

The effect of partnership caring model on quality of life of adolescents with major thalassemia

Zinati F¹, *Khashaninia Z², Rahgoi A³, Rezasoltani P⁴, Babamahmodi F⁵

1- MSc of Nursing, Nursing Department, University of Social Welfare and Rehabilitation Science, Tehran, Iran
2-Assistant Professor, Department of Pediatric Nursing of Nursing and Midwifery faculty, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran (**Corresponding Author**)

Email: zkashaninia@yahoo.com

3- Instructor Nursing department, University of Social Welfare and Rehabilitation Science, Tehran, Iran.

4- PhD Student in Assessment and Measurement, University of Social Welfare and Rehabilitation Science, Tehran, Iran.

5- Professor. Infectious and tropical disease Specialist. Antimicrobial resistance research center, Mazandran University of Medical Sciences, Sari, Iran.

Abstract

Introduction: Thalassemia is the most common single gene disorder. The difficulties and complications of this disease affects all body systems which otherwise could not be seen in all other diseases. Thalassemia like any other chronic disease negatively affects person's quality of life. Objective of this study was to determine the effect of partnership caring model on quality of life of adolescents with major thalassemia.

Method: The research was a quasi-experimental study with intervention and control groups, research sample consisted of forty adolescents with thalassemia major who were referred to Razi and Bo-Ali Sari hospitals in Ghaemshahr and Sari two northern cities in Iran. First, each hospital was randomly assigned to intervention and control groups then eligible patients were chosen based on convenience method. The Demographic data and SF36 questionnaires completed before the intervention in both groups. Partnership caring model was conducted during 2 months in the intervention group according to the motivation, preparation, involvement and evaluation. Quality of life scores in two groups were compared with pre-intervention data 3 months later using SPSS v.22 software.

Results: The mean and standard deviation scores of quality of life before intervention were $45/16 \pm 5/33$ and $45/38 \pm 6/19$ in intervention and control groups respectively and independent t-test showed no statistically significant differences ($P= 0/43$). But the difference between two groups after intervention was significant ($75/06 \pm 4/0$ vs $42/80 \pm 7/73$ in intervention and control groups respectively with $P \leq 0.001$).

Conclusion: This study showed that partnership caring model can be used as an effective caring approach to improve the quality of life in adolescents with major thalassemia.

Keywords: quality of life, Major Thalassemia, adolescent, partnership caring model.

Received: 2 July 2015

Accepted: 3 November 2015

تأثیر مدل مراقبت مشارکتی بر کیفیت زندگی نوجوانان مبتلا به تالاسمی مژور

فاطمه زیستی^۱، *زهرا کاشانی نیا^۲، ابوالفضل ره گوی^۳، پوریا رضا سلطانی^۴، فرهنگ بابا محمودی^۵

- ۱- کارشناسی ارشد پرستاری - دانشگاه علوم بهزیستی و توانبخشی، تهران، ایران.
- ۲- استادیار گروه آموزشی پرستاری کودکان دانشکده پرستاری و مامایی، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران (نویسنده مسئول)
پست الکترونیکی: kashaninia@yahoo.com
- ۳- مری گروه آموزشی پرستاری بهداشت روانی، دانشکده توانبخشی، دانشگاه علوم بهزیستی و توانبخشی، تهران، ایران.
- ۴- دانشجوی دکترای تخصصی سنجش و اندازه‌گیری- دانشگاه علوم بهزیستی و توانبخشی تهران، تهران، ایران.
- ۵- استاد متخصص بیماری‌های عفونی و گرمیسری- مرکز تحقیقات مقاومت‌های میکروبی- دانشگاه علوم پزشکی مازندران، ساری، ایران.

نشریه پژوهش توانبخشی در پرستاری، دوره ۲ شماره ۲ زمستان ۱۳۹۴ ۵۷-۶۷

چکیده

مقدمه: تالاسمی از شایع‌ترین اختلالات تک ژنی می‌باشد، گرفتاری و عوارض ناشی از آن که تمام سیستم‌های بدن را درگیر می‌کند در کم‌تر بیماری دیگری دیده می‌شود و مانند هر بیماری مزمن دیگری کیفیت زندگی فرد را تحت تأثیر قرار می‌دهد. هدف این مطالعه تعیین تأثیر مراقبت مشارکتی بر کیفیت زندگی نوجوانان مبتلا به تالاسمی مژور است.

روش: این پژوهش یک مطالعه نیمه تجربی با گروه مداخله و شاهداست. نمونه پژوهش را ۴۰ نفر از نوجوانان مبتلا به تالاسمی مژور مراجعه کننده به بیمارستان رازی قائم‌شهر و بوعلی ساری تشکیل می‌دادند. ابتدا هر بیمارستان به صورت تصادفی به یک گروه اختصاص یافت، سپس نمونه‌ها به روش در دسترس انتخاب شدند. پرسشنامه‌های اطلاعات جمعیت‌شناختی و بیماری و کیفیت زندگی SF-36 قبل از مداخله در هر دو گروه تکمیل و مدل مراقبت مشارکتی بر اساس مراحل ایجاد انگیزش، آماده‌سازی، درگیر سازی و ارزشیابی در گروه مداخله به مدت ۲ ماه اجرا شد. میانگین نمرات کیفیت زندگی،^۳ ماه بعد از مداخله (پایان دوره پیگیری) با داده‌های قبل از مداخله با استفاده از آزمون‌های آماری در نسخه ۲۲ نرم‌افزار SPSS مقایسه شد.

