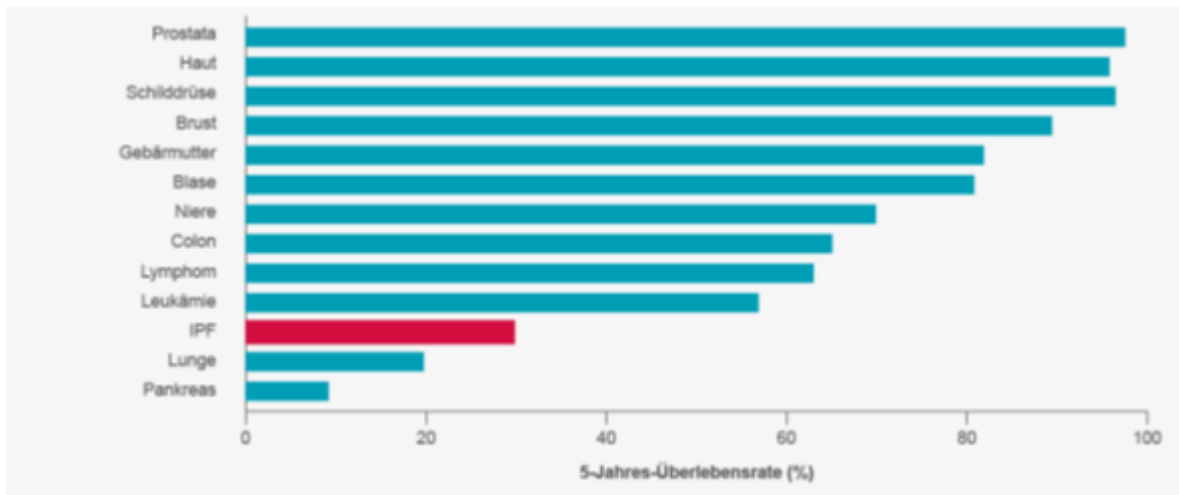


IPF: schwerwiegende Erkrankung mit ungünstiger Prognose

Die Prognose einer idiopathischen Lungenfibrose (IPF) ist ungünstig und führt im Median innerhalb von 2-4 Jahren nach Diagnosestellung zum Tod.¹⁻³ Die 5-Jahres-Überlebensrate liegt nur bei etwa 20-40 %⁴ und ist somit geringer als bei den meisten Tumorentitäten.⁵



Das frühe Erkennen der IPF sowie die schnelle Überweisung Ihrer Patienten an ein spezialisiertes Zentrum sind dabei essenziell, um eine rasche fachärztliche Versorgung zu gewährleisten.⁶⁻⁸ Die damit verbundene Einleitung einer antifibrotischen Therapie kann zu einer längeren Überlebenszeit Ihrer Patienten führen.⁹⁻¹¹

Doch woran erkennen Sie eine IPF?

Denken Sie bei Patienten über 60 mit folgenden Symptomen und Anzeichen sofort an die idiopathische Lungenfibrose:¹² Husten, Dyspnoe, Trommelschlegelfinger und Knisterrasseln.

Kardinalsymptome

Erfahren Sie im nachfolgenden Video mehr zu den Kardinalsymptomen einer IPF.

[Video jetzt ansehen](#)

Weitere Informations- und Serviceangebote rund um die IPF stehen Ihnen auch auf www.Boehringer-interaktiv.de zur Verfügung.

IPF: idiopathische Lungenfibrose

1. Mapel DW et al., Thorax. 1998;53(6):469-476.
2. Ley B et al. Am J Respir Crit Care Med 2011;183:431-440.
3. Raghu G et al. Am J Respir Crit Care Med 2011;183:788-824.
4. Kim DS et al. Proc Am Thorac Soc 2006;3:285-292.
5. Vancheri C et al. Eur Respir J 2010;35:496-504.
6. Martinez FJ et al. Lancet Respir Med. 2016;5(1):61-71.

7. Molina-Molina M et al. Exp Rev Resp Med. 2018;12(7):537-39.
8. Cottin V and Richeldi L. Eur Respir Rev. 2014;23(131):106-10.
9. Behr J et al., Eur Respir J. 2020; DOI: 10.1183/13993003.02279-2019.
10. Mooney JJ et al., Am J Resp Crit Care Med. 2020;201:A1104.
11. Guenther A et al., Respir Res. 2018;19:141.
12. Behr J. Fortschritte der Medizin 2018;160(3):38-42.

PC-DE-106714

Mit freundlicher Unterstützung der Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG