Zeitschrift: Mitteilungsblatt der Schweizerischen Parkinsonvereinigung = Magazine

d'information de l'Association suisse de la maladie de Parkinson = Bollettino d'informazione dell'Associazione svizzera del morbo di

Parkinson

Herausgeber: Schweizerische Parkinsonvereinigung

Band: - (1987)

Heft: 6

Inhaltsverzeichnis

Nutzungsbedingungen

Die ETH-Bibliothek ist die Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften auf E-Periodica. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Zeitschriften und ist nicht verantwortlich für deren Inhalte. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern beziehungsweise den externen Rechteinhabern. Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen sowie auf Social Media-Kanälen oder Webseiten ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. Mehr erfahren

Conditions d'utilisation

L'ETH Library est le fournisseur des revues numérisées. Elle ne détient aucun droit d'auteur sur les revues et n'est pas responsable de leur contenu. En règle générale, les droits sont détenus par les éditeurs ou les détenteurs de droits externes. La reproduction d'images dans des publications imprimées ou en ligne ainsi que sur des canaux de médias sociaux ou des sites web n'est autorisée qu'avec l'accord préalable des détenteurs des droits. En savoir plus

Terms of use

The ETH Library is the provider of the digitised journals. It does not own any copyrights to the journals and is not responsible for their content. The rights usually lie with the publishers or the external rights holders. Publishing images in print and online publications, as well as on social media channels or websites, is only permitted with the prior consent of the rights holders. Find out more

Download PDF: 25.11.2025

ETH-Bibliothek Zürich, E-Periodica, https://www.e-periodica.ch

Wie leben Sie mit Parkinson? Comment vivre avec la maladie de Parkinson?

Eine chronische Krankheit wie das Parkinsonsyndrom ist eine Belastung. Nachdem in Nr. 5 des Mitteilungsblattes die Probleme alleinstehender Parkinsonpatienten geschildert wurden, möchten wir in dieser Nummer etwas näher ansehen, worin die Belastung für Angehörige von Parkinsonpatienten besteht. Obwohl selber nicht krank, sind sie doch mitbetroffen von der Veränderung, welche die Krankheit im Leben der ihnen nahestehenden Person bewirkt.

Was sind die Erfahrungen unserer Leser zu diesem Thema? Möchten Sie etwas ergänzen, korrigieren, bestätigen? Schreiben Sie uns!

Die Redaktion

Inhaltsverzeichnis Wie leben Sie mit Parkinson? Ergotherapie bei Parkinson Beratung Wir danken Neues aus der Wissenschaft Bücher Parkinson persönlich Fragestunde Aus den Ortsgruppen Mitgliederversammlung 1987 Adressen	4 7 8 10 11 15 16 17 19 19
Table des matières Comment vivre avec la maladie de Parkinson? Le rôle de l'ergothérapie chez le parkinsonien Conseils Nos remerciements Nouveautés de la science Livres Portrait de Parkinsoniens Lettres au bulletin Nouvelles des groupes locaux Assemblée générale 1987 Adresses	4 7 8 10 11 15 16 17 19 19 20
Sommario Consulenza Grazie Novità della ricerca Libri Profilo di un malato di Parkinson Lettere al bollettino Dai gruppi locali Assemblea generale 1987 Indirizzi	8 10 11 15 16 17 19 19 20

Von den Problemen der Angehörigen von Parkinsonpatienten

Frau Ruth Hess machte eine kleine Umfrage unter Angehörigen der Gruppe Thun/Spiez (8 Ehefrauen, 2 Ehemänner, 2 Töchter; nur ein Ehemann hat nicht geantwortet).

1. Frage: Worin besteht für Sie persönlich die Belastung?

Klar geht aus allen Antworten hervor, dass auch die Angehörigen mit schweren Belastungen leben müssen. Je nach Dauer und Schweregrad der Krankheit verschieben sich die Akzente. Grob gesagt könnte man die Probleme in 2 Gruppen einteilen: die körperlichen und die seelischen.

1. Die körperlichen Belastungen:

a Vermehrte Arbeit in Haus und Garten, weil der Partner kaum oder gar nicht mehr helfen kann.

b Zusätzliche pflegerische Aufgaben, angefangen vom Begleiten bei jedem Ausgang, dem Nicht-mehr-allein-lassenkönnen bis zur Hilfe bei den täglichen Verrichtungen wie an- und ausziehen, waschen, essen sodann das Heben und Tragen und Fahrstuhl schieben, und nicht zuletzt die gestörte Nachtruhe.

2. Die seelischen Belastungen:

Das Zusehenmüssen bei der Krankheit des Partners, ohne viel ändern zu können. Die Angst vor der Unberechenbarkeit dieser Krankheit. Dass es scheinbar selbstverständlich ist, dass man immer Zuversicht, Mut und Fröhlichkeit zeigt, sich ganz an die Lebensweise und Bedürfnisse des Patienten anpasst und die eigenen Wünsche (Bedürfnisse) zurückstellt. Die Angst, man könnte die Geduld und die Kraft einmal verlieren. Auch hier gehören die gestörten Nächte dazu, welche einen auf die Dauer zermürben können.

Bei Schwerst-Behinderten: dass kein richtiges Gespräch mehr möglich ist.

2. und 3. Frage: Wie kommen Sie damit zurecht? Was hilft Ihnen? Was haben Sie für Entlastungsmöglichkeiten gefunden?

Die Fragen 2 und 3 gehen ineinander über, und die Antworten sind so total verschieden wie die einzelnen Betroffenen. Die Hilfsmöglichkeiten gehen vom einfachen technischen Hilfsmittel zur körperlichen Entlastung, wie Badesitz, Gehböckli, Fahrstuhl, bis zur stundenweisen Hilfe durch andere Familienangehörige, Freiwillige, Betagtenhilfe oder Heimpflege.

Als seelische Entlastung wird empfunden:

Geduld und Dankbarkeit des Patienten, der eigene Humor, eine Wanderung im eigenen Tempo, ein Spaziergang mit dem Hund, ein Ausgang in die Stadt, Kino- oder Theaterbesuch, ein gutes Buch, ein Gespräch mit jemandem, der die Probleme versteht, und nicht zuletzt der Glaube, das Gebet, Gott.

Im allgemeinen scheint es einfacher, Lösungen für technische Probleme zu finden, wobei diese dann auch etwas Erleichterung bei der seelischen Belastung mit sich bringen.

Als ehemalige pflegende Angehörige und heute selber Patientin sehe ich beide Seiten.