

پیش‌بینی کننده‌های کیفیت زندگی مرتبط با سلامت در زنان مبتلا به لوپوس

سیده سمیه حسینی^۱، سیده سولماز سیده، طالبی^۲، زهرا متقی^۳، وحید رحمانیان^{۴*}

مقاله پژوهشی

مقدمه: لوپوس اریتماتوز سیستمیک یک بیماری خودایمن پیشرونده بافت همبند است که با درگیری چند عضو و یک سیر بالینی بسیار متغیر مشخص می‌شود. این مطالعه با هدف پیش‌بینی کیفیت زندگی مرتبط با سلامت زنان مبتلا به لوپوس بر اساس استرس ادراک شده، ترس از تصویر بدنی ادراکی و تاب‌آوری روان‌شناختی انجام شد.

روش بررسی: این مطالعه توصیفی-تحلیلی بر روی ۱۸۹ زن مبتلا به لوپوس در بیمارستان حافظ شهر شیراز در سال ۱۳۹۸ انجام شد. داده‌ها توسط پرسش‌نامه کیفیت زندگی لوپوس (LupusQoL)، استرس ادراک شده (PSS-۱۴)، ترس از تصویر بدنی (BICI) و تاب‌آوری کانرز و دیویدسون جمع‌آوری و با استفاده از نرم‌افزار SPSS version 16 با آمار توصیفی و رگرسیون خطی تجزیه و تحلیل شد.

نتایج: میانگین سن و مدت زمان ابتلا به بیماری به ترتیب $40/37 \pm 9/47$ ، $6/01 \pm 9/45$ سال بود. ۴۳/۷۹ درصد بیماران تحصیلات پایین‌تر از دیپلم، ۸۶/۸ درصد خانه‌دار و ۵۷/۷ درصد در فاز فعال بیماری بودند. میانگین نمره تاب‌آوری $16/07 \pm 67/56$ ، کیفیت زندگی $22/68 \pm 57/30$ ، استرس $7/78 \pm 25/31$ و ترس از تصویر بدنی $13/96 \pm 37/07$ بود. متغیرهای استرس، ترس از تصویر بدنی، تاب‌آوری، فاز بیماری، تحصیلات و شغل ۵۲ درصد از کل تغییرپذیری کیفیت زندگی را بیان کردند.

نتیجه‌گیری: کیفیت زندگی زنان مبتلا به لوپوس متأثر از متغیرهای استرس، ترس از تصویر بدنی و تاب‌آوری است. هر چقدر استرس و ترس از تصویر بدنی در زنان مبتلا به بیماری لوپوس بالا و میزان تاب‌آوری پایین باشد، کیفیت زندگی پایین خواهد بود.

واژه‌های کلیدی: لوپوس اریتماتوز سیستمیک، کیفیت زندگی، استرس، تاب‌آوری، ایران

ارجاع: حسینی سمیه سیده، طالبی سولماز سیده، متقی زهرا، رحمانیان وحید. پیش‌بینی کننده‌های کیفیت زندگی مرتبط با سلامت در زنان مبتلا به لوپوس. مجله علمی پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی یزد ۱۴۰۱؛ ۳۰(۱): ۴۴۴۱-۵۱.

۱- کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشگاه علوم پزشکی شاهرود، شاهرود، ایران.

۲- دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی شاهرود، شاهرود، ایران.

۳- گروه مشاوره در مامایی، دانشکده پرستاری و مامایی، دانشگاه علوم پزشکی شاهرود، شاهرود، ایران.

۴- مرکز تحقیقات عوامل اجتماعی مؤثر بر سلامت، دانشگاه علوم پزشکی جهرم، جهرم، ایران.

* (نویسنده مسئول): تلفن: ۰۹۱۷۵۹۸۵۲۰۴، پست الکترونیکی: vahid.rahmani1392@gmail.com، صندوق پستی: ۷۴۱۴۸-۴۶۱۹۹

مقدمه

بیماری لوپوس اریتماتوی سیستمیک (systemic lupus erythematosus (SLE)) یک بیماری خودایمنی و سیستمیک است که در آن بسیاری از بافت‌ها و اعضای بدن به وسیله کمپلکس‌های ایمنی و اتوآنتی‌بادی متصل شونده به بافت، دچار آسیب می‌شوند (۱). علائم این بیماری شامل بثورات پوستی، حساسیت به نور، زخم‌های دهانی، آرتریت و تب است (۲) و عوارضی چون آرتروز، نوروپاتی فعال، ترومبوسیتوپنی، زخم‌های دهانی و ترمبوز در پنج سال اول ابتلا شایع‌تر است (۳). شیوع این بیماری در سراسر جهان از ۱۲/۵ تا ۳۹ مورد در صد هزار نفر گزارش شده است. در آمریکا شیوع ۱/۸ تا ۷/۶ در هر صد هزار نفر گزارش شده است (۴، ۵) در حالی که در ایران شیوع این بیماری ۴۰ در صد هزار نفر گزارش شده است (۶). جنسیت اهمیت زیادی در استعداد ابتلا به این بیماری دارد و در زنان شایع‌تر از مردان است، به طوری که نسبت زن به مرد ۸ به ۱ است (۴). این بیماری با فازهای متناوب بهبودی، تشدید علائم بالینی و درگیری تقریباً تمامی اندام‌ها و بافت‌ها که گاهاً غیر قابل برگشت است می‌تواند جنبه‌های مختلف زندگی و سلامت روانی و جسمانی بیماران را در تحت تاثیر قرار داده و منجر به اختلال در کیفیت زندگی آنان گردد (۷). در حال حاضر با بهبود در بقای بیماران مبتلا به لوپوس توجه بیشتری بر کیفیت زندگی این بیماران شده است از طرفی این بیماران وضعیت عملکردی ضعیف‌تری نسبت به جمعیت عمومی دارند و اثرات خاصی از بیماری مانند فعالیت بیماری، درگیری قلبی و کلیوی و فیبرو میالژیا بر کیفیت زندگی می‌گذارد (۸). حفظ کیفیت زندگی صرف‌نظر از عوامل اجتماعی از قبیل وضعیت اجتماعی-اقتصادی، جنسیت یا نژاد یک هدف جهانی در مدیریت بیماری‌های مزمن است (۹). دانش موجود درباره کیفیت زندگی بیماران مبتلا به لوپوس نسبت به سایر بیماری‌های مزمن اندک است (۱۰). از طرفی کیفیت زندگی یکی از پیامدهای مهم مورد سنجش در مبتلایان به لوپوس است به این جهت که مرگ و میر این بیماران در دهه‌های اخیر

