Vol. 17, No. 3, Autumn 2015, Pages 187 - 197

The Role of Worry, Uncertainty and Social Stigma in Predicting Self-Efficacy and Quality of Life in Patients with Epilepsy

Haji A*¹, Karimi Q²

1. young Researchers and Elite Club, Mahabad branch, Islamic Azad University, Mahabad, Iran

2. Department of Psychology, School of Literature and Humanities, Islamic Azad University, Mahabad branch, Mahabad, Iran.

* Corresponding author. Tel: +989143445422 E-mail: afsar1368.haji@gmail.com

Received: Apr 30, 2015 Accepted: Aug 15, 2015

ABSTRACT

Background & objectives: Epilepsy is a prevalent neurological disorder that puts trouble for many people worldwide. The impact of epilepsy on the self-efficacy and quality of life of patients is greater than the limitations imposed by the seizures alone. Worry, uncertainty and stigma associated with epilepsy may affect the self-efficacy and quality of life. The present study aimed to identify the relationship of worry, uncertainty and stigma with the self-efficacy and quality of life in the patients with epilepsy.

Methods: A descriptive-correlational design was used to conduct the study. Through the convenience sampling method, 60 patients with epilepsy admitted to the neurology unit of Alavi hospital affiliated to Ardabil University of Medical Sciences were involved in the study during 2014. Data were collected by administering the Penn State Worry Questionnaire, Intolerance of Uncertainty Scale, Epilepsy Stigma Scale, Epilepsy Self-Efficacy and Epilepsy Quality of Life Scale. Data were analyzed using Pearson's correlation coefficient and multivariate regression analysis in SPSS v.20.

Results: Findings indicated that quality of life of patients with epilepsy negatively correlated with reported worry, uncertainty and stigma (p=0.000), also self-efficacy negatively correlated with the social stigma (p=0.008). Regression analysis also showed that 44 percent of the variance in quality of life and 21% of the variance of self-efficacy in these patients is predicted by uncertainty, fear and social stigma.

Conclusions: According to the findings, patients with epilepsy suffer from stigma, uncertainty and worry; and consequently the sense of self-efficacy is decreased among them so they need support from the community and family.

Keywords: Uncertainty, Self-Efficacy, Epilepsy, Quality of Life, Social Stigma.

نقش نگرانی، بلاتکلیفی و ننگ اجتماعی در پیشبینی کیفیت زندگی و خود کار آمدی بیماران مبتلا به صرع

افسر حاجی'*، کیومرث کریمی'

۱. باشگاه پژوهشگران جوان و نخبگان ، واحد مهاباد، دانشگاه آزاد اسلامی، مهاباد، ایران ۲. گروه *ر*وانشناسی، دانشکده ادبیات و علوم انسانی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد مهاباد، مهاباد، ایران * نویسنده مسئول. تلفن: ۰۹۱٤۳٤٤۵٤۲۲ ایمیل: afsar1368.haji@gmail.com

چکیدہ

زمینه و هدف: صرع یک اختلال شایع نورولوژیکی است که شمار زیادی از افراد در جهان گرفتار آن هستند. تأثیر صرع بـر کیفیت زندگی و خود کار آمدی بیماران از محدودیتهایی که خود تشنج بهتنهایی ایجاد میکند زیاد است. نگرانی، بلاتکلیفی و ننگ اجتماعی ناشی از صرع میتواند روی کیفیت زندگی و خود کار آمدی این بیماران تأثیر داشـته باشـد. ایـن مطالعـه بـا هدف بررسی نقش نگرانی، بلاتکلیفی و ننگ اجتماعی در پیشبینی کیفیت زندگی و خود کار آمدی این میماران تأثیر داشـته به شد.

روش کار: روش مطالعـه از نـوع توصـیفی همبسـتگی بـوده و نمونـه پـژوهش شـامل ۶۰ نفـر از بیمـاران مبـتلا بـه صـرع مراجعهکننده به بخش نورولوژی بیمارستان علوی اردبیل در سال ۱۳۹۲ بود که با اسـتفاده از روش نمونـهگیـری هدفمنـد انتخاب شدند. ابزار پژوهش شامل پرسشنامهی نگرانی ایالـت پنسـیلوانیا، بلاتکلیفـی، ننـگ اجتمـاعی، کیفیـت زنـدگی و خـود کارآمدی بیماران مبتلا به صرع بود. دادهها با آزمونهای آماری ضریب همبستگی پیرسـون و تحلیـل رگرسـیون چندگانـه تجزیه و تحلیل شدند.

یافتهها: نتایج نشان داد که کیفیت زندگی بیماران مبتلا به صرع با بلاتکلیفی، نگرانی و ننگ اجتماعی همبستگی منفی (p=۰/۰۰۰) و نیز خود کار آمدی با ننگ اجتماعی همبستگی منفی داشت (p=۰/۰۰۸). نتایج تحلیل رگرسیون نیز نشان داد که ٤٤ درصد واریانس کیفیت زندگی و ۲۱ درصد واریانس خود کار آمدی بیماران توسط متغیرهای پیشبین بلاتکلیفی، نگرانی و ننگ اجتماعی تبیین میشود.

نتیجه گیری: طبق یافتهها، بیماران مبتلا به صرع از ننگ حاصل از برخورد اطرافیان به خاطر بیماریشان، بلاتکلیفی و نگرانی *ر*نج میبرند و به تبع همین ننگ ادراک شده، حس خودکا*ر* آمدی نیز در آنان پایین میباشد و به حمایت از سـوی اجتمـاع و خانواده نیاز دارند.

واژههای کلیدی: بلاتکلیفی، خود کا*ر* آمدی، صرع، کیفیت زندگی، ننگ اجتماعی

دریافت: ۹٤/۲/۱۰ پذیرش: ۹٤/۵/۲٤

مقدمه

صرع^۱ یکی از شایعترین اختلالات نورولوژیکی است که میتواند در هر سن، نژاد و هر طبقه اجتماعی بـروز کند. تخمین زده میشود که حدود ۵۰ میلیـون فـرد مبتلا به صرع در جهان وجود داشته باشد. ۲۵ درصـد از این افراد در جوامع جهان سوم زندگی میکنند (۱).

