

 **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](http://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