

SM – WIEDZA I POSTRZEGANIE

Raport z badania ilościowego



Warszawa, 23.07.2019

& PARTNERS
Paisien

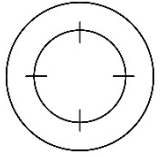
INFORMACJE O BADANIU

Naison & PARTNERS

Cele i metoda badania

3

Główny cel



Celem badania była diagnoza poziomu wiedzy dot. Stwardnienia Rozsianego oraz postrzegania tej choroby i osób z SM wśród ogółu społeczeństwa.

Metoda



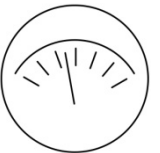
Badanie zostało zrealizowane **metodą CAWI (Computer Assisted Web Interview)** na panelu internetowym Ariadna.

Próba badawcza



- Badanie zostało przeprowadzone na **ogólnopolskiej, reprezentatywnej (pod względem: płci, wieku, wielkości miejsca zamieszkania) próbie Polaków**
- W badaniu wzięło udział **N=1004**.

Termin realizacji



12-17 lipca 2019 roku

Charakterystyka próby

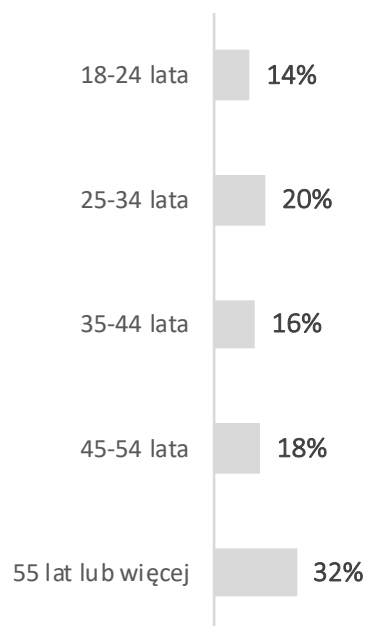
4

N=1004

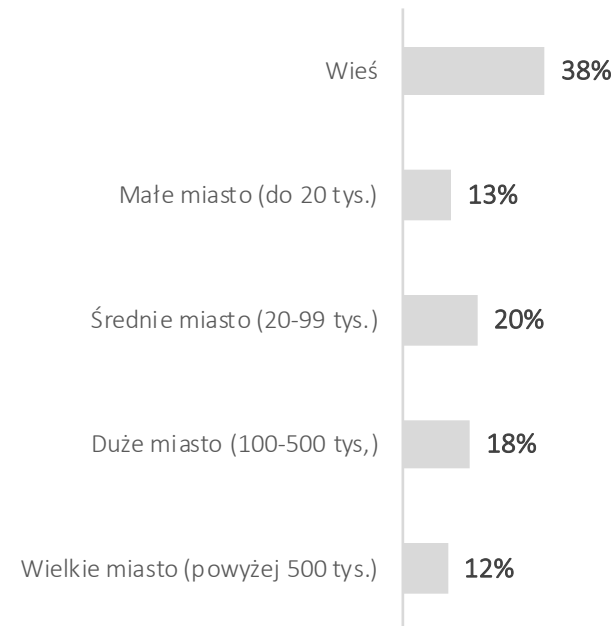
PŁEĆ



WIEK



WIELKOŚĆ MIEJSCA ZAMIESZKANIA



GŁÓWNE WYNIKI

& PARTNERS
Maison

Główne wyniki

6

1

NIEMAL WSZYSCY POLACY SŁYSZELI O SM. 71% Polaków słyszała o SM i wie lub mniej więcej wie, na czym polega ta choroba, a tylko 7% przyznaje, że nigdy nie zetknęła się z SM. Jednocześnie poziom deklarowanej wiedzy nt. SM istotnie spadł w porównaniu do pomiaru sprzed 7 lat.

Kontakt z osobami lub historiami osób z SM oraz znajomość kampanii / fundacji *SM – Walcz o siebie* zwiększają świadomość SM.

2

WŚRÓD POLAKÓW FUNKCJONUJE WIELE MITÓW NA TEMAT SM. Choć większość osób ma poczucie, że zna Stwardnienie Rozsiane, to ich faktyczna wiedza nt. SM nie jest zbyt duża. Wiele osób (więcej niż w 2012 r.) uważa, że SM to choroba śmiertelna (62%), dziedziczna (43%), a chorzy muszą jeździć na wózku inwalidzkim (48%).

Jednocześnie nieco ponad ¾ Polaków (tak samo jak w 2012 r.) jest przekonana, że odpowiednie leczenie SM łagodzi objawy i hamuje rozwój choroby, a 57% osób (istotnie więcej niż w 2012 r.) uważa, że chorzy na SM mogą normalnie funkcjonować.

3

PROBLEMY Z PORUSZANIEM SIĘ TO GŁÓWNE SKOJARZENIE Z SM. Niemal 1/3 Polaków spontanicznie wymienia problemy motoryczne jako objaw Stwardnienia Rozsianego. Przy tym, wiele z tych osób ma poczucie, że problemy te są postępujące i prowadzą do pełnej niepełnosprawności ruchowej. Często osoby nie mają świadomości, że szybkie i nowoczesne leczenie może przeciwdziałać powstaniu niepełnosprawności, jednocześnie w zdecydowanej większości (90%) uważają, że warto inwestować w takie metody leczenia.

Główne wyniki

7

4

WIĘKSZOŚĆ POLAKÓW AKCEPTUJE OSOBY Z SM I PRYZNAJE IM PEŁNE PRAWA. 92% Polaków jest zdania, że osoby z SM to pełnoprawni obywatele, 86% przyznaje im prawo do posiadania dzieci, a 79% uważa, że mogą być dobrymi pracownikami. Większość także zaakceptowałaby osobę z SM w swoim otoczeniu: w pracy, w miejscu zamieszkania, w rodzinie.

5

ALE PRZY TYM UWAŻAJĄ, ŻE OSOBY Z SM WYMAGAJĄ CIĄGŁEGO WSPARCIA ZE STRONY PAŃSTWA I SPOŁECZEŃSTWA. Jednocześnie w społeczeństwie widać silne przekonanie, że osoby z SM potrzebują specjalnego traktowania, wsparcia i pomocy zarówno ze strony państwa (które w oczach Polaków nie dba wystarczająco o chorych na Stwardnienie Rozsiane), jak i innych ludzi.

