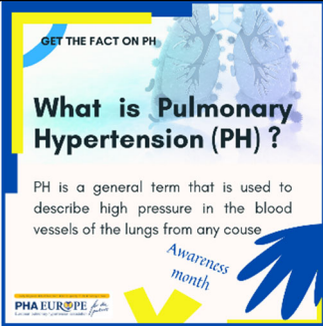
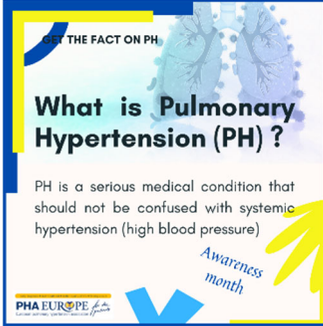
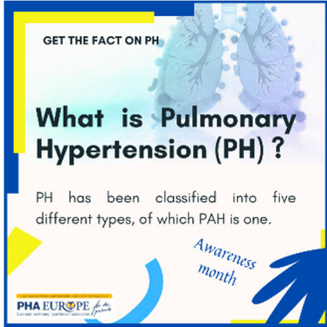
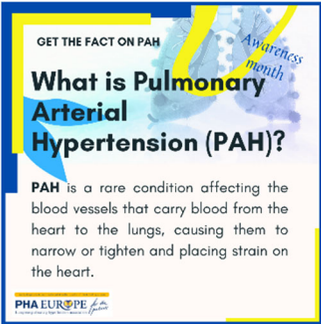
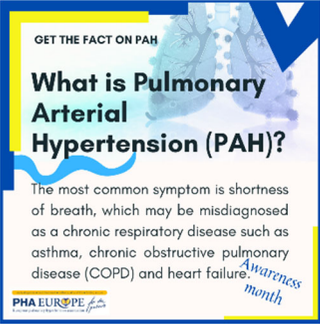
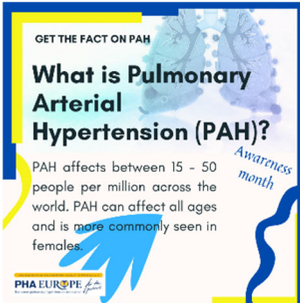


FECHA	FORMATO	COPIAR	VISUAL/revisión
03.11.	Facebook e Instagram post	<p>1. La HP es un término general que se utiliza para describir la presión alta en los vasos sanguíneos de los pulmones por cualquier causa.</p> <p>2. La HP es una afección médica grave que no debe confundirse con la hipertensión sistémica (presión arterial alta)</p> <p>3. La HP se ha clasificado en cinco tipos diferentes, de los cuales la HAP es una.</p> <p style="text-align: center;">https://www.phaeurope.org/ #PHAEurope #HipertensionPulmonar #laHPimporta</p>	<p>Visual 1.1</p> 
05.11.	Facebook e Instagram post	<p>Las personas con hipertensión pulmonar experimentan una variedad de síntomas que varían en intensidad dependiendo de la gravedad de su enfermedad. Sin embargo, el síntoma más común es la dificultad para respirar (disnea) dificultad para respirar (disnea) sin causa evidente durante el esfuerzo o incluso en reposo.</p> <p>Los pacientes también pueden experimentar algunos de los siguientes síntomas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • fatiga excesiva • mareos especialmente al subir escaleras • desmayos (síncope), debilidad por esfuerzo físico • dolor de pecho, especialmente durante la actividad física • labios y dedos azulados • palpitaciones • piernas y tobillos hinchados • tos <p>Estos síntomas pueden ocurrir en reposo o con mayor frecuencia durante períodos de ejercicio leve o simplemente al caminar.</p> <p style="text-align: center;">https://www.phaeurope.org/ #PHAEurope #hipertensiónpulmonar #laHPimporta</p>	<p>Visual 1.2</p> 

