

KËRKOHEK KUIJDES I MENJËHERSHËM
(IMMEDIATE CARE REQUIRED)



ANGIOEDEMA HEREDITARE (HAE): HAE është një sëmundje e rrallë, potencialisht kërcënuese për jetën, e shkaktuar nga mangësia e frenuesit C1. Shpesh është e lidhur me ënjtjen e indeve (edemave) që mund të gjenden në zona periferike (duar, këmbë), bark, fytyrë, qafë dhe laring. Më shumë informacion në www.haei.org

BLLOKIM I RRUGËVE TË FRYMËMARRJES: Nëse nuk trajtohet, rreziku i vdekjes nga një bllokim i rrugëve të frymëmarrjes është i konsiderueshëm. Edemat e laringut, e fytyrës ose qafës janë jashtëzakonisht serioze dhe duhet të trajtohen menjëherë. Nëse rrugët e frymëmarrjes janë të kërcënuara, pacienti duhet të intubohet nga një mjek me përvojë. Për më tepër, mundësia për një trakeostomi emergjente duhet të jetë në dispozicion.

TRAJTIMI I SHPEJTË: Trajtimi i shpejtë nis me shpejtësi fillimin e lehtësimit të sulmit të ënjtjes dhe zvogëlon morbiditetin dhe vdekshmërinë.

TRAJTIMI I REKOMANDUAR: Nëse nuk ka trajtim specifik për HAE (C1-INH, ekalanitid, ikatibant), ju lutemi përdorni plazmë të trajtuar me detergjent tretës. Nëse kjo nuk është në dispozicion, sulmet duhet të trajtohen me plazma të ngrirë (ku ka furnizim të sigurt). Sulmet HAE nuk i përgjigjen trajtimit me glukokortikoid, antihistaminë ose epinefrinë.

© HAEi. Information correct at July 2017.



KJO PACIENTI KA HAE

(THIS PATIENT HAS HAE)

Angiodema Hereditare Diagnoza: ICD-10- D84.1

kartë mjekësore



Emri:		Data e lindjes:	
Kombësia:		Gjuha:	
Numri i librezës së shëndetësisë:		Alergji:	
Grupi i gjakut:		Pesha:	

Mjekimi: Futni informacion rreth trajtimit të kryer, ose nëse nuk ka trajtim në dispozicion



Mjeku

Emri i spitalit



00



Emri i kontaktit emergjent

Raporti me kontaktin emergjent



00