



Ik lijdt aan het klassieke Ehlers-Danlos Syndroom (cEDS)

Een angeboren aandoening
van het bindweefsel.



Belangrijkste symptomen:

- Hypermobile gewrichten, met kans op (sub)luxaties
- Brede atrofische littekens, slechte wondgenezing
- Elastische, kwetsbare huid met snel hematomen
- Algehele weefselzwakte en -kwetsbaarheid

Let op:

- Behandel en verplaats mij niet extra zorg, ik heb een verhoogde kans op (sub)luxaties en bloedingen. Mijn huid is zeer kwetsbaar.
- Lokale anesthesie is mogelijk minder goed of niet werkzaam.
- Hechtingen kunnen door het zwakke bindweefsel snijden, extra hechtingen in meerderelagen of het gebruik van zwaluwstaartjes is aangeraden.
- Wees bij intubatie bedacht op mogelijke kaakluxaties en de kwetsbare cervicale wervelkolom.
- Wondgenezing is vertraagd, wees terughoudend met invasieve ingrepen.

Klassieke Ehlers-Danlos Syndroom (cEDS)

Een angeboren
aandoening van
het bindweefsel.