

⚠️ OMGÅENDE BEHANDLING KREVES ⚠️



HEREDITARY ANGIOEDEMA (HAE): HAE er en sjelden og potensielt livstruende sykdom, som er forårsaket av **C1 inhibitor mangel**. Det er ofte forbundet med vevshevelser (ødemer), som kan forekomme i perifere områder (hender, føtter), mage, ansikt, hals og larynx. For mer informasjon se www.haei.org

OBSTRUKSJON AV LUFTVEIER: Dersom ubehandlet er **risikoen for død** grunnet obstruksjon av luftveier signifikant. Larynx-, ansikts- eller halsødemer er **ekstremt alvorlige**, og bør behandles øyeblikkelig. Dersom luftveiene er truet, skal pasienten **intuberes av erfaren lege**. Utover dette bør muligheten for akutt trakeostomi være klargjort.

ØYEBLICKELIG BEHANDLING: Øyeblikkelig behandling innleder rask lindring av helvelsen, og minsker alvorlighetsgraden og dødeligheten til anfall.

ANBEFALT BEHANDLING: Dersom det ikke er noen spesifikk HAE behandling til rådighet (C1-INH, ecallantide, icatibant), bruk solvent/detergent behandlet plasma (SD plasma). Dersom dette ikke er tilgjengelig, skal hevelsene behandles med frosset plasma (FFP) (hvor sikkert lager er tilgjengelig). HAE anfall **responderer ikke** på behandling med glukokortikoider, antihistaminer eller epinephrin.

© HAEi. Information korrekt pr juli 2017

⚠️ DENNE PASIENTEN HAR HAE

Hereditary Angioedema Diagnose: ICD-10- D84.1

Medisinsk kort



Navn:		Fødselsdato:	
Nasjonalitet:		Språk:	
Personnummer:		Allergier:	
Blodtype:		Vekt:	

Behandling: Sett inn informasjon om pasienten har medbrakt behandling eller om behandling ikke er tilgjengelig



Dr
Sykehusets navn



00



Nødkontaktens navn

Relasjon til nødkontakt



00