

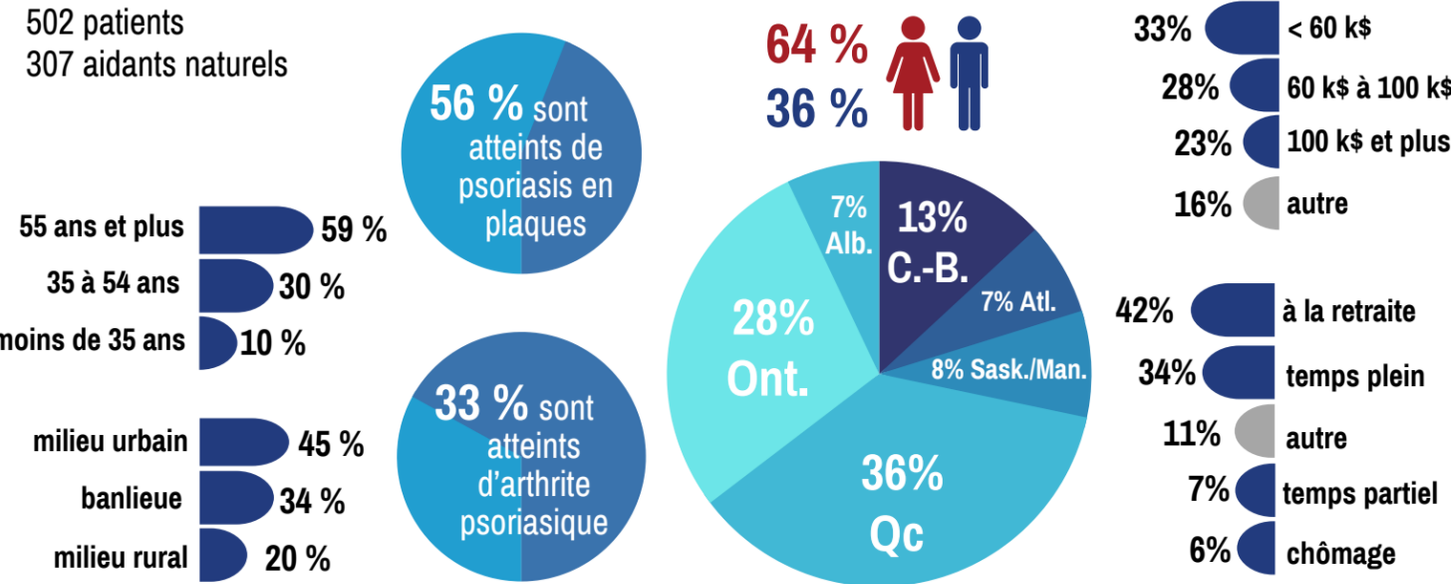
Les résultats d'un sondage mené en 2022 auprès de personnes atteintes de psoriasis et d'arthrite psoriasique au Canada et de leurs aidants naturels

Information à l'intention des décideurs

À propos du sondage

Le Réseau canadien du psoriasis (RCP) a commandé un sondage visant à explorer l'expérience des personnes atteintes de psoriasis et d'arthrite psoriasique et de leurs aidants en ce qui concerne l'accès aux soins, aux traitements et à d'autres formes de soutien et pour comprendre les résultats en matière de santé qui comptent le plus pour ces personnes.

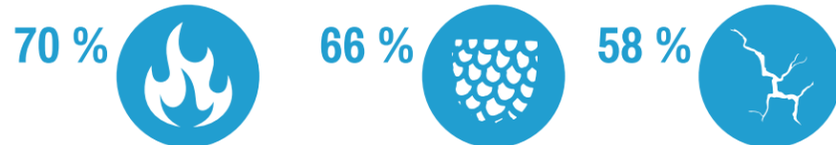
À propos des participants au sondage (n=809)



Symptômes

Les symptômes les plus courants :

démangeaisons, sensation de brûlure ou peau douloureuse
plaques argentées et écailleuses
peau sèche qui peut se fissurer ou saigner



63 % des participants disent que la maladie a eu un effet négatif sur leur qualité de vie

Les jeunes participants et les femmes sont beaucoup plus susceptibles de dire que leur qualité de vie est moins bonne

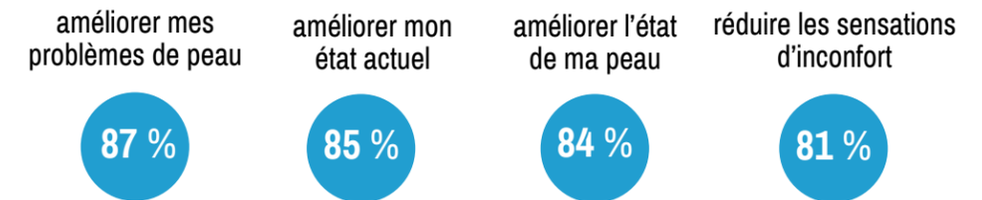


Pour améliorer la qualité de vie des personnes atteintes de psoriasis et d'arthrite psoriasique, les gouvernements fédéral, provinciaux et territoriaux devraient :

