

# Und wer fragt nach mir?





und wer trägt nach mir

---

Es sind nicht die **Ereignisse**,  
die unser Leben bestimmen,  
sondern die **Bedeutung**, die wir ihnen geben.

---



# Und *wer* fragt *nach mir* ?

## **Angehörige zwischen Verantwortung und Selbstbestimmung**

Wen interessiert es eigentlich, wie es mir geht? Wen kümmert es, ob ich Angst vor dem Entlassungstermin unserer Tochter, des Sohnes, meines Partners, meiner Mutter, des Vaters aus dem Krankenhaus habe? Wohl jeder Angehörige eines psychisch kranken Menschen hat sich das oder ähnliches schon einmal gedacht.

Der dahinterstehende Vorwurf ist meistens berechtigt. Zumindest zeigt er aber auch, dass der so denkende Mensch in einer schwierigen Lebensphase steckt, sich vergessen und allein gelassen fühlt und frustriert ist. Dieser Mensch hat sich zu viel zugemutet, ist in Gefahr, sich zu überfordern, sich aufzuopfern bis an den Rand der Erschöpfung. Psychotherapeuten und Psychosomatiker haben dafür einen Begriff: Erschöpfungssyndrom. Grund dafür ist fast immer das aus der Balance geratene Verhältnis von Selbstbestimmung und Sich-verantwortlich-fühlen.

Viele Angehörige haben verlernt oder haben sich untersagt, an sich selbst zu denken. Sie haben sich selbst und ihre Gesundheit in den Hintergrund geschoben. Sie haben ihre Selbstsicherheit und ihr Selbstbewusstsein verloren, und zur Selbstbestimmung fehlt ihnen der Mut.

Mit einer bewussten Wahrnehmung der eigenen Befindlichkeit, mit der Akzeptanz der Rolle als Angehöriger eines psychisch kranken Menschen fängt die Krankheitsbewältigung des Angehörigen an.

Verantwortung für sich selber zu übernehmen ist eine von mehreren Voraussetzungen, die oft langwierige Begleitung eines psychisch kranken Menschen durchzustehen. Verantwortung für den Kranken zu übernehmen hängt von der jeweiligen Notwendigkeit ab. Aber was heute notwendig ist, muss nicht für immer gelten. In einigen Wochen schon kann sich der Gesundheitszustand des Betroffenen so verändert haben, dass er wieder allein entscheiden und Verantwortung für sich selber übernehmen kann. Diese Abgrenzung zwischen Verantwortungspflicht und Verantwortungsabgabe ist es, was den nahen Angehörigen im Zusammenleben mit psychisch kranken Familienmitgliedern so schwer zu schaffen macht. Geradezu zu einer Gratwanderung kann es werden, sich eine gewisse Unabhängigkeit in zeitlich begrenzten Krisenphasen zu erhalten und einen Teil seiner Selbstbestimmung zu bewahren.

*Verantwortung für sich selber zu übernehmen, ist eine von mehreren Voraussetzungen, die oft langwierige Begleitung eines psychisch kranken Menschen durchzustehen.*

---

Der Weg zwischen Verantwortungsgefühl und Verantwortungsabgabe gleicht einer Gratwanderung.

---

## **Verantwortung**

Innerhalb der Familie ist es ganz natürlich, dass sich einer für den andern verantwortlich fühlt. So war es bisher immer. Das ist eines der Grundprinzipien für den Zusammenhalt einer Gemeinschaft. Diese Selbstverständlichkeit im familiären Zusammenleben gilt so lange, bis eine oder einer aus der Familie psychisch krank wird. Von da ab ist es mit der Selbstverständlichkeit in Bezug auf Verantwortungsübernahme nicht mehr so einfach. Das löst immer wieder Diskussionen mit dem Kranken und unter den mitbetroffenen Familienmitgliedern aus.

Wie entscheidungsfähig ist der Kranke? Wie viel Selbstbestimmung kann er wahrnehmen? Wie viel Verantwortung müssen, ja, können wir, die nahen – vielleicht einzigen – Bezugspersonen, übernehmen für denjenigen, der sie unserer Meinung nach am meisten braucht? Nicht selten sind die Angehörigen überrascht und verletzt, wenn sich der Betroffene durch ihre Fürsorge gegängelt fühlt!

Es liegt an den Besonderheiten psychischer Krankheiten, dass sich die nahen Bezugspersonen der Betroffenen in der ersten Zeit der Krankheit

*Nicht selten sind die Angehörigen  
überrascht und verletzt,  
wenn sich der Betroffene durch  
ihre Fürsorge gegängelt fühlt!*

ganz selbstverständlich verantwortlich fühlen für alles, was um den Patienten herum geschieht und was zur Entscheidung ansteht. Mir ging es nicht anders. Wie kam ich damals dazu? Unser Sohn war noch sehr psychotisch, mir fehlte die Erfahrung und die heutige Gelassenheit, auch dem Kranken mal Fehler zugestehen zu können, und es fehlte mir das

Vertrauen in seine verbliebenen Fähigkeiten. Vor allem aber fehlte es mir an Kenntnissen, am nötigen Einblick in die Zusammenhänge der Erkrankung. Es hat Jahre gedauert, bis ich unser Zusammenleben in der Familie und die Sache mit der Verantwortung lockerer sehen konnte. Wie alle Angehörigen musste ich lernen, mich nicht immer einzumischen, nicht alles vorher regeln zu wollen und nicht ehrgeizig und mit vollem Einsatz – eigentlich mit mehr, als ich geben konnte – eine schnelle Besserung, vielleicht Heilung, herbeiführen zu wollen.

