

CARTA DELLE PRIORITÀ

per il miglioramento della qualità di vita e di cura

DEL MALATO PSORIASICO

Le associazioni dei pazienti possono giocare un ruolo molto importante nel coinvolgimento attivo, sia dei pazienti che dei clinici e degli stakeholder istituzionali e legislativi, al fine di realizzare buone pratiche terapeutiche atte a migliorare la qualità della vita delle persone con psoriasi.

Consapevole di ciò, l'**APIAFCO** ha individuato le seguenti esigenze prioritarie, sulle quale sollecitare e far convergere l'impegno di tutti gli attori dell'"**ecosistema psoriasi**" per il miglioramento della qualità di vita e di cura del paziente:

- | | | | |
|------------|---|-------------|---|
| ▶ 1 | L'inserimento della psoriasi nel Piano Nazionale della Cronicità | ▶ 6 | Il supporto per favorire aderenza della terapia |
| ▶ 2 | Un maggiore coinvolgimento dei MMG per favorire una diagnosi precoce | ▶ 7 | Maggiori informazioni sulle terapie (ed eventuali switch) |
| ▶ 3 | La presa in carico del paziente da parte di strutture multidisciplinari | ▶ 8 | Il supporto psicologico per migliorare la convivenza con la patologia |
| ▶ 4 | Il diritto all'accesso alle terapie innovative per tutti i livelli di gravità | ▶ 9 | Il riconoscimento economico per i trattamenti coadiuvanti |
| ▶ 5 | Lo sviluppo e l'implementazione dei PDTA per una gestione ottimizzata della malattia | ▶ 10 | Una corretta informazione rispetto alle cure scientifiche, in modo da avere un paziente consapevole e capace di riconoscere proposte ingannevoli o dannose |