

E-Mail: vermittlungshilfe@bbpflegekinder.de

Auf dieser Seite stellen wir Ihnen **Kinder** vor, für die wir aktuell ein **neues Zuhause** in einer Pflegefamilie suchen. Weitere Informationen liegen der Geschäftsstelle vor. Voraussetzung, um eine Kurzvorstellung zu den Kindern zu erhalten, ist die ist die **Mitgliedschaft** im Bundesverband behinderter Pflegekinder e.V. sowie die Abgabe einer Vertraulichkeitserklärung. Um weitere anonymisierte Berichte zu erhalten ist eine **vollständige Bewerbung** Voraussetzung. Die benötigten Formulare können Sie auf unserer Homepage herunterladen, auf Wunsch schicken wir Ihnen diese gerne auch zu.

# Junge geb. 01/2011 Vermittlungsbereich: bundesweit

Diagnosen: ICP; Bilaterale spastische Cerebralparese GMFCS-V; MACS V; Hüftluxation bds.; Oropharyneale Dysphagie; Schwerster Dystrophie; Mikrozephalie: Primäre Enuresis; Globale Ent-

wicklungsstörung; PEG

Veröffentlicht am: 19.03.2024

# Junge geb. 01/2012 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Infantile bilaterale spastische Zerebralparese (beinbetont), ehemaliges FG in der 29SSW, GG 1240g, Periventrikuläre Leukomalazie, Doppelniere links, Untergewicht, Kleinwuchs,

Z.n. IVH Intraventrikuläre Blutungen

Veröffentlicht am: 06.02.2023

# Junge geb. 05/2014 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: ADHS, kleinwüchsig, schmächtig, Allergien, kleiner Zahnschäden, zunehmend ambivalentes Verhalten, Schwierigkeiten Nähe- und Distanzverhalten

Veröffentlicht am: 23.07.2024

## Mädchen geb. 06/2014 Vermittlungsbereich: bundesweit

Diagnosen: Verhaltensstörung mit Aggressivität, Intelligenzminderung, Proximales 16p 11.2-Mikroduplikations-Syndrom, Sprachentwicklungsstörung, Defizite in der Grob-, Fein- und Graphomotorik, Basale Wahrnehmungsverarbeitungsstörung, Muskuläre Hypotonie, Motorische Unruhe, Chronische Tic-Störung, Enuresis nocturna, Knick-Senkfußstellung, bds., Hypermetropie, Astigmatismus, Deprivation und Bindungsprobleme

Veröffentlicht am: 08.04.2024

## Junge geb. 06/2014 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Hyperkinetische Störung des Sozialverhaltens, Störung des Sozialverhaltens mit oppositonellem, aufsässigen Verhalten, niedrige Intelligenz, Hörverlust durch Schallempfindungsstörung, nicht näher bezeichnet, inadäquate und verzerrte intrafamiliäre Kommunikation, Erziehung die eine unzureichende Erfahrung vermittelt, Verlust einer Liebes- und engen Beziehung Veröffentlicht am:13.08.2024

# Junge geb. 11/2014 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: FASD; leichte geistige Behinderung (IQ von 62); Aktivität- und Aufmerksamkeitsstö-

rung; Mikrozephalie

Veröffentlicht am: 08.01.2024

# Junge geb. 01/2015 Vermittlungsbereich: Sachsen

Diagnosen: Entwicklungsverzögert, O-Bein-Stellung

Veröffentlicht am: 20.06.2024

# Junge geb. 04/2015 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: frühkindl. Autismus hochfunktional, knapp durchschnittl. kognitiver Entwicklungsstand, tiefgreifende Entwicklungsstörung, Z.n. Frühgeburtlichkeit (36. SSW), Z.n. Ösophagusatresie Typ III b, schwache Mundmotorik, Kleinwuchs, Verhaltensauffälligkeiten, Störung der sozioemotionalen Entwicklung, Konzentrations-und Aufmerksamkeitsauffälligkeiten, Zwangshandlungen

Veröffentlicht am: 15.08.2024

Bundesverband behinderter

Pflegekinder e.V.

## Junge geb.05/2015 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Autismus-Spektrum-Störung, Kombinierte Entwicklungsstörung mit Schwerpunkt im Bereich Sprache, Begabungsprofil aktuell nicht valide beurteilbar, V.a. nicht altersentsprechende Kognition

Veröffentlicht am: 16.08.2024

## Mädchen geb. 03/2016 Vermittlungsbereich: Brandenburg

Diagnosen: Leichte Intelligenzminderung, kombinierte umschriebene Entwicklungsstörung, partielles fetales Alkohlsyndrom mit Kleinwuchs, weit unterdurchschnittliches Leistungsniveau, , verbale Entwicklungsdyspraxie, weit unterdurschnittliche Gesamtentwicklung

Veröffentlicht am: 10.09.2024

## Mädchen geb.03/2016 Vermittlungsbereich Bundesweit

Diagnosen: Ehem. Zwillingsgeborenes, Kombinierte umschriebene Entwicklungsstörung Grob-/Feinmotorik, Skelettveränderungen bei pathologischer Variante im MAP2K1 Gen, extreme Dystrophie, Mikrozephalie, leichte Intelligenzminderung, vorzeitige Pubertät, ausgeprägte Kontrakturen der unteren Extremität, Kielbrust, Arachnodaktylie, Strabismus, Myopie, Stuhlinkontinenz, Harninkontinenz, Zahnkaries

Veröffentlicht am: 02.10.2024

#### Junge geb. 05/2017 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Partielles Fetales Alkoholsyndrom, Autismus-Spektrum-Störung im Sinne eines Asperger-Syndroms, Aktivitäts- und Aufmerksamkeitsstörung, Neonatales Abstinenzsyndrom, sonstige Hyptonie

Veröffentlicht am: 05.02.2024

# Junge geb. 09/2017 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: altersgerechte kognitive Entwicklung, Z.n. Kardiorespiratorische Anpassungsstörung, Sprachentwicklungsverzögerung bei Bilingualismus, V.a. tiefgreifende Entwicklungsstörung, Autismus-Spektrum-Störung konnte nicht sicher ausgeschlossen werden

Veröffentlicht am: 31.01.2023

# Mädchen geb.09/2017 Vermittlungsbereich: bundesweit, bevorzugt NRW

Diagnosen: Extreme Frühgeburtlichkeit in der 23+6 SSW, Geburtsgewicht 460 g, Globale Entwicklungsstörung, Sprachentwicklungsstörung, unterdurchschnittliche kognitive Entwicklung, Mikrozephalie, Brillenkorr. Fehlsichtigkeit/Strabismus, V. a. Schwerhörigkeit, Zehengang, erhöhter Muskeltonus, Genu recurvatum bds., Verhaltensauffälligkeiten