.....  
Angehörige sind **nicht** für alles verantwortlich.

Ihre Aufgabe besteht darin,  
die **Eigenverantwortung** des Erkrankten zu fördern.  
.....

***Es ist nicht leicht, ein „guter“ Angehöriger zu sein***

Zur unrechten Zeit und bei der falschen Gelegenheit bewirkt unsere wohlgemeinte Hilfe unter Umständen genau das Gegenteil von dem, was





wir doch so gerne erreichen möchten – sie macht den Kranken nämlich unselbständiger. Niemand muss sich schämen, wenn er diese wirklich schwierigen Unterscheidungen, die bei körperlich Kranken leicht zu treffen sind, nicht so bald hinkriegt. Bei einem körperlich Kranken ist das einfach, da übernehme ich die Verantwortung dafür, dass beispielsweise einem Blinden nichts im Wege steht, worüber er stolpern könnte.

Es ist sehr, sehr viel schwieriger, zu erkennen, inwieweit ein psychisch kranker Mensch unserer Hilfe bedarf. Und immer wieder stellt sich den betreuenden Angehörigen die Frage, wie man erkennt: „Will er – oder sie

– nicht oder kann er nicht?“ Will er nicht, dann kann er selber Verantwortung übernehmen; kann er aber nicht, dann sollten die nahen Bezugspersonen ihm die Verantwortung für Entscheidungen abnehmen. Was ist aber, wenn der Betroffene nicht einsieht, dass er krank ist und Hilfe braucht? Wenn er oder sie dem Angehörigen das Recht abspricht, für ihn zu

handeln, um Schaden abzuwenden? Angehörige sind durch dieses Dilemma noch verunsicherter, als sie es sowieso schon sind durch die Veränderung des psychisch kranken Familienmitglieds. Der Gedanke quält sie: **Hilfe wider Willen – ist das dann noch Hilfe?**

*Es ist sehr, sehr viel schwieriger,  
zu erkennen, inwieweit  
ein psychisch kranker Mensch  
unserer Hilfe bedarf.*

Schmerzvoll wird so manchen Angehörigen bewusst, dass sie sich verausgaben, sich aufopfern, dass sie verzichten auf die Fortsetzung ihres gewohnten Lebensstils und dabei nur das Beste für den Betroffenen wollen. Sie müssen dabei erleben, dass der Betroffene ihre Hilfe schroff zurückweist und fühlen sich gedemütigt. Ein „guter“ Angehöriger zu sein, alles im Griff haben zu wollen, ist ein Anspruch, den Angehörige besser nicht haben sollten. Übertriebene Selbstverpflichtung setzt sie unter Druck, bringt sie an den Rand der nervlichen und psychischen Erschöpfung und lässt sie innerlich ausbrennen.

An Ausgebranntsein oder, wie man neudeutsch sagt, an „burn out“ zu leiden, ist ein schrecklicher Zustand, mit dem niemand fortwährend



leben kann und mit dem niemandem geholfen ist, nicht den Angehörigen und am allerwenigsten dem Betroffenen. Hoffnungslos, freudlos, kraftlos, mutlos, diese Symptome für „burn out“ übertragen sich auf den Erkrankten, auch wenn man noch so emsig Pläne entwickelt und werkelt. Durch immer öfter auftretende Erschöpfungszustände kündigt sich eine Burn-out-Erkrankung an.

---

Vorbeugen ist besser als heilen. Das gilt auch für das **Erschöpfungssyndrom** bei Angehörigen.

---

### *Wie ist er denn, der „gute“ Angehörige?*

Wir wissen, wie sich ein „guter“ Angehöriger nicht verhält. Vom Verstand her wissen wir es. Die Umstände aber machen es vielen Angehörigen sehr schwer, ihre Emotionen und ihre Einstellungen so zu ändern, dass sie weder sich noch dem Betroffenen schaden. Wer nach Jahren der Erkrankung immer noch

- das Verhalten des Erkrankten an dem von Gesunden – von gesunden Familienmitgliedern – misst,
- wer glaubt, die Krankheitszeit einfach auslöschen zu können aus der Biografie des Betroffenen,
- wer meint, der Betroffene könne den beruflichen Werdegang da wieder aufnehmen, wo er durch die Krankheit unterbrochen wurde,
- wer meint, der Kranke würde nach seiner Genesung wieder so, wie er einst war,
- und wer meint, er könne durch Druck und immer neue Rehabilitationsvorschläge die Heilung beschleunigen,

der hat nichts begriffen. Er hat die Krankheit für sich nicht verarbeitet und hat die veränderte Lebenssituation nicht akzeptiert. Er hängt einem Idealbild nach. Konsequenterweise muss er immer wieder enttäuscht

*Ich nehme das Schicksal an,  
aber ich lasse mich nicht von  
ihm unterkriegen!*

werden. Er wird von seinen vermeintlichen Misserfolgen bestimmt und fühlt sich verantwortlich dafür. Womöglich braucht er, um aus dieser, ihn krankmachenden Phase wieder herauszukommen, die

Hilfe anderer Angehöriger, derer, die dieses Stadium bereits hinter sich gelassen haben, um zu erfahren, dass der erste Schritt zu einem selbstbestimmten Leben im Annehmen liegt. Das ist kein passiver, resignierender Akt, sondern geschieht aufgrund einer bewussten Entscheidung: Ich nehme das Schicksal an, aber ich lasse mich nicht von ihm unterkriegen!

