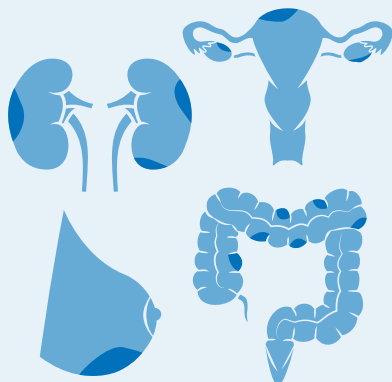


Idiopatická plicní fibróza

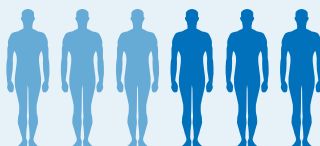
Je nutné učinit více

Závažné a nevyléčitelné onemocnění

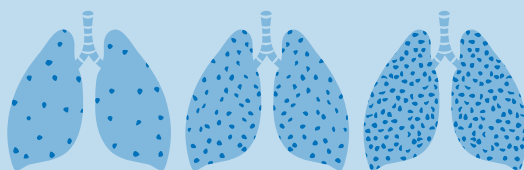
Větší riziko úmrtí než u většiny
zhoubných nádorů¹



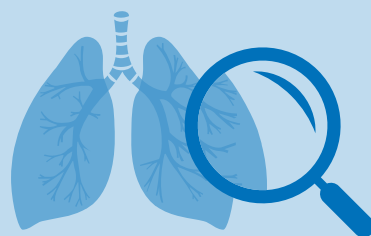
Pouze 50 % pacientů
přežívá déle než 2–5 let
po stanovení diagnózy²



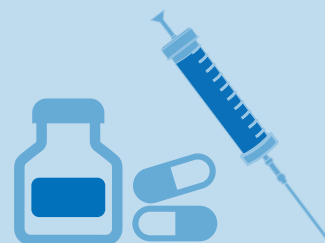
Plicní tkáň pacientů
s IPF se **progresivně jizví**,
což jim **stále více**
ztěžuje dýchání³



Proč je nutné učinit více



Včasné stanovení diagnózy
je nezbytné pro
časné zahájení léčby



Tento přístup by mohl
zlepšit dlouhodobé
výsledky u pacientů⁶



U 50 % pacientů
s IPF je původně
stanovená **diagnóza**
nesprávná⁴

Globálně je u 60 % pacientů
se stanovenou diagnózou
léčba zahájena se zpožděním⁵



Stanovení diagnózy IPF je obtížné

1. American Cancer Society. Cancer Facts & Figures 2010. Atlanta: American Cancer Society; 2010. Available from: <http://www.cancer.org/acs/groups/content/@nho/documents/document/acspc-024113.pdf>. Accessed: September 2015
2. Ley B, Ryerson CJ and Vittinghoff EA et al. Ann Intern Med 2012; 156:684-691
3. NHS Choices. Pulmonary Fibrosis (idiopathic). Available from: <http://www.nhs.uk/conditions/pulmonary-fibrosis/Pages/Introduction.aspx>. Accessed: 21 April 2015
4. Collard H et al. Patient experiences with pulmonary fibrosis. Respir Med 2006; doi:10.1016/j.rmed.2006.10.002
5. Intermune, Esbriet® Global Demand Study- France, 2014, [data on file]
6. Cottin V. Eur Respir Rev 2014; 23:106-110