

AEH . ANGIOEDEMA HEREDITARIO

Es muy probable que nunca hayas escuchado hablar del Angioedema Hereditario. Acá te explicamos qué es. Aprendé sobre el AEH y ayudanos a difundir.

Distinguí lo diferente. La información salva vidas !

QUÉ ES EL ANGIOEDEMA HEREDITARIO (AEH)?



Es una enfermedad genética, poco frecuente



CAUSA: Deficiencia de una proteína llamada C1 Inhibidor

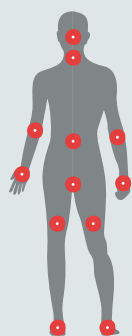


afecta aproximadamente
1 en 50.000
personas



Afecta ambos sexos y todas las razas

SÍNTOMAS



EDEMAS recurrentes en:

- › extremidades
- › cara
- › laringe
- › abdomen

éste último causando dolores muy severos, cólicos, náuseas, vómitos y diarrea

TRATAMIENTOS

Aún no existe una cura para el **AEH**, pero los tratamientos existentes para prevenir o controlar los episodios de **AEH** posibilitan tener una muy buena calidad de vida.



Actualmente en diferentes países del mundo existen varios tratamientos modernos para el manejo del **AEH**:

- Antagonista del receptor de la bradicinina (*administración subcutánea*)
- Concentrado plasmático de C1 Inhibidor (*administración endovenosa*)
- Concentrado recombinante de C1 Inhibidor (*administración endovenosa*)
- Inhibidor de la caliceína (*administración subcutánea*)

Los antihistamínicos y/o corticoides no son efectivos en el tratamiento del **AEH**. **El AEH no es ALERGIA!**

DISPARADORES

Infecciones, golpes, stress, cirugías, procedimientos odontológicos, cambios hormonales en las mujeres (menstruación, embarazo y lactancia).
Un alto porcentaje de los episodios se presentan de manera espontánea

DURACIÓN DE LOS EPISODIOS



24 a 72 hs
hasta 5 días

ALERTA!



El edema laríngeo o de glotis puede ser mortal causando la muerte por asfixia



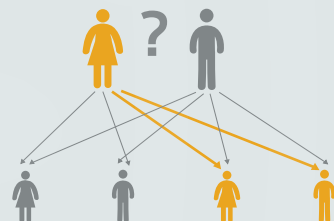
+ de 10 años
demora entre la aparición de primeros síntomas y diagnóstico

MEDICAMENTOS CONTRAINDICADOS



- anticonceptivos orales
- antihipertensivos (IECA – Inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina)

HERENCIA AUTOSÓMICA DOMINANTE



50%

de posibilidades de que los hijos hereden la enfermedad

25%

de los casos son mutaciones de novo (primeros en la familia en tener la enfermedad)

EN BUSCA DE LA LIBERTAD



A través del tratamiento domiciliario y la autoadministración los pacientes tienen mas libertad y mejoran notablemente su calidad de vida

EL FUTURO



La investigación sobre el **Angioedema Hereditario** continúa y el desarrollo de nuevas terapias promete un futuro aún más esperanzador para el **AEH**



AEH
ASOCIACIÓN ARGENTINA DE
ANGIOEDEMA HEREDITARIO

Asociación Argentina de Angioedema Hereditario
Contactanos: www.aehargentina.org / info@aeahargentina.org