-Aktuell**

2021 wurden 2 Ausgaben der MS-Aktuell publiziert. Neben der Printausgabe unseres quartalsmäßig erscheinenden Vereinsmagazins sind sämtliche Ausgaben auch über unsere Website abrufbar.



#### Newsletter

Mit insgesamt 19 Newslettern an beinahe 2.000 Abonnentinnen versorgten wir auch 2021 unsere Zielgruppe und interessierte Personen mit relevanten Informationen aus Politik und Forschung sowie über unser Veranstaltungsprogramm.



#### Neue Broschüre, neuer Folder, neue Plakate

Die neue, 28-seitige Broschüre "Impfungen für Menschen mit Multipler Sklerose" wurde von der Präsidentin der MS-Gesellschaft Wien, Univ. Prof. Dr. Barbara Kornek, verfasst und informiert über Infektionen und Infektionskrankheiten, wie es zur Ansteckung kommt, welche Rolle das Immunsystem dabei spielt, in welchen Fällen das Infektionsrisiko erhöht ist und wie Impfungen schützen können. Ein Kapitel widmet sich dem Thema "COVID-19 und MS".



Unsere neue Broschüre zum Thema Impfungen



Unser neuer Folder: unser Angebot auf einen Blick.



Unsere neuen Plakate im öffentlichen Raum.

#### Website

Ein deutliches Plus bei den Zugriffszahlen (über 700.000 Nutzer!) auf unserer Website www.msges.at im Berichtszeitraum 2021 bestätigt erneut, wie

wichtig eine hochwertige und über Österreichs Grenzen hinaus relevante Informations- und Öffentlichkeitsarbeit ist.



Eine Steigerung der Nutzerzahlen von über 50% im Vergleich zum Vorjahr.



Dass unsere Website im gesamten deutschsprachigen Raum kontinuierlich aufgerufen wird, lässt sich als weiteres Qualitäsmerkmal interpretieren.

#### **Facebook**

Regelmäßige Berichterstattung, Veranstaltungshinweise, Informationen über unsere Angebote und vieles mehr machen unsere Facebook-Seite auf www. facebook.com/MSGesellschaftWien zu einem beliebten virtuellen Treffpunkt für unsere Zielgruppe. Mehr noch als unsere Twitter- und Instagramm-Seiten versorgen wir mit unserer Facebook-Seite knapp 5.000 Follower, also fast 1.000 Follower mehr als im Vorjahr.

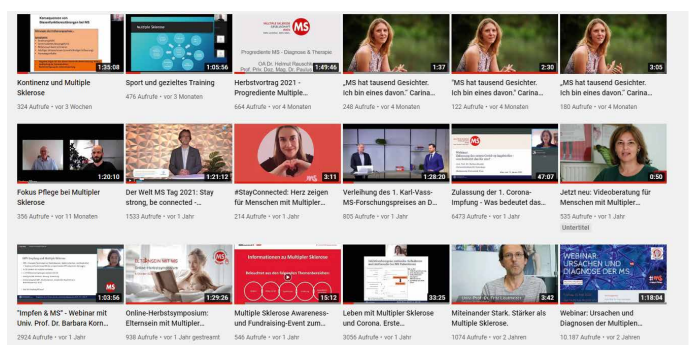


Ein Ausschnitt von der Facebook-Seite der MS Gesellschaft Wien.



#### Youtube

Es sind vor allem die Videos aus eigener Produktion, Aufzeichnungen von relevanten Vorträgen und Interviews, die unseren YouTube-Kanal für über 1.490 Abonnentinnen und Abonnenten – was einer Steigerung von 50% im Vergleich zum Vorjahr entspricht – sowie zahlreiche weitere Besucher interessant machen.



Ein Überblick über die Videos auf dem Youtube-Kanal der MS Gesellschaft Wien.

