

PULMONÁLIS ARTÉRIÁS HIPERTÓNIA (PAH)

A PAH egy, a tüdővérerekben magas vérnyomással járó betegség, ami szívelégtelenséggel járhat. A PAH esetén a tüdő artériák leszűkülnek, ami blokkokhoz vezet; ez megnehezíti azt, hogy a szíved elegendő vért pumpáljon át a tüdőn és a test más részein. Így a betegség olyan jellemző tüneteket válthat ki, mint légszomj, fáradékonyság, alélttság és gyengeség érzése, és egyes esetekben mellkasi fájdalom. Ezen tünetek a betegség előrehaladtával egyre súlyosbodnak.

A "funkcionális osztály"-t, mint fogalmat gyakran használják annak leírására, hogy a fenti tünetek milyen mértékben korlátozzák a PAH betegeket. A funkcionális osztály I minimális korlátozást jelent és haladva a funkcionális osztály II, III, IV felé, minden esetben a betegek funkcionális képességei egyre nagyobb mértékben korlátozódnak.

Egymillió emberből 15-50 -nél alakulhat ki PAH. A PAH gyakrabban fordul elő olyanoknál, akinek valamilyen más alapbetegségük is van, mint kötőszöveti betegség (pl. szisztémás szklerózis), májbetegség, HIV fertőzöttség vagy kongenitális szívbetegség. Nagyon ritka esetben a PAH örökölhethető.

Jenentős előrelépés történt az utóbbi időkben a tünetek enyhítését célul tűző, a beteg mindennapi funkcionális állapotát központba helyező, a jobb életminőséget biztosító PAH kezelésekkel kapcsolatos terápiák terén. A mai kezelések sok PAH beteg számára lehetővé teszik, hogy kielégítő életet éljenek.

További részletes információ a PAH-ról az alábbi weboldalakon érhető el:
www.phaeurope.org / www.phassociation.uk.com / www.phassociation.org