یافته‌ها: میانگین و انحراف معیار نمرات کیفیت زندگی نوجوانان قبل از مداخله به ترتیب در گروه مداخله $۴۵/۱۶\pm ۵/۳۳$ و در گروه شاهد $۱۹/۴۵\pm ۳/۸$ بود و آزمون تی مستقل اختلاف معناداری نشان نداد ($p=0/۴۳$)، اما بعد از اجرای مداخله تفاوت دو گروه (مداخله $۷۵/۰۶\pm ۷/۷۳$ و شاهد $۸۰/۴۲\pm ۰/۰۱$) معنادار شد ($p<0/۰۰۱$).

نتیجه‌گیری: مدل مراقبت مشارکتی می‌تواند به عنوان راهکاری برای بهبود کیفیت زندگی نوجوانان مبتلا به تالاسمی مژور مورد استفاده قرار گیرد.

کلید واژه‌ها: کیفیت زندگی، تالاسمی مژور، نوجوان، مدل مراقبت مشارکتی.

درمانی و مراقبتی در درجه بعدی اهمیت قرار دارند (۱۲). برای دستیابی به اهداف مدل، مراحل زیر در قالب یک ساختار منظم ارائه گردیده است که با رعایت ارتباط و توالی منطقی تکاملی به صورت مجموعه‌ای به هم پیوسته و پویا عمل می‌نماید. این گام‌ها عبارتند از: ۱- انگیزش-۲- آماده‌سازی-۳- درگیرسازی-۴- ارزشیابی که برای هر مرحله برنامه‌های عملی مشخص پیش‌بینی شده است (۱۲).

همچنین در مطالعات مختلف از جمله دانشی و همکاران "تأثیر مدل مراقبت مشارکتی بر کیفیت زندگی بزرگ‌سالان مبتلا به آسم" (۱۳)، پروینیان نسب و همکاران "تأثیر مدل مراقبت مشارکتی بر افسردگی نوجوانان مبتلا به بنا تالاسمی مژوز" (۱۴) و خوشاب و همکاران "تأثیر مدل مراقبت مشارکتی بر میزان افسردگی و اضطراب بیماران مبتلا به نارسایی قلبی" (۱۵)، تأثیر به کارگیری این مدل مورد بررسی قرار گرفته است.

تقریباً پنجاه‌درصد از نوجوانان با بیماری‌های مزمن به طور کامل توصیه‌های مراقبتی را انجام نمی‌دهند. مسئولیت‌پذیری و مشارکت فعال مددجوی دارای مشکلات متنوع در دوران حساس و بحرانی نوجوانی، مستلزم داشتن آگاهی نسبت به ماهیت بیماری و همچنین ایجاد انگیزه، نگرش مثبت و یادگیری مهارت‌های لازم برای پیشگیری و کنترل عوارض بیماری است (۱۶).

در ایران بیماری‌هایی مانند تالاسمی مژوز با توجه به شرایط مزمن بودن، صعبالعلاج بودن و هزینه درمان بالا و مهم‌تر از همه توجه مراکز بهداشتی درمانی فقط به درمان جنبه جسمی این بیماران، ایجاد اختلال عمده در سیک زندگی این بیماران دور از انتظار نیست (۱۷). دوره نوجوانی با تغییرات فیزیولوژی، شناختی، روانی، بیرون آمدن فرد از خانواده، فشار همسالان و به میزان قابل توجهی با اجتماعی شدن نوجوان همراه است (۱۸و۱۹). در بیماران مبتلا به تالاسمی مژوز گذر از مرحله بلوغ و نوجوانی دشوار بوده و بر تعاملات نوجوانان با محیط فیزیکی و اجتماعی تأثیر گذاشته و ارتباط آن‌ها با همسالان را تغییر می‌دهد (۲۰و۲۱). در ارزیابی سلامتی و بهداشت افراد، نباید فقط به شاخص‌های سنتی نظری میزان مرگ‌ومیر و میزان ابتلاء به بیماری توجه کرد؛ بلکه باید به ادراک افراد از کیفیت زندگی نیز توجه داشت (۲۲). امروزه به علت پیشرفت روش‌های درمانی میزان بقای کودک مبتلا به بیماری‌های مزمن افزایش یافته است، اما همچنان پیش آگهی امید به زندگی و کیفیت زندگی این کودکان نامشخص می‌باشد (۲۳).

با توجه به این که مدل مراقبت مشارکتی محدود به بیماری خاصی نیست و با توجه به این که بررسی تأثیر الگوی مراقبت مشارکتی می‌تواند در معرفی روش‌های ارتقای سلامت این گروه

مقدمه

تالاسمی مژوز شکل شایعی از یک آنمی ارثی در جهان می‌باشد که به دلیل نقص در سنتز یکی از زنجیره‌های گلوبین، در هموگلوبین به وجود می‌آید (۱). پیش‌بینی می‌شود که در بیست سال آینده، نهصد هزار بیمار تالاسمی مژوز در دنیا متولد شوند که نودوپنج درصد آن‌ها در آسیا، هند و خاورمیانه خواهند بود (۲). احتمال تولید نوزاد مبتلا به بنا تالاسمی در ایران، به طور متوسط یک مورد در سیصد زایمان تخمین زده می‌شود که تقریباً سه برابر بیش تر از بالاترین فراوانی در بیماری‌های وراثتی، یعنی سندروم داون با شیوع ۱/۱۰۰۰ می‌باشد (۳). در حدود بیست‌وسه هزار نفر در ایران به این بیماری مبتلا هستند که سالانه حدود هزار و پانصد نفر دیگر به این بیماران اضافه می‌شود (۴). استان مازندران و فارس بالاترین جمعیت مبتلا به تالاسمی مژوز را دارند و سهم استان مازندران دو هزار و چهارصد نفر می‌باشد (۵). ضمن این که هشتادوپنج درصد از مبتلایان به تالاسمی مژوز را در ایران گروه سنی زیر هجده سال تشکیل می‌دهند (۶).