# 3.3 ERREICHTE WIRKUNGEN (OUTCOME/IMPACT)

Die Multiple Sklerose Gesellschaft Wien ist Teil der internationalen und nationalen MS-Bewegung, die sich für Gleichberechtigung, Barrierefreiheit und Inklusion einsetzt. Die Kontinuität unseres Angebots und die Zusammenarbeit mit den medizinischen Fachkräften ermöglichen uns, MS-Betroffene und Angehörige genau in diesen Bereichen nachhaltig zu unterstützen und unsere finanziellen Ressourcen gezielt einzusetzen.

Die Wirkung und die Qualität der einzelnen persönlichen Beratungen werden mittels Feedbackbögen evaluiert. Die Klientinnen und Klienten haben nach dem Gespräch die Möglichkeit, von der Beraterin unbegleitet und anonym eine Bewertung zur jeweiligen Beratung abzugeben.

# 3.4 BEGLEITENDE EVALUATION UND QUALITÄTSSICHERUNG

Zu den allgemeinen qualitätssichernden Maßnahmen zählen Fortbildungen auf medizinischem, psychotherapeutischem und sozialem Gebiet, regelmäßige Einzel- und Teamsupervisionen, regelmäßige Berichterstattung an und Qualitätsaudit durch den Fonds Soziales Wien sowie ein regelmäßiger Informationsaustausch mit den Leiterinnen und Leitern unserer Selbsthilfegruppen. Die Qualität der einzelnen persönlichen Beratungen wird mittels Feedbackbögen evaluiert (siehe 3.3).

#### 4 PLANUNG UND AUSBLICK

#### 4.1 PLANUNG UND ZIELE

Oberstes Ziel der MS-Gesellschaft Wien ist und bleibt es, persönlich für unsere Klientinnen und Klienten vor Ort im Beratungszentrum da zu sein. Die feste Überzeugung, dass ein gut gelungener persönlicher Kontakt die Wirkung in Therapie und Beratung signifikant verstärkt, verpflichtet uns, alles zu tun, um den niederschwelligen Zugang zu unserem Beratungszentrum dauerhaft zu sichern.

Ein konstanter Berufsweg auch mit der Erkrankung bleibt ein besonders wichtiges Thema in der Arbeit mit unseren Klientinnen und Klienten. Daher lenken wir unsere Aufmerksamkeit solange dorthin, bis spürbare Verbesserungen für Menschen mit MS eingetreten sind.

Unser Portfolio wird flexibler auf die Bedürfnisse der Community ausgerichtet, eine Mischung aus Präsenz- und Onlineangeboten soll den individuellen Bedürfnissen noch mehr entsprechen.

#### 4.2 EINFLUSSFAKTOREN: CHANCEN UND RISIKEN

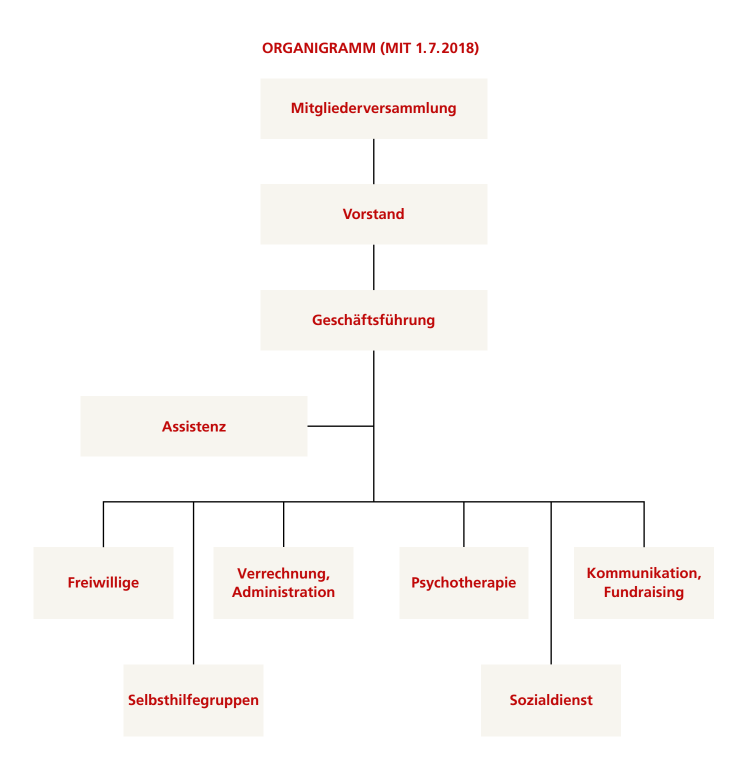
Der Einsatz neuer Technologien bleibt die große Chance, um unsere Arbeit möglichst vielen Menschen zugänglich zu machen. Die Chance wurde unsererseits genutzt, es bleibt zu hoffen, dass die zur Verfügung stehenden Medien möglichst einfach, unkompliziert und barrierefrei für alle zugänglich sind oder bleiben. Die besten Onlineangebote verfehlen ihr Ziel, wenn der Computer unerschwinglich ist oder die technischen Voraussetzungen für eine gelungene Teilhabe zu umfangreich werden.