کاهش یافته است و علت آن مدیریت بهتر با درمان دارویی و تشخیص و مداخله زودهنگام بوده است (۱۱). مطالعه تاسیا کاتیوسیا دا هورا و همکاران (۲۰۱۹) در مطالعه خود نشان دادند که مداخلات روان‌شناختی مانند رفتاردرمانی شناختی در کنار درمان‌های دارویی و فعالیت بدنی در بیماران مبتلا به لوپوس سبب بهبود کیفیت زندگی آن‌ها می‌شود (۱۲). عملکرد بیماری لوپوس می‌تواند وضعیت روانی بیمار در فاز حاد را تحت تاثیر قرار داده و موجب اختلالات روانپزشکی گردد. سطح استرس مهم‌ترین فاکتور کوتاه‌مدت توانایی عملکردی در بیماران است (۱۳). از طرفی علل اصلی بیماری‌زایی بیماری‌های خود ایمن نامشخص است، به نظر می‌رسد عوامل ژنتیکی و هم‌چنین عوامل محیطی در تعامل منجر به بیماری گردد. استرس یکی از عوامل محیطی است و به عنوان یک واکنش سایکوسوشیال تعریف می‌شود که در آن حالت پایدار از بین می‌رود و با ابتلا به بیماری‌هایی چون آرتریت روماتوئید و لوپوس همراه است (۱۴). پراتا رامیرز و همکاران (۲۰۱۸) در مطالعه خود نشان دادند که مدت و فعالیت بیماری لوپوس، آسیب اندام و استرس ادراک شده پیش‌بینی کننده‌های قابل توجهی جهت تظاهرات روان‌شناختی بیماری است (۱۳). هم‌چنین ناتوانی ناشی از بیماری باعث تاثیر قابل توجهی بر کیفیت زندگی و عملکرد روزانه در بیماران مبتلا به لوپوس می‌شود و این بیماران از استرس روانی شدیدی رنج می‌برند (۱۵). در بیماران مبتلا به لوپوس به عنوان یک عامل محافظتی می‌توان ظرفیت تاب‌آوری بیماران را افزایش داد (۱۶). نتایج یک مطالعه در کره نشان داد که تاب‌آوری تأثیر مستقیمی بر پذیرش درمان از طریق استرس به عنوان یک متغیر واسطه‌ای داشته و تهیه برنامه تقویت تاب‌آوری مناسب برای بهبود پذیرش درمان در این بیماران ضروری است (۱۷). تصویر بدنی شامل تصویر درونی از وجود فیزیکی و احساسات و افکار در مورد این ساختار است که با جنبه‌های مختلف عملکرد در انسان ارتباط دارد و بیشترین تأثیر را بر سلامت عمومی دارد. بیماری‌های مزمن به ویژه آن‌هایی که همراه با تغییر شکل و معلولیت هستند با اختلالات شدید ترس از تصویر بدنی همراه

کننده به کلینیک روماتولوژی بیمارستان حافظ شهر شیراز در سال ۱۳۹۸ انجام شد. حجم نمونه با استفاده مطالعه Delis و همکاران (۴) و با در نظر گرفتن $sd = ۳۵$ و سطح اطمینان ۹۵ درصد، برابر ۱۸۹ نفر محاسبه شد. معیارهای ورود شامل تشخیص قطعی لوپوس اریتماتوز سیستمیک توسط متخصص روماتولوژی، داشتن پرونده پزشکی، گذشت حداقل یکسال از تشخیص بیماری، پایبند بودن به درمان و مراجعه منظم به پزشک متخصص و مصرف دارو، عدم ابتلا به سایر بیماری‌های جسمانی مزمن و عدم همبودی، سن بین ۶۰-۱۵ سال، جنسیت زن، عدم بارداری، عدم ابتلا به اختلالات روانی که تشخیص به کمک مصاحبه بالینی و پرونده پزشکی بیمار بود. افراد مورد مطالعه به شیوه نمونه‌گیری تصادفی ساده براساس پرونده پزشکی موجود در کلینیک لوپوس بیمارستان حافظ شیراز انتخاب و وارد مطالعه شدند قبل از تکمیل پرسش‌نامه توسط بیماران از آن‌ها رضایت آگاهانه جهت شرکت در مطالعه اخذ شد. ابزار جمع‌آوری داده‌ها شامل بخش‌های ذیل بود:

پرسش‌نامه اطلاعات دموگرافیک: شامل سن، جنس، سطح تحصیلات و مدت زمان بیماری بود.

پرسش‌نامه Lupus Quality of Life Lupus Qol: این پرسش‌نامه توسط McElhone و همکاران به طور اختصاصی برای سنجش کیفیت زندگی بیماران مبتلا به لوپوس طراحی شده که دارای ۳۴ آیتم در هشت حیطه مختلف است. حیطه‌های سلامت جسمی شامل هشت آیتم، سلامت هیجانی و عاطفی شش آیتم، تصویر ذهنی از بدن پنج آیتم، درد سه آیتم، خستگی چهار آیتم، روابط صمیمی دو آیتم، برنامه‌ریزی سه آیتم و بار بیماری بر دیگران سه آیتم را طی چهار هفته گذشته می‌سنجد. پاسخ‌ها به صورت لیکرت پنج گزینه‌ای بین صفر تا چهار نمره‌دهی شد. نمره نهایی پرسش‌نامه به مقیاس صفر تا صد تبدیل شد که صفر نشان دهنده کیفیت زندگی نامطلوب و صد بالاترین کیفیت زندگی است. پایایی درونی این پرسش‌نامه در مطالعات داخلی و خارجی مطلوب گزارش شده است و آلفای کرونباخ در مطالعه حسینی و همکاران در

