

การศึกษาเชิงคุณภาพวิธีปรากฏการณ์วิทยาครั้งนี้ มีวัตถุประสงค์เพื่อศึกษาให้ความหมายของการเป็นผู้ดูแลเด็กสมองพิการของผู้ดูแลเด็กสมองพิการในครอบครัวและเพื่อศึกษาปัญหาและความต้องการของครอบครัวในการดูแลเด็กสมองพิการ ผู้ให้ข้อมูลเป็นผู้ดูแลเด็กสมองพิการ จำนวน 10 ราย เก็บรวบรวมข้อมูลโดยการสัมภาษณ์เชิงลึก การสังเกตแบบไม่มีส่วนร่วม การบันทึกภาคสนามและการบันทึกเทป วิเคราะห์ข้อมูลโดยวิธีการของโคไลซซี่(Colaizzi's) ผลการศึกษาพบว่า

1. ความหมายของการเป็นผู้ดูแลเด็กสมองพิการ หมายถึง " บุคคลผู้ให้การดูแลที่เปี่ยมไปด้วยความรัก ความผูกพัน ความสงสาร ความห่วงใยต่อบุตรสมองพิการ เป็นการดูแลที่ทำด้วยใจบริสุทธิ์โดยไม่หวังผลตอบแทนใดๆจากลูก เป็นหน้าที่ ที่เป็นความรับผิดชอบในฐานะที่เป็นแม่แม่จะเหนื่อยยาก ลำบากก็ไม่ทอดทิ้ง ถึงอย่างไรก็ไม่ทิ้งลูก จะต้องดูแลให้ดีที่สุดจนตายจากกัน เป็นการดูแลที่หวังให้ลูกมีชีวิตที่ดีขึ้น รอดชีวิต มีชีวิตที่ยืนยาว ให้ลูกช่วยเหลือตัวเองได้ ไม่เป็นภาระแก่สังคมในวันข้างหน้า"

2. ปัญหาของครอบครัวในการดูแลเด็กสมองพิการ พบว่ามี 5 ประการ คือ 1)ปัญหาด้านเศรษฐกิจของครอบครัว 2) ปัญหาด้านการรักษาพยาบาล 3) ปัญหาด้านการเลี้ยงดู 4) ปัญหาด้านสภาพจิตใจของผู้ดูแล 5) ปัญหาความวิตกกังวลในการเลี้ยงดู การดำเนินชีวิตและอนาคตของเด็กสมองพิการ

3. ความต้องการของครอบครัวในการดูแลเด็กสมองพิการ พบว่ามี 2 ด้านคือ 1) ความต้องการด้านคำแนะนำในการรักษาพยาบาล 2) ความต้องการด้านค่าใช้จ่าย แบ่งเป็น 2 ประเภท คือ 2.1) ความต้องการด้านค่าใช้จ่ายในการเลี้ยงดู 2.2) ความต้องการด้านค่าใช้จ่ายอื่นๆ ได้แก่ ค่าใช้จ่ายภายในครอบครัว ค่าใช้จ่ายในการปรับปรุง ซ่อมแซมที่อยู่อาศัย ค่าใช้จ่าย(เงินเดือน)ของผู้ดูแลและค่าใช้จ่ายของเด็กสมองพิการในอนาคต

The purposes of this qualitative research were to study the meaning of the cerebral palsy children caregivers given by themselves and to study problems and needs of their families on caring the cerebral palsy children. Ten subjects of the cerebral palsy caregivers in Kamang sub-district, Phichit province were selected. The data collected by indepth interview, non-participant observation, field reporting and tape recording. The data were analyzed by Colaizzi 's method.

The results of the study were as fallows:

1. The meaning of the cerebral palsy children caregivers was the person who give caring with overwheaming love and affection, compassion and concerning to the cerebral palsy children. It was maternal responsibilities for caring with tanacity and perserverance, and without neglected or expected returns. Is was the best and continuous caring for the rest of their lives with expectation for the better life, survival, long life, self caring, and not being social burden of their children.

2. There were 5 problems of caring the cerebral palsy children, namely, economic problems, problems of medical treatment and nursing care, problems of caring the cerebral palsy children, problems of mental health of the caregivers and anxiety concerning caring and living in the future of thir cerebral palsy children.

3. There were two needs of the families on caring cerebral palsy children. The first needs was knowledge of treatment and nursing care.The second needs was expenditure for caring the cerebral palsy children, and other expenditure for the family, for repairing shelter and salary for the caregivers themselves.