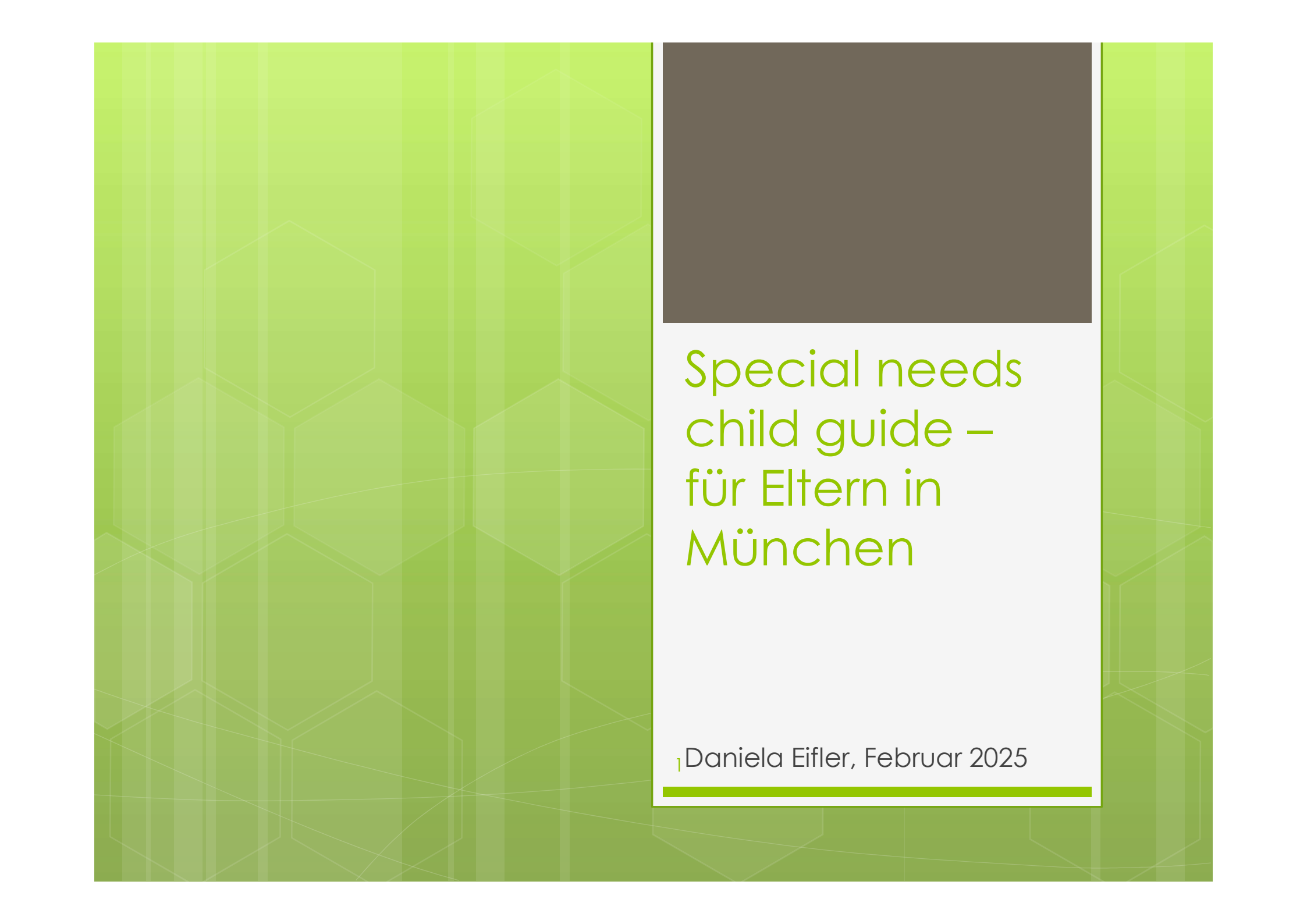




Special needs child guide – für Eltern in München

¹ Daniela Eifler, Februar 2025

Vorwort

Liebe Eltern,

das Wissen über die Erkrankung des eigenen Kindes oder auch eine festgestellte Entwicklungsverzögerung ohne bekannten Grund macht erstmal große Sorgen und wirft viele Fragen auf. Es fällt schwer zu fassen, dass genau dein/euer Kind betroffen sein soll. Und die Frage danach, „warum“ ist oft zermürend. Das weiß ich aus eigener Erfahrung. Vermutlich wird es keine Antwort darauf geben, zumindest habe ich für uns bisher keine gefunden. Von Zeit zu Zeit taucht sie auch nach knapp 7 Jahren immer wieder auf, aber ich versuche sie wegzuschieben, und mich lieber auf eine möglichst hohe Lebensqualität für meinen Sohn und uns als Familie zu konzentrieren. Außerdem möchte ich gern anderen Eltern helfen, die wie wir auf einmal in diese Situation kommen und sich vielleicht zunächst allein fühlen. Wichtig zu wissen ist, **ihr seid nicht allein!** Es gibt viele Eltern, die erleben, dass ihr Kind mit einer schweren Erkrankung auf die Welt kommt (lt. Humangenetischer Beratung sind es ca. 5% aller Kinder). Manche Eltern wissen es schon vor der Geburt, manche erfahren es direkt danach und bei andern wird erst Monate nach der Geburt festgestellt, dass das Kind sich nicht „normal“ entwickelt. Und dann beginnt es, man versucht sich irgendwie durch den Dschungel von Hilfsangeboten zu wurschteln. Das ging und geht uns auch so und wir haben uns gedacht, es macht nicht viel Sinn, wenn jede/r Einzelne mit den Recherchen von vorne anfangen muss. Daher haben wir unser Wissen zusammen getragen und teilen dies mit euch. Das Dokument erhebt keinen Anspruch auf Vollständigkeit und wird immer weiterentwickelt. Ziel ist es vor allem einen Überblick zu vermitteln, welche Hilfsangebote es in und um München gibt, und an wen ihr euch konkret wenden könnt, wenn ihr zu einzelnen Themen Unterstützung braucht.