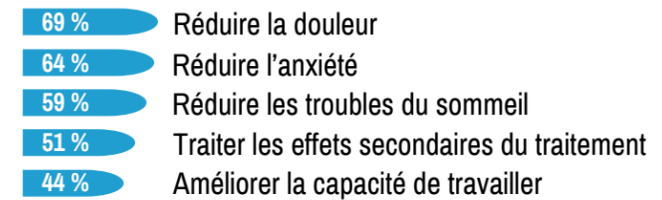
- Appuyer la sensibilisation du public au psoriasis et à l'arthrite psoriasique pour aider à lutter contre la stigmatisation et pour aider les patients et leurs aidants à accéder à l'aide dont ils ont besoin en travaillant avec des organisations de patients comme le RCP.
- Veiller à ce que les politiques gouvernementales liées à l'emploi, à la sécurité du revenu et à l'invalidité tiennent compte des invalidités épisodiques chroniques dans leurs critères et leur portée, telles que décrites dans www.workingitout.ca.

Les résultats

Les principaux résultats recherchés par les participants atteints de psoriasis :



D'autres domaines que les participants atteints de psoriasis souhaitent améliorer :

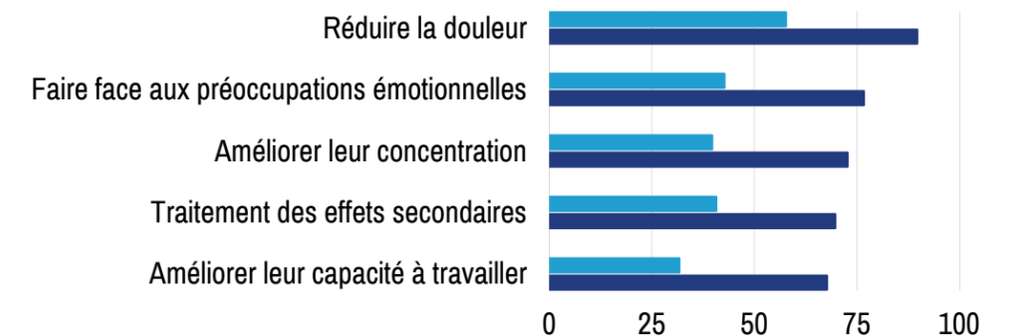


Les participants **plus jeunes** sont plus susceptibles de donner l'importance aux aspects sociaux

La majorité des participants atteints d'arthrite psoriasique veulent :

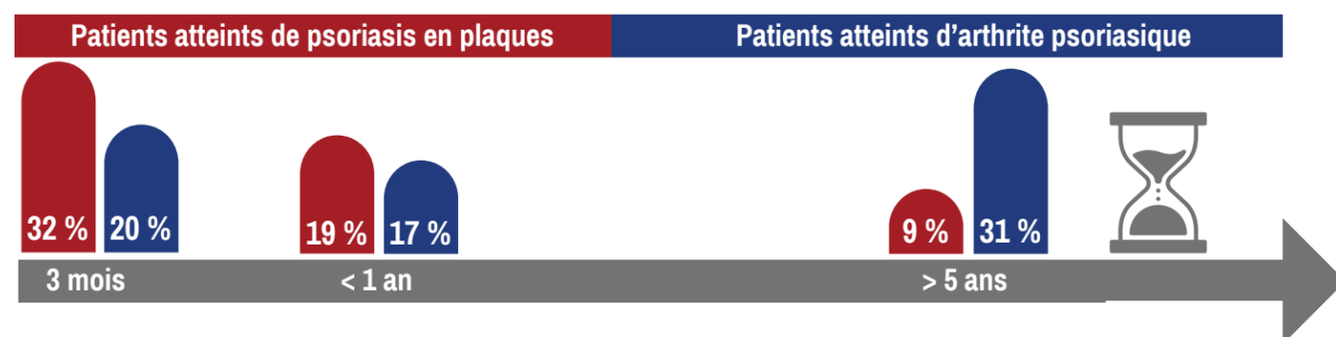


Participants atteints de psoriasis seulement vs participants atteints de psoriasis et d'arthrite psoriasique :



