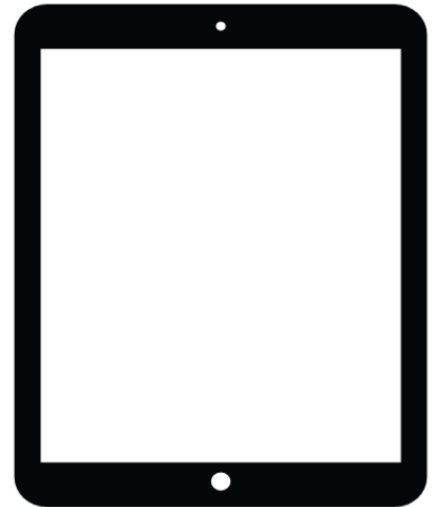




Canada's source for
HIV and hepatitis C
information

La source canadienne
de renseignements sur
le VIH et l'hépatite C

Des informations
précieuses et
nécessaires pour
les personnes
vivant avec le VIH



Mars 2016

Sommaire

CATIE soutient les intervenants de première ligne en offrant des informations exactes, actuelles et appropriées concernant le VIH et l'hépatite C, qu'ils peuvent mettre à profit dans leur travail auprès de leurs clients, incluant des personnes vivant avec le VIH ou l'hépatite C. À l'automne 2015, CATIE a procédé à une évaluation nationale des besoins des personnes vivant avec le VIH afin d'améliorer son assistance aux intervenants dans le soutien de leurs clients, en connaissant mieux les besoins prioritaires de ceux-ci et en examinant dans quelle mesure ses ressources y répondent.

Un sondage en ligne a été développé afin d'évaluer les besoins d'information des personnes vivant avec le VIH ainsi que l'utilisation et l'utilité des publications imprimées et en ligne de CATIE en réponse à ces besoins. Le questionnaire était conçu pour être auto-administré.

Au total, 438 personnes y ont répondu. Voici certaines des caractéristiques démographiques des participants :

- 76 % d'hommes, 22 % de femmes et 2 % de personnes trans
- 63 % de 46 ans et plus, 37 % de 45 ans et moins
- 45 % diagnostiqués depuis moins de 10 ans; 27 % diagnostiqués depuis 10 à 19 ans; et 28 % diagnostiqués depuis 20 ans ou plus

Les participants étaient très engagés dans leurs soins. Quatre-vingt-quatorze pour cent avaient discuté des options thérapeutiques avec leur médecin et 92 % suivaient actuellement un traitement pour le VIH.

Les participants désiraient participer aux décisions concernant leurs soins. Quatre-vingt-douze pour cent participaient très activement ou quelque peu aux décisions concernant leurs soins et traitements liés au VIH. Quarante-quatre pour cent ont indiqué qu'ils aimeraient y participer encore plus.

Les participants ont répondu avoir besoin de beaucoup d'informations à propos du VIH; 90 % ont indiqué avoir besoin d'au moins « un peu » d'informations sur le VIH et les affections médicales liées à celui-ci. Ils ont affirmé en connaître suffisamment ou beaucoup sur le sujet. Quarante-trois pour cent ont indiqué avoir « beaucoup » de connaissances et 38 %, « suffisamment » de connaissances, sur le VIH et les affections médicales s'y associant.

Les participants ont signalé un grand besoin d'informations sur le traitement du VIH; 89 % ont répondu avoir besoin d'au moins « un peu » d'information. Ils ont également affirmé que leur niveau de connaissances du traitement du VIH se situait entre « suffisamment » et « beaucoup ». Trente pour cent ont répondu avoir « beaucoup » de connaissances sur le sujet et 50 % ont répondu en avoir « suffisamment ».

Les participants étaient invités à évaluer l'importance de divers sujets (les trois plus importants pour eux). Dans cette évaluation, ils pouvaient indiquer une grande priorité/importance et une faible priorité/importance. En ce qui concerne l'information au sujet du VIH, les thèmes signalés comme étant très prioritaires/importants et de quelconque priorité/importance étaient :

Grande priorité/importance	Moindre priorité/importance
<ul style="list-style-type: none"> o Comment demeurer en santé o VIH et vieillissement o Effets du VIH sur le corps o Prévenir la transmission du VIH 	<ul style="list-style-type: none"> o Santé mentale et émotionnelle o Services de santé et de soutien pour personnes vivant avec le VIH o Avoir une vie sexuelle saine o Dévoilement du statut VIH o Expériences/témoignages personnels de personnes vivant avec le VIH o Comorbidité avec l'hépatite C, le diabète ou d'autres affections médicales o Comment avoir un bébé en santé o Services de santé et de soutien offerts aux nouveaux arrivants au Canada vivant avec le VIH o Prévenir et traiter les autres infections transmissibles sexuellement o Drogues de la rue

En ce qui concerne l'information au sujet du traitement du VIH, les thèmes signalés comme étant très prioritaires/importants et de quelconque priorité/importance étaient :

Grande priorité/importance	Moindre priorité/importance
<ul style="list-style-type: none"> o Ce que je dois savoir sur le traitement du VIH o Ce que je dois savoir sur le traitement si j'ai d'autres affections médicales o Comment gérer les effets secondaires o Le fait que suivre un traitement du VIH aide à réduire le risque de transmettre le VIH aux partenaires sexuels 	<ul style="list-style-type: none"> o Ce qui m'aidera à prendre mes médicaments au moment prévu o Comment me préparer à entreprendre un traitement

Cinquante-huit pour cent des participants obtiennent de l'information sur la santé liée au VIH sous forme imprimée et en ligne, 35 % la cherchent uniquement en ligne et 2 % se la procurent uniquement sous forme imprimée. Ce résultat est influencé par le fait que le sondage ait été effectué en ligne.

Les participants ont indiqué obtenir leurs informations auprès de fournisseurs de soins de santé : dans 80 % des cas, un médecin/infirmier(-ère) est la principale source d'information au sujet du VIH. Les autres sources d'information sur le VIH incluaient Internet (77 %); des organismes communautaires (41 %); des pairs (34 %); les médias (20 %); des groupes de soutien (13 %); et la famille ou les amis (12 %).

Les participants étaient également invités à évaluer l'importance des diverses formes de publications pour leur information (trois principales formes). Ces données ont permis de cerner l'importance/priorité plus élevée ou plus faible des diverses formes de publications. Voici les principales formes préférées :

Grande priorité/importance	Moindre priorité/importance
<ul style="list-style-type: none"> ○ Contenu en ligne ○ Feuilletts d'information ○ Brochures/livrets ou dépliants 	<ul style="list-style-type: none"> ○ Bulletins électroniques ○ Livres ○ Vidéos ○ Magazines ○ Apprentissage électronique ○ Applis ○ Podcasts/balados ○ Jeux

Les participants étaient interrogés sur leur utilisation des publications de CATIE. La majorité des participants (72 %) ont utilisé une publication de CATIE. Les types de publications les plus utilisés étaient le contenu en ligne (56 %), les brochures (44 %) et les feuillets d'information (37 %).

On demandait aux participants à quelle fréquence environ ils avaient lu des publications de CATIE depuis l'an dernier. Vingt-neuf pour cent ont indiqué lire des publications de CATIE tous les jours ou toutes les semaines, 30 % mensuellement, 32 % moins d'une fois par mois; 7 % n'ont pas lu de publication de CATIE au cours de l'année précédant le sondage.

Quatre-vingt-huit pour cent des participants ont répondu qu'ils trouvaient les publications de CATIE utiles ou très utiles et 89 % se sont dits satisfaits ou très satisfaits de ces publications.

En outre, lorsqu'ils étaient invités à indiquer leur réaction à des énoncés concernant les publications de CATIE :

- 98 % étaient d'accord ou tout à fait d'accord pour dire qu'ils recommanderaient les publications de CATIE à d'autres personnes vivant avec le VIH.
- 95 % étaient d'accord ou tout à fait d'accord pour dire que les publications de CATIE ont accru leurs connaissances du VIH ou des affections médicales liées au VIH.
- 93 % étaient d'accord ou tout à fait d'accord pour dire que les publications de CATIE sont pertinentes pour eux.
- 93 % étaient d'accord ou tout à fait d'accord pour dire qu'ils utilisaient/appliquaient dans leur vie les connaissances acquises de la lecture des publications de CATIE.
- 93 % étaient d'accord ou tout à fait d'accord pour dire que les publications de CATIE les aident à mieux vivre avec le VIH.
- 92 % étaient d'accord ou tout à fait d'accord pour dire que les publications de CATIE répondent à leurs besoins.
- 91 % étaient d'accord ou tout à fait d'accord pour dire que les publications de CATIE leur conviennent.

