

Case series



Profil socio-démographique et économique des adultes drépanocytaires régulièrement suivis au Centre Hospitalier Universitaire de Libreville

Marielle Igala, Graziella Dolorès Helley Ondo, Léonie Esther Ledaga Lentombo, Léonard Kouegnigan Rerambiah, Stéphane Diop Lacombe, Josaphat Iba Ba, Jean Bruno Boguikouma

Corresponding author: Marielle Igala, Service de Médecine interne, Centre Hospitalier Universitaire de Libreville, Libreville, Gabon. marieligalase@yahoo.fr

Received: 03 Mar 2021 - Accepted: 04 Mar 2022 - Published: 12 Apr 2022

Keywords: Drépanocytose, socio-démographique, économique, suivi régulier

Copyright: Marielle Igala et al. Pan African Medical Journal (ISSN: 1937-8688). This is an Open Access article distributed under the terms of the Creative Commons Attribution International 4.0 License (https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/), which permits unrestricted use, distribution, and reproduction in any medium, provided the original work is properly cited.

Cite this article: Marielle Igala et al. Profil socio-démographique et économique des adultes drépanocytaires régulièrement suivis au Centre Hospitalier Universitaire de Libreville. Pan African Medical Journal. 2022;41(294). 10.11604/pamj.2022.41.294.28686

Available online at: https://www.panafrican-med-journal.com/content/article/41/294/full

Profil socio-démographique et économique des adultes drépanocytaires régulièrement suivis au Centre Hospitalier Universitaire de Libreville

Socio-demographic and economic profile of adult patients with sickle cell disease followed up on a regular basis at the University Hospital Center of Libreville

Marielle Igala^{1,2,&}, Graziella Dolorès Helley Ondo¹, Léonie Esther Ledaga Lentombo^{1,2}, Léonard Kouegnigan Rerambiah^{2,3}, Stéphane Diop Lacombe^{2,4}, Josaphat Iba Ba¹, Jean Bruno Boguikouma^{1,2} ¹Service de Médecine Interne, Centre Hospitalier Universitaire de Libreville, Libreville, Gabon, ²Département de Médecine Interne et Spécialités Médicales, Université des Sciences de la Santé, Libreville, Gabon, ³Laboratoire d'Hématologie et de Biochimie, Centre Hospitalier Universitaire de Libreville, Libreville, Gabon, ⁴Institut de Cancérologie d'Akanda, Akanda, Gabon

[&]Auteur correspondant

Marielle Igala, Service de Médecine Interne, Centre Hospitalier Universitaire de Libreville, Libreville, Gabon



Résumé

La drépanocytose est une maladie génétique héréditaire de transmission autosomique récessive. L'organisation depuis septembre 2016 au Centre Hospitalier Universitaire de Libreville (CHUL), d'une consultation d'hématologie dédiée à l'adulte drépanocytaire, a été l'occasion de mener cette étude dont le but était de décrire le profil sociodémographique et économique des patients régulièrement suivis. Il s'agissait d'une étude rétrospective, descriptive et non comparative, qui s'est déroulée de septembre 2016 à juin 2019 inclus au service de Médecine Interne du CHUL. Les patients drépanocytaires homozygotes de 18 ans et plus, de tous les genres, suivis durant la période de l'étude, capable de répondre aux questions et qui avaient effectué au moins trois consultations d'hématologie ont été inclus. Un total de 88 patients répondait aux critères d'inclusion sur les 233 vus durant la période de l'étude. Les femmes étaient les plus nombreuses. Le sex ratio était de 0,5 et l'âge moyen de 30,4 ± 7,8 ans, 42% avaient un niveau d'étude supérieur, 88,6% avaient une assurance maladie qui permettait à 31,8% d'entre eux de se prendre en charge en plus de leurs revenus mensuels. La drépanocytose était un obstacle dans la vie quotidienne et professionnelle des patients qui trouvaient un soutien dans leur famille et chez leurs amis. Cette étude a permis de montrer que les patients drépanocytaires qui adhèrent au suivi sont intégrés dans la société. Ils ont pour la plupart un niveau d'instruction qui leur permet de comprendre leur maladie et une assurance santé qui constitue une aide pour leur prise en charge.