Expériences d'obtention d'un diagnostic

Les participants atteints de formes moins courantes de psoriasis étaient plus susceptibles de mentionner des délais plus longs pour obtenir un diagnostic



31 % ont éprouvé une sorte de difficulté à recevoir leur diagnostic de psoriasis ou d'arthrite psoriasique

Les femmes et les personnes de moins de 55 ans sont beaucoup plus susceptibles de rencontrer tous types de défis

Principaux défis : Diagnostic ou ordonnance erronés ou retardés

Difficulté d'accès ou longue attente pour voir un spécialiste

Accès aux soins

Les participants ont le plus souvent reçu des soins de :



13 % de régions rurales

Ceux qui n'ont pas de fournisseur de soins primaires

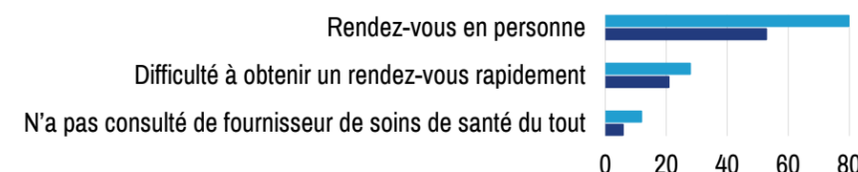
5 % de régions urbaines

$\frac{1}{3}$ a eu accès à un autre fournisseur de soins de santé en plus de leur médecin

Le plus souvent un professionnel de la santé mentale

Effets de la pandémie sur les soins :

Avant la pandémie vs après la pandémie



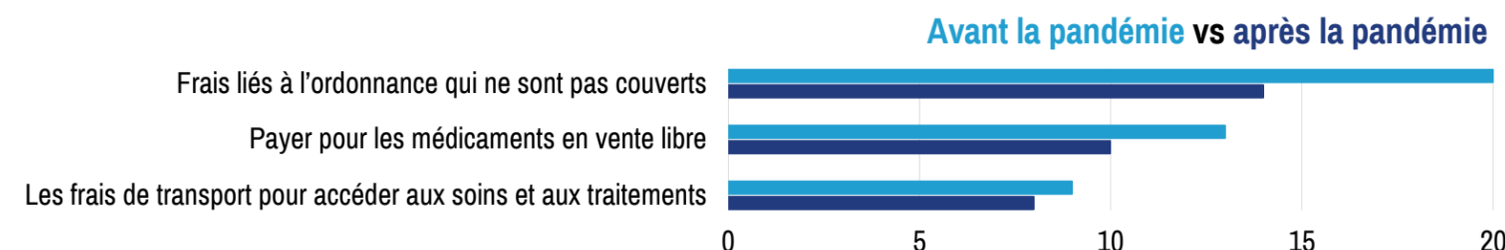
3 fois plus de télésanté après la pandémie

Accès au traitement

75 % des participants ont une forme de prestations :



Voici quelques-uns des problèmes liés à l'accès aux traitements relevés par les participants du sondage :



Expériences concernant le traitement

Le participant sent-il qu'il réussit à gérer ses symptômes?

75 % OUI 54 % grâce à une médication efficace 24 % NON 35 % traitement inefficace 10 % en attente de soins

Pour améliorer l'accès aux soins des personnes atteintes de psoriasis et d'arthrite psoriasique :

- Le gouvernement fédéral devrait accroître le financement du Transfert canadien en matière de santé aux provinces et aux territoires afin de relever les défis liés à l'accès aux soins qui ont été exacerbés par la pandémie et qui persistent après celle-ci.
- Les gouvernements provinciaux et territoriaux devraient accorder la priorité aux investissements pour :
 - Élargir les soins virtuels, y compris la télédermatologie, dans le cadre d'un système de soins de santé complet.
 - Renforcer les soins de santé primaires en améliorant l'accès à des équipes de soins primaires interdisciplinaires.

Pour améliorer l'accès au traitement, les gouvernements fédéral, provinciaux et territoriaux [FPT] devraient travailler ensemble à la conception et à l'exécution d'un programme pancanadien d'assurance-médicaments universel. Sans plus tarder, les gouvernements FPT devraient :

- Offrir un accès facile à des options de traitements robustes et personnalisés, comprenant les médicaments d'ordonnance et une photothérapie économique à domicile pour les personnes atteintes de psoriasis et d'arthrite psoriasique.
- Établir des règles de formulaire qui facilitent l'accès des patients aux traitements et qui reflètent les besoins uniques des sous-populations comme les femmes et les personnes ayant une peau plus foncée qui peuvent avoir des considérations de traitements spécifiques.
- Éliminer les obstacles liés aux coûts, comme les quotes-parts, qui peuvent empêcher les gens de se procurer leurs prescriptions.