Bref, il existe un grand besoin d'information sur le VIH en général ainsi que sur le traitement du VIH, chez les personnes vivant avec le VIH. Nous observons des priorités claires sur les sujets à aborder et sur les types préférés de publications pour véhiculer cette information. Ces constats peuvent être utiles dans le développement de messages, de ressources et d'outils que les intervenants de première ligne pourront utiliser dans le travail afin de soutenir les personnes vivant avec le VIH dans la gestion de leur santé et la prise de décisions éclairées quant à leurs traitements.

1 Contexte

Le VIH (ou virus de l'immunodéficience humaine) affaiblit le système immunitaire. Si elles ne suivent pas de traitement, les personnes vivant avec le VIH peuvent contracter des infections potentiellement mortelles. Il n'existe pas de remède pour guérir de l'infection à VIH, mais avec un traitement et des soins adéquats la plupart des personnes vivant avec le VIH peuvent éviter de développer le sida, demeurer en bonne santé et vivre une longue vie. Au Canada, plusieurs personnes sont affectées par le VIH. On estime que 75 500 Canadiens vivaient avec le VIH à la fin de l'année 2014.

CATIE, à titre de courtier de connaissances sur le VIH et l'hépatite C, facilite l'acquisition et l'application de nouvelles connaissances par les intervenants de première ligne. Ce rôle de CATIE inclut le développement de ressources et de messages exacts, appropriés et à jour que les intervenants de première ligne peuvent utiliser dans le travail auprès de leurs clients, incluant des personnes vivant avec le VIH ou l'hépatite C ainsi que des personnes à risque de contracter ces infections. Afin d'éclairer son développement de messages et ressources, CATIE compte sur plusieurs sources, notamment le savoir de son personnel au sujet des assises de la science biomédicale du VIH et de l'hépatite C, de même que les contributions et rétroactions de ses nombreux publics. La compréhension des besoins d'information des clients, et dans ce cas-ci en particulier des personnes vivant avec le VIH, est importante afin de développer des messages et ressources efficaces.

En 2015, CATIE a réalisé une évaluation nationale des besoins. Celle-ci a été menée auprès des personnes vivant avec le VIH et visait à livrer de l'information sur leurs principaux besoins de connaissances et sur les façons par lesquelles les publications en ligne et imprimées de CATIE pourraient y répondre. Les objectifs spécifiques étaient de :

- présenter une description des personnes vivant avec le VIH qui utilisent les ressources de CATIE, de leur accès aux soins et traitements pour le VIH ainsi que du rôle qu'elles préfèrent jouer dans les décisions médicales qui les concernent;
- mieux saisir le degré actuel des connaissances sur le VIH et les besoins en la matière parmi les personnes vivant avec le VIH;
- identifier les différents types d'information sur le VIH dont ont besoin les personnes vivant avec le VIH; et
- évaluer l'utilisation des publications en ligne et imprimées de CATIE, par les personnes vivant avec le VIH, ainsi que leur utilité.

Les résultats de l'évaluation des besoins contribueront à éclairer le développement des ressources de CATIE en matière d'information sur la santé à l'intention des personnes vivant avec le VIH.

2 Méthodologie

Un sondage a été développé afin d'évaluer les besoins d'information des personnes vivant avec le VIH (Appendice A). Conçu à des fins d'auto-administration en ligne, le questionnaire était offert en anglais et en français et il fallait approximativement 15 minutes pour le remplir. On y posait des questions démographiques de base et des questions visant à mieux comprendre les besoins d'information des personnes vivant avec le VIH et les meilleurs moyens de répondre à ces besoins. Le sondage incluait également des questions sur l'utilisation et l'utilité des publications imprimées et en ligne de CATIE pour les personnes vivant avec le VIH. Toutes les réponses ont été traitées de manière confidentielle et anonyme.

Le sondage était accessible sur FluidSurveys de septembre à novembre 2015. On en a fait la promotion à l'échelle nationale par le biais du site Web de CATIE, de communications par courriel (p. ex., *Échangeons avec CATIE*), des médias sociaux et du bouche-à-oreille. Quelques exemplaires imprimés ont été remplis par des participants à des événements locaux dans la région de Toronto.

Nous avons procédé à une analyse simple (principalement un calcul des fréquences) pour chaque question du sondage. Tous les résultats sont présentés sous forme de tableaux (Appendice B).

3 Résultats

Section 1 : Qui a répondu au sondage?

Au total, 438 personnes vivant avec le VIH ont répondu au sondage. De celles-ci, 63 % avaient 46 ans ou plus et 37 % avaient 45 ans ou moins (Appendice B; Tableau 3).

Parmi les répondants au sondage, 76 % s'identifiaient comme des hommes, 22 % comme des femmes, et environ 2 % comme des hommes trans ou des femmes trans (Appendice B; Tableau 4).

Parmi les répondants vivant au Canada, la province ou le territoire de résidence déclaré était (par ordre de fréquence) :

- Ontario (49 %)
- Québec (25 %)
- Colombie-Britannique (13 %)
- Alberta (4 %)
- Saskatchewan (4 %)
- Manitoba (2 %)
- Nouvelle-Écosse (2 %)
- Territoires du Nord-Ouest (0,6 %)
- Île-du-Prince-Édouard (0,6 %)
- Nouveau-Brunswick (0,3 %)
- Yukon (0,3 %)

Dix-sept pour cent des répondants ont déclaré vivre à l'extérieur du Canada. Leurs réponses sont fournies à l'Appendice B (Appendice B; Tableau 2).

Section 2 : Santé et soins

Près de la moitié des répondants (45 %) ont reçu leur diagnostic de VIH depuis moins de 10 ans; 27 %, il y a entre 10 et 19 ans; et 28 %, depuis 20 ans ou plus (Appendice B; Tableau 5).

Approximativement 95 % des répondants ont déclaré qu'ils reçoivent actuellement des soins d'un médecin pour leur VIH. Deux pour cent voyaient un médecin avant, mais pas présentement; et 2 % n'ont jamais vu un médecin pour leur VIH (Appendice B; Tableau 6).

La majorité des répondants (94 %) ont affirmé qu'ils avaient déjà discuté des options de traitement du VIH avec leur médecin (Appendice B; Tableau 7).

Pour ce qui est de leur expérience en lien avec le traitement du VIH (médicaments), 92 % des répondants ont déclaré qu'ils suivent actuellement un traitement pour le VIH. Deux pour cent avaient suivi un traitement pour le VIH, mais pas en ce moment; et 5 % n'ont jamais suivi de traitement pour le VIH (Appendice B; Tableau 8.)

En ce qui concerne leurs soins liés au VIH et leur traitement, 70 % ont dit participer très activement aux décisions. Une proportion de 21 % des participants participe quelque peu aux décisions; 7 % ont déclaré que les autres prennent les décisions pour eux; et 2 % ne savent pas (Appendice B; Tableau 9).

Environ la moitié (52 %) des répondants considèrent que leur degré de participation aux décisions leur convient, alors que 44 % souhaiteraient y participer davantage. Moins de 1 % souhaitent participer moins, et 4 % ne savent pas (Appendice B; Tableau 10).

Section 3 : Besoins en matière de connaissances à propos du VIH et des affections médicales liées au VIH

À la question demandant d'évaluer leur niveau de connaissances à propos du VIH et des affections médicales liées au VIH, 43 % des répondants ont dit en connaître beaucoup; 38 %, suffisamment; 17 %, un peu; et 2 %, rien (Appendice B; Tableau 11).

Interrogés sur la somme d'informations dont ils ont besoin à propos du VIH et des affections médicales liées au VIH, 39 % ont dit avoir besoin de beaucoup d'informations; 37 %, de certaines informations; 14 %, d'un peu d'informations; et 6 %, d'aucune information (Appendice B; Tableau 12).

Section 4 : Besoins en matière de connaissances à propos du traitement du VIH

Au sujet du traitement du VIH, 30 % ont déclaré en connaître beaucoup; 50 %, suffisamment; 18 %, un peu; et 2 %, rien (Appendice B; Tableau 13).