Wenn ihr zu einem für euch relevanten Thema noch nichts findet, das hier reingehört, oder ihr Feedback geben möchtet, schreibt mir gern unter daniela.imo@web.de.

Inhalt

1. Was versteht man unter „special needs child“?
2. Wie können wir als Eltern mit der neuen Situation umgehen?
3. Institutionen zur Unterstützung der Familien
 - 3.1 Integrierte Sozialpädiatrische Zentren (iSPZ)
 - 3.2 Beratungsstellen, Vereine und Selbsthilfegruppen
 - 3.3 Austausch mit anderen Eltern
4. Frühförderung
 - 4.1 Frühförderstellen München
 - 4.2. Exkurs Sehfrühförderung
5. Weitere Therapien
6. Betreuungsangebote
7. Hilfsmittel
8. Sanitätshäuser / Medizintechnik – Beispiele

1. Was versteht man unter „special needs child“?

„Special needs child“ kommt aus dem Englischen und heißt ins deutsche übersetzt „Kinder mit besonderen Bedürfnissen“. Aber was sind eigentlich „Kinder mit besonderen Bedürfnissen“?

Eine Definition für „Kinder mit besonderen Bedürfnissen“ zu finden ist nicht so einfach. Das erste Ergebnis bei Google sagt gemäß einer Schweizer Website (<https://gfz-zh.ch/anders-ist-gleich-kinder-mit-besonderen-beduerfnissen/>):

„Kinder mit besonderen Bedürfnissen haben Entwicklungsverzögerungen, Sprach-, Körper-, Seh- und Hörbehinderungen, geistige Behinderungen, Auffälligkeiten im sozialen und emotionalen Bereich oder kommen aus stark belasteten Familienverhältnissen.,,“

Oft wird auch der Begriff Kinder mit besonderem Förderbedarf verwendet. Es soll hier nun aber keine Diskussion über die einzelnen Begriffe folgen.

Gemeint sind Kinder mit schweren Erkrankungen, die ihnen die Teilhabe am „normalen“ Leben erschweren oder sogar unmöglich machen. Dies kann z.B. auf Grund eines Gendefektes, der zu einer seltenen Erkrankung führt, der Fall sein. Offiziell spricht man auch von Kindern mit Behinderung. Ich persönlich habe mich wegen der negativen Assoziation, die mit dem Begriff „behindert“ verbunden ist (Verwendung tlw. auch als Schimpfwort) am Anfang sehr schwer getan, davon zu sprechen, dass mein Kind „behindert“ ist, aber inzwischen sage ich es ganz offen, weil es genauso ist.