English abstract

Sickle cell disease is a genetic disease transmitted as an autosomal recessive trait. Since September 2016, at the University Hospital Center of Libreville (UHCL) hematology consultation dedicated to adult patients with sickle cell disease was offered. This was the occasion to conduct this study, the purpose of which was to describe the socio-demographic

and economic profile of patients followed up on a regular basis. We conducted a retrospective, descriptive and non-comparative study in the Department of Internal Medicine at the UHCL, from September 2016 to June 2019. Patients aged 18 years and older with homozygous sickle cell disease who had been followed up during the study period, were able to answer questions and had undergone at least three haematology consultations were included in the study. A total of 88 patients out of 233 met the inclusion criteria during the study period; women predominated. The sex ratio was 0.5 and the average age of patients was 30.4 ± 7.8 years, 42% had a higher education level, 88.6% had health insurance that allowed 31.8% of them to take care of themselves, in addition to their monthly income. Sickle cell disease was an obstacle in patients daily and professional lives but they got support from family and friends. This study shows that patients with sickle cell disease who attend follow-up visits are integrated into society. Most of them have an education level that allow them to understand their illness and a health insurance which can help them manage their illness.

Key words: Sickle cell disease, socio-demographic, economic, regular monitoring

Introduction

drépanocytose, également La appelée hémoglobinose S, sicklémie, ou anémie à cellules falciformes, sickle cell disease (SCD) est une maladie génétique héréditaire de transmission autosomique récessive. Elle résulte d'une mutation ponctuelle du sixième codon du gène Î² globine qui provoque la synthèse d'une hémoglobine anormale (HbS) [1]. Il s'agit de la maladie génétique le plus répandue dans le monde. Environ 7% de la population mondiale est porteuse d'un gène anormal de globine [2]. En Afrique centrale, un nouveau-né sur 30 est drépanocytaire. Au Gabon, les porteurs du gène de la drépanocytose représentent 25% de la population, c'est-à-dire un gabonais sur quatre [3]. La majorité des enfants atteints survivent désormais au-delà de 18 ans grâce à l'amélioration de la prise en charge. La



disponibilité de la prophylaxie chez l'enfant, les vaccinations et les thérapies telles l'hydroxyurée ont contribué à l'amélioration de cette survie [4]. Les jeunes adultes sont vulnérables à la perte de soins lors de la transition de la prestation pédiatrique à celle des adultes. Cette transition survient à un âge où ils sont plus susceptibles d'avoir des complications chroniques de la maladie [5]. Au Gabon, l'absence de système transitionnel entre la consultation pédiatrique et adulte, oblige les adultes drépanocytaires à prolonger leur suivi en pédiatrie au-delà de l'âge requis ou à compter sur le service des urgences pour leurs soins. Les conséquences observées sont nombreuses, tant sur le vécu de la drépanocytose et son impact sur le quotidien de l'adulte, que sur les connaissances scientifiques de la maladie chez cette frange de la population. La mise en place depuis septembre 2016 au Centre Hospitalier Universitaire Libreville de (CHUL) consultation d'hématologie dédiée à l'adulte drépanocytaire, a été l'occasion de mener cette étude, la première réalisée dans le pays, dont le but principal était d'évaluer le profil démographique et économique des patients régulièrement suivis.

Méthodes

Cadre de l'étude et participants: il s'agissait d'une étude rétrospective, à visée analytique, descriptive et non comparative, qui s'est déroulée de septembre 2016 à juin 2019 au service de Médecine Interne du CHUL. Après obtention d'un consentement verbal, tous les patients âgés de 18 ans et plus, qui avaient un diagnostic de drépanocytose homozygote, capables de répondre aux questions et qui avaient effectué au moins trois consultations d'hématologie sur une année ont été inclus. Une fiche de renseignements était adressée aux patients, suivis d'entretiens téléphoniques et du dépouillement des dossiers médicaux.

