



AUSTAUSCH BEWEGT – ONLINE-EVENT FÜR DIE SMA-COMMUNITY

SAMSTAG, 25. FEBRUAR 2023

10:00-12:30 UHR

Zum Rare Disease Day 2023 geht es in unserem SMA Online-Event „Austausch bewegt“ um das Thema **Beziehungen in den verschiedensten Lebenslagen**: Liebe, Freundschaft, Dating und Sexualität. Sei dabei und verfolge spannende Diskussionen unter jungen Erwachsenen mit spinaler Muskelatrophie.



Was macht eine gute Freundschaft aus und was dürften nicht mal die besten Freund*innen?

Welche lustigen, seltsamen oder spannenden Erfahrungen machen SMA-Betroffene beim Dating?



Together SMArt: Freundschaft, Liebe und mehr



Was braucht Liebe zum Wachsen und wie kann man mit körperlichen Einschränkungen eine erfüllende Sexualität leben?



+ Live, kostenlos & ohne Anmeldung

+ Erfahrungsaustausch: Neue Impulse für dich, deine Freund*innen und deine Beziehungen

+ Interaktiv: Stelle deine Fragen live im Chat

SEI DABEI!



QR-Code scannen und mehr erfahren!
www.smalltalk-sma.de



Die Speaker



Svenja

Svenja und ihr Mann Benjamin haben zusammen eine einjährige Tochter. Sie sind zu einem super eingespielten Team zusammengewachsen und bereisen gerne gemeinsam die Welt. Svenja hat SMA Typ 3 und ist derzeit in Elternzeit. Ehrenamtlich setzt sich Svenja kommunalpolitisch ein und möchte die Barrierefreiheit sowie Inklusion vorantreiben.



Amelie

Amelie ist 24 Jahre alt und lebt mit SMA Typ 3. Ihr Lebensmotto ist: Es geht oft mehr, als man am Anfang denkt! Dementsprechend liebt sie es, kreativ zu sein und Ideen zu entwickeln. Noch mehr Spaß macht ihr das gemeinsam mit ihrer Schwester. Mit ihr hat sie schon so manches „Unmögliche“ umgesetzt und freut sich, davon zu berichten. Und wir werden der Frage nachgehen, inwiefern die Behinderung ihre Beziehung beeinflusst.



Jürgen

Jürgen ist 34 Jahre alt, hat SMA Typ 3 und kommt aus Österreich. Er geht generell sehr offen mit dem Thema Sexualität um und steht dafür ein, dass insgesamt über das Thema Beziehung in allen Variationen und Facetten gesprochen werden muss, da es leider viel zu oft als Tabu-Thema abgetan wird, besonders wenn es um Menschen mit Behinderung geht!



Celina

Celina und Yassine kennen sich seit der 1. Klasse und absolvierten 2020 gemeinsam ihr Fachabitur. In den fast 17 Jahren entwickelte sich eine sehr gute Freundschaft und letztendlich große Liebe. Celina lebt mit SMA Typ 2, und gemeinsam wollen sie Vorurteile bei Liebesbeziehungen von Menschen mit und ohne Behinderung abbauen.



Chris

Chris Lily Kiermeier, geboren 1990 in München, ist eine Transfrau, Bloggerin und Aktivistin. Sie lebt mit SMA Typ 2. Auf ihrem Blog ‚Sexabled‘ beschäftigt sie sich mit Themen wie Behinderung und Sexualität sowie Queersein mit einer Behinderung.



Christian

Christian lebt mit SMA Typ 2 und ist seit einigen Jahren in einer festen, monogamen Beziehung, was nicht immer so war. Er beteiligt sich an verschiedenen kulturellen Projekten, die sich auf positive Ansichten zu (behinderten) Körpern und Empowerment konzentrieren. Unter anderem spielt er im halbdokumentarischen Experimentalfilm „Touch me not“ mit.