

Literaturrecherche und -bewertung zur Ergebnisqualität (im Sinne von Lebensqualität) in der stationären Hospiz- und Kinderhospizversorgung

Endbericht: Rechercheablauf und Analyseergebnisse

Zeitraum: 1990 – 2018

**GAB München –
Gesellschaft für Ausbildungsforschung
und Berufsentwicklung eG
Lindwurmstr. 41/43
80337 München**

www.gab-muenchen.de

Wissenschaftliche Mitarbeiter*innen: Prof. Dr. Stefan Ackermann (Projektleitung),
Dr. Stephanie Juraschek,
Nicolas Schrode
Dr. Barbara Burger
Fachwissenschaftliche Beratung: Miriam Püschel, Hospiz Minden
Dr. Katja Bartlakowski, Hochschule Osnabrück

Email: info@gab-muenchen.de
Letzte Änderung: 16.12.2019
Status: Fertiggestellt

Dokument: Endbericht Literaturrecherche Hospize V 1.0.docx

Inhaltsverzeichnis

Zusammenfassung / Executive Summary.....	1
A. Rechercheablauf und Ergebnisanalyse	3
I. Forschungsfragen	3
II. Systematische Literaturrecherche	3
1. Recherchestrategien und -methoden	3
2. Eingeschlossene Fachdatenbanken.....	4
3. Ein- und Ausschlusskriterien	6
4. Entwicklung der Suchstrings.....	7
5. Evaluierung, wissenschaftliche Bewertung und Verwaltung der Suchergebnisse.....	7
5.1. Titel- und/oder Abstract-Sichtung	7
5.2. Bewertung der wissenschaftlichen Verwertbarkeit (Qualitätsbeurteilung).....	7
5.3. Verwaltung und Bearbeitung der Suchergebnisse.....	8
6. Überblick über die Ergebnisse der durchgeführten Literaturrecherche.....	8
III. Methodisches Vorgehen im Rahmen der Literaturanalyse.....	9
1. Feldsichtung	9
2. Volltextsichtung.....	10
4. Quantitative Auswertung des Materials	11
5. Ermittlung der Bezugsgröße Ergebnisqualität (Lebensqualität)	12
6. Ergebnisübersichten zu Qualitätskriterien und -indikatoren.....	12
7. Übertragbarkeit der Erkenntnisse auf Deutschland und Einschätzung der Geeignetheit für eine weitere Konzeptentwicklung.....	13
IV. Ergebnisdarstellung.....	13
1. Quantitative Bewertung der Rechercheergebnisse	13
2. Qualitative (inhaltliche) Bewertung der Rechercheergebnisse	15
2.1 Definition relevanter Begriffe	15
2.1.1 Ergebnisqualität	15
2.1.2 Lebensqualität.....	16
2.1.3 Palliative Care	18
2.1.4 Betrachtungs- und Verständnisansätze	19
2.1.5 Qualitätskriterien und Qualitätsindikatoren.....	21
2.1.6 Messinstrumente und Messansätze	22
2.1.6.1 Der lineare Messansatz	23
2.1.6.2 Bipolare Messansätze.....	23
2.1.6.3 Triangulative Messansätze	24

2.2 Analyseergebnisse.....	24
2.2.1 Ableitung von Qualitätskriterien für die stationäre Hospizarbeit aus dem Untersuchungsfeld Hospize	24
2.2.1.1 Physische Dimension	25
2.2.1.2 Psychische Dimension	27
2.2.1.3 Psychosoziale Dimension	28
2.2.1.4 Existenzielle und spirituelle bzw. religiöse Dimension.....	28
2.2.1.5 Weitere Dimensionen und Querschnittsdimensionen.....	29
2.2.2 Leistung bestehender Qualitätskriterien und -indikatoren für Hospize (international)	31
2.2.3 Ableitung von Qualitätskriterien und -indikatoren aus dem Untersuchungsfeld der Kinderhospize (international)	35
2.2.3.1 Physische Dimension	39
2.2.3.2 Psychische Dimension	39
2.2.3.3 Psychosoziale Dimension	40
2.2.3.4 Spirituelle Dimension	40
2.2.3.5 Qualitätskriterien für Kinderhospize im deutschsprachigen Raum.....	41
2.2.4 Ergänzende Qualitätskriterien und -indikatoren aus dem Bereich der Palliative Care	44
2.2.5 Ableitung weiterer Qualitätskriterien für die stationäre Hospizarbeit aus dem erweiterten Untersuchungsfeld.....	44
2.2.5.1 Strukturqualität	44
2.2.5.2 Prozessqualität aus ethischer Perspektive	46
2.2.5.3 Ergebnisqualität.....	46
2.2.5.4 Beziehungsqualität	48
2.2.5.5 Mess- und Prüfverfahren.....	51
3. Übertragbarkeit der Erkenntnisse auf Deutschland unter Berücksichtigung des § 39a Abs. 1 SGB V	52
3.1 Unmittelbare Übertragbarkeit	52
3.2 Geeignetheit für eine weitere Konzeptentwicklung zur internen und externen Qualitätssicherung	52
3.3 Bedingungen für die Indikatorenübertragung	55

B. Anhänge	57
Anhang 1: Kernaussagen	58
Anhang 2: Leitende Prüffragen im Rahmen der Konzeptentwicklung	61
Anhang 3: Qualitätsindikatoren in der Palliativversorgung	62
Anhang 4. Rechercheverläufe	78
I. Durchführung der Literaturrecherche in wissenschaftlichen Fachdatenbanken.....	78
II. Durchführung der Literaturrecherche im Internet [Ergänzende Recherche]	365
III. Durchführung der Literaturrecherche in fachspezifischen Zeitschriften (E-Journals)	373
IV. Sichtung der einschlägigen juristischen Kommentarliteratur zu § 39a SGB V i.V.m. SGB XI	375

Zusammenfassung / Executive Summary

Der vorliegende Bericht gibt die Ergebnisse einer umfassenden Literaturrecherche und -auswertung zu den Fragestellungen wieder, welche Qualitätskriterien und -indikatoren für die Ergebnisqualität stationärer Hospize und Kinderhospize in Deutschland bereits bestehen und welche sich ggf. aus der Literatur ableiten und auf deutsche Verhältnisse übertragen lassen. Dabei wurde Ergebnisqualität, der Rahmenvereinbarung nach § 39a Abs. 1 Satz 4 SGB V folgend, als Lebensqualität definiert.

Hierfür wurde ein sensitiver Rechercheansatz gewählt. Um ein möglichst vollständiges Ergebnisbild zu erhalten, wurde eine umfangreiche Suchbegriffsmatrix erstellt sowie ein breites Spektrum an wissenschaftlichen Fachdatenbanken einbezogen. Für die Treffergenauigkeit wurden dabei Ein- und Ausschlusskriterien definiert und Suchstrings gebildet, außerdem wurden Kriterien für die Beurteilung der wissenschaftlichen Geeignetheit entwickelt und angewandt. Zudem erfolgte eine Internetrecherche. Auf Grundlage dieses Vorgehens konnten 1.499 relevante Treffer in Fachdatenbanken sowie im Internet ermittelt werden. Von diesen Treffern konnten 1.156 Titel im Volltext beschafft und ausgewertet werden.

Die Auswertung hatte einen qualitativ-inhaltsanalytischen Fokus. An eine erste Feldsichtung schloss eine Sichtung der verfügbaren Volltexte an. Blicklenkend war dabei der Anspruch, zunächst den Begriff der Lebensqualität sowie weiterer für die Forschungsfragen relevanter Begriffe (Ergebnisqualität, Palliative Care, Qualitätskriterien und -indikatoren) zu klären und zu beschreiben. Hieran anschließend wurde dezidiert nach bestehenden Qualitätskriterien und -indikatoren im Feld der stationären Hospize und Kinderhospize sowie im erweiterten Feld der Palliativversorgung(-Forschung) gesucht.

Aus den Erkenntnissen zu den Begriffen, konnten Anhaltspunkte mit besonderer Evidenz zum Thema Lebensqualität in der Hospiz- und Palliativversorgung ermittelt werden. Diese Anhaltspunkte wurden sodann auf eine mögliche Übertragbarkeit auf deutsche Verhältnisse bzw. auf eine weitere Verwendbarkeit geprüft.

Im Rahmen der Recherche nach bestehenden Qualitätskriterien und -indikatoren im Feld der stationären Hospize und Kinderhospize konnten nur wenige Erkenntnisse generiert werden: hier existieren kaum Werkzeuge und Instrumente. Anders zeigt sich dies im erweiterten Feld der Palliativversorgung.

Etwa 95% der verfügbaren Qualitätskriterien und -indikatoren finden keine Praxisanwendung, sondern wurden zu Forschungszwecken entwickelt und eingesetzt, dies vielfach innerhalb von groß angelegten palliativ-klinischen Studien. Vor diesem Hintergrund kommt die Literaturstudie zu folgendem Ergebnis:

- **Die ermittelten Qualitätskriterien und -indikatoren lassen sich nicht unmittelbar auf das Feld der stationären (Kinder-) Hospize in Deutschland übertragen.** Sämtliche Kriterien und Indikatoren entstammen aus der wissenschaftlichen Forschung und zugleich aus dem klinischen Kontext. Ein unmittelbarer Praxisbezug für „kleine Einrichtungen mit familiärem Charakter“ lässt sich hiervon ausgehend kaum ableiten.
- Die **identifizierten Qualitätsindikatoren** (vgl. hierzu Anhang) enthalten zahlreiche Anregungen für die weitere Konzeptentwicklung. Allerdings können die herangezogenen

Qualitätskriterien und -indikatoren nur als Anhaltspunkte für die Qualitätsarbeit betrachtet werden. Das Finden und Operationalisieren von Indikatoren ist ein wichtiger Schritt, muss aber eingebettet werden in das **systematische Qualitätsmanagement** der jeweiligen Einrichtung. Zudem darf eine Standardisierung nicht dazu führen, dass dadurch die Autonomie der Hospizmitarbeitenden zu stark eingeschränkt wird.¹ Hier offenbart sich ein Spannungsfeld, das durch Einbezug der Hospizmitarbeitenden in die Kriterienentwicklung gelöst werden könnte.

- Es existiert kein wissenschaftlich einheitliches Verständnis von Lebensqualität. Common Sense in der Forschung ist jedoch die Multidimensionalität von Lebensqualität. Die unterschiedlichen **Dimensionen von Lebensqualität** als Ergebnisqualität werden in Dimensionen wie physisch, psychisch, psychosozial, sozial, spirituell, etc. unterteilt. Ein rein gesundheitsbezogenes Lebensqualitätsverständnis greift hier zu kurz. In diesem Zusammenhang ist auch die Subjektivität der Lebensqualitätseinschätzung und -messung zu berücksichtigen. Diese Aspekte finden sich als „Kernaussagen“ im Anhang dieses Berichtes.
- Alle **Qualitätsdimensionen**, darunter die Struktur-, Prozess- und Beziehungsqualität haben Einfluss auf die Ergebnisqualität; dies einmal mehr, wenn Ergebnisqualität in Gestalt von Lebensqualität verstanden wird.
- Der **systemische Ansatz** öffnet zudem den Blick auf die **Multiperspektivität** und Wechselbezüglichkeit von Lebensqualität. Von den verschiedenen Stakeholdern im Kontext von Hospizen – Hospizgäste, Zugehörige und Betreuende, Mitarbeitende etc. - werden unterschiedliche Aspekte von Lebensqualität als verschieden wichtig angesehen. Sämtliche Perspektiven müssen im Rahmen der Prüfung erfasst werden.
- Die gesichteten **Messinstrumente** sind stark kontextspezifisch und oftmals hochkomplex; sie erfordern daher eine hohe Anwenderkompetenz und müssen auf die Verwendungskontexte adaptiert werden. Grundsätzlich stellt sich die Frage, welches Mess- und Prüfinstrument geeignet ist, das Phänomen Lebensqualität mit seinen vielfältigen Dimensionen zu erfassen.
- Einer Konzeptentwicklung sollte eine **Erhebung und Evaluation** der derzeit bestehenden Aktivitäten und Maßnahmen zur internen und externen Qualitätssicherung in stationären Hospizen und Kinderhospizen in Deutschland vorausgehen. Dabei sollte zugleich die Wirksamkeit von Rahmenhandbüchern wie etwa SORGSAM mit evaluiert werden.

¹ Forderung nach mehr Autonomie, im Sinne von situationsspezifischen Interventionen und der bedarfsgerechten Ausgestaltung der Begleitung von Sterbenden in Form von „Beziehungsmedizin, Beziehungspflege, psychosozialer und spiritueller Unterstützung“: Anmerkungen der Sektion Pflege des DGP vom 10.11.2014 S. 1; Siehe auch Situatives Handlungsvermögen im Pflegemodell nach Püschel 2019, S. 56

A. Rechercheablauf und Ergebnisanalyse

I. Forschungsfragen

Es wurde eine systematische Literaturrecherche zu den nachfolgenden Fragestellungen durchgeführt:

- a. *Existieren Qualitätskriterien und -indikatoren insbesondere mit Bezug auf die Ergebnisqualität (im Sinne von Lebensqualität) im Kontext der stationären Hospizversorgung und Kinderhospizversorgung?*
- b. *Lassen sich die aus der nationalen/internationalen Literaturrecherche gewonnenen Erkenntnisse auf deutsche Verhältnisse übertragen? Und wenn ja, auf welchem Wege wäre das möglich? Vorschläge sind zu erarbeiten für interne und externe Qualitätssicherung.*

II. Systematische Literaturrecherche

Vorgegangen wurde nach dem so genannten *sensitiven Rechercheansatz*. Um ein möglichst vollständiges Ergebnisbild zu erhalten, wurde eine umfängliche Suchbegriffsmatrix (inkl. Synonyme) erstellt sowie ein breites Spektrum an wissenschaftlichen Fachdatenbanken einbezogen. Im Rahmen dieser Vorgehensweise wurde bewusst in Kauf genommen, dass ein erheblicher Anteil nur bedingt relevanter Treffer unter den Retrieval-Ergebnissen sein würde.

1. Recherchestrategien und -methoden

Unter Anwendung der *Building-Block-Methode* erfolgte zunächst die Zerlegung der Forschungsfrage in einzelne Facetten oder Fragestellungen. Folgende Fragestellungen wurden hiervon ausgehend anhand der Ausgangsfrage identifiziert:

1. Existieren Qualitätskriterien und -indikatoren zur Ergebnisqualität (Lebensqualität) im Kontext der stationären Hospizversorgung für Erwachsene?
2. Existieren Qualitätskriterien und -indikatoren zur Ergebnisqualität (Lebensqualität) im Kontext der stationären Kinderhospizversorgung?
3. Existieren Qualitätskriterien und -indikatoren zur Ergebnisqualität (Lebensqualität) im Kontext der (Palliativ-)Pflege (Pflegewissenschaft), der (Palliativ-)Medizin, der psychosozialen Arbeit (Sozialwissenschaft) sowie der Therapie (Psychologie)?
4. Existieren generelle Qualitätskriterien und -indikatoren im Kontext der stationären Hospizversorgung (Erwachsene, Kinder, Zugehörige)?
5. Existieren generelle Qualitätskriterien und -indikatoren im Kontext der palliativen Versorgung (Erwachsene, Kinder, Zugehörige)?
6. Wie wird das Kennzeichen „Interne/externe Qualitätssicherung“ im Kontext der stationären Hospizversorgung (Erwachsene, Kinder, Zugehörige) definiert/beschrieben/gemessen/bewertet?
7. Wie wird das Kennzeichen „Interne/externe Qualitätssicherung“ im Kontext der allgemeinen (Palliativ-)Pflege (Pflegewissenschaft), der (Palliativ-)Medizin, der psychosozialen Arbeit (Sozialwissenschaft) sowie der Therapie (Psychologie) aus der aktuellen Literaturlage heraus definiert/beschrieben/ gemessen/bewertet?
8. Wie lässt sich der Begriff/das Konstrukt „Lebensqualität“ als Kennzeichen der stationären Hospizversorgung aus der aktuellen Literaturlage heraus definieren/beschreiben/messen/bewerten?
9. Wie lässt sich der Begriff/das Konstrukt „Lebensqualität“ als Kennzeichen der allgemeinen (Palliativ-) Pflege (Pflegewissenschaft), der (Palliativ-)Medizin, der psychosozialen Arbeit (Sozialwissenschaft) sowie der Therapie (Psychologie)aus der aktuellen Literaturlage heraus definieren/beschreiben/messen/bewerten?

Die Zuordnung von deutsch- und englischsprachigen Suchbegriffen (Synonyme) zu den einzelnen Fragestellungen bildete sodann den nächsten Schritt dieser Recherchestrategie. Ermittelt wurden die Suchbegriffe durch kollegiales Brainstorming nach jeweiliger Einarbeitung in das Thema im Rahmen einer orientierenden Recherche. Nicht zuletzt wurde hospizliche Fachexpertise einbezogen. Sämtliche Suchbegriffe wurden sinnvoll sowie unter Anwendung der Boole'schen Operatoren miteinander kombiniert.

2. Eingeschlossene Fachdatenbanken

Die Literaturrecherche wurde in den folgenden Fachdatenbanken durchgeführt:

- CareLit
Carelit® enthält Literatur aus dem Bereich Krankenhausmanagement bis in die sechziger Jahre und Pflegeliteratur bis in die fünfziger Jahre zurückgehend.
- Cinahl
CINAHL ist die elektronische Form des Cumulative Index to Nursing & Allied Health Literature. In der Datenbank werden fast alle englischsprachigen Pflegezeitschriften, die Veröffentlichungen der American Nurses' Association (ANA) und der National League for Nursing (NLN) ausgewertet. Weiterhin werden zum Fachgebiet Pflege- und Gesundheitswissenschaften Monographien, graue Literatur (heisst: keine Verlagspublikationen), AV-Materialien, Dissertationen und ausgewählte Kongressberichte nachgewiesen. Cinahl Complete enthält mehr als 4,8 Millionen Einträge und wertet mehr als 5.400 Zeitschriften aus.
- PubMed
enthält die von der U.S. National Library of Medicine® (NLM) herausgegebene Datenbank Medline, die die Bereiche Medizin, Gesundheitswesen, Krankenpflege u.a. umfasst. Für Medline werden mehr als 5.200 biomedizinische Zeitschriften ausgewertet.
- OvidSP
Metasuchmaschine mit medizinischem Schwerpunkt.
- Cochrane Library
Die Cochrane Library beinhaltet über 1,2 Mio. Eintragungen bzw. Reviews von Zeitschriften, Konferenzberichten und anderen Quellen zu den neuesten, nachgewiesenen medizinischen Behandlungen sowie zu kontrollierten gesundheitlichen Studien.
- Livivo
Livivo ist das Suchportal von ZB MED - Informationszentrum Lebenswissenschaften für die Fächer Medizin, Gesundheitswesen, Ernährungs-, Umwelt- und Agrarwissenschaften. Livivo durchsucht rund 59 Mio. Datensätze aus über 60 Fachdatenquellen.
- Bibnet.org
Eine Arbeitsgruppe von Pflegebibliotheken aus der Schweiz und Österreich betreibt unter bibnet.org eine kooperative und frei zugängliche Literaturdatenbank des Gesundheitswesens. Nachgewiesen werden Referenzen von Zeitschriftenartikeln aus dem Gesundheitsbereich.
- SSOAR
SSOAR erschließt als Fachrepositorium Dokumente aus dem Bereich der Sozialwissenschaften im Wege von Open Access. Gegenwärtig sind über 48.000 Dokumente im Volltext verfügbar.
- PsycInfo
Bibliographische Datenbank zur Psychologie. PsycINFO verzeichnet Zeitschriftenaufsätze, Bücher, Buchkapitel, Buchbesprechungen, Forschungsberichte, Fallstudien etc. zur

Psychologie und verwandten Gebieten wie etwa Psychiatrie oder Soziologie. Ausgewertet werden circa 2.500 Zeitschriften.

PsycINFO wird von der American Psychological Association (APA) produziert.

- **Wiso-Net**
WISO bietet Referenzen, E-Books" und "Fachzeitschriften" unter anderem für die Fachgebiete Sozialwissenschaften, und Psychologie. Enthalten sind etwa 60 Fachzeitschriften, 450 E-Books und ca. 1,8 Mio. Referenzen aus verschiedenen sozialwissenschaftlichen Datenbanken.
- **PubliSa**
PubliSA erlaubt die Recherche nach deutschsprachigen Publikationen zur Sozialen Arbeit.
- **SpringerLink**
SpringerLink ist ein fächerübergreifendes Portal, das eine Vielzahl von Informationsressourcen zu allen Fachgebieten unter einer Oberfläche anbietet, darunter zahlreiche elektronische Zeitschriften, E-Books und andere Volltexte.
- **Wiley Online Library**
Die fächerübergreifende Literatur-Plattform des Verlags Wiley mit den Schwerpunkten Gesundheit und Naturwissenschaften, Sozial- und Geisteswissenschaften bietet Zugang zu über 1.500 E-Journals und 20.000 E-Books sowie Nachschlagewerken.
- **Elsevier ScienceDirect**
Fachübergreifende Datenbank mit Zugriff auf die elektronischen Zeitschriften und eBooks des Verlags Elsevier.
- **Web of Science**
Web of Science ist eine interdisziplinäre, wissenschaftliche Datenbank mit breitem Fächerspektrum. Ausgewertet werden über 33.000 referierte wissenschaftliche Zeitschriften aller Fachgebiete einschließlich Open Access Journals.
- **JStor + JSTOR Open Content**
Interdisziplinäre Fachdatenbank mit Spezialisierung auf wissenschaftlichen Fachzeitschriften.
- **Base**
Base ist eine Suchmaschine für wissenschaftliche Dokumente, deren Metadaten weltweit von Dokumentenservern bereit gestellt werden. Bei dem größten Anteil der indexierten Dokumente sind die Volltexte frei im Sinne des Open Access zugänglich. BASE ermöglicht den Zugriff auf über 90 Millionen Dokumente, darunter Hochschulschriften, Preprints, Zeitschriftenartikel von über 5.000 Dokumentenservern.
- **Digital Commons Network**
Die Datenbank bietet Zugriff auf wissenschaftliche Artikel sowie auf weiteres Forschungsmaterial. Enthalten sind Zeitschriftenartikel, Buchkapitel, Hochschulschriften, Working Papers und Tagungsberichte. Gegenwärtig sind über 1,2 Mio. Open-Access-Publikationen von 380 Institutionen aufrufbar. Dabei handelt es sich überwiegend um US-amerikanische Universitäten.
- **Core**
Core ist ein weltweit agierender Aggregator von wissenschaftlichen Open-Access-Publikationen aus internationalen Open-Access-Zeitschriften und Repositorien. Gegenwärtig bietet Core den Zugriff auf über 135 Mio. Artikel-Metadatenätze, 93 Millionen Abstracts, 11 Millionen gehostete und validierte Volltexte und über 78 Millionen direkte Links zu Forschungsarbeiten auf anderen Websites.
- **OAister/WorldCat**
OAister schafft Zugang zu derzeit über 25 Mio. frei verfügbaren akademischen Online-Publikationen von mehr als 1.100 Einrichtungen.
- **OAPEN Library**

OAPEN Library bietet Zugriff auf eine ständig wachsende Zahl wissenschaftlicher Publikationen zu geistes- und sozialwissenschaftlichen Fachdisziplinen aus ganz Europa.

- Open Access Theses and Dissertations (OATD)
OATD verzeichnet online zugängliche Dissertationen und Abschlussarbeiten (Diplom-, Magister-, Bachelor-, Masterarbeiten etc.). Ausgewertet werden die Repositorien von über 1000 Universitäten, Hochschulen und Forschungseinrichtungen aus aller Welt. Enthält etwa 3,5 Mio. Diplomarbeiten und Dissertationen.
- Sciencegate
Über ScienceGate sind wissenschaftliche Open-Access-Publikationen von mehr als 4.000 OAI-Repositorien recherchierbar. Der Index der Suchmaschine umfasst über 120 Millionen Datensätze und damit ca. 1.8 Mio. Artikel.
- e-Content Hogrefe
Verlagspublikationen zur Psychologie, Psychiatrie, zur Pflege und den Gesundheitswissenschaften.

Ergänzend erfolgte eine Internetrecherche. Hierfür kamen die Suchinstrumente „Google“ und „Google Scholar“ zur Anwendung.

3. Ein- und Ausschlusskriterien

Die Einschluss- und Ausschlusskriterien wurden a priori auf der Grundlage der formulierten Fragestellungen definiert. Sie bildeten – neben den Fragestellungen – die Grundlage für die Entwicklung des spezifischen Suchstrings, für das Durchführen der Titel-Abstract-Sichtung sowie für das Sichten der Volltexte. Inhalte, die die Einschlusskriterien nicht erfüllten, wurden ausgeschlossen. Sprachbasierte Einschränkungen wurden angewendet, da die Übersetzung fremdsprachiger Literatur eine sehr aufwendige zusätzliche Ausgabe gewesen wäre.

	Einschlusskriterien	Ausschlusskriterien
Zielgruppe	Erwachsene, Kinder, Zugehörige	Andere
Zeitraum	1990 – 31.12.2018	Älter als 1990
Suchsprache	Deutsch- und englischsprachig	Andere Sprachen
Kontext	hospizlicher und/oder palliativer Kontext	Andere Kontexte
Ergebnis- und/oder Lebensqualität	Auch im allg. gesundheits- (Pflege Medizin) und/oder sozialwissenschaftlichen/psychologischen sowie spirituellen Kontext	Andere wissenschaftliche Kontexte, z.B. Volks- oder Betriebswirtschaft etc.
Rechercheansatz	Fachdatenbanken – und Internetrecherche	Handsuche
Publikationstyp	Alle Formate (Bücher, Zeitschriftenbeiträge, graue Literatur Forschungsberichte, Studien etc.)	Inhalte von Websites oder Beiträgen privater Personen
Medientyp	Elektronischer Volltext	Analoge/gedruckte Medien

4. Entwicklung der Suchstrings

Auf der Basis der formulierten Fragestellungen unter Ziffer 2.1. wurden alle identifizierten Suchbegriffe (Synonyme) mithilfe der Booleschen Operatoren jeweils zu einem deutsch- sowie englischsprachigen Suchstring verknüpft. Aufgrund der unterschiedlichen, zum Teil wenig komfortablen Interfaces der durchsuchten Datenbanken, mussten die einzelnen Suchstrings individuell angepasst werden.

Beispiel 1: Suchstring Elsevier ScienceDirect

tak(Qualit AND (criteri* or indicat* or standard* or parameter) AND ("quality of result " or "result quality") OR ("quality of life " or "life quality") AND (hospice or "inpatient hospice") AND (adult* or "dying people") OR (relative* or family))*

Beispiel 2: Suchstring EBSCO (Cinahl, PsycInfo etc.)

TI quality AND TI (criteri* or indicat* or standard* or parameter*) AND TI (quality of result or result quality) OR TI (quality of life or well being or well-being) AND AB (hospice or inpatient hospice) AND AB adult* OR AB family**

Beispiel 3: Suchstring PubMed

(((((quality[Title/Abstract]) AND (criteri*[Title/Abstract] OR indicator*[Title/Abstract] OR standard*[Title/Abstract] OR parameter*[Title/Abstract])) AND ("quality of result*" [Title/Abstract] OR "result quality"[Title/Abstract])) OR ("quality of life"[Title/Abstract] OR "life quality"[Title/Abstract])) AND (hospice or "inpatient hospice")) AND (adult or "hospice patient" or family)*

Mitunter musste im Falle der Nutzung einiger Datenbanken (z.B. Open-Access-Portale), die Komplexität der Suchstrings so deutlich reduziert werden, dass mehrere Suchanfragen notwendig wurden.

5. Evaluierung, wissenschaftliche Bewertung und Verwaltung der Suchergebnisse

5.1. Titel- und/oder Abstract-Sichtung

Die Sichtung der Retrieval-Ergebnisse erfolgte durch zwei Reviewer anhand der formulierten Fragestellungen sowie auf der Basis der Ein- und Ausschlusskriterien. Die ausgeschlossenen Ergebnisse wurden hospizfachlich gesichtet und bestätigt. Bei nicht bestätigten Treffern wurde ein Konsensus ausgehandelt.

5.2. Bewertung der wissenschaftlichen Verwertbarkeit (Qualitätsbeurteilung)

Die wissenschaftliche Qualität der gefunden Beiträge wurde anhand der Kriterien „Verlagspublikation“, „Autor/Herausgeber“ sowie „(langfristige) Verfügbarkeit“ bewertet. Zwei Reviewer schätzten unabhängig voneinander die wissenschaftliche Qualität der Publikation auf einer Drei-Noten-Skala ein und führten im Zweifelsfall einen Konsens herbei:

- uneingeschränkt geeignet (Note 1)
- eingeschränkt geeignet (Note 2)
- ungeeignet (Note 3)

5.3. Verwaltung und Bearbeitung der Suchergebnisse

Mithilfe des Literaturverwaltungsprogramms Citavi wurden die Suchergebnisse vorsortiert, gruppiert und per Dublettencheck um mehrfach gefundene Treffer bereinigt. Die Titel, die aufgrund der unterschiedlichen Feldformate in den einzelnen Fachdatenbanken nicht als Mehrfachnennung erkannt wurden, durchliefen eine manuelle Prüfung. Titel, die nicht in Citavi überführt werden konnten – wie etwa die Ergebnisse aus der Datenbank CareLit – wurden mit der MS-Software Excel bearbeitet.

6. Überblick über die Ergebnisse der durchgeführten Literaturrecherche

Die Ergebnisse der Literatursuche (Fachdatenbanken und Internet) haben insgesamt 15.139 Treffer ergeben. Von diesen Treffern wurden 13.641 nach Titel-/Abstract-Screening und Dublettencheck ausgeschlossen.

Von der Gesamtzahl der Datenbank- und Internetreferenzen haben 1.499 die Einschlusskriterien für Titel/Abstract erfüllt. Hiervon konnten rund 77%, demnach 1.156 Titel im Volltext beschafft werden. Diese Beschaffungsquote ist als hoch einzuschätzen. Im Rahmen der Recherche in kommerziellen Fachdatenbanken, die nicht nur Referenzen, sondern auch die entsprechenden Volltexte bereithielten (z.B. Scencedirect, Cinahl etc.), konnte auf diese unmittelbar zugegriffen werden. Entsprechendes galt für OA-Datenbanken. Bei wissenschaftlichen Artikeln, die online nicht unmittelbar in einer Volltext-Fachdatenbank zugänglich waren, wurde geprüft, ob die Beschaffung einer elektronischen Fassung über Online-Schnellieferservices oder Plattformen wie etwa ResearchGate möglich sei. Nicht beschafft werden konnten in erster Linie Beiträge aus dem Bereich der grauen Literatur sowie etwa Medien, die ausschließlich in Printform erhältlich sind, nicht im Index der Lieferservices verzeichnet, oder nicht als Einzelbeitrag bestellbar waren. Auf eine Beschaffung im Rahmen der interbibliothekarischen (internationale) Fernleihe wurde – wie im Angebot dargelegt – aus Zeit- und Aufwandsgründen sowie aufgrund der knapp bemessenen Projektlaufzeit verzichtet.

Sämtliche Titel wurden im Rahmen der Volltextsichtung eingehender geprüft. Im Zuge der dieser prüfung wurden 341 Titel ausgeschlossen und damit nicht weiter berücksichtigt. Die verbleibenden 815 Beiträge wurden zu einer ersten inhaltlichen Einschätzung der Forschungsfrage herangezogen und ausgewertet.

Das nachfolgende Diagramm zeigt die einzelnen Schritte der Literaturselektion:

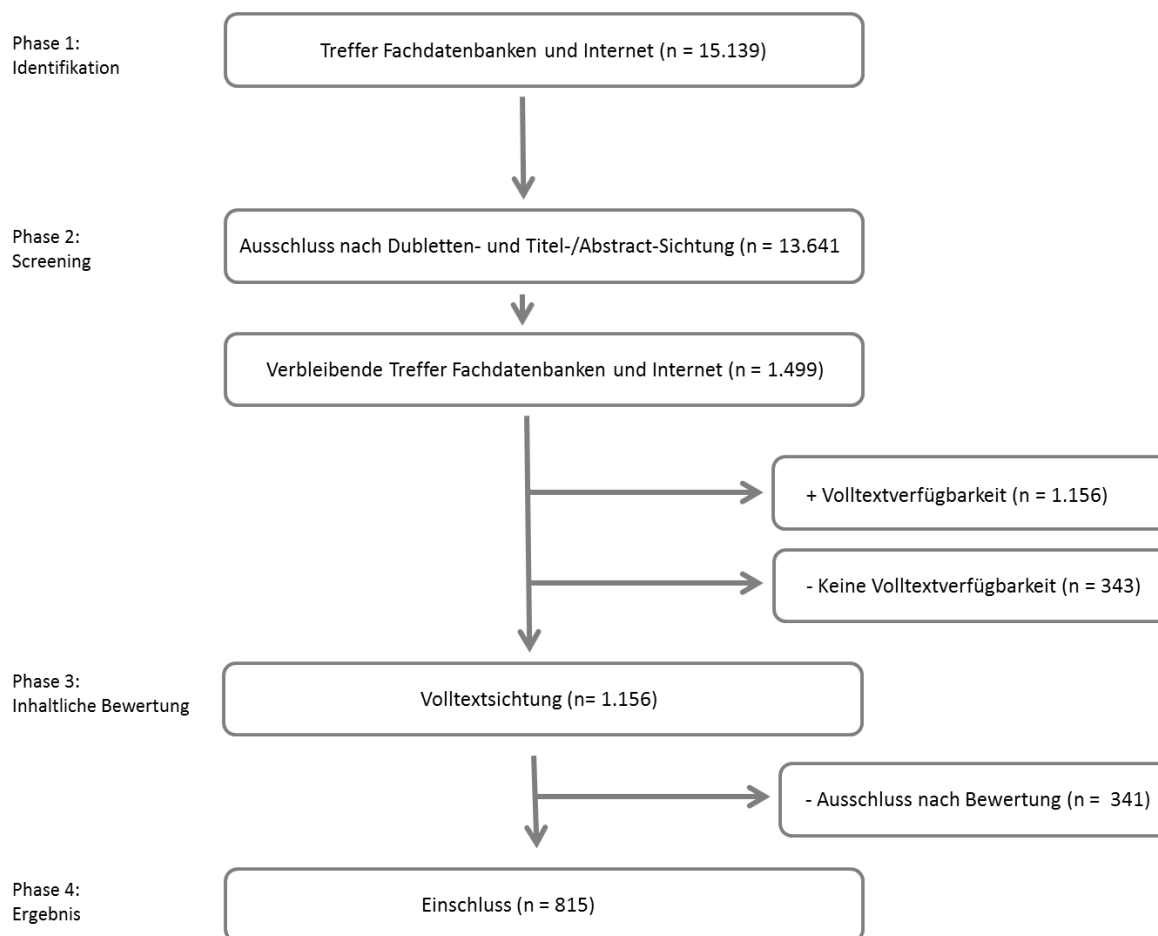


Abbildung: Diagramm Literaturselektion

III. Methodisches Vorgehen im Rahmen der Literaturanalyse

Die vorliegende Recherche beschäftigt sich mit den Fragestellungen, welche Qualitätskriterien und -indikatoren für stationäre Hospize und Kinderhospize in Deutschland bereits bestehen sowie welche sich ggf. aus der Literatur ableiten und auf deutsche Verhältnisse übertragen lassen.

Nach der ausführlichen Darstellung der Literaturrecherche werden in diesem Teil das weitere methodische Vorgehen sowie die Analyseergebnisse näher beschrieben.

Die inhaltliche Bewertung der recherchierten Quellen wurde anhand der nachfolgend beschriebenen Schritte durchgeführt.

1. Feldsichtung

Zunächst sichteten zwei Reviewer unabhängig voneinander die Rechercheergebnisse (Fachdatenbanken und Internetquellen), um sich einen ersten Überblick zu verschaffen. Die Referenzen wurden von jedem Reviewer anhand der Titel durchgegangen: diejenigen Referenzen, die aufgrund der Titelei einen wesentlichen Beitrag zur Forschungsfrage versprachen, wurden genauer studiert. Texte mit aktuellem Erscheinungsdatum wurden zu diesem Zeitpunkt der Sichtung bevorzugt. Die Texte (n = 21), die der ersten Feldsichtung und Orientierung dienten, wurden sodann in sogenannten Literatursteckbriefen zusammengefasst. Die inhaltliche

Geeignetheit der Publikationen wurde durch die Reviewer im Rahmen eines gemeinsamen Reflexionsprozesses festgestellt. Festgehalten wurden die Ergebnisse als Memo in einem internen Projektlogbuch.

2. Volltextsichtung

In einem nächsten Schritt wurden sämtliche Volltexte der Datenbank- und Internetergebnisse geprüft. Im Rahmen dessen wurden die einzelnen Beiträge in Bezug auf folgende Kernfragen durchgesehen:

- a. In welchen Texten sind welche Qualitätskriterien und -indikatoren insbesondere mit Bezug auf die Ergebnisqualität (im Sinne von Lebensqualität) im Kontext der stationären Hospizversorgung und Kinderhospizversorgung beschrieben?
- b. Welche Erkenntnisse sind beschrieben, die potenziell als solche verwendet oder zu solchen erweitert werden können (Anhaltspunkte für die Übertragbarkeit)?

Alle Beiträge, die weder Anhaltspunkte zur Beantwortung von Teilfrage (a) noch (b) liefern konnten, wurden ausgeschlossen. Texte, die Qualitätsindikatoren im vorgenannten Sinne oder aber Anhaltspunkte für die Konstruktion derartiger Indikatoren liefern konnten, wurden weiter berücksichtigt. Die Reviewer orientierten sich dabei an den folgenden Ordnungsparametern:

- Was ist das konkrete Thema des Textes? Mit welcher Kernfrage beschäftigt er sich? Welche Forschungs- und Messmethode wird beschrieben?
- Was sind die „relevanten Ergebnisse“?
- Welche Bedeutung haben die im Text skizzierten „relevanten Ergebnisse“ für die Forschungsfrage?

Sofern möglich, wurden die Ergebnisse der jeweiligen Textanalyse als mögliche Prüffragen für die Qualitätsmessung ausformuliert.

Sämtliche Bewertungen der Reviewer wurden zur Erleichterung der internen Reviewprozesse in ein gemeinschaftlich befülltes Kommentarfeld der Referenztabelle eingepflegt. Im Folgenden findet sich ein beispielhafter Einblick in die Bewertungsergebnisse (vgl. insbesondere Feld rechts in der Abbildung).

Beispiel 1: Ausführliche Begründung, mit „Prüffrage“ abgeschlossen				
82	<p>Black, Brianne; Herr, Keela; Fine, Perry; Sanders, Sara; Tang, Xiongwen; Bergen-Jackson, Kimberly et al. (2011): The Relationships among Pain, Nonpain Symptoms, and Quality of Life Measures in Older Adults with Cancer Receiving Hospice Care. In: Pain Medicine 12 (6), S. 880–889. DOI: 10.1111/j.1526-4637.2011.01113.x</p>	1	ja	<p style="text-align: right;">+</p> <p>(bezieht sich zwar in der Untersuchung auf Krebs-Patienten ist für uns aber relevant, weil davon auszugehen ist, dass es bei anderen Erkrankungen ähnlich gelagert ist)</p> <p>Was? Wie? Untersuchung von „end-of-life experience“ mithilfe validierter Instrumente aus dem Hospiz-Kontext (Brief Pain Inventory (BPI) and the Brief Hospice Inventory (BHI))</p> <p>Ergebnisse: Schmerz- und andere Symptome („non-pain symptoms“, z.B. psychisch) können sich auf die Behandlung anderer Symptome auswirken und diese irritieren sowie die Gesamt-Lebensqualität der Patienten negativ beeinflussen. Die Ergebnisse stützen die Behauptung, dass Hospiz-Pflege einen positiven Einfluss auf die Schwere von Schmerzen und das damit einhergehende Leiden haben sowie auf die Lebensqualität des Patienten kurz vor seinem Tod.</p> <p>Konkreter auf unsere Forschungsfrage bezogen: Nicht zuletzt wird der Aspekt der Entwicklung wirksamer Schmerzbehandlungspläne für Patienten mit mittelschwere bis starke Schmerzen als wichtig erkannt => als Prüffrage fürs externe QM: Liegen Maßnahmen vor, die diesen Aspekt gewährleisten? (Nachweis eines funktionierenden „Schmerzmanagements“ als Qualitätsfaktor)</p>
Beispiel 2: Ausführliche Begründung mit Hinweis zur Relevanz für die Forschungsfrage				
3	<p>Abraham, Adam; Kutner, Jean S.; Beaty, Brenda (2006): Suffering at the End of Life in the Setting of Low Physical Symptom Distress. In: J PALLIAT MED 9 (3), S. 658–665. DOI: 10.1089/jpm.2006.9.658.</p>	1	ja	<p style="text-align: right;">+</p> <p>Was? Wie? Studie in Hospizen zur Messung von „Leiden“ mit Hilfe 4 verschiedener Skalen (Memorial Symptom Assessment Scale; McGill-Lebensqualität, Skala zum „Gesamtleiden“, Skala zum Leiden durch körperliche Symptome)</p> <p>Relevante Ergebnisse: Personen mit weniger körperlichen Schmerzen wiesen nicht notwendigerweise auf weniger Leiden aufgrund von körperlichen Symptomen oder auf weniger allgemeines Leiden hin.</p> <p>Für uns: Ergebnisqualität in Hospizen kann nicht über Einzelaspekte wie körperliches Leiden/ Schwere der Erkrankung erfasst werden. Studie verweist darauf, dass Aspekte wie Diagnose, Alter und Lebensqualität hier besser geeignet scheinen (bestätigt unsere Annahme, dass Ergebnisqualität in Hospizen am ehesten über ganzheitliche Lebensqualitätskonstrukte erfasst werden können).</p>
Beispiel 3: kurze Notiz des Ausschlussgrundes				
7	<p>Adams, Emily E.; Wrightson, Morgan L. (2018): Quality of life with an LVAD: A misunderstood concept. In: HEART LUNG 47 (3), S. 177–183. DOI: 10.1016/j.hrling.2018.02.003.</p>	1	ja	<p>Sehr spezifisch auf Herzerkrankungen bezogen</p>

Abbildung: Arbeitstabellen zur Ergebnisermittlung (Beispiele)

Alle ermittelten Bewertungsergebnisse wurden im Anschluss von den beiden Reviewern sowie von der Projektleitung anhand der Einschätzungen/Bewertungen im Kommentarfeld abermals gesichtet. Hier erfolgte die intersubjektive Verständigung über die getroffenen Einschätzungen: Bei übereinstimmendem Review wurden die wichtigsten Aspekte gemeinsam verifiziert. Im Falle eines Dissens unter den Reviewern erfolgte ein sachlicher und an der Intention des Gesamtprojekts ausgerichteter Diskurs, im Rahmen dessen ein Konsens herbeigeführt wurde. Die so gewonnenen Erkenntnisse wurden sodann in einem internen Arbeitsschritt geclustert.

4. Quantitative Auswertung des Materials

Quantitative Auswertungsschritte, die unternommen wurden, waren:

- Quantifizieren der insgesamt für die Ergebnisermittlung verwendeten Treffer der Gesamtliste
- Quantifizierende Differenzierung der verwendeten Treffer:
 - Wie viele Texte enthalten bereits im Titel den Begriff Lebensqualität/ quality of life? Wie viele davon sind englisch-, wie viele deutschsprachig?
 - Wie viele Titel etwa befassen sich bereits im Titel explizit mit Lebensqualität in Hospizen oder in der Palliativversorgung (bzw. quality of life in hospices bzw. hospice settings/ palliative care bzw. palliative nursing)?
 - Wie viele Beiträge beschäftigen sich bereits im Titel mit dem Thema Kinder/children/Hospiz/hospice/palliative care bzw. Pädiatrie/pediatric/Lebensqualität/quality of life?

5. Ermittlung der Bezugsgröße Ergebnisqualität (Lebensqualität)

Bei der Volltextprüfung wurden zudem folgende Bezugsgrößen definiert, um das zugrunde gelegte Verständnis von *Ergebnisqualität als Lebensqualität* zu spezifizieren:

- Nähere Bestimmung des Begriffs der Lebensqualität
- Beschreibung von Paradigmen in der Erforschung und Erfassung von Lebensqualität (um auch Hintergründe und Kontext des Begriffs zu erfassen und ihn nicht ‚verkürzt‘ zu greifen).

In diesem Zusammenhang wurde das Verständnis von Ergebnisqualität einschließlich seiner Qualitätskriterien und -indikatoren anhand des Textmaterials definiert und spezifiziert. Hierbei wurde die Vorgabe der Leistungsbeschreibung zugrunde gelegt, in der Ergebnisqualität insbesondere im Sinne von Lebensqualität verstanden wird. Damit stellte sich die Frage, was unter Lebensqualität zu verstehen ist und wie Lebensqualität konkret greif- und messbar gemacht werden kann²:

- Welche Aspekte machen Lebensqualität in der letzten Lebensphase aus?
- Welche Verfahren und Methoden zur Erfassung von Lebensqualität bestehen und wie sind sie in Bezug auf die Hospizversorgung einzuschätzen?
- Inwieweit sind sie dazu geeignet, „die individuellen Bedürfnisse der Patientin bzw. des Patienten“ (§ 4 Abs. 2 der Rahmenvereinbarung) adäquat zu erfassen? ³
- Und inwiefern lassen sich Aussagen dazu treffen, dass Konsequenzen, die aus diesen Wahrnehmungen und Messungen gezogen werden, zur Erfüllung der individuellen Bedürfnisse beitragen?⁴

6. Ergebnisübersichten zu Qualitätskriterien und -indikatoren

Aus den gefundenen Ergebnissen wurden zwei Arbeitslisten generiert. Diese enthalten konkrete Indikatoren, die bereits zur Feststellung bzw. Messung von Lebensqualität in Hospizen in *Palliative Care* Settings genutzt werden. Auch können sie Anhaltspunkte für die Konstruktion von Qualitätskriterien und -indikatoren für die Qualitätssicherung in stationären Hospizen und Kinderhospizen geben.

Liste 1. bildet die Ergebnisse zu Qualitätskriterien und -indikatoren insbesondere mit Bezug auf die Ergebnisqualität (im Sinne von Lebensqualität) im Kontext der stationären Hospizversorgung und Kinderhospizversorgung ab.

² Wesentlicher Ausgangspunkt für die Orientierung am Konstrukt Lebensqualität ist die Rahmenvereinbarung für stationäre Hospize. Nach dieser stellt die Hospizversorgung gemäß § 4 Abs. 2 „die individuellen Bedürfnisse der Patientin bzw. des Patienten“ in den Mittelpunkt, um „damit in der letzten Lebensphase ein Höchstmaß an persönlicher Lebensqualität“ zu ermöglichen. Die Ergebnisqualität im Hospiz ist damit in hohem Maße durch die individuelle Lebensqualität bestimmt. Dieser Grundsatz spiegelt sich in der Hospizkultur wider: Aus diesem gastfreundlichen Ansatz resultiert auch die zentrale Bedeutung der Idee und des Prinzips der ‚Selbstbestimmung bis zuletzt‘. Denn im Mittelpunkt der pflegerischen, psychosozialen und spirituellen Sterbebegleitung steht der betroffene Mensch mit seinem Autonomiebestreben und seinem sicheren Wissen, was gut für ihn ist. Er ist ein ‚Gast‘, dem mit Achtsamkeit begegnet wird und dessen Wünsche respektiert werden. Seine Lebensqualität sowie sein Wohlbefinden gilt es in seiner letzten Lebenszeit zu erhalten bzw. wenn möglich zu verbessern. Der hier beschriebene Hospizgedanke wurde maßgeblich von Cicely Saunders geprägt, die die damalige Philosophie vom ‚guten Tod‘ weiterentwickelte (Vgl. nur Randall/Downie 2014) und in den sechziger Jahren das erste Hospiz gründete.“ (Vgl. Großklaus-Seidel/Flieder/Widemann 2014).

³ Patient und Hospizgast bzw. Gast werden im vorliegenden Bericht synonym verwendet. In der Hospizlandschaft ist der Begriff des Gastes gebräuchlich, im größeren Kontext des Palliative Care bzw. der Palliativpflege der Begriff Patient.

⁴ Die Messung von Lebensqualität kann und darf selbstredend nicht Selbstzweck sein oder werden (Vgl. nur Karon/Bernard 2002; Schalock 2014).

Liste 2 umfasst Aspekte, die nicht unmittelbar als Qualitätsindikatoren bzw. -kriterien beschrieben sind, allerdings bei der Entwicklung von Qualitätskriterien und -indikatoren Beachtung finden können.

7. Übertragbarkeit der Erkenntnisse auf Deutschland und Einschätzung der Geeignetheit für eine weitere Konzeptentwicklung

Für die Bewertung zur Übertragbarkeit und Geeignetheit war im Besonderen die folgende Frage leitend:

- Über welche grundlegenden Erkenntnisse in Hospizversorgungs- bzw. *Palliative Care*-Settings zum Thema Ergebnisqualität (als Lebensqualität) besteht hohe Einigkeit, so dass sich aus ihnen wesentliche Aspekte ableiten lassen, die bei der Frage der Übertragbarkeit und der Geeignetheit zwingend beachtet werden müssen?

Zudem die Frage:

- Lassen sich die möglichen Qualitätskriterien und -indikatoren auf die in Deutschland charakteristische stationäre Hospizlandschaft (Stichwort: „kleine Einrichtungen mit familiärem Charakter“) übertragen?

IV. Ergebnisdarstellung

1. Quantitative Bewertung der Rechercheergebnisse

Ausgangspunkt der Literaturlanalyse ist die in diesem Bericht unter Rechercheverläufe dargestellte Gesamtliste mit 1415 Titeln aus der Fachdatenbankrecherche. Zu insgesamt 1.072 Titeln lagen für die Analyse Volltexte vor. Davon sind 800 Titel in englischer, 272 Titel in deutscher Sprache. Zudem konnte eine weitere Listung mit 84 Titeln aus der Internetrecherche generiert werden.

Etwas mehr als der Hälfte der Veröffentlichungen (63%) enthält den Begriff Lebensqualität bzw. *quality of life* explizit im Titel. In deutscher Sprache sind dabei mit 192 Titeln summarisch weniger Beiträge zu verzeichnen als in englischer Sprache: Hier zeigt sich eine Trefferzahl von 487. Anteilig gesehen befassen sich damit 61% der englischsprachigen analysierten Volltexte und 71% der deutschsprachigen bereits im Titel mit dem Begriff Lebensqualität / *quality of life*. Unter diesen Ergebnissen fanden sich etwa 250 Titel, die sich mit dem Thema Lebensqualität in Hospizen oder in der Palliativversorgung befassen. Nur 36 Beiträge enthielten im Titel die Begrifflichkeiten *Kinder/children/Hospiz/hospice/palliative care* bzw. *Pädiatrie/pediatric/Lebensqualität/quality of life*. Das sind lediglich 2,6 % (16 bei den englischen Texten, 20 bei den deutschsprachigen).

Im Übrigen zeigt sich ein inhaltlich breit gefächertes Rechercheergebnis mit empirischen Studien und theoretischen Abhandlungen aus unterschiedlichen Fachgebieten.⁵ Das Spektrum an Texten enthält Beiträge oder Studien, die sich mit Fragen der allgemeinen Lebensqualitätsforschung beschäftigen⁶, mit der Erfassung der Lebensqualität in sozialen, medizinischen oder (palliativ-)

⁵ Der Aspekt der Vielfalt der Fachgebiete, in denen der Lebensqualitäts-Begriff unterschiedlich genutzt wird, wird auch in der Literatur selbst erkannt und thematisiert, z.B. bei O'Boyle/Waldron (1997); Eckermann (2012); Garger (2012); Beierlein (2014).

⁶ Bereits in den 80ern haben Evans et al. (1985) in ihrer Veröffentlichung „The quality of life questionnaire: A multidimensional measure“ die zu berücksichtigenden Dimensionen der Lebensqualität diskutiert. Ebenfalls auf einer recht allgemeinen Ebene hat Hunt (1997) verschiedene Messungen zur Lebensqualität thematisiert, während Winkler et al. (2003) interkulturelle Perspektiven untersuchten. Carr et al. (2001) haben mit dem Artikel „Measuring Quality Of Life: Is Quality Of Life Determined By Expectations Or Experience?“ QOL als die Leerstelle zwischen der Erwartung und der tatsächlichen Erfahrung von Gesundheit definiert. Bereits der Titel „The Quality of Life of Adults“ weist darauf hin, wie sich auch Eckermann (2012) grundlegend in den Diskurs der Lebensqualität mit eingebracht hat. Schnurch (1995), Draper/Thompson (2001), Schumacher et al. (2003), Mandzuk (2005), Renneberg/Lippke (2006), Kaplan/Ries (2007),

pflegerischen Kontexten⁷ sowie mit krankheitsspezifischen Messverfahren für ausgewählte Zielgruppen.⁸ Insgesamt liegen viele Studien vor, die sich auf krankheitsspezifische⁹ oder auf gesundheitsbezogene Lebensqualität allgemein (generisch) beziehen.¹⁰ Dabei wurden viele Forschungen aus dem Kontext der Onkologie heraus veröffentlicht.¹¹ Aber auch Beiträge aus der Sozialen Arbeit¹² finden sich unter den Rechercheergebnissen. Besonders großen Einfluss hatte und hat die klinische Psychologie auf das Thema; so liegen viele Studien vor, die psychometrische Messungen vornehmen bzw. ihre Instrumente nach Grundsätzen der klinischen Psychologie konstruieren.¹³

Einige der sozialwissenschaftlichen Texte können einen Beitrag dazu leisten, den Begriff Lebensqualität allgemein einzuordnen, aber auch Paradigmen im Umgang mit diesem Phänomen abzuleiten.¹⁴ Die krankheits- oder gesundheitsbezogenen Studien sind zu großen Teilen zu spezifisch, um einen inhaltlichen Transfer zur Beantwortung der Forschungsfrage zu leisten.¹⁵ Die generischen Studien hingegen können für die Annäherung an die Forschungsfrage hilfreich sein. Aus ihnen können wesentlich Anhaltspunkte für Kriterien und Indikatoren extrahiert werden. Aus den angrenzenden, nicht-medizinischen Disziplinen können ebenfalls relevante Gesichtspunkte gewonnen werden.

Das gesamte bewertete Material setzt sich in erster Linie aus den folgenden Texttypen zusammen: wissenschaftliche Studien, Meta-Studien, Literatur-Reviews¹⁶, Sammelband- und sonstige

Debout (2011), Theofi-lou (2013), Veenhoven (2014), Santis/Steininger (2014), Schübel (2016) befassen sich einführend mit der Lebensqualität

⁷ Für den sozialen Kontext vgl. Kelly (1992), Toennessen (1997), Müller-Mundt et al. (2000), Reese/Raymer (2004), Waltermeier (2006), Orloff (2011), Malley et al. (2012), Land et al. (2012), Paul (2013), Csikai/Weisenfluh (2013), Lim et al. (2014), Grant/Scott (2015), Alcide/Potocky (2015), Brater et al. (2016), Liao et al. (2016), Cagle et al. (2017), Otis-Green (2018), Reese/Csikai (2018), Rine (2018) den medizinischen Kontext vgl. Tüchler (1991), Rose et al. (2000), Marcos Del Cano (2001), Soden et al. (2004), Hain (2004), Aasebø et al. (2006), Miyashita et al. (2008), Rose (2010), Erbguth (2012), Zheng (2014), Volicer/Simard (2015), Schübel (2016) und den (palliativ-)pflegerischen Kontext vgl. Hunt et al. (2004), Kang et al. (2005), Klick/Hauer (2010), Borasio (2011), Meran (2012), Magerl (2013), Dichter/Bartholomeyczik (2016), Sandsdalen et al. (2016), Isler (2017), Lindley et al. (2017), Pfaff/Markaki (2017), Jacobs et al. (2018).

⁸ Alderson et al. (1995) hat diesbezüglich Messverfahren der Lebensqualität bei Speiseröhrenkrebs beforscht, Maune et al. (1999) bei chronischer Sinusitis, Donnelly (2000), Donnelly et al. (2001), Di Maio/Perrone (2003), Black et al. (2011) und Kamal et al. (2013) bei Krebserkrankungen, Pöllmann et al. (2005) zu Multipler Sklerose, Oppikofer/Schelling (2008) und Brandenburg (2011) bei Demenz, Salvo et al. (2009) und Chu et al. (2013) bei Lungenkrebs, Saab et al. (2011) bei Lebertransplantationsempfänger*innen, Frohnhofen (2017) bei chronisch-obstruktiver Lungenerkrankung und Räcker et al. (2018) bei chronisch-entzündlichen Darmerkrankungen.

⁹ Vgl. z.B.: Nierenerkrankungen: Eckert et al. (2016), Multiple Sklerose: Gruenewald et al. (2004), Parkinson: Martinez-Martin (1998), Herzfehler: Sidebottom et al. (2015), Demenz: Sixsmith et al. (2008), Leber-Zirrhose: Walling et al. (2017), Diabetes: Ahulwalia et al. (2012).

¹⁰ Vgl. The EuroQol Group (1990), Nord (1991), Carr-Hill et al. (1992), Brundage et al. (2001), Erickson, P. (2001), Ravens-Sieberer (2005), Petersen et al. (2006), Elliott/Palcher (2007), Wenig/Wayne (2010), Kieffer et al. (2011), Penny et al. (2012), Pieper (2014), Steinbüchel-Rheinwall (2015), Hirdes et al. (2018), für den pädiatrischen Kontext: Felder-Puig (2009), Coombes et al. (2016). Zur Kritik an einer rein gesundheitsbezogenen Messung siehe v.a. die Aussage 5 im Ergebnisteil, Kap. 2.3. Beispiele für Messinstrumente für gesundheitsbezogene Lebensqualität sind; Ansätze zur generischen Erfassung gesundheitsbezogener Lebensqualität wie sind z.B. der Short Form (SF) 36 (Ware, Gandek, the IQOLA Project Group 1994) und der World Health Organization Quality of Life (WHOQOL) 100 (Angermeyer et al. 2000; The WHOQOL Group 1998) (zit. nach: Kilian 2013).

¹¹ Vgl. Muthny (1994), Seidman et al. (1995); Maue et al. (1999); Shahmoradi et al. (2012); Vern-Gross et al. (2013); Ritterbusch (2018); Hartmann-Johnsen et al. (2019); Lungenkrebs: Adorno (2011); Krebs bei Kindern: Abrams et al. (2016).

¹² Vgl. Reese/Raymer (2004); Orloff (2011); Alcide/Potocky (2015); Paul (2013); Csikai/Weisenfluh (2013); Cagle et al. (2017); Otis-Green (2018); in der paediatric palliative care: Kang et al. (2005); Weisenfluh (2011); Rothmann (2017); Reese/Csikai (2018); Rine (2018).

¹³ Dies beschreibt Eckermann (2012): „Psychology is the discipline which has produced the most prolific output on quality of life, and most measures of quality of life emerged from psychology“ (Eckermann 2012). Weitere Beispiele hierfür: Ellison (1983); Ferrans/Powers (1992); Achselson/Sjoden (1999); Henry et al. (2008); Salum et al. (2012); Ringdal et al. (2003); Buzgova et al. (2017); Coombes et al. (2017); Malinakova et al. (2017).

¹⁴ Eine frühere Referenz sind hier Zapf (1972) und Lewes (1978); des Weiteren können hier angeführt werden: Boreham et al. (2013); Callahan (2012); Hagerty et al. (2001); Kreidler/Kreitler (2006). Eine kritische Auseinandersetzung liefert Schübel (2016).

¹⁵ So werden in diesen Studien sehr spezifische Fragebögen verwendet, die eine bestimmte Krankheit, wie z.B. Demenz-Erkrankung (Becker 2010, Becker et al. 2005; Brandenburg 2011; Hodgson et al. 2014; Frieß 2010; Köhler 2008; Meiler/Flaiz 2010; O'Rourke et al. 2015; Zank et al. 2015; kritisch diskutiert bei: Riepe/Gutzmann 2010) oder Herzkrankheiten (Coviello 2002; Mizuno et al. 2017; Ng/Wong 2017; Paes 2005; Saunders 2009; Sidebottom), fokussieren.

¹⁶ Der größte Teil der Studien ist in einschlägigen Fachzeitschriften veröffentlicht. Ein großer Teil der Studien (über ein Drittel) bezieht sich dabei auf Fragebogenentwicklung/-testung, Validitätsprüfung von Instrumenten der Messung von Lebensqualität und verwandten Konstrukten (Gobbens et al. 2012; Onate-Ocana et al. 2009; Osborne et al. 2003; Sakurai et al. 2019; Steinhauer et al. 2004; Stiel et al. 2012; Szymanski et al. 2016; Yun et al. 2018, u.v.m.). Auch einige Meta-Studien befassen sich in bündelnder und vergleichender Absicht

Buchbeiträgen sowie Monografien. Seltener sind Guidelines, Broschüren oder Grundsatzpapiere vertreten. Während in den recherchierten Volltexten vor allem die ersten vier Texttypen vorkommen, bestehen die Texte aus der Internet-Recherche zum überwiegenden Teil aus Guidelines Broschüren, Grundsatzpapieren sowie Qualifikationsarbeiten (Dissertationsschriften, Bachelor- und Masterarbeiten, etc.). Weitere, insgesamt aber selten vertretene Texttypen sind: Fachbeiträge und Kommentare, enzyklopädische Einträge, Flyer und Infoblätter, Interviews, Vorträge, Editorials, Zeitungsartikel und Webpages (>5%).

Im Ergebnis bezieht sich lediglich ein Viertel der Quellen auf die Hospizarbeit; bei den stationären Kinderhospizen liegt die Quote deutlich unter 5%.

2. Qualitative (inhaltliche) Bewertung der Rechercheergebnisse

2.1 Definition relevanter Begriffe

2.1.1 Ergebnisqualität

Der Begriff „Outcome“, aus dem Englischen übersetzt „Ergebnis“, beschreibt das Gesamtergebnis einer medizinischen Therapie oder Intervention. Dabei ist nicht nur die objektiv zu erfassende medizinische Bewertung, sondern vor allem die subjektive Bedeutung von Erleben und Verhalten für die Patienten wesentlicher Bestandteil des therapeutischen Endresultats¹⁷. Im medizinischen, klinischen und pflegerischen Bereich kann Ergebnis- (Outcome-)Qualität demzufolge als „the change in a patient’s current and future health status that can be attributed to preceding healthcare“¹⁸ bezeichnet werden. Dabei ist nie das reine (summarische) Ergebnis eines Prozesses (z.B. Anzahl der Medikamente, der Konsultationen, der abgeschlossenen Pflegeplanungsprozesse, etc.) gekennzeichnet; vielmehr sind reelle wahrnehmbare Veränderungen in der Gesundheit oder der Lebensqualität gemeint, was z.B. die Veränderung des Schmerzniveaus oder die Abnahme von Angst beinhaltet.¹⁹ Ergebnisqualität im Gesundheitswesen bezeichnet also immer den letztlichen Wirkungseffekt einer Intervention²⁰ und die subjektive Bewertung dieser durch den Patienten. Outcome-Messungen werden zum Auswerten und Überwachen verschiedener Aspekte der Gesundheitsversorgung genutzt.²¹ Dazu werden unterschiedliche Zugänge des Messens beschrieben: „There are three main purposes behind the use of outcome measures: clinical care, audit and research“.²²

In Kliniken werden Outcome-Messungen durchgeführt, um Basislinien (*baselines*) der Patienten zu ermitteln (z. B. ihr Grundschmerzniveau, existenzielle Not oder Spiritualität), Symptome der Patienten einzuschätzen sowie ihre Bedürfnisse und Probleme und die ihrer Familien zu erfassen,

mit diesem Thema (Warth et al. 2018). Andere Studien und Meta-Studien überprüfen die Wirksamkeit bestimmter Interventionen in Bezug auf (die Erhöhung von) Lebensqualität (vgl. Madden et al. 2015; Marr/Simpson 2009; Matsuda et al. 2018).

¹⁷ Vgl. U.S Department of Health & Services – Agency for Healthcare Research and Quality, 2000, zit. nach: Balzer (2013), S. 15.

¹⁸ Bausewein et al. 2011 (In diesem Text werden sehr wesentliche, in der scientific community der Lebensqualitätsforschung geteilte, Befunde beschrieben und übersichtlich gebündelt, weshalb in diesem Abschnitt stark daraus zitiert wird), S. 9.

¹⁹ Vgl. ebd., S. 2.

²⁰ Darauf weisen auch allgemeine Definitionen von Ergebnisqualität im Gesundheitswesen hin. Avedis Donabedian, dessen Namen vermutlich enger als jeder andere mit der Qualitätsentwicklung im Gesundheitswesen verbunden ist, formuliert beispielsweise gemeinsam mit Michael R. Bashur: „Ergebnisqualität bezieht sich auf Veränderungen (erwünscht oder unerwünscht) von Individuen und Bevölkerungen, die auf die Gesundheitsversorgung zurückzuführen sind. Dazu gehören:

- Veränderungen, den Gesundheitsstatus betreffend
- Veränderungen des Wissensstandes von Patienten und Patientinnen oder Zugehörigen, welche in Zukunft die Gesundheit beeinflussen könnten
- Veränderungen des Verhaltens von Patienten und Patientinnen oder Zugehörigen, welche in Zukunft die Gesundheit beeinflussen könnten
- Zufriedenheit mit der erhaltenen Pflege und deren Ergebnisse von Patienten und Patientinnen und deren Zugehörigen“ (Donabedian & Bashshur 2003, S.46f.).

²¹ Vgl. Bausewein (2011), S. 3.

²² Ebd.

ihren Gesundheitszustand zu überwachen, klinische Entscheidungsfindung zu unterstützen und die Wirkungen von medizinischen, pflegerischen und weiteren Interventionen zu evaluieren.²³

In Audits werden Outcomes genutzt, um Standards für die Praxis (z.B. in Medizin-, Pflege-, Sozialarbeit-, Physiotherapie- oder Musiktherapie-Abteilungen) festzulegen, etwa für die Zusammenstellung und Organisation von Pflegeteams für Palliativmaßnahmen oder für die Inanspruchnahme von Diensten; auch Benchmarks zwischen verschiedenen Organisationen werden auf Grundlage von Ergebniskennzahlen möglich.²⁴

Für Forschungszwecke werden Ergebnismaße unter anderem verwendet, um herauszufinden, ob Patienten die Einschlusskriterien für eine Studie erfüllen, um den Funktionsstatus von Patienten zu beurteilen; Symptome, Lebensqualität und Qualität der Versorgung zu messen oder zu beschreiben, Veränderungen im Gesundheitszustand von Patienten zu überwachen oder bestimmte Interventionen anhand ihrer Wirkung zu bewerten.²⁵ In medizinischen und pflegerischen Bereichen wird in diesem Zusammenhang oftmals der Anspruch formuliert, Maßnahmen und Interventionen auf der Grundlage von empirisch nachgewiesener Wirksamkeit durchzuführen (Evidenzbasierung).

In der Palliativversorgung wird Outcome am häufigsten mit „Lebensqualität und Wohlbefinden“ assoziiert.²⁶ Das Phänomen „Lebensqualität“ wird vielfach als erstrebenswerter Zustand bzw. als Zieldimension von Interventionen in der Hospiz- bzw. Palliativarbeit beschrieben.

2.1.2 Lebensqualität

Betrachtet man den Begriff „Lebensqualität“ einmal näher, so wird er je nach Disziplin unterschiedlich definiert²⁷ und oftmals nicht hinreichend von anderen Begriffen abgegrenzt.²⁸ Im Kern zeichnen sich jedoch fünf allgemeingültige Dimensionen von Lebensqualität ab:

- a. die physische/körperliche Dimension,
- b. die psychische/seelische Dimension,
- c. die soziale Dimension,
- d. die somatische Dimension und
- e. die spirituelle Dimension.²⁹

²³ Ebd.

²⁴ Vgl. ebd.

²⁵ Vgl. ebd.

²⁶ „Die Bewertung der Outcome-Kategorie »Lebensqualität und Wohlbefinden« war in der vorliegenden Literatur von größtem Interesse. Mit 77 unterschiedlichen Messinstrumenten und insgesamt 316 Nennungen war diese Kategorie am häufigsten vertreten“ (Balzer 2013, S. 30). Zugleich sollte beachtet werden, dass sich die Begriffe Lebensqualität und Wohlbefinden auch unterscheiden lassen: „Wohlbefinden wird als Teil des vielschichtigen und komplexen Konzeptes der Lebensqualität beschrieben. Während Lebensqualität subjektive und objektive Aspekte umfasst, bezieht sich das Wohlbefinden nur auf das subjektive Befinden“. (Garger 2013, S.52f). Offenbar besteht – wie an späterer Stelle noch deutlicher werden wird – keine begriffliche Einigkeit, wodurch auch trennscharfe Differenzierungen fehlen.

²⁷ „However, quality of life is defined differently across the disciplines which regularly use the concept, and even within disciplines, according to the reason for measuring it. The key disciplines utilising the concept of quality of life are, inter alia, philosophy, medicine, economics, psychology, sociology, political science, law and business studies.“ (Eckermann 2012). Auch: „It is an amorphous construct that has a usage across many disciplines – geography, literature, philosophy, economics, politics, advertising, health promotion, medicine and the social sciences. There are a variety of definitions, including crude attempts at quantification. Because quality of life is such a vague concept, with such a multitude of usages, the definition is often more dependent on the user and in particular his or her understanding and agenda.“ (O’Boyle/Waldrone 1997, S. 18).

²⁸ „Quality of life, health-related quality of life (HRQOL), health status, functional assessment, and even needs assessment, have been used indiscriminately to describe the same dimensions and sometimes even the same instruments“ (Beckie 1997 unter Bezug auf: Gill and Feinstein, 1994; Fletcher, 1995).

²⁹ Vgl. nur Garger 2012, S. 45 ff. Weitere Aussagen hierzu, seien hier kurz aufgezählt: „Grant et al. [20] identified five major domains of quality of life: physical well-being, psychological well-being, social and interpersonal well-being, financial and material well-being, and sequels of diseases and treatment.“ (Finlay/Dunlop 1994, S.14) // Physical Well-being, Social/Family Well-being, Emotional Well-being, Functional Well-being, Additional Concerns (vgl. Khan et.al. S. 211) // „The IAHPCL List of Essential Practices includes 23 practices with different levels of intervention under the following domains of care: Physical Care; Psychological/Emotional/Spiritual Care; Care Planning and Coordination; and Communication Issues.“ (Lima/Radbruch 2018) // „According to Ferrell, the major domains of QOL

In der geschichtlichen Betrachtung umfasste das Phänomen der gesundheitsbezogenen Lebensqualität zumeist körperliche, emotionelle, kognitive, soziale sowie Rollen Aspekte. Nicht mit einbezogen wurde all das, „was einem Menschen Freude macht und seinem Leben Sinn und Bedeutung gibt.“³⁰ Lange Zeit wurde demnach die subjektive Ebene des Phänomens der Lebensqualität nicht berücksichtigt, die „sich auf die individuelle Wirklichkeit der einzelnen Personen“ bezieht und „objektiv nicht messbar gemacht werden“³¹ kann.

Ab den 1980er Jahren erfuhr das Verständnis von Lebensqualität eine deutliche Wendung, und zwar dahingehend, dass fortan Aspekte subjektiver Lebensqualität³² bzw. *subjective quality of life* Berücksichtigung fanden. Gesundheit – auch als sehr weit gefasster Begriff im Sinne der WHO³³ – ist damit als wichtiger, aber eben nicht einziger Faktor von Lebensqualität zu sehen. Vielmehr wird Lebensqualität „als eine Kombination aus subjektivem Wohlbefinden und positiven objektiven Lebensbedingungen“³⁴ gesehen, bei deren „Erfassung objektive Aspekte (z.B. Gesundheit, Mobilität, Handlungsfähigkeit, materielle Lage) sowie subjektive Aspekte (z.B. Lebenszufriedenheit, Glücksempfinden und die Bewertung verschiedener Lebensbereiche wie Gesundheit, Autonomieerleben oder soziale Beziehungen) mit einbezogen werden müssen.“³⁵

Diese Erweiterung des Verständnisses von Lebensqualität führte auch zu einer neuakzentuierenden Ausrichtung ihrer Dimensionen. Denn dadurch, dass die individuelle Wirklichkeit der einzelnen Personen verstärkt in den Fokus rückte, traten auch Aspekte wie etwa Glück, Zufriedenheit, Coping, aber auch zum Beispiel das Schmerzempfinden vermehrt in den Mittelpunkt der Betrachtung; eben Aspekte, die nicht im klassischen Sinne objektivierbar und deshalb auch nicht mit gängigen diagnostischen Methoden und Verfahren ermittelbar bzw. messbar sind.³⁶

include physical, psychological, spiritual well-being, and social concerns“ (Steele et al. 2005, S.97) // „So hängt die Lebensqualität eines Menschen beispielsweise davon ab, ob er sich noch bewegen kann (physische Dimension), ob er am Leben in seinem sozialen Zusammenhang teilnehmen, z.B. ins Kino gehen kann (soziale Dimension) und ob er sich ängstlich oder depressiv fühlt (emotionale Dimension).“ (Frankfurter Forum 2016, S.15) // „„Physical well-being is paramount, as dying patients and families confront multiple symptoms such as pain, shortness of breath, nausea, and restlessness. Fears surrounding the dying process, as well as anxiety and depression, threaten psychological well-being. The loss of one’s roles and relationships, as well as the intense financial burden of illness, threaten social well-being. Spiritual well-being becomes a priority as one deals with issues of hopelessness, religion, and transcendence“ (Steele et al 2005, S.97). // „In general, measurement of quality of life in medicine and health care is guided by two principles, multidimensionality and subjectivity. Most authors recommend that a comprehensive evaluation should cover several key domains: physical symptoms, physical role and social functioning, psychological distress, cognitive function, body image and sexual functioning [3, 4]. These are assessed usually by asking the patient to complete subjective questionnaires or by a health care professional or relative making a proxy assessment“ (O’Boyle et al. 1997, S. 20).

³⁰ Medicus (2007), S. 4.

³¹ Garger (2012), S. 48

³² „Zur objektiven Lebensqualität, die klar definiert und damit auch messbar gemacht werden kann, gehören unter anderem der Gesundheitszustand, das soziale Beziehungsnetz, der sozio-ökonomische Status sowie die Lebensereignisse. Zur subjektiven Lebensqualität zählen Glück, die Fähigkeit zur Freude, Zufriedenheit sowie die Kompetenz, mit negativen Lebenssituationen umgehen zu können. Diese subjektiven Indikatoren beziehen sich auf die individuelle Wirklichkeit der einzelnen Personen und können objektiv nicht messbar gemacht werden. Entscheidend ist somit die subjektive Bewertung der objektiven Lebenssituation der Person. Die subjektive Lebensqualität steht immer in einer engen Beziehung zur objektiven Lebensqualität. Ohne gute objektive Lebensqualität kann schwerlich eine optimale subjektive Lebensqualität erreicht werden. Es ist jedoch möglich, dass schlechte Rahmenbedingungen individuell im Weg der Anpassung positiv verarbeitet werden; man spricht hierbei von dem Zufriedenheitsparadox. Andererseits können auch gute objektive Rahmenbedingungen nicht zu einem entsprechenden subjektiven Wohlbefinden führen; dies wird als Unzufriedenheitsparadox bezeichnet. Im Idealfall löst eine gute objektive Lebensqualität eine hohe subjektive Lebensqualität aus“ (Garger 2012, S. 48).

³³ „Die Gesundheit ist ein Zustand des vollständigen körperlichen, geistigen und sozialen Wohlergehens und nicht nur das Fehlen von Krankheit oder Gebrechen“ (WHO 2014: Verfassung der Weltgesundheitsorganisation. Stand am 8. Mai 2014, dt. Übersetzung, S. 1, URL unter: <https://www.admin.ch/opc/de/classified-compilation/19460131/201405080000/0.810.1.pdf>).

³⁴ Garger (2012), S. 49.

³⁵ Ebd.

³⁶ Zu bedenken ist hier, dass auch „Gesundheit“ ein relativer Begriff ist, der unterschiedlich definiert bzw. gesehen werden kann. Marie Luise Friedemann verweist in ihrer Theorie des systemischen Gleichgewichts darauf, dass *Gesundheit auch in einem Zustand körperlicher Krankheit bestehen kann* (Friedemann 1996, S. 26), wenn Angst nicht vorhanden ist (vgl. sinngemäß: ebd., Proposition 4 für Gesundheit). Hier kommen essenzielle Bedürfnisse des Menschen nach Sicherheit ins Spiel, die mit einer professionellen Beziehungsgestaltung und hoher Fachlichkeit beantwortet werden könnten.

Die Entwicklung des aktuell in der Forschung gebräuchlichen Lebensqualitätsbegriffs³⁷ kann wie folgt beschrieben werden:

Ausgehend von einer umfassenden konzeptionellen Definition einer Arbeitsgruppe der WHO, nach der „die Lebensqualität als »die Wahrnehmung von Individuen bezüglich ihrer Position im Leben im Kontext der Kultur und der Wertsysteme, in denen sie leben, und in Bezug auf ihre Ziele, Erwartungen, Standards und Interessen« definiert wird“³⁸, habe sich mittlerweile eine operationalisierte Definition durchgesetzt. Nach dieser beziehe sich „Lebensqualität als multidimensionales Konstrukt auf Wohlbefinden und Funktionsfähigkeit aus Sicht der Patienten und/oder Beobachtern (sic) [...]. Grundlegende Dimensionen betreffen die körperliche Komponente (z.B. Beschwerden), die emotionale (z.B. Stimmung), die mentale (z.B. Konzentration), die soziale (z.B. Kontakte) und die alltagsfunktionale Komponente (z.B. Berufstätigkeit).“³⁹

Zudem „gebe es noch konzeptionelle Ansätze der Lebensqualität, zu denen „subjektive Wohlbefindensmodelle zählen, bei denen das subjektive Befinden im Vordergrund steht, und Zufriedenheitsmodelle, bei denen hohe Lebensqualität bei hoher Zufriedenheit in vielen Lebensbereichen postuliert wird.“⁴⁰

Bisher haben konzeptuelle Modelle der Lebensqualität in der Forschung kaum Resonanz gefunden, so dass sich die operationale Definition auf der Basis bestimmter Dimensionen durchsetzen und verstetigen konnte.⁴¹ Gemeinhin enthält das Profil der gesundheitsbezogenen Lebensqualität (Health-Related Quality of Life, HRQL) mindestens die zentralen Dimensionen des physischen, psychischen und sozialen Wohlbefindens.⁴² Weitere Dimensionen werden in der Literatur diskutiert.⁴³

2.1.3 Palliative Care

Das ursprünglich von Cicely Saunders geprägte Verständnis von Hospizpflege wurde seinerzeit von der WHO in eine eigene Definition übertragen.

„Palliative Care ist ein Ansatz zur Verbesserung der Lebensqualität von Patienten/Patientinnen und ihren Zugehörigen, die mit einer lebensbedrohlichen Krankheit konfrontiert sind. Dies geschieht durch Vorbeugen und Lindern von Leiden durch frühzeitige Erkennung, sorgfältige Einschätzung und Behandlung von Schmerzen sowie anderen Problemen körperlicher, psychosozialer und spiritueller Art.“⁴⁴

³⁷ Verwiesen sei an dieser Stelle auf die Historie des Begriffs, z.B. dass „Konzepte zur Lebensqualität [...] in den sechziger Jahren in Amerika“ entstanden und „in den 70er Jahren auch im deutschsprachigen Raum an Bedeutung“ gewannen. „Dabei wurde hier der Fokus zunächst auf objektivierbare Faktoren wie Einkommen, materielle Sicherheit, soziale Gerechtigkeit oder die Gesundheitsversorgung der Bevölkerung gerichtet. Erst in der jüngeren Zeit wurden die so genannten subjektiven Indikatoren (Lebenszufriedenheit, subjektives Wohlbefinden) in die Forschung mit einbezogen“ (Garger 2012, S. 44). Letztlich stand zunächst „die Erfassung objektiver Sozialindikatoren zur Beschreibung der Lebensqualität im Mittelpunkt sozialwissenschaftlicher Surveyforschung. Anfang der 1980er Jahre jedoch rückte die subjektive Beurteilung der Lebensqualität durch die Befragten selbst in den Fokus der Sozialindikatorenforschung (Wagner, 2007; siehe auch Diener et al., 2013). Das Konzept der allgemeinen Lebenszufriedenheit wurde als ein interessanter, interdisziplinär relevanter Indikator für die Lebensqualität entdeckt.“ [...] Seit den 1970er Jahren wurde eine Vielzahl von Messinstrumenten zur Erfassung der allgemeinen Lebenszufriedenheit entwickelt. In sozialwissenschaftlichen Surveys werden in der Regel Skalen mit einem Item verwendet. (Beierlein et al. 2014, S.5).

³⁸ WHO WHOQOL Group 1995 zitiert nach Bullinger 2014, S. 98 (auch der Text von Bullinger 2014 stellt einen Überblickstext dar, der Befunde bündelt, daher wird in diesem Abschnitt stark auf die dort zusammengeführten Aussagen aus der internationalen Forschung referiert).

³⁹ Bullinger (2014), S. 99; weiter unten werden Indikatoren für diese Dimensionen ausgeführt.

⁴⁰ Ebd., S. 99.

⁴¹ Vgl. Bullinger (2014), S. 99, zit. nach Kovács et al. (2016), S.131.

⁴² Fankfurter Forum 2016. Auch: „Essentially, we have come up with the same broad domains — the physical, psychosocial, spiritual, existential. When we define quality of life in palliative care, we are talking about maximizing patient and family comfort across these domains. Quality of life is a complex mix of those elements, with many nuances within that broad framework. (Fainsinger/Romer 2011)“. Je nach Ausrichtung der Forschungsfragen und Untersuchungsfeld gibt es hier unterschiedliche Operationalisierungen (vgl. Bausewein et al. 2011, S. 3).

⁴³ Vgl. hierzu die physische, psychische, soziale und spirituelle Dimension von Ergebnisqualität.

⁴⁴ WHO 2019, Palliative care is an approach that improves the quality of life of patients and their families facing the problem associated with life-threatening illness, through the prevention and relief of suffering by means of early identification and impeccable assessment and treatment of pain and other problems, physical, psychosocial and spiritual. <https://www.who.int/cancer/palliative/definition/en/>

Sinn und Aufgabe von Palliative Care werden in dieser weit verbreiteten Definition darin gesehen:

- Schmerzen und andere belastende Symptome zu lindern,
- das Leben zu bejahen und das Sterben als normalen Prozess zu betrachten,
- den Tod weder zu beschleunigen noch zu verzögern,
- psychologische und spirituelle Aspekte in die Versorgung des Patienten einzuschließen,
- Unterstützung zu bieten, die dem Patienten hilft, ihr Leben bis zum Tod so aktiv wie möglich zu gestalten,
- Zugehörigen Unterstützung während der Erkrankung des Patienten und in der Trauerzeit zu bieten,
- auf einem Teamansatz zu beruhen, um den Bedürfnissen der Patienten und ihren Familien zu begegnen, auch durch Beratung in der Trauerzeit bei Bedarf,
- die Lebensqualität zu fördern und möglicherweise dazu in der Lage zu sein auch den Verlauf der Erkrankung positiv zu beeinflussen.⁴⁵

2.1.4 Betrachtungs- und Verständnisansätze

Generell lassen sich drei Ansätze zum Verständnis der Konzepte Lebensqualität und Ergebnisqualität unterscheiden, die in den Feldern der Hospiz- und Palliativversorgung herangezogen werden:

- (1) Klassischer Ansatz
- (2) Framework-Ansatz
- (3) Systemischer Ansatz

(1) Der klassische Ansatz, der aus der Medizin stammt, stützt sich auf die WHO-Definition; er ist additiv zu begreifen. Die einzelnen Aspekte von Lebensqualität ergeben zusammen die Gesamtlebensqualität. Das Zusammenspiel der einzelnen Aspekte steht bei diesem Ansatz nicht im Fokus der Betrachtung. Das Prinzip „Zerlegen und Addieren“ ist weniger vor dem Hintergrund eines wissenschaftlich fundierten Konzepts entstanden als aus Pragmatismus.

„Für die Lebensqualitätsdefinition in der Medizin wird in der Regel auf Protokolle der Weltgesundheitsorganisation (WHO) aus den 90er Jahren zurückgegriffen in denen es heißt:[...] Über die Jahre hat sich in der Medizin demgegenüber eine in gewisser Weise vereinfachte Darstellung mit dem Begriff der gesundheitsbezogenen Lebensqualität etabliert, bei der der psychische und physische Gesundheitsstatus als Teil der allgemeinen Lebensqualität verstanden werden, womit impliziert ist, dass die Lebensqualität die Summe verschiedener Teile ist. Letztlich hat diese eher pragmatische Auffassung und Beschränkung des Begriffes der gesundheitsbezogenen Lebensqualität (Health-Related Quality of Life, HRQL) zu einer weiten Verbreitung in der medizinischen Fachliteratur geführt, so dass es heute in der Regel für die Erfassung der HRQL als hinreichend erscheint, zentrale Dimensionen des physischen, psychischen und sozialen Wohlbefindens als Profil abzubilden.“⁴⁶

(2) Im Framework Ansatz wird Qualität im Gesundheitswesen gemessen an der Triade von Donabedian: Struktur-, Prozess- und Ergebnisqualität. Demnach lassen sich Qualitäten definieren als:

„Strukturqualität – die richtigen Voraussetzungen haben (Ausstattung, Fähigkeiten, Fachkunde); Prozessqualität – das Richtige richtig tun (z. B. Arbeiten mit anerkannt guten Leitlinien); Ergebnisqualität – den erreichbaren Zustand erreichen (Gesundheit, Teilhabe, Zufriedenheit, Ressourcenverbrauch).“⁴⁷

⁴⁵ Ebd.

⁴⁶ Frankfurter Forum (2016), S. 6f.

⁴⁷ Berger (2017), S. 20f.

Im Kontext der Palliativversorgung sind bestimmte „Core Standards“ entstanden, die auf dem „Donabedian framework of Structure–Process–Outcome (S–P–O) criteria“ beruhen.⁴⁸ Der in den 1960er Jahren entstandene Framework-Ansatz gilt aktuell immer noch für das gesamte Gesundheitswesen als eine „brauchbare Operationalisierung“ von Qualität:

„Als Strukturierungshilfe für die Qualitätsbestimmung im Gesundheitswesen wird üblicherweise die sequenzielle Gliederungssystematik nach Donabedian herangezogen, mit der die Leistungserbringung (personenbezogene Dienstleistung) anhand ihrer Struktur-, Prozess- und Ergebnismerkmale aufgefächert wird (Donabedian 1966; 1980, S. 81 ff.). Diese Trichotomie des Qualitätsbegriffs bietet zwar keine Definition von Qualität an sich; wohl aber eine brauchbare Operationalisierung.“⁴⁹

(3) Als dritter paradigmatischer Hintergrund kann der systemische Ansatz bezeichnet werden, der die Beziehungen von und zwischen allen relevanten Qualitätsaspekten mit in den Blick nimmt. Hier werden auch Dimensionen definiert, dies allerdings im Rahmen einer größeren Vielfalt. So wird nicht nur eine Ebene, etwa die Sicht des Patienten, berücksichtigt, sondern eine Vielzahl an möglichen verschiedenen Blickwinkeln der beteiligten Akteure auf das Phänomen Lebensqualität.

„Most outcome measures cover various domains and dimensions. Domains describe the scope of an area of interest; dimensions relate to measurable quantities or particular aspects of a problem. Outcome measures in palliative care can cover several domains, for example, the patient, family and carers, or quality of care, as well as physical, psychological, social or spiritual dimensions (see Figure 2.2). The choice of a measure depends on which outcome needs to be measured, for example, individual symptoms, palliative care needs or quality of life.“⁵⁰

Im systemischen Ansatz werden das Zusammenspiel und die wechselseitige Beeinflussung sämtlicher beteiligter Akteure beleuchtet. So beispielsweise in der Arbeit der Irish Hospice Foundation im Programm „Hospice Friendly Hospitals“:

„The work of the Hospice Friendly Hospitals Programme focuses on the needs of patients, families, staff, and hospitals as systems. To date it has addressed four key themes: Integrated Care; Communications; Design & Dignity and Patient Autonomy. These themes emphasise strategic issues which impinge, in differing ways, on patients, families, staff and hospital management. These strategic issues include: co-ordination within and between care providers and between home, hospice and hospital; interpersonal and clinical skills, the physical environment and facilities for privacy, prayer, personal hygiene and refreshments; ensuring an ethical approach in which the wishes of the patient are respected, while taking into account the views of families and the clinical responsibilities of staff.“⁵¹

Innerhalb des systemischen Ansatzes lassen sich im Wesentlichen vier Zielgruppen und deren Beziehungsgefüge identifizieren:

1. Patienten, Gäste
2. Familienangehörige, Zugehörige und Betreuende
3. Mitarbeitende und Fachpersonal in der Organisation sowie
4. das Gesundheitswesen.⁵²

Für jede der Zielgruppen gelten unterschiedliche Outcome-Indikatoren als relevant⁵³, die jedoch nur als Orientierungsrahmen verstanden werden können und eine Individualanpassung auf das jeweilige System notwendig machen. Der systemische Ansatz gestaltet hiervon ausgehend die

⁴⁸ Ebd.

⁴⁹ Jacobs (2018), S.5.

⁵⁰ Bausewein et al. (2011), S. 7, Her. d. Verf.).

⁵¹ Irish Hospice Foundation (2013), S. 28.

⁵² Balzer (2013), S. 28.

⁵³ Vgl. ebd., S. 28.

Operationalisierung im Rahmen der Entwicklung möglicher Qualitätskriterien und -indikatoren deutlich komplexer. Denn im Kern ist hier zwischen einer mechanischen (linear-kausalen), einer organischen (zirkulär homöostatischen) und einer menschlichen (werteorientierten) Dimension mit jeweils unterschiedlichen Logiken⁵⁴ zu unterscheiden, die allesamt auch die individuelle Perspektivenvielfalt der betroffenen und beteiligten Akteure auf das Phänomen Lebensqualität mit einschließen.⁵⁵

2.1.5 Qualitätskriterien und Qualitätsindikatoren

In der allgemeinen Pflgeliteratur, von der Palliative Care und Hospiz-Pflege⁵⁶ einen Teilbereich darstellen, lassen sich „[h]ochaggregierte Wertaussagen zur Versorgungsqualität (z. B. Effektivität, Angemessenheit)“ finden, die – in jedem Bereich der Palliativversorgung – „auf einen relevanten Versorgungsaspekt (z.B. Unterstützung bei der Körperpflege, Arzneimittelgabe) heruntergebrochen werden müssen (z. B. Richtigkeit der Ausführung von Tätigkeiten, Rechtzeitigkeit einer Pflegehandlung, Vollständigkeit der Dokumentation).“⁵⁷ „Derart konkretisierte Wertaussagen zur Beurteilung der Qualität werden allgemein als Kriterien bezeichnet.“⁵⁸ *Qualitätskriterien* lassen sich dem folgend in anderen Worten und auf ein Praxisfeld wie die Hospizarbeit bezogen auch als die Frage ausdrücken „*Was soll in welcher Beschaffenheit, welchem Zustand oder mit welchen Eigenschaften bzw. Merkmalen⁵⁹ ermöglicht und was verhindert werden?*“

Das Kriterium selbst ist dann die Festlegung dieses Soll-Zustandes, also eine Zielvorgabe.⁶⁰

Diese Zielvorgabe wiederum muss zunächst auf das betrachtete Konstrukt bezogen werden, um zu prüfen, ob das Kriterium erfüllt ist.⁶¹ Ist dieses Konstrukt multidimensional, muss es sinnvollerweise auf die einzelnen Dimensionen bezogen werden. Beim Konstrukt Lebensqualität können das Aspekte sein, die diese beeinflussen, wie physisches Wohlbefinden, psychosoziale Aspekte, Aspekte der eigenen Existenz und Identität oder soziales Wohlergehen. Es geht an dieser Stelle daher zunächst darum, anhand der untersuchten Literatur herauszufinden, welche Dimensionen für die (Beschaffenheit der) Lebensqualität relevant sind. Daraufhin gilt es, die Evidenzen dafür herauszuarbeiten, *wie* diese den wissenschaftlichen Erkenntnissen nach beschaffen sein müssten (z.B. physisches Wohlbefinden: wenig Schmerzen, hohe Funktionalität, funktionierende Motorik, etc.), um als positiv geltende Effekte⁶² auf die Lebensqualität von Hospizgästen wirken zu können. Die Aspekte, die hier erkannt werden, können dann der Entwicklung von Qualitätskriterien dienen. Sie liefern damit eine rationale, also in der Ursache-Wirkungslogik nachvollziehbare Grundlage. Ist

⁵⁴ Im Abschnitt „Der theoretische Hintergrund“ (S. 47-59) des Leitfadens aus dem Praxis.Projekt Lebens.Wert: Beziehungsqualität professionell gestalten (2015) bietet eine kleine, jedoch sehr hilfreiche Unterscheidung zwischen drei Komplexitätsdimensionen an. Diese werden insbesondere unter dem Aspekt des Messens dort im Abschnitt: „Wie Beziehungsqualität in der Altenhilfe messbar wird“ (S. 207-219) ebenfalls konkrete und verantwortliche komplexitätsreduzierende Aspekte, Kriterien und Formen an. Siehe auch Fußnote 63.

⁵⁵ Vgl. Arzinger (2010), S. 71ff.; Miescke/Thuß-Patience (2012); Contro et al. (2002).

⁵⁶ In der gesichteten englischsprachigen Literatur, werden die Begriffe „palliative care“ und „hospice care“ meist identisch verwendet (Sandsdalen, Tuva; Grøndahl, Vigdis Abrahamsen; Hov, Reidun; Høye, Sevald; Rystedt, Ingrid; Wilde-Larsson, Bodil (2016): Patients’ perceptions of palliative care quality in hospice inpatient care, hospice day care, palliative units in nursing homes, and home care: a cross-sectional study. In: BMC palliative care 15 (1), S. 79. DOI: 10.1186/s12904-016-0152-1.; Herv. d. Verf.; siehe auch: Schenck et al. 2010; Shchurovska 2018). Teilweise wird auch der Begriff end-of-life care benutzt, der beides umfassen kann (z.B. Spader 2007). Zum Teil ist auch von „hospice palliative care“ die Rede (z.B. Stakiw/Widger 2011).

⁵⁷ Jacobs et al. (2018), S. 10.

⁵⁸ Ebd.

⁵⁹ Qualitas (lat.): Beschaffenheit, Merkmal, Eigenschaft, Zustand.

⁶⁰ „Für die Kriterien wird eine Anforderung bzw. Zielvorgabe festgelegt, die in der Qualitätsprüfung erfüllt werden soll. An dieser Vorgabe gilt die Orientierung, ob das Kriterium mit »ja, erfüllt«, »nein, nicht erfüllt« oder ggf. »teilweise erfüllt« beurteilt werden kann“ (Jacobs et al. 2018, S. 29).

⁶¹ „Um das Kriterium anhand einer Messung beurteilen zu können, muss ein Maß und ein Messinstrument vorliegen. Nur über ein Maß kann das Kriterium differenziert eingeschätzt werden. Die Maßeinheiten, die die Angabe eines erreichten Grades bzw. Niveaus ermöglichen, sind die Indikatoren, die zu jedem Kriterium notwendig sind und wie die Merkmale und Kriterien theoriefundiert und möglichst evidenzbasiert ermittelt werden müssen“ (Jacobs et al. 2018, S. 29).

