



SOIN IMMÉDIAT

L'**angio-œdème héréditaire (AOH)** est une maladie rare, potentiellement mortelle, causée par un déficit en inhibiteur de la C1-estérase. L'AOH se caractérise par un gonflement (œdèmes) de la peau, des muqueuses ou des organes internes, qui doit être traité immédiatement. Il peut p. ex. toucher le visage, les extrémités, le tube digestif ou la région du pharynx (larynx). Sans traitement, un rétrécissement des voies respiratoires peut entraîner la mort ! En cas de rétrécissement, un médecin expérimenté doit intuber le patient ou pratiquer une trachéotomie.

Traitement de crise : un traitement immédiat avec un C1-INH ou un antagoniste des récepteurs de la bradykinine (B2) soulage l'œdème et réduit le risque de conséquences graves (p. ex. l'asphyxie).

Traitement alternatif : si aucun traitement spécifique de l'AOH (C1-INH, Icatibant) n'est disponible, veuillez utiliser du plasma frais ou du plasma frais congelé.

Ne sont pas efficaces : les glucocorticoïdes, les antihistaminiques et l'adrénaline

Pôles de compétence AOH en Suisse sur
<https://www.hae-vereinigung.ch/hae-experten>



CE PATIENT EST ATTEINT D'AOH

Code CIM-10 : D84.1 – déficit du complément,
 p. ex. angio-œdème héréditaire (AOH)

HAELLO



Nom, prénom	Date de naissance	Groupe sanguin	à la vie!
Caisse maladie	Numéro AVS	Poids	
Allergies	Traitement actuel : médicaments aigus et/ou prophylaxie		
Pôle AOH traitant	Experts AOH traitants	Contact d'urgence	
Téléphone	Téléphone	Téléphone	