

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 behinderteter 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 Entwicklungsstörung; 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, schwächig, 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-Mikroduplications-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 oppositionellem, 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 Aufmerksamkeitsstörung; 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 sozio-emotionalen Entwicklung, Konzentrations- und Aufmerksamkeitsauffälligkeiten, Zwangshandlungen

Veröffentlicht am: 15.08.2024

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 Alkoholsyndrom mit Kleinwuchs, weit unterdurchschnittliches Leistungsniveau, verbale Entwicklungsdyspraxie, weit unterdurchschnittliche 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.06/2017 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Darm- und Blasenentleerungsstörung bei Vacterl-Assoziation, Z. n. mehrfachen Korrektur-OP's, Urostoma, komplett inkontinent, Mikrozephalie/Plagiozephalie, Hodenhypoplasie links, Arterieller renaler Hypertonus mit Sinusarrhythmie, Mitralklappeninsuffizienz (minimal), Hyperreagibles Bronchialsystem bei milder Laryngotracheomalazie, Symptomatik einer Hyperkinetischen Störung des Sozialverhaltens, a.e. im Rahmen des pFAS

Veröffentlicht am: 06.11.2024

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

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; frühkindlicher Autismus
Veröffentlicht am: 19.12.2023

Mädchen geb.02/2018 Vermittlungsbereich: 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

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

Diagnosen: Bindungsstörung mit Enthemmung; exoessive und rezeptive Sprachstörung; leichte 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; teilweise 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: 19.03.2024

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 Sozialverhaltens und der Emotionen; Residualsyndrom nach perinataler Azidose

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, childhood-onset (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
Veröffentlichung 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 Chromosomen 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 Entwicklungsverzögerung mit dem Schwerpunkt Sprache; Störung der sozio-emotionalen 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 Gefahreinschätzung, kann Hunger-/ Sättigungsgefühl nicht selbst einschätzen

Veröffentlicht am :07.08.2024

Junge geb. 08/2019 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: globale Entwicklungsstörung, fehlende Sprachentwicklung, Störung der kognitiven Entwicklung, Störung der motorischen Entwicklung mit rumpfbetonter muskulärer Hypotonie, Hohlfüße, Mikrozephalie, Strabismus, Hypersalivation, muskuläre Hypotonie im Mund- und Zungenbereich, V.a. Autismus-Spektrum-Störung, V.a. neurogenetische 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; Lungenhypoplasie; Schilddrüsenunterfunktion; allgemeine Entwicklungsstörung;

Veröffentlicht am: 16.01.2024

Junge geb. 12/2019 Vermittlungsbereich: bundesweit

Diagnosen: Kombinierte Entwicklungsstörung, V.a. Bindungsstörung, erhöhte Irritabilität, eingeschränkte Impulskontrolle mit Wutausbrüchen u. Schreiatacken

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. Sehbeeinträchtigung, globale Entwicklungsretardierung, motorische Defizite, eingeschränkte Kau- und Schluckmotorik, Aspirationsgefahr, erschwelter 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

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; Kollapozephalie; 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; Mikrozephalie; 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 Schalleitungs 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; Dystopie; chron. Obstipation; Z.n. persistierendem Ductus arteriosus botalli
Veröffentlicht am: 06.06.2023

Junge geb. 08/2020 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Kombinierte Entwicklungsstörung mit deutlichen 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 (Können in dem Alter noch nicht diagnostiziert werden)
Veröffentlicht am: 30.01.2024

Junge geb. 08/2020 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: kombinierte umschriebene Entwicklungsstörungen
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. Hautulcera 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

Diagnosen: Kombinierte Entwicklungsstörung, Z.n. Paukendrainage, Z.n. Neugeboreneninfektion, habitueller Zehenspitzenengang, 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-/supraventriculäre 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
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. frühkindliche 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. Epidermoidzyste, Neurodermitis
Veröffentlicht am: 06.12.2023

Junge geb. 12/2020 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Microcephalie, 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

Junge geb. 03/2021 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Ehemaliges Frühgeborenes (31+0 SSW), Sotos 1-Syndrom autosomal-dominanter Erbgang, Muskuläre Hypotonie, 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