⁶² Wie in Aussage 7 deutlich wird, können positive Effekte auf Lebensqualität nur am Subjekt ermittelt (erfragt, beobachtet/erkannt, ...) werden.

eine hohe Lebensqualität die angezielte Ergebnisqualität, so sollte sich die präskriptive Wertaussage („Zustand X ist anzustreben, soll in der Beschaffenheit Y vorliegen“, etc.) an diesen Aspekten ausrichten.⁶³

Der Frage, wie diese Wertaussage als Ziel, als Soll-Norm erreicht werden kann, ist dann ebenso Aufmerksamkeit zu widmen, wie der Frage, an welchen Indikatoren die Normerfüllung erkannt werden kann.⁶⁴ Gemeint sind in diesem Kontext *Qualitätsindikatoren*:

Qualitätsindikatoren sind in aller Regel quantitative Messungen und Ergebnisse, die die professionelle, medizinisch-pflegerische Versorgung darstellen. Sie unterstützen ein Monitoring und eine Evaluation in Bereichen, die für die Maßnahmen in der Gesundheitsversorgung relevant sind.⁶⁵ Prinzipiell sollten Indikatoren im Zusammenhang mit Qualitätsprüfungen und Qualitätsberichterstattung eine Bewertung der Performanz von gesundheits- bzw. pflegebezogenen Prozessen und Ergebnissen ermöglichen.⁶⁶ Sie messen die Ergebnisqualität in der pflegerischen Versorgung. Sie sind Maße, deren Ausprägungen zwischen guter und schlechter Qualität von Strukturen, Prozessen und Ergebnissen in Gesundheit und Pflege unterscheiden. Somit bestimmen Qualitätsindikatoren die Qualitätslevel oder Schwellen, die zwischen guter und schlechter Qualität differenzieren.⁶⁷ Sie sind demzufolge »Messinstrumente und Hilfsgrößen, die den direkt nicht fassbaren Qualitätsbegriff abbilden«.⁶⁸ Indikatoren basieren auf Standards, Leitlinien und systematischen Erkenntnissen in der Pflege oder Gesundheitsversorgung. Sie sollten auf der besten zur Verfügung stehenden Evidenz basieren und sich aus der akademischen Literatur ableiten oder – wenn systematische Literatur fehlt – auf der Basis von Expertpanels bestimmt werden.⁶⁹ Da Qualität ein multidimensionales Konstrukt ist, werden multiple Indikatoren für jeden relevanten Bereich der Versorgung benötigt, die Einsichten in die einzelnen Domänen von Qualität geben und umfassend Qualität in der Gesundheitsversorgung messen.⁷⁰

2.1.6 Messinstrumente und Messansätze

Eine Vielzahl der Messinstrumente wurde für einen spezifischen Kontext bzw. für eine spezifische Fragestellung entwickelt; sie lassen sich daher nur schwer auf andere Kontexte anwenden. Gleichwohl können verschiedene Messansätze identifiziert werden:

⁶³ Die Ursache-Wirkungslogik ist hierbei nur eine von mindestens drei Logiken bei sogenannten „Letztbegründungen“. Siehe hierzu: Popper: Logik der Forschung Kapitel V Basisprobleme: Die Ansicht, dass die Erfahrungswissenschaften auf Sinneswahrnehmungen und Erlebnisse zurückführbar seien, wird mit der Induktionslogik abgelehnt. Will man Sätze (etwa Definitionen) nicht dogmatisch einführen, muss man sie begründen: Eine logische Begründung ist jedoch stets eine Zurückführung auf andere Sätze. Dies führt zum Friesschen Trilemma:

1. Ein Satz begründet einen anderen nur, wenn er selbst begründet ist; dieses Problem erzeugt einen unendlichen Regress. (Die Zerlegung des Begriffs Ergebnis- im Sinn von Lebensqualität führt in die in dieser Studie dargelegten nahezu zahllosen Aspekte, Kriterien, Indikatoren, Dimensionen etc. etc.).
2. Die Begründungen brechen an einem bestimmten Punkt ab. Bei diesem Problem erscheint der Abbruch durch Setzung dogmatisch (Struktur- und Prozessqualität führt immer zu messbarer und begründeter Ergebnisqualität).
3. Die Begründung eines Satzes führt irgendwann einmal auf den Satz selbst zurück; hier ist das Problem, dass die Begründung zirkulär erscheint (Weil Sterbebegleitung in Beziehung gehen muss ist Beziehungsqualität wichtig).

⁶⁴ „Kriterien sind als Eigenschaften zu verstehen, deren Erfüllung als Voraussetzung einer qualitativ hochwertigen Versorgung im Gesundheitswesen erwartet wird“ (Geraedts et al. 2002; zit. nach Jacobs et al. 2018, S. 29). Nach Donabedian (1980, zit. nach ebd.) „sind »Kriterien [...] zählbar und messbar und dienen der Evaluation der Qualität«.

⁶⁵ Vgl. Nakrem et al. (2009).

⁶⁶ Vgl. Mainz (2003).

⁶⁷ Vgl. Geraedts et al. (2002).

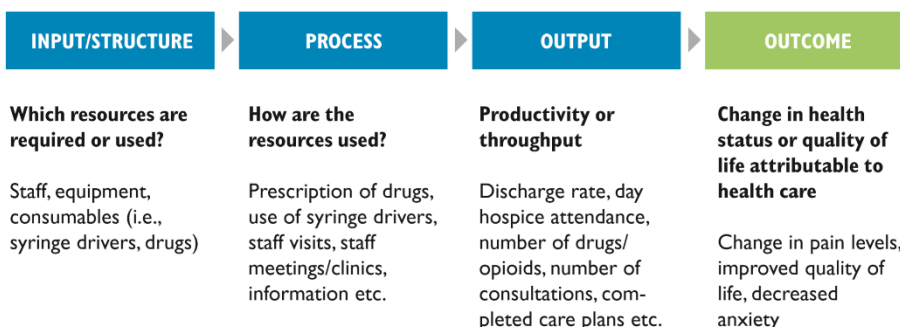
⁶⁸ Vgl. Blumenstock (2011), S. 155.

⁶⁹ Vgl. Mainz (2003).

⁷⁰ Vgl. Jacobs et al. (2018), S. 29, Arling et al. (2005); Rubin et al. (2001).

2.1.6.1 Der lineare Messansatz

Der lineare Messansatz beschreibt eine rein quantitative Messung auf der Basis objektivierbarer Indikatoren.⁷¹ Das weitverbreitete Konzept der gesundheitsbezogenen Lebensqualität (health related quality of life – HRQL) wird oftmals als linearer Ansatz interpretiert.⁷² Es wird ein Aspekt über einen bestimmten Zeitraum beobachtet, etwa die Gesundheit. Dabei werden Interventionswirkungen auf den Gesundheitszustand erfasst und gemessen. Das folgt einem linearen Prinzip (vgl. Abbildung).



A palliative care example regarding the sequence involved in outcome measurement (adapted from Higginson and Harding 2007³)

Abbildung: patients' baseline health stat (Bausewein et al. 2011, S. 2)

2.1.6.2 Bipolare Messansätze

Neben dem linearen finden sich bipolare Ansätze. In diesen wird die Notwendigkeit erkannt, funktionale Dimensionen von Dimensionen des subjektiven Erlebens und der subjektiven Bewertung zu trennen.⁷³ Bezogen auf das Phänomen Lebensqualität können drei verbreitete Dimensionen identifiziert werden:

- äußere oder objektive Lebensqualität (oQOL), d.h. äußere Lebensbedingungen, welche anhand objektiver Gesundheitsfaktoren erfasst werden,
- subjektive Lebensqualität (sQOL), d.h. die subjektive Interpretation der eigenen Lebenssituation und -qualität sowie die
- funktionale Lebensqualität (fQOL), die eine Kombination aus objektiven und subjektiven Ansätzen darstellt.⁷⁴

⁷¹ Diese lassen sich als reduktionistische, statistische, linear-kausale Verbindungen von Ursachen und Wirkungen und deren Analyse mit faktoren- oder kovarianzanalytischen Modellen, basierend auf einem naturwissenschaftlichen Paradigma aus dem 19. Jahrhundert charakterisieren. Kriz, Tschacher et.al. (2017), S. 85f

⁷² „Dabei fällt die Abgrenzung zwischen HRQL und subjektivem Gesundheitserleben bis heute schwer, was u.a. darin zum Ausdruck kommt, dass die Autoren des weltweit am meisten genutzten Fragebogens zur Erfassung der HRQL (SF-36) selbst von einem Instrument zur »Erfassung des subjektiven Gesundheitsstatus« sprechen. Wilson und Cleary haben in den 90er Jahren hierzu einen Versuch der konzeptionellen Abgrenzung der verschiedenen Ebenen der Erfassung des subjektiven Krankheits- bzw. Gesundheitserlebens gemacht, der weltweit perzipiert und in Folge erweitert wurde (siehe Abbildung 1). Dabei wird angenommen, dass eine somatische Dysfunktion sowohl zu Beschwerden und Funktionsstörungen führt, d.h. erkrankungsspezifischen Symptomen (σύνπτωμα (symptoma): ‚zusammenfallen‘). Diese werden subjektiv gewichtet, so dass individuell unterschiedlich aus gleichen Symptomen eine mehr oder weniger große Belastung für den Einzelnen resultiert (disease impact), und somit eine Bewertung als gesundheitsrelevant oder nicht. Diese Bewertung der erkrankungsbezogenen Symptome hat dann Bedeutung für eine mögliche Einschränkung in einer oder mehreren Dimensionen der HRQL, bzw. des allgemeinen Gesundheitsempfindens. Symptome und deren Bewertung sind entsprechend erkrankungsbezogen (specific disease-related), während die subjektive Einschätzung der Gesundheit erkrankungsunabhängig, d.h. allgemein (generic health-related), aber personenbezogen erfolgt“ (hierzu näher Frankfurter Forum 2016, S. 7).

⁷³ Vgl. Kilian (2013), S.181f; unter Verweis auf Angermeyer et al. (2000); The WHOQOL Group (1998b).

⁷⁴ Vgl. nur Mayorova (2016), S. 1; Die Unterscheidung subjektiver und objektiver Lebensqualität ist auch bei Meran (2012, S. 1) und Garger (2012, S. 88) beschrieben. „Nicht nur die objektiv messbaren Aspekte, wie etwa die Größe eines Tumors im Röntgenbild,

2.1.6.3 Triangulative Messansätze

Eine weitere Form, Lebensqualität als Ergebnisqualität zu prüfen bzw. zu beurteilen, greift auf den Ansatz der Triangulation der qualitativen Sozialforschung zurück.⁷⁵ Hierbei wird quantitativ Messbares in der Dokumentation der jeweiligen Einrichtung erfasst und auf Basis der verschriftlichen Ergebnisse gedeutet, Haltungen und Einstellungen der Verantwortlichen in fragegeleiteten Interviews analysiert sowie durch teilnehmende Beobachtung Stichproben der aktuell erbrachten Ergebnisqualität erhoben. Der triangulative Ansatz verbindet die Essenzen sämtlicher Messansätze.⁷⁶

2.2 Analyseergebnisse

Die vorliegende Analyse zielt in erster Linie auf Ergebnisqualität und stellt die Frage, *woran man die (gewünschte) Beschaffenheit von Lebensqualität erkennen kann*. Daher wurde einerseits untersucht, ob bereits Qualitätskriterien und -indikatoren insbesondere mit Bezug auf die Ergebnisqualität (im Sinne von Lebensqualität) im Kontext der stationären Hospizversorgung und Kinderhospizversorgung existieren. Andererseits wurde der Frage nachgegangen, ob und inwiefern sich die aus der nationalen/internationalen Literaturrecherche gewonnenen Erkenntnisse auf deutsche Verhältnisse übertragen lassen.

2.2.1 Ableitung von Qualitätskriterien für die stationäre Hospizarbeit aus dem Untersuchungsfeld Hospize

Aspekte mit Wirkung auf die Lebensqualität, die *explizit für die Hospizarbeit* gefunden werden konnten, beziehen sich in erster Linie auf die folgenden Dimensionen:

- physische Dimension
- psychische Dimension
- psychosoziale Dimension
- existenzielle und spirituelle bzw. religiöse Dimension

Die Dimensionen können dabei als diejenigen Bereiche verstanden werden, in welchen über Indikatoren potenziell die Beschaffenheit der Lebensqualität erkannt werden kann (Messperspektive). Für die einzelnen Dimensionen sind in der Forschung diejenigen Aspekte ermittelt worden, die positive bzw. negative Auswirkungen auf Lebensqualität haben.

Laborwerte oder der Blutdruck, sondern auch Schmerzen, Übelkeit, psychisches Befinden, Angst und andere Sorgen oder Nöte sollen Berücksichtigung finden. Diese persönlichen Aspekte sind aber vom individuellen Erleben abhängig. Die Gesamtlebensqualität besteht nicht nur aus den äußerlich sichtbaren Faktoren, sondern aus dem subjektiven Bewerten der Krankheit mit all den Belastungen und Einschränkungen für das individuelle Leben.“ Meran 2012, S. 1) // „Zur objektiven Lebensqualität, die klar definiert und damit auch messbar gemacht werden kann, gehören unter anderem der Gesundheitszustand, das soziale Beziehungsnetz, der sozio-ökonomische Status sowie die Lebensereignisse. Zur subjektiven Lebensqualität zählen Glück, die Fähigkeit zur Freude, Zufriedenheit sowie die Kompetenz, mit negativen Lebenssituationen umgehen zu können. Diese subjektiven Indikatoren beziehen sich auf die individuelle Wirklichkeit der einzelnen Personen und können objektiv nicht messbar gemacht werden. Entscheidend ist somit die subjektive Bewertung der objektiven Lebenssituation der Person“ Garger 2012, S. 88). Die bislang dargestellten Konzeptformen wurden auf die gesundheitsbezogene Lebensqualität angewendet. Erinnert sei an dieser Stelle daran, dass Menschen im Hospiz zwar nicht gesund sind, aber dennoch Aspekte greifen, die die Lebensqualität verbessern, wie z.B. der subjektive Umgang mit Schmerzen und Symptomen. Eine reine Fokussierung auf gesundheitsbezogenen Lebensqualität greift daher zu kurz. Dies gilt es im Weiteren im Blick zu behalten.

⁷⁵ Vgl. Ackermann, Maurus StMAS Bayern (2008): Prüflleitfaden für Einrichtungen der Pflege und Menschen mit Behinderungen in Bayern, und Ackermann, HPVN (2014): Prüflleitfaden_Guetesiegel_Stationaeres_Hospiz-2.2.

⁷⁶ Für die in stationären Hospizen auftauchende Komplexitätsgrade erhellend: Kriz, Tschacher et.al. (2017) Synergetik als Ordner. Die strukturierende Wirkung der interdisziplinären Ideen Herman Hakens. So zeigt etwa die empirische Praxis in Therapien seit den 1970er Jahren, dass „die Prozesse eher auf nicht-linear-sprunghafte, rückgekoppelte, vernetzte Art und Weise verlaufen, kennzeichenbar oft als sprachlich nicht fassbare Synchronien. Hierbei unterscheiden sich echte von Pseudo-Interaktionen signifikant.“ Vgl. Kriz, Tschacher (2017), 110. Welche Konsequenzen dies für das Messen hat siehe: Ackermann et al. (2015) „Wie Beziehungsqualität in der Altenhilfe messbar wird“ in: Beziehungsqualität professionell gestalten (2015) S. 207-219

Eine hohe Lebensqualität ist demnach zu erwarten, wenn die als positiv auf sie einwirkenden Aspekte in hohem Ausmaß realisiert werden, und diejenigen mit negativer Wirkung möglichst stark verhindert bzw. reduziert werden können. Die Dimensionen dienen hierbei dazu, an unterschiedlichen Stellen ansetzen zu können. Will man Qualitätskriterien aus den Erkenntnissen zu den einzelnen Dimensionen ableiten, gilt es also normative bzw. präskriptive Sätze (Soll-Ziele) zu formulieren. Wird zum Beispiel erkannt, dass der physische Zustand von Hospizgästen ihre Lebensqualität deutlich beeinflusst, so kann ein solches Soll-Ziel sein, körperliches „Können“ und „Funktionieren“ zu stärken und körperliche Krankheitssymptome und Dysfunktionalitäten zu vermeiden. Inwieweit dies gelingt, lässt sich dann an entsprechenden Indikatoren erkennen, auf deren Bedeutung für den physischen Zustand und das damit einhergehende Wohlbefinden in der Forschung hingewiesen wird, wie die Abwesenheit bzw. das Vorhandensein von Schmerz, Ausmaß der Beweglichkeit, etc. Im Folgenden soll auf die verschiedenen Lebensqualitätsdimensionen näher eingegangen werden:

„Bei der physischen Dimension handelt es sich um die Messgröße, die üblicherweise dem Outcome am nächsten steht und beispielsweise Fragen bezüglich der Fähigkeiten zur Durchführung der Aktivitäten des täglichen Lebens, zu Kraft und Energie sowie zur Selbstversorgung beinhaltet. Ebenso sind diesem Bereich der funktionelle Status sowie das Wohlbefinden zuzuordnen. Angst, Depression und Furcht sind die am häufigsten untersuchten Symptome der psychischen oder auch seelischen Dimension. Die soziale Dimension bezieht sich auf die Frage, wie individuelle Beziehungen zu Familie, Freunden, Arbeitskollegen und zur Gemeinde allgemein geführt werden. Während die somatische Dimension auf Krankheitssymptome und Nebenwirkungen einer Therapie (z.B. Schmerz, Übelkeit, Erbrechen, Atemnot) Bezug nimmt, stellt die spirituelle Dimension die Vorstellung, dass das eigene Leben einen Zweck und eine Bedeutung hat, in den Fokus.“⁷⁷

2.2.1.1 Physische Dimension

Die physische Dimension wird auch mit den Begriffen „physical domain“⁷⁸, „physische Sorge“⁷⁹, als „medizinische-technische Kompetenz“ bzw. „physisch-technische Verfassung“⁸⁰, „pain and other physical symptoms“⁸¹, „physisches Wohlbefinden“⁸² oder „physisches Wohlergehen und Symptome“⁸³ beschrieben. Sie macht die „körperliche Komponente“⁸⁴ der Aspekte aus, die sich positiv bzw. negativ auf die Gesamtlebensqualität auswirken. Negativ wirken sich beispielsweise die Aspekte Schmerz⁸⁵, Gebrechlichkeit⁸⁶, Müdigkeit⁸⁷ und Erschöpfung⁸⁸, Schlaflosigkeit⁸⁹, Erbrechen⁹⁰ oder Appetitlosigkeit⁹¹ und andere körperliche Beschwerden⁹² aus. Durchweg positive Auswirkungen werden zum einen durch den Aspekt der Symptomlinderung erkannt.⁹³ Zum anderen wird Funktionsfähigkeit von stark körperlich determinierten Aspekten als zuträglich zur

⁷⁷ Garger (2012), S.46.

⁷⁸ Di Deng et al. (2015).

⁷⁹ Lima/Radbruch (2018).

⁸⁰ Sandsdalen et al. (2016).

⁸¹ Claessen (2011).

⁸² Püschel (2019), S. 33.

⁸³ Steele et al. (2005).

⁸⁴ Bullinger (2014), S. 99.

⁸⁵ vgl. Di Deng et al. (2015); Claessen (2011), Kim et al. (2009); Steele et al. (2005); Hirdes et al. (2018).

⁸⁶ Di Deng et al. (2015).

⁸⁷ Di Deng et al. (2015), Steele et al. (2005).

⁸⁸ Sandsdalen et al. (2016).

⁸⁹ Di Deng et al. (2015).

⁹⁰ Di Deng et al. (2015), Steele et al. (2005).

⁹¹ Di Deng et al. (2015).

⁹² Probleme mit dem Verdauungssystem (Kim et al. 2009) wie Verstopfung (ebd.; Steele et al. 2005), Atmungssymptome (Kim et al. 2009) und Ähnliches.

⁹³ Hughes et al. (2019), Sandsdalen et al. (2016).

Lebensqualität gesehen – wie Hören, Sehen, Sprechen, Beweglichkeit/Mobilität, Geschicklichkeit⁹⁴ oder schlafen zu können und Appetit zu haben.⁹⁵

Neben solchen Aspekten von Ergebnisqualität, werden auch Prozess- und Strukturqualitäten zur körperlichen Dimension ermittelt⁹⁶. In Indicators (2016) werden beispielsweise folgende Prozess-Indikatoren der körperlichen Dimension genannt:

- Schmerzscreening – ernsthaft kranke Patienten werden auf Schmerzen, Kurzatmigkeit, Übelkeit und Obstipation getestet; ernsthaft Kranke bekommen innerhalb von 24 Stunden eine Behandlung;
- „Patient Preferences“ - Dokumentation der Präferenz des Gastes für lebenserhaltende Behandlung. Den Präferenzen bezüglich lebenserhaltender Behandlung wird Folge geleistet.⁹⁷

Benannte Strukturqualitäten sind zum Beispiel: Zugang und Qualität des Essens⁹⁸, Sicherheit und Qualität der Patientenversorgung⁹⁹, medizinische Versorgung, persönliche Hygiene, Zugang zu Hilfe und Ausstattung¹⁰⁰, etc.

Auch für die Beziehungsqualität können für die körperliche Dimension Indikatoren gefunden werden. Schon wie eine Pflegeperson sein Gegenüber berührt – bei der Begrüßung, bei Pflegehandlungen, usw. – macht einen Unterschied.¹⁰¹ Das gilt vor allem „in Anbetracht der hohen Vulnerabilität und Fragilität der betroffenen Menschen.“¹⁰² Gefragt ist eine ganzheitliche (körperliche, geistige, soziale und emotionale) Hinwendung, eine „Haltung empathischer Zuwendung und bedingungsloser Wertschätzung“ und der „Wille, Leid zu lindern.“¹⁰³

Prozess-, Struktur- und Beziehungsqualität beeinflussen die Ergebnisqualität.¹⁰⁴

„Die Dimension der Beziehungsqualität ist keineswegs losgelöst von den übrigen Qualitätskomponenten zu betrachten. Im Gegenteil, sie wird auch an ihnen deutlich. So wirken sich beispielsweise besonders atmosphärisch gestaltete Räumlichkeiten oder Begegnungsorte sowie eine kollegiale, wertschätzende Teamarbeit förderlich auf die Beziehungsgestaltung aus. Und auch der an den Bedarf angepasste Stellenschlüssel ermöglicht eine raumschenkende Begegnungskultur.“¹⁰⁵

⁹⁴ Hirdes et al. (2018), Tab. 3; dort auch Indikatoren für diese und die weiteren dort verw. Kriterien.

⁹⁵ Steele et al. (2005).

⁹⁶ Auch wenn der vorliegende Bericht explizit der Frage der Ergebnisqualität (definiert als Lebensqualität) nachgeht, ist zu beachten, dass Aspekte der Struktur-, Prozess- und Beziehungsqualität sich i.S. des Modells von Donabedian (1988) auf die als Ergebnisqualität beobachtbaren Zustände auswirken.

⁹⁷ Vgl. Indicators (2016).

⁹⁸ Vgl. Hughes et al. (2019); Di Deng et al. (2015).

⁹⁹ Vgl. Pediatric (2013).

¹⁰⁰ Sandsdalen et al. (2016).

¹⁰¹ Püschel (2019, S. 53) beschreibt ‚Caring‘ als Ausdruck einer bewussten Beziehungsgestaltung: „[W]ill man das Wohlbefinden des Sterbenden verbessern, so gelingt dies erst oder nur, wenn alle pflegerischen Maßnahmen und Interventionen, jede Berührung, jede Ansprache, jeder Blick auf eine sehr zugewandte, fürsorgliche Art und Weise durchgeführt und hiervon ausgehend ganz unmittelbar auf der seelischen Ebene erfahrbar gemacht werden“. Siehe auch: Helmbold, A. (Diss. 2007) Berühren in der Pflegesituation. Intentionen, Botschaften, Bedeutung, Bern, Verlag Hans Huber, Reihe Pflegewissenschaft. Hingewiesen sei an dieser Stelle auch auf die Leibphänomenologie. Deren zunehmende Bedeutung im pflegewissenschaftlichen Diskurs begründet sich u.a. in der Kritik daran, dass Fragen von Körper und Leiblichkeit bislang kaum eine Rolle in der pflegewissenschaftlichen Diskussion spielten – obwohl es sich um einen immens körpernahen Berufsbereich handelt (vgl. Moers, M./Uzarewicz, U.: Leibphänomenologie für Pflegewissenschaft - eine Annäherung. 2019, Weinheim, S. 101).

¹⁰² Anmerkungen der Sektion Pflege der DGP, S. 1.

¹⁰³ Fachgesellschaft palliative Geriatrie 2018. Die hohe Bedeutung der Beziehungsarbeit und Beziehungsgestaltung für die Palliativ- und Hospiz-Versorgung wird auch in folgenden Studien erkannt: Suschek (2013); Broadhurst/Harrington (2016); Isler (2017); Püschel (2018); Jacobs et al. (2018); u.v.m. Siehe auch Abschnitt zur Beziehungsqualität.

¹⁰⁴ Brater et al. (2016), S. 26f.

¹⁰⁵ Püschel/Bartlakowski (2016), S. 82.

Im allgemeinen (also übergeordneten, nicht speziell auf stationäre Hospizarbeit bezogenen) Diskurs um Lebensqualität wird bei der physischen (ebenso wie bei der psychischen) Dimension immer wieder auch auf psychosomatische Zusammenhänge beim Konstrukt Lebensqualität hingewiesen.¹⁰⁶ So wird wiederholt die notwendige Erweiterung der medizinischen Leistungsperspektive um subjektive Erlebensanteile betont.¹⁰⁷

„Schließlich ist seit langem bekannt, dass die statistischen Korrelationen zwischen körperlichem Befund und subjektivem Befinden und Erleben vergleichsweise gering sind, wodurch sich ein weites Feld an psychologischen Aspekten der Krankheitsbewältigung eröffnet, das für das Konzept der Lebensqualität lohnend auszuwerten wäre.“¹⁰⁸

Im Ergebnis zeigt die psychosomatische Perspektive die natürlichen Grenzen einer analytischen Logik des Zerlegens des Menschen in einzelne Bestandteile (Dimensionen) auf. Die idealtypische Aufteilung in einzelne, trennscharfe Dimensionen ist, wenn es um den Menschen geht, schlichtweg nicht darstellbar.

2.2.1.2 Psychische Dimension

Die psychische Dimension wird als „psychological domain“¹⁰⁹ bezeichnet. Häufig ist auch die Rede vom psychologischen Wohlergehen¹¹⁰; bisweilen wird auch von „psychologischer Sorge“¹¹¹ gesprochen.

Grundsätzlich können sich Depressionen¹¹², Ängstlichkeit¹¹³, Traurigkeit¹¹⁴, Ängste¹¹⁵/ Zukunftsängste¹¹⁶, gefühlte Belastungen¹¹⁷, Kummer¹¹⁸ sowie Symptome psychischer Erkrankungen¹¹⁹ negativ auf die Lebensqualität auswirken. Positiv wirken hingegen etwa „Vergnügen/Freizeit“¹²⁰, Fröhlichkeit¹²¹, Kognition/Aufmerksamkeit¹²² und positive Emotionen¹²³ auf die psychische Lebensqualitätsdimension ein.

Bei Strukturqualitäten, die die Ergebnisqualität beeinflussen, werden unter anderem die Aspekte Unterstützung bei der psychischen Last der Pflegeperson¹²⁴ sowie eine angenehme und sichere Atmosphäre¹²⁵ diskutiert. Prozessqualitäten, die die Ergebnisqualität beeinflussen, sind beispielsweise: die Erörterung der emotionalen Bedürfnisse der Hospizgäste ganz im Sinne eines Assessment of needs sowie die umfassende Beurteilung (physisch, psychologisch, sozial, spirituell und funktional) kurz nach Aufnahme in ein Hospiz.¹²⁶

¹⁰⁶ Vgl. Muthny (1994); Ravens-Sieberer (2000); Mook (2008); Pipam (2008); Racker et al. (2017); Obbarius et al. (2018).

¹⁰⁷ Kovács et al. (2016).

¹⁰⁸ Kovács et al. (2016), S. 79f.

¹⁰⁹ Di Deng et al. (2015).

¹¹⁰ Steele et al. (2005).

¹¹¹ Lima/Radbruch (2018).

¹¹² Vgl. Alcide/ Potocky (2015); Bentur/Resnizky (2005); Black et al. (2011); Baernholdt et al. (2015); Chen et al. (2003); Di Deng et al. (2015); Steele et al. (2005).

¹¹³ Vgl. Di Deng et al. (2015); Steele et al. (2005).

¹¹⁴ Vgl. Di Deng et al. (2015).

¹¹⁵ Steele et al. (2005).

¹¹⁶ Vgl. ebd.

¹¹⁷ Vgl. ebd.

¹¹⁸ Vgl. ebd.

¹¹⁹ Vgl. Kim et al. (2009).

¹²⁰ Steele et al. (2005).

¹²¹ Vgl. Steele et al. (2005).

¹²² Vgl. Steele et al. (2005); Hirdes et al. (2018).

¹²³ Vgl. Hirdes et al. (2018).

¹²⁴ Vgl. Steele et al. (2005).

¹²⁵ Vgl. Sandsdalen et al. (2016).

¹²⁶ Vgl. alles: Indicators (2016).

2.2.1.3 Psychosoziale Dimension

Die psychosoziale Dimension betrifft die Psyche und das Sozialverhalten.¹²⁷ Sie wird auch als „soziokulturelles Wohlbefinden“¹²⁸, „soziale Komponente“¹²⁹ oder soziale Dimension¹³⁰ beschrieben.

Unter anderem an den folgenden Aspekten kann die psychosoziale Dimension erfasst werden (mögliche Indikatoren):

- Sind Teilhabe/Partizipation¹³¹ und die Nähe zu (liebenden) Menschen¹³² möglich?
- Nimmt „die Welt“ (das eigene Umfeld) Anteil?¹³³
- Wird dem Hospizgast in seiner Würde begegnet?¹³⁴
- Werden Respekt und Empathie von den Hospizgästen wahrgenommen bzw. empfunden?¹³⁵

Als Prozessqualität wird hier Trauerbegleitung und deren Gestaltung als essenziell betrachtet¹³⁶, ebenso die Gestaltung des (alltäglichen) Soziallebens¹³⁷ bzw. der täglichen Aktivitäten¹³⁸ und der Umgang mit sozialen Sorgen und Nöten.¹³⁹ Besondere Evidenz besteht für die Notwendigkeit der Unterstützung der Zugehörigen der sterbenden Menschen¹⁴⁰; so muss die Kommunikation zwischen den Hospizgästen und ihrer Zugehörigen gewährleistet sein.¹⁴¹ Es gilt, Rollen und Beziehungen angemessen zu gestalten.¹⁴² Strukturell gilt es, hierfür Möglichkeiten der Erholung¹⁴³ sowie transparente Informationssysteme¹⁴⁴, Planung und Kooperation zu schaffen. Auch eine ethische Betrachtung und eine Unternehmenskultur des Mitfühlens bzw. Mitgeföhls („a culture of compassionate end-of-life care“¹⁴⁵), werden als wichtig erkannt.

Die psychosoziale Dimension ist eng verbunden mit der existenziellen Dimension, weil Aspekte der eigenen Existenz immer ins Soziale eingebettet sind.

2.2.1.4 Existenzielle und spirituelle bzw. religiöse Dimension

Die existenzielle Dimension betrifft Aspekte des individuellen Seins, die über die körperliche und psychosoziale Dimension hinausreichen. Sie umfasst Fragen der persönlichen Existenz, zu den eigenen Lebenszielen, einer lebensbejahenden Haltung sowie zur Selbstzufriedenheit.¹⁴⁶ Aber auch

¹²⁷ Vgl. Maurice-Stam et al. (2007); Dy et al. (2015).

¹²⁸ Püschel (2019), S. 33.

¹²⁹ Pöllmann et al. (2005), S. 154.

¹³⁰ Vgl. Margerl (2013).

¹³¹ Vgl. Sandsdalen et al. (2016).

¹³² Vgl. Di Deng et al. (2015).

¹³³ Vgl. ebd.

¹³⁴ Vgl. Di Deng et al. (2015); Hughes et al. (2019).

¹³⁵ Vgl. Sandsdalen et al. 2016. Erläuterung zum Empfinden von Qualitäten wie Empathie und Respekt oder Würde: Der Zustand des Empfindens ist eine Ergebnisqualität, Respekt und Empathie an sich sind als Dimensionen der Beziehungsqualität zu begreifen, ihr Entgegenbringen gegenüber dem Gast gleichsam als Prozessqualität, Ermöglichungsstrukturen und Fähigkeiten (Kompetenzen) dazu wiederum als Strukturqualitäten.

¹³⁶ Vgl. Hughes et al. (2019).

¹³⁷ Vgl. ebd.

¹³⁸ Vgl. Sandsdalen et al. (2016).

¹³⁹ Kim et al. (2009).

¹⁴⁰ Vgl. Kane et al. (2001), Pediatric 2003, Kang et al. (2005), Hodges et al. (2006), Meyer et al. (2006), Greiner (2007), Williams et al. (2009), Esch/Hain (2010), Sadowski et al. (2011), Anttonen et al. (2011), Leemans et al. (2013), Gallagher/Krawczyk (2013), Breen et al. (2015), Isler (2017), Hudson et al. (2018).

¹⁴¹ Vgl. Pediatric (2003); Wehkamp et al. (2010), Sandsdalen et al. (2016).

¹⁴² Vgl. Steele et al. (2005).

¹⁴³ Vgl. Hughes et al. (2019).

¹⁴⁴ Sandsdalen et al. (2016).

¹⁴⁵ Ebd.

¹⁴⁶ Vgl. alle: Di Deng et al. (2015).

Aspekte des Selbstrespektes¹⁴⁷, des eigenen Körperbildes¹⁴⁸ oder auch der subjektiven Bedeutung von Schmerz¹⁴⁹ spielen eine Rolle.

Existenzielle Aspekte, die von der jeweiligen Person als Fragen, Hoffnungen oder Ängste bewegt werden, klingen auf die Lebensqualität durch (*per-sonare*, lat.: durchklingen). Zur existenziellen Dimension gehört daher auch die spirituelle bzw. religiöse Dimension.

Der Glaube an eine geistige Welt, die jenseits bzw. neben der materiellen Welt existiert, hilft schwerkranken Menschen oftmals dabei, (weiter) Sinn in ihrem (verbleibenden) Leben zu sehen.¹⁵⁰

„Through in-depth interviews, Li et al. (2014) expressed that patients need to feel valued, have peace of mind, decreased fear of death, reason to live, and that God has a will, in order to have a greater sense of dignity and quality of life as they approach death.“¹⁵¹

In umfassenden quantitativen Studien wird zunehmend eine hohe Korrelation zwischen Spiritualität und Lebensqualität festgestellt ($r = .42$, $p < .001$, $N = 60$).¹⁵² Auch im deutschsprachigen Bereich lässt sich ein Bedeutungszuwachs der Themen Religiosität und Spiritualität erkennen.¹⁵³ Dies wird auf „eine erfreuliche Dynamik im Forschungsfeld »Religiosität/Spiritualität und Gesundheit«“ zurückgeführt.¹⁵⁴

2.2.1.5 Weitere Dimensionen und Querschnittsdimensionen

Es lassen sich weitere Dimensionen identifizieren, die über die beschriebenen hinaus Verwendung finden:

- die somatische Dimension¹⁵⁵,
- die emotionale Dimension¹⁵⁶ oder
- die Dimension der Autonomie.¹⁵⁷

Zum Teil sind diese Dimensionen analog zu anderen Dimensionen beschrieben. So werden etwa „psychological/emotional/spiritual care“ zu einer Dimension zusammengeführt.¹⁵⁸ Diese steht dann neben den Dimensionen „physical care“; „care planning and coordination“ und „communication

¹⁴⁷ Vgl. Kim et al. (2009).

¹⁴⁸ Vgl. Kim et al. (2009); Steele et al. (2005).

¹⁴⁹ Vgl. Steele et al. (2005).

¹⁵⁰ Vgl. Bovero et al. (2016); Broadhurst/Harrington (2016); Matos et al. (2017); McCaffrey et al. (2016); McMillan/Weitzner (1998); Dy (2015); Miyashita et al. (2008); Neimeier et al. (2011). Der Soziologe Armin Nassehi weist auf die Paradoxie hin, dass der Tod vor dem eigenen Sterben nicht erfahrbar ist. Und nach dem eigenen Sterben kann man nichts mehr über den Tod äußern (schon Epikur merkte im Übrigen entsprechend an: „Wenn wir da sind, ist der Tod nicht da, aber wenn der Tod da ist, sind wir nicht mehr“). Aus diesem Grund sei es eine wichtige Funktion von Religionen Erzählungen und Weltbilder zu generieren, in denen das nicht-erfahrbare und nicht sagbare („Ich bin tot.“) über Sprache thematisierbar und über Erzählungen (Leben nach dem Tod, Reinkarnation, usw.) imaginierbar wird (vgl. Armin Nassehi und Irmhild Saake: Kontexturen des Todes. Eine Neubestimmung soziologischer Thanatologie, in: Hubert Knoblauch und Arnold Zingerle (Hg.): Thanatosoziologie. Tod, Hospiz und die Institutionalisierung des Sterbens. Berlin 2005. S. 32-54.).

¹⁵¹ Isler (2017), S. 6f., Herv. d. Verf.

¹⁵² Vgl. Sawatzky et al. (2005); Sandsdalen et al.; Kim et al. (2009); Steele et al. (2005); Transzendenz (Steele et al. 2005) sowie Pediatric (2013). Spiritualität wurde dabei mit „Spiritual Well-Being Scale“ (Paloutzian & Ellison, 1982; zit. nach: Tang et al. 2004, S. 121) gemessen. Zum Vergleich Schmerz hat dieser Studie nach beispielsweise einen Effekt von $r = -.31$, soziale Unterstützung von $r = .31$ (Schmerz wurde mit der „Pain Intensity subscale of the American Pain Society Patient Outcome Questionnaire“ nach McNeill, Sherwood, Starck, & Thompson 1998 [zit. nach: ebd.]) gemessen und soziale Unterstützung mit dem „Medical Outcomes Study Social Support Survey“ nach Sherbourne & Stewart, (1991) [zit. nach: ebd.]).

¹⁵³ Vgl. nur Zwingmann et. a. (2011), S.63.

¹⁵⁴ Ebd. Einen Bedeutungszuwachs der spirituellen Dimension (wie auch der psychischen) erkennen auch Eupati (2016) und Garger (2012). Im Analyseprozess konnte erkannt werden, dass insbesondere in Internetquellen neueren Datums Spiritualität und Religiosität größere Beachtung fanden.

¹⁵⁵ Pastrana et al. (2009); Koller/Lorenz (2003); Garger (2012) – um nur einige anzuführen.

¹⁵⁶ Munns (1990); Indicators (2016); Lima/ Radbruch (2018); Wong-ru et al. (2014) – um nur einige anzuführen

¹⁵⁷ Garger (2012); Gaulhofer (2010); Hodiamont et al. (2012); Irish Hospice Foundation (o.J.); Kämmer/Bruns (2011); Kilian (2013); Mooock (2008); Salloch/Breitsameter (2011); Radbruch et al. (2011); McCaffrey et al. (2016); Watzke (2011) – um nur einige anzuführen.

¹⁵⁸ Lima/Radbruch (2018)

issues.“ In anderen Fällen wird der Aspekt des Emotionalen hingegen unter die Dimension „psychologische Aspekte“ eingeordnet.¹⁵⁹ Hierzu zählen unter anderem: Reaktion auf *emotionale* Bedürfnisse der Gäste, wie etwa Trauer, Wut und Angst sowie die *emotionale* Unterstützung der Angehörigen.¹⁶⁰ Hier zeigt sich der bereits angesprochene Aspekt, dass keine einheitliche Verwendung und kein geteiltes Verständnis vom Konstrukt Lebensqualität bestehen.

Teilaspekte der einzelnen Dimensionen der Lebensqualität greifen in der hospizlichen Lebensrealität der Betroffenen ineinander. Autonomie beispielsweise – letztlich ein psychologisches Grundbedürfnis¹⁶¹ – wirkt auf der psychosozialen Dimension: ist Autonomie (Selbstständigkeit, Selbstbestimmung) nicht möglich, wirkt sich dies oftmals negativ auf die Psyche aus. Zugleich liegen die Ursachen für Autonomieeinschränkungen häufig in Aspekten der physischen Dimension. Aber auch spirituelle oder existenzielle Bedürfnisse können unerfüllt sein und so das Autonomieerleben eines Hospizgastes einschränken.

In verschiedenen Studien werden Korrelationen zwischen Aspekten der einzelnen Dimensionen und ihr Einfluss auf die Gesamtlebensqualität untersucht. Zum Teil werden dazu Einschätzungen aus der Perspektive unterschiedlicher Akteure vorgenommen.¹⁶² Dadurch werden Aussagen über Varianzen möglich. Generell soll also ermittelt werden können, welche Aspekte oder Dimensionen in welchem Ausmaß die Lebensqualität zu beeinflussen vermögen.

Beispielhaft sei hier das zentrale Ergebnis des umfassenden Reviews von McCaffrey et al. zitiert, indem durch die Analyse von 3589 Artikel und 24 Studien der Frage nachgegangen wurde, welche Aspekte der Lebensqualität aus Sicht von Palliativpatienten wichtig sind:

„Eight important aspects of QOL were identified: **physical; personal autonomy; emotional; social; spiritual; cognitive; healthcare; and preparatory**. All but one study discussed spiritual aspects, whereas only six studies mentioned cognitive aspects.“¹⁶³ „Conclusion: A broad range of domains are important to the QOL of people with lifelimiting illnesses receiving palliation. Refinement of measures is needed to help ensure services address issues valued by patients such as preparation for death and aspects of healthcare provision, elements which are seldom included in currently available preference-based measures used to inform value for money decisions in palliative care.“¹⁶⁴

¹⁵⁹ Sadowski et al. (2011)

¹⁶⁰ Sadowski et al (2011), S. 178.

¹⁶¹ Die Psychologen Deci & Ryan beschreiben Autonomie als eines der drei menschlichen Grundbedürfnisse, die beiden weiteren sind soziale Eingebundenheit und Kompetenzerleben (Ryan, R.M., Deci, E.L. (2000): Intrinsic and extrinsic motivations: Classic definitions and new directions). Soziale Eingebundenheit und Kompetenzerleben lassen sich auch in den o.g. psychosozialen Dimension verorten. Contemporary educational psychology 25, 54-67.

¹⁶² Z.B. Alderson et al. (2010); Bruera (2006); Gagnon et al. (2015); Himmel (2001); Krug et al. (2016); Nakashima (2002); Tang et al. (2004), Woung-Ru et al. (2004) - um nur einige anzuführen.

¹⁶³ McCaffrey et al. (2016), S. 178.

¹⁶⁴ Ebd.

2.2.2 Listung bestehender Qualitätskriterien und -indikatoren für Hospize (international)

Qualitätsindikatoren im Hospiz
<p>Di Deng; Lin, Weider; Law, Frieda (2015): The Study on Evaluation and Improvement of Quality of Life in Patients With Advanced Cancer by China's Hospice Program. In: AM J HOSP PALLIAT MED 32 (4), S. 365–371. DOI: 10.1177/1049909114523331.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Physical domain • Psychological domain • Existential well-being domain • Support domain <p>MQOL-HK items:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Physical symptom 1 / • Physical symptom 2 / • Physical symptom 3 / • Physical well-being / • Depressed / • Anxious / • Sad / • Fear of future / • Personal existence / • Achieving life goals / • Life is worthwhile / • Self-content / • Closeness to people / • Seeing life as a burden / • World is caring / • Having face (dignity) / • Eating / • Sex
<p>Erhoben werden im Hospice Item Set https://www.cms.gov/Medicare/Quality-Initiatives-Patient-Assessment-Instruments/Hospice-Quality-Reporting/Current-Measures.html</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. NQF #1617 Patients Treated with an Opioid who are Given a Bowel Regimen 2. NQF #1634 Pain Screening 3. NQF #1637 Pain Assessment 4. NQF #1639 Dyspnea Screening 5. NQF #1638 Dyspnea Treatment 6. NQF #1641 Treatment Preferences 7. NQF #1647 Beliefs/Values Addressed (if desired by the patient) 8. Hospice Visits when Death is Imminent 9. NQF #3235 Hospice and Palliative Care Composite Process Measure – Comprehensive Assessment at Admission <p>Measures calculated from the CAHPS® Hospice Survey https://www.cms.gov/Medicare/Quality-Initiatives-Patient-Assessment-Instruments/Hospice-Quality-Reporting/Hospice-Item-Set-HIS</p> <ol style="list-style-type: none"> 10. Communication with family 11. Getting timely help 12. Treating patient with respect 13. Emotional and spiritual support 14. Help for pain and symptoms 15. Training family to care for patient 16. Rating of this hospice 17. Willing to recommend this hospice
<p>Hughes, Nicole Marie; Noyes, Jane; Eckley, Lindsay; Pritchard, Trystan (2019): What do patients and family-caregivers value from hospice care? A systematic mixed studies review. In: BMC Palliative Care 18 (1), S. 18. DOI: 10.1186/s12904-019-0401-</p> <ul style="list-style-type: none"> • The quality of care provided • Availability of the hospice and its staff • Provision of information • Patient and carers views on their involvement in the care • Bereavement support

<ul style="list-style-type: none"> • The accessibility and quality of food • Respect and dignity • Symptom relief • The provision of hospice transport • Visiting hours • Respite • Social opportunities
<p>Indicators measure quality of hospice, palliative care providers (2016). In: HOSP CASE MANAGE 24 (5), S. 11. Online verfügbar unter https://www.reliasmedia.com/articles/137606-indicators-measure-quality-of-hospice-palliative-care-providers.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Palliative care and hospice patients receive a comprehensive assessment (physical, psychological, social, spiritual, and functional) soon after admission. • Seriously ill palliative care and hospice patients are screened for pain, shortness of breath, nausea, and constipation during the admission visit. • Seriously ill palliative care and hospice patients who screen positive for at least moderate pain receive treatment (medication or other) within 24 hours. • Patients with advanced or life-threatening illnesses are screened for shortness of breath and, if positive to at least a moderate degree, have a plan to manage it. • Seriously ill palliative care and hospice patients have a documented discussion regarding emotional needs. • Hospice patients have a documented discussion of spiritual concerns or a preference not to discuss them. • Seriously ill palliative care and hospice patients have documentation of the surrogate decision-maker's name (such as the person who has healthcare power of attorney) and contact information or absence of a surrogate. • Seriously ill palliative care and hospice patients have documentation of their preferences for life-sustaining treatments. • Vulnerable elders with documented preferences to withhold or withdraw life-sustaining treatments have their preferences followed. • Palliative care and hospice patients or their families are asked about their experience of care using a relevant survey.
<p>Kim SH; Choi YS; Lee J; Oh SC; Yeom CH; Lee MA et al. (2009): Reliability and validity of the Hospice Quality of Life Scale for Korean cancer patients. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 37 (2), S. 156–167. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2008.02.008.</p> <p>Factor 1: psychological symptoms Factor 2: spirituality Factor 3: digestive symptoms Factor 4: family and economy Factor 5: daily activity Factor 6: social care Factor 7: life value Factor 8: self-respect Factor 9: respiratory symptoms Factor 10: constipation and Factor 11: body image.</p> <p>Psychological Symptoms, Spiritual Issues, Digestive Symptoms, Family and Economy, Daily Activity, Social Care, Life Value, Self-Respect, Respiratory Symptoms, Constipation, Body Image, Pain</p>
<p>Lima, Liliána de; Radbruch, Lukas (2018): The International Association for Hospice and Palliative Care: Advancing Hospice and Palliative Care Worldwide. In: Journal of pain and symptom management 55 (2, Supplement), S96-S103. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2017.03.023.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Physical Care; • Psychological/Emotional/Spiritual Care; • Care Planning and Coordination; • and Communication Issues
<p>Munns, Beryl (1990) Factors that are Important to the Quality of Life of Dying Patients A study of the quality of life perceptions of terminally ill people in a hospice and the acute wards of a general hospital. UNIVERSITY OF SURREY. Online verfügbar unter http://epubs.surrey.ac.uk/2126/1/277493.pdf.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Quality of life and having physical comfort 2. Quality of life and having emotional comfort 3. Quality of life and having warm supportive relationships of love and belonging 4. Quality of life and having acceptable identity 5. Quality of life and having purpose in, and for life

<p>Pediatric Palliative Care and Hospice Care Commitments, Guidelines, and Recommendations (2013). In: PEDIATRICS 132 (5), S. 966–972. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107935574&site=ehost-live.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Composition and Capacity of PPC-PHC Specialty Teams 2. Relationships With Hospices and Hospice Pediatric Standards 3. Collaborative Integrated Multimodal Care 4. Patient Care Safety and Quality 5. Communication and Decision Support 6. Family Support 7. Sibling Support 8. Health Care Staff Support 9. Education and Training 10. Research and Quality Improvement 11. Ethical Considerations 12. Financial and Regulatory Issues
<p>Püschel, M.; Bartlakowski, K., Hospiz-Qualität sichtbar machen, In: Die Schwester Der Pfleger 2016, S. 80-82.</p> <p>Ergebnis- (E), Struktur- (S) Prozess- (P), und Beziehungsqualität (B) als Qualitätsdimensionen</p> <p>E: Erwartungen oder Wünsche des sterbenden Menschen und der Zugehörigen erfüllen</p> <p>S: Mitarbeiter*innen-Qualifikation einschließlich ihrer kommunikativen und sozialen Kompetenzen und Technik</p> <p>P: Prozessqualität bezieht sich auf die internen Rahmenbedingungen eines stationären Hospizes. Betrachtet werden alle auf das Gesamtergebnis abzielenden Maßnahmen, Handlungen und sonstigen Abläufe (insbes. Zusammenarbeit der Berufsgruppen)</p> <p>B: Menschliche Begegnungen zulassen und gestalten (erleben ernst genommen zu werden, wertschätzenden Umgang erleben, usw.)</p>
<p>Sandsdalen, Tuva; Grøndahl, Vigdis Abrahamsen; Hov, Reidun; Høye, Sevald; Rystedt, Ingrid; Wilde-Larsson, Bodil (2016): Patients' perceptions of palliative care quality in hospice inpatient care, hospice day care, palliative units in nursing homes, and home care: a cross-sectional study. In: BMC palliative care 15 (1), S. 79. DOI: 10.1186/s12904-016-0152-1.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Medical–technical competence • Symptom relief • Exhaustion • Medical care (single item) • Personal hygiene (single item) • Physical–technical condition • Access to help, food, and equipment • Identity-oriented approach • Information • Honesty • Respect and empathy • Participation • Sociocultural atmosphere • Meaningfulness • Spiritual and existential • Relatives and friends • Continuity • Planning and cooperation • Pleasant and safe atmosphere (single item)
<p>Sadowski, K.; Luderer, C.; Zimmermann, M.; Lohe, M., Die Entwicklung eines Instruments zur «Evaluation stationärer Hospize aus der Perspektive Hinterbliebener Angehörigem (EHPA), In: Pflege 2011, S. 171-181.</p> <p>https://econtent.hogrefe.com/doi/pdf/10.1024/1012-5302/a000118</p> <ul style="list-style-type: none"> • Reduktion körperlicher Beschwerden, wie z. B. Schmerzen, Luftnot, Übelkeit • Wahrung der Würde und der Privatsphäre • individuelle Pflege und Unterstützung <p>Psychologische Aspekte</p> <ul style="list-style-type: none"> • Reaktion auf emotionale Bedürfnisse der Gäste, wie z. B. Trauern, Wütend sein, Angst • emotionale Unterstützung der Angehörigen • Respektieren der Behandlungswünsche des Gastes

<ul style="list-style-type: none"> • Einbeziehen der Angehörigen in Behandlungsentscheidungen • Vorbereitung der Angehörigen auf den Sterbeprozess <p>Soziale Aspekte</p> <ul style="list-style-type: none"> • Vermittlung sozialer Unterstützungsangebote, wie z. B. Beratungsstellen, Familienhilfe • Übernachtungsmöglichkeit <p>Spirituelle Aspekte</p> <ul style="list-style-type: none"> • Zugang zu geistlicher Unterstützung • Austausch über Fragen zum Sinn des Lebens und Sterbens • Trauerangebote <p>Organisations- und Versorgungsstrukturen</p> <ul style="list-style-type: none"> • Berücksichtigung der Bedürfnisse der Angehörigen beim Erstkontakt • Freundlichkeit der Mitarbeiter • Informationen zur Hospizversorgung • Vorbereitung der Aufnahme und Aufnahmesituation/Zeitpunkt der Aufnahme • Information und Kommunikation • Räumlichkeiten und deren Nutzung
<p>Steele, Linda L.; Mills, Beth; Hardin, Sonya R.; Hussey, Leslie C. (2005): The quality of life of hospice patients: patient and provider perceptions. In: The American journal of hospice & palliative care 22 (2), S. 95–110. DOI: 10.1177/104990910502200205.</p> <p>Physical well-being and symptoms</p> <ul style="list-style-type: none"> • Functional ability • strength/fatigue • sleep/rest • nausea • appetite • constipation <p>Psychological well-being</p> <ul style="list-style-type: none"> • Anxiety • depression • enjoyment/leisure • pain • distress • happiness • fear • cognition/attention <p>Social well-being</p> <ul style="list-style-type: none"> • Caregiver burden • roles and relationships • affection/sexual function • appearance <p>Spiritual well-being</p> <ul style="list-style-type: none"> • Suffering • meaning of pain • religiosity • transcendence
<p>Stiel, Stephanie; Pastrana, T.; Balzer, C.; Elsner, F.; Ostgathe, C.; Radbruch, L. (2012): Outcome assessment instruments in palliative and hospice care—a review of the literature. In: Supportive Care in Cancer 20 (11), S. 2879–2893. DOI: 10.1007/s00520-012-1415-x.</p> <p><i>Patient</i></p> <ul style="list-style-type: none"> • Quality of life/wellbeing 80 316 • Quality of care/satisfaction 57 230 • Physical symptoms and symptom control 43 196 • Performance status/functional (dis)ability 36 111 • Psychological symptoms 34 85 • Decision-making and communication 27 71 • Place of death 4 39 • Stage of disease/cause of death 12 38

<ul style="list-style-type: none"> • Mortality/prognosis/survival 12 34 • Distress/wish to die 20 33 • Spirituality and personality 18 25 • Disease specific instruments 11 17 • Clinical features 5 14 • Meaning in life 8 11 • Needs 5 11 <p><i>Family members/caregivers</i></p> <ul style="list-style-type: none"> • Quality of care/satisfaction 23 29 • Symptoms/problems 16 27 • Quality of life/wellbeing 12 19 • Coping/support/resources 13 19 • Burden/worries/demands 10 16 • Personal factors (demographics, beliefs...) 11 12 • Grief/bereavement 9 10 • Perception/self-treatment/management of patient 7 8 <p><i>Staff members/professionals:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> • Attitudes/motivation/perception/experience 7 18 • Treatments/intervention practices/diagnostic/therapy 10 16 • Education/training/expertise/skills/development 4 14 • Coordination/involved caregivers/integration/sources 7 10 • Symptoms/problems/burden/burnout 4 5 • Comfort/job satisfaction 4 4 • QoL/wellbeing/health 2 2 <p><i>Health care system:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> • Costs 4 19 • Length of stay/hospitalisation 2 16 • Reasons for admission 1 11 • Quality of care/quality assurance 6 10 • Discharge disposition 1 6 • Number of admissions 1 4 • Funding of pc 1 1 • Facility/size 1 1
<p>Woung-ru Tang; Lauren S. Aaronson; GEN (2004): Quality of Life in Hospice Patients With Terminal Illness. Quality-of-life (<i>festgestellt durch die Messung folgender Aspekte, d. Verf.</i>)</p> <ul style="list-style-type: none"> • Social well-being • Psychological well-being • Existential well-being • Physical symptoms • Physical well-being • Independent variables • Spirituality total score • Religious well-being • Existential well-being • Pain intensity • Physical performance • Social support • Emotional support • Informational support • Affectionate support

2.2.3 Ableitung von Qualitätskriterien und -indikatoren aus dem Untersuchungsfeld der Kinderhospize (international)

Die Kinderhospizarbeit und -pflege sowie verwandte Bereiche wie *paediatric palliative care* weisen mehrere Besonderheiten gegenüber der Palliativ- und Hospizpflege Erwachsener auf. Eine erste Besonderheit und Herausforderung von *paediatric palliative care* und Kinderhospizpflege ergibt

sich bereits aus ihrer großen Spannweite der Altersgruppen: unter den lebensverkürzend erkrankten Betroffenen finden sich sowohl Neugeborene als auch Kinder und Jugendliche.¹⁶⁵ Kinder sind, im Gegensatz zu Erwachsenen, weder selbstbestimmt noch selbständig. Sie sind existentiell abhängig von der Familie, d.h. von ihren vertrauten Bezugspersonen. Eine stabile familiäre Situation und eine sichergestellte häusliche Versorgung müssen daher für das Kind unbedingt gewährleistet sein. Eine weitere herausfordernde Besonderheit stellt die Vielfalt lebensbedrohlicher und unheilbarer Erkrankungen von Kindern dar:

„The nature of their illnesses varies widely as does the progression of their disease, the location of their home in relation to medical services, family circumstances, finance, aspirations, and attitudes to life and death.“¹⁶⁶

Als Gemeinsamkeit der betroffenen Kinder und Jugendlichen wird herausgestellt:

„The inexorable progression of their disease process, the imponderable emotional burdens of premature mortality, and the balance between the child’s need of technical and scientific medical care on the one hand and the child’s and family’s need for emotional and spiritual support on the other.“¹⁶⁷

Im gesamten Diskurs wird zudem die Notwendigkeit der Unterstützung der Familien hervorgehoben, um auch deren Belastungen zu reduzieren, da das gesamte Familiengefüge als untrennbare Einheit betrachtet werden muss.¹⁶⁸ Dies kann als eine dritte spezifische Besonderheit der Kinderhospiz- und Kinderpalliativ-Pflege und -Arbeit gesehen werden.¹⁶⁹ Auch gesundheitspolitisch wird erkannt: „Nicht nur die Krankheitsbilder, sondern auch die spezifischen Bedürfnisse und das Miteinbeziehen des familiären Umfeldes in alle Überlegungen sind Aspekte, die sich wesentlich vom Erwachsenen-Bereich unterscheiden.“¹⁷⁰ So ist es etwa sehr schwer, eine definitive Einschätzung der Lebenserwartung zu geben, da oft unerwartete Verläufe mit zeitweiser Stabilisierung bzw. Destabilisierung auftreten, die sich mitunter auf Jahreszeiträume ausdehnen können.

Der systemische Ansatz ist in Kinderhospizen dahingehend verwirklicht, dass „Eltern und Geschwister der erkrankten Kinder (...) in die Versorgung des erkrankten Kindes mit einbezogen und familiendynamische Prozesse begleitet“¹⁷¹ werden. Sterben und Tod ist ein immerwährendes Thema, mit dem sich Eltern und Geschwister ständig konfrontiert sehen. Das erfordert eine vertrauensvolle Zusammenarbeit zwischen Eltern und Hospizmitarbeitenden auf Augenhöhe. Dieses Vertrauen muss sich entwickeln und basiert auf einer professionellen Beziehungsgestaltung. Hieraus ergibt sich auch die Notwendigkeit einer kontinuierlichen Qualifizierung und fachlichen Begleitung der haupt- und ehrenamtlichen Mitarbeitenden. Im Kern handelt es „sich nicht um systemfremde Leistungen, sondern unmittelbar der Palliativpflege zuzuordnende Leistungsbestandteile.“¹⁷² Nicht zuletzt aufgrund dieser Besonderheiten werden für Kinderhospize „gesonderte Vereinbarungen“ abgeschlossen.¹⁷³

¹⁶⁵ Vgl. Bergstraesser (2013); Benini (2008).

¹⁶⁶ Davies et.al. (2005), S. 256.

¹⁶⁷ Ebd.

¹⁶⁸ Berger (2017), S. 107; „The experience of suffering from serious disease is multidimensional. It has broad-ranging implications in the child’s life as a whole and in the family as a functional unit“ (Kane/Primono 2001, S. 162).

¹⁶⁹ Eine weitere Herausforderung ist in der ärztlichen Versorgung zu sehen. „Da die Mehrzahl der Kinderhospizgäste von großen Entfernungen (> 100 km) anreisen, muss auch die ärztliche Versorgung diesem Umstand Rechnung tragen. Eine wohnortnahe, hausärztliche und palliativ-ärztliche Versorgung, wie bei Hospizen für Erwachsene vorgesehen, ist für Kinderhospize in der Praxis unmöglich“ (Deutscher Bundestag, Ausschuss für Gesundheit 2015: Die Vorschläge der Deutschen Palliativ Stiftung im Detail. Ausschussdrucksache 18(14)0123(28) gel. VB zu Anhörung am 21.09.15_HPG, 18.09.2015;

¹⁷⁰ Bundesministerium für Gesundheit Österreich, Hospiz- und Palliativversorgung für Kinder, Jugendliche und junge Erwachsene – Experten-Konzept 2013, S.1.

¹⁷¹ Deutscher Bundestag (2015), S. 24.

¹⁷² Ebd.

¹⁷³ Ebd., S. 43.

Vielfach wird auf die Notwendigkeit von Instrumenten, Qualitätsindikatoren oder -standards im kinderhospizischen Kontext hingewiesen.¹⁷⁴ Gleichwohl existieren kaum *Messverfahren*, die in Kinderhospizen Anwendung finden.

Anhaltspunkte für die Konstruktion möglicher Qualitätskriterien und -indikatoren finden sich jedoch in der analysierten internationalen Literatur. Die „*WHO Definition of Palliative Care for Children*“ formuliert zunächst eine Abgrenzung, aber auch eine nahe Verwandtschaft zu „adult palliative care“:

„Palliative care for children represents a special, albeit closely related field to adult palliative care. WHO’s definition of palliative care appropriate for children (...) (WHO; 1998a): Palliative care for children is the active total care of the child’s body, mind and spirit, and also involves giving support to the family. It begins when illness is diagnosed, and continues regardless of whether or not a child receives treatment directed at the disease. Health providers must evaluate and alleviate a child’s physical, psychological, and social distress. Effective palliative care requires a broad multidisciplinary approach that includes the family and makes use of available community resources; it can be successfully implemented even if resources are limited. It can be provided in tertiary care facilities, in community health centres and even in children’s homes.“¹⁷⁵

Die „*Association for Children with Life-Threatening or Terminal Conditions and their Families (ACT)*“ definiert palliative Versorgung bei Kindern und Jugendlichen als eine „(...) aktive und umfassende Versorgung, welche physische, emotionale und spirituelle Elemente umfassend beinhaltet. Ziele sind die Verbesserung der Lebensqualität des Kindes und die Unterstützung der Familie. Dies beinhaltet die Behandlung von belastenden Symptomen und die Bereitstellung von Unterstützung und Versorgung am Lebensende sowie Trauerbegleitung nach dem Tod des Kindes.“¹⁷⁶ Als grundlegende Dimensionen für palliative care für Kinder werden hier benannt: die körperliche, psychologische und seelische sowie die soziale Dimension.

Prinzipien der *Paediatric Palliative Care (PPC)*, deren Ziel die Verbesserung der Qualität des Lebens am Lebensende für die Betroffenen sowie für deren Zugehörigen ist¹⁷⁷, können als Anhaltspunkte für Qualitätskriterien angesehen werden. Die Nutzung von Erkenntnissen aus diesem Feld für die Entwicklung von Qualitätskriterien und -indikatoren für Kinderhospize erscheint unter Berücksichtigung deren besonderen Gegebenheiten¹⁷⁸, möglich. Die meisten Definitionen der PPC beruhen auf dem Verständnis der WHO. Die definierten Kriterien für Lebensqualität zielen in dieser darauf ab, Leiden zu vermeiden und/oder zu mindern durch frühzeitiges Identifizieren, Bewerten und Behandeln von Schmerzen und anderen körperlichen, psychosozialen und seelischen Symptomen. Indem die PPC die nachfolgenden Aspekte berücksichtigt, d.h. als Ergebnisqualitäten definiert, kann der Krankheitsverlauf positiv beeinflusst werden:

- Linderung von Schmerzen und anderen Symptomen,
- Bestätigung von Leben und Sterben als normale Prozesse,
- Keine Beabsichtigung, den Tod zu beschleunigen oder zu verzögern,
- Integration der psychologischen und spirituellen Bedürfnisse der Patienten in die Versorgung,
- Bereitstellen eines Unterstützungssystems für die Betroffenen zur Erhaltung der Lebensqualität bis zum Tod,
- Bereitstellen eines Unterstützungssystems für die Familie, einschließlich Trauerberatung, wenn angezeigt.¹⁷⁹

¹⁷⁴ Vgl. Benini (2008), S. 5.

¹⁷⁵ Hierzu Anhang 1 der WHO-World Health Organization (2012): WHO Definition of palliative care.

¹⁷⁶ Hasan et al. (2011), S. 552.

¹⁷⁷ Vgl. Bergstraesser (2013).

¹⁷⁸ Bergstraesser (2013) schlägt hier ein Item-Set vor, mit Hilfe dessen diese Bedürfnisse bei den entsprechenden Zielgruppen direkt erfragt werden und dann entsprechend Beachtung finden können. Andere Autoren versuchen derartige Bedürfnisse übergreifend zu erheben. Bei Donnelly et al. (2005) sind dies z.B.: (1) Schmerz, (2) Entscheidungsfindung, (3) Zugang zum medizinischen System und Qualität, (4) Würde und Respekt, (5) Familienorientierte Pflege, (6) Spiritualität und (7) psychosoziale Probleme. Auch werden die Bedürfnisse in der Forschung meist aus unterschiedlichen Perspektiven erhoben und dargestellt (z.B.: Balzer 2013) – die Kinder selbst haben andere Bedürfnisse als die Familien/Zugehörigen, die Mitarbeitenden oder das Hospiz/ Krankenhaus als Organisation.

¹⁷⁹ Nach Bergstraesser (2013), die sich auf WHO (2012) bezieht.

Thematisiert wird am ganzheitlichen Ansatz der WHO jedoch, dass dabei praktische Anhaltspunkte für die hospizpflegepraktische Ausgestaltung fehlen.¹⁸⁰ Vorgeschlagen werden daher Ansätze, die Indikatoren entlang der Bedürfnisse der Patienten (Kinder), Familienangehörigen und Pflege-Teams eruieren.¹⁸¹ Entlang dieser kann der Pflegeprozess dann sowohl geplant als auch überprüft werden.¹⁸²

Das *Pediatric Palliative Care and Hospice Care Commitments* empfiehlt folgende Qualitätskriterien:

1. Composition and Capacity of PPC-PHC Specialty Teams
2. Relationships with Hospices and Hospice Pediatric Standards
3. Collaborative Integrated Multimodal Care
4. Patient Care Safety and Quality
5. Communication and Decision Support
6. Family Support
7. Sibling Support
8. Health Care Staff Support
9. Education and Training
10. Research and Quality Improvement
11. Ethical Considerations
12. Financial and Regulatory Issues¹⁸³

Deutlich wird, dass sich diese in erster Linie auf Struktur- und Prozessqualitäten, kaum jedoch auf Beziehungs- und Ergebnisqualitäten beziehen.

In der nun folgenden Tabelle werden verschiedene Qualitätsdimensionen dargestellt, die sich auf die Beschreibung von Bedürfnissen von Kindern sowie von Familienangehörigen beziehen.

The needs of the family include:	Children with life-limiting and life-threatening disease and their families have diverse and mutable priorities that include
<ul style="list-style-type: none"> - educational needs, i.e. training on various aspects of patient care and support; - psychological needs: they require assessment, support and treatment for sentiments such as guilt, rage, depression, anticipatory grief, and escape; - spiritual needs: a competent source of answers, open to an exchange of ideas and respectful of people's cultural background and religious beliefs; - financial and social needs: practical proposals for coping with a situation of isolation, loss of identity and financial insecurity for families whose members often lose their jobs, as well as supporting the cost of patient treatment and care. 	<ul style="list-style-type: none"> - clinical needs (symptom assessment and management, patient care planning and sharing clinical, organizational and social decisions), - psychosocial needs (of the children and their families), - social needs (education, play, economic support and services), and - spiritual needs (of the children and their families).

Tabelle: Bedürfnisse von Familien und Kindern in Palliativ-Pflege-Settings (nach Trapanotto et al. 2008, S. 4-5, eigene Darstellung).

¹⁸⁰ Vgl. ebd., S. 140.

¹⁸¹ vgl. ebd.

¹⁸² Angel Benitez-Rosario et al. (2016), Contro et al. (2002), Morita et al. (2003), Meyer et al. (2006), Malcolm et al. (2008), Widger/Tourangeau (2009), Wilson (2007); früh: Kristjanson (1986), besonderer Fokus auf Kinderperspektive: Davies et al. (2005); besonderer Fokus auf die Perspektive der Mütter: Stakiw/Widger (2011).

¹⁸³Pediatric Palliative Care and Hospice Care Commitments (2013), S. 968ff.

Hiervon ausgehend eröffnen sich im Kontext der Kinderhospizversorgung unterschiedliche Dimensionen, die Beachtung finden müssen:

“Successful care of children with chronic, life-threatening, or terminal illnesses requires a comprehensive assessment of their physical, psychological, and spiritual needs as well as a process of collaboration between members of the multiple disciplines involved in the care of the patient and the family unit as a whole.”¹⁸⁴

Insgesamt konnten die folgenden Dimensionen herausgearbeitet werden:

- physische Dimension
- psychische Dimension
- psychosoziale Dimension
- spirituelle bzw. religiöse Dimension
- Querschnittsdimension „Unterstützung der Familien“
(diese scheint in allen übrigen Dimensionen durch)

Zu diesen Dimensionen werden im Folgenden Anhaltspunkte beschrieben, auf die sich Qualitätskriterien und -indikatoren beziehen können.¹⁸⁵

2.2.3.1 Physische Dimension

Auch im Feld der Kinderhospize wird die Linderung von Schmerzen zentral gestellt¹⁸⁶, da das Schmerzlevel die Lebensqualität besonders stark beeinflusst.¹⁸⁷ Schmerzen sind auch aus Sicht der Familienangehörigen als wichtigster Qualitätsaspekt zu begreifen.¹⁸⁸

Hinweise auf mögliche Qualitätskriterien für die physische Dimension werden in einer genauen Diagnose, einer modernen Therapie und einem effektiven Schmerz- und Symptommanagement gesehen.¹⁸⁹

2.2.3.2 Psychische Dimension

Aspekte, die in Bezug auf das psychische Wohlbefinden als wichtig erkannt werden, sind Gefühlszustände bzw. seelische Zustände wie etwa Freude, Angst, Versagen, Verzweiflung, Ohnmacht, Hoffnungslosigkeit, Zwecklosigkeit und Verletzlichkeit.¹⁹⁰

Hinweise auf mögliche Qualitätskriterien für die psychische Dimension können sich aus dem „support in expressing the feelings associated with the experience of suffering“¹⁹¹ ergeben. Als wichtig wird hier benannt:

- die Sorgen der Kinder und der Familienangehörigen zu besprechen und zu beachten¹⁹²,
- Interventionen, die Leben und Sterben als normale Prozesse bestätigen¹⁹³,
- Interventionen, die die Bedeutung des Krank-Seins aus subjektiver Perspektive des Kindes erschließen¹⁹⁴,

¹⁸⁴ Kane/Primomo (2001), S. 161.

¹⁸⁵ Wir folgen dabei nicht dem Anspruch einer Vollständigkeit, sondern wollen damit mögliche Anhaltspunkte geben. Beschrieben sind hier in erster Linie Aspekte, die über weiter oben beschriebene Erkenntnisse zu diesen Dimensionen in Bezug auf Erwachsene hinausreichen bzw. die insbesondere im Feld der Kinderhospize betont wurden.

¹⁸⁶ Vgl. Donnelly (2005); Bergstraesser (2013); Kane/Primomo (2001); Steel et al. (2005).

¹⁸⁷ Vgl. Steel et al. (2005).

¹⁸⁸ Vgl. Gallagher/Krawczyk (2013).

¹⁸⁹ Vgl. Kane/Primomo (2001), S. 164. Die immense Bedeutung funktionierender Diagnosen, Schmerz- und Symptommanagements beschreiben auch Malcom et al. (2008); Tu/Chiou (2007); Kang et al. (2005); Klick/Hauer (2010); Tubbs-Coolley et al. (2011); Lima/Radbruch (2018).

¹⁹⁰ Vgl. Kane/Primomo (2001), S. 162.

¹⁹¹ Kane/Primomo (2001), S. 164.

¹⁹² Vgl. Humphrey (2015), S. 491.

¹⁹³ Vgl. Bergstraesser (2013).

¹⁹⁴ Vgl. Hinds et. (2014).

- Gespräche mit Blick auf biographische Sinnstiftung¹⁹⁵,
- Hilfestellungen bei der Sinn-Suche¹⁹⁶
- die professionelle Behandlung psychosozialer Probleme.¹⁹⁷

2.2.3.3 Psychosoziale Dimension

Aspekte der psychosozialen Dimension entsprechen im Kern denjenigen von erwachsenen Menschen¹⁹⁸, wobei sich das Bedürfnis nach *Teilhabe/Partizipation, Nähe oder Anteilnahme* bei Kindern anders äußert als bei Erwachsenen.¹⁹⁹

Eine Besonderheit ist, dass die psychosoziale Dimension besonders stark verwoben ist mit dem intensiven Einbezug der Familien. Als wichtige Aspekte werden hierfür erkannt:

- das Bereitstellen eines Unterstützungssystems für die Familie, einschließlich Trauerberatung, wenn angezeigt²⁰⁰,
- unbedingte Bemühungen den Patienten und die Familie zu verstehen²⁰¹,
- die starke Beteiligung/Einbindung der Familie in die Entscheidungsfindung²⁰²,
- Kommunikation mit anderen Fachleuten über die Hoffnungen und Wünsche der Familie²⁰³,
- die Präferenzen der Eltern zu erheben, wie und wann sie Informationen erhalten wollen²⁰⁴,
- der Einbezug der Geschwister²⁰⁵.

2.2.3.4 Spirituelle Dimension

Die Bedeutung der spirituellen Dimension wird in den folgenden Punkten abgebildet, die in dieser Reihenfolge von „25 professionals with expertise in pediatric palliative and hospice care“²⁰⁶ als besonders wichtig für den Beitrag von Spiritualität zur Lebensqualität bewertet wurden:

- Gebete,
- Sicherheit, dass er oder sie wichtig ist und in Erinnerung bleibt,
- Wissen, dass er oder sie nicht vergessen wird und auch nach dem Tod noch geliebt wird,
- Spiritualität in den Pflegeplänen,
- Konzentration auf die Hoffnungen/Träume des Kindes (auch wenn sie wahrscheinlich nicht erfüllt werden),
- Anerkennung der Traurigkeit des Kindes und der Familie über Krankheit und die Möglichkeit des Todes,
- Angenehme Ablenkung von der Situation,
- Schaffung eines persönlichen Vermächtnisses,
- Bewertung und Unterstützung von Anliegen zu Sinn-, Verlust- und spirituellen Themen.“²⁰⁷

¹⁹⁵ Vgl. Houmann et al. (2013).

¹⁹⁶ Vgl. Kane/Primomo (2001).

¹⁹⁷ Vgl. Donnelly (2005).

¹⁹⁸ Vgl. ebd.

¹⁹⁹ Vgl. Barth/Binnewitt (2014).

²⁰⁰ Nach Bergstraesser (2013), die sich auf WHO (2012) bezieht.

²⁰¹ Vgl. Humphrey (2015), S. 491.

²⁰² Vgl. Cuddeford (2012); Gallagher/Krawczyk (2013).

²⁰³ Vgl. Cuddeford (2012); Jordan et al. (2018).

²⁰⁴ Vgl. Humphrey (2015), S. 491.

²⁰⁵ Vgl. Donnelly et al. (2018).

²⁰⁶ „The professions represented on the committee included nursing (n = 6), social work (n = 6), public health (n = 4), medicine (n = 4), psychology (n = 3), education (n = 1), and pastoral care (n = 1). Zur Auswahl der Befragten und dem methodischen Zugang siehe: Donnelly et al. 2015, S. 260.

²⁰⁷ Vgl. Donnelly et al. (2005), S. 264.

Insgesamt finden sich für den Bereich der pediatric palliative care und der Kinderhospizpflege vor allem Prozessqualitäten²⁰⁸ und Strukturqualitäten. Es werden kaum Beziehungs- oder Ergebnisqualitäten beschrieben.²⁰⁹

2.2.3.5 Qualitätskriterien für Kinderhospize im deutschsprachigen Raum

Auch im deutschsprachigen Raum werden „Überlegungen zu Qualitätskriterien für Kinderhospize“ angestellt.²¹⁰ Sie bewegen sich dabei vor allem auf den Anforderungsebenen des Angebotsprofils/ Leistungsspektrums²¹¹, der materiellen Ausstattung, personellen Ausstattung und Mitarbeiterqualifikation sowie der Kooperation und Vernetzung. Außerdem stellen sie Überlegungen zum Kapazitätsbedarf an.²¹² Weniger Beachtung findet die Ergebnisqualität; adressiert werden ausschließlich Parameter der Strukturqualität. Als essenzielle übergeordnete Grundsätze der Kinderhospizarbeit werden das *Primat der häuslichen Versorgung* und die *Ausrichtung der Versorgung auf die gesamte Familie* genannt.²¹³

Dieser Anspruch wird auch von den Angehörigen des im Hospiz befindlichen Kindes geteilt. So zeigt eine Studie zur Qualität der Unterstützung und Begleitung die Gründe für das Wechseln eines Kinderhospizes auf:

- Miteinander / Haltung (14%),
- Unzufriedenheit mit dem Personal (13%),
- Räumlichen Entfernung (11%),
- Private Gründe (8%) und
- Wunsch, etwas anderes zu sehen (7%).²¹⁴

Insgesamt kommt es also sehr stark auf die professionelle Beziehungsgestaltung an.

Auf Grundlage dieser Untersuchung, im Rahmen derer triangulativ Daten in Form von Interviews, Gruppendiskussionen, teilnehmenden Beobachtungen und Fragebögen erhoben wurden, werden insgesamt „33 Leitlinien für gute Kinderhospizarbeit“ beschrieben:²¹⁵

²⁰⁸ Es bestehen auch Prozessmodelle, d.h. Modelle für die Prozessgestaltung und -beschreibung. Bsp.: FOOTPRINTISSM – „an interdisciplinary family centered advanced care planning and care coordination process directed by a continuity physician“ (Toce/Collins 2003) Zu beachten ist bei der Betrachtung derartiger Modelle und Programme, in welchem Setting sie bislang Anwendung finden und funktionieren. Es ist stark in Frage zu stellen, ob Modelle die in großen klinischen Settings entwickelt und erprobt wurden, auch in kleinen Hospizstrukturen funktionieren.

²⁰⁹ Zu diesem Ergebnis kommt auch die Metastudie für Italien von D'Angelo et al. (2012).

²¹⁰ Vgl. nur Wingenfeld/Mikula, 2002, S. 85 ff. Die beiden Autoren orientieren ihre Überlegungen dabei an „a) den gemeinsamen Leitlinien der Association for Children with Lifethreatening or Terminal Conditions and their Families und es Royal Col-lege of Paediatrics and Child Health (ACT/RCP 1997), b) zentralen Erkenntnissen und Einschätzungen, die sich aus der (vorwiegend aus dem englischsprachigen Raum stammenden) neueren Literatur ableiten lassen, c) den vorangegangenen Überlegungen zu grundlegenden Versorgungsanforderungen und d) der Auswertung der Erfahrungen des Kinderhospizes Balthasar bzw. der Einschätzung des dort realisierten Versorgungsangebotes.“

²¹¹ Wingenfeld/Mikula (2002), S. 86ff.

²¹² Vgl. ebd.: 91f.

²¹³ Ebd., S. 93.

²¹⁴ Jennessen et al. (2011).

²¹⁵ Vgl. ebd., siehe auch: https://www.deutscher-kinderhospizverein.de/fileadmin/pdf/Politische_Interessensvertretung/Leitlinien_fuer_gute_Kinderhospizarbeit.pdf; zentraler Fokus der Studie lag auf der Erhebung der Bedürfnisse und Erwartungen betroffener Familien sowie die Frage, inwieweit die stationären und ambulanten Angebote von den Familien als hilfreich, unterstützend und entlastend wahrgenommen werden. Nicht komplett nachvollziehbar bleibt in der Studie jedoch der Schritt von den empirischen Daten zu den Empfehlungen (zu dieser Einschätzung kommt auch die Rezension von Kremeike 2011).

33 Leitlinien für gute Kinderhospizarbeit

1. Gute Kinderhospizarbeit leistet Öffentlichkeitsarbeit und bietet Informationen über die gesamte Bandbreite der Angebote stationärer und ambulanter Kinderhospizarbeit.
2. Gute Kinderhospizarbeit ist Unterstützungsressource für Familien vom Zeitpunkt der Diagnose einer lebensverkürzenden Erkrankung an über den Tod des Kindes hinaus.
3. Gute Kinderhospizarbeit bezieht sich auf alle Phasen der Sterbe- und Trauerbegleitung (vorausgehende, begleitende und nachgehende Trauer).
4. Gute Kinderhospizarbeit beinhaltet, dass Mitarbeitende aller Professionen in der Lage sind, thanatale Aspekte mit allen Familienmitgliedern bedürfnisorientiert, flexibel und unter Einsatz verschiedener Methoden zu thematisieren.
5. Gute Kinderhospizarbeit setzt die kontinuierliche, selbstreflexive Auseinandersetzung der Mitarbeitenden mit der eigenen Sterblichkeit voraus.
6. Gute Kinderhospizarbeit lebt in Bezug auf alle Akteure und Akteurinnen und in sämtlichen Institutionen eine kritik- und fehlerfreundliche Kultur.
7. Gute Kinderhospizarbeit berücksichtigt sämtliche Dimensionen von Diversität (z.B. Gender, Religion, Ethnie).
8. Gute Kinderhospizarbeit leistet Prozesse der interkulturellen Öffnung und unterstützt die Entwicklung interkultureller Kompetenzen aller Akteurinnen und Akteure.
9. Gute Kinderhospizarbeit bedeutet uneingeschränkte Akzeptanz des elterlichen Expertentums.
10. Gute Kinderhospizarbeit ermöglicht und fördert den gleichberechtigten Austausch der Betroffenen aller Altersgruppen untereinander im Sinne des Empowerments.
11. Gute Kinderhospizarbeit fördert und leistet einen aktiven Beitrag zu gesellschaftlicher Teilhabe und Inklusion lebensverkürzend erkrankter Kinder und Jugendlicher und ihrer Familien durch sozialräumliche Öffnung.
12. Gute Kinderhospizarbeit bietet durch Barrierefreiheit Möglichkeiten zu selbstbestimmtem Handeln für Menschen mit unterschiedlichsten Beeinträchtigungen.
13. Gute Kinderhospizarbeit ist Bestandteil eines interdisziplinären Netzwerkes der für die Lebenssituationen von lebensverkürzend erkrankten Kindern/Jugendlichen und ihren Familien relevanten Institutionen.
14. Gute Kinderhospizarbeit beruht auf einer theoretisch-konzeptionell begründeten Verankerung ihrer Angebote.
15. Gute Kinderhospizarbeit bietet eine flächen- und bedarfsdeckende Versorgung durch ambulante Kinderhospizdienste und stationäre Kinderhospize.
16. Gute Kinderhospizarbeit beteiligt sich aktiv an dem gesellschaftlichen Diskurs über das Verhältnis von Ehrenamtlichkeit und Professionalität.
17. Gute Kinderhospizarbeit ermöglicht die gleichgeschlechtliche Begleitung beider Geschlechter.
18. Gute Kinderhospizarbeit berät und informiert Familien über alle für sie relevanten Möglichkeiten der Unterstützung durch das Hilfesystem.
19. Gute Kinderhospizarbeit bietet allen Familienmitgliedern Orte des Rückzugs, der Entspannung, Entlastung und Erholung.
20. Gute Kinderhospizarbeit bietet Familien die Möglichkeit Kinderhospizangebote ohne zeitliche Begrenzung nutzen zu können.
21. Gute Kinderhospizarbeit bietet lebensverkürzend erkrankten Kindern und Jugendlichen eine bedürfnisorientierte und gendersensible (Palliativ-)Pflege, für die ausreichende zeitliche Ressourcen der Pflegekräfte bereitgestellt werden.
22. Gute Kinderhospizarbeit bietet Geschwistern eine vielfältige, entwicklungsadäquate und gendersensible Begleitung, für die ausreichende zeitliche Ressourcen der Fachkräfte bereitgestellt werden.
23. Gute Kinderhospizarbeit gewährleistet schwerstbehinderten, progredient erkrankten Kindern ritualisierte Kontinuität in der Pflege auf personeller und räumlicher Ebene.
24. Gute Kinderhospizarbeit bietet bedürfnisorientierte pädagogisch-therapeutische Angebote sowie Begegnungsangebote für erkrankte Kinder und Jugendliche und ihre Geschwister durch qualifiziertes Personal.
25. Gute Kinderhospizarbeit ermöglicht progredient erkrankten Jugendlichen eine entwicklungsadäquate Ablösung in der Phase der Adoleszenz.
26. Gute Kinderhospizarbeit zeichnet sich durch multidisziplinäre Teams aus.
27. Gute Kinderhospizarbeit bietet mitarbeiterfreundliche Arbeits- und Organisationsbedingungen, zu denen auch adäquate Angebote zur Reflexion der berufsbedingten Problem- und Belastungssituationen, Fort- und Weiterbildungsmöglichkeiten sowie trägerübergreifende Vernetzungsmöglichkeiten gehören (Ehren- und Hauptamtliche).
28. Gute Kinderhospizarbeit zeichnet sich durch die Professionalität der Mitarbeitenden aus, die aus fachlichen und persönlich-emotionalen Kompetenzen im Sinne eines Kinderhospizkompetenzprofils besteht.
29. Gute Kinderhospizarbeit gewährleistet eine kontinuierliche Begleitung der Familien durch ehrenamtliche und professionelle Kräfte. Für den ambulanten Bereich bedeutet dies die Begleitung durch ein Tandem von Ehrenamtlichen. Für den stationären Bereich bedeutet dies die konsequente Umsetzung des Bezugspflegesystems.
30. Gute Kinderhospizarbeit gewährleistet eine hohe Qualität der Familienbegleitungen durch standardisierte Befähigungskurs für Ehrenamtliche.
31. Gute Kinderhospizarbeit bietet den Ehrenamtlichen eine Balance zwischen einer subjektiv als sinnvoll erachteten Tätigkeit und den dafür geleisteten Aufwendungen.
32. Gute Kinderhospizarbeit beruht auf einer reflektierten ethischen Grundhaltung, die im kinderhospizischen Alltag gelebt wird.
33. Gute Kinderhospizarbeit professionalisiert sich durch einen kontinuierlichen Austausch von Erfahrungswissen und wissenschaftlichen Erkenntnissen.

Tabelle: Qualitätskriterien für Kinderhospizarbeit nach Jennessen et al. 2011

Die 12 Grundsätze der Kinder- und Jugendhospizarbeit des Deutschen Hospiz- und Palliativ-Verbandes²¹⁶ bauen auf diesen Qualitätskriterien auf. Die Grundsätze sind als „Orientierungshilfe für die Weiterentwicklung der Kinder- und Jugendhospizarbeit“ gedacht und bilden außerdem „die Grundlage für die Entwicklung eines flexibel einsetzbaren Qualitätsindex für die Kinder- und Jugendhospizarbeit, der die Qualitätsbemühungen in allen Feldern der Kinder- und Jugendhospizarbeit strukturiert begleiten und forcieren soll.“²¹⁷

12 Grundsätze der Kinder- und Jugendhospizarbeit des Deutschen Hospiz- und Palliativ-Verbandes 2013

1. Kinder, Jugendliche und junge Erwachsene mit einer lebensverkürzenden oder lebensbedrohlichen Erkrankung erhalten eine bedarfsorientierte, alters- und entwicklungsgemäße Begleitung, zu der die Sicherstellung der palliativmedizinischen und -pflegerischen Versorgung gehört. Sie werden als Expertinnen und Experten in eigener Sache einbezogen.
2. Durch eine entlastende Begleitung werden für die Familienmitglieder und nahestehende Bezugspersonen Ressourcen verfügbar, die sie ihren individuellen Bedürfnissen entsprechend sowie auch für die Auseinandersetzung mit der Krankheit und dem Sterben nutzen können.
3. Alle in der Kinder- und Jugendhospizarbeit tätigen Mitarbeiterinnen und Mitarbeiter wertschätzen die Kompetenz der Eltern / Erziehungsberechtigten. Sie akzeptieren diese grundsätzlich als Expertinnen und Experten für ihr eigenes Leben und die Belange ihrer Kinder.
4. Geschwister erhalten eine individuelle, vielfältige und entwicklungsadäquate Begleitung. Sie werden als Expertinnen und Experten in eigener Sache anerkannt.
5. Kinder- und Jugendhospizarbeit will Familien Mut machen, Abschiedsprozesse, Sterben, Tod und Trauer als Teil des Lebens wahrzunehmen.
6. Kinder- und Jugendhospizarbeit gewährleistet verlässliche Begleitungen und strebt dabei eine hohe personelle Kontinuität an.
7. Kinder- und Jugendhospizarbeit leistet einen aktiven Beitrag zur gesellschaftlichen Teilhabe von Kindern, Jugendlichen und jungen Erwachsenen, die lebensverkürzend oder lebensbedrohlich erkrankt sind.
8. Kinder- und Jugendhospizarbeit hat qualifizierte haupt- sowie ehrenamtliche Mitarbeiterinnen und Mitarbeiter, die auf die besonderen Anforderungen der Kinder- und Jugendhospizarbeit vorbereitet sind sowie kontinuierlich weitergebildet werden.
9. Die Kinder- und Jugendhospizarbeit arbeitet in interdisziplinären, insbesondere palliativen Netzwerken. Sie stellt den Familien bedürfnisorientiert Kontakte und Informationen zur Verfügung.
10. Sowohl Erfahrungswissen der Familien und Fachleute als auch wissenschaftliche Erkenntnisse bereichern die Kinder- und Jugendhospizarbeit. Sie tragen zu einer kontinuierlichen Qualitätssicherung und -weiterentwicklung bei.
11. Kinder- und Jugendhospizarbeit macht die Öffentlichkeit auf die besondere Lebenssituation der betroffenen Kinder, Jugendlichen und jungen Erwachsenen sowie ihrer Familien aufmerksam.
12. Die Kinder- und Jugendhospizarbeit setzt sich für eine altersgerechte Begleitung von Kindern in Trauerprozessen ein.

Auf diesen 12 Grundsätzen basiert auch der Qualitätsindex für Kinder- und Jugendhospizarbeit (QuinK)²¹⁸, der eine grundsätzliche Orientierungshilfe für die Evaluation und die Weiterentwicklung aller Kinder- und Jugendhospizeinrichtungen darstellt. QuinK bezieht sich im Kern ebenfalls auf den „33 Leitlinien für gute Kinderhospizarbeit.“²¹⁹

„Gelingende Kinder- und Jugendhospizarbeit kann nur in einem Umfeld gedeihen, das auf einer *wertschätzenden Haltung* gegenüber den Kindern und Jugendlichen mit einer lebensverkürzenden oder lebensbedrohlichen Erkrankung, ihrer Familien und aller haupt- und ehrenamtlichen Mitarbeiter_innen beruht. Diese Haltung bildet die Grundlage, um interdisziplinäre Strukturen zu etablieren, die wiederum die Praktiken in ambulanten und stationären Einrichtungen bedingen. Der QuinK will Einrichtungen ermutigen, Qualitätsentwicklung selbst in die Hand zu nehmen. Die Beschäftigung mit einem solchen Instrument ist nicht etwas, das innerhalb weniger Tage geschieht und erst recht nicht von einer Einzelperson bewerkstelligt werden kann. Kommunikation, Kooperation und Teamarbeit sind grundlegende Bausteine, um mit dem QuinK arbeiten

²¹⁶ Deutscher Hospiz- und Palliativ-Verband (2013).

²¹⁷ Universität Koblenz – Landau (2013), S. 3.

²¹⁸ Jennessen/Hurth (2015). Der Qualitätsindex für Kinder- und Jugendhospizarbeit. Ludwigsburg: Hospiz Verlag.

²¹⁹ Alles: vgl. Universität Koblenz-Landau (2015).

zu können. Qualitätsentwicklung mit dem QuinK bedeutet nicht an einem Tag das gesamte Einrichtungskonzept zu hinterfragen und aus den Angeln zu heben. Vielmehr *soll er dabei unterstützen, an einzelnen Punkten anzusetzen und diese gezielt und intensiv zu beleuchten und weiterzuentwickeln.*²²⁰

Ergänzend etwa zu QuinK wurde ein Verfahren für Kleinsteinrichtungen²²¹ im Rahmen eines Förderprojekts der Bayerischen Staatsregierung zur *"Qualitätssicherung und Qualitätsentwicklung in Kleinsteinrichtungen"* erprobt und angepasst. In diesem Projekt wurde untersucht, unter welchen speziellen Bedingungen Kleinsteinrichtungen in unterschiedlichen Tätigkeitsfeldern (Kinder- und Jugendhilfe, Behindertenhilfe, Altenhilfe ambulant und stationär) arbeiten, und wie gerade hier Qualitätssicherung und Qualitätsentwicklung sinnvoll gestaltet werden kann.

2.2.4 Ergänzende Qualitätskriterien und -indikatoren aus dem Bereich der Palliative Care

Weitere Qualitätsindikatoren in der Palliativversorgung finden sich in der umfassenden Liste im Anhang 3 dieses Berichtes.

2.2.5 Ableitung weiterer Qualitätskriterien für die stationäre Hospizarbeit aus dem erweiterten Untersuchungsfeld

In den analysierten Texten konnten eine Reihe weiterer Erkenntnisse herausgearbeitet werden, die in diesen zwar nicht als Kriterien oder Indikatoren für die Messung von Lebensqualität in Hospizen Verwendung finden, denen jedoch in der Hospiz- und Palliativarbeit eine hohe Bedeutung zugemessen werden muss. Dies ist der Fall, weil sie in den angegebenen Studien als evidente Wirkaspekte auf Lebensqualität definiert wurden. Eine Auswahl²²² der identifizierten Aspekte bezogen auf die Dimensionen Strukturqualität, Prozessqualität und Beziehungsqualität ist im folgenden Abschnitt, gegliedert nach Qualitätsdimensionen, kurz benannt und belegt:

2.2.5.1 Strukturqualität

2.2.5.1.1 Informationssysteme

Informationssysteme, verstanden als handlungsleitende und -strukturierende Standards oder Handlungsleitlinien erscheinen als sehr wichtige Grundlage für die Erhaltung einer hohen Lebensqualität in Hospiz- oder Palliativ-Settings. Hierauf weist eine Reihe der untersuchten Arbeiten hin. Die Informationsnotwendigkeit betrifft dabei ebenso die Kommunikation des Hospizes nach außen²²³ wie nach innen, z.B. eine adäquate Aufklärung des Gastes über die Krankheit.²²⁴

„To provide high-quality care, hospice providers need to ensure that they use all 3 interventions: explanation of plan of care, information about patient's condition, and emotional support.“²²⁵

Für funktionierende Informationssysteme sind dabei auch die Fähigkeiten der informierenden Menschen zentral. Hospizmitarbeitende müssen die Fähigkeit haben, derartige Interventionen des Informierens angemessen durchzuführen. Bei Ärzten bspw. sind Interventionen (Kurztrainings) für

²²⁰ Vgl. Jennessen et al. (2011).

²²¹ Ackermann 2003, Qualitätsmanagement in kleinen Einrichtungen nach dem GAB-Verfahren. Mit diesem Verfahren haben bereits mehrere Hospize ihr individuelles Qualitätsmanagementsystem aufgebaut.

²²² Auswahlkriterium war dabei die gemeinsame Einschätzung der Reviewer zur Bedeutung der jeweiligen Aspekte in Bezug auf die Forschungsfrage, d.h. die Frage, inwieweit die identifizierten Aspekte einen möglichen Beitrag zur Erarbeitung von Qualitätskriterien und -indikatoren leisten könnten bzw. bei dieser Beachtung finden müssen.

²²³ Vgl. Chen et al. 2003; Nauck et al. 2010 erkennen hier in Bezug auf die Information zu kinderhospizlichen Angeboten Mängel (vgl. Nauck et al. 2010, S. 81. Aber auch in Bezug auf den Begriff „Hospiz“ wird hier der informationsrelevante Aspekt benannt, dass mit dem Begriff „Hospiz“ negative Assoziationen einhergehen. Dreiviertel der Befragten assoziieren damit „Unsicherheit“, „Sterbehäus“, „Ängste“ und „Ablehnung“ (n=168) (vgl. Nauck et al. 2010).

²²⁴ Vgl. Carr et al. (2001).