هستند و به دلیل ارتباط نزدیک کیفیت زندگی و ترس از تصویر بدنی این بیماری‌ها اغلب با کاهش کیفیت زندگی همراه هستند (۲۰-۱۸). استیسی ال وینبرگ و همکاران (۲۰۱۸) در مطالعه خود نشان دادند بیشترین عوامل کمک‌کننده به تصویر بدنی ضعیف شامل افسردگی، استرس و سابقه راش ناشی از لوپوس در این بیماران است از طرفی درمان بیماری لوپوس علاوه بر کنترل فعالیت بیماری، بایستی شامل شناسایی افراد در معرض تصویر بدنی ضعیف و استرس نیز باشد (۱۸). تصویر بدنی در لوپوس اغلب تحت تأثیر قرار می‌گیرد و اریتم کلاسیک بر روی صورت، بثورات دیسکوئیدی، ضایعات با تمایل به زخم، آتروفی پوست و از دست دادن موها اغلب ناخوشایند است و عزت نفس بیماران را پایین می‌آورد. این علایم اغلب سبب می‌شود افراد مبتلا به لوپوس به خاطر ظاهر خود، احساس خجالت پیدا نموده (۲۱) و از موقعیت‌های اجتماعی و فعالیت‌های فیزیکی که معتقدند به ظاهر یا کمبود عملکرد آن‌ها توجه داشته باشند، خودداری کنند (۱۹). همچنین برخی از داروهای مورد استفاده در لوپوس عوارض جانبی مانند ریزش مو، افزایش وزن و استئوپروز دارند که این موارد دیدگاه زنان نسبت به بدنشان را تحت تأثیر قرار می‌دهد (۲۱، ۱۸). زنان مبتلا به لوپوس خستگی، ناتوانی و علایم افسردگی بالاتری را نسبت به زنان سالم ممکن است نشان دهند، بنابراین تصویر بدنی، شدت خستگی و بیماری روانی به منظور ارتقاء کیفیت زندگی در بیماران مبتلا به لوپوس باید مد نظر قرار گیرد (۲۲). با توجه به مطالعات انجام شده در زمینه اثر استرس ادراک شده، ترس از تصویر بدنی و تاب‌آوری بر بیماری لوپوس که نشان دادند هریک از این متغیرها بر کیفیت زندگی بیماران لوپوس موثر هستند، مطالعه حاضر با هدف پیش‌بینی کیفیت زندگی زنان مبتلا به لوپوس بر اساس ترس از تصویر بدنی، استرس ادراک شده و تاب‌آوری روان‌شناختی انجام شد.

روش بررسی

این مطالعه توصیفی-تحلیلی بر روی ۱۸۹ زن مبتلا به لوپوس بر اساس معیارهای انجمن روماتیسم آمریکا، مراجعه

همکاران طراحی شد. این آزمون حاوی ۱۹ پرسش است که هر پرسش حاوی ۵ گزینه است و از ۱ (هرگز) تا ۵ (همیشه) نمره‌گذاری می‌شود. حد پایین نمرات ۱۹ و حد بالای آن ۹۵ می‌باشد. نمره پایین نشان‌دهنده ترس از تصویر بدنی پایین و نمره بالا نشان‌دهنده ترس از تصویر بدنی بالا می‌باشد. پرسش‌نامه از دو زیر مقیاس نارضایتی و خجالت فرد از ظاهر خود که از دوازده ماده تشکیل شده و هفت ماده دیگر میزان تداخل نگرانی درباره ظاهر را در عملکرد اجتماعی فرد نشان می‌دهد. آلفای کرونباخ نسخه اصلاح شده بالا و ۰/۹۶ گزارش شد و به طور کلی آلفای کرونباخ آن ۰/۸۹ گزارش شده است (۲۸). در ایران بساک نژاد و غفاری در سال ۱۳۸۶ روایی این آزمون را براساس همسانی درونی به روش آلفای کرونباخ ۰/۹۵ گزارش کردند (۲۹).

داده‌ها پس از جمع‌آوری و کدگذاری در نرم‌افزار SPSS ۱۶ version مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت. ابتدا فراوانی، درصد فراوانی نسبی، میانگین و انحراف معیار، حداقل و حداکثر به کمک آمار توصیفی تعیین شد. در ادامه برای تعیین همبستگی بین متغیرهای مورد مطالعه از ضریب همبستگی و رگرسیون خطی چند متغیره استفاده شد.

ملاحظات اخلاقی

قابل ذکر است که این پژوهش مصوب کمیته اخلاق معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی شاهرود با شناسه اخلاق IR.SHMU.REC.1398.005 است.

نتایج

میانگین سن و مدت زمان ابتلا به بیماری به ترتیب 40.37 ± 9.47 سال، 6.01 ± 9.45 سال بود. تحصیلات ۴۳/۷۹ درصد بیماران پایین‌تر از دیپلم، ۸۶/۸ درصد خانه دار و ۵۷/۷ درصد در فاز فعال بیماری بودند. ۹۳/۷ درصد بیماران مصرف منظم دارو و ۳۹/۲ درصد سابقه خانوادگی ابتلا به بیماری را داشتند. میانگین نمره تاب‌آوری 16.07 ± 67.56 ، کیفیت زندگی 22.68 ± 57.30 ، استرس 7.78 ± 25.31 و ترس از تصویر بدنی 13.96 ± 37.07 بود (جدول ۱). از طرفی تاب‌آوری با استرس و کیفیت زندگی همبستگی معنی‌دار،

سال ۱۳۹۲ برابر با ۰/۹۴ بود (۱) و در مطالعه Mcelhone و همکاران در سال ۲۰۱۶ آلفای کرونباخ از ۰/۸۸ تا ۰/۹۶ برای ابعاد مختلف پرسش‌نامه بوده است (۲۳).

