

เอกสารอ้างอิง

เอกสารอ้างอิงที่มีเครื่องหมายดอกจัน (*) หมายถึง เอกสารรายงานการวิจัยที่ใช้ในการทบทวนหลักฐานเชิงประจักษ์

กิตติกร นิลมานัต. (2555). การดูแลระยะสุดท้ายของชีวิต (พิมพ์ครั้งที่ 1). สงขลา: ออเรนจ์มีเดีย.

จิตชนา บุญนันท์, จันทรีสม์ จันทนียง, ระพีพัทธ์ พิมลสานต์, อภิชาติ อัสวมงคลกุล, และ ชนาภานต์ บุญนุช. (2555). การแจ้งข่าวร้ายที่ผู้ป่วยต้องการและที่ได้รับในผู้ป่วยมะเร็งกระดูกปฏุมภูมิ. *วารสารสภาการพยาบาล*, 27(4), 123-137.

จิตชนา บุญนันท์, และ ปรางทิพย์ ฉายพุทธ. (2552). บทบาทพยาบาลในการสื่อสารเรื่องไม่พึงประสงค์หรือแจ้งข่าวร้ายในผู้ป่วยมะเร็ง. *วารสารสภาการพยาบาล*, 24(3), 7-19.

จิตชนา บุญนันท์, และ ปรางทิพย์ ฉายพุทธ. (2554). แบบสอบถามความต้องการการสื่อสารข่าวร้าย: ลักษณะคุณภาพแบบวัดฉบับภาษาไทย. *วารสารสภาการพยาบาล*, 26(3), 31-47.

ชัยปวิตร เกตุพุก. (2546). การบอกความจริง. *สงขลานครินทร์เวชสาร*, 21(3), 223-229.

ชิษณุ พันธุ์เจริญ. (2552). การแจ้งข่าวร้าย. ใน วีระศักดิ์ ชลไชยะ, สุชีรา ฉัตรเพริศพราย, ชิษณุ พันธุ์เจริญ, และ จรุงจิตร์ งามไพบูลย์ (บรรณาธิการ), *ทักษะการสื่อสารเพื่อความเป็นเลิศด้านบริการทางการแพทย์* (พิมพ์ครั้งที่ 2, หน้า 41-52). กรุงเทพฯ: ธนาเพรส.

คาราลักษณ์ วงศ์วงษ์. (2555). *การพัฒนาแนวปฏิบัติทางคลินิกในการดูแลแบบประคับประคองสำหรับผู้ป่วยโรคไตระยะสุดท้าย ในแผนกไตเทียม โรงพยาบาลเชียงใหม่รามา จังหวัดเชียงใหม่ (การค้นคว้าแบบอิสระพยาบาลศาสตรมหาบัณฑิต สาขาวิชาการพยาบาลผู้ใหญ่). บัณฑิตวิทยาลัย, มหาวิทยาลัยเชียงใหม่.*

เต็มศักดิ์ พึ่งรัสมิ. (2553). Palliative care บริบาลบรรเทา. ใน *ก่อนจะถึงวันสุดท้าย* (พิมพ์ครั้งที่ 1, หน้า 1-7). กรุงเทพฯ: สำนักงานหลักประกันสุขภาพ.

ฝ่ายการพยาบาล โรงพยาบาลมหาราชนครเชียงใหม่. (2550). นโยบายและแนวทางการปฏิบัติเรื่อง “การดูแลผู้ป่วยแบบประคับประคอง (Palliative Care)”. เชียงใหม่: คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่.

พนม เกตุมาน. (2555). การเปิดเผยความจริง. ใน ชัยรัตน์ ฉายากุล, กวิวัฒน์ วีรกุล, รุ่งนรินทร์ ประดิษฐ์สุวรรณ, และ วิเชษฐ์ ทองแดง (บรรณาธิการ), *จริยธรรมทางการแพทย์* (หน้า 143-158). กรุงเทพฯ: เดือนตุลา.

