

⚠️ ! 早急に緊急治療が必要! ⚠️



遺伝性血管性浮腫 (HAE) : HAEは、C1-インヒビターの欠乏によって引き起こされる**生命に関わる**可能性のある難病です。手、足、腹部、顔、首、喉頭(のど)に、腫れ(浮腫)が起こります。より詳細な情報は<https://haej.org/>で確認できます。
気道閉塞 : もし気道閉塞を治療しなければ、気道閉塞による**死亡のリスク**は重大です。喉頭(のど)、顔、首の浮腫は**非常に重篤**であり、直ちに治療する必要があります。気道閉塞の可能性がある場合、**経験豊富な医師による気管挿管**を必要とします。さらに状況によっては、緊急気管切開術を施行しなければなりません。
迅速な治療 : 迅速な治療によって、早く症状は改善し、罹患率と死亡率を低下させます。

推奨される治療 : HAEに特化した治療薬(C1-インヒビター製剤、エカランタイド、イカチバント)がない場合、新鮮凍結血漿を輸血してください(安全な供給が可能な場合)。HAEの発作は、ステロイド、抗アレルギー薬、アドレナリンによる治療では**改善しません**。



遺伝性血管性浮腫の患者

遺伝性血管性浮腫(Hereditary Angioedema)
ICDコード: ICD-10- D84.1

医療
カード



名前: 生年月日:
住所: アレルギー:
保険番号: 身長:
血液型: 体重:
治療法: 現在の治療法に関する情報を記載して下さい。



医師

病院名

連絡先



緊急連絡先名

続柄

連絡先