

Танатова Д. К., Вдовина М. В.

АНАЛИЗ ПОТЕНЦИАЛЬНЫХ ТЕМ СОЦИОЛОГИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ ПО ПРОБЛЕМАМ ДЕМЕНЦИИ

ФГБОУ ВО «Российский государственный социальный университет», 129226, г. Москва

Авторы анализируют возможности социологических исследований в области деменции и социальных проблем, которые она порождает. В условиях роста неблагоприятных тенденций, связанных с деменцией, отмечаются снижение социального статуса больных и ухаживающих за ними родственников, увеличение их социально-экономической дезадаптации, ухудшение социального и психологического самочувствия, стигматизация и даже социальная изоляция тех, кого затрагивает проблема (включая лиц, работающих с дементными больными). Вследствие деменции меняется социальная идентичность больного и его близких, образ, качество и уровень жизни, ухаживающие начинают меньше времени посвящать себе и своим основным потребностям, обостряются противоречия в семье. Опросы показывают готовность многих россиян гипотетически оставить в семье и обеспечить домашней заботой заболевшего родственника. Возрастает необходимость развития социальных институтов в области лечебно-профилактической и социально-реабилитационной помощи. Однако выделяются определенные трудности проведения социологических опросов людей с деменцией, что указывает на необходимость апробации специальных исследовательских методик. Методы исследования могут варьировать от массовых опросов до глубинных интервью, от анализа официальных документов до фокус-групп. Востребованы изучение общественного мнения, экспертных оценок, опросы ближайшего социального окружения для выделения социальных рисков, обусловленных деменцией, определение тех социальных групп, которые наиболее подвержены ее негативному влиянию, анализ ожиданий и установок социального окружения, возможностей социальной адаптации и интеграции в общество всех, кто так или иначе затронут проблемой, улучшения их социального положения.

К л ю ч е в ы е с л о в а : деменция как социальная проблема; социологические исследования проблем деменции; потенциальные темы исследований.

Для цитирования: Танатова Д. К., Вдовина М. В. Анализ потенциальных тем социологических исследований по проблемам деменции. Проблемы социальной гигиены, здравоохранения и истории медицины. 2023;31(3):329—333. DOI: <http://dx.doi.org/10.32687/0869-866X-2023-31-3-329-333>

Для корреспонденции: Вдовина Маргарита Владимировна, д-р социол. наук, профессор кафедры социологии, этнографии и социометрии Российского государственного социального университета, e-mail: antigon1922@yandex.ru

Tanatova D. K., Vdovina M. V.

THE ANALYSIS OF POTENTIAL ISSUES OF SOCIOLOGICAL RESEARCH OF DEMENTIA PROBLEMS

The Federal State Budget Educational Institution of Higher Education "The Russian State Social University", 129226, Moscow, Russia

The article analyzes possibilities in sociological research of dementia and social problems it generates. In conditions of increase of unfavorable tendencies related to dementia, occurs decreasing of social status of patients and their relatives tending them, increasing of their socioeconomic maladjustment, deterioration of social and psychological well-being, stigmatization and even social isolation of individuals affected by the problem (including people working with patients with dementia). The dementia results in changes of social identity of patient and one's relatives, image, quality and standard of living. The caregivers begin to devote less time to themselves and their basic needs. The contradictions in family are becoming more aggravated. The results of surveys demonstrate readiness of many Russians to hypothetically leave in family and provide home caring of diseased relative. The necessity of development of social institutes of curative preventive and social rehabilitative care increases. However, particular difficulties of carrying out sociological surveys of people with dementia that indicates necessity of approbation of special research methodologies. The research methods can vary from mass surveys to depth interview, from analysis of official documents to focus groups. In demand are study of public opinion, expert appraisal, surveys of nearest social environment to identify social risks conditioned by dementia, detection of social groups most affected by its negative impact, analysis of expectations and attitudes of social environment, possibilities of social adaptation and integration in society of those who anyway are affected by the problem, amelioration of their social positioning. of public opinion, expert assessments, surveys of the immediate social environment are in demand in order to highlight the social risks caused by dementia; to identify those social groups that are most susceptible to its negative impact; analysis of expectations and attitudes of the social environment, opportunities for social adaptation and integration into society of all those affected by the problem.