Variables: les facteurs sociodémographiques regroupaient l'âge (exprimés en années), le sexe, le niveau d'études, l'activité professionnelle, la situation matrimoniale, l'assurance santé, la

gestion de la maladie au quotidien (prises médicamenteuses, soins traditionnels, religion, soutien familial). Les couts des différents examens biologiques et radiologiques ont été listés, ainsi que les coûts d'hospitalisation (avec et sans assurance), le revenu mensuel des patients ayant un emploi a également été précisé. Les coûts estimés ont été calculés à partir des tarifs pharmaceutiques et paracliniques affichés au Centre Hospitalier Universitaire. Les examens réalisés par les patients au CHUL au moins une fois par an ont été classés en: examens hématologiques: la numération formule sanguine et réticulocytes, la vitesse de sédimentation, le frottis sanguin; examens biochimiques: Protéine C réactive (CRP), transaminase, bilirubine totale et directe, lacticodéshydrogénase (LDH), glycémie, urée, créatinine, ionogramme sanguin; examens sérologiques: sérologie rétrovirale, hépatite virale B et C; examens radiologiques: radiographie du thorax, échographie cardiaque et abdominale.

médicaments Les couramment utilisés comprenaient: le paracétamol, acide folique, hydroxyurée, amoxicilline-acide clavulanique et les céphalosporines de 3^e génération surtout lors des hospitalisations. Le Salaire Minimum Interprofessionnel Garanti (SMIG) au Gabon est depuis 2006 évalué à 80 000FCFA (122 euros) avec un Revenu Mensuel Minimum (RMM) à 150 000FCFA (229 euros). Les coûts directs non médicaux (transport, aide à domicile) et les coûts indirects concernant la perte de productivité n'ont pas été évalués.

Méthodes statistiques: l'analyse des données a été faite avec le logiciel Epi-Info, version 7.2.3.1. Les variables qualitatives étaient exprimées en pourcentage.

Résultats

Au total 88 dossiers de drépanocytaires répondaient aux critères d'inclusion sur les 233 vus en consultation durant la période d'étude. Les femmes prédominaient avec un ratio homme/femme de 0,5. L'âge moyen était de 30,4 ±



7,8 ans avec des extrêmes de 18 et 53 ans. La tranche d'âge des 25-29 ans était la plus représentée et regroupait 27,3% des patients. La situation matrimoniale des patients révélait, 3 (3,4%) drépanocytaires étaient mariés, 14 (15,9%) avaient un concubin(e) et la grande majorité des patients, 71/88 (80,7%) étaient célibataires. Parmi ces derniers, 45/71 (63,4%) vivaient avec au moins un parent, 15 (21,2%) avec un membre de leur fratrie ou de leur famille, 6 (8,5%) avec un de leurs enfants et 5 (7%) vivaient seuls.

L'évaluation du niveau d'instruction révélait que 37 (42%) drépanocytaires avaient un niveau d'études supérieures. Seuls 36 (40,9%) avaient une activité professionnelle effectuée à temps plein (Tableau 1). Leurs revenus mensuels excédaient les 200 000FCFA pour 16 d'entre eux et 500 000FCFA pour 5. Ces revenus permettaient à 28 (31,8%) des drépanocytaires de prendre en charge leurs soins de santé en association avec une assurance maladie contractée par 77 soit 88,6% des patients (Tableau 2, Tableau 3). Le coût total des examens a été évalué à 223.125 FCFA sans assurance et 51.025FCFA quand l'assurance couvre 80% des frais. Le coût total des médicaments couramment utilisés ainsi que les forfaits d'hospitalisation, de la consultation et du suivi régulier sans et avec la prise en charge à 80% par les assurances sont repris dans le Tableau 4.