Veröffentlicht am: 18.10.2024

E-Mail: vermittlungshilfe@bbpflegekinder.de

## Junge geb. 10/2017 Vermittlungsbereich?

Diagnosen: deutliche allgemeine Entwicklungsverzögerung, Störung der basalen Wahrnehmung, Sprachentwicklungsstörung, fehlende Eigenregulation, ausgeprägte Impulsausbrüche, motorische Ausbrüche, ausgeprägte Sozial- und emotionale Verhaltensauffälligkeit, Somnolenzzustand unklarer Genese, Krampfanfall bei Hyperglykämie und leichter Hyponatriämie

Veröffentlicht am: 14.12.2022

## Junge geb. 12/2017 Vermittlungsbereich: NDS+ NRW (100km um Osnabrück)

Diagnosen: motorische und kognitive Entwicklungsverzögerung; geistige Beeinträchtigungen

können nicht ausgeschlossen werden

Veröffentlicht am: 18.04.2023

## Junge geb. 01/2018 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: körperliche und kognitive Entwicklungsverzögerung, Doppeleinstromventrikel, Mesokardie, Pulmonalatresie mit Hopyplastischen zentralen Pulmonalarterien, Pulmonalarterien-Abgangsstenosen bds., pulmonale Perfusion über zentralen Ductus, arteriosus botalli

Veröffentlicht am: 23.09.2022

# Junge geb. 01/2018 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: V.a. globale Entwicklungsstörung; Entwicklungsstörung der Mundmotorik; frühkind-

licher Autismus

Veröffentlicht am: 19.12.2023

# Mädchen geb.02/2018 Vermitlungsbereich: Baden- Württemberg

Diagnosen: Frühkindlicher Autismus, kombinierte umschriebene Entwicklungsstörung, bisher ausbleibende Sprachentwicklung, Ein- und Durchschlafstörung, psychosoziale Belastung, Epilepsie

Veröffentlicht am: 02.10.2024

#### Junge geb. 04/2018 Vermittlungsbereich: bundesweit

Diagnosen: Insulinpflichtiger Diabetes Typ I; V.a. FAS; Entwicklungsdefizite der Fein- und Graphomotorik, Wahrnehmungsstörung betreffend die Propriozeption und das Schmerzempfinden, Auffälligkeiten in der Lern- und Merkfähigkeit; emotionale und Verhaltensauffälligkeiten mit Angstzuständen

Veröffentlicht am: 27.03.2024

## Junge geb.05/2018 Vermittlungsbereich: Niedersachsen

Diagnosen: Kombinierte umschriebene Entwicklungsstörung, sonstige kombinierte Störung des Sozialverhaltens und der Emotionen, sonstige tiefgreifende Entwicklungsstörungen, fehlenden Sprachentwicklung, massive Kommunikations- und Verhaltensauffälligkeiten, agiert provozierend Veröffentlicht am: 22.08.2024

# Junge geb.05/2018 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Entwicklungsverzögerung, bisher nur Verdachtsdiagnosen, Termine zur Abklärung werden gemacht.

Veröffentlicht am: 02.09.2024



E-Mail: vermittlungshilfe@bbpflegekinder.de

# Junge geb. 06/2018 Vermittlungsbereich: Bayern, Baden-Württemberg, ggf. auch Hessen, Thüringen, Sachsen

Diagnosen: Bindungsstörung mit Enthemmung; exoressive und rezeptive Sprachstörung; leiche

Intelligenzminderung (geistige Behinderung); V.a. Autismus-Spektrum-Störung

Veröffentlicht am: 13.12.2023

# Junge geb. 09/2018 Vermittlungsbereich: ?

Diagnosen: Globale Entwicklungsstörung (insbesondere die Kognition, Interaktion und Sprache), motorische Entwicklungsverzögerung, Störung der sozial-emotionalen Entwicklung, Störung der Impulskontrolle, Hinweise auf tiefgreifende Entwicklungsstörung, Neurodermitis, Intelligenzminderung im Bereich einer geistigen Behinderung

Veröffentlicht am: 28.02.2024

# Junge geb. 09/2018 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: V.a. nicht altersgerechten kognitiven, sprachlichen und motorischen Entwicklungsstand; tellwelse zwanghaftes Verhalten; Hinweise auf Deprivation

Veröffentlicht am: 28.11.2023

# Mädchen geb. 09/2018 Vermittlungsbereich: bundesweit

Diagnosen: Fetales Alkoholsyndrom; reaktive Bindungsstörung; Asthma bronchiale

Veröffentlicht am: 17.07.2024

## Junge geb. 10/2018 Vermittlungsbereich: Norddeutschland

Diagnosen: Kombinierte, sprachbetonte Entwicklungsstörungen, V.a. leichte Intelligenzminderung, Emotionale Störung, bds. Innenohrschwerhörigkeit unklarer Genese, versorgt mit Hörgeräten, Z.n. perinataler Asphyxie, Reanimation und Hypothermiebehandlung, Nachweis einer

Marklagerschädigung, Mikrozephalie, Psychosoziale Belastung

Veröffentlicht am: 05.08.2024

#### Junge geb. 11/2018 Vermittlungsbereich: NRW und Umgebung

Diagnosen: partielles fetales Alkoholsyndrom; allgemeine Entwicklungsstörung; sonstige kombinierte Störung des Sozlalverhaltens und der Emotionen; Residualsyndrom nach perinataler Azido-

Veröffentlicht am: 07.05.2024

## Junge geb. 11/2018 Vermittlungsbereich: Sachsen

Diagnosen: Kombinierte Entwicklungsstörung sprachlich, motorisch, kognitiv, sozio-emotional, Plagiozephalus, Muskelhypotonie, Fütterstörung, PEG-Sonde 1/2023 entfernt, Z.n. diabetischer Fetopathie, Balkenagenesie, Z.n. leichter perinataler Asphyxie, Deletion am kurzen Arm von Chromosom 9, ursächlich für Entwicklungsstörung

Veröffentlicht am: 04.07.2024

## Mädchen geb. 12/2018 Vermittlungsbereich: Sachsen, Thüringen und Brandenburg vorrangig

Diagnosen: Kombinierte umschriebene Entwicklungsverzögerung, Dystonie Typ 28, childhoodonset (KMT2B), genetisch bedingtes Epilepsiesyndrom, unklare Variante im ANKS1B Gen, Strabismus concomitans divergens, Mikrozephalie, Kleinwuchs, Knick-Senk-Füße beidseits

Veröffentlicht am: 19.03.2024

Junge geb. 02/2019 Vermittlungsbereich: Bundesweit, bevorzugt NRW oder Niedersachsen

Diagnosen: Entwicklungsstörung mit Störung der aktiven und rezeptiven Sprachentwicklung und

des Verhaltens und kognitiven Einbußen; Chromosomenstörung in der Familie

Veröffentlicht am: 22.01.2024

# Zwillinge geb.03/2019 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen D: Verdacht auf frühkindlichen Autismus, Kombinierte umschriebene Entwicklungsstörung, Myopie und Astigmatismus, Deprivation

Diagnosen J: Verdacht auf frühkindlichen Autismus, Kombinierte umschriebene Entwicklungsstörung, Deprivation

Veröffentlich am: 25.09.2024

#### Geschwister

#### Junge geb. 05/2019 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: starke Entwicklungsverzögerung; V.a. geistige Beeinträchtigung

## Junge geb. 04/2021 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Turmschädel; umschriebene Entwicklungsstörung der Grobmotorik; Verzögerung der Sprachentwicklung; V.a. auf körperliche und geistige Beeinträchtigung; Update 30.11.23: Kraniosynostose; Retrognathie; Hypospadie; Mikrozephalie

Veröffentlicht am: 14.11.2024

# Mädchen geb. 05/2019 Vermittlungsbereich: Berlin, am liebsten Brandenburg und Mecklenburg-Vorpommern, Sachsen, Sachsen-Anhalt.