Key words: dementia; social problem; sociological studies; potential research issues.

For citation: Tanatova D. K., Vdovina M. V. The analysis of potential issues of sociological research of dementia problems. *Problemy socialnoi gigieni, zdavookhraneniya i istorii meditsini*. 2023;31(3):329–333 (In Russ.). DOI: <http://dx.doi.org/10.32687/0869-866X-2023-31-3-329-333>

For correspondence: Vdovina M. V., doctor of sociological sciences, Professor of the Chair of Sociology, Ethnography and Sociometrics of the Federal State Budget Educational Institution of Higher Education "The Russian State Social University". e-mail: antigon1922@yandex.ru

Conflict of interests. The authors declare absence of conflict of interests.

Acknowledgment. The study had no sponsor support

Received 14.12.2022
Accepted 28.02.2023

Введение

В современном обществе все более актуальной и практически значимой становится задача комплекс-

ных, междисциплинарных исследований проблем, связанных с деменцией. Значительную роль в них могут сыграть социологические исследования в си-

лу возрастающей социальной значимости и статистической распространенности этой болезни.

Всемирная организация здравоохранения (ВОЗ) подчеркивает, что повышение осведомленности, мобилизация заинтересованных сторон и предоставление инструментов социального взаимодействия обретут ключевое значение для реагирования общественного здравоохранения на деменцию как значительную угрозу не только психическому здоровью, но и социальному благополучию. В соответствии с этим ВОЗ разработала глобальную инициативу «На пути к обществу, учитывающему деменцию», содержащую тематические исследования [1].

Деменция представляет собой заболевание, при котором происходит деградация памяти, мышления, поведения и способности выполнять ежедневные действия, часто приводящее к инвалидности [2]. В условиях глобальной проблемы старения современного общества это заболевание, поражающее преимущественно людей старшего поколения, создает множество социальных проблем, поскольку может привести к десоциализации и девиантному поведению самих больных, социально-экономической дезадаптации лиц из их ближайшего социального окружения, и прежде всего родственников, которым приходится осуществлять постоянный контроль и уход.

По данным ВОЗ, в современном мире насчитывается почти 50 млн людей с деменцией и ежегодно добавляется около 10 млн новых случаев заболевания. Прогнозы этой авторитетной организации неутешительны: общее число лиц с деменцией приблизится к 82 млн в 2030 г. и к 152 млн в 2050 г. [2]. В связи с этим нарастает необходимость развития социальных институтов в области лечебно-профилактической и реабилитационной помощи, социальной поддержки больных и ухаживающих родственников, подготовки и повышения квалификации кадров, просветительской деятельности среди населения.

Социологи не обходят вниманием проблемы современного стареющего общества. Можно отметить исследования Д. К. Танатовой, М. В. Вдовиной, Т. Н. Юдиной [3], И. А. Григорьевой [4], Е. Здравомысловой, А. Низамовой [5], Т. Смирновой, В. Смирнова [6], О. Ткач [7] и др.

В то же время социологических исследований собственно деменции мало. С одной стороны, это объясняется тем, что до сих пор весьма устойчиво не совсем верное представление о том, что проблемы деменции (как и многих других психических расстройств) — исключительно сфера медицины; социальные же трудности, порождаемые деменцией (особенно негативные изменения в социальном положении родственников, осуществляющих долговременный уход за больными), пока еще остаются на периферии исследовательских интересов социологов. С другой стороны, это связано с тем, что возникают не только методологические, но и методические сложности проведения социологических опросов среди столь специфических респондентов.

Специальные методики изучения людей с деменцией находятся в стадии становления. Поэтому востребованность анализа потенциальных тем социологических исследований по проблемам деменции, обобщения самого опыта исследовательской деятельности в данной предметной области послужили основанием для нашего исследования.

