

NEVOILE DE INFORMARE ȘI ROLUL COMUNITĂȚILOR DE PACIENȚI PRIVIND VACCINAREA



NEVOILE DE INFORMARE ALE COMUNITĂȚILOR DE PACIENȚI

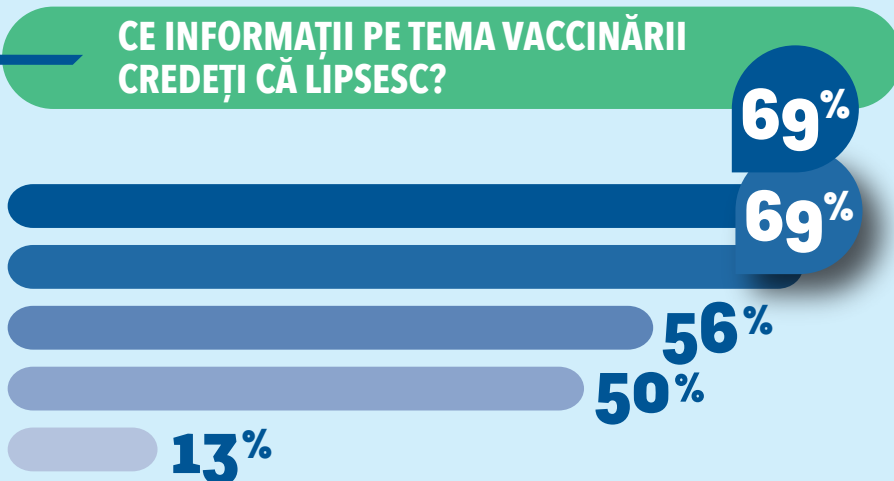
Vaccinarea este o prioritate pentru organizațiile de pacienți. Multe organizații doresc să fie mult mai active în comunitățile lor. Totuși, nu găsesc ușor informații complete, credibile și pe înțelesul pacienților.

Pacienții își doresc informații despre riscurile efectelor secundare ale vaccinurilor, comunicate cu grijă, ușor de înțeles de toată lumea, puse în context (de exemplu: riscul contractării unei boli, riscul de a nu fi vaccinat).



CE INFORMAȚII PE TEMA VACCINĂRII CREDEȚI CĂ LIPSESC?

- Informații despre riscurile specifice la pacienții cu boli cronice
- Informații despre riscurile de a nu fi vaccinat
- Informații privind beneficiile vaccinării
- Informații privind bolile care pot fi prevenite prin vaccinare
- Informații despre unde/cum poți fi vaccinat



Sursa: EPF studiu de vaccinare, aprilie 2018

DE UNDE SE INFORMEAZĂ PACIENȚII?

Profesioniștii din Sănătate (asistenți medicali, medici, farmaciști) sunt furnizorii-cheie de informații pentru pacienți și, în general, o sursă avizată de informare. Pacienții spun că nu primesc mereu suficientă informație pe tema vaccinării de la profesioniști sau că informația există, dar că profesioniștii nu le aduc mereu în atenția pacienților.

Pacienții primesc uneori informații contradictorii de la profesioniștii din sistemul de sănătate, ceea ce le influențează decizia privind vaccinarea.

Internetul este, de asemenea, o sursă importantă de informare pentru pacienți. Este important ca oamenii să găsească ușor informații sigure, verificate, chiar la o simplă căutare. Informațiile "credibile" trebuie să fie în top!

Personalul medical ar trebui să se vaccineze – sau, în caz contrar, ar trebui să protejeze pacienții purtând o mască sau un ecuson. Dacă profesioniștii din Sănătate nu oferă exemplul personal de protejare populației pe care o îngrijesc, cum pot fi aceștia credibili și transmite un mesaj de bună îngrijire?

Guy, pacient cu diabet
tip 2, Franța



ORGANIZAȚIILE DE PACIENȚI POT CONTRIBUI LA CREȘTEREA RATEI VACCINĂRII

Organizațiile de pacienți sunt sursele principale de informare ale pacienților cu privire la vaccinare. Acestea pot sprijini și coordona campanii naționale și internaționale de conștientizare asupra eficienței și siguranței vaccinurilor.

Pot distribui informații științifice, verificate și experiențe ale pacienților, contracarând mituri și dezinformări, abordând ezitarea privind vaccinarea în cadrul comunităților de pacienți. Organizațiile de pacienți doresc să lucreze cu profesioniștii din Sănătate pentru a informa mai bine adulții cu boli cronice cu privire la vaccinare.

12

AVNIR este inițiativa a 12 organizații franceze ce reprezintă persoane imunocompromise și care prezintă risc de infecție din cauza bolii sau a tratamentului lor. Obiectivul său este de a dezbate tema vaccinării din perspectiva acestor persoane și de a dezvolta acțiuni care să răspundă nevoilor și așteptărilor acestora.

Mai multe detalii : www.avnirvaccination.fr

“

Există un nivel ridicat de vaccinare în populația HIV/SIDA, datorită, în parte, sentimentului puternic al comunității în care pacienții vorbesc și împărtășesc între ei, inclusiv în ceea ce privește importanța vaccinării.

Peter, promotor
HIV/SIDA, Germania

”

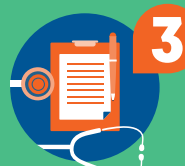
RECOMANDĂRI ESENȚIALE



1
Informații ușor accesibile, verificate, într-un limbaj prietenos, pe tema beneficiilor și a riscurilor vaccinării la pacienții cu afecțiuni cronice specifice ar trebui să se regăsească, în mod ideal, pe un portal on-line unic la nivelul UE



2
Pacienții trebuie să fie mai bine informați cu privire la riscurile deciziei de a NU se vaccina



3
Nevoile de vaccinare ale pacienților adulți trebuie evaluate în mod regulat pentru a se asigura că pacienții cunosc recomandările și li se oferă vaccinuri acolo unde este necesar



4
Vaccinarea trebuie inclusă în planurile de tratament ale bolilor cronice



5
Personalul medical trebuie să fie instruit cu privire la comunicarea pe tema vaccinării, pentru o bună relație medic-pacient. Mesajele trebuie să fie coerente, iar rata scăzută de vaccinare și ezitarea privind vaccinarea în rândul medicilor trebuie abordate.



6
Instituțiile naționale trebuie să lucreze cu organizațiile de pacienți pentru a le înțelege nevoile, și pentru a formula strategii eficiente



7
Vaccinarea trebuie privită ca o prioritate de sănătate publică și pentru adulții cu afecțiuni cronice



European Patients' Forum (EPF)
Chaussée d'Etterbeek 180
1040 Brussels, Belgium
Phone : + 32 2 280 23 34
info@eu-patient.eu
www.eu-patient.eu

fb.com/europeanpatientsforum
 [@eupatientsforum](https://twitter.com/eupatientsforum)
 www.eu-patient.eu/blog

DECLARAȚIE DE DECLINARE A RESPONSABILITĂȚII:

Acest document a fost elaborat de EPF, cu sprijinul unei subvenții necondiționate de la Vaccines Europe.