2. Wie können wir als Eltern mit der neuen Situation umgehen?

Das ist eine schwierige Frage, auf die es vermutlich nicht die richtige Antwort gibt und jede/r muss seinen eigenen Weg finden. Aber ich möchte kurz von unserer Erfahrung berichten, weil das vielleicht für euch interessant ist: Bis wir von der seltenen Erkrankung unseres Sohnes erfahren haben, war unser Leben hauptsächlich von positiven Weiterentwicklungen geprägt. Es ging fast immer aufwärts, und dieses Glück wurde von der Geburt unseres Sohnes und den ersten bezaubernden Wochen zusammen nochmal getoppt. Und auf einmal wurde uns gesagt, dass er auffällig ist und wir zur Abklärung ins Krankenhaus sollen und knapp zwei Monate später erfahren wir, dass er an einer sehr schweren unheilbaren Krankheit leidet, die in einem von 1 Million Fällen vorkommt. Das war ein Schock. Wir haben geheult, mussten uns übergeben, sind in ein mega tiefes Loch gefallen und haben uns erstmal total abgeschottet. Wir haben nach einer Beratungsstelle gesucht, aber keine gefunden. Letztendlich waren wir bei einer Familienberaterin, die mit dem Thema aber auch sehr unbeholfen war. Dennoch hat sie uns eine Sache mitgegeben: die **Phasen der Trauer: 1. Verweigerung, 2. Zorn / Wut, 3. Verhandlung, 4. Depression, 5. Akzeptanz**. Wir haben später oft darüber nachgedacht und auch manchmal darüber gesprochen. Und wir haben sicher alle diese Phasen durchlebt, aber nicht linear sondern abwechselnd und mehrmals. Ganz am Anfang wollte ich überhaupt nicht wahrhaben, dass unser Sohn sich nicht „normal“ entwickeln wird. Ich habe immer fest daran geglaubt, dass er mit vielen Therapien alles lernt, was andere Kinder auch lernen. Irgendwann kam der Punkt, an dem ich verstanden habe, dass das nicht so ist und es macht mich auch heute noch manchmal traurig, aber das Wichtigste für uns als Eltern ist, die Lebensqualität unserer Familie zu maximieren. Dafür braucht es viel positive Energie, viel Hoffnung, aber auch realistische Sichtweisen und Erholungspausen. Von Zeit zu Zeit kommt auch die Trauer über den Verlust der Lebensvorstellung. Letztendlich überwiegt aber die Dankbarkeit für die Zeit und die schönen Momente, die wir mit unserem Sohn haben. Das gibt uns Kraft.

Einen Punkt, den ich noch ansprechen möchte, da er bei mir sehr ausgeprägt war: Die Suche nach dem Grund und der Schuld bei mir als Mutter. Ich bin die Schwangerschaft gedanklich so oft durchgegangen und habe mir Vorwürfe für die kleinsten Dinge gemacht. Das war schlimm, denn das nahm mir Energie, die ich für meinen Sohn brauchte. Nach einigen Gesprächen mit Humangenetikern und Ärzten war mir klar, dass es nicht in unserer Hand lag. Das war sehr hilfreich.

2. Wie können wir als Eltern mit der neuen Situation umgehen?

Auf folgende Unterstützungs- und Beratungsangebote möchte ich gern hinweisen:

- **Elternkurs „empowerment and (self)care“** <https://renateweyrich.de/> - kostenloser und nach § 45 SGB XI zertifizierter 6-Wochenkurs für Eltern von Kindern mit Behinderungen
- **Beratungsstelle für Natürliche Geburt und Elternsein e.V.** <https://haeberlstrasse-17.de/de/beratung/pranataldiagnostik> - obwohl hier der Schwerpunkt auf pränataler Beratung liegt, können auch Eltern in die Beratung kommen, die erst nach der Geburt von der Erkrankung/Behinderung ihres Kindes erfahren.

3. Institutionen zur Unterstützung der Familien

- **Integrierte Sozialpädiatrische Zentren (iSpZ):** integrierte Versorgung (Ärzte, Therapeuten verschiedener Fachrichtungen), Frühförderung, tlw. auch Unterstützung bei Antragsstellung z.B. Pflegegeld, Schwerbehindertenausweis
- **Krankenversicherung:** Finanzierung Krankenbehandlung, Hilfsmittel, Reha-Maßnahmen, Beratung
- **Pflegeversicherung:** Zahlung Pflegegeld und Rentenversicherung, Entlastungsbetrag, Verhinderungspflege, Kurzzeitpflege, Pflegehilfsmittel
- **Sanitätshäuser:** Versorgung mit Hilfsmitteln
- **Land Bayern** – Landespflegegeld (ab Pflegegrad 2)
- **Bezirk Oberbayern:** Finanzierung der Fördereinrichtungen, Fahrdienste, Leistungen zur Teilhabe
- **Versorgungsamt:** Schwerbehindertenausweis, ggf. Parkausweis, Karte für öffentliche Verkehrsmittel
- **Beratungsstellen, Vereine und Selbsthilfegruppen:** Austausch mit anderen Eltern, Aktivitäten zur Teilhabe

