

Research Paper

Explanation of Psychological Consequences of Contact Between Organ Donor Families and Organ Recipients



Shadi Norouzali¹ , *Bahman Bahmani^{1,2} , Manouchehr Azkhosh¹ , Kianoush Abdi^{3,4} , Mohammad Saeed Khanjani¹ ,
Katayoun Najafizadeh^{5,6} , Amir Abbas Taheri¹

1. Department of Counseling, Faculty of Behavioral Sciences, University of Social Welfare and Rehabilitation Sciences, Tehran, Iran.
2. Social Welfare Management Research Center, Social Health Research Institute, University of Social Welfare and Rehabilitation Sciences, Tehran, Iran.
3. Department of Rehabilitation Management, Faculty of Rehabilitation Sciences, University of Social Welfare and Rehabilitation Sciences, Tehran, Iran.
4. Psychosis Research Center, University of Social Welfare and Rehabilitation Sciences, Tehran, Iran.
5. Iranian Research Center of Organ Donation, Tehran, Iran.
6. Department of Medicine, Taleghani Hospital, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran.



Citation Norouzali Sh, Bahmani B, Azkhosh M, Khanjani MS, Abdi K, Najafizadeh K, et al. Explanation of Psychological Consequences of Contact Between Organ Donor Families and Organ Recipients. *Archives of Rehabilitation*. 2026; 27(1):72-101. <https://doi.org/10.32598/RJ.27.1.3820.3>

<https://doi.org/10.32598/RJ.27.1.3820.3>

ABSTRACT

Objective Organ transplantation is a relatively new and developing treatment method in which some organs of a brain dead person are transplanted to the person in need. Organ donation has psychological consequences in both donor families and in recipients. In this regard, one of the most important challenges is related to psychological consequences of contact between the family of the donor and the recipient and their family. The aim of this study was to explain the psychological consequences of contact between donor families and organ recipients.

Materials & Methods This study was conducted using qualitative research method of conventional content analysis. The study population includes all donor families as well as all organ recipients in Iran. The sample population of this study included individuals listed in the list of organ donor society and hospitals with organ transplant ward in Tehran, out of which 23 participants (12 donors and 11 recipients) were selected using purposive selection method with maximum variation until theoretical saturation of data. Through semi-structured in-depth interviews with participants and content analysis of interviews, psychological consequences of contact between donor families and organ recipients were identified. Data collection continued until theoretical saturation. Each interview lasted about 30-60 minutes. Data were analyzed using Graneheim and Landman (2004).

Results From a total of 23 conducted interviews, 237 meaning units were extracted. These meaning units were categorized into 25 codes, including unpleasant consequences of the contact for donor families (9 codes), unpleasant consequences of the contact for organ recipients and their families (10 codes), pleasant consequences of the contact for donor families (3 codes), and pleasant consequences of the contact for recipients and their families (3 codes). From these 25 codes, four subcategories were obtained: pleasant consequences for donor families, pleasant consequences for organ recipients and their families, unpleasant consequences for donor families, and unpleasant consequences for organ recipients and their families. Ultimately, these four subcategories were grouped into two main categories: unpleasant consequences and pleasant consequences.

Conclusion The results showed that contact between donor families and organ recipients can cause transient or persistent positive and negative consequences. Transient consequences do not require intervention, but persistent and harmful negative consequences require prevention, and treatment. The suggestions resulting from this study can be a practical guide for transplant teams, organ donation societies, and counselors in decision-making and supportive interventions, as well as designing a communication model.

Keywords Organ donation, Donor family, Organ recipient, Contact

Received: 02 Jul 2025

Accepted: 01 Feb 2026

Available Online: 01 Apr 2026

* Corresponding Author:

Bahman Bahmani, Associate Professor.

Address: Social Welfare Management Research Center, Social health research Institute, University of Social Welfare and Rehabilitation Sciences, Tehran, Iran.

Tel: +98 (21) 2280061

E-Mail: ba.bahmani@uswr.ac.ir



Copyright © 2026 The Author(s).
This is an open access article distributed under the terms of the Creative Commons Attribution License (CC-BY-NC: <https://creativecommons.org/licenses/by-nc/4.0/legalcode.en>), which permits use, distribution, and reproduction in any medium, provided the original work is properly cited and is not used for commercial purposes.

English Version

Introduction

Organ transplantation is one of the medical treatment methods that are performed to save the life or improve the physical condition of the patient. During this procedure, a healthy organ is removed from the body of a living person, a person with brain death or cardiac death, and transplanted into the body of a sick person who has organ failure [1-6]. Some organs or tissues such as the kidney, part of the liver, skin, and bone marrow can also be received from a living donor. Others such as cartilage and tendons can be taken from the body of a person with cardiac death. However, the most important source of organ supply for transplantation is brain-death organs [4, 7-9].

In cases where this treatment is performed following brain death or cardiac death, organ donation should be done with the consent of the family of the brain-dead person [3-5]. Reports have shown that After organ donation, the donor's family or recipient may have a desire to contact and even remain in contact with each other. Although various forms of contact may include face-to-face meetings, telephone communication, online interactions, message transmission through an intermediary, and correspondence via letters or email, in the present study the term "contact" is operationally defined as direct, in-person face-to-face meetings.

This treatment is being performed in many countries around the world [3-6], including Iran, and the demand for it is rapidly increasing. This contact has different dimensions and can provoke different and sometimes harmful reactions on both sides [6-13]. [World Health Organization \(WHO\)](#), In its "Guiding principles on human cell, tissue, and organ transplantation," has stated that organizations must ensure that the personal identity and privacy of donors and recipients are always protected [14, 15]. Consistent with ongoing societal transformations and shifts in priorities, expectations, and contextual demands, numerous organ donation-related teams and institutions emphasize that organizations must remain responsive to societal change and actively adapt their practices in order to align with, and where feasible, meet the evolving needs and preferences of the communities they serve [16].

In most parts of the world, the process of contact between donor families and organ recipients remains unclear and inadequately regulated, and organ dona-

tion teams differ in their views regarding whether such contact should occur and how it should be conducted [10-15]. In general, most countries have banned the contact of donor and recipient families [16]. However, in practice, some families manage to find each other and establish contact [13-15, 17, 18]. In Iran, although some transplant teams, and [Iranian Society of Organ Donation](#), have reported experiencing pressures related to repeated requests for contact from donor and recipient families, available information from organ donation associations and two relevant studies suggests that clear and formally implemented regulatory guidelines in this area have not yet been established by the responsible authorities [14, 18]. Nevertheless, each relevant organization, has put in place operational procedures to prevent identification and contact, which sometimes differ considerably across institutions. Some countries have made such meetings possible by implementing specific safeguards [2, 19]. In Iran, field evidence—including content from expert meetings with members of the [Iranian Society of Organ Donation](#), transplant teams, and hospital transplant staff—indicates that, despite recommendations discouraging meetings between donor families and organ recipients, such contact occasionally occurs. Furthermore, in many of these meetings, safeguards—such as maintaining confidentiality, limiting the number and depth of interactions, and supervising the conduct of meetings—are often not observed [14, 18]. These contacts, may increase the risk of traumatic psychological consequences, and ethical challenges for both parties, highlighting the need for clearer guidelines and structured support to protect the well-being of donor families and recipients while addressing the complex ethical considerations inherent in these encounters.

To date, only two studies on «meetings between donor families and organ recipients» have been published in Iran. The first examined the experiences of families of brain-dead donors [14], while the second investigated the psychological experiences of organ recipients following organ transplantation [18]. However, in addition to certain Methodological flaws in these studies, no scientific report has yet addressed the psychological consequences of contact between donor families and organ recipients. Therefore, the present study was conducted with the aim of explanation of psychological consequences of contact between organ donor families and organ recipients.

Materials and Methods

This study is a qualitative study of conventional content analysis that aims to explain the psychological consequences of contact between organ donor families and organ recipients. The semi-structured interview technique was used to collect data. In semi-structured interviews, although the researcher pre-prepares the topics that are necessary to cover the information, not all questions are pre-prepared, and the interview process relies largely on questions that arise spontaneously in the interaction between the interviewer and the interviewee [20].

First, the interview guide was designed. The interview guide consisted of semi-structured questions, inclusion criteria, exclusion Criteria, duration of the interview, how to contact, and obtain informed consent, according to previous studies and the experience of members of The [Iranian Society of Organ Donation](#), and consultation with supervisors and consultants.

Inclusion criteria:

- Family members of deceased organ donors who had engaged in direct contact with the organ recipient (s), including parents (mother and father), siblings (sisters and brothers), and spouses.

- Organ recipients who had engaged in direct contact with the donor's family.

- Members of the [Iranian Society of Organ Donation](#), or transplant teams who possessed relevant professional experience related to the research topic through their interactions with donor families and organ recipients

Exclusion criteria:

- Individuals who, at the time of the interview, were unable to participate in meaningful verbal communication or sustained interpersonal engagement for any reason.

- Individuals with documented psychiatric conditions that were judged to interfere with their capacity to provide reliable and credible interview data, based on available psychiatric records.

- Individuals exhibiting acute, transient, or reactive experiences of delusions or hallucinations during the interview process, which could undermine the trustworthiness of the interview data.

- Individuals for whom fewer than six months had elapsed since the death of their loved one, as they were considered likely to be in an early and emotionally intense phase of bereavement that could affect interview participation and data credibility.

Sample characteristics: A total of 23 interviews were conducted. Twelve participants were members of donor families, including seven mothers, three fathers, and two sisters. The mean age of donor family participants was 50.91 years. The mean age of the deceased donors was 18.25 years, and the mean interval between transplantation and the first interview was 6.83 years (Table 1).

Eleven organ recipients participated in the study, including eight heart transplant recipients, two liver transplant recipients, and one pancreas transplant recipient. The mean time elapsed between transplantation and the first interview among organ recipients was six years (Table 2).

Then, interviews were conducted using the interview guide. To select the participants, a purposive sampling method with maximum variation was used to reach theoretical saturation. Participants were selected from organ donor families and organ recipients who had engaged in at least one post-donation meeting and whose demographic and contact information were recorded in the registry of the [Iranian Society of Organ Donation](#). Individuals who had not passed away for more than 6 months did not enter the study due to controlling the effects of the very exciting stages of early death of their relatives. In the initial calls to obtain consent to participate in the interview, 2 organ donor families and 3 of the organ recipients did not want to cooperate for an interview, and 1 of the organ recipients had passed away. Finally, 23 interviews including 12 interviews with the organ donor families and 11 interviews with the recipient and their family were conducted until the theoretical saturation stage. (In one case, where the organ recipient was a child, the psychological consequences experienced by the recipient's parents were examined).

Prior to study initiation, the purpose and procedures of the research, participants' rights, data confidentiality, and the right to withdraw from the study at any time were clearly explained to all participants, and written informed consent was obtained. All participant information was kept confidential and anonymized, and the data were used solely for the purposes of the present study.

After creating an appropriate space for conversation, interviews began using guided interview questions. The method for conducting these interviews in this research was such that initial questions were designed as interview guides, allowing for open-ended and interpretive responses, which guided the continuation of the interview process.

The interviews were conducted individually in a calm environment and at an appropriate time and place where participants felt comfortable. The interviews were conducted in cases where it was feasible at the Iranian Organ Donation Society, and in situations where participants were present in other cities and face-to-face interviews were not possible, interviews were conducted over the phone. The average time spent on each interview ranged from 30 to 60 minutes. Interviews began with general open-ended questions, allowing participants to describe their experiences and perceptions regarding their current conditions.

Examples of the questions asked of the participants included the following:

- Sample interview questions for donor families who met the organ recipient:

- How did you feel following your meeting with the organ recipient?

- Are you satisfied with having had this meeting, or do you regret it? Please describe the reasons for your satisfaction or regret.

- Did the meeting result in any changes in your emotions or in your personal and family life? Please describe in detail.

- Sample interview questions for organ recipient who met the donor families:

- How did you feel following your meeting with the donor families?

- After your initial meeting with the donor family, would you have chosen to maintain further contact with them?

- Would you advise other families in similar circumstances to have such a meeting? Please explain your reasoning.

Interviews are recorded in audio format with the participants' consent, and then transcribed word by word

by researchers. The researcher cross-references the transcribed texts with the recorded audio. After transcribing the interviewee's text, the entire text is read multiple times. Repeated readings of the entire text lead to a general understanding. In the next step, the text is read word by word to extract analysis units from the words of the participants and the researcher's interpretations in the form of initial coding or open codes. Then, the analysis units are labeled. Afterward, the interview texts and the extracted codes are reviewed by the research team's experts. Through repeated review of the initial extracted codes, similar interviews are integrated and categorized into specific classes. Subsequently, the created categories are examined and compared, and those categories that are similar in themes of content are further classified into specific subcategories, thus revealing the main categories.

Interviews analysis method

In this study, qualitative data were analyzed using Graneheim's conventional (inductive) content analysis approach. This approach consists of three stages: preparation, organization, and reporting [20]. In the preparation stage, the analysis unit, which could be a word, a phrase, or a sentence, is selected. The organization stage includes three steps: open coding, categorization, and abstraction. During the organization, predefined categories and classes are not used; instead, the researcher immerses themselves in the data, aiming to develop new perspectives and create novel categories based on the collected data. For these new groupings, new names are chosen that encapsulate the themes of each group. The summarization stage involves formulating the research title through category generation. Each category is labeled using specific content-related terms. Subcategories with similarities are grouped, and similar categories are further organized into primary classifications. The final step in the content analysis approach is reporting the findings. In this stage, examples are provided for each code and category [20-22].

It should be noted that data analysis in this study was conducted concurrently with data collection. During the preparation stages, the transcripts were read word by word to identify units of analysis, which included participants' words, sentences, expressions, and the researcher's interpretations. In the organizing stages, open coding was first performed, whereby the units of analysis were labeled and assigned initial or open codes. The process of code extraction and labeling was carried out continuously. Following completion of the coding process, during the categorization stages, the codes were re-

Table 1. Demographic information of participating organ donor families in the research

No.	Participant Relation	Age of the Participant (y)	The Age of the Donor (y)	The Gender of the Donor	Post-transplant Interval Until Interview (y)
1	Mother	60	32	Female	4
2	Mother	54	6	Man	8
3	Mother	58	18	Man	5
4	Mother	50	17	Man	9
5	Mother	53	19	Man	7
6	Sister	39	18	Man	8
7	Father	49	17	Female	5
8	Mother	39	15	Man	9
9	Father	63	22	Female	5
10	Father	58	20	Man	4
11	Mother	48	17	Man	10
12	Sister	40	18	Man	8

viewed several times and grouped into specific categories based on similarities and differences in themes. In the summarization step, the initial codes were repeatedly reviewed, merged, or refined to form clearly defined categories. New labels were then assigned to these categories to reflect their underlying themes. Subsequent interviews were analyzed using the same procedure. Finally, in the reporting stage, illustrative examples were provided for each code and category.

To strengthen the data, the data were validated based on the four criteria of Guba and Lincoln, including credibility, dependability, transferability, and confirmability [20, 21].

To enhance the credibility of the study, the following four strategies were employed:

- Triangulation: multiple sources, methods, and researchers were utilized.

- Member checking: following the analysis of each interview, the findings were shared with the participants to review and provide feedback on the accuracy of the interpretations.

- Prolonged engagement: the researcher spent sufficient time in the research field to gain an in-depth

understanding of the socio-cultural context of the phenomenon and to observe interactions and the underlying meanings behind behaviors.

- Continuous observation: the researcher maintained a focused and ongoing attention to the critical aspects of the phenomenon, disregarding irrelevant data and concentrating on the important features of the phenomenon.

To enhance dependability, the themes were reviewed by other members of the research team and by faculty familiar with qualitative approaches. The researchers practiced bracketing of their preconceptions during theme extraction from participants' descriptions, thereby strengthening the confirmability of the study and ensuring that the research process was logical, traceable, and replicable.