Diagnosen: Entwicklungsstörung, kognitive Einschränkungen, Störungen sozialer Funktionen mit Beginn in der Kindheit, V. a. eine einfache Aktivitäts- und Aufmerksamkeitsstörung, Leistungsschwäche im Bereich der expressiven Sprache, unterdurchschnittliche Gesamtintelligenz, ernsthafte soziale Beeinträchtigung

Veröffentlicht am: 04.07.2024

#### Junge geb. 06/2019 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: partielles fetales Alkoholsyndrom; Sonstige näher bezeichnete organisch psychische Störung auf Grund einer Schädigung der Funktionsstörung des Gehirns oder einer körperlichen Krankheit; komb. Entwicklungsstörung; Balancierte reziproke Translokation zwischen den Chro-

mosomen 1 und 7; IQ von 52 Veröffentlicht am: 25.01.2024

## Junge geb. 07/2019 Vermittlungsbereich: Sachsen, Sachsen- Anhalt, Thüringen, Brandenburg

Diagnosen: Allgemeine Entwicklungsstörung mit deutlicher Verhaltensstörung; Neurodermitis, Feinmotorik eingeschränkt; Drogenkonsum in der Schwangerschaft

Veröffentlicht am: 05.02.2024

#### Geschwister

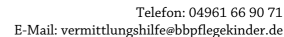
## Junge geb. 07/2019 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: globale Entwicklungsverzögerunf mit dem Schwerpunkt Sprache; Störung der sozioemotionalen Entwicklung; Autismus-Spektrum-Störung

## Junge geb. 06/2018 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: kombinierte Entwicklungsstörung; Adipositas; frühkindlicher Autismus

Veröffentlicht am: 12.01.2024





# Mädchen geb. 07/2019 Vermittlungsbereich: Sachsen, Sachsen-Anhalt, Thüringen, Brandenburg, Bayern

Diagnosen: Trisomie 21, angeborener Herzfehler, sprachliche Defizite, Hypothyreose, hypotone Muskulatur, Hackenfüße, Inkontinenz, keine Gefahreneinschätzung, kann Hunger-/ Sättigungs-

gefühl nicht selbst einschätzen Veröffentlicht am :07.08.2024

# Junge geb. 08/2019 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: globale Entwicklungstörung, fehlende Sprachentwicklung, Störung der kognitiven Entwicklung, Störung der motorischen Entwicklung mit rumpfbetonter muskulärer Hyptonie, Hohlfüße, Mikrozephalie, Strabusmus, Hypersalivation, muskuläre Hypotonie im Mund- und Zungenbereich, <u>V.a. Autismus</u>-Spektrum-Störung, <u>V.a. neurogenetische</u> Erkrankungen

Veröffentlicht am: 24.07.2024

# Junge geb. 09/2019 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: frühkindlicher Autismus; Adipositas

Veröffentlicht am: 24.01.2024

#### Junge geb. 09/2019 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: frühkindlicher Autismus; geistige Behinderung

Veröffentlicht am: 09.01.2024

# Mädchen geb. 10/2019 Vermittlungsbereich: Bundesweit, bevorzugt NRW

Diagnosen: ehem. FG der 30+2. SSW, GG: 1655 g; Mikrozephalie; angeborener Herzfehler; Lun-

genhypoplasie; Schilddrüsenunterfunktion; allgemeine Entwicklungsstörung;

Veröffentlicht am: 16.01.2024

# Junge geb. 12/2019 Vermittlungsbereich: bundesweit

Diagnosen: Kombinierte Entwicklungsstörung, V.a. Bindungsstörung, erhöhte Irritabilität, einge-

schränkte Impulskontrolle mit Wutausbrücken u. Schreiattacken

Veröffentlicht am: 22.03.2024

# Mädchen geb. 01/2020 Vermittlungsbereich: bundesweit

Diagnosen: Frühgeborenes 27+5 SSW Z.n. Asphyxie u. kardiopulmonaler Reanimation, Alkoholembryopathie, V.a. FASD, Dysphagie mit Störung der Speichelsekretion und Hypersalivation, Vorhandensein einer PEG, Hör-u. Sehbeeinrächtigung, globlale Entwicklungsretardierung, motorische Defizite, eingeschränkte Kau- und Schluckmotorik, Aspirationsgefahr, erschwerter Spracherwerb, Inkontinenz

Veröffentlicht am: 05.08.2024

# Junge geb. 02/2020 Vermittlungsbereich: Bundesweit, bevorzugt Baden-Württemberg

Diagnosen: reaktive Bindungsstörung des Kindesalters; aufholende psychomotorische Entwicklungsstörung; erheblich erschwerte psychosoziale Situation; zur weiteren Abklärung: Peripheres Hörvermögen

Veröffentlicht am: 09.02.2024



esverband behinderter ekinder e.V.

# Junge geb. 03/2020 Vermittlungsbereich: Norddeutschland bevorzugt Niedersachsen und angrenzende Bundesländer

Diagnosen: V.a. tiefgreifende Entwicklungsstörung; FASD nicht ausgeschlossen

Veröffentlicht am: 18.12.2023

## Junge geb. 03/2020 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Witteveen-Kolk-Syndrom; Erhebliche Entwicklungsverzögerungen; Versorgung mit einem Tracheostoma; Z.n. Krampfanfällen mit Apnoen; globale Entwicklungsverzögerung; Kolpozephalie; Ventrikelseptumdefekt; Balkenhypoplasie mit fehlendem dorsalen Anteilen

Veröffentlicht am: 05.03.2024

# Junge geb. 03/2020 Vermittlungsbereich: bundesweit; bevorzugt Niedersachsen und umliegende BL

Diagnosen: Reaktive Bindungsstörung des Kindesalters, Expressive Sprachentwicklungsstörung, Schwerhörigkeit soll ausgeschlossen werden, ggf Logopädie

Veröffentlicht am: 09.07.2024

## Mädchen geb. 05/2020 Vermittlungsbereich: NRW, Niedersachsen

Diagnosen: tiefgreifende Entwicklungsstörung; V.a. Kleinwuchs; V.a. Autismus

Veröffentlicht am: 01.03.2024

## Junge geb. 07/2020 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Frühgeborenes der 32+2. SSW, GG: 1400 g; Epilepsie; kombinierte Entwicklungsstörung; Kurzdarmsyndrom; Maldescensus testis linksseitig; Phimose; Zentrale Koordinationsstörung mit spastischer Komponente rechtsseitig, links dyskinetisch; Mirkozephalie; Vorhandensein eines Katheterverweilsystems (Port); Hirnmassenblutung in Vermis, Mesenzephalon und Kleinhirn

