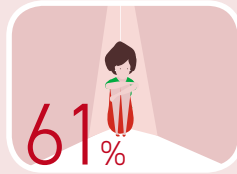


3 LES RETENTISSEMENTS DE LA PR SUR LES ACTIVITÉS DU QUOTIDIEN

60% des patients considèrent que la maladie altère leur capacité à faire de l'exercice physique.

19% ont du mal à effectuer les activités du quotidien (se laver, s'habiller...).



61% des patients ressentent des sentiments de frustration mais aussi d'isolement (33 %), d'échec (30 %), d'injustice de la vie (28 %) et d'anxiété (26 %) face à l'incapacité de mener à bien les activités quotidiennes à cause de leur maladie.

Les retentissement physiques de la PR mais aussi émotionnels gênent les activités quotidiennes que les patients faisaient habituellement. Les résultats de cette étude montrent qu'il peut être important de prendre en compte la capacité d'effectuer ces activités car même les plus simples peuvent être compliquées, hors de portée.

4 LA PR AFFECTE LA RÉALISATION DES ASPIRATIONS DES PATIENTS

ACTIVITÉS À MENER SANS DIFFICULTÉS PERÇUES COMME LES PLUS IMPORTANTES



77% prendre des vacances

73% sortir avec des amis

70% avoir des relations intimes

L'enquête montre qu'une personne atteinte de PR peut souvent faire passer sa maladie avant ses désirs. Une grande partie de patients aimerait dans l'avenir que leur entourage comprenne mieux l'impact physique de la PR sur leur vie (54 %) ainsi que ce qu'ils doivent faire au quotidien pour gérer leur PR (42 %).

Cette enquête a été réalisée grâce à la collaboration des associations de patients. Pour consulter tous les résultats de l'enquête, rendez-vous sur la plateforme « RA Matters / La PR, ce qui compte pour vous » : http://ramatters.eu/fr_FR

PP-LR-FR-0009 octobre 2017. Lilly France - SAS au capital de 375 713 701 Euros - B 609 849 153 RCS Nanterre. 24 Boulevard Vital Bouhot CS 50004. 92521 NEUILLY

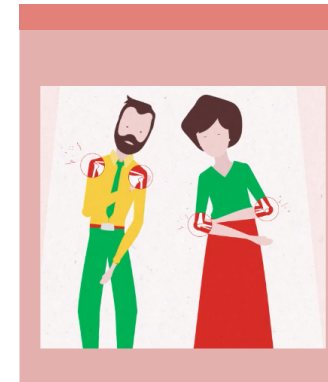
ENQUÊTE



« LA PR CE QUI COMPTE POUR VOUS* »

Lilly

L'ENQUÊTE



6208 participants
dont 5 400 patients et 808 professionnels de santé

dont 1032 patients et 230 professionnels de santé français

Enquête menée en ligne par Lilly entre le 4 novembre 2016 et le 13 février 2017 dans huit pays : Allemagne, Canada, Espagne, France, Italie, Pays-Bas, Royaume-Uni et Suède.

« RA Matters / La PR, ce qui compte pour vous » a pour ambition d'enrichir les connaissances sur le vécu des personnes souffrant de polyarthrite rhumatoïde (PR) pour que leurs souhaits soient mieux pris en compte dans les décisions et discussions relatives à leur maladie.

Quatre thèmes ont été investigués :

- les relations personnelles
- le travail
- les activités quotidiennes
- les aspirations des patients

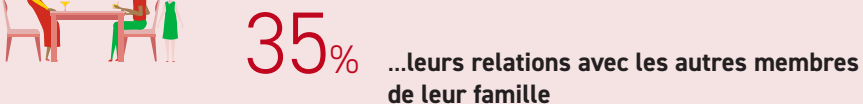
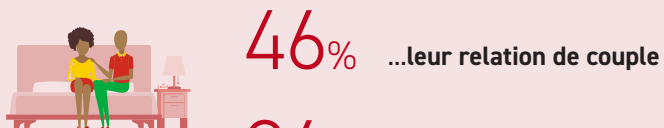
Ce document vous présente les résultats de la FRANCE.

* Traduction française de « Rheumatoid Arthritis (RA) Matters »

© 2017 Eli Lilly and Company. All rights reserved.

1 LA PR A UN IMPACT SUR LES RELATIONS PERSONNELLES

DES PATIENTS ESTIMENT QUE LEUR PR AFFECTE



des patients interrogés déclarent que la maladie affecte **leur participation aux activités sociales ou familiales**.

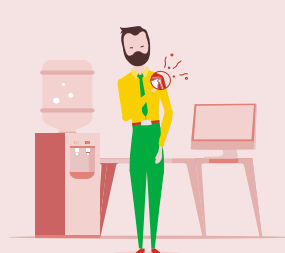


estiment qu'elle nuit à **leur sexualité et à leur vie intime** : les femmes l'expriment plus fortement (62 %) que les hommes (47 %).

Selon l'enquête « La PR, ce qui compte pour vous », quel que soit le groupe de répondants ou le pays considéré, plus la maladie semble comprise par l'entourage, plus les personnes atteintes de PR déclarent mieux vivre leurs relations.

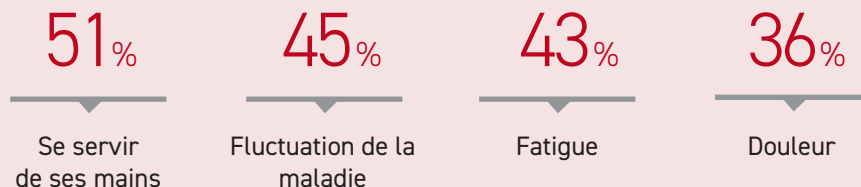
2

LA PR RALENTIT OU BLOQUE LA VIE PROFESSIONNELLE DES PATIENTS



44% des patients ont déclaré avoir été contraints de prendre des congés de longue durée, d'anticiper leur retraite ou ont vu un ralentissement de leur carrière après le diagnostic.

PRINCIPAUX OBSTACLES RENCONTRÉS AU TRAVAIL :



Concernant la flexibilité du travail, les aménagements et le soutien liés aux répercussions physiques et émotionnelles de la PR, les patients français se sentent moins soutenus au travail : 53 % pour la France et 43 % pour l'ensemble des patients tous pays confondus.



Les résultats de l'enquête montrent que des actions pourraient être menées pour que les personnes atteintes de PR continuent à bénéficier de la vie professionnelle qu'ils auraient pu avoir sans cette maladie.