To strengthen transferability, the researchers provided detailed descriptions of the study procedures, including sampling, data collection, and analysis, as well as comparisons of the data. Participants were selected to achieve maximum variation to ensure that the findings could be applicable to similar contexts, individuals, or settings.

Table 2. Demographic Information Of Participations Organ Recipient

	Participant	Age of the Organ Recipient (y)	Post-transplant Interval Until Interview (y)
1	Heart recipient	39	7
2	Heart recipient	28	6
3	Heart recipient's mother	8	8
4	Heart recipient	32	5
5	Liver recipient	26	4
6	Heart recipient	30	4
7	Liver recipient	28	7
8	Heart recipient's mother	9	5
9	Heart recipient's mother	12	5
10	Pancreas recipient	32	8
11	Heart recipient	31	7 years

Archives of
Rehabilitation

To enhance confirmability, the researcher documented personal experiences, feelings, and potential biases, explaining how efforts were made to minimize their influence. Coding was reviewed, themes were examined, and the analytic process was checked to ensure that the findings emerged from the data rather than from preconceptions or researcher bias.

Results

Out of a total of 23 interviews conducted, 237 codes were extracted. The findings indicated that psychological outcomes included two categories: “unpleasant consequences” and “pleasant consequences” (Table 3). In the quotations presented, “D” refers to a “donor family”, and “R” refers to an “organ recipient”.

Unpleasant consequences

This main category consists of two subcategories:

Unpleasant consequences for the organ donor families

Some organ donor families had experienced unpleasant consequences due to the contact, including the following:

Painful loss of a child remains fresh: Two participants mentioned that meetings trigger painful remind-

ers and fresh grief over losing a child, and this is heart-wrenching.

“Having my child grief fresh is painful. Seeing them reminds me my daughter” (Participant [P] D3)

Concern of losing again: A frequent anxiety seen in many organ donor families was the fear of the recipient's loss and reliving their grief.

“When recipients become ill, I unconsciously become anxious.” (P D3)

“Every time I heard that one of them was unwell or hospitalized it would trigger my distress all over again.” (P D2)

The regret of a child's death, yet having a part of them still alive: Some participants expressed discomfort with the difficulty of accepting the child's non-survival, despite having a living part of their body. One participant stated:

“When I had felt that a piece of my daughter's body was inside someone else, maybe initially I didn't want to accept it.” (P D1)

Physical symptoms of psychological stress: Two participants reported experiencing physiological symptoms and feeling unwell during their initial encounters.

Table 3. Psychological consequences of contact between organ donor families and organ recipients

Category	Subcategory
Unpleasant consequences	Painful loss of a child
	Concern of losing again
	The regret of a child’s death, yet having a part of them still alive
	Physical symptoms of psychological stress
	Unpleasant consequences for the donor’s family
	Bothersome dependency
	Discomfort from on-sided affection
	Concern about the recipient’s family’s reaction
	Inappropriate verbal communication
	Dissatisfaction with Recipient Selection
	Anxiety
	Distress from seeing the donating family’s grief
	Feeling of Embarrassment
	The feeling of guilt
Unpleasant consequences for recipients and their families	Felt frustrated due to the excessive contact of The donor family
	Discomfort with the ownership of the child
	Annoyance from control and questioning
	Concern about the stress of the meeting on the recipient
	Concern about asking for money
	Abuse by some donating families
	Decision to donate organs
Pleasant consequences	Pleasant consequences for the donor’s family
	Feeling calm
	A sense of the deceased being alive
	A sense of comfort from alleviating the donating family’s sorrow
	Pleasant consequences for recipients and their Families
Feeling calm	
Meeting as an opportunity for gratitude and consoling	

One described an elevated heart rate, while another mentioned bodily tremors and overall discomfort.

“When I saw her, I felt bad. It was as if my heart rate had reached 1000,”(P D9)

Bothersome dependency: Some participants reported feeling dependent to the recipient after having interactions with them. For instance, in cases where the recipient or their family did not reach out for a few days, they would take the initiative to make contact themselves and express a desire to meet with the recipient on a regular basis.

“For a while, when I didn’t hear from them, I would call to check on their well-being. I had become strangely dependent,” (P D3)

«Honestly, during the first two years, I was strangely dependent to them. I would call them regularly” (P D4)

Discomfort from on-sided affection: One of the donating mothers expressed that after a while, I felt that my affection for the recipient was one-sided, and I was the only one who loved them so much. But the recipient didn’t have the same feelings for me. It’s worth noting that at the time of our first meeting, the recipient was 5 years old.

“But she wasn’t my child. And I felt that this affection was more from my side. And it was a bit difficult. I didn’t know if the feeling I had for them, they also had for me” (P D8)

Concern about the recipient’s family’s reaction: One participant recalled being anxious at the beginning of their meeting, fearing that the recipient’s family might become upset and respond negatively towards them or behaving badly towards them.

“I was worried that they might feel uncomfortable during the meeting and treat us badly.”(P D2)

Inappropriate verbal communication: Some donating families reported feeling uncomfortable with the recipient’s family’s verbal communication, citing instances of harsh tone, hurtful language, and inappropriate conversation after meeting requests.

“ One recipient’s daughter told me, ‘My mom can’t talk about it.’ The daughter’s tone was somewhat abrasive, and her words were unsettling.” (P D10)

Dissatisfaction with recipient selection: A number of donating families, after learning the recipient’s identity, were unhappy with the recipient chosen by the organ donation association. One donor, for instance, felt that the recipient’s old age and pre-existing respiratory problems made them a poor match, and wished that the organ had been given to a younger, healthier individual instead. Another donating mother was unhappy that her daughter’s heart was given to a man.

“ At first, both I and those around me would ask, ‘Why did they have to give my young daughter’s heart to someone who had sick lungs and was older, and then

they died? I wish they had given it to a younger and healthier person.” (P D12)

Unpleasant consequences for recipients and their families:

Contact had unpleasant consequences for some organ recipient or their families, including the following:

Anxiety: The majority of recipients and some of their families reported feeling significant anxiety both before and during the meeting. This anxiety was largely attributed to uncertainty about how to communicate with the donating family and how to conduct themselves in the encounter.

“I had anxiety, because I didn’t know what to say.” (P R3)

Distress from seeing the donating family’s grief: many recipients confessed that observing the donating family’s grief was a distressing experience for them.

“I had a strong desire to meet them and express my gratitude, but the encounter ended up being overwhelming. Particularly when I visited their home and saw the photo of their son on the wall, I felt a deep sense of sorrow. Seeing that photo was like a crushing weight, as if the ceiling had come crashing down on me.” (P R4)

Feeling of embarrassment: Many recipients experienced feelings of embarrassment because they were alive with the organ of someone who had passed away, while the donor’s family had lost a loved one.

“I couldn’t help but think that they might have wished their own son was still alive, with his heart beating in his own chest, not in mine. This thought filled me with a sense of shame.” (P R5)

The feeling of guilt: A large number of recipients, after meeting with the donating family, felt guilty about the family’s grief and feeling as though they were alive at the expense of the donor’s loved one. They mentioned that they felt ashamed of being alive instead of the donor. Even one of the cases mentioned that after seeing the donating family, they wished to die instead of the donor. “When I saw that a family had lost their young son, I felt like I was alive instead of him. And this was hard. I felt guilty. (P R4)

Felt frustrated due to the excessive contact of the donor family: One of the recipient's families mentioned that they felt annoyed because the donating family would contact them frequently under various pretexts to meet. In the early stages, they would receive two or three calls a week from the donating family, eager to meet with the recipient. One donating mother even acknowledged that she had been overly intrusive, constantly seeking to visit the recipient, which she realized had caused undue stress and annoyance to the recipient's family.

"We would arrange meetings every week or two, and I would see them. And this would become a source of frustration for them." (P D2)

Discomfort with the ownership of the child: One participant shared concerns about the recipient's family feeling uneasy due to the donating family's perceived sense of ownership over the child. The recipient, a 6-year-old boy, had received a heart transplant. The child's aunt had conveyed this concern to the donating mother, who also mentioned that initially, she had allowed the child to call her "mother", and she felt that this sense of ownership was disturbing to them.

"The aunt of the heart recipient mentioned multiple times that they felt I was acting like the boy was my own son, and this was unsettling for the mother." (P D2)

Annoyance from control and questioning: One participant expressed frustration with the donating mother's frequent calls and advice on how to maintain their health, often accompanied by reminders that the heart was "entrusted" to them. This controlling behavior would escalate into annoyance when they were ill.

"I'm meticulous about my health, but sometimes things are beyond my control. If I catch a cold, it's not my fault. I felt like I was being held accountable for something that wasn't even within my power to prevent." (P R2)

"Understandably, she's a mother who's been through a lot. I acknowledge the difficulty of losing a child and the significance of her donation. However, I resented the sense of dependency and control that came with it. It felt like I didn't have autonomy over my own heart, which was unsettling." (P R3)

Concern about the stress of the meeting on the recipient: Some heart recipient families expressed concerns that the initial meetings could be a source of stress for the recipient, potentially compromising their health or even leading to rejection of the transplanted heart.

"I was initially apprehensive that the meeting might trigger stress for my son, which could have a detrimental effect on his health and wellbeing." (P R3)

Concern about asking for money: Some of the recipient families mentioned in the interviews that they were initially worried that the donating family would ask for money or other favors. Some donating families also mentioned this issue, acknowledging the recipient's concern about being asked for financial compensation.

"At first, they thought I was contacting them to ask for money" (P D2)

Abuse by some donating families: Some recipients and their families expressed discomfort with certain abuses, such as being asked for money by some donating families, interference in the recipient's life, frequent requests for meetings, and being taken advantage of due to the organ donation.

"Some donating families, who were not well-off financially, would take money from the recipients" (P D12)

2- Pleasant consequences

This main category consists of two subcategories as well as the previous category:

Pleasant consequences for the donor's family

Decision to donate organs:

Following the initial contact, some organ donor families reported a shift in their perspective on organ donation, which motivated them to take concrete steps. They obtained a donor card for themselves and encouraged their family members to give their consent for organ donation in the event of brain death.

"After connecting with the recipient, I personally went on to obtain a donor card just three days later." (P D7)

Feeling calm: Most organ donor families mentioned feeling a sense of peace after donating, which was due to various reasons (for example feeling peace from hearing the heart beating, feeling that their child's memory was alive in the world, reviving the memory of their child through contact, imagining their child was alive when hearing the heart beating, not feeling lonely when seeing the recipient)

“When I see the recipient, I feel that a part of my daughter is still in this world, and this brings me peace.” (P D7)

A sense of the deceased being alive: Many recipients felt a sense of satisfaction and comfort when they saw that their meeting was helping to ease the grief of the donating family, who had lost a loved one.

“The sound of his heart beating is like as if my son is still with me.” (P D2)

“Ever since I met him, I’ve felt a sense of my son’s presence, as if he’s still alive and vibrant” (P D11)

b. Pleasant consequences for recipients and their families

A sense of comfort from alleviating the donating family’s sorrow: Many recipients felt a sense of satisfaction and comfort when they saw that their meeting was helping to ease the grief of the donating family, who had lost a loved one.

“I felt a sense of relief during the meeting, as I could see that her mother’s sorrow was gradually lifting.” (P R5)

Feeling calm: A significant number of recipients reported feeling calm when seeing the organ donor families.

«I felt calm and happiness during the meeting. I found peace.” (P R7)

Meeting as an opportunity for gratitude and consoling: Many recipients and their families mentioned that meeting the donor’s family provided an opportunity to express appreciation and gratitude. This positive feeling was present for them.

« I felt a sense of satisfaction during the meeting because I was able to express my gratitude to them.” (P R1)

“I felt that I could finally thank them, express my appreciation, and offer some comfort. And that was a wonderful feeling.” (P R8)

Based on the findings reported, the psychological consequences of contact can be divided into two main categories: pleasant consequences and unpleasant consequences. However, some interviewees mentioned that they experienced both pleasant and unpleasant consequences simultaneously, in a dualistic manner. For ex-

ample, they reported feeling both sadness and happiness during the meeting, or experiencing both good and bad aspects of the meeting, or feeling annoyed by the contact while also wanting to contact the donating family.

“On the one hand, the donating mother’s controlling behavior annoys me, but on the other hand, when we don’t have contact for a while, I feel like I have a duty to call her.” (P R5)

“I was both happy and sad on the day of the meeting.” (P R3)

Discussion

The aim of this study was to explain the psychological consequences of contact between donor families and organ recipients, using a qualitative design with a conventional content analysis approach based on semi-structured interviews. The findings led to the identification of two main themes: positive consequences and negative consequences. Previous studies indicated that organ donor families may desire to establish a connection the recipient and be informed about the fate of the donated organs [10, 11, 14, 17]. Recipients, too, might sometimes wish to contact with the brain-dead donor’s family and express gratitude for their sacrifice and generosity [11, 14, 16, 18, 19]. However, these studies do not present a unified perspective regarding the permissibility of such contact. A review of studies from different countries reveals considerable variability in perspectives regarding meetings between donor families and organ recipients. On the one hand, some transplant team professionals advise against meetings between donor families and organ recipients, emphasizing concerns about potential psychological harm, emotional burden, or misuse. On the other hand, transplant teams frequently encounter requests from donor families and transplant recipients seeking to meet and establish contact with one another [4]. Consequently, donation teams are faced with the challenge of determining whether contact between donor families and organ recipients facilitates psychological adjustment and coping processes or, conversely, impedes them [10, 11, 23].

The findings of the present study indicate that contact between organ donor families and organ recipients entails diverse psychological consequences. The analysis led to the identification of two overarching themes: pleasant consequences and unpleasant consequences.

While the results corroborate findings from previous studies, they also yield novel insights into the psycho-

logical outcomes of such interactions. Within the category of pleasant consequences for donor families, “The decision to donate” emerged as a salient subtheme. Furthermore, unpleasant consequences for donor families included “bothersome dependency”, “discomfort from on-sided affection”, and “dissatisfaction with recipient selection”.

Additionally, an unpleasant consequence identified among recipients and their families was “Felt frustrated due to the excessive contact of The donor family”, a finding that has not been previously reported in the existing literature.

At the same time, the findings of this study indicated that the unpleasant consequences of contact for donor families and organ recipients could be broadly classified into two categories:

1. Unstable and non-harmful consequences: These include experiences of anxiety during the encounter, as well as signs of sympathetic system activation such as increased heart rate, shortness of breath, sweating, and feelings of weakness or apprehension. These effects are transient and only observed during the moment of interaction.

2. Persistent and harmful consequences: These include concerns about losing the recipient again, feeling burdened by dependency (among donor's families), feelings of shame and guilt, distress due to excessive communication, discomfort related to child ownership, discomfort related to control and demands, concerns about the impact of encounter-related stress on the recipient, and long-term emotional harm resulting from misuse by some organ donor families (among organ recipients).

In explaining the findings of the present study, it can be suggested that the desire for contact in these cases represents a common phenomenon. This inclination may be influenced by several psychological processes. First, individuals typically maintain a cognitive preoccupation with the memory of a loved one who has been lost and may draw upon such memories to re-experience or restore pleasant emotional states [24, 25]. Second, recalling a beloved person or object can alleviate the emotional pain and distress associated with the loss [25, 26]. Indeed, in some instances, reminiscence and structured memory-reflection techniques are employed as therapeutic interventions to reduce the distress related to bereavement [24-26].

Finally, it should be noted that grief resulting from organ donation differs from grief associated with other types of loss. Specifically, bereaved donor families may experience unique aspects of mourning due to the common feelings of guilt associated with their role in authorizing the donation of organs from the deceased [10, 11, 27]. In addition, uncertainty regarding the outcomes of the donated organs — including the recipient's physical health and the fairness and ethical suitability of the allocation process — may contribute to a sense of incomplete mourning. Consequently, donor families may feel compelled to seek information about the fate of the donated organs and the well-being of the recipients in any way possible [10, 11].