ایــن بیمـاری در ایـران نیـز از شـیوع نسـبتاً بـالایی برخـوردار اسـت و میـزان شـیوع آن ۱/۸ درصـد گزارششده است (۲). علیـرغم میـزان شـیوع بـالای بیماری صرع در جهان و ایران، به نظر مـیرسـد کـه مشکلات و پیامدهای اجتماعی، روحی و روانی ناشی از ابتلا به این بیماری موردبررسی جـدی قـرار نگرفتـه است (۳). اولین واکنش مبتلایان صرع به اولـین حملـه تشنجی، ترس، وحشت، نگرانی، درمانـدگی، نومیـدی،

¹ Epilepsy

شرمندگی، پنہان کاری، افسردگی و واکنشھای دیگر روانی است. در تکرار حملهها و طول کشیدن بیماری گرچه از شدت واکنش فرد کاسته میشود، اما اثـری درازمدت همچون، افسردگی و کاهش اعتماد به نفس پایدا*ر*تر شده و واکنش فرد تندتر و عصبیتـر میشود (٤). صرع بیماری مزمنی است که میتواند با تأثير بر كيفيت زندگى وابسته به سلامت مبتلايان، ییامدهای اجتماعی، روانی و جسمی عمیقی بـه دنبـال داشته باشد (۵). در میان بیماریهای مـزمن، صـرع چالش منحصربه فردی برای فرد بیما*ر* و خانواده او به وجود می آورد. در مطالعات قبلی، احتمال داده شده که در مقایسه با کیفیت زندگی سایر بیماریهای مزمن، صـرع اثـر بیشـتری بـر سـلامت عاطفی داشته باشد (۶)، بنابراین کیفیت زندگی افراد مبتلابه بیماری صـرع نسـبت بـه جمعیـت عمـومی پایین *تر* بوده و در مقایسه با کیفیت زندگی بیماران مزمن دیگر، هماندازه یا حتی بدتر گزارششده است (۷). همچنین در مطالعات قبلی نشان داده شـد کـه تداوم تشنجها و اختلال عملکرد شناختی، مہمترین عامل افت کیفیت زندگی است. از سوی دیگر، بیماران فارغ از تشـنج، بهتـرین درجـه از رضـایت را داشته و کیفیت زندگی آنها ممکن است بهخوبی افراد بدون صرع باشد (۸،۹).

از مشخصههای دیگری که میتواند در بیماران صرعی تحت تأثیر قرار گرفته و روند بیماری و کنترل آن را مختـل کنـد خـود کار آمـدی^۱ اسـت. خودکار آمدی یکی از مهـمتـرین مؤلفـههای کسب موفقیـت و سازش یـافتگی اسـت و در حیطـه روانشناسی مثبت جای می گیرد (۱۰). خود کار آمـدی به احساس عزتنفس و ارزش خود و احساس کفایت و کارایی در برخورد بازندگی اطلاق میشود (۱۱). علیرغم توجه روزافزون علم پزشکی بـه جنبـههای

عیرعم نوجه رورافرون علم پرستی به جب های عصب شناختی این بیماران، جوانب روان شناختی

بیما*ر*ی صرع اغلب نادیده گرفتهشده است، بخشی که کیفیت زندگی و رضایت از زندگی این بیماران را قوياً تحت تأثير قرار مىدهد. بيماران مبتلابه صرع به دلیل داشتن اد*ر*اک از خود^۲ منفی، تمایـل زیـادی بـه نسبت دادن شکستها به ناکار آم.دی خود دارن.د، شکستهایی که بعضاً ناشی از تبعـات دا*ر*ا بـودن یـک بیماری نورولوژیک است و ایـن حـس ناکار آمـدی و درماندگی *ر*ا به سایر تجارب خود نیز منتقل نموده و عمــلاً بسـیاری از فرصـتهـای عملکـرد مــؤثر را ازدستداده و بهجای حل صحیح مسئله بـه انـزوا و درماندگی روی می آورند (۱۲). با توجه به ارتباط مستقیم بین حس ناکا*ر* آمدی و افزایش د*ر*ماندگی د*ر* افراد مبتلا به صرع پیشبینی میشود که کاستن از میزان احساس ناکار آمدی و افزایش خود کار آمدی در این دسته از بیما*ر*ان، مـیتوانـد بخـش وسـیعی از مشکلاتی که ناشی از حس درماندگی است (از قبیـل افسردگی و اضطراب مزمن) را کاهش دهد.

با در نظر گرفتن جمعیت نسبتاً زیاد بیماران مبتلابه صرع در ایران، و با توجه به فقر پژوهشی بارزی که در این زمینه در کشور وجود دارد، همچنین با جابهجایی تمرکز از نقش انحصاری عوامل بیومدیکال به عوامل روانشناختی و تعاملات بین حرفهای در این نرمینه، میتوان مشکلات عمده این بیماران را مورد هدف قرار داده و در زمینه ارتقای سلامت روانی این بیماران تلاش نمود (۱۳).

در بسیاری از مبتلایان به صرع، ماهیت اجتماعی بیماری یک معضل محسوب میشود. مطالعهای بیان میدارد که ۲۵ درصد از بالغین مبتلابه صرع، نـوعی از یک برچسب اجتماعی را در نتیجه بیماری خـود تجربه میکنند (۱٤). برچسب ناشی از ابتلا به بیماری صرع، با پیامدهای روانی اجتماعی نامناسبی مـرتبط بوده و کیفیت زندگی را در مبتلایان کاهش میدهـد (۱۵). در واقع این بیماران در معرض طیف وسیعی از

افسر حاجی و همکاران ۱۸۹

² Self-Perception

¹ Self-Efficacy

اختلالات روانی شامل اضطراب و اختلالات شخصیتی قرار دارند (۱۶). صرع یک بیماری مزمن با عوارض متغیر و اثر پیچیده بر کیفیت زندگی است. به نظـر میں سبد سبن بالا، فراوانی حملات تشنج، سبطح تحصیلات فرد بیمار و مراقب او بر کیفیت زندگی تأثیر گذار باشد. اداره صرع نیاز به توجه بیشتر به مشکلات روانی اجتماعی و ایجاد برنامههای آموزشی مناسب دارد که دانش بیشتر درزمینه این عوامل را مـىطلبـد (١٧). داشـتن زنـدگى باكيفيـت مطلـوب همواره آرزوی بشر بوده و در طول سالیان دراز، یافتن زندگی خوب، چگونگی دستیابی به آن، افکار و تحقيقات فلاسفه و دانشمندان را به خود معطوف داشته است (۱۸). توجه به کیفیت زنـدگی و افـزایش خبود کار آمندی در کنبار مسائل داروینی، در بهتبر کردن کیفیت مراقبت از این بیماران اهمیت و نقش بسزایی را ایفا می کند.

بہبود کیفیت زندگی مرتبط با سلامتی بہعنوان یک جزء ضروری و اساسی در درمان بیماران مبتلا به صرع شناختهشده است (۱۹). با توجه به این که بسیاری از تحقیقات اخیر نشان دادهاند کیفیت زندگی افراد مبتلا به صرع پایین است، این مسئله بـهعنـوان یک مشکل جدی تشخیص داده شد. اثرات صرع *ر*وی زندگی روزانه، شامل اثرات روانشناختی (ترسها و نگرانیها)، اجتماعی (تنهایی، نگرشها، طرز برخورد و رفتارها)، اقتصادی (به دست آوردن شغل، در آمـد یایین) و محدودیتهای گوناگون (باطل شدن مجوز رانندگی و فعالیتهای اوقات فراغـت) اسـت. اغلـب مطالعات گذشته نشان داده اند که صرع موجب بدنامی شده و روی کیفیت زندگی فـرد و بـهطـور اساسی بر وضعیت اجتماعی و روانشناختی نوجوانان و همچنین بز *ر*گسالان مبتلا به صرع اثر می گذارد (۲۰).

خود کار آمدی یک پیشبینی کننده قوی رفتار است و سطوح بـالای خـود کار آمـدی همبسـتگی مثبتـی بـا مدیریت صرع دارد (۲۱)، بیماران مبتلا به صرع که از

خود کار آمدی پایین برخوردارند مدیریت صرع ضعیفی نیز دارند، به همین خاطر بالا بردن سطح خود کار آمدی در این بیماران ضروری و یکی از اهداف بزرگ درمانی برای بالا بردن کیفیت زندگی این بیماران میباشد. عوامل متعددی بر روی کیفیت زندگی و بهتبع آن خود کار آمدی تأثیر میگذارد که در مطالعه حاضر به بررسی تأثیر سه عامل نگرانی، بلاتکلیفی و ننگ اجتماعی بر روی کیفیت زندگی و خود کار آمدی این بیماران پرداخته شد.

نگرانی^۱ فرایند شناختی است که افراد، وقـایع و نتـایج تهدید زا را پیشبینی می کند و بهتدریج تبدیل به راهبـردی بـرای کشـف و مقابلـه بـا تهدیـدهای قریبالوقوع میشود. درنتیجه این افراد در یک حالـت پایـدار گـوش،ـهزنگـی زنـدگی مـیکننـد، از آنجایی که تهدیدهای پیشبینی شده به طور طبیعی خیلی نامحتمل هسـتند، توانـایی فطـری انسـان بـرای برنامه ریزی از طریق فکر کردن درباره آینده، بهجای این که موجب رفتار سازنده حل مسئله شـود باعث ایجاد اضطراب و تنش مـیشـود (۲۲). مطالعـه باچوک^۲ و هم*ک*اران نشان میدهـد کـه نگرانـی در مورد تشنج سـهم بسـزایی در کیفیـت زنـدگی دارد، درحالی که تأثیرات دارویی از نظـر تـاثیر بـر کیفیـت زندگی اهمیت کمتری نسبت به آن دارد (۲۳)؛ که این حالت گوشبهزنگی در بیماران صـرعی بـه کـرات مشاهدهشده و یکی از اساسـیتـرین مشـکلات آنهـا میباشد. عدم تحمل بلاتکلیفی یک ویژگی شخصیتی است که از مجموعـهای عقایـد منفـی دربـاره عـدم قطعیت تشکیلشده است. برای مثال، افرادی که عدم تحمل بلاتکلیفی دارند معتقدند که بلاتکلیفی پریشان کننده است، وجود شک و تردید در مورد آینده غيرقابلتحمل است، وقايع غيرمنتظره منفى هستند و باید از آنها اجتناب کرد، شک و تردید موجب ناتوانی فرد برای عمل کردن میشود (۲٤). این

¹ Worry

² Bachok

ویژگی نیز در افراد مبتلا به صرع مشاهده مـیشـود که باعث ایجاد نا*ز*احتی برای ایـن افـراد اسـت. طبـق تعريف، نگرش و ادراكات مربوط به خجالت، بیآبرویی، شرم و *ر*سوایی مربوط به بیماری، ننـگ^۱ اجتماعی نام دارد، بنابراین بیماران مبتلا، نهتنها با اثرات جسمی بیماری، بلکه با پیامدهای ننگ حاصل از ایان بیماری نیاز روبارو هساتند (۲۵). در مطالعه بندسترا و همکاران ۲۵ درصد از بزرگسالانی که صرع داشتند ننگ اجتماعی را بهعنوان نتیجه صرعشان گزارش کردند (۱٤). علی رغم پیشرفت های زیادی که درزمینه دانش پزشکی صرع صورت گرفته، اما بار منفی معنایی همراه کلمه «صرع» هنوز در بسیا*ر*ی از جوامع فرد مبتلا را بیش از خود بیماری یا عوارض دارویی آن متأثر میسازد (۲۶)، بنابراین ننگ یکی دیگر از عواملی است که افراد مبتلا به صرع بهشـدت از آن رنج میبرند، لـذا پـژوهش حاضـر بـا هـدف بررسی ارتباط بین نگرانی، بلاتکلیفی و ننگ اجتماعی با کیفیت زندگی و خود کار آمدی در این جمعیت انجام شد.

روش کار

روش پـژوهش مـورد اسـتفاده از نـوع توصـیفی-همبستگی بود و جامعه آماری شامل همـهی بیمـاران مبتلا به صرع (با تشخیص متخصص مغـز و اعصـاب و الکترو آنسـفالو گرافی) مراجعـهکننـده بـه بخـش نورولوژی بیمارستان علوی اردبیل بود. نمونه شامل ۰۶ نفر از این بیمارستان علوی اردبیل بود. نمونه شامل ۰۶ نفر از این بیمارستان در فاصـلهی زمانی آبان تا بهمن ۱۳۹۲ بود که در دامنه سـنی ۱۸ سـال بـه بـالا قرار داشتند و در این بیمارستان بستری شده بودنـد و با روش نمونه گیری هدفمند (شرط ورود ۱۸ سال به بالا و بستری شده) انتخاب شدند. با اطمینان ۵۵٪ و دقت ۵٪± حجم نمونه ۵۶ نفر برآورد شد کـه بـرای جلو گیری از تأثیر مـوارد ریـزش در نهایـت ۶۰ نفـر

بهعنوان نمونه انتخاب شد و از فرمول يامانـه^۲ بـراى تعيين حجم نمونه استفاده شد. n = N/ 1+ [N x (.05) [.05]

مقیاس نگرانی ایالت پنسیلوانیا (PSWQ) ^۳ این مقیاس که توسط میر و همکاران باری سنجش شدت نگرانی و کنترل ناپذیری طراحی و تدوین شده یک پرسشنامهی خود گزارشی ۱۶ سؤالی است که نگرانی شدید، مفاط و غیرقابال کنتارل را اندازه می گیارد. مقیاس پاسخگویی به صورت لیکارت ۵ درجهای است و به هار سؤال نماره ۱ تا ۵ تعلق می گیرد. ۱۱ سؤال به صورت مثبت و ۵ سؤال آن به طور منفی نماره گذاری می شود. دامنه نمارات کال پرسشنامه بین ۱۶ تا ۸۰ است. این پرسشامه اعتبار بالایی دارد، ضریب آلفای کرونباخ ۱۸/۰ تا ۱۹/۰ و اعتبار باز آزمایی این مقیاس در طی ٤ هفته، ۱۲/۰ تا ۱۹/۰ گزارش شده است (۲۷).

 $^{\epsilon}\,(\mathrm{IUS})$ مقياس عدم تحمل بلاتكليفى (

این مقیاس توسط فریستون و همکاران، برای سنجش میزان تحمل افراد در برابر موقعیتهای نامطمئن و حاکی از بلاتکلیفی طراحیشده و دارای ۲۷ سؤال است. با یک مقیاس ۵ درجهای به سؤالها پاسخ داده میشود. بوهر و داگاس، اعتبار این ابزار را با روش محاسبه ضریب آلفای کرونباخ، 3P/۰ و با روش باز ترمایی آن را در فاصله ۵ هفتهای، 3Y/۰ گزارش میشود که عامل اول سوالات (۲۵–۲۶–۲۲–۲۲–۲۰ میشود که رفتارهای منفی و پیامدهای خود ارجاعی را میسنجد و عامل دوم سوالات (۲۵–۲۶–۲۱–۱۰

¹ Stigma

² Taro Yamane

³ Penn State Worry Questionnaire

⁴ Itolerance of Uncertainty Scale

مقیاس ننگ صرع (SSOE)^۱

این پرسشنامه ۱۸ سؤالی است که در یک دامنه ۳ نقطهای شامل اصلاً (۱)، گاهی اوقات (۲) و همیشه (۳) نمره گذاری میشود. ضریب آلفای کرونباخ برای این مقیاس ۹۱/۰ و اعتبار آزمون– پسآزمون بهوسیله محاسبه ضریب همبستگی درونی، ۹۲/۰ گزارش شده است (۳۰).

کیفیت زندگی بیماران مبتلا به صرع (QOLIE-31)^۱ این پرسشنامه با ۳۱ سـؤال، ابـزاری اسـتاندارد بـرای اندازه گیری کیفیت زندگی بیماران مبتلا به صرع در سـنین ۱۸سـال و بـالاتر اسـت. ۳۰ سـؤال از ایـن پرسشنامه برای محاسـبهی۲ بعـد نگرانـی از تشـنج، سلامت روحی، انرژی/خستگی، عملکرد شناختی، اثرات

سلامت روحی، انرژی/خستگی، عملکرد شناختی، اثرات دارویی، عملکرد اجتماعی و کیفیت زندگی کلی به کاررفته و یک سؤال کلی نیز اهمیت ابعاد مرتبط با بیماری را از نظر بیمار بررسی مینماید. محدوده امتیازها در هر مقیاس از ۱۰۰ – ۰ بوده و امتیاز بالاتر در هر بعد، نشاندهنده وضعیت بهتر است. تحلیل پایایی مقیاس کیفیت زندگی مصروعین نشان داده که بهجز دو مقیاس اثرات دارویی و عملکرد اجتماعی رابه ترتیب با آلفای ۵۱/۰ و ۲۶/۰)، سایر مقیاسها از حداقل ضریب استاندارد پایایی در محدودهی ۸۹/۰ مایزار استاندارد 9-31-QOLIE، ابزاری پایا و معتبر ابزار استاندارد کی وابسته به سلامت در مبتلایان به صرع است (۲۱).

مقیاس خود کار آمدی بیماران مبتلا به صرع (ESE) ^۳ این مقیاس دارای ۳۳ سؤال میباشد و هر سؤال از صفر تا ۱۰ نمره گذاری شده و دامنه نمرات بین ۰ تا ۳۳۰ قرار دارد. ضریب آلفای کرونباخ برای نمونههای دو مطالعه، از ۱۹/۰ تا ۹۳/۰ و اعتبار آزمون - باز آزمون آن ۸۱/۰ گزارش شده است

(۳۲). پس از جمع آوری دادهها، اطلاعات حاصل از پرسشنامهها وارد نرمافزار SPSS نسخه ۱۸ شـده و مـورد تجزیـه و تحلیـل آمـاری قـرار گرفـت. بـرای تجزیه و تحلیل نیـز از آزمـونهـای آمـاری ضـریب همبسـتگی پیرسـون و تحلیـل رگرسـیون چندگانـه استفاده شد.

يافتهها

نمونه مورد مطالعه شامل ۶۰ فرد مبتلابه صرع بوده که از این تعداد، ۳۲ نف (۵۳/۳) زن و ۲۸ نف (٤۶/۷) مرد که ۵۵٪ (۳۳ نفر) آنان مجرد و ٤۵٪ (۲۷ نفر) نيز متأهل بودند. نتايج آزمـون همبسـتگی پيرسـون نشان داد که بین ننگ اجتماعی با هر دو متغیر وابسته خود کا*ر* آمدی و کیفیـت *زن*ـدگی همبسـتگی منفـی و معنیدار ($p < \cdot / \cdot 1$) وجود داشت؛ یعنی هرقـدر ننـگ اجتماعی بیشتر باشد به همان میران از سطح کیفیت زندگی و خودکا*ر* آمدی شخص کاسته میشود، بین نگرانی و کیفیت *ز*ندگی همبسـتگی منفـی و معنـیدا*ر* وجود داشت $(p < \cdot / \cdot 1)$ ، این بدین معناست که افزایش نگرانی افت کیفیت زندگی را به همراه دارد. عامل اول بلاتکلیفی با کیفیت زندگی رابطهی مثبت و معنی دار داشت، در حالی که عامل دوم $(p < \cdot / \cdot 1)$ با کیفیت *ز*ندگی همبستگی منفی و معنی دا*ر* ، ($p < \cdot / \cdot \delta$) داشت. نگرانی با بلاتکلیفی عامال $p < \cdot / \cdot \delta$ همبستگی مثبت و معنیدا*ر*ی ($p < \cdot / \cdot 1$) داشت، یعنـی اینکه هـر میـزان نگرانـی بیشـتر، بـه همـان انـدازه بلاتکلیفی هم به همراه خواهد داشت. همچنـین ننـگ اجتماعی بـا عامـل اول بلاتکلیفـی، همبسـتگی مثبـت و معنیدا*ر*ی ($p < \cdot / \cdot \delta$) داشت یعنی ننگ بلاتکلیفی به همراه خواهد داشت. بین خود کار آمدی و کیفیت زندگی همبسـتگی مثبـت و معنـیدار مشـاهده شـد ایا ہے ہے ہے ہے ایں این این این این ایس معناسے کے ایس $(p < \cdot / \cdot \delta)$ خود کار آمدی بالاتر باشد به همان میزان کیفیت زندگی بالاتر می*ر*ود.

¹ Stigma Scale of Epilepsy

² Quality of Life in Epilepsy Scale

³ Epilepsy Self-Efficacy Scale

متغير	میانگین	انحراف معيار	۲	٣	٤	۵	9
ننگ اجتماعی	۳ ۶/አε	٨/٣٣	۲۲/۰	*•/٣۲	۰/۱۶	**-•/٤٢	**-•/٤١
			•/110	۰/۰۲۵	۰/۲۵۱	۰/۰۰۲	•/••Y
نگرانی	δλ/γγ	۱۱/۳۶		**•/٤١	٤ *•/٤٤	-•/١٤	^{**} -•/۵۶
				•/••٣	•/••١	•/۲٨٨	•/•••
عامل ۱ بلاتکلیفی	٤٣/٧۶	۱۱/۵۹			**·/XY	-•/YY	4×∙/٤۵
					•/•••	۰/۰۵۸	•/••٤
عامل ۲ بلاتکلیفی	۳۸/۳۱	٩/٩١				-•/•٣	*-•/٣Y
						۰/۲۲۱	۰/۰۱۳
خود کا <i>ر</i> آمدی صرع	140/10	٤٠/١١					*•/٣Y
							٠/٠١٧
کیفیت زندگی کلی	۵۰/۸۸	۷/۳۶					

جدول ۱. همبستگی بین متغیرهای موردپژوهش

جدول ۲. خلاصه مدل رگرسیون، تحلیل واریانس و مشخصههای آماری برای پیشبینی خود کار آمدی

	ضرایب <i>ر</i> گرسیونی استاندا <i>ر</i> د و غیراستاندارد برای متغیرهای مدل							مشخصههای آما <i>ر</i> ی							
متغی <i>ر</i> های مدل	В	SE	Beta	Т	Р	R	\mathbb{R}^2	R يافته تعديل	SS	Df	MS	F			
رگرسیون-	466/11	۳٤/٠٤	19	V/V9	^a •/·· ↓	^a •/0۲	2V/A	•/۲١	18220/21	٤	29/503	٣/٩٨			
باقيمانده	17 2/11			1/1/			11/0	-/11	٤٨١٣٥/۶١	٤٢	1188/•1	17 00			
ننگ اجتماعی	-1/81	•/۶٩	-•/٣٧	-۲/۶۳	• / • 1 ۲										
نگرانی	-•/۱۳	•/91	-•/•W	۲۱ ۲۰-	۰/۸۳٤										
بلاتکلیفی عامل ۱	-1/97	٠/٨٩	-•/۶١	-4/44	• / • ٣٢										
بلاتكليفى عامل ٢	۲/ • ۹	۱/۱۰	•/00	۱/۹۰	•/•98										

Enter نتایج تحلیل *ر*گرسیون با استفاده از روش $\mathbb{R}^{r} = r \sqrt{2} p = r \sqrt{2}$ مدل معنی داری به دست داد ($R^{r} = r \sqrt{2} p = r \sqrt{2}$). ($F_{2,2} = r \sqrt{2} p$).