بیماری تالاسمی مانند هر بیماری مزمن و محدود‌کننده دیگر کیفیت زندگی فرد را تحت تأثیر قرار می‌دهد و به رغم اقدامات درمانی باز هم علائم و تظاهرات بالینی آن فرد را با مشکلات متعدد جسمانی، روان‌شناختی و محدودیت‌های عملکردی (۷) مواجه می‌سازد. مشکلاتی مانند احساس عدم اعتمادبه نفس و غیبت‌های مکرر از مدرسه به دلیل بیماری یا تزریق خون، بستری شدن‌های در کودکی و نوجوانی با خستگی، ضعف و رنجوری همراه باشد و آن‌ها مانند همسالان سالم، تجربه مناسبی از محیط زندگی خود نداشته باشند (۸). مراقبت‌های پزشکی و نگرانی از مرگ زودرس، احساساتی چون خشم، یاس و گوشه‌گیری، تشن فراوانی را برای نوجوانان به ارمغان می‌آورد. ازدواج، شیوه برخورد با رخدادهای مهم زندگی، اشتغال، فشارهای اقتصادی، نگرانی‌های عاطفی و مشکلات مربوط به خدمات پزشکی نیز از مشکلات پایان دوره نوجوانی این بیماران است (۹).

مطالعات نشان داده است جهت بهبود کیفیت زندگی ترکیبی از مراقبت پزشکی و حمایت روانی- اجتماعی از بیمار نه تنها باعث افزایش طول عمر بیماران می‌گردد، بلکه باعث پذیرش بیماری و اعتمادبه نفس مطلوب در نوجوان می‌شود (۱۰و۱۱). از دیدگاه مدل مراقبت مشارکتی کیفیت و نوع ارتباط بین دو طرف رابطه اهمیت اساسی و حیاتی دارد. در این رابطه، دانش، مهارت و ابزارهای خاص

جهاد دانشگاهی به فارسی برگردانده شده است (۲۵). روایی و پایابی این ابزار در پژوهش‌های مختلف گزارش شده است (۲۶-۲۸). ضریب همبستگی آزمون - باز آزمون متغیر کیفیت زندگی Sf در پژوهش حاضر 0.97 به دست آمد.

این پرسشنامه، کیفیت زندگی بیماران را در دو بعد جسمی و روانی مورد سنجش قرار می‌دهد. بعد جسمی شامل چهار زیر حوزه: عملکرد جسمانی، محدودیت نقش به علت مشکلات جسمی، درد جسمانی و سلامت عمومی است. بعد روانی نیز شامل چهار زیر حوزه: احساس نشاط و شادابی، سلامت روانی، محدودیت نقش به علت مشکلات روانی و عملکرد اجتماعی می‌باشد. امتیازدهی بر اساس درجه‌بندی لیکرت است. در این پرسشنامه جهت ابعاد جسمی و روانی از امتیاز صفر تا 100 داده می‌شود. امتیاز صفر نشان‌دهنده پایین‌ترین سطح و 100 بالاترین سطح کیفیت زندگی می‌باشد.

برای سؤال‌های 3 گزینه‌ای نمره‌های $0, 50, 100$ ، سؤال‌های 5 گزینه‌ای نمره‌های $0, 25, 50, 75, 100$ و سؤال‌های 6 گزینه‌ای نمره‌های $0, 20, 40, 60, 80, 100$ ، در نظر گرفته شده است. این امتیازدهی در 2 مرحله انجام می‌شود. در مرحله اول ابتدا بر اساس پاسخ به هر سؤال امتیازات از صفر تا 100 داده می‌شود. در مرحله دوم، میانگین امتیازات هر یک از ابعاد جسمی و روانی محاسبه و امتیاز از صفر تا 100 داده می‌شود. امتیاز سؤالات متفاوت است و طبق یک روش منظم به امتیازاتی بین صفر تا 100 تبدیل می‌شود و با جمع امتیازات سؤال‌های مخصوص هر بعد و تقسیم عدد به دست آمده بر تعداد سؤالات همان بعد، امتیاز آن بعد، به دست می‌آید که امتیاز بالاتر نشان‌دهنده کیفیت زندگی مطلوب‌تر است. در قسمت بعد جسمی، سؤالات عملکرد جسمی شامل 10 سؤال سه گزینه‌ای ($3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12$)، سؤالات محدودیت نقش به علت مشکلات جسمی شامل چهار سؤال دو گزینه‌ای ($13, 14, 15$)، سؤالات درد جسمی شامل 2 سؤال شش گزینه‌ای ($21, 22$)، سؤالات سلامت عمومی شامل 5 سؤال پنج گزینه‌ای ($1, 3, 33, 34, 35$) است و در قسمت بعد روانی، سؤالات عملکرد اجتماعی شامل 2 سؤال پنج گزینه‌ای ($20, 21, 22, 23, 24$) است.

روش کار به این صورت بود که بعد از کسب مجوز کمیته اخلاق به شماره REC.1393.172 uswr از دانشگاه علوم

از بیماران و در بهبود کیفیت زندگی و کاهش مشکلات آنان اثرگذار باشد و به استناد مطالعات صورت گرفته در خصوص تأثیر مراقبت مشارکتی در سایر بیماران و لزوم بهبود کیفیت زندگی بیماران تالاسمیک با روش‌های اثربخش و با توجه به جمعیت نوجوانان مبتلا به تالاسمی در استان مازندران، مطالعه حاضر با هدف تعیین تأثیر کاربرد مدل مراقبت مشارکتی بر کیفیت زندگی نوجوانان مبتلا به تالاسمی مأمور انجام گرفته است.