It can be argued that the extent to which contact meets the aforementioned needs, or conversely, leads to frustration, distress, and additional suffering, may serve as a criterion for decision-making regarding the authorization of contact and the assessment of its outcomes. According to the perspectives of the researchers involved in this study, in instances where contact is likely to produce enduring adverse consequences, the potential benefits may not outweigh the harms, and such contact should be avoided. This underscores the need to design a structured and efficient model for addressing these needs. Education is required for both donor and recipient families following organ donation. Donor families should be informed that recipients have an independent identity and cannot replace the deceased loved one. Overly controlling behaviors and repeated attempts at contact may cause distress for the recipient.

It is noteworthy that grief following organ donation differs in some respects from grief associated with other types of loss. Many donor families perceive that, at the final moments, they made a decision that ended the life of their loved one, even though medical science confirms that brain death is irreversible and death occurs within hours or days, and the decision to donate is ethically and clinically justified. Nevertheless, witnessing the apparent life signs of a brain-dead individual can create a sense of hope for recovery. As a result, donor families may experience a form of incomplete grief and require professional support to cope with this unique type of loss.

Furthermore, it is a human tendency that the loss of a valued person or object increases attachment to any reminders or mementos, which naturally motivates a desire for contact. In many cases, following the decision to donate, transplant teams and especially the media emphasize the human aspects of the decision, acknowl-

edging the courage and timely action of donor families. However, the emotional and cognitive experiences of these families, such as incomplete grief, the need for emotional support, or feelings of loneliness, are often under-recognized by mental health professionals and transplant teams. Provision of professional counseling and psychological services may prevent many potential adverse outcomes for donor families and, in some cases, reduce the desire to initiate contact.

For recipients, overly controlling behaviors by donor families can also be distressing. Recipients prefer to maintain autonomy and not be held accountable for their own health or for the donated organ. Interviews conducted in this study revealed that excessive monitoring or repeated inquiries by donor families — for example, regarding the recipient's health or the condition of the donated organ — can cause significant distress and threaten recipients' independence, privacy, and personal identity. This study also corroborates previous reports indicating that many donor families wish to be informed about the fate of the donated organs, while a considerable number of recipients wish to establish some form of contact with donor families to express gratitude. Nevertheless, there are donor and recipient families who prefer no contact.

Therefore, there is a clear need for a flexible model based on confidentiality, autonomy, and informed choice that aims to maximize positive outcomes while minimizing or preventing adverse consequences. When one party requests contact, they should be asked to respect the conditions set by the other party. Both groups should also receive education about potential negative outcomes.

This study and its findings are based on a qualitative content analysis of interviews with donor families and recipients who had experienced contact or meetings. Considering that one of the objectives of this study is to propose a model for contact, the development of a guideline ultimately requires the inclusion of experiences from donor families and recipients who have not had contact.

One limitation of this study was the heterogeneity of interviewees. First, most donor family participants were mothers of brain-dead individuals. Second, most recipients and donor families were involved in heart donations. The predominance of mothers among donor family participants can be explained by two factors: mothers were the primary applicants for contact and had registered their contact information with the [Iranian Society](#)

[of Organ Donation](#), and other family members were often unwilling to be interviewed and, in some cases, opposed contact with recipients. The predominance of heart donations among participants may be related to the symbolic and emotional significance of the heart, as hearing the heartbeat and feeling a connection to the deceased can be particularly meaningful. Previous studies have also confirmed similar patterns

Limitations of the study

This study has several limitations. First, access to some potential participants was restricted, as certain donor or recipient family members were either unwilling to participate, unavailable, or deceased. Second, the unavoidable consequences of using purposive sampling must be acknowledged, as participants were recruited based on the lists of donors and recipients available through the [Iranian Society of Organ Donation](#).

Third, in Iran, due to the absence of formal legal regulations for introducing donor family members to recipients, interactions between these groups typically occur through hospital transplant units during preparation, consent procedures, or post-donation care, as well as at annual gatherings such as the "Nafas Festival" or via media coverage. Consequently, some meetings may not have been recorded by the [Iranian Society of Organ Donation](#), and therefore were not included in the reference lists used for participant recruitment in this study.

With prior awareness of this phenomenon within the study population, the researchers employed the principle of maximum variation in participant selection and continued recruitment until theoretical saturation was achieved, thereby enhancing the transferability of the findings.

Suggestions

The findings of this study indicate that contact between donor families and organ recipients can have multiple positive and negative consequences. For some donor families, meeting the recipients serves as a reminder of the deceased loved one, which can rekindle their grief. In other cases, donor families may perceive the recipient as a replacement for the deceased, potentially developing a strong sense of attachment or dependency, or experiencing anxiety about loss and secondary grief. Consequently, even families who initially requested contact with recipients may later regret having done so.

Considering that the unstable unpleasant consequences of contact are not traumatic, But the persistent unpleasant consequences related to contact between donor and recipient families can be traumatic, the following are suggested:

- Whenever possible, they should avoid direct contact, and both families should remain anonymous to each other.

- In cases where, for any reason, such contact is unavoidable or has already occurred, the following precautions are recommended:

1- Before initiating contact, necessary instructions should be given to the organ donor family and organ recipient, and experiences, data, and unpleasant consequences extracted from previous contact and studies should be communicated to them. (Possibility of dependency, the possibility of member rejection and failure of the transplantation, controlling behavior being distressing, etc.)

2- As much as possible, contacts should be indirect and anonymous. (This can be done through writing letters, sending recorded voice messages, using voice messaging apps, or making anonymous phone calls through the intermediary of [The Iranian Society of Organ Donation](#). For example, the recipient can express their gratitude and thanks to the organ donor family in an anonymous manner. This method prevents the risks of direct contact and recognition, provides comfort to the organ donor family, and also addresses the recipient's need for appreciation).

3- Contacts should involve the presence of a third person, preferably a trained counselor representing the [Iranian Society of Organ Donation](#).

4- After contact, the psychological status and potential consequences of contact should be followed and assessed.

5- If unpleasant consequences occur after the contact, therapeutic intervention should be conducted in the form of individual or group counseling for the organ donor family and organ recipient.

6- The results of previous studies and the unpleasant consequences of contact should be presented to the organ donor family and organ recipient.

7- Professional psychological interventions should be conducted to alleviate the unresolved grief of donor families.

8- Any type of contact should occur at least 6 months after donation to reduce acute reactions and tensions during the initial mourning months. It is even possible that after this period, the requester may change their mind and give up from making contact.

9- This study also has practical implications for the field of rehabilitation counseling. Rehabilitation counseling is a specialized branch of counseling that provides professional support to individuals with chronic illnesses, disabilities, trauma, and other special needs, helping them to better accept their circumstances, utilize their personal abilities, and prevent potential adverse consequences. Both donor families and organ recipients require targeted professional interventions in rehabilitation counseling. Grief resulting from organ donation differs from grief associated with other types of loss. Many donor families wish to establish contact with recipients or to be informed about the fate of the donated organ. Similarly, numerous recipients wish to express gratitude to donor families and may experience feelings of guilt or shame for having received the organ. The findings of this study can inform the development of an appropriate contact model between donor families and recipients and guide the provision of tailored professional services by rehabilitation counselors

Conclusion

The findings of this qualitative study, using a conventional content analysis approach, indicate that contact between donor families and organ recipients is a multidimensional phenomenon that can produce diverse positive and negative outcomes at individual, familial, and social levels. The results suggest that some adverse outcomes are transient, unstable, and non-harmful, and therefore do not necessarily require professional intervention. However, persistent and potentially harmful consequences may affect mental health, interpersonal relationships, and long-term adaptation of both parties, and if not properly managed, can exacerbate emotional and psychological tensions.

Accordingly, the findings underscore the necessity of adopting a systematic, gradual, and evidence-based approach to managing contact between donor families and organ recipients. These results can inform a wide range of stakeholders, including health system policy-

makers, organ transplantation program planners, organ donation associations, clinical transplant teams, counselors, and mental health professionals. Implementing this approach can facilitate the development of practical guidelines, targeted educational programs, and supportive and therapeutic interventions tailored to the needs of both parties.

Finally, the findings provide a foundation for future research on the psychosocial outcomes of organ transplantation and may contribute to improving the quality of care, preventing potential adverse effects, and enhancing the ethical and human-centered experience of the organ donation process.

In general, the unpleasant consequences can be divided into two main groups for both the organ donor families and the organ recipients:

Requesting people to contact is a common phenomenon in these cases. In the context of psychology, this request can be influenced by several psychological phenomena. Firstly, humans often engage in mental preoccupation with memories of lost deceased persons and use them to rekindle pleasant feelings. Secondly, revisiting memories of a beloved person or object can alleviate the pain and suffering associated with their loss, to the extent that techniques like reminiscence therapy and refresh memory are used as therapeutic approaches to reduce the distress of bereavement.

Finally, the grief resulting from organ donation within the organ donor families differs from grief associated with other losses. The experience of grief in organ donor families can be influenced by common feelings of guilt arising from their role in granting permission for organ donation from the deceased body. Additionally, uncertainty regarding the outcome of the donated organ (both in terms of the recipient's physical health and the fairness of the recipient selection process based on their ethical and social qualifications), can leave an incomplete residue of grief. This may motivate donors to strive in any way possible to learn about the fate of the donated organ and the recipient.

«When I called them, I explained that I didn't want to bother them. I don't want anything. I just want to know if you paid for the organ transplant or not?» (Quoted from one of the donor's mothers)

Determining to what extent an occurrence of contact can meet the above needs or exacerbate failure, suffering, and pain can be considered one of the criteria for

decision-making regarding issuing a contact license and assessing its consequences.

It appears that in cases where contact leads to sustained adverse outcomes, it is not worthwhile to tolerate potential harm, and avoidance is necessary. Therefore, there is a need to design a suitable and more efficient model to respond to the mentioned needs.

For both organ donors and recipients, training is essential after organ donation. It is necessary to educate organ donor families that the organ recipient is an independent individual and cannot replace the deceased person. Continuous control and frequent communication may cause distress for the organ recipient. However, an important distinction exists between this type of grief and other forms of loss. Many organ donor families have decided to end the physical lives of deceased persons in the final moments.

Although medical science has shown that irreversible brain death occurs and the person passes away in hours or days after that, the best decision in those moments is to donate organs, nevertheless, witnessing the apparent vitality of a person with brain death creates a sense of hope for some. It seems that these families experience a form of unresolved grief after donation and require professional assistance to cope with this unique loss. Secondly, human nature dictates that when an individual loses something valuable, any memento or reminder of it creates a pull. This need for interaction is natural. In many cases, after deciding to donate organs, transplant teams, especially the media, highlight the human aspects of this decision and commend the courage and timely determination of donor families. However, the emotions and thoughts experienced by these families (such as incomplete grief, the need for emotional support, feelings of loneliness, etc.) are less recognized by mental health professionals and organ donation teams. Proper education and professional psychological support can prevent many unpleasant consequences and reduce the need for frequent contact.

In recipients, control by the organ donor family can be distressing also. They prefer to have independence and not request anything for their health or the organs they receive. On the other hand, the need for appreciation and gratitude has been observed in many recipients.

This study also supports previous reports that many organ donor families prefer to be informed about the fate of the donated organs. Additionally, a significant portion of recipients is inclined to have some form of connection with the organ donor families to express gratitude and appreciation. However, there are also or-

gan donor families and recipients who do not wish to have any contact with each other. Therefore, there is a need to design a flexible model based on privacy, independence, informed choice, and freedom, which can mitigate unpleasant consequences and promote pleasant consequences when One of two sides requests contact, respecting the conditions of the other side. Furthermore, necessary education should be provided to both groups regarding potential unpleasant consequences.

In the end, it should be noted that this study was conducted on a small group of organ donor families and recipients who have somehow experienced contact. It appears that reaching a more definitive answer to the question of whether contact between organ donor families and organ recipients is permissible or not, is contingent upon conducting further studies on individuals who have not had the contact experience.

Ethical Considerations

Compliance with ethical guidelines

This study was approved by the Research Ethics Committee of the [University of Social Welfare and Rehabilitation Sciences](#), Tehran, Iran (Code: IR.USWR.REC.1401.174). Written informed consent was obtained from all participants prior to their inclusion in the study. Before participation, the objectives and procedures of the study, participants' rights, data confidentiality, and the right to withdraw at any time without negative consequences were clearly explained. Participant information was maintained confidentially and anonymously, and data were used solely for the purposes of this research.

Funding

This study was extracted from the PhD dissertation of Shadi Norouzali, approved by the Department of Counseling, Faculty of Behavioral Sciences, [University of Social Welfare and Rehabilitation Sciences](#), Tehran, Iran. This study was Funded by the Social Welfare Management Research Center at the [University of Social Welfare and Rehabilitation Sciences](#).

Authors' contributions

Conceptualization: Shadi Norouzali, Bahman Bahmani, Manouchehr Azkhosh; Methodology: Shadi Norouzali, Mohammad Saeed Khanjani, Kianoush Abdi; Validation: Bahman Bahmani, Mohammad Saeed Khanjani, Kianoush Abdi, Katayoun Najafizadeh; Formal analysis: Shadi Norouzali, Bahman Bahmani, Manouchehr

Azkhosh, Amir Abbas Taheri; Literature review: Shadi Norouzali, Katayoun Najafizadeh, Amir Abbas Taheri; Writing the original draft: Shadi Norouzali; Investigation and, Review & editing: Shadi Norouzali, Bahman Bahmani; Visualization: Shadi Norouzali, Bahman Bahmani, Saeed Khanjani, Amir Abbas Taheri; Supervision: Bahman Bahmani, Kianoush Abdi, Katayoun Najafizadeh; Project administration: Bahman Bahmani.

Conflict of interest

The authors declared no conflict of interest.

Acknowledgments

The authors would like to express their sincere gratitude to all those who contributed to this research project, particularly the members of the [Iranian Organ Donation Association](#) for facilitating participant recruitment, as well as the donor and recipient families for their cooperation and participation.



مقاله پژوهشی

پیامدهای روان شناختی تماس بین خانواده‌های اهداکننده و افراد گیرنده عضو

شادی نوروزعلی^۱، * بهمن بهمنی^{۲، ۱}، منوچهر ازخوش^۱، کیانوش عبدی^{۲، ۳}، محمدسعید خانجانی^۱، کتابون نجفی‌زاده^{۴، ۵}، امیرعباس طاهری^۱

۱. گروه مشاوره، دانشکده علوم رفتاری و سلامت روان، دانشگاه علوم توانبخشی و سلامت اجتماعی، تهران، ایران.

۲. مرکز تحقیقات مدیریت رفاه اجتماعی، پژوهشکده سلامت اجتماعی، دانشگاه علوم بهزیستی و توانبخشی، تهران، ایران.

۳. گروه مدیریت توانبخشی، دانشکده علوم توانبخشی، دانشگاه علوم توانبخشی و سلامت اجتماعی، تهران، ایران.

۴. مرکز تحقیقات سایکوز، دانشگاه علوم توانبخشی و سلامت اجتماعی، تهران، ایران.

۵. انجمن اهدای عضو ایرانیان، تهران، ایران.

۶. گروه پزشکی، بیمارستان طالقانی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران.



Citation Norouzali Sh, Bahmani B, Azkhash M, Khanjani MS, Abdi K, Najafizadeh K, et al. Explanation of Psychological Consequences of Contact Between Organ Donor Families and Organ Recipients. *Archives of Rehabilitation*. 2026; 27(1):72-101. <https://doi.org/10.32598/RJ.27.1.3820.3>

doi <https://doi.org/10.32598/RJ.27.1.3820.3>

حکیده

هدف پیوند عضو روش درمانی نسبتاً جدید و در حال پیشرفت است که طی آن بعضی از اعضای بدن فرد دچار مرگ مغزی، به فرد نیازمند عضو، پیوند می‌خورد. اهدای عضو هم در خانواده اهداکننده عضو و هم در گیرنده عضو، پیامدهای روان‌شناختی دارد. لذا یکی از مهم‌ترین چالش‌ها، پیامدهای روان‌شناختی برقراری تماس بین خانواده فرد اهداکننده و دریافت‌کننده عضو و خانواده آن‌ها است. هدف از این مطالعه تبیین پیامدهای روان‌شناختی تماس خانواده‌های اهداکننده و افراد گیرنده عضو است.

