

| | | | |
|--|--|---|---------------------------------------|
| Ansvarig Medicinskt ansvarig sjuksköterska (MAS) | Upprättad av Anke Wilken (SSK) Anneli Jonsson (DSK) Lotta Tyrberg (MAS) ÖG | Berörda verksamheter Hälsa och omsorg | Fastställt datum 2024-06-12 |
| Dokumentnamn Rutin för registrering i svenska palliativregistret | Ledningssystem Enligt SOSFS 2011:9 | Reviderad | Diarienummer |

Rutin för registrering i svenska palliativregistret

1. Svenska palliativregistret

Svenska palliativregistret är ett nationellt kvalitetsregister som möjliggör en systematisk och kontinuerlig utveckling av vården i livets slutskede. Syftet med registret är att förbättra vården i livets slut för patienten och deras närstående oavsett vårdgivare.

2. Metod

En enkät med cirka 30 frågor som handlar om hur vården varit sista veckan i livet besvaras.

- OAS fyller i enkäten i registret, vid behov med stöd av teamet och dokumentation
- Frågan om deltagande i närståendeenkät utförs samtidigt som OAS erbjuder ett efterlevandesamtal
- Tackar närstående JA skickas länk till enkäten

3. Mål

100 % av patienter som har insatser från kommunal primärvård ska registreras i svenska palliativregistret.

4. Kvalitetssäkring av vården i livets slutskede

Resultaten i registret används för att se vilken kvalitet som vården håller och vad som behöver förbättras. När förbättringar görs kan resultat från registret användas för uppföljning.

Enhetschef tillsammans med sjuksköterskor med huvudansvar för palliativvård ansvarar för att årligen sammanställa och redovisa resultatet för årets registreringar samt utifrån dessa upprätta mål för kommande års kvalitetsarbete av den palliativa vården.

Mer information finns på [Svenska palliativregistret](#)