

L'HIDROSADÉNITE SUPPURÉE AFFECTE-ELLE MA VIE AU TRAVAIL?

Je suis présentement en congé d'invalidité à cause de l'HS. J'ai manqué plusieurs journées d'école et ensuite de travail. Souvent, la qualité de mon travail en souffre, je ressens de la douleur et je suis distraite.

Je ne peux espérer obtenir un travail à l'extérieur de la maison. Peu importe le nombre de douches ou de fois que je nettoie mes abcès, il y a toujours du pus et de la douleur. Je sens toujours mauvais. Ça empire quand je transpire.

Comme infirmière je dois être très active durant mes journées de travail. Parfois, je ne peux pas marcher ou lever les bras... encore moins m'occuper des patients.

J'ai travaillé de la maison durant deux mois complets. J'ai honte de sortir. Si j'ai de la douleur, je ne vais nulle part et j'ai mal tous les jours.

C'est trop douloureux de marcher jusqu'à la salle de bain, à plus forte raison de travailler. Au travail, je dois changer mes pansements au moins deux fois avant la fin de ma journée.

Je n'ai pas de contrôle, je ne suis pas ponctuelle, je suis en retard, je ne suis même pas là. Porter un uniforme n'est pas une option les mauvaises journées. À moins de vouloir souffrir ou même d'exposer des plaies ouvertes, je ne peux vivre normalement.

J'ai eu 19 interventions sous anesthésie générale pour ma HS. Au cours des années, j'ai essayé de planifier les excisions pour qu'elles surviennent durant les vacances pour ne pas nuire à ma carrière. Malgré cela, j'ai été mise à pied, n'ai pas eu de promotion, j'ai perdu des revenus à cause de l'HS.

Je travaille comme éducatrice et je dois constamment bouger et être debout. C'est vraiment difficile quand j'ai une poussée active, je ne peux bouger mes bras, car l'HS couvre mes aisselles. Mes abcès se rompent et saignent sur mes vêtements à mes aisselles et sous ma poitrine.

En congé d'invalidité, car les poussées actives sont imprévisibles et je ne sais pas comment graves elles seront. Je ne travaille plus et ne sors plus. Expliquer cette maladie à un employeur, quasi impossible.

J'ai dû quitter ma carrière à cause de l'HS. En congé d'invalidité à long terme. J'ai manqué plusieurs heures et jours de travail à cause de la douleur ou de la gêne liée à cette maladie.

Je ne peux rester assise pendant de longues périodes donc il est très difficile de conduire ou travailler à un bureau. Aussi, l'anxiété cause des attaques de panique quand je conduis ou que je travaille. Je pleure souvent et je ne peux expliquer pourquoi je ne veux pas apprendre de nouvelles tâches au travail — mon tour passe lorsqu'il y a des promotions, car je ne suis pas fiable.

Pour plus d'information, visitez :
www.canadianskin.ca/hsreport
[en anglais]



2007-2017
Canadian Skin Patient Alliance
Alliance canadienne des
patients en dermatologie

