Befragung von Patienten mit Multiplen Myelom





Methodik und demographische Daten

Die Zusammensetzung der Stichprobe entspricht der Grundgesamtheit der Patienten mit Multiplen Myelom, die meisten Patienten sind unter Therapie.



Niedrigster Wert

Bis jetzt wurden 100 Patienten mit der Diagnose Multiples Myelom mit unserem anonymisierten Online Fragebogen befragt.

- Patienten wurden rekrutiert über: 1) Patientenorganisationen (AMM Online, Myelom Deutschland)
 - 2) Indirekte Rekrutierung über den behandelnden Arzt innerhalb von Deutschland

Nur vollständig ausgefüllte Fragebögen wurden in die Auswertung miteinbezogen.



51% der Teilnehmer sind weiblich

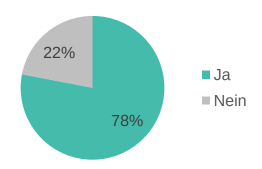
Höchster Wert



49% der Teilnehmer sind männlich



Median



Aktuell laufende Therapie

Mehr als das Drittel der Myelom Patienten leiden unter starken körperlichen Beschwerden. Nur ein kleiner Teil von Patienten (13%!) konnte mit dem Arzt eine wirksame Maßnahme zur Linderung der Beschwerden finden.



können ihr Aktivitäten in den Bereichen Beruf, Haushalt und Hobby nur stark eingeschränkt oder gar nicht verfolgen. Hauptgrund der Einschränkungen sind die körperliche Beschwerden.

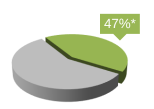
45%

13%

Können die Patienten mit den Ärzten Maßnahmen zur Linderung finden?



Fast die Hälfte aller Patienten hat das Gefühl, der Arzt hat ihre Probleme verstanden



36 von 42 Patienten berichten, dass sie von ihrem Arzt verstanden wurden



Lediglich jeder Fünfte berichtet über tatsächliche Verringerung der Einschränkungen



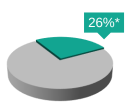
19 von 36 Patienten haben mit dem Arzt Maßnahmen abstimmen können

42 von 94 Patienten konnte

ihre Einschränkungen dem

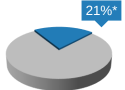
Arzt vollständig und in Ruhe

beschreiben



iedoch einen Maßnahmenplan

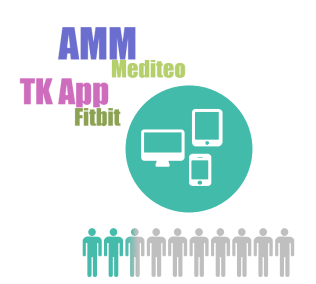
mit dem Arzt erarbeiten



12 von 19 Patienten haben berichtet, dass ihre Beschwerden gelindert wurden

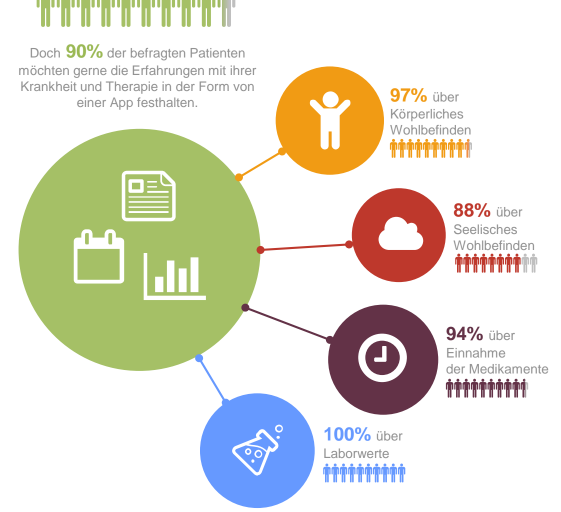
^{*} Prozentualer Anteil aller befragten MM Patienten, die Einschränkungen im Alltag haben (94 von 100 Teilnehmern) und der Aussage voll (5 von 5) oder größtenteils (4 von 5) zustimmen

Eine Minderheit (23%) aller Teilnehmer verwendet bereits eine Gesundheits-App, ihr Alter weicht nicht vom Gesamtdurchschnitt ab. Doch fast alle Patienten möchten ihre Erfahrungen mit der Krankheit und Therapie auf einem mobilen Gerät digital erfassen.

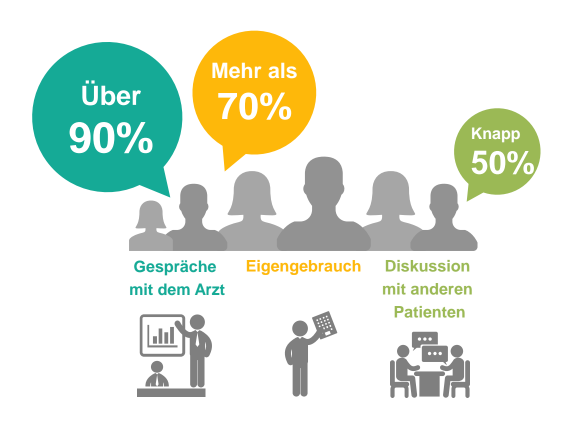


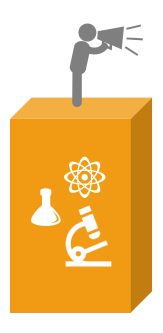
Nur **23%** aller Teilnehmer benutzen bereits eine Gesundheits-App auf ihrem Smartphone, PC oder Tablett.

Dabei entsprechen die Patienten, die eine App nutzen, im Alter dem Durchschnitt.



Fast alle Patienten möchten ihre Erfahrungsberichte mit ihrem Arzt besprechen und jeder Zweite mit anderen Patienten teilen. Praktisch alle Patienten sind bereit, ihre Daten für die Forschung freizugeben.





99% der Patienten sind bereit ihre Daten anonymisiert der Krebsforschung zur Verfügung zustellen (ganz oder zum Teil).

Fast alle Patienten mit Multiplem Myelom möchten eine digitale Patientenakte auf ihrem Mobilgerät haben, um ihre eigene Information und die Kommunikation mit dem Arzt zu verbessern.



91% aller Teilnehmer hätte gerne einen Zugriff auf ihre Patientenakte über Handy, Tablet oder PC.

93% dayon würden ihren Arzt nach einem digitalen Zugriff auf ihre Patientenakte fragen.

Vorteile des digitalen Zugriffs auf die Patientenakte*







93% Schneller Zugriff auf die eigenen Laborwerte / Impfungen

94% Erkrankungen / Therapie besser überwachen

87% Verbesserung der Kommunikation zwischen dem Patienten und dem Arzt

Verbesserung des Vertrauens zwischen dem Patienten und dem Arzt

48%

Vorbehalte beim digitalen Zugriff auf die Patientenakte**



6%

Der Arzt kann alle Fragen besser in den Arztgesprächen beantworten, eine digitale Patientenakte bringt dem Patienten hier keinen zusätzlichen Nutzen

^{*}Auf dem Basis von 90 Teilnehmer

^{**} Auf der Basis von 100 befragten Teilnehmern, 9 Teilnehmer gaben an, an keinen digitalen Zugriff auf die Patientenakte zu wollen, diese wurden zu ihren Vorbehalten befragt