6

POLACY UWAŻAJĄ, ŻE POWINNO SIĘ WIĘCEJ MÓWIĆ O SM. 86% osób jest zdania, że w przestrzeni publicznej nie mówi się dużo o SM. Zdecydowana większość Polaków widzi potrzebę pokazywania w mediach osób żyjących z chorobą / niepełnosprawnością, w szczególności (najwięcej odpowiedzi „zdecydowanie tak”) takich, które odniosły sukces życiowy (przełamanie stereotypów).

7

FUNDACJA SM – WALCZ O SIEBIE MA ZNAJOMOŚĆ NA POZIOMIE OK.10%. Niespełna co 10 osoba zna *SM – Walcz o siebie* na poziomie wspomagany, a 1% badanych spontanicznie wymienia nazwę fundacji w kontekście organizacji zajmujących się problematyką SM. Jednocześnie warto zauważyć, że cała kategoria ma niską świadomość – 97% badanych nie potrafi przywołać z pamięci żadnej konkretnej nazwy organizacji, która wspiera osoby z SM.

WYNIKI BADANIA

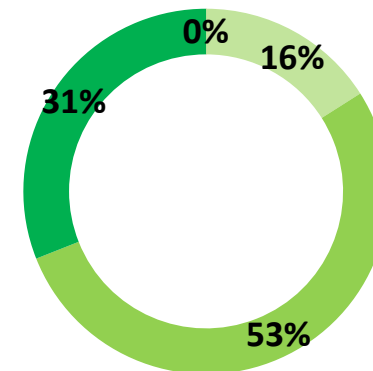
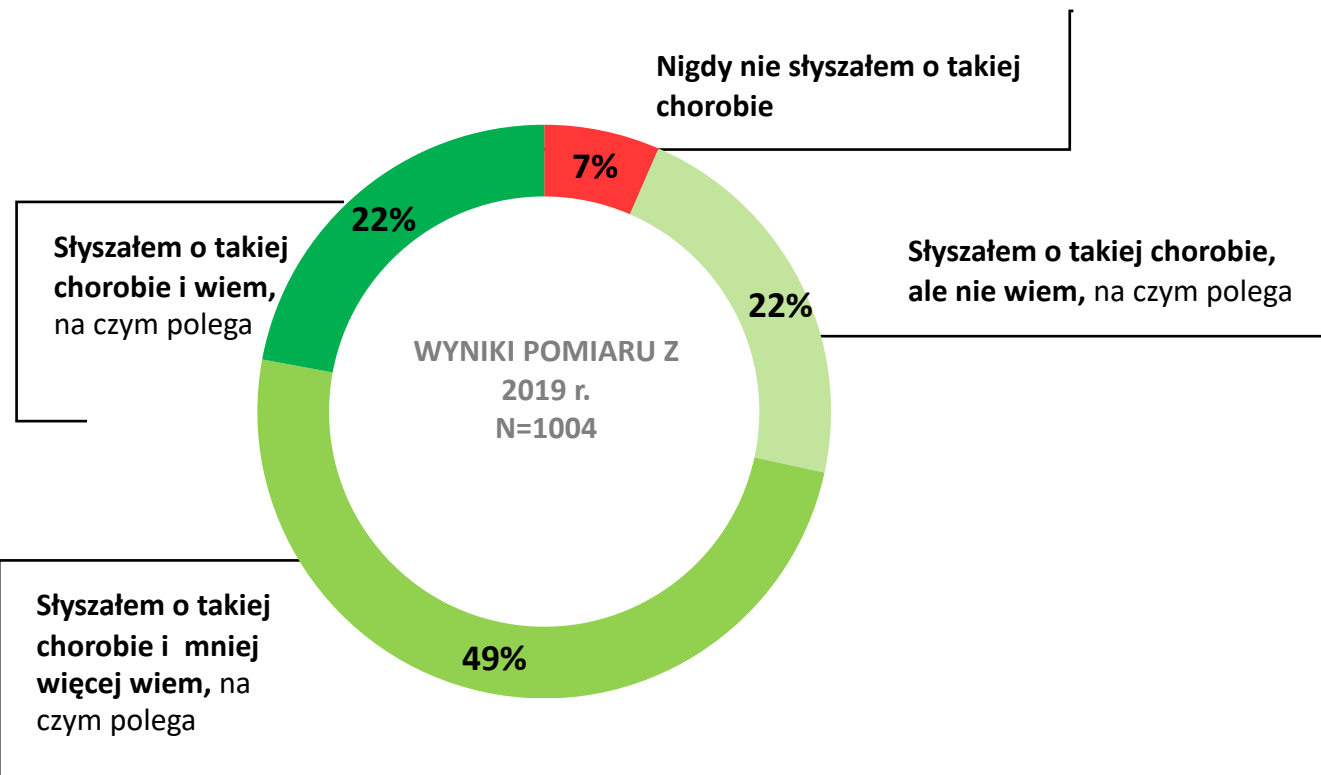
Naison & PARTNERS

Ilu Polaków wie o SM?

9

Czy słyszał/a Pan/i o chorobie Stwardnienie Rozsiane (SM)? Ile Pan/i o niej wie?

WYNIKI POMIARU Z 2012 r.
N=1005



Nieco ponad 70% Polaków przyznaje, że słyszało o SM i wie lub mniej więcej wie, na czym ta choroba polega. Jednocześnie obserwuje się, że poziom deklarowanej wiedzy nt. SM jest istotnie niższy niż w pomiarze z 2012 r.

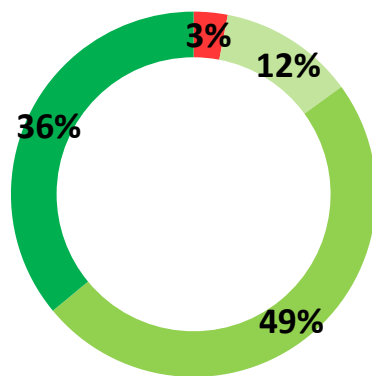
Kontakt z osobą / historią osoby z SM oraz znajomość kampanii / fundacji SM – Walcz o Siebie zwiększają wiedzę nt. SM

10

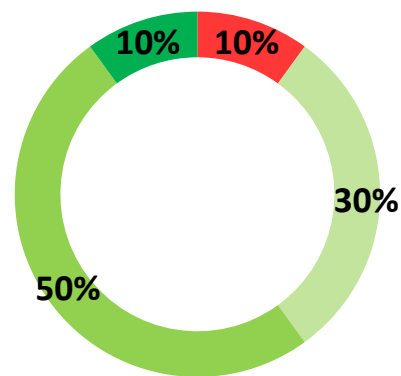
Czy słyszał/a Pan/i o chorobie Stwardnienie Rozsiane (SM)? Ile Pan/i o niej wie?