Gestion de la maladie (coût humain)

Pour 29 (33,7%) patients, la drépanocytose était un obstacle aux activités de la vie quotidienne alors que pour 9 (20,5%) elle constituait un obstacle à la stabilité professionnelle. Le sentiment d'être compris au quotidien était retrouvé chez 67 (76,1%) drépanocytaires. La majorité des patients (46) soit 52,5% trouvaient un soutien affectif dans leur famille et chez leurs amis. La religion et l'automotivation étaient une source de soutien dans 30,7% et 26,1% des cas respectivement (Tableau 4).

Connaissance de la maladie: un total de 62 (70,5%) patients disait connaitre la drépanocytose. Leur source d'information sur les aspects cliniques et

évolutifs de la maladie était dans la grande majorité des cas l'équipe médicale 75 (82,2%).

Discussion

Cette étude a permis d'évaluer la drépanocytose homozygote en consultation d'hématologie au CHUL avec 233 dossiers dont 145 inexploitables. Ces valeurs sont du même ordre de grandeur que celles observées par Kueviakoe MDI et al. [6]. L'absence d'exploitation de 145 dossiers, en l'absence de registre, permet de penser que ce nombre est sous-estimé. Notre étude a montré que la drépanocytose adulte affecte la tranche d'âge comprise entre 25 et 29 ans, supérieure à celle observée en Côte d'Ivoire et au Sénégal [7, 8]. L'existence dans ces pays d'unités de prise en charge de l'adulte drépanocytaire permettant une transition organisée de la consultation pédiatrique à celle de l'adulte drépanocytaire, pourrait être un expliquant cet écart. argument Cet relativement élevé démontre que la drépanocytose n'est plus une maladie de l'enfance. Les femmes étaient plus nombreuses que les hommes. Cette prédominance féminine est également retrouvée par Dokekias et al. et Simo Louokdom [9, 10]. Elle rend compte du profil des populations dans ces pays où les femmes sont les plus nombreuses. Quatre-vingt pourcents des patients de l'étude étaient célibataires, ce taux est supérieur à celui noté par Matthie et al. [11]. La stigmatisation dont ils sont victimes, les hospitalisations répétées et la peur de la transmission génétique de la maladie pourrait expliquer ce pourcentage.

En plus des difficultés à tisser des relations durables, la drépanocytose, et plus précisément ses complications, entrainent un absentéisme scolaire. Les cycles primaires et secondaires sont souvent perturbés retardant l'accès à l'université. Quarante-deux pourcents des patients ont pu faire des études supérieures. Ce chiffre est inférieur aux 61% retrouvés par Tchicaya et al. [12] alors que dans l'étude réalisée par Dokekias et al. [9], 50% des patients atteignaient le niveau Brevet du Premier Cycle (BEPC). De façon générale, ce niveau d'instruction permet au drépanocytaire d'avoir une



meilleure connaissance de la maladie. Cependant, malgré un niveau d'études supérieures relativement satisfaisant, 59,1% des patients étaient sans emploi. Ce qui est proche des 69,84% rapportés par Elira Dokekias A *et al.* [9].

La presque totalité des patients avaient une assurance maladie couvrant les frais de santé. Les patients qui disposaient d'un revenu mensuel représentaient 40,9% de la population d'étude et 58,3% d'entre eux avaient un revenu mensuel avoisinant les 200.000FCFA (305 euros) pour un SMIG de 80.000FCFA (122 euros) au Gabon. Ngolet al. Congo retrouvaient des taux similaires [13]. L'accès à cette assurance maladie facilitait la prise en charge des non-salariés. En l'absence de prise en charge à 100%, les tickets modérateurs, estimés à 20% du coût total des prestations de soins, étaient réglés par la famille et/ou le revenu mensuel des drépanocytaires salariés qui le pouvaient. Le coût total des examens régulièrement réalisés par les patients était de 223 125 F CFA sans assurance et 51 025F CFA avec assurance. Les détails de ce dernier montant sont proches de ceux retrouvés au Burkina Faso par Ouédraogo SO et al. sur une étude réalisée chez les enfants [14]. Les frais d'hospitalisation avec assurance étaient proches de l'étude de Ngolet et al. qui retrouvaient un coût global moyen de 103.110 FCFA pour les examens le traitement [13].

