

## Angioœdème héréditaire : à propos d'une famille

- **Mahrez FISSAH**, Médecin , Médecine interne, CHU Douéra, Alger, Algérie
- Meriem CHARIFI Médecin, médecine interne, CHU Douéra, Alger, Algérie
- Asma MEHIS, Médecin, médecine interne, CHU Douéra, Alger, Algérie
- Nadia TOUATI, Médecin, médecine interne, CHU Douéra, Alger, Algérie
- Said TAHARBOUCHT, médecine interne, CHU Douéra, Alger, Algérie
- Farouk MENZOU, Médecin, médecine interne, CHU Douéra, Alger, Algérie
- Adel RECHACH, médecine interne, CHU Douéra, Alger, Algérie
- Ahcene CHIBANE, médecine interne, CHU Douéra, Alger, Algérie

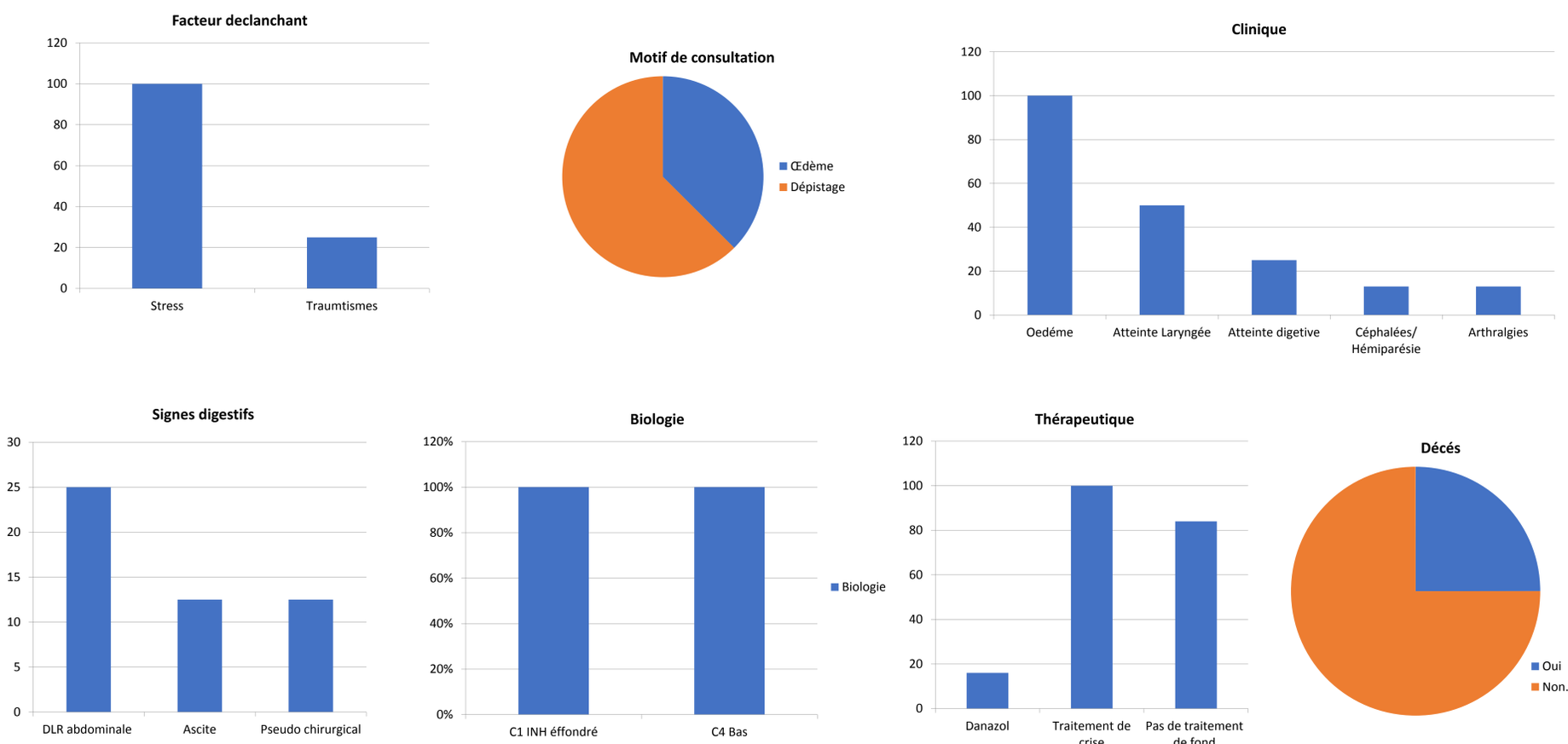
### Introduction

L'angioœdème héréditaire par déficit en C1-INH (AOH) est une maladie génétique rare de transmission autosomique dominante. Il est caractérisé par des tuméfactions récurrentes. Les patients décrivent souvent un prodrome ou un facteur déclenchant. Les atteintes les plus fréquentes sont la peau, et le tube digestif. L'atteinte des voies aériennes est la plus redoutée étant donné qu'elle peut mener à l'asphyxie et au décès.

### Patients et méthode

C'est une étude descriptive visant à évaluer les caractéristiques cliniques des patients présentant un diagnostic confirmé d'AOH : il s'agit de 8 patients issus de la même famille, ils ont tous bénéficié d'un examen clinique minutieux, d'une biologie et des explorations morphologiques.

### Résultats



### Conclusion

L'œdème angioneurotique héréditaire est une maladie très rare et grave, de diagnostic essentiellement clinique le plus souvent tardif avec une mortalité élevée. Le pronostic dépend du diagnostic et de la prise en charge précoce.