

¿Qué es Angioedema Hereditario?

Angioedema Hereditario, o AEH, es una enfermedad genética rara, debilitante y potencialmente mortal que envuelve ataques de edema o hinchazón en varias partes del cuerpo, incluyendo las manos, pies, genitales, estómago, cara y/o garganta.

La hinchazón en las manos y pies puede ser dolorosa e interferir con actividades diarias. Los ataques de AEH que envuelven la cara o garganta son una emergencia médica. Cualquier persona con este tipo de edema debe buscar tratamiento médico inmediato. De no recibir tratamiento, la hinchazón de la garganta o lengua podría causar la muerte al bloquear el aire de los pulmones. Síntomas de edema de la garganta pueden incluir dificultad al tragar y un cambio en la voz.

Los ataques al estómago pueden causar dolor severo, vómitos, diarrea y deshidratación. Muchos pacientes de AEH han sido expuestos a operaciones innecesarias ya que los dolores asociados a ataques al estómago son similares a condiciones que requieren cirugía de emergencia para el estómago.

Un ataque de AEH usualmente dura por 3 días cuando no es tratado y en ocasiones, podría extenderse más. Al AEH ser una condición tan rara, los pacientes podrían no recibir un diagnóstico preciso hasta 9 años después de experimentar los primeros síntomas de AEH.

AEH Tipo I: Los pacientes tienen niveles bajos de una proteína plasma llamada Inhibidor C1 (85% de los pacientes).

AEH Tipo II: Los pacientes tienen niveles adecuados del Inhibidor C1, pero la proteína no funciona debidamente (15% of pacientes).

AEH con Inhibidor C1 Normal: Los pacientes tienen niveles normales del Inhibidor C1 pero experimentan hinchazón similar a los de Tipo I y II. Este tipo de angioedema no se conoce claramente todavía. Su investigación continúa.



**US HEREDITARY ANGIOEDEMA
ASSOCIATION**



Es importante recordar que AEH es altamente variable – no todo el mundo tiene los mismos disparadores, severidad o número de ataques. Aun miembros de la misma familia podrían experimentar síntomas de AEH muy diferentes.

Es también importante recordar que el edema o hinchazón por AEH no es lo mismo que la hinchazón provocada por alergias y no puede ser tratada como una reacción alérgica.

Para más información sobre AEH y la Asociación de Angioedema Hereditario de los Estados Unidos (HAEA, por sus siglas en inglés), envíe un mensaje electrónico a info@haea.org o llámenos al 866-798-5598. Asegúrese de visitar nuestra página de web en www.haea.org para aprender sobre cómo vivir con AHE y conectarse con otros miembros de la comunidad HAEA.

Aprenda más sobre el Centro Angioedema de la US HAEA en la Universidad de California San Diego (UCSD) en <http://www.angioedemacenter.com> o búsqenos en Facebook: US HAEA Angioedema Center at UCSD.