KONTAKT Z SM

Osoby, które zetknęły się z osobą / historią osoby z SM
N=468

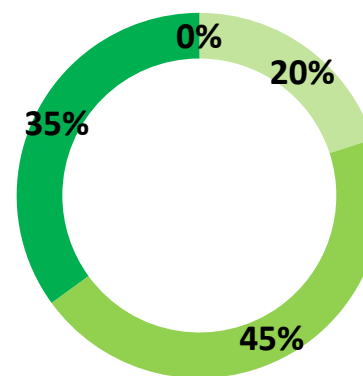


Osoby, które NIE zetknęły się z osobą / historią osoby z SM
N=535

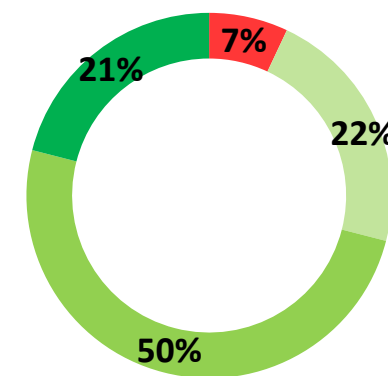


ZNAJOMOŚĆ SM – WALCZ O SIEBIE

Osoby, które zetknęły się z kampanią SM – Walcz o siebie
N=82



Osoby, które NIE zetknęły się z kampanią SM – Walcz o siebie
N=922



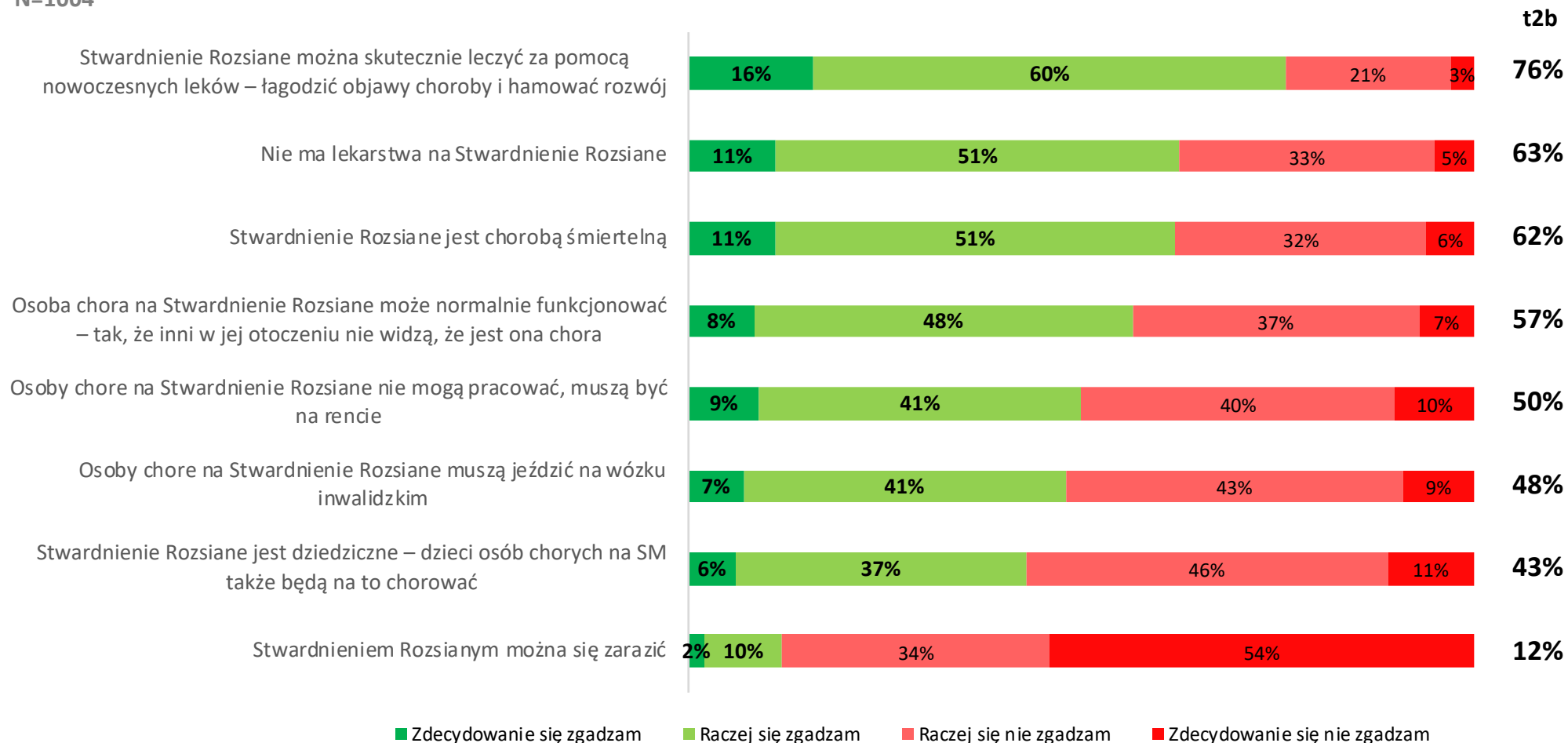
- Nigdy nie słyszałem/am o takiej chorobie
- Słyszałem/am o takiej chorobie, ale nie wiem, na czym ona polega
- Słyszałem/am o takiej chorobie i mniej więcej wiem, na czym ona polega
- Słyszałem/am o takiej chorobie i wiem, na czym ona polega

Wyniki badania pokazują, że kontakt z osobami lub historiami osób z SM (zarówno osobisty, jak i w mediach), a także znajomość kampanii / fundacji „SM – Walcz o siebie” pozytywnie wpływają na świadomość i poziom deklarowanej wiedzy nt. Stwardnienia Rozsianego.

Fakty i mity o SM – jakie są przekonania Polaków na temat SM?

