



Beaucoup de patients présentent des symptômes qui impactent leur autonomie au quotidien¹

À l'heure actuelle, les outils utilisés pour le suivi de l'évolution de la SEP ne permettent pas une contextualisation sociale de la maladie

NOTRE OBJECTIF :

Développer un outil de mesure pour les patients

afin d'objectiver, au-delà des signes cliniques, le maintien de leur autonomie dans leurs différentes sphères de vie



**CONSTRUCTION
D'UN QUESTIONNAIRE**

sur la base de verbatims de patients



**PREMIER TEST AUPRÈS
DE PLUS DE 650 PATIENTS**

afin d'en valider le modèle conceptuel et de réduire le nombre de questions



**ANALYSE
DES RÉSULTATS**

afin d'affiner le questionnaire au plus près de la réalité du vécu des patients

NOTRE PREMIÈRE ÉTUDE
en quelques chiffres

653

PATIENTS RECRUTÉS

La population incluse dans l'étude couvre les différents profils de patients atteints de SEP et est proche de l'épidémiologie décrite par l'OFSEP

131

INITIALEMENT 131 QUESTIONS

divisées en 13 dimensions sociales

36

**VERSION FINALE RÉDUITE
À 36 QUESTIONS**

divisées en 10 dimensions sociales



PROCHAINE ÉTAPE ?

Étude Focal MS2

Validation psychométrique de cette échelle dans le cadre de consultations entre professionnels de santé et patients