

Familien und Brustkrebs: Auswirkung der fortgeschrittenen Erkrankung auf die Familien

Eine Literaturanalyse

I Hintergrund:

Zu den Wünschen, Erwartungen und Problemen der betroffenen Familien während einer fortgeschrittenen Brustkrebserkrankung ist wenig bekannt. Die Familienangehörigen werden selten in den Behandlungsprozess einbezogen. Des Weiteren gibt es auch kaum Erkenntnisse darüber, wie mit betroffenen Familien während der Behandlung umzugehen ist.

II Fragestellung:

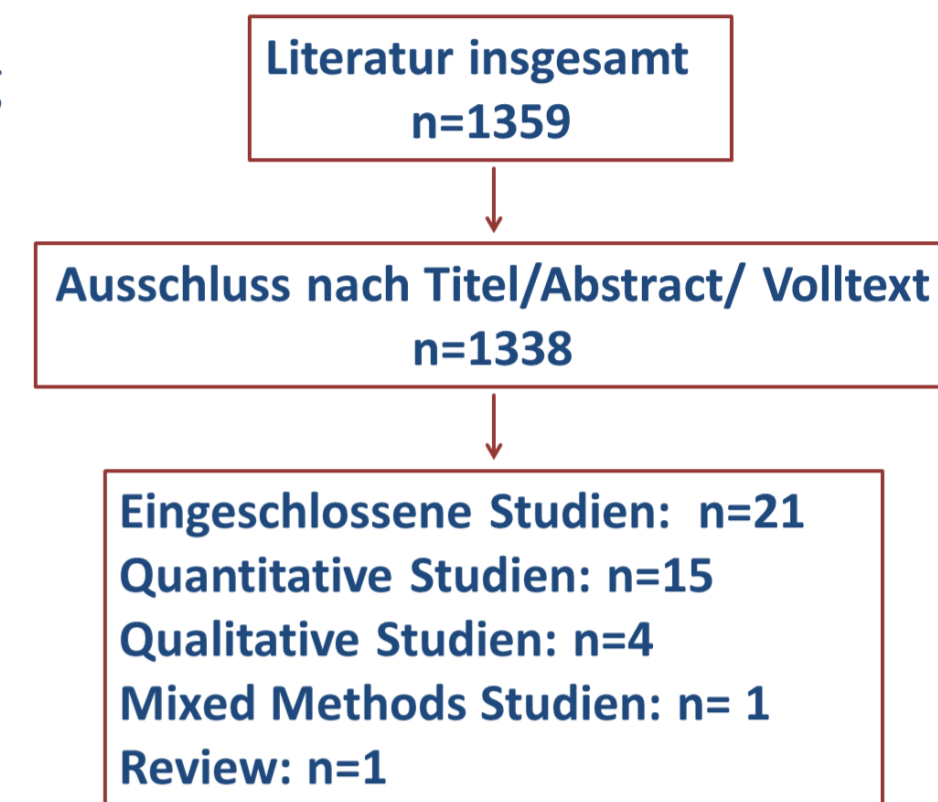
Wie erleben betroffene Familien eine fortgeschrittene Brustkrebserkrankung?

Welche Strategien entwickeln und welche Bedürfnisse haben Familien während einer fortgeschrittenen Brustkrebserkrankung?