روش بررسی این مطالعه با استفاده از روش پژوهش کیفی از نوع تحلیل محتوای قراردادی انجام شد. جامعه مطالعه تمام خانواده‌های اهداکننده و تمام افراد گیرنده عضو در ایران است. جمعیت نمونه این مطالعه نیز شامل افراد مندرج در فهرست انجمن اهدای عضو و بیمارستان‌های دارای بخش پیوند عضو بود که از بین آن‌ها ۲۳ نفر مشارکت‌کننده (۱۲ اهداکننده و ۱۱ گیرنده) با استفاده از روش انتخاب هدفمند و با حداکثر تنوع تا رسیدن به اشباع نظری داده، انتخاب شدند. از طریق انجام مصاحبه‌های عمیق نیمه‌ساختارمند و تحلیل محتوای مصاحبه‌ها، پیامدهای روان‌شناختی تماس خانواده‌های اهداکننده و افراد گیرنده عضو شناسایی شد. جمع‌آوری داده‌ها تا اشباع نظری ادامه پیدا کرد. هر مصاحبه حدود ۳۰-۶۰ دقیقه طول می‌کشید. تجزیه و تحلیل داده‌ها با رویکرد گرانهایم و لاندمن (۲۰۰۴) انجام شد.

یافته‌ها از مجموع ۲۳ مصاحبه صورت‌گرفته، تعداد ۲۳۷ واحد تحلیل استخراج شد. واحدهای تحلیل در قالب ۲۵ کد شامل پیامدهای ناخوشایند برای خانواده اهداکننده (۹ کد)، پیامدهای ناخوشایند برای گیرنده عضو و خانواده گیرنده (۱۰ کد) پیامدهای خوشایند برای خانواده اهداکننده (۳ کد) و پیامدهای خوشایند برای گیرنده و خانواده‌اش (۳ کد) طبقه‌بندی شدند. از این ۲۵ کد، ۴ زیرطبقه (پیامدهای خوشایند برای خانواده اهداکننده، پیامدهای خوشایند برای افراد گیرنده عضو و خانواده‌هایشان، پیامدهای ناخوشایند برای خانواده اهداکننده، و پیامدهای ناخوشایند برای افراد گیرنده عضو و خانواده‌هایشان) به دست آمد و در نهایت این ۴ زیرطبقه در دو طبقه اصلی پیامدهای ناخوشایند و پیامدهای خوشایند دسته‌بندی گردید.

نتیجه‌گیری نتایج نشان داد تماس میان خانواده‌های اهداکننده و گیرندگان عضو می‌تواند پیامدهای مثبت و منفی ایجاد کند. پیامدهای گذرا نیازمند مداخله نیستند، اما پیامدهای پایدار و آسیب‌زا مستلزم پیشگیری یا درمان تخصصی‌اند. پیشنهادها برای این پژوهش می‌تواند راهنمایی کاربردی برای تیم‌های پیوند، انجمن‌های اهدای عضو و مشاوران در تصمیم‌گیری، مداخلات حمایتی و طراحی الگوی مرادبه باشد.

کلیدواژه‌ها اهدای عضو، خانواده فرد اهداکننده، گیرنده عضو، تماس

تاریخ دریافت: ۱۱ تیر ۱۴۰۴

تاریخ پذیرش: ۱۲ بهمن ۱۴۰۴

تاریخ انتشار: ۱۲ فروردین ۱۴۰۵

* نویسنده مسئول:

دکتر بهمن بهمنی

نشانی: تهران، دانشگاه علوم بهزیستی و توانبخشی، پژوهشکده سلامت اجتماعی، مرکز تحقیقات مدیریت رفاه اجتماعی.

تلفن: +۹۸ (۲۱) ۲۲۸۰۰۶۱

رایانامه: ba.bahmani@uswr.ac.ir



Copyright © 2026 The Author(s);

This is an open access article distributed under the terms of the Creative Commons Attribution License (CC-BY-NC: <https://creativecommons.org/licenses/by-nc/4.0/legalcode.en>), which permits use, distribution, and reproduction in any medium, provided the original work is properly cited and is not used for commercial purposes.

مقدمه

کرده‌اند [۱۶]، اما در همین کشورها نیز در عمل برخی خانواده‌ها یکدیگر را پیدا کرده و ارتباط برقرار می‌کنند [۱۳-۱۵، ۱۷، ۱۸].

در ایران نیز در حالی که بسیاری از تیم‌های پیوند و انجمن اهدای عضو ایرانیان، از فشار ناشی از اصرار زیاد برخی خانواده‌های اهداکننده و گیرنده عضو برای تماس، شاک می‌هستند، به گواه انجمن‌های اهدای عضو و دو مطالعه انجام‌شده مرتبط، هنوز قانون اجرایی خاصی از سوی مراجع مرتبط در این زمینه ابلاغ نشده [۱۴، ۱۸] اما هر یک از مؤسسات مرتبط، رویه‌های اجرایی را برای پیشگیری از شناسایی و تماس مقرر و رعایت می‌کنند که گاه در برخی زمینه‌ها تفاوت‌های قابل توجهی با یکدیگر دارند. برخی کشورها این ملاقات را با رعایت ضوابطی امکان‌پذیر کرده‌اند [۲، ۱۹].

در ایران، شواهد میدانی، نظیر محتوای نشست‌های کارشناسی با اعضای انجمن اهدای عضو ایرانیان، و تیم‌های پیوند عضو و نیز کارکنان بخش پیوند بیمارستان‌ها، حاکی از آن است که علی‌رغم توصیه به عدم ملاقات خانواده اهداکننده و افراد گیرنده عضو، در برخی موارد تماس بین آن‌ها اتفاق می‌افتد. همچنین در بسیاری از ملاقات‌های خانواده اهداکننده و گیرنده عضو در ایران، ضوابطی نظیر محرمانه ماندن، محدودیت تعداد و عمق ملاقات‌ها و نظارت بر نحوه ملاقات را رعایت نمی‌شود [۱۴، ۱۸]. این ملاقات‌ها، ممکن است خطر آسیب‌های روانشناختی، و چالش‌های اخلاقی را برای هر دو طرف افزایش دهد و نیاز به دستورالعمل‌های واضح‌تر و حمایت ساختاریافته برای محافظت از رفاه خانواده‌های اهداکنندگان و گیرندگان را در عین پرداختن به ملاحظات اخلاقی پیچیده ذاتی در این برخورد، برجسته می‌کند.

در ایران، تاکنون گزارش دو مطالعه در زمینه ملاقات خانواده‌های اهداکننده و افراد گیرنده عضو منتشر شده است. مطالعه نخست به بررسی «تجارب خانواده‌های بیماران مرگ مغزی اهداکننده» پرداخته [۱۴] و مطالعه دوم نیز «تجارب روحی روانی بیماران پیوندشده، پس از دریافت عضو» را بررسی کرده است [۱۸]. لیکن علاوه بر برخی نقص‌های روش‌شناسی مطالعات مذکور، تا زمان انجام این پژوهش، هیچ گزارش علمی موثقی در زمینه بررسی «پیامدهای روانشناختی برقراری تماس بین خانواده اهداکننده و افراد گیرنده عضو» گزارش نشده است.

از این‌رو این مطالعه، با هدف تبیین پیامدهای روان‌شناختی تماس بین خانواده اهداکننده و دریافت‌کننده عضو و خانواده‌هایشان انجام شده است.

روش بررسی

این مطالعه یک پژوهش کیفی از نوع تحلیل محتوای قراردادی^۵ است که با هدف تبیین پیامدهای روانشناختی ملاقات

5. Qualitative Conventional Content Analysis

پیوند عضو^۱ از روش‌های درمانی پزشکی است که برای حفظ حیات یا بهبود شرایط جسمی فرد گیرنده عضو انجام می‌گیرد و در طی آن اندام یا عضو سالم از بدن یک فرد زنده، فرد دچار مرگ مغزی^۲ و یا از بدن فرد دچار مرگ قلبی برداشته شده و به بدن فرد بیماری که دارای عضو معیوب است، پیوند زده می‌شود [۱-۶]. بعضی از اندام یا بافت‌ها مانند کلیه، قسمتی از کبد، پوست، مغز استخوان را می‌توان از اهداکننده زنده نیز دریافت کرد و برخی دیگر مانند غضروف‌ها و تاندون‌ها را می‌توان از بدن فرد دچار مرگ قلبی گرفت، اما مهم‌ترین منبع تأمین عضو پیوندی، بدن فرد دچار مرگ مغزی است [۴، ۷-۹].

در مواردی که این روش درمانی به دنبال مرگ مغزی یا مرگ قلبی یک فرد انجام می‌گیرد، اهدا عضو باید با رضایت خانواده فرد دچار مرگ مغزی انجام شود [۲-۵]. گزارش‌ها نشان داده‌اند که پس از اهدای عضو، ممکن است خانواده اهداکننده یا فرد گیرنده، تمایل داشته باشند با هم تماس برقرار کنند. اگرچه انواع تماس شامل ملاقات حضوری، تماس تلفنی، تماس آنلاین، ارسال پیام از طریق یک فرد واسطه و ارسال نامه با ایمیل می‌شود، لیکن در این مطالعه، منظور از «تماس»، برقراری «ملاقات حضوری» است.

این روش درمانی در بسیاری از کشورهای دنیا [۳-۶] و نیز ایران در حال انجام است و به سرعت تقاضا برای آن در حال افزایش است. این ملاقات ابعاد مختلفی دارد و می‌تواند واکنش‌های متفاوت و گاه آسیب‌زایی را در دو طرف برانگیزد [۶-۱۳]. سازمان بهداشت جهانی^۳ در «اصول راهنمای خود در مورد پیوند سلول‌ها، بافت‌ها و اعضای بدن انسان»^۴ اعلام کرده است که سازمان‌ها باید از اینکه

هویت شخصی و نیز حفظ حریم خصوصی اهداکنندگان و گیرندگان اندام همیشه همواره محافظت می‌شود، اطمینان حاصل کنند [۱۴، ۱۵]. همسو با روند تحول جوامع و تغییر اولویت‌ها و خواسته‌ها و اقتضاها، بسیاری از تیم‌ها و مؤسسات مرتبط با اهدای عضو، اظهار می‌کنند که سازمان‌ها باید خود را با تغییراتی که جامعه تجربه کرده سازگار کرده و تلاش کنند تا حد امکان خواسته‌های آن را برآورده نمایند [۱۶].

روند ارتباط خانواده اهداکننده و گیرنده عضو، در اکثر نقاط جهان، مجهول و نامشخص است و تیم‌های اهدای عضو نیز در مورد تماس خانواده‌های اهداکننده و افراد گیرنده و چگونگی آن، اختلاف نظرهایی دارند [۱۰-۱۵]. به‌طور کلی اکثر کشورها، ارتباط خانواده اهداکننده و گیرنده عضو، را ممنوع

1. Organ transplantation
2. Brain death
3. World Health Organization (WHO)
4. WHO Guiding Principles on Human Cell, Tissue and Organ Transplantation

گیرنده پانکراس بود. میانگین فاصله زمانی پس از پیوند تا زمان اولین مصاحبه ۶ سال بود (جدول شماره ۲).

سپس مصاحبه‌ها با استفاده از راهنمای مصاحبه انجام شد. برای انتخاب مشارکت‌کنندگان از روش نمونه‌گیری هدفمند با حداکثر تنوع تا رسیدن به اشباع نظری داده‌ها استفاده شد. مشارکت‌کنندگان از بین خانواده‌های اهداکننده، و گیرنده عضو که حداقل یک ملاقات داشته‌اند و مشخصاتشان در فهرست انجمن اهدای عضو ایرانیان ثبت شده بود انتخاب شدند. افرادی که هنوز بیش از ۶ ماه از فوت عزیزشان نگذشته بود به دلیل کنترل تأثیر مراحل بسیار پر التهاب مراحل اولیه مرگ عزیز، وارد مطالعه نشدند. در تماس‌های اولیه برای کسب رضایت مشارکت در مصاحبه، ۲ مورد از خانواده‌های اهداکننده و ۳ مورد از گیرندگان عضو تمایل به همکاری برای مصاحبه نداشتند و ۱ گیرنده عضو نیز فوت شده بود. در نهایت تا رسیدن به مرحله اشباع نظری داده‌ها، تعداد ۲۳ مصاحبه شامل ۱۲ مصاحبه با خانواده اهداکننده و ۱۱ مصاحبه با گیرنده عضو و خانواده‌شان انجام شد. (در یک مورد که گیرنده عضو کودک بود، پیامدهای روانشناختی والدین گیرنده عضو بررسی شد.)

این پژوهش پس از اخذ مجوز اخلاقی از کمیته اخلاق پژوهشی دانشگاه انجام شد. پیش از ورود به مطالعه، هدف و روند پژوهش، حقوق مشارکت‌کنندگان، محرمانگی داده‌ها و حق خروج در هر زمان، به صورت شفاف برای کلیه شرکت‌کنندگان توضیح داده شد و رضایت آگاهانه کتبی از آنان اخذ گردید. اطلاعات شرکت‌کنندگان به صورت محرمانه و ناشناس نگهداری شد و داده‌ها صرفاً در چارچوب اهداف پژوهش مورد استفاده قرار گرفت.

پس از ایجاد فضای مناسب برای گفت‌وگو، مصاحبه با استفاده از سؤالات راهنمای مصاحبه آغاز شد. روش انجام مصاحبه‌ها در این تحقیق بدین صورت بود که پرسش‌های اولیه به‌عنوان راهنمای مصاحبه طراحی شد که پاسخ‌های باز و تفسیری داشته باشند و پاسخ مشارکت‌کنندگان روند ادامه مصاحبه را هدایت می‌کرد.

مصاحبه‌ها به صورت انفرادی و در محیطی آرام و در زمان و مکان مناسب که شرکت‌کنندگان احساس راحتی نمایند انجام شد. مواردی که امکان‌پذیر بود، مصاحبه‌ها در انجمن اهدای عضو ایرانیان انجام گرفت و مواردی که شرکت‌کنندگان در شهرهای دیگر حضور داشتند و امکان مصاحبه حضوری نبود، مصاحبه‌ها به صورت تلفنی انجام گرفت. میانگین زمان صرف‌شده برای هر مصاحبه بین ۳۰ تا ۶۰ دقیقه بود. مصاحبه ابتدا با سؤالات عمومی باز شروع می‌شد و به شرکت‌کننده فرصت داده می‌شد تا تجربه و ادراکات خود را در مورد شرایط حال حاضر خود شرح دهد.

خانواده اهداکننده با دریافت‌کننده عضو و خانواده‌اش انجام شد. به‌منظور جمع‌آوری داده‌ها از تکنیک مصاحبه نیمه‌ساختاریافته^۶ استفاده شد. در مصاحبه نیمه‌ساختاریافته اگرچه پژوهشگر از قبل موضوعات و عناوینی را که برای پوشش دادن به اطلاعات لازم است، تهیه می‌کند، اما همه سؤالات از قبل تهیه نشده‌اند و جریان مصاحبه تا حد زیادی متکی بر سؤالاتی است که خودبه‌خود در تعامل بین مصاحبه‌گر و مصاحبه‌شونده پیش می‌آید [۲۰].

ابتدا راهنمای مصاحبه طراحی شد. راهنمای مصاحبه شامل سؤالات نیمه‌ساختاریافته، معیارهای شمول، معیارهای خروج، مدت‌زمان مصاحبه، نحوه تماس، و گرفتن رضایت آگاهانه بود که باتوجه به مطالعات قبلی و تجربه اعضای انجمن اهدا با مشورت اساتید راهنما و مشاور طراحی شد.

