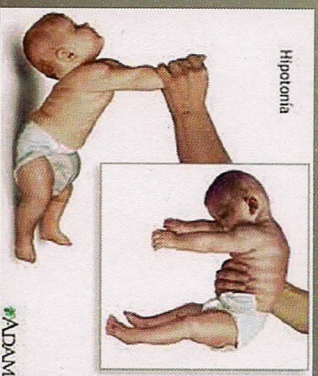


El Síndrome de Ehlers-Danlos (SED) es un grupo heterogéneo de enfermedades hereditarias del tejido conectivo causadas por defectos en las enzimas encargadas de la síntesis del colágeno, proteína que forma parte del tejido conectivo, siendo éste el componente más abundante del organismo.

Desempeña las funciones de sostén, relleno, almacenamiento, transporte, defensa, reparación y apoyo a muchas partes del cuerpo como la piel, las articulaciones, los vasos sanguíneos y los órganos internos. Actúa como la "goma" constituyendo el soporte material del cuerpo.



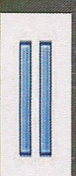
Hipotonía



HIPERLAXITUD



- Piel suave, laxa. Venas prominentes, visibles en pecho
- Hiperextensión de la piel
- Dislocaciones o subluxaciones recurrentes
- Contorsiones del cuerpo (niño de goma) Hipotonía muscular
- Hematomas recurrentes. Confusión con maltrato infantil
- Mala cicatrización (cicatrices atróficas, papiráceas, queloides)
- Jóvenes altos y delgados, con extremidades largas, aracnodactilia, a veces con pectum excavatum o pectum carinatus o con costillas prominentes(hábito marfanóide)
- Pies (pie plano, laxo, cavo, pie egipcio, valgos)
- Perforaciones de colon recurrentes. Neumotórax espontáneos
- Disautonomía (fatiga crónica, mareos y síncope ocasionales, intranquilidad, cefaleas, jaquecas, piernas nerviosas, calambres, mala memoria, falta de concentración, desorientación y falta de motivación)



Síndrome de Ehlers Danlos