เพ็ญจันทร์ สิทธิปรีชาชาญ. (2553). การแบ่งปันประสบการณ์การดูแลแบบประคับประคองสำหรับ ผู้ป่วยระยะท้าย. *วารสารพยาบาลศาสตร์*, 31(3), 21-26.

พองคำ ติลกสกุลชัย. (2553). การปฏิบัติการพยาบาลตามหลักฐานเชิงประจักษ์: หลักการและวิธี ปฏิบัติ (พิมพ์ครั้งที่ 6). กรุงเทพฯ: คณะพยาบาลศาสตร์ มหาวิทยาลัยมหิดล.

โรงพยาบาลสงฆ์ กรมการแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข. (2551). *แนวทางเวชปฏิบัติการดูแลรักษาแบบ ประคับประคอง*. Retrieved from http://www.priest-hospital.go.th/health_handbook/Palliative_care.pdf

วิโรจน์ วรรณภีระ, และ ปานจิต วรรณภีระ. (2550). แจ้งข่าวร้าย: หนามยอกให้อาหนามบ่ง (How to make breaking bad news easier). *พุทธชินราชเวชสาร*, 24(3), 358-368.

สถาพร ลีลานั้นทกิจ. (2552). หลักสำคัญในการดูแลรักษาผู้ป่วยระยะสุดท้ายแบบประคับประคอง. ใน แสง บุญเฉลิมวิภาส และ ไพศาล ลิ้มสถิตย์ (บรรณาธิการ), *ก่อนวันพลัดใบหนังสือแสดง เจตนาการจากไปในวาระสุดท้าย* (หน้า 25-62). กรุงเทพฯ: เดือนตุลา.

Back, A. L., Arnold, R. M., Baile, W. F., Tulsky, J. A., & Fryer-Edwards, K. (2005). Approaching difficult communication task in oncology. *A Cancer Journal for Clinicians*, 55(3), 167-177.

Becker, R. (2009). Palliative care 1: Principle of palliative care nursing and end-of-life care. *Nursing Times*, 105(13), 14-16.

- *Bruera, E., Palmer, J. L., Pace, E., Zhang, K., Willey, J., Strasser, F., & Bennett, M. I. (2007). A randomized, controlled trial of physician postures when breaking bad news to cancer patients. *Palliative Medicine*, 21, 501-505. doi:10.1177/0269216307081184
- Buckman, R. (2005). Breaking bad news: The S-P-I-K-E-S strategy. *Community Oncology*, 2(2), 138-142.
- Clayton, J. M., Hancock, K. M., Butow, P. N., Tattersall, M. H., & Currow, D. C. (2007). Clinical practice guidelines for communicating prognosis and end-of-life issues with adults in the advanced stages of a life-limiting illness, and their caregivers. *The Medical Journal of Australia*, 186(Suppl. 12), S77, S79, S83-S108.
- Davis, B. (2001). Supporting families in palliative care. In B.R. Ferrell & N. Coyle (Eds.), *Textbook of palliative nursing* (pp. 363-373). New York: Oxford University Press.
- Davies, H. T. O., & Crombie, I. K. (2001). *What is a systematic review?* Retrieved from <http://www.evidence-based-medicine.co.uk>
- Doyle, D., Hanks, G.W. C., Cherny, N. I., & Calman, K. (Eds.). (2004). *Oxford textbook of palliative medicine* (3rd ed.). New York: Oxford University Press.
- Fallowfield, L., & Jenkins, V. (2004). Communicating sad, bad, and difficult news in medicine. *Lancet*, 363(9405), 312-319.
- Ferrell, B. R., & Coyle, N. (Eds.). (2010). *Oxford textbook of palliative nursing* (3rd ed.). New York: Oxford University Press.
- Hendrix, C., & de Leon, C. (2006). Education and emotion support of patients with non-Hodgkin's lymphoma. *Community Oncology*, 3(7), 449-451.
- *Gramling, R., Norton, S., Ladwig, S., Winters, P., Metzger, M., Quill, T., & Alexander, S. (2013). Latent classes of prognosis conversations in palliative care: A mixed-methods study. *Journal of Palliative Medicine*, 16(6), 653-660. doi:10.1089/jpm.2012.0381