پرسش‌نامه استرس ادراک شده (PSS-۱۴) Perceived

Stress Scale: پرسش‌نامه استرس ادراک شده در سال ۱۹۸۳ توسط کوهن Cohen و همکاران تهیه شده و دارای سه نسخه چهار، ده و چهارده ماده‌ای است که برای سنجش استرس درک شده در یک ماه گذشته به کار می‌رود. در این مطالعه نسخه چهارده ماده‌ای آن استفاده شده است. افکار و احساسات درباره حوادث استرس‌زا، کنترل، غلبه، کنار آمدن با فشار روانی و استرس تجربه شده را مورد سنجش قرار می‌دهد. نمره‌گذاری این پرسش‌نامه براساس طیف ۵ درجه‌ای لیکرت بین صفر تا چهار تعلق می‌گیرد. کمترین امتیاز صفر و بالاترین امتیاز ۵۶ است. نمره بالاتر نشان‌دهنده استرس درک شده بیشتر است. در مطالعات کوهن و همکاران آلفای کرونباخ ۰/۸۴ و ۰/۸۶ (۲۴) و در مطالعه صفایی و شکری در ایران در سال ۱۳۹۳ آلفای کرونباخ آن ۰/۷۶ گزارش شده است (۲۵).

مقیاس تاب‌آوری کانر و دیویدسون Connor-Davidson

Resilience Scale (۲۰۰۳): این مقیاس توسط کانر و دیویدسون در سال ۲۰۰۳ تدوین شده و برای افراد بالای ۱۵ سال قابل اجرا است. این مقیاس دارای ۲۵ گویه است که در یک طیف لیکرتی بین صفر (کاملاً نادرست) و چهار (همیشه درست) نمره‌گذاری می‌شود. حداقل و حداکثر نمره آزمودنی به ترتیب صفر و صد است. نمره بالاتر بیانگر تاب‌آوری بیشتر است. این آزمون دارای ۵ زیر مقیاس شامل تصور شایستگی فردی، اعتماد به غرایز فردی، تحمل عاطفه منفی، پذیرش مثبت تغییر و روابط ایمن، کنترل و تأثیرات معنوی است. سازندگان آزمون در گروه‌های مختلف روایی و پایایی آن را تایید کردند (۲۶). در ایران توسط محمدی در سال ۱۳۸۴ ویژگی‌های روانسنجی این آزمون مورد تایید قرار گرفته و میزان همسانی درونی مطلوب گزارش شده است (آلفای کرونباخ ۰/۸۹) (۲۷).

پرسش‌نامه ترس از تصویر بدنی لیتلتون Littleton (BICI): این پرسش‌نامه در سال ۲۰۰۵ توسط لیتلتون و

کیفیت زندگی با سن، شغل، تحصیلات، فاز بیماری و استرس همبستگی معنی دار داشت (جدول ۲). در گام بعد با استفاده از رگرسیون خطی، کیفیت زندگی بر اساس متغیرهای دموگرافیک، استرس، ترس از تصویر بدنی و تاب‌آوری پیش‌بینی شد. استرس، ترس از تصویر بدنی، تاب‌آوری، فاز بیماری، تحصیلات و شغل ۵۲ درصد از کل تغییرپذیری کیفیت زندگی را پیش‌بینی کردند (ضریب تعیین). افزایش استرس، ترس از تصویر بدنی، تاب‌آوری و بیکار بودن تاثیر منفی بر روی

کیفیت زندگی با سن، شغل، تحصیلات، فاز بیماری و استرس همبستگی معنی دار داشت (جدول ۲). در گام بعد با استفاده از رگرسیون خطی، کیفیت زندگی بر اساس متغیرهای دموگرافیک، استرس، ترس از تصویر بدنی و تاب‌آوری پیش‌بینی شد. استرس، ترس از تصویر بدنی، تاب‌آوری، فاز بیماری، تحصیلات و شغل ۵۲ درصد از کل تغییرپذیری کیفیت زندگی را پیش‌بینی کردند (ضریب تعیین). افزایش استرس، ترس از تصویر بدنی، تاب‌آوری و بیکار بودن تاثیر منفی بر روی

جدول ۱: میانگین و انحراف معیار / تعداد (درصد) اطلاعات دموگرافیک افراد مورد مطالعه

متغیر	انحراف معیار ± میانگین	متغیر	تعداد (درصد)
سن (سال)	۴۰/۳۷ ± ۹/۴۷	زیر دیپلم	۸۳ (۴۳/۹)
مدت بیماری (سال)	۹/۴۵ ± ۶/۰۱	دیپلم و فوق دیپلم	۶۶ (۳۴/۹)
نمایه توده بدنی	۲۵/۲۹ ± ۴/۲۶	لیسانس و بالاتر	۴۰ (۲۱/۲)
تاب‌آوری	۶۷/۵۶ ± ۱۶/۰۷	مجرد	۳۳ (۱۷/۵)
استرس	۲۵/۳۱ ± ۷/۷۸	متاهل	۱۴۵ (۷۶/۷)
ترس از تصویر بدنی	۳۷/۰۷ ± ۱۳/۹۶	مطلقه	۵ (۲/۶)
کیفیت زندگی	۵۷/۳۰ ± ۲۲/۶۸	شغل بیمار	۱۶۴ (۸۶/۸)
		شاغل	۲۵ (۱۳/۲)
		فاز بیماری	
		فعال	۱۰۹ (۵۷/۷)
		خاموش	۸۰ (۴۲/۳)
		سابقه خانوادگی	
		دارد	۷۴ (۳۹/۲)
		ندارد	۱۱۵ (۶۰/۸)
		مصرف منظم دارو	
		دارد	۱۷۷ (۹۳/۷)
		ندارد	۱۲ (۶/۳)

