

文献リスト

- Ablitt, A., Jones G. V., & Muers, J. (2009). Living with dementia; a systematic review of the influence of relationship factors. *Aging Ment Health*, 13(4), 497–511.
- 相澤出, 藤本穰彦, 諸岡了介, 田代志門. (2017). 自宅での療養はなぜ中断されたのか: 「みやぎ方式」の在宅緩和ケアを利用した在宅ホスピス遺族調査から. *島根大学社会福祉論集*, 6, 33-44.
- 荒井優. (2019). 看護の人間学(2): 「寄り添いと」ブーバーの「我と汝」. *鳥取看護大学・鳥取短期大学研究紀要*, 78, 19-28.
- 荒木晴美, 新鞍真理子, 炭谷靖子. (2008). 介護者が自宅での看取りを希望することに関連する要因の検討. *富山大学看護学会誌*, 7(2), 51-60.
- Austin, C. A., Mohottige, D., Sudore, R. L., Smith, A. K., & Hanson, L. C. (2015). Tools to promote shared decision making in serious illness: A systematic review. *JAMA Intern Med*, 75(7), 1213-1221.
- 馬場絢子. (2018). 家族介護における介護者-被介護者の関係に関する研究の動向. *東京大学大学院教育学研究紀要*, 58, 217-225.
- Baharudin, A. D., Din, N. C., Subramaniam, P., & Razali, R. (2019). The associations between behavioral-psychological symptoms of dementia (BPSD) and coping strategy, burden of care and personality style among low-income caregivers of patients with dementia. *BMC Public Health* 2019, 19(4), 1-12. <https://doi.org/10.1186/s12889-019-6868-0>
- Buber, M. (1979). *我と汝・対話*. (植田重雄訳). 岩波文庫. (原書発刊 1923)
- Buber, M. (1988). *The knowledge of man; selected essays*. Friedman, S., M. (Ed.). Humanities Press International Inc.
- Burgener, S., & Twigg, P. (2002). Relationships among caregiver factors and quality of life in care recipients with irreversible dementia. *Alzheimer Disease and Associated Disorders*, 16, 88–102. <https://doi.org/10.1097/01.WAD.0000015567.76518.5C>
- Cheong, K., Fisher, P., Goh, J., Ng, L., Koh, H. M., & Yap, P. (2015). Advance care planning in people with early cognitive impairment. *BMJ supportive & palliative care*, 5(1), 63-69.
- Cresp, S. J., Lee, S. F., & Moss, C. (2020). Substitute decision makers' experiences of making decisions at end of life for older persons with dementia: A systematic review and qualitative meta-synthesis. *Dementia*, 19(5), 1532-1559.
- Dekker, L. N., & Bolt, S., R. (2022). Relating to the end of life through advance care planning: Expectations and experiences of people with dementia and their family caregivers. *Dementia*, 21(3), 918-933.
- Dixon, J., Karagiannidou, M., & Knapp, M. (2018). The effectiveness of advance care planning in improving end-

