



## Plexuskinder e.V.

Informationen, Ratschläge und Unterstützung bei einer geburtsassoziierten Plexus brachialis Verletzung.

Ist unmittelbar nach der Geburt ein Arm des Neugeborenen von der Bewegung her schwach oder komplett gelähmt, könnte das Kind eine Verletzung des Plexus brachialis Nervengeflechtes (Plexusparese, Plexuslähmung, Erb'sche Lähmung) erlitten haben.

Plexuskinder e.V. bietet Informationen, Ratschläge und Unterstützung bei einer geburtsassoziierten Plexus brachialis Verletzung für betroffene Kinder und ihre Familien.

Es ist unser Ziel die Beratung und die Behandlung bei diesem Krankheitsbild zu verbessern. Wir wollen dazu beitragen, bestmögliche Ergebnisse für die betroffenen Kinder zu erzielen und diese Verletzungen durch Aufklärung von Ärzten, Hebammen und werdenden Eltern soweit als möglich zu vermeiden. Wir werden unterstützt von Ärzten, Physio- und Ergotherapeuten sowie spezialisierten Rechtsanwälten.

Plexuskinder e.V.

Plexusfibel

Eine geburtstraumatische Plexuslähmung ist ein hochkomplexes Krankheitsbild, das Betroffene, ihre Ärzte und Therapeuten vor große Herausforderungen stellt.

In unserer Veröffentlichung:

„**Der geburtstraumatische Plexus brachialis Schaden, Information für Betroffene, interessierte Laien und Fachleute**“, 2. Auflage; Dr. Jörg Bahm, Dr. Roland Uphoff, Mirjam Mahler (Herausgeber) werden das Krankheitsbild, seine Ursachen und Behandlungsmöglichkeiten aus der Sicht aller Beteiligten beschrieben: Geburtshelfer, Kinderarzt, Plexuschirurg, Physiotherapeut, Jurist und natürlich die Betroffenen selbst.

Die Plexusfibel ist unter [www.plexuskinder.de](http://www.plexuskinder.de) gegen eine Schutzgebühr erhältlich.

Plexuskinder.de

Auf [www.plexuskinder.de](http://www.plexuskinder.de) finden sich nicht nur medizinischen Themen, sondern auch Ratschläge und Ideen die Betroffenen helfen können ein möglichst gutes Ergebnis und eine hohe Lebensqualität zu erzielen. Ein Forum und unsere Facebook-Seite [www.facebook.com/plexuskinder.e.v](https://www.facebook.com/plexuskinder.e.v) bieten weitere Möglichkeiten zum Austausch und Kontakt.



Plexustreffen

Wir führen regelmässig ein Treffen für Betroffene und ihre Familien durch. Unsere Schwerpunkte sind:

- neue medizinische und therapeutische Entwicklungen
- Erfahrungsaustausch
- Kontakt zu Betroffenen
- Gestaltung der Aktivitäten des Vereins.

Plexuskinder e.V.

Plexuskinder e.V. ist ein gemeinnütziger Verein (Amtsgericht Ulm VR 720215). Wir finanzieren uns durch Mitgliedsbeiträge und Spenden. Kontoverbindung: Commerzbank Ulm Kto. 901818500, BLZ 63040053.

**Plexuskinder e.V.**

[www.plexuskinder.de](http://www.plexuskinder.de)  
[info@plexuskinder.de](mailto:info@plexuskinder.de)

Georgstr. 3  
89077 Ulm  
Telefon: 0731 964296 24  
Telefax: 0731 964296 26