Veröffentlicht am: 20.02.2024

# Junge geb. 07/2020 Vermittlungsbereich: Bundesweit?

Diagnosen: kombinierte umschriebene Entwicklungsstörungen, kombinierter beidseitiger Hörverlust, durch Schallleitungs und Schallempfindungsstörung, V.a. syndromale Erkrankung, Neurodermitis, Unverträglichkeit gegen Sojaprodukte und Kreuzreaktion auf Erdnuss und Hsaelnuss, Einschränkung der Teilhabe in multiplen Bereichen

Veröffentlicht am: 29.06.2023

## Junge geb.07/2020 Vermittlungsbereich: Hamburg

Diagnosen:(V.a.) Einfache Aktivitäts- und Aufmerksamkeitsstörung mit kombinierter Entwicklungsverzögerung (Sprachbetont)
Veröffentlicht am: 16.08.2024

# Mädchen geb. 08/2020 Vermittlungsbereich Rheinland-Pfalz und angrenzende Bundesländer

Diagnosen: Frühgeborenes 28+1. SSW; Z.n. WEST-Syndrom; muskuläre Hypotonie; Stimmlippenparese; Harntransportstörung II° links; Rezidivierende Pyelonephritiden; Nephrokalzinose; Dysphagie; Dystophie; chron. Obstipation; Z.n. persistierendem Ductus arteriosus botalli

Veröffentlicht am: 06.06.2023



E-Mail: vermittlungshilfe@bbpflegekinder.de

Diagnosen: Kombinierte Entwicklungsstörung mit deutichen Einschränkungen in der motorischen Entwicklung, mit Sprachentwicklungsstörung, mit hoch auffälliger Interaktion, Strabismus, ausgeprägte Myopie, V. a. syndromale bzw. genetische Ätiologie

Veröffentlicht am: 22.01.2024

# Junge geb. 08/2020 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: kombinierte Entwicklungsverzögerung im Bereich Sprache, Sprachverständnis, Motorik, Feinmotorik, Kognition aber auch auffälliges Kommunikationsmuster; niedriger Muskeltonus; Beinlängendifferenz; V.a. FAS (Könne in dem Alter noch nicht diagnostiziert werden)

Veröffentlicht am: 30.01.2024

# Junge geb. 08/2020 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: kombinierte umschriebene Entwicklungstörungen

Veröffentlicht am: 22.03.2024

## Junge geb. 08/2020 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: einseitig verkürzte Körperhälfte; ausgeprägte Sprachentwicklungsverzögerung; Neigung zur Epilepsie; V.a. frühkindliche Depression; Abklärung einer genetischen Disposition und FASD Diagnostik stehen noch aus.

Veröffentlicht am: 07.03.2024

## Junge geb. 09/2020 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Stüve-Wiedemann-Syndrom; Globale Entwicklungsstörung; Chronische respiratorische Insuffizienz, NIV Beatmung nachts; Zentrale Temperaturregulationsstörung; Z.n. Homhautulcera beidseits dadurch zentrale

Veröffentlicht am: 29.11.2023

# Mädchen geb. 09/2020 Vermittlungsbereich: Raum Berlin, Brandenburg, Sachsen-Anhalt günstig, aber nicht vordergründig

Diagnosen: Fetales Alkoholsyndrom, Bindungsstörung des Kindesalters mit Enthemmung, V. a. kombinierte umschriebene Entwicklungsstörung, weit unterdurchschnittliche kognitive Entwicklung

Veröffentlicht am: 12.06.2024

## Junge geb. 10/2020 Vermittlungsbereich: bundesweit

Diagosen: Kombinierte Entwicklungsstörung, Z.n. Paukendrainage, Z.n. Neugeborgeneninfektion, habitueller Zehenspitzengang, Auffälligkeiten in Kommunikation, Interaktion, repetitives Verhalten; zuletzt U6: Phimose

Veröffentlicht am: 08.04.2024

# Junge geb. 10/2020 Vermittlungsbereich: bundesweit

Diagnosen: Globale Entwicklungsverzögerung, Ptosis bds., Adipositas, Dysgnathie, peri-

/supraventrikuläre Gliosen, V.a. syndromale Erkrankung

Veröffentlicht am: 11.04.2024

## Junge geb. 12/2020 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: kombinierte umschriebene Entwicklungsverzögerung (Sprache, Handgeschicklichkeit, Perzeption); Schielen am linken Auge; Zehenfehlstellung

E-Mail: ver mittlung shilfe @bbpflegekinder.de

Veröffentlicht am: 05.12.2023

# Junge geb. 12/2020 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen Verzögerung der statomozorischen Entwicklung, leichte zentrale Koordinationsstörung,muskuläre Hypotonie, Schädeldeformation und Säuglingsskoliose, V.a. FAS, V.a. frühlindliche Bindungsstörung bei psychoemotionalen Belastungen in der Herkunftsfamilie, Verzögerung der sprachlichen Entwicklung und im sozial-emotionalen Bereich

Veröffentlicht am: 24.07.2024

## Junge geb. 12/2020 Vermittlungsbereich: bundesweit

Diagnosen: Globale psychomotorische Entwicklungsverzögerung, Wahrnehmungsproblematik, Großwuchs, V.a. syndromale Grunderkrankung, auffälliges Stoffwechselscreening, Lobulierte zystische Läsion am Mundboden, dd. D.thyreoglossus-Zyste, dd. Mediane Halszyste, dd. Epider-

moidzyste, Neurodermitis Veröffentlicht am: 06.12.2023

# Junge geb. 12/2020 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Microcehphalie, Hyperkinetische Entwicklungsstörung, Kombinierte Entwicklungsstörung im sprachlichen und kognitiven Bereich, V.a.FASD, KISS Syndrom, Z.n. Kopforthese aufgrund Schädeldeformation

Veröffentlicht am: 07.05.2024

## Junge geb. 01/2021 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: FG: 35. SSW; Segel-Gaumen-Vomer-Fehlbildung; Entwicklungsstörung der Mundmotorik; Sprachentwicklungsstörung; Paukenerguss bds.; komb. Entwicklungsstörung; Essstörung;

V.a. Z.n. Deprivation

Veröffentlicht am: 30.03.2023

# Junge geb.01/2021 Vermittlungsbereich: NRW

Diagnosen: Kombinierte Entwicklungsstörung von Sprache, Kognition, Motorik mit Ausbleiben der expressiven Sprachentwicklung, frühkindliche Bindungsstörung, emotionale Störung des Kindesalters, Sichelfüße

Veröffentlicht am: 15.08.2024

#### Zwillinge Jungs geb. 02/2021 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: J.:Sichelzellenkrankheit C: Sichelzellenkrankheit