معیارهای شمول

- خانواده‌های اهداکننده عضو که فرد گیرنده را ملاقات کرده‌اند (مادر، پدر، خواهر، برادر و همسر).

- افراد گیرنده عضو که خانواده اهداکننده را ملاقات کرده‌اند.

- اعضای انجمن اهدای عضو یا تیم پیوند عضو که تجربه‌ای مرتبط با موضوع تحقیق از خانواده‌های اهداکننده و افراد گیرنده را دارند.

معیارهای خروج

- افرادی که در زمان مصاحبه به هر دلیل قابلیت برقراری ارتباط کلامی و تعامل مؤثر را نداشته باشند.

- افرادی که درگیر نشانگان روان‌پزشکی هستند که اعتبار مصاحبه را مخدوش می‌کند (بنابر پرونده روان‌پزشکی).

- افراد درگیر حالات هذیان و توهم واکنشی و گذرا در زمان انجام مصاحبه که اعتبار مصاحبه‌ها را مخدوش می‌کند.

- افرادی که هنوز بیش از ۶ ماه از فوت عزیزشان نگذشته است و ممکن است در مراحل پر التهاب فقدان باشند.

ویژگی‌های نمونه

از مجموع ۲۳ مصاحبه صورت‌گرفته، تعداد مشارکت‌کنندگان خانواده‌های اهداکننده ۱۲ نفر شامل ۷ مادر، ۳ پدر و دو خواهر بودند. میانگین سنی خانواده‌های اهداکننده مشارکت‌کننده در پژوهش ۵۰/۹۱ سال، میانگین سنی افراد اهداکننده ۱۸/۲۵ سال، و میانگین فاصله پس از پیوند تا زمان اولین مصاحبه ۶/۸۳ سال بود (جدول شماره ۱). همچنین تعداد افراد گیرنده عضو ۱۱ نفر بود از این تعداد، ۸ نفر گیرنده قلب، ۲ نفر گیرنده کبد، و ۱ نفر

جدول ۱. اطلاعات جمعیت‌شناسی خانواده‌های اهداکننده مشارکت‌کننده در پژوهش

شماره	نسبت با اهداکننده	سن مشارکت‌کننده	سن اهداکننده	جنسیت اهداکننده	فاصله پس از پیوند تا زمان مصاحبه
۱	مادر	۶۰	۳۲	زن	۴ سال
۲	مادر	۵۴	۶	مرد	۸ سال
۳	مادر	۵۸	۱۸	مرد	۵ سال
۴	مادر	۵۰	۱۷	مرد	۹ سال
۵	مادر	۵۳	۱۹	مرد	۷ سال
۶	خواهر	۳۹	۱۸	مرد	۸ سال
۷	پدر	۴۹	۱۷	زن	۵ سال
۸	مادر	۳۹	۱۵	مرد	۹ سال
۹	پدر	۶۳	۲۲	زن	۵ سال
۱۰	پدر	۵۸	۲۰	مرد	۴ سال
۱۱	مادر	۴۸	۱۷	مرد	۱۰ سال
۱۲	خواهر	۴۰	۱۸	مرد	۸ سال

توانبخشی

مصاحبه‌ها با اطلاع شرکت‌کنندگان ضبط شده و سپس توسط پژوهشگر به صورت کلمه‌به‌کلمه تایپ می‌گردید. محقق مجدداً متون تایپ‌شده را با صدای ضبط‌شده تطابق می‌داد. بعد از تایپ کردن متن مصاحبه شرکت‌کننده، کل متن چندین مرتبه خوانده شد. در واقع با خواندن مکرر کل متن، یک درک کلی از متن به دست می‌آمد. در مرحله بعد متن به صورت کلمه‌به‌کلمه خوانده شد تا واحدهای تحلیل از کلمات گفتار خود شرکت‌کنندگان و برداشته‌های محقق در قالب کدگذاری اولیه یا کدهای باز استخراج شود. سپس واحدهای تحلیل نامگذاری گردید. پس از آن متن مصاحبه‌ها و کدهای استخراج‌شده توسط اساتید تیم پژوهش مورد بازبینی قرار گرفت. با مرور مکرر کدهای اولیه استخراج‌شده، از تمام مصاحبه‌ها و ادغام و دسته‌بندی کدهای مشابه، طبقات مشخص شکل گرفت. در مرحله بعد مجدداً طبقات به وجود آمده مورد بررسی و مقایسه قرار گرفته و طبقاتی که از نظر مضمون مشابه یکدیگر بودند، در طبقات خاصی دسته‌بندی می‌شدند و بدین ترتیب طبقات اصلی نمایان گردید.

روش تجزیه و تحلیل مصاحبه‌ها

به منظور تحلیل داده‌های کیفی در این مطالعه از روش تحلیل محتوای قراردادی یا استقرایی گرانهایم^۲ استفاده شد. این رویکرد شامل سه مرحله آماده‌سازی، سازمان‌دهی و گزارش‌دهی است [۲۰]. در مرحله آماده‌سازی، واحد تحلیل که می‌توانست کلمه، درونمایه یا یک جمله باشد انتخاب می‌شود. مرحله سازمان‌دهی خود شامل سه مرحله

نمونه‌ای از سؤالاتی که از مشارکت‌کنندگان پرسیده می‌شد، بدین قرار است:

نمونه سؤالات ویژه خانواده‌های اهداکننده عضو فرد متوفی که فرد گیرنده را ملاقات کرده‌اند:

- پس از ملاقات با فرد گیرنده عضو چه احساسی داشتید؟
- از اینکه این ملاقات صورت گرفت راضی هستید یا پشیمان؟
دلایل رضایت یا پشیمانی چه بود؟

- آیا ملاقات تغییراتی در احساسات شما و همچنین زندگی فردی و خانوادگی شما ایجاد کرد؟ در این مورد بیشتر توضیح دهید.

نمونه سؤالات ویژه افراد گیرنده عضو که خانواده اهداکننده را ملاقات کرده‌اند:

- پس از ملاقات با خانواده اهداکننده عضو چه احساسی داشتید؟

- پس از آشنایی اولیه با خانواده اهداکننده عضو، باز هم با وی تماس می‌گرفتید؟

- آیا به خانواده‌های دیگر که شرایط شما را دارند توصیه می‌کنید ملاقات صورت گیرد یا خیر؟ در مورد دلایل آن بیشتر توضیح دهید.

جدول ۲. اطلاعات جمعیت‌شناسی گیرنده عضو مشارکت‌کننده

شماره	مصاحبه‌شونده	سن گیرنده	فاصله پس از پیوند تا زمان مصاحبه
۱	گیرنده قلب	۳۹	۷ سال
۲	گیرنده قلب	۲۸	۶ سال
۳	مادر گیرنده قلب	۸	۸ سال
۴	گیرنده قلب	۳۲	۵ سال
۵	گیرنده کبد	۲۶	۴ سال
۶	گیرنده قلب	۳۰	۴ سال
۷	گیرنده کبد	۲۸	۷ سال
۸	مادر گیرنده قلب	۹	۵ سال
۹	مادر گیرنده قلب	۱۲	۵ سال
۱۰	گیرنده پانکراس	۳۲	۸ سال
۱۱	گیرنده قلب	۳۱	۷ سال

توانبخشنی

اسامی جدید انتخاب می‌کنند که حاوی مضامین آن گروه است. پس از آن، مصاحبه‌های بعدی به همین ترتیب مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت. نهایتاً در مرحله گزارش‌دهی، مثال‌هایی برای هر کد و طبقه آورده شد.

برای استحکام نتایج، داده‌ها براساس معیارهای چهارگانه اعتبار^۸، قابلیت اعتماد^۹، قابلیت انتقال^{۱۰}، و قابلیت تأیید^{۱۱} «گوبا و لینکن»^{۱۲} [۲۱، ۲۰] اعتبار سنجی شدند. برای افزایش اعتبار از چهار روش زیر استفاده گردید:

مثلث‌سازی

از منابع مختلف، روش‌ها و پژوهشگران مختلف استفاده گردید

بررسی اعضا

اطلاعات هر مصاحبه پس از تجزیه و تحلیل در اختیار شرکت‌کنندگان قرار گرفت تا یافته‌ها را بررسی کنند و درباره صحت‌گذاری‌ها نظر دهند.

غوطه‌وری طولانی

پژوهشگر مدت کافی و طولانی در میدان پژوهش حضور داشت، تا زمینه اجتماعی-فرهنگی پدیده را به‌طور عمیق درک کند و تعاملات و معانی پنهان پشت رفتارها را مشاهده کند.

8. Credibility

9. Dependability

10. Transferability

11. Confirmability

12. Guba and Lincoln

کدگذاری باز، طبقه‌بندی و خلاصه‌سازی است. در مرحله سازمان‌دهی از دسته‌بندی‌ها و طبقات پیش‌فرض استفاده نمی‌شود، بلکه محقق خود را در داده‌ها غرق می‌کند و تلاش می‌کند تا دیدگاه‌های جدیدی شکل بگیرند و داده‌های جمع‌آوری‌شده، دسته‌بندی‌های جدید به دست آورد. سپس برای این گروه‌بندی‌های جدید، اسامی جدید انتخاب می‌کنند که حاوی مضامین آن گروه است. مرحله خلاصه‌سازی به معنای فرموله کردن عنوان تحقیق از طریق تولید طبقات است. هر طبقه با استفاده از کلمات خاص محتوا نام‌گذاری می‌شود. زیرطبقات دارای تشابه، با هم در یک طبقه گروه‌بندی می‌شوند و طبقات مشابه در طبقات اصلی گروه‌بندی می‌شود. آخرین مرحله رویکرد تحلیل محتوا گزارش‌دهی یافته‌ها است. در این مرحله مثال‌هایی برای هر کد و طبقه آورده می‌شود [۲۰-۲۲].

تجزیه و تحلیل داده‌ها در این مطالعه هم‌زمان با جمع‌آوری داده‌ها انجام گرفت. در مرحله آماده‌سازی، متن به‌صورت کلمه به کلمه خوانده شد تا واحدهای تحلیل از کلمات، جملات و عبارات گفته‌شده خود شرکت‌کنندگان و برداشت‌های محقق انتخاب شد. در مرحله سازمان‌دهی، ابتدا مرحله کدگذاری باز انجام شد. بدین صورت که واحدهای تحلیل، کدگذاری در قالب کدگذاری اولیه یا کدهای باز استخراج و نام‌گذاری شد. روند استخراج کدها و نام‌گذاری به‌طور پیوسته انجام می‌شد. سپس بعد از اتمام استخراج کدها، در مرحله طبقه‌بندی، چندین مرتبه بازخوانی و با توجه به تشابه و تفاوت مضامین، کدها در طبقات خاصی دسته‌بندی می‌شدند. در مرحله خلاصه‌سازی، با مرور مکرر کدهای اولیه استخراج‌شده، و ادغام و اطلاق کدهای مشابه و متفاوت، طبقات مشخصی شکل گرفت. سپس برای این گروه‌بندی‌های جدید،

جدول ۳. پیامدهای روانشناختی تماس

طبقات	زیر طبقات
	دردناک بودن تازه شدن داغ فرزند نگران از دست دادن مجدد حسرت زنده بودن فرزند با زنده بودن تیکه‌های از بدنش بروز علائم بدنی تنیدگی روانشناختی اذیت‌کننده بودن وابستگی ناراحتی از یک طرفه بودن علاقه نگرانی از بازخورد خانواده گیرنده ارتباط نامناسب کلامی نارضایتی از انتخاب گیرنده اضطراب
پیامدهای ناخوشایند	پیامدهای ناخوشایند ملاقات برای خانواده اهداکننده پیامدهای ناخوشایند ملاقات برای گیرنده و خانواده‌اش پیامدهای ناخوشایند ملاقات بر گیرنده سوءاستفاده برخی خانواده‌های اهداکننده
پیامدهای خوشایند	تصمیم به اهدای عضو احساس آرامش شبیبه زنده بودن متوفی حس خوب از کاهش داغ خانواده اهداکننده
پیامدهای خوشایند	احساس آرامش ملاقات فرصتی برای قدردانی و دلجویی

توانبخشی

استخراج مضامین از توصیف شرکت‌کنندگان، قابلیت تأیید مطالعه را تقویت کردند تا متوجه شوند آیا فرایند پژوهش، منطقی، قابل‌ردیابی و تکرارپذیر است؟

برای تقویت قابلیت انتقال، محققان از توصیف تمام جزئیات تحقیق، از نمونه‌گیری گرفته تا جمع‌آوری و تجزیه و تحلیل داده‌ها و بررسی و مقایسه داده‌ها استفاده کردند؛ همچنین شرکت‌کنندگان با حداکثر تنوع انتخاب شدند. تا اطمینان داشته

مشاهده مداوم

پژوهشگر، تمرکز مستمر بر جنبه‌های مهم پدیده داشت تا داده‌های غیرمهم را کنار بگذارد و بر جنبه‌های مهم پدیده تمرکز مستمر داشته باشد.

به‌منظور افزایش قابلیت اعتماد، مضامین توسط بقیه اعضای گروه پژوهش و اساتید آشنا به رویکردهای کیفی مورد بررسی قرار گرفتند. محققان با تعلیق ایده‌های قبلی خود در حین

- حسرت زنده بودن فرزند با زنده بودن تیکه‌ای از بدنش

تعدادی از مشارکت‌کنندگان از سخت بودن تحمل زنده نبودن فرزند، با وجود زنده بودن عضوی از او اظهار ناراحتی می‌کردند. یکی از مشارکت‌کنندگان ذکر می‌کرد «وقتی حس می‌کردم که به چیزی از عضو بدن دخترم در بدن یکی دیگه است، شاید اوایلش نمی‌خواستم قبول کنم.» (مشارکت‌کننده D۱)

- بروز علائم بدنی تنیدگی روانشناختی

دو نفر از مشارکت‌کنندگان بروز علائم فیزیولوژیک و بد حال شدن به صورت احساس ناراحتی بدنی را در زمان اولین ملاقات ذکر کردند. یک از موارد به صورت احساس بالا رفتن ضربان قلب و مورد دیگر به صورت احساس لرزیدن بدن و احساس بد حالی این تغییر فیزیولوژیک را بیان نمودند.

«وقتی دیدمش حالم بد شد. اصلاً انگار ضربان قلب من رسید به ۱۰۰.» (مشارکت‌کننده D۹)

- اذیت‌کننده بودن وابستگی

تعدادی از مشارکت‌کنندگان اظهار می‌کردند بعد از مدتی که با گیرنده مرادداشتند، احساس وابستگی به گیرنده را پیدا کردند. برای مثال اگر چند روز گیرنده یا خانواده‌اش تماس نمی‌گرفتند خودشان با او تماس می‌گرفتند و تمایل داشتند مرتب او را ببینند.

«یه مدت که از شون خبری نیست زنگ می‌زنم حالشون رو بپرسم. عجیب وابسته شده بودم.» (مشارکت‌کننده D۳)

«اصلاً ببینید، دو سال اول که اصلاً عجیب به او وابسته شده بودم. مرتب تماس می‌گرفتم.» (مشارکت‌کننده D۴)

- ناراحتی از یک طرفه بودن علاقه

یکی از مادران اهداکننده اظهار می‌کرد پس از مدتی احساس می‌کردم علاقه من به گیرنده یک طرفه است و فقط من فقط او را این قدر دوست دارم. ولی گیرنده این احساس را به من ندارد. در زمان اولین ملاقات، گیرنده ۵ سال سن داشته است.

«ولی اون که بچه من نبود. و احساس می‌کردم این علاقه بیشتر از طرف منه. و این کمی سخت بود. نمی‌دونستم اون حسی که من به اون داشتم اون هم به من داره؟» (مشارکت‌کننده D۸)

- نگرانی بازخورد خانواده گیرنده

یکی از مشارکت‌کنندگان ذکر می‌کرد اوایل که ملاقات داشتند از ناراحت شدن و بد برخورد کردن خانواده گیرنده نگران بودند.