11

Proszę przeczytać poniższe stwierdzenia dotyczące Stwardnienia Rozsianego. Proszę powiedzieć, na ile zgadza się Pan/i z tymi stwierdzeniami. Jeśli nawet nie wie Pan/i nic o tej chorobie, proszę zaznaczyć, jak się Panu/i wydaje.
N=1004



Częściej uważają tak osoby, które **nie** znają SM – Walcz o siebie (t2b: 63% vs. 55%)

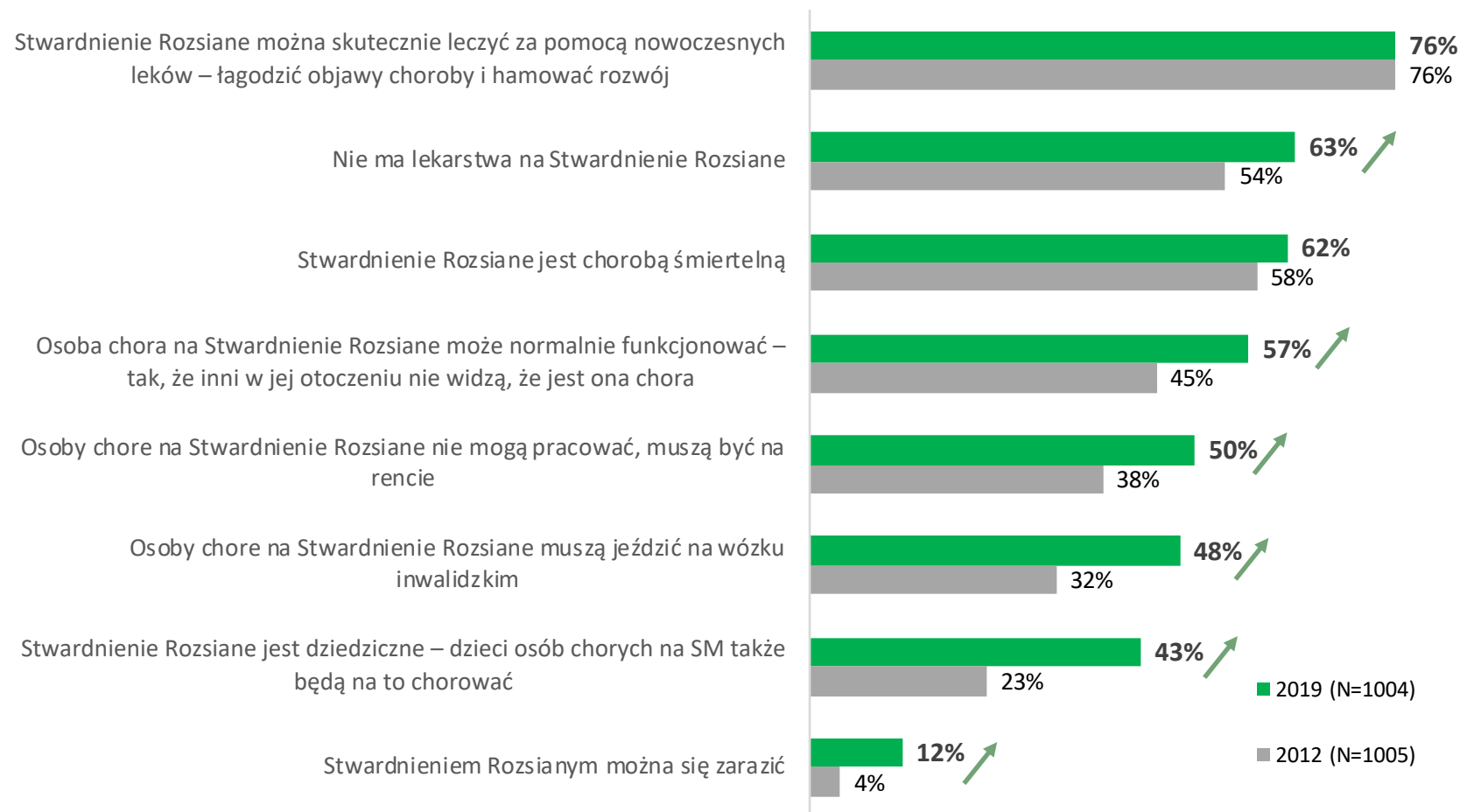
Częściej uważają tak osoby, które **nie** zetknęły się z osobą z SM (t2b: 54% vs. 46%)

Częściej uważają tak osoby, które **nie** zetknęły się z osobą z SM (t2b: 47% vs. 39%)

Fakty i mity o SM: porównanie 2012 vs. 2019

12

Proszę przeczytać poniższe stwierdzenia dotyczące Stwardnienia Rozsianego. Proszę powiedzieć, na ile zgadza się Pan/i z tymi stwierdzeniami. Jeśli nawet nie wie Pan/i nic o tej chorobie, proszę zaznaczyć, jak się Panu/i wydaje.



Wciąż najwięcej osób jest przekonana, że SM można skutecznie leczyć za pomocą nowoczesnych leków. Jednocześnie w porównaniu z pomiarem z 2012 r. zwiększył się odsetek osób, które uważa, że nie ma lekarstwa na SM (prawdopodobnie większość rozumie to jako „lekarstwo, które pozwala wyleczyć z SM”), a choroba jest dziedziczna. Polacy są także bardziej podzielnii w kwestii funkcjonowania osób z SM – nieco ponad połowa jest przekonana, że te osoby mogą prowadzić normalne życia, a ok. 50% jest zdania, że muszą być na rencie / jeździć na wózku.

Jakie objawy kojarzą się z SM?

13

Jakie objawy kojarzą się Panu/i ze Stwardnieniem Rozsianym? (pytanie otwarte)