روش مطالعه

مطالعه حاضر از نوع نیمه تجربی است. جامعه پژوهش را نوجوانان مبتلا به تالاسمی مأمور مراجعه کننده به بخش تالاسمی بیمارستان‌های رازی قائم شهر و بوعلی ساری در سال ۱۳۹۳ تشکیل می‌دادند. حجم نمونه با استفاده از فرمول کوکران،

$$n = \frac{2\sigma^2}{Z_{1-\alpha/2}^2 + Z_{1-\beta}^2}$$

با احتمال خطای نوع اول ($\alpha = 0.05$) و توان آزمون ($1-\beta = 0.80$ ، با استفاده از یافته‌های مطالعه مشابه (۲۴) حداقل بیست نفر در هر گروه تعیین شد. ابتدا به صورت تصادفی بیمارستان قائم برای گروه مداخله و بیمارستان بوعلی برای گروه شاهد تعیین شد، سپس نمونه‌ها در هر بیمارستان به روش در دسترس انتخاب شدند.

معیارهای ورود به مطالعه شامل: مبتلا به تالاسمی مأمور بر اساس تشخیص پزشکی و آزمایش‌های موجود در پرونده باشند، در قائم شهر یا ساری و روستاهای اطراف ساکن باشند، در سن بین چهارده تا بیست سال باشند، سواد خواندن و نوشتن داشته باشند، قادر به همکاری و اجرای برنامه باشند، طبق نظر پزشک به جز تالاسمی مأمور بیماری دیگری نداشته باشند و همچنین کسب نمره 50 و کمتر از پرسشنامه کیفیت زندگی (Sf). معیارهای خروج عبارت بود از: در ابتدا و حین تحقیق نوجوان مبتلا به تالاسمی مأمور علاوه بر روش‌ها و داروهای معمول مورد استفاده در درمان مثل ترانسفوزیون خون و داروهای شلات کننده آهن، از داروهای دیگری استفاده کند و همچنین در جلسات به طور کامل شرکت نکند.

پرسشنامه اطلاعات جمعیت شناختی (بیست و چهار سؤال) و پرسشنامه کیفیت زندگی $SF-36$ (سی و شش سؤال) ابزارهای گردآوری اطلاعات در این پژوهش بودند. پرسشنامه کیفیت زندگی در سال ۱۹۹۲ توسط Sheri Bourne در آمریکا جهت بررسی کیفیت زندگی بیماران طراحی شده است. این پرسشنامه توسط منتظری و همکارانش در سال ۱۳۸۴ در پژوهشکده علوم بهداشتی

آزمون‌های آماری پیرسون، کای اسکوئر، آزمون دقیق فیشر و آزمون تی مستقل، همچنین برای بررسی داده‌های حاصل از تحقیق، نمرات میانگین کیفیت زندگی در گروه مداخله و شاهد از آزمون‌های آماری پارامتریک (تی مستقل، تی زوجی) از نسخه ۲۲ نرمافزار SPSS استفاده گردید و $p < 0.05$ معنادار تلقی شد.

یافته‌ها

در این مطالعه، در گروه مداخله ۶۰٪ شرکت‌کنندگان دختر و ۴۰٪ پسر و در گروه شاهد ۵۵٪ دختر و ۴۵٪ پسر، میانگین سنی گروه مداخله ۱۸ سال و گروه شاهد ۱۷/۶۵ سال بوده است. بین دو گروه به لحاظ متغیرهای جمعیت شناختی و ویژگی‌های بیماری تفاوت آماری معنادار مشاهده نشد (جدول ۱ و ۲).

در مورد نمرات کیفیت زندگی، بین میانگین نمرات متغیرهای عملکرد جسمانی، محدودیت نقش به علت مشکلات جسمانی، درد جسمانی، سلامت عمومی، محدودیت نقش به علت مشکلات روانی، احساس نشاط و شادابی، سلامت روانی، عملکرد اجتماعی و همچنین بین میانگین نمرات کلی کیفیت زندگی قبل از مداخله در گروه شاهد و مداخله اختلاف معنی‌داری مشاهده نشد (جدول ۳).

پس از مداخله، بین میانگین نمرات متغیرهای عملکرد جسمانی، محدودیت نقش به علت مشکلات جسمانی، درد جسمانی، سلامت عمومی، محدودیت نقش به علت مشکلات روانی، احساس نشاط و شادابی، سلامت روانی، عملکرد اجتماعی و همچنین میانگین نمرات کلی کیفیت زندگی گروه مداخله و شاهد تفاوت آماری معنادار مشاهده شد (جدول ۴).

بهزیستی و توانبخشی، با مراجعه به بخش تالاسمی بیمارستان‌های یادشده، همراه با ارائه توضیح در مورد اهداف پژوهش و تکمیل فرم رضایت‌نامه آگاهانه کتبی توسط نوجوانان (والدین)، جهت شرکت در پژوهش، نمونه‌ها انتخاب شدند.

