

Évaluation des besoins en recherche à caractère social dans le domaine du cancer du sein au Nouveau-Brunswick

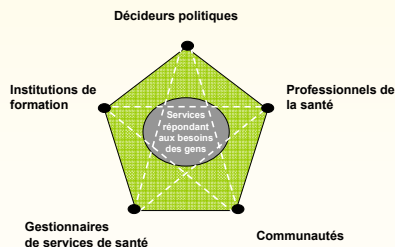
Contexte

- L'évaluation des besoins a été préparée en marge du 2^{ème} Colloque sur le cancer du sein : Concertation provinciale francophone pour vaincre le cancer du sein tenu en octobre 2007 à Beresford, N.-B.
- L'évaluation des besoins est le fruit d'efforts concertés de la part de plusieurs acteurs communautaires et partenaires francophones de la santé et du mieux-être au N.-B.

Objectifs

- Identifier des pistes de recherches à caractère social applicables au N.-B. dans le domaine du cancer du sein.
- Documenter les orientations et les décisions des **5 partenaires** de la santé et du mieux-être au N.-B.

Les 5 partenaires de la santé et du mieux-être



- PARTENAIRES DE LA RECHERCHE:**
- Comité des femmes survivantes du cancer du sein et ami .e.s.
 - Réseau – Action, Formation et recherche de la Société santé et mieux-être en français du N.-B.
 - Centre de formation médicale du Nouveau-Brunswick

Méthodologie

- Approche participative.
- Définition de la recherche à caractère social :

La recherche à caractère social peut être définie comme étant toute activité qui permet à un individu ou à un groupe d'acquérir par lui-même des connaissances précises concernant la réalité sociale vécue quotidiennement dans son milieu (Mayer, R., Ouellet, F., 1991)
- Recension des écrits.
- Préparation et approbation des guides d'entrevues et des guides d'animation de groupes.
- Identification des participantes et participants à partir d'un échantillonnage non probabiliste. Critères visés :
 - Femmes francophones diagnostiquées avec un cancer du sein depuis moins de 5 ans;
 - Représentation géographique;
 - Représentants des 5 partenaires de la santé et du mieux-être.

- Consultations (groupes de discussions et entrevues individuelles) menées à l'été 2007 auprès de :
 - **55** femmes francophones survivantes du cancer du sein;
 - **18** individus représentant les 5 partenaires de la santé et du mieux-être du N.-B.
- **16 recommandations** ciblées selon les partenaires de la santé les mieux outillés à répondre à la réalisation des initiatives recommandées.

Constats

- Similarités avec une étude produite pour la Fondation canadienne du cancer du sein – Ontario (Tussler, T, 2007).
- Similarités entre les réponses des femmes atteintes du cancer du sein et les cinq partenaires de la santé.
- Disparités décelées concernant l'accès aux services de santé (ex. Programme extra-mural, travailleuse sociale, accès aux spécialistes, ...).
- Améliorations notées de l'accès aux services de santé suite à la création du poste de « navigatrice » du cancer du sein et de la télésanté axée sur les régions.

« La navigatrice est un point de repère, tout est dans le même dossier, elle te prend au sérieux. » (une survivante)

- Les femmes qui exigent un service reçoivent plus facilement les soins et l'information dont elles ont besoin que celles qui ne posent pas ou peu de questions.
- L'information ayant trait au cancer du sein ne semble pas être analysée et partagée de la même façon par les différents professionnels de la santé, particulièrement en ce qui concerne la chimiothérapie, la radiothérapie, le lymphoedème, et la mastectomie.
- Particularités identifiées auprès des jeunes femmes: accès plus difficile à une mammographie, défis liés aux enfants et à la famille, préoccupations liées au couple et à la sexualité, réintégration dans le milieu de travail à considérer.
- Coût financier élevé (médicaments, prothèses, transport, perte de salaire) pour les femmes avec un cancer du sein.
- Besoins amplifiés (gardiennage et frais de transport) pour les femmes des régions rurales.
- Satisfaction décelée face au travail des groupes de soutien communautaire.
- Identification du besoin de services de soutien pour la famille et le conjoint.

« (...) les plus belles thérapies devraient être pour ceux qui nous entourent, ils nous reconnaissent pas, ils s'éloignent, ils ont peur. » (une survivante)

Conclusion et pistes d'avenir

- Des **moyens d'humaniser le système de soins** et de services de santé pour les femmes survivantes d'un cancer du sein doivent être identifiées.
- De **meilleurs partenariats et une communication plus efficace** doivent être développés entre les partenaires de la santé et du mieux-être.
- Il ne s'agit pas de créer de nouveaux services, mais de **maximiser l'utilisation des services existants et d'y améliorer l'accès.**
- Les partenaires de la santé et du mieux-être sont outillés pour pouvoir améliorer la situation des femmes survivantes d'un cancer du sein. **Plus de recherche** doit cependant être effectuée par des chercheurs en collaboration avec les 5 partenaires de la santé et du mieux-être au N.-B.

INFORMATION:

MARCELLE ST-PIERRE: ST-PIEM@UMONCTON.CA
LISE DUGUAY: RAFR@NB.AIBN.COM

DISPONIBLE EN LIGNE: WWW.UMONCTON.CA/MEDECINE
WWW.SSMEFNB.CA

