



IDIOPATSKA PLUĆNA FIBROZA - BOLEST SA TISUĆU LICA

MUSTAČ A.¹, Tepavac M.¹, Zovko T.¹, Karabatić S.², Živkušić A.¹

¹ KBC Zagreb, Klinika za plućne bolesti Jordanovac, Zagreb, Croatia

Zavod za respiracijsku insuficijenciju, bolesti plućne cirkulacije i transplantaciju pluća

² KBC Zagreb, Klinika za plućne bolesti Jordanovac, Zagreb, Croatia

Zavod za tumore pluća i sredoprsja

Objective: Idiopatska plućna fibroza (IPF) je rijetka, kronična, progresivna bolest koju karakterizira stvaranje ožiljaka u plućima koja vodi do postupnog, trajnog pada plućne funkcije. Bolest je irreverzibilna, i bez liječenja polovina bolesnika s IPF-om umire unutar 2 - 5 godina od dijagnoze. Nedavna studija koja je usporedila smrtnost od IPF-a i određenih vrsta tumora pokazala je da samo bolesnici s karcinomom pluća i gušteriče imaju lošiju stopu preživljivanja. Polovica oboljelih se u početku pogrešno dijagnosticira jer su simptomi bolesti slični drugim plućnim i srčanim bolestima.

Kako bi se podigla svijest i naglasila važnost prepoznavanja ranih znakova i simptoma IPF-a u Republici Hrvatskoj u sklopu obilježavanja Svjetskog tjedna plućne fibroze održane su dvije kampanje Uđahnite život sa lakoćom 2016.godine, te Slušajte znakove IPF-a 2017.godine. Idiopatska plućna fibroza zahtijeva multidisciplinarni pristup kojim se može usporiti pad funkcije pluća, povećati kvalitetu života i poboljšati prognozu bolesti. Suradnjom s Europskom udrugom za Idiopatsku plućnu fibrozu, kampanjama na nacionalnoj i lokalnoj razini služeći se javnim platformama povećava se pozornost javnosti za prepoznavanjem ove bolesti te ranom dijagnozom ključnom za prognozu liječenja.