### ***Mitbetroffen und gefühlsmäßig stark beteiligt***

Bei dem dauernden Auf und Ab, mal Hoffnung – dann Verzweiflung, mal Zuversicht – dann Pessimismus, mal Freude über gute Tage – dann Enttäuschung über Verschlechterung, geht der Blick für die guten, lebenswerten Eigenschaften und erhaltenen Fähigkeiten des Betroffenen verloren. Wie gebannt starren Angehörige leicht auf mögliche Anzeichen von Verschlechterung. Angehörige, die durch eine oder mehrere Krankheitsphasen mit dem Betroffenen gegangen sind, können sich kaum dagegen wehren, jede Stimmungsveränderung zu interpretieren, und neigen deswegen zum überängstlichen Vorahnen von Krisen. Sie vergessen, Abstand und Gelassenheit zu bewahren, und vergeben so die Chance, beruhigenden Einfluss zu nehmen.

**Kann man das überhaupt?** Angehörige sind gefühlsmäßig zu sehr beteiligt. Es wäre tatsächlich ein übermenschliches Ansinnen, die Symptome einfach zu übersehen, den Zwangssymptomen immer geduldig zuzusehen, die dumpf gemurmelten Worte und ausgestoßenen Laute zu überhören, das tagelange Im-Bett-liegen zu ertragen, den an Autismus erinnernden Rückzug zu ignorieren und weiterhin eine Kommunikation zu versuchen, die Aggressionen und Beschimpfungen achselzuckend als Krankheitssymptome abzutun. Alles das kann man gelegentlich tun und ertragen.



Es ist aber **völlig normal**, dass einem irritierende und beängstigende Symptome auf Dauer erheblich und immer wieder **zu schaffen machen**.

### **Meine Rolle als Angehöriger**

Voraussetzung hierfür ist es, in sich zu gehen und sich Rechenschaft abzulegen über seine eigene Einstellung zur Krankheit. Welche Rolle will und kann ich dabei einnehmen? Was tut dem kranken Familienmitglied gut – und was mir? Überfürsorglichkeit, das haben wir in Theorie und Praxis gelernt, kann sich genauso ungünstig auf den Krankheitsverlauf des psychisch Kranken auswirken wie Vernachlässigung.

Sinnbildlich gesprochen sollte ein Angehöriger nicht „die Beine des Patienten“ sein wollen. Die Krücken ja, für eine bestimmte Zeit, solange sie der Betroffene braucht, die er aber wieder ablegen kann, wenn er zum „Selber-Gehen“ imstande ist, und die er wieder aufnehmen kann, wenn das selbständige Gehen schwerfällt. Was auf den ersten Blick nach Beliebigkeit aussieht, ist doch innere Stärke des Angehörigen und macht den bewusst Handelnden freier.

Liebe zum psychisch erkrankten Familienmitglied zeigt sich ebenso wenig durch Überfürsorglichkeit wie durch widerspruchsloses Erdulden z. B. von Beschimpfungen. Liebe zu ihm zeigt sich durch Verständnis und geduldiges Hinführen zu Eigenverantwortlichkeit.



## Verantwortung oder unterlassene Hilfeleistung

Verantwortung hat noch einen anderen Gegenpol: den der unterlassenen Hilfeleistung. Wohl jeder Angehörige war schon in der Situation, sich entscheiden zu müssen, dem Wunsch des Patienten nach Nichtbehandlung, seinen flehenden Blicken nachzugeben oder professionelle Hilfe gegen seinen Willen zu rufen.

So oder so – später dann kamen die Zweifel an der Richtigkeit der getroffenen Entscheidung. Wirklich wissen wir es so recht erst nach der Behandlung. Bei psychischen Krankheiten ist es nicht einfach, die zu erwartende Wirkung einer Maßnahme vorherzusehen. So bleibt den Angehörigen häufig nur, selbstbestimmt die Probe aufs Exempel zu machen mit ungewissem Ausgang – jedes Mal von Neuem: Versuch und Erfolg oder Versuch und Irrtum. Die Frage nach unterlassener Hilfeleistung habe ich einmal in einem Interview für die Landesverbandszeitung *unbeirrbar* Dr. Bäuml, Privatdozent und leitender Oberarzt in der Psychiatrischen Klinik der TU München r. d. Isar, gestellt.

Er sagte dazu: *„Ich würde mir wünschen, dass jemand da ist, der Courage hat, mich in Behandlung zu bringen, notfalls auch gegen meinen Willen. Ich würde nicht wollen, dass man mich unter der Begründung, er will's ja nicht anders, wochen- oder monatelang in einem psychisch sehr krankhaften Zustand einfach belässt. Das wäre mir eine grauenvolle Vorstellung . . .*

*Heute weiß man, dass eine unbehandelte schizophrene Psychose einen gewissen Raubbau an den gesunden Nervenzellen des Körpers bewirkt. Gleichzeitig besteht die Gefahr, dass jemand, der sich in einer akuten*

*psychotischen Welt bewegt, viele soziale Kontakte gefährdet, dass er die Einbettung in den normalen Alltag gefährdet und dass er ungewollt zum Außenseiter wird.“* Und mit Blick auf seine Kollegen sagte er: *„Nur einfach ein kurzes Angebot zu machen und zu sagen, wenn Sie nicht wollen, ist das Ihre Sache, das, finde ich, grenzt an unterlassene Hilfeleistung!“*

„Ich würde mir wünschen, dass jemand da ist, der Courage hat, mich in Behandlung zu bringen.“

.....  
**Patentrezepte** für den Umgang mit schwierigen Situationen gibt es nicht. Hilfreich sind die **Erfahrungen** gleichbetroffener Familien.  
.....

