



ACIL YARDIM GEREKTİRİR!



HEREDİTER ANJİYOÖDEM (HAÖ): HAÖ C1 İnhibitör eksikliğinden kaynaklanan nadir ve ölümcül olabilen bir hastalıktır. HAÖ atakları periferik bölgelerde (eller, ayaklar), karında, yüzde, boyunda ve larinkste dokularda şişlik (ödem) olarak görülür. Daha fazla bilgi için www.haei.org/turkey/etc

HAVA YOLU TIKANIKLIĞI: Eğer tedavi edilmezse, hava yolu obstrüksiyonundan dolayı **ölüm riski çok yüksektir.** Larinks, yüz veya boyun atakları oldukça ciddidir ve anında tedavi edilmelidir. Eğer hava yolu kapanırsa, hastaya deneyimli bir cerrah tarafından boğaza kanül yerleştirilmelidir. Ek olarak acil trakeostomi için hazır olunmalıdır.

ANINDA TEDAVİ: Anında tedavi atağın hafifleme sürecini hızla başlatır ve morbidite ve mortaliteyi düşürür.

TAVSİYE EDİLEN TEDAVİ: Eğer HAÖ'e özel tedavi (C1-INH, ecallantide, icatibant) mümkün değilse, lütfen solvent detergent plazma kullanın. Eğer o da mümkün değilse, atak taze donmuş plazma (güvenilir bir kaynaktan) ile tedavi edilebilir. **HAÖ atakları glucocorticoids, antihistamines ya da epinephrine ile yapılan tedavilere cevap vermez.**

© HAEi. Information correct at July 2017



BU KİŞİ HAÖ HASTASIDIR!

Hereditör Anjiyoödem Tanı Kodu: ICD-10- D84.1

Hasta Kartı



HAEi

İsim:		Doğum Tarihi:	
Uyruk:		Dil:	
T.C.Kimlik No:		Alerji:	
Kan Grubu:		Boy/Kilo:	
Tedavi:			



Dr.:

Hastane:

