



Síndrome de Ehlers Danlos

Autor(es)

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 moluscoïdes nos cotovelos e joelhos. Consiste em uma condição hereditária autossômica dominante com uma mutação no colágeno tipo V; genes: COL5A1 e COL5A2.