



OMGÅENDE PLEJE KRÆVES   

HEREDITARY ANGIOEDEMA (HAE): HAE er en sjælden, potentielt livstruende sygdom, som er forårsaget af **C1 inhibitor mangel**. Det er ofte forbundet med vævshvælse (ødemer), der kan forekomme i perifere områder (hænder, fødder), mave, ansigt, hals og larynx. Mere information på www.haei.org

Luftvejshindring: Hvis ubehandlet er **risikoen for død** på grund af en luftvejshindring signifikant. Larynx-, ansigts- eller halsødemer er **ekstremt alvorlige**, og bør behandles øjeblikkeligt. Hvis luftvejene er truet, skal patienten **intuberes af en erfaren læge**. Derudover bør muligheden for akut trakeostomi være klargjort.

ØJEBLICKELIG BEHANDLING: Øjeblikkelig behandling påbegynder hurtigt lindringen af hævelsen, og nedsætter sværhedsgraden af anfaldet samt dødeligheden.

ANBEFALET BEHANDLING: Er der ikke nogen specifik HAE behandling til rådighed (C1-INH, ecallantide, icatibant), anvend da solvent/detergent behandlet plasma (SD plasma). Hvis dette ikke er tilgængeligt, skal hævelserne behandles med friskfrosset plasma (FFP) (hvor et sikkert udbud findes). HAE anfald **reagerer ikke** på behandling med glukokortikoider, antihistaminer eller epinefrin.




© HAEI. Information korrekt pr. juli 2017




Denne patient har HAE
Hereditary Angioedema Diagnose: ICD-10- D84.1

Medicinsk kort 

Navn:	<input type="text"/>	Fødselsdato:	<input type="text"/>
Nationalitet:	<input type="text"/>	Sprog:	<input type="text"/>
CPR nummer:	<input type="text"/>	Allergier:	<input type="text"/>
Blodtype:	<input type="text"/>	Vægt:	<input type="text"/>

Behandling: Indsæt information om den behandling patienten har på sig, eller hvis ingen behandling er tilgængelig

 Dr
 Hospitalets navn
 00

 Nødkontakts navn
 Relation til nødkontakt
 00