

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 weitere Informationen zu den Kindern zu erhalten, ist die ist die **Mitgliedschaft** im Bundesverband behinderteter Pflegekinder e.V. sowie eine **vollständige Bewerbung**. 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, Periventriculäre Leukomalazie, Doppelniere links, Untergewicht, Kleinwuchs, Z.n. IVH Intraventriculäre Blutungen

Veröffentlicht am: 06.02.2023

Junge geb. 01/2013 Vermittlungsbereich: angefragt

Diagnosen: Autismus-Spektrum-Störung, Emotionale Störung des Kindesalters (Anpassungsstörung), Selektiver Mutismus, V.a. Sprachentwicklungsstörung, Intelligenzniveau unterdurchschnittlich

Veröffentlicht am: 20.12.2024

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. 02/2016 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Frühkindlicher Autismus, Bindungsstörung mit Enthemmung, V. a. komplexe traumatische Belastungsstörung, Hyperkinetische Störung, umfassen retardierte Entwicklung

Veröffentlicht am: 20.02.2025

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 Dysmorphie, Mikrozephalie, leichte Intelligenzminderung, vorzeitige Pubertät, ausgeprägte Kontrakturen der unteren Extremität, Kielbrust, Arachnodaktylie, Strabismus, Myopie, Stuhlinkontinenz, Harninkontinenz, Zahnkaries

Veröffentlicht am: 02.10.2024

Junge geb. 07/2016 Vermittlungsbereich: NRW und Rheinland- Pfalz

Diagnosen: Frühkindlicher Autismus Stufe 7 (auf einer Skala 1-10), kombinierte umschriebene Entwicklungsstörung, Familiäre Belastungsfaktoren, deutliche Einschränkung der sozialen Teilhabe, Z.n. neonatalem Entzugssyndrom, Z.n. respiratorischer Adaptationsstörung, Multifaktorielle Ursachen (Abklärung der Ätiologie)

Veröffentlicht am: 20.12.2024

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

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.12/2017 Vermittlungsbereich: Niedersachsen

Diagnosen: V.a. FAS (in Klärung), Entwicklungsrückstand in der Motorik- und Sprachentwicklung

Veröffentlicht am: 12.12.2024

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 Grobmotorik, 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 rezepive 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 beides Jungen 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 Entwicklungstörung, 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

Mädchen geb. 08/2019 Vermittlungsbereich: Saarland, Rheinland- Pfalz
Diagnosen:FASD, Sprachentwicklungsverzögerung, Umschriebene Entwicklungsstörung der Grobmotorik, Umschriebene Entwicklungsstörung der Fein- und Graphomotorik, V. a. Intelligenzminderung, Retardierung in den Bereichen Wahrnehmung/Kognition, Sprache sowie in sozial-emotionalen Bereichen, V.a. ADHS
Veröffentlicht am: 17.02.2025

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

Mädchen geb. 11/2019 Vermittlungsbereich: NRW

Diagnosen: Kombinierte globale Entwicklungsverzögerung, Kleinwuchs, V.a. Traumafolgestörung, V.a. Bindungsstörung, V.a. Z.n. Deprivation
Veröffentlicht am: 11.02.2025

Junge geb. 12/2019 Vermittlungsbereich: bundesweit

Diagnosen: Kombinierte Entwicklungsstörung, V.a. Bindungsstörung, erhöhte Irritabilität, eingeschränkte Impulskontrolle mit Wutausbrüchen u. Schreiattacken
Veröffentlicht am: 22.03.2024

Mädchen geb. 01/2020 Vermittlungsbereich: bundesweit

Diagnosen: Frühgeborenes 27+5 SSW Z.n. Asphyxie u. kardiopulmonaler Reanimation, Alkoholembrionopathie, 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

Mädchen geb. 01/2020 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Trisomie 21, Allgemeine Entwicklungsverzögerung, muskuläre Hypotonie, moderate Hypermobilität, Persistierendes Foramen ovale, Hypothyreose (behandelt)
Veröffentlicht am: 12.02.2025

