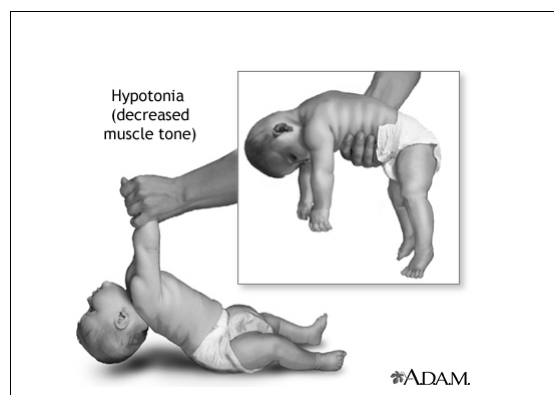




ASOCIACIÓN DEL SÍNDROME DE EHLERS-DANLOS E HIPERLAXITUD

NO SOMOS NIÑOS DE GOMA

SOMOS PACIENTES CON SÍNDROME EHLERS-DANLOS



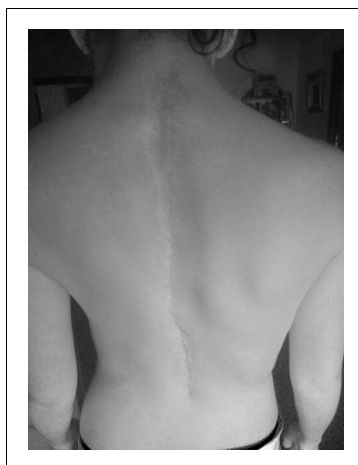
TIPO CLÁSICO



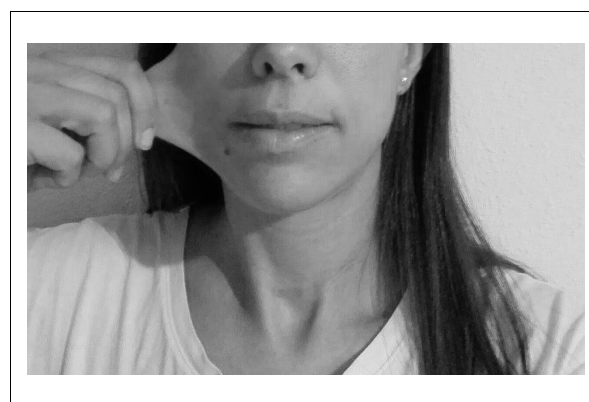
TIPO HIPERLAXO



TIPO VASCULAR



TIPO CIFOESCOLIOSIS



TIPO ARTROCALASIA



TIPO DERMATOSPARAXIS

Enfermedad hereditaria causada por una alteración genética del colágeno. Se caracteriza por hiperlaxitud articular. Afecta a la piel, articulaciones, vasos sanguíneos y órganos internos. En los casos más graves cursa con perforación de colon, ruptura de arterias y neumotórax. La hipotonía en niños puede ser el primer síntoma del síndrome.