- of-life outcomes for people with dementia and their carers: A systematic review and critical discussion. *J Pain Symptom Manage*, 55(1), 132-150.
- Donnellan, J. W., M Bennett, M.K., & Laura K Soulsby, K. L. (2016). Family close but friends closer; Exploring social support and resilience in older spousal dementia carers. *Aging Ment Health*, 21(11), 1222-1228. [https://doi: 10.1080/13607863.2016.1209734](https://doi.org/10.1080/13607863.2016.1209734)
- Forbes, S., Bern-Klug, M., & Gessert, C. (2000). End-of-life decision making for nursing home residents with dementia. *Journal of Nursing Scholarship*, 32(3), 251-258.
- Groen-van de Ven, L., Smits, C., Oldewarris, K., Span, M., Jukema, J., Eefsting, J., & Vernooij-Dassen, M. (2017). Decision trajectories in dementia care networks: Decisions and related key events. *Research on aging*, 39(9), 1039-1071.
- Groen-van de Ven, L., Smits, C., Span, M., Jukema, J., Coppoolse, K., Lange, J., Eefsting, J., & Vernooij-Dassen, M. (2018). The challenges of shared decision making in dementia care networks. *International psychogeriatrics*, 30(6), 843-857.
- Hamayoshi, M. (2014). Effects of an education program to promote advance directive completion in local residents. *General Medicine*, 15(2), 91-99.
- 花里陽子, 芦谷知子. (2017). 高齢者の在宅看取りに関する実態調査: 5 年間の訪問看護記録より. *死の臨床*, 40(1), 175-178.
- Hart, A. S., Matthews, A. K., Arslanian-Engoren, C., Patil, C. L., Krassa, T. J., & Bonner, G. J. (2022). Experience of african american surrogate decision makers of patients with dementia. *J Hosp Palliat Nurs*, 24(1), 84-94.
- 平原佐斗司. (2011). 高齢者の緩和ケア. *チャレンジ! 非がん疾患の緩和ケア*(pp. 64-65). 南山堂.
- 平原佐斗司. (2018). 認知症の人のエンドオブライフ・ケア. *Aging & Health*, 87, 22-25.
- Hirschfeld, M. (1983). Homecare versus institutionalization family care giving and senile brain disease. *Journal of Nursing Studies*, 20(1), 22-32.
- 本多恵子, 京田亜由美, 神田清子. (2022). 仕事や子どもの世話役割を担う家族員が自宅で終末期がん療養者を看取るプロセス. *日本がん看護学会誌*, 36, 1-10.
- 石川容子. (2022). 症状別に押さえる認知症の医学知識(最終回): 認知症の終末期. *おはよう* 21, 33(6), 42-43.
- 岩原佳子, 橋本友加, 豊田三恵子, 佐々木孝介. (2018). 看取りを通して見えた家族の思い: 遺族へのインタビューの試み. *日本精神科看護学術集会誌*, 61(1), 412-413.
- 神谷正樹, 大沢愛子, 宇佐見和也, 洲上奈幹, 植田郁恵, 伊藤直樹, 近藤和泉. (2017). 家族の介護負担感が軽減した外来認知症患者の一例: 介護者支援を中心に. *愛知作業療法*, 25, 51 - 55.

- 加藤真紀, 竹田恵子. (2017). 高齢者の終末期にかかる家族の意思決定に関する文献レビュー. *日本看護研究学会雑誌*, 40(4), 685-694.
- 木村裕美, 西尾美登里, 古賀佳代子, 久木原博子. (2020). 在宅認知症高齢者の介護者の対人信頼感による介護負担感への影響と要因. *日本農村医学会雑誌*, 69(2), 111-120.
- 木下康仁. (2020). 定本 *M-GTA; 実践の理論化をめざす質的研究方法論*. 医学書院.
- 小林紗織, 白谷佳恵, 田高悦子, 伊藤絵梨子, 大河内彩子, 有本 梓. (2018). 高齢夫婦のみ世帯において認知症高齢者を介護する配偶者の経験. *日本地域看護学会誌*, 21(1), 32-39.
- 厚生労働省. (2007). 終末期医療の決定プロセスに関するガイドライン.
<https://www.mhlw.go.jp/shingi/2007/05/dl/s0521-11a.pdf>
- 厚生労働省. (2010). 終末期医療のあり方に関する懇談会報告書.
<https://www.mhlw.go.jp/bunya/iryou/zaitaku/dl/06.pdf>
- 厚生労働省. (2013). 認知症高齢者の日常生活自立度.
<https://www.mhlw.go.jp/topics/2013/02/dl/tp0215-11-11d.pdf>
- 厚生労働省. (2015). 認知症施策推進総合戦略(新オレンジプラン).
<https://www.city.bunkyo.lg.jp/var/rev0/0136/9413/sankoushiryou2.pdf>
- 厚生労働省. (2017). 人生の最終段階における医療に関する意識調査報告書.
https://www.mhlw.go.jp/toukei/list/dl/saisyuiryo_a_h29.pdf
- 厚生労働省. (2018). 人生の最終段階における医療・ケアの決定プロセスに関するガイドライン改訂版.
<https://www.mhlw.go.jp/file/04-Houdouhappyou-10802000-Iseikyoku-Shidouka/0000197701.pdf>
- 厚生労働省. (2020). 厚生統計要覧(令和3年度)第2章人口動態: 第1-25表 死亡数・構成割合死亡場所×年次別. https://www.mhlw.go.jp/toukei/youran/indexyk_1_2.html
- 厚生労働省. (2021). 国民生活基礎調査結果概要 I 世帯数と世帯人員の状況.
<https://www.mhlw.go.jp/toukei/saikin/hw/k-tyosa/k-tyosa21/dl/02.pdf>
- 黒澤直子. (2011). 認知症高齢者の家族介護者への支援に関する現状と課題. *人間福祉研究 Human Welfare Studies*, 14, 121-128.
- 牧野公美子, 杉澤秀博. (2020). 認知症高齢者の終末期医療と看取り場所を最終決断した遺族の代理意思決定に対する「満足感」と「後悔」に関連する要因: 介護老人福祉施設で行われた看護支援に着目して. *老年学雑誌*, 10, 82-97.
- 牧野公美子, 杉澤秀博, 白柳聡美. (2020). 施設内看取りを代理意思決定し看取る過程で家族が経験した精神的負担と代理意思決定に対する想い: 介護老人福祉施設に入所する認知症高齢者の家族の場合. *老年看護学*, 25(1), 97-105.