09.11.	Facebook e Instagram post	<p>La hipertensión pulmonar se clasifica en cinco grupos según la causa.</p> <p>Grupo 1: hipertensión arterial pulmonar (HAP)</p> <p>Las causas incluyen:</p> <ul style="list-style-type: none"> • causa desconocida (hipertensión arterial pulmonar idiopática) • cambios de un gen transmitido de padres a hijos (hipertensión arterial pulmonar hereditaria) • uso de algunos medicamentos dietéticos recetados o drogas ilegales como metanfetamina • problemas cardíacos presentes al nacer (cardiopatía congénita) • otras afecciones como la infección por VIH, enfermedad hepática crónica (cirrosis) y trastornos del tejido conectivo (esclerodermia, lupus, otros) <p>Grupo 2: hipertensión pulmonar causada por una cardiopatía del lado izquierdo</p> <p>Grupo 3: hipertensión pulmonar causada por enfermedad pulmonar</p> <p>Grupo 4: hipertensión pulmonar causada por coágulos sanguíneos crónicos</p> <p>Grupo 5: hipertensión pulmonar causada por otras condiciones de salud</p> <p>https://www.phaeurope.org/</p> <p>#PHAEurope #hipertensionpulmonar #laHPimporta</p>	<p>Visual 1.3</p>  <p>GET THE FACT ON PH</p> <p>What is Pulmonary Hypertension (PH)?</p> <p>PH has been classified into five different types, of which PAH is one.</p> <p>Awareness month</p> <p>PHAEUROPE</p>

11.11.	Facebook e Instagram post	<p>Las arterias pulmonares son los grandes vasos sanguíneos responsables de transportar sangre desde el corazón hasta los pulmones para recoger oxígeno. En la HAP, las células que recubren el interior de estas arterias se agrandan y multiplican. Como resultado, las paredes de las arterias pueden contraerse y engrosarse, provocando resistencia al flujo de sangre a través de ellas y aumentando así la presión arterial. El lado derecho del corazón tiene que trabajar más para bombear sangre a través de las arterias. Esto ejerce una presión cada vez mayor para el corazón, lo que hace que se agrande y puede provocar insuficiencia cardíaca derecha.</p> <p style="text-align: center;">https://www.phaeurope.org/ #PHAEurope #hipertensionpulmonar #laHPimporta</p>	<p>Visual 1.4</p> 
16.11.	Facebook e Instagram post,	<p>Los signos y síntomas de la hipertensión pulmonar se desarrollan lentamente. Los pacientes pueden no notarlos durante meses o incluso años. Los síntomas empeoran a medida que la enfermedad avanza. Los signos y síntomas de hipertensión pulmonar incluyen:</p> <ul style="list-style-type: none"> • falta de aliento • fatiga excesiva • mareos, especialmente al subir escaleras • desmayos (síncope), debilidad por esfuerzo físico • dolor de pecho, especialmente durante la actividad física • labios y dedos azulados • palpitaciones • piernas y tobillos hinchados • tos <p style="text-align: center;">https://www.phaeurope.org/ #PHAEurope #hipertensionpulmonar #laHPimporta</p>	<p>Visual 1.5</p> 

DATE	FORMAT	COPY	VISUAL
18.11.	Facebook e Instagram post,	<p>Aunque la cura para esta enfermedad potencialmente mortal aún está lejos, hay muchos motivos para ser optimistas. Cada vez hay más tratamientos disponibles que mejoran tanto la calidad como la duración de vida de los pacientes con HAP. El objetivo actual es garantizar que todos los pacientes con HAP tengan acceso a centros de excelencia en el diagnóstico, manejo y tratamiento continuo de su enfermedad. En el caso de una enfermedad hereditaria, la investigación sobre la terapia génica ha comenzado hace un tiempo.</p> <p style="text-align: center;">https://www.phaeurope.org/ #PHAEurope #hipertensionpulmonar #laHPimporta</p>	<p>Visual 1.6</p> 
23.11	Facebook e Instagram post	<p>Hay muchos tratamientos diferentes disponibles para la HAP que pueden mejorar tanto los síntomas como la calidad de vida y los resultados a largo plazo.</p> <ul style="list-style-type: none"> • <u>Tratamiento básico</u> <ul style="list-style-type: none"> a) Anticoagulación oral (pastillas para diluir la sangre) b) Diuréticos (pastillas para eliminar el agua) c) Tratamiento con oxígeno • <u>Terapia específico para la hipertensión arterial pulmonar</u> <ul style="list-style-type: none"> • <u>Opciones quirúrgicas</u> <ul style="list-style-type: none"> a) septostomía auricular con balón (solo para el grupo 4) b) tromboendarterectomía (solo para el grupo 4) c) trasplante de pulmón <p style="text-align: center;">https://www.phaeurope.org/ #PHAEurope #hipertensionpulmonar #laHPimporta</p>	<p>Visual 1.7</p> 