Einen ausführlichen **Überblick über Rechte und finanzielle Leistungen für Familien mit behinderten Kindern** gibt die Broschüre: „Mein Kind ist behindert – diese Hilfen gibt es“ vom Bundesverband für körper- und mehrfachbehinderte Menschen e.V. (bvkm). Ihr könnt sie unter dem Link: <https://bvkm.de/ratgeber/mein-kind-ist-behindert-diese-hilfen-gibt-es-in-mehreren-sprachen/> abrufen.

3.1 Integrierte Sozialpädiatrische Zentren (iSPZ)

Die Anbindung in einem iSPZ ist insbesondere für die Hilfsmittelversorgung ratsam. Die Aufnahme sollte frühzeitig beantragt werden, da es oft lange Wartezeiten gibt. Bitte verlasst euch nicht darauf, wenn euch jemand, z.B. im Krankenhaus sagt, dass ihr dort automatisch angemeldet werdet. Da müsst ihr selbst aktiv werden.

Wenn ihr es geschafft habt, einen Termin zu bekommen, nehmt unbedingt die KV-Karte eures Kindes und einen Überweisungsschein vom Kinderarzt mit. Die Überweisung vom Kinderarzt ist dann pro Quartal erforderlich, wenn ihr Leistungen aus dem iSPZ benötigt - eine von den nervigen bürokratischen Regelungen. Nachdem ihr aber schon angebunden seid, reicht i.d.R. auch erstmal ein Fax oder Scan per Mail und das Original des Überweisungsscheins kann bis zum Quartalsende nachgereicht werden.

Sozialpädiatrische Zentren München:

iSPZ Hauner - integriertes Sozialpädiatrisches Zentrum (<https://www.lmu-klinikum.de/ispz>)

Telefon: 089/4400 568 00, E-Mail: melanie.lubba@med.uni-muenchen.de,

Standorte: Goetheplatz, Lindwurmstraße 4, Haydnstraße 5, Herzog-Heinrichstr. 13

KBO Kinderzentrum München (<https://kbo-kinderzentrum-muenchen.de/>)

Telefon: 089 71009-283 oder -396

Standorte: Großhadern und Schwabing

Sozialpädiatrisches Zentrum des Klinikum Dritter Order (<https://www.dritter-orden.de/leistungen/sozialpaediatisches-zentrum/index.php>)

Telefon: 089 1795-0 ,

Standort: Menzinger Straße 44, München,

Sozialpsychiatrisches Zentrum des Paritätischen in Bayern e. V. – für psychiatrische Versorgung (

<https://www.spzmuc.de/startseite/>

Tel.: 089 | 65 10 85 – 0, e-mail: spz@paritaet-bayern.de

Giesing, Agilolfingerstraße 1

3.2 Beratungsstellen, Vereine und Selbsthilfegruppen*

Überregional

Anlaufstelle	Hilfe / Aktivitäten (nur Beispiele)
Knw Kindernetzwerk - https://www.kindernetzwerk.de/	Beratung, Suchmaschine um andere Betroffene zu finden
Achse e.V. - https://www.achse-online.de/de/	Seltenen Erkrankungen eine Stimme geben / Interessenvertretung
Bundesverband für körper- und mehrfachbehinderte Menschen e.V. - https://bvkm.de / Landesverband Bayern für körper- und mehrfachbehinderte Menschen - https://www.lvkm.de/	Zeitschrift DAS BAND, Veranstaltungen, Seminare Mobile Frühförderung, Mobiler Therapeutischer Dienst
Mein Herz lacht – https://www.meinherzlacht.de/	Lokale Elterngruppen, Digitale Seminare, Telefonische Beratung

*) Das sind nur Beispiele. Darüberhinaus gibt es weitere Vereine und Initiativen, die sich für unsere Kinder einsetzen.

