

« Bibliographie indicative sur la "bonne mort" »

Jocelyne Saint-Arnaud

*Frontières*, vol. 20, n° 1, 2007, p. 119-120.

Pour citer ce document, utiliser l'adresse suivante :

<http://id.erudit.org/iderudit/017966ar>

Note : les règles d'écriture des références bibliographiques peuvent varier selon les différents domaines du savoir.

---

Ce document est protégé par la loi sur le droit d'auteur. L'utilisation des services d'Érudit (y compris la reproduction) est assujettie à sa politique d'utilisation que vous pouvez consulter à l'URI <http://www.erudit.org/apropos/utilisation.html>

---

Érudit est un consortium interuniversitaire sans but lucratif composé de l'Université de Montréal, l'Université Laval et l'Université du Québec à Montréal. Il a pour mission la promotion et la valorisation de la recherche. Érudit offre des services d'édition numérique de documents scientifiques depuis 1998.

Pour communiquer avec les responsables d'Érudit : [erudit@umontreal.ca](mailto:erudit@umontreal.ca)

## BIBLIOGRAPHIE INDICATIVE SUR LA « BONNE MORT »

Jocelyne Saint-Arnaud

ABIVEN, M. (1995). *Une éthique pour la mort*. Paris, Desclée de Brouwer.

AGENCE DE SANTÉ PUBLIQUE DU CANADA (ASPC) (2002). *Stratégie canadienne de lutte contre le cancer*, rapport final du groupe de travail sur les soins palliatifs, janvier.

ARIÈS, P. (1977). *Essai sur l'histoire de la mort en Occident, du Moyen Âge à nos jours*, Paris, Éditions du Seuil.

ASSOCIATION CANADIENNE DE SOINS PALLIATIFS (ACSP) (2006). *Normes de référence pan-canadiennes en matière de soins palliatifs à domicile: soins infirmiers palliatifs*, décembre.

ASSOCIATION CANADIENNE DE SOINS PALLIATIFS (ACSP) (2002). *Modèle de guide de soins palliatifs fondés sur les principes et les normes de pratique nationaux*, mars.

ASSOCIATION QUÉBÉCOISE DE SOINS PALLIATIFS (AQSP) (2001). « Normes de pratique », *Bulletin de l'AQSP*, vol. 9, n° 1.

AURENCHÉ, S. (dir.) (2003). *La mort devant soi. Euthanasie, des clés pour un débat*, Paris, Éditions Autrement.

AYOUB, J. (2004). *Guérir parfois, soulager souvent, reconforter toujours*, Québec, Anne Sigier.

BACON, F. (1952 [1605]). *The Advancement of Learning*, cité dans *Encyclopedia Britannica Inc.*, p. 52-53.

BERT, C. (2001). *Éthique et santé. Les politiques sociales*, avec la collab. de C. RENARD, nos 1 et 2, Halle (Belgique).

BOLIN, J., C. PHILLIPS et C. HAWES (2006). « Urban and rural differences in end-of-life pain and treatment status on admission to a nursing facility », *The American Journal of Hospice & Palliative Care*, vol. 23, n° 1, p. 51-57.

BRANDT, R. (1992). *Morality, Utilitarianism, and Rights*, Cambridge, Cambridge University Press.

BRAZIL, K., D. HOWELL, M. BEDARD, P. KRUEGER et C. HEIDEBRECHT (2005). « Preference for place of care and place of death among informal caregivers of the terminally ill », *Palliative Medicine*, vol. 19, n° 6, p. 492-499.

BROWN, M. (2000). « A good death. Principles of palliative care are yet to be applied in acute hospitals », *British Medical Journal*, vol. 320, n° 7243, p. 1206.

CARTWRIGHT, J., S. HICKMAN, N. PERRIN et V. TILDEN (2006). « Symptom experiences of residents dying in assisted living », *Journal of the American Medical Directors Association*, vol. 7, n° 4, p. 219-223.

CASSELL, E.J. (1982). « The nature of suffering and the goals of medicine », *The New England Journal of Medicine*, vol. 306, n° 11, p. 639-645.

CHERNY, N. (1996). « The problem of inadequately relieved suffering », *The Journal of Social Issues*, vol. 52, n° 2, p. 13-30.

