

Angioedema Hereditario Tipo III

Ana Martínez Arcediano, Isidro Liarte Ruano, Yolanda Serás Miera, Begoña Irazábal Díez, María Dolores Martínez Antón, Aritza Seguro Azcarate.

Servicio de Alergia del Hospital de Cruces.

Objetivo:

Descripción de tres casos de angioedema hereditario tipo III.

Se presentan 3 casos de angioedema hereditario tipo III. Se trata de 3 hermanas que presentan episodios de angioedema, dolor abdominal, ascitis y edema de glotis. Notan como desencadenantes, el estrés y los pequeños traumatismos. Dos de ellas presentan más patología de tipo hereditario.

Material y métodos:

Se lleva a cabo el protocolo diagnóstico del angioedema. Se realizan determinaciones analíticas del C3, C4, C1q, INH C1 y función del INHC1.

Resultados:

Se llega al diagnóstico de angioedema hereditario tipo III y se instaura tratamiento con ácido tranexámico a dosis bajas con resultado satisfactorio.

Conclusiones:

Se trata de una entidad descrita recientemente, también denominada angioedema hereditario dependiente de estrógenos aunque se ha descrito algún caso en varones. Es de interés el comprobar que en estos casos el tratamiento con ácido tranexámico a dosis bajas, tratamiento nada agresivo, prácticamente sin efectos secundarios controla una enfermedad que puede ser letal.