

## 【引用文献】

- Adams, K. B. (2006). The transition to caregiving. the experience of family members embarking on the dementia caregiving career, *Journal of Gerontological Social Work*, 68, 3–29.
- Almberg, B. E. ; Grafström, M; Winblad, B. (2000). Caregivers of relatives with dementia: experiences encompassing social support and bereavement, *Aging & Mental Health*, 4(1), 82–89.
- Alieske E. H. ;Marjolein E. ; Inge P. M. ;Frans R. J. ;Martin P. J. ;(2016). A systematic review of social support interventions for caregivers of people with dementia, *Maturitas*, 117–130.
- Alison P(2006). Family Strategies for Supporting Involvement in Meaningful Activity by Persons With Dementia, *Journal of Family Nursing*, 12(1), 80–101.
- 赤澤寿美(2002). 痴呆性高齢者の在宅介護長期継続と介護中断に影響する因子の検討, 日本地域看護学会誌, 4(1), 76–82.
- 荒井由美子, 田宮菜奈子, 矢野栄二(2003). Zarit 介護負担尺度日本語版の短縮版(J-ZBI \_8) の作成:その信頼性と妥当性に関する検討, 日本老年医学会誌, 40(5), 497–503.
- Au, A. ; Lai, M. K. ;Lau, K. M. et al (2009). ;Social support and well-being in dementia family caregivers:the mediating role of self-efficacy, *Aging & mental health*, 13(5), 761–768
- Bergman-Evans BF. (1994). Alzheimer's and related disorders: loneliness, depression, and social support of spousal caregivers Review, *Journal of Gerontological Nursing*, 20(3), 6–16.
- Blazer DG(1982). Social support and mortality in an elderly community population, *American Journal of Epidemiology*, 115, 684–694.
- Che, H. ;Yeh, M. ;Wu, S. (2006). The self-empowerment process of primary caregivers. a study of caring for elderly with dementia, *Journal of Nursing Research*, 15(3), 209–218.

Cohen, S. , Mermelstein, R., Karmarck, T. et al (1985). Measuring the functional components of social support. In I. G. Sarason & B. R. Sarason ( Eds.), Social support: Theory, research and applications, 73–94, Boston: Martinus Nijhoff.

Cynthia S. Teel (2003). Family Experiences in the Journey Through Dementia Diagnosis and Care, Journal of Family Nursing, 9(1), 38–58.

グレッグ美鈴, 麻原きよみ, 横山美江(2007). よくわかる質的研究の進め方・まとめ方-看護研究のエキスパートをめざして-, 医師薬出版株式会社, 54–72.

Gottlieb, Benjamin H. (2000). ソーシャルサポートの測定と介入, 小杉正太郎ら(2005), 川島書店, 39–40.

Glaser B(1978). Theoretical Sensitivity. Advances in the Methodology of Grounded Theory. The Sociology Press, Mill Valley, CA.

Gurung, R. A. R. , Taylor, S. E. , & Seeman, T. E. (2003). Accounting for changes in social support among married older adults: Insights from the MacArthur studies of successful aging. Psychology and Aging, 18(3), 487-496.

Hanson, B. S. , & Ostergren, P. O. (1987). Defferent social network and social support characteristics. Theoretical and methodological aspects. Social Science and Medicine, 25, 849–859.

堀洋道, 松井豊(2002). 心理測定尺度集III-心の健康をはかる〈適応・臨床〉-, サイエンス社, , 53–56.

Jung-Hyun Kim, Bob G. Knight(2008). Effects of Caregiver Status, Coping Styles, and Social Support on the Physical Health of Korean American Caregivers, The Gerontologist 48(3), 287-299.

北野綾(2005). ホスピス外来に通院するがん患者とともに生きる家族の体験の意味, 日本看護科学会誌, 25(2), 12–19.

厚生労働省(2016) ; 厚生労働白書, 389–392.

小林奈美(2009). 実践力を高める家族アセスメント Part I ジェノグラム・エコマップの描

き方と使い方, 医歯薬出版株式会社, 54-66.

Emmatty L, Bhatti R, Mskalel M(2006). The experience of burden in India. a study of dementia caregivers, 5(2). 223-32.

藤野真子(1995). 在宅痴呆性老人の家族介護者のストレス反応に及ぼすソーシャルサポートの効果, 老年精神医学雑誌, 6(5), 575-581.

藤原和彦, 山口 隆司, 小池 伸一ら(2010). 在宅認知症高齢者の主たる介護者における介護負担感と健康関連 QOL(Quality of Life) の関連について, 医学と生物学, 145(5), 246-252.

Gallagher-Thompson, D. ;Solano, N. ;Coon, D. ;Arean, P(2003). Recruitment and retention of latino dementia family caregivers in intervention research. issues to face, lessons to learn ,The Gerontologist, 43(1), 45-51.

Hosaka, T. ;Sugiyama, Y. (1999). A structured intervention for family caregivers of dementia patients. a pilot study ,The Tokai journal of experimental and clinical medicine, 24(1), 34-39.

