

SÍNTOMAS

- Falta de aire
- Dolor de pecho
- Palpitaciones
- Fatiga (cansancio)
- Hinchazón de pies, piernas y abdomen
- Desmayos o mareos



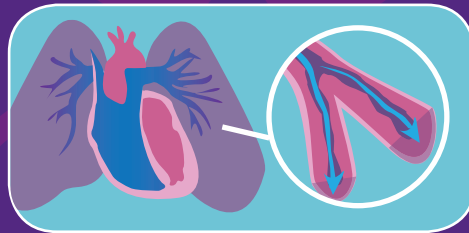
TRATAMIENTOS

- Medicación oral (para tragar)
- Medicación inhalada (para aspirar)
- Medicación intravenosa (que se inserta directamente en las venas por medio de una aguja)
- Medicación inyectada (que se inyecta justo debajo de la piel)
- Diuréticos (píldoras que eliminan el exceso de agua del cuerpo)



¿QUÉ ES LA HIPERTENSIÓN ARTERIAL PULMONAR (HAP)?

La hipertensión pulmonar ocurre cuando se eleva la presión en los pulmones. La hipertensión arterial pulmonar es un tipo de hipertensión pulmonar causada por el estrechamiento de los vasos sanguíneos de los pulmones.



Una persona puede padecer únicamente HAP (no acompañada de otra enfermedad), pero también puede padecer HAP asociada a otras enfermedades.

Esta enfermedad puede ser difícil de diagnosticar ya que muchos de sus síntomas se dan, también, en enfermedades pulmonares mucho más comunes.

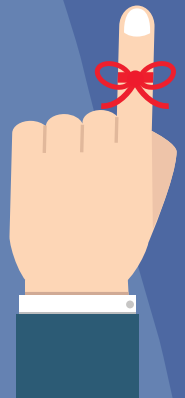
Es una enfermedad compleja que, en general, se agrava sin tratamiento.

FACTORES DE RIESGO

- Enfermedad del tejido conectivo (por ej., esclerodermia, lupus, o artritis reumatoidea)
- Cirrosis del hígado
- Infección por VIH
- Metanfetamina y cocaína
- Defectos congénitos del corazón
- Raramente, una enfermedad hereditaria

REMEMBER...

- El tratamiento depende de:
 - El paciente
 - La gravedad de los síntomas
 - Los resultados de las pruebas
 - Apoyo en el hogar
- Más de un tratamiento a la vez es más efectivo
- La HAP es grave (de no ser tratada, puede llevar a la muerte)



Conozca más en chestfoundation.org/pah



Este material educativo para el paciente, y otras piezas colaterales, son generosamente subvencionados por Bayer.

Lea la divulgación sobre educación para el paciente de la CHEST Foundation en el siguiente enlace: <https://foundation.chestnet.org/patient-ducation-disclosure/>