Es werden künftig trotz vorhandener Herausforderungen keine substantiell gefährdenden Risiken erwartet. Die Präsidentin und der Vorstand werden periodisch über sämtliche Entwicklungen im Verein informiert. Außergewöhnliche Vorgänge, die auf ein bis dato noch nicht erkanntes Risiko schließen lassen könnten, werden unverzüglich dem Vorstand zur Kenntnis gebracht, der in der Folge entsprechende Maßnahmen beschließt.

# 5 ORGANISATIONSSTRUKTUR UND TEAM

#### **5.1 ORGANISATIONSSTRUKTUR**

Die MS-Gesellschaft Wien ist die größte unabhängige Landesgesellschaft unter dem Dach der Österreichischen Multiple Sklerose Gesellschaft.



#### 5.2 VORSTELLUNG DER HANDELNDEN PERSONEN

Die derzeitige Vorstandsperiode dauert von Juni 2019 bis Juni 2022.

#### **Ehrenamtlicher Vorstand**

#### Präsidentin

Univ. Prof. Dr. Barbara Kornek



Univ. Prof. Dr. Barbara Kornek

#### Vizepräsident

Univ. Prof. Dr. Fritz Leutmezer

### Schriftführerin

Mag. Manuela Lanzinger (interimistisch)

#### Rechnungsprüfung

Mag. Renate Gallhofer,
INTER Wirtschaftsprüfungs GmbH

### Vorstandsmitglieder

Robert Arthofer
OA Dr. Helmut Rauschka
Assoz. Prof. Priv. Doz. Mag. Dr. Paulus Rommer
Ing. Robert Schlathau
Mag. Margot Sepke
Gerhard Zimmermann

### Geschäftsführung

Karin Krainz-Kabas

#### **Team**

Mag. Julia Asimakis (Psychotherapie)
Silvia Deneva, MSC (Sozialdienst)
Mag.(FH) Gabriele Gruber (Sozialdienst)
Mag. Kerstin Huber-Eibl (Öffentlichkeitsarbeit)
Dr. Regine Jesina-Koloseus (Familienrecht)
Philipp Köcher (Physiotherapie)
Dr. Gabriele Leitner (Diätologie)
Mag. Tamara Mandl (Buchhaltung)
Sarah Merle (Physiotherapie)
Katharina Schlechter, BA
(Sozialdienstleitung und Psychotherapie)
Christian Strasser (Assistenz)
Alexander Vogt (Assistenz)
Mag. Karin Wunderlich (Psychotherapie)

Wir danken allen haupt- und ehrenamtlichen Mitarbeiterinnen und Mitarbeitern!