«نگران این بودم که نکنه اونا از ملاقات ناراحت بشن و با ما بد برخورد کنند.» (مشارکت‌کننده D۲)

باشند نتایج می‌تواند در موقعیت‌ها، افراد یا زمینه‌های مشابه کاربرد داشته باشد.

به‌منظور افزایش قابلیت تأیید، پژوهشگر تجربه‌ها، احساسات و سوگیری‌های احتمالی خود را ثبت می‌کرد و توضیح می‌داد چگونه تلاش کرده اثر این سوگیری‌ها را کاهش دهد. کدگذاری‌ها را مرور کند. مضمون را بررسی می‌کرد. مسیر تحلیل را چک می‌کرد تا مطمئن شود یافته‌ها از داده‌ها برخاسته‌اند و نه از پیش‌فرض‌ها یا سوگیری پژوهشگر.

یافته‌ها

از مجموع ۲۳ مصاحبه صورت‌گرفته، تعداد ۲۳۷ کد استخراج گردید. نتایج نشان داد پیامدهای روانشناختی شامل ۲ طبقه اصلی پیامدهای ناخوشایند و پیامدهای خوشایند بود (جدول شماره ۳).

(در نقل قول‌های ذکرشده، منظور از "D" خانواده اهداکننده^{۱۳}، و "R" گیرنده عضو^{۱۴} است).

پیامدهای ناخوشایند

این طبقه اصلی از دو زیر طبقه تشکیل شده است:

پیامدهای ناخوشایند ملاقات برای خانواده اهداکننده

ملاقات برای برخی از خانواده‌های اهداکننده عضو پیامدهای ناخوشایندی داشت که شامل موارد زیر است:

- دردناک بودن تازه شدن داغ فرزند

دو نفر از مشارکت‌کنندگان ذکر کردند که ملاقات باعث یادآوری و تازه شدن داغ از دست دادن فرزند می‌شود، و این دردناک است.

«یادآوری داغ فرزند دردناکه. دیدن اون‌ها منو یاد دخترم می‌ندازه.» (مشارکت‌کننده D۱)

- نگران از دست دادن مجدد

یکی از نگرانی‌های شایع که در بسیاری از خانواده‌های اهداکنندگان مشاهده می‌شد، نگرانی از دست دادن گیرنده و سوگ مجدد بود.

«وقتی گیرنده‌ها مریض میشن ناخودآگاه مضطرب میشم.» (مشارکت‌کننده D۳).

«هر بار که با خبر میشدم یکیشون حالش بد شده، یا بیمارستان بستری شده من دوباره حالم بد می‌شد.» (مشارکت‌کننده D۲)

13. Donor Family
14. Organ Recipient

ارتباط نامناسب کلامی

برخی از خانواده‌های اهداکننده از تند بودن برخورد، بد حرف زدن گیرنده و نحوه صحبت کردن خانواده گیرنده پس از درخواست ملاقات اظهار ناراحتی داشتند.

«یکی از گیرنده‌ها خانمی بود. با دخترشون صحبت کردم. گفت مادرم نمی‌تونه صحبت کنه. برخوردش یه کم تند بود. لحنش بد بود.» (مشارکت کننده D۱۰)

نارضایتی از انتخاب گیرنده

تعدادی از خانواده‌های اهداکننده پس از اینکه هویت گیرنده را شناخته بودند، از انتخاب فرد گیرنده برای دریافت عضو توسط انجمن اهدای عضو ناراضی بودند. یکی از اهداکنندگان به دلیل فوت گیرنده به دلیل مشکلات ریوی و بالا بودن سن، ترجیح می‌داد گیرنده جوان‌تر و سالم‌تر باشد و یکی دیگر از مادران اهداکننده از اینکه قلب دخترش به فردی غیر همجنس دخترش اهدا شده ناراضی بود.

«یه کم اولاش هم خودم، هم اطرافیان می‌گفتیم که چرا باید قلب دخترم که یه جوون بود رو به کسی که ریه‌هاش هم مریض بود و سنش بالاتر بود و بعدش فوت کرد می‌دادند. کاش به فردی جوان‌تر و سالم‌تر می‌دادند.» (مشارکت کننده D۱۲)

پیامدهای ناخوشایند ملاقات برای گیرنده و خانواده‌اش

ملاقات برای برخی از گیرندگان عضو و یا خانواده‌هایشان پیامدهای ناخوشایندی داشت که شامل موارد زیر است:

اضطراب

بیشتر گیرندگان عضو و برخی از خانواده‌هایشان ذکر می‌کردند قبل از ملاقات و همچنین موقع ملاقات احساس اضطراب زیاد داشتند. برخی علت این اضطراب را به این دلیل ذکر می‌کردند که نمی‌دانستند چطور باید با خانواده اهداکننده‌ها صحبت کنند و چه رفتاری داشته باشند.

«یه جورایی اضطراب داشتم چون نمی‌دونستم باید چی بگم.» (مشارکت کننده R۳)

-ناراحتی از دیدن داغدار شدن خانواده اهداکننده

تعدادی از گیرندگان عضو اظهار می‌کردند مشاهده داغدار شدن خانواده اهداکننده برایشان سخت و ناراحت کننده بود.

«کلاً این احساس نیاز رو خیلی داشتم که ببینمشون و تشکر کنم. ولی بعدش برعکس شد. به‌خصوص وقتی رفتم خونه شون، عکس پسرشون رو، روی دیوار دیدم. خیلی حال بد شد. عکس پسرشون رو، روی دیوار دیدم. خیلی حال بد شد. انگار سقف روی سرم خراب شد.» (مشارکت کننده R۴)

احساس شرمندگی

بسیاری از گیرندگان از اینکه یکی از عزیزان خانواده اهداکننده فوت شده و او با عضو فرد فوت شده زنده است احساس شرمندگی می‌کردند.

«حس می‌کردم اونا شاید دلشون می‌خواست پسر خودشون زنده بود. قلب توی سینه خودش بود نه سینه من. و این منو یه کم شرمنده می‌رد.» (مشارکت کننده R۵)

احساس گناه

تعداد زیادی از گیرندگان بعد از اینکه با خانواده اهداکننده ملاقات کردند، از داغدار شدن خانواده اهداکننده و سخت بودن احساس زنده بودن به جای فرزند خانواده اهداکننده احساس گناه می‌کردند و ذکر می‌کردند از اینکه به جای اهداکننده زنده هستند احساس خجالت می‌کنند. حتی یکی از موارد ذکر کرد بعد از اینکه خانواده اهداکننده را دیدم آرزوی مرگ به جای فرد اهداکننده را داشتم.

«وقتی دیدم یه خانواده پسر جوونشون رو از دست دادند احساس می‌کردم من به جای اون زنده‌ام. و این سخت بود. احساس گناه داشتم.» (مشارکت کننده R۴)

اذیت شدن خانواده گیرنده به دلیل تماس‌های زیاد

یکی از خانواده‌های گیرندگان اظهار کردند از اینکه خانواده اهداکننده به بهانه‌های مختلف برای ملاقات تماس می‌گیرند کمی احساس ناراحتی داشتند. برای مثال در اوایل آشنایی هفته‌ای ۲ یا ۳ بار برای ملاقات با گیرنده تماس می‌گرفتند. یک مورد هم مادر اهداکننده ذکر کرد که در اوایل آشنایی، من بیش از حد تماس می‌گرفتم و مرتب می‌خواستم گیرنده عضو را ببینم که احساس کردم این رفتار باعث ناراحتی خانواده گیرنده شده است.

«اوایل هفته‌ای یکی دو بار قرار می‌داشتیم و میدیدمشون. و این اون‌ها رو اذیت می‌کرد.» (مشارکت کننده D۲)

ناراحتی از مالکیت فرزند

یکی از مشارکت‌کنندگان در مورد نگرانی و ناراحتی خانواده گیرنده از اینکه خانواده اهداکننده خود را مالک فرزندشان می‌دانند صحبت کرد. گیرنده پسر ۶ ساله گیرنده قلب بود. خاله کودک این نگرانی را به مادر اهداکننده منتقل کرده بود. مادر اهداکننده هم اظهار نمود، اوایل آشنایی من اجازه گرفتم کودک به من مادر بگویند، و خودم احساس کردم این احساس مالکیت من آن‌ها را ناراحت می‌کند.

«چند بار خاله گیرنده قلب گفت اونا فکر میکنند شما احساس می‌کنید اون پسر شما است و این مادرش رو ناراحت می‌کنه.» (مشارکت کننده D۲)

ناراحتی از کنترل‌گری و بازخواست

یک مشارکت‌کننده ذکر می‌کرد مادر اهداکننده مرتب تماس می‌گیرد و به من توصیه می‌کند مراقب سلامتیم باشم، این قلب امانت پیش شما است و این کنترل‌گری و بازخواست کردن‌ها زمانی که بیمار می‌شدم من را اذیت می‌کرد.

«من خودم خیلی رعایت می‌کنم که مریض نشم. ولی دیگه همه چیز دست من نیست. آگه من سرما بخورم که تقصیر من نیست. احساس می‌کردم به خاطر یه اتفاقی که دست خودم هم نبوده بازخواست می‌شم.» (مشارکت‌کننده R۲)

«البته اون هم مادریه. می‌دونم و داغ فرزند سخته. میدونم کار بزرگی کردند. ولی من این وابستگی و کنترل رو دوست ندارم. احساس می‌کردم مالک قلبم نیستم. این یه کم سخت بود.» (مشارکت‌کننده R۱۰)

نگرانی از تأثیرات استرس ملاقات بر گیرنده

برخی از خانواده‌های گیرنده‌های قلب اظهار می‌کردند، اوایل آشنایی و ملاقات‌ها، نگران این بودند که ملاقات برای گیرنده موجب استرس شود و این استرس موجب آسیب به سلامتی یا پس زدن پیوند قلب شود.

«اولش یه کم می‌ترسیدم نکنه ملاقات باعث استرس برای پسر بشه و اثر بدی روی پسر بداره و حالش بد بشه.» (مشارکت‌کننده R۳)

نگرانی از درخواست پول

برخی از خانواده‌های گیرنده در مصاحبه‌ها ذکر می‌کردند که اوایل نگران بودیم بخواهند از ما اخاذی کنند. این مسئله را برخی خانواده‌های اهداکننده نیز ذکر می‌کردند و متوجه نگرانی گیرنده‌ها از طلب پول یا چیز دیگری بودند.

«اوایل فکر می‌کردند من برای گرفتن پول تماس می‌گیرم.» (مشارکت‌کننده D۲)

سوءاستفاده برخی خانواده‌های اهداکننده

تعدادی از گیرنده‌ها و خانواده‌هایشان از برخی سوءاستفاده‌ها از قبیل درخواست پول از طرف برخی خانواده‌های اهداکننده، دخالت برخی خانواده‌ها در زندگی گیرنده، خواستن مکرر ملاقات و سر زدن مکرر، و منت گذاشتن به خاطر اهدای عضو اظهار ناراحتی می‌کردند.

«بعضی از خانواده‌های اهداکننده، بعضی‌هاشون که وضع مالی‌شون خوب نبود، از گیرنده‌ها پول می‌گرفتند.» (مشارکت‌کننده D۱۲)

پیامدهای خوشایند

این طبقه اصلی نیز مانند طبقه قبلی از دو زیر طبقه تشکیل شده است:

پیامدهای خوشایند برای خانواده اهداکننده

تصمیم به اهدای عضو

برخی از خانواده‌های اهداکننده اظهار کردند پس از اولین تماس یا ملاقات، نسبت به اهدای عضو دید متفاوت‌تری پیدا کردند، به طوری که پس از آن اقدام به گرفتن کارت اهدای عضو برای خوشان کردند و به اعضای خانواده خود توصیه کردند اگر شرایط مرگ مغزی برای من پیش آمد حتماً به اهدای عضو رضایت بدهند.

«من خودم بعد از اینکه با گیرنده تماس گرفتم، سه روز بعدش رفتم کارت اهدای عضو گرفتم.» (مشارکت‌کننده DV)

احساس آرامش

بیشتر خانواده‌های اهداکننده احساس آرامش پس از اهدا را ذکر کردند که به دلایل مختلف بود (حس آرامش از شنیدن صدای قلب، احساس زنده بودن یادگاری از فرزند در دنیا، زنده شدن خاطره فرزند با تماس، تصور زنده بودن فرزند با شنیدن صدای قلب، نداشتن حس تنهایی با دیدن گیرنده و غیره)

«وقتی گیرنده رو می‌بینم، احساس می‌کنم، یه اثری از دخترم توی این دنیا هست. و این باعث آرامشم می‌شود.» (مشارکت‌کننده DV)

شبیه زنده بودن متوفی

بسیاری از خانواده‌های اهداکننده پس از ملاقات یا تماس با گیرنده احساس می‌کردند عزیزشان زنده است و در این دنیا وجود دارد.

«وقتی صدای قلبش رو می‌شنوم انگار پسر زنده است.» (مشارکت‌کننده D۲)

«از وقتی دیدمش، احساس می‌کنم پسر وجود داره.» (مشارکت‌کننده D۱۱)

پیامدهای خوشایند برای گیرنده و خانواده‌اش

-حس خوب از کاهش داغ خانواده اهداکننده

بسیاری از گیرندگان عضو از این که می‌دیدند ملاقات باعث می‌شود داغ از دست دادن عزیز در خانواده اهداکننده با ملاقات کمتر می‌شود حس خوبی داشتند.

«موقع ملاقات حال خوبی داشتم. چون احساس می‌کردم مادرش داغش کمتر شده.» (مشارکت‌کننده R۵)

احساس آرامش

تعداد زیادی از گیرندگان اظهار می‌کردند با دیدن خانواده اهداکننده احساس آرامش پیدا می‌کردند.

«با ملاقات به حس آرامش داشتم و خوشحالی داشتم. احساس آرامش پیدا کردم.» (مشارکت‌کننده R۷)

ملاقات فرصتی برای قدردانی و دلجویی

بسیاری از گیرندگان و خانواده‌هایشان ذکر می‌کردند ملاقات فرصتی برای ابراز قدردانی و تشکر نسبت به خانواده اهداکننده برایشان فراهم کرده و این حس خوبی برایشان داشت.

«موقع ملاقات حس خوبی داشتم چون احساس می‌کردم می‌تونم از شون قدردانی کنم.» (مشارکت‌کننده R۱)

«احساس می‌کنم، می‌تونم از شون قدردانی کنم. تشکر کنم. یه جورایی دلجویی کنم. و این خوب بود.» (مشارکت‌کننده R۸)

باتوجه به یافته‌هایی که گزارش شد پیامدهای روانشناختی تماس دو طبقه اصلی پیامدهای خوشایند و پیامدهای ناخوشایند تقسیم می‌شوند. البته برخی از مصاحبه‌شوندگان اظهار می‌کردند در زمان ملاقات یا پس از آن هم پیامدهای خوشایند هم پیامدهای ناخوشایند را هم زمان به صورت دوگانگی احساس تجربه کرده‌اند. برای مثال به صورت تجربه هم غم هم خوشحالی موقع ملاقات، هم خوب هم بد بودن ملاقات، هم اذیت شدن با تماس هم تمایل برای تماس با خانواده اهداکننده، اظهار می‌کردند.

«از یک طرف کنترل کردن مادر اهداکننده منو اذیت می‌کنه، ولی دوباره یه مدت که تماس نداریم احساس می‌کنم وظیفه دارم زنگ بزنم.» (مشارکت‌کننده R۵)

«روز ملاقات از یه طرف خوشحال، از یه طرف ناراحت بودم.» (مشارکت‌کننده R۳)

بحث

هدف از این مطالعه تبیین پیامدهای روان‌شناختی تماس بین خانواده‌های اهداکننده و افراد گیرنده عضو بود که با استفاده از پژوهش کیفی با رویکرد تحلیل محتوای قراردادی و از طریق مصاحبه‌های نیمه‌ساختاریافته انجام گرفت. این مطالعه به استخراج دو مضمون اصلی پیامدهای خوشایند و پیامدهای ناخوشایند منجر گردید.

