

FIBROSIS PULMONAR IDIOPÁTICA

Enfermedad debilitante y crónica caracterizada por una disminución progresiva de la función pulmonar que dificulta la respiración y se agrava con el tiempo

ETIOLOGÍA

Factores Ambientales

Tabaquismo, polvo metálico o de madera, amianto, humo, etc.

Factores Genéticos

Antecedentes familiares con esta enfermedad

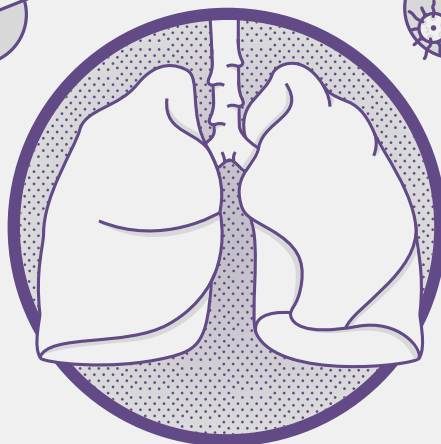
Afecta con más frecuencia a hombres mayores de 50 años

Factores Autoinmunes

Originado por el sistema inmunitario del propio individuo

Factores Microbianos

Ciertas infecciones virales pueden contribuir al desarrollo de FPI



SÍNTOMAS

- **Tos seca espasmódica**
- **Disnea de esfuerzo progresiva**
Dificultad al respirar durante el ejercicio
- **Pérdida de peso**
- **Fatiga**
- **Acropaquias**
Deformación de las puntas de los dedos de manos o pies en forma de palillo de tambor
- **Estertores en la auscultación**
Ruido similar a una tira de velcro que se despegas



Si el tratamiento se inicia a tiempo, la supervivencia de la FPI a 5 años podría aumentar



1. Guía para pacientes con Fibrosis Pulmonar Idiopática. 2012.
Disponible en: <http://www.separ.es/biblioteca-1/bibliotecaparatodos>.

2. NHS Choices. Pulmonary Fibrosis (idiopathic).
Disponible en: <http://www.nhs.uk/conditions/pulmonary-fibrosis/Pages/Introduction.aspx>.