## ***Wissen macht selbstsicher***

Es gibt nur einen Weg, die Gratwanderung des Angehörigen zwischen Verantwortung und Selbstbestimmung sicherer zu machen, und der führt über bessere Kenntnisse über die Erkrankung, über das Einholen von Informationen bei allen Beteiligten: bei Profis, in Trialog-Gesprächen mit Gleichbetroffenen und mit Psychiatrie-Erfahrenen und ganz besonders auch im Gespräch mit dem eigenen psychisch kranken Familienmitglied selbst. An mündliche Sachinformationen der jeweils zuständigen Profis ist bedauerlicherweise schwer heranzukommen. Da drängt sich die Frage auf, wie es denn mit der Verantwortlichkeit der professionell Tätigen in dieser Hinsicht aussieht?

Brauchbaren Rat, wie wir mit Verantwortung und Selbstbestimmung umgehen, gibt es bei gleichbetroffenen Familien, in Angehörigengruppen und in Einzelgesprächen. **Patentlösungen gibt es auch hier nicht!**

## ***Den Teufelskreis mit den Schuldgefühlen durchbrechen***

Je mehr der Angehörige bei der Betreuung des psychisch Kranken Verantwortung übernimmt – übernehmen zu müssen meint – oder aus Selbstüberschätzung an sich zieht, umso weniger Selbstbestimmung bleibt ihm außerdem. Gefangen in den eigenen Ansprüchen und nicht selten in gesellschaftlichen Konventionen, kümmert er sich schließlich um alles, verliert das Gefühl für sich selbst und seine Belastungsgrenzen. Es gehört eine gute Portion Selbstbewusstsein dazu, zu seinen Bedürfnissen zu stehen, ohne Schuldgefühle zu entwickeln. Schuldgefühle führen zu Wiedergutmachungsbemühungen der Angehörigen bis zur Selbstaufgabe. Dadurch wird nichts besser, sondern alles nur noch

verkrampfter und unfreier im gemeinsamen Zusammenleben mit psychisch Kranken. Eine Besserung des Gesundheitszustandes des Patienten kann so nicht entstehen. Wegen dieser Erfolglosigkeit erhalten sich die Schuldvorwürfe ständig selbst, und irgendwann besteht unser ganzes Leben aus Verantwortungsgefühl. Wir verlieren uns selbst. Selbstlosigkeit, in der wir uns für den Kranken aufopfern, lässt unser Selbst verschwinden, macht uns für den Kranken bedeutungslos. Wir können ihm kein Halt mehr sein.

•  
•  
• *Schuld hat gemeinhin*  
• *in der Psychiatrie wenig zu suchen.*  
•

Schuld hat gemeinhin in der Psychiatrie wenig zu suchen, auch wenn sie in enger Beziehung zu Verantwortung steht. Wie sieht es mit der Verantwortung des Gesetzgebers für eine für alle gleiche Gesundheitsversorgung, wie mit der des Staates für bedarfsgerechte und unterschiedslos allen zugute kommende, erschwingliche Leistungen aus? Der Staat hat eine Fürsorgepflicht für Kranke und Behinderte. In dieser Fürsorgepflicht stehen auch Kommunen und Landkreise. Leid und Not zu lindern, Familien zu schützen und behinderten Menschen die Teilhabe am Leben in der Gemeinschaft zu ermöglichen – diese Normen sind in unserer Verfassung, in Gesetzen und im Bewusstsein der Gesellschaft verankert. Dieser Schutz gilt auch für Familien mit psychisch kranken und behinderten Menschen.

---

Wer nicht zu seinen **eigenen Bedürfnissen** steht, verliert auf Dauer die **Selbstachtung** und verliert sich schließlich selbst.

---

### ***Und wer fragt nach uns, den betroffenen Familien?***

Die Rolle der Angehörigen in der Psychiatrie hat sich gewandelt. Trotz einer erheblichen Therapieverbesserung, bei der Behandlung von Schizophrenien zum Beispiel, gelingt es vielen Patienten nicht, wieder ein selbständiges Leben zu führen. Mehr als die Hälfte aller psychisch





Kranken leben in der Familie. Und trotz moderner Medikamente und sozialpsychiatrischer Betreuung muss immer wieder mit Rückfällen gerechnet werden. Es käme noch viel häufiger zu Rückfällen, würden die Familien nicht stützend, ermutigend und zur Behandlung motivierend mithelfen. Angehörige wollen und können bei der Krankheitsbewältigung mithelfen, sie wollen das freiwillig tun. Sie wollen aber nicht das Gefühl haben müssen, ungefragt verplant zu werden. Selbst entscheiden wollen sie, was das Maß ihrer Unterstützung anbetrifft, und mitentscheiden, was in der Nachsorge ihres psychisch Kranken geplant wird. Wenn Sie heute als „Co-Therapeuten“ bezeichnet werden, bedeutet das soviel wie, sie werden als Mitverantwortliche für die Einhaltung der Behandlungsbereitschaft und des Therapieplans gesehen. Unmerklich und ungefragt und oft unberaten werden sie zu Hilfstherapeuten ohne „Kündigungsrecht“.

*Angehörige wollen aber nicht das Gefühl haben müssen, ungefragt verplant zu werden.*

Freilich, um die Rolle „Co-Therapeut“ hätten uns unsere Vorvorfahren beneidet, galten sie doch eher als „Störenfriede“ bei der Behandlung ihrer Angehörigen. Aber diese Rolle überfordert die betroffenen Familien in ihren Möglichkeiten, zumal sie kaum auf Unterstützungsangebote zurückgreifen können.