جدول ۲: ماتریس همبستگی متغیرهای رگرسیونی

متغیر	سن	شغل	تحصیلات	فاز بیماری	استرس درک شده	کیفیت زندگی	تاب‌آوری	تصویر بدنی
سن	۱							
شغل	-۰/۱۴	۱						
تحصیلات	۰/۳۹ **	۰/۴۷ **	۱					
فاز بیماری	۰/۱۶ *	۰/۰۱	۰/۰۶	۱				
استرس درک شده	۰/۱۶ *	-۰/۲۴ **	-۰/۲۱ **	-۰/۱۷ *	۱			
کیفیت زندگی	-۰/۲۳ **	۰/۱۹ **	۰/۳۶ **	۰/۲۸ **	-۰/۵۸ **	۱		
تاب‌آوری	۰/۰۲	۰/۰۷	۰/۰۴	۰/۱۱	-۰/۴۷ **	۰/۱۹ **	۱	
تصویر بدنی	۰/۱۰	-۰/۱۳ **	-۰/۱۴ *	-۰/۱۴	۰/۴۴ **	-۰/۵۱ **	-۰/۳۰ **	۱

* در سطح ۰/۰۵ معنی دار است. ** در سطح ۰/۰۱ معنی دار است.

جدول ۳: نتایج رگرسیون خطی متغیرهای مورد مطالعه بر کیفیت زندگی

متغیر	ضریب رگرسیونی	میزان اثر متغیر	فاصله اطمینان ۹۵٪	آماره t	سطح معناداری
استرس	-۱/۵۴	-۰/۵۳	(-۱/۹۱، -۰/۱۷)	-۸/۲۰۶	<۰/۰۰۱
ترس از تصویر بدنی	-۰/۴۵	-۰/۲۸	(-۰/۶۳، -۰/۲۷)	-۴/۹۶۷	<۰/۰۰۱
تاب‌آوری	-۰/۳۲	-۰/۲۲	(-۰/۴۸، -۰/۱۵)	-۳/۷۷۲	<۰/۰۰۱
تحصیلات	۵/۰۲	۰/۲۶	(۲/۵۸، ۷/۴۵)	۴/۰۷۰	<۰/۰۰۱
فاز بیماری	۷/۷۵	۰/۱۷	(۳/۰۲، ۱۲/۴۷)	۳/۲۳۲	۰/۰۰۱
شغل	-۴/۹۰	-۰/۱۵	(-۹/۰۶، -۰/۷۴)	-۲/۳۲۴	۰/۰۲۱

قرار می‌گیرد (۱۳) که هم راستا با نتایج پژوهش حاضر است. اما در برخی تحقیقات استرس به عنوان یک عامل علمی ثابت نشده است و استرس درک شده با فعالیت بیماری ارتباطی را نشان نداده است (۳۳، ۳۴). همچنین مازونی و همکاران در یک مطالعه نشان دادند استرس تا حدی نقش واسطه‌ای را میان حمایت اجتماعی و کیفیت زندگی دارد به گونه‌ای که حمایت مثبت باعث کاهش استرس و حمایت مشکل ساز، استرس را افزایش می‌دهد (۳۵). یلین و همکاران نشان دادند فقر و زندگی در مناطق فقیر نشین با افزایش سطح بیماری همراه است. رابطه بین درآمد کم و پیامد ضعیف بیماری بیان داشت که قرار گرفتن در شرایط سخت سبب افزایش استرس شده و به نوبه خود باعث بدتر شدن فعالیت بیماری شده است (۳۶) که تاییدکننده همبستگی میان میزان استرس و شرایط محیطی با فعالیت بیماری در بیماران مبتلا به لوپوس و کیفیت زندگی آنها است. دیگر نتایج مطالعه حاضر نشان داد استرس با ترس از تصویر بدنی همبستگی مستقیم و معنی‌داری دارد که همسو با نتایج مطالعه وینبرگ و همکاران بود که نشان دادند استرس و فعالیت بیماری از عوامل مؤثر و مهم پیش‌بینی کننده تصویر بدنی در بیماران مبتلا به لوپوس است (۱۸). تغییر در ظاهر به علت بیماری و عوارض جانبی درمان از جمله افزایش وزن، ریزش مو و بثورات پوستی، تصویر ذهنی فرد از خودش را تحت تأثیر قرار داده و همچنین نیاز به درمان مادام‌العمر برای کاهش سرعت پیشرفت بیماری و حفظ عملکرد فیزیکی بیماران

بحث

نتایج مطالعه حاضر نشان داد کیفیت زندگی، استرس، ترس از تصویر بدنی و تاب‌آوری بیماران لوپوس در سطح متوسط است از طرفی کیفیت زندگی در بیماران با متغیر استرس رابطه معکوس معنی‌دار داشت. نتایج مطالعه قلی‌زاده و همکاران (۳۰)، رمیز و همکاران (۱۳)، وینبرگ و همکاران (۱۸) و روجاس و همکاران (۳۱) موافق و مطالعه فاریا و همکاران (۳۲) هم سو با مطالعه حاضر نبود. این تفاوت می‌تواند به پیچیدگی مفهوم تاب‌آوری مرتبط باشد زیرا که پارامترهای متعددی مانند معنویت و فعالیت‌های مرتبط با فرهنگ می‌توانند سبب افزایش مقاومت‌پذیری گردند. دیگر نتایج مطالعه حاضر نشان داد استرس یکی از متغیرهای موثر در پیش‌بینی کیفیت زندگی بیماران مبتلا به لوپوس است. این یافته با مطالعه رمیز و همکاران (۱۳) که ارتباط بین سطح استرس درک شده، خصوصیات بالینی و علائم روان‌شناختی را در زنان مبتلا به لوپوس اریتماتوز سیستمیک بررسی کردند، همسو است. استرس به عنوان یک عامل خطر در بیماران مبتلا به لوپوس تبدیل شده است، که می‌تواند منجر به افسردگی، اختلال شناختی و ناتوانی در کیفیت زندگی گردد. بنابراین ارزیابی استرس ادراک شده در تعیین میزان سلامتی هیجانی و فیزیکی بیماران مبتلا به لوپوس ارزشمند است (۱۴). تظاهرات روانی در لوپوس تحت تأثیر استرس ادراک شده، مدت و فعالیت بیماری