N=1004



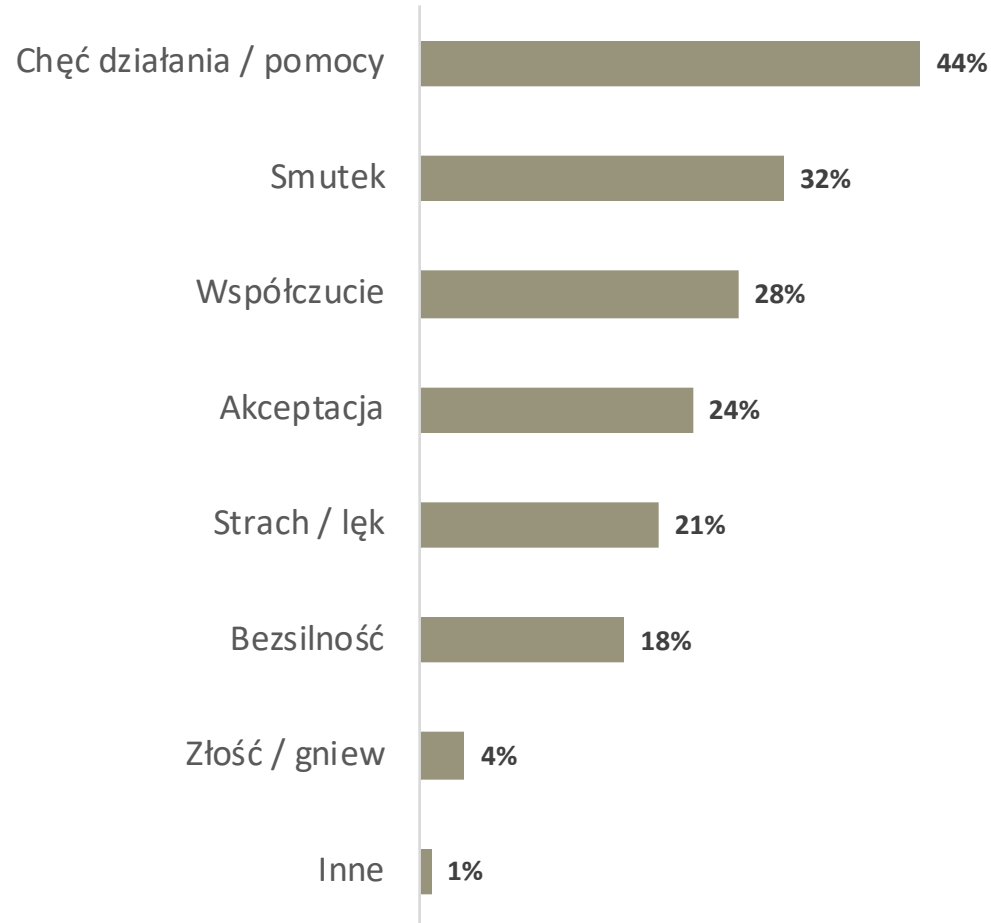
Na poziomie spontanicznych odpowiedzi SM przede wszystkim kojarzy się problemami związanymi z poruszaniem się (niedowład, nieskoordynowane ruchy, itp.). Często w tym kontekście badani używają także słowa „postępujące” – mają poczucie, że problemy te narastają z czasem, prowadząc do pełnej niepełnosprawności ruchowej.

Jednocześnie ponad połowa Polaków nie potrafi spontanicznie wymienić żadnych symptomów SM.

Jakie emocje wywołałaby diagnoza SM?

14

Jak się Panu/i wydaje, jakie emocje wywołałaby w Panu/i informacja, że u kogoś bliskiego zdiagnozowano Stwardnienie Rozsiane (SM)?
N=1004



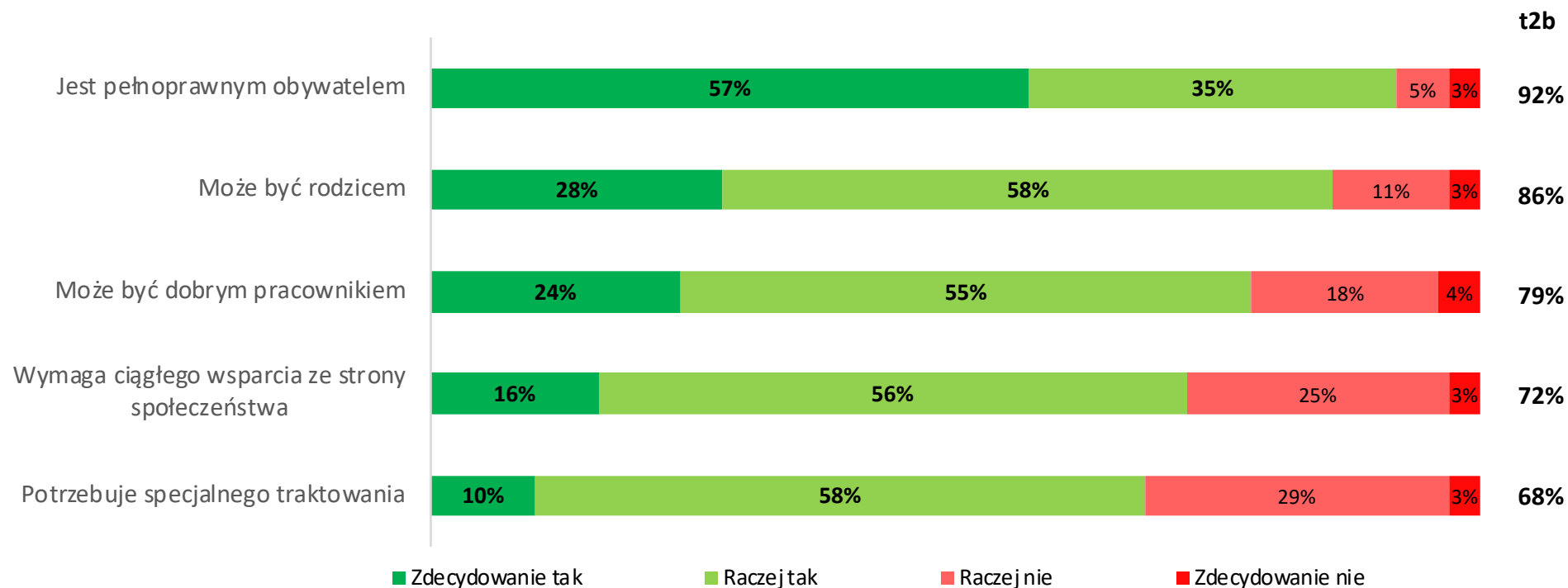
Niemal połowa osób ma poczucie, że diagnoza SM u kogoś bliskiego wywołałaby u nich przede wszystkim chęć działania i pomocy choreму. Jednocześnie ok. 1/3 Polaków przyznaje, że byłiby smutni, gdyby się okazało, że ktoś z ich otoczenia ma SM, a niemal 30% współczułaby choremu.

Jak Polacy postrzegają osoby z SM?

15

Proszę pomyśleć o osobach chorych na Stwardnienie Rozsiane (SM). Czy Pana/i zdaniem, osoba ze Stwardnieniem Rozsianym (SM)...

