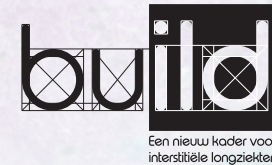


SLUIPMOORDENAAR

Idiopathische Pulmonale Fibrose (IPF) wordt gekenmerkt door progressieve dyspneu en leidt gewoonlijk tot respiratoire insufficiëntie binnen 5 jaar na de diagnose.¹

IPF is de meest voorkomende vorm van idiopathische interstitiële pneumonie. Het komt meer voor dan veel soorten kanker en heeft een slechtere prognose dan de meeste ervan.¹ Echter, uit onderzoek blijkt dat patiënten vaak verschillende artsen raadplegen voor de diagnose IPF wordt gesteld. In de meeste gevallen duurt het meer dan een jaar voor de diagnose is bevestigd.²



WAT EEN VERSCHIL...

Mark was eerst heel erg geschrokken toen hij de diagnose IPF kreeg, maar het betekende ook dat hij plannen kon maken om er iets aan te doen. Hij is lid van een lokale patiëntenvereniging en hoewel hij niet meer alles kan zoals vroeger, probeert hij toch een beetje actief te blijven.

TIJD VOOR ACTIE

Een afwachtende houding aannemen na de diagnose is nadelig voor de patiënt omdat er bewijs lijkt te zijn dat snel ingrijpen de uitkomst kan verbeteren voor patiënten met IPF.²

IPF VRAAGT OM DIRECTE ACTIE

LEES MEER OVER IPF EN LONGFIBROSE OP DE WEBSITE VAN DE PATIËNTENVERENIGING WWW.LONGFIBROSE.NL



- Referenties**
1. Wells A.U. et al. (2015) "Challenges in IPF diagnosis, current management and future perspectives" *Mattioli1885journals.com, Sarcoidosis Vasc Diffuse Lung Dis* 2015; 32; Suppl 1: 28-35.
 2. Maher, T. M. et al. (2017) "Unmet needs in the treatment of idiopathic pulmonary fibrosis-insights from patient chart review in five European countries," *BMC pulmonary medicine, BioMed Central*, 17(1), s. 124. doi: 10.1186/s12890-017-0468-5.
 3. Cottin, V. and Richeldi, L. (2014) "Neglected evidence in idiopathic pulmonary fibrosis and the importance of early diagnosis and treatment," *European Respiratory Review*, 23(131), s. 106-110. doi: 10.1183/09059180.00008613.

*Deze patiëntcasus is fictief



MOGELIJKHEDEN ONTWIKKELEN VOOR IPF



DIT IS MARK...*

Mark is 65 jaar en was altijd fit, actief en sociaal, maar de laatste tijd voelt hij zich sneller vermoeid en is hij vaak kortademig. De actieve man die hij ooit was, vult nu zijn dagen met televisie kijken. Na verschillende artsen te hebben geraadpleegd duurde het nog meer dan een jaar voor hij de diagnose idiopathische pulmonale fibrose kreeg.

KOSTBARE TIJD

Hoewel het verlies van longfunctie onvoorspelbaar is³, zijn er wel therapieën beschikbaar die de ziekteprogressie kunnen afremmen. Dus hoe sneller de diagnose wordt gesteld, hoe beter.

WEET U HOE U KUNT NAGAAN OF IEMAND IPF HEEFT?

Een vroegtijdige diagnose betekent dat de patiënt toegang krijgt tot therapieën die de ziekte kunnen afremmen. Gebruik dit geheugensteuntje om na te gaan of diegene IPF heeft.

C

CREPITATIES, ook wel het klittenband geluid genoemd, zijn hoorbaar in de longen bij inademing en kenmerkend voor IPF.

H

Droge **HOEST**

E

ENERGIEKE ACTIVITEITEN die kortademigheid veroorzaken, zelfs bij matige inspanningen.

C

CLUBBING (trommelstokvingers) en een thoraxröntgenfoto/HRCT-scan kunnen wijzen op longafwijkingen

K

KEN de longfunctie van uw patiënt: een restrictief patroon is kenmerkend voor IPF