

Uppföljning av vårdförlopp

Vårdförloppets mål och åtgärder följs upp genom resultat- och processmått vilket skapar förutsättningar för ett kontinuerligt förbättringsarbete. Befintliga källor för uppföljning ska användas i den mån det går men målsättningen på längre sikt är att oavsett vilken källa som används för uppföljning, ska strukturerad vårddokumentation utgöra grunden. Det innebär också att uppföljning av vårdförloppen, i så stor utsträckning som är möjligt, ska baseras på information som är relevant för vården av patienten.

I nästa avsnitt sammanfattas vårdförloppets nuvarande datatillgång och uppföljningsmöjligheter. För att förverkliga uppföljningen av vårdförloppet kommer ytterligare arbete krävas, såväl nationellt gemensamt som regionalt och lokalt.

Tillgång till data och uppföljningsmöjligheter

Förutsättningarna för uppföljning av mål och indikatorer i vårdförloppet för palliativ vård varierar.

Flera av indikatorerna för palliativ vård i livet slutskede har Svenska Palliativregistrets enkät som källa. Dessa indikatorer kan redan på kort sikt användas för uppföljning, särskilt för de vårdgivare som rapporterar många av de aktuella dödsfallen till registret. Data blir bättre ju fler vårdgivare som deltar i palliativregistret och ju mer komplett registrering är.

Uppföljning av de mål och indikatorer som avser vårdåtgärderna för patienter i tidig palliativ sjukdomsfas förutsätter att det går att ringa in de aktuella patienterna i vårddokumentationen. Metoder (till exempel möjliga diagnos- och åtgärds-koder) för detta har diskuterats, men det finns i nuläget ingen rekommendation om lämplig lösning. Arbetet behöver fortsätta. Indikatorer som avser tidig palliativ sjukdomsfas anges i tabellen därför sakna nationell datakälla. Den möjliga källan kommer att vara regionernas vårdinformationssystem.

Därutöver ingår i indikatorlistan två indikatorer (förekomst av dokumenterad vårdplan; erbjudande om samtal vid allvarlig sjukdom) som har samma förutsättningar, att nationell datakälla saknas och där den möjliga framtida datakällan är regionernas vårdinformationssystem.

Indikatorer för uppföljning

Vårdförloppets indikatorer visas i Tabell 1. För detaljerad information om hur indikatorerna beräknas, se [Kvalitetsindikatorkatalog](#), där kompletta specifikationer publiceras i takt med att de är genomarbetade. Där beskrivs och motiveras också de valda indikatorerna.

Indikatorerna redovisas könsuppdelat och totalt, på både region- och enhetsnivå när det är möjligt och relevant. Indikatorer och kvalitetsunderlag avser allmän och specialiserad palliativ vård.

Tabell 1. Processmått

Indikator	Målvärde	Mätning och återrapportering	Källa
Andel patienter med misstänkt palliativt vårdbehov och som erbjuds samtal vid allvarlig sjukdom	100 %	Årsvis	<ul style="list-style-type: none"> Nationell datakälla saknas för vård i tidig palliativ sjukdomsfas. I livets slutskede delvis genom Svenska Palliativregistret
Andel patienter med palliativa vårdbehov som symtomskattas med ett strukturerat skattningsinstrument, till exempel IPOS, ESAS eller Abbey Pain Scale	100 %	Årsvis	<ul style="list-style-type: none"> Nationell datakälla saknas för vård i tidig palliativ sjukdomsfas. Det föreslås att införas KVÅ-kod för symtomskattning I förhållande till antal patienter med Z515. I livets slutskede Svenska Palliativregistret
Andel patienter med palliativa vårdbehov som har en dokumenterad vårdplan för den palliativa vården	100 %	Årsvis	<ul style="list-style-type: none"> Nationell datakälla saknas. AU124/AU125/AW013/AW015 i kombination med Z515 täljare, nämnare antal patienter med Z515 I livets slutskede finns Svenska palliativregistret.
Andel patienter med palliativa vårdbehov som har ordinerade vidbehovsläkemedel mot förväntade symptomgenombrott	100 %	Årsvis	<ul style="list-style-type: none"> Nationell datakälla saknas för vård i tidig palliativ sjukdomsfas. I livets slutskede Svenska Palliativregistret.
Andel patienter med palliativa vårdbehov som har dokumenterad munhälsobedömning enligt ROAG	> 90 %	Årsvis	<ul style="list-style-type: none"> I livets slutskede Svenska palliativregistret.

Indikator	Målvärde	Mätning och återrapportering	Källa
Andel patienter med palliativa vårdbehov som erhåller samtal vid allvarlig sjukdom	90 % erhållen	Årsvis	<ul style="list-style-type: none"> • Nationell datakälla saknas. • Det rekommenderas att införa åtgärdskod för Samtal vid allvarlig sjukdom, Z 515 som nämnare.
Andel patienter med palliativa vårdbehov där brytpunktssamtal till vård i livets slutskede har genomförts	100 %	Årsvis	<ul style="list-style-type: none"> • Svenska palliativregistret • XV018 i kombination med Z515, i förhållande till enbart antal patienter med Z515
Registreringsgrad i Svenska palliativregistret	100 %	Årsvis	<ul style="list-style-type: none"> • Svenska palliativregistret