مقایسه با زنان سالم تاب‌آوری مشابهی داشتند اما خودکارآمدی زنان مبتلا به لوپوس بیشتر از زنان سالم بود و مقاومت به عنوان یک عامل محافظت کننده در بیماری‌های مزمن نشان داده شده است (۲۲) در مطالعه هورا و همکاران نیز تاب‌آوری بین زنان مبتلا به لوپوس و زنان سالم هم سن تفاوتی نداشت (۳۸) بنابراین تاب‌آوری بالا می‌تواند سبب افزایش خود مراقبتی در بیماران مبتلا به لوپوس شده و مراجعه منظم به پزشک و مصرف داروهای تجویز شده ممکن است سبب کاهش عوارض بیماری و افزایش کیفیت زندگی گردد. از محدودیت‌های این مطالعه خود ارزیابی از مقیاس زندگی و سایر عوامل مرتبط است که می‌تواند در اعتبار خارجی نتایج این مطالعه موثر باشد. بنابراین، ارزیابی وضعیت کیفیت زندگی با استفاده از مقیاس‌های عینی‌تر می‌تواند تأثیر مثبتی در عینی‌تر بودن مطالعات و نتایج آن‌ها داشته باشد. همچنین، کیفیت زندگی مرتبط با سلامت می‌تواند در بیمارانی که به کلینیک تخصصی روماتولوژی مراجعه می‌کنند با افرادی که بیمارانی که خدمات تخصصی را دریافت نمی‌کنند متفاوت باشد.

نتیجه گیری

کیفیت زندگی زنان مبتلا به لوپوس متأثر از متغیرهای استرس، ترس از تصویر بدنی و تاب‌آوری است. بدین صورت که هر چقدر استرس و ترس از تصویر بدنی در زنان مبتلا به بیماری لوپوس بالا و میزان تاب‌آوری پایین باشد، کیفیت زندگی پایین خواهد آمد. پیشنهاد می‌شود ارزیابی کیفیت زندگی یک قسمت ضروری از هر ملاقات پزشکی باشد و به اهمیت درمان‌های روان‌شناختی در کنترل این بیماری بیشتر توجه شود.

سپاس‌گزاری

این مطالعه حاصل طرح تحقیقاتی مصوب دانشگاه علوم پزشکی شهروود با عنوان "بررسی کیفیت زندگی زنان مبتلا به لوپوس اریتماتوی سیستمیک در شهر شیراز در سال ۱۳۹۷" با کد طرح ۹۷۱۰۴ است. از معاونت پژوهشی دانشگاه علوم

سبب استرس روانی شدید در بیماران شده که تأثیر قابل توجهی بر کیفیت زندگی آن‌ها دارد. کیفیت زندگی در بیماران مبتلا به لوپوس کمتر شناخته شده است و در هنگام بهبودی واکنش بزرگی را نشان می‌دهد (۱۰). فعالیت بیماری، عوارض روان‌شناختی و ترس از تصویر بدنی با اکثر حوزه‌های کیفیت زندگی در ارتباط است (۳۷). در این مطالعه بین ترس از تصویر بدنی و کیفیت زندگی همبستگی نشان داده شد. این بیماری عمدتاً بر زنان جوان تأثیر می‌گذارد و ترس از تصویر بدنی مسئله مهمی است که توسط بیماران مبتلا تجربه می‌شود (۱۸) همچنین در مطالعه حاضر همبستگی معنی‌دار و معکوسی میان کیفیت زندگی با استرس در بیماران زن مبتلا به لوپوس مشاهده شد. قلی‌زاده و همکاران در مطالعه خود نشان دادند کیفیت زندگی مرتبط با تصویر بدنی می‌تواند نقش واسطه‌ای بین درد و علائم افسردگی را داشته باشد، بنابراین می‌تواند یکی از مؤلفه‌های مهم درمان درد و افسردگی برای بیماران مبتلا به لوپوس اریتماتوز سیستمیک باشد (۳۰). نتایج این مطالعه نشان داد تاب‌آوری با استرس و ترس از تصویر بدنی همبستگی معنی‌دار و معکوس دارد. تاب‌آوری به عنوان یک ویژگی شخصیتی است که اثرات منفی استرس را تعدیل می‌کند و سبب بهبود سازگاری می‌شود (۳۸). بیماران با تاب‌آوری بالا تمایل به درمان صحیح و سعی در درک بیماری خود دارند و برای جلوگیری از خطرات و ارتقاء عوامل محافظتی بیشتر به درمان پایبند هستند (۳۲). روحاس و همکاران در مطالعه خود نشان دادند که تاب‌آوری تحت تأثیر سن، مدت بیماری و وضعیت اجتماعی-اقتصادی قرار دارد. در بیماران جوان مبتلا به لوپوس نمرات تاب‌آوری پایین‌تر گزارش شده است در حالیکه بیماران مسن بدون در نظر گرفتن وضعیت اجتماعی اقتصادی نمرات انعطاف پذیری بالاتری داشته‌اند (۳۱). از سوی دیگر توانایی انسان در پاسخگویی به شرایط نامساعد که با آن‌ها روبه‌رو هستند به افراد اجازه می‌دهد تا پس از تخریب بیماری، ضرر و یا سایر شرایط استرس‌زا به سلامت جسمی یا هیجانی خود دست یابد (۱۶). در مطالعه کاراسکو و همکاران، زنان مبتلا به لوپوس در

حامی مالی: معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی شاهرود
تعارض در منافع: وجود ندارد.

پزشکی شاهرود به جهت تایید و حمایت مالی از این پژوهش
تشکر و قدردانی می شود. هم‌چنین از همکاری تمامی بیماران
و کارکنان کلینیک روماتولوژی بیمارستان حافظ شهر شیراز که
با این مطالعه همکاری داشتند تشکر و قدردانی می‌گردد.

