

Media Coverage Report

2021. 11.02

《2021 世界銀屑病日》
新聞發佈會
2021.10.31

制定政策要 **MIRROR**

治療銀屑無 **ERROR**



WPD2021 - Press Conference Overview

- **The 45-min PC was conducted successfully with Gary Lai and patient as speakers.**
 - The key messages of the policy paper and the latest survey result were shared by Gary; and patient talked about her own experience of treating Psoriasis in DH.
-
- **Our intended key messages were well covered in the media report, with "Psoriasis is more than skin deep" , "all-rounded treatment is needed" and "the call for more biologics" as the key focus.**
 - Patient's story was also covered in a few media reports.



WPD2021 – Press Conference (as of Nov 2)

The press conference
generated media coverage in
14 major outlets, generating
18 media clippings.

4

Printed News
《晴報》 《頭條日報》
《成報》 《東方日報》

9

Online News
《RTHK》 《信報》 《星島日報》
《HK01》 《晴報》 《頭條日報》
《東網》 《巴士的報》

2

Social Media
《大學線-香港中文大學 U-Beat Magazine》
《隱形香港》

3

TV and Radio
《RTHK - 晨早新聞天地》
《TVB》 《NOW TV》

Media Coverage (as of Nov 2)

Printed Media

- 《晴報》 - 近7成銀屑病患「共病」 僅半獲轉介公院專科
- 《頭條日報》 - 66%銀屑病患現「共病」 不足一半獲轉介公院專科
- 《成報》 - 生物製劑治療法申請門檻過高 病友會促政府放寬 銀屑病人仍用傳統藥物普遍指無幫助
- 《東方日報》 - 港治銀屑病療法 7成患者指無用 遠遠落後國際 團體倡設專科診所

Media Coverage (as of Nov 2)

生物製劑治療法申請門檻過高 病友會促政府放寬

銀屑病人仍用傳統藥物 普遍指無幫助

有關銀屑病(俗稱:牛皮癬)的團體調查發現,逾七成病人仍使用傳統藥物治療,促請政府擴大使用藥效較佳的生物製劑。香港銀屑病友會7至8月以網上問卷訪問過百名患者,有約七成患者仍然使用醫生處方的外用藥物,其中八成認為對病情沒有幫助甚至變差,而若使用成效較好的生物製劑,每月要付近9,000元。病友會指,根據政府數字,只有50多名病情嚴重的病友獲資助轉用生物製劑,而重度患者推算有近5,000人,促請政府增撥資源。本報記者報道

香港銀屑病友會於7月28日至8月4日進行問卷調查,收集122名病友的數據,調查顯示現時有七成受訪者使用醫生處方外用藥物,約八成認為病情沒有任何幫助或有變差跡象;而使用生物製劑的受訪者少於一成,他們全都表示藥物對病情有幫助,但每月要付8,000至9,000元藥費,認為治療費用高昂令人難以負擔。

輪候逾1年至3年 面診僅5分鐘

病友陳小姐(化名)早於2019年5月發病,病徵最初只出現在部份頭皮;由於需要兼顧工作和學業,她只能在醫管局的門診輪候就醫,確診銀屑病後醫生卻指門診未有皮膚科藥物,而叫她往藥房自費購買指定的洗頭水舒緩病情。在衛生署皮膚科輪候的一年間,陳多次因為急性頭皮發炎而往急症室,亦在有需要時往私家皮膚科及鄰近中醫就診。

由2020年10月開始,陳終於可以就診於衛生署皮膚科,但這一年間只見過醫生4次,下次覆診日期已是2022年3月。每次就醫後獲處方的藥物只有:洗頭水、含類固醇的外用藥膏、消炎藥及凡士林,並未能有效控制病情。疫情期間,因為經常佩戴口罩,令陳小姐耳背及頸部都出現皮膚發紅現象,感到不適;洗頭沖涼時會

因為皮膚損傷感到痛苦不堪。陳小姐表示,患病以來感到無比壓力,除了承受身體的痛楚,更受到歧視,出現抑鬱,兩年間病情了無寸進。

有病人因患病 誘發三高變抑鬱

病友會主席黎慶坤指出,根據政府數字,只有50多名病情嚴重的病友獲資助轉用生物製劑,而重度患者推算有近5,000人,建議政府為銀屑病制定診斷和治療指導方針,定期為病人進行療效監測及評估,又促請政府增撥資源,放寬生物製劑的用藥門檻,讓更多的病友能接受生物製劑治療。擴大用藥名額,開設銀屑病專科診所,推進全面護理。

根據資料,牛皮癬的學名為「銀屑病」,當患者的自身免疫系統出現異常,令皮膚更新周期比一般人快,增新的皮膚細胞則會形成紅腫斑塊,並被銀白色皮屑所覆蓋。嚴重時可佈滿全身或長



