



認知症と診断された人はどの ような思いでいるのでしょうか?



病気を夫に打ち明けられないGさん

Gさんは43歳の女性で、最近アルツハイマー型認知症 と診断されました。実家の父母とはあまり関係がよくありま せん。夫に病気の話をしても、面倒は見られないと言われ、 幼い子どもの将来について心配を打ち明けても取り合ってく れません。最近、漢字が書けなくなったり、日付や曜日がわか らなくなり、家事にもミスが出てきて今後のことが不安です。



本人の認知機能の低下の程度によって、病気をどのように理解し、受け止めているかには差 がありますが、大きな不安を抱えていることは誰でも同じです。

自分に何かが起こっていること、これまでの自分とは何かが変わ っていると感じています。これから自分はどうなっていくのだろ う、これまでと同じような生活は無理なのだろうか、家族に迷惑 をかけてしまうのだろうか…という様々な思いを抱いています。

認知機能の低下により、さまざまな困難が生じますが、これまでの自分を何とか保とうとして、 本人は四苦八苦し、それがストレスになっていきます。



これまでとは違う本人の言葉や行動に対して、家 族の言葉もつい強くなってしまうと、そのことで本 人は自信を失ったり、怒りを感じることもあります。 できなくなっていく本人を受け止めることは、家 族にとっても大変なことですが、病気を理解し、本 人の思いに寄り添って接することで、本人の不安 も徐々に和らいでいきます。



これからどうなるのかと不安でいっぱいのHさん

Hさん(女性)は56歳で、認知症と診断を受ける半年ほど前から、同じメニューを繰 り返し作るようになり、「何を食べたい?」と何度も聞くようになりました。また、財 **布の置き忘れ**が多くなり、「どこかにしまったはずなのに・・」と、何度も探すように なります。あるときには、「誰かが家に入ってきて盗っていった・・」と言い出しました。 よく頭を抱えて考えこんでいることがあり、後になって家族は、「自分の身に何が起 こったのか、これからどうなるのか・・」と悩んでいたのかもしれないと振り返ります。



診断1年後くらいから、徘徊するよう になりました。初めは1人で帰宅でき ていましたが、あるとき、夜遅くなって も帰ってきません。家族が警察に電 話しようとすると、Hさんから、連絡が ありました。Hさんが家族に会って最 初に言ったのは、「ああ、よかった。迷 惑かけてごめんね」という言葉でし た。道に迷ったこと、家族に迷惑をか けていることはわかっていたのです。

不安などから来るさまざまな思いが、徘徊や暴言などの 認知症の行動・心理症状(BPSD*)につながっていきます。

これまでの自分とは変わっていってしまう、できなくなっ てしまうという不安は、時に自分が自分であることも不 確かに感じさせる不安です。



*BPSD:Behavioral and Psychological Symptoms of Dementia 認知症の行動・心理症状を英語で表した言葉です。 周辺症状と同様に用いられます。徘徊、暴言のほか、妄想、無関心などが含まれます







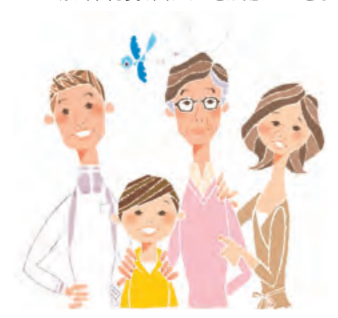
認知症の人の家族の心はどのように変化していくのでしょうか?

家族は、本人の行動の変化に困惑する時期を経て受診に至ります。受診して認知症と診断され、ショックを受けたり、認めたくないと感じる家族もいれば、病気だとわかったことでほっとしたり、真っ先に義務や責任を感じる家族もいます。このようにさまざまな反応があったとしても、介護という現実はどの家族にとっても同じように存在します。



介護をしていると、気分が沈んだり、「なぜ自分が介護をしなければならないのか」と怒りが わいたり、周囲と疎遠になって孤立感を感じたりと、否定的感情もわいてきます。しかし、 徐々に介護に慣れて、本人にうまく対応できるようになっていきます。それには、病気に関す る知識、介護のノウハウを知ることなどが必要です。同じ立場である介護者同士で話をする ことも大切です。