References:

- 1-Hosseini N, Bonakdar ZS, Gholamrezaei A, Fatemi A, Karimzadeh H. *Evaluating the Validity and Reliability of Persian Version of Lupus Quality of Life (Lupusqol) Questionnaire in Iranian Patients*. J Isfahan Medical School 2014; 31(260): 1836-47.
- 2-Conceição CTM, Meinão IM, Bombana JA, Sato EI. *Psychoanalytic Psychotherapy Improves Quality of Life, Depression, Anxiety and Coping in Patients with Systemic Lupus Erythematosus: A Controlled Randomized Clinical Trial*. Adv in Rheumatol 2019; 59(1): 4.
- 3-Cervera R, Khamashta MA, Font J, Sebastiani GD, Gil A, Lavilla P, et al. *Morbidity and Mortality in Systemic Lupus Erythematosus During a 10-Year Period: A Comparison of Early and Late Manifestations in a Cohort of 1,000 Patients*. Medicine 2003; 82(5): 299-308.
- 4-Delis PC. *Uncertainty and Quality of Life in Systemic Lupus Erythematosus: A Cross-Sectional Study*. Rehabil Nurs J 2019; 44(1): 2-10.
- 5-Maciaszczyk K, Durko T, Waszczykowska E, Erkiert-Polguj A, Pajor A. *Auditory Function in Patients with Systemic Lupus Erythematosus*. Auris Nasus Larynx 2011; 38(1): 26-32.
- 6-Morovati M, Fooladvand Z. *Scientific Outputs of Iranian Researchers in Lupus Field in Scopus (1983-2015)*. JRUM Sci 2017; 15(9): 875-84.
- 7-Morales MG, Rubio JC, Peralta-Ramirez M, Romero LH, Fernández RR, García MC, et al. *Impaired Sexual Function in Women with Systemic Lupus Erythematosus: A Cross-Sectional Study*. Lupus 2013; 22(10): 987-95.
- 8-Thumboo J, Strand V. *Health-Related Quality of Life in Patients with Systemic Lupus Erythematosus: an Update*. Annals Academy of Medicine Singapore 2007; 36(2): 115-22.
- 9-Devins G, Edworthy S, Group ALSMR. *Illness Intrusiveness Explains Race-Related Quality-Of-Life Differences among Women with Systemic Lupus Erythematosus*. Lupus 2000; 9(7): 534-41.
- 10-Mikdashi J. *Measuring and Monitoring Health-Related Quality of Life Responsiveness in Systemic Lupus Erythematosus Patients: Current Perspectives*. Patient Related Outcome Measures 2018; 9: 339-43.
- 11-Furst D, Clarke A, Fernandes A, Bancroft T, Greth W, Iorga S. *Incidence And Prevalence of Adult Systemic Lupus Erythematosus in a Large US*

- Managed-Care Population*. *Lupus* 2013; 22(1): 99-105.
- 12-Hora TCd, Lima K, Maciel RRBT. *The Effect of Therapies on the Quality of Life of Patients With Systemic Lupus Erythematosus: A Meta-Analysis of Randomized Trials*. *Advances in Rheumatology* 2019; 59(34): 2-8.
- 13-Peralta-Ramírez MI, Pérez-Mármol JM, Castañeda-Cabestany M, Santos-Ruiz A, Montero-López E, Callejas-Rubio JL, et al. *Association Between Perceived Level of Stress, Clinical Characteristics and Psychopathological Symptoms in Women with Systemic Lupus Erythematosus*. *Clin Exp Rheumatol* 2018; 36(3): 434-41.
- 14-Sharif K, Watad A, Coplan L, Lichtbroun B, Krosser A, Lichtbroun M, et al. *The Role of Stress in the Mosaic of Autoimmunity: An Overlooked Association*. *Autoimmun Rev* 2018; 17(10): 967-83.
- 15-Sun Y, Gao L, Kan Y, Shi B. *The Perceived Stress Scale-10 (PSS-10) is Reliable and Has Construct Validity in Chinese Patients with Systemic Lupus Erythematosus*. *Lupus* 2019; 28(2): 149-55.
- 16-Cal SF, Santiago MB. *Resilience in Systemic Lupus Erythematosus*. *Psychol Health Med* 2013; 18(5): 558-63.
- 17-Lee MH, Min HS. *Mediating Effects Of Resilience On The Relationship Between Stress And Therapeutic Compliance In Patients With Systemic Lupus Erythematosus*. *J muscle and joint health* 2017; 24(3): 196-204.
- 18-Weinberg SL, Nisarg G, Arora S, Sequeira W, Sengupta M, Block JA, et al. *Body Image in Lupus: is it Disease Activity, Physical Function, Depression, Pain, Fatigue, Sleep, Fibromyalgia or Stress?* *Int J Clin Rheumatol* 2018; 13(4): 250-257.
- 19-Jolly M, Peters KF, Mikolaitis R, Evans-Raoul K, Block JA. *Body Image Intervention to Improve Health Outcomes in Lupus: A Pilot Study*. *JCR: Journal of Clinical Rheumatol* 2014; 20(8): 403-10.
- 20-Jolly M, Pickard AS, Mikolaitis RA, Cornejo J, Sequeira W, Cash TF, et al. *Body Image in Patients with Systemic Lupus Erythematosus*. *International J Behavioral Med* 2012; 19(2): 157-64.
- 21-Olesińska M, Saletra A. *Quality of Life in Systemic Lupus Erythematosus and its Measurement*. *Reumatologia* 2018; 56(1): 45-54.
- 22-García-Carrasco M, Mendoza-Pinto C, León-Vázquez J, Méndez-Martínez S, Munguía-Realpozo P, Etchegaray-Morales I, et al. *Associations Between Resilience and Sociodemographic Factors and Depressive Symptoms in Women with Systemic Lupus Erythematosus*. *J Psychosomatic Res* 2019; 122: 39-42.
- 23-McElhone K, Abbott J, Sutton C, Mullen M, Lanyon P, Rahman A, et al. *Sensitivity to Change and Minimal Important Differences of the Lupusqol in Patients with Systemic Lupus Erythematosus*. *Arthritis Care & Research* 2016; 68(10): 1505-13.
- 24-Cohen S, Kamarck T, Mermelstein R. *A Global Measure of Perceived Stress*. *J Health and Social Behav* 1983; 24(4): 385-96.
- 25-Safaei M, Shokri O. *Assessing Stress in Cancer Patients: Factorial Validity of the Perceived Stress Scale in Iran*. *IJPN* 2014; 2(1): 13-22.
- 26-Connor KM, Davidson JR. *Development of a New Resilience Scale: The Connor-Davidson Resilience*

