



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

ehlers-danlos.com

ehlers-danlosuv-syndrom.org