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. 02/2020 Vermittlungsbereich: Niedersachsen, Bremen, Hamburg, Schleswig-Holstein

Diagnosen: Frühkindlicher Autismus, kombinierte umschriebene Entwicklungsstörung im Bereich: Sprache, Motorik, Kognition
Veröffentlicht am: 14.02.2025

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 fehlenden dorsalen Anteilen
Veröffentlicht am: 05.03.2024

Mädchen geb. 05/2020 Vermittlungsbereich: NRW, Niedersachsen

Diagnosen: tiefgreifende Entwicklungsstörung; V.a. Kleinwuchs; V.a. Autismus
Veröffentlicht am: 01.03.2024

Junge geb. 05/2020 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Dandy-Walker-Syndrom mit schwerer kombinierter Entwicklungsverzögerung, PEG wg. Ernährungsschwierigkeiten mit Aspirationsereignissen, Zustand nach Zwillingsfrühgeborenenheit, Kleinwuchs, V.a. Bewegungseinschränkung HWS, V.a. Skoliosehaltung thoracal, gravierende Einschränkung der Teilhabe in allen Bereichen

Veröffentlicht am: 04.02.2025

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: 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; Dystrophie; 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 Zehenspitzen gang, 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.11/2020 Vermittlungsbereich: Bunderweit

Diagnosen:Verhaltens- und emotionale Störung mit Beginn in der Kindheit, V.a. Bindungsstörung mit Enthemmung, V.a. umschriebene Entwicklungsstörung der fein und Graphomotorik, Intelligenzniveau nicht bekannt, Alkoholembryopathie, mehrere psychosoziale Belastungsfaktoren aktuell und lifetime, deutliche und übergreifende soziale Beeinträchtigung, Mikrozephalie, Wachstumsstörung, faciale Dysmorphie

Veröffentlicht am: 09.12.2024

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 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 Kuhmilchprotein

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, Mikrocephalie, Kleinwuchs, fetale Alkoholspektrumstörung, Schlafstörung, V.a. Entwicklungsstraumastörung

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 Mikrocephalie; 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.10/2021 Vermittlungsbereich: ?

Diagnosen: Coffin-Lowry-Syndrom, globale Entwicklungsverzögerung, ausgeprägte Muskelhypotonie, Gesichtsdysmorphien, Skelettanomalien (insbesondere Trichterbrust), verringerte Körpergröße und -gewicht, mentale Retardierung, leichte Fehlbildung der Harnröhre, Paukenergüsse beidseits, Polypen, diagnostizierter Ductus des Herzens (derzeit nicht behandlungsbedürftig)

Veröffentlicht am: 09.12.2024

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.01/2022 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Entwicklungsverzögert im emotionalen, sprachlichen und motorischen Bereich, starker Verdacht auf FASD

Veröffentlicht am: 20.12.2024

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

Junge geb. 02/2022 Vermittlungsbereich: Sachsen-Anhalt, Thüringen

Diagnosen: Hornhautverkrümmung, trägt eine Brille, beeinträchtigt im räumlichen Sehen, Z.n. OP an den Tränensäcken (wurden durchstoßen), Fußfehlstellung, trägt Einlagen, Verzögerung in

der Sprachentwicklung, Hyperplastische Adeniode (wurde per OP abgetragen), unphysiologisches Gangbild, muskuläre Dysbalancen, Koordinations- und Gleichgewichtsstörung

Veröffentlicht am: 20.12.2024

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

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. 05/2022 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Anpassungsstörung, V.a. Eltern-Kind-Interaktionsstörung, Bindungsstörung des Kindesalters, kombinierte Entwicklungsverzögerung (expressive und rezepive Sprache, Kognition, Feinmotorik, Wahrnehmung), Mikrozephalie

