



## Síndrome de Ehlers Danlos

### Autor(res)

Janaina Lara Da Silva Mantovani  
Tainá Mari Viriato  
Yasmin De Jesus Moreira Da Silva  
Matheus Henrique Falcão Da Silva  
Jhemilly De Oliveira  
Rafael Campana Fonseca

### Categoria do Trabalho

Trabalho Acadêmico

### Instituição

FACULDADE ANHANGUERA DE OSASCO

### Resumo

síndrome de ehlers danlos

- Síndrome de Ehlers-Danlos (SED) é um distúrbio hereditário raro do tecido conjuntivo caracterizado por um defeito na biossíntese do colágeno.
- Existem diferentes mutações de genes que afetam a quantidade, a estrutura ou o conjunto dos diferentes colágenos, podendo existir genes que codificam o colágeno dos tipos I, III e V .
- As manifestações clínicas podem repercutir na pele, articulações, vasos sanguíneos e órgãos internos.

Tipos de síndrome de ehlers danlos

Existem alguns tipos conhecidos da SED. A gravidade e as complicações potencialmente letais podem variar de acordo com o tipo e suas manifestações.

#### TIPO CLASSICO

- A SED clássica é caracterizada pela tríade composta por hipermobilidade articular, hiperextensibilidade e cicatrizes atróficas alargadas. Além disso, outras características secundárias podem estar presentes, como por exemplo, ausência de estrias, presença de hematomas, pseudotumores moluscoides nos cotovelos e joelhos. Consiste em uma condição hereditária autossômica dominante com uma mutação no colágeno tipo V; genes: COL5A1 e COL5A2.