

## Assessing Care Burden and Demoralization among Family Caregivers of Hemodialysis Patients

Zahra Taghavi Seydi<sup>1</sup>, Tahereh Alsadat Khoubbin Khoshnazar<sup>2\*</sup>, Mansoureh Ashghali-Farahani<sup>3</sup>, Shima Haghani<sup>4</sup>

1-MSc in rehabilitation Nursing, School of Nursing and Midwifery, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran .

2-Assistant Professor of Nursing, School of Nursing and Midwifery, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

3- Professor of Nursing, School of Nursing and Midwifery, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

4. Biostatistics Department, Nursing Care Resarch Center, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

**Corresponding Author:** Tahereh Alsadat Khoubbin Khoshnazar, Assistant Professor of Nursing, School of Nursing and Midwifery, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

Email: nh.khoshnazar@gmail.com

Received: 2024/06/19

Accepted: 2024/10/20

### Abstract

**Introduction:** The importance of rehabilitation for the family caregivers of hemodialysis patients is no less than for the patients themselves, and the first step for the rehabilitation of this group is to measure the effects, consequences, and problems caused by patient care on them. This study aimed to assess care burden and demoralization among family caregivers of hemodialysis patients.

**Methods:** This cross-sectional descriptive study was conducted on the family caregivers of hemodialysis patients referred to the hemodialysis center of selected medical-educational centers of Mazandaran University of Medical Sciences in 2023. Based on the inclusion criteria, 180 family caregivers were selected using census sampling. In order to collect data, the demographic profile of patients and caregivers, Zarit's care burden questionnaires, and Kisan's demoralization were used. In order to analyze the data, SPSS22 software was used.

**Results:** The mean score of care burden of the caregivers in the study was  $49.17 \pm 12.42$ . The care burden level of most researched units (73.3%) was moderate to severe. The mean score of demoralization was  $18.41 \pm 4.45$ , and it was severe. Most of the research units (71.1 percent) had symptoms of severe demoralization. The care load of the research units had a statistically significant relationship with gender, marital status, education, relationship with the patient, duration of patient care in 24 hours, and years of patient care ( $P < 0.05$ ). The demoralization of the studied units had a significant relationship with gender, marital status, relationship with the patient, duration of patient care in 24 hours, and years of patient care ( $P < 0.001$ ).

**Conclusions:** The burden of care in the family caregivers of hemodialysis patients is at a moderate to high level, and the symptoms of low morale are severe. Considering the importance of the issue, this group of caregivers is expected to be considered in terms of psychological complications caused by patient care. These frequent complications should benefit from appropriate interventions such as counseling by psychiatrists, psychiatric nurses, and clinical psychologists.

**Keywords:** Burden, Demoralization, Family caregivers, Hemodialysis Patients.

## بار مراقبتی و نشانگان افت روحیه در مراقبین خانوادگی بیماران تحت همودیالیز

**زهرا تقی سیدی<sup>۱</sup>، طاهره السادات خوب بین خوش نظر<sup>۲\*</sup>، منصوره اشقلی فراهانی<sup>۳</sup>، شیما حقانی<sup>۴</sup>**

- دانشجوی کارشناسی ارشد پرستاری توانبخشی، دانشکده پرستاری و مامایی، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران.
- استادیار پرستاری، گروه داخلی و جراحی، دانشکده پرستاری و مامایی، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران.
- استاد پرستاری، گروه داخلی و جراحی، دانشکده پرستاری و مامایی، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران.
- گروه آمار زیستی، مرکز تحقیقات مراقبت پرستاری مامایی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران.

**نویسنده مسئول:** طاهره السادات خوب بین خوش نظر، استادیار پرستاری، گروه داخلی و جراحی، دانشکده پرستاری و مامایی، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران.

**ایمیل:** nh.khoshnazar@gmail.com

پذیرش مقاله: ۱۴۰۰/۰۷/۲۹

دریافت مقاله: ۱۴۰۰/۰۷/۳۰

### چکیده

**مقدمه:** اهمیت توانبخشی برای مراقبین خانوادگی بیماران تحت همودیالیز کمتر از خود بیماران نیست و اولین قدم برای بازتوانی این گروه سنجش اثرات، پیامدها و مشکلات ناشی از مراقبت از بیمار بر روی آن است. این مطالعه با هدف تعیین بار مراقبتی و نشانگان افت روحیه در مراقبین خانوادگی بیماران تحت همودیالیز انجام شد.

**روش کار:** این مطالعه توصیفی - مقطعی بر روی مراقبین خانوادگی بیماران تحت همودیالیز مراجعه کننده به بخش های همودیالیز مراکز آموزشی - درمانی منتخب دانشگاه علوم پزشکی مازندران در سال ۱۴۰۲ بررسی شد. بر اساس معیارهای ورود، ۱۸۰ نفر از مراقبین خانوادگی با استفاده از نمونه گیری سرشماری انتخاب شدند. جهت جمع آوری داده ها از فرم مشخصات جمعیت شناختی بیماران و مراقبین، پرسشنامه های بار مراقبتی زارت و نشانگان افت روحیه کیسان استفاده شد. به منظور تجزیه و تحلیل داده ها از نرم افزار SPSS22 استفاده گردید.

**یافته ها:** میانگین بار مراقبتی مراقبین مورد پژوهش  $49/17 \pm 12/42$  بود. سطح بار مراقبتی اکثر واحد های مورد پژوهش ( $73/3$  درصد) در حد متوسط و شدید بود. میانگین نشانگان افت روحیه کل واحد های مورد پژوهش  $18/41 \pm 4/45$  و در حد شدید بود. اکثر واحد های مورد پژوهش ( $71/1$  درصد) نشانگان افت روحیه شدید داشتند. بار مراقبتی واحد های مورد پژوهش با جنسیت، وضعیت تأهل، تحصیلات، نسبت با بیمار، مدت مراقبت از بیمار در ۲۴ ساعت و سال های مراقبت از بیمار ارتباط معنی دار آماری داشت ( $P < 0.05$ ). نشانگان افت روحیه واحد های مورد پژوهش با جنسیت، وضعیت تأهل، نسبت با بیمار، مدت مراقبت از بیمار در ۲۴ ساعت و سال های مراقبت از بیمار ارتباط معنی داری داشت ( $P < 0.001$ ).