N=1004



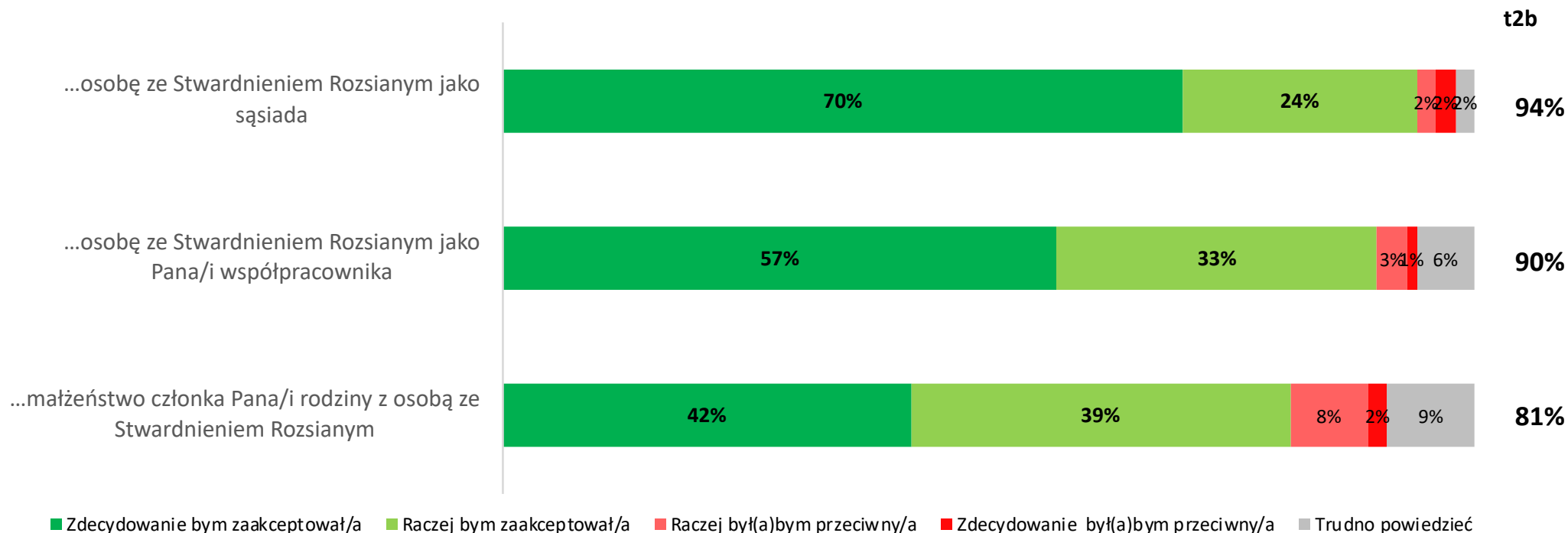
Zdecydowana większość Polaków uważa, że osoby z SM to pełnoprawni obywatele, mogą posiadać dzieci, a także być dobrymi pracownikami (tylko 3-4% osób zdecydowanie nie zgadza się z tym). Jednocześnie ok. 70% osób jest zdania, że osoby z SM wymagają ciągłego wsparcia ze strony społeczeństwa, a także potrzebują specjalnego traktowania.

Czy Polacy zaakceptowaliby osobę z SM jako...?

16

Proszę powiedzieć, czy zaakceptował(a)by Pan/i... ?

N=1004



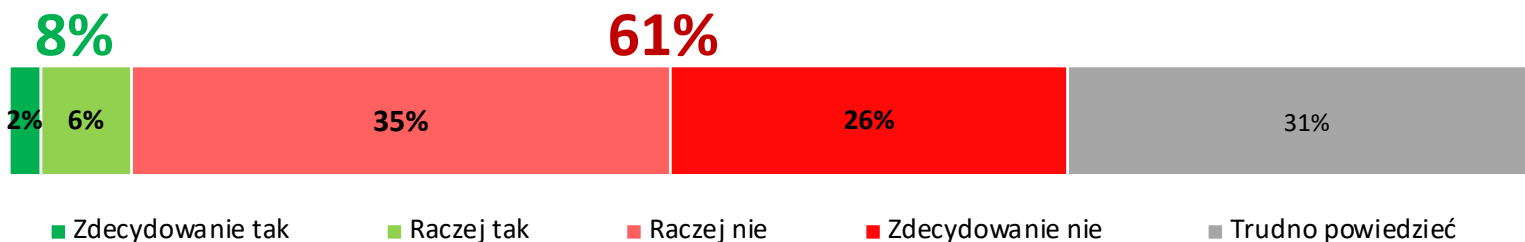
Zdecydowana większość osób deklaruje także, że nie miałyby problemu z akceptacją osoby z SM w miejscu pracy (jako współpracownika), jak i zamieszkania (jako sąsiada). Nieco ponad 80% przyznaje także, że nie byłaby przeciwna małżeństwu członka swojej rodziny z osobą ze stwardnieniem rozsianym.

Czy osoby z SM otrzymują wystarczające wsparcie ze strony Państwa?

17

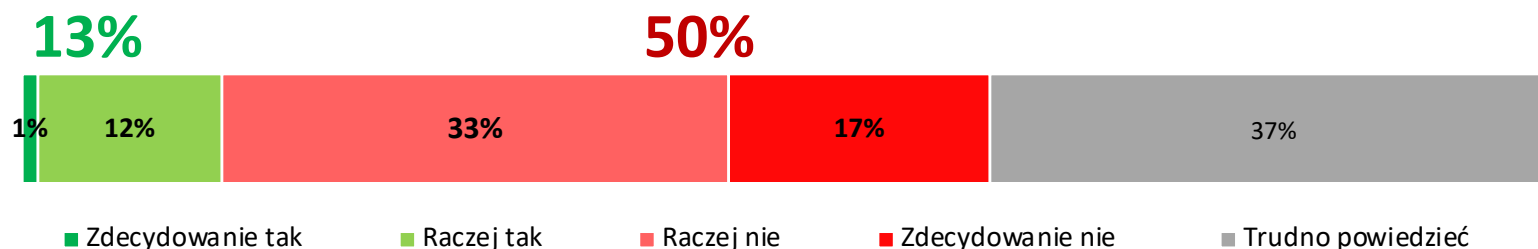
Czy Pana/i zdaniem, państwo polskie w wystarczający sposób dba o osoby ze Stwardnieniem Rozsianym (SM)?

N=1004



Czy Pana/i zdaniem, w ciągu ostatnich lat państwo polskie bardziej wspiera osoby ze Stwardnieniem Rozsianym (SM)?

N=1004



Nieco ponad 60% osób uważa, że osoby ze Stwardnieniem Rozsianym nie otrzymują wystarczającego wsparcia ze strony państwa polskiego, a 50% jest zdania, że sytuacja osób z SM nie poprawiła się w ciągu ostatnich lat. Jednocześnie warto zwrócić uwagę, że opinie te są przede wszystkim oparte na przekonaniach / percepcji, a nie na ocenie rzeczywistej sytuacji (jak pokazują wcześniejsze wyniki, faktyczna wiedza nt. SM nie jest zbyt duża).

Czy rodziny osób z SM potrzebują wsparcia ze strony Państwa?