Interrogés sur la somme d'informations dont ils ont besoin à propos du traitement du VIH, 37 % ont dit avoir besoin de beaucoup d'informations; 36 %, de certaines informations; 16 %, d'un peu d'informations; et 8 %, d'aucune information (Appendice B; Tableau 14).

Section 5 : Importance de catégories spécifiques d'informations sur le VIH

On demandait aux participants d'évaluer l'importance de divers sujets liés au VIH (Appendice B; Tableaux 15 à 27). Les sujets ont été qualifiés d'importants ou de très importants par les proportions suivantes de répondants :

- Effets du VIH sur le corps, 94 %
- Demeurer en santé avec le VIH, 94 %
- VIH et vieillissement, 94 %
- Santé mentale et émotionnelle, 92 %
- Services de santé et de soutien offerts aux personnes vivant avec le VIH, 91 %
- Avoir une vie sexuelle saine, 82 %
- Prévenir les autres infections transmissibles sexuellement et les traiter, 81 %
- Témoignages de personnes vivant avec le VIH, 69 %
- Avoir des comorbidités (par exemple, le VHC, le diabète ou d'autres affections médicales), 62 %
- Services de santé et de soutien offerts aux nouveaux arrivants au Canada qui vivent avec le VIH, 58 %
- Dévoilement, 56 %
- Drogues de la rue, 42 %
- Avoir un bébé en santé, 32 %

Section 6 : Les plus importants sujets liés au VIH

On demandait aux participants de choisir leurs trois plus importants besoins d'informations sur le VIH. À partir de ces classements, des priorités fortes et faibles ont été cernées (Appendice B; Tableau 28).

Priorité/importance élevée

- Comment demeurer en santé (groupe de référence = 1,0)
- VIH et vieillissement (ratio = 0,86)
- Effets du VIH sur le corps (ratio = 0,79)
- Prévenir la transmission du VIH (ratio = 0,55)

Priorité/importance moindre

- Santé mentale et émotionnelle (ratio = 0,39)
- Services de santé et de soutien offerts aux personnes vivant avec le VIH (ratio = 0,28)
- Avoir une vie sexuelle saine (ratio = 0,20)
- Dévoilement du VIH (ratio = 0,13)
- Témoignages de personnes vivant avec le VIH (ratio = 0,12)
- Comorbidité avec l'hépatite C, le diabète ou d'autres affections médicales (ratio = 0,06)
- Comment avoir un bébé en santé (ratio = 0,06)
- Services de santé et de soutien offerts aux nouveaux arrivants au Canada qui vivent avec le VIH (ratio = 0,03)
- Prévenir les autres infections transmissibles sexuellement et les traiter (ratio = 0,03)
- Drogues de la rue (ratio = 0,03)

Section 7 : Importance de catégories spécifiques d'informations sur le traitement du VIH

On demandait aux participants d'évaluer l'importance de divers sujets liés au traitement du VIH (Appendice B; Tableaux 29-34). Les sujets ont été qualifiés d'importants ou de très importants par les proportions suivantes de répondants :

- Options de traitement du VIH, 89 %
- Le traitement du VIH en présence de comorbidités, 89 %
- Gérer les effets secondaires, 82 %
- Le fait que suivre un traitement du VIH peut réduire le risque de transmission du VIH, 73 %
- Aide pour prendre les médicaments au moment prévu, 62 %
- Se préparer au traitement du VIH, 53 %

Section 8 : Les plus importants sujets liés au traitement du VIH

On demandait aux participants de choisir leurs trois plus importants besoins d'informations sur le traitement du VIH. À partir de ces classements, des priorités fortes et faibles ont été cernées (Appendice B; Tableau 35).

Priorité/importance élevée

- Ce que je dois savoir sur le traitement du VIH (groupe de référence = 1,0)
- Ce que je dois savoir sur le traitement du VIH si j'ai d'autres affections médicales (ratio = 0,75)
- Comment gérer les effets secondaires (ratio = 0,67)
- Comment le traitement du VIH réduit le risque de transmission du VIH (ratio = 0,49)

Priorité/importance moindre

- Ce qui m'aidera à prendre mes médicaments au moment prévu (ratio = 0,15)
- Comment me préparer à entreprendre un traitement (ratio = 0,12)

Section 9 : Préférences quant à la forme de l'information

Plus de la moitié des participants (58 %) a déclaré que sa méthode préférée d'accès à l'information sur la santé liée au VIH est à la fois en ligne et sous forme imprimée. Approximativement un tiers préfère l'information en ligne seulement (35 %); et 2 % préfèrent les informations sous forme imprimée seulement. Six pour cent des répondants ont dit ne préférer ni l'information en ligne, ni sous forme imprimée – la majorité de ceux-ci préférant discuter en personne avec un expert. Une liste complète des réponses est fournie à l'Appendice B (Tableau 36).

Section 10 : Sources d'information actuelles

On a demandé aux participants par quels moyens ils obtiennent actuellement l'information qu'ils recherchent à propos du VIH (Appendice B; Tableau 37).

- 80 % obtiennent de l'information de leur médecin/infirmier(ère)
- 77 % obtiennent de l'information d'Internet
- 41 % obtiennent de l'information d'organismes communautaires
- 34 % obtiennent de l'information de leurs pairs (p. ex., parler avec d'autres PVVIH)
- 20 % obtiennent de l'information des médias (p. ex., télévision, radio, journaux)
- 13 % obtiennent de l'information de groupes de soutien

- 12 % obtiennent de l'information de leur famille ou d'amis
- 12 % obtiennent de l'information d'autres sources

Section 11 : Préférences quant à la forme

On a demandé aux participants d'évaluer l'importance de diverses formes d'informations à propos du VIH (Appendice B; Tableaux 38-48). Les éléments ont été qualifiés d'importants ou de très importants par les proportions suivantes de répondants :

- Contenu en ligne (pages Web, blogue), 89 %
- Bulletins électroniques, 75 %
- Feuilles d'information, 68 %
- Brochures/dépliants, 62 %
- Magazines, 56 %
- Apprentissage électronique, 56 %
- Vidéos, 56 %
- Livres, 49 %
- Apps, 43 %
- Podcasts/balados, 31 %
- Jeux (jeux de cartes ou de société), 21 %

Section 12 : Les formes préférées

On a demandé aux participants de choisir leurs trois formes préférées pour recevoir de l'information à propos du VIH. À partir de ces classements, des priorités fortes et faibles ont été cernées (Appendice B; Tableau 49).

Priorité/importance élevée

- Contenu en ligne (groupe de référence = 1,0)
- Feuilles d'information (ratio = 0,51)
- Brochures/dépliants (ratio = 0,49)

Priorité/importance moindre

- Bulletins électroniques (ratio = 0,40)
- Livres (ratio = 0,33)
- Vidéos (ratio = 0,19)
- Magazine (ratio = 0,18)
- Apprentissage électronique (ratio = 0,15)
- Apps (ratio = 0,12)
- Podcasts/balados (ratio = 0,04)
- Jeux (ratio = 0,02)

Section 13 : Utilisation des publications de CATIE

À la question de savoir s'ils avaient utilisé une publication de CATIE, 72 % des participants ont répondu « oui »; 19 %, « non »; et 9 % ne savaient pas (Appendice B; Tableau 50).

Lorsqu'on a demandé aux participants qui avaient déclaré avoir utilisé les publications de CATIE quelle était leur fréquence d'utilisation, 59 % des répondants ont affirmé avoir lu une publication de CATIE tous les mois ou plus fréquemment au cours de la dernière année. Trente pour cent des répondants ont déclaré avoir lu des publications de CATIE sur une base mensuelle depuis l'an dernier; 25 % ont déclaré avoir lu des publications de CATIE toutes les semaines; et 3 % ont déclaré avoir lu des publications de CATIE tous les jours. Par ailleurs, 32 % des répondants ont déclaré lire des publications de CATIE moins d'une fois par mois, 7 % n'ont pas lu de publication de CATIE depuis l'an dernier; et 2 % ne savaient pas (Appendice B; Tableau 52).

Parmi les personnes ayant déjà lu une publication de CATIE, le contenu en ligne était le plus consulté – plus de la moitié des répondants déclarant utiliser ce type de publication (Appendice B; Tableau 51).