3.2 Beratungsstellen, Vereine und Selbsthilfegruppen*

Regional

Anlaufstelle	Hilfe / Aktivitäten (nur Beispiele)
Behindertenbeauftragte München https://bb-m.info/	Auf der Website findet ihr u.a. eine zentrale Beratungsplattform, Broschüren, Anträge
Lebenshilfe München - https://www.lebenshilfe-muenchen.de/	Beratung, Frühförderung, Familienunterstützender Dienst, Schulen
Mein Herz lacht – lokale Elterngruppe München https://www.meinherzlacht.de/muenchen	Austausch unter Eltern, gemeinsame Aktivitäten
AKM – ambulantes Kinderhospiz - https://www.kinderhospiz-muenchen.de/	Beratung, Familienunterstützender Dienst
Beratungsstelle für Natürliche Geburt und Elternsein e.V. - https://haeberlstrasse-17.de/de/beratung/pranataldiagnostik	Beratung, Treff für Eltern von Kindern mit Behinderung
Luzia Sonnenkinder e.V. - https://www.luzia-sonnenkinder.de/	Unterstützung von Tiergestützten Therapien, gemeinsame Aktivitäten

*) Das sind nur Beispiele. Darüberhinaus gibt es weitere Vereine und Initiativen, die sich für unsere Kinder einsetzen.

3.3 Austausch mit anderen Eltern

Viele Themen sind individuell. Und man findet oft nichts dazu in Google bzw. möchte lieber auf persönliche Erfahrungen anderer Familien zurückgreifen.

- Wenn ihr das in einem geschützten Rahmen mit Datenschutzvereinbarung machen wollt, bietet sich der Verein **Mein Herz lacht** an. Dort gibt es eine WhatsApp-Gruppe für Mitglieder aus München und Umgebung, in der neben dem Austausch auch tlw. gemeinsame Aktivitäten vereinbart werden und es somit die Möglichkeit gibt, sich persönlich zu treffen und kennenzulernen. Auf der website <https://www.meinherzlacht.de/> gibt es einen Button zur Anmeldung als Mitglied für 48 €/Jahr.
- Wenn dir der geschützte Rahmen nicht so wichtig ist, gibt es für einen offenen Austausch z.B. die WhatsApp Gruppe **Tipps & Tricks für besondere Kids**: <https://chat.whatsapp.com/FVrqqTe3TnnE2AWyb79Uvy> mit diversen Untergruppen (z.B. Hilfsmittel, Sonde, Entlastungsbudget, Epilepsie, Therapien,...) Hier könnte ihr Fragen stellen oder eigene Erfahrungen teilen. Der Austausch in diesen Gruppen erfolgt sehr rege und man muss für sich selbst entscheiden, wie oft man rein sieht und wie aktiv man ist. Die Community hilft aber oft weiter.
- Darüberhinaus gib es in vielen Fällen auch Facebookgruppen und/oder WhatsApp Gruppen von Vereinen und Selbsthilfegruppen für das jeweilige Syndrom/die seltene Erkrankung des Kindes, in denen es mehr um Krankheitsspezifische Themen geht. Dafür benötigt man jedoch erstmal die Diagnose.
- Ein weiteres tolles Angebot für **persönlichen Austausch** bietet die Beratungsstelle für natürliche Geburt und Elternsein e.V.B . Dort startet **Ende März 2025** ein **Treff für Eltern von Kindern mit Behinderung**: <https://haeberlstrasse-17.de/de/kurse/treff-fur-eltern-von-kindern-mit-behinderung>

4. Frühförderung

Bei festgestellter Entwicklungsverzögerung kommt vermutlich das Thema Frühförderung auf euch zu. Hier geht es insbesondere um:

- Physiotherapie
- Logopädie
- Ergotherapie
- Frühförderung Hören / Sehen

In der Physiotherapie wird insbesondere Therapie nach **Bobath** und **Vojta** angeboten. Vojta ist anstrengender und hat oft nicht so einen guten Ruf. Wir hatten das Gefühl, mit Bobath kommen wir nicht weiter, und auf Vojta sprach unser Sohn etwas an. Daher war das für uns die richtige Wahl. Es gibt aber viele Familien, wo das genau umgekehrt ist. Hört auf euer Gefühl. Das wichtigste ist, mit Therapeuten/-innen zusammenzuarbeiten, denen man vertraut. Inzwischen gibt es viele Angebote für Physiotherapie von Kindern in München, die ihr in Google findet.