## ***Miteinbeziehung der Angehörigen***

Angehörige sind ein wichtiges Glied in der psychiatrischen Versorgungskette, unverzichtbar zum Beispiel bei der Nachsorge nach stationärer Behandlung. Sie erwarten dafür aber eine gewisse Mitsprache bei Ent-

scheidungen. Sie erwarten Rücksichtnahme auf ihre, den Lebensumständen entsprechenden Unterstützungsmöglichkeiten. Am Beispiel der Entlassungspraxis aus dem psychiatrischen Krankenhaus möchte ich das erklären. Jeder Ortswechsel, jeder Wechsel der Bezugspersonen macht psychisch kranken Menschen zu schaffen. Es ist ein kritischer Moment. Die Entlassung aus der Klinik ist solch ein belastendes Ereignis – und das nicht nur für die Betroffenen, sondern auch für ihre Angehörigen. Soll dieser Schritt gut gelingen, bedarf es der Miteinbeziehung der Angehörigen in die Entlassungsvorbereitungen.

*Angehörige erwarten eine gewisse Mitsprache an Entscheidungen.*

In der Praxis hieße das zum Beispiel, die Familien vor der Entlassung ihrer psychisch kranken Familienmitglieder aus stationärer Behandlung zu fragen, ob sie sich praktisch, räumlich, psychisch in der Lage fühlen, die weitere Betreuung ihrer Kranken zu übernehmen, ob sie darauf vorbereitet sind. Gemeinsam – „trialogisch“ – die Entlassung vorzubereiten, das hieße, die Angehörigen und die Patienten ernst zu nehmen und ihnen beiden die Selbstbestimmung – in Form der Mitbestimmung – zu lassen. Unbestritten gibt es eine Kommunikationslücke zwischen Krankenhaus und Familie, aber auch – und diese Kluft ist vielleicht noch größer – zwischen niedergelassenen Psychiatern und Angehörigen!

„Krankenhaus – Angehörige“ ist eine „Schnittstelle“, die bei weitem tiefer geht und dramatischere Folgen hat, als es bei „Schnittstellen“ zwischen professionellen Einrichtungen der Fall ist. Die Beseitigung dieser Kluft ist ein „Muss“! Das ist eine notwendige Konsequenz aus der Psychiatrie-Reform und eine unabdingbare Voraussetzung für die Fortsetzung einer schwerpunktmäßig im ambulanten Bereich liegenden psychiatrischen Versorgung. Patienten nach längerem stationären Aufenthalt in die unvorbereitete Familie zu entlassen ist ein Kunstfehler!

---

Die **Entlassung aus der Klinik** ist ein belastendes Ereignis für den Patienten und für seine Angehörigen.

---

## Angehörige, die unverzichtbaren Partner

Die Mit- und Selbstbestimmung der Familien eines behinderten Menschen zu achten, ist nicht nur eine moralische Pflicht, es ist vor allem vernünftig! Es erhält die Gesundheit der betroffenen Familien und ihre Leistungsfähigkeit, und damit ist es eine volkswirtschaftlich vernünftige Maßnahme.

Psychische Krankheiten sind, volkswirtschaftlich gesehen, teure Krankheiten. Nicht die direkten Kosten (Arzthonorare, Medikamente usw.) verursachen den Löwenanteil. Es sind die indirekten Kosten – wozu diejenigen durch Arbeitsausfall, durch Frühverrentung, durch beschützte Wohnplätze, Tagesstrukturmaßnahmen usw. zählen –, die zwei Drittel der Gesamtkosten ausmachen. Angehörige übernehmen gerade hierbei Leistungen, die, aus welchem Grunde auch immer, von anderen nicht erbracht werden können oder nicht erbracht werden wollen.

Es ergäbe sich eine milliardenschwere Mehrbelastung für das Gesundheits- und Sozialwesen, wenn allein die Familien, die in die Entlassungsplanung ihres kranken Familienmitglieds aus der psychiatrischen Klinik nicht miteinbezogen wurden, sich weigern würden, den Patienten nach der Krankenhausbehandlung wieder zu Hause aufzunehmen. In Anbetracht allein dieser wirtschaftlichen

*Wer fragt nach der Belastbarkeit der Familien?*

Bedeutung können Angehörige sehr selbstbewusst auftreten und selbstbewusst ihren Unterstützungsbedarf benennen. Weil die öffentlichen Mittel nicht ausreichen, bleibt den betroffenen Familien meistens nichts anderes übrig, als in die Bresche zu springen und sich um die tägliche Krankheitsbewältigung zu kümmern, für Behandlungskontinuität Sorge zu tragen, einen beschützten Wohnraum zu stellen und vieles mehr. Sie tun es dem Kranken zuliebe, oftmals bis an die Grenzen ihrer Kräfte und darüber hinaus.

Sie sind dennoch nicht die natürlichen Lückenbüßer für unzureichende, nicht bedarfsgerechte, nicht funktionierende Versorgungsstrukturen.



Daher die Frage an die Politik und die Planer der psychiatrischen Versorgung: Wer fragt nach der Belastbarkeit der Familien? Was passiert mit den Familien, wenn immer mehr Versorgungsaufgaben auf sie abgewälzt werden? Bewusstsein hierfür zu schaffen und die Interessen der Angehörigen psychisch kranker Menschen zu vertreten sind Aufgaben der organisierten Angehörigen-Selbsthilfe auf Landes- und Bundesebene. Sie weisen auf Lücken in der Versorgung, auf Fehlplanungen und auf Gesetze hin, die in der praktischen Umsetzung steckengeblieben sind. Sie fordern eine nicht nur patientengerechte, sondern auch eine familien-gerechte Versorgungslandschaft und Gesellschaftsordnung.

