



Mám Ehlers-Danlosův syndrom - vaskulární 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**.

Vaskulární typ EDS (vEDS - vascular EDS) je většinou způsoben mutací kolagenu typu 3 a většinou **se vyznačuje křehkostí vnitřních orgánů, cév, kůže a jiných tkání** (hrozí např. ruptury arterií/střev/dělohy v těhotenství) **a tenkou, průsvitnou kůží**.

Má křehkost orgánů může být potenciálně život ohrožující, proto je vEDS obecně považováno za nezávažnější typ EDS. Snadno se zraním a má zranění se špatně hojí. Mohu také trpět hypermobilitou (především malých kloubů), která mi může působit další potíže.



Vascular EDS emergency information:
www.ehlers-danlos.com/emergency/

Více informací o EDS najdete na:
ehlers-danlos.org
ehlers-danlos.com
ehlers-danlosuv-syndrom.org

