

**Vård i livets slut ur vårdpersonal och anhörigas perspektiv-en jämförelse av resultat från Palliativregistrets dödsfallsenkät och anhörigenkät.**

Martin Dreilich<sup>1,2</sup>, Martin Dreilich<sup>1</sup>, Staffan Lundström<sup>1</sup>

<sup>1</sup> Svenska Palliativregistret

<sup>2</sup> Familjeläkarna ASiH i Barkarby

Bakgrund Specialiserade palliativa vårdgivare i Sverige har en hög svarsfrekvens i Palliativregistret, vilket har gett goda förutsättningar för förbättringar av vården i livets slut (Martinsson et al., 2012). Att definiera en god död har flera perspektiv och dimensioner, vilket innebär att flera datakällor helst bör användas vid utvärdering av vård i livets slut (Bainbridge et al., 2010). Projektet är ett arbete inom ramen för Nordiska specialistkursen i Palliativ medicin där jag utförde en deskriptiv retrospektiv studie av alla patienter på Uppsala Hospice som registrerades i Palliativregistrets dödsfallsenkät under 2017. Studien jämför dödsfallsenkätens uppgifter om vård i livets slut som är registrerad av hälso- och vårdpersonal och motsvarande uppgifter från anhörigenkäten som registrerades av närmast anhörig. Metod. Svar från dödsfallsenkäten och anhörigenkäten matchades och parades i korstabeller för att jämföra andelen överensstämmande svar.

Resultat. Under 2017 registrerades totalt 156 dödsfallsenkäter i Palliativregisteret från Hospiceavdelningen i Uppsala. Femtiotvå anhörigenkäter registrerades vilket motsvarar 33% av alla dödsfall på Uppsala Hospice under 2017. Majoriteten av de inkluderade patienterna hade en cancerdiagnos. Konklusion. Studien visar att anhöriga perspektiv ger viktig information för hur vi kan förbättra vård i livets slut. Resultaten som presenteras indikerar att vi behöver ytterligare kunskap om hur vi kommunicerar med patienter och anhöriga vid förväntade dödsfall.