



# Mám Ehlers-Danlosův syndrom - klasický typ

Ehlers-Danlosův syndrom (Q79.6) patří mezi **vrozené poruchy pojivové tkáně**. Pojivová tkáň je téměř všude v těle, tudíž jsou moje potíže velmi **komplexní a mohou působit, jako kdyby spolu nesouvisely**.

**Klasický typ EDS (cEDS - classical EDS)** je ve většině případů způsoben mutací kolagenu typu 5 a většinou se vyznačuje hyperextenzibilní a křehkou kůží, atrofickými jizvami a generalizovanou hypermobilitou.

Snadno se zraním a má **zranění se špatně hojí**. Mé **vnitřní orgány jsou též ovlivněny** - mohu například trpět prolapsy, herniemi a srdečními potížemi. Mé **hypermobilní klouby** mi mohou způsobovat **dislokace a/nebo subluxace**. Mohu trpět chronickou bolestí a/nebo únavou a dalšími komorbiditami. Pro EDS neexistuje léčba, tohle je můj běžný stav.



**Více informací o EDS najdete na:**

[ehlers-danlos.org](http://ehlers-danlos.org)

[ehlers-danlos.com](http://ehlers-danlos.com)

[ehlers-danlosuv-syndrom.org](http://ehlers-danlosuv-syndrom.org)