Veröffentlicht am: 11.02.2025

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: Baden-Württemberg

Diagnosen: Neuro-okuläres Syndrom mit Anophthalmus links und Mikrophtalmus 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- 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, 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., Maleszensus testis rechts, Gleit-hoden links, Nystagmus, Muskuläre Hypotonie, Nabelhernie, Pulmonalklappe mit geringgradiger Stenose, Mustelstarker rechter Ventrikel mit prominentem RVOT, PFO/ASDII, Herz in Mesokardiastellung

Veröffentlicht am: 13.03.2024

Junge geb. 09/2022 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Entwicklungsretardierung, Mikrozephalie, Kleinwuchs, Muskuläre Hyptotonie, Plagio-zephalie 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.06/2023 Vermittlungsbereich: ?

Diagnosen:Eutrophes Frühgeborenes (28+6, GG 1200g), kombinierte Entwicklungsverzögerung, Zustand nach Bronchopneumonie mit akuter respiratorischer Partialinsuffizienz, Linksherzhypertrophie, Apnoe-Bradykardie-Syndrom, Kopfhaltungspräferenz nach rechts, Schraubende Be-

wegungen der Hände, Gedeihstörung, Mikrozephalie, Plagiozephalie mit deutlicher Asymmetrie, Helmtherapie geplant, Z.n. subglottischer Stenose, Eiselmangelanämie, Bindungsstörung, Deprivation, Vd. Kraniosynostose

Veröffentlicht am: 09.12.2024

Mädchen geb. 06/2023 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Hypothrophes Frühgeborenes 25+3 SSW, Z.n. Intraventrikulärer Blutung, Persistierende pulmonale Hypertonie, Bronchopulmonale Dysplasie, Z.n. Ductusverschluss, Mikrozephalie, Osteopathie bei mangelnder Mineralisierung der Knochen

Veröffentlicht am: 30.01.2025

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, bikuspidale Pulmonalklappe mit Pulmoasthenose, 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 Hirnswellung 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.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

Veröffentlicht am: 02.09.2024

Mädchen geb.10/2023 Vermittlungsbereich: Sachsen

Diagnosen: Kombinierte Entwicklungsverzögerung, Generalisierte muskuläre Hypotonie, Trinkschwäche, chronisch respiratorische Insuffizienz (hyperkapnisch), Bronchopulmonale Dysplasie, Hypertrophe obstruktive Kardiomyopathie, Dysplastische Mitralklappe, Gedeihstörung, Mikrozephalie, Hypomagnesiämie, Besiedlung mit 2 MRGN rektal, Interkurrente Gastroenteritis, EGFR-assoziierte Haut- u. Darmerkrankung

Veröffentlicht am: 20.12.2024

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

Junge geb. 12/2023 Vermittlungsbereich: Schleswig-Holstein

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. 02/2024 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: Kombinierte umschriebene Entwicklungsstörung, strukturelle Epilepsie, ausgedehnte zerebrale Hirnparenchymdefekte bds., Strabismus convergens rechts, Trinkschwäche, zentrale Seh- und Hörverarbeitungsstörung, psychosoziale Konfliktsituation, Z. n. Schütteltrauma

Veröffentlicht am: 04.02.2025

Junge geb.03/2024 Vermittlungsbereich: Bundesweit

Diagnosen: FASD, schwere Regulationsstörung, Gedeihstörungen

Veröffentlicht am: 17.07.2024

Junge geb.06/2024 Vermittlungsbereich: Hessen



Bundesverband behinderteter
Pflegekinder e.V.

Telefon: 04961 66 90 71
E-Mail: vermittlungshilfe@bbpflegekinder.de

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

Mädchen geb. 11/2024 Vermittlungsbereich: Niedersachsen

Diagnosen: V.a. FASD, unreife Hüfte -> breit Wickeln, V.a. KISS Syndrom
Veröffentlicht am: 20.12.2024