Wir waren in der Praxis von Verena Schaaf und haben dort sehr gute Erfahrungen gemacht (<https://www.therapie-sendling.de/physiotherapie-osteopathische-techniken/>)

4.1 Frühförderstellen München* (1/2)

Augustinum - Heilpädagogisches Centrum - Frühförderstelle HPCA

Standort Dülferstraße, Telefon: 089 312 8954-0

Standort Muthmannstraße, Telefon: 089 321 9825-2

E-Mail: fruehfoerderstelle@augustinum.de

Web: <https://augustinum.de/fruehfoerderstellen/>

Mobile Frühförderung München des LVKM

Lindwurmstraße 4, 80337 München, Telefon: 089 35748113,

E-Mail: detlmer@lvkm.de

Web: <https://www.lvkm.de/angebote/mobile-fruehfoerderung>

Interdisziplinäre Frühförderstelle München-West

Standort Rosa-Bavarese-Straße 1, Telefon: 089 237193-70,

Standort Freiam, Hans-Stützle-Str. 20, Telefon 0 89 / 55 29 30 - 89

E-Mail: ifsmw@fruehfoerderung-muenchen.de

Web: www.fruehfoerderung-muenchen.de

HELP Interdisziplinäre Frühförderstelle

Goethestr. 10 (Hbf), 80 336 München, Telefon 089 / 55 05 61 63

E-Mail: info@help-ifs.org

Web: <http://help-ifs.org/>

KESS Frühförderstelle - Kindliche Entwicklung und Sprache stärken

Standort Thomas-Dehlerstr. 9, München-Neuperlach, Tel.: 089 / 215476820, E-Mail: info-pep@ff-kess.de

Standort Albert-Schweitzer-Str. 64, München-Neuperlach, Tel. 089/927457 85, E-Mail: info-life@ifs-kess.de

Web: <https://www.ifs-kess.de/>

Frühförderstellen der Lebenshilfe München Kinder und Jugend GmbH:

Web: <https://www.lebenshilfe-muenchen.de/kinder-juendliche/fruehfoerderung/>

Frühförderstelle Sendling-Westpark

Fürstenrieder Straße 281 IV, 81377 München

Telefon: 089 771667 oder 01590 4387242

E-Mail: felicitas.ramb@lebenshilfe-muenchen.de

Frühförderstelle Giesing

St.-Quirin-Straße 13, 81549 München

Telefon: 089 69347-120 oder 0176 15883679

E-Mail: mona.haselmann@lebenshilfe-muenchen.de

Frühförderstelle Feldkirchen

Bahnhofstraße 3, 85622 Feldkirchen

Telefon: 089 552619-65 oder 0157 80555698

E-Mail: c.steinmetz-reimann@lebenshilfe-muenchen.de

Frühförderstelle Pasing

Pasinger Bahnhofsplatz 4, 81241 München

Tel.: 089 45234- 995 ,

E-Mail: kirsten.gerg@lebenshilfe-muenchen.de

Frühförderstelle Riem

Tel.: 089 2500650 - 191

E-Mail: katharina.haase@lebenshilfe-muenchen.de

*) Es handelt sich nur Beispiele, keine vollständige Aufzählung

4.1 Frühförderstellen München* (2/2)

Spezialisierung Sehen*:

Blindeninstitut München Frühförderung

Romanstraße 12, 80639 München

Telefon: 089 167812-182

E-Mail: simone.prantl@blindeninstitut.de

Sehbehinderten- und Blinden-Zentrum Südbayern Frühförderung für sehbehinderte, blinde und wahrnehmungsgestörte Kinder

Pater-Setzer-Platz 1, 85716 Unterschleißheim

Telefon: 089 310001-5023

E-Mail: steffi.harfensteller@sbz.de

Web: www.sbz.de

Spezialisierung Hören*:

BLWG e. V. / Frühförderstelle

Musenbergstraße 32, 81929 München

Telefon: 089 95728-1410 /-1420

E-Mail: steffi.lange@blwg.de

Web: <https://blwg.eu/ueberregionale-interdisziplinaere-fruehfoerderung/>

*) Es handelt sich nur Beispiele, keine vollständige Aufzählung

4.2 Exkurs: Sehfrühförderung

- Sehfrühförderung bietet das Blindeninstitut an. Das Kind muss dafür nicht blind sein. Die Wartezeiten sind oft lang. Daher ein paar Tipps von Eltern zu Eltern:
- Selbst basteln, dabei starke Farb-Kontraste verwenden
- Z.B. Rettungsfolie für Ursache-Wirkungsprinzip
- z.B. Little-Room bauen:



5. Weitere Therapien

Neben den bereits angesprochenen Therapien und Frühförderungen gibt es einige weitere Therapien, die sinnvoll sein können, aber es nicht in jedem Fall sind. Die anschließende Liste ist aus unseren Erfahrungen oder Erfahrungen von Bekannten zusammengestellt, und erhebt keinesfalls den Anspruch auf Vollständigkeit. Ziel ist es, einen ersten Einblick zu geben, worauf ihr so stoßen könnt. Wichtig ist, zu schauen, was zeitlich für euch machbar ist und was für euer Kind am Wichtigsten ist. Bitte nicht alles auf einmal. Das haben wir eine Zeitlang gemacht, und währenddessen auch den Eindruck gehabt, das ist gut, letztendlich hat es aber nichts gebracht, außer unnötigen Stress.

- Konduktive Förderung
- Deveny
- Auf die Beine (Gallileo)
- Anat Baniel
- Musiktherapie
- Tomatistherapie
- Reiten und andere tiergestützte Therapien
- Adeli Medical Center
- Atlasimpulstherapie
-

Weitere Therapien und auch Beschreibungen einzelner Therapieformen findet ihr z.B. auf den S. 6-13 in dem Dokument „Mein Kind ist besonders – Hilfestellungen für Eltern pflegebedürftiger Kinder“ von Stephanie Poggemöller. Dies kann abgerufen werden unter dem Link: <https://workandfamily.de/wp-content/uploads/2021/04/Hilfestellungen-für-Elter-pflegebedürftiger-Kinder.pdf>

6. Betreuungsangebote (1/2)

Neben integrativen Plätzen in Krippen und Kindergärten gibt es spezielle Fördereinrichtungen, z.B.:

- Kleinkindgruppe in der Phoenix/Pfennigparade (ab 9 Monate)
- Schulvorbereitende Einrichtungen (SVE)
 - der Lebenshilfe
 - der Sonderpädagogischen Förderzentren München
 - der Phoenix
 - im Blindeninstitut München
 -
- Heilpädagogische Kindertagesstätten (HPTs)
 - der Lebenshilfe,
 - der Phoenix
 - im Blindeninstitut München
 -

Für stundenweise Betreuung gibt es z.B.:

- Specialsitter (<https://specialsitter.de/>)
- Dein Nachbar (<https://www.deinnachbar.de/>)
- Nachbarschaftshilfen
-

6. Betreuungsangebote (2/2)

Anbei eine Liste mit Anbietern von Individualbegleitern (Stand 2021) für München:

Träger Schulbegleitung aktuell 2021.xlsx						
Einrichtung	Ansprechpartner	Straße	PLZ	Ort	E-Mail	Telefon
Malteser-Hilfsdienst gGmbH	Martina Zobrist	Streitfelstr. 1	81673	München	malteser@malteser.org	089 85808044
myhomecare	Marco Geib	Weissenburger Str. 21	81669	München	info@myhomecare.de	089 200076160
School-Assist	William Wasch	Fürstenrieder Str. 279a	81377	München	w.wasch@school-assist.de	89248873990
AWO München gemeinnützige Betriebs- und Schulbegleitung e.K.	Alexandra Wolfram	Gravelottestr. 8	81667	München	schulbegleitung@awo-muenchen.de	8945832257
dein Schulbegleiter e.K.	Martina Reinhäkel	Grammstr. 12	80805	München	info@deinschulbegleiter.de	17655766508
fit for school	Benjamin Klotz	Leopoldstraße 74	80802	München		17652138313
LernPiloten	Lion Sokar	Gollnerstraße 25	80339	München	l.sokar@LernPiloten.com	0178 3848801
BIB e.V.	Cornelia Bumes	Seeriederstr. 25	81675	München	info@bib-ev.org	089 124796942
GLL	Melanie Schachinger	Goethestraße 8	80336	München	m.schachinger@gll-muenchen.de	089 890559816
Lebenshilfe	Gudrun Keinert	St.-Quirin-Str. 13a	81549	München	info@lebenshilfe-muenchen.de	089 69347167
Hilf e.V.	Andrea Szabo	Wittelsbacherstr. 9	82110	Germering	info@hilf-ev.de	089 8412615
Johanniter-Unfallhilfe e.V.	Dana Geißler	Schäftlarnstraße 9	81371	München		089 89014571
kfj		Adlzreiterstraße 22	80337	München	info@kfj-muenchen.de	089 746470
myschoolcare	Andreas Bielmeier	Zeppelinstraße 43	81669	München	myschoolcare.de/kontakt	089 693125830
RENAFAN	Anegret Woop	Frankfurter Ring 230	80807	München	muenchen@renafan-service.de	0511 358810
Specialsitter München	Hanna Kuhn	Eisenheimerstraße 57	80687	München	hanna.muenchen@specialsitter.de	0163 6707467
AWO Landkreis	Cornelia Schamagl	Balanstraße 55	81541	München	Cornelia.Schamagl@awo-kvrmuc.de	089/672087-23
VfV Vereinigung Integrationsförderung	Sabine Steidle	Klenzestraße 57c / 2. Hof	80469	München	s.steidle@vif-selbstbestimmt-leben.de	089 / 309 04 86 - 51
Caritas SID München	Alexandra Eichinger	Ortlerstr. 2	81373	München	sid-muenchen@caritas-muenchen.de	089/72655570
Home Instead		Werner-von-Braun-Straße 10a	85640	Putzbrunn	lk-muenchen@homeinstead.de	089/41329270 oder 089/889690580