CLARKE, D.M. (1999). « Autonomy, rationality and the wish to die », *Journal of Medical Ethics*, vol. 25, n° 6, p. 457-462.

CURTIS, M. (2003). « In search of a good death: Good death is social construction », *British Medical Journal*, vol. 327, n° 7408, p. 223-224.

DANEAU, S. (2006). *Souffrance et médecine*, Québec, Presses de l'Université du Québec.

DANEAU, S., D. DION et E. HUDON (2002). « Les soins palliatifs, victimes de leur succès? Résultats d'une étude quantitative et qualitative », *Journal Européen de Soins Palliatifs*, résumés du II<sup>e</sup> Congrès du Réseau de Recherche de l'Association Européenne de Soins Palliatifs, p. 21.

DANEAU, S., V. LUSSIER et S. MONGEAU (2006). « *Primum non nocere*: Could the health care system contribute to suffering? In-depth study from the perspective of terminally ill cancer patients », *Canadian Family Physician*, vol. 52, n° 12, p. 1574-5.

— (2004). « The nature of suffering and its relief in the terminally ill: A qualitative study », *Journal of Palliative Care*, vol. 20, n° 1, p. 7-11.

DECHÊNE, G., D. DION et J. GRATTON (2004). « Où meurent les Québécois? I. Recherche sur la population québécoise 1994 à 1998 », *Le médecin du Québec*, vol. 39, n° 4, p. 112-121.

DE HENNEZEL, M. (1995). *La mort intime. Ceux qui vont mourir nous apprennent à vivre*, Paris, Robert Laffont.

DENEAU, A.-M., (2003). *Les conflits de valeurs et les dilemmes éthiques chez les infirmières gestionnaires de cas en contexte de rareté des ressources pour la clientèle des soins palliatifs*, travail dirigé pour l'obtention d'une maîtrise en bioéthique.

DOUCET, H. (2003). « Le débat sur l'euthanasie et l'expérience du mourir », *Frontières*, vol. 16, n° 1, automne, p. 20-28.

DOUCET, H. (1988). *Mourir. Approches bio-éthiques*, Paris, Desclée / Novalis.

ELLERSHAW, J. et C. WARD (2003). « Care of the dying patient: The last hours or days of life », *British Medical Journal*, vol. 326, n° 7379, p. 30-34.

FERRELL, B.R. (2005). « Late referrals to palliative care », *Journal of Clinical Oncology*, vol. 23, n° 12, p. 2588-2589.

FERRELL, B.R., D. NOVI, M.D. SULLIVAN, J. BANJA, M.Y. DUBOIS, M.C. GITLIN, D. HAMATY, A. LEBOVITS, A.G. LIPMAN, P.M. LIPPE et J. LILVICH (2001). « Ethical dilemmas in pain management », *The Journal of Pain*, vol. 2, n° 3, p. 171-180.

FLETCHER, J. (1967). *Moral Responsibility: Situation Ethics at Work*, Philadelphie, The Westminster Press.

FRONTIÈRES (2005). *SURTOUT NE PAS SOUFFRIR*, vol. 17, n° 2.

GLASER, B. et A. STRAUSS (1965). *Awareness of Dying*, Chicago, Aldine.

GOOD, M.D., N. GADMER et P. RUOPP (2004). « Narrative nuances on good and bad deaths: Internists' tales from high-technology work places », *Social Science & Medicine*, vol. 58, n° 5, p. 939-953.

GRANDINETTI, D. (1999). « Ethical hope – A life-line for sick patients », *Medical Economics*, vol. 76, n° 15, p. 121-122.

GROGONO, J. (2000). « A good death. Sharing control in death: The role of an "amicus mortis" », *British Medical Journal*, vol. 320, n° 7243, p. 1205.

HADJISTAVROPOULOS, T. et K.D. CRAIG (dir.) (2004). « Ethical issues for psychologists », dans *Pain, Psychological Perspectives*, Maswah (New Jersey), Lawrence Erlbaum Associates Publishers, p. 327-344.

HAVE, H. ten (2005). « End-of-life decision making in the Netherlands », dans R.H. BLANK et J. C. MERRICK (dir.), *End-of-Life Decision Making: A Cross-National Study*, Cambridge, The MIT Press, p. 147-168.

HAWTON, K. (2007). « Restricting access to methods of suicide: Rationale and evaluation of this approach to suicide prevention », *CRISIS (The Journal of Crisis Intervention and Suicide Prevention)*, vol. 28, suppl. 1, p. 4-9.

HIGGINSON, I. et G. SEN-GUPTA (2000). « Place of care in advanced cancer: A qualitative systematic literature review of patient preferences », *Journal of Palliative Medicine*, vol. 3, n° 3, p. 287-300.

HINTERMEYER, P. (2003). *Euthanasie, la dignité en question*, Paris, Buchet / Chastel.

HORGAN, J. (1991). « Death with dignity: The Dutch explore the limits of a patient's right to die », *Scientific American*, mai, p. 17-20.

HUDON, F. (2005). « L'infirmière et le soulagement de la douleur », *Frontières*, vol. 17, n° 2, p. 86-88.

HUMBERT, V. (2003). « Je vous demande le droit de mourir », propos recueillis et texte élaboré par F. VEILLE, Neuilly-sur-Seine, Éditions Michel Lafon.

HUME, D. (1783). *Essays on Suicide and the Immortality of the Soul*.

HUMPHREY, D. (1999). *Final Exit*, Eugene (OR), The Hemlock Society.

HUMPHREY, D. (1986). « The case for rational suicide », *Euthanasia Review*, vol. 1, n° 3, p. 172-176.

INSTITUT NATIONAL DE SANTÉ PUBLIQUE DU QUÉBEC (INSPQ) (2006). *Soins palliatifs de fin de vie du Québec: Définition et mesure d'indicateurs*, partie 1, avril.

INTERNATIONAL ASSOCIATION FOR THE STUDY OF PAIN (IASP) (1995). *Opioids for chronic non-cancer pain. Pain Clinical Updates III (3)*.

JONES, J. et D. WILLIS (2003). « In search of a good death: What is a good death? », *British Medical Journal*, vol. 327, n° 7408, p. 224.

KEHL, K. (2006). « Moving toward peace: An analysis of the concept of a good death », *The American Journal of Hospice & Palliative Care*, vol. 23, n° 4, p. 277-286.

KÜBLER-ROSS, E. (1969). *On Death and Dying*, New York, Macmillan.

LAMBERT, P. et M. LECOMPTE (2000). *Le citoyen: une personne du début – à la fin de sa vie: rapport principal sur l'état de situation des soins palliatifs au Québec*, Québec, Ministère de la Santé et des Services sociaux, Direction des communications.

- LAPUM, J. (2003). « In search of a good death: A good death and medicalisation need not be polarised », *British Medical Journal*, vol. 327, n° 7408, p. 224-225.
- LE BRETON, D. (2000). « Aspects sociaux et culturels de la douleur », dans G. METZGER, A. MULLER, M. SCHWETTA et C. WALTER (dir.), *Soins infirmiers et douleur*, Paris, Masson, p. 120-127.
- LIBOVITZ, A. (2001). « Ethics and pain. Why and for whom? », *Pain Medicine*, vol. 2, n° 2, p. 92-96.
- LYNN, J., J.M. TENO et R.S. PHILLIPS (1997). « Perceptions by family members of the dying experience of older and seriously ill patients », *Annals of Internal Medicine*, vol. 126, n° 2, p. 97-106.
- MARCOUX, I., B.L. MISHARA et C. DURAND (2007). « Confusion between euthanasia and other end of life decisions: Influences on public opinion poll results », *Canadian Journal of Public Health*, vol. 98, n° 3, p. 235-239.
- MAY, W.E. (1978). « Double Effect », dans W.T. REICH (dir.), *Encyclopedia of Bioethics*, New York, The Free Press, tome I, p. 316.
- MAYO, D.J. (1983). « Contemporary philosophical literature on suicide: A review », *Suicide and Life-Threatening Behavior*, vol. 13, n° 4, p. 313-345.
- MCNAMARA, B., C. WADDELL et M. COLVIN (1994). « The institutionalization of the good death », *Social Science & Medicine*, vol. 39, n° 11, p. 1501-1508.
- MEIER, D., C. EMMONS, A. LITKE, S. WALLENSTEIN et R. MORRISON (2003). « Characteristics of patients requesting and receiving physician-assisted death », *Archives of Internal Medicine*, vol. 163, n° 13, p. 1537-1542.
- MINISTÈRE DE LA SANTÉ ET DES SERVICES SOCIAUX (MSSS) (2006). *Les accidents évitables dans la prestation des soins de santé – Rapport du groupe de travail sur l'utilisation des opiacés en milieu hospitalier*, juin.
- MINISTÈRE DE LA SANTÉ ET DES SERVICES SOCIAUX (MSSS) (2004). *Politique en soins palliatifs de fin de vie*, Québec, Gouvernement du Québec.
- MISHARA, B.L. (1999). « Synthesis of research and evidence on factors affecting the desire of terminally ill or seriously chronically ill persons to hasten death », *Omega, International Journal on Death and Dying*, vol. 39, n° 1, p. 1-70.
- MISHARA, B.L. (1998). « The right to die and the right to live: Perspectives on euthanasia and assisted suicide », dans A. LEENARS, M. KRAL, R. DYCK et S. WENCKSTERN (dir.), *Suicide in Canada*, Toronto, University of Toronto Press, p. 441-458.
- MORE, T. (1952 [1615]). *L'Utopie*, traduit par V. STOUVENEL, Paris, Éditions sociales.
- MOULIN, D.E., A.J. CLARCK, M. SPEECHLEY, D.E. MORLEY et P. K. MOULIN (2002). « Chronic pain in Canada – Prevalence, treatment, impact and the role of opioid analgesia », *Pain Research and Management*, vol. 7, n° 4, p. 179-184.
- MUNN, J. et S. ZIMMERMAN (2006). « A good death for residents of long-term care: Family members speak », *Journal of Social Work in End-of-Life & Palliative Care*, vol. 2, n° 3, p. 45-59.
- NÉRON, A. (2005). « Derrière le miroir de la douleur, les interractions médicamenteuses, quiétude ou inquiétude? », *Frontières*, vol. 17, n° 2, p. 42-52.
- OREGON DEPARTMENT OF HUMAN SERVICES (2005). *Seventh Annual Report on Oregon's Death With Dignity Act*, State of Oregon.
- ORGANISATION MONDIALE DE LA SANTÉ (OMS) (2004). *Politique en soins palliatifs de fin de vie*.
- ORR, R.D. (2001). « Pain management rather than assisted suicide: The ethical high ground », *Pain Medicine*, vol. 2, n° 2, p. 131-137.
- POHIER, J. (1997). *La mort opportune, Les droits des vivants sur la fin de leur vie*, Paris, Le Seuil, Points Essais.
- PROULX, K. et C. JACELON (2004). « Dying with dignity: The good patient versus the good death », *The American Journal of Hospice & Palliative Care*, vol. 21, n° 2, p. 116-120.
- RACHELS, J. (1986). *The End of Life: Euthanasia and Morality*, Oxford, Oxford University Press.
- RAMSAY, P. (1978). *Ethics at the Edge of Life*, New Haven, Yale University Press.
- SAINT-ARNAUD, J. (2005). « De l'approche biomédicale à l'art du soin », *Frontières*, vol. 17, n° 2, p. 34-41.
- SAINT-ARNAUD, J. (1999). *Enjeux éthiques et technologies biomédicales*, Montréal, PUM.
- SAUNDERS, C. (1978). *The Management of Terminal Disease*, Londres, Edward Arnold.
- STAGNARO, S. (2003). « What is a good death? Good death will happen if life was good », *British Medical Journal*, vol. 327, n° 7422, p. 1047.
- THE, A., T. HAK, G. KOETER, et G.V.D. WAL (2000). « Collusion in doctor-patient communication about imminent death: An ethnographic study », *British Medical Journal*, vol. 321, n° 7273, p. 1376-81.
- TWYXCROSS, R.G. (1982). « Euthanasia: A Physician Viewpoint », *Journal of Medical Ethics*, n° 8, p. 86-95.
- VAN DER MAAS, P.J., G. VAN DER WAL, I. HAVERKATE, C.L.M. DE GRAAF, J.G.C. KESTER, B.D. ONWUTEAKA-PHILIPSEN et al. (1996). « Euthanasia, physician-assisted suicide, and other medical practices involving the end of life in the Netherlands, 1990-1995 », *New England Journal of Medicine*, vol. 335, n° 1, p. 699-705.
- VIG, E., N. DAVENPORT et R. PEARLMAN (2002). « Good deaths, bad deaths, and preferences for the end of life: A qualitative study of geriatric outpatients », *Journal of the American Geriatrics Society*, vol. 50, n° 9, p. 1541-1558.
- VIG, E. et P. PEARLMAN (2004). « Good and bad dying from the perspective of terminally ill men », *Archives of Internal Medicine*, vol. 164, n° 9, p. 977-981.
- WALTERS, G. (2004). « Is there such a thing as a good death? », *Palliative Medicine*, vol. 18, n° 5, p. 404-408.
- WAY, J., A.L. BACK et J.R. CURTIS (2001). « Withdrawing life support and resolution of conflict with families », *British Medical Journal*, vol. 325, p. 1342-1345.

