

## HEIMILDASKRÁ

Anna Pálína Árnadóttir (2004). *Ótuktin*. Reykjavík: Salka.

Águsta Erna Hilmarsdóttir, Hrönn Steingrímsdóttir, Lóa Björk Ólafsdóttir, Sóley Hauksdóttir

og Kristín Björnsdóttir (2002). *Upplifun og líðan óformlegra umönnunaraðliða einstaklinga með MS sjúkdóminn*. Sótt 17.mars 2004, frá vefsíðu MS félags Íslands:  
<http://www.msfelag.is/dagvist.htm>

Andersen, S. (2003). *Heilbrigði býr í huganum* (Helga Ágústsdóttir, þýddi). Reykjavík:  
 Parkinsonsamtökin á Íslandi.

Bailey, D. M. (1997). *Research for the health professional: A Practical Guide* (2. útg.).  
 Philadelphia: F. A. Davis Company.

Bauer, M. W. og Gaskell, G. (2000). *Qualitative researching: With text, image and sound. A practical handbook*. London: Sage.

Birgersson, A. M. B. og Edberg, A. K. (2004). Being in the light or in the shade: persons with Parkinson's disease and their partners' experience of support [Vefútgáfa]. *International Journal of Nursing Studies*, 41, 621-630.

Boeije, H. R., Duijnste, M. S. og Grypdonck, M. H. (2003). Continuation of caregiving among partners who give total care to spouses with Multiple sclerosis. *Health and Social Care in Community*, 11(3), 242-252. Sótt 02. nóvember 2004, frá gagnasafni Blackwell – synergy.

Bugge, C., Alexander, H. og Hagen, S. (1999). Stroke patients' informal caregivers: Patient, caregiver, and service factors that affect caregiver strain. *American Heart Association*, 30, 1517-1523.

Burns, N. og Grove, S.K. (1997). *The practice of nursing research: Conduct, critique and utilization* (3. útg.). Philadelphia: Saunders.

- Cheung, J. og Hocking, P. (2004). Caring as worrying: The experience of spousal carers. *Journal of Advanced Nursing*, 47(5), 475-487. Sótt 13. október 2004, frá gagnasafninu Blackwell – synergy.
- Clark, C., Corcoran, M. og Gitlin, L. (1995). An exploratory study of how occupational therapists develop therapeutic relationships with family caregivers. *The American Journal of Occupational Therapy*, 49(7), 587-594.
- Corcoran, M. (1994). Management decisions made by caregiver spouses of persons with Alzheimer's disease. *The American Journal of Occupational Therapy*, 48(1), 38-45.
- Courts, N. F., Newton, A. N. og McNeal, L. J. (2005). Husbands and wives living with Multiple sclerosis. *Journal of Neuroscience Nursing*, 37(1), 20-27.
- DesRosier, M. B., Catanzaro, M. og Piller, J. (1992). Living with chronic illness; social support and the well spouse perspective. *Rehabilitation Nursing*, 17(2), 87-91.
- Elsa Sigríður Þorvaldsdóttir (2001, 8. ágúst). Iðjuþjálfun í dagvist. *Morgunblaðið*, bls 8.
- Gísli Águst Gunnlaugsson (1997). *Saga og samfélag: Sagnfræðistofnun HI*. Reykjavík: Sögufélag.
- Goldman, H. H. (1982). Mental illness and family burden: A public health perspective. *Health and Community Practice*, 34, 129-134.
- Hasselkus, B. R. (1988). Meaning of family caregiving: Perspectives on caregivers/professional relationships. *Gerontologist*, 28, 686-691.
- Iðjuþjálfafélag Íslands (2001). *Siðfræðireglur. Iðjuþjálfa*.
- Júlíanna Hansdóttir og Gunnhildur Gísladóttir (2003). Kynlíf er iðja. *Iðjuþjálfinn*, 25(1), 10-12.
- Jungbauer, J., von Cramon, D. Y. og Wilz, G. (2003, 13. nóvember). Lagfristige Lebensveränderungen und Belastungsfolgen bei Ehepartnern von Schlaganfallpatienten.

*Springer-Verlag, 10.1007/s00115-003-1624-0.* Sótt 21. janúar 2005, frá

<http://www.springerlink.com/media/78519UWHVR7XNLJLKQ5R/Contributions/H/P/>.

Kaufmann, S. R. (1988). Stroke rehabilitation and the negotiation of identity. Í S. Reinhartz og G. D. Rowles. *Qualitative gerontology*. New York: Springer.

Kolbrún Ragnarsdóttir (1999). Fjölskylduþjónuta kirkjunnar. *Iðjubjálfinn*, 21(1), 32-33.

Kristín Björnsdóttir (2002). Hjúkrað á heimilum: Breyttar áherslur við skipulagnigu heilbrigðisþjónustunnar. Í Herdís Sveinsdóttir og Ari Nyquist.(ritstj.). *Hvert ætlum við að stefna? Framtíðarsýn innan heilsugæsluhjúkrunar*. Rit sem gefið var út í kjölfar ráðstefnu sem var haldinn á vegum hjúkrunarfræðideildar og heilsugæslunnar í Reykjavík 13-14. september 2001.

Kristín Björnsdóttir (2002). From the state to the family: Reconfiguring the responsibility for long term nursing care at home. *Nursing Inquiry*, 9(1), 3-11.