- 56 % ont déclaré utiliser le contenu en ligne (pages Web)
- 44 % ont déclaré utiliser des brochures
- 37 % ont déclaré utiliser des feuillets d'information
- 36 % ont déclaré utiliser des livres
- 33 % ont déclaré utiliser des magazines
- 24 % ont déclaré utiliser des bulletins électroniques
- 12 % ont déclaré utiliser des vidéos
- 6 % ont déclaré utiliser l'apprentissage électronique
- 4 % ont déclaré utiliser des apps
- 2 % ont déclaré utiliser d'autres ressources de CATIE (p. ex., ateliers, Facebook, courriels)

En général, les répondants trouvaient les publications de CATIE utiles – 88 % les ont qualifiées d'« utiles » ou de « très utiles ». En général, les répondants étaient satisfaits des publications de CATIE – 89 % se sont dits « satisfaits » ou « très satisfaits » à leur égard.

On demandait aux participants d'évaluer leur degré d'accord avec divers énoncés relatifs aux publications de CATIE (Appendice B, Tableaux 55-61).

- 98 % étaient en accord ou tout à fait d'accord avec l'énoncé selon lequel ils recommanderont les publications de CATIE à d'autres personnes vivant avec le VIH
- 95 % étaient en accord ou tout à fait d'accord avec l'énoncé selon lequel les publications de CATIE ont accru leurs connaissances du VIH ou des affections médicales liées au VIH
- 93 % étaient en accord ou tout à fait d'accord avec l'énoncé selon lequel les publications de CATIE sont pertinentes pour eux
- 93 % étaient en accord ou tout à fait d'accord avec l'énoncé selon lequel ils utiliseront / appliqueront les connaissances acquises de la lecture des publications de CATIE dans leur vie
- 93 % étaient en accord ou tout à fait d'accord avec l'énoncé selon lequel les publications de CATIE les aident à mieux vivre avec le VIH
- 92 % étaient en accord ou tout à fait d'accord avec l'énoncé selon lequel les publications de CATIE répondent à leurs besoins
- 91 % étaient en accord ou tout à fait d'accord avec l'énoncé selon lequel les publications de CATIE sont pertinentes pour eux

Section 14 : Résultats qualitatifs

Le sondage contenait quatre questions qualitatives. Celles-ci invitaient les participants à signaler d'autres enjeux importants de santé qu'ils rencontrent, à indiquer comment des publications de CATIE les ont aidés et à ajouter tout autre commentaire.

Les réponses aux questions qualitatives appuient et élargissent certains des sujets prioritaires identifiés dans la portion quantitative du sondage. Étant donné que le sondage était confidentiel, les réponses individuelles ne sont pas disponibles. Les thèmes émergents incluent :

- La transmission sexuelle du VIH et la santé sexuelle
- Demeurer en bonne santé, en particulier à long terme
- Vieillir avec le VIH
- La stigmatisation du VIH et le dévoilement du statut VIH

Les **témoignages personnels** ont mis en lumière l'importance des publications de CATIE dans la vie des gens, **en particulier lorsqu'ils viennent de recevoir le diagnostic** d'infection à VIH. Les répondants ont également affirmé que l'information offerte par CATIE est **pratique et digne de confiance**. Ils ont mentionné certaines publications comme les guides pratiques et *Vision positive*, ou encore les ressources de CATIE de façon plus générale. Ils ont expliqué comment les publications les aidaient à mieux vivre et à être en meilleure santé avec le VIH.

Plusieurs répondants ont déclaré **partager des publications de CATIE avec d'autres personnes**. Les personnes jointes par le partage de publications de CATIE sont diverses – des personnes vivant avec le VIH, des personnes n'ayant pas le VIH ainsi que des travailleurs de première ligne dans la communauté du VIH et au-delà. Les répondants ont indiqué utiliser les versions en ligne et imprimées de ces ressources, de même que les médias sociaux et d'autres véhicules de marketing. En outre, des commentaires ont porté sur l'accès – aux traitements, aux soins pour le VIH, aux services ainsi qu'à de l'assistance financière.

4 Conclusion

Les personnes vivant avec le VIH ont encore besoin d'information sur le VIH, son traitement et les enjeux plus généraux de la vie saine. Ce besoin a été clairement exprimé par les plus de 400 répondants au sondage, qui représentent une large part de la population canadienne vivant avec le VIH, en termes d'âge, de sexe, de région de résidence, de préférence linguistique et de temps écoulé depuis le diagnostic. La plupart des participants (plus de 90 %) étaient suivis par un médecin pour leur infection à VIH et étaient en traitement. Bien que le degré de connaissances sur le VIH et son traitement était généralement élevé, il en va de même du besoin d'informations sur le VIH et son traitement. Ceci indique que de nombreuses personnes vivant avec le VIH sont très impliquées dans leurs soins, d'une façon continue, et persistent à chercher de l'information au cours de leur vie avec cette affection chronique. Le partage d'information pour aider les personnes vivant avec le VIH est au cœur de l'histoire de CATIE et les gens continuent de compter sur CATIE pour cela.

Nos analyses des résultats quantitatifs et qualitatifs du sondage indiquent que les personnes vivant avec le VIH accordent une importance particulière à l'information sur les sujets suivants :

- Le diagnostic
- La prévention de la transmission
- Le traitement du VIH
- Demeurer en santé et les effets du VIH sur le corps
- Le VIH et le vieillissement
- La santé mentale
- La stigmatisation et les préjugés

Ces thèmes correspondent à des points clés de la cascade des soins pour le VIH ainsi qu'au parcours des patients; et ils recourent directement la mission de CATIE de réduire la transmission du VIH et de rehausser le bien-être grâce à l'échange de savoir. CATIE est engagé à produire des ressources pour les clients, à toutes les étapes de leur parcours, et il offre déjà de l'information concernant plusieurs de ces domaines. Ses travaux futurs seront éclairés par ces éléments prioritaires.

Le classement de certains sujets comme étant des sujets de moindre importance doit être compris dans le contexte dans lequel il s'inscrit afin d'être bien interprété. Certains sujets comme « avoir un bébé en santé » ou « drogues de la rue » pourraient s'être appliqués à seulement une minorité de répondants, ce qui a résulté en un classement plus bas que des sujets qui peuvent s'appliquer plus largement. Cependant, pour ces répondants, le sujet pourrait être très important. De même, le classement bas du sujet « Comment se préparer à entreprendre un traitement » doit être examiné à la lumière du fait que 92 % des répondants suivent déjà un traitement anti-VIH.

CATIE offre ses publications dans une vaste gamme de formes – des manuels exhaustifs aux dépliants plus concis, des ressources imprimées au contenu en ligne, en passant par le contenu multimédia. Les résultats du sondage indiquent que certaines personnes préfèrent certaines formes, en particulier le contenu en ligne et les publications plus courtes comme les brochures, dépliants et feuillets d'information. Tout en reconnaissant le biais découlant du fait que ce sondage était affiché et rempli en ligne, ces données et d'autres indicateurs, comme les statistiques d'utilisation du site Internet, démontrent que le Web est un moyen indispensable d'accès aux publications de CATIE. L'organisme devrait continuer d'améliorer son offre de contenu en ligne pour tous ses publics, y compris les personnes vivant avec le VIH.

CATIE est engagé à offrir son contenu sous diverses formes et il est conscient que les versions imprimées demeurent un véhicule important, en particulier pour les personnes qui n'ont pas accès à Internet. La préférence pour la forme imprimée de publications concises, comme les feuillets d'information et les dépliants, devrait éclairer les décisions futures pour le développement de contenu imprimé. Pareillement, l'importance moindre accordée aux autres formes peut éclairer les travaux futurs de développement de contenu. Les ressources de CATIE pour le développement d'outils pour les clients sont limitées et doivent viser l'impact optimal.

Les répondants au sondage ont affirmé être satisfaits des ressources produites par CATIE pour les clients et ils ont offert de nombreux exemples de ressources qui aident les gens à vivre une meilleure vie en meilleure santé. Les résultats quantitatifs et qualitatifs offrent des données solides sur l'impact du travail de CATIE dans ce domaine.