پژوهشگر قبل از انجام مداخله پرسشنامه‌های مطالعه را در اختیار آزمودنی‌های هر دو گروه قرارداد و پس از آن برای گروه مداخله جهت انجام مراقبت مشارکتی، ویزیت‌های مشارکتی و پیگیری را طراحی نمود که این ویزیت‌های مشارکتی مبتنی بر رویکرد مراقبتی و بر اساس مشکلات مراقبتی هر یک از مددجویان و تشخیص‌های مراقبتی مبتنی بر آن طراحی شد. ویزیت‌های مشارکتی به صورت گروهی و با حضور پژوهشگر، پژوهشگر مسئول بخش نوجوانان مبتلا به تالاسمی مأذور انجام پذیرفت. در هر گروه ۵ نفر از نوجوانان مشارکت فعال داشتند و هر جلسه ۴۵ تا ۶۰ دقیقه به طول می‌انجامید. پژوهشگر در هر جلسه آموزش‌های خود را به صورت چهره به چهره ارائه نموده و همچنین کتابچه آموزشی مراقبت بر اساس مدل مراقبت مشارکتی را که قبلاً بدین منظور تهیه کرده بود در اختیار آن‌ها قرار می‌داد. این ویزیت‌ها در پنج جلسه به فاصله ۲ هفته از یکدیگر در عرض ۲ ماه، با توجه به پیشنهاد نوجوانان و زمان مراجعه بعدی آن‌ها برای ترانسفوزیون خون اجرا شد. روش ارائه مطالب به صورت سخنرانی، پرسش و پاسخ و نیز ارائه چند سؤال توسط پرستار در حین جلسات برای افزایش حس رقابت و بالا بردن معلومات و جلب توجه نوجوانان بود. همچنین محتوای آموزش‌های ارائه شده شامل مروجی بر فیزیولوژی سیستم گردش خون، علل به وجود آمدن بیماری، عوامل تشیدی‌کننده و تخفیف دهنده عوارض بیماری، اهمیت یک رژیم غذایی مناسب و فعالیت بدنی، اهمیت تزریق خون، مصرف داروهای تجویز شده و عوارض جانبی آن‌ها بود.

علاوه بر این، ویزیت‌های پیگیری با مراجعه حضوری پژوهشگر در بخش تالاسمی به صورت ماهیانه (هر ماه یک بار و مجموعاً ۳ بار) بر اساس تشخیص پرستاری و نیاز و درخواست نوجوانان به منظور یادآوری و بررسی سطح یادگیری انجام گرفت. در انتهای پس از گذشت ۵ ماه (دو ماه مداخله و ۳ ماه پیگیری) مجدداً پرسشنامه‌های مطالعه را در اختیار نمونه‌های هر دو گروه قرار گرفت. لازم به ذکر است که گروه شاهد تحت مراقبت‌های معمول بخش قرار داشتند. در پایان مداخله برای حفظ ملاحظات اخلاقی، مطالب ارائه شده به گروه مداخله، به صورت کتابچه در اختیار گروه شاهد هم قرار گرفت.

در مورد تجزیه و تحلیل داده‌ها، جهت بررسی همسانی متغیرهای زمینه‌ای و مداخله‌گر در دو گروه مداخله و شاهد از

جدول ۱: مقایسه توزیع فراوانی متغیرهای مرتبط با ویژگی‌های جمعیت شناختی و خانوادگی نوجوانان مبتلا به تالاسمی مازور مراجعت کننده به بیمارستان‌های رازی قائم‌شهر و پواعلی ساری در سال ۱۳۹۳ در دو گروه داخله و شاهد

جدول ۲: مقایسه توزیع فراوانی متغیرهای مرتبط با ویژگی‌های بیماری نوجوانان مبتلا به تالاسمی مازور مراجعته کننده به بیمارستان‌های رازی قائم‌شهر و بوعلی ساری در سال ۱۳۹۳ در دو گروه مداخله و شاهد

| متغیر | شاهر | بلکن | تعداد | نرخ سیلور | نرخ سیلور | تعداد | شاهر |
|--------------------------|------|------|-------|-----------|-----------|-------|------|
| جیت فرمومه (بُن) | | | | ۰-۴% | ۰-۴% | ۷۶۸ | ۰-۴% |
| بلکن من تشخیص تلاسی (بل) | | | | ۰-۴% | ۰-۴% | ۷۶۸ | ۰-۴% |
| من شرع تدقیق خون (بل) | | | | ۰-۴% | ۰-۴% | ۷۶۸ | ۰-۴% |
| غولل تدقیق خون (بُن) | | | | ۰-۴% | ۰-۴% | ۷۶۸ | ۰-۴% |

جدول ۳: مقایسه میانگین نمره زیر مقیاس‌های کیفیت زندگی نوجوانان مبتلا به تالاسمی مازور مراجعته کننده به بیمارستان رازی قائم‌شهر و بوعلی ساری قبل از مداخله در سال ۱۳۹۳

| گروه | زن | | کنترل | | بدنه | | نرخ سیلور | نرخ سیلور | بلکن | نرخ سیلور | نرخ سیلور | |
|-----------------------------|----|--|-------|--|------|--|-----------|-----------|--------|-----------|-----------|--|
| سلکرد چیلی | | | | | | | T-Test | | T-Test | | T-Test | |
| حدویت قشن به طن شکلات چیلی | | | | | | | ۰-۴۱ | | ۰-۴۱ | | ۰-۴۱ | |
| دود چیلی | | | | | | | ۰-۴۱ | | ۰-۴۱ | | ۰-۴۱ | |
| سلامت صرسی | | | | | | | ۰-۴۱ | | ۰-۴۱ | | ۰-۴۱ | |
| حدویت قشن به طن شکلات رویلی | | | | | | | ۰-۴۱ | | ۰-۴۱ | | ۰-۴۱ | |
| احسان شاط و خلیلی | | | | | | | ۰-۴۱ | | ۰-۴۱ | | ۰-۴۱ | |
| سلامت رویلی | | | | | | | ۰-۴۱ | | ۰-۴۱ | | ۰-۴۱ | |
| سلکرد اچیلی | | | | | | | ۰-۴۱ | | ۰-۴۱ | | ۰-۴۱ | |

