

---

STIFTUNG FÜR DAS LUNGENKRANKE KIND  
Lerchenberg 37  
8046 Zürich



info@stiftung-luki.ch  
Telefon  
044 371 64 40

---

# JAHRESBERICHT

## 2024

## **Inhaltsverzeichnis**

## **Seite**

Vorwort von Prof. Dr. med. Alexander Möller	3
Kassabericht	4
Übersicht Unterstützungen	5
Erfolgsrechnung und Bilanz	6
Stiftungsrat und geschäftsführender Ausschuss	7
Ehrenmitglieder, Ärztebeirat und Patronatsmitglieder	8

## **Vorwort von Prof. Dr. med. Alexander Möller**

Liebe Freundinnen und Freunde der Stiftung für das lungenkranke Kind

Die Medizin macht grosse Fortschritte – und das gibt Hoffnung. Vielleicht haben Sie es selbst schon gehört: Für Kinder und Jugendliche mit Cystischer Fibrose stehen heute hocheffektive Therapien zur Verfügung, die bei vielen Betroffenen zu einer starken Verbesserung der Lebensqualität und der Gesundheit führen. Was noch vor wenigen Jahren undenkbar war, ist heute medizinische Realität.

Doch bei aller Freude über diese Entwicklungen dürfen wir eines nicht vergessen: Es gibt nach wie vor Patientinnen und Patienten, die von diesen modernen Behandlungen nicht profitieren können – sei es aufgrund ihrer spezifischen Krankheitsform oder anderer Faktoren. Gerade diese Kinder sind manchmal besonders schwer betroffen und benötigen oft intensive medizinische und pflegerische Betreuung. Gleichzeitig geraten ihre Familien häufig an die Grenzen des finanziell Machbaren.

Ein Elternteil muss vielleicht seine Arbeit aufgeben, um für das Kind da zu sein, während gleichzeitig Kosten für Spitalaufenthalte, Hilfsmittel, Therapien oder Kinderbetreuung steigen. In solchen Situationen kann die Stiftung für das lungenkranke Kind gezielt helfen – mit finanzieller Unterstützung für dringend benötigte Therapien, Sportutensilien, für eine Krippenbetreuung oder mit anderen individuellen Massnahmen.

Immer mehr Familien, die wir betreuen, haben finanzielle Probleme – die allgemeine Weltlage spielt in dieser Spirale mit eine Rolle.

Zudem rücken heute auch andere chronische Lungenerkrankungen bei Kindern zunehmend in den Fokus – Krankheitsbilder, die nicht im Zentrum der öffentlichen Wahrnehmung stehen, aber ebenso belastend sein können.

Unser Ziel bleibt: Wir möchten Familien entlasten, ihre Lebensqualität verbessern und Perspektiven schaffen – besonders für diejenigen Kinder und Jugendlichen, die noch nicht vom medizinischen Fortschritt profitieren können.

Dafür sind wir auf Ihre Unterstützung angewiesen. Danke, dass Sie an unserer Seite stehen.

Zürich, im Mai 2025

Prof. Dr. med. Alexander Möller, Stiftungsratspräsident

## Kassabericht

Der Spendeneingang im 33. Geschäftsjahr betrug CHF 31960.88 (Vorjahr: CHF 37870.00) zuzüglich CHF 41527.57 (Vorjahr: CHF 84845.55) Nettoertrag aus Fundraisingaktivitäten (Brutto: Kosten und Porti Spendenaufrufe CHF 33106.90 (Vorjahr: CHF 89943.85) / Sammelertrag CHF 74634.47 (Vorjahr: CHF 174789.40)) ergibt ein Spendentotal von CHF 73488.45 (Vorjahr: CHF 122715.55) und lag damit um

–CHF 49227.10 unter dem letztjährigen Ergebnis. Weitere Einnahmen von CHF 13969.53 (Vorjahr: 10352.92) ergaben sich aus Zins- und Wertschriftenerträgen.