Initialement courtier d'information à l'intention des personnes vivant avec le VIH avec un point de mire touchant le traitement du VIH, CATIE a élargi son rôle afin de répondre aux besoins de connaissances parmi les travailleurs de première ligne, concernant tous les aspects de la prévention, du diagnostic, des soins, des traitements et du soutien en matière de VIH et d'hépatite C. Dans le cadre de ce travail, CATIE

continue d'offrir des messages d'actualité, exacts et appropriés que les travailleurs de première ligne peuvent utiliser dans leurs services aux clients, y compris les personnes vivant avec le VIH ou l'hépatite C. La présente évaluation des besoins et l'évaluation effectuée en 2015 auprès de personnes vivant avec l'hépatite C ([Le partage des connaissances chez les personnes vivant avec l'hépatite C : des améliorations sont nécessaires pour mieux répondre aux besoins](#)) et *Evaluation Report for CATIE's Hep C Brochures* indiquent un besoin persistant, parmi les personnes vivant avec l'hépatite C, à l'égard de l'information offerte par CATIE.

Appendice A – Questionnaire du sondage

L'évaluation de CATIE des besoins des personnes vivant avec le VIH/sida

Vivez-vous avec le VIH?

Si oui, nous pouvons peut-être vous aider.

Qui nous sommes :

CATIE est la source d'information à jour et impartiale sur le VIH et l'hépatite C au Canada. Notre but est de partager nos connaissances, nos ressources et notre expertise avec les personnes vivant avec le VIH ou l'hépatite C, les communautés à risque, les fournisseurs de soins de santé et les organismes communautaires afin de diminuer la transmission des virus et d'améliorer la qualité de vie. Depuis plus de 24 ans, CATIE offre de l'information qui permet aux gens de faire des choix réfléchis à propos de leur santé et rehausse la capacité des médecins et des organismes de première ligne à répondre aux besoins de leurs clients.

Ce que nous vous demandons :

Nous demandons aux personnes vivant avec le VIH de répondre à un court sondage. Ce sondage nous aidera à mieux comprendre vos besoins d'information et vous donne l'occasion de nous dire si les publications de CATIE vous conviennent. Les informations que vous nous fournirez demeureront confidentielles et anonymes. Toutefois, si vous n'êtes pas à l'aise avec une question, vous pouvez ne pas y répondre en la laissant vide.

Veuillez nous parler un peu de vous.

1. Dans quelle province ou quel territoire habitez-vous? (Sélectionnez une seule réponse.)

- Colombie-Britannique
- Alberta
- Saskatchewan
- Manitoba
- Ontario
- Québec
- Nouveau-Brunswick
- Nouvelle-Écosse
- Terre-Neuve-et-Labrador
- Île-du-Prince-Édouard
- Yukon
- Nunavut
- Territoires du Nord-Ouest
- Je n'habite pas au Canada (veuillez préciser) _____

2. Quel âge avez-vous ? (Sélectionnez une seule réponse.)

- Moins de 25 ans
- 26 à 35 ans
- 36 à 45 ans
- 46 à 55 ans
- 56 à 65 ans
- 66 ans et plus

3. Quel est votre sexe? (Sélectionnez une seule réponse.)

- Homme
- Femme
- Homme trans
- Femme trans
- Aucun de ces choix ne s'applique à moi. Je m'identifie comme _____

Santé et soins

Veillez nous en dire un peu plus sur vos soins liés au VIH.

4. Avez-vous déjà reçu un diagnostic de VIH?

- Oui
- Non (fin du sondage)
- Je ne sais pas (fin du sondage)

5. En quelle année avez-vous reçu un diagnostic de VIH? (Si vous ne vous en souvenez pas, donnez-nous une date approximative.)

6. Veuillez nous parler de vos soins liés au VIH.

- Je vois actuellement un médecin pour mon VIH.
- Je voyais un médecin pour mon VIH avant, mais pas présentement.
- Je n'ai jamais vu un médecin par rapport à mon VIH.
- Je ne sais pas.

7. Avez-vous déjà discuté des options de traitement du VIH avec votre médecin? (Sélectionnez une seule réponse.)

- Oui
- Non
- Je ne sais pas.

8. Veuillez décrire votre expérience en lien avec le traitement du VIH (médicaments). (Sélectionnez une seule réponse.)

- Je suis actuellement un traitement pour le VIH.
- Je suivais un traitement pour le VIH, mais pas en ce moment.

- Je n'ai jamais suivi de traitement pour le VIH.
- Je ne sais pas.

9. À quel point participez-vous aux décisions concernant vos soins liés au VIH et au traitement?
(Sélectionnez une seule réponse.)

- Je participe très activement aux décisions.
- Je participe quelque peu aux décisions.
- Les autres prennent les décisions pour moi.
- Je ne sais pas.

10. J'aimerais... (Sélectionnez une seule réponse.)

- Participer davantage aux décisions concernant ma santé.
- Participer moins aux décisions concernant ma santé.
- Mon degré de participation me convient parfaitement.
- Je ne sais pas.

Besoins en matière de connaissances

Les questions suivantes nous aideront à mieux comprendre vos besoins.

11. Veuillez évaluer votre niveau de connaissances à propos du VIH et des affections médicales liées au VIH. (Sélectionnez une seule réponse.)

- Je ne connais rien.
- J'en connais un peu.
- J'en connais suffisamment.
- J'en connais beaucoup.
- Je ne sais pas.

12. Quelle est la somme d'informations dont vous avez besoin à propos du VIH et des affections médicales liées au VIH? (Sélectionnez une seule réponse.)

- Je n'ai pas besoin d'informations.
- J'ai besoin d'un peu d'informations.
- J'ai besoin de certaines informations.
- J'ai besoin de beaucoup d'informations.
- Je ne sais pas.

13. Veuillez évaluer votre niveau de connaissances du traitement du VIH. (Sélectionnez une seule réponse.)

- Je ne connais rien sur le sujet.
- J'en connais un petit peu sur le sujet.
- J'en connais suffisamment sur le sujet.
- J'en connais beaucoup.
- Je ne sais pas.

14. Quelle est la somme d'informations dont vous avez besoin à propos du traitement du VIH?
(Sélectionnez une seule réponse.)

- Je n'ai pas besoin d'informations.
- J'ai besoin d'un peu d'informations.

- o J'ai besoin de certaines informations.
- o J'ai besoin de beaucoup d'informations.
- o Je ne sais pas.

15. Veuillez évaluer l'importance que vous accordez aux informations sur le VIH dans les catégories suivantes. (Cliquez seulement sur une case dans chaque rangée.)

Information	Aucune importance	Une quelconque importance	Important	Très important
Prévenir la transmission du VIH				
Comment le VIH affecte mon corps				
Ce que je peux faire pour préserver ma santé				
Dire aux autres que j'ai le VIH				
Témoignages de personnes vivant avec le VIH				
Comment avoir un bébé en santé				
Vieillir avec le VIH				
Services de santé et de soutien offerts aux personnes vivant avec le VIH				
Services de santé et de soutien offerts aux nouveaux arrivants au Canada qui vivent avec le VIH				
Prendre soin de ma santé mentale et émotionnelle				
Avoir une vie sexuelle saine				
Prévenir les autres infections transmissibles sexuellement et les traiter				
Ce que je dois savoir si je consomme des drogues de la rue				
Ce que je dois savoir si j'ai l'hépatite C, le diabète ou d'autres affections médicales				
Autre (veuillez préciser)				

16. Parmi les sujets liés à l'information sur le VIH, quels sont les trois sujets les plus importants pour vous?

- a. Premier choix :
- b. Deuxième choix :
- c. Troisième choix :

17. Veuillez évaluer l'importance que vous accordez aux informations sur le traitement du VIH dans les catégories suivantes. (Cliquez seulement sur une case dans chaque rangée.)

Information	Aucune importance	Une quelconque importance	Important	Très important
Ce que je dois savoir sur les options de traitement du VIH				
Ce que je dois savoir sur le traitement si j'ai d'autres affections médicales				
Comment me préparer à entreprendre un traitement				
Comment gérer les effets secondaires				
Ce qui m'aidera à prendre mes médicaments au moment prévu				
Le fait que suivre un traitement du VIH m'aide à réduire le risque de transmettre le VIH à mes partenaires sexuels				
Autre (veuillez préciser) _____				

Parmi les sujets liés à l'information sur le VIH, quels sont les trois sujets les plus importants pour vous?

- a. Premier choix
- b. Deuxième choix
- c. Troisième choix

18. Lorsque vous cherchez de l'information sur la santé liée au VIH, sous quelle forme préférez-vous accéder à cette information? (Sélectionnez une seule réponse.)

- En ligne seulement
- Sous forme imprimée seulement
- À la fois en ligne et sous forme imprimée
- Ni en ligne ni sous forme imprimée (veuillez préciser) _____

19. Comment obtenez-vous actuellement l'information que vous recherchez à propos du VIH? (Sélectionnez toutes les options qui s'appliquent à vous.)

- Médecin/infirmier et infirmière
- Organismes communautaires
- Internet
- Famille/amis
- Rencontres des groupes de soutien
- Médias (par exemple, télévision, radio, journaux)
- Pairs (parler avec d'autres personnes vivant avec le VIH)
- Autre (veuillez préciser) _____

20. CATIE élabore des ressources sous différentes formes. Sous quelle forme préférez-vous recevoir de l'information à propos du VIH? (Cliquez seulement sur une case dans chaque rangée.)

Information	Aucune importance	Une quelconque importance	Important	Très important
Livres				
Brochures/livrets ou dépliants				
Feuillets d'information				
Magazine				
Contenu en ligne (pages Web, blogue)				
Bulletins électroniques				
Vidéos				
Podcasts/balados				
Apps				
Apprentissage électronique (modules d'apprentissage interactifs en ligne)				
Jeux (comme des jeux de cartes ou de société)				
Autres?				

21. Parmi ces différentes formes, lesquelles sont vos trois préférées?

- a. Premier choix :
- b. Deuxième choix :
- c. Troisième choix :

Évaluation des publications de CATIE

Les questions suivantes nous aideront à comprendre si les publications actuelles de CATIE répondent à vos besoins.

22. Avez-vous utilisé une publication de CATIE? (Sélectionnez une seule réponse.)

- Oui
- Non (fin de l'interview)
- Je ne sais pas (fin de l'interview)

Nous aimerions vous poser une question à propos des types de publications de CATIE que vous avez utilisés. Voici des exemples de différents types de publications de CATIE.

Les **livres** incluent *Vous et votre santé* et *Un guide pratique pour un corps en santé*.

Les **brochures** incluent *La grossesse et le VIH; Point de départ : Vivre avec le VIH;* et *Le VIH et le vieillissement*.

Les **feuillets d'information** incluent les feuillets d'information sur les médicaments anti-VIH et les feuillets d'information sur la transmission du VIH.

Notre **magazine** est *Vision positive*.

On peut trouver le **contenu en ligne** à www.catie.ca

Les **bulletins électroniques** incluent *TraitementSida* et *Nouvelles CATIE*.

Les **vidéos** incluent Commencer un traitement antirétroviral : Récits personnels.

Notre **app** est ParleàtonDoc.

Les **modules d'apprentissage électronique** incluent Après avoir reçu un diagnostic du VIH et l'ABC du VIH.

23. Quels types de publications de CATIE avez-vous utilisés? (Sélectionnez toutes les réponses qui s'appliquent.)

- Livres
- Brochures
- Feuilles d'information
- Magazine
- Contenu en ligne (pages Web)
- Bulletins électroniques
- Vidéos
- Apps
- Apprentissage électronique
- Autre (veuillez préciser)

24. À quelle fréquence environ avez-vous lu n'importe laquelle des publications de CATIE depuis l'an dernier? (Sélectionnez une seule réponse.)

- Tous les jours
- Toutes les semaines
- Tous les mois
- Moins d'une fois par mois
- Je n'ai pas lu de publication de CATIE depuis l'an dernier
- Je ne sais pas

25. En général, quel est le degré d'utilité des publications de CATIE pour vous? (Sélectionnez une seule réponse.)

- Très utile
- Utile
- Plus ou moins utile
- Pas du tout utile
- Je ne sais pas

26. En général, dans quelle mesure êtes-vous satisfait des publications de CATIE? (Sélectionnez une seule réponse.)

- Très satisfait
- Satisfait
- Quelque peu satisfait
- Insatisfait
- Je ne sais pas

27. Veuillez indiquer votre réaction aux énoncés suivants.

(Cliquez seulement sur une case dans chaque rangée.)

	Tout à fait en désaccord	En désaccord	En accord	Tout à fait d'accord	S.O.
Les publications de CATIE répondent à mes besoins.					
Les publications de CATIE ont accru mes connaissances du VIH ou des affections médicales liées au VIH.					
Les publications de CATIE sont pertinentes pour moi.					
J'utilise/j'applique les connaissances acquises de la lecture des publications de CATIE dans ma vie.					
Les publications de CATIE me conviennent.					
Je recommanderai les publications de CATIE aux autres personnes vivant avec le VIH.					
Les publications de CATIE m'aident à mieux vivre avec le VIH.					

28. Quelle est votre préoccupation principale pour vous qui vivez avec le VIH?

29. Si vous avez un témoignage sur la façon dont vous vous êtes servi de l'une des publications de CATIE pour améliorer votre santé/vie, nous serions ravis de l'entendre. (Si vous connaissez le nom de la ou des publication(s) en question, cela serait vraiment utile.)

30. Souhaiteriez-vous nous dire autre chose à propos de vos besoins d'information liés au VIH?

Merci d'avoir pris le temps de répondre à ce sondage! Vos réponses aideront CATIE à personnaliser les informations afin que celles-ci répondent aux besoins des personnes vivant avec le VIH au Canada.

Appendice B – Tableaux des résultats (combinés)

Tableau 1. Langue

	Fréquence	Pourcentage
Anglais	324	74,0
Français	114	26,0
Total	438	

Tableau 2. Province ou territoire

	Fréquence	Pourcentage
Alberta	14	3,3
Colombie-Britannique	45	10,6
Manitoba	7	1,6
Nouveau-Brunswick	1	0,2
Territoires du Nord-Ouest	2	0,5
Nouvelle-Écosse	7	1,6
Ontario	173	40,6
Île-du-Prince-Édouard	2	0,5
Québec	87	20,4
Saskatchewan	13	3,1
Yukon	1	0,2
Hors du Canada *	74	17,4
Total	426	

*Les réponses incluaient : Afrique (3), Afrique du Sud (6), Belgique (2), Burundi (2), Cameroun (4), Colombie (1), Congo (2), Côte-d'Ivoire (1), Angleterre (1), France (21), Polynésie française (1), Pakistan (1), É.-U. (12), Irlande (1), Lesotho (1), Mexique (1), Nigeria (1), Philippines (1), Suisse (2), Swaziland (1), Royaume-Uni (3).

Tableau 3. Âge

	Fréquence	Pourcentage
Moins de 25 ans	13	3,0
26 à 35 ans	66	15,2
36 à 45 ans	83	19,1
46 à 55 ans	178	40,9
56 à 65 ans	76	17,5
66 ans et plus	19	4,3
Total	435	

Tableau 4. Genre

	Fréquence	Pourcentage
Homme	331	75,9
Femme	94	21,6
Homme trans	3	0,7
Femme trans	4	0,9
Aucun de ces choix ne s'applique	4	0,9

Total	436	
-------	-----	--

Tableau 5. Nombre d'années depuis le diagnostic

	Fréquence	Pourcentage
Moins de 10 ans	173	45,3
10-19 ans	103	27,0
20 ans ou plus	106	27,7
Total	382	

Tableau 6. Soins actuels pour le VIH

	Fréquence	Pourcentage
Je vois actuellement un médecin pour mon VIH.	390	94,7
Je voyais un médecin pour mon VIH avant, mais pas présentement.	10	2,4
Je n'ai jamais vu un médecin par rapport à mon VIH.	9	2,2
Je ne sais pas.	3	0,7
Total	412	

Tableau 7. Discussion des options de traitement du VIH avec un médecin

	Fréquence	Pourcentage
Oui	385	93,5
Non	26	6,5
Total	412	

Tableau 8. Veuillez décrire votre expérience en lien avec le traitement du VIH (médicaments).

