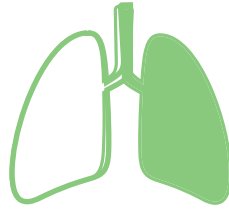


COMPRENDA LOS ASPECTOS BÁSICOS DE LA FIBROSIS PULMONAR IDIOPÁTICA (IPF, IDIOPATHIC PULMONARY FIBROSIS/POR SUS SIGLAS EN INGLÉS)

FIBROSIS PULMONAR IDIOPÁTICA

La fibrosis pulmonar idiopática es una enfermedad pulmonar grave, poco frecuente, clasificada dentro de los tipos de fibrosis pulmonar. En el caso de la fibrosis pulmonar, el tejido pulmonar se vuelve grueso, rígido y se forman cicatrices. Estas cicatrices se llaman fibrosis. En algunos casos, los médicos pueden determinar el motivo de la fibrosis. Sin embargo, cuando se desconoce el motivo, se denomina fibrosis pulmonar idiopática.



Idiopática

adj. Significa que se desconoce la causa de esta condición médica.

La fibrosis pulmonar idiopática es una enfermedad pulmonar intersticial. Esto significa que afecta al *intersticio*, término médico para el espacio que rodea a los alvéolos (sacos de aire) en el interior de sus pulmones. Hay más de 200 tipos de enfermedades pulmonares intersticiales, y muchas presentan síntomas similares a los de la fibrosis pulmonar idiopática. La fibrosis pulmonar idiopática es uno de los tipos más comunes de enfermedad pulmonar intersticial.

No se conoce ninguna cura para la fibrosis pulmonar idiopática. Sin embargo, usted y su médico pueden encontrar juntos el tratamiento más adecuado para manejar su enfermedad.

CÓMO AFECTA A SUS PULMONES LA FIBROSIS PULMONAR IDIOPÁTICA

Su cuerpo necesita un suministro constante de oxígeno para poder funcionar adecuadamente. Los pulmones cumplen la función principal de proveer sangre oxigenada a las células. En una persona con fibrosis pulmonar idiopática, la cicatrización y el engrosamiento (fibrosis) en los pulmones que se produce en los espacios existentes entre los sacos

de aire, también llamados alvéolos, les dificulta a estos transferir suficiente oxígeno al torrente sanguíneo.

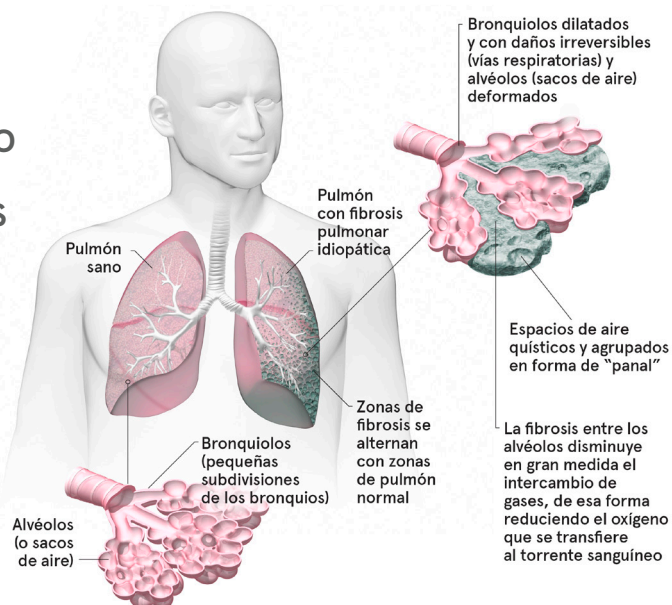
Por lo tanto, los pulmones no pueden hacer bien su trabajo. Como consecuencia, el cerebro, el corazón y otros órganos no logran recibir el oxígeno necesario para funcionar adecuadamente.

Las cicatrices que se observan en la fibrosis pulmonar idiopática, a veces se describen como "panal" (por su aspecto similar a un panal de abejas).

Esto es lo que los investigadores observan al examinar una muestra de pulmón de un paciente con fibrosis pulmonar idiopática. Actualmente, el panal se puede ver en una tomografía computarizada de alta resolución (HRCT, por sus siglas en inglés).

A medida que la cicatrización aumenta, los pulmones se vuelven más rígidos y su volumen disminuye. La cantidad de aire inhalado por los pulmones se reduce, y como consecuencia el oxígeno transferido al torrente sanguíneo que debe llegar a los órganos vitales del cuerpo también disminuye.

DIFERENCIAS ENTRE UN PULMÓN SANO Y UN PULMÓN CON FIBROSIS PULMONAR IDIOPÁTICA



Sin Aliento™

COMPRENDA LOS ASPECTOS BÁSICOS DE LA FIBROSIS PULMONAR IDIOPÁTICA (IPF, IDIOPATHIC PULMONARY FIBROSIS/POR SUS SIGLAS EN INGLÉS)



FIBROSIS PULMONAR IDIOPÁTICA

LA CICATRIZACIÓN QUE SE PRODUCE CON LA FIBROSIS PULMONAR IDIOPÁTICA ES IRREVERSIBLE

Es decir, que la función pulmonar se reduce con el tiempo, haciendo que cada vez resulte más difícil respirar. A medida que la fibrosis pulmonar idiopática avanza, es muy probable que usted necesite oxigenoterapia o incluso un trasplante de pulmón, si reúne los requisitos en el momento necesario.



Oxigenoterapia



Trasplante de pulmón



POR QUÉ ES IMPORTANTE CONTAR CON UN DIAGNÓSTICO CORRECTO

Con frecuencia, la fibrosis pulmonar idiopática no se diagnostica correctamente porque sus síntomas son similares a los de otras enfermedades como el asma, la enfermedad pulmonar obstructiva crónica (COPD, chronic obstructive pulmonary disease/por sus siglas en inglés) y la insuficiencia cardíaca congestiva.

Es importante obtener un diagnóstico correcto lo antes posible. Si bien no existe cura para la fibrosis pulmonar idiopática, con la ayuda de su médico, usted puede realizar ciertas terapias que le ayudan a manejar los síntomas de la fibrosis pulmonar idiopática.

Si fuera necesario, su médico puede prescribir tratamientos para manejar y posiblemente, reducir los síntomas comunes de la fibrosis pulmonar idiopática como la falta de aire. Estos tratamientos incluyen oxigenoterapia y rehabilitación pulmonar.

Su médico también puede prescribir tratamientos para ayudar a controlar otros padecimientos que usted pudiera tener, además de la fibrosis pulmonar idiopática (a estos se les conoce como "comorbilidades"). De manera conjunta, todos estos enfoques pueden permitirle llevar una vida tan activa como sea posible, teniendo en cuenta su enfermedad.

MÁS DEL 50%

de los casos de fibrosis pulmonar idiopática no se diagnostican correctamente al principio.

*¿Usted o algún ser querido tiene problemas pulmonares?
Si desea más información acerca de la fibrosis pulmonar idiopática
[visite ahora mismo SinAliento.com](http://SinAliento.com)*

QUE LA IGNORANCIA NO LO DEJE SIN ALIENTO



Copyright © 2017 Boehringer Ingelheim Pharmaceuticals, Inc.
Todos los derechos reservados. El uso de este sitio web está sujeto a los términos legales, descargos de responsabilidad y política de privacidad del mismo 04/17 PC-01430

Sin Aliento™