²²⁵ Baernholdt, S. 254.

verbesserte Kommunikation getestet worden und zeigen Evidenz für eine bessere Arzt-Patienten-Kommunikation.²²⁶

2.2.5.1.2 Individueller Zuschnitt von Leistungen

Individuell zugeschnittene unterstützende Leistungen durch ein interdisziplinäres Team in der Hospizarbeit²²⁷ gehen bei einigen Patienten mit einer verbesserten gesundheitsbezogenen Lebensqualität (HRQOL) einher.²²⁸ Es gibt Hinweise darauf, dass Messinstrumente zur Einschätzung der Lebensqualität gut zur ersten „Standortbestimmung“ genutzt werden können – um darauf aufbauend die richtigen, d.h. geeigneten Maßnahmen für den Betroffenen zu finden²²⁹:

„The TFI [*Fragebogen des Verf.*] can be used as a preliminary screening tool by workers in community care to determine the need for more detailed assessments, and then *tailor-made interventions* may be performed with the aim to increase the quality of life of frail older people.“²³⁰

2.2.5.1.3 Kompetenzentwicklung des Hospiz-Personals

Bei Sichtung der Literatur, in der Hospiz-Mitarbeitende im Fokus stehen oder mit thematisiert werden, hat sich das Bild gefestigt, dass deren Fähigkeiten und Kompetenzen essenzielle Stellschrauben für die Qualität (und auch die Qualitätsentwicklung) in Versorgungssettings wie Palliativstationen und Hospizen sind.²³¹ Daraus kann geschlossen werden:

„Das Qualitätsbewusstsein muss bei den Hauptprotagonisten, den Mitarbeitern, geweckt werden. Sie sind die Profis, die jeden Tag am Patienten arbeiten und die Prozesse beurteilen können.“²³²

Die folgenden zehn Kernkompetenzen für die Palliativ-Versorgung²³³ könnten auch für die Entwicklung von Qualitätskriterien und -indikatoren genutzt werden:

Die 10 interdisziplinären Kernkompetenzen in der Palliativversorgung	
1.	Die Kernbestandteile der Palliativversorgung im Setting, in dem Patienten und An- und Zugehörige leben, anwenden.
2.	Das körperliche Wohlbefinden während des Krankheitsverlaufs fördern.
3.	Den psychologischen Bedürfnissen des Patienten gerecht werden.
4.	Den sozialen Bedürfnissen des Patienten gerecht werden
5.	Den spirituellen Bedürfnissen des Patienten gerecht werden.
6.	Auf die Bedürfnisse der pflegenden An- und Zugehörigen des Patienten in Bezug auf kurz-, mittel- und langfristige Versorgungsziele reagieren.
7.	Auf die Herausforderungen von klinischer und ethischer Entscheidungsfindung in der Palliativversorgung reagieren.
8.	Umfassende Versorgungscoordination und interdisziplinäre Teamarbeit umsetzen, durch alle Settings hindurch, in denen Palliative Care angeboten wird.
9.	Angemessene interpersonelle und kommunikative Fertigkeiten in Bezug auf Palliative Care entwickeln.
10.	Selbstwahrnehmung üben und kontinuierliche professionelle Weiterbildung praktizieren.

Tabelle: 10 interdisziplinäre Kernkompetenzen in der Palliativversorgung, eigene Darstellung

Generell wird Mitarbeiterqualifizierung als Schlüsselfaktor für die Versorgungsqualität in einem Hospizumfeld erkannt.²³⁴ In diesem Zusammenhang wird auch festgestellt, dass eine effektive Kommunikation in einem Hospizumfeld für die Bereitstellung einer qualitativ hochwertigen

²²⁶ Epstein et al. (2017).

²²⁷ Das Team richtete sich hier nach den Rollen einer individuellen Pflegekoordination, des Symptommanagements, der Aufklärung, psychosozialer und spiritueller Unterstützung und vorausschauender Pflegeplanung aus.

²²⁸ Vgl. Daly et al. (2013).

²²⁹ Gobbens et al. (2012).

²³⁰ Ebd., S. 630.

²³¹ Vgl. Arzinger (2010), S. 110; Eisner (2015); Greiner (2007), Anmerkungen der Sektion Pflege der DGP 2015.

²³² Arzinger (2010), S. 110.

²³³ Eisner et al. (2015).

²³⁴ Taylor (2018), S. 65.

Versorgung unerlässlich ist.²³⁵ Übergeordnet scheint daher unter anderem die Frage entscheidend, inwiefern in Hospizen Konzepte für die Qualifikation- und Kompetenzentwicklung der Mitarbeitenden bestehen und umgesetzt werden. Dies könnte auch eine mögliche Prüffrage für ein externes Qualitätsmanagement darstellen.

2.2.5.1.4 Nachsorge und Trauerbegleitung

Auch nach dem Ableben eines Hospizgastes ist die Hospizarbeit bzw. die Hospizversorgung noch nicht abgeschlossen. Die Versorgung des Verstorbenen sowie die Nachsorge der Zugehörigen sind essentielle Bestandteile der Hospizkultur.²³⁶

„Aus diesem Verständnis heraus gehört zur Palliativpflege sowohl die lebensbegleitende als auch die post-mortem-basierte Trauerarbeit mit den Zugehörigen.“²³⁷

2.2.5.2 Prozessqualität aus ethischer Perspektive

Zur Qualität und Qualitätsmessung aus ethischer Perspektive wird folgendes formuliert:

„Aus ethischer Perspektive ist eine ganzheitliche, auf die Sichtweise der Patientinnen und Patienten ausgerichtete Erfassung von Pflegequalität anzustreben. »Unsichtbare« Pfl egetätigkeiten können dann mehr Berücksichtigung erfahren. Ethisch relevante Indikatoren der Pflegequalität (z. B. Moralvorstellungen, Haltungen, Affektkomposition, Beziehungsfähigkeit) sind schwer zu messen und nur für einige sind bislang Messinstrumente verfügbar. Neben der Messbarkeit ist es wichtig, die Reflexivität der Pflegenden dahingehend zu stärken. Regelwerke wie der Ethikkodex können Pflegenden dabei unterstützen, diese Werte auch bei hoher Arbeitsdichte zu reflektieren und Arbeitsaufgaben zu priorisieren.“²³⁸

In der Forschung einhellig benannt ist die Tatsache, dass ethische Aspekte sehr schwer messbare Konstrukte sind.²³⁹ Doch genau jene Konstrukte seien es, „die es bestimmen...

- ob Pflege außerhalb von qualitätsüberprüfenden Situationen nachhaltig entsprechend den vorgegebenen Kriterien »qualitätskonform« umgesetzt wird, z. B. in der Einhaltung hygienischer Richtlinien oder in der Wahrung der Persönlichkeitsrechte Pflegebedürftiger;
- ob Zuständigkeiten erkannt und wahrgenommen werden in den Kontexten
 - der anwaltschaftlichen Vertretung von Patientinnen und Patienten und deren An- und Zugehörigen in hierarchisch geprägten Interaktionen im Gesundheitswesen,
 - der intra- und interprofessionellen Zusammenarbeit,
 - der Wahrung interkultureller und interreligiöser Bedürfnisse,
 - der Identifikation besonderer Patientenbedürfnisse, z. B. in Fragen der Palliation,
 - der beruflichen Interessenvertretung;
 - ob reflexiv mit Situationen umgegangen wird
- und wie Fehlern begegnet wird;
- ob und in welchem Maße eine Bereitschaft zur Veränderung und zu Investitionen besteht und entsprechendes Engagement übernommen wird.“²⁴⁰

2.2.5.3 Ergebnisqualität

Legt man den Fokus auf unterschiedliche Deutungsmöglichkeiten von Ergebnisqualität, so wird klar, dass nicht nur die verschiedenen beteiligten Akteure verschiedene Blickwinkel einbringen, sondern auch, dass innerhalb dieser Perspektiven sehr verschiedene Interpretationen ein und derselben

²³⁵ Ebd., S. 64.

²³⁶ Anttonen et al. (2011); Breen et al. (2015); Hudson et al. (2018); Magerl (2013); in der pediatric palliative care: World Health Organization (2012) WHO Definition of palliative care. <http://www.who.int/cancer/palliative/definition/en/>

²³⁷ Püschel (2019), S. 19.

²³⁸ Ebd., S. 15.

²³⁹ Vgl. ebd., S. 16.

²⁴⁰ Ebd., S. 16.

Wahrnehmung oder Datenlage erfolgen können. Deutlich wird dies am Beispiel dieser Studienbeschreibung:

„Für die Auswertungen standen Daten von insgesamt 6640 Patienten aus den Jahren 2011 bis 2013 zur Verfügung. Die Qualitätsindikatoren beziehen sich überwiegend auf die Ergebnisqualität (Schmerzen (2 QI), Angst, gastrointestinale Symptome, Zufriedenheit des Teams, familiäre Überforderung, Chemotherapie in den letzten 14 Tagen des Lebens sowie bei SAPV-betreuten Patienten das Sterben in der vertrauten Häuslichkeit). Deutlich weniger Qualitätsindikatoren bezogen sich auf die Prozessqualität (Behandlung von Luftnot, Vorliegen einer Vorsorgevollmacht/ Betreuungsverfügung, Vollständigkeit der Dokumentation) und die Strukturqualität (Anzahl der dokumentierten Patienten je Einrichtung). 11 Qualitätsindikatoren konnten anhand der vorliegenden Daten berechnet werden. Von diesen lag für 9 ein Zielwert vor, bei 4 der 9 wurde das Qualitätsziel von allen, bei weiteren 3 von einer Einrichtungsart erreicht oder nahezu erreicht. Für die Ergebnisse der Berechnungen wurde eine Vielzahl von Interpretationsmöglichkeiten diskutiert. So sind Verzerrungen u. a. durch die Subjektivität der Angaben, lückenhafte Dokumentation und geringe Fallzahlen je Einrichtung sowie Unterschiede in der Patientenstruktur denkbar. Insbesondere bei der Rückmeldung der einrichtungsbezogenen Ergebnisse sollten daher zur Vermeidung von Frustrationen mögliche erhebungsbedingte Einflussfaktoren benannt und die Ergebnisse vor allem als Impuls für eine einrichtungsinterne Evaluierung und ggf. Optimierung der Patientenversorgung vermittelt werden.“²⁴¹

Die Ergebnisse der Qualitätsmessung können als Grundlage für einen kontinuierlichen Verbesserungsprozess in den Einrichtungen dienen:

„Qualitätsindikatoren und –ziele als „Aufgreifkriterien“ für den internen Verbesserungsprozess: Die Mehrzahl der Qualitätsindikatoren messen die Ergebnisqualität, d. h. auf die zugrundeliegenden Prozesse und Strukturen, die für das Ergebnis verantwortlich sind, kann nur mittelbar geschlossen werden. (Nach Angaben des G-BA sind heute mehr als die Hälfte der insgesamt 464 Qualitätsindikatoren in der externen stationären Qualitätssicherung Indikatoren zur Ergebnisqualität). Hier können Qualitätsindikatoren als „Aufgreifkriterium“ dienen, um Fälle, Prozesse und Strukturen mit Verbesserungspotenzial zu identifizieren. Gleichzeitig könnte die Rückmeldung an die Einrichtungen mit einem Beratungs- und Informationsangebot für Struktur- und Prozessoptimierungen verbunden werden.“²⁴²

Zudem wird ausdrücklich betont:

„dass die Teilnahme an Qualitätssicherungsmaßnahmen durch Dokumentation von Behandlungsfällen unbedingt freiwillig sein sollte. Eine verpflichtende Teilnahme birgt die Gefahr einer deutlichen Verschlechterung der inhaltlichen Qualität der Daten sowie der Akzeptanz der Ergebnisse.“²⁴³

²⁴¹ Berger (2017), S. 9 ff.

²⁴² Ebd. S. 108f.

²⁴³ Ebd. S. 109.

Als weitere Bedingungen für die Datenerhebung und Verwendung werden genannt:

„Die Attraktivität des NHPR sowohl als Instrument des internen Qualitätsmanagements für die einzelne Einrichtung, als auch als Grundlage für die Versorgungsforschung auf der Makroebene hängt ganz entscheidend von der Aussagefähigkeit und Repräsentativität der Ergebnisse ab. Hierfür sind zu beiden Erhebungszeitpunkten vollständige Datensätze unabdingbar. Wenn eine Einrichtung also das Engagement aufbringt, Behandlungsfälle zu dokumentieren, dann sollten die Dokumentationen vollständig sein, damit sich der Aufwand auch lohnt. D. h. nach dem Prinzip „freiwillig aber vollständig“ sollte jedes abgefragte Item eine gültige Angabe erfordern.“

Kopplung der Qualitätszielerreichung an wirtschaftliche Anreize: „Die Ausführungen zeigen, dass das Erreichen oder nicht Erreichen eines Qualitätsziels sehr unterschiedliche und z. T. sogar diametral entgegengesetzte Interpretationen der Versorgungsqualität zulassen. Daher ist von einer theoretisch denkbaren Kopplung der Qualitätszielerreichung an wirtschaftliche Anreize dringend abzuraten. Entsprechende Anreizstrukturen könnten sogar zu einer Verschlechterung der Versorgung führen, wenn z. B. Patienten, die aufgrund ihrer Symptomkonstellation „schlecht für die Zahlen“ sind, rasch weiterverlegt bzw. gar nicht erst aufgenommen werden“²⁴⁴

Auf die Bedeutung und Möglichkeiten von Instrumenten zum Erfassen von Ergebnisqualität weisen die jahrelang erforschten Erkenntnisse aus der Altenhilfe hin:²⁴⁵

Zur Konstruktvalidität bestätigte sich mehrfach, dass „derzeit kein allgemein verbindliches oder wissenschaftlich abgesichertes Konstrukt zur Qualität in der Pflege“ besteht. „Insofern richtet sich das Konstrukt hier nach den gesetzlichen Anforderungen, dass im Rahmen der (neuen) Qualitätsprüfung primär die Ergebnisqualität abzubilden sei (vgl. § 114 Abs. 2 Satz 3 SGB XI).“²⁴⁶

2.2.5.4 Beziehungsqualität

Viele Aspekte einer professionellen Beziehungsgestaltung werden derzeit nicht erfasst. Deshalb wird auch von sogenannten „unsichtbaren Pflegeaktivitäten“ oder von „Missed Care“ gesprochen.²⁴⁷ Beispielhaft seien hier genannt der Vertrauensaufbau, die zurückhaltende Beobachtung oder die psychologische Zuwendung zu den Betroffenen.²⁴⁸

Insgesamt rückt durch eine systemische Perspektive die professionelle Beziehungsgestaltung jedoch immer mehr in den Mittelpunkt. In einem breit angelegten Review wird auf die Frage, was Sterbenden Hoffnung gibt, der Aspekt „positive persönliche Beziehung“ bereits an zweiter Stelle genannt (unmittelbar nach der Nennung des Krankheitsstatus).²⁴⁹ Weitere Hinweise auf die besondere Bedeutung der Beziehungsgestaltung gibt die Fachgesellschaft Palliative Geriatrie sowie die Sektion Pflege der DGP. Dabei können Beziehungsarbeit und Beziehungsgestaltung als essentielle Aufgabe in der Hospiz- und Palliativ-Versorgung verstanden werden.²⁵⁰

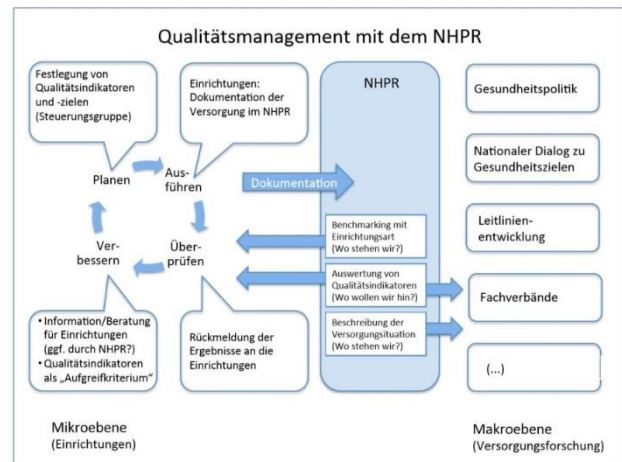


Abbildung 2: Qualitätsmanagement mit dem NHPR

²⁴⁴ Ebd. S. 109.

²⁴⁵ Wingenfeld et al. (2018), S. 131.

²⁴⁶ Ebd., S. 131.

²⁴⁷ Sasso et al. (2017), zit. nach: Jacobs et al. (2018), S. 18.

²⁴⁸ Vgl. ebd., unter Bezug auf Sasso et al. (2017) sowie Dinc/Gastmann (2013).

²⁴⁹ Broadhurst/Harrington (2016).

²⁵⁰ Isler (2017) macht unter Verweis auf Erkenntnisse von Dobrina et al. (2014) und Hill (2002) deutlich:

„During the patient’s hospice and palliative care experience, the nurse *must not only develop a therapeutic relationship but also recognize the patient’s need for autonomy, holistic care, and to discover the meaning of his or her life* (Dobrina, Tenze, & Palese, 2014). If nurses value patient preference and are informed decision makers during end of life hospice and palliative care, a majority of data suggests an improvement in quality of life (Hill, 2002). Not only does nursing knowledge and preferences guide care, but many other patient specific factors *including beliefs and values* impact quality of life“ (Isler 2017, S. 6, Herv. d. Verf.).

„Der Ansatz der Palliativen Geriatrie basiert auf einer Haltung empathischer Zuwendung und bedingungsloser Wertschätzung sowie auf dem Willen, Leid zu lindern und ist in jedem Betreuungssetting umsetzbar. Gelingende Kommunikation und das Herstellen tragfähiger Beziehungen sind die unabdingbaren Prämissen um herauszufinden, was multimorbide Hochbetagte schmerzt und belastet. Dazu ist es erforderlich, genau zu beobachten, empathisch zuzuhören, zu antworten und nachzufragen. Im Fokus steht der ganze Mensch. Behandlung und Betreuung orientieren sich nicht an seinen Diagnosen, sondern an den psychischen und physischen Problemen, die ihm das Leben schwer machen. Dazu braucht es ein fachlich und menschlich kompetentes interprofessionelles Team. In einer Zeit, in der wirtschaftliche Überlegungen häufig für bedeutsamer gehalten werden, als das Wohl von Personen, ist Palliative Geriatrie aufgerufen, gleichermaßen für die Rechte vulnerabler hochbetagter Menschen auf ein gutes Leben bis zuletzt einzutreten, wie die angemessene Würdigung und Entlohnung aller in der Altenhilfe Tätigen einzufordern.“²⁵¹

Auch das Nordrhein-Westfälische Qualitätskonzept²⁵² charakterisiert Beziehungsqualität als Basis hospizlicher und palliativer Praxis. Zunehmend wird auf eine grundlegende Ergänzung der Qualitätstrias von Prozess-, Struktur- und Ergebnisqualität für die Hospiz- und Palliativarbeit hingewiesen und eine Beziehungsqualität gefordert, die von Respekt, Gleichwertigkeit, Gegenseitigkeit, Hilfe und Würde geprägt ist.²⁵³ Die Beziehungsqualität wird hier auch als haltungsorientierte Basis skizziert.²⁵⁴ Dies gilt nicht nur für die direkten Beziehungsprozesse zu den sterbenden und trauernden Menschen, sondern auch für die anderen Beziehungsformen auf intrapersonaler, institutioneller und gesellschaftlicher Ebene.²⁵⁵

Für einige solcher Aspekte – Moralvorstellungen, Haltungen, Affektkomposition, Beziehungsfähigkeit – seien bereits entsprechende Instrumente zugänglich (vgl. Jacobs et al. 2018, S. 18). Auf den Aspekt der „Beziehungspflege“, die sich am Primary-Nursing Konzept orientiert, geht u.a. Püschel (2018) ein: „Generell wird im Rahmen dieses auf Beziehung gründenden Systems eine ‚kontinuierliche‘ Begegnung zwischen der Pflegekraft und dem Hospizgast bzw. dessen Zugehörigen gelebt, aus der eine vertrauensvolle und sicherheitsspendende Beziehung erwachsen kann“ (ebd., S. 65). Als zentrale Gelingensfaktoren für ‚Beziehungspflege‘ werden dort genannt: (1) die Begleitung eines Gastes durch die schwerpunktmäßige Begleitung durch *eine* Pflegekraft, um über das Kennenlernen im dadurch intensiven kommunikativen Kontakt der Individualität des Gastes gerecht werden zu können sowie (2) „eine intensive Kommunikation und Dokumentation von pflegerischen und psychosozialen Fragen und Absprachen sowie von persönlichen Anliegen des Gastes und seiner Zugehörigen [...], damit im Bedarfsfall jede Pflegefachkraft ohne größere Brüche die Begleitung des Gastes übernehmen kann“ (ebd., S. 66).

²⁵¹ Fachgesellschaft Palliative Geriatrie (2018), S. 1.

²⁵² HPV NRW (2016).

²⁵³ Elias (1982), S. 100. „Was Menschen tun können, um Menschen ein leichtes und friedliches Sterben zu ermöglichen, bleibt noch herauszufinden. Die Freundschaft der Überlebenden, das Gefühl der Sterbenden, dass sie ihnen nicht peinlich sind, gehört sicher dazu.“

²⁵⁴ vgl. Ackermann (2015), S. 22.

²⁵⁵ Suschek 2013, S.26f. Aus dem erweiterten Untersuchungsfeld der Erforschung von essentiellen Aspekten der Lebensqualität ist noch auf den Praxisforschungsleitfaden: „Beziehungsqualität professionell gestalten“ hingewiesen, der sich explizit mit dieser Dimension zwischenmenschlichen Handelns, seinem theoretischen Hintergrund, seiner Gestalt- und Lernbarkeit sowie seiner Messbarkeit und Qualitätssicherung (Ergebnisqualität) beschäftigt hat. Hierzu Ackermann et al. (2015).

Auch das Modell des Arbeitskreises psychosozialer Fachkräfte in Hospiz- und Palliativ-einrichtungen in NRW spricht sich deutlich für die Berücksichtigung der Beziehungsqualität aus:²⁵⁶

„Qualität wird hier als ein dynamischer Begriff und Prozess beschrieben. Je stärker und komplexer die Beziehungsqualität zu sich selbst, zu anderen und zum Gemeinwesen gestaltet werden kann, umso angemessener können die sekundären Qualitäten im Sinne der Hospiz- und Palliativarbeit positiv und situativ angemessen für die Beteiligten entwickelt werden, die dann Einfluss auf die Prozessbeschreibungen haben. Die reflektierten Prozessenerfahrungen fließen wieder in die Gestaltung der Beziehungsqualität und den sie umgebenden Rahmen aus Leitbild, reflektierter Haltung und Ethik ein. Konzepte, Rahmenbedingungen und inhaltliche Beschreibungen bieten und bilden eine flexible und gleichzeitig Stabilität vermittelnde sowie sichtbare Außenstruktur des Qualitätsprozesses“²⁵⁷.

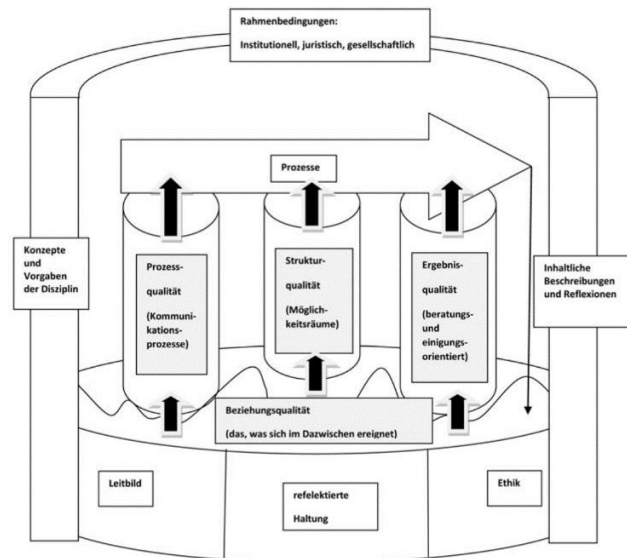
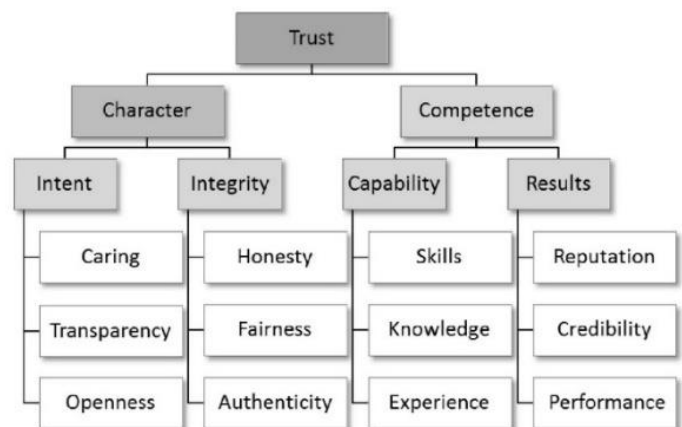


Abbildung: Qualitätsmodell des Arbeitskreises psychosozialer Fachkräfte in Hospiz- und Palliativ-einrichtungen in NRW 2016

Ein weiterer Aspekt zur Beziehungsqualität lässt sich aus der Rahmenvereinbarung ableiten: Die Uno- Actu-These sowie die Ko-Erstellungsthese²⁵⁸, die eine individuelle, dialogische Kompetenz auf Seiten der Mitarbeitenden erfordern, um eine höchstmögliche „persönliche Lebensqualität“ bei den Betroffenen zu ermöglichen. Diese dialogische Kompetenz ermöglicht den Aufbau einer vertrauensvollen Beziehung zu den Betroffenen, indem deren Selbstführungskompetenz respektiert wird.

Vertrauen beeinflusst immer die Ergebnisqualität in menschnahen Dienstleistungen. Und Vertrauen ist ein Endwert. Um zu vertrauen oder vertrauenswürdig zu sein, müssen andere Werte vorhanden sein. Nebenstehende Abbildung zeigt die Komponenten des Vertrauens.²⁵⁹



Für weitere Aspekte der Struktur-, Prozess-, Ergebnis- und Beziehungsqualität sei hier auf den Anhang verwiesen: einige der dort gelisteten Funde zu Qualitätsindikatoren enthalten neben Ergebnisqualitätsaspekten auch Struktur-, Prozess- und Beziehungsqualitätsaspekte.²⁶⁰ Insgesamt werden unterschiedliche

²⁵⁶ Arbeitskreis psychosozialer Fachkräfte in Hospiz- und Palliativ-einrichtungen in NRW (2016), S. 11.

²⁵⁷ Ebd., S. 28f.

²⁵⁸ Gross, P & Badura, B: Sozialpolitik und soziale Dienste: Entwurf einer Theorie personenbezogener Dienstleistungen. In: Ferber, C. von & Kaufmann, F. X. (Hg.), *Soziologie und Sozialpolitik (Sonderheft 19 der KZfSS)*, S. 361–385. Opladen: Westdeutscher Verlag.

²⁵⁹ Stephen Covey, *The Speed of Trust: The One Thing That Changes Everything* (New York: Free Press), 2006; Deutsch: *Schnelligkeit durch Vertrauen: Die unterschätzte ökonomische Macht*, 2011.

²⁶⁰ Dies sind konkret: D'Angelo et al. (2012); Leemans et al. (2013); Miyashita et al. (2014); Morita et al. (2004); Pasman (2009); Roo et al. (2013); Arbeitskreis psychosozialer Fachkräfte in Hospiz- und Palliativ-einrichtungen in NRW 2016.

Modelle vorgeschlagen, die für die Entwicklung eines hospiz- und palliativfähigen Qualitätsmanagements hilfreich sein können.

2.2.5.5 Mess- und Prüfverfahren

Vielfach wird versucht, im Rahmen der Mess- und Prüfverfahren die jeweiligen Ergebnisse zu objektivieren. Eine aktuelle Studie kommt jedoch zu folgender Einschätzung: Bei Doppelprüfungen bezüglich der Ergebnisqualität wurden 36% Übereinstimmung von Sachverhalt und Bewertung festgestellt. Bei 52% fiel die Bewertung unterschiedlich aus; bei 44% war der Sachverhalt unterschiedlich. Die Stichprobe bei 1400 Fällen war bei 39 % nicht möglich, und bei 10% unterschiedlich, also bei 49% standen keine vergleichbaren Daten zur Verfügung. Bei der (Erhebungs-) Verfahrensqualität kommt noch hinzu, dass ein Drittel der Prüfer die Methoden nicht verstanden oder sich nicht an sie gehalten haben.²⁶¹

„Nach Auskunft der Prüfer erwies sich die Identifizierung systematischer Probleme als sehr aufwändig. Nicht immer blieb während des Einrichtungsbesuchs hinreichender Raum dafür. Je nach Prüfdienst bzw. je nach Team ließen sich jedoch große Unterschiede im Umgang mit dieser Anforderung feststellen. Es finden sich viele Beispiele, in denen Prüfer genauso gehandelt haben, wie es das Instrument von ihnen verlangt. Die Anzahl der Fälle des nicht regelkonformen Verhaltens war in diesem Fall aber recht hoch. Dies führte, wie bereits an anderer Stelle angemerkt, zur Entscheidung, die Differenzierung zwischen systematischem und nicht-systematischem Fehler zu revidieren bzw. **nicht** in die Bewertungssystematik aufzunehmen.²⁶²

Und:

„Nach wie vor ist es Aufgabe der Prüfer, die Berücksichtigung fachlicher Anforderungen zu beurteilen und die Frage zu überprüfen, inwieweit die Einrichtung eine bedarfs- und bedürfnisgerechte Versorgung im Rahmen ihrer Einwirkungsmöglichkeiten sicherstellt (Prozessebene). Entscheidend ist aber, dass das neue Prüfverfahren die Kernprozesse der Versorgung fokussiert. An erster Stelle steht nicht die abstrakte Frage nach der Eignung von Konzepten, Methoden oder organisatorischen Festlegungen, sondern die Frage, ob der Gast die notwendige und seiner Situation bzw. seinen Bedürfnissen entsprechend Unterstützung erhält. Die Bedeutung der allgemeinen Beurteilung von Strukturen, Verfahrensanweisungen, schriftlichen Nachweisen etc. rückt damit zugunsten der Beurteilung der tatsächlichen Versorgungsprozesse in den Hintergrund. Das Ziel der Entwicklungsarbeiten bestand also darin, die zu prüfenden Qualitätsaspekte so weit wie möglich auf der Ebene der individuellen Bewohnerversorgung anzusiedeln.“²⁶³

Diese Einschätzung hat sich vielfach in der Praxis bestätigt. Zur Erweiterung der alleinigen Deutung von sogenannten Zahlen, Daten und Fakten wurde bereits im Jahre 2008 im Auftrag des Bayerischen Staatsministeriums sowie in Kooperation mit den Heimaufsichten ein alternativer Prüfansatz entwickelt. Dieser ermöglicht einen Urteilsbildungsprozess auf der Basis einer datenorientierten Dokumentenanalyse, teilnehmender Beobachtung sowie auf der Basis von gezielten Interviews und führt die Erkenntnisse in einem qualitativen Bericht zusammen (angelehnt an die Triangulation in der Qualitativen Sozialforschung).²⁶⁴

Im Jahre 2014 fand sich dieser Prüfansatz im gemeinsam mit dem Hospiz- und Palliativ-Verband Niedersachsen entwickelten „Prüfleitfaden für stationäre Hospize“ wieder.²⁶⁵ Eine wesentliche Erkenntnis im Rahmen der Feststellung der Ergebnisqualität (im Sinne von Lebensqualität) war in diesem Zusammenhang die Klärung der Verantwortungsfrage:

- Verantwortlich für die eigene Lebensqualität ist der Betroffene,
- Verantwortlich für die Begleitung des Betroffenen sind die Mitarbeitenden,

²⁶¹ Wingenfeld et.al (2018), S. 135ff.

²⁶² Ebd., S. 142.

²⁶³ Ebd., S. 72ff.

²⁶⁴ Ackermann/Maurus (2010), S. 37 ff. mit Hinweisen zur Prüfung von stationären Hospizen.

²⁶⁵ HPVN (2014), online verfügbar unter: <https://www.hospiz-nds.de/themen/guetesiegel-stationaeres-hospiz/downloads/?hpvn-dl-bereich=pruefhandbuecher>.

- Verantwortlich für die interne Qualitätssicherung ist die Organisation, insb. die Leitung sowie die verantwortliche Pflegefachkraft,
- Verantwortlich für die externe Qualitätssicherung ist eine gemeinsame Vereinbarung über Prüfinhalt und -verfahren zwischen der Einrichtung und der Prüfinstanz,
- Verantwortlich für die Qualität der Prüfung ist der Prüfende (Stichwort: Kompetenz des Prüfenden).

3. Übertragbarkeit der Erkenntnisse auf Deutschland unter Berücksichtigung des § 39a Abs. 1 SGB V

Im folgenden Abschnitt wird der Frage nachgegangen, inwiefern sich die aus der nationalen/internationalen Literaturrecherche gewonnenen Erkenntnisse auf deutsche Verhältnisse übertragen lassen und auf welchem Wege dies ggf. möglich wäre.

3.1 Unmittelbare Übertragbarkeit

Die ermittelten Qualitätskriterien und -indikatoren lassen sich nicht unmittelbar auf das Feld der stationären (Kinder-) Hospize in Deutschland übertragen. Sämtliche Kriterien und Indikatoren entstammen aus der wissenschaftlichen Forschung und zugleich aus dem klinischen Kontext. Ein unmittelbarer Praxisbezug für „kleine Einrichtungen mit familiärem Charakter“ lässt sich hiervon ausgehend kaum ableiten.

Auf der Basis der aktuellen Forschungslage ist daher eine direkte Übertragung der in dieser Recherche aufgelisteten Qualitätskriterien und -indikatoren auf stationäre Hospize und Kinderhospize in Deutschland ohne entsprechende Anpassungen nicht möglich.

3.2 Geeignetheit für eine weitere Konzeptentwicklung zur internen und externen Qualitätssicherung

Nachfolgende Erkenntnisse werden im Rahmen der weiteren Konzeptentwicklung zur internen und externen Qualitätssicherung als besonders relevant eingeschätzt:

3.2.1 Die **identifizierten Qualitätsindikatoren** (vgl. hierzu Anhang) enthalten zahlreiche Anregungen für die weitere Konzeptentwicklung. Allerdings können die herangezogenen Qualitätskriterien und -indikatoren nur als Anhaltspunkte für die Qualitätsarbeit betrachtet werden. Das Finden und Operationalisieren von Indikatoren ist ein wichtiger Schritt, muss aber eingebettet werden in das **systematische Qualitätsmanagement** der jeweiligen Einrichtung. Zudem darf eine Standardisierung nicht dazu führen, dass dadurch die Autonomie der Hospizmitarbeitenden zu stark eingeschränkt wird.²⁶⁶ Hier offenbart sich ein Spannungsfeld, das durch Einbezug der Hospizmitarbeitenden in die Kriterienentwicklung gelöst werden könnte.

3.2.2 Es existiert kein wissenschaftlich einheitliches Verständnis von Lebensqualität. Common Sense in der Forschung ist jedoch die Multidimensionalität von Lebensqualität. Die unterschiedlichen **Dimensionen von Lebensqualität** als Ergebnisqualität werden in Dimensionen wie physisch, psychisch, psychosozial, spirituell, etc. unterteilt. Ein rein gesundheitsbezogenes Lebensqualitätsverständnis greift hier zu kurz. In diesem Zusammenhang ist auch die Subjektivität der Lebensqualitätseinschätzung und -messung zu berücksichtigen. Diese Aspekte finden sich als „Kernaussagen“ im Anhang dieses Berichtes.

²⁶⁶ Forderung nach mehr Autonomie, im Sinne von situationsspezifischen Interventionen und der bedarfsgerechten Ausgestaltung der Begleitung von Sterbenden in Form von „Beziehungsmedizin, Beziehungspflege, psychosozialer und spiritueller Unterstützung“: Anmerkungen der Sektion Pflege des DGP vom 10.11.2014 S. 1; Siehe auch Situatives Handlungsvermögen im Pflegemodell nach Püschel 2019, S. 56

3.2.3 Alle **Qualitätsdimensionen**, darunter die Struktur-, Prozess- und Beziehungsqualität haben Einfluss auf die Ergebnisqualität; dies einmal mehr, wenn Ergebnisqualität in Gestalt von Lebensqualität verstanden wird.

3.2.4 Der **systemische Ansatz** öffnet zudem den Blick auf die **Multiperspektivität** und Wechselbezüglichkeit von Lebensqualität. Von den verschiedenen Stakeholdern im Kontext von Hospizen – Hospizgäste, Zugehörige und Betreuende, Mitarbeitende etc. – werden unterschiedliche Aspekte von Lebensqualität als verschieden wichtig angesehen. Sämtliche Perspektiven müssen im Rahmen der Prüfung erfasst werden.

3.2.5 Die gesichteten **Messinstrumente** sind stark kontextspezifisch und oftmals hochkomplex; sie erfordern daher eine hohe Anwenderkompetenz und müssen auf die Verwendungskontexte adaptiert werden. Grundsätzlich stellt sich die Frage, welches Mess- und Prüfinstrument geeignet ist, das Phänomen Lebensqualität mit seinen vielfältigen Dimensionen zu erfassen.

3.2.6 Einer Konzeptentwicklung sollte eine **Erhebung und Evaluation** der derzeit bestehenden Aktivitäten und Maßnahmen zur internen und externen Qualitätssicherung in stationären Hospizen und Kinderhospizen in Deutschland vorausgehen. Dabei sollte zugleich die Wirksamkeit von Rahmenhandbüchern wie etwa SORGSAM mit evaluiert werden²⁶⁷.

Die gefundenen Qualitätskriterien und -indikatoren sind insgesamt **bedingt dafür geeignet, mit Hilfe von zu definierenden Auditinstrumenten überprüft und dokumentiert zu werden**. Konkret bieten sie wichtige Anhaltspunkte für interne und externe Auditinstrumente, es ist jedoch eine sinnhafte und sachgemäße gemeinsame Ausgestaltung der Weiterentwicklung notwendig.

Von den Reviewern wurden folgende Stärken, Schwächen, Möglichkeiten/Chancen und Gefahren für eine entsprechende Weiterentwicklung identifiziert:

- Die **Stärke** eines Ansatzes, der sich auf die Befunde der internationalen Forschung zur Lebensqualität stützt und die Komplexität und Vielfalt der Erkenntnisse ernst nimmt, liegt darin, damit sicherzustellen, keine wesentlichen evidenten Aspekte zu übersehen.
- Derselbe Aspekt ist aber zugleich auch als wesentliche **Schwäche** zu konstatieren: Es erscheint äußerst anspruchsvoll und schwierig, die komplexe Vielfalt und schiere Masse an forschungsergebnisbasierten weiterführenden Überlegungen – z.B. zur Operationalisierung von Messverfahren – so zu reduzieren, dass die Werkzeuge für das interne und externe QM dieser Komplexität und Vielfalt gerecht werden kann. Hierfür ist aus Sicht der Reviewer eine ausgeprägte Unterscheidungskompetenz notwendig, die sich in der intensiven Beschäftigung mit den Ergebnissen herausbilden kann.

²⁶⁷ „Das Qualitätshandbuch (SORGSAM, d.V.), das für das Arbeitsfeld der stationären Sterbebegleitung entwickelt und im vergangenen Jahr veröffentlicht wurde, lässt ebenfalls zu wünschen übrig. Es hat meiner Auffassung nach zwar die Funktion, sich vor einer Fachöffentlichkeit zu behaupten und nach außen zu beweisen, dass sich auch der stationäre Hospizbereich mit dieser Thematik beschäftigt, weniger geht es dabei um die tatsächliche Auseinandersetzung mit diesem Gegenstand. ... Hier wird der Wunsch nach Freiheit, Selbstbestimmung und Anerkennung spürbar. Bei der Einführung des QM bleibt dieser Aspekt leider zu oft unberücksichtigt: die Mitarbeiter werden ungenügend in den Prozess eingebunden und Konzepte werden von oben eingeführt. Meines Erachtens ist es notwendig, neue Wege zu beschreiten. Das bedeutet konkret, dass die Fähigkeiten und Stärken der Selbstreflexion in der sozialen Arbeit genutzt werden können, um den Lernprozess in der Hospizeinrichtung kontinuierlich anzuregen. Nach dem Prinzip des Empowerments gilt sowohl für die Hospizleitung, sowohl für die haupt- und ehrenamtlichen Mitarbeiter, ein geeignetes Modell für den eigenen Bereich zu entwickeln resp. vorhandene Modelle auf diesen Bereich abzustimmen. Eine Möglichkeit der Umsetzung wurde in dieser Arbeit auszugsweise und an Beispielen orientiert dargestellt, kann aber folglich der Komplexität des Themas nicht Rechnung tragen. In der Praxis geht es vielmehr darum, dass die Mitarbeiter aus eigenen Reihen ein Konzept finden, das an die aktuelle Situation der jeweiligen Hospizeinrichtung angepasst wird. Eine Einführung kann sich über Jahre hinziehen. Statt voreilig Konzepte durchzuführen, die noch nicht in den Köpfen der Mitarbeiter angelangt und für den stationären Hospizbereich ungeeignet sind, lohnt es sich die Zeit zu nehmen und schrittweise eine Kultur des gemeinsamen Qualitätslernens zu schaffen. Eine adäquate Herangehensweise der Implementierung kann dem stationären Hospizbereich Chancen und Möglichkeiten schaffen, neue Handlungsstrategien zu entwickeln.“ Arzinger_Qualitätsmanagement-in-der-stationären_Hospizarbeit, Hamburg 2010, S. 110f

- Die große **Chance** ist entsprechend die Möglichkeit als Verantwortlicher im Feld im aktiven Gang durch den „state of the art“ die Unterscheidungskompetenz herauszubilden, die nötig ist, um auf ihrer Basis Maßnahmen so zu gestalten, dass „den individuellen Bedürfnissen der Patienten bzw. des Patienten entsprochen und damit in der letzten Lebensphase ein Höchstmaß an persönlicher Lebensqualität ermöglicht“ wird (§4 der Rahmenvereinbarung). Diese Chance ist konkret darin zu sehen, dass diejenigen, die Maßnahmen zur internen und externen Sicherung der Qualität festlegen und durchführen, sich im Bewusstsein der Differenziertheit dieser Aufgabenstellung und in einer verantwortlichen Reduktion der Komplexität so vereinbaren, dass die Werte und Prinzipien im Feld der stationären Hospize und Kinderhospize generiert, erhalten und überprüft werden können.
- Die größte **Gefahr** wird in einer Reifizierung der Befunde und Erkenntnisse gesehen. Denn Lebensqualität ist und bleibt ein Konstrukt – das zudem, wie sich zeigte, auf wackeligen Beinen steht, da keine Einigkeit über den Begriff existiert. Eine Gefahr besteht darin, einzelnen ausgewählten Erkenntnissen oder daraus abgeleitetem Messverfahren und -instrumente dennoch eine zu starke faktische Wirkmächtigkeit zu verleihen, indem sie selektiv, nicht hinreichend begründet und um der Einfachheit halber zu Standards überhöht werden. Ein solches Vorgehen widerspricht dem Grundsatz evidenzbasierten Vorgehens, käme einer unzulässigen Verkürzung gleich und wird daher aus Reviewer-Sicht als keinesfalls wissenschaftlich vertretbar gesehen.

<p>Strength – Stärken</p> <ul style="list-style-type: none"> • Komplexität und Vielfalt der Ergebnisse hilft keine wesentlichen Aspekte zu übersehen 	<p>Weaknesses – Schwächen</p> <ul style="list-style-type: none"> • Schwierigkeit einer angemessenen Reduktion der großen Komplexität und Vielfalt
<p>Opportunities – Möglichkeiten/Chancen</p> <ul style="list-style-type: none"> • Möglichkeit durch intensive gemeinsame Befassung mit den Ergebnissen im Feld die notwendige Unterscheidungskompetenz herauszubilden, um zu erkennen, welche Aspekte für ein Höchstmaß an persönlicher Lebensqualität in der letzten Lebensphase essenziell sind • Die Erkenntnisse als Kompetenzbildungsprogramm zu nutzen, um alle Beteiligten bei Maßnahmen der internen und externen Qualitätssicherung in einen gemeinsamen Entwicklungsprozess einzuladen. 	<p>Threats – Gefahren</p> <ul style="list-style-type: none"> • Gefahr der Reifikation von den hier vorgelegten Ergebnissen und daraus abgeleiteten Instrumenten ohne eigenen Aneignungsprozess und Validitätsprüfung vor Ort

Tabelle: Reviewer-Einschätzung der wichtigsten Stärken, Schwächen, Möglichkeiten/Chancen und Gefahren der Nutzung der ermittelten Befunde für eine weitere Konzeptentwicklung zur internen und externen Qualitätssicherung

Diese Einschätzung basiert auf die systematische Reflexion des Erkenntnisprozesses der Reviewer. Um den Anspruch allgemeiner Erkenntnis aufrechtzuerhalten, erscheint es dem Forschungsteam erforderlich, dass sich die beim ihm gebildeten **Unterscheidungskompetenzen bezüglich der Komplexität und Differenziertheit der Fragestellung** auch bei den Leserinnen und Leser dieser Studie und bei den Verantwortlichen für den jeweiligen Aspekt ihrer Beteiligung ausbildet.²⁶⁸

Insgesamt muss bei der Konstruktion von Instrumenten für die interne und externe Qualitätssicherung im **Spannungsfeld von Vollständigkeit und Sinnhaftigkeit** navigiert werden. Weder darf Vollständigkeit die Sinnhaftigkeit überragen (= ‚Vollständigkeitswahn‘²⁶⁹), noch darf Sinnhaftigkeit rein normativ, z.B. durch Gesetze, definiert sein (= fehlende Wissenschaftsbasie-

²⁶⁸ Siehe 2.2.5.5.

²⁶⁹ Begriff nach Arnold (2017) (dieser verwendet den Begriff in Bezug auf Bildung und Wissensweitergabe; Arnold (2017): Entlehrt euch! Ausbruch aus dem Vollständigkeitswahn. h.e.p.-verlag.)

rung). Sinnhaftigkeit muss vielmehr auf Grundlage evidenter Forschungsbefunde zu Aspekten gründen, die für die Wahrnehmung subjektiver Lebensqualität (in unterschiedlichem Ausmaß) intersubjektiv von besonders großer Bedeutung sind.

Diese Aspekte können aus Sicht der Reviewer beispielsweise als Blickwinkel/Betrachtungsfelder bzw. Domänen für Audits definiert werden, die zugleich zum Charakter der deutschen (Kinder-)Hospize passen²⁷⁰. Ebenso können blicklenkende Fragen, ggf. auch Verhaltensanker²⁷¹ für diese Felder definiert werden, die in Auditsituationen vom Auditor herangezogen werden können.

Entscheidend erscheint dabei aber vor allem der Umgang mit diesen Instrumenten: Zum einen, die **Kompetenz, selbst die Angemessenheit und Wichtigkeit der jeweiligen Möglichkeiten und Pflichten des Auditierens angemessen situativ einschätzen und entsprechend sensibel und sachgerecht vorgehen** zu können.

Zum anderen erscheint hier die **Haltung der Auditoren**²⁷² entscheidend und ihre Fähigkeit die Beziehung zu Gästen, Hospizteam und weiteren Akteuren angemessen zu gestalten²⁷³.

3.3 Bedingungen für die Indikatorenübertragung

Die systematische Neuentwicklung von Qualitätsindikatoren ist mit dem Einsatz von Zeit und Ressourcen verbunden. Eine Alternative dazu stellt die Ableitung von Indikatoren aus bestehenden Ansätzen dar, die aufgrund ihrer methodischen Entwicklung selbst einen hohen Empfehlungscharakter haben. Es gibt Aspekte aus der Literaturrecherche, die sich möglicherweise – unter Beachtung der besonderen Bedingungen deutscher Hospize, Hospizarbeit und -kultur – übertragen lassen. Dies evokiert die Frage des »Wie« einer solchen Übertragung.

Es existieren so gut wie keine Qualitätsansprüche an die Konstruktion von lebensqualitätsrelevanten (Qualitäts-)Indikatoren; bis auf zwei identifizierte Ausnahme, die in der nachfolgenden Tabelle näher skizziert werden.²⁷⁴

<i>Ansprüche an Indikatoren</i>

Schalock (2014) beschreibt von Karon/Bernard (2002) entwickelte Ansprüche an die Konstruktion von Qualitätsindikatoren in Bezug auf Lebensqualität:

²⁷⁰ Familiärer Charakter, besonderer Betreuungsschlüssel, Mitwirken Ehrenamtlicher, usw.

²⁷¹ Solche beschreiben „Indikatoren für die Ausprägung eines nicht direkt messbaren Anforderungskriteriums oder Konstruktes“ (<https://www.klug-md.de/Wissen/Verhaltensanker.htm>).

²⁷² Denn nicht starre Anforderung von außen stehen hier im Zentrum, sondern der Mensch als Person mit seinen eigenen Fähigkeiten, Werten, Haltungen und Handlungsmöglichkeiten. Es geht also stark um die (Anwender-)Kompetenz (und zugleich darum die Kompetenz des Gegenübers für die gemeinsame Aufgabe ‚Audit‘ zu nutzen i.S. einer Ko-Konstruktion). Erpenbeck (2014) definiert Kompetenzen als die Disposition – also das Vermögen – einer Person, in (zukunfts-)offenen Situationen im Einklang mit den eigenen Werten und Überzeugungen selbstorganisiert und kreativ zu handeln (Vgl. Erpenbeck, John (2014): Stichwort Kompetenzen. In: DIE Zeitschrift für Erwachsenenbildung. Heft III/2014. S. 20-21)

²⁷³ „Mit der stärkeren Differenzierung von Beurteilungen und der Verringerung der Bedeutung von gegenstandsunabhängigen Konzept- und Dokumentationsprüfungen erhält die unmittelbare fachliche Kommunikation im Rahmen der Prüfung einen neuen Stellenwert. Dies kommt im neuen Prüfverfahren u.a. durch die Aufwertung des Fachgesprächs zum Ausdruck. Indem das Fachgespräch zwischen den Prüfern und den Mitarbeitern der Einrichtung als gleichwertige Datenquelle gegenüber Dokumentationen eingestuft wird, entstehen neue Chancen für die Weiterentwicklung der Prüfkultur und des Beratungsauftrags der Prüfdienste. Jede Form von Beratung setzt, will sie wirksam sein, ein dialogisches Vorgehen voraus. Das Fachgespräch bringt zusammen mit den Kennzahlen für Ergebnisqualität Elemente in das Prüfungsgeschehen, das dieses dialogische Vorgehen und damit auch die Akzeptanz von Prüfergebnissen fördern könnte.“ ...2 Im Vergleich zur bisherigen Prüfung ist die weiterentwickelte externe Prüfung deutlich komplexer und damit in der Anwendung für die Prüfer und letztlich auch für die Einrichtungen anspruchsvoller.“ Wingenfeld et al. 2018; S. 73f

²⁷⁴ In einer Reihe von Studien finden sich zwar forschungsmethodische Hinweise, bei diesen geht es aber fast ausschließlich um statistische Gütekriterien von Indikatoren (Objektivität, Reliabilität, Validität). Derartige Ansprüche bedienen eine komplett andere Logik– der der Forschung und der Berücksichtigung der unterschiedlichen Komplexitätsdimensionen. Siehe hierzu: Ackermann et al. 2016: Der theoretische Hintergrund. S. 47-59. Ein Ignorieren solcher wissenschaftlich etablierten Unterscheidungen erlauben u.E. keine sinnvollen Ableitungen für Konstruktionskriterien von Indikatoren für das Qualitätsmanagement im hospizlichen Kontext. Siehe hierzu: Ackermann et al. (2016): Wie Beziehungsqualität in der Altenhilfe messbar wird. S. 207-219.

- Strategische Bedeutung des Indikators für die Maximierung des Wohlbefindens
- Veränderungs- bzw. Verbesserungspotenzial des Indikators
- Nützlichkeit des Indikators für die Verbesserung der Ergebnisse
- Beeinflussbarkeit des Indikators durch Organisation und Personal
- Aussagekraft und Interpretierbarkeit des Indikatormaßes
- Vertretbarer Aufwand bei der Datenerhebung
- Kosten der Datenerhebung müssen gerechtfertigt sein durch die zu erwartenden Verbesserungen bei Service und Ergebnissen;
- Sensitivität des Indikators gegenüber kulturellen und sprachlichen Unterschieden
- Geltungsanspruch für alle Bevölkerungsgruppen und Programme
- Indikator beruht auf Konsens oder akzeptierte Konzepte²⁷⁵

Vor dem Hintergrund ihrer Untersuchungsergebnisse zu „Methodological Research Priorities in Palliative Care and Hospice Quality Measurement“ sprechen sich Dy et al. (2016) für folgende Ansprüche an die Konstruktion von Indikatoren aus:

- Patientenzentrierte, Vorlieben-sensible Indikatoren für unterschiedliche Zielgruppen und Symptome
- Idealerweise können Indikatoren flexibel „subtoiled“, d.h. angepasst, werden
- flexible „Grid/concept map“: „a menu responsive to priorities“ (ebd., S. 161), also ein System in Form einer Raster- bzw. Konzeptlandkarte, die an die jeweiligen Prioritäten in den einzelnen Fällen angepasst werden kann anstelle einer One-fits-all-Liste von Indikatoren.

Hier wird also insbesondere für flexible Modelle plädiert, in denen die Besonderheit von Person, Erkrankung, Situation und Kontext beachtet werden kann.

Tabell: Mögliche Ansprüche an die Konstruktion von Indikatoren für Lebensqualität (nach Karon/Bernhard 2002; zit. nach: Schalock 2014)

Aus methodischer Sicht ist vor der Entwicklung bzw. der Anpassung von Indikatoren insbesondere die Frage nach ihrer Zweckbestimmung und nach dem beabsichtigten Nutzen der erzeugten Informationen zu stellen. Auch in Abhängigkeit von den perspektivischen Interessen der verschiedenen Stakeholder ergeben sich unterschiedliche Anforderungen an die zu entwickelnden Indikatoren. Als Kernaussage kann hier die Rahmenvereinbarung herangezogen werden: *„Ziel der permanenten Überprüfung der Leistungserbringung ist es, inwieweit den individuellen Bedürfnissen der Patientinnen oder Patienten entsprochen und damit in der letzten Lebensphase ein Höchstmaß an persönlicher Lebensqualität ermöglicht wurde“.*

Inwieweit existierende Qualitätsindikatoren für die eigenen Fragestellungen hilfreich sein können ist auch immer vom Versorgungskontext sowie vom gesellschaftlichen und kulturellen Umfeld abhängig. Es empfiehlt sich, die im Anhang 1 aufgeführten Kernaussagen sowie die im Anhang 2 befindlichen Prüffragen zu berücksichtigen.

Im Rahmen der Entwicklung neuer oder im Rahmen der Übertragung bereits bestehender Indikatoren gilt es zudem, diese vor der Praxiseinführung sorgfältig hinsichtlich ihrer Praktikabilität, ihrer methodischen Eigenschaften und ihrer Wirkung auf die hospizliche Versorgung zu überprüfen.

²⁷⁵ Karon & Bernard (2002), zit. nach: Schalock (2014).

B. Anhänge

Anhang 1: Kernaussagen

[Aussage 1:] Es liegen nur wenige einschlägige Beiträge vor, die die Forschungsfrage nach der Ergebnis- bzw. Lebensqualitätserfassung im stationären Hospiz als zentrales Thema und umfassend behandeln.²⁷⁶

[Aussage 2:] Lebensqualität dient als Referenz, um medizinische und pflegerische Interventionen zu planen und deren Mehrwehrt für die Betroffenen einzuschätzen.²⁷⁷

[Aussage 3:] Zur Erfassung von Lebensqualität bedarf es einer Operationalisierung des Begriffes selbst.²⁷⁸

[Aussage 4:] Die Definition von Lebensqualität im medizinischen und pflegerischen Kontext erfolgt zumeist unter direkter oder indirekter Berücksichtigung des erweiterten Gesundheitsbegriffs der WHO.

[Aussage 5:] Lebensqualität ist ein multidimensionales Konstrukt oder Phänomen.²⁷⁹

[Aussage 6:] Beim Erstellen von Messinstrumenten und der Erfassung von Lebensqualität sind Schlüsselkriterien sowie Wirkfaktoren zu berücksichtigen.²⁸⁰

²⁷⁶ Die wenigen identifizierten Beiträge sind: umfassend: Arzinger (2010); Stiel et al. (2005); Tang et al. (2004); Taylor (2018); Woung-ru (2004); früh: Munns 1990; mit Einschränkungen: Taylor (2018); wenig ausführlich: Indikatoren (2015); aus der Wahrnehmung hinterbliebener Familienmitglieder: Schockett et al. (2005); eher in Form eines Praxis- bzw. Erfahrungsberichts: Sharp (1995); hinsichtlich des speziellen Aspekts des Zusammenhang von Alter und Geschlecht - Belastungsverarbeitung – Lebensqualität: Hecht (2008); bezogen auf Krebspatienten im Endstadium in Malaysia: Shahmoradi (2010).

Die „Messung von Lebensqualität im Kontext stationärer Pflege“ *allgemein* wird von Weidekamp-Maicher (2018) beschrieben. Umfassend wird das Thema auch in Bezug auf Palliativ-Versorgung bzw. Palliativ-Care behandelt, besonders aussagekräftig z.B. in der Dissertation von Balzer (2013) sowie bei Bausewein et al. (2011). Auch Banat/George (2014) befassen sich u.a. mit der Ergebnisqualitätsermittlung in Palliativ-Settings, so auch Jocham (2006). Ansonsten liegen vielfach Studien vor, die untersuchen, welche der vielfältigen Aspekte aus LQ-Konstrukten empirisch mit hoher Wahrscheinlichkeit zur Lebensqualität beitragen können (vgl. nur Lewis et al. 2002; McMillan 1996; McCaffrey et al. 2016; Dy et al. 2015; Malley et al. 2012). Bezüglich der Aussagekraft und Validität derartiger Studien ist jedoch stets Vorsicht geboten aufgrund der Schwierigkeit, den Begriff Lebensqualität adäquat und einheitlich zu greifen (siehe dazu Aussage 2). Aus anderen Untersuchungen lassen sich Schlussfolgerungen dazu ziehen, von wem Lebensqualitätsmessungen sinnvollerweise durchgeführt werden sollten (vgl. nur Addington-Hall/Kalra 2001; Finlay/Salek 2003; Prost 2014; Matsuda et al. 2018). Diverse Studien untersuchen unterschiedliche *Palliative-Care-Programme* und deren Wirkungen auf Lebensqualität (zum Beispiel Fainsinger 2001; Al Hamayel et al. 2017; Chong et al. 2017; Davies et al. 2003; Fainsinger et al. 2013; Knapp et al. 2009; Ventafridda et al. 1990). Eine ganze Reihe von Arbeiten widmet sich Aspekten der ambulanten Palliativ-Pflege (Berghaus et al. 2019; Dengler et al. 2019; Gagnon et al. 2015; Hermann et al. 2012; Hodgson et al. 2014; Horton 2002; Kaptacz 2018; Lim et al. 2016; Zank et al. 2015; bei Kindern: Kreimeike et al. 2012) oder ambulanter Hospiz-Arbeit (Bentur 2005; Raß 2009), zum Teil auch der Qualitätssicherung in diesem Bereich (Chong et al. 2018; Hammer et al. 2016).

²⁷⁷ Vgl. Kane et al. (2001); Kaplan et al. (2007); Maltoni et al. (2016); Mc Millan et al. (2008); Mc Millan et al. Daneben wird vereinzelt auch eine Nutzung von Lebensqualitäts-Konzepten in Bezug auf Interventionen beschrieben, die durch die Patienten oder Gästeselbst erfolgen, wie etwa Selbsthilfe in Bezug auf Angst (vgl. nur Galfin et al. 2012) oder in Bezug auf die spirituelle Dimension (vgl. Gianluca et al. 2016). Allerdings werden konzeptionelle und methodische Probleme bei der Lebensqualitätsmessung als Grundlage der Bewertung der Ergebnisse medizinischer Maßnahmen erkannt (vgl. Donabedian 1988; 1990; Campbell et al. 2012; Kilian 2013). Außerdem wird darauf hingewiesen, dass lineares Messen allein als ein aus dem naturwissenschaftlichen Paradigma stammendes Anliegen nicht genügt: „Die Erfassung von Lebensqualität ist also in einem Doppelschritt zu denken: Erhebung der beschreibbaren Daten und anschließend Bewertung der Situation. Man verlässt damit das Terrain der naturwissenschaftlichen Messung, denn es geht um subjektive Einschätzungen“ (vgl. nur Meran 2012).

²⁷⁸ Vgl. nur Schumacher (2003); Daig/Lehmann (2007); Koller et al. (2009); Bullinger (2014). Als hochkomplex und diffizil erweist es sich auch, da auch die Begriffe, die als Bestandteile bzw. Dimensionen von Lebensqualität erkannt werden, wie bspw. Spiritualität selbst großen Problemen der Operationalisierung/ Konzeptualisierung gegenüberstehen (vgl. Sawatzky et al. 2005, S. 153).

²⁷⁹ So beschreiben Bretscher et al. (1999) in ihrer Pilotstudie Quality of Life (QOL) folgendermaßen: „QOL is multidimensional, consisting of physical, emotional, social, cognitive, and spiritual components“. Auf die Multidimensionalität des Konstrukts weisen des Weiteren insbesondere hin: Evans et al. (1985); Finlay/Dunlop (1994); Pahl (1996), Bretscher et al. (1999); Kreidler et al. (2006); Schalock (2004); Daig/Lehmann (2007); Hodiamont et al. (2012); Holzhausen (2014) und Bullinger (2014). Bei Bullinger (2014) wird u.a. die Entwicklung hin zu einer zunehmenden Dominanz von operationalen Definitionen nachgezeichnet, nach welchen sich Lebensqualität als multidimensionales Konstrukt auf Wohlbefinden und Funktionsfähigkeit aus Sicht der Patienten und/oder Beobachtern bezieht (vgl. ebd., S. 99).

²⁸⁰ Während Münch (2009) in der Versorgungsforschung vor allem auf methodische Aspekte abhebt und fünf Schlüsselkriterien (Messinstrument, Studiendesign/Studienpopulation, Durchführung/Stichprobe, Auswertung/Interpretation, Anwendung/praktische Implikation) zur Bewertung der Lebensqualität herausgehoben hat, konstatieren Bovero et al. 2016 als bedeutend und signifikant eher

[Aussage 7:] Lebensqualität unterliegt dem subjektiven Verständnis und kann nur subjektiv erfasst werden.²⁸¹

[Aussage 8:] Lebensqualität kann nur multiperspektivisch erfasst werden.²⁸² Fremdeinschätzungen haben hier z.T. ambivalenten, also zielführenden wie hinderlichen, Charakter.²⁸³

[Aussage 9:] Die Bewertung von Lebensqualität wird beeinflusst von unterschiedlichen Phänomenen und intervenierenden Variablen, die die Lebensqualität zu einem dynamischen Konstrukt oder Phänomen machen und die Messbarkeit beeinflussen (vgl. nur Respond-Shift-Prozesse und Zufriedenheitsparadoxon).²⁸⁴

Aspekte wie, Spiritualität, Schicksal, Angst und Schmerz: „This research suggests that spirituality, in particular the faith dimension, could be an important component of well-being in advanced cancer patients in the last few weeks of life. Furthermore, findings of the study also suggest that anxiety and pain impact significantly on QoL in hospice, confirming the mutual relationships among the various dimensions of well-being in the terminally ill patients (Grant et al. 2010, zitiert nach: Bovero et al. 2016); Vgl. auch Kathleen et al. (2015).

²⁸¹ „Many authors (Cohen et al. 2001; Hill 2002; McMillan 1996; Yeung et al. 1999) have also noted the most accurate measure of QoL should be self-assessed in order to fully capture the multi-faceted nature of an individual's QoL.“ (Prost 2014, vgl. auch Krumm et al. 2008; Addington-Hall/Kalra 2001; Schumacher 2003). Begriffshistorisch betrachtet gilt dabei: „Erst nach dem Zweiten Weltkrieg erfuhr der Begriff [Lebensqualität, d. Verf.] eine inhaltliche Wandlung und wurde zu einem subjektiv einzuschätzenden Kriterium. Er hat nun die Aufgabe, neben den objektiven wissenschaftlich-technischen Kriterien das Erleben des Patienten diskursfähig und für Entscheidungen operationalisierbar zu machen.“ (Kovács et al. 2016, S.3). Die Arbeitsgruppe „Quality of Life“ der Weltgesundheitsorganisation (WHOQOL-Group) definierte 1993 Lebensqualität als „eine subjektive Wahrnehmung einer Person über ihre Stellung im Leben in Relation zur Kultur und den Wertesystemen, in denen sie lebt, und in Bezug auf ihre Ziele, Erwartungen, Standards und Anliegen.“ (WHO, Study protocol for the World Health Organization project to develop a Quality of Life assessment instrument (WHOQOL). Quality of Life Research, 153-159). Mayorova/Oppikofer 2016 heben hervor, dass sich in der Forschung drei verschiedene Strömungen beobachten lassen: „Heute können drei Lebensqualitätsansätze ausgemacht werden: (1) Äußere oder objektive Lebensqualität (oQOL), d.h. äußere Lebensbedingungen, die anhand objektiver Gesundheitsfaktoren erfasst werden, (2) subjektive Lebensqualität (sQOL), d.h. die subjektive Interpretation der eigenen Lebenssituation und -qualität und (3) funktionale Lebensqualität (fQOL), die eine Kombination aus objektivem und subjektivem Ansatz darstellt“. Es finden sich auch einige Studien, die einzelne, subjektive Aspekte wie Religiosität und Spiritualität (vgl. nur Matos et al. 2017; Maryo 2007; McCaffrey et al. 2016) oder Kommunikation und Familienbeziehungen (vgl. nur Magerl 2013; McMillan/Weitzner 1998) als zentrale Indikatoren für die Lebensqualität bewerten. Jacobs/Kuhlmey et al., Pfleregereport 2018: „pflegerische Versorgung ist weder umfänglich noch erschöpfend über messbare Kenngrößen erfassbar und darstellbar. In ihrer Grundausübung konstituiert sie sich vor allem durch ihre subjektive, einzelfallorientierte und situative Dimension und beinhaltet demgemäß auch Versorgungsaspekte, die sich »unmessbar« einer Quantifizierung und objektivierbaren Merkmalerhebung entziehen (z. B. Vertrauen, Wertschätzung, Zwischenmenschlichkeit). Oder in den Worten von Oppikofer & Schelling 2008: „Einig ist man sich alleine darin, dass Lebensqualität multidimensional und von den Erfahrungen und der Wahrnehmung des einzelnen Individuums geprägt ist“ (Oppikofer & Schelling 2008, S. 1). Die hier angeführten Befunde weisen deutlich darauf hin, dass Lebensqualität zwar (subjektiv) wahrnehmbar ist und eingeschätzt werden kann, dass jedoch sehr große Schwierigkeiten dabei bestehen, sie zu messen. So beschreibt auch Balzer (2013): „Die Bewertung dieser Indikatoren [für Lebensqualität, d. Verf.] beruht vor allem auf der subjektiven Einschätzung der Patienten. Eine Bewertung von außen ist schwierig, woraus sich ein hoher Diskussionsbedarf über die Bedeutung bestimmter Indikatoren als Outcome-Kriterien in der Palliativversorgung ergibt“ (S. 16) „Despite the lack of an agreed definition of QoL, there is a consensus that QoL is related to a subjective sense of well-being or life satisfaction.“ (Richard/Ramirez 1997, S.89).

²⁸² Vgl. nur Dichert/Halek (2011); Chang et al. (2004); Cheng et al. (2012); Holzhausen (2014).

²⁸³ Die Studien sind an dieser Stelle teilweise widersprüchlich. Während Moody/McMillan 2003 feststellen, dass Leiden an Krankheiten durch die Pflegekräfte gut eingeschätzt werden können, während die Lebensqualität als Ganzes falsch eingeschätzt wird, jedoch von Faktoren wie Umgangsfähigkeit (mastery), Symptomenot, Alter und Bildung signifikant abhängen, wurde an anderer Stelle hervorgehoben, dass Patienten selbst ihre physischen Leiden treffend einschätzen können (vgl. McMillan/Weitzner 1998) und Einschätzungen von Pflegenden teils von den Einschätzungen der Patienten abweichen (vgl. McMillan/Mahon 1994). „Teilweise kann die Entscheidung zur Selbst- oder Fremdeinschätzung jedoch durch den Inhaltsbereich erleichtert werden: So erscheint bei der Einschätzung des emotionalen Wohlbefindens das subjektive Patientenurteil natürlich als die erste Wahl, während komplexe Funktionsindizes besser vom Arzt eingeschätzt werden können und sollten“, so Muthny 1994. Bei Patienten, die selbst nicht mehr sprachfähig sind, muss auf Stellvertreter (proxies) zurückgegriffen werden (vgl. Addington-Hall/Kalra 2001).

²⁸⁴ Vgl. nur Schumacher (2003); Daig/Lehmann (2007); Bullinger (2014); Garger (2013). Als wiederkehrende Größen werden ebenfalls angeführt: „explanation of plan of care, information about patient's condition, and emotional support.“ Vgl. hierzu auch Baernholdt/Campbell et al. (2015). „Sprangers & Schwartz (1999, S. 1508) provide a working definition of response shift as being the change in the meaning of one's self-evaluation of a target construct as a result of: (a) a change in the respondent's internal standards of measurement (scale recalibration, in psychometric terms); (b) a change in the respondent's values (i.e. the importance of component domains constituting the target construct; or (c) a redefinition of the target construct (i.e. reconceptualisation)“ (Jardine 1999, S. 31). Vgl. auch Herschbach (2002); Kuttner et al. (2003); Jardin (1999), S. 26 – 28 „In verschiedenen Fachdisziplinen wurde unabhängig voneinander auf ein empirisches Phänomen hingewiesen, dass der Intuition so sehr widerspricht, dass es „paradox“ genannt wurde. Es handelt sich um das „Zufriedenheitsparadox“ in der medizinischen Lebensqualitätsforschung bzw. das „Wohlbefindensparadox“ in der Sozialwissenschaft. Gemeint ist in beiden Fällen, dass sich objektiv negative Lebensumstände nur in relativ geringem Ausmaß auf die subjektive Lebensqualität niederschlagen.“ (Herschbach 2002, S. 141).

[Aussage 10:] Als ein zentraler, aber nicht ausschließlicher Einflussfaktor auf die Steigerung von Lebensqualität wird eine angemessene und funktionierende medizinisch-pflegerische Versorgung und Schmerztherapie gesehen.²⁸⁵

[Aussage 11:] Indikatoren, die das Umfeld des sterbenden Menschen betreffen, wird eine lebensqualitätssteigernde Wirkung zugesprochen (zum Beispiel auf der Ebene der Strukturqualitätsmerkmale: Gestaltung der Umgebung.²⁸⁶ Aber auch der Einfluss der Zugehörigen ist mitentscheidend.²⁸⁷)

[Aussage 12:] Instrumente zur Messung von Lebensqualität sind evidenzbasiert und situationsadäquat auszuwählen und einzusetzen; sie bedürfen einer flexiblen, auf die konkrete Lebens- und Krankheitssituation bezogenen Anpassung.²⁸⁸

[Aussage 13:] Lebensqualitätsmessung wird auch für die Abwägung von Kosten und Nutzen von Interventionen bzw. für Kostenoptimierung genutzt.²⁸⁹

[Aussage 14:] Bei der Förderung und Erhebung von Lebensqualität im hospizlichen und palliativen Kontext sind entsprechende Qualifikationen, Fähigkeiten²⁹⁰ und Haltungen²⁹¹ des Personals mitentscheidend.

[Aussage 15:] Als ein zentraler Faktor wird die Gestaltung der Beziehung zwischen Gast bzw. Patient und Pflegekraft erkannt.

²⁸⁵ Vgl. nur Black et al. (2011); Nakashima (2002); Greiner (2007); Weber/Schneeweiss (2018).

²⁸⁶ Vgl. nur Gola et al. (2016).

²⁸⁷ Vgl. nur Magerl (2013); McAbee et al. (2017); Morita et al. (2004). Die besondere Relevanz von Eltern in Kinderhospizen wird von Meyer et al. (2006) angeführt.

²⁸⁸ Hutter et al. (2013); Jacobs et al (2018): „Qualitätsmessung ist eine Querschnittsaufgabe ... Qualitätsmessung ist Mittel, nicht Zweck ... Qualitätsmessung ist anspruchsvoll. ... Hierzu ist der Messansatz dem jeweiligen Erkenntnisinteresse entsprechend auszuwählen und anzupassen.“

²⁸⁹ Vgl. nur Morton (1996); Herz (2000), Malley et al.(2012); Moock (2008); Faust (2004) sowie weitere Studien, welche in den Vordergrund stellen, dass die Indikatoren messbar sein sollten, um die Pflege beschreiben, überprüfen und bewerten zu können (vgl. hierzu McCorry et al. 2019).

²⁹⁰ Püschel (2019) nennt Fachwissen, Erfahrung und Intuition (vgl. ebd., S. 49-52); des Weiteren zum Qualifikations- und Kompetenzaspekt: Döhner (1996); Hunt et al. (2004); Eisner et al. (2015); Epstein et al.(2017); Lindley et al.(2017).

²⁹¹ Püschel (2019) erkennt eine „empathische, einfühlsame Grundhaltung“ als zentral (vgl. ebd., S. 53f.); vgl. für weitere Haltungen: Ibello (2012); Magerl (2013); Jacobs et al. (2018): „Ethisch relevante Indikatoren der Pflegequalität (z. B. Moralvorstellungen, Haltungen, Affektkomposition, Beziehungsfähigkeit) sind schwer zu messen und nur für einige sind bislang Messinstrumente verfügbar. Neben der Messbarkeit ist es wichtig, die Reflexivität der Pflegenden dahingehend zu stärken. Regelwerke wie der Ethikkodex können Pflegenden dabei unterstützen, diese Werte auch bei hoher Arbeitsdichte zu reflektieren und Arbeitsaufgaben zu priorisieren.“

Anhang 2: Leitende Prüffragen im Rahmen der Konzeptentwicklung

Daraus lassen sich für die Einschätzung einer Übertragbarkeit folgende Prüffragen ableiten, die in einer Konzeptentwicklung Berücksichtigung finden können.

1. Was können Maßnahmen der internen und externen Qualitätssicherung zur Erhaltung oder Steigerung der Lebensqualität beitragen?
2. Wie können Erkenntnisse aus anderen Kontexten in Bezug auf Ergebnisqualität / Lebensqualität so übertragen werden, dass sie der hospizspezifischen Konstellation (palliativ, nicht kurativ) in der finalen Sterbephase gerecht werden?
3. Wie viele Qualitätskriterien und -indikatoren sind erforderlich und in welcher Differenziertheit sind sie darzustellen, um die Ergebnisqualität im Sinne einer Lebensqualität abbilden zu können, ohne die Umsetzbarkeit in der Praxis zu erschweren?
4. Welches Verständnis von Lebensqualität eignet sich für die Entwicklung von Qualitätsindikatoren und -kriterien? Und wie kann sichergestellt werden, dass sämtliche Lebensqualitätsdimensionen Beachtung finden?
5. Werden sämtlichen Perspektiven des multiprofessionellen Teams sowie die Perspektive des Betroffenen und seiner Zugehörigen im Rahmen der Indikatorentwicklung berücksichtigt?
6. Wie können interne oder externe Qualitätssicherungsmaßnahmen gestaltet sein, dass sie im Rahmen der Ergebnisqualitätsfeststellung eine Verständigung der betroffenen Stakeholder ermöglichen?
7. Wie können die die Ergebnisqualität beeinflussenden Indikatoren wie etwa Haltungen, Kommunikations- und Beziehungsfähigkeit etc. im Rahmen der internen und externen Qualitätssicherung gestärkt werden? Und wie können Maßnahmen der interne Qualitätssicherung die Gestaltung der Beziehung zwischen dem Betroffenen, den Zugehörigen und multiprofessionellen Team adäquat unterstützen, damit ein Höchstmaß an persönlicher Lebensqualität ermöglicht werden kann?
8. Welche Kompetenzen werden auf der individuellen Ebene jedes einzelnen Hospizmitarbeiters inkl. der Leitung benötigt?

Anhang 3: Qualitätsindikatoren in der Palliativversorgung

1. Chang, Victor T.; Hwang, Shirley S.; Kasimis, Basil; Thaler, Howard T. (2004): Shorter symptom assessment instruments: the Condensed Memorial Symptom Assessment Scale (CMSAS). In: *Cancer investigation* 22 (4), S. 526–536. Online verfügbar unter <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/15565810>.

- global QOL,
- emotion,
- pain/treatment,
- function,
- Age

2. Charlebois, Janie; Cyr, Claude (2015): Quality indicators for **paediatric** palliative care. In: *PAEDIATR CHILD HEALTH* (1205-7088) 20 (3), S. 145–147. DOI: 10.1093/pch/20.3.145.

- Emergency room visits*
- Unplanned hospitalizations*
- Hospitalizations >14 days*
- Planned hospitalizations
- Invasive procedures*
- Bereavement follow-up
- Discussion regarding preferred place of death

3. Claessen SJ; Francke AL; Belarbi HE; Pasman HR; van der Putten MJ; Deliens L (2011): A new set of quality indicators for palliative care: process and results of the development trajectory. In: *J PAIN SYMPTOM MANAGE* 42 (2), S. 169–182. Online verfügbar unter <http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=104575835&site=ehost-live>. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2010.10.267.

- Management of pain and other physical symptoms,
- Care for psychosocial well-being
- Care for spiritual well-being
- Generic aspects
- Care for psychosocial and spiritual well-being of relatives
- Generic (in the care for relatives)
- Aftercare

4. Cohen, Joachim; Leemans, Kathleen (2014): How can you prove that you are delivering good care? Monitoring the quality of palliative care using quality indicators. In: *EUR J PALLIAT CARE* 21 (5), S. 228–231. Online verfügbar unter <http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=98570429&site=ehost-live>.

- physical aspects of care,
- psychosocial and spiritual aspects of care,
- communication and care planning,
- co-ordination and continuity of care,
- type of care and circumstances surrounding death,
- and structure of care

5. D'Angelo D; Mastroianni C; Vellone E; Alvaro R; Casale G; Latina R; De Marinis MG (2012): Palliative care quality indicators in Italy. What do we evaluate? In: *SUPPORT CARE CANCER* 20 (9), S. 1983–1989. DOI: 10.1007/s00520-011-1301-y.

1. Structure and process of care
2. Physical aspects of care
3. Psychological and psychiatric aspects of care
4. Social aspects of care
5. Spiritual, religious, and existential aspects of care
6. Cultural aspects of care
7. Care of the imminently dying patients
8. Ethical and legal aspects of care

6. Di Deng; Lin, Weider; Law, Frieda (2015): The Study on Evaluation and Improvement of Quality of Life in Patients With Advanced Cancer by China's Hospice Program. In: AM J HOSP PALLIAT MED 32 (4), S. 365–371. DOI: 10.1177/1049909114523331.

- Physical domain
- Psychological domain
- Existential well-being domain
- Support domain

MQOL-HK items:

- Physical symptom 1 /
- Physical symptom 2 /
- Physical symptom 3 /
- Physical well-being /
- Depressed /
- Anxious /
- Sad /
- Fear of future /
- Personal existence /
- Achieving life goals /
- Life is worthwhile /
- Self-content /
- Closeness to people /
- Seeing life as a burden /
- World is caring /
- Having face (dignity) /
- Eating /
- Sex

7. Duc, Jacqueline; Widger, Kimberley; Johnston, Kelly; Rapoport, Adam; Siden, Harold; Feudtner, Chris; Wolfe, Joanne (2016): P253 Identifying Indicators of Quality Pediatric Palliative Care: A Systematic Review. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 52 (6), e133-e134. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2016.10.294.

- Availability of specialised paediatric palliative care (PPC) services (including bereavement care)
- Proportion of children suffering from a variety of symptoms
- Proportion of families with documented discussions of goals of care
- Proportion of children dying in their preferred location
- Proportion of parents satisfied with PPC service provision

8. Gagnon, Bruno; Nadeau, Lyne; Scott, Susan; Dumont, Serge; MacDonald, Neil; Aubin, Michele; Mayo, Nancy (2015): The association between home palliative care services and quality of end-of-life care indicators in the province of Quebec. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 50 (1), S. 48–58. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2014.12.012.

- Ort des Sterbens,
- mindestens ein Besuch in der Notaufnahme während der letzten 28 Tage, ausgenommen der in Verbindung mit dem letzten Eintritt der zum Tod führt,
- und mehr als eine Hospitation oder 14 Tage Krankenhausaufenthalt während des letzten Monats.

9. Grunfeld, Eva; Urquhart, Robin; Mykhalovskiy, Eric; Folkes, Amy; Johnston, Grace; Burge, Frederick I. et al. (2008): Toward population-based indicators of quality end-of-life care: Testing stakeholder agreement. In: Cancer 112 (10), S. 2301–2308. DOI: 10.1002/cncr.23428.

1. RTx for uncontrolled bone pain for patients with painful bony metastases (Asch 20009) 2.
2. Potent antiemetic treatment for highly emetogenic CTx (Asch 20009)
3. Interval between last CTx and death (Earle 200319)
4. Interval between new CTx and death (Earle 200319)
5. Site of death (Earle 200319)
6. Frequency of ER visits (Earle 200319)
7.
 - a. Hospital d near the end of life (Earle 200319)
 - b. ICU d near the end of life (Earle 200319)
- 8.

- a. Enrollment in palliative care within 6 mo of death¹⁹ (Earle 200319)
- b. Enrollment in palliative care within 3 d of death¹⁹ (Earle 200319)
- 9. Multidisciplinary care (Earle 200319; Johnston 200220)
- 10. Adverse events (Nerenz 20014)
- 11. Continuity of care (Teno 200118; Johnston 200220)
- 12.
 - a. Time and location of care in last 2 wks of life (Johnston 200220)
 - b. Time and location of care at monthly visits (Johnston 200220)
- 13. Community-centered services (Johnston 200220)
- 14. Access to care (Teno 200118)
- 15. Access to palliative care (Canadian Strategy for Cancer Control³)
- 16. Regular palliative care assessments (Canadian Strategy for Cancer Control³)
- 17. Physician reimbursement for home visits (Canadian Strategy for Cancer Control³)
- 18. Advance care directives (Teno 200118)
- 19. Assessment of financial and caregiving resources (Teno 200118)

10. Hodiamont, F.; Jünger, S.; Grützner, F.; Rolke, R.; Radbruch, L. (2012): Terminologie und Definition von Outcome-Qualität in der Palliativmedizin. In: Zeitschrift für Palliativmedizin. Online verfügbar unter: <https://www.thieme-connect.com/products/ejournals/abstract/10.1055/s-0032-1323119>

- „Würde“,
- „Autonomie“,
- „Spiritualität und Persönlichkeit“ sowie
- „Lebensqualität“.
- „körperliches Wohlbefinden“ (Symptomkontrolle, allgemeines körperliches Befinden)
- sowie „soziales Vertrauen und Fürsorge“ (soziale Interaktion des Patienten) identifiziert.

11. Hospice Quality Reporting Program (HQR)²⁹²

Quality Measures Reported on CASPER (Certification and Survey Provider Enhanced Reports) , ausführlich dargelegt.²⁹³

Umfasst folgende zehn Varianten der Hospizarbeit:

01. "Hospice in patient's home/residence
02. Hospice in Assisted Living facility
03. Hospice provided in Nursing Long Term Care (LTC) or Non-Skilled Nursing Facility (NF)
04. Hospice provided in a Skilled Nursing Facility (SNF)
05. Hospice provided in Inpatient Hospital
06. Hospice provided in Inpatient Hospice Facility
07. Hospice provided in Long Term Care Hospital (LTCH)
08. Hospice in Inpatient Psychiatric Facility
09. Hospice provided in a place not otherwise specified (NOS)
10. Hospice home care provided in a hospice facility" (A2-2)

Erhoben werden ebenfalls in elektronisch basierten Formularen erfasst.²⁹⁴

1. NQF #1617 Patients Treated with an Opioid who are Given a Bowel Regimen
2. NQF #1634 Pain Screening
3. NQF #1637 Pain Assessment
4. NQF #1639 Dyspnea Screening
5. NQF #1638 Dyspnea Treatment
6. NQF #1641 Treatment Preferences
7. NQF #1647 Beliefs/Values Addressed (if desired by the patient)
8. Hospice Visits when Death is Imminent
9. NQF #3235 Hospice and Palliative Care Composite Process Measure – Comprehensive Assessment at Admission

12. Measures calculated from the CAHPS® Hospice Survey

10. Communication with family

²⁹² <https://www.cms.gov/Medicare/Quality-Initiatives-Patient-Assessment-Instruments/Hospice-Quality-Reporting/Current-Measures.html>

<https://www.cms.gov/Medicare/Quality-Initiatives-Patient-Assessment-Instruments/Hospice-Quality-Reporting/Hospice-Item-Set-HIS>

²⁹³ HIS_Manual_V2.01 vom 15.11.2018.

²⁹⁴ Siehe Appendix D(a)-1 bis D(b)-5.

11. Getting timely help
12. Treating patient with respect
13. Emotional and spiritual support
14. Help for pain and symptoms
15. Training family to care for patient
16. Rating of this hospice
17. Willing to recommend this hospice

13. Hughes, Nicole Marie; Noyes, Jane; Eckley, Lindsay; Pritchard, Trystan (2019): What do patients and family-caregivers value from hospice care? A systematic mixed studies review. In: BMC Palliative Care 18 (1), S. 18. DOI: 10.1186/s12904-019-0401-

- The quality of care provided
- Availability of the hospice and its staff
- Provision of information
- Patient and carers views on their involvement in the care
- Bereavement support
- The accessibility and quality of food
- Respect and dignity
- Symptom relief
- The provision of hospice transport
- Visiting hours
- Respite
- Social opportunities

14. G. Finlay, R. Dunlop (1994): Quality of life assessment in palliative care. In: Annals of Oncology, S. 13-18.

- to physical,
- psychological,
- social and spiritual distress

15. Iliffe, Steve; Davies, Nathan; Manthorpe, Jill; Crome, Peter; Ahmedzai, Sam H.; Vernooij-Dassen, Myrra; Engels, Yvonne (2016): Improving palliative care in selected settings in England using quality indicators: A realist evaluation. DOI: 10.1186/s12904-016-0144-1.

- access to palliative care (specialist services, out of hours care, continuity of care),
- infrastructure of palliative care,
- assessment tools used by practitioners,
- personnel providing palliative care services (disciplines, teamwork, sharing information),
- documentation of clinical data,
- quality of care and its measurement,
- and education about palliative care

16. Indicators measure quality of hospice, palliative care providers (2016). In: HOSP CASE MANAGE 24 (5), S. 11. Online verfügbar unter <https://www.reliasmedia.com/articles/137606-indicators-measure-quality-of-hospice-palliative-care-providers>.

- Palliative care and hospice patients receive a comprehensive assessment (physical, psychological, social, spiritual, and functional) soon after admission.
- Seriously ill palliative care and hospice patients are screened for pain, shortness of breath, nausea, and constipation during the admission visit.
- Seriously ill palliative care and hospice patients who screen positive for at least moderate pain receive treatment (medication or other) within 24 hours.
- Patients with advanced or life-threatening illnesses are screened for shortness of breath and, if positive to at least a moderate degree, have a plan to manage it.
- Seriously ill palliative care and hospice patients have a documented discussion regarding emotional needs.
- Hospice patients have a documented discussion of spiritual concerns or a preference not to discuss them.

- Seriously ill palliative care and hospice patients have documentation of the surrogate decision-maker's name (such as the person who has healthcare power of attorney) and contact information or absence of a surrogate.
- Seriously ill palliative care and hospice patients have documentation of their preferences for life-sustaining treatments.
- Vulnerable elders with documented preferences to withhold or withdraw life-sustaining treatments have their preferences followed.
- Palliative care and hospice patients or their families are asked about their experience of care using a relevant survey.

17. J Hunt; VI Keeley; M Cobb; Sh Ahmedzai: A new quality assurance package for hospital palliative care teams: the Trent Hospice Audit Group model Clinical. In: British Journal of Cancer 2004, S. 248-253.

- Structural criteria: (examples only)
 - S2: The team has an operational policy relating to its clinical role and function
 - S9: The team has written guidelines for the control of pain and other distressing symptoms, for ward-based teams
 - S11: The hospital palliative care teams (HPCT) has a system for maintaining records of referrals, discharges/deaths, details of counselling and bereavement support to families/carers and quick reference on medication, pain control and other key clinical information
- Process criteria: (examples only)
 - P1: HPCT members undertake initial and ongoing, holistic assessment of the needs of the patient and their family carers
 - P3: All aspects of HPCT intervention are recorded in the patients' medical notes
 - P9: The HPCT provides informal and formal multidisciplinary education throughout the hospital
- Outcome criteria: (examples only)
 - O1: Ward and other clinical teams state that the HPCT has assisted effectively with the management of patients with chronic progressive illnesses
 - O3: A validated evaluation package demonstrates the effectiveness of HPCT education in improving knowledge, skills and practice of general palliative care in the hospital

18. Jacobs, Klaus; Kuhlmei, Adelheid; Greß, Stefan; Klauber, Jürgen; Schwinger, Antje (Hg.) (2018): Qualität in der Pflege. 1. Auflage 2018. Berlin: Springer (Pflege-Report, 2018).

- Wirksamkeit (Efficacy, Effectiveness),
- Wirtschaftlichkeit (Efficiency, Economy),
- Zugang zur Versorgung (Accessibility, Access to care),
- Sicherheit (Safety),
- Gleichheit (Equity, Fairness),
- Angemessenheit (Appropriateness, Relevance to Need),
- Patientenorientierung (Social Acceptability, PatientCenteredness, Responsiveness),
- Zufriedenheit (Satisfaction),
- Kontinuität (Continuity of Care, Integrated Care)
- oder Rechtzeitigkeit (Timeliness).
- Hierzu ergänzend und vertiefend werden für die Langzeitpflege häufig Aspekte der beziehungsorientierten Interaktion besonders betont (Rantz et al. 1998; 1999).
- Strukturqualität (Structure): Sie betrachtet die strukturellen Voraussetzungen, die für die pflegerische Versorgung notwendig sind. Hierunter werden sämtliche personenbezogenen Voraussetzungen (z. B. Qualifikation, Fähigkeiten des Personals), materielle Elemente (z. B. bauliche, räumliche und apparative Ausstattung), aber auch organisatorische Elemente (z. B. Aufbauorganisation) der jeweils zu betrachtenden Leistungseinheit gefasst (»Über die richtigen Voraussetzungen verfügen«).
- Prozessqualität (Process): Sie betrachtet alle Aktivitäten, Tätigkeiten und Handlungen der versorgungsrelevanten Leistung (z. B. pflegerische Versorgung), d. h. die dazugehörigen Teilprozesse (z. B. Pflegeplanung, Pflegedokumentation, Pflegevisite) und Unterstützungsprozesse (z. B. Beschaffung, Reinigung). Prozessqualität bezieht sich auf die Art und Weise der Leistungserbringung (z. B. Ablauforganisation) hinsichtlich ihrer zeitlichen und sachlichen Erforderlichkeit inklusive der Einhaltung von Vorgaben und Beachtung von Standards (»Das Richtige richtig tun«).
- Ergebnisqualität (Outcome): Sie betrachtet die Resultate hinsichtlich ihrer (pflegerischen) Zielerreichung (z. B. Veränderung des Gesundheitszustands). Ergebnisqualität bezieht sich auf Versorgungsendpunkte (z. B.

Lebensqualität, Teilhabe) oder auf sog. Surrogatparameter (z. B. Verbesserung einer Körperfunktion, Vermeidung von Schäden). Sie kann objektivierbare Veränderungen (z. B. Mobilitätsverbesserung) oder subjektive Bewertungen (z. B. Zufriedenheit) umfassen (»Den angestrebten, erreichbaren Zustand erreichen«).

19. Katz, S. (1987): The science of quality of life. In: Journal of chronic diseases 40 (6), S. 459–463. Online verfügbar unter [https://www.jclinepi.com/article/0021-9681\(87\)90001-4/pdf](https://www.jclinepi.com/article/0021-9681(87)90001-4/pdf).

- activity,
- daily living,
- perceived health,
- support of family and friends,
- and out-look on life.

3 Dimensionen:

- 24 physical function items, 2
- 5 social function items,
- and 25 emotional function items

20. Kellehear, A. (2000): Spirituality and palliative care: a model of needs. In: Palliative medicine 14 (2), S. 149–155. DOI: 10.1191/026921600674786394.

- the situational,
- the moral and biographical,
- and the religious.

21. Kelley, Amy S.; Meier, Diane E. (Hg.) (2014): Meeting the Needs of Older Adults with Serious Illness. Challenges and Opportunities in the Age of Health Care Reform. New York, NY: Springer, Imprint: Humana Press (Aging Medicine).

Subjektive Bewertung des Erlebens in - somatischer, - psychischer, - sozialer Dimension, bezogen auf einen definierten Zeitraum.

- somatisch: z.B. funktionaler Status, Beschwerden, Symptome, Therapie-Nebenwirkungen
- psychisch: z.B. seelisches Wohlbefinden, Stimmung, Depression, Angst
- sozial: Familie, Beruf, soziale Unterstützung, sozioökonomischer Status,

22. Khan, Luluel; Zeng, Liang; Cella, David; Thavarajah, Nemica; Chen, Emily; Zhang, Liying et al. (2012): Patients' and Health Care Providers' Evaluation of Quality of Life Issues in Advanced Cancer Using Functional Assessment of Chronic Illness Therapy - Palliative Care Module (FACIT-Pal) Scale. In: World journal of oncology 3 (5), S. 210–216. DOI: 10.4021/wjon578w.

- Physical Well-being
- Social/Family Well-being
- Emotional Well-being
- Functional Well-being
- Additional Concerns (19-item palliative subscale)

23. Kim SH; Choi YS; Lee J; Oh SC; Yeom CH; Lee MA et al. (2009): Reliability and validity of the Hospice Quality of Life Scale for Korean cancer patients. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 37 (2), S. 156–167. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2008.02.008.

- Factor 1: psychological symptoms;
- Factor 2: spirituality;
- Factor 3: digestive symptoms;
- Factor 4: family and economy;
- Factor 5: daily activity;
- Factor 6: social care;
- Factor 7: life value;
- Factor 8: self-respect;

Factor 9: respiratory symptoms;

Factor 10: constipation;

and Factor 11: body image.

Psychological Symptoms, Spiritual Issues, Digestive Symptoms. Family and Economy, Daily Activity, Social Care, Life Value, Self-Respect, Respiratory Symptoms, Constipation, Body Image, Pain

24. Kreitler, Shulamith; Kreitler, Michal M. (2006): Multidimensional Quality of Life: A New Measure of Quality of Life in Adults. In: Social Indicators Research 76 (1), S. 5–33. DOI: 10.1007/s11205-005-4854-7.

- „Factor 1, labeled Physical Functioning, represented the sum of the following scales in the MQOL questionnaire:
 - Physical state,
 - Physical health,
 - and Active living.
- Factor 2, labeled Emotional Functioning, represented the sum of the following scales in the MQOL questionnaire:
 - Negative Emotions,
 - Positive Emotions,
 - Confusion and Bewilderment,
 - Self Image,
 - and Body Image.
- Factor 3, labeled Cognitive Functioning, represented the scale of Cognitive functioning in the MQOL questionnaire.
- Factor 4, labeled Social Functioning, represented the sum of the following scales in the MQOL questionnaire:
 - Family functioning,
 - Sexuality,
 - and Social functioning.
- Factor 5, labeled Perceived Coping, represented the sum of the following scales in the MQOL questionnaire:
 - Ability to cope,
 - Stress,
 - Meaningfulness of Life,
 - Living conditions,
 - and Work and profession.

25. Leemans, K. 1.; Cohen, J. 1.; Van den Block, L. 1,2; Vander Stichele, R. 1,3; Francke, A. L. 4,5; Deliens, L. 1,4: Quality Indicators for Palliative Care (Q-PAC): Testing the Feasibility, Usefulness and Face Validity in Palliative Practice: Abstract number: P56. [Abstract]. Online verfügbar unter <http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftp&AN=00019505-201406000-00195>.

1. Physical treatment and care 12
2. Psychological, social and existential treatment and care 16
3. Information, communication, planning and decision making with patients 20
4. Information, communication, planning and decision making with family 6
5. Information, communication, planning and decision making with other caregivers 3
6. Type of care at the end of life 6
7. Coordination and continuity of care 9
8. Support of family and informal caregivers 9
9. Structure of care
10. Total no. of QI

26. Leemans, Kathleen; Cohen, Joachim; Francke, Anneke L.; Stichele, Robert Vander; Claessen, Susanne J. J.; van den Block, Lieve; Deliens, Luc (2013): Towards a standardized method of developing quality indicators for palliative care: protocol of the Quality indicators for Palliative Care (Q-PAC) study. In: BMC Palliative Care 12 (1), S. 6. DOI: 10.1186/1472-684X-12-6.

Domain 1. Physical treatment and care 2. Psychological, social and existential treatment and care 3. Information, communication, planning and decision making with the patient 4. Information, communication, planning and decision

making with the family 5. Information, communication, planning and decision making with other caregivers 6. Type of care at the end of life 7. Coordination and continuity of care 8. Support of family and informal caregivers 9. Structure of care

Table 3 Example of themes within domains:

Domain 1 'Physical treatment and care' Process of care

1. To measure or evaluate general symptom burden
 2. To measure or evaluate pain
 3. To measure or evaluate nausea and problems with digestion
 4. To measure or evaluate fatigue and insomnia
 5. To measure or evaluate decubitus
 6. To measure or evaluate appetite
 7. To measure or evaluate problems with respiration/tightness of the chest
 8. To measure or evaluate delirium
 9. To measure or evaluate complaints on the mouth
 10. To treat or care for physical symptoms once observed with the patient
 11. Mentioning in the patient's file the presence of symptoms
 12. Mentioning in the patient's file the offered treatment and/or medication for the purpose of physical problems
 13. Mentioning in the patient's file the result of the offered treatment and/or medication for the purpose of physical problems
2. Outcome of care
 1. Low general symptom burden
 2. Absence of pain
 3. Absence of problems with respiration/ tightness of the chest
 4. Absence of delirium
 5. Absence of decubitus
 6. Absence of fatigue and insomnia
 7. Absence of complaints of the mouth
 8. Absence of nausea and problems with digestion
 9. A good appetite

27. Leemans, Kathleen; Deliens, L.; van den Block, L.; Vander Stichele, R.; Francke, A. L.; Cohen, J. (2017): Systematic Quality Monitoring For Specialized Palliative Care Services: Development of a Minimal Set of Quality Indicators for Palliative Care Study (QPAC). In: AM J HOSP PALLIAT MED 34 (6), S. 532–546. DOI: 10.1177/1049909116642174.