Материалы и методы

Ведущими методами исследования стали методы количественного и качественного анализа, комплексного и сравнительного анализа, наблюдения, анализа официальных документов.

Информационной базой явились международные и российские научные публикации и документы по проблемам деменции, данные вторичных эмпирических исследований, проведенных методами опроса и полевого наблюдения. Были использованы результаты опросов Всероссийского центра изучения общественного мнения (ВЦИОМ), экспертных опросов. Привлекались материалы опросов родственников больных и собственно лиц, страдающих деменцией (на начальных стадиях заболевания, позволявших получить незначительно искаженные когнитивными нарушениями ответы). Анализом охвачены отечественные и зарубежные материалы в основном за 2015—2022 гг.

Результаты исследования

Недостаточная осведомленность об особенностях деменции часто приводит к стигматизации как самих заболевших, которые «клеятся» как «ненормальные» в обществе, так и членов их семей, а порой и кадров, занятых оказанием профессиональной помощи. Неслучайно опрос ВЦИОМ показал, что среди болезней, о которых человеку очень трудно говорить даже со своим лечащим врачом, деменция находится на 7-м месте из 36 довольно неприятных патологий, после таких заболеваний, как ВИЧ, наркомания и импотенция, онкология, сифилис, шизофрения, гепатит С [8]. Это может способствовать социальной изоляции заболевших и их родственников (многие убеждены, что болезнь непременно передастся по наследству, генетически), а также «обеднению» сферы помощи высококвалифицированными кадрами.

В то же время, по результатам опроса ВЦИОМ, проведенного осенью 2021 г., люди задумываются об определенных стратегиях возможной адаптации к этой проблеме. В гипотетической ситуации, при которой проживающий совместно с респондентом пожилой родственник болен деменцией и его уже нельзя оставить одного дома, 24% опрошенных россиян наняли бы сиделку, 22% обратились бы в социальные службы для получения помощи на дому или уволились бы с работы, чтобы ухаживать за родственником (19%). Только 7% отправили бы такого члена семьи к другим родственникам, которые уже не работают, 5% постарались бы устроить в государственный дом престарелых, а 4% — в частный [9]. Иными словами, прикладные социологические ис-

COVID-19

следования указывают на общее стремление все-таки оставить дементного родственника семье.

Сравнительные международные исследования затрагивают социальную проблему обеспечения больных деменцией долговременным уходом, качества их жизни и такого ухода [10]. Значительное внимание уделяется негативному влиянию на социальное и психологическое самочувствие лиц, осуществляющих уход за дементными больными.

Зарубежными авторами установлено, что по сравнению с лицами, ухаживающими за другими больными, родственники дементных в 2 раза чаще страдают от существенных эмоциональных, финансовых и физических трудностей. Особенно это распространено в таких типах культур, которые традиционно базируются на ценностях «сыновней почтительности». Исследования подтверждают, что, несмотря на социально предписанный долг перед старыми родителями и социально одобряемую заботу о них, члены семьи стараются не обсуждать свои проблемы за пределами узкого круга близких родственников именно в силу стигматизации, восприятия окружающими деменции как некоего «семейного позора». Кроме того, к уходу часто привлекаются иммигранты, так как стигматизация охватывает также лиц, ухаживающих за такими больными, и на рынке труда сложно найти квалифицированный персонал [11].

Исследования показывают, что к уходу за людьми с деменцией чаще всего привлекаются женщины в возрасте 50–69 лет, обычно дочери больных. Их обучение уходу в среднем длится от 5 дней до 6 мес. Однако снижение у них стресса, депрессии, гнева, беспокойства, по словам респондентов, сильно варьирует в зависимости от применяемых методик поддержки. При этом использование различных техник значительно расширилось во время пандемии COVID-19. Особенно важно, чтобы такие техники были адаптированы к потребностям этнических групп [11].

