
Bericht 2024

des Vorstands des
Elternvereins für leukämie- &
krebskranke Kinder Gießen e.V.



ELTERNVEREIN
für leukämie- und krebskranke Kinder
Gießen e.V.

Unsere Highlights des Jahres 2024:

Neues Erscheinungsbild des Elternvereins



ELTERNVEREIN
für leukämie- und krebskranke Kinder
Gießen e.V.



Erstes öffentliches Sommerfest auf der Grube Fortuna



Inhalt:

1. Wer wir sind

- a) Unser Elternverein
- b) Vorstand
- c) Mitarbeiter auf Station „Peiper“
- d) Mitarbeiter in der Verwaltung
- e) Ehrenamtlich tätige Mitarbeiter auf Station „Peiper“
- f) Gießener Elternstiftung „Walter Lahme“

2. Was wir laut Satzung tun

- a) Verbesserung der Situation betroffener Kinder und Jugendlicher auf Station Peiper
- b) Beratung, Betreuung und ggf. finanzielle Unterstützung der Familien leukämie- und krebskranker Kinder
- c) Förderung der Forschung auf dem Gebiet der Leukämie- und Krebserkrankung bei Kindern und Jugendlichen.

3. Was wir sonst noch tun

- a) Spendenübergaben
- b) Neue Angebote des Vereins
- c) Sommerfest / Nikolausfeier / andere Events

4. Öffentlichkeitsarbeit

- a) Facebook / Instagram
- b) Homepage
- c) Zeitungsartikel

5. Was wir einnehmen und ausgeben

6. Wie es 2025 weiter geht

1. Wer wir sind

1. a) Unser Elternverein

Zum Stand 31.12.2024 hat der „Elternverein für leukämie- und krebskranke Kinder Gießen e.V.“ 484 **Mitglieder**. Im Vergleich zum Vorjahr 2023 kamen 42 neue Mitglieder hinzu. Die **Mitgliedsbeiträge** befinden sich im Berichtsjahr 2024 in Summe auf dem gleichen Niveau wie im Vorjahr: **16.245,20 €**. Die ordentliche Mitgliederversammlung fand am 09.11.2024 in Gießen im UKGM statt.

Der Elternverein ist in das Vereinsregister eingetragen. Seine Gemeinnützigkeit ist durch das Finanzamt anerkannt. Wir sind Mitglied im Dachverband der Elternvereine, der Deutschen Leukämie-Forschungshilfe (DLFH) Bonn. Darüber hinaus bestehen keine weiteren Mitgliedschaften.

Partnerorganisationen, mit denen wir seit Jahren vertrauensvoll zusammenarbeiten, sind „Wünsch Dir was e.V.“, „Freunde der Kinderkrebshilfe Gieleroth / Unnauer Paten“, die „Fördergesellschaft Kinderkrebs-Neuroblastom Forschung e.V.“, die „Monika Pitzer Stiftung“ und seit kurzem dem „DeinSportherz e.V.“

Seit über 30 Jahren lassen wir unseren Verein vom deutschen Zentralinstitut für soziale Fragen (DZI) jährlich prüfen. Stets haben wir die Anerkennung des **DZI Spenden-Siegels** erhalten. Das Spendensiegel wurde am 11.04.2024 erteilt und läuft bis zum 31.03.2025.

1. b) Vorstand 2024

Der Vorstand besteht zum großen Teil aus betroffenen Eltern und Patienten, ehemaligen Ambulanzschwestern und einem Vertreter der Ärzteschaft. Alle Vorstandsmitglieder sind bei der Erfüllung der Vereinsaufgaben rein ehrenamtlich tätig.