Veröffentlicht am: 06.12.2023

## Junge geb. 03/2021 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Ehemaliges Frühgeborenes (31+0 SSW), Sotos 1-Syndrom autosomal-dominanter Erbgang, Muskuläre Hypotnonie, Makrozephalie, deutliche globale Entwicklungsretardierung, häufige Atemwegsinfekte, dabei kommt es zu Problemen mit Bronchien und Lunge

Veröffentlicht am: 26.02.2024

#### Geschwister

Junge geb. 03/2021 Vermittlungsbereich: Bayern

Diagnosen: expressive und rezeptive Sprachentwicklungsstörung; Astigmatismus

Junge geb. 04/2022 Vermittlungsbereich: Bayern

E-Mail: vermittlungshilfe@bbpflegekinder.de

Diagnosen: zeigt Auffälligkeiten bzgl. FASD (nicht sicher beurteilbar); expressive und rezeptive Sprachentwicklungsstörung; Entwicklungsstörung der Grobmotorik; deutliche Besserung eines

Plagiocephalus mit okzipitaler Abflachung rechts

Veröffentlicht am: 22.01.2024

## Junge geb. 04/2021 Vermittlungsbereich: Niedersachsen, Bremen, NRW

Diagnosen: Verdacht auf Schwerhörigkeit

Veröffentlicht am: 17.04.2024

## Junge geb. 04/2021 Vermittlungsbereich: Bundesweit, bevorzugt Hessen

Diagnosen: Entwicklungsverzögert, Auffälligkeiten in den Bereichen Koordination, Fein- und

Graphomotorik und der Sprache, V.a. Reaktive Bindungsstörung

Veröffentlicht am: 05.07.2024

# Junge geb.04/2021 Vermittlungsbereich: Rheinland-Pfalz, Hessen, Baden-Württemberg, Saarland

Diagnosen: Kombinierte umschriebene Entwicklungsstörung der Sprache und der motorischen Entwicklung, Retrognathie, Muskuläre Hypotonie, Strabismus, heterozygote Deletion Mutation im ATBP2, zudem 2 Mutationen im RELN Gen, V. a. Lissenzephalie

Veröffentlicht am: 02.10.2024

# Mädchen geb.04/2021 Vermittlungsbereich: Sachsen, Brandenburg, Berlin, Thüringen, Sachsen-Anhalt und Oberbayern

Diagnosen: Noonan-Syndrom (PTPN11-Gen) mit kombinierter Entwicklungsstörung mit dominierender Sprachentwicklungsstörung, Z. n. Frühgeborenes der 30. + 6 SSW (Geburtsgewicht 1450 g), OSAS, Periphere Pulmonalstenose, Lungenhypoplasie bds., Mikrozephalie, angeborene Muskelhypotonie, Blockierungen der Wirbelsäule

Veröffentlicht am: 18.10.2024

#### Junge geb. 05/2021 Vermittlungsbereich: vorrangig Niedersachsen

Diagnosen: kombinierte Entwicklungsstörung, Epilepsie, Myopie, Ambliopie, Muskelhypotonie, V.a. syndromale Genese bei heterozygotem Nachweis einer Variante unklarer signifikanz in A-COX1

Veröffentlicht am: 06.06.2023

## Mädchen geb.05/2021 Vermittlungsbereich:NRW

Diagnosen: Isolierte Gaumenspalte, Gaumenverschluss nach VEAU, Seromukotympanon bds., Parazentese und Einlage Paukenröhrchen bds. 2022, Ess- und Fütterstörung nach Langzeitsondierung, kombinierte umschriebene Entwicklungsstörungen, hoher Förderbedarf, Dysphagie, Laryngomalazie Olney Typ 3, FASD mit Fasciale Stigmata und Dystrophie, V.a. Gefährdung von Kindeswohl und Kindergesundheit

Veröffentlicht am: 15.08.2024

## Junge geb. 06/2021 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Entwicklungsstörungen im sozio-emotionalen und sprachlichen Bereich, verlangsamtes antriebsloses Verhalten, I-Status ungeklärt, Diagnostik "Verhej Syndrom" steht aus

Veröffentlicht am: 05.02.2024



E-Mail: vermittlungshilfe@bbpflegekinder.de

## Junge 06/2021 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: kombinierte Entwicklungsstörung, bekannter Fieberkrampf, Autismus, gravierende

Störung der expressiven Sprachentwicklung, primäre Makrozephalie

Veröffentlicht am: 05.07.2024

## Junge geb. 07/2021 Vermittlungsbereich: bundesweit

Diagnosen: Trisomie 21; angeborener Herzfehler; sprachliche Entwicklungsverzögerung

Veröffentlicht am: 20.03.2024

## Junge geb. 07/2021 Vermittlungsbereich: NRW, Niedersachsen, Hessen

Diagnosen: Gendefekt, mit einer Niere geboren; Z.n. Urosepsis; eingeschränkte Nierenfunktion;

Bluthochdruck; PG 3

Veröffentlicht am: 27.03.2024

# Junge geb. 07/2021 Vermittlungsbereich: Bayern

Diagnosen: Kombinierte umschriebene Entwicklungsstörung (weit unterdurchschnittliche Leistungen in Kognition, unterdurchschnittliche Leistungen in expressive und rezeptive Sprache und Feinmotorik, Astigmatismus, Hypermetropie, Z.n. isoliertem infantilem Hämangiom rechter Unterarm, Plagiocepahlie rechts, V.a. Strabismus, Z.n. Leistenhernie, Sensibilisierung gegen Kuhmilcheiweiß

Veröffentlicht am: 04.07.2024

## Junge geb.08/2021 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: V.a. Autismus, Sprachentwicklungsstörung, motorische Auffälligkeiten (unruhiges Gangbild)

Veröffentlicht am: 20.09.2024

## Junge geb. 09/2021 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: FASD, Microcephalus, Augenfalte durch Mikrocephalus, Strabismus, expressive Sprachstörung, rezeptive Sprachstörung, Intelligenzminderung

Veröffentlicht am:

08.01.2024

## Junge geb. 09/2021 Vermittlungsbereich: Berlin, Brandenburg

Diagnosen: möglicherweise Sauerstoffmangel bei Geburt per Notkaiserschnitt; keine altersgerechte Sprachentwicklung; kein angemessenes Distanzverhalten

Veröffentlicht am: 01.03.2024

# Junge geb. 09/2021 Vermittlungsbereich: bundesweit

Diagnosen: schlechte Aussprache, immer wiederkehrende Ohreninfektionen und Paukenröhr-

chen, V.a. FAS

Veröffentlicht am: 15.05.2024

## Junge geb. 10/2021 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Epilepsie; globale Entwicklungsverzögerung bei Z.n. peripartaler Asphyxie nach unerkannter Schwangerschaft; grenzwertige Mikrozephalie; Neurodermitis