Обсуждение

Социальная сторона деменции все чаще попадает в фокус социологических исследований.

Отечественные авторы отмечают проблему недостаточной институциональной поддержки труда родственников, обеспечивающих интенсивную длительную заботу о людях с деменцией. Родственный уход при этом концептуализируется как моральная карьера заботы, что позволяет зарегистрировать изменения в статусе и идентичности члена семьи в процессе ухода [12]. Согласно мнению известного социолога И. Гоффмана, моральная карьера индивида представляет собой траекторию изменения его социальной позиции, предполагает прохождение определенных этапов жизненного опыта, помещенного в институциональные рамки и завершаемого обретением нового статуса и новой идентичности [13].

Также остаются недостаточно исследованными противоречия, порождающие социальные конфлик-

ты, связанные с таким уходом. Возрастание конфликтов в семье больного деменцией отмечено М. В. Альшанской, А. С. Макушиной, Н. В. Александровой, В. В. Лемиш [14]. В 2019 г. ими было проведено анкетирование родственников. Оно показало, что вследствие ухода за больными деменцией все опрошенные отметили сокращение внимания к самим себе и другим членам семьи. Более половины (55%) респондентов беспокоит изменение образа жизни в сторону нехватки личного времени, 40% указали на значительное снижение уровня жизни. У 33% опрошенных ухудшились сон, аппетит, настроение, 32% заметили, что им приходится жертвовать личным временем, хобби, отпуском из-за ухода. У 23% возникли материальные трудности, 21% указали на усталость от ухода, 19% отметили недостаточную информированность о психическом расстройстве и сопутствующих соматических заболеваниях, 18% сказали, что стали хуже выглядеть и чувствовать себя, 16% беспокоит их будущее, 15% пришлось оставить работу или учебу, 12% выразили опасение за собственное здоровье. Лишь $\frac{1}{3}$ респондентов, чьи родственники были больны не более 1 года, отметили, что продолжают жить полноценной жизнью.

Возрастание конфликтов в семье из-за необходимости постоянного ухода за тяжело больным родственником показали и наши более ранние исследования. Как правило, исходом таких конфликтных ситуаций становится вынужденный переезд старого беспомощного человека в стационарное учреждение социального обслуживания [15].

Все перечисленное указывает на необходимость дальнейших исследований в области деменции и научно обоснованных рекомендаций. Очевидно, что наряду с медицинскими необходимы социологические исследования, включающие изучение общественного мнения о проблеме, экспертных оценок, опросы ближайшего социального окружения. Одни из основных задач таких исследований — выделение социальных рисков, обусловленных деменцией, определение тех социальных групп, которые наиболее подвержены ее негативному влиянию, анализ социальной ситуации, связанной с болезнью, и вклада тех социальных институтов, в число функций которых входят раннее выявление и помощь при деменции, анализ ожиданий и установок социального окружения, возможностей социальной адаптации и интеграции в общество всех, кто так или иначе затронут проблемой, улучшения их социального самочувствия. Методы исследования могут варьировать от массовых опросов до глубинных интервью, от анализа официальных документов до фокус-групп. Исключением, пожалуй, являются лишь массовые опросы самих больных в силу ограничений их когнитивных возможностей.

Тем не менее следует отметить, что в последнее время отечественными социологами были разработаны подходы к опросу респондентов с деменцией. К. А. Галкин [16] предлагает особую методику сбора социологической информации, полученной непо-

средственно от таких больных. Она построена в основном на нарративном интервью в рамках качественной методологии социологического исследования, для которой важны не число опрошенных, а глубина погружения в проблему. Такая методика предполагает минимальное вмешательство исследователя в повествование информанта, доминирует анализ того, почему информант заострил свое внимание на том или ином событии, почему он излагает материал в определенной последовательности. Представляется, что подобный подход будет оправдан в сочетании с экспертными мнениями (например, лечащего врача) и анализом личных документов, которые позволят, опираясь на методы понимающей социологии, глубже понять высказывания информантов.

