

ชื่อวิทยานิพนธ์	ประสบการณ์ของผู้ติดเชื้อเอชไอวี/ผู้ป่วยเอดส์ที่เข้ารับการรักษาในโรงพยาบาลของจังหวัดสงขลา ในการได้รับสิทธิตามคำประกาศสิทธิของผู้ป่วย
ผู้เขียน	นางสาวอรพรรณ จำปาแพง
สาขาวิชา	การพยาบาลผู้ใหญ่
ปีการศึกษา	2544

บทคัดย่อ

การวิจัยเชิงบรรยายครั้งนี้มีวัตถุประสงค์ เพื่อศึกษาประสบการณ์ของผู้ติดเชื้อเอชไอวี/ผู้ป่วยเอดส์ที่เข้ารับการรักษาในโรงพยาบาลของจังหวัดสงขลาในการได้รับสิทธิตามคำประกาศสิทธิของผู้ป่วย กลุ่มตัวอย่างเป็นผู้ติดเชื้อเอชไอวี/ผู้ป่วยเอดส์ เลือกกลุ่มตัวอย่างตามคุณสมบัติที่กำหนด ในโรงพยาบาลของจังหวัดสงขลาจำนวน 2 แห่ง แผนกอายุรกรรม ศัลยกรรม และสูติ-นรีเวชกรรม รวม 80 ราย เก็บรวบรวมข้อมูลโดยการสัมภาษณ์ ใช้คำถามปลายเปิดและปลายปิดเกี่ยวกับประสบการณ์การได้รับสิทธิและความคิดเห็นต่อสิทธิตามคำประกาศสิทธิของผู้ป่วย ซึ่งแบ่งกลุ่มเป็น 4 ด้าน คือ ด้านสิทธิในการได้รับข้อมูล ด้านสิทธิในการตัดสินใจเกี่ยวกับการรักษาพยาบาล ด้านสิทธิในความเป็นส่วนตัว และด้านสิทธิในการได้รับบริการด้านสุขภาพ วิเคราะห์ข้อมูลด้วยการวิเคราะห์เนื้อหา แจกแจงความถี่และคำนวณหาค่าร้อยละ

ผลการศึกษาพบว่า ด้านสิทธิในการได้รับข้อมูล ผู้ป่วยส่วนใหญ่ร้อยละ 86.25 ได้รับข้อมูล/คำชี้แจงที่เกี่ยวข้องกับการรักษาพยาบาลของตนเอง ร้อยละ 70 ได้รับข้อมูลเกี่ยวกับชื่อ สกุล ตำแหน่งของแพทย์ที่ให้การดูแลตน ร้อยละ 95 ไม่ได้รับข้อมูลเกี่ยวกับชื่อ สกุล ตำแหน่งของพยาบาลและเจ้าหน้าที่อื่น ๆ ที่ให้การดูแล มีเพียงร้อยละ 38.75 ที่ได้รับสิทธิในการรับทราบข้อมูลอย่างเพียงพอและเข้าใจชัดเจนก่อนการตัดสินใจยินยอมหรือไม่ยินยอมที่จะรับการรักษาพยาบาล แต่ส่วนใหญ่ร้อยละ 77.50 รับทราบข้อมูลก่อนการปฏิบัติการรักษาพยาบาล ด้านสิทธิในความเป็นส่วนตัว พบว่าผู้ป่วยร้อยละ 80 ได้รับการปกปิดข้อมูลส่วนตัวและประวัติความเจ็บป่วยไว้เป็นความลับ ด้านสิทธิในการตัดสินใจเกี่ยวกับการรักษาพยาบาลของตนเอง พบว่าผู้ป่วยร้อยละ 45 ได้รับสิทธิด้านนี้ ส่วนสิทธิในการได้รับบริการด้านสุขภาพ พบว่าผู้ป่วยร้อยละ 86.25 ได้รับความเท่าเทียมในการรักษาพยาบาล

ความคิดเห็นของผู้ติดเชื้อเอชไอวี/ผู้ป่วยเอดส์ต่อประสบการณ์การได้รับสิทธิ พบว่าผู้ป่วยส่วนใหญ่พึงพอใจกับสิทธิที่ตนได้รับ นอกจากนี้ยังพบว่า กลุ่มตัวอย่างส่วนใหญ่เห็นด้วยกับคำประกาศสิทธิของผู้ป่วย แต่กลุ่มตัวอย่างที่ไม่ได้รับสิทธิด้านการตัดสินใจเกี่ยวกับการรักษาพยาบาล ส่วนใหญ่ร้อยละ 83.33 เห็นด้วยต่อการที่แพทย์ตัดสินใจเกี่ยวกับการรักษาพยาบาลแทนตน

ผลการศึกษานี้ทำให้ทราบข้อมูลทีละชิ้นซึ่งเกี่ยวกับประสบการณ์ของผู้ติดเชื้อเอชไอวี/ผู้ป่วยเอดส์ ในการได้รับสิทธิตามคำประกาศสิทธิของผู้ป่วย ซึ่งสามารถใช้เป็นข้อมูลพื้นฐานในการพัฒนาแนวทางการดูแลผู้ป่วยให้มีคุณภาพยิ่งขึ้น และสอดคล้องกับคำประกาศสิทธิของผู้ป่วย

Thesis Title Experiences of Hospitalized HIV/AIDS Patients in Songkhla
Province in Receiving Rights Stated in Declaration of Patients'
Rights
Author Miss Oraphan Champapang
Major Program Adult Nursing
Academic Year 2001

Abstract

This descriptive research was conducted to determine the experiences of hospitalized HIV/AIDS patients in Songkhla province in receiving rights stated in the Declaration of Patients' Rights. Eighty HIV/AIDS patients were recruited by purposive sampling from medical, surgical and obstetric-gynecological wards. The data were collected by interviewing participants using closed-ended and open-ended questionnaires regarding experiences of HIV/AIDS patients in receiving rights and patients' opinions toward the Declaration of Patients' Rights. The Declaration of Patients' Rights was categorized into 4 categories: (1) right to information, (2) right to treatment decision, (3) right to privacy and (4) right to health services. The data were analyzed through content analysis method, frequency and percentage.

The results showed that 86.25% of patients received the right to information related to their treatment and care. Seventy percent of patients received information about names and positions of physicians who took care of them while 95% did not receive information about nurses and other health care providers. Only 38.75% of patients received adequate information before making decision about their treatment. However, 77.50% received adequate information before interventions were taken. For the right to privacy, 80% of patients received the right that their information be kept confidential. Forty percent of patients received the right to treatment decision and 86.25% received the right to equal care from the health services .

Patients' opinions toward their experiences in receiving rights stated in the Declaration of Patients' Rights revealed that most of them were satisfied with the rights they received. In addition, most patients agreed with the patients' rights stated in the Declaration of Patients' Rights. However, patients who did not received their rights perceived that decisions for their treatment must be made by physicians.

Results of this study provide in-depth understanding about experiences of HIV/AIDS patients in receiving rights stated in the Declaration of Patients' Rights which will be used as baseline information for development of practice guidelines for higher quality of care and are congruent with the Declaration of Patients' Rights.