



**⚠ CUIDADO IMEDIATO NECESSÁRIO ⚠** 

**ANGIOEDEMA HEREDITÁRIO (AEH):** AEH é uma doença rara, **potencialmente fatal**, causada por um **déficite quantitativo ou funcional do C1 – inibidor**. Caracteriza-se por episódios recorrentes de inchaço (edema agudo) que pode ser localizado nas extremidades (mãos, pés, etc), abdómen, face, pescoço e laringe. Mais informações em: [www.haei.org](http://www.haei.org)

**OBSTRUÇÃO DAS VIAS ÁREAS SUPERIORES:** Se não for tratada, o **risco de morte** por obstrução das vias aéreas é significativo. Os edemas da glote, face ou pescoço são **extremamente graves** e devem ser tratados imediatamente. Se as vias aéreas estiverem ameaçadas, o paciente deve **ser intubado por um médico experiente**. Adicionalmente os meios para uma traqueostomia de emergência devem ser prontamente assegurados.

**TRATAMENTO IMEDIATO:** O tratamento imediato favorece o alívio da crise de inchaço e diminui a morbidade e mortalidade.

**TRATAMENTO RECOMENDADO:** se não houver tratamento específico de AEH (C1-INH, ecalantide, icatibant), use o plasma inativado por solvente-detergente, se isso não estiver disponível, as crises **devem ser tratados com plasma congelado** (onde o fornecimento seguro esteja disponível). As crises da AEH **não respondem** ao tratamento com glicocorticóides, anti-histamínicos ou adrenalina.

© HAEi. Information correct at July 2017.

**⚡ ESTE PACIENTE TEM AEH**  **Cartão Médico**

Angioedema Hereditário – CID 10 - D84.1

Nome:  Data de Nascimento:

Nacionalidade:  Idiomas:

Nº do Cartão de Saúde:  Alergias:

Grupo Sanguíneo:  Peso:

Tratamento: Inserir informações sobre a terapêutica que faz ou se não faz terapêutica

 Dr

 Hospital

00

 Nome para contato de emergência

 Relação do contato de emergência

00