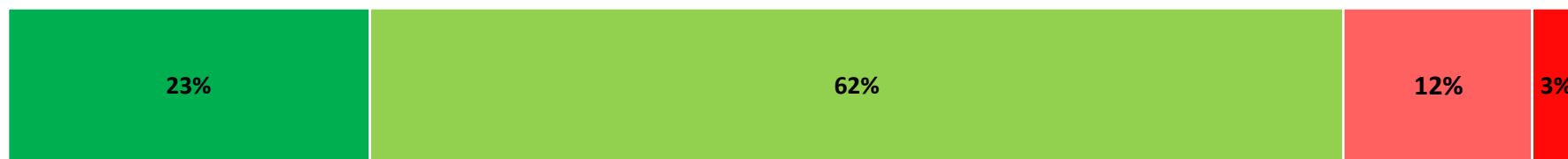
18

Czy Pana/i zdaniem, rodziny osób ze Stwardnieniem Rozsianym (SM) wymagają pomocy państwa / społecznej?

N=1004

85% uważa, że rodziny osób z SM potrzebują wsparcia

15%



■ Zdecydowanie tak

■ Raczej tak

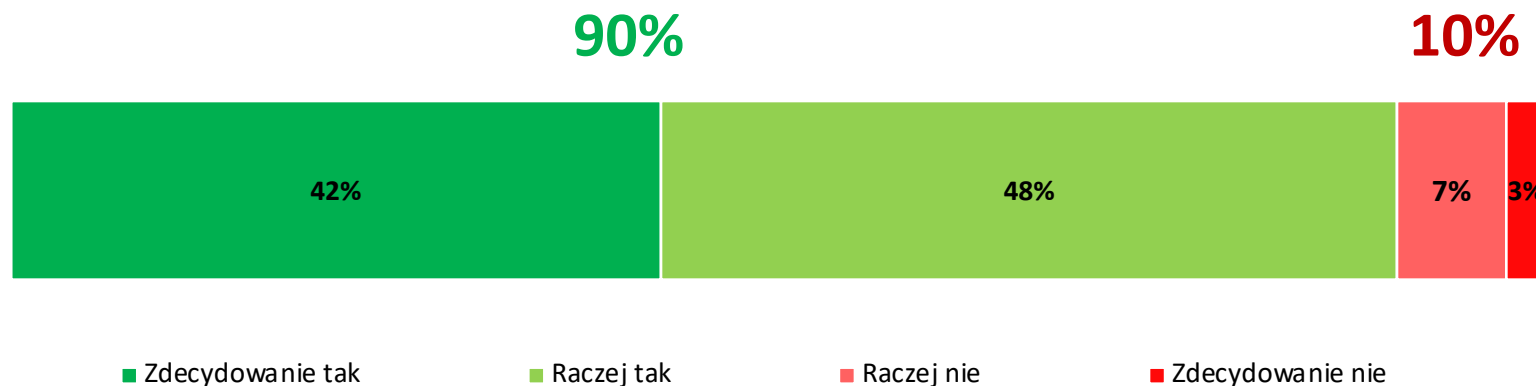
■ Raczej nie

■ Zdecydowanie nie

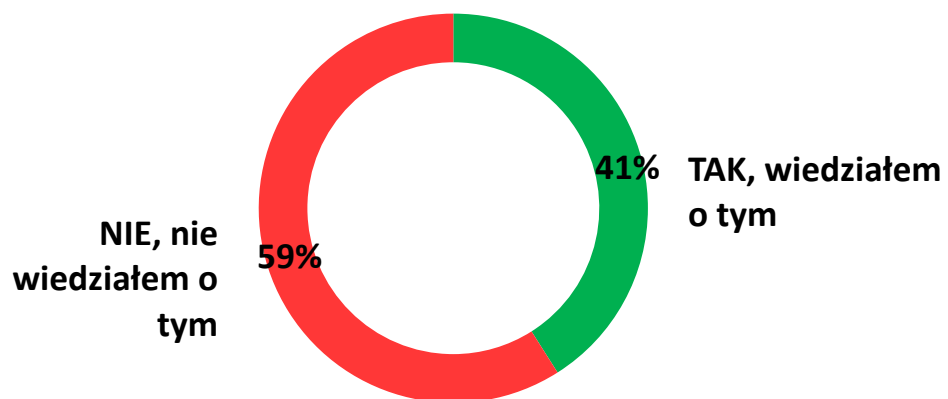
Czy warto inwestować w leczenie osób z SM?

19

Czy Pana/i zdaniem, warto inwestować w leczenie osób ze Stwardnieniem Rozsianym (SM)?
N=1004



Czy wiedział/a Pan/i, że nowoczesne i szybkie leczenie osób ze Stwardnieniem Rozsianym (SM) w dużym stopniu hamuje rozwój choroby, co przeciwdziała powstaniu niepełnosprawności?
N=1004

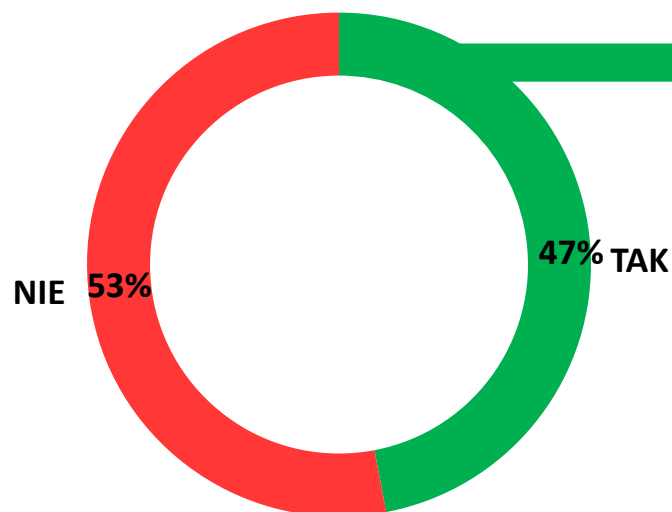


Zdecydowana większość osób jest silnie przekonana, że warto inwestować w leczenie osób ze Stwardnieniem Rozsianym. Jednocześnie wiele osób przyznaje, że nie miała świadomości, że nowoczesne i szybkie leczenie może przeciwdziałać niepełnosprawności.

Czy Polacy zetknęli się z osobami z SM?

