

2014

- 23.03.2014 „Kick-off“-Veranstaltung in Kassel zur Vereinsgründung
- 25.05.2014 Gründungsmitgliederversammlung in Dortmund
- 31.05.2014 TV Sendung beim WDR – Sendung „Lokalzeit“
- 09.06.2014 Erste Vorstandssitzung
- 10.06.2014 Anerkennung der Gemeinnützigkeit
- 07.08.2014 Eintragung ins Vereinsregister Amtsgericht Dortmund (VR 6921)
- 19.10.2014 Vorstandstreffen zum Thema „Vereinswebseiten“ in Bad Soden
- 02.11.2014 Start der Vereinshomepage
- 06.11.2014 Erste medizinische Beratungen im Forum durch Neurologen Dr. Weber

2015

- 15.09.2015 Aufnahme/Registrierung bei "KOSKON"
- 03.10.2015 Mitgliederversammlung 2015 in Dortmund
- 14.10.2015 Aufnahme/Registrierung bei "Orphanet"

2016

- 29.02.2016 Teilnahme am "*Rare Disease Day*" in Hannover
- 13.03.2016 Mitgliederversammlung 2016 in Dortmund
- 25.03.2016 Homepage in Englisch und weiteren Sprachen verfügbar
- 28.07.2016 Aufnahme/Registrierung „Selbsthilfe-Kontaktstelle Dortmund“
- 21.12.2016 Petition „Aufnahme Myotonien“ ins SGB IX beim BMAS eingereicht

2017

- 18.01.2017 Aufnahme/Registrierung bei „NAKOS“
- 13.02.2017 Start Vereinsdatenbank "Erfahrungen mit Medikamenten"
- 25.02.2017 Teilnahme am "*Rare Disease Day*" in Essen
- 18.03.2017 Mitgliederversammlung 2017 in Dortmund
- 21.04.2017 Antrag auf finanzielle Förderung (Förderfond Dortmund)
- 27.06.2017 DGM-Bedarfsumfrage bei Vereinsmitgliedern zu „*Mexiletin*“
- 06.07.2017 Bewilligung des Antrags auf finanzielle Förderung
- 21.10.2017 Zweite Mitgliederversammlung 2017 in Dortmund
- 23.10.2017 Vereinspräsentation bei „*Facebook*“
- 02.11.2017 Videochat mit Prof. Dr. W. Arnold (Ohio State University/USA)
- 12.11.2017 Start der Umfrage - Medikamente bei Myotonien

2018

- 24.02.2018 Teilnahme am "*Rare Disease Day*" in Essen
- 17.05.2018 Start der Testphase im Verein mit Medikament "*Ranexa*"
- 28.04.2018 Mitgliederversammlung 2018 in Dortmund
- 27.06.2018 Umstellung der Vereinswebseiten auf neue Software
- 21.11.2018 Vereinsinterne Umfrage - Medikamente bei Myotonien

2019

- 30.01.2019 Kontaktaufnahme mit Italienischem Myotonieverein
- 07.02.2019 Kontaktaufnahme durch Prof. Dr. Schoser (*Friedrich-Baur-Institut*)
- 23.02.2019 Teilnahme am "*Rare Disease Day*" in Essen
- 03.04.2019 Kontakt von Frau Carina Schey – Doktorandin Universität Groningen
- 11.05.2019 Sondermitgliederversammlung – Aufbau „NDM-Patientenregister“
Referenten: Prof. Dr. Schoser / Dr. Montagnese (*Friedrich-Baur-Institut*)
- 10.07.2019 Studienstart – „NDM“-Patientenregister (*Friedrich-Baur-Institut*)
- 15.08.2019 Akkreditierung beim G-BA (Gemeinsamer Bundesausschuss - Berlin)
- 05.10.2019 Lokales Mitgliedertreffen aus dem Raum Westfalen (Dortmund)
- 08.12.2019 Studienteilnahme - Medizinische Hochschule Hannover
- 14.12.2019 Lokales Mitgliedertreffen aus dem Raum Hessen (Bad Homburg)

2020

- 04.02.2020 Unterstützung Projekt „Seltene Krankheiten“ in Polen
- 21.02.2020 Unterstützung/Beratung „Patientenbroschüre“ („*Hormosan GmbH*“)
- 16.03.2020 Absage der Mitgliederversammlung wegen Corona
- 03.04.2020 Kontaktaufnahme durch "*Lupin neurosciences*" (Schweiz)
- 06.05.2020 Erster Videochat zu einer Umfrage durch Firma "*admedicum*" (Köln)
- 26.09.2020 Mitgliederversammlung 2020 in Dortmund
- 07.10.2020 Interview mit "*swii.ch Health*" -> Online-Infobereitstellung für Betroffene
- 17.11.2020 Neu gewählter Vereinsvorstand im Vereinsregister (VR 6921) eingetragen