مطالعات قبلی نشان داده بودند خانواده‌های اهداکننده ممکن است تمایل داشته باشند با فرد گیرنده ارتباط داشته و از سرنوشت اندام اهدایی مطلع شوند [۱۰، ۱۱، ۱۴، ۱۷]. دریافت‌کنندگان پیوند نیز گاهی ممکن است بعد از پیوند، تمایل داشته باشند با خانواده مرگ مغزی ارتباط داشته و از ایثار، گذشت و فداکاری

آن‌ها قدردانی کنند [۱۱، ۱۴، ۱۶، ۱۸، ۱۹]. اما مطالعات مذکور، نظر واحدی در مورد مجاز بودن امکان تماس در اختیار قرار نمی‌داد. جمع‌بندی مطالعات انجام‌شده در کشورهای مختلف نشان داد در زمینه ملاقات خانواده‌های اهداکننده و افراد گیرنده عضو نظرات متفاوتی وجود دارد. از یک سو برخی متخصصین تیم پیوند توصیه می‌کنند ملاقاتی بین دو خانواده اهداکننده، و افراد گیرنده عضو انجام نشود و احتمال آسیب یا سو استفاده را مطرح می‌کنند؛ از سوی دیگر با تقاضای خانواده‌ها و افراد گیرنده پیوند برای ملاقات و آشنایی با یکدیگر مواجه می‌شوند [۴]. لذا تیم‌های اهدا با این چالش مبنی بر اینکه «آیا تماس خانواده‌های اهداکننده و افراد گیرنده عضو، به فرآیندهای سازگاری و مقابله روان‌شناختی کمک می‌کند یا مانع آن می‌شود؟» مواجه هستند [۱۰، ۱۱، ۲۳].

نتایج مطالعه حاضر نشان داده است تماس خانواده‌های اهداکننده و گیرنده عضو، پیامدهای روان‌شناختی متفاوتی در پی دارد. این یافته‌ها، علاوه بر تأیید نتایج مطالعات قبلی، یافته‌های جدیدی را در مورد پیامدهای روان‌شناختی تماس‌ها، در دو گروه متفاوت شامل پیامدهای ناخوشایند و پیامدهای خوشایند طبقه‌بندی و پیشنهاد کرده است که «تصمیم به اهدا»، در طبقه پیامدهای خوشایند خانواده اهداکننده، و «اذیت‌کننده بودن وابستگی برای خانواده اهداکننده»، «ناراحتی از یک طرفه بودن علاقه برای خانواده اهداکننده»، و «نارضایتی از انتخاب گیرنده» در طبقه پیامدهای ناخوشایند خانواده اهداکننده، و «اذیت شدن خانواده گیرنده به دلیل تماس‌های زیاد خانواده اهداکننده» در طبقه پیامدهای ناخوشایند خانواده گیرنده، در مطالعات قبلی وجود نداشته‌اند.

درعین حال یافته‌های این مطالعه نشان داده‌اند که پیامدهای ناخوشایند برقراری تماس برای خانواده اهداکننده یا افراد گیرنده را نیز می‌توان به دو دسته کلی الف- پیامدهای ناخوشایند «ناپایدار و غیر آسیب‌زا» مانند تجربه‌گذرای احساس اضطراب در طی ملاقات و نیز علائم‌گذرای حاکی از فعال شدن سیستم سمپاتیک نظیر تپش قلب، تنگی نفس، تعریق و احساس ضعف یا دلهره که فقط در مراحل اولیه ملاقات مشاهده می‌شدند و ب- پیامدهای ناخوشایند «پایدار و آسیب‌زا» نظیر نگرانی از دست دادن مجدد فرد گیرنده عضو، اذیت‌کننده بودن وابستگی (در بین اعضای خانواده اهداکننده) و احساس شرم‌نگی، احساس گناه، اذیت شدن خانواده گیرنده به دلیل تماس‌های زیاد، ناراحتی از مالکیت فرزند، ناراحتی از کنترل‌گری و بازخواست، نگرانی از تأثیرات استرس ملاقات بر گیرنده و آزاردیدگی ناشی از سوءاستفاده برخی خانواده‌های اهداکننده (در بین افراد گیرنده) طولانی مدت بوده و می‌توانند آسیب‌زا باشند، تقسیم کرد.

در تبیین نتایج مطالعه حاضر می‌توان گفت خواست افراد برای تماس، در این موارد پدیده رایجی است. این خواست را می‌توان

کنار آیند. درثانی، طبیعت انسان این است که وقتی شخص یا چیز با ارزشی را از دست می‌دهد، هر یادگاری یا یادآور آن، برایش کششی ایجاد می‌کند؛ و این نیاز به ملاقات، طبیعی است. در بسیاری موارد پس از تصمیم به اهدای عضو، تیم پیوند و به‌خصوص رسانه‌ها به جنبه‌های انسانی این تصمیم می‌پردازند و از شجاعت و تصمیم به موقع خانواده اهداکننده تقدیر می‌کنند. اما به نظر می‌رسد احساسات و افکاری که آن‌ها پس از آن تجربه می‌کنند (مثل سوگ ناتمام، نیاز به حمایت عاطفی، احساس تنهایی و غیره) توسط متخصصین سلامت روان و تیم‌های اهدای عضو کمتر دیده می‌شود. به نظر می‌رسد در صورت ارائه خدمات حرفه‌ای مشاوره و روان‌شناختی، بسیاری از پیامدهای ناخوشایند محتمل برای اهداکنندگان قابل‌پیشگیری خواهد بود و حتی در مواردی می‌تواند باعث کاهش تمایل به برقراری تماس شود.

در مورد گیرنده‌ها نیز کنترل‌گری خانواده‌های اهداکننده ناراحت‌کننده است و ترجیح می‌دهند استقلال داشته باشند و برای سلامتی خود و عضوی که گرفته‌اند بازخواست نشوند. براساس مصاحبه‌های انجام‌شده در این پژوهش، در مورد گیرنده‌های عضو نیز تمایل به کنترل‌گری برخی از خانواده‌های اهداکننده (به‌عنوان مثال از طریق پیگیری افراطی و مستمر اطمینان‌یابی از سلامت فرد گیرنده یا عضو اهداشده) می‌تواند موجب ناراحتی جدی آن‌ها و تهدید استقلال، حریم خصوصی، و هویتی آن‌ها شود.

این مطالعه همچنین مؤید گزارش‌های قبلی است که نیز نشان داده‌اند که بسیاری از خانواده‌های اهداکننده مایل‌اند از سرنوشت اهداکننده مطلع باشند. همچنین، بخش قابل‌توجهی از دریافت‌کنندگان مایلند به نوعی با خانواده اهداکننده برای ابراز تشکر و قدردانی ارتباط داشته باشند. اما خانواده‌های اهداکنندگان و گیرندگان پیوند نیز وجود دارند که اصلاً مایل به تماس با یکدیگر نیستند. بنابراین، نیاز به طراحی یک مدل انعطاف‌پذیر مبتنی بر محرمانگی، استقلال و آزادی و انتخاب آگاهانه احساس می‌شود که بتوان با هدف حمایت از پیامدهای مثبت از وقوع پیامدهای منفی کاسته، یا آن‌ها را بازدارد کند. هنگامی که یک طرف درخواست تماس دارد، از او خواسته شود به شرایط تعیین‌شده توسط طرف دیگر احترام بگذارد. همچنین آموزش‌های لازم جهت آشنایی با پیامدهای ناخوشایند به هر دو گروه داده شود.

این پژوهش و نتایج به‌دست‌آمده براساس تحلیل محتوای کیفی مصاحبه خانواده‌های اهداکننده، و افراد گیرنده عضوی انجام گرفت که تماس یا ملاقات داشتند. با توجه به اینکه یکی از اهداف این پژوهش آرایه الگوی پیشنهادی برای الگوی مروده مناسب است، ارائه این الگو که در نهایت منتهی به طراحی دستورالعمل مروده شود، به مطالعه تجربه خانواده‌های اهداکننده و افراد گیرنده عضوی نیز نیاز دارد که با هم تماس نداشتند. یکی

متاثر از چند پدیده روان‌شناختی محسوب کرد. نخست اینکه به‌طور معمول انسان‌ها، نسبت به خاطره فرد محبوب از دست‌رفته، اشتغال فکری داشته و از آن برای تجدید احساس‌های خوشایند استفاده می‌کنند [۲۴، ۲۵] و دیگر اینکه تجدید خاطره فرد یا شی محبوب، باعث کاهش درد و رنج ناشی از فقدان محبوب می‌شود [۲۵، ۲۶]. به گونه‌ای که حتی در مواردی از تکنیک خاطره‌گویی و تجدید خاطرات به‌عنوان یک روش درمانی برای کاهش رنج از دست دادن‌ها استفاده می‌شود [۲۴-۲۶].

و بالاخره اینکه سوگ ناشی از اهدای عضو در خانواده فرد اهداکننده با سوگ ناشی از سایر فقدان‌ها تفاوت دارد. درواقع تجربه سوگ در خانواده اهداکننده به‌دلیل احساس گناه رایج ناشی از نقش‌شان در صدور مجوز اهدا اندام از بدن متوفی [۱۰، ۱۱، ۲۷] و نیز عدم اطمینانی که ممکن است نسبت به سرانجام اندام اهداشده (از نظر سلامت بدنی فرد گیرنده و نیز رعایت انصاف در فرایند تعیین فردگیرنده و شایستگی‌های اخلاقی و اجتماعی او برای پذیرندگی اندام)، تجربه کنند، می‌تواند تجربه‌ای ناتمام باقی مانده و اهداکنندگان را راغب کند تا بکوشند به هر نحو ممکن از سرنوشت اهدا اندام و فرد گیرنده اندام مطلع شوند [۱۰، ۱۱].

اینکه وقوع تماس تا چه حد می‌تواند به نیازهای فوق پاسخ دهد یا باعث ناکامی و رنج و درد بیشتر شود را می‌توان یکی از معیارهای تصمیم‌گیری در مورد صدور مجوز تماس و ارزیابی پیامدهای آن محسوب کرد.

درواقع طبق نظر پژوهشگران این مطالعه، به نظر می‌رسد در مواردی که برقراری تماس، پیامدهای ناخوشایند پایداری را به دنبال داشته باشد، ارزش تحمل آسیب‌های محتمل را نداشته و باید از آن اجتناب کرد. از این‌رو نیاز به طراحی الگویی مناسب و کارآمدتر برای پاسخ به نیازهای ذکرشده احساس می‌شود. برای هر دو گروه اهداکننده و گیرنده عضو پس از اهدای عضو، به آموزش ضرورت نیاز دارد. لازم است به خانواده‌های اهداکننده آموزش داده شود فرد گیرنده هویت مستقل دارد، و نمی‌تواند جایگزین عزیز از دست‌رفته شود. کنترل‌گری و تماس‌های پیاپی ممکن است او را آزار دهد. البته نکته‌ای که قابل‌تأمل است این است که این نوع سوگ و از دست دادن به نوعی با سایر از دست دادن‌ها تفاوت دارد. زیرا به تصور خیلی از خانواده‌های اهداکننده، در لحظات آخر آن‌ها تصمیم گرفته‌اند به زیست بدنی عزیزشان پایان دهند. هرچند علم پزشکی نشان داده مرگ مغزی قابل‌برگشت نیست و در ساعات یا روزهای بعد از آن فرد فوت می‌کند و بهترین تصمیم در آن لحظات، تصمیم به اهدای عضو است؛ اما دیدن و آگاهی از زنده بودن ظاهری فرد دچار مرگ مغزی به نوعی امید برگشت ایجاد می‌کند.

به نظر می‌رسد این خانواده‌ها بعد از اهدا نوعی سوگ ناتمام دارند و به کمک حرفه‌ای نیاز دارند تا با این نوع از دست دادن

از محدودیت‌های این مطالعه غیر همگن بودن مصاحبه‌شوندگان بود. و این به دو صورت بود.

اول اینکه بیشتر مصاحبه‌شوندگان در گروه خانواده‌های اهداکننده، مادران فرد دچار مرگ مغزی بود. و دوم اینکه بیشتر گیرندگان و همچنین خانواده‌های اهداکنندگان، مربوط به اهدا قلب بود. در مورد خانواده‌های اهداکننده، علت اینکه بیشتر مصاحبه‌شوندگان مادران بودند به این دلیل بود که اولاً مادران بیشترین متقاضیان تماس بودند و شماره تماس خود را در انجمن اهدای عضو ایرانیان ثبت کرده بودند. و دوم اینکه سایر افراد خانواده، خیلی تمایل به مصاحبه نداشتند و حتی در برخی موارد مخالف تماس با گیرنده بودند. در مورد اینکه چرا بیشترین مصاحبه‌ها در مورد افرادی بود که عضو اهدا شده قلب بود، می‌توان گفت باتوجه به ماهیت قلب، شنیدن صدای قلب و احساس ارتباط با فرد فو شده می‌تواند دلیل این موضوع باشد. البته مطالعات قبلی نیز همین موارد را تایید می‌کرد.

نتیجه‌گیری

نتایج این پژوهش کیفی با رویکرد تحلیل محتوای قراردادی، نشان داد تماس میان خانواده‌های اهداکننده عضو و گیرندگان عضو پدیده‌ای چندبعدی است که می‌تواند پیامدهای خوشایند و ناخوشایند متنوعی در سطوح فردی، خانوادگی و اجتماعی به همراه داشته باشد. یافته‌ها حاکی از آن است که بخشی از پیامدهای ناخوشایند، ماهیتی گذرا، ناپایدار و غیرآسیب‌زا دارند و لزوماً نیازمند مداخله تخصصی نیستند. باین حال، پیامدهای پایدار و آسیب‌زا می‌توانند سلامت روان، روابط بین فردی و سازگاری بلندمدت طرفین را تحت تأثیر قرار دهند و در صورت عدم مدیریت مناسب به تشدید تنش‌های هیجانی و روان‌شناختی منجر شوند.

براین اساس، نتایج مطالعه بر ضرورت اتخاذ رویکردی نظام‌مند، تدریجی و مبتنی بر شواهد در مدیریت تماس میان خانواده‌های اهداکننده و گیرندگان عضو تأکید دارد. این یافته‌ها می‌تواند برای طیف گسترده‌ای از ذی‌نفعان از جمله سیاست‌گذاران نظام سلامت، برنامه‌ریزان خدمات پیوند عضو، انجمن‌های اهدای عضو، تیم‌های بالینی پیوند، مشاوران و متخصصان سلامت روان مورد استفاده قرار گیرد. به کارگیری این الگو می‌تواند به طراحی دستورالعمل‌های عملی، برنامه‌های آموزشی هدفمند و مداخلات حمایتی و درمانی متناسب با نیازهای طرفین منجر شود.

درنهایت، یافته‌های این پژوهش زمینه‌ای برای توسعه پژوهش‌های آینده در حوزه پیامدهای روانی-اجتماعی پیوند عضو فراهم می‌کند و می‌تواند به ارتقای کیفیت مراقبت، پیشگیری از آسیب‌های احتمالی و تقویت تجربه انسانی و اخلاق محور در فرایند اهدای عضو کمک نماید.

محدودیت‌های این پژوهش

- محدودیت در دسترسی به برخی مشارکت‌کنندگان (برخی خانواده‌های اهداکننده یا گیرنده تمایلی به مصاحبه نداشتند، یا در دسترس نبوده‌اند و یا فوت کرده بودند.

- پیامدهای اجتناب‌ناپذیر استفاده از روش نمونه‌گیری هدفمند که براساس استفاده از فهرست اسامی اهداکنندگان و گیرندگان موجود در انجمن اهدای عضو ایرانیان انجام شد.

