

MARQUÉ POUR LA VIE PAR L'HIDROSADÉNITE SUPPURÉE

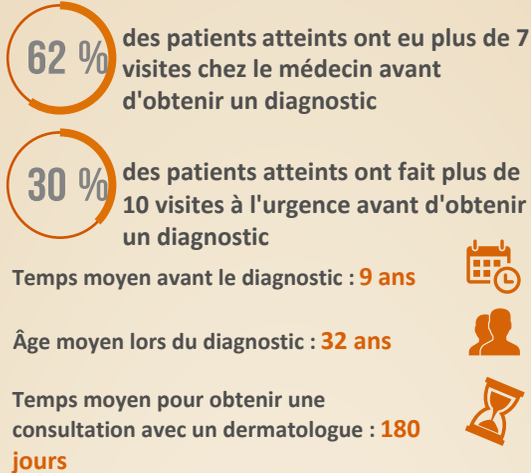
L'hidrosadénite suppurée (HS) est une maladie effroyable dont sont atteints jusqu'à 4 % des Nord-Américains. Elle est caractérisée par l'apparition fréquente d'abcès dans les replis de la peau qui causent des odeurs désagréables et des écoulements.

SONDAGE

167 personnes atteintes de l'HS



DIAGNOSTIC DIFFICILE

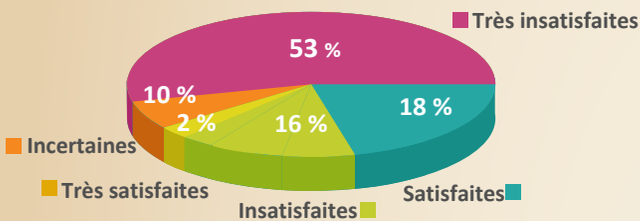


DIAGNOSTIC ERRONÉ FRÉQUENT

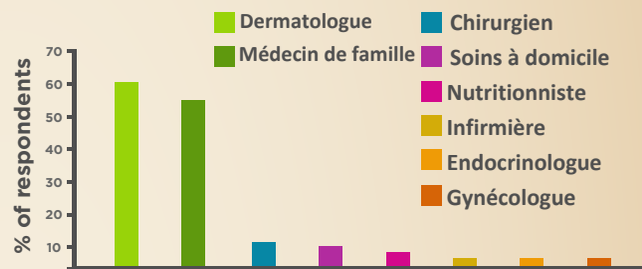
8/10 personnes reçoivent au moins 1 diagnostic erroné de HS



PERSONNES ATTEINTES DE L'HS SONT INSATISFAITES DES SOINS AVANT LE DIAGNOSTIC

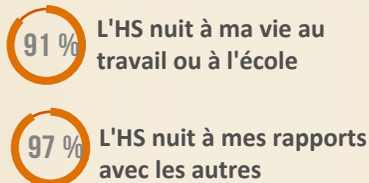


FOURNISSEURS DE SOINS DE SANTÉ POUR L'HS



CONSÉQUENCES DE L'HS SUR LA QUALITÉ DE VIE

3 PLUS GRANDES DIFFICULTÉS



Moins de 1 patient/10 a reçu du counselling de son fournisseur de soins de santé pour l'HS



9 patients /10 atteints dépendent des groupes de soutien pour obtenir de l'information sur l'HS



PLUSIEURS TRAITEMENTS PEU EFFICACES

20 % affirment que les traitements chirurgicaux améliorent significativement les symptômes de l'HS



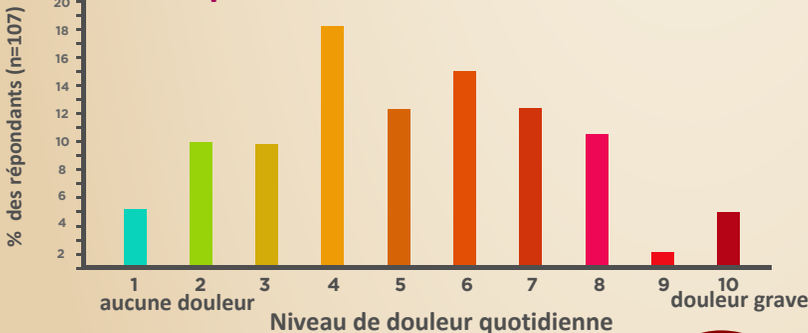
18 % affirment que des changements alimentaires et de mode de vie améliorent significativement les symptômes de l'HS



Moins de 30 % ont essayé les produits biologiques, les rétinoïdes et les corticostéroïdes oraux pour l'HS



Les patients atteints de l'HS souffrent



« Je suis toujours mal à l'aise et je ne peux même pas en parler avec mes amis ou ma famille car j'ai honte. Même si je sais que ça n'est pas un problème d'hygiène, je crois que la plupart des gens le pensent. C'est humiliant. SVP trouvez une cure. »



RECOMMANDATIONS

- Sensibiliser les fournisseurs de soins de santé.
- Évaluer les patients atteints de l'HS pour la dépression et offrir du soutien.
- Intégrer des discussions sur le contrôle de la douleur.
- Développer une approche multi-disciplinaire pour gérer la maladie.
- Accélérer l'aide financière pour de nouveaux traitements efficaces de l'HS.

Vivre avec l'HS prend du temps

Activité	minutes par mois en moyenne
Rendez-vous médicaux	65.5
Recherche d'information sur l'HS	300
Soins des plaies	300
Achats de produits de traitement de l'HS	120
Participation à des groupes de soutien pour patients	300