Veröffentlicht am: 04.04.2023

# Junge geb. 10/2021 Vermittlungsbereich: Bundesweit



E-Mail: vermittlungshilfe@bbpflegekinder.de

Diagnosen: Coffin-Lowry-Syndrom; kombinierte Entwicklungsstörung, Schwerpunkt Kognition, Motorik, Sprachentwicklung; Hörstörung beidseits; ausgeprägte Muskelhypotonie; Skelettanomalien (insbesondere Trichterbrust); verringerte Körpergröße und -gewicht; leichte Fehlbildung Harnröhre; Duktus des Herzens (derzeit nicht behandlungsbedürftig)

Veröffentlicht am: 25.01.2024

# Junge geb. 10/2021 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Vernachlässigung, Entwicklung retardiert, V.a. Autismus

Veröffentlicht am: 05.08.2024

# Junge geb. 11/2021 Vermittlungsbereich: Bundesweit, bevorzugt Sachsen, Sachsen-Anhalt, Thüringen

Diagnosen: Entwicklungsverzögerung; Z.n. fragl. Drogenkonsum der Kindsmutter; Z.n. alimentä-

rer Hypoglykämie im Neugeborenenalter; Z.n. neonataler Infektion

Veröffentlicht am: 08.08.2023

# Junge geb.12/2021 Vermittlungsbereich:?

Diagnosen: Schlaf- und Essstörung, Impulskontrollverlust, kaum vorhandene Sprachentwicklung, Neurodermitis, Kognitive Einschränkungen, Epilepsie, V.a. Raynaud-Syndrom, Anzeichen von frühkindlichem Autismus, Testung: geistige Minderung, Chromosomen-Schädigung 15 und 8 (Befunde stehen noch aus)

Veröffentlicht am: 18.10.2024

# Mädchen geb. 01/2022 Vermittlungsbereich: Norddeutschland, Schleswig-Holstein

Diagnosen: Phenylketonurie, BH4-responsiv, Dystrophes Neugeborenes

Veröffentlicht am: 08.04.2024

# Zwillinge geb. (Junge und Mädchen) 01/2022 Vermittlungsbereich: NRW und angrenzende BL

**Diagnosen Junge**: Ehemaliges Frühgeborenes der 26+2. SSW; FASD; globale Entwicklungsverzögerung; Sprachentwicklungsverzögerung; Loch im Herzen; Paukenergüsse beidseitig

**Diagnosen Mädchen**: Ehemaliges Frühgeborenes der 26+2. SSW, GG: 880 g; Hydrozephalus occlusus; Blake-Pouch-Zyste; VP-Shunt; ASD Typ II; kleiner muskulärer Ventrikelseptumdefekt; globale Entwicklungsverzögerung; Sprachentwicklungsverzögerung; V. a. FASD

Veröffentlicht am: 02.04.2024

## Junge geb. 02/2022 Vermittlungsbereich: bundesweit

Diagnose: Baby-Shaken-Syndrom; Z.n. Reanimation; Z.n. Hirnödem Grad III; Schädel-Hirn-Trauma; schwere kombinierte Entwicklungsstörung; pathologisches EEG; Residualsyndrom rechtsbetonte Cerebralparese
Veröffentlicht am: 24.04.2024

# Mädchen geb. 03/2022 Vermittlungsbereich: Bundesweit, bevorzugt Münster/ Osnabrück/

Diagnosen: Hochgradige bis an Taubheit grenzende Schwerhörigkeit (Hörgeräteversorgung); Ausgeprägte Hyperobie; Maculopathie; Frontzähne sind ernährungsbedingt zum größten Teil zerstört; Entwicklungsverzögerung; Gleichgewichtsstörung; Ausbleibende Sprachentwicklung; Pragmatisch-kommunikative Störung



E-Mail: vermittlungshilfe@bbpflegekinder.de

Veröffentlicht am: 10.01.2024

## Junge geb. 03/2022 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Sprachentwicklungsverzögerung; V.a. Alkohol- und Drogenkonsum in Schwanger-

schaft

Veröffentlicht am: 28.02.2024

# Mädchen geb.03/2022 Vermittlungsbereich: bundesweit

Diagnosen:FASD, Verhaltens- und emotionale Störungen mit Beginn der Kindheit und Jugend (Fetale Alkohlspektrumstörung, weitere präpartale Belastungen), Verdacht auf Allgemeine Entwicklungsstörung

Veröffentlicht am: 20.09.2024

# Mädchen geb. 05/2022 Vermittlungsbereich: Norddeutschland

Dianosen: Entwicklungsverzögerung, Neurodermitis, Hornhautverkrümmung, hoher Stress-

Erregungslevel, Unruhezustände Veröffentlicht am: 14.08.2023

## Junge geb. 06/2022 Vermittlungsbereich: bevorzugt Bayern

Diagnosen: Stark entwicklungsverzögert, vergrößerte Zunge, Schwierigkeiten bei der Nahrungs-

aufnahme

Veröffentlicht am: 13.12.2023

## Junge geb. 06/2022 Vermittlungsbereich: ?

Diagnosen: ehem. FG in 29+3. SSW, GG 1650 g: hochgradiger V.a. Battered Child, in der Folge: Strukurelle Epilepsie; globale Entwicklungsverzögerung; Deformierung des Schädelknochens mit Plagiocephalus links und Mikrozephalie; unklares Sehvermögen

Veröffentlicht am: 19.03.2024

## Junge geb. 07/2022 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Eutrophes Frühgeborenes der 31. SSW, GG: 1400; Neonatales Abstinenzsyndrom, Rez. Bradykardien und Apnoen, Congenitaler Nystagmus, Hydrozele testis links, Hydrocephalus, Horizontaler Pendelnystagmus, Entwicklungsverzögerung

Veröffentlicht am: 27.03.2024

## Junge geb.07/2022 Vermittlungsbereich: Norddeutschland

Diagnosen: Entwicklungsverzögerung, unsicheres Gangbild mit Stürzen, Neurodermitis und Va

Hühner Eiweiß Allergie

Veröffentlicht am: 05.06.2024

## Mädchen geb. 07/2022 Vermittlungsbereich: bundesweit, bevorzugt NRW, Besuchskontakte

Diagnosen: Frühgeborenes der 23+6. SSW, GG: 500 g; VP-Shunt Anlage; Z.n. Status epilepticus; Apnoe-Bradycardie-Symptomatik; Bronchopulmonale Dysplasie; offenen Foramen ovale

Veröffentlicht am: 27.03.2024

## Mädchen geb.07/2022 Vermittlungsbereich: Baden-Württemberg

Diagnosen: Neuro-okuläres Syndrom mit Anophtalmus links und Mikrophtalmus rechts, Mikrozephalus, Entwicklungsverzögerung, beide Augenhöhlen versorgt mit Konformern