**نتیجه گیری :** بار مراقبتی در مراقبین خانوادگی بیماران تحت همودیالیز در سطح متوسط به بالا و نشانگان افت روحیه در حد شدید می باشد که با توجه به اهمیت موضوع انتظار می رود این گروه از مراقبین از نظر عوارض روانشناختی ناشی از مراقبت از بیمار مورد توجه قرار گرفته و ضمن سنجش مکرر این عوارض از مداخلات مناسب مانند مشاوره توسط روانپزشکان، روانپرستاران و روانشناسان بالینی بهره ببرند.

**کلیدواژه ها:** بار مراقبتی، نشانگان افت روحیه، مراقبین خانوادگی، بیماران همودیالیز.

## مقدمه

عملکرد ضعیف سیستم ایمنی، افزایش بیماری های قلبی عروقی و بالا رفتن میزان مرگ و میر را شامل می شود (۱۱). بار مراقبتی به مرور زمان با خامت وضعیت افراد، افزایش می یابد که منجر به از بین رفتن سلامتی، انزوای خانوادگی، اختلال در روابط خانوادگی، مراقبت ناکافی از بیمار و افت کیفیت زندگی می شود (۱۲). جعفری و همکاران با انجام مطالعه بر روی ۲۴۶ نفر از مراقبین خانوادگی بیماران تحت همودیالیز گزارش نمودند که بار مراقبتی این مراقبین در سطح بسیار بالایی بوده و این فشار تاثیر منفی قوی بر کیفیت زندگی این مراقبین خانوادگی گذاشته است (۱۳). این مشکلات و فشار ناشی از مراقبت تاجیگی پیشرفت می نماید که فرد مراقب روحیه و انگیزه خود برای ادامه مراقبت را از دست می دهد (۱۴). به طوری که، مطالعات نشان داده که نشانگان افت روحیه بخش مهمی از باری است که مراقبان برای کمک به بیماران مزمن با آن مواجه هستند (۱۵).

افت روحیه به طور معمول با بیماری های تهدید کننده زندگی مرتبط است و سبب کاهش کیفیت زندگی، افسردگی، اضطراب و احساس تنها می باشد. این عملکرد اجتماعی می شود (۱۷). در صورت افت روحیه در مراحل پیشرفته، تمایل به مردن و خودکشی وجود دارد (۱۸). در این حالت مراقبین خانوادگی نیازمند کمک پرستاری توانبخشی بوده تا بتوانند شرایط از دست رفته خود را بازیابند (۱۹). لذا در راستای تحقق مراقبت کل نگر، باید علاوه بر بیمار به اعضای خانواده بیماران و مخصوصاً اعضا ای که نقش مراقبین غیر رسمی در امر مراقبت از بیماران دارند توجه شود (۲۰).

افت روحیه ممکن است مربوط به بار مراقبتی در مراقبان باشد. با وجود اهمیت شناسایی، سنجش و توجه به پدیده های بار مراقبتی و نشانگان افت روحیه و همچنین در نظر گرفتن این نکته که انواع مختلفی از عوارض روانشناسی ناشی از مراقبت در مراقبین خانوادگی بیماران همودیالیزی موردن بررسی قرار گرفته است (۱۱)، اما در بیماران مبتلا به همودیالیز و مراقبین خانوادگی آن ها در جوامع ایرانی به مقوله ای نشانگان افت روحیه توجه نشده است لذا این پژوهش با هدف تعیین بار مراقبتی و نشانگان افت روحیه در مراقبین بیماران تحت همودیالیز انجام شد.

## روش کار

این پژوهش یک مطالعه ای توصیفی از نوع مقطعی بود که به بررسی بار مراقبتی و نشانگان افت روحیه در مراقبین خانوادگی بیماران تحت همودیالیز مراکز آموزشی-درمانی

بیماری های مزمن تقریباً دو سوم مرگ و میر در سراسر جهان را به خود اختصاص می دهد و بی تردید شیوع بیماری های مزمن به عنوان چالشی عمده برای سلامت جهانی است (۱). امروزه یکی از این بیماری های مزمن که به طور وسیع توسعه پیدا کرده نارسایی مزمن کلیه است. این بیماری یکی از دلایل اصلی ناتوانی و مرگ در جهان بوده و (۲) برآورد می شود که بیش از ۱۵ درصد (۳۷ میلیون نفر) از بالین در ایالات متحده آمریکا از نارسایی کلیه رنج می بند (۳). شیوع و بروز بیماری کلیوی در جهان ۲۴۲ مورد در هر یک میلیون نفر است و هر سال، ۸ درصد به این مقدار اضافه می شود. شیوع سالیانه این بیماری در ایران در حدود ۲۹۰۰۰ نفر است که ۱۴۰۰۰ نفر از آنها تحت همودیالیز می باشند (۵).

همودیالیز شایع ترین روش درمانی مورد استفاده و تنها روش درمانی نگهدارنده در نارسایی مزمن کلیه است که نقشی اساسی در افزایش طول عمر این بیماران دارد (۶). هرچند همودیالیز باعث افزایش طول عمر بیماران مبتلا به نارسایی مزمن کلیه می شود، اما باید دقت داشت که این درمان، فرایندی استرس زا است و باعث فشارهای روحی و مشکلات روانی- اجتماعی زیادی در فرد می شود و از هر نظر بر کیفیت زندگی بیماران تأثیرات منفی می گذارد (۷). از طرفی ابتلا به بیماری نارسایی مزمن کلیه به عنوان یک عامل تنفس زا باعث ایجاد بحران در خانواده می شود و می تواند بر الگوی طبیعی زندگی بیمار و اعضای خانواده تأثیر بگذارد (۸).