Physical aspects of care
 Psychosocial and spiritual aspects of care
 Communication and care planning with patienta
 Communication and care planning with family
 Communication and care planning among caregivers
 Type of care and circumstances surrounding death
 Coordination and continuity of care
 Care for family

28. Lewis S; Bridge M; Roughton D; Barelds J; Brenton S; Cotter S et al. (2002): Quality of life issues identified by palliative care clients using two tools. In: CONTEMP NURSE 12 (1), S. 31–41. DOI: 10.5172/conu.12.1.31.

EXAMPLES OF AREAS OF LIFE

- Physical Issues Pain, nausea, vomiting, dry mouth, itchiness, can't sleep, weakness, breathlessness, swelling, incontinence. Loss of libido, sexual connection.
- Family Issues Issues of belonging/separation – loss of role in family, nor wanting to be a burden, spending time with significant others. Able to share worries with others, ensuring family peace, reconciliation. Financial – enough money (now or in the future). Availability of palliative care help and advice
- Psychological/Emotional Issues Mood – depression, sadness, irritability Anger, fear, anxiety, worry, feeling unsure, loneliness, feeling of helplessness, loss of control, not being told enough (or too much).

- Appearance/Self Esteem Issues Weight loss, hair loss, loss of body parts, loss of dignity. Wounds (fistulae, odour).
- Spirituality & Issues of “Being” Forgiveness issues, loneliness.
- Social Issues Loss of hobbies and interests, garden & home. Spending time with friends, going shopping.
- Performance Issues Needing help with personal activities. Loss of independence, can’t walk, can’t work. Loss of control. Can’t concentrate.
- Living Conditions Home disrupted. Equipment needs. Household maintenance.

29 Lima, Liliana de; Radbruch, Lukas (2018): The International Association for Hospice and Palliative Care: Advancing Hospice and Palliative Care Worldwide. In: Journal of pain and symptom management 55 (2, Supplement), S96-S103. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2017.03.023.

- Physical Care;
- Psychological/Emotional/Spiritual Care;
- Care Planning and Coordination;
- and Communication Issues

30. Lind, Susanne; Adolfsson, Jan; Axelsson, Bertil; Furst, Carl Johan (2015): Quality indicators for palliative and end of life care: a review of Swedish policy documents. In: BMJ SUPPORTIVE & PALLIATIVE CARE 5 (4), S. 413–419. DOI: 10.1136/bmjspcare-2012-000390rep.

The indicators included

- assessment and treatment of pain,
- communication with the patient and the family,
- documentation in the patient record and
- registration in the SRPC

31. Malley, Juliette N.; Towers, Ann-Marie; Netten, Ann P.; Brazier, John E.; Forder, Julien E.; Flynn, Terry (2012): An assessment of the construct validity of the ASCOT measure of social care-related quality of life with older people. In: HEALTH QUAL LIFE OUTCOMES 10 (1), S. 21. DOI: 10.1186/1477-7525-10-21.

- personal cleanliness and comfort,
- food and drink,
- control over daily life,
- personal safety,
- accommodation cleanliness and comfort,
- social participation and involvement,
- occupation and dignity.

32. McCorry, Noleen K. 1.; O’Connor, Sean 2.; Leemans, Kathleen 3,4; Coast, Joanna 5.; Donnelly, Michael 1.; Finucane, Anne 6,7 et al.: Quality indicators for Palliative Day Services: A modified Delphi study. [Article]. Online verfügbar unter <http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftt&AN=00019505-201902000-00008>. DOI: 10.1177/0269216318810601.

The final indicator set (reflecting Donabedian’s model) contains 2 outcome, 21 process and 7 structural indicators, across 10 domains of care.

10 Domains:

- Physical care and support, assessment and treatment;
- Psychological care and support, assessment and treatment;
- Spiritual and emotional care and support;
- Information and communication with service users;

- Co-ordination and continuity of care;
- Care planning, goal setting and shared decision-making with service users;
- Evidence of effectiveness, outcome assessment and measurement;
- Staff training and education, service and professional development;
- Access to services and service environment;
- Societal, ethical and legal aspects of care

33. Miyashita M; Nakamura A; Morita T; Bito S (2008): Identification of quality indicators of end-of-life cancer care from medical chart review using a modified Delphi method in Japan. In: AM J HOSP PALLIAT MED 25 (1), S. 33–38. Online verfügbar unter <http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105882222&site=ehost-live>.

Decision making:

„5 QIs were identified:

- patient’s preference of place of care,
- patient’s insight of disease,
- patient’s preference of care or advance directives,
- discussion of strategy of care among physicians and nurses,
- and time of patient’s enrollment in a palliative care program and documented medical history.“

Family care: „11 QIs were identified:

- configuration of family relationships,
- key person involved in patient care,
- family’s preference of place of care,
- family’s preference of explanation of medical condition,
- explanation of medical condition to patient or family,
- family’s preferences or expectations,
- discussion with family about do-not-resuscitate order,
- explanation to family about the course of the disease until the patient’s death,
- explanation to the family about impending death of the patient,
- explanation to the family about the care strategy for the family,
- and explanation to the family of impending death about 1 week prior to the patient’s death.

Psychosocial and Spiritual Concern: „Concerning psychosocial and spiritual concerns, 6 QIs were identified:

- degree and content of patient’s anxiety,
- emotional reaction to explanation of medical condition,
- patient’s preferences or desires related to daily living,
- patient’s religion,
- patient’s preference of bowel and bladder excretion,
- and the coordination of social resources when the patient had no family or friends.“ (36)

34. Miyashita, Mitsunori; Wada, Makoto; Morita, Tatsuya; Ishida, Mayumi; Onishi, Hideki; Tsuneto, Satoru; Shima, Yasuo (2014): Care Evaluation Scale-Patient Version: Measuring the Quality of the Structure and Process of Palliative Care From the Patient’s Perspective. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 48 (1), S. 110–118. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2013.08.019.

The CES-P comprises 23 items with eight subscales:

- physical care by physicians,
- physical care by nurses,
- psychoexistential care,
- help with decision making for patients,
- environment,
- cost,
- availability,
- and coordination/consistency.

35. Mizuno, Atsushi; Miyashita, Mitsunori; Hayashi, Akitoshi; Kawai, Fujimi; Niwa, Koichiro; Utsunomiya, Akemi et al. (2017): Potential palliative care quality indicators in heart disease patients: A review of the literature. In: Journal of cardiology 70 (4), S. 335–341. DOI: 10.1016/j.jcc.2017.02.010.

We summarize seven potential categories of quality indicators in heart disease:

- presence and availability of a palliative care unit, palliative care team, and outpatient palliative care;
- human resources such as number of skilled staff;
- infrastructure;
- presence and frequency of documentation or family survey;
- patient-reported outcome measure (PROM) data and disease-specific patient quality of life such as The Kansas City Cardiomyopathy Questionnaire (KCCQ);
- questionnaires and interviews about the quality of palliative care after death, including bereaved family surveys; and
- admission-related outcomes such as place of death and intensive care unit length of stay.

36. Morita, Tatsuya; Hirai, Kei; Sakaguchi, Yukihiko; Maeyama, Etsuko; Tsuneto, Satoru; Shima, Yasuo (2004): Measuring the quality of structure and process in end-of-life care from the bereaved family perspective. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 27 (6), S. 492–501. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2003.10.014.

The scale has 10 subscales, namely

- physical care (by physicians and by nurses),
- psycho-existential care,
- help with decision-making (for patients and for family),
- environment,
- family burden,
- cost,
- availability,
- and coordination and consistency.

The themes of the subscales are consistent with prior hypothesized concepts and previously identified essential dimensions of care:

- symptom palliation,
- nursing care,
- information sharing,
- facility,
- family care,
- cost,
- and availability;
- competence,
- attention to psychological problems,
- information,
- facilities,
- cost,
- access,
- and continuity of care; and professional performance, attitudes of caregivers, and amenity of organization.

37. Neue Serie: Indikatoren zur Messung von ERGEBNISQUALITÄT in der stationären Pflege in der Praxis, Teil 1 Die Qualitätsprüfung braucht ein neues System, In: Care konkret 2015, S. 9. CareLit

„Gesundheitsbezogene Aspekte der Ergebnisqualität

-Bereich 1: Erhalt und Förderung der Selbständigkeit (5 Indikatoren)

-Bereich 2: Schutz vor gesundheitlichen Schädigungen und Belastungen (6 Indikatoren)

-Bereich 3: Unterstützung bei spezifischer Bedarfslage (4 Indikatoren – z.B. Gast mit besonderem herausfordernden Verhalten, Fixierungen etc.)

Aspekte der Lebensqualität

-Bereich 4: Wohnen und hauswirtschaftliche Versorgung

4.1. Sauberkeit und Geruch,

4.2. Wäscheversorgung,

4.3. Unterstützung der Gast,

4.4 Qualität des Mahlzeitangebotes

-Bereich 5: Tagesgestaltung und soziale Beziehungen

5.1 Bedürfnisgerechte Tagesstruktur,

5.2 Bedürfnisgerechte Beschäftigung,

5.3 Teilnahme an Aktivitäten und Kommunikation,

5.4 Risiko sozialer Deprivation,

5.5 Respektvoller Umgang,

5.6 Privatheit,

5.7 Ergebnisse des Beschwerdemanagements.“

38 NRW-Qualitätskonzept HPV NRW 2016:

Übergreifende Qualitätsmerkmale

&

Unterstützung des fachlichen Bezugssystems

Strukturqualität	Prozessqualität	Ergebnisqualität
Räumlich, technische Voraussetzungen: <ul style="list-style-type: none"> - Büro (Telefon, Anrufbeantworter, Fax, Internetzugang, PC, Drucker, moderne Software) - Geeignetes Dokumentationssystem - Geschützter Raum für Beratungsgespräche und für Gruppenarbeit - Dienstwagen für Hausbesuche - Fachliteratur Fachliche Voraussetzungen: <ul style="list-style-type: none"> - Sozialarbeiter*in, Sozialpädagog*in (Diplom, Bachelor, Master) - Bereitschaft zur Fortbildung und Qualifizierung in Palliative Care und anderen Fort- und Weiterbildungen - Bereitschaft zur Supervision 	<ul style="list-style-type: none"> - Psychosoziale Erfassung der sozialen, spirituellen, kulturellen, materiellen, physischen und psychischen Ressourcen und Probleme - Ermittlung von Bedarfen und Auftragsklärung - Sozialanwaltschaftliches Handeln - Sozialrechtliche Beratung - Aufzeigen und Vermittlung von und in weitere Angebote - Strukturierte und transparente Weitergabe und Rückkoppelung von Informationen (personen-/ situationsbezogen) - Dokumentation über Verlauf und getroffene Entscheidungen - Fortlaufende Evaluation zur Anpassung der weiteren Methodik - Mitarbeit im multiprofessionellen Team - Netzwerkarbeit 	<ul style="list-style-type: none"> - Die Instrumente zur Erhebung der Ergebnisqualität richten sich nach den jeweiligen Standards der Einrichtungen - Auswertung und Bewertung der gesammelten Daten mit resultierendem Fazit und darauf basierender Entscheidung über den weiteren Verlauf und abschließender Dokumentation Indikatoren für eine Ergebnisqualität können sein: <ul style="list-style-type: none"> - Erfüllung von vorher individuell festgelegten Qualitätskriterien - Dokumentierte Rückmeldungen von Betroffenen und ihren Zugehörigen - Evaluierter Klientenzufriedenheit - Dokumentation von Beratungs- und Begleitungsprozessen

Strukturqualität	Prozessqualität	Ergebnisqualität
Fachliche Voraussetzungen <ul style="list-style-type: none"> - Moderations- und Leitungskompetenz - Wissen über psychische Prozesse bei Einzelnen und in Gruppen - Wissen über Belastungsfaktoren, Schutzfaktoren (Resilienz) und Coping-Strategien - strategisches und politisches Geschick - hohe Frustrationstoleranz - rechtliches Wissen Institutionelle Voraussetzungen <ul style="list-style-type: none"> - Integration in multiprofessionelle Teams 	<ul style="list-style-type: none"> - regelmäßige Teilnahme an Teamsitzungen, multiprofessionellen Fallgesprächen - Leitung und Moderation dieser Sitzungen - Anleitung von Intervention - Aufzeigen von Grenzen des Settings - Kontakt zu qualifizierten Supervisor*innen - Kontraktgestaltung - Schaffen der Rahmenbedingungen für Supervision - regelmäßige Teilnahme an Gremien auf kommunaler-, Bundes- und Landesebene - Vertreten der gemeinsam entwickelten professionellen Perspektive 	<ul style="list-style-type: none"> - Anzahl der Mitwirkungen (in der Rolle des Moderators) und Regelmäßigkeit der Treffen - Rückmeldungen der Teilnehmer*innen - beteiligte Professionen sind sensibilisiert bezogen auf die psychosozialen Aspekte des Prozesses - alle Professionen fühlen sich gesehen - Ressourcen sind gestärkt und Coping-Strategien entwickelt - es liegen gemeinsame Positionen vor - Praktikabilität der Umsetzung von Vorlagen und Rechtsnormen
Beziehungsqualität		
Keine spezifischen Merkmale		

Gewinnung, Befähigung und Begleitung von ehrenamtlichen Mitarbeiter*innen

Strukturqualität	Prozessqualität	Ergebnisqualität
Institutionelle Voraussetzungen: <ul style="list-style-type: none"> - Spezifisches Stellenprofil - Leitbild - Konzept - Möglichkeit zu Supervision und Fortbildung - Bekanntheit in der Öffentlichkeit - Informationsmaterial - Zeitbudget und Finanzbudget - Zusammenarbeit mit Kooperationspartnern im Gesundheits- und Sozialwesen - Integration im Gemeinwesen, in Gremien und im Trägerverband 	<ul style="list-style-type: none"> - Neuentwicklung von Angeboten - Krisenmanagement und Krisenintervention - Case Management - Empowerment - Personenzentrierte Gesprächsführung - Einsatz kreativer Methoden - Selbstevaluation - Systemischer Ansatz - Einzelgespräche - Gruppenarbeit - Gemeinwesenarbeit 	<ul style="list-style-type: none"> - Dokumentierte Rückmeldung über die Zufriedenheit von Kooperationspartnern - Außenwirkung der Einrichtung
Beziehungsqualität		
<ul style="list-style-type: none"> - Unbedingte Wertschätzung, Empathie und Authentizität - Herstellen von Kontinuität und Verlässlichkeit, Verbindlichkeit - Partizipation ermöglichen und einfordern - Beziehungsgestaltung unter Berücksichtigung psychischer Prozesse, Belastungsfaktoren, Schutzfaktoren - Emotionale Sicherheit schaffen - Gefühle und Bewertungen als Erkenntnisquelle nutzen, um die Bedürfnisse der Beteiligten zu ermitteln - Die Handelnden zur Übernahme der Eigenverantwortung ermutigen - Die eigene Rolle klären - Reflektierte Gestaltung von Nähe und Distanz - Ausrichtung an der Selbstbestimmung und den Ressourcen der Betroffenen - Resilienz und Fähigkeit zur Selbstsorge - Bereitschaft, sein Handeln kritisch zu reflektieren und die Fähigkeit zur Entwicklung einer professionellen Feedbackkultur 		

Strukturqualität	Prozessqualität	Ergebnisqualität
Personale und fachliche Voraussetzungen <ul style="list-style-type: none"> - Zusatzqualifikation Palliativ Care für psychosoziale Berufsgruppen, Leitungskompetenz, mehrjährige Berufserfahrung (§39a, Sozialgesetzbuch V) 	Gewinnung <ul style="list-style-type: none"> - Pressekontakte, Ausschreibungen und andere Formen der Öffentlichkeitsarbeit - Informationsveranstaltungen - Strukturierte Vorgespräche zur Information und Auswahl von ehrenamtlichen Mitarbeitern Befähigung <ul style="list-style-type: none"> - zielgruppenorientierte Befähigungskurse auf Grundlage entsprechender Curricula - Hospitationen / Praktika - Strukturiertes Abschlussgespräch (Teilnahme-bescheinigung, schriftliche Vereinbarung, Klärung des Einsatzfeldes) Begleitung <ul style="list-style-type: none"> - Ressourcenorientierte Einsatzplanung - Praxisbegleitung im Einzelgespräch oder im Team (Auftragsklärung, Krisenmanagement und -intervention) - Regelmäßige Mitarbeitergespräche - Koordination externer Supervisionen - Planung und Durchführung von Fortbildungen - Gemeinschaftsfördernde Angebote (Weihnachtsfeier, Sommerfest, Stammtisch) - Gemeinsame Rituale (Gedenkfeiern) 	Gewinnung <ul style="list-style-type: none"> - Dokumentation: - Anzahl von Anfragen - Anzahl der Teilnehmer von Befähigungskursen Befähigung <ul style="list-style-type: none"> - Strukturiertes Feedback während und nach dem Kurs - Evaluationsbögen - Anzahl der aus dem Kurs hervorgegangenen ehrenamtlichen Mitarbeiter Begleitung <ul style="list-style-type: none"> - Feedbackgespräche mit ehrenamtlichen Mitarbeitern - Dokumentation der Einsätze
Beziehungsqualität		
<ul style="list-style-type: none"> - Herstellen einer verlässlichen und unterstützenden Beziehung zu den ehrenamtlichen Mitarbeiter*innen - Rollenklarheit und Reflexionsfähigkeit, bezogen auf die Beziehungen zu den ehrenamtlichen Kolleg*innen/ Mitarbeiter*innen - Einfühlungsvermögen für die Ressourcen und Grenzen der Ehrenamtlichen - Transparenz des eigenen Handelns - Einfühlungsvermögen in die Beziehungen der Ehrenamtlichen zu Patienten und Angehörigen 		

Trauerbegleitung

&

Kooperationen und Gremienarbeit

Strukturqualität	Prozessqualität	Ergebnisqualität
Fachliche Voraussetzung - Qualifikation zur Trauerbegleitung von Einzelnen - „Große Basisqualifikation zur Trauerbegleitung vorwiegend in beruflichen Kontexten“ - Kompetenzen zur Leitung von Gruppen - Systematische und kontinuierliche Selbstreflexion (z. B. Supervision und kollegiale Beratung) Institutionelle Voraussetzung - Integration im Gemeinwesen, in Gremien und im Trägerverband - Delegationspartner, zum Beispiel im Bereich Psychotherapie, Seelsorge	Setting Zielgruppenorientierte Angebote (für Kinder, für trauernde Eltern, nach Suizid etc.) in Form von: - Einzelgesprächen - Geschlossenen Trauergruppen - Offenen Trauertreffs und -cafés - Gemeinschaftsangeboten (z. B. Kochen, Wandern) - Gedenkfeiern Methoden und Konzepte: - Kenntnisse über Entspannungsmethoden - Kenntnisse über Trauma-Symptomatik - Kontaktaufnahme nach mehreren Monaten	- Dokumentation des Trauerberatungs- und Trauerbegleitprozesses - Evaluierter Klienten-Zufriedenheit - Rückmeldung über die Zufriedenheit von Kooperationspartnern
Beziehungsqualität		
- Klare Darstellung des Trauerbegleit-Angebotes (z.B. Begleiterrolle, Erreichbarkeit, Häufigkeit und Dauer der Trauerbegleitung, Begleitung ist keine Therapie, Trauer auslösen statt auflösen, Trauer ist ein normaler und kein pathologischer Prozess) - Offenheit/Verständnis für die individuellen Lebens- und komplexen Gefühlswelten Trauernder		

Strukturqualität	Prozessqualität	Ergebnisqualität
Personale und fachliche Voraussetzungen - Hohe Frustrationstoleranz und politisches Geschick - Moderations-, Leitungs- und Netzwerkkompetenz - Strategisches Geschick und Verhandlungsgeschick - Kooperationsfähigkeit	Eigene Position... - Über welche Möglichkeiten der Kommunikation verfüge ich? - Welche sind abgesprochen, angebracht und der Haltung angemessen? - Entscheidungsbefugnisse und -reichweite Strukturelle und inhaltliche Umsetzung - Kontinuität der Teilnahme an Treffen (Verbindlichkeit)	- Anzahl der Mitwirkungen und Häufigkeit der Treffen - Rückmeldungen anderer Netzwerk- und Gremienteilnehmer - Anfragen bei der Besetzung von Arbeitsgruppen
Beziehungsqualität		
- Keine spezifischen Merkmale		

Öffentlichkeitsarbeit, offene Bildungsarbeit und Kulturarbeit

&

Hospiz- und Palliativpraxis als Lernort für Studierende der Sozialen Arbeit

Strukturqualität	Prozessqualität	Ergebnisqualität
Personale und fachliche Voraussetzungen - Erfahrungen und Kenntnisse in der Öffentlichkeitsarbeit - Erfahrungen und Kenntnisse in der Erwachsenenbildung - Moderations- und Leitungsfähigkeit - Sicherheit in Rhetorik, Sprache und Schrift	- Das eigene Selbstverständnis in den gesellschaftlichen Diskurs einbringen und hinterfragen lassen - Kontakte zu Presse- und Medienvertretern - Arbeitsgruppe Öffentlichkeitsarbeit - Kontakte zu Künstlern aus der Region und überregional - Angebotsvielfalt - Einbeziehung der anderen Mitarbeitergruppen und Akzeptanz - Eingehen auf Wünsche und Aktualitäten	- Häufigkeit der Veröffentlichungen - Rückmeldungen zu Veranstaltungen - Häufigkeit der Veranstaltungen - Anzahl der Teilnehmer*innen extern/intern - Häufigkeit der Initiativbewerbungen für ehrenamtliche Mitarbeit - Anzahl der Spender, die über diese Form aufmerksam geworden sind
Beziehungsqualität		
- Hospizarbeit (ambulant und stationär) als Selbsthilfe- und Bürgerbewegung - Hospiz- und Palliativarbeit als ressourcenorientierte und Selbstbestimmtheit unterstützende subsidiären Angebotsformen - Hospiz- und Palliativarbeit als qualifizierte Dienstleistung (nicht Expertentum) - Hospizarbeit als Anstiftung zur Selbstsorge und zur Gestaltung von Lebenskunst - Hospiz- und Palliativkultur als reziprokes und an der Lebensqualität orientiertes Geschehen		

Strukturqualität	Prozessqualität	Ergebnisqualität
- Zeit und Möglichkeit zum Kontakt zu Hochschulen - Zeit und Raum für Praxisanleitung und Studierende - Praxisanleiterqualifikation - Fachlichkeit auf aktueller Höhe der eigenen Profession und Disziplin	- Abgesprochene und phasenorientierte Praktikumsgestaltung - Geregelte und verlässliche Kommunikation zwischen Lehrenden, Studierenden und Anleitenden - Ansteigende Verantwortlichkeit und Selbständigkeit der Studierenden im Praxissemester	- Regelmäßige Anfragen von Studierenden hinsichtlich Praktikumsentsätzen und Exkursionsmöglichkeiten - Anfragen und Angebote von Lehraufträgen und Seminar-gestaltungen - Rückmeldungen von Studierenden, Lehrenden und den Kolleg*innen aus der eigenen Einrichtung hinsichtlich der Lernfortschritte der Praktikant*innen
Beziehungsqualität		
- Haltung, dass psychosoziale Arbeit eine notwendige Perspektive innerhalb der Hospiz- und Palliativpraxis ist - Motivation, mit den Studierenden und Lehrenden gemeinsam zu lernen und die eigenen Kompetenzen zu reflektieren - Freude am Kontakt zu Studierenden und zur Wissenschaftsorganisation Sozialer Arbeit - Freude an Anleitung und Lehre		

39. Pasman, H. Roeline W.; Brandt, Hella E.; Deliens, Luc; Francke, Anneke L. (2009): Quality indicators for palliative care: a systematic review. In: Journal of Pain and Symptom Management 38 (1), S. 145–156. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2008.07.008.

- structure and process of care
- physical aspects of care
- psychological and psychiatric aspects of care
- social aspects of care
- spiritual, religious and existential aspects of care
- cultural aspects of care
- care of the imminently dying patient
- ethical and legal aspects of care

40. Pediatric Palliative Care and Hospice Care Commitments, Guidelines, and Recommendations (2013). In: PEDIATRICS 132 (5), S. 966–972. Online verfügbar unter <http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107935574&site=ehost-live>.

1. Composition and Capacity of PPC-PHC Specialty Teams
2. Relationships With Hospices and Hospice Pediatric Standards
3. Collaborative Integrated Multimodal Care
4. Patient Care Safety and Quality
5. Communication and Decision Support
6. Family Support
7. Sibling Support
8. Health Care Staff Support
9. Education and Training
10. Research and Quality Improvement
11. Ethical Considerations
12. Financial and Regulatory Issues

41. Richards, M. A.; Ramirez, A. J. (1997): Quality of life: the main outcome measure of palliative care. In: PALLIAT MED 11 (2), S. 89–92. DOI: 10.1177/026921639701100201.

Dimensions of QoL

- Physical function, e.g. mobility, activity
- role function, e.g. work, housework;
- cognitive function, e.g. memory, concentration;
- psychological function, e.g. anxiety, depression;
- social function, e.g. intimacy, social support;
- spiritual well-being, e.g. perception of purpose, meaning in life;
- pain;
- other symptoms, e.g. fatigue, anorexia, nausea.

42. Roo, Maaïke L. de; Leemans, Kathleen; Claessen, Susanne J. J.; Cohen, Joachim; Pasman, H. Roeline W.; Deliëns, Luc; Francke, Anneke L. (2013): Quality indicators for palliative care: update of a systematic review. In: Journal of Pain and Symptom Management 46 (4), S. 556–572. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2012.09.013.

- Domains
- Type of Indicator
- TotalOutcome Process Structure
- Structure and Process of Care 13 27 4 44
- Physical Aspects of Care 26 20 0 44a
- Psychological and Psychiatric Aspects of Care 16 4 0 20
- Social Aspects of Care 2 4 0 6
- Spiritual, Religious, and Existential Aspects of Care 0 1 0 1 6: Cultural Aspects of Care 0 0 0 0
- Care of the Imminently Dying Patient 0 10 1 11
- Ethical and Legal Aspects of Care

43. Sandsdalen, Tuva; Grøndahl, Vigdis Abrahamsen; Hov, Reidun; Høy, Sevald; Rystedt, Ingrid; Wilde-Larsson, Bodil (2016): Patients' perceptions of palliative care quality in hospice inpatient care, hospice day care, palliative units in nursing homes, and home care: a cross-sectional study. In: BMC palliative care 15 (1), S. 79. DOI: 10.1186/s12904-016-0152-1.

- Medical–technical competence
 - Symptom relief
 - Exhaustion
 - Medical care (single item)
 - Personal hygiene (single item)
- Physical–technical condition
 - Access to help, food, and equipment
- Identity-oriented approach
 - Information
 - Honesty

- Respect and empathy
- Participation
- Sociocultural atmosphere
 - Meaningfulness
 - Spiritual and existential
 - Relatives and friends
 - Continuity
 - Planning and cooperation
 - Pleasant and safe atmosphere (single item)

44. Schockett, Erica R.; Teno, Joan M.; Miller, Susan C.; Stuart, Brad (2005): Late Refer-ral to Hospice and Bereaved Family Member Perception of Quality of End-of-Life Care. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 30 (5), S. 400–407. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2005.04.013.

- physical comfort and emotional support to patient
 - (bezogen auf)
 - Pain
 - Dyspnea
 - Personal care
 - Emotional support
- Treated patient with respect
- Attended to needs of the family
 - (absence of) concern(s) about emotional or spiritual support to family
 - (absence of) concern(s) about information to family regarding patient’s condition and death
 - (absence of) concern(s) about information to family regarding patient’s symptoms
- Self-efficacy
- Coordinated care
 - (absence of) concern(s) about coordination of care
- Overall assessment of quality of care
 - Overall rating of hospice team care
- Overall satisfaction with hospice

Anhang 4. Rechercheverläufe

I. Durchführung der Literaturrecherche in wissenschaftlichen Fachdatenbanken

1. Darstellung der Rechercheverläufe zur Fragestellung:

Existieren **Qualitätskriterien und -indikatoren** zur **Ergebnisqualität (Lebensqualität)** im Kontext der **stationären Hospizversorgung für Erwachsene**?

1.1. Recherchekomponenten

Komponenten-Nr.	Sprache	Suchbegriffe
(1)	deutsch	Qualitätskriteri*, Qualitätsindikator*, Standard*, Qualitätsparameter, Faktor*
	englisch	„quality criteri*“, indicator*, standard*, parameter*, factor*
(2)	deutsch	Ergebnisqualität
	englisch	„quality of result*“
(3)	deutsch	Lebensqualität
	englisch	„quality of life“, „life quality“
(4)	deutsch	„stationäres Hospiz“, Hospiz
	englisch	hospice*, „inpatient hospice“
(5)	deutsch	Erwachsene, „sterbende Erwachsene“, Zugehörige, Angehörige, Familie
	englisch	adult, „dying people“, „hospice patient*“, relative, family

1.2. Recherchestrategie

Deutsch

Komponente (1)	Komponente (2)	Komponente (4)	Komponente (5)
Qualitätskriteri*, Qualitätsindikator*, Standard*, Qualitätsparameter, Faktor*	Ergebnisqualität	Hospiz*, „stationäres Hospiz“, *hospiz	Erwachsene, „sterbende Erwachsene“, Zugehörige, Angehörige, Familie
	Komponente (3)		
	Lebensqualität		

Englisch

Komponente (1)	Komponente (2)	Komponente (4)	Komponente (5)
"quality criteri*", indicator*, standard*, parameter*, factor*	„quality of result**“	hospice*, "inpatient hospice"	adult*, "dying people", "hospice patient**", relative, family
	Komponente (3)		
	"quality of life", life quality		

1.3. Identifizierung und Listung relevanter Publikationen

Schritt-Nr.	Vorgehen	Identifizierte Recherchetreffer	Ergebnisse, die nach Schritt Nr. 2 weiter bearbeitet werden
1.	Datenbankquelle	CareLit	67 Publikationen
		Cinahl	33
		PubMed	38
		OvidSP	45
		Cochrane Library	75
		Livivo	31
		Bibnet.org	--
		SSOAR	--
		PsycInfo	39
		Wiso-Net	1
		PubliSa	--
		SpringerLink	37
		Wiley Online Library	10
		Elsevier ScienceDirect	19
		Web of Science	41
		JStor + JSTOR Open Content	--
		Base	--
		Digital Commons Network	12
		Core	24
		OAlster/WorldCat	23
		OAPEN Library	--

		Open Access Theses and Dissertations (OATD)	54
		Sciencegate	5
		e-Content Hogrefe	0
2.	Ausschluss von Dublikaten sowie nach Screening auf Relevanz	554 Publikationen bearbeitet 390 Publikation anhand von Duplikaten und nicht relevanten Titeln/Abstracts ausgeschlossen	164 Publikationen

1.4. Listung der Ergebnisse

Lfd. Nr.	Quelle / DOI [Stand: Juni.2019]	Wiss. Tauglichkeit: <input type="checkbox"/> uneingeschränkt geeignet (Note 1) <input type="checkbox"/> eingeschränkt geeignet (Note 2) <input type="checkbox"/> ungeeignet (Note 3)
1	Abraham, Adam; Kutner, Jean S.; Beaty, Brenda (2006): Suffering at the End of Life in the Setting of Low Physical Symptom Distress. In: <i>J PALLIAT MED</i> 9 (3), S. 658–665. DOI: 10.1089/jpm.2006.9.658.	1
2	Abrams, Annah N.; Muriel, Anna C.; Wiener, Lori (Hg.) (2016): Pediatric psychosocial oncology. Textbook for multidisciplinary care. Cham, New York: Springer International Publishing.	1
3	ACTRN12617001040358 (2017): FINnish PALLiative care education trial. (FINPAL) to improve nursing home residents' quality of life. Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01456983/full .	1
4	Adorno, Gail: Understanding quality-of-life in older adults with advanced lung cancer: Comparisons of three care models. ProQuest Information & Learning. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=2012-99131-038&site=ehost-live .	1
5	Ahulwalia, R.; Atkin, M.; Gallen, I.; Winocour, P.; Goenka, N. (2012): Diabetes and Endocrinology Specialist Registrars Teaching programmes in the United Kingdom - time to set some quality standards? Results from the Association of British Clinical Diabetologists - Young Diabetologists Forum survey. In: <i>DIABETIC MED</i> 29 (4), S. 553–554. DOI: 10.1111/j.1464-5491.2011.03501.x.	1
6	Alcide, Amary; Potocky, Miriam (2015): Adult hospice social work intervention outcomes in the United States. In: <i>Journal of social work in end-of-life & palliative care</i> 11 (3-4), S. 367–385. DOI: 10.1080/15524256.2015.1107806.	1
7	Anmerkungen der Sektion Pflege der DGP zum Eckpunktepapier „Verbesserung der Hospiz- und Palliativversorgung in Deutschland, In: Zeitschrift für Palliativmedizin 2015, Beilage, S. 1-2. https://www.thieme-connect.de/media/palliativmedizin/201502/supmat/pall_02_2015_02_sup_10-1055-s-0035-1548986.pdf	2
8	Bachmann-Mettler, I., Palliative Care aus Sicht der Pflege, In: Info kara 2001, S. 13-15.	2

9	Banat, A.; George, W., Prädikat: Palliativ-Freundlich, In: Die Schwester Der Pfleger 2014, S. 1024-1025. CareLit	2
10	Barlas, Stephen (2014): The clinical trial model is up for review: time, expense, and quality of results are at issue, as is the relationship to drug pricing. In: <i>P&T</i> 39 (10), S. 691–694. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=109681765&site=ehost-live .	1
11	Bitschnau, K. W., Beziehung, Haltung, Kommunikation und Qualität, Die Hospiz Zeitschrift 2012, S. 20-22.	2
12	Black, Brianne; Herr, Keela; Fine, Perry; Sanders, Sara; Tang, Xiongwen; Bergen-Jackson, Kimberly et al. (2011): The Relationships among Pain, Nonpain Symptoms, and Quality of Life Measures in Older Adults with Cancer Receiving Hospice Care. In: <i>Pain Medicine</i> 12 (6), S. 880–889. DOI: 10.1111/j.1526-4637.2011.01113.x.	1
13	Borck, S., Seelsorge in der Palliativmedizin, 2006. https://link.springer.com/content/pdf/10.1007%2Fs00103-006-0073-x.pdf	1
14	Bovero, A.; Leombruni, P.; Miniotti, M.; Rocca, G.; Torta, R. (2016): Spirituality, quality of life, psychological adjustment in terminal cancer patients in hospice. In: <i>European journal of cancer care</i> 25 (6), S. 961–969. DOI: 10.1111/ecc.12360.	1
15	Bradshaw, Andrew Carl: Physical activity and quality of life in palliative care: An ethnographic study exploring patients' experiences of and views on participation in a hospice-based Tai-Chi programme. University of Leeds.	1
16	Breen, Lauren J.; Aoun, Samar M.; O'Connor, Moira (2015): The effect of caregiving on bereavement outcome: study protocol for a longitudinal, prospective study. In: <i>BMC palliative care</i> 14, S. 6. DOI: 10.1186/s12904-015-0009-z.	1
17	Broadhurst, Kathleen; Harrington, Ann (2016): A mixed method thematic review: the importance of hope to the dying patient. In: <i>Journal of advanced nursing</i> 72 (1), S. 18–32. DOI: 10.1111/jan.12765.	1
18	Brügger, S.; Jaquier, A.; Sottas, B.: An wen richtet sich Palliative Care und wer ist ausgeschlossen? Definitionen und Einsatzgebiete von Palliative Care, In: <i>palliative-ch</i> 2015, Heft 4, S. 25-30. https://www.researchgate.net/publication/317381335_An_wen_richtet_sich_Palliative_Care_und_wer_ist_ausgeschlossen	1
19	Brush, Sidney S.: Quality of Life in the Hospice Patient. Grand Valley State University.	1
20	Busolo, David; Woodgate, Roberta (2015): Palliative care experiences of adult cancer patients from ethnocultural groups: a qualitative systematic review protocol. In: <i>JBI database of systematic reviews and implementation reports</i> 13 (1), S. 99–111. DOI: 10.11124/jbisrir-2015-1809.	1
21	Campbell, Rebeka Watson (2015): Being discharged from hospice alive: the lived experience of patients and families. In: <i>J PALLIAT MED</i> 18 (6), S. 495–499. DOI: 10.1089/jpm.2014.0228.	1
22	Carlsson, Maria E.; Rollison, Britta (2003): A comparison of patients dying at home and patients dying at a hospice: sociodemographic factors and caregivers' experiences. In: <i>Palliative & supportive care</i> 1 (1), S. 33–39.	1
23	Chen, Hongbin; Haley, William E.; Robinson, Bruce E.; Schonwetter, Ronald S. (2003): Decisions for hospice care in patients with advanced cancer. In: <i>Journal of the American Geriatrics Society</i> 51 (6), S. 789–797.	1
24	Choi, J. Y.; Kong, K. A.; Chang, Y. J.; Jho, H. J.; Ahn, E. M.; Choi, S. K. et al. (2018): Effect of the duration of hospice and palliative care on the quality of dying and death in patients with terminal cancer: A nationwide multicentre study. In: <i>European journal of cancer care</i> 27 (2), e12771. DOI: 10.1111/ecc.12771.	1

25	Colombet, Isabelle; Bouleuc, Carole; Pilot, Alain; Vilfaillot, Aurélie; Jaulmes, Hélène; Voisin-Saltiel, Sabine et al. (2019): Multicentre analysis of intensity of care at the end-of-life in patients with advanced cancer, combining health administrative data with hospital records: variations in practice call for routine quality evaluation. In: <i>BMC palliative care</i> 18 (1), S. 35. DOI: 10.1186/s12904-019-0419-4.	1
26	Cook, J.; Horrocks, S. (2016): Community nursing quality indicators for end-of-life care in England: Identification, preparation, and coordination. Online verfügbar unter https://core.ac.uk/download/pdf/80685803.pdf .	1
27	Corr, Charles A.; Corr, Donna M. (1992): Adult hospice day care. In: <i>Death Stud</i> 16 (2), S. 155–171. DOI: 10.1080/07481189208252565.	1
28	Courtney, K.; Demiris, G.; Oliver, D. P.; Porock, D. (2005): Conversion of the Caregiver Quality of Life Index to an interview instrument. In: <i>European journal of cancer care</i> 14 (5), S. 463–464. DOI: 10.1111/j.1365-2354.2005.00612.x.	1
29	Courtney, Mary D.; Edwards, Helen E.; Joyce, Stephan; O'Reilly, Maria T.; Duggan, Cate (2003): Quality of life measures for residents of aged care facilities: a literature review. Online verfügbar unter https://core.ac.uk/download/pdf/10879433.pdf .	1
30	Daly, Barbara J.; Douglas, Sara L.; Gunzler, Douglas; Lipson, Amy R. (2013): Clinical Trial of a Supportive Care Team for Patients With Advanced Cancer. In: <i>Journal of pain and symptom management</i> 46 (6), S. 775–784. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2012.12.008.	1
31	Diehr, P.; Lafferty, W. E.; Patrick, D. L.; Downey, L.; Devlin, S. M.; Standish, L. J. (2007): Quality of life at the end of life. In: <i>Health and quality of life outcomes</i> 5, S. 51. DOI: 10.1186/1477-7525-5-51.	1
32	Doberman, Danielle J.; Cobbs, Elizabeth L. (2017): Palliative Care and End-of-Life Issues. In: John R. Burton, Andrew G. Lee und Jane F. Potter (Hg.): <i>Geriatrics for Specialists</i> . Cham: Springer International Publishing, S. 49–65. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-3-319-31831-8_6 .	1
33	Döhner, H.; Posiadly, F., Den Bedürfnissen Sterbender gerecht werden Defizite und Veränderungsmöglichkeiten in der Versorgung älterer Menschen in der letzten Lebensphase, In: <i>Häusliche Pflege</i> 1996, S. 370-374. CareLit	2
34	Douglas A (2007): Quality of life in hospice versus non-hospice terminally ill adults. In: <i>J HOSP PALLIAT NURS</i> 9 (4), S. 182–188. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105917500&site=ehost-live .	1
35	Downey, L.; Diehr, P.; Standish, L. J.; Patrick, D. L.; Kozak, L.; Fisher, D. et al. (2009): Might massage or guided meditation provide "means to a better end"? Primary outcomes from an efficacy trial with patients at the end of life. In: <i>Journal of palliative care</i> 25 (2), 100??108. Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-00721163/full .	1
36	Eckert, Kathryn MSN, CRNP; Motemaden, Lila MSN, CRNP; Alves, Michelle MSN, CRNP: Effect of Hemodialysis Compared With Conservative Management on Quality of Life in Older Adults With End-Stage Renal Disease: Systematic Review. [Article]. In: <i>J HOSP PALLIAT NURS</i> . Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftt&AN=00129191-201806000-00014 .	1
37	Eisner, F.; Schulz, C.; Schmidlin, E.; Krumm, N., Kernkompetenzen in der Palliativversorgung - ein Weißbuch der European Association for Palliative Care zur Lehre in der Palliativversorgung, In: <i>Zeitschrift für Palliativmedizin</i> 2015, S. 152-165. https://www.palliative.ch/fileadmin/user_upload/palliative/fachwelt/E_Standards/AG_Ausbildung/EPAC_White_Paper_-D-_Kernkompetenzen_in_der_Palliativversorgung.pdf	1

38	Engeser, P.; Szecsenyi, J.; Miksch, A.; Hermann, K., Versorgung von Palliativpatienten in der Hausarztpraxis - Übereinstimmung der Einschätzung der Betreuung aus Arzt- und Patientensicht mithilfe der Palliative Care Outcome Scale (POS), In: Zeitschrift für Palliativmedizin 2010, S. 26-33. https://www.egms.de/static/de/meetings/dkvf2008/08dkvf202.shtml	1
39	Epstein, Ronald M. MD; Duberstein, Paul R. PhD; Fenton, Joshua J. MD; MPH; Fiscella, Kevin M. D.; Hoerger, Michael PhD et al.: Effect of a Patient-Centered Communication Intervention on Oncologist-Patient Communication, Quality of Life, and Health Care Utilization in Advanced Cancer: The VOICE Randomized Clinical Trial. [Article]. In: <i>JAMA oncology</i> . Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovfts&AN=01857036-201701000-00020 .	1
40	Epstein, Ronald M.; Duberstein, Paul R.; Fenton, Joshua J.; Fiscella, Kevin; Hoerger, Michael; Tancredi, Daniel J. et al. (2017): Effect of a Patient-Centered Communication Intervention on Oncologist-Patient Communication, Quality of Life, and Health Care Utilization in Advanced Cancer: The VOICE Randomized Clinical Trial. In: <i>JAMA oncology</i> 3 (1), S. 92–100. DOI: 10.1001/jamaoncol.2016.4373.	1
41	Esch, T.; Hain, R., Gesundheit, Lebensqualität und Gesundheitsförderung bei Angehörigen von Palliativpatienten und Hospizgästen - eine qualitative Studie, In: palliativ-ch 2010, S. 40-44. ResearchGate	2
42	Fachgesellschaft palliative Geriatrie, Palliative Geriatrie Grundsatzpapier, In: palliative-ch 2018, S. 52. https://www.fgpg.eu/wp-content/uploads/2018/09/FGPG_Grundsatzpapier_Palliative-Geriatrie.pdf	2
43	Fischer, S. M.; Kline, D. M.; Min, S-J; Okuyama-Sasaki, S.; Fink, R. M. (2018): Effect of Apoyo con Cari??o (Support With Caring) Trial of a Patient Navigator Intervention to Improve Palliative Care Outcomes for Latino Adults With Advanced Cancer: a Randomized Clinical Trial. In: <i>JAMA oncology</i> 4 (12), 1736???1741. DOI: 10.1001/jamaoncol.2018.4014.	1
44	Foundation, Irish Hospice (2010): Making end-of-life care central to hospital care: quality standards for end-of-life care in hospitals. Online verfügbar unter https://core.ac.uk/download/pdf/60775022.pdf .	1
46	Gaertner, Jan; Siemens, Waldemar; Meerpohl, Joerg J.; Antes, Gerd; Meffert, Cornelia; Xander, Carola et al. (2017): Effect of specialist palliative care services on quality of life in adults with advanced incurable illness in hospital, hospice, or community settings: Systematic review and meta-analysis. In: <i>BMJ</i> 358. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psych&AN=2017-29683-001&site=ehost-live .	1
47	Galfin, J. M.; Watkins, E. R.; Harlow, T. (2012): A brief guided self-help intervention for psychological distress in palliative care patients: a randomised controlled trial. In: <i>Palliative medicine</i> 26 (3), 197???205. DOI: 10.1177/0269216311414757.	1
48	Garrison, Christopher M.; Overcash, Janine; McMillan, Susan C. (2011): Predictors of quality of life in elderly hospice patients with cancer. In: <i>J HOSP PALLIAT NURS</i> 13 (5), S. 288–297. DOI: 10.1097/NJH.0b013e31821adb2d.	1
49	Gerhard, C., Umgebung für Menschen in palliativer Versorgung, In: Nova 2014, S. 44-47	2
50	Graaf, J. de: Supporting quality of life through Hospice Architecture. Delft University of Technology.	1
51	Graf, G., Besser sterben mit Ergebnisqualität?, In: Praxis Palliative Care 2013, S. 42-44. http://www.praxis-palliativecare.de/uploads/tx_wvproducts/PPC_18_IHV.pdf http://www.franck-gabay-grafikkonzept.de/preview/editorial_design/praxis_palliative_care/PPC_18_42_43.pdf	2

52	Grasso, Marco; Canova, Luciano (2007): An assessment of the quality of life in the European Union based on the social indicators approach. Online verfügbar unter https://core.ac.uk/download/pdf/12012438.pdf .	1
53	Greiner, S., Palliative Care - Schwerstkranke und sterbende Menschen würdevoll begleiten, In: <i>Pflegen Ambulant</i> 2007, S. 6-12.	2
54	Grudzen, C. R.; Shim, D. J.; Am Schmucker; Cho, J.; Goldfeld, K. S. (2019): Emergency Medicine Palliative Care Access (EMPallA): protocol for a multicentre randomised controlled trial comparing the effectiveness of specialty outpatient versus nurse-led telephonic palliative care of older adults with advanced illness. In: <i>BMJ open</i> 9 (1). DOI: 10.1136/bmjopen-2018-025692.	1
55	Grudzen, C.; Richardson, L.; Morrison, R. S. (2015): Randomized controlled trial of ed-triggered palliative care in patients with metastatic solid tumors. In: <i>Journal of pain and symptom management</i> 49 (2), 352-357. Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01053264/full .	1
56	Handler, S., Emotionsarbeit in der End-Of-Life Care, In: <i>Pflegewissenschaft</i> 2014, S. 210-224. CareLit	2
57	Hartmann-Johnsen, Olaf Johan; Kjesbu, Rolf; Schlichting, Ellen; Naume, Bjørn; Nygaard, Jan F. (2019): Using clinical cancer registry data for estimation of quality indicators: Results from the Norwegian breast cancer registry. In: <i>INT J MED INFORM</i> 125, S. 102–109. DOI: 10.1016/j.ijmedinf.2019.03.004.	1
58	Hasan, C.; Zernikow, B., Palliativversorgung von Kindern und Jugendlichen, In: <i>Zeitschrift für Palliativmedizin</i> 3013, S. 158-172. DOI: 10.1055/s-0032-1333020 https://link.springer.com/content/pdf/10.1007%2Fs00112-005-1144-z.pdf	1
59	Hayek, J. von, Über die Entwicklung der Hospiz- und Palliativarbeit, In: <i>Die Hospiz Zeitschrift</i> 2011, S. 36-38.	2
60	Herz, A. von, Hospice and Palliative Care in Großbritannien - Bericht über ein Studienseminar, In: <i>Die Schwester Der Pfleger</i> 2000, S. 809-817.	2
61	Higginson, Irene J.; Daveson, Barbara A.; Morrison, R. Sean; Yi, Deokhee; Meier, Diane; Smith, Melinda et al. (2017): Social and clinical determinants of preferences and their achievement at the end of life: prospective cohort study of older adults receiving palliative care in three countries. In: <i>BMC GERIATRICS</i> 17. DOI: 10.1186/s12877-017-0648-4.	1
62	Hilliard, Russell E. (2003): The effects of music therapy on the quality and length of life of people diagnosed with terminal cancer. In: <i>Journal of music therapy</i> 40 (2), S. 113–137. DOI: 10.1093/jmt/40.2.113.	1
63	Hockey, Lisbeth (1982): Hospice: The Living Idea/Death and Dying: A Quality of Life (Book). In: <i>Sociology of Health & Illness</i> 4 (3), S. 349–350. DOI: 10.1111/1467-9566.ep10488026.	1
64	Hoerger, M.; Temel, J. S.; Jackson, V.; Park, E.; Pirl, W. F.; El-Jawahri, A. et al. (2017): Defining the elements of early palliative care (PC) that are associated with patient-reported outcomes (PROs) and the delivery of end-of-life (EOL) care. In: <i>Journal of clinical oncology</i> 35 (31), 154-161. DOI: 10.1200/JCO.2017.35.31_suppl.154.	1
65	Holitzner-Bade, C., Vielfalt zusammenführen, In: <i>pflegen: palliativ</i> 2015, S. 40-41.	2
66	Hollis-Sawyer, Lisa A. (2015): Review of Essentials of palliative care. In: <i>Act Adapt Aging</i> 39 (3), S. 262–263. DOI: 10.1080/01924788.2015.1063342.	1
67	Hughes, Nicole Marie; Noyes, Jane; Eckley, Lindsay; Pritchard, Trystan (2019): What do patients and family-caregivers value from hospice care? A systematic mixed studies review. In: <i>BMC palliative care</i> 18 (1), S. 18. DOI: 10.1186/s12904-019-0401-1.	1

68	Individualized quality of life, standardized quality of life, and distress in patients undergoing a phase I trial of the novel therapeutic Reolysin (reovirus) (2005). Online verfügbar unter https://core.ac.uk/download/pdf/81281812.pdf .	1
69	ISRCTN13337289 (2015): SPECIAL: standard or Palliative Care in Advanced Lung Cancer - Does early referral of patients with metastatic non-small cell lung cancer to UK specialist palliative care services make a difference in their quality of life or survival? In: Http://www.who.int/trialsearch/trial2.aspx? Trialid=isrctn13337289 . Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01802640/full .	1
70	Jeong, Ah Young: How did Music Therapy Contribute to Patients' Quality of Life in a Hospice and Palliative Care Setting? Victoria University of Wellington.	1
71	Jerant, Anthony F.; Azari, Rahman S.; Nesbitt, Thomas S.; Edwards-Goodbee, Adrienne; Meyers, Frederick J. (2006): The palliative care in assisted living (PCAL) pilot study: Successes, shortfalls, and methodological implications. In: <i>Social Science & Medicine</i> 62 (1), S. 199–207. DOI: 10.1016/j.socscimed.2005.05.010.	1
72	Jocham, H., Wir brauchen eine neue Kunst zu sterben Hospizarbeit - Sterbebegleitung - Lebenshilfe, In: Caritas und Pflege 1995, S. 30-32.	2
73	Jones, Emma; Thienprayoon, Rachel; Hidalgo, Michelle; Stapleton, Stacie (2017): Quality in Pediatric Palliative Care. In: Christopher E. Dandoy, Joanne M. Hilden, Amy L. Billett und Brigitta U. Mueller (Hg.): Patient Safety and Quality in Pediatric Hematology/Oncology and Stem Cell Transplantation. Cham: Springer International Publishing; Imprint; Springer, S. 325–350. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-3-319-53790-0_18 .	1
74	Kämmer, K., Qualitätssicherung für die letzte Lebensphase, In: Pflege aktuell 1993, S. 668-671. CareLit	2
75	Kane, R. L.; Wales, J.; Bernstein, L.; Leibowitz, A.; Kaplan, S. (1984): A randomised controlled trial of hospice care. In: <i>Lancet (london, england)</i> 1 (8382), 890??894. Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-00034128/full .	1
76	Kao, Yee-Hsin; Chiang, Jui-Kun (2015): Effect of hospice care on quality indicators of end-of-life care among patients with liver cancer: a national longitudinal population-based study in Taiwan 2000??2011. In: <i>BMC palliative care</i> 14 (1), S. 39. DOI: 10.1186/s12904-015-0036-9.	1
77	Kapp, Marshall (2000): Quality of Care and Quality of Life in Nursing Facilities: What's Regulation Got to Do with It. In: <i>McGeorge Law Review</i> 31 (3), S. 707–732. Online verfügbar unter https://scholarlycommons.pacific.edu/mlr/vol31/iss3/6 .	1
78	Kelley, Amy S.; Meier, Diane E. (Hg.) (2014): Meeting the Needs of Older Adults with Serious Illness. Challenges and Opportunities in the Age of Health Care Reform. New York, NY: Springer, Imprint: Humana Press (Aging Medicine).	1
79	Kiehl, H., Angehörige als private Case Manager, In: Case Management 2018, S. 216-223.	2
80	King, Deborah A.; Heisel, Marnin J.; Lyness, Jeffrey M. (2005): Assessment and Psychological Treatment of Depression in Older Adults with Terminal or Life-Threatening Illness. In: <i>Clin Psychol (New York)</i> 12 (3), S. 339–353. DOI: 10.1093/clipsy/bpi029.	1
81	Korn, H., Hospiz- und Palliativgesetz: Auf dem Weg zu einer besseren Sterbekultur, In: Pflege-6 Krankenhausrecht 2015, S. 88-93. CareLit	2
82	Kowalski, Sonya L. (2016): Physical Therapy and Exercise for Hospice Patients. In: <i>Home healthcare now</i> 34 (10), S. 563–568. DOI: 10.1097/NHH.0000000000000468.	1

83	Kutner, J. S.; Smith, M. C.; Corbin, L.; Hemphill, L.; Benton, K.; Mellis, B. K. et al. (2008): Massage therapy versus simple touch to improve pain and mood in patients with advanced cancer: a randomized trial. In: <i>ANN INTERN MED</i> 149 (6), 369-379. Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-00651084/full .	1
84	Kutner, Jean S.; Bryant, Lucinda L.; Beaty, Brenda L.; Fairclough, Diane L. (2006): Symptom Distress and Quality-of-Life Assessment at the End of Life: The Role of Proxy Response. In: <i>Journal of pain and symptom management</i> 32 (4), S. 300-310. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2006.05.009.	1
85	Kutner, Jean S.; Bryant, Lucinda L.; Beaty, Brenda L.; Fairclough, Diane L. (2007): Time Course and Characteristics of Symptom Distress and Quality of Life at the End of Life. In: <i>Journal of pain and symptom management</i> 34 (3), S. 227-236. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2006.11.016.	1
86	Langton, Julia M.; Srasuebku, Preeyaporn; Reeve, Rebecca; Parkinson, Bonny; Gu, Yuanyuan; Buckley, Nicholas A. et al. (2015): Resource use, costs and quality of end-of-life care: observations in a cohort of elderly Australian cancer decedents. In: <i>Implementation Science</i> 10 (1), S. 25. DOI: 10.1186/s13012-014-0148-2.	1
87	Liao, J.; Yang, Y. F.; Cohen, L.; Zhao, Y. C.; Xu, Y. (2013): Effects of Chinese medicine five-element music on the quality of life for advanced cancer patients: a randomized controlled trial. In: <i>Chinese journal of integrative medicine</i> 19 (10), 736-740. DOI: 10.1007/s11655-013-1593-5.	1
88	Lim, Haikel A.; Griva, Konstadina; Yoong, Russell K. L.; Chua, Joanne; Leow, Mabel Q. H.; Chan, Moon Fai et al. (2016): Do caregivers of cancer patients receiving care in home hospice services have better quality of life? An exploratory investigation in Singapore. In: <i>Psycho-oncology</i> 25 (4), S. 471-474. DOI: 10.1002/pon.3876.	1
89	Lima, Liliana de; Radbruch, Lukas (2018): The International Association for Hospice and Palliative Care: Advancing Hospice and Palliative Care Worldwide. In: <i>Journal of pain and symptom management</i> 55 (2, Supplement), S96-S103. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2017.03.023.	1
90	Lindena, G.; Schmitz, A.; Paul, B.; Schulz, C., Möglichkeiten und Grenzen eines Delphi-Verfahrens (Typ 4) bei der Generierung von Qualitätsnormen in der Palliativmedizin, In: <i>Zeitschrift für Palliativmedizin</i> 2013, S. 220-227. DOI: 10.1055/s-0033-1343273	1
91	Lindvall, Charlotta; Lilley, Elizabeth J.; Zupanc, Sophia N.; Chien, Isabel; Udelsman, Brooks V.; Walling, Anne et al. (2019): Natural Language Processing to Assess End-of-Life Quality Indicators in Cancer Patients Receiving Palliative Surgery. In: <i>J PALLIAT MED</i> 22 (2), S. 183-187. DOI: 10.1089/jpm.2018.0326.	1
92	Löser, A. P., Eine andere Art von Pflege, In: www.altenpflege-online.net 2015, S. 8-13.	3
93	Lüthi, Urs, Liebevolleres Loslassen -gemeinsam statt einsam: Palliative Care in der Grundversorgung, In: <i>Krankenpflege SBK</i> 2013, S. 8-11	2
94	Maltoni, M.; Scarpi, E.; Dall'Agata, M.; Schiavon, S.; Biasini, C.; Codec, C. et al. (2016): Systematic versus on-demand early palliative care: a randomised clinical trial assessing quality of care and treatment aggressiveness near the end of life. In: <i>European journal of cancer (oxford, england: 1990)</i> 69, 110-118. DOI: 10.1016/j.ejca.2016.10.004.	1
95	Maurice-Stam, H.; Grootenhuis, M. A.; Brons, P. P.; Caron, H. N.; Last, B. F. (2007): Psychosocial indicators of health related quality of life in children with cancer 2 months after end of successful treatment. Online verfügbar unter https://core.ac.uk/download/pdf/15456365.pdf .	1

96	McCaffrey, Nicola; Bradley, Sandra; Ratcliffe, Julie; Currow, David C. (2016): What Aspects of Quality of Life Are Important From Palliative Care Patients' Perspectives? A Systematic Review of Qualitative Research. In: <i>Journal of pain and symptom management</i> 52 (2), 318-328.e5. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2016.02.012.	1
97	McMillan SC (1996): Quality of life of primary caregivers of hospice patients with cancer. In: <i>CANCER PRACT</i> 4 (4), S. 191-198. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107382699&site=ehost-live .	1
98	McMillan SC; Small BJ (2002): Symptom distress and quality of life in patients with cancer of newly admitted to hospice home care. In: <i>ONCOL NURS FORUM</i> 29 (10), S. 1421-1428. DOI: 10.1188/02.ONF.1421-1428.	1
99	McMillan SC; Weitzner M (1998): Quality of life in cancer patients: use of a revised hospice index. In: <i>CANCER PRACT</i> 6 (5), S. 282-288. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107184059&site=ehost-live .	1
100	McMillan, S. C.; Mahon, M. (1994): Measuring quality of life in hospice patients using a newly developed Hospice Quality of Life Index. In: <i>Quality of Life Research</i> 3 (6), S. 437-447. DOI: 10.1007/BF00435396.	1
101	McMillan, S. C.; Mahon, M. (1994): The impact of hospice services on the quality of life of primary caregivers. In: <i>ONCOL NURS FORUM</i> 21 (7), S. 1189-1195.	1
102	McMillan, Susan C.; Moody, Linda E. (2003): Hospice patient and caregiver congruence in reporting patients' symptom intensity. In: <i>Cancer nursing</i> 26 (2), S. 113-118.	1
103	McMillan, Susan C.; Small, Brent J. (2002): Symptom distress and quality of life in patients with cancer newly admitted to hospice home care. In: <i>ONCOL NURS FORUM</i> 29 (10), S. 1421-1428. DOI: 10.1188/02.ONF.1421-1428.	1
104	Melching, H., Ende ohne Schrecken, In: <i>Gesundheit und Gesellschaft</i> 2015, S. 24-29. https://www.gg-digital.de/imperia/md/gug/2019/01/themen/gg_4_15_s24-29.pdf	2
105	Mishra, Shiraz I.; Scherer, Roberta W.; Geigle, Paula M.; Berlanstein, Debra R.; Topaloglu, Ozlem; Gotay, Carolyn C.; Snyder, Claire (2012 Aug 15): Exercise interventions on health-related quality of life for cancer survivors. England.	1
106	Moody, Linda E.; McMillan, Susan (2003). In: <i>Health Qual Life Outcomes</i> 1 (1), S. 9. DOI: 10.1186/1477-7525-1-9.	1
107	Nakashima, Mitsuko: A qualitative inquiry into the psychosocial and spiritual well-being of older adults at the end of life. ProQuest Information & Learning. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psych&AN=2003-95009-145&site=ehost-live .	1
108	Nauck, F., Palliativversorgung - heute für morgen aufstellen, In: <i>palliativ: pflegen</i> 2012, S. 16-19	2
109	Neimeyer, Robert A.; Currier, Joseph M.; Coleman, Rachel; Tomer, Adrian; Samuel, Emily (2011): Confronting suffering and death at the end of life: The impact of religiosity, psychosocial factors, and life regret among hospice patients. In: <i>Death Stud</i> 35 (9), S. 777-800. DOI: 10.1080/07481187.2011.583200.	1
110	Neitzke, G.; Ehlert, J., Versorgung auf der Palliativstation - Sichtweise von Betroffenen, In: <i>Zeitschrift für Palliativmedizin</i> 2013, S. 73-79. DOI: 10.1055/s-0032-1327377	1
111	Pappenberger, M., Leben - bis zuletzt, In: <i>Die Schwester Der Pfleger</i> 2004, S. 58-59. CareLit	2

112	Pattison, Ruth: Pattison, Ruth (1999). Alteration in taste perception and its relationship with nutritional status and quality of life in patients with advanced cancer. PhD thesis Open University. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/1081451988 .	1
113	Payne, S.; Radbruch, L., Standards und Richtlinien für Hospiz- und Palliativversorgung in Europa: Teil 2 Weißbuch zu Empfehlungen der Europäischen Gesellschaft für Palliative Care (EAPC), In: Zeitschrift für Palliativmedizin 2011, S. 260-270. DOI: 10.1055/s-0031-1276909 DOI: 10.1055/s-0031-1276957	1
114	Pediatric Palliative Care and Hospice Care Commitments, Guidelines, and Recommendations (2013). In: <i>PEDIATRICS</i> 132 (5), S. 966–972.	1
115	Philips, Psyche L.; Lazenby, Mark (2013): The emotional and spiritual well-being of hospice patients in Botswana and sources of distress for their caregivers. In: <i>J PALLIAT MED</i> 16 (11), S. 1438–1445. DOI: 10.1089/jpm.2013.0114.	1
116	Pierce, Jessica; Shanani, Amir (2017): Quality of Life in the Animal Hospice and Palliative Care Patient. In: Amir Shanani, Jessica Pierce und Tamara S. Shearer (Hg.): Hospice and palliative care for companion animals. Principles and practice, Bd. 36. Hoboken, NJ: John Wiley & Sons, Inc, S. 27–40.	1
117	Pleschberger, S., Palliative Care und Dementia Care - Gemeinsamkeiten und Unterschiede zweier innovativer Versorgungskonzepte im Lichte der Entwicklung in Deutschland, In: Pflege & Gesellschaft 2014, S. 197-208. https://dg-pflegewissenschaft.de/wp-content/uploads/2017/05/PG-3-2014.pdf	2
118	Porter, S.; McConnell, T.; Graham-Wisener, L.; Regan, J.; McKeown, M.; Kirkwood, J. et al. (2018): A randomised controlled pilot and feasibility study of music therapy for improving the quality of life of hospice inpatients. In: <i>BMC palliative care</i> 17 (1), S. 125. DOI: 10.1186/s12904-018-0378-1.	1
119	Prince-Paul M (2008): Relationships among Communicative Acts, Social Well-Being, and Spiritual Well-Being on the Quality of Life at the End of Life in Patients with Cancer Enrolled in Hospice. In: <i>J PALLIAT MED</i> 11 (1), S. 20–25. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105719187&site=ehost-live . DOI: 10.1089/jpm.2007.0119.	1
120	Prince-Paul, Maryjo (2008): Understanding the meaning of social well-being at the end of life. In: <i>ONCOL NURS FORUM</i> 35 (3), S. 365–371. DOI: 10.1188/08.ONF.365-371.	1
121	Püschel, M.; Bartlakowski, K., Hospiz-Qualität sichtbar machen, In: Die Schwester Der Pfleger 2016, S. 80-82.	2
122	Qualität zahlt sich aus!, In: Zeitschrift für Palliativmedizin 2014, S. 200-202. DOI: 10.1055/s-0034-1393896	1
123	Quality of Life Indicators and the Crowded Municipal Agenda (2011). Online verfügbar unter https://core.ac.uk/download/pdf/55291120.pdf .	1
124	Radbruch, L.; Lindena, G.; Nauck, N.; Ostgathe, C.; Krumm, N.; Pulst, K.; Stiel, S., Palliativmedizin im Spiegel der Zeit - Ein Vergleich der Ergebnisse der Hospiz- und Palliativverhebungen von 2004 und 2009, In: Zeitschrift für Palliativmedizin 2010, S. 78-84. DOI: 10.1055/s-0030-1265469	1
125	Ritterbusch, U., Palliativmedizin für Patienten mit unheilbarer Krebserkrankung, In: Heilberufe 2018, S. 10-12. https://link.springer.com/content/pdf/10.1007%2Fs00058-018-3259-3.pdf	2
126	Sadowski, K.; Luderer, C.; Zimmermann, M.; Lohe, M., Die Entwicklung eines Instruments zur «Evaluation stationärer Hospize aus der Perspektive Hinterbliebener Angehörigem (EHPA), In: Pflege 2011, S. 171-181. https://econtent.hogrefe.com/doi/pdf/10.1024/1012-5302/a000118	2

127	Salins, Naveen; Ramanjulu, Raghavendra; Patra, Lipika; Deodhar, Jayita; Muckaden, Mary Ann (2016): Integration of Early Specialist Palliative Care in Cancer Care and Patient Related Outcomes: A Critical Review of Evidence. In: <i>Indian journal of palliative care</i> 22 (3), S. 252–257. DOI: 10.4103/0973-1075.185028.	1
128	Sangster, Kimberly Lynn: Exploring the Relationships between Spiritual Well-Being, Team Regard and Turnover Intention of Hospice Social Workers: The Mediating Role of Job Satisfaction. Loyola University Chicago.	1
129	Scanlon MC; Harris JM; Levy F; Sedman A; Kronman M; Hall M et al. (2008): Limitations in the Agency for Healthcare Research and Quality pediatric quality indicators result in flawed call for national benchmarks...Kronman MP, Hall M, Slonim AD, Shah SS. Charges and lengths of stay attributable to adverse patient-care events using pediatric- specific quality indicators: a multicenter study of freestanding children's hospitals. <i>Pediatrics</i> 2008;121(6). In: <i>PEDIATRICS</i> 122 (4), S. 903–904. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105687899&site=ehost-live .	1
130	Schenker, Y.; Park, S. Y.; Jeong, K.; Pruskowski, J.; Kavalieratos, D.; Resick, J. et al. (2018): Associations between polypharmacy, symptom burden, and quality of life in patients with advanced, life-limiting illness. In: <i>Journal of general internal medicine</i> 33 (2), 128??129. Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01606197/full .	1
131	Selman, Lucy; Speck, Peter; Gysels, Marjolein; Agupio, Godfrey; Dinat, Natalya; Downing, Julia et al. (2013): 'Peace' and 'life worthwhile' as measures of spiritual well-being in African palliative care: a mixed-methods study. In: <i>Health and quality of life outcomes</i> 11 (1), S. 94. DOI: 10.1186/1477-7525-11-94.	1
132	Shahmoradi, N.; Kandiah, M.; Loh, S. P. (2012): Quality of life and functional status in patients with advanced cancer admitted to hospice home care in Malaysia: a cross-sectional study. In: <i>European journal of cancer care</i> 21 (5), S. 661–666. DOI: 10.1111/j.1365-2354.2012.01338.x.	1
133	Shahmoradi, Negar (2010): Relationship Between Nutritional Status and Quality of Life of Advanced Cancer Patients in Selected Hospices in Peninsular Malaysia. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/880630464 .	1
134	Sidebottom, A. C.; Jorgenson, A.; Richards, H.; Kirven, J.; Sillah, A. (2015): Inpatient palliative care for patients with acute heart failure: outcomes from a randomized trial. In: <i>J PALLIAT MED</i> 18 (2), 134??142. DOI: 10.1089/jpm.2014.0192.	1
135	Singer, Peter A.; Bowman, Kerry W. (2002): Quality end-of-life care: A global perspective. In: <i>BMC palliative care</i> 1 (1), S. 4. DOI: 10.1186/1472-684X-1-4.	1
136	Sinuff, Tasnim; Dodek, Peter; You, John J.; Barwich, Doris; Tayler, Carolyn; Downar, James et al. (2015): Improving End-of-Life Communication and Decision Making: The Development of a Conceptual Framework and Quality Indicators. Online verfügbar unter https://core.ac.uk/download/pdf/82168986.pdf .	1
137	Sirianni, Ashley N.B.: Multi-symptom management in Hospice patients during end-of-life transition. ProQuest Information & Learning. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psych&AN=2016-58396-117&site=ehost-live .	1
138	Slama, O.; Pochop, L.; Svetlakova, L.; Bilek, O.; Sedo, J.; Horova, R. et al. (2017): Preliminary results of a randomized controlled trial of early integration of specialist palliative care within a tertiary cancer center in the Czech Republic. In: <i>Journal of clinical oncology</i> 35 (31), 113?? DOI: 10.1200/JCO.2017.35.31_suppl.113.	1
139	Soden, K.; Vincent, K.; Craske, S.; Lucas, C.; Ashley, S. (2004): A randomized controlled trial of aromatherapy massage in a hospice setting. In: <i>Palliative medicine</i> 18 (2), 87??92. DOI: 10.1191/0269216304pm874oa.	1

140	Staudacher, D., Demenz: Die Person hinter der Krankheit verstehen, In: Novacura 2018, S. 57-60.	3
141	Steinhauser, K. E.; Alexander, S. C.; Byock, I. R.; George, L. K.; Olsen, M. K.; Tulsky, J. A. (2008): Do preparation and life completion discussions improve functioning and quality of life in seriously ill patients? Pilot randomized control trial. In: <i>J PALLIAT MED</i> 11 (9), 1234-1240. DOI: 10.1089/jpm.2008.0078.	1
142	Steinhauser, K. E.; Alexander, S. C.; Byock, I. R.; George, L. K.; Tulsky, J. A. (2009): Seriously ill patients' discussions of preparation and life completion: an intervention to assist with transition at the end of life. In: <i>Palliative & supportive care</i> 7 (4), 393-404. DOI: 10.1017/S147895150999040X.	1
143	Steinhauser, K. E.; Alexander, S.; Olsen, M. K.; Stechuchak, K. M.; Zervakis, J.; Ammarell, N. et al. (2017): Addressing Patient Emotional and Existential Needs During Serious Illness: results of the Outlook Randomized Controlled Trial. In: <i>Journal of pain and symptom management</i> 54 (6), 898-908. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2017.06.003.	1
144	Stephan, A., Lebensqualität im Sterben gestalten, In: pflegen: palliativ 2013, S. 30-33. http://othes.univie.ac.at/6681/1/2009-09-29_9509344.pdf	2
145	Stich, H.; Schröbel, C., Wie beurteilen onkologische Patienten ihre individuelle Versorgungssituation?, In: <i>Pflegewissenschaft</i> 2013, S. 686-701. https://www.pflegewissenschaft.info/index.php?option=com_mtree&task=att_download&link_id=1627&cf_id=38	2
146	Streimikiene, Dalia (2015): Environmental indicators for the assessment of quality of life. Online verfügbar unter https://core.ac.uk/download/pdf/82333316.pdf .	1
147	Susan, McMillan; E, Moody Linda (2003): Dyspnea and quality of life indicators in hospice patients and their caregivers. In: <i>Health and quality of life outcomes</i> 1 (1), S. 9.	1
148	Szymczak, V.-R., Wie machen es die anderen? Palliative Umsorgung und Sterbebegleitung in Kanada, den Niederlanden und Großbritannien, In: <i>Pflegezeitschrift</i> 1997, S. 88-91.	2
149	Them, C.; Schule, E.; Widegger, S., Emotionsarbeit in der End-of-Life Care Eine quantitative Explorationsstudie zur Erhebung der Emotionsarbeit von diplomiertem Gesundheit* und Krankenpflegepersonen in der End-of-Life Care, In: <i>Pflegewissenschaft</i> 2011, S. 100-112. CareLit	1
150	This journal issue contains abstracts that have been accepted for presentation as the 8th Annual Conference of the International Society for Quality of Life Research (ISOQOL) (2001). In: <i>Quality of Life Research</i> 10 (3), S. 193-306. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1023/A:1016836728226 .	1
151	Time to health-related quality of life score deterioration as a modality of longitudinal analysis for health-related quality of life studies in oncology: do we need RECIST for quality of life to achieve standardization? (2015). Online verfügbar unter https://core.ac.uk/download/pdf/81067750.pdf .	1
152	Tse, M. M.; Wong, A. C.; Ng, H. N.; Lee, H. Y.; Chong, M. H.; Leung, W. Y. (2012): The effect of a pain management program on patients with cancer pain. In: <i>Cancer nursing</i> 35 (6), 438-446. DOI: 10.1097/NCC.0b013e3182360730.	1
153	Tu, M-S; Chiou, C-P (2007): Perceptual consistency of pain and quality of life between hospice cancer patients and family caregivers: a pilot study. In: <i>International journal of clinical practice</i> 61 (10), S. 1686-1691. DOI: 10.1111/j.1742-1241.2007.01347.x.	1
154	Veenhoven, R. (2014): Individual quality of life. Online verfügbar unter https://core.ac.uk/download/pdf/43317800.pdf .	1

155	Virdun, Claudia; Lockett, Tim; Lorenz, Karl A.; Phillips, Jane (2018): National quality indicators and policies from 15 countries leading in adult end-of-life care: a systematic environmental scan. In: <i>BMJ supportive & palliative care</i> 8 (2), S. 145–154. DOI: 10.1136/bmjspcare-2017-001432.	1
156	Washington, K. T.; Pike, K. C.; Demiris, G.; Oliver, D. P. (2015): Unique characteristics of informal hospice cancer caregiving. In: <i>Supportive care in cancer</i> 23 (7), 2121–2128. DOI: 10.1007/s00520-014-2570-z.	1
157	Watzke, H., Prozesshandbuch für Hospiz-und Palliativeinrichtungen, In: Zeitschrift für Palliativmedizin 2013, S. 6. DOI: 10.1055/s-0032-1319099	1
158	Wehkamp, K.-H.; Schneider, N.; Cuno, J.; Klindtworth, K., Qualitätsmanagement auf einer Palliativstation - Welchen Beitrag können qualitative Interviews mit Patienten und ihren Angehörigen leisten?, In: Zeitschrift für Palliativmedizin 2010, S. 180-187. https://www.palliativ-portal.de/images/pdf/Klindtworth.pdf	1
159	Werner, S., Humanes Sterben bedeutet Begleitung, Dokument 117975, erschienen: 01.06.2010	3
160	Wilkie, D. J.; Kampbell, J.; Cutshall, S.; Halabisky, H.; Harmon, H.; Johnson, L. P. et al. (2000): Effects of massage on pain intensity, analgesics and quality of life in patients with cancer pain: a pilot study of a randomized clinical trial conducted within hospice care delivery. In: <i>Hospice journal</i> 15 (3), 31–35. Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-00327465/full .	1
161	Witt, P.; Hallier-Bahnsen, S., Projekt Palliative Care, In: Häusliche Pflege 2019, S. 26-29. CareLit	2
162	Worofka, I., Demenz und Sterben im Pflegeheim. Ergebnisse einer Forschungsstudie., Dokument 152995, erschienen: 01.07.2011	3
163	Zaporowska-Stachowiak, Iwona; Stachowiak, Katarzyna; Stachnik, Katarzyna (2019): Two is a perfect number: Patient-doctor relationship and patient attachment style in palliative care. In: <i>Journal of health psychology</i> 24 (5), S. 549–560. DOI: 10.1177/1359105317721307.	1
164	Ziegler, Lucy E.; Craigs, Cheryl L.; West, Robert M.; Carder, Paul; Hurlow, Adam; Millares-Martin, Pablo et al. (2018): Is palliative care support associated with better quality end-of-life care indicators for patients with advanced cancer? A retrospective cohort study. In: <i>BMJ open</i> 8 (1). DOI: 10.1136/bmjopen-2017-018284.	1

2. Darstellung des Suchverlaufs zur Fragestellung:

Existieren **Qualitätskriterien und -indikatoren** zur **Ergebnisqualität (Lebensqualität)** im Kontext der **stationären Kinderhospizversorgung**?

2.1. Recherchekomponenten

Komponenten-Nr.	Sprache	Suchbegriffe
(1)	deutsch	Qualitätskriteri*, Qualitätsindikator*, Standard*, Qualitätsparameter, Faktor*
	englisch	“quality criteri*”, indicator*, standard*, parameter*, factor*
(2)	deutsch	Ergebnisqualität

	englisch	„quality of result*“
(3)	deutsch	Lebensqualität
	englisch	“quality of life”, “life quality”
(4)	deutsch	„stationäres Hospiz“, Hospiz
	englisch	hospice*, “inpatient hospice”
(5)	deutsch	Kind*, Jugendliche, „junge Erwachsene“, Zugehörige, Angehörige, Familie
	englisch	child*, “young person”, “young adult”, “young hospice patient*”, relative, family

2.2. Recherchestrategie

Deutsch

Komponente (1)	Komponente (2)	Komponente (4)	Komponente (5)
Qualitätskriteri*, Qualitätsindikator*, Standard*, Qualitätsparameter, Faktor*	Ergebnisqualität	Hospiz*, „stationäres Hospiz“, *hospiz,	Kind*, Jugendliche, „junge Erwachsene“, Zugehörige, Angehörige, Familie
	Komponente (3)		
	Lebensqualität		

Englisch

Komponente (1)	Komponente (2)	Komponente (4)	Komponente (5)
“quality criteri*”, indicator*, standard*, parameter*, factor*	„quality of result*“	hospice*, “inpatient hospice”	child*, “young person”, “young adult”, “young hospice patient*”, relative, family
	Komponente (3)		
	“quality of life”, “life quality”		

2.3. Identifizierung und Listung relevanter Publikationen

Schritt-Nr.	Vorgehen	Identifizierte Recherchetreffer	Ergebnisse, die nach Schritt Nr. 2 weiter bearbeitet werden
1.	Datenbankquelle	CareLit	34
		Cinahl	26
		PubMed	15
		OvidSP	14

		Cochrane Library	7
		Livivo	124
		Bibnet.org	--
		SSOAR	--
		PsycInfo	38
		Wiso-Net	--
		PubliSa	--
		SpringerLink	38
		Wiley Online Library	6
		Elsevier ScienceDirect	3
		Web of Science	1
		JStor + JSTOR Open Content	--
		Base	--
		Digital Commons Network	11
		Core	-
		OAIster/WorldCat	14
		OAPEN Library	--
		Open Access Theses and Dissertations (OATD)	7
		Sciencegate	4
		e-Content Hogrefe	1
2.	Ausschluss von Dublikaten sowie nach Screening auf Relevanz	343 Publikationen bearbeitet 236 Publikation anhand von Duplikaten und nicht relevanten Titeln/Abstracts ausgeschlossen	107 Publikationen

2.4. Listung der Ergebnisse

<p>Lfd. Nr.</p> <p>Quelle / DOI</p> <p>[Stand Juni 2019]</p>	<p>Wiss. Tauglichkeit:</p> <p><input type="checkbox"/> uneingeschränkt geeignet (Note 1)</p> <p><input type="checkbox"/> eingeschränkt geeignet (Note 2)</p> <p><input type="checkbox"/> ungeeignet (Note 3)</p>
--	--

1	Anspacher, Melanie; Shah, Neha (2013): Palliative Care for the Medically Complex Child. In: <i>E-Learning Modules</i> . Online verfügbar unter https://hsrc.himmelfarb.gwu.edu/elearning/25 .	1
2	Barth, Rüdiger; Binnewitt, Nicole (2014): Palliativversorgung im Kinder- und Jugendhospiz. Leben und Lachen--Sterben und Trauern. In: <i>Pflege Zeitschrift</i> 67 (11), S. 656–659. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/25608329 .	1
3	Benini, Franca; Spizzichino, Marco; Trapanotto, Manuela; Ferrante, Anna (2008): Pediatric palliative care. In: <i>Italian journal of pediatrics</i> 34 (1), S. 4. DOI: 10.1186/1824-7288-34-4.	1
4	Beresford, L. (1997): The good death. The people of Missoula, Montana, open a dialogue on better ways to die. In: <i>Hospitals & health networks</i> 71 (12), S. 60–62. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/9217484 .	1
5	Beretta, Silvia; Polastri, Daniela; Clerici, Carlo Alfredo; Casanova, Michela; Cefalo, Graziella; Ferrari, Andrea et al. (2010): End of life in children with cancer: experience at the pediatric oncology department of the istituto nazionale tumori in Milan. In: <i>PEDIATR BLOOD CANCER</i> 54 (1), S. 88–91. DOI: 10.1002/pbc.22284.	1
6	Bergstraesser, Eva (2013): Pediatric palliative care—when quality of life becomes the main focus of treatment. In: <i>European Journal of Pediatrics</i> 172 (2), S. 139–150. DOI: 10.1007/s00431-012-1710-z.	1
7	Berzon, R. A.; Donnelly, M. A.; Simpson, R. L.; Simeon, G. P.; Tilson, H. H. (1995): Quality of life bibliography and indexes: 1994 update. In: <i>Quality of Life Research</i> 4 (6), S. 547–569. DOI: 10.1007/BF00634750.	1
8	Bray, Yvonne; Wright-St Clair, Valerie; Goodyear-Smith, Felicity (2018): Exploring the lived experience of migrants dying away from their country of origin. In: <i>Quality of life research : an international journal of quality of life aspects of treatment, care and rehabilitation</i> 27 (10), S. 2647–2652. DOI: 10.1007/s11136-018-1909-1.	1
9	Byrd, S.; Taylor, K. (1989): Evaluating a hospice program: a practical approach. In: <i>The American journal of hospice care</i> 6 (1), S. 41–46. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/2713111 .	1
10	Charlton, R. (1996): Medical education--addressing the needs of the dying child. In: <i>0269-2763</i> 10 (3), S. 240–246. DOI: 10.1177/026921639601000308.	1
11	Cheng, Shao-Yi; Dy, Sydney; Hu, Wen-Yu; Chen, Ching-Yu; Chiu, Tai-Yuan (2012): Factors affecting the improvement of quality of dying of terminally ill patients with cancer through palliative care: a ten-year experience. In: <i>J PALLIAT MED</i> 15 (8), S. 854–862. DOI: 10.1089/jpm.2012.0033.	1
12	Chong, P. H.; De Castro Molina, J. A.; Teo, K.; Tan, W. S. (2018): Paediatric palliative care improves patient outcomes and reduces healthcare costs: evaluation of a home-based program. In: <i>BMC PALLIAT CARE</i> 17, 1-N.PAG. DOI: 10.1186/s12904-017-0267-z.	1
13	Chow, Edward ÄHrsg.Ü; Merrick, Joav (Hg.) (2010): Advanced cancer. Pain and quality of life: Nova Science Publ (Health and human development). Online verfügbar unter http://digitale-objekte.hbz-nrw.de/storage2/2014/03/08/file_1/5518990.pdf .	1
14	Ciriello, Anne G.; Dizon, Zoelle B.; October, Tessie W. (2017): Speaking a Different Language: A Qualitative Analysis Comparing Language of Palliative Care and Pediatric Intensive Care Unit Physicians. In: <i>1049-9091</i> 35 (3), S. 384–389. DOI: 10.1177/1049909117700101.	1

15	COLEMAN, CARA L. (2019): ASKING DIFFICULT QUESTIONS: QUALITY OF LIFE & END OF LIFE CONVERSATIONS. In: <i>EXCEPTIONAL PARENT</i> 49 (1), S. 32–35. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=134401612&site=ehost-live .	1
16	Contro, Nancy; Larson, Judith; Scofield, Sarah; Sourkes, Barbara; Cohen, Harvey (2002): Family perspectives on the quality of pediatric palliative care. In: <i>Archives of pediatrics & adolescent medicine</i> 156 (1), S. 14–19. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/11772185 .	1
17	Corr, C. A.; Corr, D. M. (1988): What is pediatric hospice care? In: <i>Children's health care: Journal of the Association for the Care of Children's Health</i> 17 (1), S. 1–11. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/10315759 .	1
18	Corr, Charles A.; Corr, Donna M. (1985): Situations involving children: A challenge for the hospice movement. In: <i>HOSP J</i> 1 (2), S. 63–77. DOI: 10.1300/J011v01n02_03.	1
19	Crozier, Faith; Hancock, Lauren E. (2012): Pediatric Palliative Care: Beyond the End of Life. In: <i>PEDIATR NURS</i> 38 (4), S. 198–227. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=104495560&site=ehost-live .	1
20	Cuddeford, Lisa; Simkin, Sharon; Morris, Peter (2012): Quality markers in end of life care in a children's hospice. In: <i>BMJ Supportive & Palliative Care</i> 2 (Suppl 1), A99-A99. DOI: 10.1136/bmjspcare-2012-000196.292.	1
21	Daunov, Katherine A. MSN, APRN, CNP; Cornett, Sydney E. BSN: Can the Early Introduction of Palliative Care Alleviate the Disease Burden in Adolescents and Young Adults With Cancer? [Article]. In: 1522-2179. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovfts&AN=00129191-201708000-00012 .	1
22	Davies, B. (1996): Assessment of need for a children's hospice program. In: <i>DEATH STUD</i> 20 (3), S. 247–268. DOI: 10.1080/07481189608252780.	1
23	Davies, Betty; Collins, John B.; Steele, Rose; Cook, Karen; Brenner, Amy; Smith, Stephany (2005): Children's Perspectives of a Pediatric Hospice Program. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 21 (4), S. 252–261. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=2006-00666-003&site=ehost-live .	1
24	Davies, Betty; Collins, John B.; Steele, Rose; Pipke, Ingrid; Cook, Karen (2003): The Impact on Families of a Children's Hospice Program. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 19 (1), S. 15–26. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=2003-03556-004&site=ehost-live .	1
25	Di Deng; Fu, Ling; Zhao, Yun Xiong; Wu, Xin; Zhang, Gong; Liang, Chen et al. (2012): The relationship between cancer pain and quality of life in patients newly admitted to Wuhan Hospice Center of China. In: <i>1049-9091</i> 29 (1), S. 53–59. DOI: 10.1177/1049909111418636.	1
26	Dickens, David S. (2010): Comparing pediatric deaths with and without hospice support. In: <i>PEDIATR BLOOD CANCER</i> 54 (5), S. 746–750. DOI: 10.1002/pbc.22413.	1
27	Donnelly, James P.; Huff, Susan M.; Lindsey, Michael L.; McMahan, Kathy A.; Schumacher, J. Donald (2005): The needs of children with life-limiting conditions: a healthcare-provider-based model. In: <i>1049-9091</i> 22 (4), S. 259–267. DOI: 10.1177/104990910502200406.	1

28	Edwards, Deborah MPhil, BSc; Carrier, Judith RN, MSc, Dip PP, PGCE; Gillen, Elizabeth MSc, BSc; Hawker, Claire RAN, BA, MSc, PGCE; Sutton, Jo RN, MSc, BSc; Kelly, Daniel RN, PhD, MSc, BSc, PGCE: Factors influencing the provision of End of Life care for adolescents and young adults with advanced cancer: a scoping review protocol. [Review]. In: 2202-4433. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovfto&AN=01938924-201311070-00013 .	1
29	Epelman, Claudia L. (2012): End-of-Life Management in Pediatric Cancer. In: <i>Current Oncology Reports</i> 14 (2), S. 191–196. DOI: 10.1007/s11912-012-0218-z.	1
30	Fults, Marci; Manring, Samantha; Snyder, Sarah; Gilmer, Mary; Walsh, Michelle; Winters, Janine; Gerhardt, Cynthia (2015): Pilot study of symptom burden and quality of life among families of children in palliative care or hospice. In: <i>Research Day</i> . Online verfügbar unter https://digitalcommons.pcom.edu/research_day/research_day_PA_2015/researchPA2015/2 .	1
31	Gallagher, Romyne; Krawczyk, Marian (2013): Family members' perceptions of end-of-life care across diverse locations of care. In: <i>BMC palliative care</i> 12 (1), S. 25. DOI: 10.1186/1472-684X-12-25.	1
32	Gola, Marco; Francalanza, Paolo Carlo; Galloni, Giulio; Pagella, Bianca; Capolongo, Stefano (2016): Architectures for paediatric palliative care: how to improve quality of life and environmental well-being. In: <i>Annali dell'Istituto superiore di sanita</i> 52 (1), S. 48–55. DOI: 10.4415/ANN_16_01_10.	1
33	Graschopf, L., Palliative Begleitung am Sterntalerhof, In: ProCare 2010, S. 28-31. DOI: 10.1007/s00735-010-0308-9 https://link.springer.com/content/pdf/10.1007%2Fs00735-010-0308-9.pdf	3
34	Grinyer, Anne: Hospice-based Palliative and End of Life Care. In: <i>Palliative and End of Life Care for Children and Young People</i> : John Wiley & Sons, Ltd, S. 49–85. Online verfügbar unter https://onlinelibrary.wiley.com/doi/full/10.1002/9781118702918.ch3 .	1
35	Hain, Richard D. W. (2004): Paediatric palliative medicine: a unique challenge. In: <i>Pediatric rehabilitation</i> 7 (2), S. 79–84. DOI: 10.1080/1363849042000202303.	1
36	Handler, S., Emotionsarbeit in der End-Of-Life Care, In: <i>Pflegewissenschaft 2014</i> , S. 210-224. CareLit	2
37	Harris, Nicola; Beringer, Antonia; Fletcher, Margaret (2016): Families' priorities in life-limiting illness: improving quality with online empowerment. In: <i>ARCH DIS CHILD</i> 101 (3), S. 247–252. DOI: 10.1136/archdischild-2015-308769.	1
38	Hasan, C.; Zernikow, B., Palliativversorgung von Kindern und Jugendlichen, In: <i>Zeitschrift für Palliativmedizin</i> 3013, S. 158-172. DOI: 10.1055/s-0032-1333020 https://link.springer.com/content/pdf/10.1007%2Fs00112-005-1144-z.pdf	2
39	Hill, Katie (2016): Respite services for children with life-limiting conditions and their families in Ireland. In: <i>Nursing children and young people</i> 28 (10), S. 30–35. DOI: 10.7748/ncyp.2016.e658.	1
40	Hinds, P. S.; Gattuso, J. S.; Fletcher, A.; Baker, E.; Coleman, B.; Jackson, T. et al. (2004): Quality of life as conveyed by pediatric patients with cancer. In: <i>Quality of Life Research</i> 13 (4), S. 761–772. DOI: 10.1023/B:QURE.0000021697.43165.87.	1
41	Hinds, Pamela S.; Brandon, Jennifer; Allen, Caitlin; Hijiya, Nobuko; Newsome, Rachel; Kane, Javier R. (2007): Patient-reported outcomes in end-of-life research in pediatric oncology. In: <i>Journal of pediatric psychology</i> 32 (9), S. 1079–1088. DOI: 10.1093/jpepsy/jsm004.	1

42	Holyoke, Paul; Stephenson, Barry (2017): Organization-level principles and practices to support spiritual care at the end of life: a qualitative study. In: <i>BMC palliative care</i> 16 (1), S. 24. DOI: 10.1186/s12904-017-0197-9.	1
43	Houmann, Lise J. 1.; Chochinov, Harvey M 2,3,4; Kristjanson, Linda J. 5.; Petersen, Morten Aa 1.; Groenvold, Mogens 1,6: A prospective evaluation of Dignity Therapy in advanced cancer patients admitted to palliative care. [Article]. In: 0269-2163. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftp&AN=00019505-201405000-00009 . DOI: 10.1177/0269216313514883.	1
44	Huang, Li-Ting: Investigating the Mutual Effects of Depression and Spiritual Well-being on Quality of Life in Hospice Patients with Cancer and Family Caregivers Using the Actor-Partner Interdependence Model. University of South Florida. Online verfügbar unter http://oatd.org/oatd/record?record=oai%3A%20scholarcommons.usf.edu%3A%20etd-7293&q=%28indicator%2A%20OR%20quality%2A%20OR%20parameter%2A%20OR%20standard%2A%29%20AND%20%28%22quality%20of%20result%22%20OR%20%22quality%20of%20life%22%29%20AND%20hospice%2A%20AND%20child%2A .	1
45	Humphrey, Lisa; Kang, Tammy I. (2015): Palliative care in pediatric patients with hematologic malignancies. In: <i>Hematology. American Society of Hematology. Education Program</i> 2015, S. 490–495. DOI: 10.1182/asheducation-2015.1.490.	1
46	James P. Donnelly; Kim Downing; Jason Cloen; Patricia Fragen; Alyssa W. Gupton; Jen Misasi; Kelly Michelson (2018): Development and Assessment of a Measure of Parent and Child Needs in Pediatric Palliative Care. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 55 (4), 1077 - 1084.e2. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2017.12.484.	1
47	Jordan, Megan; Keefer, Patricia M.; Lee, Yu-Lin Amy; Meade, Kristin; Snaman, Jennifer M.; Wolfe, Joanne et al. (2018): Top Ten Tips Palliative Care Clinicians Should Know About Caring for Children. In: <i>J PALLIAT MED</i> 21 (12), S. 1783–1789. DOI: 10.1089/jpm.2018.0482.	1
48	Kane, Javier R. MD; Primomo, Marion M. D.: Alleviating the suffering of seriously ill children. [Article]. In: 1049-9091. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovfte&AN=00002234-200105000-00009 . DOI: 10.1177/104990910101800307.	1
49	Kang, Tammy I. ÄHrsg.Ü (Hg.) (2007): Pediatric palliative care: Saunders (The pediatric clinics of North America, 54,5). Online verfügbar unter http://digitale-objekte.hbz-nrw.de/storage/2008/01/15/file_27/2261241.pdf .	1
50	Kang, Tammy; Hoehn, K. Sarah; Licht, Daniel J.; Mayer, Oscar Henry; Santucci, Gina; Carroll, Jean Marie et al. (2005): Pediatric palliative, end-of-life, and bereavement care. In: <i>Pediatric clinics of North America</i> 52 (4). DOI: 10.1016/j.pcl.2005.04.004.	1
51	Kaye, Erica C. 1.; Gushue, Courtney A. 2,3; DeMarsh, Samantha 4.; Jerkins, Jonathan 2,3; Sykes, April 1.; Lu, Zhaohua 1. et al.: Illness and end-of-life experiences of children with cancer who receive palliative care. [Article]. In: <i>PEDIATR BLOOD CANCER</i> . Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftt&AN=01445489-900000000-98163 . DOI: 10.1002/pbc.26895.	1
52	Klick, Jeffrey C.; Hauer, Julie (2010): Pediatric palliative care. In: <i>Current problems in pediatric and adolescent health care</i> 40 (6), S. 120–151. DOI: 10.1016/j.cppeds.2010.05.001.	1
53	Knapp, Caprice; Madden, Vanessa (2010): Conducting outcomes research in pediatric palliative care. In: <i>1049-9091</i> 27 (4), S. 277–281. DOI: 10.1177/1049909110364019.	1