7. Hilfsmittel

- Vermutlich werdet ihr auch in die Situation kommen, dass ihr Hilfsmittel für euer Kind benötigt. Der Prozess dazu läuft grob wie folgt ab:
 - Verordnung durch den Arzt
 - Ihr sendet die Verordnung an das Sanitätshaus (sh. Nächste Folie)
 - Das Sanitätshaus erstellt einen Kostenvoranschlag und sendet diesen an die Krankenkasse
 - Die Krankenkasse entscheidet über die Kostenübernahme
 - Ggf. wird der Medizinische Dienst der Krankenversicherung eingeschaltet
 - ggf. kommt es zur Ablehnung durch die Krankenversicherung, in dem Fall könnt ihr Widerspruch einlegen und beim Arzt nochmal eine Stellungnahme / Gutachten / Begründung anfordern
 - Bewilligung
 - Nach der Bewilligung werden durch das Sanitätshaus die Maße genommen, ggf. gibt es noch einen Termin zur (An-)Probe und dann macht das Sanitätshaus mit euch einen Termin zur Lieferung aus
- Es gibt eine wahnsinnig große Auswahl an Hilfsmitteln. Und die Sanitätshäuser haben oft ihre Lieferanten, mit denen sie zusammenarbeiten. Ihr habt aber die Möglichkeit euch über die Hilfsmittel zu informieren (z.B. über die website <https://www.finifuchs.de/>) und dem Sanitätshaus mitzuteilen, was bei der Versorgung eures Kindes wichtig ist. Es ist im Interesse aller, dass gleich die richtige Hilfsmittelversorgung erfolgt.

8. Sanitätshäuser / Medizintechnik – Beispiele*

Anbieter	Website	Leistungen
Spörer AG	https://www.spoerer.de/	Rehatechnik (Therapiestühle, Stehstände usw.)
AGM Müller	https://www.agm-mueller.de/	Orthopädietechnik (Orthesen, Korsett u.ä.)
Pohlig	https://www.pohlig.net/de	Orthopädietechnik, Rehatechnik in Traunstein
Streifeneder KG	https://streifeneder.de/	Orthopädietechnik, Sanitätshaus
Rehavista	https://www.rehavista.de/	Für Hilfsmittel zur Kommunikation und Kommunikationsanbahnung, z.B. Talker
Schwarz Medizintechnik	https://www.schwarz-medizintechnik.de/	Überwachung / Monitoring, Sondennahrung, Pumpen, Absauger, Sauerstoffversorgung → super schnell und kompetent
Hartmann AG	https://www.hartmann.info/de-de/	Nutzen wir für Windelversorgung → bei gesetzlich versicherten besteht Anspruch ab dem vollendetem 3. Lebensjahr

*) Übersicht nicht vollständig, mit den dargestellten Versorgern wurden eigene Erfahrungen gemacht.

In der WhatsApp Gruppe **Reha Flohmarkt** by CDKL5: <https://chat.whatsapp.com/I60Hd3rPbxn6O9I7KRP179> könnt ihr **gebrauchte Hilfsmittel und Rehaartikel** erwerben oder verkaufen, wenn ihr sie nicht an die Krankenversicherung zurückgeben müsst.