



www.fanconi.de

Deutsche Fanconi-Anämie-Hilfe e.V.
Hinterhohl 14, 63863 Eschau
info@fanconi.de

Hilfe und Beratung im sozial-rechtlichen Feld für FA-Betroffene und deren Familien

**Geschäftsführung, Familienbetreuung,
Ärzte- & Wissenschaftlerkontakte:**

Christine Krieg
Jahnstraße 23, 76865 Rohrbach
Tel: 016097714400 oder 06349/9630060

Liebe FA-Betroffene und Familienmitglieder!

Sich im „Dschungel“ der Unterstützungsangebote rund um Schwerbehinderung, Hilfsmittel, Rehabilitation, Teilhabe, Inklusion, Alltagsbegleitung oder Erwerbsunfähigkeit zurechtzufinden, ist oft eine große Herausforderung. Doch selbst wenn man einen Überblick über die möglichen Leistungen und zuständigen Träger gewonnen hat, wartet bereits die nächste Hürde: die sorgfältige Vorbereitung und Stellung des Erst- oder Folgeantrags.

Ein unzureichend oder unpassend formulierter Antrag führt häufig zur Ablehnung – und damit zu weiteren mühsamen Schritten wie Widersprüchen oder sogar einem Klageverfahren, die oft mit Frustration verbunden sind. Ein gut vorbereiteter Antrag hingegen hat nicht nur bessere Chancen auf eine direkte Bewilligung, sondern auch auf einen erfolgreichen Widerspruch, falls es zunächst zu einer Ablehnung kommt.

Daher empfehlen wir dringend, sich bereits **vor der Antragstellung** umfassend beraten zu lassen!

Sozialrechtliches Beratungsangebot

"Recht haben, Recht bekommen"

Das Projekt „Recht haben, Recht bekommen“ ist eine Kooperation mehrerer Vereine für seltene Erkrankungen unter der Organisation der Gesellschaft für Mukopolysaccharidosen e.V. in Aschaffenburg. Es bietet spezialisierte sozial-rechtliche Beratung und Unterstützung für Betroffene seltener Erkrankungen – darunter auch Fanconi-Anämie.

Für Anfragen nutzen Sie bitte die nebenstehenden Kontaktdaten, bevorzugt per E-Mail.
Bei weiteren Fragen stehen wir Ihnen gerne zur Verfügung.

sozialrecht
BERATUNGSANGEBOT
FÜR FA-BETROFFENE
UND IHRE FAMILIEN

Kontaktdaten:



Bevorzugte Kontaktaufnahme:
sozialrecht@mps-ev.de



06021 / 44636-27
Telefonische Kontaktaufnahme
über Eva Schettler



Projekt "Recht haben, Recht bekommen"
Ein Kooperationsprojekt verschiedener Vereine für seltene Erkrankungen unter der Leitung des Vereins "Gesellschaft für Mukopolysaccharidosen e.V." in Aschaffenburg.

Mitglieder des Vorstands: Birgit Schmitt, 63863 Eschau (Kassenwart); Flavio Canonica, 6948 Porza/CH; Axel Hack, 24946 Sörup; Derya Öztürk, 47807 Krefeld; Dr. Reiner Sartorius, 74357 Bönningheim; Gabriele Windham, 63863 Eschau

Berater von Vorstand/Geschäftsführung & Initiator des Vereins: Ralf Dietrich, Böckenweg 4, 59427 Unna, Telefon +492308/2324 oder +491774109697, ralf.dietrich@fanconi.de

Mitglieder des wissenschaftlich-medizinischen Beirats: Prof. Dr. Stefan Biesterfeld, Mainz; Dr. Dr. Carmem Maria Sales Bonfim, Brasilien; Prof. Dr. Alfred Böcking, Berlin; Prof. Dr. Ruud Brakenhoff, Niederlande; Prof. Dr. Helmut Hanenberg, Essen; Dr. Reinhard Kalb, Würzburg; Prof. Dr. Christian Kratz, Hannover; Dr. Jörn-Sven Kühn, Leipzig; Prof. Dr. Imad Maatouk, Würzburg; PD Dr. Dr. Jan Dirk Raguse, Münster; Prof. Dr. Torsten Remmerbach, Leipzig; Dr. Martin Schramm, Viersen; Dr. Dr. Agatha Smogorzewska, USA; Dr. Eunike Velleuer-Carlberg, Krefeld

Eingetragen:
AG Aschaffenburg
VR 200022

Gemeinnützigkeit:
Aktueller Bescheid durch
Finanzamt Aschaffenburg
St. Nr. 204/107/60291

Spendenkonto:
Postbank Stuttgart
IBAN DE 79600100700151616700
BIC PBNKDEFF

Mitglied bei:

