

ΣΧΟΛΗ ΕΠΙΣΤΗΜΩΝ ΥΓΕΙΑΣ

ΤΜΗΜΑ ΝΟΣΗΛΕΥΤΙΚΗΣ

ΠΤΥΧΙΑΚΗ ΕΡΓΑΣΙΑ

Κατ' οίκον φροντίδα παιδιών στο τελικό στάδιο κακοήθειας:
Εμπειρίες γονέων

Χριστιάνα Λοϊζου

ΛΕΜΕΣΟΣ

ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟ ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΟ ΚΥΠΡΟΥ

ΣΧΟΛΗ ΕΠΙΣΤΗΜΩΝ ΥΓΕΙΑΣ

ΤΜΗΜΑ ΝΟΣΗΛΕΥΤΙΚΗΣ

ΠΤΥΧΙΑΚΗ ΕΡΓΑΣΙΑ

Κατ' οίκον φροντίδα παιδιών στο τελικό στάδιο κακοήθειας:
Εμπειρίες Γονέων

Χριστιάνα Λοϊζου

Επιβλέπουσα καθηγήτρια: Δρ. Χριστιάνα Νικολάου

Λεμεσός, 2022

Πνευματικά δικαιώματα

Copyright © Χριστιάνα Λοϊζου, 2022

Με επιφύλαξη παντός δικαιώματος. All rights reserved.

Η έγκριση της πτυχιακής διατριβής από το Τμήμα Νοσηλευτικής του Τεχνολογικού Πανεπιστημίου Κύπρου δεν υποδηλώνει απαραίτητως και αποδοχή των απόψεων του συγγραφέα εκ μέρους του Τμήματος.

Θα ήθελα να ευχαριστήσω την επιβλέπουσα καθηγήτρια μου Δρ. Χριστιάνα Νικολάου για την συνεργασία της και την καθοδήγηση της στην εκπόνηση της πτυχιακής μου εργασίας.

ΠΕΡΙΛΗΨΗ

Εισαγωγή: Ο καρκίνος σε ένα παιδί από την ημέρα διάγνωσης μέχρι και το τελικό στάδιο φροντίδας μπορεί να θεωρηθεί όχι μόνο ως ασθένεια του παιδιού αλλά ως μια οικογενειακή ασθένεια, εφόσον εκτός από την σωματική επίδραση της νόσου στο παιδί, η νόσος επηρεάζει ψυχικά, πνευματικά και κοινωνικά τόσο το παιδί αλλά και τους γονείς και τα αδέρφια ειδικότερα όταν παρέχεται κατ'οίκον ανακουφιστική φροντίδα.

Σκοπός: Η διερεύνηση των βιωμένων εμπειριών των γονέων παιδιών με κακοήθεια οπου τους παρέχεται κατ' οίκον ανακουφιστική φροντίδα.

Υλικό και Μέθοδος: Έγινε αναζήτηση της διεθνούς βιβλιογραφίας στις βάσεις δεδομένων(PUBMED,SCOPUS) με λέξεις κλειδιά με διάφορους συνδυασμούς στο χρονικό διάστημα 2017-2022.

Αποτελέσματα: Το σύνολο της αναζήτησης ήταν 842 μελέτες από τις οποίες οι 836 απορρίφθηκαν με βάση τα προκαθορισμένα κριτήρια, καταλήγοντας με 6 μελέτες οπου θεωρούνται κατάλληλες για το υπό διερεύνηση θέμα. Με βάση τα αποτελέσματα φάνηκε πως η εμπειρία των γονέων εξαρτάται από ένα σύνολο διαφορετικών παραγόντων όπου θα καθορίσουν αν θα είναι θετική ή αρνητική. Όμως ο κύριος παράγοντας στην εμπειρία των γονέων ο οποίος αναφέρεται στις πλείστες μελέτες είναι ο ρόλος του κατ'οίκον νοσηλευτή.

Συμπεράσματα: Μέσα από την παρούσα συστηματική ανασκόπηση φαίνεται να καταλήγουμε στο συμπέρασμα πως η κατ'οίκον ανακουφιστική φροντίδα των παιδιών με κακοήθεια έχει θετικές αλλά και αρνητικές εμπειρίες για τους γονείς οι οποίες βασίζονται στην υποκειμενικότητα.

Λέξεις-κλειδιά: Παιδί, Γονέας, Κοινωνική νοσηλευτική, Κατ'οίκον νοσηλευτική, Ανακουφιστική φροντίδα, Τελικού σταδίου φροντίδα, Καρκίνος

ABSTRACT

Introduction: Cancer, from the day a child is diagnosed until the end of life care, it can be considered not only the illness of the child but a family illness. In addition to the physical impact of the illness on the child, the illness affects both mentally, spiritually and socially the child and the whole family especially when home-based palliative care is provided.

Aim: The aim of the current systematic review was to investigate the experiences of the parents of children with cancer when home-based palliative care was provided.

Material and Method: The method that was used was to search the international bibliography on the following databases (PUBMED, SCOPUS) with various combinations of keywords in the chronological period of 2017-2022.

Results: The search resulted in 842 studies of which 836 were rejected based on the predefined criteria, ending with 6 studies that were considered appropriate for the subject under investigation. Based on the results, it appeared that the parent's experiences depended on a set of different factors which determined a positive or negative outcome. However, the main factor that impacted the experience was the role of the pediatric community nurse.

Conclusions: Through this systematic review we seem to conclude that home-based palliative care for children with cancer has both positive and negative experiences for the parents which are based on subjectivity.

Keywords: Child, Parent, Community nursing, Home nursing, Palliative care, End of lie care, Cancer