ホロウェイ, ウィーラー/野口美和子(2006). ナースのための質的研究入門-研究方法から論文作成まで, 医学書院, 187-208.

石垣和子, 山本則子(2008). なぜいま質的研究のメタ統合が必要か, 看護研究, 41(5), 351-357.

岩田昇, 堀口和子(2016). 要介護者の性別および家族介護者の続柄別に見る在宅介護の認知評価, 対処方略および生活への影響の相違, 日本公衆衛生雑誌, 63(4), 179-189.

上城憲司, 中村貴志, 納戸美佐子他(2009). デイケアにおける認知症家族介護者の「家族支援プログラム」の効果, 日本認知症ケア学会誌, 8(3), 394-402.

加藤伸司, 池田一彦, 平田進英ら(1987). 痴呆性老人に対する介護家族の意識・態度との変化, 老年精神医学, 4(6), 779-789.

鎌倉雅彦, 宮下一博, 大野木裕明ら(2007). 心理学マニュアル, 北大路書房, .

狩野裕(2002). 構造方程式モデリングは因子分析, 分散分析, パス解析のすべてにとって代わるのか?, 行動計量学, 29(2), 138-159.

- 上里一郎(2003). 心理アセスメントブック第2版, 西村書店, 4.
- 北村世都, 時田学, 菊池真弓, 長嶋紀一(2005). 認知症高齢者の家族介護者における家族からの心理的サポートニーズ充足状況と主観的QOLの関係, 『構成の指標』, 52(8), 32-42. 19.
- Leong J, Madjar I, Fiveash B(2001). Needs of family carers of elderly people with dementia living in the community, Australasian Journal on Aging, 20(3), 133-138.
- Linda Lindsey Davis(1997). Family Conflicts around Dementia Home-Care, Families, Systems & Health, 15(1), 85-98.
- McNaughton ME; Patterson TL(1995). The relationship among stress, depression, locus of control, irrational beliefs, social support, and health in Alzheimer's disease caregivers. The Journal Of Nervous And Mental, 183 (2), 78-85.
- 宮上多加子(2004). 家族介護者の痴呆介護実践力の構成要素と変化のプロセス-家族介護者16事例のインタビューを通して-, 老年社会科学, 26(3), 330-339.
- Monahan, D. J. ; Hooker, K. (1995). Health of spouse caregivers of dementia patients: the role of personality and social support, Social work, 40(3), 305-314.
- 村上宣寛(2006). 心理尺度のつくり方, 北大路書房, 57-62.
- 村岡宏子(2007). 筋萎縮性側索硬化症患者の遺族にみられた記憶の断片化, 日本保健科学学会誌, 10(3), 139-149.
- 右田周平(2001). 痴呆性高齢者の家族介護の肯定的側面に関する因子構造とその関連要因, 老年看護学, 16(1), 129-137.
- Nancy Burns, Suzan K. Grove(2005)/黒田裕子ら(2007)バーンズ&グローブ 看護研究入門-実施・評価・活用, エルゼビア・ジャパン株式会社, .
- Nancy J. Vrabec(1997). Literature Review of Social Support and Caregiver Burden, 1980 to 1995, JOURNAL OF NURSING SCHOLARSHIP, 29(4), 383-388.
- 中山和弘(1997). 高齢者の在宅介護者へのソーシャル・サポート(特集高齢者をめぐって), 保健の科学, 39(4), 231-236.
- 西山みどり(2005). ともに暮らす高齢者の認知症発症に伴う主介護者の生活再編成, 老年看護学, 9(2), 85-91.
- 西村洋子, 姜菊花(2008). 認知症高齢者家族介護者への社会的サポートに関する研究-家族

- のサービスへの評価とストレス-, 広島国際大学医療福祉学科紀要, 4.
- 永井真由美, 小野ミツ(2003). 認知症高齢者を介護する高齢介護者の対処様式の特徴, 老年看護学, 12(1), 49-54.
- 永井真由美(2005) ; 認知症高齢者の家族介護力評価とその関連要因, 老年看護学, 10(1), 34-40.
- 中島紀恵子, 斎藤久美子, 月橋ユカリ(1982). 介け老人とその家族の実態 介け老人をかかえる家族の会の第二次全国調査, 保健婦雑誌, 38(12), 962-999.
- Neary, S. R., Mahoney, D. F. (2005). Dementia caregiving: the experiences of Hispanic/Latino caregivers, Journal of Transcultural Nursing, 15(2), 163-170.
- 野口裕二(1991). 高齢者のソーシャルサポート-その概念と測定, 社会老年学, 34, 37-48.
- 奥野茂代, 大西和子(2008). 老年看護学Ⅱ老年看護の実践(第3版), ヌーベルヒロカワ, 39-54.
- 太田喜久子(1996). 痴呆性老人と介護者の家庭における相互作用の構造, 看護研究, 29(1), 71-82.
- 小澤勲(2003). 痴呆を生きるということ(6版), 岩波新書, .
- Radloff, L. S. (1977). The CES-D scale. A self-report depression scale for research in the general population. Applied Psychological Measurement, 1, 385-401.
- Richards, K. ;Moniz-Cook, E. ;Duggan, P. et al (2003). Defining "early dementia" and monitoring intervention. what measures are useful in family caregiving?, Aging & mental health, 7(1), 7-14.
- 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.
- Sally E. Thorne, Connie Canam, Carol Jillings, Barbara L. Paterson. (2001). Meta-Study of Qualitative Health Research. A Practical Guide to Meta-Analysis and Meta-Synthesis.
- 佐藤まゆみ, 増島麻里子, 柴田純子, 他(2006). 終末期がん患者を抱える家族員の体験に関する研究, 千葉看護学会会誌, 12(1), 42-49.
- 佐藤奈保, 荒木暁子, 中村伸枝, 他(2005). 障害をもつ乳幼児の家族の日常生活における体験に関する研究 家族のノーマリゼーションを視点とした meta-study, 千葉看護学会誌,