این مدل ۲۱ درصد واریانس را توجیه میکند. جدول ۲ اطلاعــات متغیرهــای پــیش.بـین کــه در مــدل واردشدهاند را ارائه مـیدهـد. نگرانـی و عامـل دوم بلاتکلیفی نتوانستند خودکار آمدی را پیشبینـی کننـد،

اما ننگ و عامل اول بلاتکلیفی یش بینی کننده معنیداری بودند(F=۱۲/۸ ، R^۲=٤۵ ، *p*=۰/۰۰۰). همچنین این مدل ٤٤ درصد از واریانس را توجیه می کند، جدول ۳ اطلاعات متغیرهای پیش بینی کننده که در مدل واردشدهاند را ارائه میدهد. نگرانی و عامل اول و دوم بلاتکلیفی پیش بینی کننده معنیداری نبودند، اما ننگ اجتماعی موثر بود.

			میت ردد دی	ی پیسبینی دی	ماری برا	1 6 6 6 6 6	ىس و مسد	فحليل واريا	ر درسيون، ا		جدون ۱۰		
	مشخصههای آما <i>ر</i> ی						ضرایب <i>ر</i> گرسیونی استاندا <i>ر</i> د و غیراستاندا <i>ر</i> د برای متغیرهای مدل						
F	MS	Df	SS	R تعدیل یافته	\mathbb{R}^2	R	Р	Т	Beta	SE	В	مدل	
/۸ ۱۲	274-/92 25/2-	٤ ٣٢	1174/11 11.7/74	•/٤٤	۰/٤۵	^a •/Y١	^a •/•••	90/9		46/18	18/111	ر گرسیون باقیمانده	
							•/••٣	-٣/١٠	۲3/۰-	۰/۳٤	-۱/۰٤	ننگ اجتماعی	
							•/४४٩	-1/·Y	-•/ \Y	۰/۳۰	۳۲/ -	ن <i>گر</i> انی	
							•/۲۵۶	۵۱/۱۵	-•/٣١	•/٤٤	-•/ ∆ •	بلاتکلیفی عامل ۱	
							۰/۵۰۹	•/99	-/19	٠/٥٤	• / ٣۶	بلاتکلیفی عامل ۲	

جدول۳. خلاصه مدل رگرسیون، تحلیل واریانس و مشخصههای آماری برای پیش بینی کیفیت زندگی

بحث

هدف از پژوهش حاضر بررسی ارتباط بین نگرانی، بلاتکلیفی و ننگ اجتمـاعی بـا کیفیـت زنـدگی و خـود کار آمـدی در بیمـاران مبـتلا بـه صـرع بـود. نتـایج پژوهش نشان داد که کیفیت *ز*ندگی ایـن بیمـا*ر*ان بـا عامل اول بلاتکلیفی همبستگی مثبـت و معنـیدار و بـا نگرانی و ننےگ اجتمیاعی ہمبسیتگی منفی معنی دار داشت. خود کار آمدی نیز با ننگ اجتماعی همبستگی منفی معنیدا*ر*ی داشت. نتایج تحلیـل *ر* گرسـیون نیـز نشان داد که ٤٤ درصد واریانس کیفیت زندگی و ۲۱ درصد واریانس خود کار آمدی ایـن بیمـاران توسـط متغیرهای پیش بین تبیین می شود. در زمینه ارتباط بین نگرانی، بلاتکلیفی و ننگ اجتماعی با کیفیت زندگی و خود کار آمدی بیماران مبتلا به صرع، پـژوهشهـای نزدیک به موضوع، این نتایج را مورد تأیید قرار داده اند. یافتههای این پژوهش بـا یافتـههـای لورینـگ^۱ و همکاران، رتـی ٔ و همکاران، سـالگادو ٔ و همکاران، سومیچر ¹ و همکاران و تدمن⁶ و همکاران همخوانی دارد. لورینگ و همکاران در پژوهش خود نشان

دادند که نشانههای افسردگی و نگرانی در مورد حملات صرعی مہمترین عامل تأثیر گـذار بـر کیفیـت زندگی بیماران مبتلا به صرع است (۳۳). این یافته در پژوهش فعلی نیـز تأییدشـده کـه نگرانـی بـا کیفیـت زنـدگی همبسـتگی منفـی معنـادا*ر*ی داشـت. *ر*تـی و همکاران نیز در پژوهش خود نشان دادند که ابتلا به صرع سبب کاهش عزتنفس، سطوح پایین رضایت از زندگی و پریشانی روانشناختی، اضطراب و مشکلات بین فردی ماننـد انـزوا و کـارایی اجتمـاعی پـایین در بیماران میشود (۳٤). همه این موارد خود کار آمدی پایین بیماران صرعی را نشان میدهد که با یافتههای پژوهش ما نیز همخوانی دا*ر*د. سالگادو و همکا*ر*ان در مطالعه خود نشان دادند که بیماران مبتلابه صرع، نیم*رخ ر*وانی خاصـی داشـته و بافـت *ر*وانشـناختی و هیجانی خاصی را تجربه میکنند. صرع به میـزان ۱۱/۶ درصـد بـا مشـکلات روانـی، ۵۶/۶ درصـد بـا احساس شرم، ترس، نگرانی و اعتمادبهنفس پایین و ۲۶/۶ درصد با احساس ننـگ و برچسـب خـوردن در اجتماع ارتباط داشت (۳۵). این پژوهش بهخوبی یافتههای ما *ر*ا تبیین می کند که ننگ اجتمـاعی و خـود کا*ر* آمدی باهم همبستگی منفی معنادا*ر*ی دارند. تمام این موارد خود کار آمـدی پـایین بیمـاران صـرعی را نشان میدهد. از سوی دیگر سومیچر و همکاران نیز

¹ Loring

² Raty

³ Salgado

⁴ Suurmeijer

⁵ Tedman

در پژوهش خود مهـمتـرین فاکتورهـای مـؤثر بـر کیفیت زندگی بیماران مبتلا به صرع را عوامل روانی ـ اجتماعی معرفی میکنند (۳۶). این یافته نیز همسو بـا نتایج پژوهش ما میباشـد. تـدمن و همکـاران، بیـان میکننـد کـه صـرع باورهـا و نگـرشهـای زیربنـایی ناکارآمدی ایجاد میکند که مهارتهای سـازگاری و توانایی مقابله با مشکلات خاص یک بیمـاری مـزمن را نقرشهایی در مورد خود شکل میدهد که از عقایـد نیک فرد عادی متفاوت است و این نگرشهـا بوسـیله تجارب منفی مربوط به ابتلا به صـرع تقویـتشـده و منجر به سطوح بالای افسـردگی و اضـطراب مـزمن میشود (۱۲). این یافته نیز همسو با نتایج پژوهش ما میباشد.