جدول ۴: مقایسه نمره میانگین زیر متغیرهای کیفیت زندگی نوجوانان مبتلا به تالاسمی مازور مراجعته کننده به بیمارستان رازی قائم‌شهر و بوعلی ساری بعد از مداخله در سال ۱۳۹۳

| گروه | زن | | کنترل | | بدنه | | نرخ سیلور | نرخ سیلور | بلکن | نرخ سیلور | نرخ سیلور | |
|-----------------------------|----|--|-------|--|------|--|-----------|-----------|--------|-----------|-----------|--|
| سلکرد چیلی | | | | | | | T-Test | | T-Test | | T-Test | |
| حدویت قشن به طن شکلات چیلی | | | | | | | ۰-۴۱ | | ۰-۴۱ | | ۰-۴۱ | |
| دود چیلی | | | | | | | ۰-۴۱ | | ۰-۴۱ | | ۰-۴۱ | |
| سلامت صرسی | | | | | | | ۰-۴۱ | | ۰-۴۱ | | ۰-۴۱ | |
| حدویت قشن به طن شکلات رویلی | | | | | | | ۰-۴۱ | | ۰-۴۱ | | ۰-۴۱ | |
| احسان شاط و خلیلی | | | | | | | ۰-۴۱ | | ۰-۴۱ | | ۰-۴۱ | |
| سلامت رویلی | | | | | | | ۰-۴۱ | | ۰-۴۱ | | ۰-۴۱ | |
| سلکرد اچیلی | | | | | | | ۰-۴۱ | | ۰-۴۱ | | ۰-۴۱ | |

بعد سلامت عمومی و نیروی حیات و انرژی ($P<0.001$) نسبت به قبل افزایش یافته و این تغییر معنادار است (۳۲).

نتایج تمام مطالعات یاد شده بالا با نتایج مطالعه حاضر همخوانی دارد. در مدل مراقبت مشارکتی از آموزش‌های حضوری و کتبی برای افزایش آگاهی از ماهیت بیماری، رژیم غذایی و فعالیت بدنی مناسب، عوامل تشیدکننده و تخفیف دهنده بیماری و اهمیت تزریق خون استفاده شد. مدل مراقبت مشارکتی به دلیل این که نوجوان را در چارچوب تیم درمانی فعال نموده، آنان را نسبت به درمان حساس‌تر و مسئولیت‌پذیر کرده است. همچنین از این طریق آنان در گروه‌های کوچک قرار گرفته و به همراه پزشک و پرستار با یکدیگر به تبادل اندیشه‌ی می‌پردازن. در این تحقیق رضایت نوجوانان از همکاری در مراقبت و درمان خویش و همچنین تعامل با پزشک و پرستار نشان داده است که هر قدر بیمار نسبت به بیماری خود شناخت پیدا کند و در امر مراقبت از خود با تیم درمان مشارکت و همکاری داشته باشد، بیشتر می‌تواند در جهت حفظ و ارتقای سلامت و در نهایت ارتقای کیفیت زندگی خویش گام بردارد.

نتیجه‌گیری نهایی

با بررسی نتایج پژوهش حاضر مشخص گردید که مراقبت مشارکتی بر کیفیت زندگی نوجوانان مبتلا به تالاسمی مازور مؤثر است و با انجام این روش، کیفیت زندگی نوجوانان ارتقا یافت. با توجه به کاربردی بودن و صرف هزینه کم در اجرای آن برای نوجوانان مبتلا به تالاسمی مازور، می‌توان فعالیتهايی در جهت گسترش و رواج استفاده از این روش، برنامه‌ریزی کرد. در پایان به مراکز درمانی و ارائه دهنده‌گان خدمات به این بیماران پیشنهاد می‌شود، رویکردی مشارکتی با سایر اعضای تیم بهداشتی و مشاوران آموزش بهداشت به منظور ارتقای سلامت و کنترل عوارض در نوجوانان تالاسمی به کار گرفته شود. همچنین توصیه می‌شود که این مطالعه در مورد سایر جنبه‌های زندگی نوجوانان و بیماران مبتلا به تالاسمی مازور و در محیط‌های دیگر از جمله در منزل و با مشارکت سایر اعضای خانواده انجام یابد.

از جمله محدودیت‌های پژوهش این که تفاوت‌های فردی (هوش و استعداد) و شرایط عاطفی و مشکلات خانوادگی نمونه‌ها می‌تواند بر پاسخ‌گویی آن‌ها تأثیر بگذارد. همچنین نمونه‌ها ممکن است در طول مداخله در معرض رسانه‌های عمومی (رادیو، تلویزیون، جراید) و در جریان اطلاعاتی مربوط به مداخله تحقیق قرار بگیرند که

بحث

یافته‌های پژوهش نشان داده است که دو گروه مداخله و شاهد از نظر ویژگی‌های جمعیت شناختی و ویژگی‌های مرتبط با بیماری اختلاف معنی‌داری با هم نداشته‌اند. میانگین نمره زیر متغیرها و نمره کلی کیفیت زندگی قبل از مداخله بین دو گروه تفاوت معناداری را نشان نداد اما بعد از مداخله مقایسه میانگین نمره کلی و همه ابعاد کیفیت زندگی در گروه مداخله نسبت به گروه شاهد نشان دهنده بهبود معنادار بوده است.

