

WAS WILL SAM?

SAM Deutschland e.V. möchte als eine Anlaufstelle für Patienten dienen. Es ist unser Anliegen, dass mehr Informationen über die Krankheitsbilder der seltenen Anämien an die Öffentlichkeit gelangt, denn aufgrund mangelnder Forschung auf diesen Gebieten fehlt es an Medikamentenauswahl und speziellen Therapieverfahren. Somit ist ein Austausch von Informationen, insbesondere zwischen nationalen und internationalen spezialisierten Zentren, unverzichtbar. SAM Deutschland e.V. will durch die enge Anbindung an das Hamburger Universitätsklinikum Eppendorf (UKE) dazu beitragen, die Behandlungsbedingungen zu verbessern und die Entwicklung neuer Behandlungsmethoden zu unterstützen.



KONTAKT

Wer mehr über uns wissen möchte, uns unterstützen oder Mitglied werden will, erreicht SAM e.V. unter:



SAM e.V.
c/o Fotini Albrecht
Pappelweg 3b
22949 Ammersbek



Telefon
+49 (40) 232 050 969



E-Mail & Website
info@seltene-anaemien-deutschland.de
www.seltene-anaemien-deutschland.de



Bankverbindung
SAM Deutschland e.V.
IBAN: DE53 2005 0550 1345 1000 18
BIC: HASPDEHHXXX



SELTENE ANÄMIEN DEUTSCHLAND E.V. (SAM E.V.)

Verein für seltene Anämien
Hamburg | Deutschland

www.seltene-anaemien-deutschland.de

Gemeinnützig anerkannter Verein
Eingetragen unter Registerblatt VR 19704
v. 21.01.2008

WER IST SAM?

SAM Deutschland e.V. ist eine Patientenorganisation mit dem Zweck Patienten, die an seltenen Anämien (wie z.B. Thalassämie, Fanconi-Anämie oder Diamond-Blackfan-Anämie) erkrankt sind, beizustehen und ebenfalls ihre Angehörigen zu unterstützen.

WAS MACHT SAM?

Unser Wissen zum Thema Anämie tauschen wir gerne aus, auch international! Jährliche Patiententreffen fördern den persönlichen Kontakt und individuelle Patenschaften helfen bei Sprachschwierigkeiten. SAM Deutschland e.V. ist auf Kongressen vertreten und fungiert als Ansprechpartner für ratsuchende Patienten.

Der gemeinnützige Verein hat es sich zur Aufgabe gemacht, die Betreuung und Fürsorge von Betroffenen bei angeborenen Anämien, sowie deren Angehörigen, zu verbessern.

ZUSAMMEN SIND WIR STARK!

- Wir sind **Ansprechpartner und Anlaufstelle für ratsuchende Patienten**, die evtl. Einzelfälle in Kliniken oder bei behandelnden Ärzten sind.
- **Unser Wissen teilen wir gerne**, auch international!
- Es ist unser Anliegen, dass mehr **Informationen** über die Krankheitsbilder der seltenen Anämien an die **Öffentlichkeit** gelangen!

„MIT HILFE VON SAM ...

...habe ich eine Stimme und kann selber aktiv werden.“

(Jessica, Patientin, stammt aus der Türkei)



...weiß ich, dass ich in Deutschland gut aufgehoben bin und genauso gut behandelt werde wie zu Hause. “

(Domenico, Patient aus Italien)

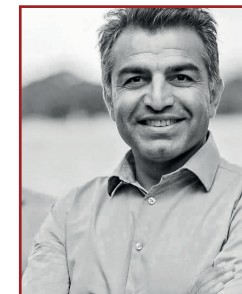


...weiß ich, dass ich trotz meiner Erkrankung ein stabiles Leben führen und einer Arbeit nachgehen kann.“

(Ilir, Patient aus Albanien)

...habe ich Unterstützung bei der Planung meines Auslandsaufenthalts in den USA bekommen.“

(Katerina, Patientin, Eltern stammen aus Griechenland)



...habe ich viel über die Erkrankung meiner Tochter gelernt.“

(Zabihullah, Vater einer Patientin aus Afghanistan)

**ZUSAMMEN SIND WIR STARK –
MACH MIT!**