Как обнаруживают исследования, опросы лиц с психоневрологическими нарушениями нельзя полностью исключить из практики социолога. Так, даже при столь серьезном инвалидирующем недуге, как болезнь Паркинсона, у пожилых людей сохраняются отдельные возможности для участия в исследовании, потому что максимальные ограничения составляют ограничения способности к передвижению, труду, самообслуживанию, но относительно сохранными остаются возможности к общению (в том числе с социологом) и контролю над собой [17], что очень важно для участия в исследовании.

Зарубежные социологи тоже апробировали методы из области качественной методологии для прикладного исследования проблем деменции.

Успешно использован метод открытого полевого наблюдения за людьми с деменцией, находящимися в специализированных домах для престарелых [18].

Голландскими исследователями применена методика нарративного интервью для понимания повседневного опыта больных деменцией, интерпретация результатов которого базировалась на экзистенциальном феноменологическом подходе Ван Манена [19]. Исследование выявило основные утраты, с которыми приходится сталкиваться заболевшим: нарушение взаимодействия с собственным телом, с окружением и обществом. Они ощущают настороженное отношение окружающих к себе, отдаление близких, трудности социальной адаптации, неудачи самоконтроля над социальным поведением, недружелюбность социальной среды [20].

Заключение

Перед социологами, особенно специализирующимися в области социологии здоровья и социологии медицины, на перспективу следует ставить задачу выработки, апробации и обоснования методологии и конкретных техник проведения социологических исследований в области деменции.

В фокус внимания исследователей-социологов может быть заложен ряд социальных проблем, детерминированных деменцией:

- анализ возможных рисков, сопутствующих социальным девиациям и маргинализации людей, ухаживающих за больными деменцией;

- ценностно-нормативные трансформации, связанные с деменцией, проблема неосведомленности и негативного отношения к болезни со стороны окружающих к тем, кто с ними постоянно взаимодействует;
- семья и родственники больного деменцией как особая социальная группа: проблемы социальной адаптации, изменения образа, качества и уровня жизни, социального функционирования;
- социальные институты, обеспечивающие социальный контроль и помощь при деменции, трудности их функционирования, в том числе в ситуации ограничений из-за пандемии COVID-19.

Следует добавить, что для социологических исследований необходимо построить систему государственных и негосударственных заданий для всех заинтересованных в этой теме ведомств и организаций.

Возможно, нужно разработать программы повышения квалификации кадров для социологических исследований исключительно по проблемам деменции, понимая остроту темы и ее социальную значимость.

Исследование не имело спонсорской поддержки
Авторы заявляют об отсутствии конфликта интересов.

ЛИТЕРАТУРА

1. World Health Organization. Regional Office for the Western Pacific (2020). Promoting dementia-inclusive communities: a strategic communications toolkit. WHO Regional Office for the Western Pacific. License: CC BY-NC-SA 3.0 IGO. Режим доступа: <https://apps.who.int/iris/bitstream/handle/10665/339781/9789290619314-eng.pdf?sequence=1&isAllowed=y> (дата обращения 01.02.2022).
2. Деменция. Официальный сайт ВОЗ. Режим доступа: <https://www.who.int/ru/news-room/fact-sheets/detail/dementia> (дата обращения 11.02.2022).
3. Танатова Д. К., Вдовина М. В., Юдина Т. Н. Социальные факторы увеличения продолжительности здоровой жизни (по материалам социологических исследований). *Проблемы социальной гигиены, здравоохранения и истории медицины*. 2021;29(3):468—73.
4. Григорьева И. Смена парадигмы в понимании старения. *Социологические исследования*. 2016;(11):154—5.
5. Здравомыслова Е., Низамова А. Миры институциональной заботы: совместное проживание и конфликты в пансионате для людей старшего возраста. В кн.: Критическая социология заботы. Е. Бороздина, А. Темкина, Е. Здравомыслова (ред.). СПб.: Издательство ЕУСПб; 2019. С. 217—51.
6. Смирнова Т., Смирнов Р. Барьеры принятия институциональных форм заботы о пожилых (на примере частных пансионатов). *Социологические исследования*. 2020;(4):82—93.
7. Ткач О. «Заботливый дом»: уход за пожилыми родственниками и проблемы совместного проживания. *Социологические исследования*. 2015;(10):94—102.
8. Официальный сайт ВЦИОМ. Режим доступа: https://wciom.ru/fileadmin/user_upload/table/table_3773.html (дата обращения 03.02.2022).
9. День пожилого человека: Аналитический обзор ВЦИОМ. Режим доступа: <https://wciom.ru/analytical-reviews/analiticheskiy-obzor/den-pozhilogo-cheloveka-1> (дата обращения 02.02.2022).
10. Lepore M., Edvardsson D., Meyer J., Igarashid A. How long-term care quality assurance measures address dementia in Australia, England, Japan, and the United States. *Aging Health Res.* 2021;1(2). doi: 10.1016/j.ahr.2021.100013. Режим доступа: <https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S2667032121000111?via%3Dihub> (дата обращения 07.02.2022).
11. Mengyao H., Chenjuan M., Sadarangani T., Bei W. Social-behavioral interventions for Asian and Hispanic American dementia car-