خانواده بیمار، از جمله مراقبین خانوادگی هستند که حمایت های روانی و احساسی روزانه بیمار را فراهم می کنند و به عنوان ستون اصلی سیستم مراقبت در نظر گرفته می شوند که بیشترین سهم را در مراقبت از بیمار دارند (۹). تقبل مسئولیت در مقابل مراقبت از بیمار تحت همودیالیز، فشار زیادی را بر خانواده بیمار و مخصوصاً فردی که وظیفه مراقبت غیر رسمی را بر عهده دارد تحمیل می نماید به گونه ای که مشخص شده است که ۷۴/۷ درصد مراقبین خانوادگی بیماران تحت همودیالیز بار مراقبتی شدید را تجربه کرده اند (۱۰). مراقبان عضو خانواده بیماران تحت همودیالیز با چالش های زیادی در زمینه ای سلامتی، اشتغال و درآمد مواجه هستند؛ این مراقبان به علت مراقبت روزانه در این فایق نقش های شخصی خود دچار محدودیت و مشکل می شوند که اثرات سویی بر آن ها دارد این اثرات از اختلالات جسمی مانند خستگی تا اختلالات خواب،

۴۰ بار مراقبتی متوسط و ۸۸ تا ۴۱ بار مراقبتی بالا خواهد بود (۲۲). روایی و پایایی این ابزار در مراقبین بیماران تحت همودیالیز توسط طالبی و همکاران انجام گرفت و تایید شد. برای پایایی نیز ضریب آلفا کرونباخ  $\alpha = 0.86$  به دست آمد همچنین ضریب ICC جمع نمرات دو مرحله برابر با ۰.۹۵۸ بود که از لحاظ آماری نیز  $P < 0.000$  معنی دار بود (۱۰). پرسشنامه نشانگان افت روحیه (DS) ابتدا توسط Kissane و همکاران (۲۰۰۴) برای اندازه‌گیری نشانگان افت روحیه بیماران مبتلا به سرطان پیشرفتہ ساخته شد (۲۳)، سپس توسط Robinson و همکاران (۲۰۱۶) اعتبار سنجی مجدد جهت ساختن (DS-II) صورت گرفت. این پرسشنامه دارای ۱۶ سؤال است و ۲ خرده مقیاس: معنا و هدف (۸ سؤال) و پریشانی و توانایی مقابله (۸ سؤال) را مورد سنجش قرار می‌دهد. نمره‌بندی این پرسشنامه بر اساس طیف لیکرت ۳ گزینه‌ای (هرگز=۰، گاهی اوقات=۱ و اغلب=۲) است. دامنه نمرات ۰ تا ۳۲ است. در صورتی که نمرات پرسشنامه بین ۰ تا ۳ باشد، فرد به میزان کمی دچار افت روحیه شده است؛ در صورتی که نمرات پرسشنامه بین ۴ تا ۱۰ باشد، فرد به میزان متوسطی دچار افت روحیه شده است؛ و در صورتی که نمرات پرسشنامه ۱۱ یا بیشتر از ۱۱ باشد، فرد دچار افت روحیه شدید می‌باشد (۲۴). روایی و پایایی پرسشنامه افت روحیه Kissane در ایران توسط بهمنی و همکاران (۱۳۹۵) انجام گرفت و نتایج حاکی از روا و پایا و قابل قبول بودن عوامل ساختاری این پرسشنامه در ایران در بیماران مبتلا به نقص ایمنی بود (۲۵). Kissane و همکاران ضریب پایایی آن را  $\alpha = 0.94$  و بهمنی و همکاران در جمعیت عادی معادل  $\alpha = 0.87$  و در افراد مبتلا به عفونت ویروس نقص سیستم ایمنی انسان  $\alpha = 0.96$  گزارش کرده اند (۲۵). در پژوهش حاضر، روایی محتوایی ابزارها با نظرسنجی از ۳ نفر از اعضای هیات علمی دانشکده پرستاری و مامایی علوم پزشکی ایران احراز گردید، همچنین پایایی ابزارها در مطالعه‌ی حاضر به روش تعیین ضریب آلفای کرونباخ در ۳۰ نفر از جامعه‌ی پژوهش سنجیده شد. که مقدار آن برای پرسشنامه بار مراقبتی Zarit  $\alpha = 0.75$  و برای پرسشنامه نشانگان افت روحیه  $\alpha = 0.77$  بدست آمد. لازم به ذکر است که این افراد از نمونه گیری نهایی حذف شدند.

برای انجام کار پس از تصویب پروپوزال و تائید کمیته اخلاق دانشگاه پژوهشگر با مراجعه به مراکز مربوطه بر اساس معیارهای ورود، مراقبین خانوادگی را انتخاب و بعد از توضیح اهداف مطالعه و جلب مشارکت آنان، رضایت‌نامه کتبی را از آن‌ها اخذ نمود. پژوهشگر، شخصاً به بیمارستان

منتخب دانشگاه علوم پزشکی مازندران، در بازه‌ی زمانی بین تیر ماه تا شهریور ماه ۱۴۰۲ پرداخته است. برای تعیین حداقل حجم نمونه لازم به منظور برآورد بار مراقبتی در مراقبین خانوادگی بیماران تحت همودیالیز درسطح اطمینان ۹۵ درصد و دقت برآورد  $d = 2$  و انحراف معیار برآورد شده ۱۳/۷ بواسطه مطالعه PiO و همکاران (۲۱)، حداقل حجم نمونه لازم ۱۸۰ نفر برآورد گردید. واحدهای مورد پژوهش بر اساس معیارهای ورود شامل: سن ۱۸ سال به بالا، سواد خواندن و نوشتن، توانایی برقراری ارتباط، عدم مصرف داروهای ضد اضطراب و افسردگی طبق اظهار فرد، عدم سابقه‌ی ابتلا به بیماری‌های روانپزشکی مانند اسکیزوفرنی و... طبق اظهار فرد، عضو درجه یک خانوادگی بیمار بوده و مراقبت کامل و تمام وقت از بیمار در طی سه ماه (حداقل دو بار در هفته) را به عهده داشته باشد وارد مطالعه شدند. معیارهای خروج نیز شامل: تکمیل ناقص پرسشنامه‌ها بیش از ۳۰ درصد بود. روش نمونه گیری به روش سرشماری و مستمر بود. بدین صورت که در تمام روزهای هفته و شیفت‌های صبح و عصر مراجعته شده و به ترتیب مراجعة‌ی بیماران با ایشان مصاحبه شد. ابزار جمع‌آوری داده‌ها شامل پرسشنامه‌های مشخصات جمعیت شناختی بیمار و مراقبین، پرسشنامه بار مراقبتی (Zarit, ۱۹۹۸) پرسشنامه نشانگان افت روحیه نسخه‌ی دوم Kissane استفاده شده منظور بررسی مشخصات جمعیت شناختی از فرم اطلاعات دموگرافیک مراقبین و بیماران استفاده شد که برای بیمار: سن، جنس، وضعیت تاهل، تحصیلات، شغل، طول مدت ابتلا به بیماری، طول مدت همودیالیز و بیماری زمینه‌ای و برای مراقبین سن، جنس، وضعیت تاهل، سطح تحصیلات، شغل، وضعیت اقتصادی، طول مدت مراقبت و نسبت با بیمار برای مراقبین بود. پرسشنامه بار مراقبتی در سال ۱۹۹۸ توسط Zarit و همکاران جهت سنجش بار مراقبتی ساخته شد. این پرسشنامه شامل ۲۲ سؤال در مورد فشارهای شخصی، اجتماعی، عاطفی و اقتصادی است که سوالات آن به دو صورت عینی و ذهنی تقسیم می‌شوند. شیوه نمره گذاری و تفسیر به این صورت است که سوالات درجه بندی لیکرت ۵ گانه شامل (هرگز=۰، صفر، بندرت=۱، بعضی وقت‌ها=۲، اغلب=۳ و همیشه=۴) دارند. برای محاسبه امتیاز کلی پرسشنامه، نمره همه گویه‌های پرسشنامه با هم جمع می‌شوند. بر این اساس مجموع نمرات حاصل از صفر تا ۸۸ متغیر خواهد بود. نمره‌ی پایین تر نشان دهنده نشان دهنده‌ی بار مراقبتی کمتر خواهد بود. نمره‌ی صفر تا ۲۰ بار مراقبتی پایین یا عدم بار مراقبتی، ۲۱ تا

