

7th LUCE REPORT ON LUNG CANCER

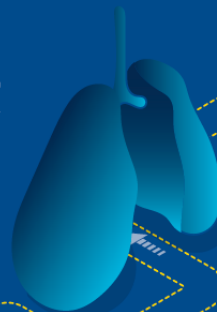


Challenges in the care pathway
and preferences of people with
lung cancer in Europe

2022



Lung Cancer Europe



Organizācija Lung Cancer Europe (LuCE) ir sagatavojusi septīto LuCE ziņojumu:

“Izaicinājumi aprūpē un cilvēku ar plaušu vēzi preferences Eiropā”

Ilgi gaidīšanas laiki un informācijas trūkums — cilvēku ar plaušu vēzi Eiropā norādītie galvenie izaicinājumi aprūpē

- Tika ziņots par būtisku kavēšanos no plaušu vēža pirmo pazīmju parādīšanās līdz slimības diagnosticēšanai. 84% aptaujas dalībnieku ieteica noteikt ātru piekļuvi pakalpojumiem kā galveno prioritāti diagnostikas posma pilnveidošanā.
- Plaušu vēža skrīninga programmu īstenošana tika minēta kā visnoderīgākais pasākums agrīnai slimības diagnosticēšanai (64 %).
- Tikai 53 % aptaujāto atzina, ka pirms piekrišanas ārstēšanai viņi bija saņēmuši un sapratuši visu nepieciešamo informāciju.

2022. gada 1. decembris — Lung Cancer Europe (LuCE) nāk klajā ar septīto LuCE ziņojumu. Šī ir ikgadēja iniciatīva, ko īsteno plaušu vēža pacientu organizācijas visā Eiropā nolūkā veicināt informētību par galvenajiem izaicinājumiem, ko piedzīvo cilvēki, kurus skar šī slimība.

Šajā ziņojumā, kam dots nosaukums “Izaicinājumi aprūpē un cilvēku ar plaušu vēzi preferences Eiropā”, ir apskatīta cilvēku, kam diagnosticēts plaušu vēzis, pieredze un ieteikumi attiecībā uz procesu, sākot no slimības pazīmju konstatēšanas līdz diagnozei, ārstēšanai un pēcaprūpei. Dati tika apkopoti ar tiešsaistes aptaujas palīdzību, un to aizpildīja 991 cilvēks, kam saskaņā ar PVO datiem par Eiropas reģionu ir diagnosticēts plaušu vēzis.

LuCE priekšsēdētāja Anne Marija Bērda (*Anne-Marie Baird*) norāda:

“Šī ziņojuma mērķis ir identificēt šķēršļus un jomas, kurās veicami uzlabojumi, lai pilnveidotu plaušu vēža pacientu aprūpi. Lai arī dažādās Eiropas valstīs aprūpes struktūra un tās nodrošināšanas veidi atšķiras, šī ziņojuma secinājumi uzsvēr nepieciešamību pēc modeļiem, kuru centrā ir cilvēks, attīstot un pilnveidojot individu un viņu veselības aprūpes sniedzēju savstarpējo sadarbību. Ziņojumā arī ir uzsvērta nezūdošā nepieciešamība uzlabot piekļuvi aprūpei un tās nodrošināšanu cilvēkiem, kurus skar plaušu vēzis.”

REZULTĀTI

Galvenie LuCE ziņojumā apkopotie secinājumi:

Diagnostikas posms

- Vairums aptaujāto (84 %) kā prioritāti norādīja nepieciešamību nodrošināt ātru piekļuvi pakalpojumiem, lai saīsinātu gaidīšanas laiku, kam sekoja kontaktpunkta izveide ar attiecīgo veselības aprūpes komandu (73 %) un diagnostikas procesa ceļa kartes nodrošināšana (72 %).
- Ilgi gaidīšanas laiki plaušu vēža diagnostikas posmā ir galvenais izaicinājums visā Eiropā. Ievērojams skaits aptaujas dalībnieku bija gaidījuši vairāk nekā mēnesi, lai vērstos pie sava ģimenes ārsta pēc pirmo simptomu parādīšanās (40 %), lai pierakstītos vizītē pie ģimenes ārsta (20 %), apmeklētu plaušu speciālistu (27,3 %) un saņemtu diagnozi pēc pirmās konsultācijas ar speciālistu (28,2 %).
- Ātrāks diagnostikas posms saīsinātu šo stresa pilno gaidīšanas periodu, tomēr aptaujas dalībnieki uzskatīja, ka visnoderīgākais pasākums plaušu vēža diagnozes ātrākai saņemšanai būtu skrīninga programmu īstenošana (64 %).

