



Résultats du sondage aux médecins sur l'intégration des soins de santé personnalisés dans la pratique médicale au Québec



OBJECTIF

Mesurer la perception des médecins de famille et des spécialistes à l'égard des nouvelles solutions et approches des soins de santé personnalisés.



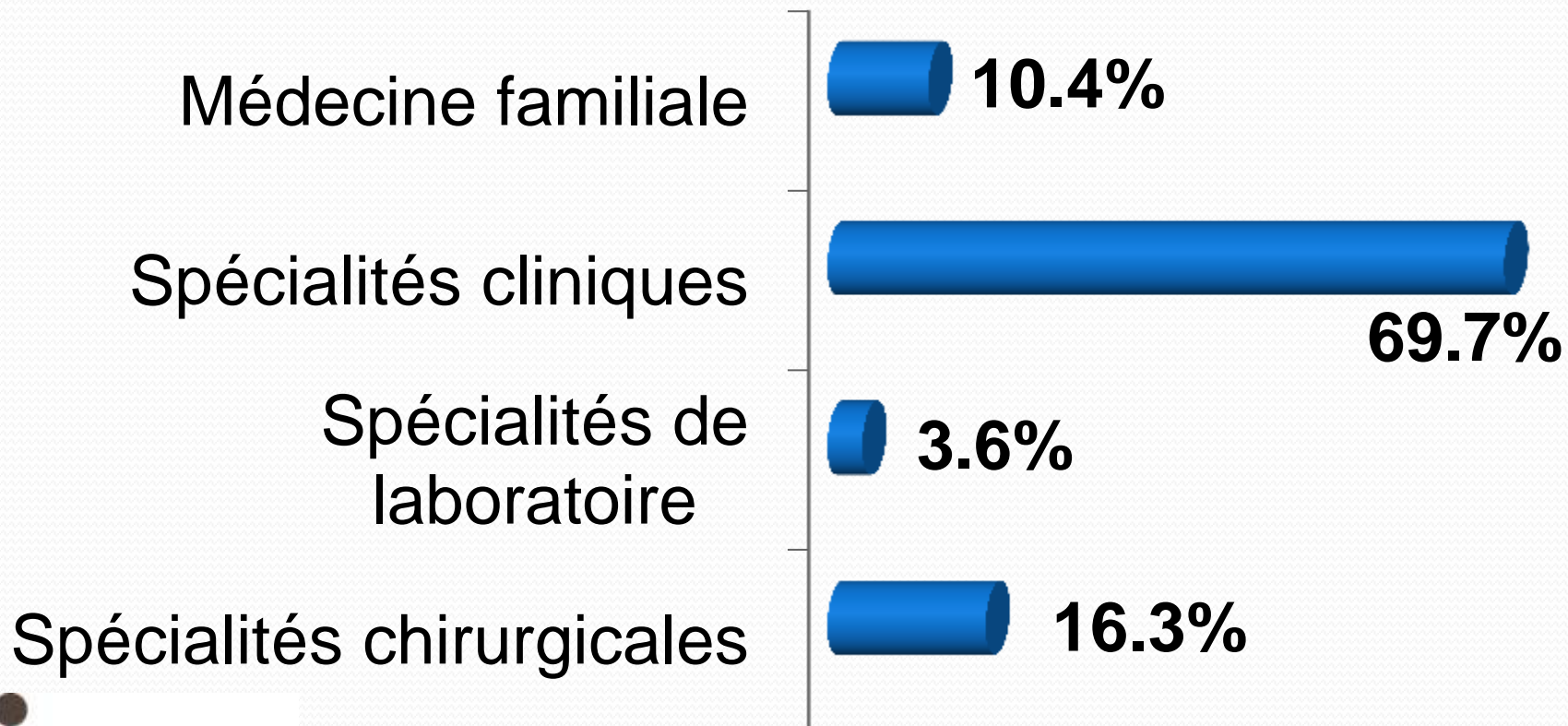
Lieu de pratique principal

Région	Nombre	%
Montréal, Laval, Montérégie	215	50.9
Québec, Chaudière- Appalaches	58	13.7
Estrie, Mauricie, Outaouais	56	13.4
Autres régions	93	22.0
<u>TOTAL</u>	<u>422</u>	<u>100%</u>



