

 **SE NECESITA ATENCIÓN INMEDIATA**  

ANGIOEDEMA HEREDITARIO (AEH): El AEH es una enfermedad rara y potencialmente mortal, causada por una deficiencia del Inhibidor de C1. Suele estar asociada con hinchazones (edemas) de los tejidos que pueden producirse en zonas periféricas (manos, pies), en el abdomen, cara y cuello, y en la laringe. Más información en www.angioedema-aedaf.org

OBSTRUCCIÓN DE LAS VIAS RESPIRATORIAS: El no tratamiento de una obstrucción de las vías respiratorias puede suponer un riesgo de muerte importante. Los edemas laringeos, faciales y del cuello son de una gravedad extrema y deben ser tratados inmediatamente. Si están comprometidas las vías respiratorias, el paciente debe ser intubado por un médico con experiencia. Además, debe de estar prevista la necesidad de un traqueotomía de emergencia.

TRATAMIENTO PRECOZ: El tratamiento precoz permite la rápida mitigación del ataque de hinchazón, reduciendo así la morbilidad y mortalidad.

TRATAMIENTO RECOMENDADO: Si no hay disponible ningún tratamiento específico para el AEH (C1-INH, ecallintide, icatibant), se puede usar plasma tratado con solvente/detergente. Si este último no está disponible, se deben de tratar los ataques con plasma congelado (si hay una provisión segura). Los ataques de AEH **no responden** al tratamiento con glucocorticoides, antihistamínicos o epinefrina.

© HAEi. Information correct at July 2017

 **ESTE PACIENTE TIENE AEH**
Hereditary Angioedema Diagnosis: ICD-10- D84.1

Tarjeta
Médica



Nombre y apellidos: Fecha de nacimiento:
Nacionalidad: Idiomas:
Nº de la SS: Alergias:
Grupo Sanguíneo: Peso:
Tratamiento: Indique información sobre el tratamiento que lleva, o si no está disponible ningún tratamiento



Dr

Nombre del hospital



00



Nombre del contacto de emergencia

Parentesco con el contacto de emergencia



00