	Fréquence	Pourcentage
Je suis actuellement un traitement pour le VIH.	380	92,2
Je suivais un traitement pour le VIH, mais pas en ce moment.	10	2,4
Je n'ai jamais suivi de traitement pour le VIH.	20	4,9
Je ne sais pas.	2	0,5
Total	412	

Tableau 9. Participation actuelle aux décisions concernant les soins liés au VIH et le traitement

	Fréquence	Pourcentage
Je participe très activement aux décisions.	287	70,2
Je participe quelque peu aux décisions.	87	21,3
Les autres prennent les décisions pour moi.	27	6,6
Je ne sais pas.	8	1,9
Total	409	

Tableau 10. Préférence quant au degré de participation aux décisions concernant les soins liés au VIH

J'aimerais...	Fréquence	Pourcentage
Mon degré de participation me convient parfaitement.	212	52,0
Participer davantage aux décisions concernant ma santé.	180	44,1
Participer moins aux décisions concernant ma santé.	1	0,2
Je ne sais pas.	15	3,7

Total	408	
-------	-----	--

Tableau 11. Niveau de connaissances à propos du VIH et des affections médicales liées au VIH

	Fréquence	Pourcentage
J'en connais beaucoup	172	42,9
J'en connais suffisamment	153	38,2
J'en connais un peu	70	17,4
Je ne connais rien	6	1,5
Total	401	

Tableau 12. Somme d'informations nécessaire à propos du VIH et des affections médicales liées au VIH

	Fréquence	Pourcentage
Je n'ai pas besoin d'informations.	25	6,2
J'ai besoin d'un peu d'informations.	56	13,8
J'ai besoin de certaines informations.	151	37,3
J'ai besoin de beaucoup d'informations.	159	39,3
Je ne sais pas.	14	3,4
Total	405	

Tableau 13. Niveau de connaissances du traitement du VIH

	Fréquence	Pourcentage
Beaucoup	119	29,7
Suffisamment	199	49,6
Un petit peu	74	18,5
Rien	9	2,2
Total	401	

Tableau 14. Somme d'informations nécessaire à propos du traitement du VIH

	Fréquence	Pourcentage
Je n'ai pas besoin d'informations.	31	7,6
J'ai besoin d'un peu d'informations.	67	16,5
J'ai besoin de certaines informations.	144	35,5
J'ai besoin de beaucoup d'informations.	151	37,2
Je ne sais pas.	13	3,2
Total	406	

Table 15. Importance accordée aux informations sur : Comment le VIH affecte mon corps

	Fréquence	Pourcentage
Aucune importance	3	0,8
Une quelconque importance	20	5,4
Important	74	20,1
Très important	272	73,7
Total	369	

Tableau 16. Importance accordée aux informations sur : Ce que je peux faire pour préserver ma santé

	Fréquence	Pourcentage
Aucune importance	3	0,8
Une quelconque importance	18	4,8
Important	80	21,6
Très important	270	72,8
Total	371	

Tableau 17. Importance accordée aux informations sur : Dire aux autres que j'ai le VIH

	Fréquence	Pourcentage
Aucune importance	61	16,5
Une quelconque importance	103	27,8
Important	98	26,5
Très important	108	29,2
Total	370	

Tableau 18. Importance accordée aux informations sur : Témoignages de personnes vivant avec le VIH

	Fréquence	Pourcentage
Aucune importance	22	6
Une quelconque importance	91	24,8
Important	137	37,3
Très important	117	31,9
Total	367	

Tableau 19. Importance accordée aux informations sur : Comment avoir un bébé en santé

	Fréquence	Pourcentage
Aucune importance	216	59
Une quelconque importance	33	9
Important	42	11,5
Très important	75	20,5
Total	366	

Tableau 20. Importance accordée aux informations sur : Vieillir avec le VIH

	Fréquence	Pourcentage
Aucune importance	5	1,3
Une quelconque importance	18	4,9
Important	87	23,6
Très important	259	70,2
Total	369	

Tableau 21. Importance accordée aux informations sur : Services de santé et de soutien offerts aux personnes vivant avec le VIH

	Fréquence	Pourcentage
Aucune importance	5	1,4
Une quelconque importance	27	7,3
Important	110	29,8

Très important	227	61,5
Total	369	

Tableau 22. Importance accordée aux informations sur : Services de santé et de soutien offerts aux nouveaux arrivants au Canada qui vivent avec le VIH

	Fréquence	Pourcentage
Aucune importance	86	23,3
Une quelconque importance	70	19
Important	79	21,4
Très important	134	36,3
Total	369	

Tableau 23. Importance accordée aux informations sur : Prendre soin de ma santé mentale et émotionnelle

	Fréquence	Pourcentage
Aucune importance	10	2,7
Une quelconque importance	20	5,3
Important	89	23,8
Très important	255	68,2
Total	374	

Tableau 24. Importance accordée aux informations sur : Avoir une vie sexuelle saine

	Fréquence	Pourcentage
Aucune importance	21	5,7
Une quelconque importance	46	12,4
Important	113	30,4
Très important	191	51,5
Total	371	

Tableau 25. Importance accordée aux informations sur : Prévenir les autres infections transmissibles sexuellement et les traiter

	Fréquence	Pourcentage
Aucune importance	20	5,4
Une quelconque importance	51	13,8
Important	100	26,9
Très important	200	53,9
Total	371	

Tableau 26. Importance accordée aux informations sur : Ce que je dois savoir si je consomme des drogues de la rue

	Fréquence	Pourcentage
Aucune importance	159	43,9
Une quelconque importance	51	14,1
Important	69	19,1
Très important	83	22,9

Total	362	
-------	-----	--

Tableau 27. Importance accordée aux informations sur : Ce que je dois savoir si j'ai l'hépatite C, le diabète ou d'autres affections médicales

	Fréquence	Pourcentage
Aucune importance	85	23,3
Une quelconque importance	55	15,1
Important	91	24,9
Très important	134	36,7
Total	365	

Tableau 28. Les plus importants besoins d'information concernant le VIH

	Somme pondérée	Ratio
Prévenir la transmission du VIH	255	0,55
Comment le VIH affecte mon corps	369	0,79
Ce que je peux faire pour préserver ma santé	467	1,0 (groupe de référence)
Dire aux autres que j'ai le VIH	62	0,13
Témoignages de personnes vivant avec le VIH	54	0,12
Comment avoir un bébé en santé	30	0,06
Vieillir avec le VIH	403	0,86
Services de santé et de soutien offerts aux personnes vivant avec le VIH	130	0,28
Services de santé et de soutien offerts aux nouveaux arrivants au Canada qui vivent avec le VIH	16	0,03
Prendre soin de ma santé mentale et émotionnelle	183	0,39
Avoir une vie sexuelle saine	94	0,20
Prévenir les autres infections transmissibles sexuellement et les traiter	14	0,03
Ce que je dois savoir si je consomme des drogues de la rue	12	0,03
Ce que je dois savoir si j'ai l'hépatite C, le diabète ou d'autres affections médicales	30	0,06

Tableau 29. Importance accordée aux informations sur : Ce que je dois savoir sur les options de traitement du VIH

	Fréquence	Pourcentage
Aucune importance	8	2,3
Une quelconque importance	31	8,9
Important	104	29,8
Très important	206	59
Total	349	

Tableau 30. Importance accordée aux informations sur : Ce que je dois savoir sur le traitement si j'ai d'autres affections médicales

	Fréquence	Pourcentage
--	-----------	-------------

Aucune importance	10	2,9
Une quelconque importance	28	8,1
Important	104	29,9
Très important	205	59,1
Total	347	

Tableau 31. Importance accordée aux informations sur : Comment me préparer à entreprendre un traitement

	Fréquence	Pourcentage
Aucune importance	101	29,2
Une quelconque importance	61	17,6
Important	77	22,3
Très important	107	30,9
Total	346	

Tableau 32. Importance accordée aux informations sur : Comment gérer les effets secondaires

	Fréquence	Pourcentage
Aucune importance	20	5,8
Une quelconque importance	44	12,7
Important	103	29,8
Très important	179	51,7
Total	346	

Tableau 33. Importance accordée aux informations sur : Ce qui m'aidera à prendre mes médicaments au moment prévu

	Fréquence	Pourcentage
Aucune importance	66	19,1
Une quelconque importance	64	18,5
Important	95	27,4
Très important	121	35
Total	346	

Tableau 34. Importance accordée aux informations sur : Le fait que suivre un traitement du VIH m'aide à réduire le risque de transmettre le VIH à mes partenaires sexuels

	Fréquence	Pourcentage
Aucune importance	40	11,5
Une quelconque importance	54	15,5
Important	77	22,1
Très important	177	50,9
Total	348	

Tableau 35. Les plus importants besoins d'information concernant le traitement du VIH

	Somme pondérée	Ratio
Ce que je dois savoir sur les options de traitement du VIH	611	1,0 (groupe de

		référence)
Ce que je dois savoir sur le traitement si j'ai d'autres affections médicales	461	0,75
Comment me préparer à entreprendre un traitement	74	0,12
Comment gérer les effets secondaires	510	0,67
Ce qui m'aidera à prendre mes médicaments au moment prévu	93	0,15
Le fait que suivre un traitement du VIH m'aide à réduire le risque de transmettre le VIH à mes partenaires sexuels	302	0,49

Tableau 36. Préférence quant à la forme d'accès à l'information sur la santé liée au VIH

	Fréquence	Pourcentage
À la fois en ligne et sous forme imprimée	199	57,5
En ligne seulement	121	35,0
Sous forme imprimée seulement	6	1,7
Ni en ligne ni sous forme imprimée*	20	5,8
Total	346	

Tableau 37. Comment obtenez-vous actuellement l'information que vous recherchez à propos du VIH?