Der **Vorstand** setzte sich im Berichtszeitraum wie folgt zusammen:

Vorsitzender :	Andreas Hölzle, Sonnenstr. 12, 35614 Aßlar
Stellv. Vorsitzende:	Mirja Niederhäuser, Sonnenhof 1, 61276 Weilrod
Schatzmeisterin:	Hannelore Brückmann, Am Bohnengarten 16, 35516 Münzenberg
Schriftführerin:	Ingrid Nolte, Zum Seifengraben 7, 35582 Wetzlar-Dutenhofen
Beisitzerin:	Elsbeth Seim, Am Steimel 8, 35315 Homberg
Beisitzerin:	Johanna Kinzl, Friedrich-Ludwig-Jahn-Str. 18a, 81381 Friedrichsdorf
Beisitzerin:	Iris Baar, Solmser Straße 33, 35647 Waldsolms
Beisitzer:	Maurice Privat, Prof.-Wagner-Str. 3, 61381 Friedrichsdorf
Beisitzerin:	Antje Metzner, Kreuzweg 54, 65589 Hadamar
Beisitzerin:	Reinhilde Dörr-Drescher, Marburger Straße 34, 35274 Kirchhain

Vertreterin der Ärzteschaft: Prof. Dr. Christine Mauz-Körholz, Universitätskinderklinik
Gießen, Feulgenstr. 12, 35385 Gießen

Im Berichtsjahr 2024 fanden 6 **Vorstandssitzungen** zu folgenden Terminen statt:

26.01.2024 in Wetzlar im Büro der Fa. Bachert Datentechnik

08.03.2024 in Wetzlar im Büro der Fa. Bachert Datentechnik

07.06.2024 in Aßlar-Berghausen im Büro des Elternvereins

06.09.2024 in Wetzlar im Büro der Fa. Bachert Datentechnik

11.10.2024 in Gießen im Besprechungsraum des UKGM

22.11.2024 in Wetzlar im Büro der Fa. Bachert Datentechnik

1. c) Mitarbeiter auf Station „Peiper“

Die Behandlung der an Leukämie oder Krebs erkrankten Kinder ist langwierig, risikoreich und stellt eine extreme Belastung für die Kinder, aber auch für die Eltern und Geschwisterkinder dar. Zur Unterstützung der betroffenen Kinder und ihren Familien finanzieren wir mit unseren Spendenmitteln folgende Mitarbeiter:

Erzieherin:	Corinna Altinkilic-Koch
Erzieher:	Philipp Joester
Musiktherapeutin/Sozialarbeiterin:	Jennifer Weber
Ambulanzschwester:	Babette Linnert
Psychologische Psychotherapeutin:	Katharina Schäfer

Eine weitere sozialversicherungspflichtige Stelle wurde geschaffen, um die Kinder und Familien auch psychologisch zu betreuen. Frau Katharina Schäfer, ausgebildete psychologische Psychotherapeutin, wechselte aus ihrem bisherigen Minijob in ein festangestelltes Verhältnis bei unserem Elternverein.

In Summe hatten wir im Jahr 2024 für unsere Mitarbeiter auf Station Peiper **Personalkosten incl. Sozialabgaben** in Höhe von **144.231,71 €** (Veränderung zum Vorjahr: ca. + 32 T€).

1. d) Mitarbeiter in der Verwaltung

Nach dem Umzug des Vereinsbüros in die neuen Räumlichkeiten in Aßlar-Berghausen war Herr Daniel Heller weiterhin als Büroleiter tätig. Ihm obliegen Arbeiten wie Personalmanagement, Buchhaltung, Lohnbuchhaltung, Mitgliederverwaltung und Spendenmanagement.

Frau Natascha Becht, die den Bereich Eventmanagement, Marketing und Öffentlichkeitsarbeit betreut, wechselte ebenfalls aus einer geringfügigen Beschäftigung in ein festangestelltes Verhältnis bei unserem Elternverein. Sie zeichnete hauptverantwortlich – in Kooperation mit Morling Kommunikation aus Eppstein im Taunus – für die Neugestaltung unseres Erscheinungsbildes mit neuem Logo, neuen Farben, neuen Werbematerialien und dem Superhero Peipi® verantwortlich.

Die **Personalausgaben incl. Sozialabgaben** für die Verwaltung betrugen im Berichtsjahr **81.766,53 €** (Veränderung zum Vorjahr: ca. + 1 T€).