حسنه‌ی و همکاران نشان دادند که اجرای مدل مراقبت مشارکتی سبب بهبود میزان هموگلوبین گلیکوزیله و میزان انسولین مصرفی نوجوانان مبتلا به دیابت نوع یک می‌شود. انجام آزمون تی مستقل نشان داد که دو گروه قبل از مداخله از نظر میزان هموگلوبین گلیکوزیله ($P=0.027$) و میزان انسولین مصرفی ($P=0.010$) دیده شد (۲۹). برهانی و همکاران نشان دادند که اجرای مدل مراقبت مشارکتی بر افزایش کیفیت زندگی بیماران مبتلا به نارسایی قلبی مؤثر است. در بررسی کیفیت زندگی، سه بعد اصلی جسمی، روحی-روانی و اجتماعی-اقتصادی سنجیده شد که میانگین این ابعاد قبل از مداخله در گروه شاهد، نسبت به بعد از مداخله اختلاف معنی‌داری را نشان داد که بیشترین بهبودی در بعد روحی-روانی گروه مداخله و بیشترین افت در بعد اجتماعی-اقتصادی گروه شاهد صورت گرفت ($P<0.001$). علیجانی رنانی و همکاران نشان دادند که مدل مراقبت مشارکتی بر افزایش کیفیت زندگی در سن مدرسه کودکان مبتلا به بتا تالاسمی مؤثر است. میانگین نمره کیفیت زندگی پس از مداخله در همه ابعاد (گزارش والدین و کودک) به جز عملکرد جسمی والدین در گروه مداخله بالاتر از گروه شاهد بود ($P<0.001$). همچنین گروه مداخله پس از مداخله نسبت به قبل از مداخله از کیفیت زندگی بهتری برخوردار شدند ($P<0.001$) (۳۱). قویبل و همکاران، عنوان کردند کیفیت زندگی بیماران تحت همودیالیز که تحت آموزش بر اساس مدل مراقبت مشارکتی قرار داشتند، در تمام ابعاد فیزیکی، روانی، سلامت عمومی و نیروی حیات و انرژی نسبت به قبل از مداخله بهبود معناداری پیدا کرده است. نتایج نشان داد بعد از اجرای مدل مشارکتی کیفیت زندگی در زیر بعدهای وضعیت فیزیکی ($P<0.001$) و نیز وضعیت روانی ($P<0.001$) و در

قابل کنترل نمی باشد.
می باشد. بدین وسیله پژوهشگران مراتب تشکر و قدردانی خود را از کلیه نوجوانان و والدین ایشان، مسئولان بیمارستان و پرستاران محترم بیمارستان های رازی قائم شهر و بوعلی ساری به دلیل همکاری در انجام این تحقیق ابراز می نمایند.

تشکر و قدردانی

مطالعه حاضر بخشی از پایان نامه کارشناسی ارشد به شماره ۹۱۱۶۸۵۰۰۲ مصوب دانشگاه علوم بهزیستی و توانبخشی - تهران

References

- 1 - Babar M, Shan M, Mehmood KT. Significance of combo chelation therapy over mono chelation therapy in patient with thalassemia. Journal of Pharmaceutical Sciences and Research. 2010; 2(12): 837-43.
- 2 - Kleanthous M, Phylactides M. Thalassemia and its relevance to personalized medicine. Future Medicine. 2008; 5(2): 141-53.
- 3 - Hashemi Soteh MB, Akhavan Niaki H, Kowsarian M, Aliasgharian A, Banihashemi A. [Frequency of Beta-globin gene mutations in beta-thalassemia patients from east of mazandaran]. J Mazandaran Univ Med Sci . 2008; 18(67):17-25. (Persian)
- 4 - Parvin N, Alavi A, Alidost E, Forozandeh N, Hosseinzadeh Sh, Kamkhah AF, et al. [The effects of group therapy on mental health condition in mothers of thalassemic patients]. Journal of Shahrekord University of Medical Sciences. 2008; 10(3): 37-43. (Persian)
- 5 - Available at: <http://www.khabarkhoon.com>. Accessed Apr 2014.
- 6 - Hassanpour Dehkordi A, Delaram M, Safdari F, Salehi Tali Sh, Hasheminia SAM, Kasiri K, et al. [Comparison of the effects of lecture and booklet methods on awareness and attention of parents of children with Thalassemia major]. Journal of Shahrekord University of Medical Sciences. 2008; 10(2): 52-58. (Persian)
- 7 - Scalzone L, Mantovani LG, Krol M, Rofail D, Ravera S, Bisconte MG, et al. Costs, quality of life, treatment satisfaction and compliance in patients with beta-thalassemia major undergoing iron chelation therapy: the ITHACA study. Curr Med Res Opin. 2008 Jul; 24(7): 1905-17.
- 8 - Salehi M, Mirbehbahani NB, Jahazi A, Aghebati Amlashi Y. [General health of beta-thalassemia major patients in Gorgan, Iran]. Journal of Gorgan University of Medical Sciences. 2014; 16(1): 120-5. (Persian)
- 9 - Zeighami Mohammadi Sh, Tajvidi M, Ghazizadeh Sh. [The relationship between spiritual well-being with quality of life and mental health of young adults with beta-thalassemia major]. Scientific Journal of Iran Blood Transfus Organ. 2014; 11(2): 147-154. (Persian)
- 10 - Zare K, Baraz Pordanjani Sh, Pedram M, Pakbaz Z. [Quality of life in children with thalassemia who referred to thalassemia center of Shafa Hospital]. Jundishapur Journal of Chronic Disease Care. 2012; 1(1): 45-53. (Persian)
- 11 - Sohrabi F, Javanbakhsh A. [Investigating the effectiveness of enhancing optimism skills

on the locus of control of high school students in Gorgan]. Daneshvar Raftar. 2009 Oct-Nov; 16(37): 59-68. (Persian)

12 - Mohammadi E. [Design and evaluation of partnership caring model for the control of blood pressure]. Ph.D Thesis in Nursing, Faculty of Medical Sciences, Tarbiat Modares University, 2001. (Persian)