## NOUVELLES PARUTIONS – ÉTUDES SUR LA MORT

Ngoc-Thanh Phan Nguyen

AUPETIT, Michel (2007). *La mort, et après? : un prêtre médecin témoigne et répond aux interrogations*, 2<sup>e</sup> éd. rév., Paris, Salvator.

BONDOLFI, Alberto (2007). *La mort assistée : en arguments*, Chêne-Bourg (Suisse), Georg, coll. « Controverses en éthique », n° 2.

BOUTINET, Jean-Pierre (2007). *Penser l'accompagnement adulte : ruptures, transitions, rebonds*, Paris, Presses universitaires de France.

CUEVAS, Bryan J. (2007). *The Buddhist Dead : Practices, Discourses, Representations*, Honolulu (Hawaii), University of Hawaii Press.

DEREGNAUCOURT, Jean-Pierre (2007). *La mort au Moyen Âge : les hommes et la mort à la fin du Moyen Âge*, Paris, J.-P. Gisserot, coll. « Gisserot Histoire ».

FELDMAN, David B. (2008). *End-Of-Life Handbook : A Compassionate Guide to Connecting with and Caring for a Dying Loved One*, Oakland (CA), New Harbinger.

GAGNET, Élise et Michaëlle GAGNET (2007). *La mort apaisée : chroniques d'une infirmière en soins palliatifs*, Paris, La Martinière.

GANNAL, Jean-Nicolas (2007). *History of Embalming and of Preparations in Anatomy, Pathology and Natural History*, Chicago, Kessinger Publishing.

GORMAN, Martha et Jennifer Fecio McDOUGALL (2007). *Euthanasia : A Reference Handbook*, 2<sup>e</sup> éd., Santa Barbara (CA), ABC-Clío.

IRETON, Sean (2007). *An Ontological Study of Death : From Hegel to Heidegger*, Pittsburgh (PA), Duquesne University Press.

JONES, David Albert (2007). *Approaching the End : A Theological Exploration of Death and Dying*, New York, Oxford University Press.

JOYEUX, Henri (2007). *Le suicide*, Paris, F.-X. de Guibert.

KALINA, Kathy (2007). *Midwife for Souls, Spiritual Care for the Dying : A Pastoral Guide for Hospice Care Workers and All Who Live with the Terminally Ill*, Boston (MA), Pauline Books & Media.

OLIVIER, Abraham (2007). *Being in Pain*, New York, Peter Lang.

OPPENHEIM, Daniel (2007). *Parents : comment parler de la mort avec votre enfant?*, Bruxelles, De Boeck, coll. « Parentalités ».

RAIMBAULT, Ginette (2007). *Parlons du deuil*, Paris, Payot, coll. « Petite bibliothèque Payot », n° 643.

SERRIE, Alain (2007). *Vaincre la douleur : la souffrance n'est pas toujours une fatalité*, Neuilly-sur-Seine (Hauts-de-Seine), Michel Lafon.