

 **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

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