Auf der Ausgabenseite sind als grösste Posten Projekte und Betreuungskosten von CHF 46000.00 (Vorjahr: CHF 45500.00) und direkte Unterstützungen von CHF 38685.20 (Vorjahr: CHF 53236.25) zu erwähnen. Dank der weiterhin ehrenamtlichen und unentgeltlichen Tätigkeit des Stiftungsrats, des Ärztebeirats und der Patronatsmitglieder sind praktisch keine Verwaltungskosten entstanden.

Im Geschäftsjahr wurde ein Fundraisingmailing mit Eigen- und Fremdadressen durchgeführt.

Wir möchten all unseren wohlgesinnten Gönnerinnen und Gönnern von ganzem Herzen danken und hoffen, dass Sie uns weiterhin in unserer Aufgabe, lungenkranken Kindern zu helfen, unterstützen.

**IBAN-Nr.: CH49 0900 0000 8007 4202 4 / Postkonto 80-74202-4**



QR-Code scannen

Bitte Betrag und unbedingt Informationen zum\*r Einzahler\*in eingeben.

**Die Spenden an unsere Institution sind steuerrechtlich abzugsberechtigt.**

**Wussten Sie, dass wir auf unserer neuen Website [www.stiftung-luki.ch/helfen](http://www.stiftung-luki.ch/helfen) einen Spenden-Shop für verschiedenste Spendemöglichkeiten eingerichtet haben? Hier finden Sie auch einen kostenlosen Testament-Ratgeber mit hilfreichen Mustervorlagen. Berücksichtigen Sie unsere Stiftung in Ihrem Testament und ermöglichen Sie damit, unsere Direkthilfe an Familien mit lungenkranken Kindern fortzuführen. Sie sind unsere letzte Chance!**

Hans-Peter Schück

Finanzen und Administration

## Übersicht Unterstützungen

Auch 2024 wurden Gesuche gestellt, die ahnen lassen, wie viele finanzielle Engpässe und Notlagen Krankheiten wie Cystische Fibrose und Asthma bronchiale verursachen können. Die Gesuche zeigen wahrscheinlich nur die Spitze des Eisbergs, da viele Patientinnen und Patienten sowie ihre Familien sich auch weiterhin nicht getrauen, um Hilfe zu bitten. Die meisten Gesuche erfolgen via Sozialdienst des Kinderspitals Zürich.

Die Stiftung für das lungenkranke Kind hat im Geschäftsjahr nach gründlicher Prüfung der eingereichten Gesuche u. a. folgende Kosten und Zuwendungen übernommen:

- Einen Anteil an der Sozialarbeiter- und Sozialarbeiterinnen-Stelle für lungenkranke Kinder am Kinderspital Zürich.
- Die Anschaffung eines Therapiestuhls und dessen elektrischen Anteils für einen CF-Patienten.
- Die Kosten eines Deutschkurses und die Mehrauslagen der Verpflegung für eine Familie mit einem CF-Kind.
- Die Kosten für behördliche Dokumente für Direktangehörigen eines CF-kranken Kindes.
- Die Aufwendungen für Haushaltshilfen, Reinigungskräfte und die Entlastungsdienste für Familien mit CF-Kindern.
- Die Übernahme von Schulkosten für einen CF-Patienten.
- Reisekostenbeiträge für die Besuche der Eltern ins Spital einer CF-Patientin.
- Die Bezahlung der Teilnahme am Fussballturnier für einen CF-Jugendlichen.
- Die Unterstützung von KITA- und Mittagstischkosten einer Familie mit CF-Kindern.

Wir können garantieren, dass mit den Spendengeldern Direktbetroffene unterstützt werden.

