



Beratungs- und Infoangebote

FÜR BETROFFENE UND FAMILIEN MIT FANCONI-ANÄMIE

Der Verein Deutsche Fanconi-Anämie-Hilfe e.V. bietet allen Familien und Betroffenen Unterstützung an, die mit Fanconi-Anämie leben, sei es bei medizinischen und wissenschaftlichen Fragen, im Sozialrecht oder mit psychologischer Begleitung. Wir können dabei auf fast 40 Jahre Erfahrung zurückgreifen und sind gut vernetzt – auf deutscher, europäischer und internationaler Ebene. Im regelmäßigen Austausch mit Hunderten von Betroffenen und ihren Familien haben wir viel Wissen gesammelt, das wir gerne weitergeben.



Deutsche
Fanconi-Anämie-
Hilfe e.V.



Fordern Sie FA-
Informations-Kits über
diesen QR-Code an.

**Sie können uns jederzeit über Telefon, E-Mail,
WhatsApp/Signal oder soziale Netzwerke kontaktieren:**



info@fanconi.de



christine.krieg@fanconi.de
Tel: 0160/97714400



[https://www.instagram.com/
deutsche_fanconi_anaemie/](https://www.instagram.com/deutsche_fanconi_anaemie/)



[https://www.facebook.com/
deutsche.fanconi.anaemie.hilfe](https://www.facebook.com/deutsche.fanconi.anaemie.hilfe)

Sozialrechtliche Beratung

Sich im „Dschungel“ der Unterstützungsangebote rund um Schwerbehinderung, Hilfsmittel, Rehabilitation oder Teilhabe zurechtzufinden, ist oft eine große Herausforderung. Und selbst wer den Überblick gewonnen hat, steht vor der nächsten Hürde - dem Antrag. Ein unzureichend formulierter Antrag führt häufig zur Ablehnung und damit zu mühsamen Widerspruchs- oder Klageverfahren. Genau dabei hilft das Projekt „Recht haben, Recht bekommen“: Es unterstützt Familien und Betroffene mit Fanconi-Anämie bei sozialrechtlichen Fragen und hilft, Anträge so vorzubereiten, dass sie von Anfang an gute Chancen haben. Für FA-Familien ist das Angebot kostenlos.

WICHTIG: Bitte nehmen Sie unbedingt VOR der Antragstellung Kontakt zu Rechtsanwalt Herrn Wiedenmann auf!

Das Projekt "Recht haben, Recht bekommen"

ist ein Kooperationsprojekt verschiedener Vereine für seltene Erkrankungen unter der Leitung des Vereins "Gesellschaft für Mukopolysaccharidosen e.V." in Aschaffenburg, u.a. gefördert durch "Aktion Mensch".

sozialrecht
RECHT HABEN, RECHT BEKOMMEN
BERATUNGSANGEBOT
FÜR FA-BETROFFENE
UND IHRE FAMILIEN



**Kontakt Daten zu
Rechtsanwalt Christian Wiedenmann:**



Bevorzugte Kontaktaufnahme:
sozialrecht@mps-ev.de



Telefonische Kontaktaufnahme
über Eva Schettler: 06021 - 4463627



me:g

Beratungsangebot für mentale
Gesundheit für FA-Betroffene
und ihre Familien

Kontakt Daten:



Zeitnahe Gespräche sind telefonisch
oder vor Ort oder im Video-Chat nach
Terminvergabe möglich.



Sekretariat: 0931 - 20140373
Das Sekretariat ist von Montag bis Donnerstag
zwischen 8 und 12 Uhr erreichbar.



Sekretariat: Broermann_E@ukw.de

**Uniklinikum
Würzburg**



Ein Angebot der Abteilung für
Psychosomatische Medizin des
Universitätsklinikum Würzburg

Professionelle psychosoziale Beratung

Wenn Ängste, Sorgen oder belastende Gedanken länger anhalten und den Alltag immer mehr einschränken, sollte man sich professionelle Unterstützung einholen. Psychologische Hilfe kann Entlastung, neue Perspektiven und Zugang zu eigenen Ressourcen geben. Genau das bietet das speziell für FA-Familien gestaltete Beratungsangebot me:g. Begleitet wird das Pilotprojekt von einem erfahrenen Team aus Psychotherapeuten und Psychoonkologen unter der Leitung von Prof. Dr. med. Imad Maatouk (Leiter der Psychosomatischen Medizin, Universitätsklinikum Würzburg).

Das me:g-Angebot ist:

- unabhängig von Alter und Wohnort
- offen für alle FA-Betroffenen und ihre Familien
- kompetent, professionell und mit Fanconi-Anämie vertraut
- klinisch angebunden und einfach erreichbar
- ohne lange Wartezeit
- kostenlos



Deutsche
Fanconi-Anämie-
Hilfe e.V.

www.fanconi.de | info@fanconi.de