

**Tab. 2.** Hlavní klinické a histologické syndromy polékových intersticiálních plicních procesů (IPP)

Oblast postižení	Klinický typ onemocnění	Histologická diagnóza
Oblast alveolů a intersticia	Akutní poškození plic (ALI) s/bez Syndromu akutní dechové tísně (ARDS)/	Difuzní alveolární poškození (DAD)
	Idiopatické intersticiální pneumonie (IIP) <i>Akutní intersticiální pneumonie (AIP)</i> <i>Idiopatická plicní fibróza (IPF)</i> <i>Nespecifická intersticiální pneumonie (NSIP)</i> <i>Deskvamativní intersticiální pneumonie (DIP)</i> <i>Kryptogenní organizující se pneumonie (COP)</i> <i>Lymfocytární intersticiální pneumonie (LIP)</i>	 <i>Difuzní alveolární poškození (DAD)</i> <i>Obraz obvyklé intersticiální pneumonie (UIP)</i> <i>Nespecifická intersticiální pneumonie (NSIP)</i> <i>Deskvamativní intersticiální pneumonie (DIP)</i> <i>Organizující se pneumonie (OP)</i> <i>Lymfocytární intersticiální pneumonie (LIP)</i>
	Eosinofilní pneumonie (EP)	Eosinofilní pneumonie (EP)
	Hypersenzitivní pneumonie (HP)	Hypersenzitivní pneumonie (HP)
	Plicní granulomatózy	Granulomatózní zánět
	Plicní edém	Plicní edém
	Plicní alveolární proteinóza	Plicní alveolární proteinóza
Dýchací cesty	Astma	Astma
	Bronchiolitis obliterans syndrom (BOS)	Bronchiolitis obliterans syndrom (BOS)
Plicní cévy	Vaskulitida	Vaskulitida
	Plicní hypertenze	Plicní hypertenze
	Plicní venookluzivní nemoc	Plicní venookluzivní nemoc
Pleura	Pleuritida	Pleuritida