54	Knapp, Caprice; Madden, Vanessa; Marston, Joan; Midson, Rosemary; Murphy, Andrea; Shenkman, Elizabeth (2009): Innovative pediatric palliative care programs in four countries. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 25 (2), S. 132–136. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/19678466 .	1
55	Lafond, Deborah A. DNP, PPCNP-BC, CPON, CHPPN; Bowling, Sabrina BSN, RN, CPN; Fortkiewicz, Justine Mize MSN, RN, CCRN, CPN; Reggio, Cheryl BN-PC, RN, CPON, BMTCN; Hinds, Pamela S. PhD, RN, FAAN: Integrating the Comfort Theory(TM) Into Pediatric Primary Palliative Care to Improve Access to Care. [Article]. In: 1522-2179. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftt&AN=00129191-900000000-99947 .	1
56	Lee, Yong Joo; Kim, Jung Eun; Choi, Youn Seon; Hwang, In Cheol; Hwang, Sun Wook; Kim, Young Sung et al. (2016): Quality of life discordance between terminal cancer patients and family caregivers: a multicenter study. In: <i>Supportive Care in Cancer</i> 24 (7), S. 2853–2860. DOI: 10.1007/s00520-016-3108-3.	1
57	Levine, Deena R.; Johnson, Liza-Marie; Mandrell, Belinda N.; Yang, Jie; West, Nancy K.; Hinds, Pamela S.; Baker, Justin N. (2015): Does phase 1 trial enrollment preclude quality end-of-life care? Phase 1 trial enrollment and end-of-life care characteristics in children with cancer. In: <i>Cancer</i> 121 (9), S. 1508–1512. DOI: 10.1002/cncr.29230.	1
58	Lima, Liliana de; Radbruch, Lukas (2018): The International Association for Hospice and Palliative Care: Advancing Hospice and Palliative Care Worldwide. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 55, S96-S103. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2017.03.023.	1
59	Lindenfelser, Kathryn J.; Hense, Cherry; McFerran, Katrina (2012): Music therapy in pediatric palliative care: family-centered care to enhance quality of life. In: <i>1049-9091</i> 29 (3), S. 219–226. DOI: 10.1177/1049909111429327.	1
60	Lindley, Lisa C.; Keim-Malpass, Jessica (2017): Quality of paediatric hospice care for children with and without multiple complex chronic conditions. In: <i>International journal of palliative nursing</i> 23 (5), S. 230–237. DOI: 10.12968/ijpn.2017.23.5.230.	1
61	Lindley, Lisa C.; Shaw, Shih-Lung (2014): Who are the children using hospice care? In: <i>Journal for Specialists in Pediatric Nursing</i> 19 (4), S. 308–315. DOI: 10.1111/jspn.12085.	1
62	Lindley, Lisa C.; Slayter, Elspeth M. (2018): Serious Illness and End-of-Life Quality for US Foster Children: A National Study. In: <i>1049-9091</i> 35 (12), S. 1505–1511. DOI: 10.1177/1049909118782986.	1
63	Lyon ME; Williams PL; Woods ER; Hutton N; Butler AM; Sibinga E et al. (2008): Do-not-resuscitate orders and/or hospice care, psychological health, and quality of life among children/adolescents with acquired immune deficiency syndrome. In: <i>J PALLIAT MED</i> 11 (3), S. 459–469. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105761685&site=ehost-live . DOI: 10.1089/jpm.2007.0148.	1
64	Lyons, R. A. (1981): Hospice--family care for cancer patients. In: <i>Irish medical journal</i> 74 (9), S. 271–272. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/7287392 .	1
65	Madden, Jennifer R. MSN, RN, CPNP; Vaughn, Eric A. apG. MHA, FAHE; Northouse, Brent BSN, RN; Tong, Suhong PhD; Dorneman, Laura A. BSN, RN; Foreman, Nicholas K. MD et al.: Benefits of Using an Early Palliative Care Intervention in Pediatric Oncology: Quality of Life and Cost Savings Related to Home Delivery of Cisplatin. [Article]. In: 1522-2179. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftq&AN=00129191-201508000-00010 .	1

66	Malcolm, C.; Forbat, L.; Knighting, K.; Kearney, N. (2008): Exploring the experiences and perspectives of families using a children's hospice and professionals providing hospice care to identify future research priorities for children's hospice care. In: <i>0269-2163</i> 22 (8), S. 921–928. DOI: 10.1177/0269216308098214.	1
67	McConnell, Tracey; Porter, Sam (2017): The experience of providing end of life care at a children's hospice: a qualitative study. In: <i>BMC palliative care</i> 16 (1), S. 15. DOI: 10.1186/s12904-017-0189-9.	1
68	Mishra, Sudhir; Mukhopadhyay, Kanya; Tiwari, Satish; Bangal, Rajendra; Yadav, Balraj S.; Sachdeva, Anupam; Kumar, Vishesh (2017): End-of-life care: Consensus statement by Indian Academy of Pediatrics. In: <i>Indian Pediatrics</i> 54 (10), S. 851–859. DOI: 10.1007/s13312-017-1149-4.	1
69	Müller, M., Kinder- und Jugendhospizarbeit, In: <i>Jukip</i> 2013, S. 183-187. DOI: 10.1055/s-0033-1352520	2
70	Nerge, U., Kinder-Hospiz Sternenbrücke, In: <i>Die Rotkreuzschwester</i> 2005, S. 12-13.	3
71	Nicholson, Johanna: Decision processes in the use of technological support for children and young people with life-limiting conditions. University of York. Online verfügbar unter http://oatd.org/oatd/record?record=oai%3Aethos.bl.uk%3A583346&q=%28indicator%2A%20OR%20quality%2A%20OR%20parameter%2A%20OR%20standard%2A%29%20AND%20%28%22quality%20of%20result%22%20OR%20%22quality%20of%20life%22%29%20AND%20hospice%2A%20AND%20child%2A .	1
72	Padilla, G. V.; Grant, M. M.; Ferrell, B. (1992): Nursing research into quality of life. In: <i>Quality of Life Research</i> 1 (5), S. 341–348. DOI: 10.1007/BF00434948.	1
73	Paice, Judith A. (2004): Assessment of symptom clusters in people with cancer. In: <i>Journal of the National Cancer Institute. Monographs</i> (32), S. 98–102. DOI: 10.1093/jncimonographs/lgh009.	1
74	Palliative and End of Life Care for Children and Young People: John Wiley & Sons, Ltd.	1
75	Pediatric Palliative Care and Hospice Care Commitments, Guidelines, and Recommendations (2013). In: <i>PEDIATRICS</i> 132 (5), S. 966–972. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107935574&site=ehost-live .	1
76	Petzold, Thomas; Walther, Felix; Schmitt, Jochen (2018): Wie ist Qualität im deutschen Gesundheitssystem definiert? Eine systematische Analyse deutscher Gesetzestexte und Richtlinien. In: <i>GESUNDHEITSOKONOMIE QUALITÄTSMANAGE</i> 23 (4), S. 194–204. DOI: 10.1055/s0044101681.	1
77	Pfaff, Kathryn; Markaki, Adelais (2017): Compassionate collaborative care: an integrative review of quality indicators in end-of-life care. In: <i>BMC palliative care</i> 16 (1), S. 65. DOI: 10.1186/s12904-017-0246-4.	1
78	Pfund, R. (1998): Children's palliative care services: implications for everyone's practice. In: <i>Paediatric nursing</i> 10 (4), S. 12–15. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/9687778 .	1
79	Piesker, A., Lebensqualität am Ende des Lebens, In: <i>Onkologische Pflege</i> 2018, S. 34-36. DOI: 10.4486/j.fop.2018.01.05	3
80	Pietz, J. (2016): Family-Oriented Palliative Care: Parents_ Perspective and Experience. In: <i>Neuropediatrics</i> . DOI: 10.1055/s-0036-1583746.	1
81	Pothmann, R., Schmerztherapie im Kinderhospiz, In: <i>Dr. med Mabuse</i> 2013, S. 38-39. CareLit	3

82	Quality of Life in Children With Advanced Cancer: a Report From the PediQUEST Study (2016). In: <i>Journal of pain and symptom management</i> . 52 (2) (pp 272-283), 2016. Date of publication: 01 aug 2016. Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01193553/full .	1
83	Quinn, Claire; McCarthy, Sandra; Devins, Mary; O'Reilly, Maeve; Twomey, Marie; Ling, Julie (2017): Prioritisation of future research topics in paediatric palliative care in Ireland: a Delphi study. In: <i>INT J PALLIAT NURS</i> 23 (2), S. 88–97. DOI: 10.12968/ijpn.2017.23.2.88.	1
84	Rejin KEBUD_ (2006): Approach to the children with cancer in the terminal phase and their families. In: <i>Turkish Journal of Oncology, Vol 21, Iss 1, Pp 37- 41</i> . Online verfügbar unter https://doaj.org/article/25e41aaa8c1346ef8366ec35243da833 .	
85	Ritter, M., Sterbende Kinder begleiten - die Station als heilsames Milieu, In: <i>Krankenpflege-Journal</i> 2004, S. 212-216.	2
86	Rogers, Susan K.; Gomez, Carlos F.; Carpenter, Philip; Farley, Jean; Holson, Debbie; Markowitz, Miriam et al. (2011): Quality of life for children with life-limiting and life-threatening illnesses: description and evaluation of a regional, collaborative model for pediatric palliative care. In: <i>1049-9091</i> 28 (3), S. 161–170. DOI: 10.1177/1049909110380594.	1
87	Salek, Sam (Hg.): Compendium of quality of life instruments / Buch 1 (1998): Wiley. Online verfügbar unter http://digitale-objekte.hbz-nrw.de/storage/2007/08/30/file_50/2046477.pdf .	1
88	Sandsdalen, Tuva; Grøndahl, Vigdis Abrahamsen; Hov, Reidun; Høye, Sevald; Rystedt, Ingrid; Wilde-Larsson, Bodil (2016): Patients' perceptions of palliative care quality in hospice inpatient care, hospice day care, palliative units in nursing homes, and home care: a cross-sectional study. In: <i>BMC palliative care</i> 15 (1), S. 79. DOI: 10.1186/s12904-016-0152-1.	1
89	Sawatzky, Rick; Ratner, Pamela A.; Chiu, Lyren (2005): A Meta-Analysis of the Relationship Between Spirituality and Quality of Life. In: <i>Social Indicators Research</i> 72 (2), S. 153–188. DOI: 10.1007/s11205-004-5577-x.	1
90	Selman, Lucy E.; Higginson, Irene J.; Agupio, Godfrey; Dinat, Natalya; Downing, Julia; Gwyther, Liz et al. (2011): Quality of life among patients receiving palliative care in South Africa and Uganda: a multi-centred study. In: <i>Health and Quality of Life Outcomes</i> 9 (1), S. 21. DOI: 10.1186/1477-7525-9-21.	1
91	Shchurovska, I. P. (2018): Palliative and hospice pediatric care. In: <i>EMERGENCY MEDICINE</i> :////129500/126118 (http://emergency.zaslavsky.com.ua/article/view/129500/126118), http://emergency.zaslavsky.com.ua/article/view/129500/126118 - http://emergency.zaslavsky.com.ua/article/view/129500/126118 . Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/1035624849 .	1
92	Sirgy, M. Joseph; Rahtz, Don R.; Cicic, Muris; Underwood, Robert (2000): A method for assessing residents' satisfaction with community-based services: a quality-of-life perspective. In: <i>Social Indicators Research</i> 49 (3), S. 279–316. DOI: 10.1023/A:1006990718673.	1
93	Steele, Rose; Davies, Betty; Collins, John B.; Cook, Karen (2005): End-of-Life Care in a Children's Hospice Program. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 21 (1), S. 5–11. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psych&AN=2005-04034-001&site=ehost-live .	1

94	Steineck, A.; Brock, K.; Twist, C. (2015): Trends in end-of-life care in pediatric hematology, oncology, and bone marrow transplant patients. In: <i>Pediatric blood and cancer. Conference: 2015 american society of pediatric hematology/oncology, ASPHO 2015. United states. Conference start: 20150506. Conference end: 20150509</i> 62, S105. DOI: 10.1002/psc.25540.	1
95	Stokes, Lynn Riley: A Children's Hospice – A Comprehensive Environment for Families Living through a Critical Time. University of Maryland. Online verfügbar unter http://oatd.org/oatd/record?record=handle%3A1903%2F207&q=%28indicator%2A%20OR%20quality%2A%20OR%20parameter%2A%20OR%20standard%2A%29%20AND%20%28%22quality%20of%20result%22%20OR%20%22quality%20of%20life%22%29%20AND%20hospice%2A%20AND%20child%2A .	1
96	Strupp, Julia; Kunde, Anne; Galushko, Maren; Voltz, Raymond; Golla, Heidrun (2017): Severely Affected by Parkinson Disease: The Patient's View and Implications for Palliative Care. In: <i>1049-9091</i> 35 (4), S. 579–585. DOI: 10.1177/1049909117722006.	1
97	Toce, Suzanne; Collins, Mary Ann (2003): The FOOTPRINTS model of pediatric palliative care. In: <i>J PALLIAT MED</i> 6 (6), S. 989–1000. DOI: 10.1089/109662103322654910.	1
98	Trapanotto Manuela; Spizzichino Marco; Benini Franca; Ferrante Anna (2008): Pediatric palliative care. In: <i>The Italian Journal of Pediatrics, Vol 34, Iss 1, p 4</i> . Online verfügbar unter https://doaj.org/article/7ac9584217d14b6bbb70fa07fb642d6c .	1
99	Tu, M.-S.; Chiou, C.-P. (2007): Perceptual consistency of pain and quality of life between hospice cancer patients and family caregivers: a pilot study. In: <i>International Journal of Clinical Practice</i> 61 (10), S. 1686–1691. DOI: 10.1111/j.1742-1241.2007.01347.x.	1
100	Tubbs-Cooley, Heather L.; Santucci, Gina; Kang, Tammy I.; Feinstein, James A.; Hexem, Kari R.; Feudtner, Chris (2011): Pediatric Nurses' Individual and Group Assessments of Palliative, End-of-Life, and Bereavement Care. In: <i>J PALLIAT MED</i> 14 (5), S. 631–637. DOI: 10.1089/jpm.2010.0409.	1
101	Tullis, Jillian; Roscoe, Lori; Dillon, Patrick (2017): Resisting the Hospice Narrative in Pursuit of Quality of Life. In: <i>Quantitative Research in Medicine & Healthcare</i> , S. 63–72. DOI: 10.4081/qrmh.2017.6152.	1
102	Tzuh Tang, Siew; Hung, Yen-Ni; Liu, Tsang-Wu; Lin, Dong-Tsamn; Chen, Yueh-Chih; Wu, Shiao-Chi; Hsia Hsu, Tsui (2011): Pediatric end-of-life care for Taiwanese children who died as a result of cancer from 2001 through 2006. In: <i>Journal of clinical oncology : official journal of the American Society of Clinical Oncology</i> 29 (7), S. 890–894. DOI: 10.1200/JCO.2010.32.5639.	1
103	Vern-Gross, Tamara Z.; Lam, Catherine G.; Graff, Zachary; Singhal, Sara; Levine, Deena R.; Gibson, Deborah et al. (2015): Patterns of End-of-Life Care in Children With Advanced Solid Tumor Malignancies Enrolled on a Palliative Care Service. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 50 (3), S. 305–312. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.03.008.	1
104	Walling, A. M.; Ahluwalia, S. C.; Wenger, N. S.; Booth, M.; Roth, C. P.; Lorenz, K. et al. (2017): Palliative Care Quality Indicators for Patients with End-Stage Liver Disease Due to Cirrhosis. In: <i>Digestive Diseases and Sciences</i> 62 (1), S. 84–92. DOI: 10.1007/s10620-016-4339-3.	1
105	Watermeier, B., Sterbende Menschen begleiten - Die spirituelle Dimension in der Sozialen Arbeit am Beispiel der Hospizarbeit, In: Krankendienst 2006, S. 321-329. CareLit	2
106	Widger, Kimberley; Davies, Dawn; Rapoport, Adam; Vadeboncoeur, Christina; Liben, Stephen; Sarpal, Amrita et al. (2016): Pediatric palliative care in Canada in 2012: a cross-sectional descriptive study. In: <i>CMAJ open</i> 4 (4), E562-E568. DOI: 10.9778/cmajo.20160054.	1

10 7	Williams, Constance; Cairnie, Janice; Fines, Valerie; Patey, Colleen; Schwarzer, Karla; Aylward, Jennifer et al. (2009): Construction of a parent-derived questionnaire to measure end-of-life care after withdrawal of life-sustaining treatment in the neonatal intensive care unit. In: <i>PEDIATRICS</i> 123 (1), e87-95. DOI: 10.1542/peds.2007-2950.	1
---------	--	---

3. Darstellung der Suchverläufe zur Fragestellung:

Existieren **Qualitätskriterien und -indikatoren** zur **Ergebnisqualität (Lebensqualität)** im Kontext der **(Palliativ-)Pfleger (Pflegerwissenschaft)**, der **(Palliativ-)Medizin**, der **psychosozialen Arbeit (Sozialwissenschaft)** sowie der **Therapie (Psychologie)**?

3.1. Recherchekomponenten

Komponenten-Nr.	Sprache	Suchbegriffe
(1)	deutsch	Qualitätskriteri*, Qualitätsindikator*, Standard*, Qualitätsparameter, Faktor*
	englisch	"quality criteri*", indicator*, standard*, parameter*, factor*
(2)	deutsch	Ergebnisqualität
	englisch	„quality of result*“
(3)	deutsch	Lebensqualität
	englisch	"quality of life", "life quality"
(4)	deutsch	Medizin, „medizinische Versorgung“, Pflege*, Pflegewissenschaft, Sozialarbeit, „Soziale Arbeit“, Sozialwissenschaft, „psychosoziale Begleitung“, Therapie, Psychologie, Pädiat*
	englisch	medicine, "medical care", "nursing care", "nursing science", "social work", "social studies", "social sciences", "psychosocial accompaniment", therap*, psychology, pediat*
(5)	deutsch	Palliativ*,
	englisch	Palliative*, „terminal* ill*“, "terminal care"

3.2. Recherchestrategie

Deutsch

Komponente (1)	Komponente (2)	Komponente (4a)	Komponente (5)
Qualitätskriteri*, Qualitätsindikator*, Standard*, Qualitätsparameter, Faktor*	Ergebnisqualität	Medizin, „medizinische Versorgung“	Palliativ*
	Komponente (3)	Komponente (4b)	

	Lebensqualität	Pflege*, Pflegewissenschaft
		Komponente (4c)
		Sozialarbeit, „Soziale Arbeit“, Sozialwissenschaft, „psychosoziale Begleitung“
		Komponente (4d)
		Therapie, Psychologie
		Komponente (4e)
		Pädiat*

Englisch

Komponente (1)	Komponente (2)	Komponente (4a)	Komponente (5)	
"quality criteri*", indicator*, standard*, parameter*, factor*	„quality of result“	medicine, "medical care"	Palliativ*, „terminal* ill*“, „terminal care“	
	Komponente (3)	Komponente (4b)		
	"quality of life", life quality	nursing care", "nursing science"		
		Komponente (4c)		
		social work", "social studies", "social sciences", "psychosocial accompaniment"		
		Komponente (4d)		
		therap*, psychology*		
		Komponente (4e)		
	Pediat*			

3.3. Identifizierung und Listung relevanter Publikationen

Schritt-Nr.	Vorgehen	Identifizierte Recherchetreffer	Ergebnisse, die nach Schritt Nr. 2 weiter bearbeitet werden
1.	Datenbankquelle	CareLit	50
		Cinahl	98
		PubMed	128
		OvidSP	10
		Cochrane Library	55
		Livivo	93
		Bibnet.org	4
		SSOAR	--
		PsycInfo	--
		Wiso-Net	--
		PubliSa	--
		SpringerLink	819
		Wiley Online Library	7
		Elsevier ScienceDirect	54
		Web of Science	241
		JStor + JSTOR Open Content	157
		Base	132
		Digital Commons Network	7
		Core	77
		OAIster/WorldCat	19
		OAPEN Library	--
		Open Access Theses and Dissertations (OATD)	11
		Sciencegate	--
		e-Content Hogrefe	--
2.	Ausschluss von Dublikaten sowie nach Screening auf Relevanz	<i>1.962 Publikationen bearbeitet 1.741 Publikation anhand von Duplikaten und nicht relevanten Titeln/Abstracts ausgeschlossen</i>	<i>221 Publikationen</i>

3.4. Listung der Ergebnisse

Lfd. Nr.	Quelle / DOI [Stand September 2019]	Wiss. Tauglichkeit: <input type="checkbox"/> uneingeschränkt geeignet (Note 1) <input type="checkbox"/> eingeschränkt geeignet (Note 2) <input type="checkbox"/> ungeeignet (Note 3)
1	Aasebø, Ulf; Bremnes, Roy M.; Sundstrøm, Stein; Brunsvig, Paal; Kaasa, Stein (2006): Palliative thoracic radiotherapy in locally advanced non-small cell lung cancer. can quality-of-life assessments help in selection of patients for short- or long-course radiotherapy? Online verfügbar unter https://www.livivo.de/doc/M17409965 .	1
2	Abraham, Neena S.; Barkun, Jeffrey S.; Barkun, Alan N. (2002): Palliation of malignant biliary obstruction: a prospective trial examining impact on quality of life. In: <i>Gastrointestinal endoscopy</i> 56 (6), S. 835–841. DOI: 10.1067/mge.2002.129868.	1
3	Addington-Hall, Julia; Kalra, Lalit (2001): Measuring Quality Of Life: Who Should Measure Quality Of Life? In: <i>BMJ: British Medical Journal</i> 322 (7299), S. 1417–1420. Online verfügbar unter http://www.jstor.org/stable/25467128 .	1
4	ÄIndicators of the oral health quality of life in geriatricsÜ (2013). In: <i>ADV GERONTOL</i> 26 (4), S. 735–740. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107843263&site=ehost-live .	1
5	Alderson, D.; Blazeby, J. M.; Williams, M. H.; Farndon, J. R.; Brookes, S. T. (1995): Quality of life measurement in patients with oesophageal cancer. Online verfügbar unter https://www.livivo.de/doc/M7489936 .	1
6	BANAT, A.; GEORGE, W., Neues Palliativ-Qualitätssiegel für Krankenhaus und stationäre Pflegeeinrichtung, In: <i>pflügen: palliativ</i> 2014, S. 46-47 .	2
7	Barbera, Lisa; Paszat, Lawrence; Chartier, Carole (2005): Death in hospital for cancer patients: an indicator of quality of end-of-life care. In: <i>PALLIAT MED</i> 19 (5), S. 435–436. DOI: 10.1177/026921630501900515.	1
8	Barkun, Jeffrey S.; Abraham, Neena S.; Barkun, Alan N. (2002): Palliation of malignant biliary obstruction. a prospective trial examining impact on quality of life. Online verfügbar unter https://www.livivo.de/doc/M12447294 .	1
9	Beckie, Theresa M.; Hayduk, Leslie A. (1997): Measuring Quality of Life. In: <i>Social Indicators Research</i> 42 (1), S. 21–39. DOI: 10.1023/A:1006881931793.	1
10	Bhattacharjee, Atanu; Turkar, Siddharth; Talreja, Vikas; Patil, Vijay; Chandrasekharan, Arun; Prabhash, Kumar et al. (2018): Quality of life and quality-adjusted time without toxicity in palliatively treated head-and-neck cancer patients. Online verfügbar unter https://www.livivo.de/doc/M30430094 .	1

11	Bigby, Christine; Knox, Marie; Beadle-Brown, Julie; Bould, Emma (2014): Identifying good group homes: qualitative indicators using a quality of life framework. In: <i>INTELLECT DEV DISABIL</i> 52 (5), S. 348–366. DOI: 10.1352/1934-9556-52.5.348.	1
12	Björnsdóttir, Sv; Jónsson, Sh; Valdimarsdóttir, Ua (2014): Mental health indicators and quality of life among individuals with musculoskeletal chronic pain: a nationwide study in Iceland. In: <i>SCAND J RHEUMATOL</i> 43 (5), S. 419–423. DOI: 10.3109/03009742.2014.881549.	1
13	Blazeby, J. M.; Williams, M. H.; Brookes, S. T.; Alderson, D.; Farndon, J. R. (1995): Quality of life measurement in patients with oesophageal cancer. In: <i>Gut</i> 37 (4), S. 505–508. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/1382901 .	1
14	Borst JM: An exercise program for cancer patients: physical and emotional well-being as indicators of quality of life. Michigan State University. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=109846202&site=ehost-live .	1
15	Brandenburg, H. (2013): Lebensqualität von Menschen mit schwerer Demenz in Pflegeoasen. In: <i>Zeitschrift für Gerontologie und Geriatrie</i> 46 (5), S. 417–424. DOI: 10.1007/s00391-012-0396-1.	1
16	Brans, B.; Lambert, B.; Beule, E. de; Winter, F. de; van Belle, S.; van Vlierberghe, H. et al. (2002): Quality of life assessment in radionuclide therapy: a feasibility study of the EORTC QLQ-C30 questionnaire in palliative (131)I-lipiodol therapy. In: <i>European journal of nuclear medicine and molecular imaging</i> 29 (10), S. 1374–1379. DOI: 10.1007/s00259-002-0918-y.	1
17	Brown, J.; Thorpe, H.; Napp, V.; Fairlamb, D. J.; Gower, N. H.; Milroy, R. et al. (2005): Assessment of quality of life in the supportive care setting of the big lung trial in non-small-cell lung cancer. In: <i>J CLIN ONCOL</i> 23 (30), S. 7417–7427. DOI: 10.1200/JCO.2005.09.158.	1
18	Brundage, Michael; Bass, Brenda; Davidson, Judith; Queenan, John; Bezjak, Andrea; Ringash, Jolie et al. (2011): Patterns of reporting health-related quality of life outcomes in randomized clinical trials: implications for clinicians and quality of life researchers. In: <i>Quality of Life Research</i> 20 (5), S. 653–664. DOI: 10.1007/s11136-010-9793-3.	1
19	Bullinger, M.; Mehnert, A.; Bergelt, C. (2010): Erfassung der Lebensqualität in der Onkologie. In: Jörg Rüdiger Siewert (Hg.): <i>Onkologische Chirurgie</i> . 3. Aufl. Berlin: Springer (Praxis der Viszeralchirurgie, Onkologische Chirurgie, Ed. 3), S. 397–408. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-3-642-03808-2_34 .	1
20	Capelas, M. L. 1.; Nabal, M. 2.; Rosa, F. C. 1.: Basic Quality Indicators for Palliative Care Services in Portugal: 1st Step - A Systematic Review. [Abstract]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftm&AN=00019505-201206000-00320 .	1
21	Carr, Alison J.; Gibson, Barry; Robinson, Peter G. (2001): Measuring Quality Of Life: Is Quality Of Life Determined By Expectations Or Experience? In: <i>BMJ: British Medical Journal</i> 322 (7296), S. 1240–1243. Online verfügbar unter http://www.jstor.org/stable/25466950 .	1
22	Cella, David; Chang, Chih-Hung; Heinemann, Allen W. (2011): Item Response Theory (IRT): Applications in Quality of Life Measurement, Analysis and Interpretation. In: Mounir Mesbah, Bernard F. Cole und Mei-Ling Ting Lee (Hg.): <i>Statistical methods for quality of life studies. Design, measurements and analysis</i> . New York, London: Springer, S. 169–185. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-1-4757-3625-0_14 .	1

23	Chang, Victor T.; Hwang, Shirley S.; Kasimis, Basil; Thaler, Howard T. (2004): Shorter symptom assessment instruments: the Condensed Memorial Symptom Assessment Scale (CMSAS). In: <i>Cancer investigation</i> 22 (4), S. 526–536. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/15565810 .	1
24	Charlebois, Janie; Cyr, Claude (2015): Quality indicators for paediatric palliative care. In: <i>PAEDIATR CHILD HEALTH</i> (1205-7088) 20 (3), S. 145–147. DOI: 10.1093/pch/20.3.145.	1
25	Claessen SJ; Francke AL; Belarbi HE; Pasman HR; van der Putten MJ; Deliëns L (2011): A new set of quality indicators for palliative care: process and results of the development trajectory. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 42 (2), S. 169–182. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=104575835&site=ehost-live . DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2010.10.267.	1
26	Coens, C.; Martinelli, F.; Quinten, C.; Cleeland, C. S.; Greimel, E.; King, M. et al. (2009): Health-related quality of life indicators and overall quality of life: Results from a cluster analysis on baseline EORTC QLQ-C30 data from 6,739 cancer patients. In: <i>J CLIN ONCOL</i> 27, e20576-e20576. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=120349643&site=ehost-live .	1
27	Cohen, Joachim; Leemans, Kathleen (2014): How can you prove that you are delivering good care? Monitoring the quality of palliative care using quality indicators. In: <i>EUR J PALLIAT CARE</i> 21 (5), S. 228–231. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=98570429&site=ehost-live .	1
28	Community indicators of health-related quality of life -- United States, 1993-1997 (2000). In: <i>MMWR MORB MORTAL WKLY REP</i> 49 (13), S. 281–285. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107107434&site=ehost-live .	1
29	Cordner, Zachary; Blass, David M.; Rabins, Peter V.; Black, Betty S. (2010): Quality of life in nursing home residents with advanced dementia. In: <i>J AM GERIATR SOC</i> 58 (12), S. 2394–2400. DOI: 10.1111/j.1532-5415.2010.03170.x.	1
30	Costa, Daniel S. J. (2015): Reflective, causal, and composite indicators of quality of life: A conceptual or an empirical distinction? In: <i>QUAL LIFE RES</i> 24 (9), S. 2057–2065. DOI: 10.1007/s11136-015-0954-2.	1
31	Cottier, C., Das Schweizer Label für Qualität in Palliative Care, in: palliative-ch 2010, S. 48-49, DOI: 10.1055/S-0030-1248503	2
32	D'Angelo D; Mastroianni C; Vellone E; Alvaro R; Casale G; Latina R; De Marinis MG (2012): Palliative care quality indicators in Italy. What do we evaluate? In: <i>SUPPORT CARE CANCER</i> 20 (9), S. 1983–1989. DOI: 10.1007/s00520-011-1301-y.	1
33	De Roo, M. L.A. 1; Leemans, K. 2.; Claessen, S. J.J. 1.; Cohen, J. 2.; Pasman, H. R.W. 1.; Deliëns, L. 1,2; Francke, A. L. 3.: New Developments in Quality Indicators for Palliative Care. [Abstract]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftm&AN=00019505-201206000-00474 .	1
34	Detmar, S. B.; Muller, M. J.; Schornagel, J. H.; Wever, L. D.; Aaronson, N. K. (2002): Health-related quality-of-life assessments and patient-physician communication: a randomized controlled trial. In: <i>JAMA</i> 288 (23), 3027–3034. Online verfügbar unter https://www.cochranlibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-00412216/full .	1

35	Di Maio, Massimo; Perrone, Francesco (2003): Quality of Life in elderly patients with cancer. In: <i>Health and quality of life outcomes</i> 1, S. 44. DOI: 10.1186/1477-7525-1-44.	1
36	Diehr, Paula; Lafferty, William E.; Patrick, Donald L.; Downey, Lois; Devlin, Sean M.; Standish, Leanna J. (2007): Quality of life at the end of life. In: <i>Health and quality of life outcomes</i> 5, S. 51. DOI: 10.1186/1477-7525-5-51.	1
37	Donnelly, S. (2000): Quality-of-life assessment in advanced cancer. In: <i>Current oncology reports</i> 2 (4), S. 338–342.	1
38	Donnelly, S.; Rybicki, L.; Walsh, D. (2001): Quality of life measurement in the palliative management of advanced cancer. In: <i>SUPPORT CARE CANCER</i> 9 (5), S. 361–365.	1
39	Duc, Jacqueline; Widger, Kimberley; Johnston, Kelly; Rapoport, Adam; Siden, Harold; Feudtner, Chris; Wolfe, Joanne (2016): P253 Identifying Indicators of Quality Pediatric Palliative Care: A Systematic Review. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 52 (6), e133-e134. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2016.10.294.	1
40	Dudgeon, Deborah (2018): The Impact of Measuring Patient-Reported Outcome Measures on Quality of and Access to Palliative Care. In: <i>J PALLIAT MED</i> 21 (1), S76-S80. DOI: 10.1089/jpm.2017.0447.	1
41	Dy, Sydney Morss; Kiley, Kasey B.; Ast, Katherine; Lupu, Dale; Norton, Sally A.; McMillan, Susan C. et al. (2015): Measuring what matters: top-ranked quality indicators for hospice and palliative care from the American Academy of Hospice and Palliative Medicine and Hospice and Palliative Nurses Association. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 49 (4), S. 773–781. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.01.012.	1
42	Eckermann, Elizabeth (2012): The Quality of Life of Adults. In: Kenneth C. Land, M. Joseph Sirgy und Alex C. Michalos (Hg.): <i>Handbook of social indicators and quality of life research</i> . Dordrecht, New York: Springer Science+Business Media B.V., S. 373–380. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-94-007-2421-1_17 .	1
43	Engeser, P.; Andres, E.; Stock, J. (2014): QISA _ Qualitätsindikatoren für die hausärztliche Palliativversorgung. In: <i>Zeitschrift für Palliativmedizin</i> . DOI: 10.1055/s-0034-1374390.	1
44	Erlemeier, Norbert (2011): Lebensqualität und Wohlbefinden unter erschwerten Bedingungen. In: Christina Hölzle und Irma Jansen (Hg.): <i>Ressourcenorientierte Biografiearbeit. Grundlagen - Zielgruppen - Kreative Methoden. 2., durchgesehene Aufl.</i> Wiesbaden: VS Verlag für Sozialwissenschaften / Springer Fachmedien Wiesbaden, Wiesbaden, S. 236–253. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-3-531-92623-0_16 .	1
45	Escobar Pinzón, Luis Carlos; Münster, Eva; Fischbeck, Sabine; Unrath, Michael; Claus, Matthias; Martini, Tanja; Weber, Martin (2010): End-of-life care in Germany: Study design, methods and first results of the EPACS study (Establishment of Hospice and Palliative Care Services in Germany). In: <i>BMC Palliative Care</i> 9 (1), S. 16. DOI: 10.1186/1472-684X-9-16.	1
46	Eychmüller, S., Auf dem Weg zur Qualitätsdefinition in Palliative Care, In: INFO kara 2002, S. 39-43.	2
47	Fainsinger, R. L. (2001): Addressing quality of life at the Edmonton Palliative Care Program. Interview by Anna L. Romer. In: <i>J PALLIAT MED</i> 4 (3), S. 417–422. DOI: 10.1089/109662101753124101.	1

48	Faust, R., Indikatoren zur Beurteilung pflegesensitiver ERGEBNISQUALITÄT in Pflegeheimvergleichen Chancen RAI MDS basierte Qualitätsindikatoren für eine pflegerische Qualitätsmessung in Deutschland, In: Pr-InterNet.info 2004, S. 222-230, CareLit	2
49	Francesco, Perrone; Di Massimo, Maio (2003): Quality of Life in elderly patients with cancer: BioMed Central. Online verfügbar unter https://www.base-search.net/Search/Results?lookfor=baseid:ftdoajarticles:oai:doaj.org/article:a7904d6e266040d0973c3cf55c039e7e .	1
50	Francke, Anneke; Pasma, Roeline; Brandt, Hella; Deliens, Luc; van Vliet, Riet: Quality indicators for palliative care. [Abstract]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftj&AN=00019505-200806001-00103 .	1
51	Gagnon, Bruno; Nadeau, Lyne; Scott, Susan; Dumont, Serge; MacDonald, Neil; Aubin, Michèle; Mayo, Nancy (2015): The Association Between Home Palliative Care Services and Quality of End-of-Life Care Indicators in the Province of Quebec. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 50 (1), S. 48–58. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2014.12.012.	1
52	Geiger TM; Awad ZT; Burgard M; Singh A; Davis W; Thaler K; Miedema BW (2008): Prognostic indicators of quality of life after cholecystectomy for biliary dyskinesia. In: <i>AM SURG</i> 74 (5), S. 400–404. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105797406&site=ehost-live .	1
53	Gill, Ashlinder (2015): Identifying Quality Indicators for Palliative and End-of-Life Care from Administrative Data. In: <i>JOURNAL OF PALLIATIVE CARE</i> 31 (3), S. 201.	1
54	Glatzer, Wolfgang (Hg.) (2015): Global handbook of quality of life. Exploration of well-being of nations and continents. Dordrecht: Springer (International handbooks of quality-of-life).	1
55	Gobbens, Robbert J. J.; van Assen, Marcel A. L. M.; Luijckx, Katrien G.; Schols, Jos M. G. A. (2012): The Predictive Validity of the Tilburg Frailty Indicator: Disability, Health Care Utilization, and Quality of Life in a Population at Risk. In: <i>GERONTOLOGIST</i> 52 (5), S. 619–631. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=104424990&site=ehost-live .	1
56	Hagerty, Michael R.; Cummins, Robert A.; Ferriss, Abbott L.; Land, Kenneth; Michalos, Alex C.; Peterson, Mark et al. (2001): Quality of Life Indexes for National Policy: Review and Agenda for Research. In: <i>Social Indicators Research</i> 55 (1), S. 1–96. DOI: 10.1023/A:1010811312332.	1
57	Hansen, Helle Ploug; Tjørnhøj-Thomsen, Tine (2013): Who, How, and What? Quality of Life and Psychosocial Cancer Research. In: Narelle Warren und Lenore Manderson (Hg.): Reframing disability and quality of life. A global perspective. Dordrecht, New York: Springer (Social indicators research series, v. 52), S. 79–93. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-94-007-3018-2_5 .	1
58	Hemptinne, B. de; Beule, E. de; van Belle, S.; Lambert, B.; Brans, B.; Dierckx, R. A. et al. (2002): Quality of life assessment in radionuclide therapy. a feasibility study of the EORTC QLQ-C30 questionnaire in palliative (131)I-lipiodol therapy. Online verfügbar unter https://www.livivo.de/doc/M12271421 .	1
59	Hennessey, R.; Mangold, R., LEBENSQUALITÄT statt Qualitätskontrolle - etablierte Systeme helfen nicht weiter, Dokument 96964, erschienen: 01.03.2007	3

60	Hennessey, R.; Mangold, R., Lebensqualität statt Qualitätskontrolle – etablierte Systeme helfen nicht weiter, In: Österreichische Pflegezeitschrift 2007, S. 17-22.	2
61	Hirdes, John P.; Bernier, Julie; Garner, Rochelle; Finès, Philippe; Jantzi, Micaela (2018): Measuring health related quality of life (HRQoL) in community and facility-based care settings with the interRAI assessment instruments: development of a crosswalk to HUI3. In: <i>Quality of Life Research</i> 27 (5), S. 1295–1309. DOI: 10.1007/s11136-018-1800-0.	1
62	Hodgson, Nancy; Gitlin, Laura N.; Jin Huang (2014): The influence of sleep disruption and pain perception on indicators of quality of life in individuals living with dementia at home. In: <i>GERIATR NURS</i> 35 (5), S. 394–398. DOI: 10.1016/j.gerinurse.2014.08.005.	1
63	Hodiamont, F.; J?nger, S.; Gr?tzner, F.; Rolke, R.; Radbruch, L. (2012): Terminologie und Definition von Outcome-Qualit?t in der Palliativmedizin. In: <i>Zeitschrift f?r Palliativmedizin</i> . DOI: 10.1055/s-0032-1323119.	1
64	Holzhausen, Martin (2014): Measuring Quality of Life of Older Adults: Springer, Dordrecht. Online verfügbar unter https://link.springer.com/content/pdf/10.1007%2F978-94-007-0753-5_4039.pdf .	1
65	Hsu, K. Y.; Lin, J. R.; Lin, M. S.; Chen, W.; Chen, Y. J.; Yan, Y. H. (2013): The modified Medical Research Council dyspnoea scale is a good indicator of health-related quality of life in patients with chronic obstructive pulmonary disease. In: <i>SINGAPORE MED J</i> 54 (6), S. 321–327. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107907105&site=ehost-live .	1
66	Huang, I-Chan; Wen, Pey-Shan; Revicki, Dennis A.; Shenkman, Elizabeth A. (2011): Quality of Life Measurement for Children with Life-Threatening Conditions: Limitations and a New Framework. In: <i>Child Indicators Research</i> 4 (1), S. 145–160. DOI: 10.1007/s12187-010-9079-x.	1
67	Huber, E.; Bischof, I., Qualitätsentwicklung und Forschung - Wie geht das Hand in Hand? Ein praxisorientiertes Projekt zur Entwicklung von Messinstrumenten mit dem Ziel, Lebensqualität in Wohn- und Pflegeeinrichtungen zu erheben, In: <i>Pr-InterNet.info</i> 2004, S. 407-409. CareLit	2
68	Hunt, S. M. (1997): The problem of quality of life. In: <i>Quality of Life Research</i> 6 (3), S. 0. DOI: 10.1023/A:1026402519847.	1
69	Hutter, Nico; Vogel, Barbara; Alexander, Tatjana; Baumeister, Harald; Helmes, Almut; Bengel, J?rgen (2013): Are depression and anxiety determinants or indicators of quality of life in breast cancer patients? In: <i>PSYCHOL HEALTH MED</i> 18 (4), S. 412–419. DOI: 10.1080/13548506.2012.736624.	1
70	Hyun Kim, Soo; Kyung Gu, Su; Ho Yun, Young; Geol Lee, Chang; Seon Choi, Youn; Sup Lee, Won et al. (2007): Validation study of the Korean version of the McGill Quality of Life Questionnaire. In: <i>PALLIAT MED</i> 21 (5), S. 441–447. DOI: 10.1177/0269216307079816.	1
71	Ibello, E., Qualität in der Palliative Care -messbare Größe oder eine Frage der Haltung?, In: <i>palliative-ch</i> , 2012, S.34-35.	2
72	Improving the organization of palliative care by implementing quality indicators and national and setting-specific interventions: Study protocol of the IMPACT project (2014). In: <i>PROG PALLIAT CARE</i> 22 (4), S. 201–205. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=103973386&site=ehost-live .	1

73	Indicators measure quality of hospice, palliative care providers (2016). In: <i>HOSP CASE MANAGE</i> 24 (5), S. 11. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=114171714&site=ehost-live .	1
74	ISRCTN78021852 (2007): The PAMINO-project: evaluating a primary care based educational program to improve the quality of life of palliative patients. In: Http://www.who.int/trialsearch/trial2.aspx? Trialid=isrctn78021852 . Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01891348/full .	1
75	Jacobsen, Paul B.; Davis, Kimberly; Cella, David (2002): Assessing quality of life in research and clinical practice. In: <i>Oncology (Williston Park, N.Y.)</i> 16 (9 Suppl 10), S. 133–139.	1
76	Jajszczok, Max (2015): Palliative and End-of-Life Care Quality Performance Indicators Dashboard. In: <i>JOURNAL OF PALLIATIVE CARE</i> 31 (3), S. 204.	1
77	Kaasa, S. (1992): Measurement of quality of life in clinical trials. In: <i>Oncology</i> 49 (4), S. 289–294.	1
78	Kaasa, S. (1995): Using quality of life assessment methods in patients with advanced cancer: a clinical perspective. In: <i>European journal of cancer (Oxford, England : 1990)</i> 31A Suppl 6, S15-7. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/8534524 .	1
79	Kaasa, S. (2001): Assessment of quality of life in palliative care. In: <i>J PALLIAT MED</i> 4 (3), S. 413–416. DOI: 10.1089/109662101753124093.	1
80	Katschnig, H. (1998): Qualitätssicherung und Lebensqualität bei psychischen Krankheiten. In: Klaus Schmeck, Fritz Poustka und Heinz Katschnig (Hg.): <i>Qualitätssicherung und Lebensqualität in der Kinder- und Jugendpsychiatrie</i> . Vienna: Springer Vienna, S. 165–174. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-3-7091-6441-9_14 .	1
81	Kegye, Adrienne; Takacs, Szabolcs; Ries, Borbala; Zana, Agnes; Hegedus, Katalin (2018): Validation of the Hungarian version of the Professional Quality of Life Scale. In: <i>Orvosi hetilap</i> 159 (35), S. 1441–1449. DOI: 10.1556/650.2018.31126.	1
82	Khanjari, Sadigheh; Oskouie, Fatemeh; Langiu-Ekl?f, Ann (2012): Lower sense of coherence, negative religious coping, and disease severity as indicators of a decrease in quality of life in Iranian family caregivers of relatives with breast cancer during the first 6 months after diagnosis. In: <i>CANCER NURS</i> 35 (2), S. 148–156. DOI: 10.1097/ncc.0b013e31821f1dda.	1
83	Kilian, Reinhold (2013): Konzeptionelle und methodische Probleme der Lebensqualitätsmessung als Grundlage der Bewertung der Ergebnisse medizinischer Maßnahmen. In: Kathrin Dengler und Heiner Fangerau (Hg.): <i>Zuteilungskriterien im Gesundheitswesen: Grenzen und Alternativen: Transcript Verlag (Eine Einführung mit medizinethischen und philosophischen Verortungen)</i> , S. 171–194. Online verfügbar unter http://www.jstor.org/stable/j.ctv1fxkwv.9 .	1
84	Kim, Su Hyun; Choi, Youn Seon; Lee, Juneyoung; Oh, Sang Cheul; Yeom, Chang Hwan; Lee, Myung Ah et al. (2009): Reliability and validity of the Hospice Quality of Life Scale for Korean cancer patients. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 37 (2), S. 156–167. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2008.02.008.	1
85	Koller, M.; Hjermstad, M. J.; Tomaszewski, K. A.; Tomaszewska, I. M.; Hornslien, K.; Harle, A. et al. (2017): An international study to revise the EORTC questionnaire for assessing quality of life in lung cancer patients. In: <i>Annals of oncology : official journal of the European Society for Medical Oncology</i> 28 (11), S. 2874–2881. DOI: 10.1093/annonc/mdx453.	1

86	Kominski KA: Investigation of patients' perceived indicators of Quality of Life (state of well-being and life satisfaction) following Coronary Artery Bypass Surgery (CABGS). UNIVERSITY OF SOUTH FLORIDA. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=109871985&site=ehost-live .	1
87	Kosmidis, P. (1996): Quality of life as a new end point. In: <i>Chest</i> 109 (5 Suppl), 110S-112S.	1
88	Kovács, László; Kipke, Roland; Lutz, Ralf (Hg.) (2016): Lebensqualität in der Medizin. [Place of publication not identified]: Springer Science and Business Media.	1
89	Kränzte, S., Qualität in Palliative Care - was ist das eigentlich?, In: Bundes-Hospiz-Anzeiger 2012, S. 14-15,	3
90	Kreitler, Shulamith; Kreitler, Michal M. (2006): Multidimensional Quality of Life: A New Measure of Quality of Life in Adults. In: <i>Social Indicators Research</i> 76 (1), S. 5–33. DOI: 10.1007/s11205-005-4854-7.	1
91	Krumm, N.; Stiel, S.; Ostgathe, C.; Lindena, G.; Nauck, F.; Elsner, F.; Radbruch, L. (2008): Subjektives Befinden bei Palliativpatienten _ Ergebnisse der Hospiz- und Palliativhebung (HOPE). In: <i>Zeitschrift für Palliativmedizin</i> 9 (03), S. 132–138. DOI: 10.1055/s-2008-1067515.	1
92	L??cia Ferreira, Amanda; Ferreira Magalh??es, Ana Christina; Pedrosa Corr??a, Larissa; da Costa Rodrigues, Marcela; da Fonseca Viegas, Selma Maria (2014): Indicators of health and quality of life in the context of Primary Health Care. In: <i>REV APS</i> 17 (2), S. 134–142. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=103919666&site=ehost-live .	1
93	Lacson E Jr; Xu J; Lin SF; Dean SG; Lazarus JM; Hakim R (2009): Association between achievement of hemodialysis quality-of-care indicators and quality-of-life scores. In: <i>AM J KIDNEY DIS</i> 54 (6), S. 1098–1107. DOI: 10.1053/j.ajkd.2009.07.017.	1
94	Lam, C. L. K. (2010): Subjective Quality of Life Measures – General Principles and Concepts. In: Victor R. Preedy und Ronald R. Watson (Hg.): <i>Handbook of disease burdens and quality of life measures</i> . New York, NY: Springer (Springer reference), S. 381–399. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-0-387-78665-0_21 .	1
95	Land, Kenneth C.; Sirgy, M. Joseph; Michalos, Alex C. (Hg.) (2012): <i>Handbook of social indicators and quality of life research</i> . Dordrecht, New York: Springer Science+Business Media B.V.	1
96	LEBENSQUALITÄT als Qualitätskriterium für Pflegeheime, In: bpa Magazin 2010, S. 32.	3
97	Lee, Yong Joo; Suh, Sang-Yeon; Choi, Youn Seon; Shim, Jae Yong; Seo, Ah-Ram; Choi, Sung-Eun et al. (2014): EORTC QLQ-C15-PAL quality of life score as a prognostic indicator of survival in patients with far advanced cancer. In: <i>SUPPORT CARE CANCER</i> 22 (7), S. 1941–1948. DOI: 10.1007/s00520-014-2173-8.	1
98	Leemans, K. 1.; Cohen, J. 1.; Van den Block, L. 1,2; Vander Stichele, R. 1,3; Francke, A. L. 4,5; Deliens, L. 1,4: Quality Indicators for Palliative Care (Q-PAC): Testing the Feasibility, Usefulness and Face Validity in Palliative Practice: Abstract number: P56. [Abstract]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftp&AN=00019505-201406000-00195 .	1

99	Leemans, K. 1.; Cohen, J. 1.; Van den Block, L. 1,2; Vander Stichele, R. 1,3; Francke, A. L. 4,5; Deliens, L. 1,4: Trimming Quality Indicators for Palliative Care to a Minimal Set : One Step Further in the Q-Pac Project: Abstract number: P336. [Abstract]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftp&AN=00019505-201406000-00475 .	1
100	Leemans, K. 1.; Cohen, J. 1.; Van den Block, L. 1,2; Vander Stichele, R. 3.; Claessen, S. J. 4.; Francke, A. L. 4. et al.: Towards a Standardized Method for Developing Quality Indicators for Palliative Care? [Abstract]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftm&AN=00019505-201206000-00465 .	1
101	Leemans, Kathleen 1.; Deliens, Luc 1,2; Francke, Anneke L 2,3; Stichele, Robert Vander 1,4; Van den Block, Lieve 1,5; Cohen, Joachim 1.: Quality indicators for palliative care services: Mixed-method study testing for face validity, feasibility, discriminative power and usefulness. [Article]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftq&AN=00019505-201501000-00008 .	1
102	Leemans, Kathleen PhD 1,2; Deliens, L. PhD 1,2,3; Van den Block, L. PhD 1,2,4; Vander Stichele, R. PhD 5; Francke, A. L. PhD 6,7; Cohen, J. PhD 1,2: Systematic Quality Monitoring For Specialized Palliative Care Services: Development of a Minimal Set of Quality Indicators for Palliative Care Study (QPAC). [Article]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovfts&AN=00002234-201707000-00006 .	1
103	Leemans, Kathleen; Cohen, Joachim; Francke, Anneke L.; Stichele, Robert Vander; Claessen, Susanne J. J.; van den Block, Lieve; Deliens, Luc (2013): Towards a standardized method of developing quality indicators for palliative care: protocol of the Quality indicators for Palliative Care (Q-PAC) study. In: <i>BMC Palliative Care</i> 12 (1), S. 6. DOI: 10.1186/1472-684X-12-6.	1
104	Leemans, Kathleen; Deliens, L.; van den Block, L.; Vander Stichele, R.; Francke, A. L.; Cohen, J. (2017): Systematic Quality Monitoring For Specialized Palliative Care Services: Development of a Minimal Set of Quality Indicators for Palliative Care Study (QPAC). In: <i>AM J HOSP PALLIAT MED</i> 34 (6), S. 532–546. DOI: 10.1177/1049909116642174.	1
105	Leemans, Kathleen; Deliens, Luc; Francke, Anneke L.; Vander Stichele, Robert; van den Block, Lieve; Cohen, Joachim (2015): Quality indicators for palliative care services: Mixed-method study testing for face validity, feasibility, discriminative power and usefulness. In: <i>PALLIAT MED</i> 29 (1), S. 71–82. DOI: 10.1177/0269216314546712.	1
106	Lepore, J.; Kortmansky, J.; Portenoy, R.; Grechko, J.; Beltangady, M.; Seidman, A. D. et al. (1995): Quality of life in phase II trials. a study of methodology and predictive value in patients with advanced breast cancer treated with paclitaxel plus granulocyte colony-stimulating factor. Online verfügbar unter https://www.livivo.de/doc/M7544834 .	1
107	Lewis KL (2007): Development of indicators to assess quality of life within a community: the 2006 Healthy Community Council assessment. In: <i>INT Q COMMUNITY HEALTH EDUC</i> 27 (2), S. 121–131. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105805851&site=ehost-live .	1
108	Lewis, Sue; Bridge, Marie; Di Roughton; Barelds, Janine; Brenton, Sava; Cotter, Sherree et al. (2002): Quality of life issues identified by palliative care clients using two tools. In: <i>Contemporary nurse</i> 12 (1), S. 31–41.	1
109	Lind, Susanne; Adolfsson, Jan; Axelsson, Bertil; Furst, Carl Johan (2015): Quality indicators for palliative and end of life care: a review of Swedish policy documents. In: <i>BMJ SUPPORTIVE & PALLIATIVE CARE</i> 5 (4), S. 413–419. DOI: 10.1136/bmjspcare-2012-000390rep.	1

11 0	Lorenz KA; Rosenfeld K; Wenger N (2007): Quality indicators for palliative and end-of-life care in vulnerable elders. In: J AM GERIATR SOC 55, S318-26. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovfti&AN=00004495-200710001-00010 . DOI: 10.1111/j.1532-5415.2007.01338.x.	1
11 1	Mangold, R.; Hennessey, R., Lebensqualität statt Qualitätskontrolle (Teil II), In: Heim und Pflege 2006, S. 362-365.	3
11 2	Maria Maria; Witjaksono Witjaksono (2007): Quality of Life Assessment in Palliative Stage Cancer Patients: Dharmais Cancer Hospital. Online verfügbar unter https://www.neliti.com/publications/65216/quality-of-life-assessment-in-palliative-stage-cancer-patients .	1
11 3	Masaki, Harue; Kawai, Nobuko; Matsumoto, Keiko; Kuwata, Miyoko; Yoshioka, Sachiko; Nishiyama, Midori et al. (2017): Consensus development of quality indicators for end-of-life care for elders in Japan. In: INTERNATIONAL JOURNAL OF NURSING PRACTICE 23 (1, SI). DOI: 10.1111/ijn.12562.	1
11 4	Matos, Ticiane Dionizio de Sousa; Meneguim, Silmara; Ferreira, Maria de Lourdes da Silva; Miot, Helio Amante (2017): Quality of life and religious-spiritual coping in palliative cancer care patients. Online verfügbar unter http://www.scielo.br/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S0104-11692017000100359 .	1
11 5	McCorry, Noleen K. 1.; O'Connor, Sean 2.; Leemans, Kathleen 3,4; Coast, Joanna 5.; Donnelly, Michael 1.; Finucane, Anne 6,7 et al.: Quality indicators for Palliative Day Services: A modified Delphi study. [Article]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftt&AN=00019505-201902000-00008 . DOI: 10.1177/0269216318810601.	1
11 6	McMillan, S. C.; Small, B. J.; Haley, W. E. (2011): Improving hospice outcomes through systematic assessment: a clinical trial. In: CANCER NURS 34 (2), 89-97. DOI: 10.1097/NCC.0b013e3181f70aee.	1
11 7	McNamee, Paul; Shenfine, Jon; Bond, John (2003): Measuring quality of life and utilities in esophageal cancer. In: Expert review of pharmacoeconomics & outcomes research 3 (2), S. 179-188. DOI: 10.1586/14737167.3.2.179.	1
11 8	Mesbah, Mounir; Cole, Bernard F.; Lee, Mei-Ling Ting (Hg.) (2011): Statistical methods for quality of life studies. Design, measurements and analysis. New York, London: Springer.	1
11 9	Möller, J., Die Betonung liegt auf der Ergebnisqualität Europäisches Qualitätsmanagement steigert Wirksam- und Wirtschaftlichkeit, In: Krankenhaus Umschau 1998, S. 315-322.	2
12 0	Monnery, Daniel; Benson, Sinead; Griffiths, Ann; Cadwallader, Claire; Hampton-Matthews, Julian; Coackley, Alison et al. (2018): Multi-professional-delivered enhanced supportive care improves quality of life for patients with incurable cancer. In: International journal of palliative nursing 24 (10), S. 510-514. DOI: 10.12968/ijpn.2018.24.10.510.	1

12 1	Monsky, Wayne L.; Yoneda, Ken Y.; MacMillan, John; Deutsch, Larry-Stuart; Dong, Paul; Hourigan, Helen et al. (2009): Peritoneal and pleural ports for management of refractory ascites and pleural effusions: assessment of impact on patient quality of life and hospice/home nursing care. In: J PALLIAT MED 12 (9), S. 811–817. DOI: 10.1089/jpm.2009.0061.	1
12 2	Moons P; Van Deyk K; Budts W (2006): Are the NYHA classification, employment, and physical activities appropriate indicators of quality of life after congenital cardiac surgery?...New York Heart Association. In: EUR J CARDIOVASC NURS 5, S19-S19. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106327197&site=ehost-live .	1
12 3	Müller-Mundt, Gabriele; Höhmann, Ulrike; Schulz, Brigitte; Anton, Hubert (2000): Anforderungen an das Qualitätsmanagement in der Gesundheitsversorgung aus der Sicht der PatientInnen. In: Hildegard Müller-Kohlenberg und Klaus Münstermann (Hg.): Qualität von Humandienstleistungen. Evaluation und Qualitätsmanagement in Sozialer Arbeit und Gesundheitswesen. Wiesbaden: VS Verlag für Sozialwissenschaften; Imprint, S. 183–193. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-3-322-97501-0_11 .	1
12 4	Muller-Nordhorn, J.; Roll, S.; Bohmig, M.; Nocon, M.; Reich, A.; Braun, C. et al. (2006): Health-related quality of life in patients with pancreatic cancer. In: Digestion 74 (2), S. 118–125. DOI: 10.1159/000098177.	1
12 5	Nakazawa, Yoko; Kato, Masahi; Yoshida, Saran; Miyashita, Mitsunori; Morita, Tatsuya; Kizawa, Yoshiyuki (2016): Population-Based Quality Indicators for Palliative Care Programs for Cancer Patients in Japan: A Delphi Study. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 51 (4), S. 652–661. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.11.011.	1
12 6	Nauck, F.; Radbruch, L.; Ostgathe, C.; Fuchs, M.; Neuwöhner, K.; Schulenberg, D., Kerndokumentation für Palliativstationen Strukturqualität und Ergebnisqualität, In: Zeitschrift für Palliativmedizin 2002, S. 41-49, DOI: 10.1055/s-2002-32625	1
12 7	NCT01337102 (2011): Computer-Generated Quality of Life Assessment Program for Advanced Non-Small Cell Lung Cancer Patients (LUNL2). In: https://clinicaltrials.gov/show/nct01337102 . Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01594505/full .	1
12 8	Neue Serie: Indikatoren zur Messung von ERGEBNISQUALITÄT in der stationären Pflege in der Praxis, Teil 1 Die Qualitätsprüfung braucht ein neues System, In: Care konkret 2015, S. 9. CareLit	2
12 9	O'Boyle, C. A.; Waldron, D. (1997): Quality of life issues in palliative medicine. In: Journal of neurology 244 Suppl 4, S18-25.	1
13 0	Oppikofer, Sandra; Schelling, Hans Rudolf (2008): Lebensqualität bei Demenz : Eine Bestandesaufnahme, Sichtung und Dokumentation bestehender Instrumente zur Messung von Lebensqualität bei Menschen mit schwerer Demenz. In: Zürcher Schriften zur Gerontologie 5. Online verfügbar unter https://www.zora.uzh.ch/id/eprint/12699/1/ILQ_mitAnhang.pdf .	1
13 1	O'Quinn, L. P.; Giambra, B. K. (2014): Evidence of improved quality of life with pediatric palliative care. In: Pediatric nursing 40 (6), 284-298, 296. Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01109500/full .	1

13 2	P??llmann, W.; Busch, C.; Voltz, R. (2005): Lebensqualit??t bei Multipler Sklerose. Messinstrumente, Bedeutung, Probleme und Perspektiven. In: Der Nervenarzt 76 (2), S. 154–169. DOI: 10.1007/s00115-004-1790-8.	1
13 3	Panzer, M.; Frick, E.; Tyroller, M. (2007): Anxiety, depression and quality of life of cancer patients undergoing radiation therapy. a cross-sectional study in a community hospital outpatient centre. Online verfügbar unter https://www.livivo.de/doc/M17371421 .	1
13 4	Parmenter, Trevor R. (1994): Quality of Life as a Concept and Measurable Entity. In: David M. Romney, Roy I. Brown und Prem S. Fry (Hg.): Improving the Quality of Life. Recommendations for People with and without Disabilities. Dordrecht: Springer Netherlands, S. 9–46. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-94-011-0171-4_1 . DOI: 10.1007/BF01078957.	1
13 5	Pasman, H. Roeline W.; Brandt, Hella E.; Deliens, Luc; Francke, Anneke L. (2009): Quality Indicators for Palliative Care: A Systematic Review. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 38 (1), S. 145–156. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2008.07.008.	1
13 6	Pastrana T; Radbruch L; Nauck F; H??ver G; Fegg M; Pestinger M et al. (2010): Outcome indicators in palliative care–how to assess quality and success. Focus group and nominal group technique in Germany. In: SUPPORT CARE CANCER 18 (7), S. 859–868. DOI: 10.1007/s00520-009-0721-4.	1
13 7	Pastrana, T.; Ostgathe, C.; Pestinger, M.; Elsner, F.; Radbruch, L. (2008): Outcome-Kriterien in der Palliativmedizin _ Wie soll Qualität und Erfolg gemessen werden? In: Zeitschrift für Palliativmedizin. DOI: 10.1055/s-0028-1088483.	1
13 8	Paszat, Lawrence; Barbera, Lisa; Chartier, Carole (2005): Death in hospital for cancer patients. an indicator of quality of end-of-life care. Online verfügbar unter https://www.livivo.de/doc/M16111072 .	1
13 9	Patil, Vijay; Joshi, Amit; Noronha, Vanita; Bhattacharjee, Atanu; Dhumal, Sachin; Chandrakanth, M. V. et al. (2018): Quality of life and quality-adjusted time without toxicity in palliatively treated head-and-neck cancer patients. In: South Asian journal of cancer 7 (4), S. 249–253. DOI: 10.4103/sajc.sajc_233_17.	1
14 0	Payne, Sheila 1.; Leget, Carlo 2.; Peruselli, Carlo 3.; Radbruch, Lukas 4.: Quality indicators for palliative care: Debates and dilemmas. [Editorial]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftn&AN=00019505-201207000-00001 . DOI: 10.1177/0269216312450123.	1
14 1	Penny, Kay I.; Smith, Graeme D. (2012): The use of data-mining to identify indicators of health-related quality of life in patients with irritable bowel syndrome. In: J CLIN NURS 21 (19-20), S. 2761–2771. DOI: 10.1111/j.1365-2702.2011.03897.x.	1
14 2	Perez, D. J.; McGee, R.; Campbell, A. V.; Christensen, E. A.; Williams, S. (1997): A comparison of time trade-off and quality of life measures in patients with advanced cancer. In: QUAL LIFE RES 6 (2), S. 133–138.	1

14 3	Perez, D. J.; Williams, S. M.; Christensen, E. A.; McGee, R. O.; Campbell, A. V. (2001): A longitudinal study of health related quality of life and utility measures in patients with advanced breast cancer. In: QUAL LIFE RES 10 (7), S. 587–593.	1
14 4	Perret, M.; Koch, H., Frühzeitige Palliativversorgung für mehr Lebensqualität, In: ProCare 2016, S. 32-35, https://link.springer.com/article/10.1007/s00058-016-1980-3	2
14 5	Perrone Francesco; Di Maio Massimo (2003): Quality of Life in elderly patients with cancer. In: Health and Quality of Life Outcomes, Vol 1, Iss 1, p 44. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1186/1477-7525-1-44 .	1
14 6	Pfaff, Kathryn; Markaki, Adelais (2017): Compassionate collaborative care: an integrative review of quality indicators in end-of-life care. In: BMC PALLIAT CARE 16. DOI: 10.1186/s12904-017-0246-4.	1
14 7	Pflegewissenschaftler stellen Qualitätsindikatoren vor -> Konzeptionelle Basis für vergleichende Beurteilungen der Ergebnisqualität steht, In: Altenheim 2011, S. 9. CareLit	2
14 8	Pollmann, W.; Busch, C.; Voltz, R. (2005): Quality of life in multiple sclerosis. Measures, relevance, problems, and perspectives. In: Der Nervenarzt 76 (2), S. 154–169. DOI: 10.1007/s00115-004-1790-8.	1
14 9	Pratheepawanit, N.; Salek, M. S.; Finlay, I. G. (1999): The applicability of quality-of-life assessment in palliative care: comparing two quality-of-life measures. In: PALLIAT MED 13 (4), S. 325–334. DOI: 10.1191/026921699670560921.	1
15 0	Preedy, Victor R.; Watson, Ronald R. (Hg.) (2010): Handbook of disease burdens and quality of life measures. New York, NY: Springer (Springer reference).	1
15 1	Quality of life at the end of life (2007). Online verfügbar unter https://core.ac.uk/download/pdf/81804684.pdf .	1
15 2	Richards, M. A.; Ramirez, A. J. (1997): Quality of life: the main outcome measure of palliative care. In: PALLIAT MED 11 (2), S. 89–92. DOI: 10.1177/026921639701100201.	1
15 3	Riedel, Annette (2016): Ist Lebensqualität ein angemessener Wert im Rahmen einer ethischen Entscheidungsfindung im Palliative Care Setting? In: László Kovács, Roland Kipke und Ralf Lutz (Hg.): Lebensqualität in der Medizin. [Place of publication not identified]: Springer Science and Business Media, S. 347–362. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-3-658-10679-9_23 .	1
15 4	Rogers, S. N.; Lowe, D. (2010): The University of Washington Quality of Life Scale. In: Victor R. Preedy und Ronald R. Watson (Hg.): Handbook of disease burdens and quality of life measures. New York, NY: Springer (Springer reference), S. 101–128. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-0-387-78665-0_6 .	1
15 5	Romney, David M.; Brown, Roy I.; Fry, Prem S. (Hg.) (1994): Improving the Quality of Life. Recommendations for People with and without Disabilities. Dordrecht: Springer Netherlands.	1

15 6	Roo, Maaïke L. de; Leemans, Kathleen; Claessen, Susanne J. J.; Cohen, Joachim; Pasman, H. Roeline W.; Deliëns, Luc; Francke, Anneke L. (2013): Quality indicators for palliative care: update of a systematic review. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 46 (4), S. 556–572. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2012.09.013.	1
15 7	Rose, Michael (2010): Response to Letter to the editor: New clinical end points in rehabilitation medicine: tools for measuring quality of life. In: AM J HOSP PALLIAT MED 27 (5). Online verfügbar unter https://www.livivo.de/doc/M20338981 . DOI: 10.1177/1049909110364796.	1
15 8	Santis, Maria de; Steininger, Tanja (2014): Lebensqualität – Quality of Life (QoL). In: Christian Lenk, Gunnar Duttge und Heiner Fangerau (Hg.): Handbuch Ethik und Recht der Forschung am Menschen. [Place of publication not identified]: Springer Science and Business Media, S. 191–196. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-3-642-35099-3_31 .	1
15 9	Sato, Kazuki; Shimizu, Megumi; Miyashita, Mitsunori (2014): Which quality of life instruments are preferred by cancer patients in Japan? Comparison of the European Organization for Research and Treatment of Cancer Quality of Life Questionnaire-C30 and the Functional Assessment of Cancer Therapy-General. In: SUPPORT CARE CANCER 22 (12), S. 3135–3141. Online verfügbar unter https://www.livivo.de/doc/M24865876 . DOI: 10.1007/s00520-014-2287-z.	1
16 0	Saunders MM (2009): Indicators of health-related quality of life in heart failure family caregivers. In: J COMMUNITY HEALTH NURS 26 (4), S. 173–182. DOI: 10.1080/07370010903259196.	1
16 1	Sawatzky, Richard; Laforest, Esther; Schick-Makaroff, Kara; Stajduhar, Kelli; Reimer-Kirkham, Sheryl; Krawczyk, Marian et al. (2018): Design and introduction of a quality of life assessment and practice support system: perspectives from palliative care settings. In: Journal of Patient-Reported Outcomes 2 (1), S. 36. DOI: 10.1186/s41687-018-0065-2.	1
16 2	Schmeck, Klaus; Poustka, Fritz; Katschnig, Heinz (Hg.) (1998): Qualitätssicherung und Lebensqualität in der Kinder- und Jugendpsychiatrie. Vienna: Springer Vienna.	1
16 3	Schübel, Thomas (2016): Analyse des medizinischen Diskurses um „Lebensqualität“. In: Thomas Schübel (Hg.): Grenzen der Medizin. Zur diskursiven Konstruktion medizinischen Wissens über Lebensqualität. Wiesbaden: Springer VS (Theorie und Praxis der Diskursforschung), S. 91–191. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-3-658-12205-8_4 .	1
16 4	Schübel, Thomas (Hg.) (2016): Grenzen der Medizin. Zur diskursiven Konstruktion medizinischen Wissens über Lebensqualität. Wiesbaden: Springer VS (Theorie und Praxis der Diskursforschung).	1
16 5	Seidman, A. D.; Portenoy, R.; Yao, T. J.; Lepore, J.; Mont, E. K.; Kortmansky, J. et al. (1995): Quality of life in phase II trials: a study of methodology and predictive value in patients with advanced breast cancer treated with paclitaxel plus granulocyte colony-stimulating factor. In: Journal of the National Cancer Institute 87 (17), S. 1316–1322.	1
16 6	Shiovitz-Ezra, Sharon: Quality of Life and Psychological Health Indicators in the National Social Life, Health, and Aging Project: Oxford University Press. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/679518092 .	1
16 7	Shippee, T. P.; Shippee, N.; Fernstrom, K.; Mobley, P.; Frazer, M.; Britt, H. (2017): QUALITY OF LIFE AND WELL-BEING: INTERNATIONAL PERSPECTIVES: IMPROVING QUALITY OF LIFE FOR LATE-LIFE PATIENTS: KEY FINDINGS FROM LIFECOURSE INTERVENTION: Oxford University Press. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC6250399/ .	1

16 8	Singer, Peter; Bowman, Kerry (2002): Quality care at the end of life. Online verfügbar unter https://core.ac.uk/download/pdf/46955333.pdf .	1
16 9	Sixsmith, Andrew; Hammond, Margaret; Gibson, Grant (2008): Quality of Life and Dementia. In: Marja Vaarama, Richard Pieper und Andrew Sixsmith (Hg.): Care-Related Quality of Life in Old Age. Concepts, Models, and Empirical Findings. New York: Springer, S. 217–233. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-0-387-72169-9_10 .	1
17 0	Sommerbakk, R.; Kaasa, S.; Haugen, D. F.; Hjermstad, M. J.: Testing a Web-based Tool for Registration of Quality Indicators in Palliative Care Services - A Qualitative Analysis: Abstract number: PO67. [Abstract]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftp&AN=00019505-201406000-00648 .	1
17 1	Sorato, Daniela B.; Osorio, Flavia L. (2015): Coping, psychopathology, and quality of life in cancer patients under palliative care. In: Palliative & supportive care 13 (3), S. 517–525. DOI: 10.1017/S1478951514000339.	1
17 2	Stephens, R. J.; Brown, J.; Rudd, R. M.; Spiro, S. G.; Fairlamb, D. J.; Waller, D. et al. (2005): Assessment of quality of life in the supportive care setting of the big lung trial in non-small-cell lung cancer. Online verfügbar unter https://www.livivo.de/doc/M16157935 .	1
17 3	Sutherland, H. J.; Till, J. E. (1993): Quality of life assessments and levels of decision making: differentiating objectives. In: Quality of Life Research 2 (4), S. 297–303. DOI: 10.1007/BF00434801.	1
17 4	Tang, Siew Tzuh; McCorkle, Ruth (2002): Appropriate time frames for data collection in quality of life research among cancer patients at the end of life. In: Quality of Life Research 11 (2), S. 145–155. DOI: 10.1023/A:1015021531112.	1
17 5	Tassinari, D.; Maltoni, M. (2009): Quality of life in palliative care. In: Journal of Medicine and the Person 7 (1), S. 11–18. DOI: 10.1007/s12682-009-0003-4.	1
17 6	Toennessen, H., Lebensqualität (für Bewohner) und Arbeitsqualität (für Mitarbeiter) - auch durch Qualitätssicherung und Zertifizierung?, In: Mitteilungen Evangelischer Fachverband für Kranken- und Sozialpflege 1997, S. 6-12. CareLit	2
17 7	Upton, Dominic; Upton, Penney (2015): Quality of Life and Well-Being. In: Dominic Upton und Penney Upton (Hg.): Psychology of Wounds and Wound Care in Clinical Practice. Cham: Springer International Publishing, S. 85–111. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-3-319-09653-7_4 .	1
17 8	Vaarama, Marja; Pieper, Richard; Sixsmith, Andrew (Hg.) (2008): Care-Related Quality of Life in Old Age. Concepts, Models, and Empirical Findings. New York: Springer.	1

17 9	van Beek, K. 1.; Woitha, K. 2.; Ahmed, N. 3.; Jaspers, B. 4.; Colombet, I. 5.; Gomez-Batiste, X. 6. et al.: The Development of Quality Indicators in Palliative Care: European Panel on Indicators of Best Practice in the Organisation of Palliative Care in Europe: A 2-round Delphi: Abstract number: 588: Poster number: P159. [Abstract]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftk&AN=00019505-201006004-00546 .	1
18 0	van Knippenberg, F.C.E.; Out, J. J.; Tilanus, H. W.; Mud, H. J.; Hop, W.C.J.; Verhage, F. (1992): Quality of life in patients with resected oesophageal cancer. In: <i>Social Science & Medicine</i> 35 (2), S. 139–145. DOI: 10.1016/0277-9536(92)90161-1.	1
18 1	Virdun, Claudia; Lockett, Tim; Lorenz, Karl A.; Phillips, Jane (2018): National quality indicators and policies from 15 countries leading in adult end-of-life care: a systematic environmental scan. In: <i>BMJ SUPPORTIVE & PALLIATIVE CARE</i> 8 (2), S. 145–154. DOI: 10.1136/bmjspcare-2017-001432.	1
18 2	Waldron, D.; O'Boyle, C. A. (1997): Quality of life issues in palliative medicine. Online verfügbar unter https://www.livivo.de/doc/M9402549 .	1
18 3	Walling, A.; Ahluwalia, S.; Wenger, N.; Booth, M.; Roth, C.; Lorenz, K. et al. (2017): Palliative Care Quality Indicators for Patients with End-Stage Liver Disease Due to Cirrhosis. In: <i>DIGEST DIS SCI</i> 62 (1), S. 84–92. DOI: 10.1007/s10620-016-4339-3.	1
18 4	Warren, Narelle; Manderson, Lenore (Hg.) (2013): Reframing disability and quality of life. A global perspective. Dordrecht, New York: Springer (Social indicators research series, v. 52).	1
18 5	Warth, M.; Keßler, J.; Hillecke, T. K.; Bardenheuer, H. J. (2016): Music therapy in palliative care: results of a randomized, controlled trial on psychophysiological indicators of relaxation and well-being. In: <i>Oncology research and treatment</i> 39, 128??129. DOI: 10.1159/000444354.	1
18 6	Wehkamp, K.-H.; Schneider, N.; Cuno, J.; Klindtworth, K., Qualitätsmanagement auf einer Palliativstation welchen Beitrag können qualitative Interviews mit Patienten und ihren Angehörigen leisten?, In: <i>Zeitschrift für Palliativmedizin</i> 2010, S. 180 -187, DOI: 10.1055/s-0030-1248503	2
18 7	Weidekamp-Maicher, Manuela (2015): Alter(n) und Lebensqualität. In: Anne Rießen, Christian Bleck und Reinhold Knopp (Hg.): <i>Sozialer Raum und Alter(n). Zugänge, Verläufe und Übergänge sozialräumlicher Handlungsforschung</i> . Aufl. 2015. Wiesbaden: Springer Fachmedien Wiesbaden, S. 53–77. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-3-658-06600-0_4 .	1
18 8	WHOQOL Group (1993): Study protocol for the World Health Organization project to develop a Quality of Life assessment instrument (WHOQOL). In: <i>Quality of Life Research</i> 2 (2), S. 153–159. DOI: 10.1007/BF00435734.	1

18 9	Widger, Kimberley; Brennenstuhl, Sarah; Duc, Jacqueline; Tourangeau, Ann; Rapoport, Adam (2019): Factor structure of the Quality of Children's Palliative Care Instrument (QCPCI) when completed by parents of children with cancer. In: <i>BMC Palliative Care</i> 18 (1), S. 23. DOI: 10.1186/s12904-019-0406-9.	1
19 0	Yakovets, G. V.; Novoseltsev, S. V. (2011): Dynamics of indicators of quality of life in patients with chronic pain syndrome in the lumbus and lower extremities after osteopathic treatment. In: <i>AAO J</i> 21 (3), S. 31–37. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=108258429&site=ehost-live .	1
19 1	Akdeniz Kudubeş, Asli; Bektaş, Murat (2017): Effect of Fatigue on Quality of Life in Pediatric Oncology Patients. In: <i>jpr</i> 4 (3), S. 96–102. DOI: 10.4274/jpr.63634.	1
19 2	Benini, Franca; Spizzichino, Marco; Trapanotto, Manuela; Ferrante, Anna (2008): Pediatric palliative care. In: <i>Italian journal of pediatrics</i> 34 (1), S. 4. DOI: 10.1186/1824-7288-34-4.	2
19 3	Bergstraesser, Eva (2013): Pediatric palliative care-when quality of life becomes the main focus of treatment. In: <i>European journal of pediatrics</i> 172 (2), S. 139–150. DOI: 10.1007/s00431-012-1710-z.	1
19 4	Chang, Alfred E. (Hg.) (2006): <i>Oncology. An evidence-based approach</i> . New York: Springer.	1
19 5	Dallas, Ronald H.; Wilkins, Megan L.; Wang, Jichuan; Garcia, Ana; Lyon, Maureen E. (2012): Longitudinal Pediatric Palliative Care: Quality of Life & Spiritual Struggle (FACE): design and methods. In: <i>Contemporary clinical trials</i> 33 (5), S. 1033–1043. DOI: 10.1016/j.cct.2012.05.009.	1
19 6	Himmelstein, Bruce P. (2005): Palliative care in pediatrics. In: <i>Anesthesiology clinics of North America</i> 23 (4), 837-56, xi. DOI: 10.1016/j.atc.2005.07.005.	1
19 7	Hinds, P. S.; Gattuso, J. S.; Fletcher, A.; Baker, E.; Coleman, B.; Jackson, T. et al. (2004): Quality of life as conveyed by pediatric patients with cancer. In: <i>Quality of life research : an international journal of quality of life aspects of treatment, care and rehabilitation</i> 13 (4), S. 761–772. DOI: 10.1023/B:QURE.0000021697.43165.87.	1
19 8	Husebø, Stein; Clemens, K. E. (Hg.) (2009): <i>Palliativmedizin. Grundlagen und Praxis</i> . 5., aktual. Aufl. Heidelberg: Springer Medizin Verlag.	1
19 9	Jones, R.; Behrens, R.; Dilch, A.; Brunner-Krainz, M.; Heu, V.; Höller, A. et al. (2015): Konsensus zur Ernährung in der pädiatrischen Palliativmedizin. In: <i>Monatsschr Kinderheilkd</i> 163 (9), S. 928–933. DOI: 10.1007/s00112-015-3353-4.	1
20 0	Jones, R.; Behrens, R.; Brunner-Krainz, M.; Heu, V.; Höller, A.; Huber-Zeyringer, A. et al. (2015): Leitlinien zur Ernährung in der pädiatrischen Palliativmedizin. In: <i>Paediatr. Paedolog. Austria</i> 50 (S1), S. 4–24. DOI: 10.1007/s00608-015-0232-0.	1
20 1	Klick, Jeffrey C.; Hauer, Julie (2010): Pediatric palliative care. In: <i>Current problems in pediatric and adolescent health care</i> 40 (6), S. 120–151. DOI: 10.1016/j.cpped.2010.05.001.	1

20 2	Kremeike, K. (2013): Evaluation der spezialisierten ambulanten pädiatrischen Palliativversorgung in Niedersachsen - Eine qualitative Studie zur Elternsicht: German Medical Science GMS Publishing House Düsseldorf. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/863617907 .	2
20 3	Kremeike, Kerstin; Eulitz, Nina; Sens, Brigitte; Geraedts, Max; Reinhardt, Dirk (2012): Qualitätsmanagement bei der Einführung der Spezialisierten Ambulanten Pädiatrischen Palliativversorgung in Niedersachsen. In: <i>Zeitschrift für Evidenz, Fortbildung und Qualität im Gesundheitswesen</i> 106 (8), S. 584–594. DOI: 10.1016/j.zefq.2012.04.002.	1
20 4	Kronberger-Vollnhofer, Martina; Nemeth, Claudia (2016): Hospiz- und Palliative-Care bei Kindern, Jugendlichen und jungen Erwachsenen. In: <i>Paediatr. Paedolog. Austria</i> 51 (6), S. 249–252. DOI: 10.1007/s00608-016-0424-2.	1
20 5	Macauley, Robert C. (2019): The Limits of "Life-Limiting". In: <i>Journal of pain and symptom management</i> 57 (6), S. 1176–1181. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2019.03.010.	2
20 6	Marcus, Katherine L.; Santos, Gisella; Ciapponi, Agustín; Comandé, Daniel; Bilodeau, Madeline; Wolfe, Joanne; Dussel, Veronica (2019): Impact of Specialized Pediatric Palliative Care: A Systematic Review. In: <i>Journal of pain and symptom management</i> . DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2019.08.005.	1
20 7	Nemeth, Claudia; Pelttari, Leena (2016): Pädiatrische Hospiz- und Palliativversorgung in Österreich, Deutschland und Schweiz. In: <i>Paediatr. Paedolog. Austria</i> 51 (6), S. 244–248. DOI: 10.1007/s00608-016-0425-1.	1
20 8	Nolte-Buchholtz, S.; Janisch, M. (2015): Pädiatrische Palliativversorgung. In: <i>Monatsschr Kinderheilkd</i> 163 (10), S. 1037–1049. DOI: 10.1007/s00112-015-3412-x.	1
20 9	Pasquarella, Christine Seif; Kaplan, Barbara; Mahajan, Lori; Lamparyk, Katherine; Kay, Marsha (2019): A Single-center Review of Pediatric Colonoscopy Quality Indicators. In: <i>Journal of pediatric gastroenterology and nutrition</i> 68 (5), S. 648–654. DOI: 10.1097/MPG.0000000000002239.	1
21 0	Pelant, Diane; McCaffrey, Terri; Beckel, Jean (2012): Development and implementation of a pediatric palliative care program. In: <i>Journal of pediatric nursing</i> 27 (4), S. 394–401. DOI: 10.1016/j.pedn.2011.06.005.	1
21 1	Putnam, Andrew (2006): The Care of the Terminal Patient. In: Alfred E. Chang (Hg.): <i>Oncology. An evidence-based approach</i> , Bd. 9. New York: Springer, S. 1610–1620.	1
21 2	Ranallo, Lauren (2017): Improving the Quality of End-of-Life Care in Pediatric Oncology Patients Through the Early Implementation of Palliative Care. In: <i>Journal of pediatric oncology nursing : official journal of the Association of Pediatric Oncology Nurses</i> 34 (6), S. 374–380. DOI: 10.1177/1043454217713451.	1

21 3	Rapoport, Adam; Weingarten, Kevin (2014): Improving quality of life in hospitalized children. In: <i>Pediatric clinics of North America</i> 61 (4), S. 749–760. DOI: 10.1016/j.pcl.2014.04.010.	1
21 4	Rosenberg, Abby R.; Orellana, Liliana; Ullrich, Christina; Kang, Tammy; Geyer, J. Russell; Feudtner, Chris et al. (2016): Quality of Life in Children With Advanced Cancer: A Report From the PediQUEST Study. In: <i>Journal of pain and symptom management</i> 52 (2), S. 243–253. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2016.04.002.	1
21 5	Shelton, Julia; Jackson, Gretchen Purcell (2011): Palliative care and pediatric surgery. In: <i>The Surgical clinics of North America</i> 91 (2), 419-28, ix. DOI: 10.1016/j.suc.2011.01.004.	1
21 6	Stayer, Debbie (2012): Pediatric palliative care: a conceptual analysis for pediatric nursing practice. In: <i>Journal of pediatric nursing</i> 27 (4), S. 350–356. DOI: 10.1016/j.pedn.2011.04.031.	1
21 7	Weidner, Norbert J. (2007): Pediatric palliative care. In: <i>Curr Oncol Rep</i> 9 (6), S. 437–439. DOI: 10.1007/s11912-007-0061-9.	1
21 8	Wolfe, Joanne (2011): Recognizing a global need for high quality pediatric palliative care. In: <i>Pediatric blood & cancer</i> 57 (2), S. 187–188. DOI: 10.1002/pbc.23151.	1
21 9	Wolff, Johannes; Robert, Rhonda; Sommerer, Andre; Volz-Fleckenstein, Marlene (2010): Impact of a pediatric palliative care program. In: <i>Pediatric blood & cancer</i> 54 (2), S. 279–283. DOI: 10.1002/pbc.22272.	1
22 0	Zernikow, Boris; Gertz, Barbara; Hasan, Carola (2017): Pädiatrische Palliativversorgung – herausfordernd anders : Aufgaben, Ziele und Besonderheiten. In: <i>Bundesgesundheitsblatt, Gesundheitsforschung, Gesundheitsschutz</i> 60 (1), S. 76–81. DOI: 10.1007/s00103-016-2479-4.	1
22 1	Zernikow, Boris; Henkel, Wilma (2009): Palliativversorgung von Kindern und Jugendlichen. In: Stein Husebø und K. E. Clemens (Hg.): <i>Palliativmedizin. Grundlagen und Praxis</i> , Bd. 71. 5., aktual. Aufl. Heidelberg: Springer Medizin Verlag, S. 427–506.	1

4. Darstellung der Rechercheverläufe zur Fragestellung:

Existieren generelle **Qualitätskriterien und -indikatoren** im Kontext der **stationären Hospizversorgung** (Erwachsene, Kinder und Zugehörige)?

4.1. Recherchekomponenten

Komponenten-Nr.	Sprache	Suchbegriffe
(1)	deutsch	Qualitätskriteri*, Qualitätsindikator*, Standard*, Qualitätsparameter, Faktor*
	englisch	“quality criteri*”, indicator*, standard*, parameter*, factor*
(2)	deutsch	Hospiz*, „stationäres Hospiz“
	englisch	hospice*, “inpatient hospice”

4.2. Recherchestrategie

Deutsch

Komponente (1)	Komponente (2)
Qualitätskriteri*, Qualitätsindikator*, Standard*, Qualitätsparameter, Faktor*	Hospiz*, „stationäres Hospiz“, *hospiz,

Englisch

Komponente (1)	Komponente (2)
“quality criteri*”, indicator*, standard*, parameter*, quality*, factor*	hospice*, “inpatient hospice”

4.3. Identifizierung und Listung relevanter Publikationen

Schritt-Nr.	Vorgehen	Identifizierte Recherchetreffer	Ergebnisse, die nach Schritt Nr. 2 weiter bearbeitet werden
1.	Datenbankquelle	CareLit	--
		Cinahl	12
		PubMed	30
		OvidSP	--
		Cochrane Library	2
		Livivo	4
		Bibnet.org	--
		SSOAR	--

		PsycInfo	15
		Wiso-Net	4
		PubliSa	--
		SpringerLink	703
		Wiley Online Library	1
		Elsevier ScienceDirect	17
		Web of Science	5
		JStor + JSTOR Open Content	--
		Base	13
		Digital Commons Network	--
		Core	--
		OAIster/WorldCat	4
		OAPEN Library	--
		Open Access Theses and Dissertations (OATD)	--
		Sciencegate	39
		e-Content Hogrefe	--
2.	Ausschluss von Dublikaten sowie nach Screening auf Relevanz	849 Publikationen bearbeitet 815 Publikation anhand von Duplikaten und nicht relevanten Titeln/Abstracts ausgeschlossen	34 Publikationen

4.4. Listung der Ergebnisse

Lfd. Nr.	Quelle / DOI [Stand Juni 2019]	Wiss. Tauglichkeit: <input type="checkbox"/> uneingeschränkt geeignet (Note 1) <input type="checkbox"/> eingeschränkt geeignet (Note 2) <input type="checkbox"/> ungeeignet (Note 3)
1	Berger, Judith: Qualitätsmessung in der Versorgung von Palliativpatienten mit Qualitätsindikatoren des Nationalen Hospiz- und Palliativregisters (NHPR). Medizinische Fakultät Charité - Universitätsmedizin Berlin. Online verfügbar unter http://nbn-resolving.de/urn:nbn:de:kobv:188-fudissthesis000000103620-1 .	1
2	Berger, Judith; Lindena, Gabriele; Radbruch, Lukas (2015): Qualitätsindikatoren in der Versorgung von Palliativpatienten im Rahmen des Nationalen Hospiz- und Palliativregisters (NHPR): German Medical Science GMS Publishing House; Düsseldorf.	1

	Online verfügbar unter	
	http://www.egms.de/static/de/meetings/dkvf2015/15dkvf254.shtml	
3	Cagle, John G.; Osteen, Philip; Sacco, Paul; Jacobson Frey, Jodi (2017): Psychosocial Assessment by Hospice Social Workers: A Content Review of Instruments From a National Sample. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 53 (1), S. 40–48. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2016.08.016.	1
4	Casarett, David; Pickard, Amy; Bailey, F. Amos; Ritchie, Christine Seel; Furman, Christian Davis; Rosenfeld, Ken et al. (2008): A nationwide VA palliative care quality measure: the family assessment of treatment at the end of life. In: <i>J PALLIAT MED</i> 11 (1), S. 68–75. DOI: 10.1089/jpm.2007.0104.	1
5	Dy, Sydney Morss; Herr, Keela; Bernacki, Rachelle E.; Kamal, Arif H.; Walling, Anne M.; Ersek, Mary; Norton, Sally A. (2016): Methodological Research Priorities in Palliative Care and Hospice Quality Measurement. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 51 (2), S. 155–162. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.10.019.	1
6	Dy, Sydney Morss; Kiley, Kasey B.; Ast, Katherine; Lupu, Dale; Norton, Sally A.; McMillan, Susan C. et al. (2015): Measuring what matters: top-ranked quality indicators for hospice and palliative care from the American Academy of Hospice and Palliative Medicine and Hospice and Palliative Nurses Association. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 49 (4), S. 773–781. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.01.012.	1
7	Golcic, Marin; Dobrila-Dintinjana, Renata; Golcic, Goran; Pavlovic-Ruzic, Ira; Stevanovic, Aleksandra; Govic-Golcic, Lidija (2018): Quality of Life in a Hospice: A Validation of the Croatian Version of the EORTC QLQ-C15-PAL. In: <i>AM J HOSP PALLIAT MED</i> 35 (8), S. 1085–1090. DOI: 10.1177/1049909118760781.	1
8	HEIDEMANN, E. G. (1995): QUALITY, STANDARDS, ORGANIZATIONAL AND CLINICAL AUDIT FOR HOSPICE AND PALLIATIVE CARE SERVICES - HIGGINSON, I. In: <i>JOURNAL OF PALLIATIVE CARE</i> 11 (1), S. 57.	1
9	Higgins, Philip C.; Garrido, Melissa M.; Prigerson, Holly G. (2015): Factors Predicting Bereaved Caregiver Perception of Quality of Care in the Final Week of Life: Implications for Health Care Providers. In: <i>J PALLIAT MED</i> 18 (10), S. 849–857. DOI: 10.1089/jpm.2015.29001.hp.	1
10	Higgins, Philip C.; Prigerson, Holly G. (2013): Caregiver evaluation of the quality of end-of-life care (CEQUEL) scale: the caregiver's perception of patient care near death. In: <i>PloS one</i> 8 (6), e66066. DOI: 10.1371/journal.pone.0066066.	1
11	Hunt, John; Cobb, Mark; Keeley, Vaughan L.; Ahmedzai, Sam H. (2003): The quality of spiritual care--developing a standard. In: <i>International journal of palliative nursing</i> 9 (5), S. 208–215. DOI: 10.12968/ijpn.2003.9.5.11493.	1
12	Hunter, L.; McHugh, J.; Nguyen, D.; Prevost, R.; Greco, P.; Nowlan, L.; Gero, R. (2004): The accreditation process: Meeting quality standards for hospice-palliative and end-of-life care. In: <i>JOURNAL OF PALLIATIVE CARE</i> 20 (3), S. 234.	1
13	Iliffe, Steve; Davies, Nathan; Manthorpe, Jill; Crome, Peter; Ahmedzai, Sam H.; Vernooij-Dassen, Myrra; Engels, Yvonne (2016): Improving palliative care in selected settings in England using quality indicators: a realist evaluation. In: <i>BMC PALLIAT CARE</i> 15, S. 69. DOI: 10.1186/s12904-016-0144-1.	1

14	Kao, Yee-Hsin (2015): Effect of hospice care on quality indicators of end-of-life care among patients with liver cancer: a national longitudinal population-based study in Taiwan 2000–2011: BioMed Central. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/926741462 .	1
15	Lindena, G.; Radbruch, L.; Neuwöhner, K.; Montag, T.; Schneider, W.; Hanke, R. M. et al. (2012): Hospiz- und Palliativregister: Erste Qualitätsindikatoren auf Basis der Daten 2011. In: <i>Zeitschrift für Palliativmedizin</i> . DOI: 10.1055/s-0032-1322976.	1
16	Lopez-Acevedo, Micael; Havrilesky, Laura J.; Broadwater, Gloria; Kamal, Arif H.; Abernethy, Amy P.; Berchuck, Andrew et al. (2013): Timing of end-of-life care discussion with performance on end-of-life quality indicators in ovarian cancer. In: <i>Gynecologic Oncology</i> 130 (1), S. 156–161. DOI: 10.1016/j.ygyno.2013.04.010.	1
17	MacKenzie, Meredith A.; Buck, Harleah G.; Meghani, Salimah H.; Riegel, Barbara (2016): Unique Correlates of Heart Failure and Cancer Caregiver Satisfaction With Hospice Care. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 51 (1), S. 71–78. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.09.001.	1
18	Mayland, Catriona; McGlinchey, Tamsin; Gambles, Maureen; Mulholland, Helen; Ellershaw, John (2018): Quality assurance for care of the dying: engaging with clinical services to facilitate a regional cross-sectional survey of bereaved relatives' views. In: <i>BMC health services research</i> 18 (1), S. 761. DOI: 10.1186/s12913-018-3558-z.	1
19	McConnell, Tracey; Graham-Wisener, Lisa; Regan, Joan; McKeown, Miriam; Kirkwood, Jenny; Hughes, Naomi et al. (2016): Evaluation of the effectiveness of music therapy in improving the quality of life of palliative care patients: a randomised controlled pilot and feasibility study. In: <i>Pilot and feasibility studies</i> 2, S. 70. DOI: 10.1186/s40814-016-0111-x.	1
20	Mishra, Shiraz I.; Scherer, Roberta W.; Geigle, Paula M.; Berlanstein, Debra R.; Topaloglu, Ozlem; Gotay, Carolyn C.; Snyder, Claire (2012 Aug 15): Exercise interventions on health-related quality of life for cancer survivors. England.	1
21	Miyashita, Mitsunori; Morita, Tatsuya; Ichikawa, Takayuki; Sato, Kazuki; Shima, Yasuo; Uchitomi, Yosuke (2009): Quality Indicators of End-of-Life Cancer Care from the Bereaved Family Members' Perspective in Japan. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 37 (6), S. 1019–1026. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2008.05.015.	1
22	Morita, Tatsuya; Hirai, Kei; Sakaguchi, Yukihiro; Maeyama, Etsuko; Tsuneto, Satoru; Shima, Yasuo (2004): Measuring the quality of structure and process in end-of-life care from the bereaved family perspective. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 27 (6), S. 492–501. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2003.10.014.	1
23	Naysmith, Anne (1993): Quality, Standards, Organisational and Clinical Audit for Hospice and Palliative Care Services. In: <i>Quality in Health Care</i> 2 (1), S. 70.	1
24	Odachi, Ryo; Tamaki, Tomoko; Ito, Mikiko; Okita, Taketoshi; Kitamura, Yuri; Sobue, Tomotaka (2017): Nurses' Experiences of End-of-life Care in Long-term Care Hospitals in Japan: Balancing Improving the Quality of Life and Sustaining the Lives of Patients Dying at Hospitals. In: <i>Asian nursing research</i> 11 (3), S. 207–215. DOI: 10.1016/j.anr.2017.08.004.	1

25	Paul, B.; Lindena, G.; Schulz, C. (2012): Delphi- Befragung Typ 4 als Methode zur Ermittlung von Qualitätsindikatoren für die Hospiz- und Palliativversorgung in Deutschland. In: <i>Zeitschrift für Palliativmedizin</i> . DOI: 10.1055/s-0032-1323130.	1
26	Porter, Sam; McConnell, Tracey; Graham-Wisener, Lisa; Regan, Joan; McKeown, Miriam; Kirkwood, Jenny et al. (2018): A randomised controlled pilot and feasibility study of music therapy for improving the quality of life of hospice inpatients. In: <i>BMC PALLIAT CARE</i> 17 (1), S. 125. DOI: 10.1186/s12904-018-0378-1.	1
27	Thienprayoon, Rachel; Alessandrini, Evaline; Frimpong-Manso, Millicent; Grossoehme, Daniel (2018): Defining Provider-Prioritized Domains of Quality in Pediatric Home-Based Hospice and Palliative Care: A Study of the Ohio Pediatric Palliative Care and End-of-Life Network. In: <i>J PALLIAT MED</i> 21 (10), S. 1414–1435. DOI: 10.1089/jpm.2018.0056.	1
28	Thomas, Mary Beth; Quinn, Carroll (2002): Palliative care: rapid redesign to support systemwide quality improvement. In: <i>Journal for healthcare quality : official publication of the National Association for Healthcare Quality</i> 24 (1), S. 25–29.	1
29	Tsai, Li-Yun; Li, In-Fun; Liu, Ching-Ping; Su, Wen-Hao; Change, Tse-Yun (2008): Application of quality audit tools to evaluate care quality received by terminal cancer patients admitted to a palliative care unit. In: <i>Supportive care in cancer : official journal of the Multinational Association of Supportive Care in Cancer</i> 16 (9), S. 1067–1074. DOI: 10.1007/s00520-007-0365-1.	1
30	Unroe, Kathleen T.; Ast, Katherine; Chuang, Elizabeth; Schulman-Green, Dena; Gramling, Robert; Aslakson, Rebecca A. et al. (2017): The Implementation of Measuring What Matters in Research and Practice: Series Commentary. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 54 (5), S. 772–775. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2017.07.030.	1
31	Webb, Jason; Weckmann, Michelle; Padgett, Lynne (2015): Integrating Psychosocial Quality Indicators into Hospice and Palliative Care Programs (SA546). In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 49 (2), S. 406. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2014.11.290.	1
32	Wu, Ning; Miller, Susan C.; Lapane, Kate; Roy, Jason; Mor, Vincent (2005): The quality of the quality indicator of pain derived from the minimum data set. In: <i>Health services research</i> 40 (4), S. 1197–1216. DOI: 10.1111/j.1475-6773.2005.00400.x.	1
33	Yeadon, B. E. (1987): Assessing the quality of care in a hospice program. In: <i>QRB. Quality review bulletin</i> 13 (10), S. 336–339.	1
34	Yee-Hsin Kao; Jui-Kun Chiang (2015): Effect of hospice care on quality indicators of end-of-life care among patients with liver cancer: a national longitudinal population-based study in Taiwan 2000–2011. In: <i>BMC PALLIAT CARE</i> 14 (1), S. 1–10. DOI: 10.1186/s12904-015-0036-9.	1

5. Darstellung der Rechercheverläufe zur Fragestellung:

Existieren generelle **Qualitätskriterien und -indikatoren** im Kontext der **palliativen Versorgung** (Erwachsene, Kinder und Zugehörige)?