- *Kirk, P., Kirk, I., & Kristjanson, L. J. (2004). What do patients receiving palliative care for cancer and their families want to be told?: A Canadian and Australian qualitative study. *British Medical Journal*, 328(7452), 1343. doi:10.1136/bmj.38103.423576.55
- Rabow, M. W., & McPhee, S. J. (1999). Beyond breaking bad news: How to help patients who suffer. *Western Journal of Medicine*, 171(4), 260-263.
- Rassin, M., Levy, O., Schwartz, T., & Silner, D. (2006). Caregivers' role in breaking bad news: Patients, doctors, and nurses' point view. *Cancer Nursing*, 29(4), 302-309.
- *Reinke, F. L., Slatore, C. G., Uman, J., Udris, E. M., Moss, B. R., Engelberg, R. A., & Au, D. H. (2011). Patient-clinician communication about end-of-life care topics: Is anyone talking to patients with chronic obstructive pulmonary disease?. *Journal of Palliative Medicine*, 14(8). doi:10.1089/jpm.2010.0509
- Sackett, D. L., Straus, S. E., Richardson, W. S., Rosenberg, W., & Haynes, R. B. (2002). *Evidence-based medicine: How to practice and teach EBM* (2nd ed.). New York: Churchill Livingstone.
- Starks, H., Vig, E. K., & Pearlman, R. A. (2011). Advance care planning. In L. L. Emanuel & S. L. Librach (Eds.), *Palliative care: Core skills and clinical competencies* (2nd ed., pp. 270-283). St. Louis: Elsevier Saunders.
- The Joanna Briggs Institute. (2008). *Joanna Briggs Institute reviewers' manual*. Retrieved from <http://www.Joannabriggs.edu.au>
- The National Comprehensive Cancer Network. (2013). *Palliative care* (version 2.2013). Retrieved from <http://www.nccn.org>
- The National Health and Medical Research Council. (1999). *Guideline for development and implementation of clinical practice guideline*. Australian Government Publishing Service, Canberra. Retrieved from http://www.nhmrc.gov.au/publications/synopses/_file/cp71.pdf.html

Weisman, A. D. (1979). *Coping with cancer*. New York: McGraw-Hill.

*Williams, W. S., Hanson, L. C., Boyd, C., Green, M., Goldmon, M., Wright, G., & Corbie-Smith, G. (2008). Communication, decision making, and cancer: What African Americans want physicians to know. *Journal of Palliative Medicine*, 11(9), 1221-1226.
doi:10.1089/jpm.2008.0057

World Health Organization.(2002). Pain relief and palliative care. In National Cancer Control Programmes (Ed.), *Policies and managerial guidelines* (2nd ed., pp. 83-91). Geneva: Author.

Yingcharnkul, N., Gomutbutra, P., Khumsukol, J., & Pantilat, Z. S. (2010). How to discuss goal of care with terminal illness patient's family?: A nominal group technique study in Chiang Mai Medical School. *The Thai Journal of Primary Care and Family Medicine*, 2(5), 7-9.

*Yun, Y. H., Lee, C. G., Kim, S. Y., Lee, S. W., Heo, D. S., Kim, J. S., . . . You, C. H. (2004). The attitudes of cancer patients and their families toward the disclosure of terminal illness. *American Society of Clinical Oncology*, 22(2), 307-314. doi:10.1200/JCO.2004.07.053

ลิขสิทธิ์มหาวิทยาลัยเชียงใหม่
Copyright© by Chiang Mai University
All rights reserved