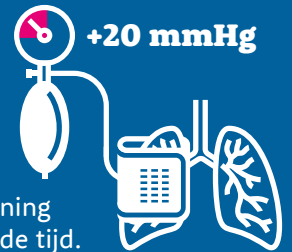


Pulmonale Hypertensie in één adem

WAT IS PH?

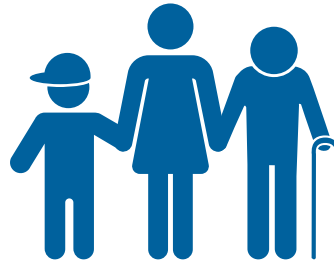
Pulmonale hypertensie is een abnormale hoge bloeddruk in de longvaten. Die druk zorgt voor overbelasting van het hart en kan tot hartfalen leiden. De zeldzame aandoening is levensbedreigend en verergert met de tijd.



AANTAL diagnoses van PAH en CTEPH*



*pulmonale arteriële hypertensie en chronische trombo-embolische pulmonale hypertensie



GEEN ONDERSCHIED in leeftijd, ras of geslacht



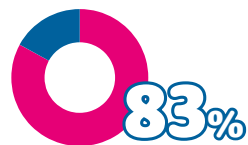
DIAGNOSE gem. 2 jaar

PROGNOSE gem. 2,8 jaar zonder behandeling

Vroegtijdige diagnose is uiterst belangrijk voor overlevingskans en levenskwaliteit

GROTE IMPACT

op levenskwaliteit



heeft moeite met trappen opgaan



heeft een lager gezinsinkomen door PAH



vult de vrijetijdsbesteding anders in



heeft moeite met boodschappen doen



voelt zich geïsoleerd waarvan 77% dit wijdt aan de onzichtbaarheid van de ziekte

SYMPTOMEN



PSYCHISCH

Patiënten vertonen vaak symptomen van een depressie.



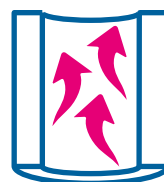
BEHANDELING in gespecialiseerde centra

De therapie is complex en duur (bv. pomp die 24/24u medicatie in het bloed brengt via een katheter). Strikte en levenslange opvolging is nodig. Soms biedt een operatie (CTEPH) of een (hart-)longtransplantatie uitkomst.

5 TYPES

- Pulmonale arteriële hypertensie (PAH)*
- PH als gevolg van linker hartaandoening
- PH als gevolg van longafwijkingen
- Chronische trombo-embolische PH (CTEPH)*
- PH met een onduidelijke oorzaak

*Zeldzame aandoeningen die een gespecialiseerde behandeling vereisen

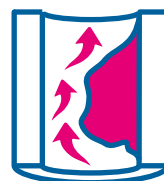


GEZONDE LONGSLAGADER



VERNAUWDE LONGSLAGADER

doordat gladde spiercellen in de wand van de kleine haarvaten zich ongecontroleerd vermeerderen (PAH)



BLOKKADE LONGSLAGADER

door een bloedprop in de grote hoofdadars; CTEPH is de enige vorm van PH die mogelijk te genezen is



Belgische patiëntenvereniging voor pulmonale hypertensie

www.ph-vzw.be • info@ph-vzw.be



Pulmonale Hypertensie vzw
samen op adem komen