صورت محقق خود پرسشنامه دموگرافیک بیمار را تکمیل می نمود. بعد از تکمیل پرسشنامه ها، ضمن تشکر از بیمار و مراقب به آنها در مورد تمایل به اطلاع از نتایج سوال شد تا در صورت لزوم نتایج برای آنها ارسال شود. برای تجزیه و تحلیل داده ها از نرم افزار آماری SPSS نسخه ۲۲ و آمار توصیفی (فراوانی، درصد، میانگین، انحراف معیار) و آمار استنباطی استفاده شد. سطح معنی داری کمتر از ۰/۰۵ در نظر گرفته شد.

## یافته ها

بر اساس یافته ها، ۳۶/۱ درصد از مراقبین مورد پژوهش در بازه سنی ۳۱ تا ۴۰ سال بودند. اکثر واحد های مورد پژوهش (۵۳/۳ درصد) زن و (۷۸/۳ درصد) متاهل بودند. شغل آزاد با ۳۶/۱ درصد و تحصیلات دیپلم با ۵۳/۳ درصد بیشترین فراوانی را در بین سایر سطوح داشتند. بیش از نیمی از مراقبین مورد پژوهش فرزند بیمار (۵۳/۳ درصد) بود و در طول شبانه روز کمتر از ۶ ساعت از بیمار مراقبت می کردند (۷/۷ درصد). میانگین و انحراف معیار سال های مراقبت از بیمار ۵/۴۳ و ۳/۵۳ سال بود. اکثر مراقبین مورد پژوهش یعنی ۶۵ درصد بیماری زمینه ای نداشتند. شایعترین بیماری زمینه ای هم فشارخون (۸۵/۷ درصد) بود (جدول ۱).

های مربوطه مراجعه نمود و اقدام به نمونه گیری به روش مستمر در شیفت های صبح و عصر نمود. برای این کار یک مکان مناسب مانند (سالن کنفرانس و یک اتاق استراحت) در بخش همودیالیز تدارک دیده شد به گونه ای که بیماران و همراهان راحت بودند. زمان نمونه گیری بعد از همودیالیز بود. جهت تشویق و جلب توجه از یک پذیرایی ساده نیز استفاده شد. محقق ابتدا بیمارانی که دارای همراه بودند را انتخاب نموده و از نظر داشتن مراقب خانوادگی ایشان سوال شد. اگر بیماری عنوان می نمود که همراه حال حاضر ایشان همان مراقب خانوادگی با شرایط ورود به مطالعه است به عنوان نمونه انتخاب شده و پرسشنامه های مربوطه داده می شد تا تکمیل نمایند. سپس با بیماران بدون همراه صحبت شده و در صورت داشتن مراقب خانوادگی از ایشان درخواست می شد تا در صورت امکان در جلسات بعد مراقب را همراه خود بیاورد یا از طریق تلفن بتوان با ایشان ارتباط برقرار نمود. محقق در زمان تکمیل ابزارها در بخش ها حضور داشت تا اگر ابهامی در رابطه با ابزارهای پژوهش وجود داشته باشد، پاسخگویی نماید. زمان تقریبی برای تکمیل ابزارها ۲۰-۳۰ دقیقه بود. در صورت نیاز به زمان بیشتر به آنها زمان داده می شد. اگر بیماری توانایی پاسخ به سوالات فرم مشخصات جمعیت سنی خود را نداشت از همراه کمک گرفته می شد که با پرسیدن از بیمار تکمیل کند و در غیر این

جدول ۱. توزیع فراوانی مشخصات فردی مراقبین خانوادگی بیماران تحت همودیالیز ۱۴۰۲

متغیر	دسته بندی	تعداد	درصد
۲۰-۳۰	۳۱-۴۰	۶۵	۳۶/۱
۴۱-۵۰	۳۱-۴۰	۶۳	۳۵
سن(سال)	بیشتر از ۵۰	۳۸	۲۱/۱
کل	کل	۱۸۰	۱۰۰
بیشینه - کمینه			
۲۱ - ۶۸	۹/۷۳	۴۲/۶۸ ± ۹/۷۳	۷/۸
۱-۵	۶-۹	۱۰۹	۶۰/۶
۱۰-۱۳	۱۰-۱۳	۴۶	۲۲/۸
سال های مراقبت از بیمار(سال)	کل	۱۸۰	۱۰۰
بیشینه - کمینه			
۱ - ۱۳	۳/۵۳	۵/۴۳ ± ۳/۵۳	۵/۴۳
مرد	مرد	۸۴	۴۶/۷
زن	زن	۹۶	۵۳/۳
جنسیت			

## زهرا تقوی سیدی و همکاران

۱۵	۲۷	مجرد	
۷۸/۳	۱۴۱	متاہل	وضعیت تاہل
۶/۷	۱۲	بیوه	
۱۱/۷	۲۱	کارمند	
۳۶/۱	۶۵	آزاد	
۱۹/۴	۳۵	بازنیسته	شغل
۵/۶	۱۰	بیکار	
۲۷/۲	۴۹	خانه دار	
۱۵/۶	۲۸	زیر دیپلم	
۵۳/۳	۹۶	دیپلم	تحصیلات
۳۱/۱	۵۶	دانشگاهی	
۵/۶	۱۰	پدر	
۱۵	۲۷	مادر	
۵۳/۳	۹۶	فرزند	نسبت با بیمار
۲۶/۱	۴۷	سایر	

هیچ کدام از مراقبین بار مراقبتی پایین (بین صفر تا ۲۰) نداشتند و فراوانی آن صفر بود (جدول ۲).

