

Bei der Umsetzung und Initiierung des neuen Beratungszentrums BesonderHaut bedanken wir uns ganz besonders bei folgenden Unterstützern:

- Sternstunden e.V.
- Marianne Strauß Stiftung
- Deutsche Stiftung Kinderdermatologie

„Wenn das eigene Kind plötzlich eine sehr seltene Hautkrankheit hat, über die es nur sehr wenige Informationen gibt, fühlt man sich anfangs sehr hilflos. Wir möchten Familien beraten, wie sie mit der Krankheit umgehen können.“

*Christina Jäger
Betroffene Mutter und Co-Initiatorin von BesonderHaut*

„Durch individuelle Lösungsansätze können Herausforderungen aus dem Alltagsleben und dem sozialen Miteinander mit Unterstützung des Beratungszentrums BesonderHaut gemeistert werden. Kinder mit Hauterkrankungen benötigen neben medizinischem Know-How auch oftmals eine zusätzliche emotionale Stärkung außerhalb der Familie.“

*Prof. Dr. med. Kathrin Giehl
Ärztliche Leitung Beratungszentrum BesonderHaut
Leiterin des Zentrums für seltene und genetische Hautkrankheiten der Klinik und Poliklinik für Dermatologie und Allergologie*

Spendenkonto

Kontoinhaber: Deutsche Stiftung Kinderdermatologie
Verwendungszweck: BesonderHaut
Kreditinstitut: HypoVereinsbank München
IBAN: DE92 7002 0270 0010 1797 99
BIC: HYVEDEMMXXX

Wir freuen uns über jede finanzielle Unterstützung.

So erreichen Sie uns

LMU Klinikum
Klinik und Poliklinik für Dermatologie und Allergologie

Beratungszentrum BesonderHaut

Besonderhaut.DERMA@med.uni-muenchen.de
Tel.: +49 (0) 89 4400 - 56171
Fax: +49 (0) 89 4400 - 19 56171

So finden Sie uns

Klinik und Poliklinik für Dermatologie und Allergologie
1.Obergeschoss Raum A1.26
Frauenlobstr. 9-11
80337 München



Beratungszentrum BesonderHaut

Unterstützung für hautkranke Kinder,
Jugendliche und deren Familien



BesonderHaut

Über uns

Zusätzlich zur medizinischen Behandlung und Beratung in der Ambulanz ist es uns ein großes Anliegen den Kindern und Jugendlichen mit chronischen Hauterkrankungen auf dem Patientenpfad in unserer Klinik eine umfassende familienorientierte Begleitung und sozialpädagogische Beratung anzubieten.

Die ganzheitliche Patientenbetreuung wird als ein grundlegender Bestandteil in der Betreuung von Kindern mit Hauterkrankungen angesehen.

Ein enger Austausch und eine individuelle Begleitung bieten konkrete Unterstützung bei unterschiedlichsten Auswirkungen einer Hauterkrankung auf das soziale Leben, der Teilhabe an der Gesellschaft sowie bei der Bewältigung des Alltags.

BesonderHaut Team



Von links nach rechts:

Sophia Limberg, Psychologin; Sophia Hertle, Sozialpädagogin B.A.; Prof. Dr. med. Kathrin Giehl, Oberärztin/Leitung; Dr. Narjes Alelq, Fachärztin; Josephine Hofmann MUDr., Assistenzärztin; Dr. Leonie Frommherz, Fachärztin



Unsere Schwerpunkte und Ziele

Beratung und familienorientierte Begleitung

Viele Eltern und Kinder fühlen sich nach der Diagnose unsicher und überfordert. Wir möchten in dieser Zeit einen unterstützenden Anker für die Eltern und Kinder darstellen und haben daher verschiedene Angebote und Schulungen zusammengestellt. Durch entlastende Gespräche, familienorientierte und individuellen Beratungen möchten wir Sie in der Verarbeitung der Diagnose, dem Umgang mit den unterschiedlichsten Auswirkungen der Erkrankung und der Bewältigung des Alltags unterstützen. Kinder und ihre Eltern können so lernen, ihre besondere Haut besser zu erklären, zu akzeptieren und sich im Umgang mit ihrer Krankheit sicherer zu fühlen.

Persönlichkeitsentwicklung

Durch die Vermittlung von speziellen kommunikativen Fähigkeiten sollen Kinder und ihre Eltern in Schulungen lernen, ihre BesonderHaut besser erklären zu können und sich um Umgang mit ihrer Krankheit sicherer fühlen.

Inklusion im häuslichen Umfeld

Wir möchten erreichen, dass die Kinder in ihrem ganz privaten Umfeld, ihrem Kindergarten, ihrer Schule und auch ihrer Nachbarschaft ohne Vorbehalte oder Ablehnung aufgenommen und wertgeschätzt werden. Hierzu können bei Bedarf Schulbesuche durch unser Team durchgeführt werden.

Selbsthilfe / Patientennetzwerke / Patientenforum

Wir haben uns zur Aufgabe gemacht, bestehende Patientennetzwerke zu verschiedenen Erkrankungen zu verbessern und die Initiative von Selbsthilfegruppen aktiv zu unterstützen.

Unser Angebot

- Psychosoziale und psychologische Begleitung von Kindern und Jugendlichen
- Entlastende Gespräche mit Bezugspersonen
- Eltern-/Familienberatung
- Sozialrechtliche Beratung
- Empfehlung und Vermittlung von ambulanten Maßnahmen, Netzwerken und Selbsthilfevereinen
- Informationen zu Therapiemotivation (DermaClub-App) und Patientenvernetzung (Patientenforum)
- Patienten-/Elternschulungen (allgemeine und krankheitsspezifische Schulungen)

BesonderHaut
Für Kinder mit seltenen
Hautkrankheiten