5.1. Recherchekomponenten

Komponenten-Nr.	Sprache	Suchbegriffe
(1)	deutsch	Qualitätskriteri*, Qualitätsindikator*, Standard*, Qualitätsparameter, Faktor*
	englisch	"quality criteri*", indicator*, standard*, parameter*, factor*
(2)	deutsch	„begrenzte Lebenserwartung“, „Leben bis zuletzt“, „Letzte Lebenszeit“, Lebensende, Sterbebegleitung, Palliativ*
	englisch	"hospice care", "end of life*", "time limit in life", "life in the last of all", "end of life*", expectancy, "terminal care", "terminal* ill*", terminal*, palliative, "palliative medical care", "palliative care"

5.2. Recherchestrategie

Deutsch

Komponente (1)	Komponente (2)
Qualitätskriteri*, Qualitätsindikator*, Standard*, Qualitätsparameter, Faktor*	„begrenzte Lebenserwartung“, „Leben bis zuletzt“, „Letzte Lebenszeit“, Lebensende, Sterbebegleitung, Palliativ*

Englisch

Komponente (1)	Komponente (2)
"quality criteri*", indicator*, standard*, parameter*, quality*, factor*	"hospice care", "end of life*", "time limit in life", "life in the last of all", "end of life*", expectancy, "terminal care", terminal* ill*", terminal*, palliative, "palliative medical care", "palliative care"

5.3. Identifizierung und Listung relevanter Publikationen

Schritt-Nr.	Vorgehen	Identifizierte Recherchetreffer	Ergebnisse, die nach Schritt Nr. 2 weiter bearbeitet werden
1.	Datenbankquelle	CareLit	28
		Cinahl	717

		PubMed	375
		OvidSP	23
		Cochrane Library	11
		Livivo	116
		Bibnet.org	12
		SSOAR	3
		PsycInfo	32
		Wiso-Net	40
		PubliSa	--
		SpringerLink	535
		Wiley Online Library	9
		Elsevier ScienceDirect	685
		Web of Science	294
		JStor + JSTOR Open Content	--
		Base	75
		Digital Commons Network	6
		Core	183
		OAlster/WorldCat	9
		OAPEN Library	--
		Open Access Theses and Dissertations (OATD)	--
		Sciencegate	3
		e-Content Hogrefe	38
2.	Ausschluss von Dublikaten sowie nach Screening auf Relevanz	<i>3.176 Publikationen bearbeitet 2.955 Publikation anhand von Duplikaten und nicht relevanten Titeln/Abstracts ausgeschlossen</i>	<i>221 Publikationen</i>

5.4. Listung der Ergebnisse

Lfd. Nr.	Quelle / DOI [Stand September 2019]	Wiss. Tauglichkeit: <input type="checkbox"/> uneingeschränkt geeignet (Note 1) <input type="checkbox"/> eingeschränkt geeignet (Note 2) <input type="checkbox"/> ungeeignet (Note 3)
1	Barbera, Lisa; Hsien Seow; Sutradhar, Rinku; Chu, Anna; Burge, Fred; Fassbender, Konrad et al. (2015): Quality Indicators of End-of-Life Care in Patients With Cancer: What Rate Is Right? In: <i>J ONCOL PRACT</i> 11 (3), e279-85. DOI: 10.1200/JOP.2015.004416.	1
2	Barbera, Lisa; Paszat, Lawrence; Chartier, Carole (2005): Death in hospital for cancer patients: an indicator of quality of end-of-life care. In: <i>PALLIAT MED</i> 19 (5), S. 435–436. DOI: 10.1177/026921630501900515.	1
3	Barbera, Lisa; Seow, Hsien; Sutradhar, Rinku; Chu, Anna; Burge, Fred; Fassbender, Konrad et al. (2015): Quality Indicators of End-of-Life Care in Patients With Cancer: What Rate Is Right? In: <i>J ONCOL PRACT</i> 11 (3), e279-87. DOI: 10.1200/JOP.2015.004416.	1
4	Bassett C; McSherry R (1996): Quality assurance and the palliative care team. In: <i>NURS STAND</i> 10 (23), S. 45–47. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107369833&site=ehost-live .	1
5	Baumrucker SJ (2004): Sounding board. The Palliative Care Quality of Life Instrument (PQLI): a new tool for measuring quality of life. In: <i>AM J HOSP PALLIAT CARE</i> 21 (2), S. 87–89. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106657030&site=ehost-live .	1
6	Benitez-Rosario, Miguel Angel; Castillo-Padrós, Manuel; Garrido-Bernet, Belén; Ascanio-León, Belen (2012): Quality of Care in Palliative Sedation: Audit and Compliance Monitoring of a Clinical Protocol. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 44 (4), S. 532–541. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2011.10.029.	2
7	Berger, Jeffrey T. (2015): The Unfinished Business of Developing Standards for End-of-Life Care: Leveraging Quality Improvement and Peer Review. In: <i>The American journal of bioethics</i> : <i>AJOB</i> 15 (8), S. 50–51. DOI: 10.1080/15265161.2015.1045091.	1
8	Berger, Judith (2017): Qualitätsmessung in der Versorgung von Palliativpatienten mit Qualitätsindikatoren des Nationalen Hospiz- und Palliativregisters (NHPR). Online verfügbar unter http://widgets.ebscohost.com/prod/customerspecific/s1105463/vpn.php?url=http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=cat03594a&AN=HSO.881273201&lang=de&site=eds-live .	1
9	Bergstraesser E; Bergstraesser, Eva (2013): Pediatric palliative care-when quality of life becomes the main focus of treatment. In: <i>EUR J PEDIATR</i> 172 (2), S. 139–150. DOI: 10.1007/s00431-012-1710-z.	1
10	Bowers, Ben (2012): Quality indicators to measure end-of-life care. In: <i>Nursing times</i> 108 (34-35), S. 21–22. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/22953421 .	1

11	Bowman, K. W.; Martin, D. K.; Singer, P. A. (2000): Quality end-of-life care. In: <i>J EVAL CLIN PRACT</i> 6 (1), S. 51–61. DOI: 10.1046/j.1365-2753.2000.00232.x.	1
12	Brasel KJ (2007): Quality-of-life assessment in palliative care. In: <i>AM J HOSP PALLIAT MED</i> 24 (3), S. 231–235. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106166251&site=ehost-live .	1
13	Brizzi, Kate; Lindvall, Charlotta; Zupanc, Sophia (2019): Natural Language Processing to Assess End-of-Life Quality Indicators in Breast Cancer Patients with Leptomeningeal Disease (SA528C). In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 57 (2), S. 454–455. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2018.12.206.	1
14	Brown, Edwina A. (2012): QUALITY OF LIFE AT END OF LIFE. In: <i>J RENAL CARE</i> 38, S. 138–144. DOI: 10.1111/j.1755-6686.2012.00271.x.	1
15	Bulushi, Asma Mohammad Younis Nizar Al; Critchley, Kim A. (2015): EVALUATION OF QUALITY OF LIFE INSTRUMENTS IN A PALLIATIVE CARE CONTEXT: AN INTEGRATIVE LITERATURE REVIEW. In: <i>MIDDLE EAST J NURS</i> 9 (3), S. 24–30. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=109590381&site=ehost-live .	1
16	Butow, P.; Coates, A.; Dunn, S.; Bernhard, J.; H??rny, C. (1991): On the receiving end. IV: Validation of quality of life indicators. In: <i>Annals of oncology : official journal of the European Society for Medical Oncology</i> 2 (8), S. 597–603. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/1793727 .	1
17	Capelas, M. L. 1.; Nabal, M. 2.; Rosa, F. C. 1.: Basic Quality Indicators for Palliative Care Services in Portugal: 1st Step - A Systematic Review. [Abstract]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftm&AN=00019505-201206000-00320 .	1
18	Carpentier S; Taylor G; Cohen R (2006): Quality of life assessment in palliative care: how do patients interpret the items? In: <i>J PALLIAT CARE</i> 22 (3), S. 237. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106220246&site=ehost-live .	1
19	Catania, Gianluca; Beccaro, Monica; Costantini, Massimo; Ugolini, Donatella; Silvestri, Annalisa de; Bagnasco, Annamaria; Sasso, Loredana (2015): Effectiveness of complex interventions focused on quality-of-life assessment to improve palliative care patients??? outcomes: A systematic review. In: <i>PALLIAT MED</i> 29 (1), S. 5–21. DOI: 10.1177/0269216314539718.	1
20	Catania, Gianluca; Costantini, Massimo; Beccaro, Monica; Bagnasco, Annamaria; Sasso, Loredana (2013): Does quality of life assessment in palliative care look like a complex screening program? In: <i>HEALTH QUAL LIFE OUTCOMES</i> 11 (1), S. 7. DOI: 10.1186/1477-7525-11-7.	1
21	Charlebois, Janie; Cyr, Claude (2015): Quality indicators for paediatric palliative care. In: <i>PAEDIATR CHILD HEALTH</i> (1205-7088) 20 (3), S. 145–147. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/4403276 . DOI: 10.1093/pch/20.3.145.	1
22	Claessen, Susanne J.J.; Francke, Anneke L.; Belarbi, Hella E.; Pasma, H. Roeline W.; van der Putten, Marianne J.A.; Deliens, Luc (2010): Original Article: A New Set of Quality Indicators for Palliative Care: Process and Results of the Development Trajectory. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> . DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2010.10.267.	1

23	Clarke, Ellen B.; Curtis, J. Randall; Luce, John M.; Levy, Mitchell; Danis, Marion; Nelson, Judith; Solomon, Mildred Z. (2003): Quality indicators for end-of-life care in the intensive care unit. In: <i>CRIT CARE MED</i> 31 (9), S. 2255–2262. DOI: 10.1097/01.CCM.0000084849.96385.85.	1
24	Cohen, Joachim; Leemans, Kathleen; van den Block, Lieve; Vander Stichele, Robert; Francke, Anneke; Deliens, Luc (2014): Quality Indicators for Palliative Care (Q-PAC) Study: Testing the Feasibility, Usability, and Face Validity and Developing a Minimal Set. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 30 (3), S. 212–213.	1
25	Conrad, Rupert; Mücke, Martin; Marinova, Milka; Burghardt, Anna; Stieber, Christiane; Cuhls, Henning; Radbruch, Lukas (2017): Measurement of Quality of Life in Palliative Care: Evidence for Criterion-Oriented Validity of a Single-Item Approach. In: <i>J PALLIAT MED</i> 20 (6), S. 604–610. DOI: 10.1089/jpm.2016.0218.	1
26	Contro N; Larson J; Scofield S; Sourkes B; Cohen H (2002): Family perspectives on the quality of pediatric palliative care. In: <i>ARCH PEDIATR ADOLESC MED</i> 156 (1), S. 14–19. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106945532&site=ehost-live .	1
27	Cook, Jane; Horrocks, Susan (2016): Community nursing quality indicators for end-of-life care in England: identification, preparation, and coordination. In: <i>BR J COMMUNITY NURS</i> 21 (3), S. 118–123. DOI: 10.12968/bjcn.2016.21.3.118.	1
28	Correia, Fernanda Ribeiro; De Carlo, Marysia Mara Rodrigues do Prado (2012): Evaluation of quality of life in a palliative care context: an integrative literature review. In: <i>REV LAT AM ENFERMAGEM</i> 20 (2), S. 401–410. DOI: 10.1590/S0104-11692012000200025.	1
29	Cottier, Christoph (2012): Qualität in Palliative Care : die Anwendung von Qualitätsstandards und die Überprüfung im Audit-Verfahren (Peer-Review). In: <i>Therapeutische Umschau</i> 69 (2), S. 120.	1
30	Cottier, Christoph (2013): Quality Management in Palliative Care. Verlag Hans Huber. Online verfügbar unter https://econtent.hogrefe.com/doi/pdf/10.1024/0040-5930/a000263 , zuletzt aktualisiert am 07.01.2013, zuletzt geprüft am 18.04.2019.	1
31	Cramer CF (2010): To live until you die: quality of life at the end of life. In: <i>CLIN J ONCOL NURS</i> 14 (1), S. 53–56. DOI: 10.1188/10.CJON.53-56.	2
32	Crang C: Quality of life in palliative care. Homerton College School of Health Studies. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=109840739&site=ehost-live .	1
33	Crang C; Muncey T (2008): Quality of life in palliative care: being at ease in the here and now. In: <i>INT J PALLIAT NURS</i> 14 (2), S. 92–97. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105898757&site=ehost-live .	1
34	D'Angelo D; Mastroianni C; Vellone E; Alvaro R; Casale G; Latina R; De Marinis MG (2012): Palliative care quality indicators in Italy. What do we evaluate? In: <i>SUPPORT CARE CANCER</i> 20 (9), S. 1983–1989. DOI: 10.1007/s00520-011-1301-y.	1
35	De Roo, M. L.A. 1; Leemans, K. 2.; Claessen, S. J.J. 1.; Cohen, J. 2.; Pasman, H. R.W. 1.; Deliens, L. 1,2; Francke, A. L. 3.: New Developments in Quality Indicators for Palliative Care. [Abstract]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftm&AN=00019505-201206000-00474 .	1

36	den Herder-van der Eerden, Marlieke; van Wijngaarden, Jeroen; Payne, Sheila; Preston, Nancy; Linge-Dahl, Lisa; Radbruch, Lukas et al. (2018): Integrated palliative care is about professional networking rather than standardisation of care: A qualitative study with healthcare professionals in 19 integrated palliative care initiatives in five European countries. In: <i>PALLIAT MED</i> 32 (6), S. 1091–1102. DOI: 10.1177/0269216318758194.	1
37	Dengler, Robert; Kirchgessner, Colina; Albrecht, Elisabeth; Rockmann, Katharina; Cassens, Manfred (2019): Versorgungscharakteristika und Ergebnisqualität in der Spezialisierten Ambulanten Palliativversorgung (SAPV): Analyse und Verlauf von Patienten- und Versorgungsdaten am Beispiel eines SAPV-Teams. In: <i>Gesundheitswesen (Bundesverband der Ärzte des Öffentlichen Gesundheitsdienstes (Germany))</i> . DOI: 10.1055/a-0839-4778.	1
38	Development of quality indicators for palliative care in Belgium (2011). Online verfügbar unter http://widgets.ebscohost.com/prod/customerspecific/s1105463/vpn.php?url=http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=edsnar&AN=edsnar.nivel.publicat.4446&lang=de&site=eds-live . DOI: 10.1111/j.1532-5415.2007.01338.x.	1
39	Donaldson MS; Field MJ (1998): Measuring quality of care at the end of life. In: <i>ARCH INTERN MED</i> 158 (2), S. 121–128. DOI: 10.1001/archinte.158.2.121.	1
40	Downey L; Engelberg RA (2010): Quality-of-life trajectories at the end of life: assessments over time by patients with and without cancer. In: <i>J AM GERIATR SOC</i> 58 (3), S. 472–479. DOI: 10.1111/j.1532-5415.2010.02734.x.	1
41	Duc, Jacqueline; Widger, Kimberley; Johnston, Kelly; Rapoport, Adam; Siden, Harold; Feudtner, Chris; Wolfe, Joanne (2016): P253 Identifying Indicators of Quality Pediatric Palliative Care: A Systematic Review. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 52 (6), e133-e134. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2016.10.294.	1
42	Dy, Sydney Morss; Herr, Keela; Bernacki, Rachelle E.; Kamal, Arif H.; Walling, Anne M.; Ersek, Mary; Norton, Sally A. (2016): Methodological Research Priorities in Palliative Care and Hospice Quality Measurement. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 51 (2), S. 155–162. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.10.019.	1
43	Dy, Sydney Morss; Kiley, Kasey B.; Ast, Katherine; Lupu, Dale; Norton, Sally A.; McMillan, Susan C. et al. (2015): Measuring what matters: Top-ranked quality indicators for hospice and palliative care from the American Academy of Hospice and Palliative Medicine and Hospice and Palliative Nurses Association. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 49 (4), S. 773–781. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.01.012.	1
44	Dy, Sydney; Seow, Hsien (2012): Quality indicators for pain in palliative care. In: Rhonda J. Moore (Hg.): <i>Handbook of pain and palliative care: Biobehavioral approaches for the life course</i> . New York, NY: Springer Science + Business Media, S. 95–107. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=2012-21565-007&site=ehost-live .	1
45	Eagar K; Watters P; Currow DC; Aoun SM; Yates P (2010): The Australian Palliative Care Outcomes Collaboration (PCOC)--measuring the quality and outcomes of palliative care on a routine basis. In: <i>AUST HEALTH REV</i> 34 (2), S. 186–192. DOI: 10.1071/AH08718.	1
46	Earle, Craig C.; Park, Elyse R.; Lai, Bonnie; Weeks, Jane C.; Ayanian, John Z.; Block, Susan (2003): Identifying potential indicators of the quality of end-of-life cancer care from administrative data. In: <i>J CLIN ONCOL</i> 21 (6), S. 1133–1138. DOI: 10.1200/JCO.2003.03.059.	2

47	Elaboration of a Multi-dimensional Indicator of Quality in Palliative Care (QUALI-PALLI): Assistance Publique - Hôpitaux de Paris. Online verfügbar unter http://widgets.ebscohost.com/prod/customerspecific/s1105463/vpn.php?url=http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=edsclt&AN=edsclt.NCT02814682&lang=de&site=eds-live .	1
48	Engelberg RA; Downey L; Wenrich MD; Carline JD; Silvestri GA; Dotolo D et al. (2010): Measuring the quality of end-of-life care. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 39 (6), S. 951–971. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2009.11.313.	2
49	Eues SK (2007): End-of-life care: improving quality of life at the end of life. In: <i>PROF CASE MANAGE</i> 12 (6), S. 339–344. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105946454&site=ehost-live .	1
50	Eugene, Brigitte (2011): Criteria and tools for assessing quality of life in palliative care. In: <i>SOINS REV REF INFIRMIERE</i> (759), S. 48–50. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=108217257&site=ehost-live .	1
51	Ferris FD; Gomez-Batiste X; Fürst CJ; Connor S (2007): Implementing quality palliative care. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 33 (5), S. 533–541. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105993337&site=ehost-live .	1
52	Ferris, Frank D.; Gómez-Batiste, Xavier; Fürst, Carl Johan; Connor, Stephen (2007): Implementing Quality Palliative Care. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 33 (5), S. 533–541. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2007.02.033.	1
53	Francke, Anneke; Pasman, Roeline; Brandt, Hella; Deliens, Luc; van Vliet, Riet: Quality indicators for palliative care. [Abstract]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftj&AN=00019505-200806001-00103 .	1
54	Gagnon, Bruno; Nadeau, Lyne; Scott, Susan; Dumont, Serge; MacDonald, Neil; Aubin, Michèle; Mayo, Nancy (2015): The association between home palliative care services and quality of end-of-life care indicators in the province of Quebec. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 50 (1), S. 48–58. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2014.12.012.	1
55	Gill, Ashlinder (2015): Identifying Quality Indicators for Palliative and End-of-Life Care from Administrative Data. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 31 (3), S. 201.	1
56	Gingerich BS (2007): Quality and competence in end of life/palliative care. In: <i>HOME HEALTH CARE MANAGE PRACT</i> 19 (5), S. 402–403. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106172893&site=ehost-live .	1
57	Glickman, Myer (1997): Making palliative care better. Quality improvement, multiprofessional audit and standards ; report: National Council for Hospice and Specialist Palliative Care Services (Occasional paper / National Council for Hospice and Specialist Palliative Care Services, 12). Online verfügbar unter http://digitale-objekte.hbz-nrw.de/storage/2006/01/18/file_35/1273633.pdf .	1
58	Gonzalez Menendez, Ana; Fernandez, Concepcion; Garcia, Gerardo; Soler, Jorge; Arce, Clavel; Cueto, Jos (2002): Quality of life parameters in terminal oncological patients in a home care unit. In: <i>Psychology in Spain</i> 6, S. 68–76. DOI: 10.1037/t03589-000.	1

59	Gourdji I; McVey L; Purden M (2009): A quality end of life from a palliative care patient's perspective. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 25 (1), S. 40–50. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105516797&site=ehost-live .	3
60	Grady D (2012): Improving quality of care at the end of life. In: <i>ARCH INTERN MED</i> 172 (15), S. 1144. DOI: 10.1001/archinternmed.2012.3172.	2
61	Granda-Cameron C; Viola SR; Lynch MP; Polomano RC (2008): Measuring patient-oriented outcomes in palliative care: functionality and quality of life. In: <i>CLIN J ONCOL NURS</i> 12 (1), S. 65–77. DOI: 10.1188/08.CJON.65-77.	1
62	Grunfeld E; Johnston G; Mykhalovskiy E; Cicchelli L; McIntyre P; Burge F et al. (2006): Quality indicators for end-of-life breast cancer care: is there agreement between stakeholder groups? In: <i>J PALLIAT CARE</i> 22 (3), S. 200. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106219927&site=ehost-live .	1
63	Grunfeld, Eva; Lethbridge, Lynn; Dewar, Ron; Lawson, Beverley; Paszat, Lawrence F.; Johnston, Grace et al. (2006): Towards using administrative databases to measure population-based indicators of quality of end-of-life care: Testing the methodology. In: <i>PALLIAT MED</i> 20 (8), S. 769–777. DOI: 10.1177/0269216306072553.	1
64	Grunfeld, Eva; Urquhart, Robin; Mykhalovskiy, Eric; Folkes, Amy; Johnston, Grace; Burge, Frederick I. et al. (2008): Toward population-based indicators of quality end-of-life care: Testing stakeholder agreement. In: <i>Cancer</i> 112 (10), S. 2301–2308. DOI: 10.1002/cncr.23428.	1
65	Hamdan K; Bond AE (2009): End of life care practices and quality of life: an integrative review. In: <i>COMMUN NURS RES</i> 42, S. 379. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105055529&site=ehost-live .	1
66	Hennessey, R.; Mangold, R., Der Qualität Leben geben, In: Nova 2008, S. 44-45.	3
67	Hennessey, R.; Mangold, R., Lebensqualität statt Qualitätskontrolle – etablierte Systeme helfen nicht weiter, In: Österreichische Pflegezeitschrift 2007, S. 17-22.	2
68	Henoch I; Axelsson B; Bergman B; Henoch, Ingela; Axelsson, Bertil; Bergman, Bengt (2010): The Assessment of Quality of life at the End of Life (AQEL) questionnaire: a brief but comprehensive instrument for use in patients with cancer in palliative care. In: <i>QUAL LIFE RES</i> 19 (5), S. 739–750. DOI: 10.1007/s11136-010-9623-7.	1
69	Herbstrith, M., Qualität (er)leben, In: Österreichische Pflegezeitschrift 2002, S. 40.	2
70	<u>Heyland, Daren K. MD MSc; Dodek, Peter MD MHSc; You, John J. MD MSc; Sinuff, Tasnim MD PhD; Hiebert, Tim MD MSc; Tayler, Carolyn RN MSA et al.: Validation of quality indicators for end-of-life communication: results of a multicentre survey. [Miscellaneous Article]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovfts&AN=00002792-201707310-00006. DOI: 10.1503/cmaj.160515.</u>	2
71	Higginson, Irene (Hg.) (1992): Quality, standards, organisational and clinical audit for hospice and palliative care services: National Council for Hospice and Specialist Palliative Care Services (Occasional paper / National Council for Hospice and Specialist Palliative Care Services, 2).	1

72	Hodges M; London MR; Lundstedt J (2006): Family-driven quality improvement in inpatient end-of-life care. In: <i>J HEALTHC QUAL</i> 28 (2), S. 20–31. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106456750&site=ehost-live .	1
73	Huang I; Shenkman EA; Madden VL; Vadaparampil S; Quinn G; Knapp CA (2010): Measuring quality of life in pediatric palliative care: challenges and potential solutions. In: <i>PALLIAT MED</i> 24 (2), S. 175–182. DOI: 10.1177/0269216309352418.	1
74	Huber, E.; Bischof, I., Qualitätsentwicklung und Forschung - Wie geht das Hand in Hand? Ein praxisorientiertes Projekt zur Entwicklung von Messinstrumenten mit dem Ziel, Lebensqualität in Wohn- und Pflegeeinrichtungen zu erheben, In: Pr-InterNet.info 2004, S. 407-409. CareLit	2
75	Hudson, Peter; Hall, Chris; Boughey, Alison; Roulston, Audrey (2018): Bereavement support standards and bereavement care pathway for quality palliative care. In: <i>PALLIAT SUPPORT CARE</i> 16 (4), S. 375–387. DOI: 10.1017/S1478951517000451.	2
76	Ibello, Elena (2012): "Qualität in der Palliative Care - messbare Größe oder eine Frage der Haltung?". In: <i>Palliative-ch</i> (3), S. 34.	1
77	Iliffe, Steve; Davies, Nathan; Manthorpe, Jill; Crome, Peter; Ahmedzai, Sam H.; Vernooij-Dassen, Myrra; Engels, Yvonne (2016): Improving palliative care in selected settings in England using quality indicators: A realist evaluation. DOI: 10.1186/s12904-016-0144-1.	1
78	Ingleton C; Faulkner A (1995): Quality assurance in palliative care: some of the problems. In: <i>EUR J CANCER CARE</i> 4 (1), S. 38–44. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107424773&site=ehost-live .	1
79	Jocham HR; Dassen T; Widdershoven G; Halfens RJG (2009): Quality-of-life assessment in a palliative care setting in Germany: an outcome evaluation. In: <i>INT J PALLIAT NURS</i> 15 (7), S. 338–345. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105412815&site=ehost-live .	1
80	Jones, Emma; Thienprayoon, Rachel; Hidalgo, Michelle; Stapleton, Stacie (2017): Quality in Pediatric Palliative Care. In: Christopher E. Dandoy, Joanne M. Hilden, Amy L. Billett und Brigitta U. Mueller (Hg.): Patient Safety and Quality in Pediatric Hematology/Oncology and Stem Cell Transplantation. Cham: Springer International Publishing; Imprint; Springer, S. 325–350. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-3-319-53790-0_18 .	1
81	Kaasa S; Loge JH (2002): Quality-of-life assessment in palliative care. In: <i>LANCET ONCOL</i> 3 (3), S. 175–182. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106920439&site=ehost-live .	1
82	Kaasa S; Loge JH (2003): Quality of life in palliative care: principles and practice. In: <i>PALLIAT MED</i> 17 (1), S. 11–20. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106868201&site=ehost-live .	1
83	Kamal, Arif H.; Gradison, Margaret; Maguire, Jennifer M.; Taylor, Donald; Abernethy, Amy P. (2014): Quality Measures for Palliative Care in Patients With Cancer: A Systematic Review. In: <i>J ONCOL PRACT</i> 10 (4), S. 281–287. DOI: 10.1200/JOP.2013.001212.	1

84	Kamal, Arif H.; Kavalieratos, Dio; Bull, Janet; Stinson, Charles S.; Nicolla, Jonathan; Abernethy, Amy P. (2015): Usability and acceptability of the QDACT-PC, an electronic point-of-care system for standardized quality monitoring in palliative care. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 50 (5), S. 615–621. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.05.013.	1
85	Kämmer, K., Qualitätssicherung für die letzte Lebensphase, In: <i>Pflege aktuell</i> 1993, S. 668-671, CareLit	2
86	<u>Kao, Yee-Hsin (2015): Effect of hospice care on quality indicators of end-of-life care among patients with liver cancer: a national longitudinal population-based study in Taiwan 2000–2011. In: BioMed Central Ltd. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/923794833. DOI: 10.1186/s12904-015-0036-9.</u>	1
87	Karl A., Lorenz; Kenneth, Rosenfeld; Neil, Wenger (2007): Quality Indicators for Palliative and End-of-Life Care in Vulnerable Elders. In: <i>J AM GERIATR SOC</i> , S318. Online verfügbar unter http://widgets.ebscohost.com/prod/customerspecific/s1105463/vpn.php?url=http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=edsovi&AN=edsovi.00004495.200710001.00010&lang=de&site=eds-live .	1
88	Kathleen, Leemans; Luc, Deliens; Anneke L, Francke; Robert Vander, Stichele; van den Lieve, Block; Joachim, Cohen (2015): Quality indicators for palliative care services: Mixed-method study testing for face validity, feasibility, discriminative power and usefulness. In: <i>PALLIAT MED</i> (1), S. 71. DOI: 10.1177/0269216314546712.	1
89	Kearns, Tara; Cornally, Nicola; Molloy, William (2017): Patient reported outcome measures of quality of end-of-life care: A systematic review. In: <i>MATURITAS</i> 96, S. 16–25. DOI: 10.1016/j.maturitas.2016.11.004.	1
90	Kern, Martina (2001): Qualitätskriterien in der Palliativpflege. In: <i>Die Hospiz-Zeitschrift</i> 3 (4), S. 3.	1
91	Kirch R (2012): Palliative care and quality of life: patient-centered care case study. In: <i>ARCH INTERN MED</i> 172 (15), S. 1170–1172. DOI: 10.1001/archinternmed.2012.2076.	1
92	Kirch, Rebecca Anne; Brawley, Otis (2012): Palliative Care: A Lifeline to Quality of Life. In: <i>J ONCOL PRACT</i> 8 (2), S. 128–129. DOI: 10.1200/JOP.2011.000530.	1
93	Kowalew, T., Verändert ein standardisierter Leitfaden die Qualität der Sterbebegleitung ?, In: <i>Pflegen</i> 2009, S. 36-42, CareLit	2
94	Kristjanson, L. J. (1986): Indicators of quality of palliative care from a family perspective. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 1 (2), S. 8–17. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/2453638 .	3
95	Kristjanson, Linda J. (1989): Quality of terminal care: Salient indicators identified by families. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 5 (1), S. 21–30. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psych&AN=1989-37640-001&site=ehost-live .	1
96	Kunz, Roland (2016): Palliative Care für eine gute Lebensqualität von Demenzkranken. In: <i>Thema im Fokus</i> 17 (125), S. 12.	1
97	Lebensqualität als Qualitätskriterium für Pflegeheime, In: <i>bpa Magazin</i> 2010, S. 32	3

98	Leemans, K. 1.; Cohen, J. 1.; Van den Block, L. 1,2; Vander Stichele, R. 1,3; Francke, A. L. 4,5; Deliens, L. 1,4: Quality Indicators for Palliative Care (Q-PAC): Testing the Feasibility, Usefulness and Face Validity in Palliative Practice: Abstract number: P56. [Abstract]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftp&AN=00019505-201406000-00195 .	1
99	Leemans, K. 1.; Cohen, J. 1.; Van den Block, L. 1,2; Vander Stichele, R. 1,3; Francke, A. L. 4,5; Deliens, L. 1,4: Trimming Quality Indicators for Palliative Care to a Minimal Set : One Step Further in the Q-Pac Project: Abstract number: P336. [Abstract]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftp&AN=00019505-201406000-00475 .	1
100	Leemans, K. 1.; Cohen, J. 1.; Van den Block, L. 1,2; Vander Stichele, R. 3.; Claessen, S. J. 4.; Francke, A. L. 4. et al.: Towards a Standardized Method for Developing Quality Indicators for Palliative Care? [Abstract]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftm&AN=00019505-201206000-00465 .	1
101	Leemans, Kathleen; Cohen, Joachim; Francke, Anneke L.; Vander Stichele, Robert; Claessen, Susanne Jj; van den Block, Lieve; Deliens, Luc (2013): Towards a standardized method of developing quality indicators for palliative care: protocol of the Quality indicators for Palliative Care (Q-PAC) study. In: <i>BMC palliative care</i> 12. DOI: 10.1186/1472-684X-12-6.	1
102	Leemans, Kathleen; Deliens, L.; van den Block, L.; Vander Stichele, R.; Francke, A. L.; Cohen, J. (2017): Systematic quality monitoring for specialized palliative care services: Development of a minimal set of Quality Indicators for Palliative Care Study (QPAC). In: <i>AM J HOSP PALLIAT MED</i> 34 (6), S. 532–546. DOI: 10.1177/1049909116642174.	1
103	Leemans, Kathleen; Deliens, Luc; Francke, Anneke L.; Vander Stichele, Robert; van den Block, Lieve; Cohen, Joachim (2015): Quality indicators for palliative care services: Mixed-method study testing for face validity, feasibility, discriminative power and usefulness. In: <i>PALLIAT MED</i> 29 (1), S. 71–82. DOI: 10.1177/0269216314546712.	3
104	Leemans, Kathleen; van den Block, Lieve; Vander Stichele, Robert; Francke, Anneke L.; Deliens, Luc; Cohen, Joachim (2015): How to implement quality indicators successfully in palliative care services: perceptions of team members about facilitators of and barriers to implementation. In: <i>SUPPORT CARE CANCER</i> 23 (12), S. 3503–3511. DOI: 10.1007/s00520-015-2687-8.	1
105	Lewis S; Bridge M; Roughton D; Barelds J; Brenton S; Cotter S et al. (2002): Quality of life issues identified by palliative care clients using two tools. In: <i>CONTEMP NURSE</i> 12 (1), S. 31–41. DOI: 10.5172/conu.12.1.31.	1
106	Lind, Susanne; Adolfsson, Jan; Axelsson, Bertil; Furst, Carl Johan (2013): Quality indicators for palliative and end of life care: a review of Swedish policy documents. In: <i>BMJ supportive & palliative care</i> 3 (2), S. 174–180. DOI: 10.1136/bmjspcare-2012-000390.	1
107	Lo RSK; Woo J; Zhoc KCH; Li CYP; Yeo W; Johnson P et al. (2002): Quality of life of palliative care patients in the last two weeks of life. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 24 (4), S. 388–397. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106860273&site=ehost-live .	1

108	Lorenz, Karl A.; Rosenfeld, Kenneth; Wenger, Neil (2007): Quality indicators for palliative and end-of-life care in vulnerable elders. In: <i>J AM GERIATR SOC</i> 55 Suppl 2, S318-26. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovfti&AN=00004495-200710001-00010 .	1
109	Luk SCW: Measurement of quality of life for end stage renal patients. Hong Kong Polytechnic (People's Republic of China). Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=109876206&site=ehost-live .	1
110	Lynn J (1997): Measuring quality of care at the end of life: a statement of principles. In: <i>J AM GERIATR SOC</i> , S. 526–527. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107242155&site=ehost-live .	1
111	Lynn J; Schall MW; Milne C; Nolan KM; Kabcenell A (2000): Quality improvements in end of life care: insights from two collaboratives. In: <i>JOINT COMM J QUAL IMPROV</i> 26 (5), S. 254–267. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106963493&site=ehost-live .	1
112	Magerl, Heidi (2013): Personzentrierte Qualität in Hospiz und Palliative Care. In: <i>Gesprächspsychotherapie und personzentrierte Beratung</i> 44 (4), S. 196.	1
113	Mangold, R.; Hennessey, R., Lebensqualität statt Qualitätskontrolle (Teil II), In: <i>Heim und Pflege</i> 2006, S. 362-365.	3
114	Masaki, Harue; Kawai, Nobuko; Matsumoto, Keiko; Kuwata, Miyoko; Yoshioka, Sachiko; Nishiyama, Midori et al. (2017): Consensus development of quality indicators for end-of-life care for elders in Japan. In: <i>International journal of nursing practice</i> 23 Suppl 1. DOI: 10.1111/ijn.12562.	1
115	Maurice-Stam, H. (2007): Psychosocial indicators of health related quality of life in children with cancer 2 months after end of succesful treatment. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/1081439167 .	1
116	<u>McCaffrey, Nicola; Bradley, Sandra; Ratcliffe, Julie; Currow, David C. (2016): What Aspects of Quality of Life Are Important From Palliative Care Patients' Perspectives? A Systematic Review of Qualitative Research. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 52 (2), 318-328.e5. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/1081439167. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2016.02.012.</u>	1
117	<u>McCorry, Noleen K. 1.; O'Connor, Sean 2.; Leemans, Kathleen 3,4; Coast, Joanna 5.; Donnelly, Michael 1.; Finucane, Anne 6,7 et al.: Quality indicators for Palliative Day Services: A modified Delphi study. [Article]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftt&AN=00019505-201902000-00008. DOI: 10.1177/0269216318810601.</u>	3
118	McLennon, Susan (2015): Indicators of the Quality of End of Life Cancer Care at an Academic Medical Center (S765). In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 49 (2), S. 441. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2014.11.244.	1
119	Measuring What Matters: Top-Ranked Quality Indicators for Hospice and Palliative Care From the American Academy of Hospice and Palliative Medicine and Hospice and Palliative Nurses Association (2015). In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> (4), S. 773. Online verfügbar unter http://widgets.ebscohost.com/prod/customerspecific/s1105463/vpn.php?url=http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=edsgih&AN=edsgcl.407699296&lang=de&site=eds-live .	1

120	Meyer EC; Ritholz MD; Burns JP; Truog RD (2006): Improving the quality of end-of-life care in the pediatric intensive care unit: parents' priorities and recommendations. In: <i>PEDIATRICS</i> 117 (3), S. 649–657. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106449815&site=ehost-live .	1
121	Miller KE; Miller MM; Zylstra R (2000): Providing quality care at the end of life. In: <i>FAM PRACT RECERTIF</i> 22 (9), S. 25–38. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106945379&site=ehost-live .	1
122	Miller SC; Ryndes T (2005): Quality of life at the end of life: the public health perspective. In: <i>GENERATIONS</i> 29 (2), S. 41–47. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106530134&site=ehost-live .	1
123	Miyashita M; Morita T; Ichikawa T; Sato K; Shima Y; Uchitomi Y (2009): Quality indicators of end-of-life cancer care from the bereaved family members' perspective in Japan. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 37 (6), S. 1019–1026. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2008.05.015.	1
124	Miyashita M; Nakamura A; Morita T; Bito S (2008): Identification of quality indicators of end-of-life cancer care from medical chart review using a modified Delphi method in Japan. In: <i>AM J HOSP PALLIAT MED</i> 25 (1), S. 33–38. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105882222&site=ehost-live .	1
125	Mizuno, Atsushi; Miyashita, Mitsunori; Hayashi, Akitoshi; Kawai, Fujimi; Niwa, Koichiro; Utsunomiya, Akemi et al. (2017): Potential palliative care quality indicators in heart disease patients: A review of the literature. In: <i>Journal of cardiology</i> 70 (4), S. 335–341. DOI: 10.1016/j.jcc.2017.02.010.	2
126	Moreira Freire, Maria Eliane; Bezerra Oliveira, Cecília Danielle; Geraldo da Costa, Solange Fátima; Vasconcelos Ferreira, Monica; Lacet Zaccara, Ana Aline; Sousa Dantas, Mariana de (2015): EVALUATION TOOLS OF QUALITY OF LIFE IN PALLIATIVE CARE: AN INTEGRATIVE REVIEW. In: <i>REV ENFERMAGEM UFPE</i> 9 (7), S. 8593–8607. DOI: 10.5205/reuol.7874-68950-4-SM.0909201512.	1
127	Morgan G (2000): Professional issues. Assessment of quality of life in palliative care. In: <i>INT J PALLIAT NURS</i> 6 (8), S. 406–410. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106990223&site=ehost-live .	1
128	Morita T; Hirai K; Sakaguchi Y; Maeyama E; Tsuneto S; Shima Y (2004): Measuring the quality of structure and process in end-of-life care from the bereaved family perspective. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 27 (6), S. 492–501. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106492650&site=ehost-live .	1
129	Mularski RA (2006): Defining and measuring quality palliative and end-of-life care in the intensive care unit. In: <i>CRIT CARE MED</i> 34 (11), S309-16. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106247327&site=ehost-live .	1
130	Myers, Jeff (2017): Measuring quality of end-of-life communication and decision-making: Do we have this right? In: <i>CMAJ</i> 189 (30), E978-E979. DOI: 10.1503/cmaj.170280.	1

131	Nakazawa, Yoko; Kato, Masahi; Yoshida, Saran; Miyashita, Mitsunori; Morita, Tatsuya; Kizawa, Yoshiyuki (2016): Population-Based Quality Indicators for Palliative Care Programs for Cancer Patients in Japan: A Delphi Study. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 51 (4), S. 652–661. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.11.011.	1
132	Nordbø, Linn Grimestad (2015): God kvalitet i palliative tjenester - Bruk av kvalitetindikatorer som kvalitetsmål ; Good quality in Palliative Care. Quality indicators as assessment tools for quality improvement. Norway, Europe. Online verfügbar unter http://widgets.ebscohost.com/prod/customerspecific/s1105463/vpn.php?url=http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=edsbas&AN=edsbas.9CE67C3&lang=de&site=eds-live .	1
133	Nyatanga, Brian (2014): Quality end-of-life care as a public health problem. In: <i>BR J COMMUNITY NURS</i> 19 (12), S. 619. DOI: 10.12968/bjcn.2014.19.12.619.	1
134	O'Connor, Sean R.; Dempster, Martin; McCorry, Noleen K. (2017): Identifying models of delivery, care domains and quality indicators relevant to palliative day services: a scoping review protocol. In: <i>Systematic reviews</i> 6 (1), S. 100. DOI: 10.1186/s13643-017-0489-4.	2
135	<u>Ostgathe, Christoph; Voltz, Raymond (2010): Quality indicators in end-of-life care. In: <i>Current opinion in supportive and palliative care</i> 4 (3), S. 170–173. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftl&AN=01263393-201009000-00010. DOI: 10.1097/SPC.0b013e32833add10.</u>	1
136	Paiva, Carlos Eduardo; Paiva, Bianca Sakamoto Ribeiro (2011): Searching for a Simple Assessment Tool Capable of Estimating Quality of Life in Palliative Care Clinical Practice: Is a Feeling of Well-Being a Good Candidate Tool as a Single Item?...Stiel S, Kues K, Krumm N, Radbruch L, Elsner F: Assessment of quality of life in patients receiving palliative care: comparison of measurement tools and single item on subjective well-being. <i>J Palliat Med</i> 2011;14:599??606. In: <i>J PALLIAT MED</i> 14 (12), S. 1281–1282. DOI: 10.1089/jpm.2011.0268.	1
137	Pasman HR; Brandt HE; Deliens L; Francke AL (2009): Quality indicators for palliative care: a systematic review. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 38 (1), S. 145–156. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2008.07.008.	1
138	Pastrana, Tania; Radbruch, Lukas; Nauck, Friedemann; H??ver, Gerhard; Fegg, Martin; Pestinger, Martina et al. (2010): Outcome indicators in palliative care--how to assess quality and success. Focus group and nominal group technique in Germany. In: <i>SUPPORT CARE CANCER</i> 18 (7), S. 859–868. DOI: 10.1007/s00520-009-0721-4.	1
139	<u>Payne, Sheila 1.; Leget, Carlo 2.; Peruselli, Carlo 3.; Radbruch, Lukas 4.: Quality indicators for palliative care: Debates and dilemmas. [Editorial]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftn&AN=00019505-201207000-00001. DOI: 10.1177/0269216312450123.</u>	1
140	Pfaff, Kathryn; Markaki, Adelais (2017): Compassionate collaborative care: an integrative review of quality indicators in end-of-life care. In: <i>BMC palliative care</i> 16 (1), S. 65. DOI: 10.1186/s12904-017-0246-4.	1
141	Pinn, Stephen (2011): Quality of end-of-life care: results of a pan-Thames audit. In: <i>BR J HOSP MED (LOND)</i> 72 (2), S. 70. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=104843087&site=ehost-live .	1

142	Pratheepawanit N; Salek MS; Finlay IG (1999): The applicability of quality-of-life assessment in palliative care: comparing two quality-of-life measures. In: <i>PALLIAT MED</i> 13 (4), S. 325–334. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107222682&site=ehost-live .	1
143	Prince-Paul M; Daly BJ (2007): Communication as the link between the social and spiritual domains of the quality of life at the end of life. In: <i>ONCOL NURS FORUM</i> 34 (1), S. 224–225. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106248240&site=ehost-live .	1
144	Printz, Carrie (2014): Standardized criteria for palliative care consultation improves quality of life. In: <i>Cancer</i> 120 (7), S. 930–931. DOI: 10.1002/cncr.28651.	1
145	Quality and standards in human services in Ireland. End-of-life care in hospitals (2012): National Economic and Social Council (Report / National Economic and Social Council, 131). Online verfügbar unter http://files.nesc.ie/nesc_reports/en/NESC_131_End-of-Life_%20Care_Non_Technical_Summary.pdf ; http://files.nesc.ie/nesc_reports/en/NESC_131_End-of-Life_Care_Exec_Summary.pdf ; http://files.nesc.ie/nesc_reports/en/NESC_131_End-of-Life_Care_Main_Report.pdf .	1
146	Quality indicators for palliative and end of life care: a review of Swedish policy documents (2015). Online verfügbar unter http://widgets.ebscohost.com/prod/customerspecific/s1105463/vpn.php?url=http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=edsbas&AN=edsbas.887590F0&lang=de&site=eds-live .	1
147	Quality indicators for Palliative Care (Q-PAC) study: testing the feasibility, usability, and face validity and developing a minimal set (2014). Belgium, Europe. Online verfügbar unter http://widgets.ebscohost.com/prod/customerspecific/s1105463/vpn.php?url=http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=edsbas&AN=edsbas.A32427CC&lang=de&site=eds-live .	1
148	Quality Indicators for Palliative Care from an international perspective (2015). Online verfügbar unter http://widgets.ebscohost.com/prod/customerspecific/s1105463/vpn.php?url=http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=edsnar&AN=edsnar.oai.pure.atira.dk.publications.5c949e3d.749e.4286.abac.f98695975c4d&lang=de&site=eds-live .	1
149	Quality indicators for palliative care services: Mixed-method study testing for face validity, feasibility, discriminative power and usefulness (2015). In: <i>PALLIAT MED</i> (1). Online verfügbar unter http://widgets.ebscohost.com/prod/customerspecific/s1105463/vpn.php?url=http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=edsnar&AN=edsnar.oai.pure.atira.dk.publications.caf745bb.00c3.4424.ac23.088fb515c655&lang=de&site=eds-live .	2
150	Quality indicators for palliative care: Debates and dilemmas (2012). In: <i>PALLIAT MED</i> . Online verfügbar unter http://widgets.ebscohost.com/prod/customerspecific/s1105463/vpn.php?url=http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=edsnar&AN=edsnar.oai.repository.uvh.nl.11439.2102&lang=de&site=eds-live .	1

151	Quality Indicators for Palliative Care: Update of a Systematic Review (2013). In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 4(4), S. 556. Online verfügbar unter http://widgets.ebscohost.com/prod/customerspecific/s1105463/vpn.php?url=http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=edsgih&AN=edsgcl.345927940&lang=de&site=eds-live .	1
152	Quality-indicators for palliative care: a review of the literature (2009). Online verfügbar unter http://widgets.ebscohost.com/prod/customerspecific/s1105463/vpn.php?url=http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=edsnar&AN=edsnar.nivel.publicat.3206&lang=de&site=eds-live .	1
153	Razzouk BI; Hord JD; Hockenberry M; Hinds PS; Feusner J; Williams D; Rackoff WR (2006): Double-blind, placebo-controlled study of quality of life, hematologic end points, and safety of weekly epoetin alfa in children with cancer receiving myelosuppressive chemotherapy. In: <i>J CLIN ONCOL</i> 24 (22), S. 3583–3589. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106020775&site=ehost-live .	2
154	Rollings JC (2008): Professional love in palliative nursing: an exceptional quality or an occupational burden? In: <i>INT J HUM CARING</i> 12 (3), S. 53–56. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105566787&site=ehost-live .	1
155	Roo, Maaïke L. de; Leemans, Kathleen; Claessen, Susanne J. J.; Cohen, Joachim; Pasma, H. Roeline W.; Deliëns, Luc; Francke, Anneke L. (2013): Quality indicators for palliative care: update of a systematic review. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 46 (4), S. 556–572. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2012.09.013.	1
156	Rosenfeld K; Wenger NS; Rosenfeld, K.; Wenger, N. S. (2000): Measuring quality in end-of-life care. In: <i>CLIN GERIATR MED</i> 16 (2), S. 387–400. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107123313&site=ehost-live .	1
157	Rummans TA; Bostwick JM; Clark MM; Rummans, T. A.; Bostwick, J. M.; Clark, M. M. (2000): Maintaining quality of life at the end of life. In: <i>MAYO CLIN PROC</i> 75 (12), S. 1305–1310. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107005278&site=ehost-live .	1
158	Saito, S.; Shimozuma, K.; Yamaguchi, M.; Ueda, K. (2011): PCN132 A Development of Quality Indicators for Evaluating Home Palliative Care and Their Relation with Bereaved Family Satisfaction. In: <i>Value in Health</i> 14 (7), A458. DOI: 10.1016/j.jval.2011.08.1233.	1
159	Saxena S; O'Connell K; Underwood L (2002): A commentary: cross-cultural quality-of-life assessment at the end of life. In: <i>GERONTOLOGIST</i> 43, S. 81–85. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106800133&site=ehost-live .	1
160	Schenck, Anna P.; Rokoske, Franziska S.; Durham, Danielle; Cagle, John G.; Hanson, Laura C. (2014): Quality Measures for Hospice and Palliative Care: Piloting the PEACE Measures. In: <i>J PALLIAT MED</i> 17 (7), S. 769–775. DOI: 10.1089/jpm.2013.0652.	1

161	Schreye, Robrecht de; Smets, Tinne; Annemans, Lieven; Deliens, Luc; Gielen, Birgit; Gendt, Cindy de; Cohen, Joachim (2017): Applying Quality Indicators For Administrative Databases To Evaluate End-Of-Life Care For Cancer Patients In Belgium. In: <i>Health affairs (Project Hope)</i> 36 (7), S. 1234–1243. DOI: 10.1377/hlthaff.2017.0199.	1
162	Seccareccia, Dori; Wentlandt, Kirsten; Kevork, Nanor; Workentin, Kevin; Blacker, Susan; Gagliese, Lucia et al. (2015): Communication and Quality of Care on Palliative Care Units: A Qualitative Study. In: <i>J PALLIAT MED</i> 18 (9), S. 758–764. DOI: 10.1089/jpm.2014.0408.	1
163	Selman, Lucy E.; Higginson, Irene J.; Agupio, Godfrey; Dinat, Natalya; Downing, Julia; Gwyther, Liz et al. (2011): Quality of life among patients receiving palliative care in South Africa and Uganda: a multi-centred study. In: <i>HEALTH QUAL LIFE OUTCOMES</i> 9 (1), S. 21. DOI: 10.1186/1477-7525-9-21.	1
164	Seow, Hsien; Snyder, Claire F.; Mularski, Richard A.; Shugarman, Lisa R.; Kutner, Jean S.; Lorenz, Karl A. et al. (2009): A framework for assessing quality indicators for cancer care at the end of life. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 38 (6), S. 903–912. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2009.04.024.	1
165	Seow, Hsien; Snyder, Claire F.; Shugarman, Lisa R.; Mularski, Richard A.; Kutner, Jean S.; Lorenz, Karl A. et al. (2009): Developing quality indicators for cancer end-of-life care: Proceedings from a national symposium. In: <i>Cancer</i> 115 (17), S. 3820–3829. DOI: 10.1002/cncr.24439.	1
166	Simone, Charles B. (2014): Quality of life, heart rate, breathing, and pain: palliative care parameters and symptoms. In: <i>Annals of palliative medicine</i> 3 (4), S. 236–237. DOI: 10.3978/j.issn.2224-5820.2014.11.01.	1
167	Singer PA; Martin DK; Kelner M; Singer, P. A.; Martin, D. K.; Kelner, M. (1999): Quality end-of-life care: patients' perspectives. In: <i>JAMA</i> 281 (2), S. 163–168. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107205150&site=ehost-live .	1
168	Singer, Peter; Bowman, Kerry (2002): Quality care at the end of life. Online verfügbar unter https://core.ac.uk/download/pdf/46955333.pdf .	1
169	Sommerbakk, R.; Kaasa, S.; Haugen, D. F.; Hjermstad, M. J.: Testing a Web-based Tool for Registration of Quality Indicators in Palliative Care Services - A Qualitative Analysis: Abstract number: PO67. [Abstract]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftp&AN=00019505-201406000-00648 .	1
170	Steinhauser KE; Bosworth HB; Clipp EC; McNeilly M; Christakis NA; Parker J; Tulsy JA (2002): Initial assessment of a new instrument to measure quality of life at the end of life. In: <i>J PALLIAT MED</i> 5 (6), S. 829–841. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105823524&site=ehost-live .	1
171	Steudter, Elke (2017): Was ist eine gute end-of-life Care? : Lebensende. In: <i>Pflegen: Palliativ</i> 9 (36), S. 30.	1
172	Steve Iliffe; Nathan Davies; Jill Manthorpe; Peter Crome; Sam Ahmedzai; Myrra Vernooij-Dassen; Yvonne Engels (2016): Improving palliative care in selected settings in England using quality indicators: a realist evaluation. Germany, Europe: Figshare. Online verfügbar unter http://widgets.ebscohost.com/prod/customerspecific/s1105463/vpn.php?url=http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=edsbas&AN=edsbas.15BD0E54&lang=de&site=eds-live .	1

173	Stiel, Stephanie; Psych, Dipl; Kues, Katharina; Krumm, Norbert; Radbruch, Lukas; Elsner, Frank (2011): Assessment of Quality of Life in Patients Receiving Palliative Care: Comparison of Measurement Tools and Single Item on Subjective Well-Being. In: <i>J PALLIAT MED</i> 14 (5), S. 599–606. DOI: 10.1089/jpm.2010.0473.	1
174	Taniguchi, Alan (2011): Implementation and evaluation of a quality end-of-life care protocol in a tertiary care academic health sciences centre...Canadian Hospice Palliative Care Conference: Navigating Safe Pathways to Quality Hospice Palliative Care, September 8-11, 2011, St. John's, Newfoundland, Canada. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 27 (3), S. 255. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=108258808&site=ehost-live .	1
175	Tassinari D; Poggi B; Fantini M; Nicoletti SVL; Sartori S (2005): Quality of care at the end of life: how far are we from reaching a comprehensive solution to the problem? In: <i>PALLIAT MED</i> 19 (4), S. 434–435. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106239409&site=ehost-live .	1
176	Tassinari, D.; Maltoni, M. (2009): Quality of life in palliative care. In: <i>Journal of Medicine and the Person</i> 7 (1), S. 11–18. DOI: 10.1007/s12682-009-0003-4.	1
177	Taylor G; Cohen SR; Carpentier S (2006): Quality of life assessment in palliative care: how do family caregivers interpret the items? In: <i>J PALLIAT CARE</i> 22 (3), S. 240. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106220266&site=ehost-live .	1
178	Terry, Margaret (2014): The New Quality Movement in Hospice and Palliative Care: Where Is It Going? In: <i>HOME HEALTHC NURSE</i> 32 (1), S. 65–66. DOI: 10.1097/NHH.0000000000000005.	1
179	Thompson G; McClement S (2002): Defining and determining quality in end-of-life care. In: <i>INT J PALLIAT NURS</i> 8 (6), S. 288–293. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106968905&site=ehost-live .	1
180	Thompson GN; Chochinov HM (2006): Methodological challenges in measuring quality care at the end of life in the long-term care environment. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 32 (4), S. 378–391. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105961858&site=ehost-live .	1
181	Tilden VP; Tolle S; Drach L; Hickman S (2002): Measurement of quality of care and quality of life at the end of life. In: <i>GERONTOLOGIST</i> 43, S. 71–80. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106800128&site=ehost-live .	1
182	Tingle, John (2012): Assessing the quality of care delivery at the end of life. In: <i>BR J NURS</i> 21 (14), S. 878–879. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=104246627&site=ehost-live .	2
183	Toennessen, H., Lebensqualität (für Bewohner) und Arbeitsqualität (für Mitarbeiter) - auch durch Qualitätssicherung und Zertifizierung?, In: Mitteilungen Evangelischer Fachverband für Kranken- und Sozialpflege 1997, S. 6-12. CareLit (für Mitarbeiter) - auch durch Qualitätssicherung und Zertifizierung?, Dokument 41151, erschienen: 01.04.1997	3

184	Towards a standardized method of developing quality indicators for palliative care: protocol of the Quality indicators for Palliative Care (Q-PAC) study (2013). In: <i>BMC palliative care</i> . Online verfügbar unter http://widgets.ebscohost.com/prod/customerspecific/s1105463/vpn.php?url=http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=edsnar&AN=edsnar.oai.pure.atira.dk.publications.301a7a6a.27cc.49be.8976.09e8551ef472&lang=de&site=eds-live .	1
185	Urowitz, Sara (2015): "The Vital Few": Identifying Standard Quality Indicators for Palliative Care in Ontario. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 31 (3), S. 204.	1
186	van Beek, K. 1.; Woitha, K. 2.; Ahmed, N. 3.; Jaspers, B. 4.; Colombet, I. 5.; Gomez-Batiste, X. 6. et al.: The Development of Quality Indicators in Palliative Care: European Panel on Indicators of Best Practice in the Organisation of Palliative Care in Europe: A 2-round Delphi: Abstract number: 588: Poster number: P159. [Abstract]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftk&AN=00019505-201006004-00546 .	1
187	van Oorschot, Birgitt (2013): Versorgungsqualität am Lebensende. Was bedeuten klinische Kriterien für die Versorgung am Lebensende? In: <i>InFo Onkologie</i> 16 (3). Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2013/ZBMED-2013515159-21.pdf .	1
188	Virdun, Claudia; Lockett, Tim; Lorenz, Karl A.; Phillips, Jane (2018): National quality indicators and policies from 15 countries leading in adult end-of-life care: a systematic environmental scan. In: <i>BMJ supportive & palliative care</i> 8 (2), S. 145–154. DOI: 10.1136/bmjspcare-2017-001432.	1
189	Volicer, Ladislav; Simard, Joyce (2015): Palliative care and quality of life for people with dementia: medical and psychosocial interventions. In: <i>INT PSYCHOGERIATR</i> 27 (10), S. 1623–1634. DOI: 10.1017/S1041610214002713.	1
190	Wachterman, Melissa W.; Pilver, Corey; Smith, Dawn; Ersek, Mary; Lipsitz, Stuart R.; Keating, Nancy L. (2016): Quality of End-of-Life Care Provided to Patients With Different Serious Illnesses. In: <i>JAMA INTERN MED</i> 176 (8), S. 1095–1102. DOI: 10.1001/jamainternmed.2016.1200.	1
191	Walling, A. M.; Ahluwalia, S. C.; Wenger, N. S.; Booth, M.; Roth, C. P.; Lorenz, K. et al. (2017 Jan): Palliative Care Quality Indicators for Patients with End-Stage Liver Disease Due to Cirrhosis. United States. . In: <i>JOURNAL OF GENERAL INTERNAL MEDICINE</i> . Online verfügbar unter http://widgets.ebscohost.com/prod/customerspecific/s1105463/vpn.php?url=http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=edswsc&AN=000358386900387&lang=de&site=eds-live .	1
192	Walling, Anne Margaret: Measuring the quality of care at end of life in the hospital. University of California, Los Angeles. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=109854597&site=ehost-live .	1
193	Walshe, C.; Caress, A.; Chew-Graham, C.; Todd, C. (2008): Implementation and impact of the Gold Standards Framework in community palliative care: a qualitative study of three primary care trusts. In: <i>PALLIAT MED</i> 22 (6), S. 736–743. DOI: 10.1177/0269216308094103.	2
194	Webb, Jason (2015): Integrating Psychosocial Quality Indicators into Hospice and Palliative Care Programs (SA546). In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> (2). DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2014.11.290.	1

195	Wenger NS; Rosenfeld K (2001): Quality indicators for end-of-life care in vulnerable elders. In: <i>ANN INTERN MED</i> 135 (8), S. 677–685. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106895865&site=ehost-live .	1
196	Wiegand DL (2006): Guidelines for Quality Palliative Care set out eight domains. In: <i>AACN NEWS</i> 23 (5), S. 5. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106467205&site=ehost-live .	1
197	Wiegand DL (2006): Guidelines for Quality Palliative Care set out eight domains. In: <i>AACN NEWS</i> 23 (5), S. 5. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106467205&site=ehost-live .	1
198	Wilkinson, Anne M.; Forlini, Janet Heald (1999): <i>MEDICARING: Quality End-of-Life Care</i> . Online verfügbar unter https://core.ac.uk/download/pdf/56355281.pdf .	1
199	Wilkinson, Anne M.; Forlini, Janet Heald (1999): <i>MEDICARING: Quality End-of-Life Care</i> . Online verfügbar unter https://core.ac.uk/download/pdf/56355281.pdf .	1
200	Wilkinson, Anne; Slatyer, Susan; McCullough, Kylie; Williams, Anne (2014): Exploring the quality of life at the end of life (QUAL-E) instrument with Australian palliative care hospital patients: hurdles and directions. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 30 (1), S. 16–23. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107849078&site=ehost-live .	1
201	Wilson D (2007): Family perspectives on barriers to quality end-of-life care. In: <i>COMMUN NURS RES</i> 40, S. 470. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105763539&site=ehost-live .	1
202	Wool, Charlotte (2015): Instrument Development Parental Satisfaction and Quality Indicators of Perinatal Palliative Care. In: <i>J HOSP PALLIAT NURS</i> 17 (4), S. 301–308. DOI: 10.1097/NJH.000000000000163.	1
203	Wool, Charlotte (2015): Instrument Development: Parental Satisfaction and Quality Indicators of Perinatal Palliative Care. In: <i>ADVANCES IN NEONATAL CARE</i> 15 (3), E15. DOI: 10.1097/ANC.000000000000186.	1
204	Wool, Charlotte (2015): Instrument psychometrics: Parental satisfaction and quality indicators of perinatal palliative care. In: <i>J PALLIAT MED</i> 18 (10), S. 872–877. DOI: 10.1089/jpm.2015.0135.	2
205	Wool, Charlotte; Black, Beth Perry; Woods, Anne B. (2016): Quality indicators and parental satisfaction with perinatal palliative care in the intrapartum setting after diagnosis of a life-limiting fetal condition. In: <i>ANS. Advances in nursing science</i> 39 (4), S. 346–357. DOI: 10.1097/ANS.000000000000147.	1
206	Wozniak AJ (2005): Quality-of-life measures as primary end points in clinical trials. In: <i>AM J ONCOL REV</i> 4 (9), S. 599–601. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106309270&site=ehost-live .	1
207	Zaal-Schuller, I. H.; Willems, D. L.; Ewals, F.V.P.M.; van Goudoever, J. B.; Vos, M. A. de (2018): Considering quality of life in end-of-life decisions for severely disabled children. In: <i>RES DEV DISABIL</i> 73, S. 67–75. DOI: 10.1016/j.ridd.2017.12.015.	1

208	Ziegler, Lucy E.; Craigs, Cheryl L.; West, Robert M.; Carder, Paul; Hurlow, Adam; Millares-Martin, Pablo et al. (2018): Is palliative care support associated with better quality end-of-life care indicators for patients with advanced cancer? A retrospective cohort study. In: <i>BMJ open</i> 8 (1). DOI: 10.1136/bmjopen-2017-018284.	1
209	BROUWER, MARIJE; MAECKELBERGHE, E. L.S.; WEERD, WILLEMIEN de; VERHAGEN, EDUARD (2018): Quality of Living and Dying: Pediatric Palliative Care and End-of-Life Decisions in the Netherlands. In: <i>CAMBRIDGE Q HEALTHC ETHICS</i> 27 (3), S. 376–384. DOI: 10.1017/S0963180117000767.	1
210	Goldhagen, Jeffrey; Fafard, Mark; Komatz, Kelly; Eason, Terry; Livingood, William C. (2016): Community-based pediatric palliative care for health related quality of life, hospital utilization and costs lessons learned from a pilot study. In: <i>BMC PALLIAT CARE</i> 15, S. 1–12. DOI: 10.1186/s12904-016-0138-z.	1
211	Hays RM; Valentine J; Haynes G; Geyer JR; Villareale N; Mckinstry B et al. (2006): The Seattle Pediatric Palliative Care Project: effects on family satisfaction and health-related quality of life. In: <i>J PALLIAT MED</i> 9 (3), S. 716–728. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106278012&site=ehost-live .	1
212	Knapp, Caprice; Madden, Vanessa; Revicki, Dennis; Feeny, David; Wang, Hua; Curtis, Charlotte; Sloyer, Phyllis (2012): Health Status and Health-Related Quality of Life in a Pediatric Palliative Care Program. In: <i>J PALLIAT MED</i> 15 (7), S. 790–797. DOI: 10.1089/jpm.2011.0504.	1
213	O’Quinn, Lucy P.; Giambra, Barbara K. (2014): Evidence of Improved Quality of Life With Pediatric Palliative Care. In: <i>PEDIATR NURS</i> 40 (6), S. 284–296. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=103926582&site=ehost-live .	1
214	Polites, Stephanie F.; Habermann, Elizabeth B.; Zarroug, Abdalla E.; Wagie, Amy E.; Cima, Robert R.; Wiskerchen, Rebecca et al. (2015): A comparison of two quality measurement tools in pediatric surgery--the American College of Surgeons National Surgical Quality Improvement Program-Pediatric versus the Agency for Healthcare Research and Quality Pediatric Quality Indicators. In: <i>Journal of pediatric surgery</i> 50 (4), S. 586–590. DOI: 10.1016/j.jpedsurg.2014.10.049.	1
215	Ranallo, Lauren (2017): Improving the Quality of End-of-Life Care in Pediatric Oncology Patients Through the Early Implementation of Palliative Care. In: <i>Journal of pediatric oncology nursing : official journal of the Association of Pediatric Oncology Nurses</i> 34 (6), S. 374–380. DOI: 10.1177/1043454217713451.	1
216	Rogers, Susan K.; Gomez, Carlos F.; Carpenter, Philip; Farley, Jean; Holson, Debbie; Markowitz, Miriam et al. (2011): Quality of Life for Children With Life-Limiting and Life-Threatening Illnesses: Description and Evaluation of a Regional, Collaborative Model for Pediatric Palliative Care. In: <i>AM J HOSP PALLIAT MED</i> 28 (3), S. 161–170. DOI: 10.1177/1049909110380594.	1
217	Shelton, Julia; Jackson, Gretchen Purcell (2011): Palliative care and pediatric surgery. In: <i>The Surgical clinics of North America</i> 91 (2), 419-28, ix. DOI: 10.1016/j.suc.2011.01.004.	1

218	Widger, K. (2012): Development and Testing of an Instrument to Measure the Quality of Children's End-of-life Care from the Parents' Perspective. doctoral work. Online verfügbar unter http://hdl.handle.net/1807/32851 .	1
219	Widger K; Tourangeau A (2010): Developing a measure of quality pediatric end-of-life care: engaging parents in the process...18th International Congress on Palliative Care, October 5-8, 2010 - Palais Des Congres, Montreal, Canada. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 26 (3), S. 211. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105007839&site=ehost-live .	1
220	Widger, Kimberley; Steele, Rose; Oberle, Kathleen; Davies, Betty (2009): Exploring the Supportive Care Model as a Framework for Pediatric Palliative Care. In: <i>Journal of Hospice & Palliative Nursing</i> 11 (4), S. 209–216. DOI: 10.1097/NJH.0b013e3181aada87.	1
221	Widger, Kimberley; Tourangeau, Ann E.; Steele, Rose; Streiner, David L. (2015): Initial development and psychometric testing of an instrument to measure the quality of children's end-of-life care. In: <i>BMC PALLIAT CARE</i> 14 (1), S. 1. DOI: 10.1186/1472-684X-14-1.	1

6. Darstellung der Rechercheverläufe zur Fragestellung:

Wie wird das Kennzeichen „**Interne/externe Qualitätssicherung**“ im Kontext der **stationären Hospizversorgung** (Erwachsene, Kinder und Zugehörige) **definiert/beschrieben/gemessen,bewertet?**

6.1. Recherchekomponenten

Komponenten-Nr.	Sprache	Suchbegriffe
(1)	deutsch	Qualität*, Qualitätsmanagement, Qualitätskontrolle, Standard, Qualitätsmanagementsystem „interne Qualitätssicherung“, „externe Qualitätssicherung“ Qualitätsmessung, Prüfung, Messung, Studie, Umfrage, Interview, Manual, Audit, Evaluation, Modell*, Ansatz, Ansätze, Anforderungen, Assessment
	englisch	quality*, management*, “quality management”, standard*, “management system*”, “internal quality assurance”, “external quality assurance”, measure*, “quality measure*”, examination, check*, questioning, interview, survey, stud*, manual* audit*, model, approach, requirement*, control, assessment*, evaluat*
(2)	deutsch	Hospiz*, „stationäres Hospiz“
	englisch	hospice*, “inpatient hospice”
(3)	deutsch	beschreib*, definier*, messen
	englisch	define, describe, characterize, measure*

6.2. Recherchestrategie

Deutsch

Komponente (1a)	Komponente (1c)	Komponente (2)	Komponente (3)
„interne Qualitätssicherung“	Qualität*, Qualitätskontrolle, Qualitätsmanagement, Standard, Qualitätsmanagementsystem Qualitätsmessung, Prüfung, Messung, Studie, Umfrage, Interview, Manual, Audit, Evaluation, Modell*, Ansatz, Ansätze, Anforderungen, Assessment	Hospiz*, „stationäres Hospiz“	beschreib*, definier*, messen
Komponente (1b)			
„externe Qualitätssicherung“			

Englisch

Komponente (1a)	Komponente (1c)	Komponente (2)	Komponente (3)
“internal quality assurance”		hospice*, “inpatient hospice”	

Komponente (1b)	quality*, management*, "quality management", "management system", measure*, "quality measure*", examination, check*, questioning, interview, survey, stud*, manual* audit*, model, approach, requirement*, assessment, control, standard*, evaluat*		define, describe, characterize, measure*
"external quality assurance"			

6.3. Identifizierung und Listung relevanter Publikationen

Schritt-Nr.	Vorgehen	Identifizierte Recherchetreffer	Ergebnisse, die nach Schritt Nr. 2 weiter bearbeitet werden
1.	Datenbankquelle	CareLit	120
		Cinahl	97
		PubMed	34
		OvidSP	5
		Cochrane Library	10
		Livivo	65
		Bibnet.org	15
		SSOAR	--
		PsycInfo	63
		Wiso-Net	1
		PubliSa	--
		SpringerLink	114
		Wiley Online Library	4
		Elsevier ScienceDirect	16
		Web of Science	2
		JStor + JSTOR Open Content	--
		Base	39
		Digital Commons Network	29
		Core	49
		OAlster/WorldCat	15
		OAPEN Library	--

		Open Access Theses and Dissertations (OATD)	--
		Sciencegate	--
		e-Content Hogrefe	28
2.	Ausschluss von Dublikaten sowie nach Screening auf Relevanz	706 Publikationen bearbeitet 587 Publikation anhand von Duplikaten und nicht relevanten Titeln/Abstracts ausgeschlossen	119 Publikationen

6.4. Listung der Ergebnisse

Lfd. Nr.	Quelle / DOI [Stand Juni 2019]	Wiss. Tauglichkeit: <input type="checkbox"/> uneingeschränkt geeignet (Note 1) <input type="checkbox"/> eingeschränkt geeignet (Note 2) <input type="checkbox"/> ungeeignet (Note 3)
1	Ahmedzai, S. (1995): Recent clinical trials of pain control: Impact on quality of life. In: <i>European Journal of Cancer</i> 31, S2-S7. DOI: 10.1016/0959-8049(95)00496-6.	1
2	Albrecht, Jennifer S.; Gruber-Baldini, Ann L.; Fromme, Erik K.; McGregor, Jessina C.; Lee, David S. H.; Furuno, Jon P. (2013): Quality of Hospice Care for Individuals with Dementia. In: <i>J AM GERIATR SOC</i> 61 (7), S. 1060–1065. DOI: 10.1111/jgs.12316.	1
3	Amos, Elizabeth Ann: Quality of life among persons with AIDS in a hospice setting: A qualitative study. ProQuest Information & Learning. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=1997-95022-204&site=ehost-live .	1
4	Anttonen, Mirja S.; Nikkonen, Merja; Kvist, Tarja (2011): The Quality of Hospice Care Assessed by Family Members of Patients in a Finnish Hospice: The Pilot Study to Develop Hospice Care in Finland. In: <i>J HOSP PALLIAT NURS</i> 13 (5), S. 318–325. DOI: 10.1097/NJH.0b013e31821fc52f.	1
5	'Are we getting it right?': Quality assurance package for hospice services (2004). In: <i>PAEDIATR NURS</i> 16 (3), S. 4. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106653965&site=ehost-live .	2
6	Areia, Neide P.; Major, Sofia; Gaspar, Catarina; Relvas, Ana Paula (2017): Cuidados paliativos oncológicos em contexto de internamento e domiciliário: Necessidades, morbidade psicológica e luto antecipatório nos familiares do doente terminal e impacto na qualidade de vida familiar = Palliative oncology in hospice and home care: Needs, psychological morbidity and anticipatory grief on patient's relatives and impact on family quality of life. In: <i>Psychologica</i> 60 (2), S. 27–44. DOI: 10.14195/1647-8606_60-2_2.	1
7	Arzinger, Susanne (2010): Qualitätsmanagement in der stationären Hospizarbeit: Diplomica Verl. Online verfügbar unter http://d-nb.info/1000653633/04 ; http://deposit.d-nb.de/cgi-bin/dokserv?id=3437314&prov=M&dok_var=1&dok_ext=htm .	3

8	Baernholdt, Marianne; Campbell, Cathy L.; Hinton, Ivora D.; Guofen Yan; Lewis, Erica (2015): Quality of Hospice Care. In: <i>J NURS CARE QUAL</i> 30 (3), S. 247–253. DOI: 10.1097/NCQ.000000000000108.	1
9	Barth, Ines (2002): Hospizarbeit. Sterbebegleitung unter Berücksichtigung der Qualitätssicherung: KDA (Thema / Kuratorium Deutsche Altershilfe, 178). Online verfügbar unter http://digitale-objekte.hbz-nrw.de/storage/2005/12/30/file_311/1039321.pdf .	3
10	Bentur N; Resnizky S (2005): Validation of the McGill Quality of Life Questionnaire in home hospice settings in Israel. In: <i>PALLIAT MED</i> 19 (6), S. 538–544. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106126381&site=ehost-live .	1
11	Berger, Judith: Qualitätsmessung in der Versorgung von Palliativpatienten mit Qualitätsindikatoren des Nationalen Hospiz- und Palliativregisters (NHPR) ; Quality measurement of hospice and palliative care with quality indicators of the German National Hospice and Palliative Care Register (NHPR). Online verfügbar unter https://refubium.fub-berlin.de/handle/fub188/1710 .	2
12	Black, Brianne; Hartford, John A.; Herr, Keela; Fine, Perry; Sanders, Sara; Tang, Xiongwen et al. (2011): The Relationships Among Pain, Non-pain Symptoms, and Quality of Life Measures in Older Adults with Cancer Receiving Hospice Care. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC3117028 .	1
13	<u>Black, Brianne; Herr, Keela; Fine, Perry; Sanders, Sara; Tang, Xiongwen; Bergen-Jackson, Kimberly et al. (2011): The relationships among pain, nonpain symptoms, and quality of life measures in older adults with cancer receiving hospice care. In: <i>PAIN MED</i> 12 (6), S. 880–889. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC3117028. DOI: 10.1111/j.1526-4637.2011.01113.x.</u>	1
14	Block EM; Casarett DJ; Spence C; Gozalo P; Connor SR; Teno JM (2010): Got volunteers? Association of hospice use of volunteers with bereaved family members' overall rating of the quality of end-of-life care. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 39 (3), S. 502–506. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2009.11.310.	1
15	Bohnet, N. L. (1982): Quality assurance as an ongoing component of hospice care. In: <i>QRB</i> 8 (5), S. 7–11. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/6804917 .	1
16	Bovero, A.; Leombruni, P.; Miniotti, M.; Rocca, G.; Torta, R. (2016): Spirituality, quality of life, psychological adjustment in terminal cancer patients in hospice. In: <i>EUR J CANCER CARE</i> 25 (6), S. 961–969. DOI: 10.1111/ecc.12360.	1
17	Bretscher, Mary; Rummans, Teresa; Sloan, Jeff; Kaur, Judith; Bartlett, Ann; Borkenhagen, Lynn; Loprinzi, Charles (1999): Quality of life in hospice patients: A pilot study. In: <i>Psychosomatics</i> 40 (4), S. 309–313. DOI: 10.1016/S0033-3182(99)71224-7.	1
18	BRÜHL, BIRGIT (2006): Qualitätsmanagement des Hospizes - Radebeul. In: <i>Hospizdienste und Palliativmedizin</i> 2 (1/2). Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2006/67893.pdf .	3
19	Brumhard, Heide: Hospize und Palliativstationen - Arbeitsteilung und Vernetzung, Wege zur Qualitätssicherung im Dienste eines gemeinsamen Zieles am Beispiel von 6 Einrichtungen in Nordrhein-Westfalen. Online verfügbar unter http://digitale-objekte.hbz-nrw.de/storage/2008/10/14/file_252/2553398.pdf .	2

20	Cagle JG; Rokoske FS; Durham D; Schenck AP; Spence C; Hanson LC et al. (2012): Use of electronic documentation for quality improvement in hospice. In: <i>AM J MED QUAL</i> 27 (4), S. 282–290. DOI: 10.1177/1062860611425103.	1
21	Cagle, John G.; Munn, Jean C.; Hong, Seokho; Clifford, Maggie; Zimmerman, Sheryl (2015): Validation of the Quality of Dying-Hospice Scale. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 49 (2), S. 265–276. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2014.06.009.	1
22	Campbell, Cathy L.; Baernholdt, Marianne; Yan, Guofen; Hinton, Ivora D.; Lewis, Erica (2013): Racial/Ethnic Perspectives on the Quality of Hospice Care. In: <i>AM J HOSP PALLIAT MED</i> 30 (4), S. 347–353. DOI: 10.1177/1049909112457455.	1
23	Carlson, Melissa D. A.; Barry, Colleen; Schlesinger, Mark; McCorkle, Ruth; Morrison, R. Sean; Cherlin, Emily et al. (2011): Quality of palliative care at US hospices: Results of a national survey. In: <i>Med Care</i> 49 (9), S. 803–809. DOI: 10.1097/MLR.0b013e31822395b2.	1
24	Choi, J. Y.; Kong, K. A.; Chang, Y. J.; Jho, H. J.; Ahn, E. M.; Choi, S. K. et al. (2018): Effect of the duration of hospice and palliative care on the quality of dying and death in patients with terminal cancer: A nationwide multicentre study. In: <i>EUR J CANCER CARE</i> 27 (2), S. 1. DOI: 10.1111/ecc.12771. DOI: 10.1037/t25142-000.	1
25	Choi, Yoon Kyung (2010): The effect of music and muscle relaxation on anxiety, fatigue, and quality of life in family caregivers of hospice patients. In: <i>J Music Ther</i> 47 (1), S. 53–69. DOI: 10.1093/jmt/47.1.53.	2
26	Clark, Katherine; Eagar, Kathy; Currow, David C. (2016): Embedding Objective Measurements of Quality into Routine Practice in Hospice/Palliative Care. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 52 (3), e5-7. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2016.06.001.	1
27	Coviello, Jessica Shank; Hricz-Borges, Linda; Masulli, Palasa Saltourides (2002): Accomplishing quality of life in end-stage heart failure: a hospice multidisciplinary approach. In: <i>HOME HEALTHC NURSE</i> 20 (3), S. 195–198. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/11984182 .	1
28	Cudmore, Sarah; Finucane, Anne; Holloway, Gail; Grundy, Pippa; Haraldsdottir, Erna; Brazil, Kevin; George Kernohan, W. (2018): 28 Quality of life of patients attending marie curie day hospice over time. preliminary findings from a prospective cohort study. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1136/bmjspcare-2018-mariecurie.28 .	1
29	Di Deng; Fu, Ling; Zhao, Yun Xiong; Wu, Xin; Zhang, Gong; Liang, Chen et al. (2012): The relationship between cancer pain and quality of life in patients newly admitted to Wuhan Hospice Center of China. In: <i>AM J HOSP PALLIAT MED</i> 29 (1), S. 53–59. DOI: 10.1177/1049909111418636.	1
30	Di Deng; Lin, Weider; Law, Frieda (2015): The Study on Evaluation and Improvement of Quality of Life in Patients With Advanced Cancer by China's Hospice Program. In: <i>AM J HOSP PALLIAT MED</i> 32 (4), S. 365–371. DOI: 10.1177/1049909114523331.	1
31	D'Onofrio CN (2001): Hospice quality improvement programs: an initial examination. In: <i>J NURS CARE QUAL</i> 15 (4), S. 29–47. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107073135&site=ehost-live .	1
32	D'Onofrio, Carol N. DrPH: Hospice Quality Improvement Programs: An Initial Examination. [Article]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftc&AN=00008479-199805000-00003 .	2

33	D'Onofrio, Carol N. DrPH; Members of the National Hospice Work Group: Hospice Quality Improvement Programs: An Initial Examination. [Article]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovfte&AN=00001786-200107000-00005 .	1
34	Douglas A (2007): Quality of life in hospice versus non-hospice terminally ill adults. In: <i>J HOSP PALLIAT NURS</i> 9 (4), S. 182–188. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105917500&site=ehost-live .	1
35	Durham DD; Rokoske FS; Hanson LC; Cagle JG; Schenck AP; Durham, Danielle D. et al. (2011): Quality improvement in hospice: adding a big job to an already big job? In: <i>AM J MED QUAL</i> 26 (2), S. 103–109. DOI: 10.1177/1062860610379631.	1
36	Dy, Sydney Morss; Herr, Keela; Bernacki, Rachele E.; Kamal, Arif H.; Walling, Anne M.; Ersek, Mary; Norton, Sally A. (2016): Methodological Research Priorities in Palliative Care and Hospice Quality Measurement. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 51 (2), S. 155–162. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.10.019.	1
37	Dy, Sydney Morss; Kiley, Kasey B.; Ast, Katherine; Lupu, Dale; Norton, Sally A.; McMillan, Susan C. et al. (2015): Measuring what matters: top-ranked quality indicators for hospice and palliative care from the American Academy of Hospice and Palliative Medicine and Hospice and Palliative Nurses Association. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 49 (4), S. 773–781. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.01.012.	1
38	<u>Eischens, M. J.; Elliott, B. A.; Elliott, T. E. (1998): Two hospice quality of life surveys: a comparison. In: <i>AM J HOSP PALLIAT CARE</i> 15 (3), S. 143–148. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107292025&site=ehost-live. DOI: 10.1177/104990919801500308.</u>	1
39	Elliott, Thomas E.; Renier, Colleen M.; Palcher, Jeanette A. (2007): The prognostic value of measuring health-related quality of life in hospice patients. In: <i>J PALLIAT MED</i> 10 (3), S. 696–704. DOI: 10.1089/jpm.2006.0227.	1
40	Evans, R. S. 1.; Duncan, E. 2.; Oxenham, D. 2.; Murray, S. A. 1.: How Can Quality of Death (QOD) in a Hospice Be Measured in a Simple Manner?: Abstract number: 285: Poster number: P138. [Abstract]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftk&AN=00019505-201006004-00255 .	1
41	Falckenberg, Maja (2006): Sterbebegleitung und Qualitätssicherung - ein unauflösbarer Widerspruch? Dokumentation, Ausbildung und Forschung in der Palliativ- und Hospizarbeit (Thefield of hospice and quality assurance - An unresolvable contradiction? Documentation, training, and research in palliative care and hospice). Online verfügbar unter https://www.wiso-net.de/document/XPSY__BC4AF86528EB5AC3D97B23AE8D81A18D .	3
42	Fontaine K; Rositani R (2000): Cost, quality, and satisfaction with hospice after-hours care. In: <i>HOSP J</i> 15 (1), S. 1–13. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107116618&site=ehost-live .	2
43	Fried, Karen Pisetznier: Pet-facilitated therapy as adjunctive care for home hospice patients: A human service program design to promote quality of life. ProQuest Information & Learning. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=1996-95021-186&site=ehost-live .	1

44	Fuchs, Claude (2004): SORGSAM - Qualitätshandbuch für stationäre Hospize. In: <i>Palliativech</i> (4), S. 27.	2
45	Gaertner, Jan; Siemens, Waldemar; Meerpohl, Joerg J.; Antes, Gerd; Meffert, Cornelia; Xander, Carola et al. (2017): Effect of specialist palliative care services on quality of life in adults with advanced incurable illness in hospital, hospice, or community settings: Systematic review and meta-analysis. In: <i>BMJ (Clinical research ed.)</i> 358. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=2017-29683-001&site=ehost-live .	1
46	Gale, Randall Carl: Hospice quality measurement: A mixed-methods approach to assessing us hospices' preparation for and attitudes towards implementation of mandated public reporting. ProQuest Information & Learning. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=2015-99221-138&site=ehost-live .	2
47	Glickman, Myer (1997): Making palliative care better. Quality improvement, multiprofessional audit and standards ; report: National Council for Hospice and Specialist Palliative Care Services (Occasional paper / National Council for Hospice and Specialist Palliative Care Services, 12). Online verfügbar unter http://digitale-objekte.hbz-nrw.de/storage/2006/01/18/file_35/1273633.pdf .	2
48	Graf, Gerda; Roß, Josef (2003): Brauchen wir Qualitätssicherung in der Hospizarbeit? In: <i>Die Hospiz-Zeitschrift</i> 5 (3). Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2003/39348.pdf .	3
49	Gunten, Charles F. von; Haller, Nicole (2018): A Quality Improvement Approach Improves Length of Service in Hospice Palliative Care. In: <i>J PALLIAT MED</i> 21 (8), S. 1067–1068. DOI: 10.1089/jpm.2018.0130.	1
50	Hanson, Laura C.; Schenck, Anna P.; Rokoske, Franziska S.; Abernethy, Amy P.; Kutner, Jean S.; Spence, Carol; Person, Judi Lund (2010): Hospices' preparation and practices for quality measurement. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 39 (1), S. 1–8. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2009.09.003.	1
51	Harrison, Krista; Sudore, Rebecca; Ritchie, Christine (2017): Teaching to the Test: Measuring Advance Care Planning Quality Metrics in Hospice (S788). In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 53 (2), S. 458–459. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2016.12.299.	1
52	Higgins, Philip C.; Prigerson, Holly G. (2013): Caregiver evaluation of the quality of end-of-life care (CEQUEL) scale: the caregiver's perception of patient care near death. In: <i>PLoS one</i> 8 (6), e66066. DOI: 10.1371/journal.pone.0066066.	1
53	Higginson, Irene (Hg.) (1992): Quality, standards, organisational and clinical audit for hospice and palliative care services: National Council for Hospice and Specialist Palliative Care Services (Occasional paper / National Council for Hospice and Specialist Palliative Care Services, 2).	2
54	Hill, Nita (2002): Use of quality-of-life scores in care planning in a hospice setting: a comparative study. In: <i>INT J PALLIAT NURS</i> 8 (11), S. 540–547. DOI: 10.12968/ijpn.2002.8.11.10896.	2
55	HOPE - Versorgungswege und Qualitätssicherung in Palliativmedizin und Hospizarbeit (2007). In: <i>Forum</i> 22 (5). Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2007/73097.pdf .	2
56	Höver, Gerhard (2003): Neue Herausforderungen für die Qualitätssicherung in der Hospiz- und Palliativarbeit. In: <i>Die Hospiz-Zeitschrift</i> 5 (3). S. 4. Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2003/39348.pdf .	3

57	Howley, Heather (2011): Performance measures in hospice, palliative, and end-of-life care services...Canadian Hospice Palliative Care Conference: Navigating Safe Pathways to Quality Hospice Palliative Care, September 8-11, 2011, St. John's, Newfoundland, Canada. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 27 (3), S. 249. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=108258778&site=ehost-live .	2
58	Huang, Li-Ting: Investigating the mutual effects of depression and spiritual well-being on quality of life in Hospice patients with cancer and family caregivers using the actor-partner interdependence model. ProQuest Information & Learning. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=2016-53071-225&site=ehost-live .	2
59	Hughes, Nicole Marie; Noyes, Jane; Eckley, Lindsay; Pritchard, Trystan (2019): What do patients and family-caregivers value from hospice care? A systematic mixed studies review. In: <i>BMC Palliative Care</i> 18 (1), S. 18. DOI: 10.1186/s12904-019-0401-1.	1
60	Hunt J (2002): Quality assurance in specialist and general palliative care; the Trent Hospice Audit Group. In: <i>FOUND NURS STUD NEWSL</i> , S. 2. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106816501&site=ehost-live .	2
61	Hunt, J.; Keeley, V. L.; Cobb, M.; Ahmedzai, S. H. (2004): A new quality assurance package for hospital palliative care teams: the Trent Hospice Audit Group model. In: <i>British journal of cancer</i> 91 (2), S. 248–253. DOI: 10.1038/sj.bjc.6601945.	1
62	I. G. Finlay, R. Dunlop: © 1994 Kluwer Academic Publishers. Printed in the Netherlands. Special article Quality of life assessment in palliative care.	2
63	Indicators measure quality of hospice, palliative care providers (2016). In: <i>HOSP CASE MANAGE</i> 24 (5), S. 11. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=114171714&site=ehost-live .	2
64	Indicators measure quality of hospice, palliative care providers. [Article]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftr&AN=00055757-201605000-00006 .	2
65	Isler, Alexandra (2017): Palliative and Hospice Care versus Standard Care on Quality of Life and Suffering. In: <i>KY NURSE</i> 65 (3), S. 6–7. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=123942369&site=ehost-live .	2
66	J Hunt; VI Keeley; M Cobb; Sh Ahmedzai: A new quality assurance package for hospital palliative care teams: the Trent Hospice Audit Group model Clinical. Online verfügbar unter http://widgets.ebscohost.com/prod/customerspecific/s1105463/vpn.php?url=http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=edsbas&AN=edsbas.E17734FE&lang=de&site=eds-live .	1
67	Kao, Yee-Hsin; Chiang, Jui-Kun (2015): Effect of hospice care on quality indicators of end-of-life care among patients with liver cancer. a national longitudinal population-based study in Taiwan 2000–2011. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC4545784/ .	1

68	Kelly, Lauren; Bender, Laura; Harris, Pamela; Casarett, David (2014): The 'Comfortable Dying' Measure: How Patient Characteristics Affect Hospice Pain Management Quality Scores. In: <i>J PALLIAT MED</i> 17 (6), S. 721–724. DOI: 10.1089/jpm.2013.0571.	1
69	Kim SH; Choi YS; Lee J; Oh SC; Yeom CH; Lee MA et al. (2009): Reliability and validity of the Hospice Quality of Life Scale for Korean cancer patients. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 37 (2), S. 156–167. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2008.02.008.	1
70	Kunz, Roland (1997): Empfehlungen für Qualitätsanforderungen an stationäre Hospize /. In: <i>Infokara</i> 2 (4), S. 20.	2
71	Laube, Martin (Hg.) (2009): Aus Erfahrung gut? Qualitätssicherung in der Hospizarbeit: Evang. Akad. Loccum, Protokollstelle (Loccumer Protokolle, [20]08,16). Online verfügbar unter http://digitale-objekte.hbz-nrw.de/storage2/2015/02/15/file_5/6017511.pdf .	3
72	Lindley, Lisa C. (2017): Quality of paediatric hospice care for children with and without multiple complex chronic conditions. In: <i>INT J PALLIAT NURS</i> 23 (5), S. 230–237. DOI: 10.12968/ijpn.2017.23.5.230.	2
73	Lindley, Lisa C.; Herr, Keela A.; Norton, Sally A. (2017): The Role of Hospice and Palliative Care Nurses in Quality Improvement. In: <i>J HOSP PALLIAT NURS</i> 19 (2), S. 160–165. DOI: 10.1097/NJH.0000000000000324.	2
74	MacDonald, D. (1995): The New York State Hospice Quality Improvement Personnel survey. In: <i>AM J HOSP PALLIAT CARE</i> 12 (2), S. 18–29. DOI: 10.1177/104990919501200208.	3
75	McCann, B. A.; Enck, R. E. (1987): Quality assurance in hospice care. In: <i>Progress in clinical and biological research</i> 248, S. 183–187. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/3671406 .	1
76	McMillan SC; Weitzner M (1998): Quality of life in cancer patients: use of a revised hospice index. In: <i>CANCER PRACT</i> 6 (5), S. 282–288. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107184059&site=ehost-live .	1
77	McMillan, S. C.; Mahon, M. (1994): A study of quality of life of hospice patients on admission and at week 3. In: <i>CANCER NURS</i> 17 (1), S. 52–60. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/8180977 .	1
78	Medicare Program; FY 2019 Hospice Wage Index and Payment Rate Update and Hospice Quality Reporting Requirements. Final rule (2018). In: <i>Federal register</i> 83 (151), S. 38622–38655.	1
79	Meyers JL; Gray LN (2001): The relationships between family primary caregiver characteristics and satisfaction with hospice care, quality of life, and burden. In: <i>ONCOL NURS FORUM</i> 28 (1), S. 73–82. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107008599&site=ehost-live .	2
80	Milligan, Mary; Fanning, Maureen; Hunter, Sheena; Tadjali, Miriam; Stevens, Elaine (2002): Reflexology audit: patient satisfaction, impact on quality of life and availability in Scottish hospices. In: <i>INT J PALLIAT NURS</i> 8 (10), S. 489–496. DOI: 10.12968/ijpn.2002.8.10.10695.	1
81	Miyashita, Mitsunori; Misawa, Tomoyo; Abe, Mayumi; Nakayama, Yasuko; Abe, Koji; Kawa, Masako (2008): Quality of life, day hospice needs, and satisfaction of community-dwelling patients with advanced cancer and their caregivers in Japan. In: <i>J PALLIAT MED</i> 11 (9), S. 1203–1207. DOI: 10.1089/jpm.2008.0067.	1

82	Moody, Linda E.; McMillan, Susan (2003): Dyspnea and quality of life indicators in hospice patients and their caregivers. In: <i>Health and Quality of Life Outcomes</i> 1 (1), S. 9. DOI: 10.1186/1477-7525-1-9.	1
83	Munns, Beryl (1990): Factors that are Important to the Quality of Life of Dying Patients pA study of the quality of life perceptions of terminally ill people in a hospice and the acute wards of a general hospital p. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/875147783 .	2
84	Noe, Kelly; Smith, Pamela (2012): Quality Measures for the U.S. Hospice System. In: <i>AGEING INT</i> 37 (2), S. 165–180. DOI: 10.1007/s12126-010-9100-1.	1
85	Pizzi, Michael A. (2014): Promoting health, wellness, and quality of life at the end of life: Hospice interdisciplinary perspectives on creating a good death. In: <i>J Allied Health</i> 43 (4), S. 212–220. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=2014-57983-004&site=ehost-live .	2
86	Plotzke, Michael; Teno, Joan; Gozalo, Pedro; Christian, Thomas (2017): Population-Based Measures from Administrative Data to Guide Efforts to Examine and Improve the Quality of Hospice Care (S711). In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 53 (2), S. 415–416. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2016.12.221.	1
87	Porter, S.; McConnell, T.; Graham-Wisener, L.; Regan, J.; McKeown, M.; Kirkwood, J. et al. (2018): A randomised controlled pilot and feasibility study of music therapy for improving the quality of life of hospice inpatients. In: <i>BMC PALLIAT CARE</i> 17 (1), S. 125. DOI: 10.1186/s12904-018-0378-1.	1
88	Prince-Paul, Maryjo (2008): Relationships among communicative acts, social well-being, and spiritual well-being on the quality of life at the end of life in patients with cancer enrolled in hospice. In: <i>J PALLIAT MED</i> 11 (1), S. 20–25. DOI: 10.1089/jpm.2007.0119.	2
89	Prost, Stephanie Grace (2014): Hospice and self-assessed quality of life in the dying: A review. In: <i>J Hum Behav Soc Environ</i> 24 (3), S. 281–295. DOI: 10.1080/10911359.2013.820159.	2
90	Puhlmann, Kai; Falckenberg, Maja (2006): Sterbebegleitung und Qualitätssicherung - ein unauflösbarer Widerspruch? Dokumentation, Ausbildung und Forschung in der Palliativ- und Hospizarbeit. In: 7945-2421 Lang, Klaus; Mehnert, Anja; Schmeling-Kludas, Christoph (Ed.), Die Begleitung schwer kranker und sterbender Menschen. Grundlagen und Anwendungshilfen für Berufsgruppen in der Palliativversorgung (S. 256-268). Stuttgart: Schattauer. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0186550&stats=PAM&isFullView=true .	2
91	Quality assurance. A primer for hospice programs (1989): The Organization. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/entrez/query.fcgi?cmd=PureSearch&db=nlmcatalog&details_term=9212187%5Bnlmid%5D .	2
92	Radbruch, Lukas (Hg.) (2009): HOPE - Handbuch zu Dokumentation und Qualitätsmanagement in der Hospiz- und Palliativversorgung: Hospiz-Verl. Online verfügbar unter http://digitale-objekte.hbz-nrw.de/storage/2010/01/07/file_128/3594428.pdf .	2
93	Raß, Robert (2009): Der Personzentrierte Ansatz als Basisqualität in der ambulanten Hospizarbeit. In: <i>Gesprächspsychotherapie und Personzentrierte Beratung</i> 40 (2), S. 71–75. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0219291&stats=PAM&isFullView=true .	2

94	Reifsnnyder, JoAnne (2006): From measurement to management: A case study in hospice AQPI.	2
95	Rezek, S. (1990): Quality assurance in hospice. In: <i>CARING</i> 9 (11), S. 74–77. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/10108198 .	2
96	ROTHSTEIN, J. M. (1995): QUALITY ASSURANCE IMPROVEMENT - DEVELOPING INTERDISCIPLINARY PROGRAMS AND METHODS FOR HOSPICE PALLIATIVE CARE. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 11 (3), S. 68–69.	2
97	<u>Sandsdalen, Tuva; Grøndahl, Vigdis Abrahamsen; Hov, Reidun; Høye, Sevald; Rystedt, Ingrid; Wilde-Larsson, Bodil (2016): (2016): Patients' perceptions of palliative care quality in hospice inpatient care, hospice day care, palliative units in nursing homes, and home care: a cross-sectional study. In: BioMed Central Ltd. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/960504258. DOI: 10.1186/s12904-016-0152-1.</u>	1
98	Schenck AP; Rokoske FS; Durham DD; Cagle JG; Hanson LC (2010): The PEACE Project: identification of quality measures for hospice and palliative care. In: <i>J PALLIAT MED</i> 13 (12), S. 1451–1459. DOI: 10.1089/jpm.2010.0238.	1
99	<u>Schenck, Anna P.; Rokoske, Franziska S.; Durham, Danielle; Cagle, John G.; Hanson, Laura C. (2014): Quality Measures for Hospice and Palliative Care: Piloting the PEACE Measures. In: <i>J PALLIAT MED</i> 17 (7), S. 769–775. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/915400726. DOI: 10.1089/jpm.2013.0652.</u>	1
100	Schonwetter, Ronald S.; Roscoe, Lori A.; Nwosu, Martin; Zilka, Brian; Kim, Sehwan (2006): Quality of Life and Symptom Control in Hospice Patients with Cancer Receiving Chemotherapy. In: <i>J PALLIAT MED</i> 9 (3), S. 638–645. DOI: 10.1089/jpm.2006.9.638.	1
101	Smith, Brad; McDuff, Jessica; Naierman, Naomi; Kreling, Barbara; Tein, Naomi; Hunter, Dora et al. (2015): What Consumers Want to Know About Quality When Choosing a Hospice Provider. In: <i>AM J HOSP PALLIAT MED</i> 32 (4), S. 393–400. DOI: 10.1177/1049909114524475.	1
102	Sofaer S; Hopper SS; Firminger K; Naierman N; Nelson M (2009): Addressing the need for public reporting of comparative hospice quality: a focus group study. In: <i>JOINT COMM J QUAL PATIENT SAF</i> 35 (8), S. 422–429. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105443811&site=ehost-live .	1
103	Steele, Linda L.; Mills, Beth; Hardin, Sonya R.; Hussey, Leslie C. (2005): The quality of life of hospice patients: Patient and provider perceptions. In: <i>AM J HOSP PALLIAT MED</i> 22 (2), S. 95–110. DOI: 10.1177/104990910502200205.	1
104	Stiel, Stephanie; Pastrana, T.; Balzer, C.; Elsner, F.; Ostgathe, C.; Radbruch, L. (2012): Outcome assessment instruments in palliative and hospice care—a review of the literature. In: <i>Supportive Care in Cancer</i> 20 (11), S. 2879–2893. DOI: 10.1007/s00520-012-1415-x.	1
105	Stiel, Stephanie; Pollok, Anne; Elsner, Frank; Lindena, Gabriele; Ostgathe, Christoph; Nauck, Friedemann; Radbruch, Lukas (2012): Validation of the Symptom and Problem Checklist of the German Hospice and Palliative Care Evaluation (HOPE). In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 43 (3), S. 593–605. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2011.04.021.	1
106	Taylor, Sarah (2018): Understanding Quality of Care in a Hospice Setting. In: <i>Understanding Quality Of Care In A Hospice Setting</i> , S. 1. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=131799431&site=ehost-live .	2

107	Thomas, M.; Day, R. (2000): A good death. Quality of death can be measured outside hospices. In: <i>BMJ (Clinical research ed.)</i> 320 (7243). Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/10836825 .	1
108	Tierney, Ryan M.; Horton, Samuel M.; Hannan, Terry J.; Tierney, William M. (1998): Relationships between symptom relief, quality of life, and satisfaction with hospice care. In: <i>PALLIAT MED</i> 12 (5), S. 333–344. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107185045&site=ehost-live . DOI: 10.1191/026921698670933919.	2
109	Tu MS; Chiou CP (2007): Perceptual consistency of pain and quality of life between hospice cancer patients and family caregivers: a pilot study. In: <i>INT J CLIN PRACT</i> 61 (10), S. 1686–1691. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105826789&site=ehost-live .	1
110	Twaddle, Martha L. (2012): Palliative Care and Hospice: Advancing the Science of Comfort, Affirming the Art of Caring. In: J. Timothy Harrington und Eric D. Newman (Hg.): <i>Great Health Care. Making It Happen</i> . Boston, MA: Springer Science+Business Media, LLC, S. 199–210. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-1-4614-1198-7_21 .	1
111	Webb, Jason A.; Kamal, Arif H. (2014): Integrating the biopsychosocial model into quality measures in palliative care: a case for improving the hospice item set. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 48 (1), e1-2. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2014.05.002.	1
112	Weerakkody, Isuri; Hales, Sarah; Fernandes, Samantha; Emmerson, Debbie; O'Neill, William; Zimmermann, Camilla; Rodin, Gary (2018): The quality of dying and death in a residential hospice. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 56 (4), S. 567–574. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2018.07.004.	1
113	Wilder, Heidi M.; Oliver, Debra Parker; Demiris, George; Washington, Karla (2008): Informal hospice caregiving: The toll on quality of life. In: <i>J SOC WORK END LIFE PALLIAT CARE</i> 4 (4), S. 312–332. DOI: 10.1080/15524250903081566.	1
114	Wilkie, Diana J.; Kampbell, Janice; Cutshall, Susan; Halabisky, Heather; Harmon, Hilda; Johnson, Linda P. et al. (2000): Effects of massage on pain intensity, analgesics and quality of life in patients with cancer pain: A pilot study of a randomized clinical trial conducted within hospice care delivery. In: <i>HOSP J</i> 15 (3), S. 31–53. DOI: 10.1300/J011v15n03_03.	1
115	Yee-Hsin Kao; Jui-Kun Chiang (2015): Effect of hospice care on quality indicators of end-of-life care among patients with liver cancer. a national longitudinal population-based study in Taiwan 2000–2011. Online verfügbar unter https://doi.org/10.6084/m9.figshare.c.3639434 .	1
116	Yeung EWF; French P; Leung AOS (1999): The impact of hospice inpatient care on the quality of life of patients terminally ill with cancer. In: <i>CANCER NURS</i> 22 (5), S. 350–357. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107227094&site=ehost-live .	1
117	York, Grady S.; Jones, Janet L.; Churchman, Richard (2009): Understanding the association between employee satisfaction and family perceptions of the quality of care in hospice service delivery. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 38 (5), S. 708–716. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2009.03.002.	1
118	Zheng, Nan Tracy; Li, Qinghua; Hanson, Laura C.; Wessell, Kathryn L.; Chong, Natalie; Sherif, Noha et al. (2018): Nationwide Quality of Hospice Care: Findings From the Centers for Medicare & Medicaid Services Hospice Quality Reporting Program. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 55 (2), 427-432.e1. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2017.09.016.	1

119	<p>Zheng, Nan Tracy; Rokoske, Franziska S.; Kirk, M. Alexis; Lyda-McDonald, Brieanne; Bernard, Shulamit L. (2014): Hospices' Use of Electronic Medical Records for Quality Assessment and Performance Improvement Programs. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 48 (4), S. 582–589. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2013.11.010.</p>	1
-----	--	---

7. Darstellung der Suchverläufe zur Fragestellung:

Wie wird das Kennzeichen „Interne/externe Qualitätssicherung“ im Kontext der im Kontext der (Palliativ-)Pfleger (Pflegerwissenschaft), der (Palliativ-)Medizin, der psychosozialen Arbeit (Sozialwissenschaft) sowie der Therapie (Psychologie) aus der aktuellen Literaturlage heraus definiert/beschrieben/gemessen/bewertet?

