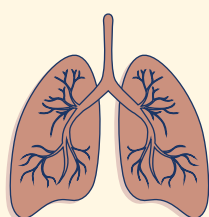


VÍTE, ŽE...?

Informace o progredujících fibrotizujících intersticiálních plicních procesech

Při plicní fibróze (PF) dochází ke zjizvení a následnému zbytnění plicní tkáně.^{1,2} Proces, který se nazývá intersticiální plicní proces (IPP), postihuje instersticium – tkáň v plicích zajišťující oporu pro plicní sklípky.¹ Celkem se rozlišuje přes 200 různých IPP. Pacientům s určitými typy fibrotizujících IPP hrozí riziko progresivního fenotypu. Jedná se o fibrotizující intersticiální plicní proces s progresivním fenotypem (PF-IPP).^{1,2}

PF-IPP vyvolává:³



zrychlenou ztrátu plicních funkcí



zhoršení kvality života



předčasnou úmrtnost

Přibližně
18%-32%

pacientů s IPP jiným než IPF může mít PF-IPP⁴

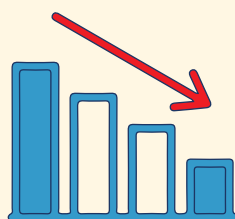
< 5 z 10,000

PF-IPP představuje vzácné onemocnění, protože postihuje méně než **5 z 10 000 osob v Evropě a USA⁵**



PF-IPP mají **významný dopad na kvalitu života⁵**

PROGRESE ONEMOCNĚNÍ



Někteří pacienti s PF-IPP mohou mít rychlejší **progresi onemocnění než pacienti s rakovinou plic⁶**



Diagnostika a léčba tohoto složitého onemocnění vyžaduje úzkou spolupráci **pneumologů, revmatologů a radiologů⁷**