Il faut cependant souligner que l'évaluation médico-économique des drépanocytaires SS adultes reste difficile et nécessite une étude de paramètres complexes [15]. Notre étude n'a pu évaluer que des coûts directs induits par la prise en charge des patients, rarement rapportés dans d'autres études. Le coût humain ne semblait pas au premier plan. Seuls 29 (33,4%) patients ont reconnu que la maladie représentait une gêne dans la réalisation des activités de la vie quotidienne et pour 9 (20,5%), elle constituait un obstacle à la stabilité de l'emploi. La rareté de la survenue des crises chez ces adultes justifiait le fait que pour plus de la moitié d'entre eux, la maladie ne représentait pas un obstacle aux activités quotidiennes ou

professionnelles. Cette relative stabilité pourrait être expliquée par un accompagnement familial permanent. La moitié des patients se sentaient compris et soutenus par leur entourage (famille et amis) grâce à leur soutien affectif. Les autres puisaient leur force dans la religion et l'automotivation. Ces différentes sources de motivations étaient également retrouvées par Matthie et al. chez des drépanocytaires afro-américains [11]. L'absence d'une structure de suivi de l'adulte les contraint en pédiatrie où ils sont vus depuis leur enfance. De ce fait, peu de données existent sur la drépanocytose de l'adulte dans le pays. Une enquête comparative du vécu et des coûts entre les patients vus en consultation adultes et ceux demeurés en pédiatrie aurait permis d'obtenir des arguments forts pour établir un plaidoyer pour l'ouverture d'une structure dédiée au suivi de la drépanocytose.

Conclusion

Cette étude a permis de montrer que les patients drépanocytaires qui adhèrent au suivi en consultation adulte sont bien intégrés dans la société. Ils ont pour la plupart un niveau d'instruction qui leur permet de comprendre leur maladie et une assurance santé qui constitue une aide pour leur prise en charge. Cette dernière est cependant rendue difficile par le manque d'une unité qui leur est dédiée pour le suivi en cas de complication aiguë. La réalisation d'une étude qui tiendrait compte des patients non réguliers, et dont les données seraient comparées à notre population d'étude est un préalable non négligeable pour la conception et l'organisation de cette unité.

Etat des connaissances sur le sujet

- La drépanocytose est la maladie génétique la plus répandue;
- La transition de la consultation pédiatrique à celle de l'adulte est au cœur de la prise en charge des adultes car si elle est mal organisée, elle compromet gravement la survie du patient.



Contribution de notre étude à la connaissance

- Déterminer un profil de patients adultes susceptibles de réussir leur transition et de venir régulièrement à la consultation;
- Le praticien pourra se servir des caractéristiques de la population décrite dans l'étude pour établir un contrat de confiance avec le consultant.

Conflits d'intérêts

Les auteurs ne déclarent aucun conflit d'intérêts.

Contributions des auteurs

Marielle Igala: conception de l'étude, rédaction du manuscrit; Graziella Déborah Helley Ondo: collecte des données, rédaction du manuscrit; Léonie Esther Ledaga Lentombo: collecte des données; Léonard Kouegnigan Rerambiah: collecte des données biologiques; Stéphane Diop Lacombe: collecte des données; Josaphat Iba Ba: relecture du manuscrit; Jean Bruno Boguikouma: conception de l'étude, correction et approbation de la version finale du manuscrit. Tous les auteurs déclarent avoir lu et approuvé la version finale de ce manuscrit.

Remerciements

Nous remercions M. Emmanuel E qui a permis l'analyse statistique des données.