- Macdonald, M., Martin-Misener, R., Weeks, L., Helwig, M., Moody, E., & MacLean, H. (2020). Experiences and perceptions of spousal/partner caregivers providing care for community-dwelling adults with dementia; A qualitative systematic review. *JBISIRIR*, 18(4), 647-703. <https://doi.org/10.11124/JBISIRIR-2017-003774>
- 蒔田寛子, 大石和子, 山村江美子, 中野照代. (2009). がんターミナル期の夫を在宅で介護し看取った女性配偶者の看取り体験の分析: 医師と訪問看護師による継続的な支援を受けての看取り体験. *家族看護学研究*, 15(1), 51-57.
- Masumoto, S., Sato, M., Ichinohe, Y., & Maeno, T. (2019). Factors facilitating home death in non-cancer older patients receiving home medical care. *Geriatrics & Gerontology International*, 19(12), 1231-1235.
- 増本佐和子, 佐藤ゆか. (2020). 中程度認知症高齢者の在宅家族介護者における当面・将来・状態悪化時の介護継続意向の実態と関連要因の異同の検討. *日本認知症ケア学会誌*, 18(4), 799-810.
- 松井富美男. (2017). マルティン・ブーバーの人間相互論: 〈我ー汝〉と〈我と汝〉の相違. *広島大学大学院文学研究科論集*, 77, 1-19.
- 松下幸子, 長田久雄. (2019). 介護老人保健施設における利用者家族の看取りの体験とそこで生じる心理的プロセスの検討. *老年学雑誌*, 10, 98-113.
- 松谷由美子. (2014). 在宅での看取り支援: 「最期を家で迎えたい」希望にそった退院支援. *Hospice and Home Care*, 22(1), 16-20.
- 三山吉夫. (2011). 認知症を伴う高齢者の終末期の現状と課題. *老年精神医学雑誌*, 22(12), 1363-1368.
- 宮本礼子. (2019). 認知症の終末期医療: 我が国と欧米豪の比較. *認知症ケア研究誌*, 3, 13-23.
- 望月多恵子. (2021). 在宅看取りにおける6つのポイント. *コミュニティケア*, 23(6), 18-20.
- 森由紀, 卯川久美. (2018). 在宅で看取りを迎えた家族の心理的変化のプロセス: 在宅での看取りを考えていなかった家族の一事例. *日本看護学会論文集在宅看護*, 48, 23-26.
- 森山小統子, 長岡さとみ. (2015). 認知症の配偶者を看取った高齢女性の体験に関する記述的研究. *鈴鹿医療科学大学紀要*, 22, 63-75.
- 諸岡明美. (2012). 在宅における認知症高齢者の介護および死別体験のプロセスと心理: 家族介護者へのインタビューの質的研究. *日本認知症ケア学会誌*, 10(4), 462-475.
- Morse, M. J. (2015). Critical analysis of strategies for determining rigor in qualitative inquiry. *Qualitative Health Research*, 25(9), 1-11. <https://doi.org/10.1177/1049732315588501>
- 内閣府. (2021). 令和3年版高齢社会白書. 第2節 高齢期の暮らしの動向 2 健康・福祉. https://www8.cao.go.jp/kourei/whitepaper/w-2021/zenbun/pdf/1s2s_
- 日本緩和医療学会. (2019). 第2回関東・甲信越支部学術大会: 看取りのケアグリーンフケア. <https://www.jspm.ne.jp/files/localmeeting/kanto/textbook4.pdf>

