

癌症兒童主要照顧者資訊需求量表之發展與測試

楊美文¹ 金繼春²

摘要

本研究目的在發展並測試「癌症兒童主要照顧者資訊需求量表」，研究分兩階段進行：第一階段是建構量表內容，初建立之量表涵蓋五個層面共 42 題；第二階段是測試量表的信效度。本研究以立意取樣方式在三家醫學中心進行收案，共得 210 位癌症兒童主要照顧者為量表測試對象。研究結果顯示，全量表的 Cronbach's α 係數為 .97，折半信度係數為 .86，兩週後再測其類組內相關係數為 .93。在建構效度方面，經因素分析萃取出五個因素共計四十一題，歸類重組後命名分別為：疾病與治療相關知識（10 題）、生理照顧相關知識（12 題）、心理支持相關資訊（5 題）、居家照護及複診相關知識（6 題）及醫療與社會福利資源相關資訊（8 題），此五個因素可解釋的變異量為 61.01%。另外，以焦慮測試效標效度，顯示有顯著相關($r = .42; p < .01$)，量表之聚斂效度及分殊效度良好。在區辨效度方面亦有顯著差異($F_{(3, 206)} = 7.70; p < .01$)。本研究發展之工具，可作為臨床及研究中評估癌症兒童主要照顧者資訊需求的工具。

關鍵字：兒童癌症、主要照顧者、資訊需求、量表

壹、前言

兒童被診斷為癌症對家庭是一個很大的衝擊，面對病童至少需接受二到三年的治療過程，是一項很大的壓力事件(La Montagne, Wells, Hepworth, Johnson, & Means, 1999)。由相關文獻得知，當病童罹患致命性或重症疾病時，主要照顧者會想了解與疾病治療相關之資訊(曾、高、李，1995；葉、蔡、林，1998；穆、馬、顧、許、黃，2000)。提供充足資訊給主要照顧者，是主要照顧者減輕壓力、緩解焦慮及不確定感的調適策略之一(沈、顧，1998)。

綜觀諸多文獻得知，資訊需求的滿足對於癌症兒童主要照顧者而言是迫切需要的，其可緩解照

顧上的壓力(沈、顧，1998；曾、高、李，1995)而且當疾病、治療、檢查結果等資訊需求獲得滿足時，可減少主要照顧者對疾病的焦慮和不確定感(Rees, Bath, & Lloyd-Williams, 1998; Mills & Sullivan, 1999)，經由了解病童疾病及照顧上的相關資訊可作為其照顧病童生活起居和相關事宜準備的指引。也有研究指出，若癌症兒童主要照顧者資訊需求無法得到滿足，那麼調適將會有困難，甚至可能影響照顧病童工作的進行(蔣、葉，2001)。

然而在漫長的治療過程中，癌症兒童主要照顧者究竟有哪些資訊需求？如何提供他們自覺想要或期待的資訊？目前臨床工作者所提供之資訊，是否足夠陪伴他們一同度過危機，達到適切的調適及獲得資訊需求的滿足？這些問題促發研究者

¹ 樹人醫護管理專科學校講師

² 高雄醫學大學護理學院副教授

受文日期：2004 年 8 月 12 日 修改日期：2004 年 11 月 1 日 接受刊載：2005 年 1 月 5 日

通訊作者：金繼春 高雄市三民區十全一路 100 號