	Fréquence	Pourcentage
Médecin/infirmier et infirmière	278	80,0
Organismes communautaires	141	40,7
Internet	266	76,9
Famille/amis	40	11,6
Rencontres des groupes de soutien	44	12,7
Médias (par exemple, télévision, radio, journaux)	69	19,9
Pairs (parler avec d'autres personnes vivant avec le VIH)	118	34,1
Autre (veuillez préciser)	43	12,4

Tableau 38. Importance accordée à cette forme pour recevoir de l'information à propos du VIH : Livres

	Fréquence	Pourcentage
Aucune importance	66	20,3
Une quelconque importance	100	30,8
Important	89	27,4
Très important	70	21,5
Total	325	

Tableau 39. Importance accordée à cette forme pour recevoir de l'information à propos du VIH : Brochures/livrets ou dépliants

	Fréquence	Pourcentage
Aucune importance	30	9,1
Une quelconque importance	94	28,6
Important	103	31,3
Très important	102	31
Total	329	

Tableau 40. Importance accordée à cette forme pour recevoir de l'information à propos du VIH : Feuilles d'information

	Fréquence	Pourcentage
Aucune importance	17	5,2
Une quelconque importance	88	27
Important	105	32,2
Très important	116	35,6
Total	326	

Tableau 41. Importance accordée à cette forme pour recevoir de l'information à propos du VIH : Magazine

	Fréquence	Pourcentage
Aucune importance	49	15,1
Une quelconque importance	94	29,0
Important	103	31,8
Très important	78	24,1
Total	324	

Tableau 42. Importance accordée à cette forme pour recevoir de l'information à propos du VIH : Contenu en ligne (pages Web, blogue)

	Fréquence	Pourcentage
Aucune importance	8	2,4
Une quelconque importance	28	8,4
Important	87	26,1
Très important	210	63,1
Total	333	

Tableau 43. Importance accordée à cette forme pour recevoir de l'information à propos du VIH : Bulletins électroniques

	Fréquence	Pourcentage
Aucune importance	25	7,7
Une quelconque importance	57	17,4
Important	110	33,6
Très important	135	41,3
Total	327	

Tableau 44. Importance accordée à cette forme pour recevoir de l'information à propos du VIH : Vidéos

	Fréquence	Pourcentage
Aucune importance	46	14,4
Une quelconque importance	94	29,5
Important	96	30,1
Très important	83	26,0
Total	319	100

Tableau 45. Importance accordée à cette forme pour recevoir de l'information à propos du VIH : Podcasts/balados

	Fréquence	Pourcentage
Aucune importance	112	35,3
Une quelconque importance	106	33,4
Important	55	17,4
Très important	44	13,9
Total	317	

Tableau 46. Importance accordée à cette forme pour recevoir de l'information à propos du VIH : Apps

	Fréquence	Pourcentage
Aucune importance	92	29,2
Une quelconque importance	87	27,6
Important	75	23,8
Très important	61	19,4
Total	315	

Tableau 47. Importance accordée à cette forme pour recevoir de l'information à propos du VIH : Apprentissage électronique (modules d'apprentissage interactifs en ligne)

	Fréquence	Pourcentage
Aucune importance	63	19,6
Une quelconque importance	80	24,8
Important	103	32
Très important	76	23,6
Total	322	

Tableau 48. Importance accordée à cette forme pour recevoir de l'information à propos du VIH : Jeux (comme des jeux de cartes ou de société)

	Fréquence	Pourcentage
Aucune importance	172	54,8
Une quelconque importance	75	23,9
Important	39	12,4
Très important	28	8,9
Total	314	

Tableau 49. Importance de diverses formes pour recevoir de l'information à propos du VIH.

	Somme pondérée	Ratio
Livres	189	0,33
Brochures/livrets ou dépliants	279	0,49
Feuillets d'information	291	0,51
Magazine	101	0,18
Contenu en ligne (pages Web, blogue)	569	1,0 (groupe de référence)
Bulletins électroniques	225	0,40
Vidéos	110	0,19
Podcasts/balados	21	0,04

Apps	66	0,12
Apprentissage électronique (modules d'apprentissage interactifs en ligne)	94	0,15
Jeux (comme des jeux de cartes ou de société)	11	0,02

Tableau 50. Avez-vous utilisé une publication de CATIE?

	Fréquence	Pourcentage
Oui	251	71,7
Non	67	19,1
Je ne sais pas	32	9,2
Total	350	

Tableau 51. Types de publications de CATIE utilisés

	Fréquence	Pourcentage
Livres	124	35,8
Brochures	153	44,2
Feuillets d'information	128	37,0
Magazine	113	32,7
Contenu en ligne (pages Web, blogue)	192	55,5
Bulletins électroniques	84	24,3
Vidéos	41	11,8
Apps	13	3,8
Apprentissage électronique	22	6,4
Autres*	7	2,0

Tableau 52. À quelle fréquence environ avez-vous lu n'importe laquelle des publications de CATIE depuis l'an dernier?

	Fréquence	Pourcentage
Tous les jours	8	3,3
Toutes les semaines	61	25,4
Tous les mois	72	30
Moins d'une fois par mois	77	32,1
Je n'ai pas lu de publication de CATIE depuis l'an dernier	16	6,7
Je ne sais pas	6	2,5
Total	240	

Tableau 53. Degré d'utilité général des publications de CATIE

	Fréquence	Pourcentage
Pas du tout utile	6	2,6
Plus ou moins utile	23	9,8
Utile	67	28,6
Très utile	138	59,0
Total	234	

Tableau 54. Satisfaction générale à l'égard des publications de CATIE

	Fréquence	Pourcentage
Insatisfait	4	1,7
Quelque peu satisfait	22	9,5
Satisfait	72	31,2
Très satisfait	133	57,6
Total	231	

Tableau 55. Les publications de CATIE répondent à mes besoins.

	Fréquence	Pourcentage
Tout à fait en désaccord	5	2,2
En désaccord	14	6,1
En accord	123	53,2
Tout à fait d'accord	89	38,5
Total	231	100

Tableau 56. Les publications de CATIE ont accru mes connaissances du VIH ou des affections médicales liées au VIH.

	Fréquence	Pourcentage
Tout à fait en désaccord	4	1,7
En désaccord	8	3,4
En accord	100	42,2
Tout à fait d'accord	125	52,7
Total	237	

Tableau 57. Les publications de CATIE sont pertinentes pour moi.

	Fréquence	Pourcentage
Tout à fait en désaccord	8	3,4
En désaccord	9	3,8
En accord	111	47,2
Tout à fait d'accord	107	45,6
Total	235	

Tableau 58. J'utilise/j'applique les connaissances acquises de la lecture des publications de CATIE dans ma vie.

	Fréquence	Pourcentage
Tout à fait en désaccord	6	2,6
En désaccord	11	4,7
En accord	119	51,1
Tout à fait d'accord	97	41,6
Total	233	

Tableau 59. Les publications de CATIE me conviennent.

	Fréquence	Pourcentage
Tout à fait en désaccord	6	2,6

En désaccord	14	6
En accord	121	51,7
Tout à fait d'accord	93	39,7
Total	234	

Tableau 60. Je recommanderai les publications de CATIE aux autres personnes vivant avec le VIH.

	Fréquence	Pourcentage
Tout à fait en désaccord	3	1,3
En désaccord	1	0,5
En accord	80	34,9
Tout à fait d'accord	145	63,3
Total	229	

Tableau 61. Les publications de CATIE m'aident à mieux vivre avec le VIH.

	Fréquence	Pourcentage
Tout à fait en désaccord	7	3,1
En désaccord	9	4
En accord	122	54
Tout à fait d'accord	88	38,9
Total	226	