

CO JE IPF?

Idiopatická plicní fibróza (IPF) je závažné a nevratné onemocnění, které vede k postupnému **jizvení** plicní tkáně a tím způsobuje **trvalé poškození plic**.¹

Lidé s IPF se dožívají v průměru
2–5 let
po potvrzení diagnózy.²



SYMPTOMY

S tím, jak se plicní tkáň postupně jizví, je **dýchání stále obtížnější**. Pro člověka s IPF je stále těžší, leckdy až nemožné, **vykonávat běžné každodenní činnosti**.

Nekontrolovatelné příznaky, jako je kašel, jsou nepříjemné a obtěžující a často brání lidem s IPF dělat to, co mají rádi.



DIAGNÓZA

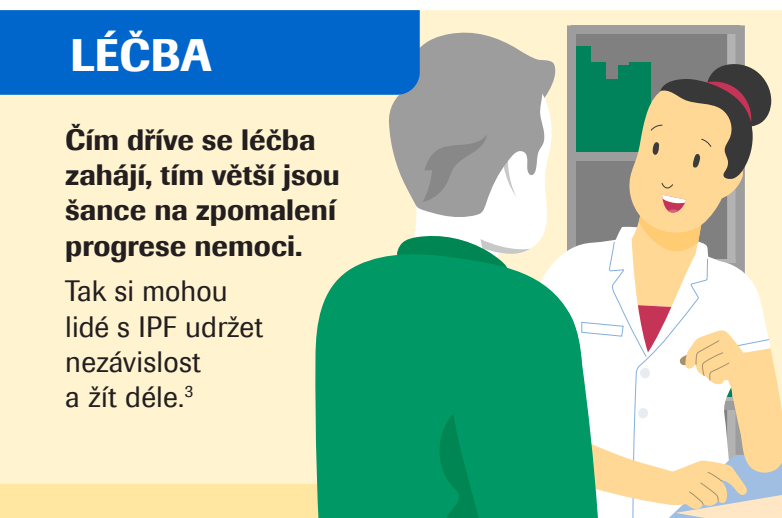
Potvrdit **diagnózu IPF je třeba co nejdříve**, aby mohla být okamžitě zahájena léčba. To může mít významný dopad na to, jak se bude IPF dále vyvíjet.



LÉČBA

Čím dříve se léčba zahájí, tím větší jsou šance na zpomalení progresu nemoci.

Tak si mohou lidé s IPF udržet nezávislost a žít déle.³



ZPOMALENÍ PROGRESU

Léčba IPF umožňuje **zmírnění příznaků a zpomalení progresu** nemoci, což dává lidem s IPF šanci dělat déle to, co je baví.³



Reference:

1. Pulmonary Fibrosis. Mayo Clinic. <https://www.mayoclinic.org/diseases-conditions/pulmonary-fibrosis/symptoms-causes/syc-20353690>. Naposledy navštíveno: 22. 7. 2019. | 2. Idiopathic Pulmonary Fibrosis (IPF): Practice Essentials, Background, Pathophysiology. Medscape. <https://emedicine.medscape.com/article/301226-overview#a3>. Naposledy navštíveno: 22. 7. 2019. | 3. Why Early Treatment is Key for IPF. Healthline.com. <https://www.healthline.com/health/managing-idiopathic-pulmonary-fibrosis/why-early-treatment-is-key-for-ipf#3>. Naposledy navštíveno: 22. 7. 2019.