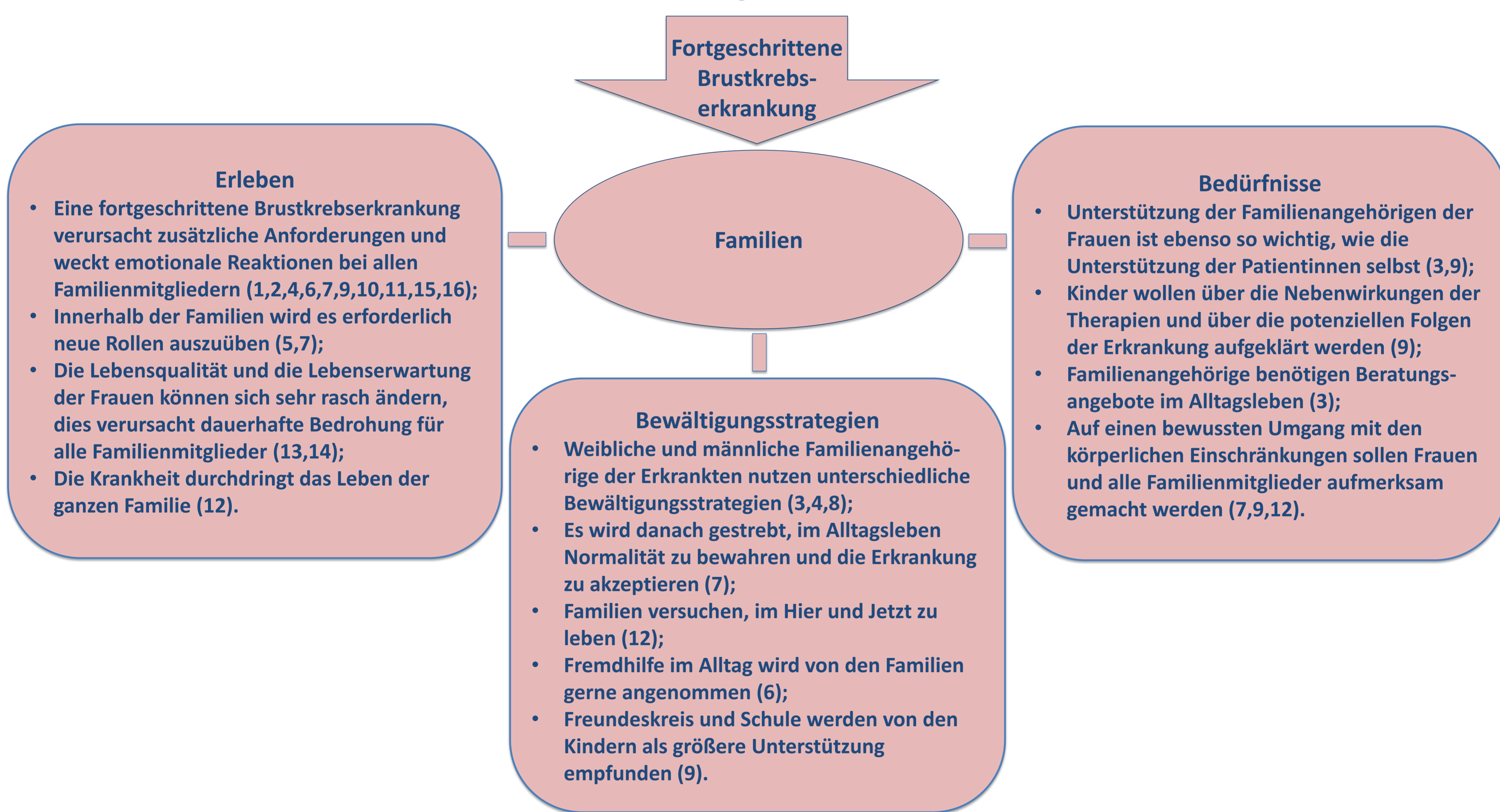
III Methode:

Literaturrecherche in den Datenbanken CINAHL, Pubmed und PsycINFO;

Suchbegriffe: "Breast cancer", "advanced breast cancer"; "metastatic breast cancer", „family“, „palliative“, „supportive“, „woman“, „child“, „adolescence“, „couple“, „uncertain“.



IV. Ergebnisse



V. Fazit

- Das Bedürfnis der Familienmitglieder, Informationen über die Erkrankung, über die komplexen Umstände der Behandlung bezüglich des Alltags zu erhalten und in den Behandlungsprozess integriert zu werden ist hoch;
- Zu dem Thema „Familienerleben während einer fortgeschrittenen Brustkrebserkrankung“ gibt es keine Publikationen. Zwar gibt es Publikationen zu der Perspektive einzelner Angehörigengruppen, jedoch fehlen spezifische Erkenntnisse, welche die *gesamte Familie* im Fokus haben;
- Um Handlungsanleitungen erstellen zu können, welche den spezifischen Bedarf der Familien angemessen sind, ist weitere Forschung notwendig.