#### 5.3 PARTNERSCHAFTEN, KOOPERATIONEN UND NETZWERKE

#### Sponsoren

Biogen

Caesaro-Med

Contipark

Merck

Novartis

Österreichische Nationalbank

TV-Friends

Roche

Sanofi Genzyme

Teva-Ratiopharm

Frank-Media/Coloplast

#### Subventionen

Fonds Soziales Wien

Österreichischer Behindertenrat

Österreichische Gesundheitskassa

Hauptverband der Österreichischen

Sozialversicherungsträger

# Kooperationen mit Institutionen

Licht ins Dunkel

ÖMSG

#### Vernetzungspartner im Sozialbereich

Berufliches Bildungs- und Rehabilitationszentrum

(BBRZ)

Behindertenanwaltschaft

Wiener Integrationsnetzwerk (WIN)

Institut für Berufliche Integration (ibi)

Sozialministeriumservice

Pensionsversicherungsanstalt

Fit 2 work

Myabilityjobs

Wiener Gebietskrankenkasse

Verein für Hunger auf Kunst und Kultur

Die Boie

Österreichischer Behindertenrat

Wiener Gesundheitsförderung/

Selbsthilfe Unterstützungsstelle

Interessensgemeinschaft pflegender Angehöriger

# Vernetzungspartner im Bereich Pflege und Betreuung

Tageszentrum und Pflegestation der Caritas Socialis

Haus der Barmherzigkeit

**FSW** 

Pflegeanwaltschaft

ABAk

WienWork

Wir danken unseren Partnerinnen und Partnern!

# **6 ORGANISATIONSPROFIL**

# **6.1 ALLGEMEINE ANGABEN**

NAME	MULTIPLE SKLEROSE GESELLSCHAFT WIEN		
Sitz der Organisation gemäß Satzung	Wien		
Gründung	1988		
Rechtsform	gemeinnütziger Verein		
Kontaktdaten Adresse Telefonnummer Hotline Fax E-Mail Website	Hernalser Hauptstraße 15–17, 1170 Wien 01 409 26 69 0800 311 340 01 409 26 69 20 office@msges.at www.msges.at		
Link zur Satzung (URL)	http://www.msges.at/ueber-uns/vereinsstatuten/		
Registereintrag Registergericht  Registernummer Datum der Eintragung	BPD Wien, Büro für Vereins-Versammlungs- und Medienrechtsangelegenheiten ZVR-NR. 182581531 15. Dezember 1988		
Gemeinnützigkeit Angabe über Gemeinnützigkeit gemäß §52 Abgabenordnung Ausstellendes Finanzamt Erklärung des gemeinnützigen Zwecks	Gemeinnützigkeitsbescheid vom 22. September 2006  FA 1/23 – Fachabteilung Spendenbegünstigung  Vereinigung zur Unterstützung der MS-Betroffenen sowie Förderung der Erforschung und Bekämpfung der Multiplen Sklerose		
Verantwortlichkeiten im Sinne des Spendengütesiegels Für Spendenverwendung: Für Spendenwerbung: Verantwortlich im Sinne der EU-DSGVO:	Karin Krainz-Kabas Karin Krainz-Kabas Dr. Daniel Stanonik LL. M. (Kanzlei Stanonik Rechtsanwälte)		
Arbeitnehmer:innenvertretung	Keine		
Anzahl der Mitarbeiter:innen in Köpfen	8		
Anzahl der Mitarbeiter:innen umgerechnet in Vollzeitstellen	5,01 VZÄ		
hauptamtliche Mitarbeiter:innen	8		
Honorarkräfte	5		
Freiwillige Mitarbeiter:innen	15		

#### 6.2 GOVERNANCE DER ORGANISATION

Das höchste Gremium der MS-Gesellschaft Wien ist die Mitgliederversammlung, die alle drei Jahre tagt. Der Vorstand hat der Mitgliederversammlung inhaltliche und finanzielle Rechenschaft abzulegen. Die Mitgliederversammlung bestellt den Vorstand, das Präsidium und den Rechnungsprüfer für eine Funktionsperiode von 3 Jahren.