.....  
Jeder will gefragt werden, selbst dann, wenn er eigentlich  
keine Möglichkeit hat, **nein zu sagen!**  
.....

## **Selbstbestimmung**

Nur bedingt ist Selbstbestimmung ein Wert an sich, und praktisch nie ist Selbstbestimmung ein Gegensatz zur Verantwortung. Niemand kann völlig selbstbestimmt leben. Immer gibt es Umstände, die einen zu Handlungen – zu Haltungen – zwingen. Es gibt Lebensumstände, die der einzelne Mensch nicht in der Hand hat, wie Krankheit zum Beispiel, über die er nicht selbst bestimmen kann.

## **Freiheit des Handelns**

Das Gefühl, selbstbestimmt zu leben, hängt wohl vom Verhältnis von Selbstbestimmung und Fremdbestimmung ab. Wenn ich zu 90 Prozent von Umständen, seien es von außen auf mich einwirkende oder solche, die mir mein Körper vorgibt, gesteuert werde, fühle ich mich unfrei. Es bleibt einem anscheinend nur eine sehr kleine Handlungsfreiheit. Freiheit des Handelns? Das ist nicht nur ein Thema der Philosophie, sondern eines, mit dem sich die Neurologie zunehmend beschäftigt. Es hat die Menschheit immer beschäftigt! Mit der modernen Technik der



„bildgebenden Verfahren“ können Forscher dem Gehirn bei der Arbeit zuschauen. Und nun sind sie gar nicht mehr so sicher, ob die freie Entscheidungsfähigkeit eines Menschen nicht eine Illusion ist. Bereits bevor wir den Arm heben wollen, so haben sie herausgefunden, vollzieht das Gehirn die dafür notwendigen Schaltungen.

Kurze Zeiten der Unfreiheit, in denen wir nicht selbst bestimmen oder wenigstens mitbestimmen können, ertragen wir im Allgemeinen recht gut. Ja, wir fühlen uns sogar besonders tüchtig, als „Helden“, die viel aushalten können. Bedingung dafür ist ein Licht am Ende des Tunnels. Und ganz wesentlich ist, das Unvermeidliche selbstbestimmend annehmen zu können. Angehörige psychisch kranker Menschen leiden nicht nur unter den krankheitsbedingten Alltagsbelastungen. Sie sehen sich verunsichernden Gesamtsituationen gegenüber, fühlen sich ausgeliefert, reagieren auf Symptome, ohne sie beeinflussen zu können. Sie haben oft den Mut verloren, selbstbestimmt und im Vertrauen auf ihre Fähigkeiten zu handeln.

•  
• *Angehörige fühlen sich ausgeliefert,*  
• *reagieren auf Symptome,*  
• *ohne sie beeinflussen zu können.*

**Muss das so sein?** Müssen sich die Bezugspersonen wie Schachfiguren bei einem Schachspiel, dessen Regeln sie nicht verstehen und dessen Ausgang sie nicht kennen, fühlen? Mit diesem ihrem Schicksal können die Schachfiguren hadern und langsam depressiv werden. Das ändert nichts an ihrer Situation! Aber sie können ihre Rolle auch annehmen und im Vertrauen auf sich selbst und den Schachspieler mitspielen. Hadern, Revoltieren nützt nichts – schadet nur allen Beteiligten!







Wenn der Angehörige die Krankheit des betroffenen Familienmitglieds als solche akzeptiert hat, d. h. wenn er krankheitseinsichtig geworden ist und einiges weiß über die Krankheit – das wenigstens kann er selbst bestimmen –, hat er sehr wohl die Möglichkeit zu entscheiden, inwieweit er sein Leben von den Symptomen seines psychisch kranken Angehörigen beeinflussen lassen will.

## *Zu den eigenen Bedürfnissen stehen*

Denn es steht außer Zweifel, wir tragen auch Verantwortung für uns selbst. Klaus Dörner drückt das deutlich aus: „Tun Sie nur so viel, wie Sie meinen, dass es in erster Linie für Sie gut ist und erst dann für den Kranken“. Diesen Rat in den Alltag umzusetzen, erscheint vielen Angehörigen unmöglich. Wie soll das gehen? Nicht von heute auf morgen gelingt es Angehörigen, zu den eigenen Bedürfnissen zu stehen, ohne ein schlechtes Gewissen zu haben. Es fällt schwer, sich als Helfer zur Verfügung zu stellen, sich aber nicht vereinnahmen zu lassen. Und es bedarf einiger Erfahrung fürwahr sich als Bezugsperson zu fühlen und doch die Verantwortung auf mehrere Schultern zu verteilen. Letzteres ist einen Versuch wert. Fast immer finden sich Mithelfer, auch dort, wo man sie gar nicht vermutet hätte.

*Fast immer finden sich Mithelfer, auch dort, wo man sie gar nicht vermutet hätte.*

Es ist nichts Neues: Unser psychisch krankes Familienmitglied braucht ein stabiles Umfeld, um sich selber wieder stabilisieren zu können. Nervlich überlastete, ausgelaugte Angehörige nützen ihm wenig. Im Gegenteil, sie verursachen Stress und können ihm damit schaden. Aber nicht nur das. Wenn der so sensible Betroffene das Gefühl hat, er und seine Krankheit seien schuld, dass der Angehörige seine Freizeitgestaltung und Hobbys aufgegeben hat, er verursache die gesundheitlichen Probleme seiner Angehörigen, belastet ihn das. Auch ein psychisch kranker Mensch hat lieber einen ausgeglichenen, in sich ruhenden, entspannten und mal lächelnden Menschen in seiner Nähe.