Anne Marija Bērda skaidro plaušu vēža skrīningu:

“Mazas starojuma devas datortomogrāfijas skrīnings ir labākā metode, ar kuru mainīt to, kādā stadijā šī slimība tiek diagnosticēta. Agrīnāk saņemta diagnoze varētu glābt daudzas mūsu tuvinieku dzīvības, un tam ir jākļūst par prioritāti visās Eiropas valstīs.”

Ārstēšanas posms

- Kopīgai lēmumu pieņemšanai ir nepieciešama pilnīga un saprotama informācija. Tomēr aptaujas dalībnieki norādīja, ka pirms ārstēšanas sākšanas, jo īpaši pirms farmakoterapijas saņemšanas, viņiem ir trūkusi informācija par to, proti, 47 % aptaujāto nebija saņēmuši vai sapratuši visu nepieciešamo informāciju attiecīga koplēmuma pieņemšanai.
- Kā būtiskākie jautājumi lēmumu pieņemšanā par ārstēšanu tika minēta informācija par pieejamajām ārstēšanas iespējām (79 %), katras iespējas priekšrocībām un trūkumiem (74 %), kā arī blaknēm un riskiem (70 %). Aptaujas dalībnieki arī ieteica izmantot vispārēji saprotamu valodu (56 %) un norādīja uz to, cik vērtīgas ir sarunas ar speciālistu (51 %), lai labāk izprastu medicīnisko informāciju.
- Piekļuvei vairākdisciplīnu un kvalitatīvai integrētai aprūpei ir būtiska nozīme ar plaušu vēzi saistīto grūtību pārvarēšanā. Tomēr 35 % respondentu norādīja, ka viņu veselības aprūpes komandas pietiekami nerisināja viņu vispārējās vajadzības. Kā galvenās prioritātes tika minēts atbalsts blakņu pārvaldībā (it sevišķi atsāpināšanā), plašākas informācijas un padomu sniegšana attiecībā uz klīniskajiem pētījumiem (48 %) un emocionālo un sociālo jautājumu risināšana (40 %).
- Cilvēku ar plaušu vēzi un veselības aprūpes speciālistu savstarpējai komunikācijai ir būtiska nozīme kvalitatīvā atbalstošajā aprūpē slimības pārvaldības procesā. Taču puse respondentu (49 %) norādīja, ka nav savai veselības aprūpes komandai atklājuši visus sava veselības stāvokļa aspektus. Komunikācijas uzlabošanai tika ieteikts īstenot šādus

pasākumus: specializētu vēža aprūpes medmāsu konsultāciju pieejamība (44 %), garākas mediķu konsultācijas (44 %) un galvenās kontaktpersonas noteikšana (44 %).

Visbeidzot Anne Marija Bērda norāda:

“Cilvēkiem ar plaušu vēzi ir nepieciešama pilnīga, visaptveroša un saprotama informācija, lai viņi varētu piedalīties kopīgā lēmumu pieņemšanā. Labai komunikācijai ar ārstējošo komandu ir būtiska nozīme, un ir nepieciešami ievērojami uzlabojumi, lai lēmumi faktiski tiktu pieņemti kopīgi.”

ZIŅOJUMS

Ziņojums pilnā apmērā un tā kopsavilkums ir pieejami šeit: www.lungcancereurope.eu

Lung Cancer Europe (LuCE)

Lung Cancer Europe (LuCE) ir 2013. gadā izveidota bezpeļņas jumta organizācija, kas kalpo par Eiropas līmeņa platformu plaušu vēža pacientu interešu aizstāvības biedrībām un tīkliem. Mūsu vīzija ir, lai ikvienam Eiropas iedzīvotājam, kuru ir skāris plaušu vēzis (pacienti, ģimenes locekļi, aprūpētāji), būtu vienādas iespējas saņemt optimālu aprūpi, nodrošinot labāko iespējamo iznākumu un dzīves kvalitāti. LuCE sadarbojas ar dalībniekiem un citām ieinteresētajām pusēm, lai novērstu šīs slimības stigmatizāciju un panāktu, ka cilvēki, kurus skar plaušu vēzis, saņem nepieciešamo aprūpi labākā iespējamā iznākuma nodrošināšanai. Mēs savas organizācijas dalībniekiem dodam iespēju īstenot spēcīgu un efektīvu plaušu vēža pacientu interešu aizstāvību visā Eiropā.

Kontaktinformācija: info@lungcancereurope.eu - www.lungcancereurope.eu