# 6.2.1 Leitungs- und ggf. Geschäftsführungsorgan

Der Vorstand des Vereins ist das Leitungsorgan im Sinne des Vereinsgesetzes. Er besteht aus insgesamt 12 Mitgliedern, vorwiegend Betroffenen, Neurologinnen und Neurologen sowie Unterstützerinnen und Unterstützern aus anderen Berufsgruppen. Seine Funktionsperiode dauert von Juni 2019 bis Juni 2022.

Die Geschäftsführerin führt auf die Dauer ihres unbefristeten Dienstvertrages im Auftrag des Vorstands die Geschäfte des Vereins. Sie vertritt den Verein kraft ihres Amtes alleine (Einzelvertretung). Ihre weiteren Kompetenzen werden in der Geschäftsordnung festgelegt. Sie ist verpflichtet, die ihr durch die Geschäftsordnung übertragenen Aufgaben gewissenhaft wahrzunehmen. Die Geschäftsführerin berichtet periodisch der Präsidentin und dem Vorstand.

#### 6.2.3 Interessenskonflikte

Die Geschäftsführung ist vom Vorstand personell getrennt. Rechtsgeschäfte zwischen dem Rechnungsprüfer und dem Verein, die über die beauftragte Prüfungstätigkeit hinausgehen, müssen vorab von der Mitgliederversammlung genehmigt werden.

#### 6.2.4 Internes Kontrollsystem

Sämtliche finanzielle Angelegenheiten unterliegen dem Vier-Augenprinzip. Das Jahresbudget umfasst sämtliche geplanten Ein- und Ausgaben, wobei die tatsächlichen Einnahmen und Ausgaben vierteljährlich der Planung gegenübergestellt werden.

# 6.3 EIGENTÜMERSTRUKTUR, MITGLIEDSCHAFTEN UND VERBUNDENE ORGANISATIONEN

Unter dem Dach der Österreichischen Multiple Sklerose Gesellschaft (ÖMSG) befinden sich neben der MS-Gesellschaft Wien die Landesgesellschaften Burgenland, Kärnten, Niederösterreich, Oberösterreich, Salzburg und Tirol. Die ÖMSG ist Mitglied der European Multiple Sclerosis Plattform (EMSP) und der Multiple Sclerosis International Federation (MSIF).

Die Multiple Sklerose Gesellschaft Wien ist Mitglied der Sozialwirtschaft Österreich, des Dachverbandes der Wiener Sozialeinrichtungen, des Österreichischen Behindertenrats und des Fundraising Verbandes Austria.

#### 6.4 UMWELT- UND SOZIALPROFIL

Bei Anschaffungen berücksichtigt die Multiple Sklerose Gesellschaft Wien ökologische und soziale Aspekte. Darüber hinaus achten wir auf Mülltrennung, Recycling und einen niedrigen Energiehaushalt.

Die haupt- und ehrenamtlichen Mitarbeiterinnen und Mitarbeiter finden im Beratungszentrum eine gute Arbeitsumgebung. Einschlägige Aus-, Fortund Weiterbildungsmaßnahmen für hauptamtliche Mitarbeiterinnen werden aktiv durch finanzielle Zuschüsse und zeitliche Ressourcen unterstützt.

# 7 FINANZEN UND RECHNUNGSLEGUNG

### 7.1 BUCHFÜHRUNG UND RECHNUNGSLEGUNG

Die Multiple Sklerose Gesellschaft Wien erstellt nach den Grundsätzen ordnungsgemäßer Buchführung jährlich eine Bilanz. Der Jahresabschluss wird vereinsextern durchgeführt und vom Rechnungsprüfer geprüft. Das Jahresergebnis ist in Form des Finanzberichts auf www.msges.at einsehbar.