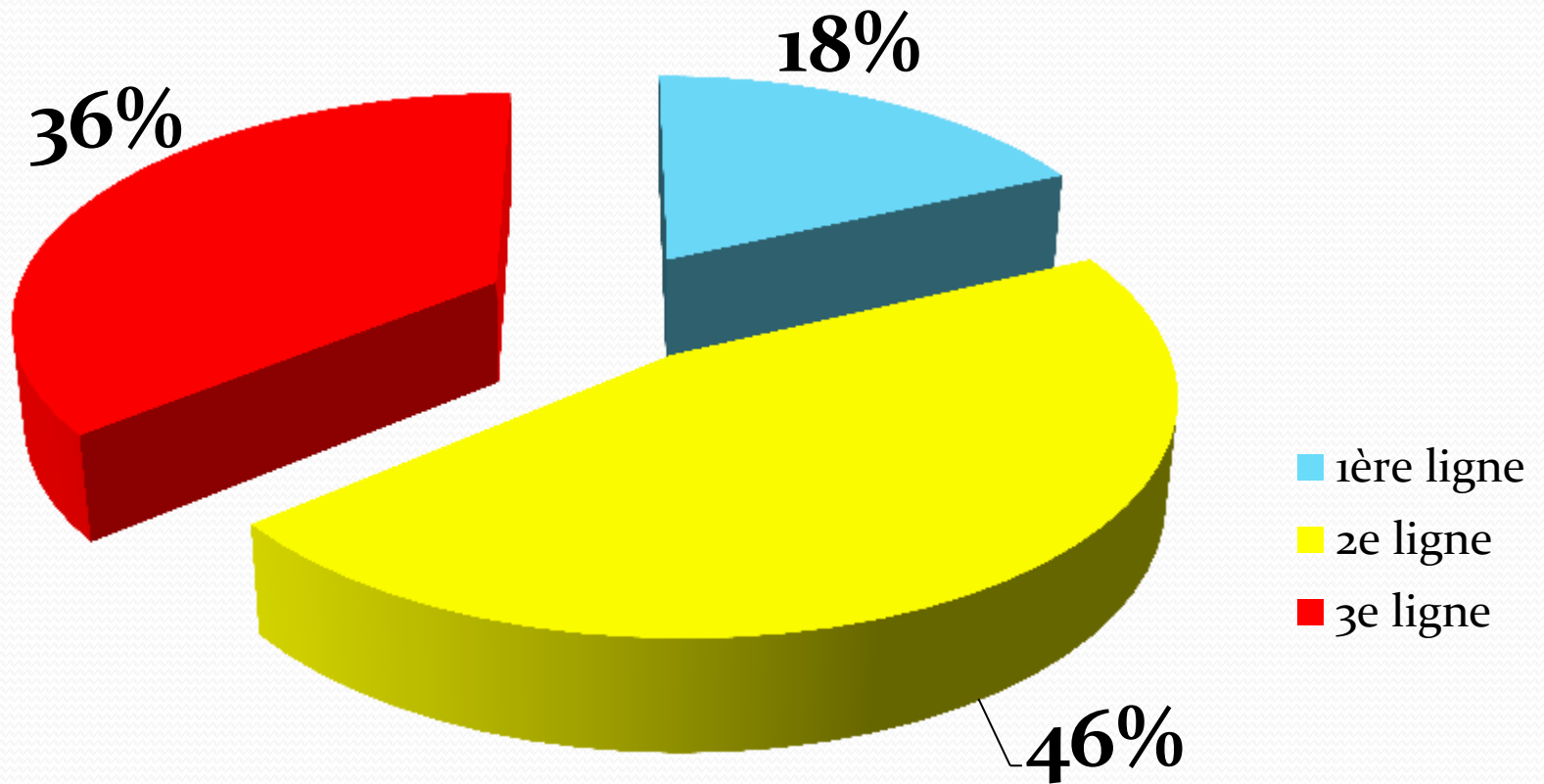
Distribution des répondants selon la pratique médicale