13 - Daneshi F, Sabzevari S, Pooraboli B, Shojaeishahrokhbabdi M. [The effect of partnership care model on the quality of life of adults with Asthma]. Iran Journal of Nursing (IJN). 2014; 27(88): 1-10. (Persian)

14 - Parviniannasab AM, Rosta S, Vojdani MA, Dehghani A, Keshtkaran Z, Shamsizade M, et al. [The effect of partnership care Model on depression of adolescents with β-thalassemia]. Iranian Journal of Psychiatric Nursing (IJPN). 2014; 1(4): 25-35. (Persian)

15 - Khoshab H, Bagheryan B, Abbaszadeh A, Mohammadi E, Kohan S, Samareh Rad H. [The effect of partnership care model on depression and anxiety in the patient with heart failure]. Journal of Evidence Based Care. 2012; 2(2): 37-46. (Persian)

16 - Hosseini FS, Jolayi H, Valizadeh L, abaghchy Ahary A, Hashemi MV, Varmazyar Zh. [The knowledge of hemophilia affected adolescents on the prevention of hemophilia complications]. Sci J Iran Blood Transfus Organ. 2014; 10(4): 372-386. (Persian)

17 - Fatemeyan Rad F, Mostanbt N, Zoladl M. [The effect of training on coping with stress, anxiety and depression among patients with special diseases]. Armaghane Danesh. 2013; 18(9): 777-786. (Persian)

18 - Musarezaie A, Naji Esfahani H, Momeni-Ghaleghasemi T, Aminoroaia M. [Relationship between religious orientation, anxiety and depression of students in Isfahan University of Medical Sciences]. Jour of Behavioral Sciences. 2012; 10(6): 509-519. (Persian)

19 - Mohammadi N, Sajadinezhad MS. [The relationship among body image concern, fear of negative evaluation and self-esteem with social anxiety]. Journal of Psychology (Tabriz University). 2007; 2(5): 60-75. (Persian)

20 - Tajvidi M, Zeighami Mohammadi Sh.[The level of loneliness, hopelessness and self-esteem in major thalassemia adolescents]. Sci J Iran Blood Transfuse Organ. 2012; 9(1): 36-43. (Persian)

21 - Shirazi M, Anoosheh M, Rajab A. [The effect of self-care program education by group discussion method on self-concept in diabetic adolescent girls' reffered to Iranian diabetics society]. Iranian Journal of Nursing Research (IJNR). 2011; 6(22): 40-52. (Persian)

22 - Rajmil L, Roizen M, Psy AU, Hidalgo-Rasmussen C, Fernandez G, Dapueto JJ. Health-related quality of life measurement in children and adolescents in Ibero-American countries, 2000 to 2010. Value Health. 2012 Mar-Apr; 15(2): 312-22.

23 - Jafary Manesh H, Ranjbaran M, Vakilian K, Rezaei K, Zand K, Tajik R. [Survey of levels of anxiety and depression in parents of children with chronic illness]. Iranian Journal of Psychiatric Nursing (IJPN). 2014; 1(4): 45-53. (Persian)

- 24 - Allahyari A, Alhany F, Kazemnejad A, Izadyar M. [The effect of family-centered empowerment model on the quality of life school-age β-thalassemic children]. Iranian Journal of Pediatrics. 2006; 16(4): 455-61. (Persian)
- 25 - Montazeri A, Gashtasbi A, Vahdaninia MS. [Translation persian determine the reliability and validity as a standard tool sf-36]. Payesh Journal. 2005; 5(1): 49-56. (Persian)
- 26 - Khani H, Majdi MR, Azad Marzabadi E, Montazeri A, Ghorbani A, Ramezani M. [Quality of life in Iranian beta-thalassemia major patients of southern coastwise of the caspian sea]. Journal of Behavioral Sciences. 2009; 2(4): 325-32. (Persian)
- 27 - Imani E, Asadi Nooghabi F, Hosseini Teshnizi S, Yosefi P, Salari F. [Comparison quality of life in patients with thalassemia major based on participating in group activities, Bandar Abbas]. Sci J Iran Blood Transfus Organ. 2013; 10(2): 198-206. (Persian)
- 28 - Baraz Pordanjani Sh, Zare K, Pedram M, Pakbaz Z. [Comparison of quality of life of thalassemic children with their parents]. Jundishapur Scientific Medical Journal. 2010; 8(4): 455-62. (Persian)
- 29 - Hassanali Gh, Mohammad Khan Kermanshahi S, Anvar Kakil D. [The effect of partnership caring model on diabetic adolescence' metabolic control referring to diabetic center of Arbil city]. Journal of Evidence Based Care. 2014; 3(4(9)): 59-64. (Persian)
- 30 - Borhani F, Khoshab H, Abbaszadeh A, Rashidinejad H, Mohammadi E. [Study of the effect of partnership care model on the quality of life in patients with heart failure]. Iranian Journal of Critical Care Nursing. 2012; 5(1): 43-48. (Persian)
- 31 - Alijany-Renany H, Tamaddoni A, Haghighe-Zadeh MH, Pourhosein S. [The effect of using partnership care mode on the quality of life in the school-age children with β-thalassemia]. Journal of Shahrekord University of Medical Sciences. 2012; 14(1): 41-49. (Persian)
- 32 - Ghavidel F, Mohammadzadeh Sh, Pirasteh H, Alavi Majd H. [Effect assessment of applying the partnership care model on quality of life in hemodialysis patients reffering to Be'sat Hospital of IRI Air Force]. Journal of IRIAF Health Administration. 2009; 12(2-3): 22-8. (Persian)