



Département fédéral de l'intérieur DFI

**Office fédéral de la santé publique**  
Unité de direction Politique de la santé

## Évaluation formative d'Orphanet Suisse

### Prise de position de l'Office fédéral de la santé publique (OFSP) et de la Conférence suisse des directrices et directeurs cantonaux de la santé (CDS)

#### Situation initiale

Orphanet est un consortium international composé de 40 pays partenaires qui exploite un portail de référence, [www.orpha.net](http://www.orpha.net), pour les maladies rares et les médicaments orphelins. L'objectif de cette collaboration est d'améliorer le diagnostic, la prise en charge et le traitement de ces maladies. Dans ce but, Orphanet réunit des informations sur les maladies rares et les médicaments orphelins dans les pays partenaires et les met à disposition, une fois validées, sur [www.orpha.net](http://www.orpha.net).

Depuis 2001, «Orphanet Suisse» représente la Suisse au sein du consortium. Son travail consiste à recenser de la manière la plus complète possible les offres de thérapie disponibles en Suisse et à les transmettre au portail de référence. Orphanet Suisse exploite également une page internet spécifique, [www.orphanet.ch](http://www.orphanet.ch), conformément aux prescriptions du consortium.

Orphanet Suisse est affilié aux Hôpitaux universitaires de Genève (HUG), qui l'ont soutenu financièrement par le passé aux côtés de certains cantons et de fondations. Entre 2011 et 2015, la CDS a également versé des contributions à Orphanet Suisse.

Au printemps 2016, l'OFSP et la CDS ont chargé la société Ergonomen Usability SA de réaliser une évaluation formative d'Orphanet Suisse. Les principales questions étaient les suivantes :

1. Comment Orphanet est-il présenté et organisé ?
2. Quel jugement peut être porté sur Orphanet du point de vue de son financement, de son exploitation, de son contenu et de son utilisation ?
3. Quel est le potentiel d'optimisation d'Orphanet ?

#### Résultats de l'évaluation

##### **Organisation d'Orphanet**

Orphanet a été fondé en 1997 à Paris par la Direction générale de la santé et l'Institut national de la santé et de la recherche médicale (INSERM). Depuis sa création, Orphanet a été pensé à des fins de collaboration internationale pour réunir le plus de données possibles sur les maladies rares et les médicaments orphelins et les mettre à la disposition des patients, de la recherche et des spécialistes médicaux. À présent, le consortium Orphanet se compose de 40 pays membres.

La collaboration et la répartition des tâches entre le consortium et les pays partenaires sont imposées et définies dans un règlement intitulé *Standard Operating Procedures* (procédures opérationnelles standards). Qu'est-ce que cela signifie pour la Suisse ?

1. La direction d'Orphanet Suisse est représentée au Conseil d'administration du consortium.
2. Orphanet Suisse est chargé de collecter des informations et des données au niveau national et de les intégrer au portail de référence.

Ces deux dernières années (de janvier 2015 à octobre 2016), Orphanet Suisse a publié 225 nouvelles entrées et 1051 actualisations sur [www.orpha.net](http://www.orpha.net). Par mois, ce sont donc environ 10 nouvelles entrées et 50 actualisations qui émanent de la Suisse.

Les **groupes cibles** d'Orphanet comprennent les professionnels de la santé, les patients et leurs proches, les organisations de patients, les chercheurs, les entreprises dans les domaines biotechnologique et pharmaceutique, les systèmes de santé publique, les établissements de recherche et les administrations publiques.

#### ***Investissement financier et temps consacré à Orphanet***

Les contributions annuelles de la France et de l'Union européenne (UE) au consortium international se chiffrent en millions. En tant que partenaire, la Suisse prend elle-même en charge les frais inhérents à son portail. Au moment de l'évaluation, les frais de personnel annuels d'Orphanet Suisse s'élevaient à 370 000 francs.

Le temps nécessaire à la collecte d'informations pour le portail de référence est considérable.

En effet, les informations et les données doivent être recueillies au moyen de différents outils imposés par le consortium. Les collaborateurs d'Orphanet Suisse doivent prendre contact avec les professionnels de la santé afin d'obtenir leur aide. Ils valident ensuite les informations et les transmettent au consortium, qui publie finalement les entrées.

Ces prises de contacts, le soutien pour l'utilisation des outils et la pré-validation des données prennent un temps considérable.

#### ***Utilisation d'Orphanet***

L'enquête par questionnaire réalisée dans le cadre de l'évaluation formative montre que, sur les 29 personnes interrogées, 23 avaient déjà utilisé Orphanet et sur les 4 patients, un seul.

