

PO-4.IV/9 Das fragile Gefäßsystem eines Patienten mit Ehlers-Danlos-Syndrom Typ IV

A. Busch¹, F. Anger¹, M. Meir¹, C.-T. Germer¹, R. Wildenauer¹
¹Chirurgische Klinik I Universität Würzburg

Patienten mit Ehlers-Danlos-Syndrom leiden an einer genetisch bedingten Schwäche des kollagenen Bindegewebes. Die Vielzahl klinischer Manifestationen wie klassischer, hypermobiler, vaskulärer, kyphoskoliotischer oder exotischer Typ richtet sich nach dem betroffenen Genloкус.

Wir berichten anhand eines Fallbeispiels von den vaskulären Komplikationen, den chirurgischen Herausforderungen und dem Intensiv-stationären Verlauf eines 31-jährigen männlichen Patienten mit Ehlers-Danlos-Syndrom Typ VI und stellen die geringe Evidenzlage zur Versorgung dieser Patienten, mit besonderem Fokus auf die Situation in Deutschland, vor.