از طـرف دیگـر پـژوهشهـای مختلـف در جوامـع گونـاگون نتـایج متفـاوتی را درزمینـه تأثیر گـذاری عوامل مختلف بر کیفیت زندگی بیماران مبتلابه صرع نشـان دادهانـد. پـارهای از مطالعـات بـه متغیرهـایی همچون طول مدت ابتلا به صرع و فراوانـی حمـلات، تعداد داروهای مصرفی (۳۷) شدت حمـلات و دامنـه عوارض جانبی داروها (۳۸) اشاره نمودهانـد و دسته میمرترین فاکتورهای مؤثر بر کیفیت زندگی بیماران مبتلابه صرع یافتهانـد (۳۶). در تبیـین نتـایج مطالعـه حاضر میتوان این گونه عنـوان کـرد کـه صـرع یک بیماری ناتوانکننده است و دربردارنده کاهش حس کنترل و خود کارآمـدی، مشکلات اجتمـاعی و عـزت نفس پایین است (۳۹).

از جمله محدودیتهای این پژوهش نمونه محدود از بیماران مبتلا به صرع است که این تعـداد نمـیتوانـد معرف خوب و کافی برای جامعه بیماران مبتلا به صرع باشد و دیگر اینکـه اسـتفاده از مقیـاسهـای مخـتص بیماران مبتلا به صرع شاید از حساسیت کمتری بـرای آشکار کردن تأثیر عوامل جمعیت شناختی، اجتمـاعی-

فرهنگی و اقتصادی بر کیفیت زندگی برخوردار باشد.

نتيجهگيرى

نتایج این مطالعـه درک بهتـری از عوامـل پـیش بینی کننـده کیفیـت زنـدگی و خـود کار آمـدی بیمـاران مصـروع فـراهم مـیکنـد. افـزایش خـود کار آمـدی میتواند به افزایش بهزیستی روانی این بیماران کمک کند. از طرف دیگر یافتهها روشن مـیکنـد کـه ننـگ اجتماعی یک معضـل بـزرگ بـه شـمار مـیآیـد کـه اجتماعی یک معضـل بـزرگ بـه شـمار مـیآیـد کـه مسـتقیماً کیفیـت زنـدگی آنـان را تحـت تـأثیر قـرار میدهد و باعث افت آن مـیشـود. بـا ایـن یافتـههـا اقدامات جدی جهت آموزش عموم بهمنظور اصـلاح ذهنیت نادرست و نگرشهـای منفـی در مـورد ایـن بیماری و افراد مبتلا، ضروری تلقی میگردد.

پیشنهاد میشود که پژوهشهای آینده عوامل تأثیرگذار دیگری را که بر کیفیت زندگی و خود کارآمدی بیماران صرعی تأثیرگذار هستند بررسی کنند و همچنین پیشنهاد میشود که سایر اختلالات روانپزشکی همراه بیماری نیز بررسی شود، زیرا نتیجه گیری در مورد تأثیر صرع بر کیفیت زندگی و خود کارآمدی بیماران را کاملاً تحت تأثیر قرار میدهد.

تشكر و قدردانی

این مقاله حاصل پایاننامه دانشجویی میباشد و محققین بر خود لازم میدانند از اساتید دانشگاه محقق اردبیلی، پرسنل بخش نورولوژی بیمارستان علوی اردبیل، رئیس محترم دانشگاه علوم پزشکی اردبیل و کلیه عزیزانی که در انجام این پژوهش یاری رساندند، تشکر و قدردانی نمایند.

References

1. Aguiar BV, Guerreiro MM, McBrian D, Montenegro MA. Seizure impact on the school attendance in children with epilepsy. Seizure 2007; 16(8): 698-702.

2. Mohammadi M, Ghanizadeh A, Davidian H, Mohammadi M, Norouzian M. Prevalence of epilepsy and comorbidity of psychiatric disorders in Iran. Seizure 2006; 15(7): 476-82.

3. Darabi L, Montazeri A, Ebrahimi F, Vahdaniniya MS, Taqa M. Demographic and clinical factors affecting the quality of life in patients with epilepsy. Payesh 2010; 9(2): 215-221. [Persian]

4. Bolheri G. How to deal with the psychological and social consequences of epilepsy. Epilepsy and Health 2012; 10(38): 12-13. [Persian]

5. Raspall-Chaure M, Chin RF, Neville BG, Bedford H, Scott RC. The epidemiology of Convulsive status epilepticus in children: a critical review. Epilepsia 2007; 48(9):1652-1663.

6. Leppik IE. Quality of life of people with epilepsy in the United States. The Clinical Discussion 1998; 20: 13-18.

7. Ziqymat F, Naderi Z, Ebadi A, Kachoee H, Mehdizadeh S, Ameli J, et al. Effect of education based on PRECEDE - PROCEED model on knowledge, attitude and behavior of epileptic patients. Journal of Behavioral Sciences 2009; 3(3): 223-230. [Persian]

8. Vickrey BG, Hays RD, Rausch R, Sutherling WW, Engel JJ, Brook RH. Quality of life of epilepsy surgery patients as compared with outpatients with hypertension, diabetes, heart disease, and/or depressive symptoms. Epilepsia 1994; 35(3): 597-607.

9. Baker GA, Jacoby A, Buck D, Stalgis C, Monnet D. Quality of life of people with epilepsy: a European study. Epilepsia 1997; 38(3): 353-62.