- در ایران باتوجه به نبود ضوابط قانونی معرفی رسمی اعضای خانواده اهداکننده و گیرندگان به یکدیگر، رویه اینگونه است که این افراد عملاً در بخش پیوند عضو بیمارستان‌ها و در مراحل آماده‌سازی، رضایت‌گیری و یا مراقبت ویژه پس از اهدا و یا طی گردهمایی سالانه - جشن نفس و یا پیگیری گزارش‌های رسانه‌ها با یکدیگر آشنا شده، و متعاقباً، انجمن اهدای عضو در جریان قرار می‌گیرد. به‌این ترتیب برخی از ملاقات‌ها می‌تواند در فرایند رصد انجمن قرار نگرفته و در آمار آن‌ها درج نشده و بنابر این از فهرست مرجع این مطالعه برای رجوع قرار نگرفته باشد. (با آگاهی پیشینی از این پدیده در جمعیت مورد مطالعه، پژوهشگران از طریق رعایت اصل حداکثر تنوع در جلب مشارکت‌کنندگان تارسیدن به اشباع نظری کوشیدند تا قابلیت انتقال‌پذیری یافته‌ها را تأمین کنند.)

پیشنهادها

نتایج این تحقیق نشان می‌دهد تماس خانواده‌های اهداکننده و افراد گیرنده عضو دارای پیامدهای مثبت و منفی متعددی است. برای برخی خانواده‌های اهداکننده، دیدار با گیرنده‌های عضو، یادآور عزیز از دست‌رفته است که باعث تازه شدن سوگ وی می‌شود. همچنین برخی دیگر، فرد گیرنده را جایگزین فرد از دست‌رفته کرده و حتی ممکن است نوعی احساس تعلق خاطر شدید یا وابستگی به او پیدا کرده و یا نگران از دست دادن و سوگ مجدد شوند، به‌گونه‌ای که حتی برخی از خانواده‌های اهداکننده با وجودی که خودشان متقاضی تماس با گیرنده‌ها بودند، بعد از تماس پشیمان می‌شوند.

پیامدهای منفی ناپایدار تماس آسیب‌زا نیستند، اما باتوجه به اینکه پیامدهای ناخوشایند پایدار مرتبط بر تماس خانواده‌های اهداکننده و گیرنده عضو، می‌تواند آسیب‌زا نیز باشد، موارد زیر توصیه می‌شود:

- تا حد امکان آن‌ها تماس مستقیم نداشته باشند و دو خانواده نسبت به هم ناشناس باشند.

- در مواردی که به هر دلیلی این تماس‌ها اجتناب‌ناپذیر بوده و یا اتفاق افتاده است، موارد زیر توصیه می‌شود:

از اینکه گیرنده عضو هستند، احساس گناه یا شرمساری دارند. این مطالعه می‌تواند در طراحی الگوی مرادبه مناسب خانواده‌های اهداکننده عضو و افراد گیرنده عضو، و ارائه خدمات حرفه‌ای مناسب توسط مشاورین توان‌بخشی کمک‌کننده باشد.

ملاحظات اخلاقی

پیروی از اصول اخلاق پژوهش

این مطالعه از کمیته اخلاق دانشگاه علوم توانبخشی و سلامت اجتماعی (IR.USWR.REC.1401.174) کد اخلاق دریافت کرده است. رضایت‌نامه کتبی از شرکت‌کنندگان در پژوهش گرفته شد. پیش از ورود به مطالعه، هدف و روند پژوهش، حقوق مشارکت‌کنندگان، محرمانگی داده‌ها و حق خروج در هر زمان بدون پیامد منفی، به صورت شفاف برای کلیه شرکت‌کنندگان توضیح داده شد و رضایت آگاهانه کتبی از آنان اخذ گردید. اطلاعات شرکت‌کنندگان به صورت محرمانه و ناشناس نگهداری شد و داده‌ها صرفاً در چارچوب اهداف پژوهش مورد استفاده قرار گرفت.

حامی مالی

این مطالعه بخشی از رساله دکتری شادی نوروزعلی رشته مشاوره توانبخشی، دانشکده علوم رفتاری و سلامت روان، دانشگاه علوم توانبخشی و سلامت اجتماعی است. مرکز تحقیقات مدیریت رفاه اجتماعی دانشگاه علوم توانبخشی و سلامت اجتماعی، حامی مالی این مطالعه بود.

مشارکت نویسندگان

مفهوم‌سازی: شادی نوروزعلی، بهمن بهمنی و منوچهر ازخوش؛ روش‌شناسی: شادی نوروزعلی، محمد سعید خانجانی و کیانوش عبدی؛ اعتبارسنجی: بهمن بهمنی، محمد سعید خانجانی، کیانوش عبدی و کتایون نجفی‌زاده؛ تحلیل: شادی نوروزعلی، بهمن بهمنی، منوچهر ازخوش و امیر عباس طاهری؛ تحقیق و بررسی، ویراستاری و نهایی‌سازی نوشته: شادی نوروزعلی و بهمن بهمنی؛ منابع: شادی نوروزعلی، کتایون نجفی‌زاده و امیر عباس طاهری؛ نگارش پیش‌نویس: شادی نوروزعلی؛ بصری‌سازی: شادی نوروزعلی، بهمن بهمنی، سعید خانجانی و امیر عباس طاهری؛ نظارت: بهمن بهمنی، کیانوش عبدی و کتایون نجفی‌زاده؛ مدیریت پروژه: بهمن بهمنی.

تعارض منافع

بنابر اظهار نویسندگان این مقاله تعارض منافع ندارد.

۱- قبل از تماس آموزش‌های لازم به دو طرف داده شود و تجربیات، داده‌ها و پیامدهای منفی استخراج‌شده از ملاقات‌ها و مطالعات قبلی به آن‌ها منتقل شود. (احتمال وابستگی، احتمال پس زدن عضو و ناموفق بودن پیوند، اذیت‌کننده بودن کنترل‌گری و غیره)

۲- تا حد امکان تماس‌ها به صورت غیرمستقیم و ناشناس باشد. (این کار می‌تواند به صورت نوشتن نامه، پیام صوتی ضبط شده و استفاده از پیام‌رسان‌های صوتی، یا تماس تلفنی ناشناس با واسطه انجمن اهدا باشد. برای مثال فرد گیرنده به نوعی پیام‌قردانی و تشکر خود را به صورت ناشناس به خانواده اهداکننده برساند. این روش هم از آسیب‌های تماس و شناخته شدن پیشگیری می‌کند، هم دلگرمی برای خانواده اهداکننده است و همچنین نیاز فرد گیرنده به قردانی را مرتفع می‌سازد.)

۳- ملاقات‌ها با حضور شخص سوم باشد که ترجیحاً مشاور آموزش‌دیده از طرف انجمن اهدای عضو باشد.

۴- بعد از ملاقات یا تماس، وضعیت روانشناختی و پیامدهای احتمالی تماس پیگیری شود.

۵- در صورت بروز پیامدهای ناخوشایند بعد از ملاقات، مداخله درمانی به صورت مشاوره فردی یا گروهی یا هر دو برای هر دو طرف ملاقات انجام شود.

۶- نتایج مطالعات قبلی و پیامدهای ناخوشایند ملاقات به هر دو گروه ارائه شود.

۷- مداخلات حرفه‌ای روانشناختی برای تسکین سوگ ناتمام خانواده‌های اهداکننده انجام شود.

۸- هر نوع تماس یا ملاقات، حداقل ۶ ماه پس از اهدا انجام شود تا واکنش‌ها و تنش‌های حاد ماه‌های اول سوگواری کمتر شده باشد. حتی احتمال دارد پس از طی این مدت، متقاضی تماس از خواسته خود منصرف شود.

۹- این مطالعه در رشته مشاوره توان‌بخشی نیز کاربرد دارد. مشاوره توانبخشی رشته‌ای تخصصی در حوزه مشاوره است. متخصصین این رشته به افراد دچار بیماری‌های مزمن، کم‌توانی‌ها و افراد دچار تروماهای مختلف و نیازهای ویژه کمک حرفه‌ای می‌کند تا شرایط پیش‌آمده را راحت‌تر بپذیرد، از توانایی‌های خود استفاده کند، و از آسیب‌های احتمالی شرایط پیش‌آمده پیشگیری شود. خانواده‌های اهداکننده عضو و همچنین افراد گیرنده عضو، نیاز ویژه به مداخلات حرفه‌ای مشاوره توانبخشی دارند. سوگ ناشی از اهدای عضو در خانواده فرد اهداکننده با سوگ ناشی از سایر فقدان‌ها تفاوت دارد. همچنین خانواده‌های اهداکننده در بسیاری از موارد تمایل دارند با گیرنده عضو تماس برقرار کنند و یا از عاقبت عضو اهداشده مطلع باشند. بسیاری از افراد گیرنده نیز تمایل دارند از خانواده اهداکننده تشکر و قردانی کنند و یا

تشکر و قدردانی

نویسندگان از همه کسانی که در این پروژه تحقیقاتی، به ویژه از اعضای **انجمن اهدای عضو ایرانیان** جهت معرفی مشارکت کنندگان این پژوهش و همچنین خانواده‌های اهداکننده و گیرنده عضو همکاری کردند، تشکر می‌کنند.

References

- [1] De Santo NG, Cirillo M, De Santo LS, Abbas MH, De Rosa G, Resic H, et al. Legislative proposal in Italy to facilitate contacts between deceased organ donor families and transplant recipients. *Journal of Nephrology*. 2020; 33(6):1333-42. [DOI:10.1007/s40620-020-00824-y] [PMID]
- [2] MacDonald SI, Shemie SD. Ethical challenges and the donation physician specialist: A scoping review. *Transplantation*. 2017; 101(5S Suppl 1):S27-S0. [DOI:10.1097/TP.0000000000001697] [PMID]
- [3] Ono VC, Ramalho FS, Rocha JN, Martins AC, Ramalho LN, Zucoloto S, et al. Communication between organ donor families and recipients: A definitely controversial subject. *Transplantation Proceedings*. 2008; 40(3):663-4. [DOI:10.1016/j.transproceed.2008.02.033] [PMID]
- [4] Petrini C, Green R. Organ donor families should be free to meet their recipients under controlled conditions if both sides wish, Italian National Committee for Bioethics says. *Commentary. Annali Dell'Istituto Superiore di Sanita*. 2019; 55(1):6-9. [DOI:10.4415/ANN_19_01_03]
- [5] Politoski G, Coolican M, Casey K. Perspectives on communication issues among transplant and procurement professionals, transplant recipients, and donor families. *Journal of Transplant Coordination*. 1996; 6(2):78-83. [DOI:10.7182/prtr.1.6.2.g487230152800076] [PMID]
- [6] Rykhoff ME, Coupland C, Dionne J, Fudge B, Gayle C, Ortnier TL, et al. A clinical group's attempt to raise awareness of organ and tissue donation. *Progress in Transplantation*. 2010; 20(1):33-9. [DOI:10.1177/152692481002000106] [PMID]
- [7] Can F, Hovardaoglu S. Organ Donation: A comparison of donating and nondonating families in Turkey. *Transplantation Proceedings*. 2017; 49(9):1969-74. [DOI:10.1016/j.transproceed.2017.09.032] [PMID]
- [8] Miller RD, Eriksson LI, Fleisher LA, Wiener-Kronish JP, Young WL. *Anesthesia e-book*. 7th ed. Philadelphia: Elsevier Health Sciences; 2009. [Link]
- [9] Rodrigue JR, Cornell DL, Howard RJ. Organ donation decision: comparison of donor and nondonor families. *American Journal of Transplantation*. 2006; 6(1):190-8. [DOI:10.1111/j.1600-6143.2005.01130.x] [PMID]
- [10] Albert P. Direct contact between donor families and recipients: Crisis or consolation? *Journal of Transplant Coordination*. 1998; 8(3):139-44. [DOI:10.7182/prtr.1.8.3.076j751573j23868]
- [11] Azuri P, Tabak N, Kreitler S. Contact between deceased donors' families and organ recipients. *Progress in Transplantation*. 2013; 23(4):342-9. [DOI:10.7182/pit2013708] [PMID]
- [12] Lazar NM, Shemie S, Webster GC, Dickens BM. Bioethics for clinicians: 24. Brain death. *CMAJ: Canadian Medical Association Journal*. 2001; 164(6):833-6. [PMID]
- [13] West R, Burr G. Why families deny consent to organ donation. *Australian Critical Care*. 2002; 15(1):27-32. [DOI:10.1016/S1036-7314(02)80041-8] [PMID]
- [14] Abedi HA, Mohammadi Dastja M, Abdeyazdan G. [The experience of brain death patient's families regarding communication and familiarity with the family and the receptor of the body tissue (Persian)]. *Knowledge & Research in Applied Psychology*. 2012; 13(47):92-100. [Link]
- [15] May T, Aulisio MP, DeVita MA. Patients, families, and organ donation: Who should decide? *The Milbank Quarterly*. 2000; 78(2):323-36. [DOI:10.1111/1468-0009.00172] [PMID]
- [16] Sque M, Long T, Payne S, Allardyce D. Why relatives do not donate organs for transplants: 'Sacrifice' or 'gift of life'? *Journal of Advanced Nursing*. 2008; 61(2):134-44. [DOI:10.1111/j.1365-2648.2007.04491.x] [PMID]
- [17] Dicks SG, Northam H, van Haren FM, Boer DP. An exploration of the relationship between families of deceased organ donors and transplant recipients: A systematic review and qualitative synthesis. *Health Psychology Open*. 2018; 5(1):2055102918782172. [DOI:10.1177/2055102918782172] [PMID]
- [18] Mohammadi Dastja M, Abedi HA, Abdeyazdan G. [Emotional and psychological experiences of transplanted patients in communicating with families of brain-dead donors (Persian)]. *Journal of Qualitative Research in Health Sciences*. 2013; 1(4):277-83. [Link]
- [19] Ekstrom AA. *Phenomenological psychology in practice and research: A global perspective on a human science* [Bachelor's thesis]. Washington: University of Washington Tacoma; 2016. [Link]
- [20] Graneheim UH, Lundman B. Qualitative content analysis in nursing research: concepts, procedures and measures to achieve trustworthiness. *Nurse Education Today*. 2004; 24(2):105-12. [DOI:10.1016/j.nedt.2003.10.001] [PMID]
- [21] Gall M, Borg W, Gall J. *Quantitative and qualitative research methods in educational sciences and psychology* [A. Nasr, Persian trans]. Tehran: Samt Publications; 2004. [Link]
- [22] Lincoln YS. *Naturalistic inquiry*. Beverly Hills, CA: Sage Publications; 1985. [Link]
- [23] Azuri P, Tabak N. The transplant team's role with regard to establishing contact between an organ recipient and the family of a cadaver organ donor. *Journal of Clinical Nursing*. 2012; 21(5-6):888-96. [DOI:10.1111/j.1365-2702.2011.03822.x] [PMID]
- [24] Farmani A, Afakseir AA, Khormaei F, Mollazadeh J. [Prediction of the reminiscence functions in older adults on the basis of the five personality factor model (Persian)]. *Salmand: Iranian Journal of Ageing*. 2014; 9(2):150-9. [Link]
- [25] Webster JD. Construction and validation of the Reminiscence Functions Scale. *Journal of Gerontology*. 1993; 48(5):P256-62. [DOI:10.1093/geronj/48.5.P256] [PMID]
- [26] Lee CE, Prigerson HG, Falzarano F, Rogers M, Osso F, Korian S, et al. Reminiscence and grief resolution through online journaling: Mixed-methods analysis of the Living Memory Home bereavement cohort. *BJPsych Open*. 2025; 11(6):e259. [DOI:10.1192/bjo.2025.10882] [PMID]
- [27] Campbell-Sills L, Barlow DH, Brown TA, Hofmann SG. Effects of suppression and acceptance on emotional responses of individuals with anxiety and mood disorders. *Behaviour Research and Therapy*. 2006; 44(9):1251-63. [DOI:10.1016/j.brat.2005.10.001] [PMID]