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

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, Plagiocephalie rechts, V.a. Strabismus, Z.n. Leistenhernie, Sensibilisierung gegen Kuhmilcheiweiß
Veröffentlicht am: 04.07.2024

Mädchen geb.07/2021 Vermittlungsbereich: NRW

Diagnosen: ehem. frühgeborenes 25ssw, Sondenernährt bis zum Alter von ca 3 Monaten, kombinierte Entwicklungsstörung, rezeptiver Sprachentwicklungsstörung, expressiver Sprachentwicklungsstörung, Entwicklungsstörung der Fein- und Grobmotorik, Fütterungsstörung im Kleinkindalter, Untergewicht, Mikrozephalie, Kleinwuchs, fetale Alkoholspektrumstörung, Schlafstörung, V.a. Entwicklungstraumastörung
Veröffentlicht am: 13.11.2024

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 Paukenröhrchen, 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

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. alimentärer 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. Hirnödeme 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/ Hamm

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
Veröffentlicht am: 10.01.2024

Junge geb. 03/2022 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Sprachentwicklungsverzögerung; V.a. Alkohol- und Drogenkonsum in Schwangerschaft
Veröffentlicht am: 28.02.2024

Mädchen geb. 03/2022 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: 20.09.2024

Mädchen geb. 05/2022 Vermittlungsbereich: Norddeutschland

Diagnosen: 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 Nahrungsaufnahme
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: Strukturelle 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 Anophthalmus links und Mikrophthalmus rechts, Mikrozephalus, Entwicklungsverzögerung, beide Augenhöhlen versorgt mit Konformern

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- Applikator 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, Hydro-nephrose; 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., Maldezensus testis rechts, Gleit-hoden links, Nystagmus, Muskuläre Hypotonie, Nabelhernie, Pulmonalklappe mit geringgradiger Stenose, Mustelstarker rechter Ventrikel mit prominentem RVOT, PFO/ASDII, Herz in Mesokardstellung

Veröffentlicht am: 13.03.2024

Junge geb. 09/2022 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Entwicklungsretardierung, Mikrozephalie, Kleinwuchs, Muskuläre Hypotonie, Plagiocephalie 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° 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 Mangelernährung, Reizbarkeit der Augen
Veröffentlicht am: 04.10.2023

Junge geb. 11/2022 Vermittlungsbereich: bevorzugt Hessen

Diagnosen: subdurale Blutungen beidseits, V.a. Schütteltrauma; V.a. syndromale Grunderkrankung; 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: Eutrophes LBW-Frühgeborenes (32 3/7 SSW, 1600 g GG), Prader-Willi-Syndrom, Herzfehler, Muskelhypotonie, Bewegungsarmut, Gedeihstörung, nasogastrale Sonde, Infektanfälligkeit
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 Tetralogie; 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; 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: Kongenital 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 Anpassungsstörung, 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; Krampfanfälle; massive Einblutungen beider Augen und einseitig im Gehirn; Unterschenkelfraktur links; erhebliche Hirnschwellung mit Sauerstoffunterversorgung; Blind- und Taubheit
Veröffentlicht am: 01.12.2023

Junge geb.08/2023 Vermittlungsbereich:

Diagnosen: Faziale Stigmata, Muskelhypotonie, Z. n. Hexadaktylie, V. a. geringgradige oropharyngeale Dysphagie, allgemeine motorische Entwicklungsverzögerung
Veröffentlicht am: 06.11.2024

Junge geb. 09/2023 Vermittlungsbereich: bundesweit

Diagnosen: 23. SSW, GG: 630 g, Grobmot. Entwicklungsverz., Apnoe-Bradykardie-Syndrom, Chron. respiratorische Insuffizienz, Bronchopulmonale Dysplasie, Geringgradige 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 Dysmorphien, HWS-Blockade, Strabismus convergens beidseits, "Nickenfälle", 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, Plagiozephalie, faziale Auffälligkeiten und hoher Gaumen, V.a. FASD, DD CHOPS-Syndrom
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

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

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