میانگین و انحراف معیار بار مراقبتی مراقبین مورد پژوهش  $۱۲/۴۲ \pm ۱۲/۴۲$  بود. سطح بار مراقبتی اکثر واحد های مورد پژوهش ( $۷۳/۳$  درصد) در حد متوسط و شدید بود.

جدول ۲. توزیع فراوانی بار مراقبتی مراقبین خانوادگی بیماران تحت همودیالیز مراکز آموزشی-درمانی منتخب دانشگاه علوم پزشکی مازندران سال ۱۴۰۲

متغیر	دسته بندی	تعداد	درصد
	(خفیف)	۴۰ - ۲۱	۴۸
	(متوسط)	۶۰ - ۴۱	۹۲
بار مراقبتی	(شدید)	۸۸ - ۶۱	۴۰
انحراف معیار $\pm$ میانگین			$۱۲/۴۲ \pm ۱۲/۴۲$
کمینه - بیشینه		۷۵ - ۲۷	

پژوهش ( $۷۱/۱$  درصد) نشانگان افت روحیه کل واحد های مورد پژوهش ( $۱۱$  به بالا) داشتند (جدول ۳).

میانگین نشانگان افت روحیه کل واحد های مورد پژوهش  $۱۸/۴۱ \pm ۴/۴۵$  بود و با توجه به قرار گیری در بازه ای بین نمرات بالای  $۱۱$  در حد شدید بود. اکثر واحد های مورد

جدول ۳. میانگین و انحراف معیار متغیر نشانگان افت روحیه مراقبین خانوادگی بیماران تحت همودیالیز مراکز آموزشی-درمانی منتخب دانشگاه علوم پزشکی مازندران به تفکیک زیرمقیاس ها - سال ۱۴۰۲

مولفه های نشانگان افت روحیه	تعداد سوال	انحراف معیار $\pm$ میانگین	کمینه - بیشینه
معنا و هدف (۰-۱۶)	۸	۴ - ۱۴	$۹/۳۰ \pm ۲/۴۹$
پریشانی و توانایی مقابله (۰-۱۶)	۸	۲ - ۱۴	$۹/۱۱ \pm ۲/۶۰$
نشانگان افت روحیه کل (۰-۳۲)	۱۶	۶ - ۲۵	$۱۸/۴۱ \pm ۴/۴۵$

آموزشی-درمانی منتخب دانشگاه علوم پزشکی مازندران انجام شد. نتایج نشان داد که سطح بار مراقبتی اکثر واحد های مورد پژوهش در حد متوسط و شدید بود و هیچ کدام

مطالعه ای حاضر با هدف تعیین بار مراقبتی و نشانگان افت روحیه در مراقبین خانوادگی بیماران تحت همودیالیز مراکز

## بحث

فشار مراقبتی متوسط تا شدید را گزارش نموده بودند (۲۱). مطالعه‌ای توسط طاهر خانی و همکاران (۱۴۰۱) تحت عنوان «پیش‌بینی کننده‌های فشار مراقبتی در مراقبین سالمندان تحت درمان با دیالیز» انجام شد. بر اساس یافته‌ها میانگین و انحراف معیار سن مراقبین ۴۴ سال و بیماران سالمند ۶۹ سال بود. بیشتر مراقبین، فشار مراقبتی را خفیف تا متوسط گزارش کردند و فقط پنج درصد مراقبین تحت فشار مراقبتی شدید بودند (۱۲). سطح بار مراقبتی مراقبین در مطالعه Rioux و همکاران (۲۰۱۲) در کشور کانادا تحت عنوان «بررسی بار مراقبین در بیماران همودیالیزی خانگی شبانه» پایین گزارش شد (۲۹). تفاوت در ابزار سنجش و هدف مطالعه می‌تواند از مهمترین دلایل تفاوت در ناهمسوبی و کسب نتایج متفاوت با مطالعه‌ی حاضر باشد. هدف مطالعه‌ی حاضر تعیین بار مراقبتی مراقبین بود اما هدف مطالعه‌ی طاهر خانی و همکاران (۱۴۰۱) تعیین عوامل پیش‌بینی کننده فشار مراقبتی در مراقبین خانوادگی سالمندان تحت درمان با دیالیز بود. زمان و مکان انجام پژوهش نیز از دیگر تفاوت‌ها است که می‌تواند توجیهی برای نتایج متفاوت این مطالعات باشد. به عنوان مثال در گذر زمان و با پیشرفت علم افراد به روش‌های دقیق‌تر، درمان کاملتر و تکنولوژی بیشتر اعتماد کرده و می‌توان در کاهش فشار مراقبتی موثر باشد. مثلاً مطالعه‌ی حاضر همزمان و بعد از دوران اپیدمی کووید-۱۹ انجام شد که به خاطر محدودیت‌های اعمال شده دسترسی به بیمارستان‌ها و مراکز برای همودیالیز سخت تر شده بود. از نظر مکان نیز چون کیفیت مراقبت و میزان دسترسی به منابع و امکانات یکسان نیست لذا از محیطی به محیط دیگر فشار و بار مراقبتی می‌تواند متفاوت باشد.

از دیگر نتایج مطالعه‌این بود که نشانگان افت روحیه کل واحد‌های مورد پژوهش در حد شدید بود. هم‌سو با نتایج مطالعه‌ی حاضر، یک مطالعه توسط Bovero و همکاران (۲۰۲۲) در کشور ایتالیا تحت عنوان «نشانگان افت روحیه در مراقبین خانوادگی بیماران مرحله‌ی انتهای زندگی مبتلا به سرطان» انجام شد که بر اساس نتایج، میانگین نمره نشانگان افت روحیه در مراقبین خانوادگی بیماران مرحله‌ی انتهایی زندگی مبتلا به سرطان سی درصد و شصت درصد مراقبین نشانگان افت روحیه بالا و متوسط داشتند (۳۰). یک مطالعه توسط An و همکاران (۲۰۱۸) تحت عنوان «بررسی نشانگان افت روحیه و اضطراب مرگ در بیماران مبتلا به سرطان پیشرفت‌هه انجام شد که میانگین افت روحیه شدید گزارش شد (۳۱). از نظر محقق انتخاب بیماران

