

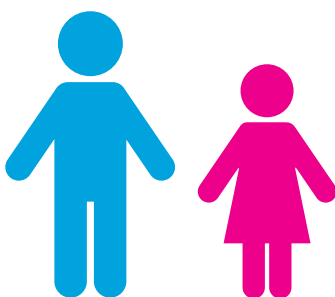
## FIBROSIS PULMONAR IDIOPÁTICA (FPI)

Afecta a entre

**14-43**

**100,000**  
personas<sup>1</sup>

\*a nivel mundial



y se observa de forma **más habitual** en varones<sup>2</sup>

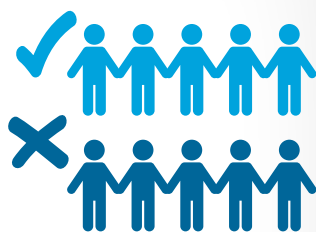
### Síntomas habituales:<sup>3,4</sup>

- ✗ Dificultad respiratoria
- ✗ Tos seca crónica
- ✗ Deformación de las uñas de las manos

### Síntomas ocasionales:<sup>3,4</sup>

- ✗ Cansancio
- ✗ Debilidad
- ✗ Pérdida de peso

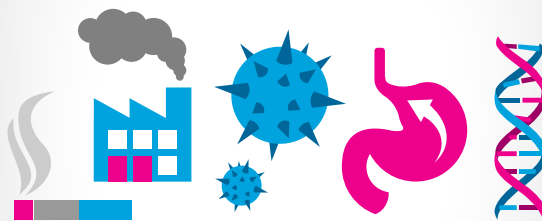
### ES DIFÍCIL DE DISTINGUIR<sup>5,6</sup>



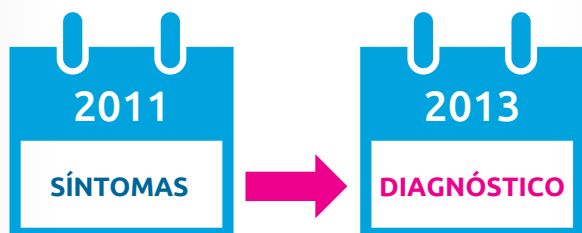
**EL 50% DE CASOS SE DIAGNOSTICA INCORRECTAMENTE<sup>6</sup>**

### SE DESCONOCE LA CAUSA

pero los factores de riesgo pueden incluir:<sup>8</sup>



tabaquismo, exposiciones ambientales, infecciones virales crónicas, reflujo ácido anómalo y antecedentes familiares de la enfermedad

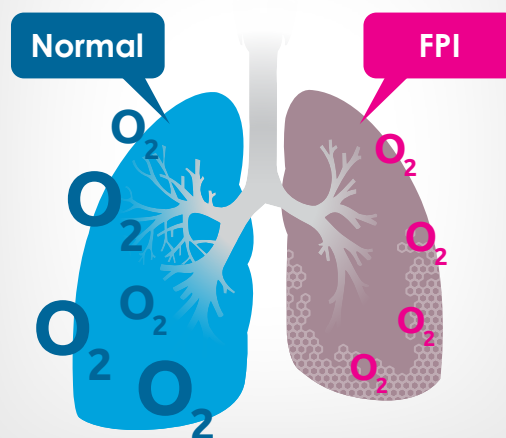


El tiempo medio de diagnóstico es de **1-2 años** después de la aparición de los síntomas<sup>6,7</sup>



El **50%** de los pacientes **fallece** entre los 2 y 3 años tras el diagnóstico<sup>8</sup>

La enfermedad, **que cicatriza el pulmón**, limita la respiración y el intercambio de oxígeno<sup>8</sup>



1. Raghu G, Weycker D, et al. *Am J Respir Crit Care Med* 2006;**174**:810-6.

2. Pulmonary Fibrosis Foundation. Puede consultar la prevalencia en: [www.pulmonaryfibrosis.org/Prevalence](http://www.pulmonaryfibrosis.org/Prevalence) Consultada en mayo de 2012.

3. Pulmonary Fibrosis Foundation. Puede consultar los síntomas en: [www.pulmonaryfibrosis.org/Symptoms](http://www.pulmonaryfibrosis.org/Symptoms) Consultada en mayo de 2012.

4. Cerri S, Spagnolo P, et al. *Eur Respir Mon* 2011; **54**:282-300.

5. Meltzer EB, Noble PW. *Orphanet J Rare Dis* 2008;**3**:8.

6. Collard HR, Tino G, et al. *Respir Med* 2007;**101**:1350-4.

7. Ley B, Collard HR, King TE, Jr. *Am J Respir Crit Care Med* 2011;**183**:431-40.

8. Raghu G, Collard HR, et al. *Am J Respir Crit Care Med* 2011;**183**:788-824.