Gelassener auch in schwierigen Situationen bleibt ein Angehöriger, der seine Kraftreserven einzuteilen versteht und weiß, wie und wo er sie wieder auffüllen kann. Ihm gelingt es, hier und da innerlich zurückzutreten und aus selbstgewählter Distanz zu entscheiden, muss ich denn hier wirklich einmischen, muss ich Verantwortung übernehmen, oder ist es nicht vielleicht klüger abzuwarten, dem Betroffenen eine Chance zu geben, seinen Mut und seine Belastbarkeit in Bezug auf Verantwortungsübernahme zu testen und zu trainieren?

.....  
Gereizte und nervlich überforderte Angehörige  
sind wenig belastbar und erzeugen Stress.

Stress aber **schadet dem Erkrankten.**  
.....

## *Alles in Allem*

Wer selbstbestimmt leben will, muss das auch anderen zugestehen, d. h. meine Selbstbestimmung hat da ihre Grenzen, wo sie die der anderen berührt oder gar einschränkt. Das gilt auch für die Selbstbestimmungsforderungen psychisch kranker Menschen, wenn sie wollen, dass man sie ernst nimmt. Selbstbestimmung findet auch ihre Grenzen, durch innere und äußere, momentan unveränderbare, Umstände. Verantwortung und Selbstbestimmung sollen keine Gegensätze sein, sondern bedingen und ergänzen sich gegenseitig. Folgende Voraussetzungen gehören dazu:

- informiert sein über Krankheitszusammenhänge,
- sich um eine objektive Sichtweise auf das eigene Schicksal und die wirklichen Belastungen bemühen,
- sich frei machen von allzu hohen Erwartungen,
- sich keine zu ehrgeizigen Ziele stecken,
- lernen, Vertrauen zu haben in die eigenen Fähigkeiten,
- sich selbstbewusst Partner suchen zur Bewältigung der täglichen Belastungen und bei der Entscheidungsfindung.



Selbstbestimmt als Angehöriger eines psychisch kranken Menschen leben heißt, sich nicht von eigenen, anerzogenen bürgerlichen, mitunter „spießigen“ Wertvorstellungen und Vorstellungen in Bezug auf ein erstrebenswertes Leben für den Betroffenen abhängig zu machen: Nicht Sauberkeit, nicht Wohlstand, nicht ein nach Haaröl duftender Typ im schneieken Anzug sollten unser anzustrebendes Ziel sein, vielmehr die Zufriedenheit des Betroffenen mit dem Nischenplatz, in dem er sich eingerichtet hat. Nicht die vermüllte Wohnung ist eine Katastrophe, sondern die Verzweiflung des Menschen, sein „Reich“, seine „Heimat“ zu verlieren, wenn Angehörige unbedingt aufräumen oder ihn da raussholen wollen. Nicht wir müssen sein Leben meistern, sondern er!

•  
• *Nicht wir, sondern der Kranke*  
• *muss sein Leben meistern.*  
•

### *Nichts ist mehr wie es war*

Psychische Erkrankungen greifen nicht nur tief in das Leben der Betroffenen ein, alle anderen Familienmitglieder sind auch davon betroffen. Jeder erlebt und verarbeitet die psychische Erkrankung in der eigenen Familie unterschiedlich: Kinder leiden anders, wenn ein Elternteil psychisch erkrankt ist, als Eltern, die das Schicksal, ein psychisch krankes Kind zu haben, erleben und Geschwister belasten wieder andere Dinge. Die Lebensqualität verändert sich für alle. Die Bereitschaft, etwas zur Verbesserung seiner Situation zu tun oder nicht zu tun, und die Fähigkeit des Erkrankten, die Krankheit anzunehmen oder andererseits sich gegen die Realität zu wehren, wirken sich auf die Familienatmosphäre, d. h. auf die Zufriedenheit, Entspannung, Vertrautheit untereinander und somit auf die subjektive Lebensqualität jedes Einzelnen aus. Das Schicksal der

Angehörigen ist nicht von dem ihrer psychisch kranken Familienmitglieder zu trennen.

In besonders heftiger Weise beeinflussen ungewohnte emotionale Verhaltensweisen des Betroffenen die Lebensqualitätsempfindungen der Familie, wie etwa: starke unbegründete Ängste, depressive Zustände, Aggressionen oder unmotiviertes Sich-Ausklinken aus der Gemeinschaft. Der Verlust an Lebensqualität wird unter Umständen so stark empfunden, dass nicht selten diejenigen, die nicht unbedingt in der häuslichen Gemeinschaft bleiben müssen, sie so rasch wie möglich verlassen. Es ist ein schmerzhafter und langwieriger Prozess, sich neu einzugewöhnen in diese Situation. Er wird um so länger und schwieriger, je mehr die Angehörigen allein damit fertig werden müssen. Aber Gott sei Dank gibt es ja Angehörigengruppen.

Lebensqualität entsteht nicht dadurch, dass einem alle Wünsche erfüllt und alle Schwierigkeiten aus dem Weg geräumt werden. Das Gefühl subjektiver Lebensqualität stellt sich ein, wenn Angehörige tun, was möglich ist, und nicht versuchen, das Unmögliche möglich zu machen.

