



# 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)