© RSSPQ 2013





Niveau d'intervention

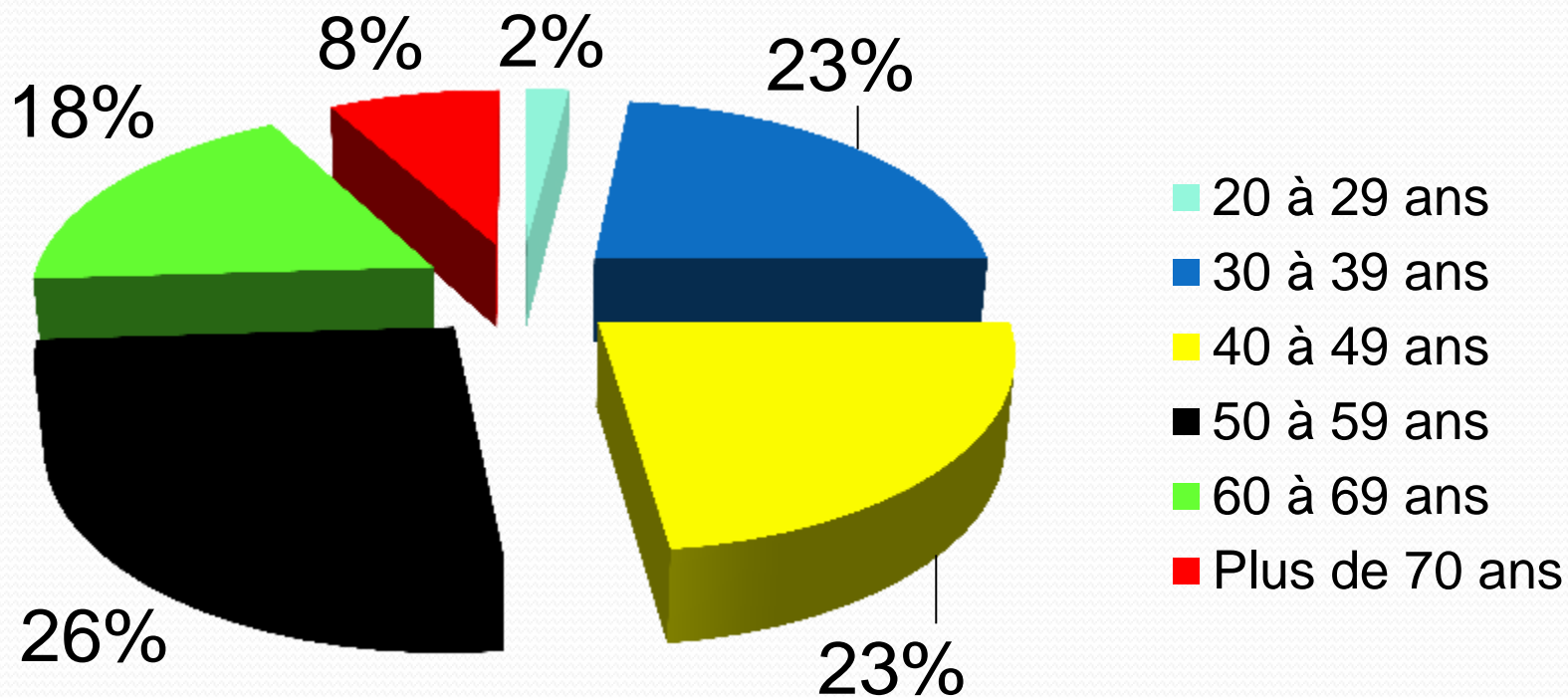




Âge des répondants

© RSSPQ, 2013

Colonne1



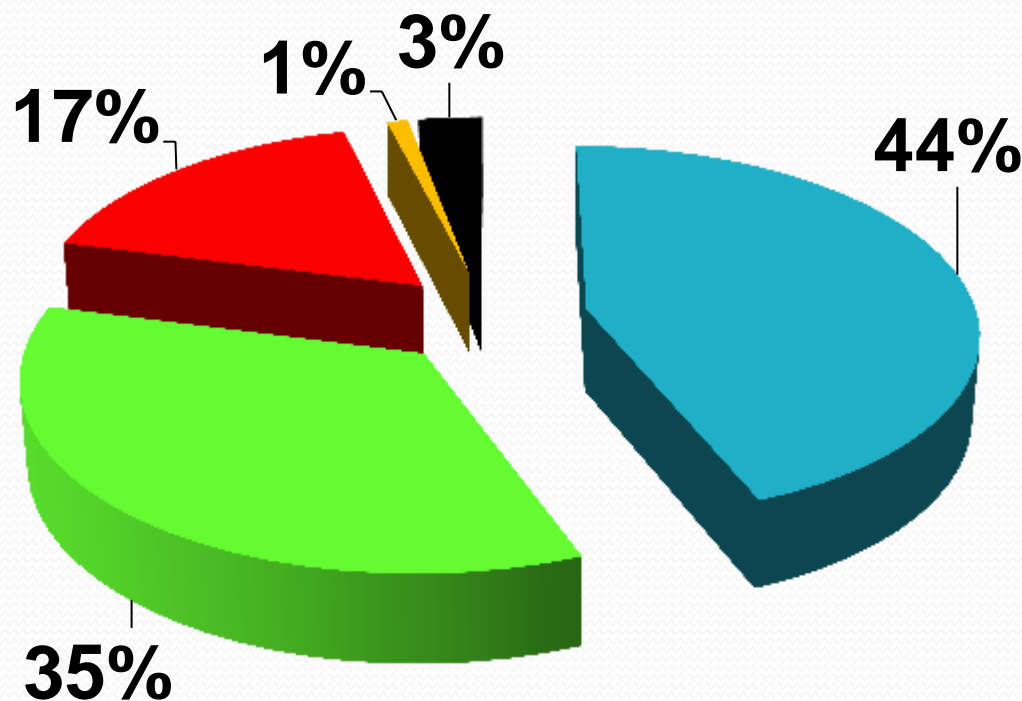


Connaissance en pharmacogénomique ou en génétique

	OUI	NON
A complété une formation universitaire	22.5%	77.5%
A complété des crédits de formation continue	13.7%	86.3%
Nombre d'années de pratique	19.5 ans	12.5 ans



Expressions évoquant les soins de santé personnalisés



- Médecine génomique
- Médecine personnalisée
- Soins de santé personnalisés
- Médecine segmentée
- Médecine de précision



Utilisation des tests de pharmacogénomique

A prescrit ou recommandé un test au cours des 6 derniers mois	124	29%
A l'intention de prescrire ou de recommander un test au cours des 6 prochains mois	18	4%
N'a pas prescrit ou recommandé de test et n'a pas l'intention de le faire au cours des 6 prochains mois	280	67%



Fréquence de prescription des tests

Fréquence	%
Moins de 1 fois par mois	55
1 fois par mois	17
2 à 5 fois par mois	17
Plus de 5 fois par mois	11