**Mit sich selber ins Reine kommen.**

**Was für Konsequenzen können wir daraus ziehen?**

- Ehrlich Abschied nehmen vom Idealbild des Kranken!
- Akzeptieren lernen! Das spart Kräfte, ermöglicht größtmögliche Gelassenheit und erhält uns unsere Gesundheit.
- Nicht hadern, nicht wegleugnen, nicht resignieren und nicht an Wunder glauben – die Enttäuschung könnte nahestehende Bezugspersonen umwerfen.
- Dem Eindruck, überrollt zu werden von den Auswirkungen der Krankheit, können Angehörige mit dem Willen und dem Mut zur Selbsthilfe begegnen. Auch das ist ein Weg, sich die Selbstbestimmung zu erhalten.



- Jammern über vertane Chancen und nicht mehr zu realisierende Zukunftsvisionen hilft nicht weiter. Es ändert nichts, macht nur das Herz schwer. Auch der Erkrankte leidet unter der veränderten Perspektive, und so manche abrupte Reaktion seinerseits kommt vielleicht aus der Einsicht: „Du könntest eigentlich ..., aber du wirst es nie können!“
- Sich zur Wehr setzen gegen den unwiderstehlichen Drang, Vergleiche mit anderen, „gesunden Familien“ zu ziehen. Dazu ist es nötig, sich freizumachen von Wertvorstellungen wie „erfolgreich, schlank, fit und gewandt“ zu sein, die die Medien und die Werbung uns vorgaukeln und die unsere Freunde fast perfekt verwirklichen.
- Sich selber eine eigene Meinung bilden und den breit getrampelten Pfad der Vorurteile verlassen, die uns weismachen wollen, dass wir selber schuld sind an dem uns widerfahrenen Schicksal. So erhalten sich betroffene Familie ihre eigene – nicht alltägliche – Lebensqualität.
- Es kommt auf die jeweilige Situation und den Krankheitsverlauf an, aber im Allgemeinen bekommt es den Angehörigen und dem Betroffenen gut, ihm mehr Verantwortung zu überlassen, wenn er sie will. Zeigen Sie ihm Vertrauen! Auch der psychisch kranke Rekonvaleszent hat ein Recht auf eigene Erfahrungen und ein Recht, daraus zu lernen.
- Die Kräfte der Angehörigen sind nicht unerschöpflich. Um gesund zu bleiben, müssen sie erkennen, wo ihre Kraftressourcen liegen. Mal abschalten, wieder mal Wandern gehen, Musik hören, ein gutes Essen genießen, wieder lernen: das alles gehört auch zum Leben!

### *So muss es nicht kommen*

Unbemerkt und ungewollt schlittern betreuende Angehörige in eine Lage, die Ihnen persönlich schwer zu schaffen machen kann. Sie werden unfrei, sie haben keinen anderen Lebensinhalt mehr als die Pflege ihres psychisch kranken Familienmitglieds, sie brauchen die Kranken schließlich zur Selbstidentifizierung, gönnen sich keine Verschnaufpause, kei-

nen Tapetenwechsel mehr, sie leben mit den Krankheitsphasen. So muss es nicht kommen!

Hellhörig sollte jeder werden, wenn er seine Familiensituation mit „Wenn es meinem psychisch Kranken gut geht, geht es mir gut!“ beschreibt. Das ist ein gefährlicher Ausspruch! Er bedeutet, dass dieser Angehörige sein ganzes Sein und seinen Lebensinhalt vom Wohlergehen des psychisch kranken Menschen abhängig macht. Das geht mal, aber nicht bei der Begleitung eines chronisch, über lange Zeit erkrankten Menschen.

Anders formuliert: „Nur wenn es mir gut geht, kann ich dafür sorgen, dass es unserem psychisch Kranken gut geht!“ befreien sich Angehörige von zu viel selbst auferlegter Verantwortung. Die Botschaft ist: Pass' auf Deine Gesundheit auf – in Deinem Interesse und in dem Deines Kranken!

*Nur wenn es mir gut geht,  
kann ich dafür sorgen,  
dass es unserem psychisch  
Kranken gut geht!*

Selbstbewusst die Rolle als Angehörige eines psychisch kranken Menschen annehmen und zu ihr stehen, die Wertvorstellungen ändern und sich lösen von der Meinung anderer – Psychiatrie-Unerfahrener oder Noch-Unerfahrener. Das ist die Voraussetzung dafür, dass Angehörige sich nicht ausgeliefert fühlen, dass sie agieren können und nicht nur reagieren müssen. Und wenn dann Stolpersteine – ja dicke Brocken – im Weg liegen, haben sie die Kraft und den Mut, selbstbestimmt – nach Ausschöpfung der zur Verfügung stehenden Informationsquellen – zu entscheiden: sie wegzuräumen, sie zu übersteigen oder sie links liegen zu lassen. So entsteht in Angehörigen das Gefühl, freiwillig, wohlüberlegt Verantwortung übernommen zu haben, einen Teil Selbstbestimmung erhalten zu haben. Zu solcher „Angehörigenweisheit“ zu kommen ist ein langer Weg.

---

An alledem können wir arbeiten, **an uns arbeiten!**

**Und es lohnt sich** auch wegen der eigenen  
Zufriedenheit und Gesunderhaltung.

---







## IMPRESSUM

Herausgeber Landesverband Bayern der  
Angehörigen psychisch Kranker e.V.

Text Eva Straub

Gestaltung & Satz Heike Eichhorn | mediamuc

Fotos Heidi Mayer | mediamuc

© 2010 LV Bayern ApK



## KONTAKT

Landesverband Bayern der  
Angehörigen psychisch Kranker e.V.

Pappenheimstraße 7  
80335 München

Tel. 089.51 08 63 25

Fax 089.51 08 63 28

email [lvbayern\\_apk@t-online.de](mailto:lvbayern_apk@t-online.de)  
[www.lvbayern-apk.de](http://www.lvbayern-apk.de)