

תוצאות הסקר שערכנו בקהילה

המידע שאנו מקבלים מהצוות הרפואי על המחלה – "אינו מספק"

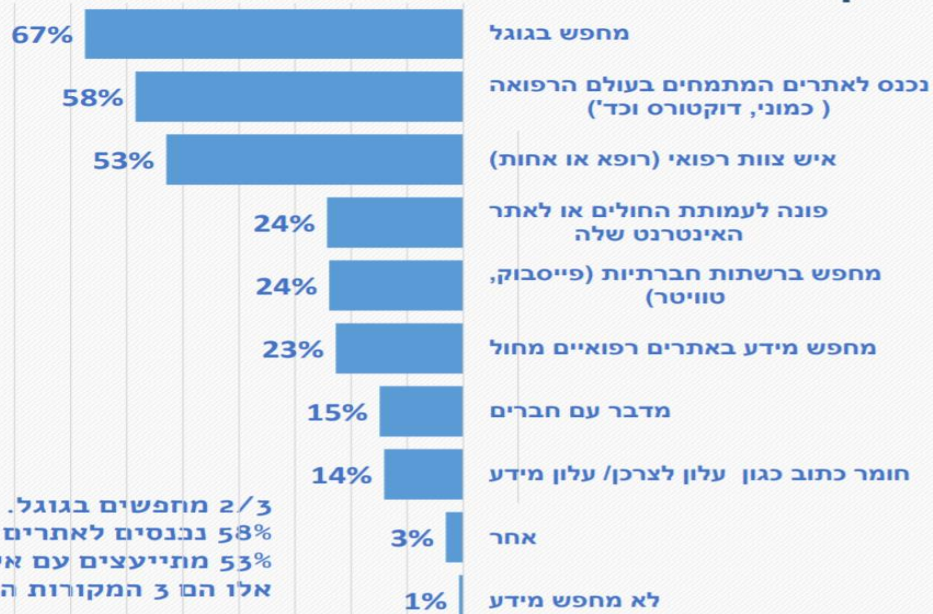
ומה הוא המידע שחסר לכם במיוחד?

קרוב ל-70% מהמשיבים טענו כי חסר להם מידע
על "תזונה נכונה" ולמעלה מ-50% אמרו כי הם
זקוקים למידע אודות "מיצוי זכויות סוציאליות"

חולי קרוהן	חולי קוליטיס	
באיזה נושאים חסר מידע?		
70%	67%	תזונה נכונה
49%	62%	מיצוי זכויות סוציאליות
31%	26%	תמיכה נפשית
שביעות רצון גבוהה		
72%	77%	מהירות תגובת המומחים בכמוני
76%	78%	אופי תגובת המומחים בכמוני
69%	57%	תגובות חברי הקהילה בכמוני
60%	45%	שביעות רצון מהמידע במרכז הרפואי

שאלה נוספת שעלתה בסקר היא בנוגע להרגלי חיפוש המידע ומענה לשאלות הקשורות במחלה. שאלה זו העלתה תשובות מפתיעות, כאשר על פי הסקר עולה, כי מרבית המשיבים (67%) יחפשו קודם כל מענה ומידע בגוגל, 58% מכם אמרו שיפנו לאתר אינטרנט רפואי. רק 53%, ענו כי הפניה הראשונית תתבצע לאיש צוות רפואי ופניה לעמותת החולים נמצאת הרחק מאחור עם 24%.

מקורות חיפוש מידע



2/3 מחפשים בגוגל.
58% נכנסים לאתרים המתמחים ברפואה.
53% מתייעצים עם איש צוות רפואי.
אלו הם 3 המקורות המובילים בחיפוש מידע.

שאלה נוספת באה לבחון את השפעות הקהילה ולהבין האם הקהילה אכן משמשת כסביבה תומכת עבור החברים בה. על פי תוצאות הסקר הקהילה אכן נותנת מענה לצורכי החברים ומשמשת כקהילה תומכת המסייעת לנהל את המחלה בצורה טובה יותר, מקלה על ההתמודדות באמצעות השיתוף, משפרת את ההתנהלות היומיומית ועוד.

פירוט השפעות הקהילה *

כלל המדגם	נשים	גברים	
50%	51%	49%	החברות בקהילה משפרת משמעותית את ההבנה שלי במהלך המחלה שלי. הבנת הסימפטומים ומצבי
39%	41%	35%	החברות בקהילה עזרה לי למצוא מסגרת תומכת של אנשים שמבינים עם מה אני מתמודד
24%	38%	28%	החברות בקהילה מאפשרת לי להגיע מוקן יותר לפגישות עם הרופא שלי
33%	34%	31%	החברות בקהילה משפרת את ההתמודדות היומיומית שלי עם המחלה
30%	29%	31%	החברות בקהילה מסייעת לי לנהל את המחלה שלי טוב יותר
15%	15%	16%	החברות בקהילה מאפשרת לי להפחית את מספר הביקורים שלי במרכזים הרפואיים