

WAS IST MORBUS GAUCHER?

Noch nie gehört? – Das ergeht den meisten Menschen und sogar vielen Ärzten so.

Morbus (von lat. Krankheit) **Gaucher** (Name des frz. Arztes, der das Krankheitsbild zuerst beschrieb)

... ist eine seltene Erkrankung – nur etwa einer von 40.000–60.000¹ Menschen ist betroffen.

... ist die häufigste der sogenannten lysosomalen Speicherkrankheiten.

... ist eine angeborene Stoffwechselerkrankung, die häufig nicht diagnostiziert und lange unerkannt bleibt.

... kann unbehandelt zu schweren Komplikationen führen – eine frühzeitige Diagnose und Behandlung ist daher besonders wichtig.

Machen Sie mit uns auf Morbus Gaucher aufmerksam!

Die Chance, dass Betroffene frühzeitige Hilfe erhalten können, steigt enorm, wenn mehr Menschen von Morbus Gaucher erfahren. Heute ist die Erkrankung zwar noch nicht heilbar, aber durch spezifische Therapien gut behandelbar.

**Wissen sammeln und teilen macht Spaß –
besonders wenn es um die Gesundheit geht:**

www.augenblick-gaucher.de

Quizzen Sie mit!



Versenden Sie Ihre
persönliche **E-Card!**

WAS IST MORBUS
GAUCHER?
FRANZÖSISCHER
WEIC

WAS IST MORBUS
GAUCHER?

SÜDAMERIKANISCHER
VIEHZÜCHTER!

Wie kann sich Morbus Gaucher bemerkbar machen?

Patienten mit Morbus Gaucher leiden an verschiedenen Symptomen, die mit der Zeit an Schwere zunehmen. Betroffen sind die Bereiche des Körpers, in denen sich die sogenannten Gaucher-Zellen (Makrophagen mit Speichersubstanz) ablagern.

Erhöhte Blutungsneigung

Ein Mangel an Blutplättchen führt zu:

- Nasenbluten
- Blauen Flecken
- Müdigkeit

Dicker Bauch und Oberbauchbeschwerden

- Vergrößerte Leber
- Vergrößerte Milz
- Appetitlosigkeit

Knochen- und Gelenkschmerzen

- Abbau von Knochensubstanz
- Änderung der Knochenstruktur



Wer kann an Morbus Gaucher erkranken?

Es handelt sich um eine erbliche Erkrankung, die nur entstehen kann, wenn beide Eltern ein fehlerhaftes Gen vererben.

Weitere Informationen über Morbus Gaucher finden Sie auf www.augenblick-gaucher.de

Eine Aktion von SANOFI GENZYME in Kooperation mit



**RARE
STARS**

1. Mistry PK et al. Am J Hematol 2007;82(8):697-701.

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH • Siemensstraße 5 b • D-63263 Neu-Isenburg
T +49 (0)6102 / 3674-0 • www.sanofi.de

GZDE.GD.18.08.0655

Mit wegweisenden Therapien
komplexen Erkrankungen begegnen.

SANOFI GENZYME 