7.1. Recherchekomponenten

Komponenten-Nr.	Sprache	Suchbegriffe
(1)	deutsch	Qualität*, Qualitätsmanagement, Qualitätsmanagementsystem, Standard, Qualitätskontrolle, „interne Qualitätssicherung“, „externe Qualitätssicherung“ Qualitätsmessung, Prüfung, Messung, Studie, Umfrage, Interview, Manual, Audit, Evaluation, Modell*, Ansatz, Ansätze, Anforderungen, Assessment
	englisch	quality*, management*, „quality management“, „management system*“, „internal quality assurance“, „external quality assurance“, measure*, „quality measure*“, examination, check*, questioning, interview, survey, stud*, manual* audit*, model, approach, requirement*, assessment, control, standard*, evaluat*
(2)	deutsch	Medizin, „medizinische Versorgung“, Pflege*, Pflegewissenschaft, Sozialarbeit, „Soziale Arbeit“, Sozialwissenschaft, „psychosoziale Begleitung“, Therapie, Psychologie, Pädiat*
	englisch	medicine, „medical care“, „nursing care“, „nursing science“, „social work“, „social studies“, „social sciences“, „psychosocial accompaniment“, therap*, psychology*, pediat*
(3)	deutsch	Palliativ*
	englisch	Palliative*, „terminal* ill*“, „terminal care“, terminal*
(4)	deutsch	beschreib*, definier*, messen
	englisch	define, describe, characterize, measure*

7.2. Recherchestrategie

Deutsch

Komponente (1a)	Komponente (1c)	Komponente (2a)	Komponente (3)	Komponente (4)
„interne Qualitätssicherung“	Qualität*, Qualitätsmanagement, Qualitätskontrolle, Qualitätsmanagementsystem, Standard Qualitätsmessung, Prüfung, Messung, Studie, Umfrage, Interview, Manual, Audit, Evaluation, Modell*,	Medizin, „medizinische Versorgung“	Palliativ*	beschreib*, definier*, messen
Komponente (1b)		Komponente (2b)		
„externe Qualitätssicherung“		Pflege*, Pflegewissenschaft		
		Komponente (2c)		

	Ansatz, Anforderungen, Assessment	Ansätze,	Sozialarbeit, „Soziale Arbeit“, Sozialwissenschaft, „psychosoziale Begleitung“	
			Komponente (2d)	
			Therapie, Psychologie	
			Komponente (2e)	
			Pädiat*	

Englisch

Komponente (1a)	Komponente (1c)	Komponente (2a)	Komponente (3)	Komponente (4)
„internal quality assurance“	quality*, management*, „quality management“, „management system“, measure*, „quality measure*“, examination, check*, questioning, interview, survey, stud*, manual* audit*, model, approach, requirement*, assessment, control, standard*, evaluat*	medicine, „medical care“	palliative*, „terminal* ill*“, „terminal care“, terminal*	define, describe, characterize, measure*
Komponente (1b)		Komponente (2b)		
„external quality assurance“		„nursing care“, „nursing science“		
		Komponente (2c)		
		„social work“, „social studies“, „social sciences“, „psychosocial accompaniment“		
		Komponente (2d)		
		therap*, psychology*		
		Komponente (2e)		
		pediat*		

7.3. Identifizierung und Listung relevanter Publikationen

Schritt-Nr.	Vorgehen	Identifizierte Recherchetreffer	Ergebnisse, die nach Schritt Nr. 2 weiter bearbeitet werden
1.	Datenbankquelle	CareLit	10
		Cinahl	285
		PubMed	188
		OvidSP	35
		Cochrane Library	28
		Livivo	211

		Bibnet.org	57
		SSOAR	--
		PsycInfo	53
		Wiso-Net	31
		PubliSa	--
		SpringerLink	735
		Wiley Online Library	28
		Elsevier ScienceDirect	--
		Web of Science	119
		JStor + JSTOR Open Content	--
		Base	111
		Digital Commons Network	92
		Core	23
		OAlster/WorldCat	154
		OAPEN Library	--
		Open Access Theses and Dissertations (OATD)	--
		Sciencegate	1
		e-Content Hogrefe	--
2.	Ausschluss von Dublikaten sowie nach Screening auf Relevanz	<i>2.161 Publikationen bearbeitet 1.895 Publikation anhand von Duplikaten und nicht relevanten Titeln/Abstracts ausgeschlossen</i>	<i>266 Publikationen</i>

7.4. Listung der Ergebnisse

Lfd. Nr.	Quelle / DOI [Stand Juni 2019]	Wiss. Tauglichkeit: <input type="checkbox"/> uneingeschränkt geeignet (Note 1) <input type="checkbox"/> eingeschränkt geeignet (Note 2) <input type="checkbox"/> ungeeignet (Note 3)
1	Abdo, Ayman A.; Sanai, Faisal M.: Quality of life and symptom management. In: <i>Cirrhosis: A practical guide to management</i> : John Wiley & Sons, Ltd, S. 301–310. Online verfügbar unter https://onlinelibrary.wiley.com/doi/full/10.1002/9781118412640.ch27 .	1
2	Ahlner-Elmqvist M; Bjordal K; Jordhøy MS; Kaasa S; Jannert M (2009): Characteristics and implications of attrition in health-related quality of life studies in palliative care. In: <i>PALLIAT MED</i> 23 (5), S. 432–440. DOI: 10.1177/0269216309104057.	1
3	Al Hamayel, Nebras Abu; Sharma, Ritu; Zhu, Junya; Dy, Sydney M.; Kuchinad, Kamini; Hannum, Susan M. et al. (2017): A Survey to Evaluate Facilitators and Barriers to Quality Measurement and Improvement: Adapting Tools for Implementation Research in Palliative Care Programs. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 54 (6), S. 806–814. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2017.06.008.	1
4	Albers G; Echteid MA; de Vet HCW; Onwuteaka-Philipsen BD; van der Linden MHM; Deliens L (2010): Evaluation of quality-of-life measures for use in palliative care: a systematic review. In: <i>PALLIAT MED</i> 24 (1), S. 17–37. DOI: 10.1177/0269216309346593.	1
5	Albers, G. (2012): Measuring quality of life and dignity in palliative care research: Amsterdam Vrije Universiteit. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/1096497707 .	2
6	Allen-Burge, R.; Aldewereld, T.; Bolden, J.; Padgett, C.; Bailey, F. A. (2000): Measuring quality of life in economically disadvantaged acute and palliative care patients. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 16 (3), S. 93.	1
7	Andoh, M.; Kobayashi, K.; Kudoh, S.; Takeda, F. (1997): Using "Care Note" to measure the level of satisfaction patients feel with their care, in palliative cancer care, as a measure of their quality of life. In: <i>Nihon Ika Daigaku zasshi</i> 64 (6), S. 538–545. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/9436375 .	3
8	Angel Benitez-Rosario, Miguel; Caceres-Miranda, Raquel; Aguirre-Jaime, Armando; GEICP (2016): Spanish Validation of the Care Evaluation Scale for Measuring the Quality of Structure and Process of Palliative Care From the Family Perspective. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 51 (3), 609+. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.11.002.	1
9	Araujo, Joana; Dourado, Marilia; Ferreira, Pedro Lopes (2015): Measuring Instruments of the Quality of Life Pediatric Palliative Care. In: <i>ACTA MEDICA PORTUGUESA</i> 28 (4), S. 501–512. DOI: 10.20344/amp.5395.	3
10	Asgeirsdottir, G. H.; Sigurdardottir, V.; Gunnarsdottir, S.; Sigurbjörnsson, E.; Traustadottir, R.; Kelly, E. et al. (2017): Spiritual well-being and quality of life among Icelanders receiving palliative care: data from Icelandic pilot-testing of a provisional measure of spiritual well-being from the European Organisation for Research and Treatment of Cancer. In: <i>European journal of cancer care</i> 26 (2). DOI: 10.1111/ecc.12394.	1

11	Aslakson, Rebecca A.; Dy, Sydney M.; Wilson, Renee F.; Waldfogel, Julie; Zhang, Allen; Isenberg, Sarina R. et al. (2017): Patient- and caregiver-reported assessment tools for palliative care: Summary of the 2017 Agency for Healthcare Research and Quality technical brief. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 54 (6), S. 961–972. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2017.04.022.	2
12	Aspinal, Fiona; Addington-Hall, Julia; Hughes, Rhidian; Higginson, Irene J. (2003): Using satisfaction to measure the quality of palliative care: a review of the literature. In: <i>Journal of Advanced Nursing</i> 42 (4), S. 324–339. Online verfügbar unter https://kclpure.kcl.ac.uk/portal/en/publications/using-satisfaction-to-measure-the-quality-of-palliative-care-a-review-of-the-literature-response(99ae928b-4da0-4c78-9e24-45f8517e506f).html . DOI: 10.1046/j.1365-2648.2003.02624.x.	1
13	Avoine-Blondin, J.; Lahaye, M.; Parent, V.; Duval, M.; Humbert, N.; Sultan, S. (2014): QUALITY OF LIFE OF CHILDREN WITH CANCER TREATED WITH PALLIATIVE CARE: A QUALITATIVE STUDY ON PROFESSIONALS' PERCEPTIONS. In: <i>PEDIATR BLOOD CANCER</i> 61 (2), S388.	1
14	AVOINE-BLONDIN, JOSIANNE; PARENT, V?RONIQUE; LAHAYE, MAGALI; HUMBERT, NAGO; DUVAL, MICHEL; SULTAN, SERGE (2017): Identifying domains of quality of life in children with cancer undergoing palliative care: A qualitative study with professionals. In: <i>PALLIAT SUPPORT CARE</i> 15 (5), S. 565–574. DOI: 10.1017/S1478951516001048.	1
15	Axelsson, B.; Sjoden, P. O. (1999): Assessment of quality of life in palliative care--psychometric properties of a short questionnaire. In: <i>ACTA ONCOL</i> 38 (2), S. 229–237.	1
16	Badgwell, Brian; Krouse, Robert; Cormier, Janice; Guevara, Caesar; Klimberg, V. Suzanne; Ferrell, Betty (2012): Frequent and early death limits quality of life assessment in patients with advanced malignancies evaluated for palliative surgical intervention. In: <i>Annals of surgical oncology</i> 19 (12), S. 3651–3658. DOI: 10.1245/s10434-012-2420-5.	1
17	Bailey, Cara; Kinghorn, Philip; Orlando, Rosanna; Armour, Kathy; Perry, Rachel; Jones, Louise; Coast, Joanna (2016): 'The ICECAP-SCM tells you more about what I'm going through': A think-aloud study measuring quality of life among patients receiving supportive and palliative care. In: <i>PALLIAT MED</i> 30 (7), S. 642–652. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/954187254 . DOI: 10.1177/0269216315624890.	1
18	Banfield, Maree (2011): Palliative care outcomes collaboration: improving the quality of palliative care using routine, standard patient assessments: Research Online. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/1086597452 .	3
19	Baumrucker, Steven J. (2004): The Palliative Care Quality of Life Instrument (PQLI): a new tool for measuring quality of life. In: <i>AM J HOSP PALLIAT MED</i> 21 (2), S. 87–89. DOI: 10.1177/104990910402100203.	2
20	Bausewein, Claudia; Daveson, Barbara A.; Currow, David C.; Downing, Julia; Deliens, Luc; Radbruch, Lukas et al. (2016): EAPC White Paper on outcome measurement in palliative care: Improving practice, attaining outcomes and delivering quality services - Recommendations from the European Association for Palliative Care (EAPC) Task Force on Outcome Measurement. In: <i>PALLIAT MED</i> 30 (1), S. 6–22. DOI: 10.1177/0269216315589898.	1
21	Berghaus, D.; Schütz, A.; Hammer, U.; Gaser, E.; Wedding, U.; Meißner, W. (2019): Qualitätssicherung in der spezialisierten ambulanten Palliativversorgung (QUAPS) – Praktikabilität eines Fragebogens. In: <i>Der Schmerz</i> . DOI: 10.1007/s00482-019-0363-5.	1

22	Bond, S. (2003): Responses to: 'Using satisfaction to measure the quality of palliative care: a review of the literature' by F. Aspinal, J. Addington-Hall, R. Hughes & I.J. Higginson. In: <i>J ADV NURS</i> 43 (5), S. 533–534. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/12919273 . DOI: 10.1046/j.1365-2648.2003.02750_3.x.	1
23	Brady, Marianne J.; Cella, David (1999): Assessing quality of life in palliative care. In: Charles F. Gunten (Hg.): <i>Palliative Care and Rehabilitation of Cancer Patients</i> . Boston, MA: Springer US (C.T.A.R., v. 100), S. 203–216. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-1-4615-5003-7_11 .	1
24	Brasel, Karen J. (2007): Quality-of-life assessment in palliative care. In: <i>AM J HOSP PALLIAT CARE</i> 24 (3), S. 231–235. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106166251&site=ehost-live . DOI: 10.1177/1049909107301778.	1
25	Bridge, Marie; Roughton, D. I.; Lewis, Susan; Barelds, Janine; Brenton, Sava; Cotter, Sherree et al. (2002): Using caregivers-as-proxies to retrospectively assess and measure quality of dying of palliative care clients. In: <i>AM J HOSP PALLIAT MED</i> 19 (3), S. 193–199. DOI: 10.1177/104990910201900311.	2
26	Bruera, Eduardo (1996): Quality assurance in palliative care — a growing “must”? In: <i>Supportive Care in Cancer</i> 4 (3), S. 157. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/8739645 . DOI: 10.1007/BF01682332.	1
27	Bruera, Eduardo (2006): Poor correlation between physician and patient assessment of quality of life in palliative care. In: <i>NATURE CLIN PRACT ONCOL</i> 3 (11), S. 592–593. DOI: 10.1038/nclonc0635.	1
28	Buchan, J. E.F. (2003): Responses to: 'Using satisfaction to measure the quality of palliative care: a review of the literature' by F. Aspinal, J. Addington-Hall, R. Hughes & I.J. Higginson. In: <i>J ADV NURS</i> 43 (5), S. 531–532. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/12919271 . DOI: 10.1046/j.1365-2648.2003.02750_1.x.	1
29	Buchanan, David R.; O'Mara, Ann M.; Kelaghan, Joseph W.; Sgambati, Maria; McCaskill-Stevens, Wort; Minasian, Lori (2007): Challenges and recommendations for advancing the state-of-the-science of quality of life assessment in symptom management trials. In: <i>Cancer</i> 110 (7), S. 1621–1628. DOI: 10.1002/cncr.22893.	1
30	Buja, Alessandra; Rivera, Michele; Baldo, Vincenzo; Soattin, Marta; Rizzolo, Ylenia; Zamengo, Giuseppe et al. (2019): Palliative care quality measures: an exploratory study. In: <i>BMJ supportive & palliative care</i> . DOI: 10.1136/bmjspcare-2018-001679.	1
31	Bull J; Zafar SY; Wheeler JL; Harker M; Gblokpor A; Hanson L et al. (2010): Establishing a Regional, Multisite Database for Quality Improvement and Service Planning in Community-Based Palliative Care and Hospice. In: <i>J PALLIAT MED</i> 13 (8), S. 1013–1020. DOI: 10.1089/jpm.2010.0017.	1
32	Bullinger, Monika (1992): Quality of life assessment in palliative care. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 8 (3), S. 34–39. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=1993-20077-001&site=ehost-live .	2
33	Bulushi, Asma Mohammad Younis Nizar Al; Critchley, Kim A. (2015): EVALUATION OF QUALITY OF LIFE INSTRUMENTS IN A PALLIATIVE CARE CONTEXT: AN INTEGRATIVE LITERATURE REVIEW. In: <i>MIDDLE EAST J NURS</i> 9 (3), S. 24–30. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=109590381&site=ehost-live .	1

34	Buzgova, Radka; Kozakova, Radka; Sikorova, Lucie; Jarosova, Darja (2017): Measuring quality of life of cognitively impaired elderly inpatients in palliative care: psychometric properties of the QUALID and CILQ scales. In: <i>Aging & mental health</i> 21 (12), S. 1287–1293. DOI: 10.1080/13607863.2016.1220919.	1
35	Carlson MD; Barry C; Schlesinger M; McCorkle R; Morrison RS; Cherlin E et al. (2011): Quality of palliative care at US hospices: results of a national survey. In: <i>MED CARE</i> 49 (9), S. 803–809. DOI: 10.1097/MLR.0b013e31822395b2.	1
36	Carpentier S; Taylor G; Cohen R (2006): Quality of life assessment in palliative care: how do patients interpret the items? In: <i>J PALLIAT CARE</i> 22 (3), S. 237. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106220246&site=ehost-live .	1
37	Casarett, David; Pickard, Amy; Bailey, F. Amos; Ritchie, Christine Seel; Furman, Christian Davis; Rosenfeld, Ken et al. (2008): A nationwide VA palliative care quality measure: The family assessment of treatment at the end of life. In: <i>J PALLIAT MED</i> 11 (1), S. 68–75. DOI: 10.1089/jpm.2007.0104.	1
38	Catane, Raphael; Cherny, Nathan (2015): Incorporating Quality of Life & Palliative Care Measures in Clinical Trial Designs. In: <i>J THORAC ONCOL</i> 10 (9, 2), S137.	1
39	Catania, G.; Beccaro, M.; Costantini, M.; Ugolini, D.; Silvestri, A. de; A, Bagnasco; Sasso, L. (2014): 27 Quality of life assessment in palliative care.	1
40	Catania, Gianluca (2013): Does quality of life assessment in palliative care look like a complex screening program? In: <i>BioMed Central Ltd.</i> Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/833763589 .	1
41	Catania, Gianluca; Bagnasco, Annamaria; Zanini, Milko; Aleo, Giuseppe; Sasso, Loredana (2016): Spiritual Assessment within Clinical Interventions Focused on Quality of Life Assessment in Palliative Care: A Secondary Analysis of a Systematic Review.	3
42	Catania, Gianluca; Beccaro, Monica; Costantini, Massimo; Timmins, Fiona; Zanini, Milko; Aleo, Giuseppe et al. (2016): What Are the Components of Interventions Focused on Quality-of-Life Assessment in Palliative Care Practice? A Systematic Review. In: <i>J HOSP PALLIAT NURS</i> 18 (4), S. 310–316. DOI: 10.1097/NJH.0000000000000248.	2
43	Catania, Gianluca; Costantini, Massimo; Beccaro, Monica; Bagnasco, Annamaria; Sasso, Loredana (2013): Does quality of life assessment in palliative care look like a complex screening program? In: <i>HEALTH QUAL LIFE OUTCOMES</i> 11 (1), S. 7. DOI: 10.1186/1477-7525-11-7.	1
44	Cella, D. F. (1995): Measuring quality of life in palliative care. In: <i>Seminars in oncology</i> 22 (2 Suppl 3), S. 73–81. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/7537908 .	2
45	Chan, Kwok Ying; Chan, Man Lui; Yau, Thomas Chung Cheung; Li, Cho Wing; Cheng, Hon Wai; Sham, Mau Kwong (2012): Quality of life for Hong Kong Chinese patients with advanced gynecological cancers in the palliative phase of care: A cross-sectional study. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 28 (4), S. 259–266. DOI: 10.1037/t36806-000;	1

46	Cheng, Shao-Yi; Dy, Sydney; Hu, Wen-Yu; Chen, Ching-Yu; Chiu, Tai-Yuan (2012): Factors Affecting the Improvement of Quality of Dying of Terminally Ill Patients with Cancer through Palliative Care: A Ten-Year Experience. In: <i>J PALLIAT MED</i> 15 (8), S. 854–862. DOI: 10.1089/jpm.2012.0033.	2
47	Choi, J. Y.; Kong, K. A.; Chang, Y. J.; Jho, H. J.; Ahn, E. M.; Choi, S. K. et al. (2018): Effect of the duration of hospice and palliative care on the quality of dying and death in patients with terminal cancer: A nationwide multicentre study. In: <i>EUR J CANCER CARE</i> 27 (2), S. 1–10. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftt&AN=00012973-201803000-00026 . DOI: 10.1037/t25142-000.	2
48	Chu, Dominic; Nguyen, Jasmine; Koo, Kaitlin; Zeng, Liang; Bedard, Gillian; Lam, Henry et al. (2013): An Update on the Quality of Life Measurements in Lung Cancer Patients Receiving Palliative Radiotherapy: A Literature Review. In: <i>World journal of oncology</i> 4 (2), S. 67–73. DOI: 10.4021/wjon591w.	3
49	Chvetzoff, G.; Perol, D.; Rebattu, P.; Devaux, Y.; Saltel, P. (2008): Prospective cohort study of quality of care (QC) and quality of life (QL) of palliative cancer patients in three different situations: In-patient hospitalization (IN), palliative care unit (PA) and home care (HO). Final analysis. In: <i>J CLIN ONCOL</i> 26 (15, S). DOI: 10.1200/jco.2008.26.15_suppl.20670.	1
50	Claessen, Susanne J. J.; Francke, Anneke L.; Sixma, Herman J.; de Veer, Anke J E; Deliens, Luc (2012): Measuring patients' experiences with palliative care: the Consumer Quality Index Palliative Care. In: <i>BMJ supportive & palliative care</i> 2 (4), S. 367–372. DOI: 10.1136/bmjspcare-2011-000055.	1
51	Claessen, Susanne J. J.; Francke, Anneke L.; Sixma, Herman J.; de Veer, Anke J E; Deliens, Luc (2013): Measuring relatives' perspectives on the quality of palliative care: the Consumer Quality Index Palliative Care. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 45 (5), S. 875–884. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2012.05.007.	1
52	Clark, Katherine; Eagar, Kathy; Currow, David C. (2016): Embedding Objective Measurements of Quality into Routine Practice in Hospice/Palliative Care. New York, New York: Elsevier B.V (52). In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> (3). Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=118026323&site=ehost-live .	1
53	Cohen SR; Mount BM; Bruera E; Provost M; Rowe J; Tong K (1997): Validity of the McGill Quality of Life Questionnaire in the palliative care setting: a multi-centre Canadian study demonstrating the importance of the existential domain. In: <i>PALLIAT MED</i> 11 (1), S. 3–20. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107185177&site=ehost-live .	2
54	Cohen, Joachim; Leemans, Kathleen; van den Block, Lieve; Vander Stichele, Robert; Francke, Anneke; Deliens, Luc (2014): Quality Indicators for Palliative Care (Q-PAC) Study: Testing the Feasibility, Usability, and Face Validity and Developing a Minimal Set. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 30 (3), S. 212–213.	2
55	Conrad, Rupert; Mücke, Martin; Marinova, Milka; Burghardt, Anna; Stieber, Christiane; Cuhls, Henning; Radbruch, Lukas (2017): Measurement of Quality of Life in Palliative Care: Evidence for Criterion-Oriented Validity of a Single-Item Approach. In: <i>J PALLIAT MED</i> 20 (6), S. 604–610. DOI: 10.1089/jpm.2016.0218.	2
56	Coombes, Lucy H.; Wiseman, Theresa; Lucas, Grace; Sangha, Amrit; Murtagh, Fliss E. M. (2016): Health-related quality-of-life outcome measures in paediatric palliative care: A systematic review of psychometric properties and feasibility of use. In: <i>PALLIAT MED</i> 30 (10), S. 935–949. DOI: 10.1177/0269216316649155.	3

57	Cooper, Jan (2002): Implementing audit in palliative care: an action research approach. In: <i>Journal of Advanced Nursing</i> 39 (4), S. 360.	2
58	Corner, Jessica (2003): Responses to: 'Using satisfaction to measure the quality of palliative care: a review of the literature'. In: <i>Journal of Advanced Nursing</i> 43 (5), S. 532–533. DOI: 10.1046/j.1365-2648.2003.02750_2.x.	2
59	Correia, Fernanda Ribeiro; De Carlo, Marysia Mara Rodrigues do Prado (2012): Evaluation of quality of life in a palliative care context: an integrative literature review. In: <i>REV LAT AM ENFERMAGEM</i> 20 (2), S. 401–410. DOI: 10.1590/S0104-11692012000200025.	1
60	Cottier, C., Das Schweizer Label für Qualität in Palliative Care, In: palliative-ch 2010, S. 48-49.	2
61	Cottier, Christoph (2012): Qualität in Palliative Care - Die Anwendung von Qualitätsstandards und die Überprüfung im Audit-Verfahren. In: <i>Therapeutische Umschau. Revue therapeutique</i> 69 (2 Palliative Care). Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2012/ZBMED-20122145155-10.pdf . S. 120–125. DOI: 10.1024/0040-5930/a000263.	1
62	Courtens, Annemie: Instruments to Assess Quality of Palliative Care. In: <i>Evidence-based Palliative Care Across the Life Span</i> : John Wiley & Sons, Ltd, S. 103–115. Online verfügbar unter https://onlinelibrary.wiley.com/doi/full/10.1002/9780470690598.ch9 .	2
63	Deangelis R; Evans C; Lybert M; Mitchell L (2007): The quality improvement audit: the process of tracking and treating incident pain in a small community hospice...Hospice Palliative Care: at a crossroads. November 4-7, 2007, Westin Harbour Castle Hotel, Toronto, Ontario, Canada. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 23 (3), S. 228. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105841603&site=ehost-live .	2
64	Determann, M. M. (2000): Lebensqualität in der Palliativmedizin. Entwicklung eines spezifischen Selbsteinschätzungsinstrumente für Patienten im Rahmen eines Multizenterprojekts. In: <i>Gesundheitsökonomie & Qualitätsmanagement</i> 5 (5), S. 134.	2
65	Doll, Axel (2013): Leitlinie Palliativmedizin : Chancen und Grenzen der Qualitätssicherung in der Palliativversorgung /. In: <i>Praxis PalliativeCare</i> (18), S. 38.	2
66	Donnelly, Sinead; Rybicki, Lisa; Walsh, Declan (2001): Quality of life measurement in the palliative management of advanced cancer. In: <i>Supportive Care in Cancer</i> 9 (5), S. 361–365. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/11497390 . DOI: 10.1007/s005200100234.	1
67	Dy, Sydney M.; Al Hamayel, Nebras Abu; Hannum, Susan M.; Sharma, Ritu; Isenberg, Sarina R.; Kuchinad, Kamini et al. (2017): A Survey to Evaluate Facilitators and Barriers to Quality Measurement and Improvement: Adapting Tools for Implementation Research in Palliative Care Programs. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 54 (6), S. 806–814. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2017.06.008.	1

68	Dy, Sydney M.; Lupu, Dale; Seow, Hsien (2012): Progress towards systems of quality measurement that capture the essence of good palliative care. In: <i>PALLIAT MED</i> 26 (4), S. 291–293. DOI: 10.1177/0269216312444796.	1
69	Dy, Sydney M.; Sharma, Ritu; Kuchinad, Kamini; Liew, Zi-Rou; Abu Al Hamayel, Nebras; Hannum, Susan M. et al. (2018): Evaluation of the Measuring and Improving Quality in Palliative Care Survey. In: <i>J ONCOL PRACT</i> 14 (12), e834-e843. DOI: 10.1200/JOP.18.00405.	1
70	Dy, Sydney Morss; Herr, Keela; Bernacki, Rachele E.; Kamal, Arif H.; Walling, Anne M.; Ersek, Mary; Norton, Sally A. (2016): Methodological Research Priorities in Palliative Care and Hospice Quality Measurement. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 51 (2), S. 155–162. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.10.019.	2
71	Dy, Sydney Morss; Kiley, Kasey B.; Ast, Katherine; Lupu, Dale; Norton, Sally A.; McMillan, Susan C. et al. (2015): Measuring what matters: top-ranked quality indicators for hospice and palliative care from the American Academy of Hospice and Palliative Medicine and Hospice and Palliative Nurses Association. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 49 (4), S. 773–781. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.01.012.	3
72	Echteld MA; Deliens L; Ooms ME; Ribbe MW; van der Wal G (2005): Quality of life change and response shift in patients admitted to palliative care units: a pilot study. In: <i>PALLIAT MED</i> 19 (4), S. 381–388. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106239335&site=ehost-live . DOI: 10.1191/0269216305pm1029oa.	2
73	Endacott, R.; Benbenishty, J.; Ganz, F. de Keyser; Ben Nun, M.; Chamberlain, W.; Ryan, H.; Boulanger, C. (2010): APPLICABILITY OF PALLIATIVE QUALITY MEASURES TO END OF LIFE CARE IN ICUS IN THE UK AND ISRAEL. In: <i>INTENSIVE CARE MEDICINE</i> 36 (2), S388.	2
74	Ensuring High Quality in Palliative Care (2018). In: <i>J HOSP PALLIAT NURS</i> 20 (6), E10-E12. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/30379803 .	3
75	Erridge, S. C.; Gaze, M. N.; Price, A.; Kelly, C. G.; Kerr, G. R.; Cull, A. et al. (2005): Symptom control and quality of life in people with lung cancer: a randomised trial of two palliative radiotherapy fractionation schedules. In: <i>Clinical oncology (royal college of radiologists (great britain))</i> 17 (1), 61–67. Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-00513696/full .	1
76	Ezat, Wan Puteh Sharifa; Fuad, Ismail; Hayati, Yaakub; Zafar, Ahmed; Kiyah, George Albert Wanda (2014): Observational Study on Patient's Satisfaction and Quality of Life (QoL) Among Cancer Patients Receiving Treatment with Palliative Care Intent in a Tertiary Hospital in Malaysia. In: <i>Asian Pacific journal of cancer prevention : APJCP</i> 15 (2), S. 695–701. DOI: 10.7314/APJCP.2014.15.2.695.	1
77	Fainsinger, R. L. (2001): Addressing quality of life at the Edmonton Palliative Care Program. Interview by Anna L. Romer. In: <i>J PALLIAT MED</i> 4 (3), S. 417–422. DOI: 10.1089/109662101753124101.	1
78	Falckenberg, Maja (2006): Sterbebegleitung und Qualitätssicherung - ein unauflösbarer Widerspruch? Dokumentation, Ausbildung und Forschung in der Palliativ- und Hospizarbeit (The field of hospice and quality assurance - An unresolvable contradiction? Documentation, training, and research in palliative care and hospice). Online verfügbar unter https://www.wiso-net.de/document/XPSY__BC4AF86528EB5AC3D97B23AE8D81A18D .	1
79	Ferreira, P. L.; Pinto, A. B. (2008): Measuring quality of life in palliative care (vol 21, pg 111, 2008). In: <i>ACTA MEDICA PORTUGUESA</i> 21 (4), S. 111–121, 392.	2

80	Finlay IG; Pratheepawanit N; Salek MS (2003): Monitoring self-reported quality-of-life among patients attending a palliative medicine outpatient clinic. In: PALLIAT MED 17 (1), S. 83–84. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106868274&site=ehost-live . DOI: 10.1191/0269216303pm663xx.	1
81	Finlay, I. G.; Dunlop, R. (1994): Quality of life assessment in palliative care: Oxford University Press. Online verfügbar unter http://annonc.oxfordjournals.org/cgi/content/short/5/1/13 .	1
82	Fortuna, Jennifer (2018): Integrating Art and Narrative to Enhance Quality of Life in Palliative Care...Lacie Lee Wallace. In: <i>Open Journal of Occupational Therapy (OJOT)</i> 6 (4), S. 1–4. DOI: 10.15453/2168-6408.1580.	1
83	Fuchs, Martin (2005): Was bedeutet Lebensqualität für Palliativpatienten? In: <i>Psychomed</i> 17 (2), S. 115–120. Online verfügbar unter https://www.wiso-net.de/document/XPSY__9931D225DAF0EF8D70F6670081AD5C7F .	2
84	G??tze, Heide (2012): Lebensqualität und Zufriedenheit pflegender Angehöriger von krebskranken Palliativpatienten - Befragung nach Versterben der Patienten. In: <i>Zeitschrift für Psychosomatische Medizin und Psychotherapie</i> 58 (3), S. 267–281. Online verfügbar unter https://www.wiso-net.de/document/XPSY__26D8D09C1262F15D7417753A90A3DEAD .	1
85	Gebauer, Sarah L.; Weiskopf, Nicole G. (2017): Feasibility and Limitations of Quality Measurement of Hospital-Based Palliative Care. In: <i>J PALLIAT MED</i> 20 (12), S. 1307–1308. DOI: 10.1089/jpm.2017.0131.	2
86	George, Wolfgang (2014): Empfehlungen aufgrund der Studienergebnisse und das Deutsche Palliativsiegel(palliativfreundliche Einrichtung) (Recommendations based on empirical evidenceand quality of palliative care). Online verfügbar unter https://www.wiso-net.de/document/XPSY__A79D8B3672DC3CF34E1C13AB2B79BC66 .	1
87	Ghoshal, Arunangshu; Damani, Anuja; Muckaden, Maryann (2016): Association of Cancer-Related Fatigue with Other Symptoms and Impact on Quality of Life of Palliative Care Patients in a Tertiary Cancer Institute: A Prospective Observational Study (S751). In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 51 (2), S. 435. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.12.054.	1
88	Ghoshal, Arunangshu; Salins, Naveen; Deodhar, Jayita; Damani, Anuja; Muckaden, Mary Ann (2016): Fatigue and Quality of Life Outcomes of Palliative Care Consultation: A Prospective, Observational Study in a Tertiary Cancer Center. In: <i>INDIAN J PALLIAT CARE</i> 22 (4), S. 416–426. DOI: 10.4103/0973-1075.191766.	2
89	Gianluca Catania; Annamaria Bagnasco; Milko Zanini; Giuseppe Aleo; Loredana Sasso (2016): Spiritual Assessment within Clinical Interventions Focused on Quality of Life Assessment in Palliative Care: A Secondary Analysis of a Systematic Review. Online verfügbar unter https://doi.org/10.3390/rel7030025 .	2
90	Glare, P. A.; Lickiss, J. N. (1992): Quality assurance in palliative care. In: <i>The Medical journal of Australia</i> 157 (8). Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/1282658 . DOI: 10.5694/j.1326-5377.1992.tb137378.x.	2

91	Goldhagen, Jeffrey; Fafard, Mark; Komatz, Kelly; Eason, Terry; Livingood, William C. (2016): Community-based pediatric palliative care for health related quality of life, hospital utilization and costs lessons learned from a pilot study. In: <i>BMC PALLIAT CARE</i> 15, S. 73. DOI: 10.1186/s12904-016-0138-z.	2
92	Gomez-Castillo, Blanca J.; Hirsch, Rosemarie; Groninger, Hunter; Baker, Karen; Cheng, M. Jennifer; Phillips, Jayne et al. (2015): Increasing the Number of Outpatients Receiving Spiritual Assessment: A Pain and Palliative Care Service Quality Improvement Project. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 50 (5), S. 724–729. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.05.012.	2
93	Goodwin DM; Higginson IJ; Myers K; Douglas H; Normand CE (2003): Effectiveness of palliative day care in improving pain, symptom control, and quality of life. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 25 (3), S. 202–212. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106869717&site=ehost-live .	2
94	Gough, I. R.; Dagleish, L. I. (1991): What value is given to quality of life assessment by health professionals considering response to palliative chemotherapy for advanced cancer? In: <i>Cancer</i> 68 (1), S. 220–225.	2
95	Graf, Gerda (2013): Besser sterben mit Ergebnisqualität? : Qualitätshandbücher und Sterbequalität /. In: <i>Praxis PalliativeCare</i> (18), S. 42.	2
96	Gramling, Robert; Stanek, Susan; Ladwig, Susan; Gajary-Coots, Elizabeth; Cimino, Jenica; Anderson, Wendy et al. (2016): Feeling Heard and Understood: A Patient-Reported Quality Measure for the Inpatient Palliative Care Setting. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 51 (2), S. 150–154. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.10.018.	2
97	Granda-Cameron, Clara; Viola, Sara R.; Lynch, Mary Pat; Polomano, Rosemary C. (2008): Measuring patient-oriented outcomes in palliative care: functionality and quality of life. In: <i>Clinical journal of oncology nursing</i> 12 (1), S. 65–77. DOI: 10.1188/08.CJON.65-77.	1
98	Griffin, John P.; Koch, Kathryn A.; Nelson, Judith E.; Cooley, Mary E. (2007): Palliative care consultation, quality-of-life measurements, and bereavement for end-of-life care in patients with lung cancer: ACCP evidence-based clinical practice guidelines (2nd edition). In: <i>CHEST</i> 132 (3 Suppl), 404S-422S. DOI: 10.1378/chest.07-1392.	1
99	Groenvold, M. (1999): Methodological issues in the assessment of health-related quality of life in palliative care trials. In: <i>Acta Anaesthesiologica Scandinavica</i> 43 (9), S. 948–953. DOI: 10.1034/j.1399-6576.1999.430912.x.	1
100	Groenvold, Mogens; Korngut, Sara; Neergaard, Mette A.; Timm, Helle; Johnsen, Anna T. (2012): A population-based study of quality of life in cancer patients receiving palliative care. In: <i>QUAL LIFE RES</i> 20 (1), S. 33.	1
101	Growing movement to measure quality of palliative and end-of-life care (2014). In: <i>MED ETHICS ADVIS</i> 30 (5), S. 49–51. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=109799354&site=ehost-live .	1
102	Gruenewald, D. A.; Higginson, I. J.; Vivat, B.; Edmonds, P.; Burman, R. E. (2004): Quality of life measures for the palliative care of people severely affected by multiple sclerosis: a systematic review. In: <i>Multiple sclerosis (Houndmills, Basingstoke, England)</i> 10 (6), S. 690–704. DOI: 10.1191/1352458504ms1116rr.	1

103	Gysels, Marjolein; Shipman, Cathy; Higginson, Irene J. (2008): Is the qualitative research interview an acceptable medium for research with palliative care patients and carers? In: <i>BMC medical ethics</i> 9. DOI: 10.1186/1472-6939-9-7.	1
104	H??ver, Gerhard (2003): Neue Herausforderungen für die Qualitätssicherung in der Hospiz- und Palliativarbeit. In: <i>Die Hospiz-Zeitschrift</i> 5 (3). Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2003/39348.pdf .	1
105	Habich, Marina (2009): Lebensqualität in der Palliativpflege. In: <i>Existenzanalyse</i> 26 (1), S. 56–61. Online verfügbar unter https://www.wiso-net.de/document/XPSY__491EBE27605EC2D4B0ABBF2B706F42D0 .	1
106	Hammer, U.; Berghaus, D.; Wedding, U.; Meißner, W. (2016): QUAPS II _ Qualitätssicherung in der Spezialisierten Ambulanten Palliativversorgung (SAPV) _ Entwicklung und Testung eines Tools _ Erste Ergebnisse von QUAPS II. In: <i>Palliativmedizin</i> 17 (05). DOI: 10.1055/s-0036-1594110.	2
107	Hanson, Laura C.; Rowe, Charlotte; Wessell, Kathryn; Caprio, Anthony; Winzelberg, Gary; Beyea, Annette; Bernard, Stephen A. (2012): Measuring palliative care quality for seriously ill hospitalized patients. In: <i>J PALLIAT MED</i> 15 (7), S. 798–804. DOI: 10.1089/jpm.2011.0471.	1
108	Harding, D. (2018): Evaluation of Quality of Life Outcomes Following Palliative Treatment of Bone Metastases with Magnetic Resonance-guided High Intensity Focused Ultrasound : An International Multicentre Study. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/1081482772 . DOI: 10.1016/j.clon.2017.12.023.	2
109	Hennessy, John E.; Lown, Beth A.; Landzaat, Lindy; Porter-Williamson, Karin (2013): Practical Issues in Palliative and Quality-of-Life Care. In: <i>J ONCOL PRACT</i> 9 (2), S. 78–80. DOI: 10.1200/JOP.2013.000896.	1
110	Henoch, Ingela; Axelsson, Bertil; Bergman, Bengt (2010): The Assessment of Quality of life at the End of Life (AQEL) questionnaire: A brief but comprehensive instrument for use in patients with cancer in palliative care. In: <i>QUAL LIFE RES</i> 19 (5), S. 739–750. DOI: 10.1007/s11136-010-9623-7.	1
111	Henry M; Huang LN; Ferland MK; Mitchell J; Cohen R (2008): Continued study of the psychometric properties of the McGill Quality of Life Questionnaire (MQOL)...17th International Congress on Palliative Care, September 23-26, 2008/Palais Des Congres, Montreal, Canada. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 24 (3), S. 209. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105559781&site=ehost-live .	1
112	Hentschel, L.; Schuler, U.; Hornemann, B.; Schilling, A.; Freitag, J.; Richter, S.; Schuler, M. K. (2016): Patient-directed intervention to improve Quality of Life (QoL) for patients with soft tissue sarcoma (STS) undergoing palliative treatment: a multicenter, cluster-randomized, controlled trial of the German Interdisciplinary Sarcoma Group. In: <i>Oncology research and treatment</i> 39, 279???. DOI: 10.1159/000449050.	1
113	Hermann Katja; Engeser Peter; Szecsenyi Joachim; Miksch Antje (2012): Palliative patients cared for at home by PAMINO-trained and other GPs _ health-related quality of life as measured by QLQ-C15-PAL and POS. In: <i>BMC Palliative Care</i> , Vol 11, Iss 1, p 13. Online verfügbar unter https://doaj.org/article/e1da0611d18a42d3a621353810f60ede . DOI: 10.1186/1472-684X-11-13.	1

114	Hermann, K.; Engeser, P.; Bölter, R.; Szecsenyi, J. (Hg.) (2008): Versorgung von Palliativpatienten in der Hausarztpraxis - Übereinstimmung der Einschätzung der Betreuung aus Arzt- und Patientensicht mit der Palliative Care Outcome Scale (POS): German Medical Science GMS Publishing House; Düsseldorf. Online verfügbar unter http://www.egms.de/en/meetings/dkvf2008/08dkvf202.shtml .	1
115	Herzog, K. R. (1985): Standards are necessary for quality hospice care. In: <i>The American journal of hospice care</i> 2 (1), S. 5–7. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/10289646 .	1
116	Higgins, M. A.; Brooks, L.; Kohm, C. (1996): The use of quality assurance indicators to measure quality of care of a palliative care consult service. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 12 (3), S. 69.	1
117	Higginson, I. J. (2000): Quality assurance and audit in palliative care.	1
118	Higginson, I. J.; Romer, A. L. (2000): Measuring quality of care in palliative care services. In: <i>J PALLIAT MED</i> 3 (2), S. 229–236. DOI: 10.1089/10966210050085359.	1
119	Higginson, Irene (Hg.) (1992): Quality, standards, organisational and clinical audit for hospice and palliative care services: National Council for Hospice and Specialist Palliative Care Services (Occasional paper / National Council for Hospice and Specialist Palliative Care Services, 2).	1
120	HOPE - Versorgungswege und Qualitätssicherung in Palliativmedizin und Hospizarbeit (2007). In: <i>Forum</i> 22 (5). Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2007/73097.pdf .	2
121	Hopwood, P.; Stephens, R. J.; Machin, D. (1994): Approaches to the analysis of quality of life data: Experiences gained from a Medical Research Council Lung Cancer Working Party palliative chemotherapy trial. In: <i>QUAL LIFE RES</i> 3 (5), S. 339–352. DOI: 10.1007/BF00451726.	1
122	Horton, Robert (2002): Differences in assessment of symptoms and quality of life between patients with advanced cancer and their specialist palliative care nurses in a home care setting. In: <i>PALLIAT MED</i> 16 (6), S. 488–494. DOI: 10.1191/0269216302pm588oa.	1
123	Höver, Gerhard (2003): Neue Herausforderungen für die Qualitätssicherung in der Hospiz- und Palliativarbeit. In: <i>Die Hospiz-Zeitschrift</i> 5 (3), S. 4.	1
124	Huang, I-Chan; Shenkman, Elizabeth A.; Madden, Vanessa L.; Vadaparampil, Susan; Quinn, Gwendolyn; Knapp, Caprice A. (2010): Measuring quality of life in pediatric palliative care: challenges and potential solutions. In: <i>PALLIAT MED</i> 24 (2), S. 175–182. DOI: 10.1177/0269216309352418.	1

125	Hunt J (2002): Quality assurance in specialist and general palliative care; the Trent Hospice Audit Group. In: <i>FOUND NURS STUD NEWSL</i> , S. 2. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106816501&site=ehost-live .	1
126	Hunt, J.; Keeley, V. L.; Cobb, M.; Ahmedzai, S. H. (2004): A new quality assurance package for hospital palliative care teams: the Trent Hospice Audit Group model. In: <i>BR J CANCER</i> 91 (2), S. 248–253. DOI: 10.1038/sj.bjc.6601945.	1
127	Hunt, J.; Keeley, VI; Cobb, M.; Ahmedzai, Sh (2013): A new quality assurance package for hospital palliative care teams: the Trent Hospice Audit Group model Clinical.	1
128	Iliffe, Steve; Davies, Nathan; Manthorpe, Jill; Crome, Peter; Ahmedzai, Sam H.; Vernooij-Dassen, Myrra; Engels, Yvonne (2016): Improving palliative care in selected settings in England using quality indicators: a realist evaluation. In: <i>BMC PALLIAT CARE</i> 15, S. 1–9. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/960504070 . DOI: 10.1186/s12904-016-0144-1.	1
129	Indicators measure quality of hospice, palliative care providers (2016). In: <i>HOSP CASE MANAGE</i> 24 (5), S. 11. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=114171714&site=ehost-live .	1
130	Ingleton C; Faulkner A (1995): Quality assurance in palliative care -- a review of the literature. In: <i>J CANCER CARE</i> 4 (2), S. 49–55. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107393142&site=ehost-live .	1
131	Ingleton C; Faulkner A (1995): Quality assurance in palliative care: some of the problems. In: <i>EUR J CANCER CARE</i> 4 (1), S. 38–44. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107424773&site=ehost-live .	1
132	Ingleton, Christine; FAULKNER, A. N.N. (1995): Quality assurance in palliative care: some of the problems. In: <i>European journal of cancer care</i> 4 (1), S. 38–44. DOI: 10.1111/j.1365-2354.1995.tb00051.x.	2
133	irukulla, Monica mallik; AHMED, FAYAZ (2017): Assessment Of Information Needs, Decision Making Preferences And Evaluation Of Quality Of Life In Patients With Metastatic Cancer Receiving Palliative Radiotherapy. In: <i>J CANCER RES THER</i> 13, S291-S292. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=127251611&site=ehost-live .	1
134	Ishihara, Y.; Sakai, H.; Nukariya, N.; Kobayashi, K.; Yoneda, S.; Matsuoka, R. et al. (1995): Development of quality of life (QOL) questionnaire for use of lung cancer patients in palliative therapy--study of validity and reliability no. 2, the effects of chemotherapeutics in QOL. In: <i>Gan to kagaku ryoho. Cancer & chemotherapy</i> 22 (8), S. 1087–1093.	1

135	Ishihara, Y.; Sakai, H.; Nukariya, N.; Kobayashi, K.; Yoneda, S.; Matsuoka, R. et al. (1995): Development of quality of life (QOL) questionnaire for use of lung cancer patients in palliative therapy--study of validity and reliability. No.1. In: <i>Gan to kagaku ryoho. Cancer & chemotherapy</i> 22 (7), S. 895–902.	1
136	Jahner, Jan; Wolff, Barak (2015): Palliative Care: Patient-Centered Assessment and Communication to Improve Quality of Life. In: <i>NM NURSE</i> 60 (4), S. 4–6. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=109887691&site=ehost-live .	1
137	Jardine, Andrew (1999): An evaluation of QoL-Steps : idiographic assessment of quality of life for patients in palliative care : a thesis presented in partial fulfilment of the requirements for the degree of Master of Arts: Massey University. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/1085533052 .	1
138	Jocham, Hubert R.; Dassen, Theo; Widdershoven, Guy; Halfens, Ruud J. G. (2009): Quality-of-life assessment in a palliative care setting in Germany: an outcome evaluation. In: <i>INT J PALLIAT NURS</i> 15 (7), S. 338–345. DOI: 10.12968/ijpn.2009.15.7.43424.	1
139	Jones J; Rodin G; Cohen R; McPherson C; Zimmermann C (2008): Quality of life in cancer patients admitted to an acute palliative care unit and that of their family caregivers: a prospective study of self-report and proxy-for-patient ratings...17th International Congress on Palliative Care, September 23-26, 2008/Palais Des Congres, Montreal, Canada. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 24 (3), S. 200. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105559745&site=ehost-live .	1
140	Jordh??y MS; Fayers P; Loge JH; Ahlner-Elmqvist M; Kaasa S; Jordh??y, M. S. et al. (2001): Quality of life in palliative cancer care: results from a cluster randomized trial. In: <i>J CLIN ONCOL</i> 19 (18), S. 3884–3894. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106913275&site=ehost-live .	1
141	Jordhoy, Marit S.; Ringdal, Gerd Inger; Helbostad, Jorunn L.; Oldervoll, Line; Loge, Jon H??vard; Kaasa, Stein (2007): Assessing physical functioning: A systematic review of quality of life measures developed for use in palliative care. In: <i>PALLIAT MED</i> 21 (8), S. 673–682. DOI: 10.1177/0269216307083386.	1
142	JOUR (1999): Methodological issues in the assessment of health-related quality of life in palliative care trials. Online verfügbar unter https://curis.ku.dk/portal/da/publications/methodological-issues-in-the-assessment-of-healthrelated-quality-of-life-in-palliative-care-trials(56668750-74c9-11db-bee9-02004c4f4f50).html .	1
143	JPRN-UMIN00002138 (2009): Quality of life measurement in cancer patients receiving intervention of palliative care team. In: Http://www.who.int/trialsearch/trial2.aspx?Trialid=jprn-umin00002138 . Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01809736/full .	2
144	Kaasa S; Loge JH (2002): Quality-of-life assessment in palliative care. In: <i>LANCET ONCOL</i> 3 (3), S. 175–182. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106920439&site=ehost-live .	1

145	Kaasa, S. (2001): Assessment of quality of life in palliative care. In: <i>J PALLIAT MED</i> 4 (3), S. 413–416. DOI: 10.1089/109662101753124093.	1
146	Kamal, Arif H. (2015): Signposts along the journey toward high-quality palliative care: the value of measuring what matters. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 49 (5), e1-2. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.03.002.	1
147	Kamal, Arif H.; Bull, Janet; Kavalieratos, Dio; Nicolla, Jonathan M.; Roe, Laura; Adams, Martha; Abernethy, Amy P. (2016): Development of the Quality Data Collection Tool for Prospective Quality Assessment and Reporting in Palliative Care. In: <i>J PALLIAT MED</i> 19 (11), S. 1148–1155. DOI: 10.1089/jpm.2016.0036.	1
148	Kamal, Arif H.; Bull, Janet; Stinson, Charles S.; Blue, Debra L.; Abernethy, Amy P. (2013): Conformance With Supportive Care Quality Measures Is Associated With Better Quality of Life in Patients With Cancer Receiving Palliative Care. In: <i>J ONCOL PRACT</i> 9 (3), e73-6. DOI: 10.1200/JOP.2013.000948.	1
149	Kamal, Arif H.; Gradison, Margaret; Maguire, Jennifer M.; Taylor, Donald; Abernethy, Amy P. (2014): Quality Measures for Palliative Care in Patients With Cancer: A Systematic Review. In: <i>J ONCOL PRACT</i> 10 (4), S. 281–287. DOI: 10.1200/JOP.2013.001212.	1
150	Kamal, Arif H.; Hanson, Laura C.; Casarett, David J.; Dy, Sydney M.; Pantilat, Steven Z.; Lupu, Dale; Abernethy, Amy P. (2015): The quality imperative for palliative care. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 49 (2), S. 243–253. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2014.06.008.	1
151	Kaptacz, Izabela (2018): Assessment of quality of life, acceptance of illness, needs and expectations of patients under palliative home care - preliminary pilot study. In: <i>MEDYCYNA PALIATYWNA-PALLIATIVE MEDICINE</i> 10 (3), S. 137–144.	1
152	Kassa, Stein (2001): Assessment of Quality of Life in Palliative Care. In: <i>J PALLIAT MED</i> 4 (3), S. 413–416. DOI: 10.1089/109662101753124093.	1
153	Kearsley, J. H.; Schonfeld, C.; Sheehan, M. (1998): Quality-of-life assessment during palliative radiotherapy. In: <i>Australasian radiology</i> 42 (4), S. 354–359.	1
154	Khan, Luluel; Zeng, Liang; Cella, David; Thavarajah, Nemica; Chen, Emily; Zhang, Liying et al. (2012): Patients' and Health Care Providers' Evaluation of Quality of Life Issues in Advanced Cancer Using Functional Assessment of Chronic Illness Therapy - Palliative Care Module (FACIT-Pal) Scale. In: <i>World journal of oncology</i> 3 (5), S. 210–216. DOI: 10.4021/wjon578w.	1
155	Killoran S (2006): Better quality of life for palliative patients: review of a music therapy pilot project. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 22 (3), S. 252–253. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106220366&site=ehost-live .	2

156	King, M.; Currow, D.; Agar, M.; Hardy, J.; Fazekas, B.; McCaffrey, N. (2016): Assessing health-related quality of life (HRQOL) in palliative care settings: head-to-head comparison of the EORTC QLQ-C15-PAL, FACT-G7, FACIT-Pal and FACIT-Pal-14 patient-reported outcome measures (PROMs). In: <i>QUAL LIFE RES</i> 25 (1), 75-76. DOI: 10.1007/s11136-016-1390-7.	1
157	King, Madeleine T.; Agar, Meera; Currow, David C.; Hardy, Janet; Fazekas, Belinda; McCaffrey, Nikki (2019): Assessing quality of life in palliative care settings: head-to-head comparison of four patient-reported outcome measures (EORTC QLQ-C15-PAL, FACT-Pal, FACT-Pal-14, FACT-G7). In: <i>SUPPORT CARE CANCER</i> . DOI: 10.1007/s00520-019-04754-9.	1
158	Kirch, Rebecca (2012): Palliative care and quality of life: patient-centered care case study. In: <i>ARCH INTERN MED</i> 172 (15), S. 1170-1172. DOI: 10.1001/archinternmed.2012.2076. DOI: 10.1001/archinternmed.2012.2076.	1
159	Klindtworth, M.; Cuno, J.; Schneider, N.; Wehkamp, K.-H. (2010): Qualitätsmanagement auf einer Palliativstation - welchen Beitrag können qualitative Interviews mit Patienten und ihren Angehörigen leisten? Older People at the End of Life: Delivery of Care and Needs for Improvement from the Perspective of Bereaved Relatives. In: <i>Palliativmedizin</i> 11 (4). Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2010/ZBMED-20107305159-19.pdf . DOI: 10.1055/s-0030-1248503.	1
160	Kränzle, Susanne (2011): Palliative Care: Wie messbar ist die Qualität? In: <i>Heilberufe</i> 63 (10), S. 24. DOI: 10.1007/s00058-011-1098-6.	1
161	Krug, Katja; Miksch, Antje; Peters-Klimm, Frank; Engeser, Peter; Szecsenyi, Joachim (2016): Correlation between patient quality of life in palliative care and burden of their family caregivers: a prospective observational cohort study. In: <i>BMC PALLIAT CARE</i> 15, S. 1-8. DOI: 10.1186/s12904-016-0082-y.	1
162	Kumar, Senthil P. (2012): Reporting of 'Quality of Life': A Systematic Review and Quantitative Analysis of Research Publications in Palliative Care Journals. In: <i>INDIAN J PALLIAT CARE</i> 18 (1), S. 59-67. DOI: 10.4103/0973-1075.97475.	1
163	Laforest, Esther; Sawatzky, Richard; Schick-Makaroff, Kara; Stajduhar, Kelli; Krawczyk, Marian; Wang, Sharon et al. (2016): P128 Desirable Features of a Quality of Life Assessment and Practice Support System (QPSS) in Palliative Acute and Home Care. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 52 (6), e99-e99. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2016.10.210.	1
164	LAHAYE, MAGALI; Luminet, Olivier; Fasse, Leonor; HUMBERT, NAGO; DUVAL, MICHEL; SULTAN, SERGE (2012): CURRENT DEFINITIONS AND MEASURES OF QUALITY OF LIFE IN PEDIATRIC PALLIATIVE CARE: A SYSTEMATIC REVIEW. In: <i>ASIA-PACIFIC JOURNAL OF CLINICAL ONCOLOGY</i> 8 (3, SI), S. 229-230.	1
165	Lai, Claudia Kam-Yuk; Lau, Carmen Ka-Yan; Kan, Wai Yin; Lam, Wai Man; Fung, Connie Yuen Yee (2017): The effect of horticultural therapy on the quality of life of palliative care patients. In: <i>J PSYCHOSOC ONCOL</i> 35 (3), S. 278-291. DOI: 10.1080/07347332.2017.1286699.	1
166	Lauris L; Demskyte J; Grigonyte S (2010): Assessment of quality of life of palliative patients...7th EONS Spring Convention in partnership with V&VN, 15-16 April 2010, The Hague, The Netherlands. In: <i>EUR J ONCOL NURS</i> 14, S31-S31. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105073648&site=ehost-live .	1

167	Leemans, Kathleen; Cohen, Joachim; Francke, Anneke L.; Vander Stichele, Robert; Claessen, Susanne J. J.; van den Block, Lieve; Deliens, Luc (2013): Towards a standardized method of developing quality indicators for palliative care: protocol of the Quality indicators for Palliative Care (Q-PAC) study. In: <i>BMC PALLIAT CARE</i> 12 (1), S. 6–14. DOI: 10.1186/1472-684X-12-6.	2
168	Leemans, Kathleen; Deliens, Luc; Francke, Anneke L.; Vander Stichele, Robert; van den Block, Lieve; Cohen, Joachim (2015): Quality indicators for palliative care services: Mixed-method study testing for face validity, feasibility, discriminative power and usefulness. In: <i>PALLIAT MED</i> 29 (1), S. 71–82. DOI: 10.1177/0269216314546712.	1
169	Li, Zhigang; Tosteson, Tor D.; Bakitas, Marie A. (2013): Joint modeling quality of life and survival using a terminal decline model in palliative care studies. In: <i>STAT MED</i> 32 (8), S. 1394–1406. DOI: 10.1002/sim.5635.	1
170	Lindenfelser, Kathryn J.; Hense, Cherry; McFerran, Katrina (2012): Music Therapy in Pediatric Palliative Care: Family-Centered Care to Enhance Quality of Life. In: <i>AM J HOSP PALLIAT MED</i> 29 (3), S. 219–226. DOI: 10.1177/1049909111429327.	1
171	Lo RS: Quality of life in palliative care patients: A multi-centre study of profile, determinants and longitudinal changes from inpatient admission to death. Chinese University of Hong Kong (People's Republic of China). Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=109842220&site=ehost-live .	1
172	Locker, Lena Stephanie; L??bbe, Andreas Stephan (2015): Quality of life in palliative care: An analysis of quality-of-life assessment. In: <i>PROG PALLIAT CARE</i> 23 (4), S. 208–219. DOI: 10.1179/1743291X14Y.0000000102.	1
173	Lorenz, Karl (2008): Progress in measuring and improving palliative and end-of-life quality. In: <i>J PALLIAT MED</i> 11 (5), S. 682–684. DOI: 10.1089/jpm.2008.9906.	1
174	Lowe SS; Watanabe SM; Baracos VE; Courneya KS (2009): Associations between physical activity and quality of life in cancer patients receiving palliative care: a pilot survey. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 38 (5), S. 785–796. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2009.03.006.	1
175	Lucey, Michael (2012): Quality assessment in palliative care S current concepts and recent developments. In: <i>EUR J PALLIAT CARE</i> 19 (6), S. 288–291. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=108080658&site=ehost-live .	1
176	Lupu, D.; Dy, S. M.; Norton, S. A.; Herr, K. A. (2015): MEASURING WHAT MATTERS: CONSENSUS QUALITY MEASURES FOR PALLIATIVE CARE AND LONG TERM CARE. In: <i>GERONTOLOGIST</i> 55 (2), S. 810–811.	1
177	Lupu, Dale; Casarett, David; Makowski, Suzana; Ast, Katherine (2014): Measuring What Matters: Recommended Quality Measures for Palliative Care Programs. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 47 (2), S. 3881.	1

178	MacDonald N (1992): Quality of life in clinical and research palliative medicine. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 8 (3), S. 46–51. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107460458&site=ehost-live .	1
179	Magerl, Heidi (2013): Personzentrierte Qualität in Hospiz und Palliative Care. In: <i>Gespr??chpsychotherapie und Personzentrierte Beratung</i> 44 (4), S. 196–200. Online verfügbar unter https://www.wiso-net.de/document/XPSY__2F44EF39EC63A95DFA3078C42344D6C9 .	2
180	Maree, Johanna E.; Jansen Van Rensburg, Jacoba J.M.; Van Rensburg, Jacoba J M Jansen (2016): Suitability of quality-of-life outcome measures in palliative care in the South African setting. In: <i>PALLIAT SUPPORT CARE</i> 14 (2), S. 118–128. DOI: 10.1017/S1478951515000036.	1
181	Maria, Maria (2007): Quality of Life Assessment in Palliative Stage Cancer Patients: Dharmais Cancer Hospital. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/999315296 .	1
182	Marr H; Garland S; Simpson JS (2009): Pilot project to assess the impact of a psychosocial intervention on the quality of life of palliative cancer patients...Canadian Hospice Palliative Care Conference, Voyages in Care and Understanding, October 18-21, 2009, Winnipeg, Manitoba, Canada. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 25 (3), S. 237. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105441842&site=ehost-live .	1
183	Matsuda, A.; Yamada, Y.; Ishizuka, N.; Matsushima, E.; Kobayashi, K.; Ohkubo, T.; Yamaoka, K. (2018): Effects of a Self-Monitoring Quality of Life Intervention for Patients with Cancer Receiving Palliative Care in Japan: study Protocol for a Randomized Controlled Trial. In: <i>Asian Pacific journal of cancer prevention</i> 19 (11), 3027???3032. DOI: 10.31557/apjcp.2018.19.11.3027.	1
184	McCarthy, Jill (2011): Quality assurance and palliative care. In: SAGE. Online verfügbar unter http://hdl.handle.net/10034/294472 .	1
185	McConnell, T.: Evaluation of the effectiveness of music therapy in improving the quality of life of palliative care patients: a randomised controlled pilot and feasibility study. ://25610/(http://eprints.bournemouth.ac.uk/25610/), http://eprints.bournemouth.ac.uk/25610/ - http://eprints.bournemouth.ac.uk/25610/ . Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/967591440 . DOI: 10.1186/s40814-016-0111-x.	1
186	McCorry, Noleen K.; O'Connor, Sean; Leemans, Kathleen; Coast, Joanna; Donnelly, Michael; Finucane, Anne et al. (2019): Quality indicators for Palliative Day Services: A modified Delphi study. In: <i>PALLIAT MED</i> 33 (2), S. 197–205. DOI: 10.1177/0269216318810601.	1
187	McMillan (1996): Quality-of-Life Assessment in Palliative Care. In: <i>Cancer control : journal of the Moffitt Cancer Center</i> 3 (3), S. 223–229. DOI: 10.1177/107327489600300304.	1
188	Mess, E.; Kempinska, E.; Leppert, W.; Krzyanowski, D. (2005): Assessment of quality of life, pain and effectiveness of treatment in palliative care patients. In: <i>Roczniki Akademii Medycznej w Białymstoku (1995)</i> 50 Suppl 1, S. 207–209. doi=10.1.1.409.7738.	1

189	Miccinesi, G.; Paci, E.; Toscani, F.; Tamburini, M.; Brunelli, C.; Costantini, M. et al. (1999): Quality of life at the end of life. Analysis of the quality of life of oncologic patients treated with palliative care. Results of a multicenter observational study (staging). In: <i>Epidemiologia e prevenzione</i> 23 (4), S. 333–345.	1
190	Miescke, K.; Thu??-Patience, P. (2012): Die Qualität des Sterbens aus der Perspektive von Patienten, deren Familienangehörigen und Pflegekräften auf einer Palliativstation _ Eine vergleichende Studie auf der Basis struktutrierter Interviews. In: <i>Palliativmedizin</i> . DOI: 10.1055/s-0032-1323012.	1
191	Mitchell, G. K.; Del Mar, C. B.; O'Rourke, P. K.; Am Clavarino (2008): Do case conferences between general practitioners and specialist palliative care services improve quality of life? A randomised controlled trial (ISRCTN 52269003). In: <i>PALLIAT MED</i> 22 (8), 904??912. DOI: 10.1177/0269216308096721.	2
192	Miyashita, Mitsunori; Morita, Tatsuya; Sato, Kazuki; Tsuneto, Satoru; Shima, Yasuo (2015): A Nationwide Survey of Quality of End-of-Life Cancer Care in Designated Cancer Centers, Inpatient Palliative Care Units, and Home Hospices in Japan: The J-HOPE Study. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 50 (1), 38-47.e3. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.01.007.	1
193	Miyashita, Mitsunori; Wada, Makoto; Morita, Tatsuya; Ishida, Mayumi; Onishi, Hideki; Tsuneto, Satoru; Shima, Yasuo (2014): Care Evaluation Scale-Patient Version: Measuring the Quality of the Structure and Process of Palliative Care From the Patient's Perspective. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 48 (1), S. 110–118. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2013.08.019.	1
194	Monsky, Wayne Laurence; Molloy, Chris; Jin, Bedro; Nolan, Timothy; Fernando, Dayantha; Loh, Shaun; Li, Chin-Shang (2013): Quality-of-life assessment after palliative interventions to manage malignant ureteral obstruction. In: <i>CARDIOVASC INTERVENT RADIOL</i> 36 (5), S. 1355–1363. DOI: 10.1007/s00270-013-0571-9.	1
195	Moreira Freire, Maria Eliane; Bezerra Oliveira, Cec??lia Danielle; Geraldo da Costa, Solange F??tima; Vasconcelos Ferreira, Monica; Lacet Zaccara, Ana Aline; Sousa Dantas, Mariana de (2015): EVALUATION TOOLS OF QUALITY OF LIFE IN PALLIATIVE CARE: AN INTEGRATIVE REVIEW. In: <i>REV ENFERMAGEM UFPE</i> 9 (7), S. 8593–8607. DOI: 10.5205/reuol.7874-68950-4-SM.0909201512.	1
196	Morgan, G. (2000): Assessment of quality of life in palliative care. In: <i>INT J PALLIAT NURS</i> 6 (8), S. 406–410. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106990223&site=ehost-live . DOI: 10.12968/ijpn.2000.6.8.9067.	1
197	Munson, David (2017): The intersection of fetal palliative care and fetal surgery: Addressing mortality and quality of life. In: <i>SEMIN PERINATOL</i> 41 (2), S. 101–105. DOI: 10.1053/j.semperi.2016.11.007.	1
198	Nakazawa, Yoko; Kato, Masahi; Yoshida, Saran; Miyashita, Mitsunori; Morita, Tatsuya; Kizawa, Yoshiyuki (2016): Population-Based Quality Indicators for Palliative Care Programs for Cancer Patients in Japan: A Delphi Study. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 51 (4), S. 652–661. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.11.011.	1
199	Nauck, Friedemann; Klaschik, Eberhard (2003): Dokumentation und Qualitätssicherung in der Palliativmedizin. In: <i>Die Hospiz-Zeitschrift</i> 5 (3). Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2003/39348.pdf .	1

200	Naysmith, Anne (1993): Quality, Standards, Organisational and Clinical Audit for Hospice and Palliative Care Services: BMJ Publishing Group Ltd. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1136/qshc.2.1.70-a .	1
201	NCT00823732 (2009): Effects of Palliative Care on Quality of Life and Symptom Control in Patients With Stage IIIB or Stage IV Non-Small Cell Lung Cancer That Cannot Be Removed by Surgery. In: https://clinicaltrials.gov/show/nct00823732 . Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01523625/full .	1
202	Ng, A. Y.M.; Wong, F. K.Y. (2017): Effects of a Home-Based Palliative Heart Failure Program on Quality of Life, Symptom Burden, Satisfaction and Caregiver Burden: a Randomized Controlled Trial. In: <i>Journal of pain and symptom management</i> (no pagination). DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2017.07.047.	1
203	Oechsle, Karin (2017): Quality of life, psychological burden, needs, and satisfaction during specialized inpatient palliative care in family caregivers of advanced cancerpatients (PSYINDEXshort). In: <i>BMC PALLIAT CARE</i> 16, No. 31. Online verfügbar unter https://www.wiso-net.de/document/XPSY__7F1E5F221B85593BF92EDE11361BF518 .	2
204	Onate-Ocana, L. F.; Su??rez-Del-Real, Y.; Allende-P??rez, S.; Alf??rez-Mancera, A.; Rodr??guez, R. B.; Jim??nez-Toxtle, S. et al. (2009): Validation of the Mexican-Spanish version of the EORTC QLQ-C15-PAL questionnaire for the evaluation of health-related quality of life in patients on palliative care. In: <i>J CLIN ONCOL</i> 27, e20557-e20557. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=120349575&site=ehost-live .	1
205	Osoba, D. (1996): Rationale for the timing of health-related quality-of-life (HQL) assessments in oncological palliative therapy. In: <i>Cancer treatment reviews</i> 22 Suppl A, S. 69–73.	1
206	Paci E; Miccinesi G; Toscani F; Tamburini M; Brunelli C; Constantini M et al. (2001): Quality of life assessment and outcome of palliative care. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 21 (3), S. 179–188. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107046571&site=ehost-live . DOI: 10.1016/S0885-3924(01)00263-9.	1
207	Paes, Paul (2005): A pilot study to assess the effectiveness of a palliative care clinic in improving the quality of life for patients with severe heart failure. In: <i>PALLIAT MED</i> 19 (6), S. 505–506. DOI: 10.1177/026921630501900614.	1
208	Paiva, Carlos Eduardo; Ribeiro Paiva, Bianca Sakamoto (2011): Searching for a simple assessment tool capable of estimating quality of life in palliative care clinical practice: Is a feeling of well-being a good candidate tool as a single item? In: <i>J PALLIAT MED</i> 14 (12), S. 1281–1282. DOI: 10.1089/jpm.2011.0268.	1
209	Panizza, Natalie (2012): Nurse practitioner-palliative care at Royal Perth Hospital: an evaluation using the palliative care outcomes collaboration (PCOC) quality improvement program: Research Online. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/1086587400 .	1

210	Pastrana, Tania: Outcome indicators in palliative care—how to assess quality and success. Focus group and nominal group technique in Germany: Springer-Verlag. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/805570681 .	1
211	Perez-Cruz, Pedro E.; Langer, Paola; Carrasco, Cecilia; Bonati, Pilar; Batic, Bogomila; Tupper Satt, Laura; Gonzalez Otaiza, Marcela (2019): Spiritual Pain Is Associated with Decreased Quality of Life in Advanced Cancer Patients in Palliative Care: An Exploratory Study. In: <i>J PALLIAT MED</i> . DOI: 10.1089/jpm.2018.0340.	1
212	Petersen, M. A. (2006): Assessing health-related quality of life in palliative care: Comparing patient and physician assessments: Pergamon. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/842717339 .	1
213	Phillips, Jane Louise; Lam, Lawrence; Lockett, Tim; Agar, Meera; Currow, David (2014): Is the life space assessment applicable to a palliative care population? Its relationship to measures of performance and quality of life. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 47 (6), S. 1121–1127. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2013.06.017.	1
214	Pokpalagon, Piyawan; Hanucharunkul, Somchit; McCorkle, Ruth; Tongprateep, Tassanee; Patoomwan, Autchareeya; Viwatwongkasem, Chukiat (2012): Comparison of Care Strategies and Quality of Life of Advanced Cancer Patients from Four Different Palliative Care Settings. In: <i>PAC RIM INT J NURS RES</i> 16 (4), S. 326–342. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=104410200&site=ehost-live .	1
215	Popa-Velea, Ovidiu; Cernat, Bogdan; Tambu, Alexandra (2010): Influence of personalized therapeutic approach on quality of life and psychiatric comorbidity in patients with advanced colonic cancer requiring palliative care. In: <i>Journal of medicine and life</i> 3 (3), S. 343–347.	2
216	Printz, Carrie (2014): Standardized criteria for palliative care consultation improves quality of life. In: <i>Cancer</i> 120 (7), S. 930–931. DOI: 10.1002/cncr.28651.	1
217	Puhlmann, Kai; Falckenberg, Maja (2006): Sterbebegleitung und Qualitätssicherung - ein unauflösbarer Widerspruch? Dokumentation, Ausbildung und Forschung in der Palliativ- und Hospizarbeit. In: 7945-2421 Lang, Klaus; Mehnert, Anja; Schmeling-Kludas, Christoph (Ed.), Die Begleitung schwer kranker und sterbender Menschen. Grundlagen und Anwendungshilfen für Berufsgruppen in der Palliativversorgung (S. 256-268). Stuttgart: Schattauer. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0186550&stats=PAM&isFullView=true .	1
218	Qualitätsmanagement _ Neues Qualitätssiegel für palliativ-freundliche Einrichtungen (2014). In: <i>Gesundheitsökonomie & Qualitätsmanagement</i> 19 (04), S. 158–159. Online verfügbar unter https://www.thieme-connect.de/DOI/DOI?10.1055/s-0033-1362760 .	1
219	Radbruch, Lukas (2017): Measurement of quality of life in palliative care: Evidence for criterion-oriented validity of a single-item approach (PSYINDEXshort). In: <i>J PALLIAT MED</i> 20 (6), S. 604–610. Online verfügbar unter https://www.wisonet.de/document/XPSY__F77FC8D8C774B1752C9D0FEC87BC6AA6 .	1

220	Radbruch, Lukas (Hg.) (2009): HOPE - Handbuch zu Dokumentation und Qualitätsmanagement in der Hospiz- und Palliativversorgung: Hospiz-Verl. Online verfügbar unter http://digitale-objekte.hbz-nrw.de/storage/2010/01/07/file_128/3594428.pdf .	1
221	Richards, M. A.; JOUR (1997): Quality of life: The main outcome measure of palliative care. Online verfügbar unter https://kclpure.kcl.ac.uk/portal/en/publications/quality-of-life-the-main-outcome-measure-of-palliative-care(0776c27b-c0a1-48a4-ad4c-3f88c7526eb4).html . DOI: 10.1177/026921639701100201.	1
222	Ringdal, G. I.; Jordhoy, M. S.; Kaasa, S. (2003): Measuring quality of palliative care: psychometric properties of the FAMCARE Scale. In: <i>QUAL LIFE RES</i> 12 (2), 167-176. DOI: 10.1023/A:1022236430131.	1
223	Rogers, Susan K. MS, BSN, CHPN 1; Gomez, Carlos F. MD, PhD 1; Carpenter, Philip MDiv, BM 1; Farley, Jean MSN, BS 2,3; Holson, Debbie RN, MSN 3; Markowitz, Miriam MSc 4. et al.: Quality of Life for Children With Life-Limiting and Life-Threatening Illnesses: Description and Evaluation of a Regional, Collaborative Model for Pediatric Palliative Care. [Article]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftl&AN=00002234-201105000-00004 .	1
224	Rokoske, F. S.; Schenck, A.; Hanson, L. (2008): DEVELOPING QUALITY MEASURES FOR HOSPICE AND PALLIATIVE CARE. In: <i>GERONTOLOGIST</i> 48 (3), S. 691.	1
225	Salisbury C; Bosanquet N; Wilkinson EK; Franks PJ; Kite S; Lorentzon M; Naysmith A (1999): The impact of different models of specialist palliative care on patients' quality of life: a systematic literature review. In: <i>PALLIAT MED</i> 13 (1), S. 3-17. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107185000&site=ehost-live . DOI: 10.1191/026921699677461429.	1
226	Salvo N; Hadi S; Napolskikh J; Goh P; Sinclair E; Chow E (2009): Quality of life measurement in cancer patients receiving palliative radiotherapy for symptomatic lung cancer: a literature review. In: <i>CURR ONCOL</i> 16 (2), S. 16-28. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107901614&site=ehost-live .	1
227	Saotome, T.; Iwase, S.; Nojima, M.; Hewitt, B.; JOUR (2018): Assessment of activities of daily living and quality of life among palliative care inpatients: A preliminary prospective cohort study. Online verfügbar unter http://handle.unsw.edu.au/1959.4/unsworks_56339 . DOI: 10.1080/09699260.2018.1427677.	2
228	Sawatzky, Richard; Laforest, Esther; Schick-Makaroff, Kara; Stajduhar, Kelli; Reimer-Kirkham, Sheryl; Krawczyk, Marian et al. (2017): Design and introduction of a quality of life assessment and practice support system: perspectives from palliative care settings. In: <i>Journal of patient-reported outcomes</i> 2, S. 36. DOI: 10.1186/s41687-018-0065-2.	1
229	Schenck, Anna P.; Rokoske, Franziska S.; Durham, Danielle; Cagle, John G.; Hanson, Laura C. (2014): Quality measures for hospice and palliative care: piloting the PEACE measures. In: <i>J PALLIAT MED</i> 17 (7), S. 769-775. DOI: 10.1089/jpm.2013.0652.	1

230	Schenck, Anna P.; Rokoske, Franziska S.; Durham, Danielle; Cagle, John G.; Hanson, Laura C. (2014): Quality Measures for Hospice and Palliative Care: Piloting the PEACE Measures. In: <i>J PALLIAT MED</i> 17 (7), S. 769–775. DOI: 10.1089/jpm.2013.0652.	1
231	Seccareccia, Dori; Wentlandt, Kirsten; Kevork, Nanor; Workentin, Kevin; Blacker, Susan; Gagliese, Lucia et al. (2015): Communication and quality of care on palliative care units: A qualitative study. In: <i>J PALLIAT MED</i> 18 (9), S. 758–764. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=2015-39693-006&site=ehost-live . DOI: 10.1089/jpm.2014.0408.	1
232	Seligman, P. A.; Dignon, C.; Ross, D. D.; Steen, P. D.; Abrahm, J. L.; Boston, P. H. et al. (1999): Development of a teaching module for quality-of-life assessment of terminal patients. The AACE Multi-Institutional Palliative Cancer Education Section. American Association for Cancer Education. In: <i>Journal of cancer education : the official journal of the American Association for Cancer Education</i> 14 (3), S. 129–131. DOI: 10.1080/08858199909528601.	1
233	Selman, Lucy E.; Higginson, Irene J.; Agupio, Godfrey; Dinat, Natalya; Downing, Julia; Gwyther, Liz et al. (2011): Quality of life among patients receiving palliative care in South Africa and Uganda: a multi-centred study. In: <i>HEALTH QUAL LIFE OUTCOMES</i> 9. DOI: 10.1186/1477-7525-9-21.	1
234	Sewtz, Corinna; Muscheites, Wiebke; Kriesen, Ursula; Grosse-Thie, Christina; Kragl, Brigitte; Panse, Jens et al. (2018): Questionnaires measuring quality of life and satisfaction of patients and their relatives in a palliative care setting-German translation of FAMCARE-2 and the palliative care subscale of FACIT-Pal. In: <i>Annals of palliative medicine</i> 7 (4), S. 420–426. DOI: 10.21037/apm.2018.03.17.	1
235	Sharifa Ezat, Wan Puteh; Fuad, Ismail; Hayati, Yaakub; Zafar, Ahmed; Wanda Kiyah, George Albert (2014): Observational study on patient's satisfactions and quality of life (QoL) among cancer patients receiving treatment with palliative care intent in a tertiary hospital in Malaysia. In: <i>Asian Pacific journal of cancer prevention : APJCP</i> 15 (2), S. 695–701.	1
236	Shimozuma, Kojiro (2007): Quality of life assessment in cancer palliative care. In: <i>Nihon rinsho. Japanese journal of clinical medicine</i> 65 (1), S. 157–163.	1
237	Siebert RJ; Gao W; Walkey FH; Higginson IJ (2010): Psychological well-being and quality of care: a factor-analytic examination of the palliative care outcome scale. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 40 (1), S. 67–74. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2009.11.326.	1
238	Soylu, Cem; Babacan, Taner; Sever, Ali R.; Altundag, Kadri (2016): Patients' understanding of treatment goals and disease course and their relationship with optimism, hope, and quality of life: a preliminary study among advanced breast cancer outpatients before receiving palliative treatment. In: <i>SUPPORT CARE CANCER</i> 24 (8), S. 3481–3488. DOI: 10.1007/s00520-016-3182-6.	2
239	Steinmann, Diana; Paelecke-Habermann, Yvonne; Geinitz, Hans; Aschoff, Raimund; Bayerl, Anja; B??lling, Tobias et al. (2012): Prospective evaluation of quality of life effects in patients undergoing palliative radiotherapy for brain metastases. In: <i>BMC CANCER</i> 12 (1), S. 283. DOI: 10.1186/1471-2407-12-283.	1
240	Sterkenberg, Carol A.; King, Bernice; Woodward, Christel A. (1996): A reliability and validity study of the McMaster Quality of Life Scale (MQLS) for a palliative population. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 12 (1), S. 18–25. Online verfügbar unter	1

	http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psych&AN=1996-03913-001&site=ehost-live .	
241	Stiel, Stephanie; Kues, Katharina; Krumm, Norbert; Radbruch, Lukas; Elsner, Frank (2011): Assessment of quality of life in patients receiving palliative care: Comparison of measurement tools and single item on subjective well-being. In: <i>J PALLIAT MED</i> 14 (5), S. 599–606. DOI: 10.1089/jpm.2010.0473.	1
242	Sviden, G. Andersson; Furst, C. J.; Koch, L. von; Borell, L. (2009): Palliative day care - a study of well-being and health-related quality of life. In: <i>PALLIAT MED</i> 23 (5), S. 441–447. DOI: 10.1177/0269216309104891.	1
243	Taylor G; Cohen SR; Carpentier S (2006): Quality of life assessment in palliative care: how do family caregivers interpret the items? In: <i>J PALLIAT CARE</i> 22 (3), S. 240. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106220266&site=ehost-live .	1
244	Thiebaut, A.; Bertrand, M.; Troncy, J.; Arnaud, A.; Fiere, D. (2000): Descriptive study of quality of life in palliative care patients with hematological malignancies. In: <i>BLOOD</i> 96 (11, 1), 437A.	1
245	Tsai LY; Li IF; Liu CP; Su WH; Change TY; Tsai, Li-Yun et al. (2008): Application of quality audit tools to evaluate care quality received by terminal cancer patients admitted to a palliative care unit. In: <i>SUPPORT CARE CANCER</i> 16 (9), S. 1067–1074. DOI: 10.1007/s00520-007-0365-1.	1
246	Univ Iceland, Fac Theol: Spiritual well-being and quality of life among Icelanders receiving palliative care: data from Icelandic pilot-testing of a provisional measure of spiritual well-being from the European Organisation ::///101111/12394/ (http://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1111/ecc.12394/epdf), http://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1111/ecc.12394/epdf http://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1111/ecc.12394/epdf . Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/982497367 . (2011): SAGE.	1
247	Vallurupalli M; Lauderdale K; Balboni MJ; Phelps AC; Block SD; Ng AK et al. (2012): The role of spirituality and religious coping in the quality of life of patients with advanced cancer receiving palliative radiation therapy. In: <i>J SUPPORT ONCOL</i> 10 (2), S. 81–87. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=108166859&site=ehost-live .	1
248	Vanbutsele, G.; Pardon, K.; Geboes, K.; Laet, M. de; van Belle, S.; Deliens, L. (2014): Effect of systematic palliative care on quality of life of patients with advanced cancer of the upper gastrointestinal tract: a randomized controlled trial. In: <i>PALLIAT MED</i> 28 (6), 834–835. DOI: 10.1177/0269216314532748.	1
249	Velasco-Alvarez, M. L.; Cabrero-Carcia, J.; Cabanero-Martinez, M. J. (2010): A systematic review of quality-of-life measures for palliative care in Spain. In: <i>MEDICINA PALIATIVA</i> 17 (3), S. 172–184.	2

250	Ventafriidda, V.; Conno, F. de; Ripamonti, C.; Gamba, A.; Tamburini, M. (1990): Original article: Quality-of-life assessment during a palliative care programme: Oxford University Press. Online verfügbar unter http://annonc.oxfordjournals.org/cgi/content/short/1/6/415 .	1
251	Victor, Anju; George, Carolin Elizabeth; Inbaraj, Leebek Raja; Norman, Gift (2018): Benefit or Harm? A Study on Impact of Collusion on the Quality of Life among Palliative Care Patients. In: <i>INDIAN J PALLIAT CARE</i> 24 (1), S. 61–66. DOI: 10.4103/IJPC.IJPC_111_17.	1
252	Vila Capelas, Manuel Lu?; Vicuna, Maria Nabal; Rosa, Fernando Coelho (2013): Quality assessment in palliative care - an overview. In: <i>EUR J PALLIAT CARE</i> 20 (4), S. 196–198. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=92953496&site=ehost-live .	1
253	Vrijmoeth, C.; Christians, M.; Echteld, M.; Groot, M. (2016): Quality of life in people with intellectual disabilities in the palliative care phase: A Dutch prospective follow-up study. In: <i>JOURNAL OF INTELLECTUAL DISABILITY RESEARCH</i> 60 (7-8, SI), S. 758.	1
254	Warth, Marco; Kessler, Jens; Koehler, Friederike; Aguilar-Raab, Corina; Bardenheuer, Hubert J.; Ditzen, Beate (2019): Brief psychosocial interventions improve quality of life of patients receiving palliative care: A systematic review and meta-analysis. In: <i>PALLIAT MED</i> 33 (3), S. 332–345. DOI: 10.1177/0269216318818011.	1
255	Watzke, H., Prozesshandbuch für Hospiz-und Palliativeinrichtungen, In: Zeitschrift für Palliativmedizin 2013, S. 6.	1
256	Widger K; Tourangeau A (2010): Developing a measure of quality pediatric end-of-life care: engaging parents in the process...18th International Congress on Palliative Care, October 5-8, 2010 - Palais Des Congres, Montreal, Canada. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 26 (3), S. 211. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105007839&site=ehost-live .	1
257	Wild, D.; Sargeant, A.; Travers, M.; Davis, C. (1997): Quality of life in cancer patients receiving palliative care: An exploratory study. In: <i>QUAL LIFE RES</i> 6 (5), S. 40.	1
258	Williams, Ken; McBride, Tilithia (2012): Use of palliative care measures to support improved patient outcomes and quality of life. In: <i>J CLIN ONCOL</i> 30 (34, S). DOI: 10.1200/jco.2012.30.34_suppl.281.	1
259	Wittrahm, Andreas (2014): Pflegende brauchen Freiräume für die Beziehungsgestaltung: Palliative Care in der stationären Altenhilfe braucht Transparenz und Qualitätssicherung - aber nicht nach Art der Pflege- und Transparenzvereinbarung. In: <i>Praxis PalliativeCare</i> (25), S. 45–47.	1

260	Yorkshire Regional Health Authority, Harrogate (1991): Quality assurance in palliative care.	2
261	Yun, Young Ho; Kang, Eun Kyo; Lee, Jihye; Choo, Jiyeon; Ryu, Hyewon; Yun, Hye-min et al. (2018): Development and validation of the quality care questionnaire -palliative care (QCQ-PC): patient-reported assessment of quality of palliative care. In: <i>BMC PALLIAT CARE</i> 17 (1), S. 40. DOI: 10.1186/s12904-018-0296-2.	1
262	Yun, Young Ho; Kang, Eun Kyo; Lee, Jihye; Choo, Jiyeon; Ryu, Hyewon; Yun, Hye-min et al. (2018): Development and validation of the quality care questionnaire –palliative care (QCQ-PC): patient-reported assessment of quality of palliative care. Online verfügbar unter http://hdl.handle.net/10371/139630 .	1
263	Ziegler, Lucy E.; Craigs, Cheryl L.; West, Robert M.; Carder, Paul; Hurlow, Adam; Millares-Martin, Pablo et al. (2018): Is palliative care support associated with better quality end-of-life care indicators for patients with advanced cancer? A retrospective cohort study. In: <i>BMJ open</i> 8 (1). DOI: 10.1136/bmjopen-2017-018284.	1
264	Dandoy, Christopher E.; Hilden, Joanne M.; Billett, Amy L.; Mueller, Brigitta U. (Hg.) (2017): Patient Safety and Quality in Pediatric Hematology/Oncology and Stem Cell Transplantation. Cham: Springer International Publishing; Imprint; Springer.	1
265	Jocham, Hubert R.; Dassen, Theo; Widdershoven, Guy; Halfens, Ruud (2006): Quality of life in palliative care cancer patients: a literature review. In: <i>Journal of clinical nursing</i> 15 (9), S. 1188–1195. DOI: 10.1111/j.1365-2702.2006.01274.x.	1
266	Jones, Emma; Thienprayoon, Rachel; Hidalgo, Michelle; Stapleton, Stacie (2017): Quality in Pediatric Palliative Care. In: Christopher E. Dandoy, Joanne M. Hilden, Amy L. Billett und Brigitta U. Mueller (Hg.): Patient Safety and Quality in Pediatric Hematology/Oncology and Stem Cell Transplantation, Bd. 62. Cham: Springer International Publishing; Imprint; Springer, S. 325–350.	1

8. Darstellung der Rechercheverläufe zur Fragestellung:

Wie lässt sich der Begriff/das **Konstrukt Lebensqualität** als Kennzeichen der **stationären Hospizversorgung** aus der aktuellen Literaturlage heraus definieren/beschreiben/messen/bewerten?