1. e) ehrenamtlich tätige Mitarbeiter auf Station „Peiper“

Unser Elternverein lebt auch von dem persönlichen Engagement einzelner Personen, die sich in vielfältiger Art und Weise für die Kinder auf Station Peiper einsetzen, wie zum Beispiel:

Schmuckdesignerin:	Frau Christiane Ulm
Musiktherapeut:	Herr Bernd Geiler
Näherin:	Frau Kerstin Enenkel
„Eismann:“	Herr Michael Enenkel
Kissendesignerin:	Frau Tanja Pieringer
„Sorgenwürmchen“:	Frau Tanja Tippmann
„Mutmonsterkissen“:	Frau Loreen Duschat
„Beanies von Herzen“:	Frau Jutta Weber
Engel für verwaiste Eltern:	Frau Julia Götz

Wir sagen Danke für diese großartige Unterstützung!

1. f) Gießener Elternstiftung „Walter Lahme“

Zur langfristigen finanziellen Absicherung unserer Arbeit wurde die „Gießener Elternstiftung Walter Lahme“ im Jahr 1993 gegründet. Die Aufgaben und Ziele dieser Stiftung sind grundsätzlich mit denen unseres Elternvereins vergleichbar, allerdings liegt der Schwerpunkt der Stiftung in der Forschung. Stiftungen müssen nach den gesetzlichen Vorgaben so organisiert sein, dass das Stiftungsvermögen auf Dauer erhalten bleibt. Die Erträge aus dem Stiftungsvermögen stehen für die gemeinnützige Arbeit zur Verfügung. Deshalb geben Erblasser gerne ihr zu vererbendes Vermögen an eine Stiftung, um damit dem Stiftungszweck auf lange Zeit zu dienen.

2. Was wir laut Satzung tun

Satzungsgemäß hat sich unser Elternverein, der im Jahre 1982 durch Eltern leukämie- und krebskranker Kinder mit Unterstützung von Ärzten der Justus-Liebig-Universitätskinderklinik in Gießen gegründet wurde, nachfolgende Ziele gesetzt:

2. a) Verbesserung der Situation betroffener Kinder und Jugendlicher auf Station Peiper

Der wichtigste Bereich unserer Arbeit liegt in der direkten Hilfe und Unterstützung der unmittelbar betroffenen Kinder und Jugendlichen sowie deren Eltern in der Universitätskinderklinik in Gießen. Neben den von uns finanzierten Mitarbeitern (siehe oben) statten wir das Spielzimmer auf Station kindgerecht aus, wir versorgen die Patienten mit Spiel- und Unterhaltungsgeräten, Tablets und anderen Dingen, die medizinisch nicht notwendig sind, aber doch im Alltag eine große Bedeutung haben.

Als Beispiel sei hier auch das Projekt „**Mutperlen**“ aufgeführt, ein Belohnungssystem während der gesamten medizinischen Behandlungszeit, das die Kinder und Jugendlichen ein Stück zuversichtlich und stolz macht. Eine Aromatherapie gehört ebenfalls mit zu unserem Programm.

In der Zwischenzeit hat unser Verein 7 **Schulavatare** im Einsatz. Er trägt einen Namen und sitzt stellvertretend für ein krebskrankes Kind im Klassenzimmer: Mit einem kleinen Roboter können unsere schwerkranken Kinder wieder am Unterricht in ihrer Schule und damit am sozialen Leben teilnehmen. Diese Schul-Avatare werden seit 2023 sehr erfolgreich eingesetzt. Es begann eine Erfolgsgeschichte, die uns noch hoffentlich viele Jahre begleiten wird. Im Jahr 2024 konnten mit Spendengeldern neue Tablets für die Steuerung der Avatare angeschafft werden.

Für die Station Peiper wurden im Berichtsjahr weitere **Sachmittel** in Höhe von **11.293,50 €** (keine Veränderung zum Vorjahr) aufgewendet, unter anderem mehrere neue Wandbilder für den Flurbereich und die Krankenzimmer sowie diverse Videospiele.