از مراقبین بار مراقبتی پایین نداشتند که حاکی از شیوع بالا و اثرات ناشی از مراقبت از بیماران تحت همودیالیز می‌باشد. هم‌سو با نتایج مطالعه‌ی حاضر، در کشور ترکیه یک مطالعه تحت عنوان «بررسی بار مراقبتی مراقبین بیماران تحت همودیالیز» انجام شد که محققین بعد از بررسی ۱۱۴ مراقب (۵۴٪) بیماران تحت همودیالیز و ۶۰٪ مراقب بیماران تحت همودیالیز صفاقی (اعلام نمودند که بیش از هشتاد درصد مراقبین بیماران تحت همودیالیز و شصت درصد مراقبین بیماران تحت همودیالیز صفاقی بار مراقبتی متوسط و شدید داشتند (۲۶). حدود هشتاد درصد شرکت کنندگان در مطالعه‌ی دستیار و همکاران (۱۳۹۹) تحت عنوان «فشار مراقبتی در مراقبین بیماران همودیالیزی استان کرمان» فشار مراقبتی شدید و متوسط را تجربه نموده بودند (۹). همسان بودن گروه‌های هدف در دو مطالعه می‌تواند از دلایل کسب نتایج یکسان و هم‌سو باشد. یک مطالعه توسط Shakya و همکاران در کشور نپال انجام شد که نشان داد میانگین و انحراف معیار بار مراقبتی مراقبین مورد پژوهش با استفاده از پرسشنامه بار مراقبتی زاریت ۱۴/۶ $\pm$ ۴۶/۹۹ بود. سطح بار مراقبتی اکثر واحد‌های مورد پژوهش در حد متوسط و شدید بود (۲۷). ابتلا به بیماری نارسایی کلیه و مخصوصاً ختم شدن آن به همودیالیز برای مراقبین بسیار ناخواهایند و استرس زا و درگیر کننده می‌باشد که مورد توجه مطالعات بوده است اما بر اساس اهمیت موضوع برای بررسی میزان بروز و شیوع آن به انجام مطالعات متعدد و در محیط‌های پژوهش متفاوت نیاز است. از طرفی به نظر می‌رسد این عوارض بیشتر تحت نظر مراقبت روانپرستاران و روانشناسان بوده است و این در حالی است که پرستاران توانبخشی می‌توانند در این زمینه نقش مهم و موثری را برای بازیابی توانایی‌های مراقبین خانوادگی ایفا نمایند.

اما نتایج برخی مطالعات همسو با مطالعه حاضر نبود و در واقع بار مراقبتی مراقبین در حد کم و متوسط بود. از جمله مطالعه توسط Alshammari و همکاران (۲۰۲۳) در کشور عربستان سعودی تحت عنوان «بار مراقبتی در مراقبین خانوادگی بیماران تحت همودیالیز» انجام شد که بر اساس نتایج هفتاد درصد مراقبین خانم با میانگین سنی ۳۶ سال بودند. حدود شصت درصد نمونه‌ها بر مراقبتی ناچیز، سی درصد بار مراقبتی خفیف، بقیه بار مراقبتی متوسط داشتند. هیچ کدام از مراقبین بار مراقبتی شدید نداشتند (۲۸). یک مطالعه توسط PiO و همکاران (۲۰۲۰) در کشور اندونزی انجام شد که بر اساس نتایج فقط ۱۰/۲ درصد شرکت کنندگان

نیاز به مراقبت حمایتی و تسکینی "این بود که حدود ده درصد مراقبین خانوادگی نشانگان افت روحیه داشتند (۳۳). تفاوت گروه هدف، ابزار سنجش و هدف مطالعه می‌تواند از مهمترین دلایل تفاوت در ناهمسویی با مطالعه‌ی حاضر باشد. در مطالعه‌ی حاضر برای سنجش میزان نشانگان افت روحیه از پرسشنامه‌ی کیسان نسخه‌ی جدید و ۱۶ سوالی بهره‌گرفته شد که روا و پایا بوده و قبل از سنجش نشانگان افت روحیه مراقبین خانوادگی مورد استفاده قرار گرفته است. اما در مطالعه‌ی Chan و همکاران (۲۰۲۳) از پرسشنامه‌ی دیگری استفاده شده بود. همچنین مطالعه‌ی حاضر مراقبین خانوادگی بیماران تحت همودیالیز مراکز آموزشی-درمانی منتخب دانشگاه علوم پزشکی مازندران را مورد مطالعه قرار داد که از نظر امکانات و شرایط دسترسی به منابع با کشورهای استرالیا و هنگ کنگ متفاوت است. از جمله محدودیت‌های این پژوهش خودگزارشی بودن ابزار می‌باشد که باید به گفته‌ی شرکت کنندگان اعتماد نمود. همچنین حالات روحی و شرایط سخت اقتصادی می‌توانست بر نتایج مطالعه تاثیرگذار باشد که سعی شد هم توضیحات کافی داده شد و هم زمان کافی برای تکمیل ابزار در اختیار شرکت کنندگان قرار گرفت.

### نتیجه‌گیری

یافته‌های پژوهش نشان داد که بار مراقبتی در مراقبین خانوادگی بیماران تحت همودیالیز در حد متوسط به بالا و نشانگان افت روحیه در حد شدید می‌باشد که با توجه به اهمیت موضوع انتظار می‌رود این گروه از مراقبین از نظر عوارض روان‌شناسی ناشی از مراقبت از بیمار مورد توجه قرار گرفته و ضمن سنجش مکرر این عوارض از مداخلات مناسب مانند مشاوره توسط روانپرستاران، روانپرستاران و روانشناسان بالینی بهره ببرند. در پاسخ به سوالات تحقیق نشان داد که فشار مراقبتی و نشانگان افت روحیه با برخی مشخصات دموگرافیک و بیماری مانند جنسیت، سن، تحصیلات و وضعیت تا هل، سن بیماران ارتباط معنی دار داشت لذا توجه به این فاکتورها در برنامه ریزی‌ها و مداخلات می‌تواند کمک کننده باشد.