Tableaux

Tableau 1: répartition des patients selon les caractéristiques socioprofessionnelles

Tableau 2: répartition des patients selon le revenu, la prise en charge et la couverture sociale

Tableau 3: coûts des examens, des médicaments et des consultations/hospitalisations

Tableau 4: répartition des patients selon la gestion quotidienne de la maladie

Références

- 1. Itim Hanane. La drépanocytose: causes, symptômes et traitements. Mémoire présenté en vue de l'obtention du Diplôme de Master en Sciences de la Nature et de la Vie. Université des Frères Mentouri Constantine: Faculté des Sciences de la Nature et de la Vie. 2017.
- 2. Modell B, Darlison M. Epidémiologie mondiale des troubles de l'hémoglobine et indicateurs de service dérivés. Bulletin de l'Organisation mondiale de la Santé. 2008;86: 417-496.
- 3. Koko J, Dufillot D, M´Ba-Meyo J, Gahouma D, Kani F. Mortalité des enfants drépanocytaires dans un service de pédiatrie en Afrique Centrale. Arch Pediatr. 1998 Sep;5(9): 965-9. PubMed | Google Scholar
- 4. Kanter J, Temeia D M, Russell W S, Hall G A, McGhee K. Improving the Care of Young Adults With Sickle Cell Disease. MUSC's medical magazine. 2017;23-25.
- 5. Treadwell M, Telfair J, Gibson RW, Johnson S, Osunkwo I. Transition from pediatric to adult care in sickle cell disease: Establishing evidence-based practice and directions for research. Am J Hematol. 2011 Jan;86(1): 116-20.
- Kueviakoe MDI, Padaro E, Magnang H, Mawussi K, Womey KMC, Layibo Y et al. Complications Chroniques de la Drépanocytose dans une Population de 893 Patients Adultes Suivis au CHU Campus de Lomé. European Scientific Journal. 2019;15(12): 318 - 331. PubMed | Google Scholar
- 7. Tolo-Diebkile A, Kouassi G K, Danho C N *et al.* Drépanocytose homozygote chez l'adulte ivoirien de plus de 21 ans. Cahiers Santé. 2010;20(2): 1-3.
- 8. Fall S, Seck SM, Cissé MM, Ndiaye FSD, Sarr GN, Diop S *et al*. Les atteintes rénales associées à la drépanocytose homozygote SS à Dakar. Dakar Med. 2010;55(3). **Google Scholar**
- Elira Dokekias A, Nzingoula S. Profil du sujet drépanocytaire homozygote après l'âge de 30 ans. Médecine d'Afrique Noire. 2001: 48 (10); 411-8. Google Scholar



- 10. Simo Louokdom J, Ocko Gokaba TL, Kocko I, Félix Malanda, Maryline Seuko Njopwouo, Olivia Firmine Galiba Atipo *et al.* Suivi des Drépanocytaires au Centre National de Référence de la Drépanocytose de Brazzaville (Janvier 2016 Juin 2017). Health Sci. Dis 2019;20(2): 97-104. **Google Scholar**
- 11. Matthie N, Hamilton J, Wells D, Jenerette C. Perceptions of young adults with sickle cell disease concerning their disease experience. Journal of Advanced Nursing. 2016 Jun;72(6): 1441-51. PubMed | Google Scholar
- 12. Tchicaya AF, Mikponhoué R, Aka INA, Kra AC, Guiégui CP, Bonny JS. Impacts de la drépanocytose sur l'activité professionnelle: Résultats d'une étude réalisée dans un centre hospitalo-universitaire à Abidjan, Côte d'Ivoire. CAMIP.info 2018.

- 13. Ngolet LO, Ntsiba H, Elira Dokekias A. Le coût de la prise en charge hospitalière des crises drépanocytaires. Annales de l'Université Marien NGOUABI. 2013;14(5): 14-19. **Google Scholar**
- 14. Ouédraogo Yugbaré SO, Tiendrébéogo J, Belemsaga D *et al*. Evaluation du coût médical direct de la prise en charge du syndrome drépanocytaire majeur de l'enfant à Ouagadougou. Sciences de la santé. 2013;36 (1-2);73-81. **Google Scholar**
- 15. Daurès JP, Delande G. L'évaluation médicoéconomique: objectifs, méthodologie, limites. Gastroenterol Clin Biol. 2000 Nov;24(11): 1029-31. **PubMed | Google Scholar**