2. b) Beratung und Betreuung und ggf. finanzielle Unterstützung der Familien leukämie- und krebskranker Kinder

Eltern, die neben den Sorgen und Ängsten um ihr schwerkrankes Kind zusätzlich in finanzielle Probleme geraten, weil sie weniger oder sogar gar nicht mehr arbeiten gehen, um das Kind optimal zu betreuen, helfen wir schnell und möglichst unbürokratisch mit direkten, finanziellen Zuwendungen. Für diese **Familienunterstützung** wurde in 2024 ein Betrag von **63.379,98 €** (Veränderung zum Vorjahr: ca. + 28 T€). aufgewendet.

2. c) Förderung der Forschung auf dem Gebiet der Leukämie- und Krebserkrankung bei Kindern und Jugendlichen

In den letzten Jahrzehnten sind die Heilungschancen vieler Krebsarten deutlich gestiegen. Aber es gibt nach wie vor noch viel zu tun.

Zum Ende des Jahres 2024 wurden einige Finanzierungsanfragen für verschiedene Forschungsprojekte an uns herangetragen. Die insgesamt vier Forschungsprojekte sollen in der heutigen Mitgliederversammlung von den anwesenden Mitgliedern freigegeben werden:

Justus Liebig Universität, Prof. Dr. Dieter Körholz:

- Projekt **„HLA-unabhängige T-Zell-vermittelte Immunantwort von Hodgkin Lymphom Zellen – Identifikation von Hodgkin-Lymphom spezifischen Antigenen“** (Dr. Rohde)
Fördersumme **40.000,- €**
Überwiesen am 22.04.2025
- Projekt **„AIEOP-BFM-ALL 2017 Doku“** (Frau Kamm)
Fördersumme **30.000,- €**
Überwiesen am 22.04.2025

Justus-Liebig-Universität, Prof. Dr. Christine Mauz-Körholz:

- Projekt **„Entwicklung des International Symposium for Children, Adolescent and Young Adult, Hodgkin Lymphoma-ISCA-YAHL“**
Fördersumme **30.000,- €**
Überwiesen am 09.05.2025

Universität Münster, Prof. Dr. Dr. Birgit Burkhardt:

- Projekt **„Nanopore Analysen lymphoblastischer T-Zell Neoplasien“**
Fördersumme **100.000,- €**
Überwiesen am 08.05.2025

Weitere Informationen zu den einzelnen Projekten finden Sie zukünftig auf unserer Homepage oder auf Nachfrage in unserem Vereinsbüro.

3. Was wir sonst noch tun

3. a) Spendenübergaben

Im Kalenderjahr 2024 hat unser Elternverein **58** (+ 9 gegenüber dem Vorjahr) Spendenübergaben verschiedenster Art organisiert. Die Spendenübergaben wurden auf unserer Homepage www.krebskrankelinder-giessen.de in der Rubrik „Aktuelles/Spendenübergaben“ und den Sozialen Medien wie Facebook und Instagram veröffentlicht. Auch in der lokalen Presse erschienen entsprechende Berichte zu unseren Spendenübergaben.

3. b) neue Angebote des Vereins

Im Jahr 2024 haben wir drei neue Angebote gestartet.

Am 02.03.2024 traf sich erstmals die Gruppe „**Herzenskinder**“. Wenn ein Kind stirbt, bricht eine Welt zusammen. Zurück bleiben trauernde Eltern und Geschwister. Diesen Familien steht unser Verein nun mit einem umfassenden Trauerangebot zur Seite – einer Mischung aus Gesprächen, gemeinsamen Aktivitäten und aktivem Zuhören. Die „Herzenskinder“ bieten einen geschützten Raum mit professioneller Begleitung durch unsere psychologische Psychotherapeutin sowie die ausgebildeten Erzieher und Sozialarbeiter.

Das erste Treffen der neuen „**Lebensfreunde-Survivorgruppe**“ fand am 25.05.2024 statt. Dieses neue Angebot richtet sich an junge Erwachsene, die im Kindes- oder Jugendalter selbst an Krebs erkrankt waren und heute als geheilt gelten. Die Gruppe plant gemeinsame Aktivitäten und Ausflüge und gibt darüber hinaus Tipps zur Nachsorge.

