

EDS の有病率はどのくらいですか？

EDS の種類によって、人口内での有病率は異なります。過可動性 EDS (hEDS) は、圧倒的に最も一般的な EDS の種類です。hEDS は EDS 症例の約 90% を占め、少なくとも 3,100 ~ 5,000 人に 1 人が罹患していると考えられています。hEDS は現在、まれな疾患として分類されていますが、実際の有病率は不明であり、過小評価されている可能性があります。

古典的 EDS (cEDS) と血管性 EDS (vEDS) は、hEDS よりもはるかにまれです。

- cEDS はおよそ 20,000 ~ 40,000 人に 1 人の割合で発症します。
 - vEDS は、100,000 ~ 200,000 人に 1 人程度の割合で発症します。
- その他のタイプの EDS は、100 万人に 1 人未満の割合で発症する超稀少疾患に分類されます。

EDS の原因は何ですか？ EDS は、コラーゲンや関連する結合組織タンパク質を作るための指示を与える遺伝子の特定の変異によって引き起こされます。EDS の種類によっては、複数の異なる遺伝子が関係しているものもあります。hEDS の遺伝的原因は特定されていません。

EDS は遺伝しますか？ EDS は親から子に受け継がれます。EDS の各タイプは、優性遺伝または劣性遺伝のいずれかのパターンで受け継がれます。各タイプの遺伝パターンによって、子供に病気が受け継がれる可能性が決まります。私たちは気にかけています

EDS 患者が利用できるリソースは何ですか？

エーラス・ダンロス協会は、世界中で EDS および HSD に悩む人々のためにさまざまなリソースを提供しています。

- ヘルプライン
- バーチャルサポートグループ
- 医療専門家ディレクトリ

- サポートグループと慈善団体のディレクトリ
- 鼓舞する
- ビデオ
- EDSエコー

EDS の詳細については、[ここをクリックしてください。](#)

EDSとは何ですか？

エーラス・ダンロス症候群 (EDS) は、13 種類の遺伝性結合組織疾患のグループです。

- 過可動性EDS (hEDS)
- 古典的EDS (cEDS)
- 血管性EDS (vEDS)
- 関節弛緩症 EDS (aEDS)
- 脆弱角膜症候群 (BCS)
- 心臓弁膜性EDS (cvEDS)
- 古典型EDS (clEDS)
- 皮膚痙縮性EDS (dEDS)
- 脊柱後弯症性EDS (kEDS)
- 筋拘縮性EDS (mcEDS)
- ミオパチー性EDS (mEDS)
- 歯周EDS (pEDS)
- 脊椎異形成症候群 (spEDS)

結合組織は体中に存在し、体の他の部位に支持、保護、構造を提供します。エーラス・ダンロス症候群は、結合組織が適切に機能するのを妨げる遺伝子の変化によって引き起こされます。

EDS の兆候と症状は何ですか？ EDS の種類ごとに、独自の特徴と明確な診断基準があります。すべての EDS の種類に共通する症状には、次のようなものがあります。

- 関節可動性亢進
- 皮膚の過伸展
- 組織の脆弱性

その他の症状は、特定のタイプの EDS でのみ観察されます。同じタイプの EDS でも、人によって症状が大きく異なる場合があります。

関節過可動性とは？関節過可動性とは、人の関節が予想または通常よりも可動範囲が広いことを意味します。関節過可動性があっても、痛みやその他の問題が生じない人もいます。問題は、関節過可動性が不安定であったり、体の他の部分に過度の負担がかかったりする場合に発生します。関節の不安定性は、関節の骨がしっかりと固定されていない場合に発生します。これは、関節の亜脱臼、脱臼、捻挫、その他の傷害につながる可能性があります。関節の不安定性は、急性および慢性の痛みを引き起こし、日常生活に支障をきたす可能性があります。

組織の脆弱性とは？組織の脆弱性とは、体の臓器やその他の構造が損傷を受けやすいことを意味します。組織の脆弱性は、多くのタイプの EDS で、あざができやすく、傷が治りにくいという形で現れます。一部のタイプの EDS では、皮膚、血管、腹部臓器、目、歯茎、骨がひどく脆弱になることもあります。

皮膚の過伸展性とは何ですか？皮膚の過伸展性とは、皮膚が正常範囲を超えて伸びることを意味します。軽度の皮膚の過伸展性は、どのタイプの EDS 患者にも見られます。より重度の皮膚の過伸展性は、特定のタイプの EDS で見られます。EDS 患者は、異常な皮膚の質感、皮膚の脆弱性、非常に薄い皮膚、創傷治癒の遅延、異常な瘢痕など、他の皮膚特性や症状も示す場合があります。

EDS はどのように診断されますか？EDS の各タイプには、独自の臨床診断基準があります。EDS のタイプの診断基準を満たす場合は、診断を確認するために遺伝子検査を行う必要があります。hEDS の遺伝的原因はまだ

特定されていないため、現在 hEDS を診断するための遺伝子検査はありません。hEDS の診断は、hEDS の臨床診断基準を満たす人に下されます。

EDS はどのように管理されますか? EDS のどのタイプにも特定の治療法はないため、EDS は各人の症状に対処することで管理されます。EDS のタイプごとに、体のさまざまな部位にさまざまな症状が現れることがあります。そのため、EDS の患者は、さまざまな専門分野の複数の医療提供者によるケア管理を必要とすることがよくあります。各人のケア プランは、個々のニーズに対応する必要があります。診断基準を表示するには、[ここをクリックしてください。](#)

連絡を取る

エーラス・ダンロス協会の活動の詳細、参加方法、寄付方法については、www.ehlers-danlos.comをご覧ください。

免責事項:このウェブサイトのコンテンツの翻訳は、ユーザーの利便性のために「現状のまま」提供されています。翻訳は、自動ツール、サードパーティのサービス、または人間のボランティアによって生成される場合があります。正確さを期すよう努めていますが、これらの翻訳の信頼性や完全性を保証することはできません。また、明示的または黙示的を問わず、翻訳の正確性、信頼性、正しさについていかなる保証も行いません。ユーザーは、翻訳を医学的、法的、またはその他の専門家の アドバイスではなく、一般的な情報として見てください。エーラス・ダンロス協会は、翻訳されたコンテンツから生じる誤り、不正確さ、誤解について責任を負いません。