

Wyzwania w zakresie ścieżki opieki i preferencje osób chorych na raka płuca w Europie

Informacja, decydowanie o leczeniu i komunikacja



Tylko połowa (52,7%) respondentów otrzymała i zrozumiała wszystkie potrzebne im informacje przed podpisaniem formularza świadomej zgody.

Priorytety dla usprawnienia procesu świadomej zgody

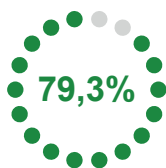
56,0%

Prosty język: zwyczajne słowa i terminy, a nie żargon medyczny

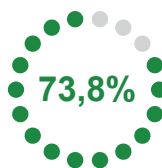
51,1%

Rozmowa ze specjalistą w celu lepszego zrozumienia świadomej zgody

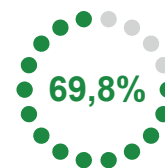
Informacje najbardziej potrzebne do podejmowania decyzji o leczeniu



Dostępne opcje leczenia



Zalety i wady opcji leczenia



Powiązane potencjalne skutki uboczne i zagrożenia

Informacje, których uczestnikom brakowało najbardziej na ścieżce leczenia



48,2%
Badania kliniczne



40,3%
Kwestie emocjonalne i społeczne



38,6%
Zaawansowane planowanie opieki

Informacje/wsparcie, których uczestnikom brakowało najbardziej podczas dalszej opieki kontrolnej



44,2%
Objawy nawrotu



39,0%
Radzenie sobie z następstwami raka płuca i leczenie



31,1%
Szybki dostęp do świadczeń zdrowotnych w razie potrzeby

Komunikacja osób z rakiem płuca z zespołem opieki zdrowotnej

Połowa uczestników (49,2%) stwierdziła, że nie podzieliła się wszystkimi aspektami swojego stanu z zespołem opieki zdrowotnej.

WEZWANIE DO DZIAŁANIA



- Wdrożenie przyspieszonych ścieżek skierowań w celu skrócenia czasu między diagnozą a leczeniem osób z podejrzeniem raka płuca
- Opracowanie celowanych programów badań przesiewowych wspierających wczesną diagnozę raka płuca
- Zapewnienie większej ilości informacji osobom dotkniętym rakiem płuca, aby umożliwić wspólne podejmowanie decyzji i poprawić jakość ich życia

METODOLOGIA

Odpowiedzi na podstawie ankiety zawierającej 47 pytań (05.03.2021 – 07.10.2021; n=991). Ankieta była otwarta dla osób ze zdiagnozowanym rakiem płuca w regionie Europy wg WHO. Pełny raport jest dostępny tutaj: www.lungcancereurope.eu

Kontakt