E-Mail: vermittlungshilfe@bbpflegekinder.de

Veröffentlicht am: 10.09.2024

# Junge geb.08/2022 Vermittlungsbereich: Norddeutschland, NRW

Diagnosen: unilateral sporadisches Retinoblastom, Z.n. 3x IAC mit Melphalan, humangenetisch postzygote Mutation, Z.n. Kryokoagulation 10/2023 und 11/2023 und 01/2024 und 05/2024, Z.n. Laserkoagulation 12/2023, Z.n. Brachytherapie mit Ruthenium- Applikators 02/2024, Z.n. 2x IAC zuletzt 17.04.2024, Z.n. 2x Melphalaninjektion zuletzt 10.04.2024, Z.n. Kryokoagulation inferior 7/2024 bei erneutem Rezidiv, aktuell inferiores Rezidiv

Veröffentlicht am: 25.09.2024

# Mädchen 08/2022 Vermittlungsbereich: Bundesweit, bevorzugt Sachsen

Diagnosen: Abstinenzsyndrom nach Drogenmissbrauch, Trinkschwäche, Gedeihstörung, Hydronephrose; Doppelniere rechts, Kombinierte Entwicklungsverzögerung, Störung der Eigenregulation; persistierendes Foramen ovale

Veröffentlicht am:12.06.2024

# Junge geb. 09/2022 Vermittlungsbereich: Bevorzugt Bayern

Diagnosen: Intrauterine Wachstumsretardierung (IUGR), Plagiocephalie (Abflachung des Hinterkopfes), Fetales Alkoholsyndrom, Schluckstörung, globale Entwicklungsstörung

Veröffentlicht am: 08.12.2023

# Junge geb. 09/2022 Vermittlungsbereich: bundesweit, bevorzugt Thüringen, Sachsen

Diagnosen: Sotos-Syndrom, kombinierte umschriebene Entwicklungsstörung, Cutis laxa, z. A. Spina bifida occulta, V.a. kleinzystische Nierenerkrankung bds., Maldeszensus testis rechts, Gleithoden links, Nystagmus, Muskuläre Hypotonie, Nabelhernie, Pulmonalklappe mit geringgradiger Stenose, Mustelstarker rechter Ventrikel mit prominentem RVOT, PFO/ASDII, Herz in Mesokardiestellung

Veröffentlicht am: 13.03.2024

## Junge geb. 09/2022 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Entwicklungsretardierung, Mikrozephalie, Kleinwuchs, Muskuläre Hyptotonie, Plagiozephalie lagebedingt, Verhaltensauffälligkeiten mit selbstverletzendem Verhalten, Einschränkung der Teilhabe in multiplen Bereichen

PG III

Veröffentlicht am: 04.07.2024

## Junge geb. 10/2022 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: 42. SSW, GG: 2640 g; angeborene chron. Niereninsuffizienz; zystisch-dysplastische Niere rechts>links; angeborene NBKD  $V^{\circ}$  links; angeborener Megaureter links; angeborener VUR

V° links; Versorgung einer PEG; V.a. Potter Sequenz

Veröffentlicht am: 03.08.2023

# Mädchen geb. 11/2022 Vermittlungsbereich: Norddeutschland

Diagnosen: Auffällig kleiner Kopfumfang, V. a. Stoffwechselerkrankung aufgrund Mangelernäh-

rung, Reizbarkeit der Augen Veröffentlicht am: 04.10.2023

# Junge geb. 11/2022 Vermittlungsbereich: bevorzugt Hessen



E-Mail: vermittlung shilfe @bbpflegekinder.de

Diagnosen: subdurale Blutungen beidseits, V.a. Schütteltrauma; V.a. syndromale Grunderkran-

kung; Strabismus; V.a. kombinierte umschriebene Entwicklungsstörungen

Veröffentlicht am: 08.12.2023

## Junge geb. 01/2023 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: ehem. hypotrophes Neugeborenes 37+5. SSW, GG: 1848 g; Prader-Willi-Syndrom

Veröffentlicht am: 01.06.2023

# Junge geb. 03/2023 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Mukoviszidose, schwere exokrine Pankreasinsuffizienz, Cholestatische Hepatopathie, Muskuläre Hypotonie, Strabismus links, Innenohrschwerhörigkeit, Transfusionspflichtige Anämie, Klumpfüße beidseits

Veröffentlicht am: 07.03.2024

## Mädchen geb.03/2023 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: FASD, Verhaltens- und emotionale Störungen mit Beginn der Kindheit und Jugend (Fetale Alkoholspektrumstörung, weitere präpartale Belastungen), Verdacht auf Allgemeine Entwicklungsstörung

Veröffentlicht am: 03.09.2024

# Mädchen geb. 04/2023 Vermittlungsbereich: Berlin, Brandenburg, Sachsen, Sachsen-Anhalt, MV

Diagnosen: Auffälligkeiten in der Tonusregulation, der sensorischen Integration und der propriozeptiven Reizsetzung; erhebliche Regulations- und Anpassungsstörungen mit stark auffälliger Sinnesintegrationsstörung

Veröffentlicht am: 12.03.2024

# Junge geb. 05/2023 Vermittlungsbereich: bevorzugt Thüringen und angrenzende Bundesländer

Diagnosen: Frühgeborenes 33+1. SSW. GG: 1180 g; Small for Gestational-Age; Fallot'sche Tetralo-

gie; Hyperkaliämie; Reaktive Bindungsstörung

Veröffentlicht am: 13.11.2023

# Mädchen geb. 06/2023 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Trinkschwäche; Anlage nasogastrale Sonde; Gallengangatresie; Z.n. Pleuraerguss rechts, a.e. Reizerguss DD kommunizierender Aszites; Kasai-Failure mit dekomp. Leberzirrhose; Chalacters Aszites Doutrenkie Milwa erabelier Lebertrangen and attation conslication 00 2023.

Cholestase; Aszites; Dystrophie; Mikrocephalie; Lebertransplantationsevaluation 09.2023

Veröffentlicht am: 15.01.2024

# Junge geb. 07/2023 Vermittlungsbereich: südliches NRW, Norden von Rheinland-Pfalz, evtl bundesweit

Diagnosen: Kongential korrigierte Transposition der großen Gefäße, Vorhofseptumaneurysma, Mitralcleft mit diskretem Straddling, Inlet-VSD, DORV, bikuspide Pulmonalklappe mit Pulmoalstenose, Subpulmonalstenose, Stenose der rechten Pulmonalarterie, Koronareanomalie mit Monokoronarostium post Loop, rechter Aortenbogen, LSVC, Curved Ductus arteriosus Botalli (PDA in rechte Pulmonalarterie), Hypertrophe Kardiomyopathie bei Gestationsdiabetes der Mutter, Situs inversus abdominalis, offener Ductus venosus, ehem. eutrophes Neugeborenes (37+2, GG 4040g),

Z.n. respiratorischer Anpassunsstörung, Z.n. postnatalen Hypoglykämien bei iGDM, Z.n. Wundinfektion 09/2023, Cefazolin Allergie

Veröffentlicht am: 25.04.2024

## Junge geb. 08/2023 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Schütteltrauma; pathologisches EEG; Krampfänfalle; massive Einblutungen beider Augen und einseitig im Gehirn; Unterschenkelfraktur links; erhebliche Hirnschwellung mit Sauerstoffunterversorgung; Blind- und Taubheit