Lane, L. (2000). Client- centred practice: Is it compatible with early discharge hospital-at-home policies? *British Journal of Occupational Therapy*, 63(7), 310-315.

Law, M., Polatajko, H., Baptiste, S. Townsend, E. (2002). Core concepts of occupational therapy. Í E. Townsend (ritstj.). *Enabling occupation: An occupational therapy perspective* (bls. 29-56). Ottawa: CAOT.

Levine, C. (1999). The loneliness of the long-term care giver [Vefútgáfa]. *The New England Journal of Medicine*, 340(20), 1587-1591.

*Lög um félagsþjónustu sveitafélaga* nr. 40/1991.

McPherson, M. (2004). Partner or carer: Role perceptions in the presence of spinal cord injury [Vefútgáfa]. *Australian Occupational Therapy Journal*, 51, 216-217.

MND Félagið á Íslandi (2003, 31. október). Að veita umönnun þegar ástvinur er með MND.

Sótt 21. janúar 2005, frá <http://www.mnd.is/index/Fraedsluefni/greininoll/7>

- Navaie-Waliser, M., Feldman, P. H., Gould, D. A., Levine, C. og fl. (2002). When the caregiver needs care: The plight of vulnerable caregivers [Vefútgáfa]. *American Journal of Public Health, 92*(3), 409.
- Nolan, M., Grant, G. og Ellis, N. (1990). Stress is in the eye of the beholder: Reconceptualizing the measurement of carer burden. *Journal of Advanced Nursing, 15*, 544-555.
- O'Brien, M. T. (1993). Multiple sclerosis: Stressors and coping strategies in spousal caregivers. *Journal of Community Health Nursing, 10*, 123-135.
- O'Reilly, F., Finnane, F., Allwright, S., Smith, G. D. og BenShlomo, Y. (1996). The effects of caring for a spouse with Parkinson's disease on social, psychological and physical well-being. *British Journal of General Practice, 46*, 507-512.
- Parker, G. (1993). With this body: Caring and disability in marriage. *Open University, Buckingham*.
- Robinson, K. (1990). The relationship between social skills, social support, self esteem and burden in adult caregivers. *Journal of Advanced Nursing, 15*, 788-795.
- Savage, S. og Bailey, S. (2004). The impact of caring on caregivers' mental health: A review of the literature. *Australian Health Review, 27*(1), 111-117.
- Schofield, H. L., Murphy, B., Herrman, H. E., Bloch, S. og Singh, B. (1997). Family caregiving: Measurement of emotional well-being and various aspects of the caregiving role. *Psychological Medicine, 27*, 647-657.
- Schofield, H. L., Bloch, S., Herrman, H., Murphy, B., Nankerfis, J. og Singh, B. (1998). *Family caregivers: Disability, illness and aging*. St Leonards, New South Wales: Allen and Unwin.

- Scholteop Reimer, W.J., de Haan, R.J., Rijinders, P.T., Limburg, M. og van den Bos, G.A. (1998). The burden of caregiving in partners of long-term stroke survivors. *Journal of American Heart Association*, 29(8), 1605-1611.
- Sigurlína Daviðsdóttir (2003). Eigindlegar eða megindlegar rannsóknaraðferðir? Í Sigríður Halldórsdóttir og Kristján Kristjánsson (ritstj.). *Handbók í aðferðafræði og rannsóknum í heilbrigðisvísvindum* (bls. 219-235). Akuryri: Háskólinn á Akureyri.
- Sigríður Halldórsdóttir (2003). Vancouver-skólinn í fyrirbærrafræði. Í Sigríður Halldórsdóttir og Kristján Kristjánsson (ritstj.). *Handbók í aðferðafræði og rannsóknum í heilbrigðisvísvindum* (bls. 249-265). Akureyri: Háskólinn á Akureyri.
- Sigríður Þorgeirsdóttir og Kristín Björnsdóttir (2004). Velferðarþjónusta á tímamótum. Siðfræðilegar hugleiðingar um mörkin á milli ábyrgðar einstaklinga og hins opinbera í umönnun sjúkra á heimilum. Í Irma Erlingsdóttir (ritstj.). *Fléttur II Kynfræði – Kortlagningar* (bls. 273-291). Reykjavík: Rannsóknastofa í kvenna- og kynjafræðum við Háskóla Íslands.
- Sleath, B., Thorpe, J., Landerman, LR., Doyle, M. og Clipp, E. (2005). African-american and white caregivers of older adults with dementia: differences in depressive symptomatology and psychotropic drug use. *Journal of the American Geriatrics Society*, 53(3), 397-404.
- Strunin, L. og Boden, L. I. (2004). Family consequences of chronic back pain [Vefútgáfa]. *Social Science and Medicine*, 58, 1385-1393.
- Sæmundur Hafsteinsson og Jóhann Ingi Gunnarsson (1993). Að velja sér lífsförunaut. Í Hörður Þorgilsson og Jakob Smári (ritstj.). *Sálfræðibókin* (bls. 278). Reykjavík: Mál og Menning.
- Wollin, J., Reiher, C., Spencer, N., Madl, R. og Nutter, H. (1999). Caregiver burden: Meeting the needs of people who support the person with Multiple sclerosis. *International Journal of MS Care*, 1(2), 6-14.

Zarit, S. H. og Zarit, J. M. (2000). *Byrði umönnunaraðila: Gátlisti.* (Guðrún Árnadóttir, þýddi). Reykjavík: Guðrún Árnadóttir. (upphaflega gefið út 1990).