COVID-19

- egivers: An integrative review. *Aging Health Res.* 2021;1(3). Режим доступа: <https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S2667032121000251> (дата обращения 05.02.2022).
12. Здравомыслова Е., Савченко А. Моральная карьера заботы о родственниках, страдающих деменцией. *Laboratorium: журнал социальных исследований.* 2020;12(2):90–123.
13. Goffman E. *Asylums: Essays on the Social Situation of Mental Patients and Others Inmates.* New York: Anchor Books; 1961.
14. Алышанская М. В., Макушина А. С., Александрова Н. В., Лемиш В. В. Социальные и психологические проблемы людей, осуществляющих уход за родственниками, больными деменцией. *Омский психиатрический журнал.* 2019;1(1):13–5. Режим доступа: <https://cyberleninka.ru/article/n/sotsialnye-i-psihologicheskie-problemy-lyudey-osuschestvlyayuschih-uhod-za-rodstvennikami-bolnymi-dementsiy/viewer> (дата обращения 13.02.2022).
15. Vdovina M. V. Intergenerational Conflicts in Today's Russian Family. *Russian Education and Society.* 2006; 48 (4): 82–9.
16. Галкин К. А. Особенности социологического интервью с пожилыми людьми с деменцией. Опыт травмы. *Петербургская социология сегодня.* 2021;16:22–43.
17. Пузин С. Н., Ачкасов Е. Е., Самусенко А. Г., Запарий Н. С. Характеристика ограничений жизнедеятельности инвалидов старше трудоспособного возраста вследствие болезни Паркинсона. *Проблемы социальной гигиены, здравоохранения и истории медицины.* 2020;28(2):222–6.
18. Declercq A. (Participant) Observation in Nursing Home Wards for People Suffering from Dementia: The Problems of Trust and Emotional Involvement. *Forum Qualitative Sozialforschung Social Research.* 2000;1(1). Режим доступа: <https://www.qualitative-research.net/index.php/fqs/article/view/1135/2529> (дата обращения 15.02.2022).
19. Van Manen M. *Phenomenology of practice: meaning-forming methods in the phenomenological method and writing.* Walnut Creek, California: Left Coast Press; 2014.
20. Van Wijngaarden E., Alma M., The A.-M. “The eyes of others” are what really matters: The experience of living with dementia from an insider perspective. *PLoS One.* 2019 Apr 3;3. Режим доступа: <https://journals.plos.org/plosone/article?id=10.1371/journal.pone.0214724> (дата обращения 15.02.2022).
- Critical sociology of care [*Kriticheskaya sociologiya zaboty*]. Eds E. Borozdina, A. Temkina, E. Zdravomyslova. St. Petersburg: Izdatel'stvo EUSPb; 2019. P. 217–51 (in Russian).
6. Smirnova T., Smirnov R. Barriers to the adoption of institutional forms of care for the elderly (on the example of private boarding schools). *Sociologicheskie issledovaniya.* 2020;(4):82–93 (in Russian).
7. Tkach O. “Caring home”: caring for elderly relatives and problems of living together. *Sociologicheskie issledovaniya.* 2015;(10):94–102 (in Russian).
8. Official website of VTSIOM. URL: Available at: https://wciom.ru/fileadmin/user_upload/table/table_3773.html (accessed 03.02.2022) (in Russian).