#### 7.2 VERMÖGENSRECHNUNG

#### Finanzbericht vom 1. Jänner bis 31. Dezember 2021

	MITTELHERKUNFT	EUR
I Ia Ib	Spenden ungewidmete gewidmete	104.182 0
П	Mitgliedsbeiträge	40.820
III IIIa IIIb	Betriebliche Einnahmen betriebliche Einnahmen aus öffentlichen Mitteln sonstige betriebliche Einnahmen	0 57.803
IV	Subventionen und Zuschüsse der öffentlichen Hand	154.388
V Va Vb	Sonstige Einnahmen Vermögensverwaltung Sonstige andere Einnahmen	1.504 94.993
VI	Auflösung von Passivposten für noch nicht widmungsgemäß verwendete Spenden bzw. Subventionen	0
VII	Auflösung aus Rücklagen	0
VIII	Jahresverlust	11.832
	Summe	465.522
	MITTELVERWENDUNG	EUR
ī	Leistungen f. statutarisch festgelegte Zwecke	400.899

	MITTELVERWENDUNG	EUR
I	Leistungen f. statutarisch festgelegte Zwecke	400.899
П	Spendenwerbung	39.470
Ш	Verwaltungsausgaben	17.758
IV	Sonstige Ausgaben	7.395
V	Zuführung zu Passivposten für noch nicht widmungsgemäß verwendete Spenden bzw. Subventionen	0
VI	Zuführung von Rücklagen	0
VII	Jahresüberschuss	0
	Summe	465.522

# 7.3 SPENDENGÜTESIEGEL, SPENDENBEGÜNSTIGUNG

#### Spendengütesiegel

Seit der Ersteinführung des Spendengütesiegels im Jahr 2001 ist die MS-Gesellschaft Wien in ununterbrochener Reihenfolge Trägerin dieses Gütesiegels, das nach einer externen Wirtschaftsprüfung von der Kammer der Wirtschaftstreuhänder verliehen wird und den verantwortungsvollen Umgang mit Spendengeldern und die größte Sorgfalt und Wirtschaftlichkeit in der Verwendung der eingesetzten Mittel bestätigt.



#### 7.4 FINANZIELLE SITUATION UND PLANUNG

Die finanziellen Auswirkungen der Pandemie und des Ukraine-Krieges stellen die MS-Gesellschaft Wien vor große Herausforderungen. Dank verlässlicher Unterstützerinnen und Unterstützer können wir aber aus heutiger Sicht in den kommenden 2 Jahren unser gewohntes Angebot weitgehend aufrechterhalten.

#### Trends 2022

Wir planen 2022 Großveranstaltungen ausschließlich im Online-Setting abzuhalten. Workshops in der Kleingruppe werden angepasst an die epidemiologischen Rahmenbedingungen auch in Präsenz abgehalten werden. Beratungen und psychotherapeutische Behandlungen werden nach Möglichkeit persönlich und vor Ort durchgeführt.

#### Spendenbegünstigung

Die MS-Gesellschaft Wien zählt seit 2010 zu den spendenbegünstigten Organisationen It. Bundesministerium für Finanzen. Dadurch können Einzelspenderinnen und Einzelspender sowie Unternehmen ihre Zuwendungen an die MS-Gesellschaft Wien bis zu einem jährlichen Höchstbetrag von der Steuer absetzen.



Ihre Spende unterstützt Menschen mit MS und ihre Angehörigen:

Spendenkonto: Bank Austria

IBAN: AT10 1200 0100 0295 9996

**BIC: BKAUATWW** 

Danke!

Impressum: Multiple Sklerose Gesellschaft Wien | Hernalser Hauptstraße 15–17/A-1170 Wien | Tel. 01/409 26 69 | Fax 01/409 26 69–20 Mail: office@msges.at | Web: www.msges.at | Fotos: MS-Gesellschaft Wien | Grafik: Florian Spielauer