## Erfolgsrechnung 1.1.2024–31.12.2024

	Aufwand CHF	Ertrag CHF
Zins- und Wertschriftenertrag		14 215.04
Spenden		31 960.88
Sammelertrag Fundraising		74 634.47
Kapitalkosten	6 112.03	
Projekte und Betreuungskosten	46 000.00	
Direkte Unterstützungen	38 685.20	
Medizinische Apparaturen	0.00	
Diverse Auslagen	0.00	
Büromaschinen, Installationen	0.00	
Büromaterial, Drucksachen	0.00	
Werbekosten	0.00	
Kosten und Porti Spendenaufrufe Fundraising	33 106.90	
Porti, Telefon, Diverses	21 666.97	
Aufwand/Ertrags-Überschuss		24 760.71
<b>Total</b>	<b>145 571.10</b>	<b>145 571.10</b>

## Bilanz per 31. Dezember 2024

		Aktiven CHF	Passiven CHF
Flüssige Mittel			
SGKB AG, St. Gallen	10 439.04		
Postkonto	<u>45 781.14</u>	56 220.18	
Wertschriften		414 586.38	
Sonstige Aktiven			
Eidg. Steuerverwaltung		899.35	
Aktive Rechnungsabgrenzung			
Transitorische Aktiven		632.37	
Passive Rechnungsabgrenzung			
Transitorische Passiven			50 370.00
Stiftungskapital			50 000.00
Freies Stiftungsvermögen			
Vortrag am 1.1.2024	396 728.99		
Vorschlag per 31.12.2024	<u>- 24 760.71</u>		371 968.28
<b>Total</b>		<b>472 338.28</b>	<b>472 338.28</b>

## Stiftungsrat

<u>Präsident</u>	Prof. Dr. med. Alexander Möller	Leitender Arzt Pneumologie Universitäts-Kinderspital Zürich
<u>Vizepräsident und Sekretär</u>	Hansjörg Grunder	Gründungsmitglied Stiftung für das lungenkranke Kind, Schweizerische Gesellschaft für Cystische Fibrose
<u>Finanzen und Administration</u>	Hans-Peter Schück	Dipl. Betriebsökonom HWV
<u>Mitglieder</u>	Prof. Dr. med. Christian Benden	Leitender Arzt Pädiatrie, Stadtspital Zürich (bis 7. Mai 2024)
	Trix Bleuler-Elmer	Schweizerische Gesellschaft für Cystische Fibrose
	Herr Dr. Andreas Jung	Leitender Arzt pädiatrische Pneumologie, Zentrum für Kinder- und Jugendmedizin, Kantonsspital Winterthur
	Dr. Michael Schlunegger	Geschäftsführer LUNGE ZÜRICH (bis 6. Mai 2025)
	PD Dr. med. Macé Schuurmans	Pneumologe und Internist Leitender Arzt Klinik für Pneumologie, Cystische Fibrose und Lungentransplantation am Universitätsspital Zürich

## Geschäftsführender Ausschuss

Hansjörg Grunder	Gründungsmitglied Stiftung für das lungenkranke Kind, Schweizerische Gesellschaft für Cystische Fibrose
Herr Dr. Andreas Jung	Leitender Arzt pädiatrische Pneumologie, Zentrum für Kinder- und Jugendmedizin, Kantonsspital Winterthur
Prof. Dr. med. Alexander Möller	Leitender Arzt Pneumologie Universitäts-Kinderspital Zürich
Hans-Peter Schück	Dipl. Betriebsökonom HWV

## **Ehrenmitglieder**

Dr. Otto Brändli

Altstiftungsrat Stiftung für das lungenkranke Kind

Edgar A. Giger

Gründungsmitglied Stiftung für das lungenkranke Kind,  
Schweizerische Gesellschaft für Cystische Fibrose

Dr. Helmut Oswald

Altstiftungsrat Stiftung für das lungenkranke Kind

Prof. Felix H. Sennhauser

Altstiftungsratspräsident Stiftung für das lungenkranke Kind

## **Ärztebeirat**

Dr. René Burger

Kinderarzt Zürich

## **Patronatsmitglieder**

Walter Frey, Altnationalrat

Dr. iur. Lili Nabholz-Haidegger, Altnationalrätin

Dr. med. Hanspeter Anderhub, Pneumologe

Denise Biellmann, ehemalige Weltmeisterin Eiskunstlauf

Monika Weber, Altstadträtin Zürich