Literaturverzeichnis:

- Andersen, B. L. (2009). In sickness and in health: maintaining intimacy after breast cancer recurrence. *Cancer journal Sudbury Mass*, 15(1), 70-73.
- Andersen, B., & Carpenter, K. (2007). Sexual well-being among partnered women with breast cancer recurrence. *Journal of clinical*, 25(21), 3151-3157.
- Badr, H., Carmack, C. L., Kashy, D. A., Cristofanilli, M., & Tracey, A. (2011). Dyadic Coping in Metastatic Breast Cancer. *Health (San Francisco)*, 29(2), 169-180.
- Butler, L. D., Field, N. P., Busch, A. L., Seplaki, J. E., Hastings, T. A., & Spiegel, D. (2005). Anticipating loss and other temporal stressors predict traumatic stress symptoms among partners of metastatic/recurrent breast cancer patients. *Psychology of women quarterly*, 29(4), 492-502.
- Giase-Davis, J., Hermanson, K., Koopman, C., Weibel, D., & Spiegel, D. (2000). Quality of couples' relationship and adjustment to metastatic breast cancer. *Journal of family psychology*, 14(2), 251-266.
- Hasson-Ohayon, I., Goldzweig, G., Braun, M., & Galinsky, D. (2010). Women with advanced breast cancer and their spouses: diversity of support and psychological distress. *Psycho-oncology*, 19(11), 1195-1204.
- Hilton, B. a, Crawford, J. a, & Tarko, M. a. (2000). Men's perspectives on individual and family coping with their wives' breast cancer and chemotherapy. *Western journal of nursing research*, 22(4), 438-59.
- Kershaw, T., Northouse, L., Kritpracha, C., Schafenacker, A., & Mood, D. (2004). Coping strategies and quality of life in women with advanced breast cancer and their family caregivers. *Psychology of Women Quarterly*, 28(2), 139-155.
- Kristjansson, L.J., Chalmers, K.I., Woodgate, R. (2004). Information and support needs of adolescent children of women with breast cancer. *Oncology nursing forum*, vol. 31, No 1.
- Luoma, M.L., & Hakamies-Blomqvist, L. (2004). The meaning of quality of life in patients being treated for advanced breast cancer: a qualitative study. *Psycho-oncology*, 13(10), 729-39.
- Northouse, L. L., Mood, D., Kershaw, T., Schafenacker, A., Mellon, S., Walker, J., Galvin, E., et al. (2002). Quality of life of women with recurrent breast cancer and their family members. *Journal of Clinical Oncology*, 20(19), 4050-4064.
- Northouse, L. L., Walker, J., Schafenacker, A., Mood, D., Mellon, S., Galvin, E., Harden, J. et al. (2002). A family-based program of care for women with recurrent breast cancer and their family members. *Oncology nursing forum*, 29(10), 1411-9.
- Northouse, L., Kershaw, T., Mood, D., & Schafenacker, A. (2005). Effects of a family intervention on the quality of life of women with recurrent breast cancer and their family caregivers. *Psycho-oncology*, 14(6), 478-91.
- Okamura, M., Yamawaki, S., Akechi, T., Taniguchi, K., & Uchitomi, Y. (2005). Psychiatric disorders following first breast cancer recurrence: prevalence, associated factors and relationship to quality of life. *Japanese journal of clinical oncology*, 35(6), 302-9.
- Turner, J. (2004). Children's and family needs of young women with advanced breast cancer: a review. *Palliative supportive care*, 2(1), 55-64.
- Turner, J., Kelly, B., Swanson, C., Allison, R., & Wetzig, N. (2005). Psychosocial impact of newly diagnosed advanced breast cancer. *Psycho-oncology*, 14(5), 396-407.

Autoren:

Nino Chikhradze MScN; BScN - Universität Witten/Herdecke
Dr. Jörg große Schlarmann MScN; BScN – Universität Witten/Herdecke
Prof. Dr. Andreas Büscher – Hochschule Osnabrück
Prof. Dr. Wilfried Schnepf - Universität Witten/Herdecke

Kontakt:

Nino Chikhradze
Forschungskolleg 'FamiLe - Familiengesundheit im
Lebensverlauf'
Department für Pflegewissenschaft, Fakultät für Gesundheit
Private Universität Witten/Herdecke gGmbH
nino.chikhradze@uni-wh.de