Veröffentlicht am: 01.12.2023

# Junge geb. 09/2023 Vermittlungsbereich: bundesweit

Diagnosen: 23. SSW, GG: 630 g, Grobmot. Entwicklungsverz., Apnoe-Bradykardie-Syndrom, Chron. respiratorische Insuffizienz, Bronchopulmonale Dysplasie, Geringradige Pulmonale Hypertonie, geringgradige biventrikuläre Hypertrophie, kleiner ASD II, Posthämorrhagische Seitenventrikelerweiterung, Retinopathia praematurorum bds. Besiedlung mit Enterobacter cloacae,

Psychosoz. Belastungssituation Veröffentlicht am: 02.05.2024

# Mädchen Zwillinge geb.10/2023 Vermittlungsbereich: Brandenburg, Sachsen-Anhalt

## Diagnosen:

Zwilling I: Z.n. Kindesmisshandlung durch Schütteltrauma mit Subduralhämatom rechts und infratentoriell Z.n. Retinale Blutungen bds., Glaskörperblutung rechts, strukturelle Epilepsie mit fokalen Anfällen, Ausbleiben der zu erwartenden physiologischen Entwicklung, Plagiozephalie, Kleinwuchs, Z.n. symptomatischem epileptischen Anfall bei Meningitis, Paukendrainagenröhrchen bds.

Zwilling II: derzeit unauffällig Veröffentlicht am: 05.08.2024

# Mädchen: geb. 10/2023 Vermittlungsbereich: Berlin/ Brandenburg

Diagnosen: Doppelnierenanlage rechts, geistige Behinderung der Eltern (Mutter: Chorea-

Huntington-Erkrankung, vererbbar Veröffentlicht am: 12.01.2024

# Mädchen geb. 10/2023 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Verzögertes Erreichen von Entwicklungsstufen, Alkoholembryopathie mit Dysmor-

phien, HWS-Blockade, Strabismus convergens beidseits, "Nickanfälle", V. a. FASD

Veröffentlicht am: 05.06.2024

## Junge geb.10/2023 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: ehem. Frühgeborenes 35 SSW (Geburtsgewicht 1900 g), Kombinierte Entwicklungsverzögerung, Fütterungsstörung/Trinkschwäche, Bronchiolitis (RSV negativ) mit respiratorischer Insuffizienz, Dysphagie, moderate Laryngomalazie, Z.n. intrauteriner Drogenexposition, Z.n.ANS, Z.n. NEC mit Darmperforation und Anus praeter, Z.n. perinatale Herpesinfektion

Veröffentlicht am: 12.07.2024

## Mädchen geb.10.2023 Vermittlungsbereich: westliches Niedersachsen (Bremen bis Meppen)

Diagnosen: Mikrozephalie, Plagiocephalie, faziale Auffälligkeiten und hoher Gaumen, V.a. FASD, DD CHOPS-Syndrom



E-Mail: vermittlungshilfe@bbpflegekinder.de

Veröffentlicht am: 02.09.2024

# Junge geb. 11/2023 Vermittlungsbereich: bundesweit

Diagnosen: leichtes Schielen, Hodenhochstand, weitere Entwicklung unklar (KM Epilepsie und

geistige Behinderung, während der Schwangerschaft Nikotinabusus, Valproattherapie)

Veröffentlicht am: 18.06.2024

# Mädchen geb.11/2023 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Mikrozephalie, Loch im Herzen (verwächst sich laut Aussagen der Ärzte), vergrößertes

Herz, muss weiterhin beobachtet werden

Veröffentlicht am: 20.06.2024

## Junge geb. 12/2023 Vermittlungsbereich: bundesweit

Diagnosen: Entwicklungsverzögerung ca. 4 Wochen, Frühchen, Geburt nach Schwangerschaftsvergiftung durch Kaiserschnitt, ca. 3 Monate vor Termin, Kurzdarmsyndrom, Lowflow Sauerstoff

Veröffentlicht am: 08.04.2024

# Junge geb. 12/2023 Vermittlungsbereich Süddeutschland

Schütteltrauma, retinale Einblutung, ausgeprägte bihemisphärische Hygrome, subdurale Blutung, E.coli (2MRGN) im Nasen-Rachen-Raum, ältere Rippenfraktur bds., Therapierefraktäre Krampfanfälle

Veröffentlicht am: 14.05.2024

# Junge geb. 12/2023 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: V.a. frühkindliche Epilepsie, Generalisierte Krampfanfälle, am ehesten symptomatische generalisierte Epilepsie, zentrale Koordinationsstörung mit Bewegungsasymmetrie, V.a. intrauterine Ischämie/Hämorrhagie, Gefäßmalformation frontal, Atopisches Ekzem, Beginnende Konjunktivitis rechts, Nabelhernie, Hypothermie, Temperaturregulationsstörung, Hydrozele testis beidseits, Vierfingerfurche rechts

Veröffentlicht am: 04.07.2024

#### Mädchen geb. 01/2024 Vermittlungsbereich: Hessen

Diagnosen: Hochverdacht auf Schädigung durch nicht-akzidentelles Schädelhirntrauma, Status epilepticus, multiple subdurale Härnatome, schwere Diffusionsstörung mit nachf. supratentorieller Leukomalazie und diffuse kortikale laminäre Nekrosen, schwere hypoxische Hirnschädigung, Retinale Blutungen, Glaskörpereinblutung, transfusionsbedürftige Anämie, FG-und Trimenonreduktionsanämie sowie intracerebraler Blutverlust, ZVK V. jugularis interna li.

Veröffentlicht am: 17.07.2024

# Zwillinge Mädchen und Junge geb. 01/2024 Vermittlungsbereich: bundesweit

Diagnosen:

Zwilling I:Vernachlässigung, V.a. FASD, hinterer Schädelabschnitt abgeflacht

Zwilling II: Vernachlässigung Veröffentlicht am: 05.08.2024

## Junge geb.03/2024 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: FASD, schwere Regulationsstörung, Gedeihstörungen



E-Mail: vermittlungshilfe@bbpflegekinder.de

Veröffentlicht am: 17.07.2024

# Mädchen geb.04/2024 Vermittlungsbereich: NRW

Diagnosen: Hypotr. Frühgeborenes, 36 + 1 SSW, Geb.-Gew. 1880g, mit Operation einer Dudenalstenose, muskuläre Hypotonie, partielle Balkenagenesie, Schluckstörung, zahlreiche Sättigungsabfällen und Sekretproblematik, Trinkschwäche, a.e. im Rahmen einer genetischen Erkrankung bei

einer Variante im AGO1-Gen Veröffentlicht am: 13.08.2024

## Junge geb.06/2024 Vermittlungsbereich: Hessen

Diagnosen: Fehlbildungen des zentralen Nervensystems mit Gyrierungsstörung inklusive Makrogyrie, Bds. Balkenhypogenesie, Empty Sella, Zerebeliäre Atropie, Klinische Entzugssymptomatik Veröffentlicht am:16.08.2024