



...zdravstvene djelatnike koji su educirani po pitanju migrene **(46%)**

...znati da zdravstveni sustav raspolaže sredstvima za liječenje **(41%)**

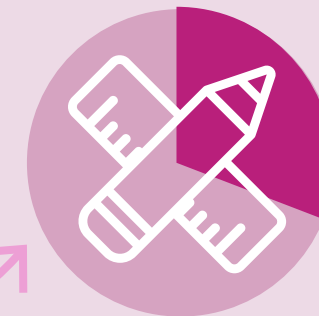


Pacijenti žele



...društvo koje je svjesnije utjecaja koji migrena ima na osobe koje od nje pate **(35%)**

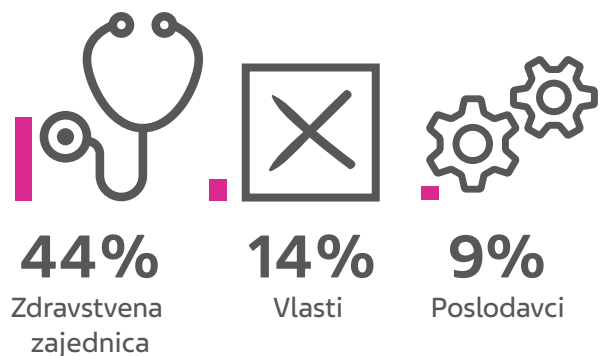
...tamne sobe u javnim prostorima gdje se mogu skloniti za vrijeme napadaja migrene **(24%)**



...da poslodavci i škole primjenjuju politike namijenjene pacijentima koji pate od migrene **(31%)**

Tko je odgovoran?

Pacijenti smatraju da bi sljedeće skupine trebale preuzeti veću odgovornost kad je u pitanju pružanje podrške osobama koje žive s migrenom:



Migrena i moja zajednica

Istraživanje provedeno u 16 zemalja na 12.545 pacijenata s migrenom prikazuje utjecaj migrene na brojne aspekte svakodnevnog života. Istraživanje pokazuje da udruge pacijenata i šira zajednica mogu imati ključnu ulogu u pružanju podrške i osnaživanju pacijenata, ali samo mali postotak pacijenata se njima služi.

"Nitko to ne može razumjeti osim ako i sam ne pati od toga"

Razmjena iskustava



Polovica

anketiranih želi razmjenu iskustava s drugim pacijentima

Sudjelovanje u radu udruga za potporu pacijentima



12%

su članovi neke od udruga za potporu pacijentima



28%

nisu članovi neke od udruga za potporu pacijentima jer ne vole pripadati udrugama



24%

nisu članovi neke od udruga za potporu pacijentima jer ne znaju kako pronaći udruhu



41%

nisu članovi neke od udruga za potporu pacijentima jer ne znaju da udruge postoje