- Scale (CD-RISC)*. Depression and Anxiety 2003; 18(2): 76-82.
- 27-Mohammadi M, Jazayeri A, Rafie A, Joukar B, Pourshahbaz A. *Resilience Factors in Individuals at Risk for Substance Abuse*. J Psychology (Tabriz University) 2006; 1(2-3): 203-24.
- 28-Littleton HL, Axsom D, Pury CL. *Development of the Body Image Concern Inventory*. Behaviour Research and therapy 2005; 43(2): 229-41.
- 29-Basak Nejad S, Ghafari M. *The Relationship between Body Dysmorphic Concern and Psychological Problems among University Students*. J Behav Sci 2007; 1(2): 179-87.[Persian]
- 30-Gholizadeh S, Azizoddin D, Mills S, Zamora G, Potemra H, Hirz A, et al. *Body Image Mediates the Impact of Pain on Depressive Symptoms in Patients with Systemic Lupus Erythematosus*. Lupus 2019; 28(9): 1148-53.
- 31-Rojas M, Rodriguez Y, Pacheco Y, Zapata E, Monsalve DM, Mantilla RD, et al. *Resilience in Women with Autoimmune Rheumatic Diseases*. Joint Bone Spine 2018; 85(6): 715-20.
- 32-Faria DAP, Revoredo LS, Vilar MJ, Chaves MEM. *Resilience and Treatment Adhesion in Patients with Systemic Lupus Erythematosus*. Open Rheumatol J 2014; 8: 1-8.
- 33-Bricou O, Taïeb O, Baubet T, Gal B, Guillevin L, Moro MR. *Stress and Coping Strategies In Systemic Lupus Erythematosus: A Review*. Neuroimmunomodulation 2006; 13(5-6): 283-93.
- 34-Jung JY, Nam JY, Kim HA, Suh C-H. *Elevated Salivary Alpha-Amylase Level, Association Between Depression and Disease Activity, and Stress as a Predictor of Disease Flare in Systemic Lupus Erythematosus: A Prospective Case-Control Study*. Medicine 2015; 94(30): e1184.
- 35-Mazzoni D, Cicognani E. *Positive and Problematic Support, Stress and Quality of Life in Patients with Systemic Lupus Erythematosus*. Anxiety Stress Coping 2016; 29(5): 542-51.
- 36-Yelin E, Trupin L, Bunde J, Yazdany J. *Poverty, Neighborhoods, Persistent Stress, and SLE Outcomes: A Qualitative Study of the Patients' Perspective*. Arthritis Care Res 2019; 71(3): 398-405.
- 37-Pereira MG, Duarte S, Ferraz A, Santos M, Fontes L. *Quality of Life in Patients with Systemic Lupus Erythematosus: The Mediator Role of Psychological Morbidity and Disease Activity*. Psychol Health Med 2020; 25(10): 1247-57.
- 38-Hora TCd, Lima K, Maciel RRBT. *The Effect of Therapies on the Quality of Life of Patients with Systemic Lupus Erythematosus: A Meta-Analysis of Randomized Trials*. Adv Rheumatol 2019; 59(34): 1-8.

Predictors of Health-Related Quality of Life in Women with Lupus

Seyedeh Somayeh Hoseini¹, Seyedeh Solmaz Talebi², Zahra Motaghi³, Vahid Rahmanian^{†4}

Original Article

Introduction: Systemic lupus erythematosus is an autoimmune progressive connective tissue disease characterized by multiple organ involvement and a highly variable clinical course. The aim of this study was to predict the health-related quality of life of women with lupus based on perceived stress, fear of perceptual body image and psychological resilience.

Methods: This descriptive-analytical study was performed on 189 women with lupus in Hafez Hospital in Shiraz in 2019. Data were collected through the quality of life questionnaire (LupusQol), perceived stress questionnaire (PSS-14), body image fear inventory (BICI), and Conners and Davidson Technology Questionnaire, and they were analyzed using SPSS version 16 software with descriptive statistics and linear regression.

Results: The mean age and duration of the disease were 40.37 ± 9.47 and 9.45 ± 6.01 years, respectively. Based on the level of education, 43.79% of the patients were undergraduates, 86.8% were housewives and 57.7% were in the active phase of the disease. The mean score of resilience was 67.56 ± 16.07 , quality of life 57.30 ± 22.68 , stress 25.31 ± 7.78 and fear of body image was 37.07 ± 13.96 . Stress, fear of body image, resilience, disease phase, education and occupation accounted for 52% of the total quality of life variability.

Conclusion: The quality of life of the women with lupus is affected by the variables such as stress, fear of body image and resilience. Thus, the higher the stress and fear of body image in women with lupus and the lower the rate of resilience, the lower the quality of life.

Keywords: Systemic lupus erythematosus, Quality of Life, Stress, Resilience, Iran

Citation: Hoseini S, Talebi S, Motaghi Z, Rahmanian V. Predictors of Health-Related Quality of Life in Women with Lupus. J Shahid Sadoughi Uni Med Sci 2022; 30(1): 4441-51.

¹Student Research Committee, Shahroud University of Medical Sciences, Shahroud, Iran.

²School of Health, Shahroud University of Medical Sciences and Health Services, Shahroud, Iran.

³Department of Midwifery Counseling, School of Nursing and Midwifery, Shahroud University of Medical Sciences, Shahroud, Iran.

⁴Research Center for Social Determinants of Health, Jahrom University of Medical Sciences, Jahrom, Iran.

*Corresponding author: Tel: 09175985204, email: vahid.rahmani1392@gmail.com