



AKUTVÅRD KRÄVS



HEREDITARY ANGIOEDEMA (HAE): HAE är en sällsynt, potentiellt **livshotande sjukdom**, orsakad av **C1 inhibitor brist**. Ofta får man svullnad (ödem) som kan uppstå perifert (händer, fötter), samt buken, ansikte, hals och struphuvudet (larynx). Mer information finns på www.haei.org

ANDNINGSSVÅRIGHETER: Om obehandlat, är det stor risk att dö av andningshinder. Larynx, ansikts- eller halssvullnad är **extremt allvarliga** och skall alltid behandlas omedelbart. Om luftvägarna hotas, skall patienten **intuberas av en erfaren läkare**. Dessutom bör akut trakeostomi vara möjlig att göras om intubering ej är möjlig.

SNABB BEHANDLING: En snabbt insatt behandling förkortar förloppet och minskar både sjuklighet och dödlighet.

Rekommenderade behandlingar: Om ingen HAE-specifik behandling som C1-inhibitor koncentrat, ecallantide, eller icatibant finns tillgänglig, använd då solvent/detergent behandlad plasma (SD plasma). Om det inte finns tillgängligt, skall attackerna behandlas med färskfrusen plasma (där en säker leverans finns tillgänglig). HAE attacker **svavar inte på** behandling med glukokortikoider, antihistaminer eller adrenalin.

© HAEi. Information korrekt pr juli 2017



DENNA PATIENT HAR HAE

Hereditary Angioedema Diagnoskod: ICD-10- D84.1

Medicinskt kort



Namn:	<input type="text"/>	Födelsedatum:	<input type="text"/>
Nationalitet:	<input type="text"/>	Språk:	<input type="text"/>
Personnummer:	<input type="text"/>	Allergier:	<input type="text"/>
Blodgrupp:	<input type="text"/>	Vikt:	<input type="text"/>

Behandling: Här lägger man in information om aktuell behandling, eller lämnar tomt om ej aktuell



Dr

Sjukhus

00



Nödkontakt

Relation nödkontakt

00