- 認知症の人と家族の会. (2012). 認知症の介護: 家族が求める家族支援のあり方研究事業報告書.
https://alzheimer.or.jp/largefile_for_wp/2011kazokushien_houkoku.pdf
- 尾形由起子, 岡田麻里, 櫛直美, 野口忍, 山下清香, 松尾和枝, 眞崎直子, 三徳和子. (2017). 終末期がん療養者の満足な在宅看取りを行った配偶者の介護体験. *日本地域看護学会誌*, 20(2), 64-72.
- 小川朝生. (2019). 認知症のエンドオブライフ・ケア. *精神雑誌*, 121(4), 289 - 297.
- 岡本多喜子. (1986). 老年期痴呆の老人の扶養に関する分析枠組み. *社会福祉学*, 27, 51-79.
- 大澤誠. (2019). 超高齢期の認知症の在宅医療. *老年精神医学雑誌*, 30(3), 279-285.
- Peacock, C. S. (2012). The experience of providing end-of-life care to a relative with advanced dementia: An integrative literature review. *Palliat Support Care*, 11(2), 155-68. [https://doi: 10.1017/S1478951512000831](https://doi.org/10.1017/S1478951512000831).
- Peacock, S., Duggleby, W. & Koop, P. (2013). The lived experience of family caregivers who provided end-of-life care to persons with advanced dementia. *Palliat Support Care*, 12(2), 117-26.
- Peng, L. M., Chiu, Y. C., Liang, J. L., & Chang, T. H. (2018). Risky wandering behaviors of persons with dementia predict family caregivers' health outcomes. *Aging Ment Health*, 22(12), 1650-1657.
- Pozzebon, M., Douglas, J., & Ames, D. (2016). Spouses' experience of living with a partner diagnosed with a dementia ; A synthesis of the qualitative research. *Int Psychogeriatr*, 28(4), 537-56. [https://doi: 10.1017/S1041610215002239](https://doi.org/10.1017/S1041610215002239).
- Rabins, P. V., Hicks, K. L., & Black, B. S. (2011). Medical decisions made by surrogates for persons with advanced dementia within weeks or months of death. *AJOB Prim Res*, 2(4), 61-65.
- Raivio, M. M., Laakkonen, M., & Pitkälä, H. K. (2011). Alzheimer's patients' spouses critiques of the support services. *International Scholarly Research Notices*. Online publication. <https://doi.org/10.5402/2011/943059>
- Russell, C., Middleton, H., & Shanley, C. (2008). Research; Dying with dementia: The views of family caregivers about quality of life. *Australasian Journal on Ageing*, 27(2), 89-92.
- 佐伯あゆみ, 大坪靖直. (2008). 認知症高齢者を在宅で介護する家族の家族機能と主介護者の介護負担感に関する研究. *家族看護学研究*, 13(3), 132-142.
- 櫻井成美. (1999). 介護肯定感がもつ負担感軽減効果. *心理学研究*, 70(3), 203-210.
- 塩崎麻里子, 佐藤望, 増本康平. (2020). 認知症高齢者の家族介護者が代理意思決定場面で経験した後悔に関する質的調査研究: 後悔を引き起こす要因と公開に影響する選択の仕方. *老年社会科学*, 42(3), 200-208.
- Sudore, R. L., Lum, H. D., You, J. J., Hanson, L. C., Meier, D. E., Pantilat, S. Z., Matlock, D. D., Rietjens, J. A. C., Korfage, I. J., Ritchie, C. S., Kutner, J. S., Teno, J. M., Thomas, J., McMahan, R. D., Heyland, D. K. (2017). Advance care planning for adults: A consensus definition from a multidisciplinary delphi panel. *J Pain Symptom*

Manage, 53(5), 821-832.

