



IDIOPATSKA PLUĆNA FIBROZA (IPF)

DOBRIĆ I.¹, Todorović M.¹, Bekić I.¹, Hodžić A.¹, Zovko T.¹

¹ KBC Zagreb, Zagreb, Croatia
KPB Jordanovac

Objective:

Idiopatska plućna fibroza (IPF) je bolest plućnog intersticija nepoznatog uzroka, koja je okarakterizirana dispnejom i naglim smanjenjem plućnog volumena. Neka istraživanja navode kako je IPF najčešći oblik intersticijske pneumonije. Nakon uvođenja prve terapije koja usporava tijek bolesti došlo je do značajnog napretka u razumijevanju toka bolesti i njenih mehanizama. Poznati su potencijalni rizikofaktori za razvijanje IPF-a, to su dugogodišnje pušenje, češće se javlja u muškaraca i kod osba koje su radile ili rade udrvnoj ili metalnoj industriji. Karakteristično za idiopatsku plućnu fibrozu je komplikirana i teška dijagnostika i loša prognoza. Preživljene nakon uspješno postavljene dijagnoze je, u prosjeku, oko 3 godine. Klinički tok bolesti je drugačiji od pacijenta do pacijenta, može doći do brze ili spore progresije, čak i faze mirovanja bolesti. Svako stanje može se prekinuti akutnim egzarcevacijama, odnosno naglim pogoršanjem bolesti, što nerijetko može završiti kobno. Trenutno još ne postoji lijek za potpuno izlječenje bolesti, terapija idiopatske plućne fibroze se sastoji od potporne terapije kisikom, davanje antibiotika za pneumoniju i antifibrotika koji usporavaju progresiju bolesti.