In Kooperation mit Fotograf Jan Will aus Gießen ging ein weiteres Angebot für die Familien krebskranker Kinder an den Start: die „**Peipi-Fotografie**“. Die Erfahrung hat gezeigt, dass betroffene Eltern erst im Nachhinein feststellen, wie wenig positive Erinnerungen von der schwersten Zeit ihres Lebens bleiben. Während der aufwendigen und teilweise anstrengenden Behandlung bleibt kaum Zeit, schöne und hochwertige Fotos zu machen. Diesen Familien bieten wir nun die Möglichkeit, professionelle Erinnerungsfotos sowohl auf Station Peiper als auch im privaten Umfeld erstellen zu lassen.

3. c) Sommerfest / Nikolausfeier / andere Events

Mit großer Freude haben wir am 30.06.2024 das traditionelle **Sommerfest** erstmals als öffentliche Veranstaltung auf der Grube Fortuna in Solms-Oberbiel ausgerichtet. Bei tollen Programmpunkten wie Live-Musik, Fahrten mit der Dampflokomotive, Grubenführungen im stillgelegten Besucherbergwerk und dem Abenteuerspielplatz fanden über den Tag verteilt etwa 800 Besucher den Weg zu uns. Höhepunkt der Veranstaltung war die große Tombola mit dem Hauptpreis: einer Musicalreise nach Hamburg!

Am **Stadtfest Gießen** nahmen wir erstmals teil und verteilten am 18.08.2024 aus unserem Infostand heraus Luftballons und Werbematerial – gemeinsam mit Flyern, die über unsere Arbeit für und mit krebserkrankten Kindern informieren – an die Besucher in der Gießener Innenstadt.

Am 30.08.2024 stellten wir beim **Wetzlarer Brückenlauf** insgesamt 9 Lauf-Teams mit über 30 Teilnehmern. Auf dem etwa 2 km langen Rundkurs durch die schöne Wetzlarer Altstadt machten wir mit unseren tollen Lauf-Shirts auf die Arbeit unseres Vereins aufmerksam und konnten viele Kontakte zu anderen Vereinen und Unternehmen knüpfen.

Den **Weltkindertag** am 15.09.2024 in der Gießener Wieseckau begleiteten wir mit einem Aktiv-Stand mit verschiedenen Fahrzeugen, der neuen Fotowand sowie Kinderschminken und unseren beliebten Ausmal-Peipis®. Auch die ehrenamtlichen Näherinnen um Kerstin Enenkel waren mit dabei und verkauften selbstgenähte Kissen zugunsten des Vereins.

Unsere **Nikolausfeier** fand am 01.12.2024 in der Kongresshalle Gießen wieder in der gewohnten Form statt. Auf die Teilnehmer wartete ein buntes Programm mit gemeinsamem Weihnachtsliedersingen, einem Theaterstück und der Nikolaus hatte für jedes Kind ein Geschenk dabei. An diesem Tag konnten wir auch einen ganz besonderen Gast begrüßen: unser lebensgroßer Peipi® hatte seinen ersten Auftritt und stand für Fotos mit den kleinen Besuchern bereit.

Umso trauriger waren wir, dass die Veranstaltung leider keinen großen Zuspruch fand und wir nur wenige Gäste begrüßen konnten.

Erstmals nahmen wir am **Weihnachtsmarkt im Aßlarer Ortsteil Werdorf** teil, um die Zusammenarbeit mit den anderen Aßlarer Ortsvereinen zu intensivieren und uns auch mit unserem Vereinsbüro zu präsentieren. An diesem Tage verkauften wir unsere neu gestalteten Kinderkalender mit selbstgemalten Bildern von Kindern der Station Peiper. Daneben gab es noch leckere Waffeln.

4. Öffentlichkeitsarbeit

Im ersten Halbjahr 2024 haben wir schrittweise unser Erscheinungsbild in der Öffentlichkeit geändert. Maßgeblich hat hierzu die **Entwicklung eines neuen Logos, unseres Superhero Peipi® sowie die Umsetzung einer Corporate Identity** beigetragen. Neue, frische Farben dominieren seither unser Gesicht und schaffen Wiedererkennungswert. Zu erwähnen sei auch, dass wir sowohl das neue Logo als auch unseren Superhero Peipi® jeweils markenrechtlich geschützt haben. Ein besonderer Dank gilt hierbei Zoe und Ralf Morling von Morling Kommunikations aus Eppstein bzw. Hamilton Hill (Australien), die uns im gesamten Entwicklungsprozess begleitet und alle unsere Ideen und Vorschläge umgesetzt haben.