POURQUOI PRESCRIRE OU RECOMMANDER DES TESTS PHARMACOGÉNOMIQUES

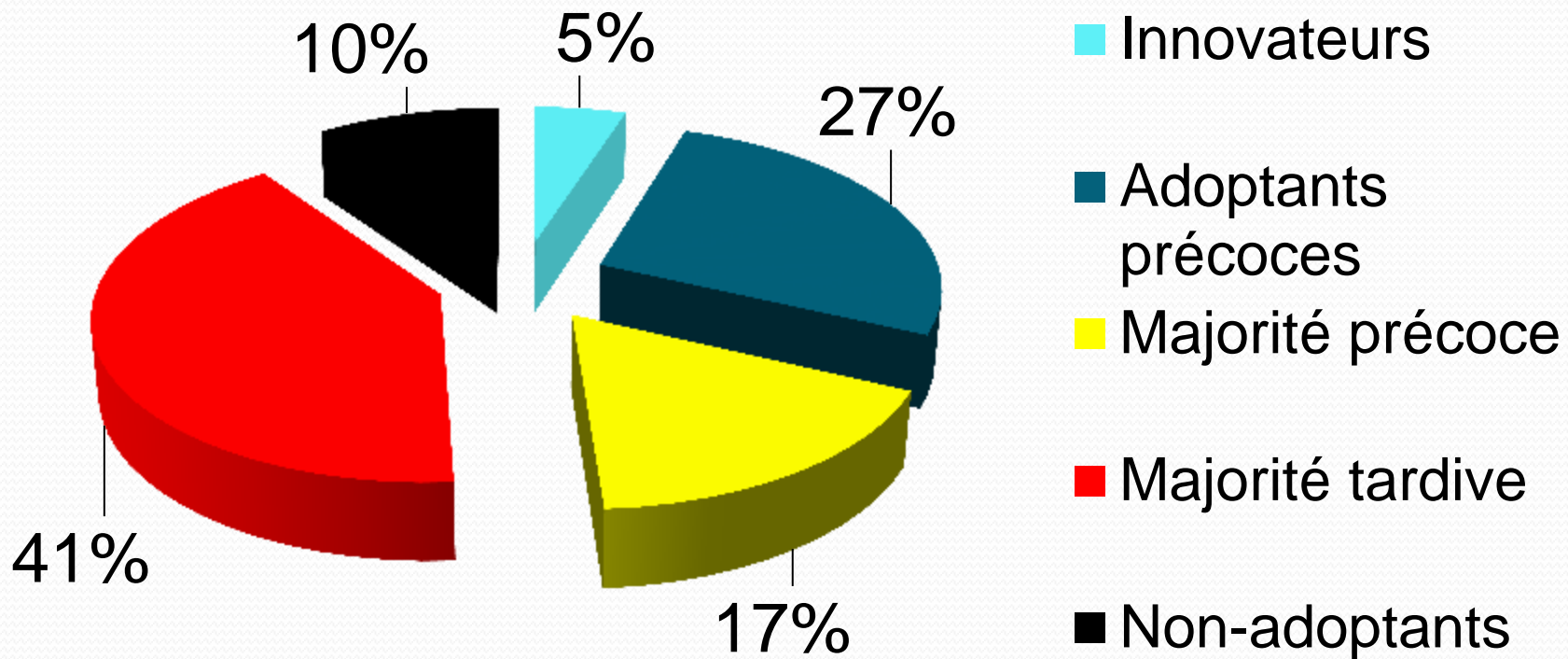
Connaître les risques associés à certaines maladies :
77 % des médecins pensent que c'est une raison
importante, très importante ou extrêmement
importante;

Diagnostiquer une maladie : 70 %;

Demande d'un patient : 32 %.



PROPENSION D'ADOPTION DES TESTS PHARMACOGÉNOMIQUES





SOURCES D'INFORMATION © RSSPQ, 2013

Nombre de sources d'information utilisées	% des participants
0	47%
1 à 5	26%
6 à 10	18%
Plus de 10	9%
En moyenne 3 sources d'information sont utilisées	



Attitude générale envers la génétique/génomique

- Globalement, plus de **90% des médecins** manifestent une attitude favorable.
- Aucune différence significative en fonction de la spécialité, du niveau d'intervention, de la région ou de l'utilisation de ces tests



Avantages perçus

- Personnalisation du traitement pharmacologique
- Information supplémentaire dans le choix du traitement
- Réduction de la toxicité associée au traitement
- Traitement plus efficace



Barrières à l'utilisation des tests

- L'**accessibilité** à ces tests demeure la principale barrière.
- **Près de 70%** des médecins déclarent **ne pas être suffisamment informés** sur l'utilité et l'accessibilité
- **L'absence de lignes directrices** demeurent un enjeu
- **72%** des médecins reconnaissent **qu'ils ne possèdent pas** les ressources, les connaissances et les habiletés nécessaires





Catalyseurs à l'utilisation des tests

- Attitude générale favorable
- Utilisation de plusieurs sources d'information
- Perception favorable de son expertise
- Les médecins plus jeunes sont plus réfractaires à utiliser ces tests



Besoin en formation

- Guide de pratique
- Formation d'un jour
- Accompagnement par un expert



Remerciements

- Nabil Amara, Faculté des sciences de l'administration, U. Laval
- Paule De Blois, AGEA Management
- Fédération des médecins spécialistes du Québec
- Fédération des médecins omnipraticiens du Québec
- Roche Canada