ชื่อเรื่องวิทยานิพนธ์

ภาระและคุณภาพชีวิตของผู้คูแลผู้ป่วยเอคส์

ชื่อผู้เขียน

นางสาวนมิตา ล. สกุล

พยาบาลสาสตรมหาบัณฑิต

สาขาวิชาการพยาบาลอายุรศาสตร์และศัลยศาสตร์

คณะกรรมการสอบวิทยานิพนธ์

ผู้ช่วยศาสตราจารย์ คร. ทวีลักษณ์ วรรณฤทธิ์ ประธานกรรมการ ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ศิริพร เปลี่ยนผดุง กรรมการ อาจารย์ คร. อวยพร ตัณมุขยกุล กรรมการ รองศาสตราจารย์ พูนทรัพย์ โสภารัตน์ กรรมการ

บทคัดย่อ

ปัจจุบันอุบัติการณ์การเกิดความเจ็บป่วยด้วยโรคเอคส์ได้เพิ่มสูงขึ้น จนเป็นสาเหตุของ การเจ็บป่วยทางอายุรกรรมเป็นอันดับต้นๆ ความเจ็บป่วยที่เกิดขึ้นไม่เพียงส่งผลกระทบต่อผู้ป่วย เท่านั้น ยังส่งผลกระทบต่อสมาชิกทุกคนในครอบครัว โดยเฉพาะอย่างยิ่งผู้ดูแลหลัก ซึ่งต้องให้การ ดูแลที่บ้านในระยะยาว อาจมีผลต่อความรู้สึกเป็นภาระและคุณภาพชีวิตของผู้ดูแลผู้ป่วยเอคส์ การศึกษาครั้งนี้เป็นการวิจัยเชิงพรรณนาหาความสัมพันธ์ มีวัตถุประสงค์เพื่อศึกษาระดับภาระและ คุณภาพชีวิตของผู้ดูแลผู้ป่วยเอคส์ และทคสอบความสัมพันธ์ระหว่างภาระและคุณภาพชีวิตของผู้ดูแลผู้ป่วยเอคส์ กลุ่มตัวอย่างเลือกแบบเจาะจงมีจำนวน 45 ราย รวบรวมข้อมูลโดยใช้ แบบสอบถาม ซึ่งประกอบด้วยแบบบันทึกข้อมูลส่วนบุคคล แบบสอบถามภาระของผู้ดูแล ที่มีค่า ดัชนีความตรงตามเนื้อหาเท่ากับ .80 สัมประสิทธิ์ความเที่ยงเท่ากับ .88 และแบบสอบถามคุณภาพ ชีวิตที่มีดัชนีความตรงตามเนื้อหาเท่ากับ .82 สัมประสิทธิ์ความเที่ยงเท่ากับ .84

ผลการวิจัยพบว่า ภาระของผู้ดูแลผู้ป่วยเอคส์อยู่ในระดับน้อย (\overline{X} = 28.30, S.D. = 7.58) และคุณภาพชีวิตของผู้ดูแลผู้ป่วยเอคส์อยู่ในระดับสูง (\overline{X} = 19.07, S.D. = 4.29) ภาระไม่มีความ สัมพันธ์กับคุณภาพชีวิตของผู้ดูแลผู้ป่วยเอคส์ (r = -.031, p > .05)

ผลการวิจัยครั้งนี้สามารถใช้เป็นข้อมูลพื้นฐานในการพัฒนาองค์ความรู้เกี่ยวกับการดูแล ผู้ป่วยเอคส์ที่บ้าน ผู้วิจัยได้ให้ข้อเสนอแนะให้มีการศึกษาปัจจัยอื่น ๆ ที่มีอิทธิพลต่อกุณภาพชีวิต ของผู้ดูแลพร้อมทั้งการศึกษาในระยะยาวในการวิจัยครั้งต่อไป Thesis Title Burden and Quality of Life among Caregivers of AIDS Patients

Author Miss Namita Loorsakul

M.N.S. Medical and Surgical Nursing

Examining Committee

Asst. Prof. Dr. Taweeluk Vannarit

Asst. Prof. Siriporn Plianpadoong

Member

Lect. Dr. Ouyporn Tonmukayakul

Member

Assoc. Prof. Poonsup Soparat Member

Abstract

The incidence rate of AIDS patients is recently increasing. It is one of the top rank causes of medical illness. The impacts of the illness affect not only the patients but also the family members, especially primary caregivers. Long term care at home may affect perceived burden and quality of life among caregivers of AIDS patients. The purposes of this descriptive correlational research were to determine the level of burden and quality of life among caregivers of AIDS patients and to identify the relationship between these two variables. Purposive sampling was employed and 45 subjects were recruited. Data were collected using questionnaires which were the Demographic Data Record, the Caregiver Burden Scale which content validity index was .80 and the reliability coefficient was .88, and the Quality of Life Index, which content validity index was .82 and the reliability coefficient was .84.

The results revealed that the level of caregivers' burden was relatively low $(\overline{X} = 28.30, \text{ S.D.} = 7.58)$, and the level of quality of life was relatively good $(\overline{X} = 19.07, \text{ S.D.} = 4.29)$. There was no statistically significant correlation between caregiver burden and quality of life (r = -.031, p > .05).

The findings of this study provide knowledge base for developing nursing knowledge about caregiving AIDS at home. The investigator suggests further study on other factors that might influence on quality of life as well as a longitudinal study.