10. Woul, F. The stress process, self- efficacy expectations, and psychological health. Personality & Individual Differences 2004; 37: 1033-1043.

11. Bandura A. Social cognitive theory: and cognitive perspective. Annual Review of Psycology 2001; 52: 1-26.

12. Tedman S, Thernton E, Bakert G. Development of a scale to measure core beliefs and perceived self-efficacy in adults with epilepsy. Seizure 1995; 4(3): 221-31.

13. Salehzade M, Kalantari M, Molavi H, Najafi MR, Noori A. Effectiveness of cognitive -behavioral group therapy with focusing on dysfunctional attitudes in epilepsy on quality of life in intractable epileptic patients. Journal of Behavioral Sciences 2010; 4(4): 255-260. [Persian]

14. Bandstra NF, Camfield CS, Camfield PR. Stigma of epilepsy. Canadian Journal of Neurology Sciences 2008; 35(4): 436-40.

15. Macleod JS, Austin JK. Stigma in the lives of adolescents with epilepsy: a review of the literature. Epilepsy & Behavior 2003; 4: 112-17.

16. Pauli E, Stefan H. Emotional and effective disorders in epilepsy. Nervenarzt 2009; 80: 729-44.

17. Tlusta E, zarubova J. Clinical and demographic characteristics predicting QOL in patient with epilepsy in the Czech Republic: How this can. Seizure 2009; 18: 85-89.

18. Hasheminasab SM, Aqa-Yusefi AR, Alipoor A. Comparative study on personal well-being in children with mental retardation and their mothers in Tehran and Hamadan. Research on exceptional children 2008; 4: 385-406. [Persian]

19. Privitera M, Ficker DM. Assessment of adverse events and quality of life in epilepsy: design of a new community based trial. Epilepsy & Behavior 2004; 5(6): 841-6.

20. Due T, deBoer HM, Prilipko LL, Saxena S. Epilepsy care in the world: results of an ILAE/IBE/WHO global campaign against epilepsy survey. Epilepsia 2006; 47(7): 1225-31.

21. Colleen D, Barbara F, Brigitte M, Beverly H & Gail A.H. Self-Efficacy and social support in selfmanagement of epilepsy. Western Journal Nursing Research 1992; 14(3): 292-307.

22. Hazlett-Stevens H. Psychological approaches to generalized anxiety disorder: A clinician's guide to assessment and treatment. New York: Springer Verlag; 2008.

23. Bachok N, Jiman Z, Knight A. The quality of life of people with epilepsy at a tertiary referral centre in Malaysia. Health and Quality of life outcomes 2013; 11(1): 143-149.

24. Dugas MJ, Koerner N. Cognitive-behavioral treatment for generalized anxiety disorder: Current status and future directions. Journal of Cognitive Psychotherapy: An International Quarterly 2005; 19: 61-81.

25. Simbayi LC, Kalichman S, Strebel A, Cloete A, Henda N, Mqeketo A. Internalized stigma, discrimination, and depression among men and women living with HIV/AIDS in Cape Town, South Africa. Social Science & Medicine 2007; 64(9): 1823-31.

26. Bekiroglu N, Ozkan R, Gurses C, Arpaci B, Dervent A. A study on awareness and attitude of teachers on epilepsy in Istanbul. Seizure 2004; 13(7): 517-22.

27. Dehshiri QR, Golzari M, Borjali A, Sohrabi F. Psychometric properties of the Persian version of Pennsylvania State Worry Questionnaire in college students. Journal of Clinical Psychology 2010; 1(4): 67-75. [Persian]

28. Freeston M.H, Rheauma J, Litarte H, Dugas M.J & Ladouceur R. Why Do People Worry? Personality and Individual Difference 1994; 17(6): 791-802.

29. Buhr K & Dugas M.J. The Intolerance of Uncertainty Scale: Psychometric properties of the English version. Behavior Research and Therapy 2002; 40: 931-46.

30. Mbuba KC, Abubakar A, Odermatt P, Newton C, & Carter I. Development and validation of the Kilifi Stigma Scale for Epilepsy in Kenya. Epilepsy & Behavior 2012; 24(1): 81–85.

31. Montazeri A, Taqa M, Vahdaninya MS, Ebrahimi F. Psychometric properties of the Iranian version of Quality of Life in Epilepsy Inventory, 31-Item. Payesh 2010; 9(4): 417-424. [Persian]

32. DiIorio C, Faherty B & Manteuffel B. The relationship of self-efficacy and social support with self-management of epilepsy. Western Journal of Nursing Research 1992; 14 (3): 292-303.

33. Loring DW, Meador KJ, Lee GP. Determinants of quality of life in epilepsy. Epilepsy & Behavior 2004; 5(6): 976-980.

34. Raty LKA, Wilde Larsson BM, Soderfeldt BA. Health related quality of life in youth: a comparison between adolescents with uncomplicated epilepsy and healthy controls. Journal Adolescent Health. 2003; 33: 252-258.

35. Salgado C, Pedroso de Souza A. A psychosocial view of anxiety and depression in epilepsy. Epilepsy& Behavior 2006; 8(1): 232-238.

36. Suurmeijer TPBM, Reuvekamp MF, Aldenkamp BP. Social functioning, psychological functioning, and quality of life in epilepsy. Epilepsia 2001; 42(9): 1160-8.

37. Sabaz M, Cairns D, Lawson J, Bleasel A, Bye A. The health related quality of life of children with refractory epilepsy: a comparison of those with and without intellectual disability. Epilepsia 2001; 42: 621-628.

38. Devinsky O, Westbrook L, Cramer J, Glassman M, Perrine K, Camfield C. Risk factors for poor health-related quality of life in adolescents with epilepsy. Epilepsia 1999; 40(12): 1715-20.

39. Zhao H, Wang CY, Zhao WL. Analysis of correlative elements of post stroke depression. Zhongguo Zhen Jiu 2007; 27(1): 9-11.

This document was created with Win2PDF available at http://www.daneprairie.com. The unregistered version of Win2PDF is for evaluation or non-commercial use only.