11(1), 71-78.

Signe, A. ;Elmstahl, S. (2008). Psychosocial intervention for family caregivers of people with dementia reduces caregiver's burden. development and effect after 6 and 12 months, Scandinavian journal of caring sciences, 22(1), 98-109.

志自岐康子(1999). 看護士の専門性を測定する質問紙の開発, 聖路加看護大学大学院看護学研究科学位論文.

Smerglia VL, Miller NB, Sotnak DL, Geiss CA. (2007). Social support and adjustment to caring for elder family members:A multi-study analysis, Aging & Mental Health, 11(2), 205-217.

諏訪さゆり(1996). 痴呆性老人の家族看護の発展過程, 看護研究, 29(3), 203-214.

杉山孝博(2002). ぼけの法則, リヨン社, 28-39.

鈴木和子(1997). 介護における家族機能の成り立ちに関する研究-日米における調査結果の比較から, 千葉看護学会会誌, 3(1), 15-23.

鈴木亮子(2006). 認知症患者の介護者の心理状態の移行と関係する要因について 心理的援助の視点からみた介護経験, 老年社会科学, 27(4), 391-406.

Suitor JJ, Pillemer K. (1993). Support and interpersonal stress in the social networks of married daughters caring for parents with dementia, Department of Sociology, 48(1), 1-8.

田中(高峰)道子, 赤木陽子, 多久島寛, 山口祐子(2007). 認知症高齢者の家族看護に関する研究 -家族看護の6段階の発展過程と社会支援-, 保健科学研究誌, 4, 11-19.

Tom Kitwood(1997) . Dementia Reconsidered The Person Comes First, Open University Press, 107-143.

堤明純, 萱場一則, 石川鎮静, 刈尾七臣, 松尾仁司, 諏磨衆三(2000). Jichi Medical School ソーシャルサポートスケール(JSS-SSS)改訂と妥当性・信頼性の検討, 公衆衛生学雑誌, 47, 866-878.

堤明純, 堤要, 折口秀樹, 高木陽一, 諏磨衆三, 萱場一則, 五十嵐正紘(1994). 地域住民を対象とした認知的支援尺度の開発, 公衆衛生学雑誌, 41, 965-974.

角野善司(1994). 人生に対する満足尺度(the Satisfactionwith Life Scale(SWLS))日本版作成の試み, 日本教育心理学会第36回総会発表論文集, 192.

- Tan L, Fleming A, Ledwith H (2001). The caregiving burden of relatives with dementia. experiences of Chinese-Australian families, Geriaction, 19(1), 10-6.
- 徳永あけみ, 羽生正宗 (2011) . Zarit 介護負担尺度日本語版の短縮版(J-ZBI\_8)を用いた家族介護者の負担感分析:介護負担感要因のモデル化, 山口経済学雑誌, 60 (3) , 219-253.
- 辻村真由子, 篠原裕子, 藤田淳子, 他(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, 3231-36.
- 山本則子(1995) . 痴呆性老人の家族介護に関する研究-娘および嫁介護者の人生における介護経験の意味, 看護研究, 28(3), 478-499.
- Witlatch, C. J. ; Judge, K. ; Zarit, S. H. ; Femia, E (2006) . Dyadic intervention for family caregivers and care receivers in early-stage dementia, The Gerontologist, 46(5), 668-694.
- 矢吹知之, 吉川悠貴, 阿部哲也, 加藤伸司 (2016) . 認知症家族介護者における高齢者虐待の蓋然性自覚の生起要因-介護者と被介護者の続柄および性別による検討-, 老年社会科学, 37(4), 383-396.
- 矢吹知之, 加藤伸司, 阿部哲也, 吉川悠貴, 春川美土里 (2016) . 養護者による高齢者虐待の未然防止にむけた予兆察知に関する検討 : 在宅介護に関する職種間の特徴から, 日本認知症ケア学会誌, 11, 817-830.
- 安武綾 (2011) . 認知症高齢者を介護している家族の体験のメタ統合, 家族看護学研究, 17(1), 2-12.
- 安武綾, 五十嵐恵子, 福嶋龍子, 小玉敏江 (2007) . 認知症高齢者の家族の体験 症状発現から診断まで, 老年看護学, 12(1), 32-39.