9. The Day of the elderly: An analytical review of VTSIOM. Available at: <https://wciom.ru/analytical-reviews/analiticheskii-obzor/den-pozhilogo-cheloveka-1> (accessed 02.02.2022) (in Russian).
10. Leporea M., Edvardsson D., Meyerc J., Igarashid A. How long-term care quality assurance measures address dementia in Australia, England, Japan, and the United States. *Aging Health Res.* 2021;1(2). doi: 10.1016/j.ahr.2021.100013. doi: 10.1016/j.ahr.2021.100013 Available at: <https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S2667032121000111?via%3Dihub> (accessed 07.02.2022).
11. Mengyao H., Chenjuan M., Sadarangani T., Bei W. Social-behavioral interventions for Asian and Hispanic American dementia caregivers: An integrative review. *Aging Health Res.* 2021;1(3). Available at: <https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S2667032121000251> (accessed 05.02.2022).
12. Zdravomyslova E., Savchenko A. The moral career of caring for relatives suffering from dementia. *Laboratorium: zhurnal social'nyh issledovaniy.* 2020;12(2):90–123 (in Russian).
13. Goffman E. *Asylums: Essays on the Social Situation of Mental Patients and Others Inmates.* New York: Anchor Books; 1961.
14. Olshanskaya M. V., Makushina A. S., Alexandrova N. V., Lemish V. V. Social and psychological problems of people caring for relatives with dementia. *Omskij psixiatricheskij zhurnal.* 2019;(1):13–5. Available at: <https://cyberleninka.ru/article/n/sotsialnye-i-psihologicheskie-problemy-lyudey-osuschestvlyayuschih-uhod-za-rodstvennikami-bolnymi-dementsiy/viewer> (accessed 13.02.2022) (in Russian).
15. Vdovina M. V. Intergenerational Conflicts in Today's Russian Family. *Russian Education and Society.* 2006;48(4):82–9.
16. Galkin K. A. Features of a sociological interview with elderly people with dementia. Trauma experience. *Peterburgskaya sociologiya segodnya.* 2021;16:22–43 (in Russian).
17. Puzin S. N., Achkasov E. E., Samusenko A. G., Zapariy N. S. Characteristics of Life Restrictions of Disabled People Older than Working Age due to Parkinson's Disease. *Problemy sotsial'noy gigieny, zdavookhraneniya i istorii meditsiny.* 2020;28(2):222–6 (in Russian).
18. Declercq A. (Participant) Observation in Nursing Home Wards for People Suffering from Dementia: The Problems of Trust and Emotional Involvement. *Forum Qualitative Sozialforschung Social Research.* 2000;1(1). Available at: <https://www.qualitative-research.net/index.php/fqs/article/view/1135/2529> (accessed 15.02.2022).
19. Van Manen M. *Phenomenology of practice: meaning-forming methods in the phenomenological method and writing.* Walnut Creek, California: Left Coast Press; 2014.
20. Van Wijngaarden E., Alma M., The A.-M. “The eyes of others” are what really matters: The experience of living with dementia from an insider perspective. *PLoS One.* 2019 Apr 3;3. Available at: <https://journals.plos.org/plosone/article?id=10.1371/journal.pone.0214724> (accessed 15.02.2022).

Поступила 14.12.2022
Принята в печать 28.02.2023

REFERENCES