Orphanet propose des contenus pour tous les groupes d'utilisateurs. Trouver les informations se révèle toutefois difficile. La recherche d'informations présuppose de connaître les différentes catégories dans Orphanet et de savoir s'y retrouver. De nombreux acquis médicaux préalables (*health literacy*) sont en outre nécessaires. Par ailleurs, il n'est pas possible d'afficher directement toutes les informations issues d'un même pays sur une maladie rare.

#### ***Qualité des contenus et convivialité pour les utilisateurs***

L'offre de thérapie ne couvre pas tout le territoire suisse, et encore moins la Suisse alémanique. Cela serait dû à la barrière linguistique entre les professionnels de la santé et Orphanet Suisse et à un manque de motivation. L'investissement considérable demandé aux professionnels de la santé pour ajouter une entrée joue également un rôle.

Les personnes interrogées étaient satisfaites de la qualité des données dans Orphanet. Elles ont estimé que l'utilité et la qualité des informations étaient légèrement positives. L'utilisation serait cependant difficile, la fonction de recherche insatisfaisante et le design de [www.orpha.net](http://www.orpha.net) et de [www.orphanet.ch](http://www.orphanet.ch) ne serait pas adapté aux exigences visuelles actuelles. Par ailleurs, d'après les personnes interrogées, la page internet suisse [www.orphanet.ch](http://www.orphanet.ch) ne contient aucune information utile.

### **Recommandations des évaluateurs**

#### ***Participation de la Suisse à Orphanet***

Étant donné qu'Orphanet est la seule organisation en Europe permettant d'échanger des données sur les maladies rares, les évaluateurs recommandent de poursuivre la participation. Les procédures opérationnelles en vigueur limitent certes la marge de manœuvre, mais la Suisse peut exercer son influence via sa représentation au Conseil d'administration.

#### ***Reconnaissance de l'organisation Orphanet Suisse***

L'OFSP et la CDS devraient confirmer Genève dans son statut de siège d'Orphanet Suisse et de représentante de la Suisse.

#### ***Meilleure prise en compte du groupe cible des patients et de leurs proches***

Les patients et leurs proches doivent être mieux soutenus lors de la recherche d'informations sur les maladies rares.

### **Optimisation de la validation des données et de la convivialité pour les utilisateurs**

La Suisse devrait demander au Conseil d'administration d'Orphanet d'optimiser et de simplifier les outils permettant d'ajouter et de valider des données, et d'améliorer la fonction de recherche sur le portail de référence.

### **Minimisation du temps consacré au site suisse d'Orphanet**

Le temps consacré à [www.orphanet.ch](http://www.orphanet.ch) devrait être réduit au minimum, étant donné que les utilisateurs estiment que la page est inutile.

### **Création de centres d'information**

Les évaluateurs proposent de créer des centres d'information intercantonaux permettant d'aider les spécialistes à transmettre leurs informations à Orphanet Suisse. Parallèlement, ces centres pourraient conseiller et informer les patients et leurs proches.

### **Prise de position des mandants sur l'évaluation et étapes suivantes**

L'évaluation a été menée de manière approfondie et avec la participation des principaux acteurs. Le rapport d'évaluation offre une base précieuse pour la suite de la mise en œuvre du Concept national maladies rares et, en particulier, de la mesure 3 « Plateformes d'information ».

Le rôle central d'Orphanet en tant que base de données européenne pour les maladies rares comportant des entrées validées est confirmé dans l'évaluation. Les recommandations décrites par les évaluateurs sont claires.

L'OFSP et la CDS estiment tous deux qu'Orphanet propose une offre pertinente et nécessaire pour la Suisse. Les résultats de l'évaluation montrent toutefois qu'il est nécessaire d'intervenir. Les informations suisses sont lacunaires, surtout en Suisse alémanique, et la convivialité de la plate-forme doit être améliorée. En outre, le financement de l'offre doit être garanti. L'OFSP et la CDS conviendront des suites à donner sur ce point.

La recommandation des évaluateurs sur la création de centres d'information n'est pas reprise par l'OFSP et la CDS. Les hôpitaux traitant des maladies rares doivent réfléchir aux moyens appropriés pour aider les spécialistes à saisir les données et à les livrer à la coordination nationale d'Orphanet Suisse aux HUG. Par ailleurs, des règlements et des conventions seront développés, le cas échéant, dans le cadre de l'association, qu'il est prévu de créer, pour la reconnaissance des centres de référence.

Pour les patients et leurs proches, il s'agit de vérifier, lors de la mise en œuvre de la mesure 4 (Récolte et diffusion de l'information) comment et par qui les besoins en informations peuvent être couverts.

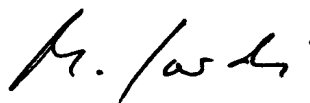
Berne, le 29 novembre 2016

Office fédéral de la santé publique  
Unité de direction Politique de la santé



Stefan Spycher, vice-directeur

Conférence suisse des directrices  
et directeurs cantonaux de la santé



Michael Jordi, secrétaire central