杉浦圭子, 伊藤美樹子, 三上洋. (2007). 家族介護者における在宅認知症高齢者の問題行動由来の介護負担の特性. *日老医誌*, 44, 717—725.

Sussman, T., Pimienta, R., & Hayward, A. (2021). Engaging persons with dementia in advance care planning: Challenges and opportunities. *Dementia*, 20(6), 1859-1874.

田原克志. (2005). わが国の終末期医療の現状と今後の対応: 「終末期医療に関する調査等検討会」報告書について. *ホスピス緩和ケア白書 2005*, 18-30.

高儀郁美. (2014). 非同居の家族ががん患者を在宅で看取った体験. *北海道文教大学研究紀要*, 8, 73-80.

Takai, Y., Yamamoto-Mitani, N., Chiba, Y., Nishikawa, Y., Sugai, Y., & Hayashi, K. (2013). Prevalence of pain among residents in Japanese nursing homes: A descriptive study. *Pain Management Nursing*, 14(2), 1-9.

高梨早苗. (2020). 認知症高齢者の意思を支える. *老年看護学*, 25(1), 17-23.

Tetrault, A., Nyback, M. H., Vaartio-Rajalin, H., & Fagerström, L. (2022). Advance care planning in dementia care: Wants, beliefs, and insight. *Nurs Ethics*, 29(3), 696-708.

Tilburgs, B., Vernooij-Dassen, M., Koopmans, R., Weidema, M., Perry, M., & Engels, Y. (2018). The importance of trust-based relations and a holistic approach in advance care planning with people with dementia in primary care: a qualitative study. *BMC geriatrics*, 18(1), 1-11.

<https://doi.org/10.1186/s12877-018-0872-6>

坪内善仁, 山本江吏子, 田結莊秋嘉. (2022). 重度・終末期認知症の人と家族への支援: 居住環境の特徴に沿った作業療法士の役割. *大阪作業療法ジャーナル*, 36(1), 23-29.

辻村真由子, 篠原裕子, 藤田淳子, 片倉直子, 石垣和子, 山本則子, 小笹優美, 磯部有紀子, 園田芳美, 黒河内仙奈. (2010). 在宅療養者を支える家族介護者の他者へのケアの委譲: 家族介護者に関する質的研究のメタ統合から. *千葉大学看護学部紀要*, 32, 31-36.

宇都宮博, 神谷哲司. (2016). 第6章第2節夫婦間介護-被介護者への移行. 夫と妻の生涯発達心理学: 関係性の危機と成熟 (pp. 270-273). 福村出版.

上田祐樹, 黒木茂広. (2012). 一般診療所において在宅死を実現する要因: 当診療所における在宅死亡例の検討. *月刊地域医学*, 26(11), 1036-1045.

上野陽奈, 渡辺陽子, 山中道代. (2020). 認知症高齢者の在宅生活の継続に向けた支援に関する文献レビュー. *県立広島大学保健福祉学雑誌人間と科学*, 20(1), 63-72.

樗木てる子, 内藤佳津雄, 長嶋紀一. (2007). 在宅における認知症の行動障害が介護への自己評価と介護負担感に及ぼす影響. *日本認知症ケア学会誌*, 6(1), 9-19.

- 和田幸子, 谷口里江, 橋本陽子, 松浦和美, 大谷愛子, 植村小夜子. (2016). 看取りまでの介護者の思いと在宅介護で望む支援. *人間看護学研究*, 14, 1-8.
- Wendler, D. & Rid, A. (2011). Systematic review: The effect on surrogates of making treatment decisions for others. *Ann Intern Med*, 154(5), 336-46.
- Wendrich-van Dael, A., Gilissen, J., Van Humbeeck, L., Deliëns, L., Vander Stichele, R., Gastmans, C., Pivodic, L., & Van den Block, L. (2021). Advance care planning in nursing homes: new conversation and documentation tools. *BMJ Support Palliat Care*, 11(3), 312-317.
- 山村江美子, 長戸和子, 野嶋佐由美. (2018). 終末期在宅がん療養者の家族におけるライフヒストリーとしての看取り. *高知女子大学看護学会誌*, 44(1), 12-22.
- 吉岡 正和. (2013). 在宅医療 15 年間の経験と今後の方向性について. *山梨医学*, 41, 143-149.