| Tableau 1: répartition des | patients selon | les caractéristiques |
|----------------------------|----------------|----------------------|
| socioprofessionnelles | | |
| | Effectif | Fréquence (%) |
| Niveau d'études | | |
| Primaire | 7 | 8,0 |
| Collège | 21 | 23,9 |
| Lycée | 23 | 26,1 |
| Etudes supérieures | 37 | 42,0 |
| Total | 88 | 100,0 |
| Activité professionnelle | | |
| Oui | 36 | 40,9 |
| Non | 52 | 59,1 |
| Total | 88 | 100,0 |
| Profession | | |
| Temps partiel | 12 | 33,3 |
| Plein temps | 24 | 66,7 |
| Total | 36 | 100,0 |





| charge et la couverture sociale | | | | |
|---------------------------------|----------|---------------|--|--|
| | Effectif | Fréquence (%) | | |
| Revenu mensuel | | | | |
| Oui | 36 | 40,9 | | |
| Non | 52 | 59,1 | | |
| Total | 88 | 100,0 | | |
| Niveau de revenu FCFA* | | | | |
| < 200 000 | 15 | 41,7 | | |
| 200 000 - 500 000 | 16 | 44,4 | | |
| > 500 000 | 5 | 13,9 | | |
| Total | 36 | 100,0 | | |
| Prise en charge des soins | | | | |
| Famille | 44 | 50,0 | | |
| Patient | 28 | 31,8 | | |
| Les deux | 16 | 18,2 | | |
| Total | 88 | 100,0 | | |
| Assurance | | | | |
| Publique | 78 | 88,6 | | |
| Privée | 2 | 2,3 | | |
| Les deux | 3 | 3,4 | | |
| Aucune | 5 | 5,7 | | |
| Total | 88 | 100,0 | | |

| Examens | Coût sans assurance (FCFA*) | Coût avec assurance (FCFA* |
|---------------------------------------------------------------------|-----------------------------|----------------------------|
| Hématologie | 40.000 | 8.000 |
| Biochimie Sérologie | 89.375 43.750 | 17.875 8.750 |
| Radiologie | 50.000 | 26.400 |
| Total | 223.125 | 51.025 |
| Médicaments | 20.810 | 4.432 |
| Forfait d'hospitalisation (hospitalisation + médicaments + examens) | 387.000 | 77.400 |
| Forfait première consultation (examens + consultation) | 258.875 | 51.775 |
| Forfait suivi régulier (examens + consultation) | 37.000 | 7400 |
| *Taux de change 1 Franc CFA= 0,0015 Euro | , | • |





| Tableau 4: répartition des patients selon la gestion quotidienne de la maladie | | | | |
|--------------------------------------------------------------------------------|----------|---------------|--|--|
| · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | Effectif | Fréquence (%) | | |
| Obstacle aux activités de la vie quotidienne | | | | |
| Oui | 29 | 33,4 | | |
| A peu près | 7 | 8,0 | | |
| Non | 51 | 58,6 | | |
| Total | 87 | 100,0 | | |
| Obstacle à la stabilité professionnelle | | | | |
| Oui | 9 | 20,5 | | |
| A peu près | 1 | 2,6 | | |
| Non | 41 | 76,9 | | |
| Total | 51 | 100,0 | | |
| Support pour surmonter la maladie au quotidien | (N=88) | | | |
| Famille/Amis | 46 | 52,5 | | |
| Foi/Prière | 27 | 30,7 | | |
| Acceptation de la maladie | 31 | 35,2 | | |
| Rareté des crises | 2 | 2,3 | | |
| Sentiment d'être compris | | | | |
| Oui | 67 | 76,1 | | |
| A peu près | 4 | 4,5 | | |
| Non | 17 | 19,3 | | |
| Total | 88 | 100,0 | | |