Von unserem Peipi gibt es mittlerweile auch ein lebensgroßes **Walking-Act-Kostüm** und kleine Stoffpuppen, die zu Beginn der Behandlung auf Station Peiper als „Wegbegleiter“ an die kleinen Patienten ausgegeben werden, um Mut zu machen und Trost zu spenden.

Die Ausgaben für **Werbung und Öffentlichkeitsarbeit** betrugen im Jahr 2024 **22.584,91 €** (Veränderung zum Vorjahr: ca. + 14 T€). Das Feedback unserer Aktionen erfolgt durch die Rückmeldung der Ärzte, unserer Mitarbeiter auf der Station Peiper, der betroffenen Eltern, unserer Mitglieder, unserer Förderer und von den Teilnehmern unserer Events. Werbemaßnahmen wurden vorwiegend durch Postings auf unserer Homepage und unseren Social-Media-Kanälen, durch Veröffentlichungen in der lokalen Presse, durch Flyer, Plakate und durch kostenlose Anzeigen durchgeführt.

4. a) Facebook / Instagram

Die Beiträge auf unseren Social-Media-Accounts bei Facebook und Instagram verantwortet Natascha Becht im Vereinsbüro. Hier wird regelmäßig über Spendenübergaben, Vereinsaktivitäten und die Arbeit auf Station Peiper berichtet. Auch die Möglichkeit, verschiedene Spendenaktionen zu bewerben oder für die Mitgliedschaft in unserem Verein zu werben, wurde 2024 erstmals genutzt.

Erfreulicherweise konnten wir im Jahr 2024 unsere Follower-Anzahl um etwa 30 % auf mittlerweile über 1100 Personen steigern.

4. b) Homepage

Im Zuge der Neugestaltung unserer Corporate Identity mit neuem Logo und neuem Farbschema wurde auch die Homepage komplett neu gestaltet. Bei der ersten Einrichtung unterstützte uns Bastian Renner aus Berghausen, die weitere Betreuung übernehmen seither Natascha Becht und Daniel Heller.

Hier bewerben wir alle Angebote unseres Vereins, informieren über aktuelle Veranstaltungen und Spendenübergaben und stellen darüber hinaus wichtige Dokumente wie Beitrittserklärungen als Downloads zur Verfügung.

Zusätzlich haben wir ab Mitte November 2024 die Möglichkeit eingerichtet, neben der klassischen Spende per Banküberweisung und PayPal, nun auch SEPA-Lastschrift und Kreditkartenzahlungen zu nutzen. Auch eigene Spendenaktionen können direkt und unkompliziert auf unserer Homepage erstellt und der Link dann mit Freunden und Bekannten geteilt werden.

Hier arbeiten wir mit dem Serviceanbieter „**Fundraising-Box**“ zusammen. In den 6 Wochen bis Jahresende konnten so über 20.000,- € an Spenden generiert werden!

Insgesamt konnten im Jahr 2024 über **PayPal und Fundraising-Box 36.328,08 €** an Spendengeldern gesammelt werden.

4. c) Zeitungsartikel

Neben den bereits erwähnten „Social-Media“ Kanälen Facebook und Instagram nutzen wir die lokale Presse in Gießen, Wetzlar und Umgebung, um unseren Elternverein in die Öffentlichkeit zu bringen. Dazu dienen hauptsächlich die zahlreichen Spendenübergaben. Wir steigern unseren Bekanntheitsgrad durch die von uns selbst geschriebenen Texte, aber auch durch die Artikel von teilweise anwesenden Pressevertretern.