銀屑病友會主席黎慶坤促請政府增撥資源,放寬生物製劑的用藥門檻,讓更多的病友能接受生物製劑治療。

出膿胞。牛皮癬在香港的病發率約為0.3%,發病的高峰期為20至30歲和55至65歲。患者難以完全治癒,將終身受影響。現時牛皮癬的具體成因尚未清楚,然而遺傳基因和環境因素都會引致皮膚的免疫細胞發炎,令皮膚加速製造新細胞,形成牛皮癬斑塊。

《成報》

港治銀屑病療法 7成患者指無用

遠遠落後國際 團體倡設專科診所

香港銀屑病友會於7月28日至8月4日期間,透過網上問卷收集122位病友數據,當中65%已出現「共病」,主要為銀屑病關節炎、高血壓、高膽固醇、抑鬱症及糖尿病等。該會表示,治療方案不夠全面,一直沿用傳統藥物均會令病人情況轉差,71%病人正使用醫生處方的外用藥物,但當中80%認為藥物對病情沒有幫助甚至更差;更有70%嚴重患者認為現時的療法「沒有用」。

輪皮膚科 逾半病人需一年以上

研究又指,有過半病人稱每次輪候衛生署皮膚科的時間均達一年或以上,但每次見醫生只有約5至10分鐘。出現「共病」的患者中,只

有少於一半可獲轉介至公立醫院的專科,如風濕科及免疫系統科。患者陳小姐(化名)稱,早於2019年在部分頭皮上出現銀屑病病徵,她到醫管局門診求醫,但醫生稱門診未有皮膚科藥物,叫她到藥房自費購買特定洗頭水。陳小姐去年病情惡化,但一年間只看過4次醫生,兩年間不但承受身體的痛楚,更受到不少歧視,出現抑鬱。

促規範治療 列終身全身炎症病

銀屑病友會主席黎慶坤表示,港府制訂政策要以人為鏡,參考國際規範,與其他地方同步,視銀屑病為一種終身全身炎症疾病。該會提議政府全面革新銀屑病管理,包括制訂診斷

和治療方針,例如以全球公認的銀屑病面積及嚴重程度指數來評定病情;擴大藥效較佳的生物製劑用藥名額,讓不只是嚴重程度的病人,也能享用有效治療。適逢世界銀屑病日,病友會強調治療應「以人為本」,建議港府可徵效內地,促進規範化治療,開設專科診所,提供「共病」檢查、專科會診等服務。問卷調查中,逾90%受訪者希望衛生署能提供更具先進和具療效的治療方案,加強對銀屑病患者的支援。



部分銀屑病患者頭皮上,更因此受到歧視。

《東方日報》



Media Coverage (as of Nov 2)

Online Media

- 《RTHK》 - 調查：大部分銀屑病患者認為傳統藥物對病情無幫助
- 《信報》 - 銀屑病友會促政府擴大使用藥效較佳生物製劑
- 《星島日報》 - 7成銀屑病人仍用傳統藥物 病友會促政府放寬生物製劑用藥門檻
- 《HK01》 - 研究揭逾6成銀屑病患出現「共病」 確診三高兼抑鬱
- 《晴報》 - 銀屑病 | 近7成銀屑患者有共病 惟僅一半人獲轉介公院專科 飽受身心折磨
- 《頭條日報》 - 7成銀屑病人仍用傳統藥物 病友會促政府放寬生物製劑用藥門檻
- 《東網》 - 調查指7成銀屑病患者不滿現時療法 望政府定下治療目標
- 《巴士的報》 - 7成銀屑病人仍用傳統藥物 病友會促政府放寬生物製劑用藥門檻
- 66%銀屑病患現「共病」 不足一半獲轉介公院專科

Media Coverage (as of Nov 2)

Social Media

- 《大學線-香港中文大學 U-Beat Magazine》 - 調查指約三分二銀屑病人未能接受有效治療
- 《隱形香港》 - 銀屑病人陳小姐連剪頭髮都飽受歧視.....

Media Coverage (as of Nov 2)

TV and Radio

- 《RTHK - 晨早新聞天地》
- 《TVB》 - 調查指66%受訪銀屑病患者現「共病」 僅49%人獲轉介至公院專科
- 《NOW TV》 銀屑病友會促政府增資源 讓更多病友轉用藥效較佳生物製劑

Spinning of messages of PC on FB



6592
Impression
(organic) of the
aggregated
posts on
HKPPA's FB
page (from Oct
31 to Nov 2)

362
Reactions of the
aggregated
posts on
HKPPA's FB
page (from Oct
31 to Nov 2)