### ملاحظات اخلاقی

این مطالعه به تأیید کمیته اخلاق دانشگاه علوم پزشکی ایران (با کد IR.IUMS.REC.1402.373) رسید. جهت رعایت اصول اخلاقی مراقبین خانوادگی به طور داوطلبانه وارد مطالعه شدند و هر زمان که تمایل داشتند می‌توانستند از مطالعه خارج شوند. همچنین رضایت‌نامه آگاهانه از تمام

با شرایط حساس و وابسته و همچنین استفاده از ابزار مشترک جهت سنجش نشانگان افت روحیه می‌تواند از دلایل کسب نتایج یکسان و بالا بودن میانگین نشانگان افت روحیه باشد. در مطالعه‌ی حاضر برای سنجش میزان نشانگان افت روحیه از پرسشنامه Kissane نسخه‌ی جدید و ۱۶ سوالی بهره‌گرفته شد که روا و پایا بوده و قبل از سنجش نشانگان افت روحیه مراقبین خانوادگی مورد استفاده قرار گرفته است. مشابهها در دو مطالعه‌ی بررسی شده نیز جهت سنجش میزان نشانگان افت روحیه از پرسشنامه Kissane استفاده شده است. همچنین بیماران مطالعه‌ی حاضر بیمار مرحله‌ی انتهایی کلیوی و تحت همودیالیز بود که نیازهای مراقبتی بالا داشتند در مطالعات بررسی شده نیز مراقبین بیماران مرحله‌ی انتهایی زندگی مبتلا به سرطان مورد مطالعه قرار گرفته بودند که بیمارانشان نیاز مراقبتی بالا داشتند. با وجود اهمیت بررسی نشانگان افت روحیه در مراقبین خانوادگی اما به این مهم به اندازه کافی توجه نشده است و مخصوصاً نشانگان افت روحیه در مراقبین خانوادگی بیماران تحت همودیالیز اصلاً مورد توجه نبوده و مطالعه‌ای در این مورد یافت نشد. پرستاران توانبخشی می‌توانند در این زمینه پیشگام بوده و ضمن انجام تحقیقات متعدد در این زمینه و موثری را برای بازیابی توانایی‌های مراقبین خانوادگی ایفا نمایند. آنچه که فشار مراقبتی این مراقبین بالا بود شاید یکی از دلایل بالا بودن نشانگان افت روحیه نیز همین باشد زیرا یکی از عوامل مرتبط به فشار مراقبتی، افسردگی است که از نظر مفهومی نیز بسیار شبیه به نشانگان افت روحیه است. در مطالعه‌ی Shakya و همکاران در کشور نپال تحت عنوان «بررسی بار مراقبتی و افسردگی در مراقبین خانوادگی بیماران تحت همودیالیز» مشخص شد که بار مراقبتی رابطه‌ی قوی، معنی دار و مثبت با افسردگی دارد (۲۷).

اما نتایج برخی مطالعات نیز با مطالعه‌ی حاضر همسو نبود و در واقع شیوع نشانگان افت روحیه در حد کم و متوسط بود. یک مطالعه توسط Chan و همکاران (۲۰۲۳) در کشور هنگ کنگ تحت عنوان «بررسی شیوع و عوامل مرتبط با نشانگان افت روحیه در مراقبین خانوادگی بیماران نیاز به مراقبت حمایتی و تسکینی» انجام شد که بر اساس نتایج شیوع نشانگان افت روحیه در مراقبین خانوادگی بین ۱۲ تا ۵۱ درصد بود (۳۳). از نتایج مطالعه‌ی Hudson و همکاران در سال ۲۰۱۱ در کشور استرالیا تحت عنوان «بررسی وضعیت روان‌شناسی و اجتماعی مراقبین خانوادگی بیماران

تحصیلات تکمیلی دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی ایران و همکاری صمیمانه مدیران بیمارستان رازی قائمشهر و مرکز جامع بیماران کلیوی شهریوند شهر ساری و بیماران و مراقبین محترمی که بدون همکاری آن‌ها این تحقیق ممکن نبود نهایت سپاسگزاری به عمل می‌آید.

مراقبین خانوادگی اخذ شد. محترمانه ماندن تمام داده‌ها و رعایت امانت در منابع اطلاعاتی استفاده شده نیز رعایت شد.

## سپاسگزاری

این مطالعه بخشی از پایان‌نامه کارشناسی ارشد پرستاری با گرایش توانبخشی است که در تاریخ ۱۴۰۲/۰۵/۰۹ در دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی ایران به تصویب رسید. از مسئولین محترم معاونت پژوهش و فناوری و

Care Nurs. 2020;13(1):21-6.

- Hajat C, Stein E. The global burden of multiple chronic conditions: a narrative review. Preventive medicine reports. 2018;12:284-93. <https://doi.org/10.1016/j.pmedr.2018.10.008>
- Kovesdy CP. Epidemiology of chronic kidney disease: an update 2022. Kidney International Supplements. 2022;12(1):7-11. <https://doi.org/10.1016/j.kisu.2021.11.003>
- Tuttle KR, Wong L, Peter WS, Roberts G, Rangaswami J, Mottl A, et al. Moving from evidence to implementation of breakthrough therapies for diabetic kidney disease. Clinical Journal of the American Society of Nephrology. 2022;17(7):1092-103. <https://doi.org/10.2215/CJN.02980322>
- Control CfD, Prevention. Chronic kidney disease in the United States, 2019. Atlanta, GA: US Department of Health and Human Services, Centers for Disease Control and Prevention. 2022;3.
- Chaurasia V, Pandey MK, Pal S. Chronic kidney disease: A prediction and comparison of ensemble and basic classifiers performance. Human-Intelligent Systems Integration. 2022;1-10. <https://doi.org/10.1007/s42454-022-00040-y>
- Ghafourifard M, Mehrizade B, Hassankhani H, Heidari M. Hemodialysis patients perceived exercise benefits and barriers: the association with health-related quality of life. BMC nephrology. 2021;22(1):1-9. <https://doi.org/10.1186/s12882-021-02292-3>
- Khoshkhatti N, Bazzazian S, Yazdinezhad A. The Effectiveness of Mindfulness-Based Cognitive Therapy on Symptoms of Anxiety, Depression and Stress in Renal Patients Under Hemodialysis. Iranian Journal of Nursing Research. 2020;14(6):0-.
- Salman Dehkordi F, Imanipour M. Intensive Care Syndrom-Family: A Narrative Review. J Crit Care Nurs. 2020;13(1):21-6.
- Dastyr N, Mashayekhi F, Rafati F. Caregiving burden in hemodialysis patients' caregivers in Kerman Province: A descriptive-analytical study. Journal of Jiroft University of Medical Sciences. 2020;7(1):323-31.
- Talebi M, Rezasoltani P, Kazemnezhad E, Mokhtari Lakeh N. Caregiver burden and its related factors in caregivers of hemodialysis patients: a descriptive-analytical study. Avicenna Journal of Nursing and Midwifery Care. 2017;25(1):83-95.
- Asgari P, Shariat E, Gholami M. Exploring the self-care challenges in patients undergoing hemodialysis: A conventional content analysis. Journal of Hayat. 2020;26(2):118-30.
- Taherkhani M, Mohammadi F, Rashvand F, Motalebi SA. Predictors of Perceived Caregiving Burden among Caregivers of Elderly Dialysis Patients. Iranian Journal of Ageing. 2022;16(4):482-97. <https://doi.org/10.32598/sija.2021.2778.4>
- Jafari H, Ebrahimi A, Aghaei A, Khatony A. The relationship between care burden and quality of life in caregivers of hemodialysis patients. BMC nephrology. 2018;19(1):1-8. <https://doi.org/10.1186/s12882-018-1120-1>
- Marín-Maicas P, Corchón S, Ambrosio L, Portillo MC. Living with Long Term Conditions from the Perspective of Family Caregivers. A Scoping Review and Narrative Synthesis. International Journal of Environmental Research and Public Health. 2021;18(14):7294. <https://doi.org/10.3390/ijerph18147294>
- Vehling S, Mehnert A. Symptom burden, loss of dignity, and demoralization in patients with cancer: a mediation model. Psycho-Oncology. 2014; 23(3):283-90. <https://doi.org/10.1002/pon.3417>
- Caruso R, Nanni MG, Riba MB, Sabato S, Grassi