5. Was wir einnehmen und ausgeben

Im Berichtsjahr 2024 haben wir neben den Einnahmen im Ideellen Bereich (z.B. Mitgliedsbeiträge) folgende weiteren Einnahmen verbucht:

Mitgliedsbeiträge:	16.245,20 €
Erbschaften/Vermächtnisse	56.534,42 €
Spendeneingänge:	513.648,26 €
Bußgelder:	9.200,00 €
<u>Neutrale Einnahmen:</u>	<u>33.410,67 €</u>
In Summe:	629.038,55 €

Nach Abzug aller Ausgaben erwirtschaftete der Elternverein im Betrachtungszeitraum 2024 ein **Plus von 197.697,33 €**.

Die mittlerweile vollständig digitalisierte Buchführung im Jahr 2024 durch Herrn Heller in Zusammenarbeit mit der Kanzlei RPA – Ruhmann/Peters/Altmeyer Partnerschaftsgesellschaft mbB in 35578 Wetzlar, Hauser Gasse 19b, bearbeitet.

Die Prüfung der Jahresrechnung wurde ebenfalls durch die Kanzlei RPA – Ruhmann/Peters/Altmeyer durchgeführt. Die Wirtschaftsprüferin Frau Rebecca Ruhmann hat die Ordnungsmäßigkeit der Jahresrechnung 2024 bestätigt. Die Jahresrechnung wird nach Feststellung durch die Mitgliederversammlung auf unserer Homepage veröffentlicht.

Die beiden für die Erteilung des Spendensiegels DZI wichtigen Kennzahlen wurden von der Wirtschaftsprüfungsgesellschaft wie folgt bewertet:

Das Verhältnis von Werbe- und Verwaltungskosten darf höchstens 35% der Gesamtausgaben betragen. Dieser Wert lag im Berichtsjahr 2024 bei **29%** und ist damit im Vergleich zum Vorjahr etwa gleichgeblieben. Damit lagen wir im geforderten Bereich des DZI.

Die Ausgaben für Werbung und allg. Öffentlichkeitsarbeit dürfen im Durchschnitt der letzten 3 abgeschlossenen Geschäftsjahre maximal 30% der jährlichen Sammlungseinnahmen

betragen. Hier liegen wir für das Berichtsjahr 2024 bei einer Quote von **5,7 %** und somit weit unter dem geforderten Zielwert.

Die **Kassenprüfung** für 2024 wurde am 29.04.2025 durch die in der Mitgliederversammlung gewählten Kassenprüfer Herr Jörg Römer und Herr Tom Stein im Beisein der Schatzmeisterin Hannelore Brückmann, sowie unseres Büroleiters Daniel Heller in den Geschäftsräumen in Aßlar-Berghausen durchgeführt. Die Unterzeichner bescheinigen den Verantwortlichen eine korrekte und gute Kassenführung.

6. Wie es 2025 weiter geht

Das große Thema der **Geschwisterkinder** steht 2025 im Fokus. Durch die Krebserkrankung eines Kindes verschieben sich Prioritäten und Abläufe innerhalb einer Familie auf einen Schlag. Der Tagesrhythmus gerät aus den Fugen und wird ganz und gar auf die Belange des erkrankten Kindes ausgerichtet.

Um den Geschwisterkindern junger Patienten ein Stück Normalität zurückzugeben, organisieren wir ab dem Frühjahr 2025 regelmäßige Aktionen und Aktivitäten, unter anderem eine Vielzahl von sportlichen Events und Projekten.

Hier arbeiten wir eng mit Marco Kaestle und dem von ihm gegründeten Verein „DeinSporthetz e.V.“ zusammen. Wir freuen uns, dass Marco heute hier ist und später noch etwas über unsere gemeinsame Arbeit erzählen wird!

Schließen möchte ich meinen Bericht mit dem Satz:

**„Die Krankheit und Leiden unserer Kinder können wir nicht aus der Welt verbannen.
Aber sie sind uns Aufgabe und Verpflichtung zur Hilfe.“**

Bitte unterstützen Sie uns weiterhin durch Ihre Mitgliedschaft und Ihre Spenden.

Für das bisherige Engagement für unseren Elternverein bedanke ich mich recht herzlich.

Gießen, den 17.05.2025



Andreas Hölzle
Vorsitzender