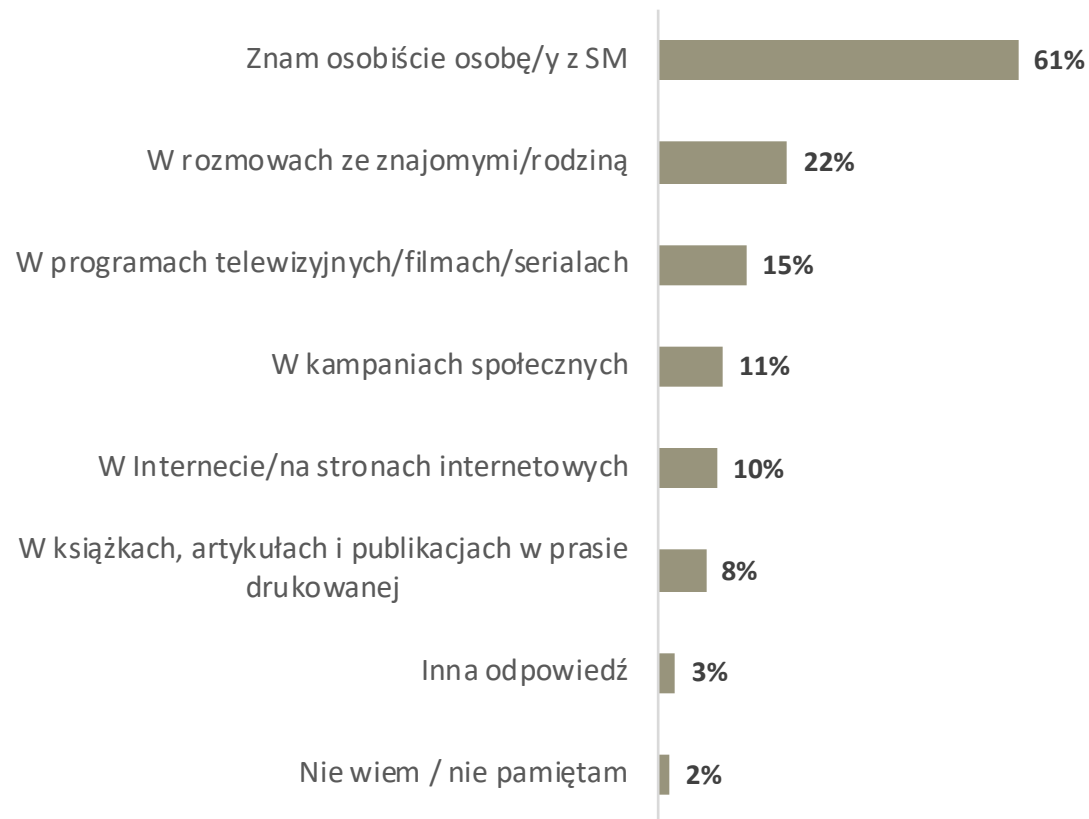
20

Czy zetknął/ęła się Pan/i kiedyś z osobą/historią osoby ze Stwardnieniem Rozsianym (SM)?
(osobiście lub np. w mediach, filmach, literaturze)
N=1004



Prawie połowa Polaków zetknęła się z osobą lub historią osoby ze Stwardnieniem Rozsianym. Najczęściej osobiście lub w rozmowach z innymi, a rzadziej – w mediach / kampaniach społecznych.

Proszę wskazać, gdzie zetknął/ęła się Pan/i z osobą z SM?
N=468

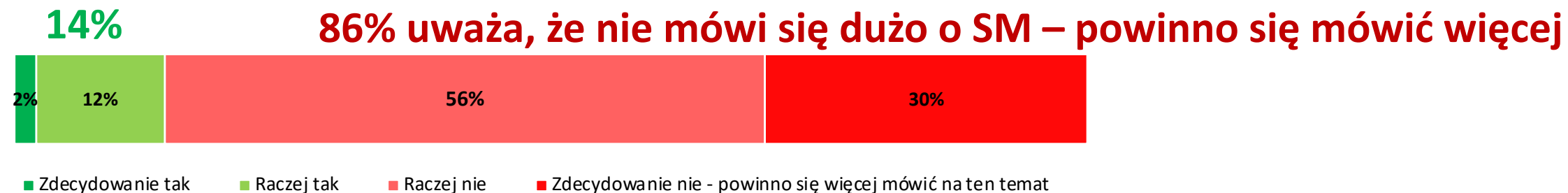


Czy w przestrzeni publicznej dużo się mówi o SM?

21

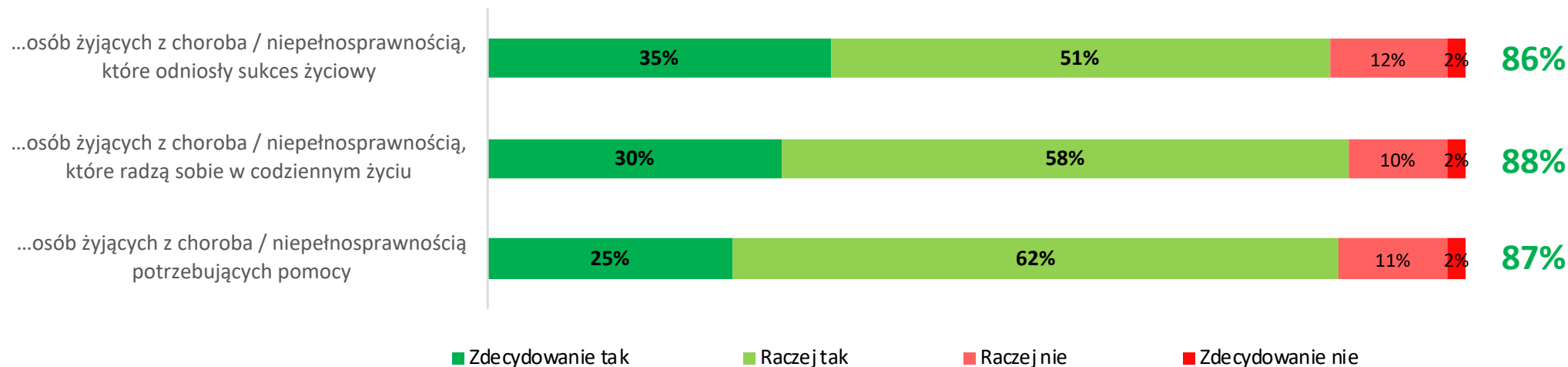
Czy Pana/i zdaniem, w przestrzeni publicznej dużo się mówi o Stwardnieniu Rozsianym?

N=1004



Czy Pana/i zdaniem, jest potrzeba pokazywania w mediach...?

N=1004



Zapraszamy do kontaktu!



www.sm-walczosiebie.pl

**Kontakt: Malina Wieczorek, Prezes Fundacji SM-walcz o siebie
tel 501 099 606, fundacja@sm-walczosiebie.pl**

CSA

WALCZ O SIEBIE

SM

www.sm-walczosiebie.pl