## زهرا تقی سیدی و همکاران

- L. The burden of psychosocial morbidity related to cancer: patient and family issues. International Review of Psychiatry. 2017;29(5):389-402. <https://doi.org/10.1080/09540261.2017.1288090>
17. Robinson S, Kissane DW, Brooker J, Burney S. A systematic review of the demoralization syndrome in individuals with progressive disease and cancer: a decade of research. Journal of Pain and Symptom Management. 2015;49(3):595-610. <https://doi.org/10.1016/j.jpainsympman.2014.07.008>
18. Fang C-K, Chang M-C, Chen P-J, Lin C-C, Chen G-S, Lin J, et al. A correlational study of suicidal ideation with psychological distress, depression, and demoralization in patients with cancer. Supportive Care in Cancer. 2014;22(12):3165-74. <https://doi.org/10.1007/s00520-014-2290-4>
19. Xia F, Wang G, Wang X. The status of caregiver burden and influencing factors among family caregivers in maintenance hemodialysis patients. Nurs Commun. 2022;6:e2022018. <https://doi.org/10.53388/IN2022018>
20. Imanipour M, Taheri M. THE QUALITY OF COMMUNICATION BETWEEN THE TREATMENT STAFF AND THE FAMILIES OF PATIENTS ADMITTED TO THE INTENSIVE CARE UNIT: A SYSTEMATIC REVIEW. Nursing And Midwifery Journal. 2022;20(5):359-69. <https://doi.org/10.52547/unmf.20.5.2>
21. Pio TMT, Prihanto JB, Jahan Y, Hirose N, Kazawa K, Moriyama M. Assessing burden, anxiety, depression, and quality of life among caregivers of hemodialysis patients in indonesia: A cross-sectional study. International journal of environmental research and public health. 2022;19(8):4544. <https://doi.org/10.3390/ijerph19084544>
22. Alves S, O'Caoimh R, Ribeiro O, Teixeira L, Molloy DW, Paúl C. Screening for caregiver burden in the community: Validation of the European Portuguese Screening Version of the Zarit Burden Interview (ZBI-4). Clinical Gerontologist. 2022;45(3):525-37. <https://doi.org/10.1080/07317115.2020.1728807>
23. Kissane DW. The contribution of demoralization to end of life decisionmaking. Hastings Center Report. 2004;34(4):21-31. <https://doi.org/10.2307/3528690>
24. Robinson S, Kissane DW, Brooker J, Hempton C, Michael N, Fischer J, et al. Refinement and revalidation of the demoralization scale: the DS-II. External validity. Cancer. 2016;122(14):2260-7. <https://doi.org/10.1002/cncr.30015> <https://doi.org/10.1002/cncr.30012>
25. Bahmani B, Farmani Shahreza S, Amin Esmaeili M, Naghiay M, Ghaedniay Jahromi A. Demoralization Syndrome in Patients with Human Immunodeficiency Virus. J Neyshabur Univ Med Sci. 2015;3(1):19-27.
26. Cantekin I, Kavurmacı M, Tan M. An analysis of caregiver burden of patients with hemodialysis and peritoneal dialysis. Hemodialysis International. 2016;20(1):94-7. <https://doi.org/10.1111/hdi.12311>
27. Shakya D, Tuladhar J, Poudel S. Burden and depression among caregivers of hemodialysis patients. Palliat Med Care. 2017;4(1):1-6. <https://doi.org/10.15226/2374-8362/4/1/00131>
28. Alshammari B, Noble H, McAneney H, Alshammari F, O'Halloran P, editors. Caregiver Burden in Informal Caregivers of Patients in Saudi Arabia Receiving Hemodialysis: A Mixed-Methods Study. Healthcare; 2023: MDPI. <https://doi.org/10.3390/healthcare11030366>
29. Rioux JP, Narayanan R, Chan CT. Caregiverburden among nocturnal home hemodialysis patients. Hemodialysis International. 2012;16(2):214-9. <https://doi.org/10.1111/j.1542-4758.2011.00657.x>
30. Bovero A, Vitiello LP, Botto R, Gottardo F, Cito A, Geminiani GC. Demoralization in End-of-Life Cancer Patients' Family Caregivers: A Cross-Sectional Study. American Journal of Hospice and Palliative Medicine®. 2022;39(3):332-9. <https://doi.org/10.1177/10499091211023482>
31. An E, Lo C, Hales S, Zimmermann C, Rodin G. Demoralization and death anxiety in advanced cancer. Psycho-oncology. 2018;27(11):2566-72. <https://doi.org/10.1002/pon.4843>
32. Chan WCH, Yu CTK, Kwok DK-S, Wan JKM. Prevalence of and factors associated with demoralization among family caregivers of palliative care patients in Hong Kong. Palliative & Supportive Care. 2023;1-11. <https://doi.org/10.1017/S1478951523000950>
33. Hudson PL, Thomas K, Trauer T, Remedios C, Clarke D. Psychological and social profile of family caregivers on commencement of palliative care. Journal of pain and symptom management. 2011;41(3):522-34. <https://doi.org/10.1016/j.jpainsympman.2010.05.006>