家族は、介護者としての役割を受け入れる努力を重ねながら、やがては認知症となった本人を受け入れることもできるようになります。しかし、病気になる前までの本人との関係によっては、本人を受け入れることが難しいこともあるかもしれません。



介護が必要でなくなった時には、つらかった 介護経験を通して、変化した自分を振り返り、 「介護は大変だったが無駄ではなかった」と 感じるようにもなります。介護の過程には多 くの困難があり、苦しい気持ちを抱くことも多 いので、ぜひ、自分の気持ちを聴いてもらえる 人をみつけてください。 介護者を支援するうえで、介護者の心理状況を理解することが大切です。

心理学で、ステージ理論といわれているものがあります。必ずしもすべての介護者に当ては まるわけでなく、この通りの順で進むわけでもありませんが、最終的に認知症を受容し、前 向きに介護を行える参考になるものです。

1ステージ 認知症の診断をうけたときや、不可解な行動に気づいたとき

驚き とまどい 否認

いつもと違う行動に気がつき、驚き、とまどう。病気だということを認めたくない、他人には知られたくない。



第2ステージ ゆとりがなくなり、追いつめられる

混刮.

・精神的・身体的に疲弊し、わかってはいるけれど辛くあたってしまう。

怒り 拒絶

抑うつ

「なぜ自分が・・」「こんなに頑張っているのに・・」と理解しても ・らえないことに怒りを感じる。認知症の人を拒絶するように なり、そのことで自己嫌悪に陥ったり、うつ状態になったりする。



第3ステージ なるようにしかならない

ちきらめ

怒ったり、いらいらしても仕方がないと気づく。

開き直り

なるようにしかならないと思う、自分を「よくやっている」と認め

られるようになる。

滴応

認知症の人をありのままに受け入れた対応ができるようになる。

第4ステージ 認知症の人の世界を認めることができる

理解

認知症の人の症状を問題としてとらえなくなり、 相手の気持ちを深く理解しようとする。



第5ステージ 自己の成長、新たな価値観を見出す

学谷

介護の経験を自分の人生で意味あるものとして、位置付ける。自分の経験を社会に生かそうとする。

「認知症の人と家族の会愛知県支部著 介護家族をささえる」より一部改変。









若年性認知症の親を持つ子どもたち はどのような思いでいるのでしょう?



夫が認知症のHさんには4人の男の子がいます。

Hさんには4人の男の子がいます。夫が認知症と診断されたとき、四男はまだ 高校生で、今までと違ってきた父親につい口答えをしていました。Hさんは四男に どう対応したらよいか迷っていましたが、大学生の二男が間に入ってうまく調整

してくれました。同居している三男は父親の行動 に何も言いませんが、あまり頼りにならないとHさ んは感じています。このように、兄弟であっても、親 の病気の受け止め方や接する態度は違ってきます。





若年性認知症の親を持つ子どもた ちは、様々な悩みや問題を抱えます。 認知症によって親の様子が徐々に 変わっていくことは、子どもに不安 を与えます。

子どもたちへの援助は、年代によって 異なります。しかし、親の病気につい て、子どもの理解力に合わせて説明 し、子どもが親との時間を悔いなく 過ごせるようにすることが大切です。

遺伝について

アルツハイマー型認知症の中には家族性アルツハイマー病と呼ばれるタイプがあり、一般に 若年発症ですが、極めて稀な病気です。



妻の認知症について高校生の娘に教えるJさん

Jさんは、飲食店を自営しており、高校生の娘が2人います。妻が認知症と診断 された後、娘たちに病気のことを伝えるため、当時上映されていた映画を通じて **認知症**に触れさせました。また、テレビで**認知症**についての番組があれば、録



画して娘たちに観るように 言いました。母親の状況も 説明し、娘たちは認知症を 理解した様子でした。Jさん がいないときには、母親と同 じ部屋に寝るようになり、失 禁への対応もするようにな りました。**Jさん**は、介護によ って娘たちの将来に影響を 与えたくないと考えています。

子どもの世代は、受験や進学、結婚、 出産、子育てなど、人生の大きな節目 を迎える時期になります。

介護をしている親は、助けてほしいと 思う一方で、子どもには子どもなりの 人生を歩んでほしいと願っています。

介護を理由に人生の選択をあきらめ ることがないように、子どもへの支援 は精神的・経済的なことを含め幅広 く考えることが大切です。