8.1. Recherchekomponenten

Komponenten-Nr.	Sprache	Suchbegriffe
(1)	deutsch	Konstrukt, Lebensqualität, Zufriedenheit, Wohlbefinden, Wohlgefühl, „körperliches Wohlergehen“, „psychisches Wohlergehen“, „soziales Wohlergehen“, „spirituelles Wohlergehen“
	englisch	Construct, “quality of life”, “wellness perspective”, wellbeing, welfare, “level of comfort”, “physical well-being”, “psychological well-being”, “emotional well-being”, “social well-being”, “spiritual well-being”
(2)	deutsch	Hospiz*, „stationäres Hospiz“
	englisch	hospice*, “inpatient hospice”
(3)	deutsch	beschreib*, definier*, bedeut*, messen, bewert*
	englisch	define, describe, mean*, characterize, measure*, outcome, evaluat*

8.2. Recherchestrategie

Deutsch

Komponente (1a)	Komponente (2)	Komponente (3)
Lebensqualität	Hospiz*, „stationäres Hospiz“	beschreib*, definier*, messen, bewert*
Komponente (1b)		
Zufriedenheit, Wohlgefühl, Wohlergehen“, „soziales Wohlergehen“		
Wohlbefinden, „körperliches Wohlergehen“, „psychisches Wohlergehen“		

Englisch

Komponente (1a)	Komponente (2)	Komponente (3)
“quality of life”	hospice*, “inpatient hospice”	

Komponente (1b)		define, describe, mean*, characterize, measure*, outcome, evaluat*
“wellness perspective”, wellbeing, welfare, “level of comfort”, “physical well-being”, “psychological well-being”, “emotional well-being”, “social well- being”, “spiritual well-being”		

8.3. Identifizierung und Listung relevanter Publikationen

Schritt- Nr.	Vorgehen	Identifizierte Recherchetreffer	Ergebnisse, die nach Schritt Nr. 2 weiter bearbeitet werden
1.	Datenbankquelle	CareLit	2
		Cinahl	139
		PubMed	77
		OvidSP	1
		Cochrane Library	12
		Livivo	247
		Bibnet.org	22
		SSOAR	--
		PsycInfo	103
		Wiso-Net	53
		PubliSa	--
		SpringerLink	242
		Wiley Online Library	13
		Elsevier ScienceDirect	14
		Web of Science	252
		JStor + JSTOR Open Content	--
		Base	199
		Digital Commons Network	123
		Core	11
		OAlster/WorldCat	17
		OAPEN Library	--

		Open Access Theses and Dissertations (OATD)	36
		Sciencegate	7
		e-Content Hogrefe	--
2.	Ausschluss von Duplikaten sowie nach Screening auf Relevanz	1.570 Publikationen bearbeitet 1.423 Publikation anhand von Duplikaten und nicht relevanten Titeln/Abstracts ausgeschlossen	147 Publikationen

8.4. Listung der Ergebnisse

Lfd. Nr.	Quelle / DOI [Stand Juni 2019]	Wiss. Tauglichkeit: <input type="checkbox"/> uneingeschränkt geeignet (Note 1) <input type="checkbox"/> eingeschränkt geeignet (Note 2) <input type="checkbox"/> ungeeignet (Note 3)
1	Ahmedzai, S. (1990): Measuring quality of life in hospice care. In: <i>Oncology (Williston Park, N.Y.)</i> 4 (5), 115-9; discussion 129.	2
2	Amos EA: Quality of life among persons with AIDS in a hospice setting: a qualitative study. TEXAS WOMAN'S UNIVERSITY. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=109874138&site=ehost-live .	1
3	Anonymous (2008): Hospice care for improving terminally ill patients' quality of life - Commentary. In: <i>JOURNAL OF THE KOREAN MEDICAL ASSOCIATION</i> 51 (6), S. 535.	3
4	Bentur, Netta; Resnizky, Shirli (2005): Validation of the McGill Quality of Life Questionnaire in home hospice settings in Israel. In: <i>PALLIAT MED</i> 19 (7), S. 538-544. DOI: 10.1191/0269216305pm1052oa.	1
5	Berger, Judith; Lindena, Gabriele; Radbruch, Lukas (Hg.) (2015): Qualitätsindikatoren in der Versorgung von Palliativpatienten im Rahmen des Nationalen Hospiz- und Palliativregisters (NHPR): German Medical Science GMS Publishing House. Online verfügbar unter https://doi.org/10.3205/15dkvf254 .	1
6	Bitschnau, Karl W. (2012): Beziehung, Haltung, Kommunikation und Qualität. In: <i>Die Hospiz-Zeitschrift</i> 14 (4), S. 20.	3
7	Black, Brianne; Herr, Keela; Fine, Perry; Sanders, Sara; Tang, Xiongwen; Bergen-Jackson, Kimberly et al. (2011): The Relationships among Pain, Nonpain Symptoms, and Quality of Life Measures in Older Adults with Cancer Receiving Hospice Care. In: <i>PAIN MED</i> 12 (6), S. 880-889. DOI: 10.1111/j.1526-4637.2011.01113.x.	1
8	Block EM; Casarett DJ; Spence C; Gozalo P; Connor SR; Teno JM (2010): Got volunteers? Association of hospice use of volunteers with bereaved family members' overall rating of	1

	the quality of end-of-life care. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 39 (3), S. 502–506. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2009.11.310.	
9	Bovero, A.; Leombruni, P.; Miniotti, M.; Rocca, G.; Torta, R. (2016): Spirituality, quality of life, psychological adjustment in terminal cancer patients in hospice. In: <i>EUR J CANCER CARE</i> 25 (6), S. 961–969. DOI: 10.1111/ecc.12360.	1
10	Boyd, M. J. (1999): Day hospice - Enhancing the quality of life. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 15 (3), S. 66.	2
11	Bretscher, Mary; Rummans, Teresa; Sloan, Jeff; Kaur, Judith; Bartlett, Ann; Borkenhagen, Lynn; Loprinzi, Charles (1999): Quality of life in hospice patients: A pilot study. In: <i>Psychosomatics</i> 40 (4), S. 309–313. DOI: 10.1016/S0033-3182(99)71224-7.	1
12	Brush, Sidney S. (1999): Quality of Life in the Hospice Patient: ScholarWorks@GVSU. Online verfügbar unter https://scholarworks.gvsu.edu/theses/506 .	2
13	Cagle, John G.; Osteen, Philip; Sacco, Paul; Frey, Jodi Jacobson (2017): Psychosocial Assessment by Hospice Social Workers: A Content Review of Instruments From a National Sample. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 53 (1), S. 40–48. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2016.08.016.	1
14	Callahan, Ann M. (2012): A Qualitative Exploration of Spiritually Sensitive Hospice Care. In: <i>JOURNAL OF SOCIAL SERVICE RESEARCH</i> 38 (2, SI), S. 144–155. DOI: 10.1080/01488376.2011.619425.	1
15	Choi YK (2010): The effect of music and progressive muscle relaxation on anxiety, fatigue, and quality of life in family caregivers of hospice patients. In: <i>J MUSIC THER</i> 47 (1), S. 53–69. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105063645&site=ehost-live .	2
16	Clayton, Mark (2015): 'A hidden wholeness': Spiritual care in a children's hospice. In: Jonathan Pye, Peter Sedgwick und Andrew Todd (Hg.): <i>Critical care: Delivering spiritual care in healthcare contexts</i> . London: Jessica Kingsley Publishers, S. 249–260. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=2015-33172-016&site=ehost-live .	1
17	Collins, Tracey L. (2012): Reflections of a hospice physical therapist: patient-centered care bringing quality toward end of life. In: <i>HOME HEALTHC NURSE</i> 30 (3), S. 199–200. DOI: 10.1097/nhh.0b013e318246d7da.	3
18	Coviello JS; Hricz-Borges L; Masulli PS (2002): Client challenge. Accomplishing quality of life in end-stage heart failure: a hospice multidisciplinary approach. In: <i>HOME HEALTHC NURSE</i> 20 (3), S. 195–198. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106924769&site=ehost-live .	1

19	Csikai, Ellen L.; Weisenfluh, Sherri (2013): Hospice and Palliative Social Workers' Engagement in Life Review Interventions. In: <i>AM J HOSP PALLIAT MED</i> 30 (3), S. 257–263. DOI: 10.1177/1049909112449067.	1
20	Di Deng; Fu, Ling; Zhao, Yun Xiong; Wu, Xin; Zhang, Gong; Liang, Chen et al. (2012): The Relationship Between Cancer Pain and Quality of Life in Patients Newly Admitted to Wuhan Hospice Center of China. In: <i>AM J HOSP PALLIAT MED</i> 29 (1), S. 53–59. DOI: 10.1177/1049909111418636.	1
21	Di Deng; Lin, Weider; Law, Frieda (2015): The Study on Evaluation and Improvement of Quality of Life in Patients With Advanced Cancer by China's Hospice Program. In: <i>AM J HOSP PALLIAT MED</i> 32 (4), S. 365–371. DOI: 10.1177/1049909114523331.	1
22	Douglas A (2007): Quality of life in hospice versus non-hospice terminally ill adults. In: <i>J HOSP PALLIAT NURS</i> 9 (4), S. 182–188. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105917500&site=ehost-live .	2
23	Egan K; White SV (2002): Across the state. Quality end-of-life care across all settings: the specialty of hospice palliative care. In: <i>FLA NURSE</i> 50 (1), S. 29. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106925068&site=ehost-live .	1
24	Eischens MJ; Elliott BA; Elliott TE (1998): Two hospice quality of life surveys: a comparison. In: <i>AM J HOSP PALLIAT CARE</i> 15 (3), S. 143–148. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107292025&site=ehost-live . DOI: 10.1177/104990919801500308.	1
25	Ellington, Lee; Clayton, Margaret; Reblin, Maija; Latimer, Seth; Wong, Bob (2015): Discussions of Physical, Spiritual, and Emotional Needs during Home Hospice Care. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 49 (2), S. 401. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2014.11.171.	1
26	Elliott TE; Palcher JA (2007): The prognostic value of measuring health-related quality of life in hospice patients. In: <i>J PALLIAT MED</i> 10 (3), S. 696–704. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105980796&site=ehost-live . DOI: 10.1089/jpm.2006.0227.	1
27	Fults, Marci Z.; Manring, Samantha; Snyder, Sarah; Gilmer, Mary Jo; Walsh, Michelle; Winters, Janine; Gerhardt, Cynthia A. (2015): Pilot study of symptom burden and quality of life among families of children in palliative care or hospice. Online verfügbar unter https://digitalcommons.pcom.edu/research_day/research_day_PA_2015/researchPA2015/2 .	1
28	Gaertner, Jan; Siemens, Waldemar; Meerpohl, Joerg J.; Antes, Gerd; Meffert, Cornelia; Xander, Carola et al. (2017): Effect of specialist palliative care services on quality of life in adults with advanced incurable illness in hospital, hospice, or community settings: Systematic review and meta-analysis. In: <i>BMJ</i> 358. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=2017-29683-001&site=ehost-live .	1
29	Garrison, Christopher M.; Overcash, Janine; McMillan, Susan C. (2011): Predictors of quality of life in elderly hospice patients with cancer. In: <i>J HOSP PALLIAT NURS</i> 13 (5), S. 288–297. DOI: 10.1097/NJH.0b013e31821adb2d.	1
30	GEN (2016): Spiritually-Sensitive Hospice Social Work: Identifying Spiritual Needs and Spiritual Resources: Unpublished. Online verfügbar unter https://doi.org/10.13140/RG.2.2.13660.64640 .	3

31	Golčić, Marin; Dobrila-Dintinjana, Renata; Golčić, Goran; Pavlović-Ružić, Ira; Stevanović, Aleksandra; Gović-Golčić, Lidija (2018): Quality of Life in a Hospice: A Validation of the Croatian Version of the EORTC QLQ-C15-PAL. In: <i>AM J HOSP PALLIAT MED</i> 35 (8), S. 1085–1090. DOI: 10.1177/1049909118760781.	1
32	Graaf, J. de: Supporting quality of life through Hospice Architecture. Online verfügbar unter http://resolver.tudelft.nl/uuid:dc0e70bb-5976-45b8-ac64-ebae8dd1bd75 .	2
33	Grant, Hilary Shirah; Scott, Kelley Kathleen (2015): An Introduction and Overview of Social Model Hospice Care. In: <i>J HOSP PALLIAT NURS</i> 17 (5), S. 456–461. DOI: 10.1097/NJH.0000000000000186.	1
34	Grimm LI: The relationship between implementation of hospice nursing standards of care, hospice size, and family satisfaction. WESTERN MICHIGAN UNIVERSITY. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=109869958&site=ehost-live .	2
35	Hall, Daleasha; Shirey, Mary A.; Waggoner, David C. (2013): Improving access and satisfaction with spiritual care in the hospice setting. In: <i>OMEGA-JOURNAL OF DEATH AND DYING</i> 67 (1-2), S. 97–107. DOI: 10.2190/OM.67.1-2.k.	1
36	Hecht, Tobias: Alters- und geschlechtsspezifische Belastungsverarbeitung und Lebensqualität im stationären Hospiz und im Krankenhaus. Online verfügbar unter http://nbn-resolving.de/urn:nbn:de:gbv:27-20080624-075233-0 .	1
37	Hill, Nita (2002): Use of quality-of-life scores in care planning in a hospice setting: a comparative study. In: <i>INT J PALLIAT NURS</i> 8 (11), S. 540–547. DOI: 10.12968/ijpn.2002.8.11.10896.	1
38	Huang, Li-Ting: Investigating the mutual effects of depression and spiritual well-being on quality of life in Hospice patients with cancer and family caregivers using the actor-partner interdependence model. ProQuest Information & Learning. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=2016-53071-225&site=ehost-live .	1
39	Isler, Alexandra (2017): Palliative and Hospice Care versus Standard Care on Quality of Life and Suffering. In: <i>KY NURSE</i> 65 (3), S. 6–7. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=123942369&site=ehost-live .	1
40	Kang, Kyung-Ah; Kim, Shin-Jeong (2017): Development of a spiritual care protocol based on a meaning-centered model: Hospice palliative care in South Korea. In: <i>International Forum for Logotherapy</i> 40 (2), S. 79–86. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=2018-33898-003&site=ehost-live .	1
41	Kim SH; Choi YS; Lee J; Oh SC; Yeom CH; Lee MA et al. (2009): Reliability and validity of the Hospice Quality of Life Scale for Korean cancer patients. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 37 (2), S. 156–167. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2008.02.008.	1

42	Kim, J. N.; Song, M. O. (2004): Effect of Spiritual Nursing Intervention on Spiritual Well-being and Depression of Hospice Patients. In: <i>J korean community nurs</i> 15 (1), S. 132–144. Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01305799/full .	1
43	Kinzel, Terry (1992): End-stage lung disease: A hospice approach to the psychosocial aspects of care. In: <i>Loss Grief Care</i> 6 (2-3), S. 137–146. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=1993-30875-001&site=ehost-live .	1
44	Kirschling, Jane M.; Pittman, James F. (1989): Measurement of spiritual well-being: A hospice caregiver sample. In: <i>HOSP J</i> 5 (2), S. 1–11. DOI: 10.1300/J011v05n02_01.	1
45	Kojer, Marina (2002): Leben, Sterben und Lebensqualität. In: <i>Die Hospiz-Zeitschrift</i> 4 (11), S. 15.	3
46	Kowalski S; Louis M (Hg.) (2001): Use of aroma therapy with hospice patients to relieve pain, anxiety, depression, and promote an increased sense of well being. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=109852366&site=ehost-live .	1
47	Krumm, N. (2008): Subjektives Befinden bei Palliativpatienten - Ergebnisse der Hospiz- und Palliativhebung (HOPE). In: <i>Palliativmedizin</i> 9 (3), S. 132.	1
48	Kutner, Jean S.; Nowels, David E.; Kassner, Cordt T.; Houser, Janet; Bryant, Lucinda L.; Main, Deborah S. (2003): Confirmation of the "disability paradox" among hospice patients: preservation of quality of life despite physical ailments and psychosocial concerns. In: <i>PALLIAT SUPPORT CARE</i> 1 (3), S. 231–237.	1
49	Lamers, W. M., JR (1990): Hospice: enhancing the quality of life. In: <i>Oncology (Williston Park, N.Y.)</i> 4 (5), 121-6; discussion 129.	1
50	Lang SH; Cabin WD; Cotten C; Domizio LA (2010): Using evidence-based instruments to document eligibility and improve quality of life of hospice patients. In: <i>HOME HEALTH CARE MANAGE PRACT</i> 22 (3), S. 178–187. DOI: 10.1177/1084822309348700.	1
51	Laws, Rashandra Fisher: Evaluating the perceptions of quality of life in informal caregivers caring for hospice patients. ProQuest Information & Learning. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=2015-99240-475&site=ehost-live .	1
52	Lerzynski, G. A. (2004): Die Bewertung der palliativmedizinischen Patientenversorgung mithilfe der Palliative Care Outcome Scale (POS) in verschiedenen Versorgungsformen. In: <i>Palliativmedizin</i> 5 (1), S. 19.	1
53	Ley, Dorothy (1992): Spiritual care in hospice. In: Gerry R. Cox und Ronald J. Fundis (Hg.): <i>Spiritual, ethical and pastoral aspects of death and bereavement</i> . Amityville, NY: Baywood Publishing Co (Death, value, and meaning series), S. 207–215. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=1993-97574-019&site=ehost-live .	1

54	Li, Y. Q.; Zhang, M. X.; Fu, G. X.; Zhao, L. H.; Li, W. Y.; Li, H. et al. (2006): Effect of hospice care on the quality of life and psychological state of aged mortal inpatients. In: <i>Zhong nan da xue xue bao. Yi xue ban [Journal of Central South University. Medical sciences]</i> 31 (4), S. 538–542. Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-00576459/full .	1
55	Lim, Haikel A.; Griva, Konstadina; Yoong, Russell K. L.; Chua, Joanne; Leow, Mabel Q. H.; Chan, Moon Fai et al. (2016): Do caregivers of cancer patients receiving care in home hospice services have better quality of life? An exploratory investigation in Singapore. Hoboken, New Jersey: John Wiley & Sons, Inc (25). In: <i>PSYCHO ONCOL</i> (4). Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=114246066&site=ehost-live .	1
56	Louis, Margaret; Kowalski, Susan D. (2002): Use of aromatherapy with hospice patients to decrease pain, anxiety, and depression and to promote an increased sense of well-being. In: <i>AM J HOSP PALLIAT MED</i> 19 (6), S. 381–386. DOI: 10.1177/104990910201900607.	1
57	Lupu, Dale (2010): Hospice, Palliative Care and Health Care Reform: Beyond "End of Life" to Quality of Life: Health Sciences Research Commons. Online verfügbar unter http://hsrc.himmelfarb.gwu.edu/sphhs_policy_facpres/23 .	1
58	Machreich, Claudia (2016): Auswirkungen der Palliative Care auf die Lebensqualität der Angehörigen. In: <i>Hospiz-Dialog Nordrhein-Westfalen</i> 67, S. 18.	3
59	Marr H; Garland S; Simpson JS (2009): Pilot project to assess the impact of a psychosocial intervention on the quality of life of palliative cancer patients...Canadian Hospice Palliative Care Conference, Voyages in Care and Understanding, October 18-21, 2009, Winnipeg, Manitoba, Canada. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 25 (3), S. 237. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105441842&site=ehost-live .	1
60	McGinnis SS (1986): How can nurses improve the quality of life of the hospice client and family? An exploratory study. In: <i>HOSP J</i> , S. 23–36. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107575517&site=ehost-live .	1
61	McMillan SC (1996): The quality of life of patients with cancer receiving hospice care. In: <i>ONCOL NURS FORUM</i> 23 (8), S. 1221–1228. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107390587&site=ehost-live .	1
62	McMillan SC; Dunbar SB; Zhang W (2008): Validation of the Hospice Quality-of-Life Index and the Constipation Assessment Scale in end-stage cardiac disease patients in hospice care. In: <i>J HOSP PALLIAT NURS</i> 10 (2), S. 106–117. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105773032&site=ehost-live .	1
63	McMillan SC; Mahon M (1994): A study of quality of life of hospice patients on admission and at week 3. In: <i>CANCER NURS</i> 17 (1), S. 52–60. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107442388&site=ehost-live .	1

64	McMillan SC; Mahon M (1994): The impact of hospice services on the quality of life of primary caregivers. In: <i>ONCOL NURS FORUM</i> 21 (7), S. 1189–1195. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107454814&site=ehost-live .	1
65	McMillan SC; Weitzner M (1998): Quality of life in cancer patients: use of a revised hospice index. In: <i>CANCER PRACT</i> 6 (5), S. 282–288. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107184059&site=ehost-live .	1
66	McMillan, S. C.; Mahon, M. (1994): Measuring quality of life in hospice patients using a newly developed Hospice Quality of Life Index. In: <i>Quality of life research : an international journal of quality of life aspects of treatment, care and rehabilitation</i> 3 (6), S. 437–447. DOI: 10.1007/BF00435396.	1
67	McMillan, Susan C.; Small, Brent J. (2002): Symptom distress and quality of life in patients with cancer newly admitted to hospice home care. In: <i>ONCOL NURS FORUM</i> 29 (10), S. 1421–1428. DOI: 10.1188/02.ONF.1421-1428.	1
68	McMillan, Susan C. PhD, ARNP, FAAN; Dunbar, Sandra B. DSN, RN, FAAN; Zhang, Weihua PhD, RN: Validation of the Hospice Quality-of-Life Index and the Constipation Assessment Scale in End-Stage Cardiac Disease Patients in Hospice Care. [Article]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftj&AN=00129191-200803000-00014 .	1
69	McMillan, S. C.; Weitzner, M. (1998): Quality of life in cancer patients: use of a revised Hospice Index. In: <i>CANCER PRACT</i> 6 (5), S. 282–288.	1
70	Meyers JL; Gray LN (2001): The relationships between family primary caregiver characteristics and satisfaction with hospice care, quality of life, and burden. In: <i>ONCOL NURS FORUM</i> 28 (1), S. 73–82. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107008599&site=ehost-live .	1
71	Millison, Martin B. (1995): A review of the research on spiritual care and hospice. In: <i>HOSP J</i> 10 (4), S. 3–18. DOI: 10.1080/0742-969X.1995.11882804.	2
72	Miyashita, Mitsunori; Morita, Tatsuya; Sato, Kazuki; Tsuneto, Satoru; Shima, Yasuo (2015): A nationwide survey of quality of end-of-life cancer care in designated cancer centers, inpatient palliative care units, and home hospices in Japan: The J-HOPE study. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 50 (1), S. 38–47. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.01.007.	1
73	Moody, Linda E.; GEN (2003): Dyspnea and quality of life indicators in hospice patients and their caregivers: BioMed Central Ltd. Online verfügbar unter http://www.hqlo.com/content/1/1/9 .	1
74	Mueller-Marquez, B. J. (1993): Is there congruence in hospice nurses' view of their patients' quality of life and their hospice patients' view of their own quality of life? In: <i>AM J HOSP PALLIAT CARE</i> 10 (5), S. 5–6. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107391115&site=ehost-live . DOI: 10.1177/104990919301000504.	1
75	Mukamel, Dana B.; Caprio, Thomas; Ahn, Richard; Zheng, Nan; Norton, Sally; Quill, Timothy; Temkin-Greener, Helena (2012): End-of-Life Quality-of-Care Measures for Nursing Homes: Place of Death and Hospice. In: <i>J PALLIAT MED</i> 15 (4), S. 438–446. DOI: 10.1089/jpm.2011.0345.	1

76	Nelson, J. P. (2006): Well-being and the use of complementary therapies by residential hospice patients. In: <i>PSYCHO ONCOL</i> 15 (2, S), S343.	1
77	O'Connor, Nina R.; Hu, Rong; Harris, Pamela S.; Ache, Kevin; Casarett, David J. (2014): Hospice admissions for cancer in the final days of life: independent predictors and implications for quality measures. In: <i>J CLIN ONCOL</i> 32 (28), S. 3184–3189. DOI: 10.1200/JCO.2014.55.8817.	1
78	Oh, Ji Eun; Chong, Hyun Ju; Kim, Aimee Jeehae (2019): Case Studies of a Structured Singing Experience for the Psychological Well-Being of Hospice Patients. In: <i>ALTERN COMPLEMENT THER</i> 25 (2), S. 85–94. DOI: 10.1089/act.2019.29211.jeo.	1
79	Olthuis G; Dekkers W; Leget C; Vogelaar P (2006): The caring relationship in hospice care: an analysis based on the ethics of the caring conversation. In: <i>NURS ETHICS</i> 13 (1), S. 29–40. DOI: 10.1191/0969733006ne848oa.	1
80	Omran, Suha; Khader, Yousef; McMillan, Susan (2017): Symptom Clusters and Quality of Life in Hospice Patients with Cancer. In: <i>Asian Pacific journal of cancer prevention : APJCP</i> 18 (9), S. 2387–2393. DOI: 10.22034/APJCP.2017.18.9.2387.	1
81	Orloff, Stacy F. (2011): Pediatric hospice and palliative care: The invaluable role of social work. In: Terry Altilio und Shirley Otis-Green (Hg.): Oxford textbook of palliative social work. New York, NY: Oxford University Press, S. 79–86. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=2011-05220-009&site=ehost-live .	2
82	Otis-Green, Shirley (2018): Spirituality at End of Life: The Role of Hospice Social Work. In: <i>JOURNAL OF PSYCHOSOCIAL ONCOLOGY</i> 36 (1), S. 132–133. DOI: 10.1080/07347332.2017.1401026.	1
83	Parkhomenko, Elena V. (1997): 245 - Assessment of quality of life in incurable cancer patients in the First Moscow Hospice. In: <i>European Journal of Cancer</i> 33, S56. DOI: 10.1016/S0959-8049(97)84632-1.	2
84	Paul, Sally (2013): Public health approaches to palliative care: The role of the hospice social worker working with children experiencing bereavement. In: <i>Br J Soc Work</i> 43 (2), S. 249–263. DOI: 10.1093/bjsw/bct017.	1
85	Philips, Psyche L.; Lazenby, Mark (2013): The emotional and spiritual well-being of hospice patients in Botswana and sources of distress for their caregivers. In: <i>J PALLIAT MED</i> 16 (11), S. 1438–1445. DOI: 10.1089/jpm.2013.0114.	1
86	Pizzi, Michael A. (2014): Promoting health, wellness, and quality of life at the end of life: Hospice interdisciplinary perspectives on creating a good death. In: <i>Journal of allied health</i> 43 (4), S. 212–220. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=2014-57983-004&site=ehost-live .	1
87	Pizzi MA; Briggs R (2004): Occupational and physical therapy in hospice: the facilitation of meaning, quality of life, and well-being. In: <i>TOP GERIATR REHABIL</i> 20 (2), S. 120–130. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106677093&site=ehost-live .	2

88	Porter, Sam; McConnell, Tracey; Graham-Wisener, Lisa; Regan, Joan; McKeown, Miriam; Kirkwood, Jenny et al. (2018): A randomised controlled pilot and feasibility study of music therapy for improving the quality of life of hospice inpatients. In: <i>BMC PALLIAT CARE</i> 17 (1), N.PAG-N.PAG. DOI: 10.1186/s12904-018-0378-1.	1
89	Prince-Paul, Maryjo (2008): Relationships among communicative acts, social well-being, and spiritual well-being on the quality of life at the end of life in patients with cancer enrolled in hospice. In: <i>J PALLIAT MED</i> 11 (1), S. 20–25. DOI: 10.1089/jpm.2007.0119.	1
90	Prince-Paul M; Bartel J; Wellman C (2003): To the editor...Amella EJ. Geriatrics and palliative care: collaboration for quality of life until death. <i>J Hospice Palliat Nurs</i> . 2003; 5(1): 40-50. In: <i>J HOSP PALLIAT NURS</i> 5 (2), S. 80. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106704201&site=ehost-live .	1
91	Prost, Stephanie Grace (2014): Hospice and self-assessed quality of life in the dying: A review. In: <i>J HUM BEHAV SOC ENVIRON</i> 24 (3), S. 281–295. DOI: 10.1080/10911359.2013.820159.	1
92	Raudonis BM (1993): The meaning and impact of empathic relationships in hospice nursing. In: <i>CANCER NURS</i> 16 (4), S. 304–309. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107475913&site=ehost-live .	1
93	Raudonis BM (1995): Empathic nurse-patient relationships in hospice nursing. In: <i>HOSP J</i> 10 (1), S. 59–74. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107429979&site=ehost-live .	2
94	Reblin, Maija; Donaldson, Gary; Ellington, Lee; Mooney, Kathi; Caserta, Michael; Lund, Dale (2016): Spouse cancer caregivers' burden and distress at entry to home hospice: The role of relationship quality. In: <i>J Soc Pers Relat</i> 33 (5), S. 666–686. DOI: 10.1177/0265407515588220.	1
95	Reese DJ; Raymer M (2004): Relationships between social work involvement and hospice outcomes: results of the National Hospice Social Work Survey. In: <i>SOC WORK</i> 49 (3), S. 415–422. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106672185&site=ehost-live .	1
96	Reese, Dona J.; Brown, Dean R. (1997): Psychosocial and spiritual care in hospice: Differences between nursing, social work, and clergy. In: <i>HOSP J</i> 12 (1), S. 29–41. DOI: 10.1300/J011v12n01_03.	1
97	Reese, Dona J.; Csikai, Ellen L. (2018): Social work assessment and outcomes measurement in hospice and palliative care. In: <i>AM J HOSP PALLIAT MED</i> 35 (12), S. 1553–1564. DOI: 10.1177/1049909118788342.	1
98	Ricci-Allegria, Patricia (2018): Spiritual Perspective, Mindfulness, and Spiritual Care Practice of Hospice and Palliative Nurses. In: <i>J HOSP PALLIAT NURS</i> 20 (2), S. 172–179. DOI: 10.1097/NJH.0000000000000426.	1

99	Rine, Christine M. (2018): Is social work prepared for diversity in hospice and palliative care? In: <i>Health Soc Work</i> 43 (1), S. 41–50. DOI: 10.1093/hsw/hlx048..	2
100	Roscoe, Lori A.; Hyer, Kathryn (2008): Quality of life at the end of life for nursing home residents: Perceptions of hospice and nursing home staff members. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 35 (1), S. 1–9. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2007.02.035.	1
101	Rothman, Juliet (2017): Spirituality and Hospice Social Work. In: <i>JOURNAL OF RELIGION AND SPIRITUALITY IN SOCIAL WORK</i> 36 (3), S. 386–387. DOI: 10.1080/15426432.2017.1338913.	2
102	Sacco, Paul; Cagle, John G.; Moreland, Melissa L.; Camlin, Elizabeth A. S. (2017): Screening and Assessment of Substance Use in Hospice Care: Examining Content from a National Sample of Psychosocial Assessments. In: <i>J PALLIAT MED</i> 20 (8), S. 850–856. DOI: 10.1089/jpm.2016.0538.	1
103	Salloch, Sabine; Breitsameter, Christof (2011): Selbstbestimmung bis zuletzt : Möglichkeiten und Grenzen der Autonomieausübung im stationären Hospiz aus der Perspektive haupt- und ehrenamtlicher Mitarbeiter. Online verfügbar unter https://bibliographie.ub.rub.de/entry/43b61622-492f-45fd-b29c-b5a4cd4fab3f . DOI: 10.1007/s00481-011-0122-3.	2
104	Schockett, Erica R.; Teno, Joan M.; Miller, Susan C.; Stuart, Brad (2005): Late Referral to Hospice and Bereaved Family Member Perception of Quality of End-of-Life Care. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 30 (5), S. 400–407. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2005.04.013.	1
105	Schonwetter, Ronald S.; Roscoe, Lori A.; Nwosu, Martin; Zilka, Brian; Kim, Sehwan (2006): Quality of Life and Symptom Control in Hospice Patients with Cancer Receiving Chemotherapy. In: <i>J PALLIAT MED</i> 9 (3), S. 638–645. DOI: 10.1089/jpm.2006.9.638.	1
106	Schultheiss-Wirsum, Sabine (2013): Hospiz Praxis. Gedanken zur wertschätzenden Beziehung. In: <i>Die Hospiz-Zeitschrift</i> 15 (4), S. 34.	3
107	Serpentini, S.; Alducci, E.; Dal, Sasso L.; Ballestrin, G.; Beltramello, C. (2006): Evaluation of psychosocial needs of dying patients in hospice. In: <i>PSYCHO ONCOL</i> 15 (2, S), S156.	1
108	Shahmoradi, Negar; Kandiah, Mirnalini; Peng, Loh Su (2009): Impact of nutritional status on the quality of life of advanced cancer patients in hospice home care. In: <i>Asian Pacific journal of cancer prevention : APJCP</i> 10 (6), S. 1003–1009.	1
109	Shahmoradi, N.; Kandiah, M.; Loh, S. P. (2012): Quality of life and functional status in patients with advanced cancer admitted to hospice home care in Malaysia: A cross-sectional study. In: <i>EUR J CANCER CARE</i> 21 (5), S. 661–666. DOI: 10.1111/j.1365-2354.2012.01338.x.	1

110	Sharp, E. F. (1995): Hospice care: quality of life for terminal patients. In: <i>AM J HOSP PALLIAT CARE</i> 12 (1), S. 3–4. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107425682&site=ehost-live . DOI: 10.1177/104990919501200105.	1
111	Siden, Hal (2011): Charting the territory: symptoms in children with life-threatening conditions...Canadian Hospice Palliative Care Conference: Navigating Safe Pathways to Quality Hospice Palliative Care, September 8-11, 2011, St. John's, Newfoundland, Canada. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 27 (3), S. 250. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=108258780&site=ehost-live .	1
112	Spader C (2007): Hospice care lengthens lives: study shows patients who opt for end-of-life care increase their life span and quality of life. In: <i>NURSEWEEK (HEARTLAND)</i> 8 (5), S. 18. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105946506&site=ehost-live .	2
113	Stakiw, Ken; Widger, Kimberley (2011): Room for improvement: mothers' perspectives on children's end-of-life care...Canadian Hospice Palliative Care Conference: Navigating Safe Pathways to Quality Hospice Palliative Care, September 8-11, 2011, St. John's, Newfoundland, Canada. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 27 (3), S. 255. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=108258810&site=ehost-live .	1
114	Steele, Linda L.; Mills, Beth; Hardin, Sonya R.; Hussey, Leslie C. (2005): The quality of life of hospice patients: Patient and provider perceptions. In: <i>AM J HOSP PALLIAT MED</i> 22 (2), S. 95–110. DOI: 10.1177/104990910502200205.	1
115	Steenfeldt, Vibeke Ostergaard (2016): What is the Essence of Spiritual Care? A DANISH HOSPICE PERSPECTIVE. In: <i>JOURNAL OF CHRISTIAN NURSING</i> 33 (3), S. 150–155. DOI: 10.1097/CNJ.0000000000000201.	2
116	Strada, Elisabetta: The nature and application of spiritual care for the dying: Perspectives from Mahayana Buddhism and the Western Hospice Tradition. ProQuest Information & Learning. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=2005-99011-104&site=ehost-live .	2
117	Strada, A.; Tulkin, S. (2008): Psycho-spiritual support in hospice as a protective factor in complicated bereavement. In: <i>PSYCHO ONCOL</i> 17 (3, S), S67.	1
118	Strekovtsova, Ekaterina Aleksandrovna (2017): Philosophical concepts of social well-being. Online verfügbar unter https://core.ac.uk/download/pdf/132418166.pdf .	1
119	Tan, H. M.; Grief, M.; Couns, P. C.; Braunack-Mayer, A.; Beilby, J. (2005): The impact of the hospice environment on patient spiritual expression. In: <i>ONCOL NURS FORUM</i> 32 (5), S. 1049–1055. DOI: 10.1188/05.ONF.1049-1055.	2
120	Tang W; Aaronson LS; Forbes SA (2004): Quality of life in hospice patients with terminal illness. In: <i>WEST J NURS RES</i> 26 (1), S. 113–128. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106723797&site=ehost-live .	1

121	Tang, Woung-Ru; Aaronson, Lauren S.; Forbes, Sarah A. (2004): Quality of Life in Hospice Patients With Terminal Illness. In: <i>WEST J NURS RES</i> 26 (1), S. 113–128. DOI: 10.1177/0193945903259207.	1
122	Taniguchi, Alan (2011): Implementation and evaluation of a quality end-of-life care protocol in a tertiary care academic health sciences centre...Canadian Hospice Palliative Care Conference: Navigating Safe Pathways to Quality Hospice Palliative Care, September 8-11, 2011, St. John's, Newfoundland, Canada. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 27 (3), S. 255. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=108258808&site=ehost-live .	1
123	THES: Factors that are Important to the Quality of Life of Dying Patients A study of the quality of life perceptions of terminally ill people in a hospice and the acute wards of a general hospital. Online verfügbar unter http://epubs.surrey.ac.uk/2126/1/277493.pdf .	1
124	Thomson, Judith E. (2000): The place of spiritual well-being in hospice patients' overall quality of life. In: <i>HOSP J</i> 15 (2), S. 13–27. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107133234&site=ehost-live . DOI: 10.1300/J011v15n02_02..	1
125	Tierney RM; Horton SM; Hannan TJ; Tierney WM (1998): Relationships between symptom relief, quality of life, and satisfaction with hospice care. In: <i>PALLIAT MED</i> 12 (5), S. 333–344. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107185045&site=ehost-live . DOI: 10.1191/026921698670933919.	1
126	Treff, Nadine (2018): SILQUA-FH 2016: LebenBegleiten - Entwicklung einer theoriebasierten Praxisleitlinie für eine an der Lebensqualität orientierte Palliative Care Begleitung in der Altenhilfe. In: <i>Die Hospiz-Zeitschrift</i> 20 (3), S. 28.	3
127	Tu MS; Chiou CP (2007): Perceptual consistency of pain and quality of life between hospice cancer patients and family caregivers: a pilot study. In: <i>INT J CLIN PRACT</i> 61 (10), S. 1686–1691. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105826789&site=ehost-live . DOI: 10.1111/j.1742-1241.2007.01347.x.	1
128	Tullis, Jillian A.; Roscoe, Lori A.; Dillon, Patrick J. (2017): Resisting the Hospice Narrative in Pursuit of Quality of Life: Scholar Commons. Online verfügbar unter http://scholarcommons.usf.edu/spe_facpub/875 .	1
129	Turriziani, Adriana; Attanasio, Gennaro; Cogliandolo, Santina; Sangalli, Luisa; Gennaro, Eleonora de; Scopa, Anna et al. (2013): Improving the quality of life of terminally ill oncological patients: the example of palliative care at Hospice Villa Speranza. In: <i>FUTURE ONCOL</i> 9 (6), S. 771–776. DOI: 10.2217/fon.13.59.	1
130	Venkateswaran, Chitra; Thekkumpurath, Parvez; Bennett, Mike; Kumar, Manoj (2008): Screening-based psychosocial care pathways in hospices in Leeds - The second phase. In: <i>PSYCHO ONCOL</i> 17 (5), S209.	1

131	Von Mag. Christina Lechner (2018): Lebensqualität im Vordergrund. In: "Clinicum" Nr. 12/2018 vom 15.12.2018 Seite 40,41 Ressort: Infrastruktur & Service (12), 40,41. Online verfügbar unter https://www.wiso-net.de/document/CLIN__0670760730780730670850770_9520181215871106506789066_3 .	3
132	Walbert, Tobias (2018): Maintaining quality of life near the end of life: hospice in neuro-oncology. In: <i>Neuro-oncology</i> 20 (4), S. 439–440. DOI: 10.1093/neuonc/nox236.	1
133	Walker, Andreas; Breitsameter, Christof (2017): The provision of spiritual care in hospices: A study in four hospices in North Rhine-Westphalia. In: <i>J Relig Health</i> 56 (6), S. 2237–2250. DOI: 10.1007/s10943-017-0396-y.	1
134	Webb, Jason; Weckmann, Michelle; Padgett, Lynne (2015): Integrating Psychosocial Quality Indicators into Hospice and Palliative Care Programs. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 49 (2), S. 406. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2014.11.290.	1
135	Weisenfluh, Sherri (2011): Social work and palliative care in hospice. In: Terry Altilio und Shirley Otis-Green (Hg.): Oxford textbook of palliative social work. New York, NY: Oxford University Press, S. 71–78. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=2011-05220-008&site=ehost-live .	1
136	Weisenfluh, Sherri M.; Csikai, Ellen L. (2013): Professional and educational needs of hospice and palliative care social workers. In: <i>J SOC WORK END LIFE PALLIAT CARE</i> 9 (1), S. 58–73. DOI: 10.1080/15524256.2012.758604.	1
137	Werth, James L., JR; Blevins, Dean (Hg.) (2006): Psychosocial issues near the end of life: A resource for professional care providers. Washington, DC: American Psychological Association.	1
138	Widger K; Tourangeau A (2009): Parents' perspectives on quality pediatric end-of-life care...Canadian Hospice Palliative Care Conference, Voyages in Care and Understanding, October 18-21, 2009, Winnipeg, Manitoba, Canada. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 25 (3), S. 240. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105441878&site=ehost-live .	2
139	Wilder, Heidi M.; Oliver, Debra Parker; Demiris, George; Washington, Karla (2008): Informal hospice caregiving: The toll on quality of life. In: <i>J SOC WORK END LIFE PALLIAT CARE</i> 4 (4), S. 312–332. DOI: 10.1080/15524250903081566.	1
140	Wilkie, Diana J.; Kampbell, Janice; Cutshall, Susan; Halabisky, Heather; Harmon, Hilda; Johnson, Linda P. et al. (2000): Effects of massage on pain intensity, analgesics and quality of life in patients with cancer pain: A pilot study of a randomized clinical trial conducted within hospice care delivery. In: <i>HOSP J</i> 15 (3), S. 31–53. DOI: 10.1300/J011v15n03_03.	2

141	Woods EN (1998): Quality of life: physical therapy in hospice. In: <i>PT MAG PHYS THER</i> 6 (1), S. 38–45. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107303847&site=ehost-live .	2
142	Woung-ru Tang; Lauren S. Aaronson; GEN: Quality of Life in Hospice Patients With Terminal Illness. Online verfügbar unter http://citeseerx.ist.psu.edu/viewdoc/summary?doi=10.1.1.534.9641 .	1
143	Wrede-Seaman L (2000): The expertise of hospice professionals leads to quality end-of-life care...'Practice patterns of hospice medical directors in a Midwestern state' [September/October 1999]. In: <i>AM J HOSP PALLIAT CARE</i> 17 (3), S. 161–162. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107149286&site=ehost-live .	2
144	Yee-Hsin Kao; Jui-Kun Chiang (2015): Effect of hospice care on quality indicators of end-of-life care among patients with liver cancer: a national longitudinal population-based study in Taiwan 2000-2011. In: <i>BMC PALLIAT CARE</i> 14 (1), S. 1–10. DOI: 10.1186/s12904-015-0036-9.	1
145	Yeung E.W.F; French P; Leung A.O.S (1999): The impact of hospice inpatient care on the quality of life of patients terminally ill with cancer. In: <i>CANCER NURS</i> 22 (5), S. 350–357. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107227094&site=ehost-live .	1
146	York, Grady S.; Churchman, Richard; Woodard, Beth; Wainright, Charles; Rau-Foster, Mary (2012): Free-Text Comments: Understanding the Value in Family Member Descriptions of Hospice Caregiver Relationships. In: <i>AM J HOSP PALLIAT MED</i> 29 (2), S. 98–105. DOI: 10.1177/10499091111409564.	1
147	Yun, Young Ho (2008): Hospice care for improving terminally ill patients' quality of life. In: <i>JOURNAL OF THE KOREAN MEDICAL ASSOCIATION</i> 51 (6), S. 530–534. DOI: 10.5124/jkma.2008.51.6.530.	2

9. Darstellung der Suchverläufe zur Fragestellung:

Wie lässt sich der Begriff/das **Konstrukt Lebensqualität** als Kennzeichen der **(Palliativ-)Pfleger (Pflegerwissenschaft), der (Palliativ-)Medizin, der psychosozialen Arbeit (Sozialwissenschaft) sowie der Therapie (Psychologie)** aus der aktuellen Literaturlage heraus definieren/beschreiben/messen/bewerten?

9.1. Recherchekomponenten

Komponenten-Nr.	Sprache	Suchbegriffe
(3)	deutsch	Konstrukt, Lebensqualität, Wohlbefinden, Wohlgefühl, „körperliches Wohlergehen“, „psychisches Wohlergehen“, „soziales Wohlergehen“
	englisch	Construct, “quality of life”, “wellness perspective”, wellbeing, welfare, “level of comfort”, “physical well-being”, “psychological well-being”, “emotional well-being”, “social well-being”, “spiritual well-being”
(2)	deutsch	Medizin, „medizinische Versorgung“ Pflege*, Pflegewissenschaft, Sozialarbeit, „Soziale Arbeit“, Sozialwissenschaft, „psychosoziale Begleitung“, Therapie, Psychologie
	englisch	medicine, “medical care”, “nursing care”, “nursing science”, “social work”, “social studies”, “social sciences”, “psychosocial accompaniment”, therap*, psychology*
(3)	deutsch	Palliativ*
	englisch	palliative*
(4)	deutsch	beschreib*, definier*, bedeut*, messen, bewert*
	englisch	define, describe, mean*, characterize, measure*, evaluat*

9.2. Recherchestrategie

Deutsch

Komponente (1a)	Komponente (2a)	Komponente (3)	Komponente (4)
Konstrukt Lebensqualität	Medizin, „medizinische Versorgung“	Palliativ*	beschreib*, bedeut*, definier*, messen, bewert*
Komponente (1b)	Komponente (2b)		
Zufriedenheit, Wohlbefinden, Wohlgefühl, „körperliches Wohlergehen“, „psychisches Wohlergehen“, „soziales Wohlergehen“	Pflege*, Pflegewissenschaft		
	Komponente (2c)		
	Sozialarbeit, „Soziale Arbeit“, Sozialwissenschaft, „psychosoziale Begleitung“		

	Komponente (2d)		
	Therapie, Psychologie		

Englisch

Komponente (1a)	Komponente (2a)	Komponente (3)	Komponente (4)
Construct, "quality of life"	medicine, "medical care"	palliative*	define, mean*, describe, characterize, measure*, evaluat*
Komponente (1b)	Komponente (2b)		
"wellness perspective", wellbeing, welfare, "level of comfort", "physical well-being", "psychological well-being", "emotional well-being", "social well-being", "spiritual well-being"	"nursing care", "nursing science"		
	Komponente (2c)		
	"social work", "social studies", "social sciences"		
	Komponente (2d)		
	therap*, psychology*		

9.3. Identifizierung und Listung relevanter Publikationen

Schritt-Nr.	Vorgehen	Identifizierte Recherchetreffer	Ergebnisse, die nach Schritt Nr. 2 weiter bearbeitet werden
1.	Datenbankquelle	CareLit	455
		Cinahl	122
		PubMed	144
		OvidSP	19
		Cochrane Library	34
		Livivo	774
		Bibnet.org	103
		SSOAR	134
		PsycInfo	54
		Wiso-Net	153
		PubliSa	--
		SpringerLink	63

		Wiley Online Library	1010
		Elsevier ScienceDirect	68
		Web of Science	188
		JStor + JSTOR Open Content	45
		Base	134
		Digital Commons Network	--
		Core	62
		OAIster/WorldCat	35
		OAPEN Library	--
		Open Access Theses and Dissertations (OATD)	--
		Sciencegate	9
		e-Content Hogrefe	--
2.	Ausschluss von Dublikaten sowie nach Screening auf Relevanz	3.596 Publikationen bearbeitet 3.198 Publikation anhand von Duplikaten und nicht relevanten Titeln/Abstracts ausgeschlossen	398 Publikationen

9.4. Listung der Ergebnisse

Lfd. Nr.	Quelle / DOI [Stand Juni 2019]	Wiss. Tauglichkeit: <input type="checkbox"/> uneingeschränkt geeignet (Note 1) <input type="checkbox"/> eingeschränkt geeignet (Note 2) <input type="checkbox"/> ungeeignet (Note 3)
1	Adams, Emily E.; Wrightson, Morgan L. (2018): Quality of life with an LVAD: A misunderstood concept. In: <i>HEART LUNG</i> 47 (3), S. 177–183. DOI: 10.1016/j.hrtlng.2018.02.003.	1
2	Addington-Hall, Julia; Kalra, Lalit (2001): Measuring Quality Of Life: Who Should Measure Quality Of Life? In: <i>BMJ: British Medical Journal</i> 322 (7299), S. 1417–1420. Online verfügbar unter http://www.jstor.org/stable/25467128 .	1
3	Ager, Alastair (2002): 'Quality of Life' Assessment in Critical Context. In: <i>J Appl Res Int Dis</i> 15 (4), S. 369–376. DOI: 10.1046/j.1468-3148.2002.00133.x.	2
4	Aggernaes, A. (1989): The concept of quality of life in clinical work and research--seen from a critical point of view. In: <i>Ugeskrift for laeger</i> 151 (27), S. 1733–1734.	2

5	Albers G; Echteld MA; de Vet HCW; Onwuteaka-Philipsen BD; van der Linden MHM; Deliens L (2010): Evaluation of quality-of-life measures for use in palliative care: a systematic review. In: <i>PALLIAT MED</i> 24 (1), S. 17–37. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/1085883718 . DOI: 10.1177/0269216309346593.	1
6	Andoh, M.; Kobayashi, K.; Kudoh, S.; Takeda, F. (1997): Using "Care Note" to measure the level of satisfaction patients feel with their care, in palliative cancer care, as a measure of their quality of life. In: <i>Nihon Ika Daigaku zasshi</i> 64 (6), S. 538–545. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/9436375 .	1
7	Andrae, J.; Zimmermann, I.; Wohnst du noch oder lebst du schon? Eine empirische Untersuchung zur Lebensqualität von Menschen mit psychiatrischen Erkrankungen im Betreuten Wohnen in Familien (BWF), <i>Pflegewissenschaft, Mönchaltorf, Jahrgang:17 Heft:3</i> Erschienen:01.03.2015 Seite:171 bis 184 Carelit	1
8	Apolone, G.; Mosconi, P. (1998): Review of the concept of quality of life assessment and discussion of the present trend in clinical research. In: <i>Nephrology, dialysis, transplantation : official publication of the European Dialysis and Transplant Association - European Renal Association</i> 13 Suppl 1, S. 65–69.	2
9	Artigas-Menant, Genevieve (2014): From Happiness ideation to quality of life concept. In: <i>Archives internationales d'histoire des sciences</i> 64 (172-173), S. 129–136.	2
10	Asgeirsdottir, G. H.; Sigurdardottir, V.; Gunnarsdottir, S.; Sigurbjörnsson, E.; Traustadottir, R.; Kelly, E. et al. (2017): Spiritual well-being and quality of life among Icelanders receiving palliative care: data from Icelandic pilot-testing of a provisional measure of spiritual well-being from the European Organisation for Research and Treatment of Cancer. In: <i>EUR J CANCER CARE</i> 26 (2), n/a-N.PAG. DOI: 10.1111/ecc.12394.	1
11	Au, Cornelia (2001): Im Focus : Lebensqualität - Konzept und Messinstrument /. In: <i>Informationsdienst Altersfragen</i> 28 (3/4), S. 13.	3
12	AU: Baumann-Hoelzle, Ruth; Abraham, Andrea; EDR: (2013): TI: Brennpunkt Lebensqualitaet. Verteilungsfragen im Gesundheitswesen und das QALY-Konzept. In: <i>Bioethica Forum. Schweizer Zeitschrift fuer Biomedizinische Ethik</i> VOLUME / ISSUE: 6 (2). Online verfügbar unter http://www.idem.uni-goettingen.de/ethmed.html?tx_find_find%5Bid%5D=ND:17656 .	1
13	Augustin, M.; Lebensqualität und Therapienutzen gehören zusammen, <i>HEALTHCARE JOURNAL</i> , Melsungen, Jahrgang:Heft:2 Erschienen:01.12.2012 Seite:18 bis 21	1
14	B??hmer, Sonja; Kohlmann, Thomas (2000): Verfahren zur Bewertung von Gesundheitszuständen und Lebensqualität Cieza, Alarcos; Bullinger, Monika; von Steinb??chel, Nicole; P??ppel, Ernst (Ed.), <i>Lebensqualit??t und Gesundheits??konomie in der Medizin. Konzepte, Methoden, Anwendung</i> (S. 53-72). Landsberg/Lech: ecomed. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0140677&stats=PAM&isFullView=true .	1
15	B??hmer, Sonja; Ravens-Sieberer, Ulrike (2005): Das Konzept der Lebensqualität in der gesundheitsbezogenen Forschung. In: <i>8017-1500</i> . Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0183032&stats=PAM&isFullView=true .	1

16	Barl??sius, Eva; Beetz, Stephan; Neu, Claudia (2008): Lebensqualität und Infrastruktur. Das Konzept der Lebensqualität. Online verfügbar unter https://openagrar.bmel-forschung.de/receive/timport_mods_00009148 .	2
17	BARTELS, S., Verbesserung der Lebensqualität ein klares Ziel?, Pflegezeitschrift, Stuttgart, Jahrgang:59Heft:5Erschienen:01.05.2006Seite:291 bis 294	2
18	Baumann-Hoelzle, Ruth; Abraham, Andrea (2013): Brennpunkt Lebensqualitaet. Verteilungsfragen im Gesundheitswesen und das QALY-Konzept. In: <i>Bioethica Forum. Schweizer Zeitschrift fuer Biomedizinische Ethik</i> 6 (2), S. 68–71. Online verfügbar unter http://www.idem.uni-goettingen.de/ethmed.html?tx_find_find%5Bid%5D=17656 .	2
19	Baumgärtner-Griffiths, L.; MEHR LEBENSQUALITÄT DURCH MODERNE KONZEPTE DES PFLEGEHEIMBAUS?, Pflegen, Wiesbaden, Jahrgang:9 Heft:3 Erschienen:01.10.2017 Seite:30 bis 34 Carelit	2
20	Becker, S.; HILDE bewertet Lebensqualität bei Demenz individuel, Altenheim, Hannover, Jahrgang:49Heft:11Erschienen:01.11.2010Seite:16 bis 19	2
21	Becker, S.; Kruse, A.; Schr??der, J.; Seidl, U. (2005): Das Heidelberger Instrument zur Erfassung von Lebensqualität bei Demenz (H.I. L.DE.). Dimensionen von Lebensqualität und deren Operationalisierung. In: <i>Zeitschrift für Gerontologie und Geriatrie</i> 38 (2), S. 108–121. DOI: 10.1007/s00391-005-0297-7.	1
22	Becker, Stefanie; Kaspar, Roman; Kruse, Andreas (2011): H.I.L.DE. Heidelberger Instrument zur Erfassung der Lebensqualität demenzkranker Menschen (H.I.L.DE.): Huber. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0236565&stats=PAM&isFullView=true .	1
23	Bellebaum, Alfred; Barheier, Klaus (1994): Lebensqualitaet. Ein Konzept fuer Praxis und Forschung.: Westdeutscher Verlag. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0087474&stats=PAM&isFullView=true .	1
24	Berglund A; Claesson D; Kr??ldrup R (2006): Quality of life: young people's interpretation of the concept. In: <i>VARD I NORDEN</i> 26 (3), S. 4–8. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=110136231&site=ehost-live .	1
25	Berlim, Marcelo T.; Fleck, Marcelo P. A. (2003): "Quality of life": a brand new concept for research and practice in psychiatry. In: <i>Revista brasileira de psiquiatria (Sao Paulo, Brazil : 1999)</i> 25 (4), S. 249–252.	1
26	Berth, Hendrik; Klein, Constantin; Balck, Friedrich (2011): Begriffsbestimmungen. Gesundheit, Krankheit, Wohlbefinden und Lebensqualität Berth, Hendrik; Balck, Friedrich (Ed.), <i>Gesundheit - Religion - Spiritualit??t. Konzepte, Befunde und Erkl??rungsans??tze</i> (S. 47-64). Weinheim: Juventa. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0241869&stats=PAM&isFullView=true .	1
27	Bianco, A.; Scuticchio, D.; Piva Merli, M.; Bertelli, M. O. (2017): QuiQ (quick instrument for quality of life): A new instrument for a rapid assessment of generic quality of life. In: <i>European Psychiatry</i> 41, S156. DOI: 10.1016/j.eurpsy.2017.01.2021.	1

28	BOCK, C.; Im Fokus: Das Instrument Qualidem Lebensqualität einschätzen und gezielt fördern, Pflegezeitschrift, Stuttgart, Jahrgang:65 Heft:9 Erschienen:01.09.2012 Seite:544 bis 548 Carelit	1
29	Boggatz, T.; LEBENSQUALITÄT BEI MENSCHEN MIT DEMENZ, Zeitschrift für Gerontologie und Ethik, Nürnberg, Jahrgang:Heft:2 Erschienen:01.06.2015 Seite:28 bis 34	2
30	Boggatz, Thomas (2016): Quality of life in old age - a concept analysis. In: <i>INT J OLDER PEOPLE NURS</i> 11 (1), S. 55–69. DOI: 10.1111/opn.12089.	2
31	Bond AE (1996): Quality of life. Quality of life for critical care patients: a concept analysis. In: <i>AM J CRIT CARE</i> 5 (4), S. 309–313. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107381194&site=ehost-live .	2
32	Borchard, Katel A.; Hewitt, Peter M.; Wotherspoon, Simon; Scott, Alan R. (2006): Australian Vascular Quality of Life Index (AUSVIQUOL): a pilot study of a disease-specific quality of life measure. In: <i>ANZ journal of surgery</i> 76 (4), S. 208–213. DOI: 10.1111/j.1445-2197.2006.03697.x.	1
33	Bork, E.; Konzept der Lebensqualität gewinnt an Bedeutung, Die Schwester Der Pfleger, Melsungen, Jahrgang:48Heft:2Erschienen:01.02.2009Seite:152 bis 156 CareLit	2
34	Boudreau, Julie ??melie; Dub, Anik (2014): Quality of life in end stage renal disease: A concept analysis. In: <i>CANNT J</i> 24 (1), S. 12–20. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=104046526&site=ehost-live .	1
35	Bowling, A. (1995): The concept of quality of life in relation to health. In: <i>Medicina nei secoli</i> 7 (3), S. 633–645.	2
36	Bowling, Ann; Stenner, Paul (2011): Which measure of quality of life performs best in older age? A comparison of the OPQOL, CASP-19 and WHOQOL-OLD. In: <i>Journal of epidemiology and community health</i> 65 (3), S. 273–280. Online verfügbar unter http://www.jstor.org/stable/41150963 .	1
37	BRACHT, I.; Lebensqualität als Auftrag, Blätter der Wohlfahrtspflege, Baden-Baden, Jahrgang:162Heft:1Erschienen:01.01.2015Seite:16 bis 18	3
38	Brandenburg, H. (2011): Konzepte, Befunde und Hintergründe zur Messung von Lebensqualität bei Menschen mit (schwerer) Demenz. Measurement of Quality of Life in Severe Dementia: Concepts and Results. In: <i>Das Gesundheitswesen</i> 73 (12), S. 865. DOI: 10.1055/s-0031-1276924.	1
39	Brasel KJ (2007): Quality-of-life assessment in palliative care. In: <i>AM J HOSP PALLIAT MED</i> 24 (3), S. 231–235. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106166251&site=ehost-live .	1

40	Brater, Michael; Ackermann, Stefan; Lang, Rolf; Hartmann, Elisa; Maurus, Anna; Elsäßer, Peter et al. (2016): Menschen entwickeln Qualitäten: Qualitätsmanagement nach dem GAB-Verfahren; ein Leitfaden für pädagogische und soziale Arbeitsfelder: W. Bertelsmann Verlag (6; das GABVerfahren zur Qualitätsentwicklung). Online verfügbar unter https://www.ssoar.info/ssoar/bitstream/document/53231/1/ssoar-2016-brater_et_al-Menschen_entwickeln_Qualitaten_Qualitatsmanagement_nach.pdf .	1
41	Brijoux, T.; Kricheldorf, C.; Familienbegleitung bringt mehr Lebensqualität, Neue Caritas, Freiburg, Jahrgang:115Heft:22Erschienen:15.12.2014Seite:14 bis 16	3
42	Brodisch, P.; Ängste runter, Lebensqualität rauf, Das Band, Düsseldorf Jahrgang:Heft:2 Erschienen:01.06.2016Seite:24 bis 25	3
43	Brown, Clair (2015): Quality of Life, Measurements of. In: Daniel Thomas Cook und J. Michael Ryan (Hg.): The Wiley Blackwell encyclopedia of consumption and consumer studies, Bd. 44. Chichester, West Sussex: Wiley-Blackwell, S. 1–3.	1
44	Bruera E (2006): Poor correlation between physician and patient assessment of quality of life in palliative care. In: <i>NATURE CLIN PRACT ONCOL</i> 3 (11), S. 592–593. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106212637&site=ehost-live .	1
45	Brugarolas, A. (1995): Quality of life: concept and definition. In: <i>Revista de medicina de la Universidad de Navarra</i> 40 (2), S. 115–119.	2
46	BUCHINGER, S.; Die selbstdefinierte Lebensqualität erreichen, Pflegezeitschrift, Stuttgart, Jahrgang:67Heft:12Erschienen:01.12.2014Seite:736 bis 739	2
47	Bullinger M (1992): Quality of life assessment in palliative care. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 8 (3), S. 34–39. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107460456&site=ehost-live .	1
48	Bullinger, M.; Ravens-Sieberer, U. (1995): Grundlagen, Methoden und Anwendungsgebiete der Lebensqualitätsforschung bei Kindern. In: <i>Praxis der Kinderpsychologie und Kinderpsychiatrie</i> 44 (10), S. 391–399. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/8975234 .	1
49	Bullinger, Monika (1997): Entwicklung und Anwendung von Instrumenten zur Erfassung der Lebensqualität. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyindex+dfk%3A0120090&stats=PAM&isFullView=true .	1

50	Bullinger, Monika (1997): Lebensqualitätsforschung. Bedeutung, Anforderung, Akzeptanz: Schattauer. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0116851&stats=PAM&isFullView=true .	1
51	Bullinger, Monika (2000): Lebensqualität - Aktueller Stand und neuere Entwicklungen der internationalen Lebensqualitätsforschung Cieza, Alarcos; Bullinger, Monika; von Steinböchel, Nicole; Poppel, Ernst (Ed.), Lebensqualität und Gesundheitsökonomie in der Medizin. Konzepte, Methoden, Anwendung (S. 13-24). Landsberg/Lech: ecomed. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0140675&stats=PAM&isFullView=true .	1
52	Bullinger, Monika (2014): Das Konzept der Lebensqualität in der Medizin--Entwicklung und heutiger Stellenwert. In: <i>Zeitschrift für Evidenz, Fortbildung und Qualität im Gesundheitswesen</i> 108 (2-3), S. 97–103. DOI: 10.1016/j.zefq.2014.02.006.	1
53	Bullinger, Monika; Kirchberger, Inge; Steinböchel, Nicole von (2000): Die Münchner-Lebensqualitäts-Dimensionen-Liste (MLDL) und der Fragebogen "Alltagsleben" Cieza, Alarcos; Bullinger, Monika; von Steinböchel, Nicole; Poppel, Ernst (Ed.), Lebensqualität und Gesundheitsökonomie in der Medizin. Konzepte, Methoden, Anwendung (S. 111-123). Landsberg/Lech: ecomed. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0140681&stats=PAM&isFullView=true .	1
54	Bullinger, Monika; Ravens-Sieberer, Ulrike (2001): Diagnostik der Lebensqualität Baumann, Urs; Freyberger, Harald J. (Ed.), Psychodiagnostik in Klinischer Psychologie, Psychiatrie, Psychotherapie (S. 246-257). Stuttgart: Thieme. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0146226&stats=PAM&isFullView=true .	1
55	Bulmahn, Thomas (2002): Lebensqualitätsforschung: Traditionen und neuere Entwicklungen. In: Thomas Bulmahn (Hg.): <i>Lebenswerte Gesellschaft. Freiheit, Sicherheit und Gerechtigkeit im Urteil der Bürger</i> . Wiesbaden: VS Verlag für Sozialwissenschaften (Studienbücher zur Sozialwissenschaft), S. 20–31. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-3-322-91637-2_2 .	1
56	Bunzel, B. (1991): Lebensqualitätsforschung in klinischen Studien: Was ist, wie misst man Lebensqualität? In: <i>Wiener klinische Wochenschrift</i> 103 (11), S. 326–331. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/1858383 .	2
57	Cafagna, D.; Ponte, E.; Burri, R. (1997): The concept of quality of life in cardiac failure. In: <i>Minerva medica</i> 88 (4), S. 151–162.	1
58	Caissie, A.; Zeng, L.; Nguyen, J.; Zhang, L.; Jon, F.; Dennis, K. et al. (2012): Assessment of Health-related Quality of Life with the European Organization for Research and Treatment of Cancer QLQ-C15-PAL after Palliative Radiotherapy of Bone Metastases. In: <i>CLIN ONCOL</i> 24 (2), S. 125–133. DOI: 10.1016/j.clon.2011.08.008.	1
59	Camenzind, M.; Hohe Lebensqualität in Schweizer Pflegeheimen, Krankenpflege Soins Infirmiers, Solothurn, Jahrgang:109 Heft:1 Erschienen:01.01.2016 Seite:20 bis 21	1
60	Carpentier S; Taylor G; Cohen R (2006): Quality of life assessment in palliative care: how do patients interpret the items? In: <i>J PALLIAT CARE</i> 22 (3), S. 237. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106220246&site=ehost-live .	1

61	Carr, Alison J.; Higginson, Irene J. (2001): Measuring Quality Of Life: Are Quality Of Life Measures Patient Centred? In: <i>BMJ: British Medical Journal</i> 322 (7298), S. 1357–1360. Online verfügbar unter http://www.jstor.org/stable/25467074 .	1
62	Casarett, David; Pickard, Amy; Bailey, F. Amos; Ritchie, Christine Seel; Furman, Christian Davis; Rosenfeld, Ken et al. (2008): A nationwide VA palliative care quality measure: the family assessment of treatment at the end of life. In: <i>J PALLIAT MED</i> 11 (1), S. 68–75. DOI: 10.1089/jpm.2007.0104.	1
63	Catane, Raphael; Cherny, Nathan (2015): Incorporating Quality of Life & Palliative Care Measures in Clinical Trial Designs. In: <i>JOURNAL OF THORACIC ONCOLOGY</i> 10 (9, 2), S137.	1
64	Catania, G.; Beccaro, M.; Costantini, M.; Ugolini, D.; Silvestri, A. de; Bagnasco A; CONF (Hg.) (2014): 27 Quality of life assessment in palliative care. Online verfügbar unter http://hdl.handle.net/11567/811405 .	1
65	Catania, Gianluca; Beccaro, Monica; Costantini, Massimo; Timmins, Fiona; Zanini, Milko; Aleo, Giuseppe et al. (2016): What Are the Components of Interventions Focused on Quality-of-Life Assessment in Palliative Care Practice? A Systematic Review. In: <i>JOURNAL OF HOSPICE & PALLIATIVE NURSING</i> 18 (4), S. 310–316. DOI: 10.1097/NJH.0000000000000248.	1
66	Catania, Gianluca; Beccaro, Monica; Costantini, Massimo; Ugolini, Donatella; Silvestri, Annalisa de; Bagnasco, Annamaria; Sasso, Loredana (2015): Effectiveness of complex interventions focused on quality-of-life assessment to improve palliative care patients??? outcomes: A systematic review. In: <i>PALLIAT MED</i> 29 (1), S. 5–21. DOI: 10.1177/0269216314539718.	1
67	Catania, Gianluca; Costantini, Massimo; Beccaro, Monica; Bagnasco, Annamaria; Sasso, Loredana (2013): Does quality of life assessment in palliative care look like a complex screening program? In: <i>HEALTH QUAL LIFE OUTCOMES</i> 11 (1), S. 7. DOI: 10.1186/1477-7525-11-7.	1
68	Cella DF (1992): Quality of life: the concept. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 8 (3), S. 8–13. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107460447&site=ehost-live .	1
69	Cella, David F. (2007): The concept of quality of life: palliative care and quality of life. In: <i>RECHERCHE SOINS INFIRMIERS</i> (88), S. 25–31.	2
70	Choosing a Quality of Life Measure for Your Study (2009). In: Stephen John Walters (Hg.): Quality of life outcomes in clinical trials and health-care evaluation. A practical guide to analysis and interpretation. Chichester, U.K.: John Wiley & Sons (Statistics in practice), S. 31–53.	2
71	Chu, Dominic; Nguyen, Jasmine; Koo, Kaitlin; Zeng, Liang; Bedard, Gillian; Lam, Henry et al. (2013): An Update on the Quality of Life Measurements in Lung Cancer Patients Receiving Palliative Radiotherapy: A Literature Review. In: <i>World journal of oncology</i> 4 (2), S. 67–73. DOI: 10.4021/wjon591w.	1
72	Chung MC; Killingworth A; Nolan P (1997): A critique of the concept of quality of life. In: <i>INT J HEALTH CARE QUAL ASSUR</i> 10 (2-3), S. 80–84. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107296908&site=ehost-live .	1

73	Clay, E.; Belhadj, A.; Squitieri, F.; Dorey, J.; Auquier, P.; Zielonka, D. et al. (2014): PRM135 - Assessment Of The Huntington Quality Of Life Instrument (H-QOL-I) Cross-Cultural Validity. In: <i>Value in Health</i> 17 (7), A567. DOI: 10.1016/j.jval.2014.08.1887.	1
74	Clouth, Johannes ÄVerfasserÜ; Greiner, Wolfgang ÄVerfasserÜ; Hecken, Josef, 1959-ÄVerfasserÜ; Kluge, Ulrike ÄVerfasserÜ; Rose, Matthias, 1963- ÄVerfasserÜ; Staeck, Florian ÄVerfasserÜ (Hg.) (2016): Lebensqualitäts-Konzepte: Chancen und Grenzen: Frankfurter Forum für gesellschafts- und gesundheitspolitische Grundsatzfragen e.V (Frankfurter Forum : Diskurse / Frankfurter Forum f??r Gesellschafts- und Gesundheitspolitische Grundsatzfragen e.V., Heft 14 (Oktober 2016)). Online verfügbar unter http://frankfurterforum-diskurse.de/wp-content/uploads/2016/11/Heft_14_Gesamtausgabe.pdf ; http://nbn-resolving.de/urn:nbn:de:101:1-201701091606 ; http://d-nb.info/112304399X/34 .	1
75	Conrad, Rupert; M??cke, Martin; Marinova, Milka; Burghardt, Anna; Stieber, Christiane; Cuhls, Henning; Radbruch, Lukas (2017): Measurement of Quality of Life in Palliative Care: Evidence for Criterion-Oriented Validity of a Single-Item Approach. In: <i>J PALLIAT MED</i> 20 (6), S. 604–610. DOI: 10.1089/jpm.2016.0218.	1
76	Cooley, M. E. (1998): Quality of life in persons with non-small cell lung cancer: a concept analysis. In: <i>Cancer nursing</i> 21 (3), S. 151–161.	1
77	Coombes, Lucy H.; Wiseman, Theresa; Lucas, Grace; Sangha, Amrit; Murtagh, Fliss E. M. (2016): Health-related quality-of-life outcome measures in paediatric palliative care: A systematic review of psychometric properties and feasibility of use. In: <i>PALLIAT MED</i> 30 (10), S. 935–949. DOI: 10.1177/0269216316649155.	1
78	Cox, D. R.; Fitzpatrick, R.; Fletcher, A. E.; Gore, S. M.; Spiegelhalter, D. J.; Jones, D. R. (1992): Quality-of-Life Assessment: Can We Keep It Simple? In: <i>Journal of the Royal Statistical Society. Series A (Statistics in Society)</i> 155 (3), S. 353. DOI: 10.2307/2982889.	1
79	Cummins RA (2005): Moving from the quality of life concept to a theory. In: <i>J INTELLECT DISABIL RES</i> 49 (10), S. 699–706. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106386075&site=ehost-live .	1
80	Cummins, Robert A. (2005): Issues in the Systematic Assessment of Quality of Life. In: James Hogg und Arturo Langa (Hg.): <i>Assessing adults with intellectual disabilities. A service providers' guide</i> . Malden, MA, Oxford: BPS Blackwell, S. 9–22.	1
81	Daig, Isolde; Lehmann, Anja (2007): Verfahren zur Messung der Lebensqualität. In: <i>Zeitschrift für medizinische Psychologie</i> 16 (1-2), S. 5–23. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0197211&stats=PAM&isFullView=true .	1
82	Dazard A (2002): The concept of 'quality of life' results of studies carried out on 13 000 subjects. In: <i>RECHERCHE SOINS INFIRMIERS</i> 70 (3), S. 23–38. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106835852&site=ehost-live .	1
83	Dazard, Alice (2002): Concept of quality of life, results of studies of 13,000 subjects. In: <i>RECHERCHE SOINS INFIRMIERS</i> (70), S. 23–38.	1
84	Debout, Christophe (2011): ÄQuality of life and health. Quality of life, an essential concept difficult to measureÜ. In: <i>SOINS REV REF INFIRMIERE</i> (759), S. 31. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=108217249&site=ehost-live .	1

85	Debout, Christophe (2011): The concept of quality of life in healthcare, a complex definition. In: <i>SOINS REV INFIRMIERE</i> (759), S. 32–34. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=108217250&site=ehost-live .	1
86	Dedhiya, S.; Kong, S. X. (1995): Quality of life: an overview of the concept and measures. In: <i>Pharmacy world & science : PWS</i> 17 (5), S. 141–148.	1
87	Degotardi, Pamela (2003): Pediatric measures of quality of life: The Juvenile Arthritis Quality of Life Questionnaire (JAQQ) and the Pediatric Quality of Life (PedsQL). In: <i>Arthritis & Rheumatism</i> 49 (S5), S105-S112. DOI: 10.1002/art.11400.	2
88	DEMENZDÖRFER: BESSERE LEBENSQUALITÄT?, Die Schwester Der Pfleger, Melsungen, Jahrgang:52Heft:10Erschienen:01.10.2013Seite:964 bis 965 Carelit	2
89	Dichter, Martin Nikolaus; Schmidhuber, Martina (2016): Das Konzept Lebensqualität von Menschen mit Demenz verstehen - Zwei Ansätze zur theoretischen Auseinandersetzung. In: <i>PFLEGE GESELLSCHAFT</i> 21 (2), S. 114–129. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=114810186&site=ehost-live .	1
90	Dichter, Martin; Bartholomeyczik, Sabine (2016): Das Konzept Lebensqualität in der Pflege- und Gesundheitsforschung. In: <i>PFLEGE GESELLSCHAFT</i> 21 (2), S. 99–100. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=114810184&site=ehost-live .	1
91	Diefenbacher, H.; Lebensqualität in der Palliative Care Dem Leben Tage geben oder den Tagen Leben?, Nova, Luzern, Jahrgang:47 Heft:4 Erschienen:01.04.2016 Seite:39 bis 41	2
92	Disher, Timothy (2018): Are guidelines for measurement of quality of life contrary to patient-centred care? In: <i>Journal of advanced nursing</i> 74 (11), S. 2677.	1
93	Donnelly, S.; Rybicki, L.; Walsh, D. (2001): Quality of life measurement in the palliative management of advanced cancer. In: <i>Supportive care in cancer : official journal of the Multinational Association of Supportive Care in Cancer</i> 9 (5), S. 361–365. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/11497390 .	1
94	Draper P; Thompson DR (2001): The quality of life -- a concept for research and practice. In: <i>NT RES</i> 6 (3), S. 648–657. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107047249&site=ehost-live .	1
95	Drixler, K.; Glaesmer, H.; Brähler, E.; Morfeld, M.; Wirtz, M. A. (Hg.) (2018): Validierung der Messung der gesundheitsbezogenen Lebensqualität mittels des SF-12 Version 2.0 in einer deutschen Normstichprobe: German Medical Science GMS Publishing House; Düsseldorf. Online verfügbar unter https://doi.org/10.3205/18dkvf293 .	1
96	E, Nord (1991): (EuroQol: Health-Related Quality of Life Measurements.) (2 articles) /. In: <i>Health Policy</i> 18 (1), S. 25.	2

97	Eckert, P.; RAI-HC und NANDA-I zur Steigerung der Lebensqualität nutzen, Nova, Luzern, Jahrgang:47 Heft:4 Erschienen:01.04.2016Seite:49 bis 52	2
98	EDGAR, ANDREW (1997): A Discourse Ethics Approach to Quality of Life Measurement. In: <i>Ann NY Acad Sci</i> 809 (1 Communication), S. 30–39. DOI: 10.1111/j.1749-6632.1997.tb48066.x.	2
99	Eiser, C.; Mohay, H.; Morse, R. (2000): The measurement of quality of life in young children. In: <i>Child: Care, Health and Development</i> 26 (5), S. 401–414. DOI: 10.1046/j.1365-2214.2000.00154.x.	1
100	Ellert, U.; Lampert, T.; Ravens-Sieberer, U., Messung der gesundheitsbezogenen Lebensqualität mit dem SF-8, Bundesgesundheitsblatt, Gesundheitsforschung, Gesundheitsschutz, Berlin, Jahrgang:48Heft:12Erschienen:01.12.2005Seite:1330 bis 1337	1
101	Ellert, Ute; Lampert, Thomas; Ravens-Sieberer, Ulrike (2005): Messung der gesundheitsbezogenen Lebensqualität mit dem SF-8. Eine Normstichprobe für Deutschland. Online verfügbar unter https://doi.org/10.25646/997 .	1
102	Ergotherapie. Assessment: McCili Quality of Life Questionnaire (MQOL). Lebensqualität bis zum Schluss beachten (2012). In: <i>ergopraxis</i> 5 (3). Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2012/ZBMED-20123651515-44.pdf .	2
103	Erickson, P. (2001): WW17: SELECTING HEALTH-RELATED QUALITY-OF-LIFE MEASURES: FIRST PRINCIPLES. In: <i>Value in Health</i> 4 (2), S. 195. DOI: 10.1046/j.1524-4733.2001.40203-16.x.	1
104	Esch, T.; Hain, R.; Gesundheit, Lebensqualität und Gesundheitsförderung bei Angehörigen von Palliativpatienten und Hospizgästen -eine qualitative Studie, palliative-ch, Zürich, Jahrgang:Heft:2Erschienen:01.07.2010Seite:40 bis 44	2
105	Ettema, Teake P.; Droes, Rose-Marie; Lange, Jacomine de; Ooms, Marcel E.; Mellenbergh, Gideon J.; Ribbe, Miel W. (2005): The concept of quality of life in dementia in the different stages of the disease. In: <i>INT PSYCHOGERIATR</i> 17 (3), S. 353–370. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106379119&site=ehost-live .	1
106	Evaluation of quality-of-life measures for use in palliative care: a systematic review (2010). Online verfügbar unter http://hdl.handle.net/1871/45575 .	1
107	Evans, David R.; Burns, Joan E.; Robinson, Wendy E.; Garrett, Owen J. (1985): The quality of life questionnaire: A multidimensional measure. In: <i>American Journal of Community Psychology</i> 13 (3), S. 305–322. DOI: 10.1007/BF00914935.	1
108	Farquhar, M. C.; JHigginson, I.; Booth, S.: Repeated measurement of quality of life in palliative care research: the experience of using the SEIQoL-DW in a pilot Phase II RCT of a complex intervention for breathlessness. [Abstract]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftj&AN=00019505-200806002-00088 .	1

109	Felce D (1997): Defining and applying the concept of quality of life. In: <i>J INTELLECT DISABIL RES</i> 41 (2), S. 126–135. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106037000&site=ehost-live .	1
110	Felder-Puig, R. (2009): Konzept der "gesundheitsbezogenen Lebensqualität" in der Pädiatrie. Nutzen für die Gesundheitsfürsorgeforschung und -planung? The concept of "health-related quality of life" in paediatrics. Benefits in health care, research and planning. In: <i>Monatsschrift Kinderheilkunde</i> 157 (7), S. 675.	3
111	Ferrans, Carol Estwing; Powers, Marjorie J. (1992): Psychometric assessment of the quality of life index. In: <i>Res. Nurs. Health</i> 15 (1), S. 29–38. DOI: 10.1002/nur.4770150106.	1
112	Filipp, Sigrun-Heide; Ferring, Dieter (Hg.) (1992): Lebensqualität und das Problem ihrer Messung. Online verfügbar unter http://orbilu.uni.lu/handle/10993/12803 .	2
113	Finlay, I. G.; Dunlop, R. (1994): Quality of life assessment in palliative care. In: <i>Annals of oncology : official journal of the European Society for Medical Oncology</i> 5 (1), S. 13–18. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/7513536 .	1
114	Fitzpatrick, Ray; Fletcher, Astrid; Gore, Sheila; Jones, David; Spiegelhalter, David; Cox, David (1992): Quality Of Life Measures In Health Care. I: Applications And Issues In Assessment. In: <i>BMJ: British Medical Journal</i> 305 (6861), S. 1074–1077. Online verfügbar unter http://www.jstor.org/stable/29717473 .	1
115	Fiume, Andrea; Deveber, Gabrielle; Jang, Shu-Hyun; Fuller, Colleen; Viner, Shani; Friefeld, Sharon (2018): Development and validation of the Pediatric Stroke Quality of Life Measure. In: <i>Developmental medicine and child neurology</i> 60 (6), S. 587–595. DOI: 10.1111/dmcn.13684.	1
116	Fletcher, A. (1995): Quality-of-life measurements in the evaluation of treatment: proposed guidelines. In: <i>British Journal of Clinical Pharmacology</i> 39 (3), S. 217–222. DOI: 10.1111/j.1365-2125.1995.tb04439.x.	1
117	Fletcher, Astrid; Gore, Sheila; Jones, David; Fitzpatrick, Ray; Spiegelhalter, David; Cox, David (1992): Quality Of Life Measures In Health Care. II: Design, Analysis, And Interpretation. In: <i>BMJ: British Medical Journal</i> 305 (6862), S. 1145–1148. Online verfügbar unter http://www.jstor.org/stable/29717558 .	1
118	Förderung der Lebensqualität, Deutsches Ärzteblatt, Köln, Jahrgang:111 Heft:31/32 Erschienen:04.08.2014Seite:1118 bis 1119	3
119	Forschung. Lebensqualität (2001). In: <i>Informationsdienst Altersfragen</i> 28 (3/4). Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2001/13627.pdf .	3
120	Frieß, J.; So erfassen Sie die Lebensqualität demenzkranker Bewohner, Care konkret, Hannover, Jahrgang:13Heft:23Erschienen:11.06.2010Seite:6 Carelit	2

121	Frisch, Michael B. (1998): Quality of Life Therapy and Assessment in Health Care. In: <i>Clinical Psychology: Science and Practice</i> 5 (1), S. 19–40. DOI: 10.1111/j.1468-2850.1998.tb00132.x.	1
122	Frohnhofen, Helmut (2017): Lebensqualität als wichtiges Therapieziel im Gesamtbehandlungskonzept bei COPD. In: <i>Karger Kompass Pneumologie</i> 5 (1), S. 26–27. DOI: 10.1159/000457328.	2
123	Frowein, M. Dr.; Pflege alternder Behinderter Das Konzept der Lebensqualität als umfassender Ansatz, Nova, Luzern, Jahrgang:39 Heft:5 Erschienen:01.05.2009Seite:14 bis 16	2
124	Fukanoki, T. (1992): Quality of life studies in nursing science (2). The concept and scale of QOL in nursing science. In: <i>Kango kenkyu. The Japanese journal of nursing research</i> 25 (3), S. 265–270.	1
125	Fulton, Janet S.; Miller, Wendy R.; Otte, Julie L. (2012): A systematic review of analyses of the concept of quality of life in nursing: exploring how form of analysis affects understanding. In: <i>ANS</i> 35 (2), E1-E12. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=108117930&site=ehost-live .	1
126	Fumincelli, La??s; Mazzo, Alessandra; Martins, Jos Carlos Amado; Mendes, Isabel Am??lia Costa (2019): Quality of life and ethics: A concept analysis. In: <i>NURS ETHICS</i> 26 (1), S. 61–70. DOI: 10.1177/0969733016689815.	1
127	G??rtz, Astrid (2004): Existentielle Lebensqualität. Ein neuer Ansatz innerhalb der Lebensqualitätsforschung und sein Nutzen als Outcome-Kriterium in der Psychotherapieforschung. In: <i>Existenzanalyse</i> 21 (1), S. 4–16. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0172956&stats=PAM&isFullView=true .	1
128	Gardner, Mary (2017): Quality of Life Assessment and End of Life Decisions. In: Mary Gardner und Dani McVety (Hg.): <i>Treatment and care of the geriatric veterinary patient</i> . Hoboken (N.J.): Wiley Blackwell, S. 297–310.	1
129	Gatermann, C. (2018): Licht und Lebensqualität. In: <i>KU GESUNDHEITSMANAGEMENT</i> , Jahrgang:87 Heft:11 Erschienen:01.11.2018 Seite:57 bis 59, Kulmbach	3
130	Georg, J??rgen (1994): Lebensqualität: eine Konzeptanalyse. In: <i>Pflegezeitschrift</i> 47 (3).	2
131	Gerin, Paul; Dazord, Alice; Boissel, Jean-Pierre; Chauvin, Franck; Leizorovicz, Alain (1992): Subjective quality of life assessment: A new instrument, the “SQLP”. In: <i>Controlled Clinical Trials</i> 13 (5), S. 397. DOI: 10.1016/0197-2456(92)90091-D.	1

132	Glock, Charles Y.; Campbeli, Angus; Converse, Philip E.; Rodgers, Willard L. (1976): The Sense of Well-Being: Developing Measures. In: <i>Science</i> 194 (4260), S. 52–54. Online verfügbar unter http://www.jstor.org/stable/1742554 .	1
133	Gonzalez, N.; Padilla, J.; Rodriguez, E.; Esteva, M.; Ruiz, M.; Tomarelli, R. et al. (2000): The "quality of life" concept in medical students and postgraduate residents in a university hospital. In: <i>Investigacion clinica</i> 41 (4), S. 219–235.	1
134	Gössweiner, Veronika; Pfeiffer, Christiane; Richter, Rudolf (2002): Quality of Life and Social Quality: Recent Developments (12). Online verfügbar unter https://www.ssoar.info/ssoar/bitstream/document/57499/1/ssoar-2002-gossweiner_et_al-Quality_of_Life_and_Social.pdf .	1
135	Grant, Marcia; Padilla, Geraldine v.; Ferrell, Betty R.; Rhiner, Michelle (1990): Assessment of quality of life with a single instrument. In: <i>SEMIN ONCOL NURS</i> 6 (4), S. 260–270. DOI: 10.1016/0749-2081(90)90028-4.	1
136	Griffin JP; Koch KA; Nelson JE; Cooley ME (2007): Palliative care consultation, quality-of-life measurements, and bereavement for end-of-life care in patients with lung cancer: ACCP evidence-based clinical practice guidelines (2nd edition). In: <i>CHEST</i> 132, 404S-22S. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106009026&site=ehost-live . DOI: 10.1378/chest.07-1392.	1
137	Group, The EuroQol (1990): EuroQol - (Euro Quality of Life) A New Facility for the Measurement of Health-Related Quality of Life. / . In: <i>Health Policy</i> 16 (3), S. 199.	1
138	Growing movement to measure quality of palliative and end-of-life care (2014). In: <i>MED ETHICS ADVIS</i> 30 (5), S. 49–51. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=109799354&site=ehost-live .	1
139	Gruenewald, D. A.; Higginson, I. J.; Vivat, B.; Edmonds, P.; Burman, R. E. (2004): Quality of life measures for the palliative care of people severely affected by multiple sclerosis: a systematic review. In: <i>Multiple sclerosis (Houndmills, Basingstoke, England)</i> 10 (6), S. 690–704. DOI: 10.1191/1352458504ms1116rr.	1
140	Gugler, E.; Sommerhaider, K.; Hahn, S.; Lebensqualität in Pflegeheimen der Schweiz, Nova, Luzern, Jahrgang:47 Heft:4Erschienen:01.04.2016Seite:13 bis 16	1
141	H??tter, Bernd Otto; Karlowsky, Christiane; Brüggmann, Marc (2002): Gesundheitsbezogene Lebensqualität: Konzepte, Methoden und Anwendungsbeispiele. In: <i>Forum Logopädie</i> 16 (3). Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2002/24594.pdf .	2

142	Haas, B. K. (1999): A multidisciplinary concept analysis of quality of life. In: <i>Western journal of nursing research</i> 21 (6), S. 728–742. DOI: 10.1177/01939459922044153.	1
143	Halek, M.; Trutschel, D.; Quasdorf, T.; Dichter, M.N.; Bessere Lebensqualität fraglich, Die Schwester Der Pfleger, Melsungen, Jahrgang:55 Heft:8 Erschienen:01.08.2016 Seite:98 bis 99 Carelit	1
144	Hamren, Kidist; Chungkham, Holendro Singh; Hyde, Martin (2015): Religion, spirituality, social support and quality of life: measurement and predictors CASP-12(v2) amongst older Ethiopians living in Addis Ababa. In: <i>AGING MENT HEALTH</i> 19 (7), S. 610–621. DOI: 10.1080/13607863.2014.952709.	1
145	Harding, Leonora (2001): Children's quality of life assessments: A review of generic and health related quality of life measures completed by children and adolescents. In: <i>Clin. Psychol. Psychother.</i> 8 (2), S. 79–96. DOI: 10.1002/cpp.275.	1
146	Harrison, Margaret B. (1996): Quality of life as an outcome measure in nursing research /. In: <i>Canadian journal of nursing research</i> 28 (3), S. 49.	1
147	Hauser, Siegfried (1978): Indikatorenkonzepte zur Bestimmung der Lebensqualität. In: <i>Energieversorgung und Lebensqualität</i> , p. 137-154, S. 137–154. Online verfügbar unter https://www.econbiz.de/ppn/488354803 .	2
148	Hax-Schoppenhorst, T.; EINSAMKEIT UND HOFFNUNGSLOSIGKEIT ERKENNEN, LEBENSQUALITÄT VERBESSERN, Pflegen, Wiesbaden Jahrgang:9 Heft:3 Erschienen:01.10.2017 Seite:15 bis 17 Carelit	2
149	Hayder-Beichel, D.; LEBENSQUALITÄT ERHÄLT GRÖßEREN STELLENWERT, Die Schwester Der Pfleger, Melsungen, Jahrgang:53 Heft:10 Erschienen:01.10.2014 Seite:968 bis 971 Carelit	2
150	Heekerens, Hans-Peter (2011): Lebensqualität von Kindern und Jugendlichen. In: <i>Frühe Kindheit</i> 14 (5), S. 22–29. Online verfügbar unter https://www.wisonet.de/document/DZI_0EFE54B54673F15F82FC3FD13D3A26D9 .	2
151	Hendry, Fiona; McVittie, Chris (2004): Is quality of life a healthy concept? Measuring and understanding life experiences of older people. In: <i>QUAL HEALTH RES</i> 14 (7), S. 961–975. DOI: 10.1177/1049732304266738.	1
152	Hennessey, R.; Mangold, R., Lebensqualität statt Qualitätskontrolle - etablierte Systeme helfen nicht weiter, Österreichische Pflegezeitschrift, Wien, Jahrgang:60Heft:3Erschienen:01.03.2007Seite:17 bis 22	1

153	Henoch I; Axelsson B; Bergman B; Henoch, Ingela; Axelsson, Bertil; Bergman, Bengt (2010): The Assessment of Quality of life at the End of Life (AQEL) questionnaire: a brief but comprehensive instrument for use in patients with cancer in palliative care. In: QUAL LIFE RES 19 (5), S. 739–750. DOI: 10.1007/s11136-010-9623-7.	1
154	Hermann Katja; Engeser Peter; Szecsenyi Joachim; Miksch Antje (2012): Palliative patients cared for at home by PAMINO-trained and other GPs _ health-related quality of life as measured by QLQ-C15-PAL and POS. In: BMC Palliative Care, Vol 11, Iss 1, p 13. Online verfügbar unter https://doaj.org/article/e1da0611d18a42d3a621353810f60ede . DOI: 10.1186/1472-684X-11-13.	1
155	Herschbach, Peter (2002): Das "Zufriedenheitsparadox" in der Lebensqualitätsforschung. In: Psychotherapie und medizinische Psychologie 52 (3/4). Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2002/24069.pdf .	1
156	Higginson, Irene J.; Carr, Alison J. (2001): Measuring Quality Of Life: Using Quality Of Life Measures In The Clinical Setting. In: BMJ: British Medical Journal 322 (7297), S. 1297–1300. Online verfügbar unter http://www.jstor.org/stable/25467013 .	1
157	HILL-TOUT, J. A.N. (1989): Quality of life measures. In: Journal of the British Institute of Mental Handicap (APEX) 17 (2), S. 85. DOI: 10.1111/j.1468-3156.1989.tb00526.x.	1
158	Himmel, W. (2001): Subjektive Gesundheitskonzepte und gesundheitsbezogene Lebensqualität--Gibt es einen Zusammenhang? In: Sozial- und Präventivmedizin 46 (2), S. 87–95. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/11446313 .	1
159	Hoe, Juanita; Orrell, Martin; Livingston, Gill (2011): Quality of Life Measures in Old Age. In: Mohammed T. Abou-Saleh, C. L. E. Katona und Anand Kumar (Hg.): Principles and practice of geriatric psychiatry, Bd. 44. 3rd ed. Chichester, West Sussex, UK: Wiley-Blackwell, S. 183–192.	1
160	Holzhausen, M.; Borschlegel, U.; Fischer, T. (2009): Die Patientenperspektive in der Erfassung von Lebensqualität im Alter. Möglichkeiten und Grenzen. In: Zeitschrift für Gerontologie und Geriatrie 42 (5), S. 355–359. DOI: 10.1007/s00391-008-0030-4.	1
161	Hornquist, J. O. (1990): Quality of life: concept and assessment. In: Scandinavian journal of social medicine 18 (1), S. 69–79.	1
162	Horton R (2002): Differences in assessment of symptoms and quality of life between patients with advanced cancer and their specialist palliative care nurses in a home care setting. In: PALLIAT MED 16 (6), S. 488–494. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106829314&site=ehost-live .	1
163	Huber, E.; Bischof, I., Qualitätsentwicklung und Forschung - Wie geht das Hand in Hand? Ein praxisorientiertes Projekt zur Entwicklung von Messinstrumenten mit dem Ziel, Lebensqualität in Wohn- und Pflegeeinrichtungen zu erheben, Pr-InterNet.info, Mönchaltorf	1

	Jahrgang:6Heft:7-8Erschienen:01.07.2004Seite:407	bis	409
164	Illhardt, F. J. (1992): Hermeneutics of the quality of life concept. In: Wiener medizinische Wochenschrift (1946) 142 (23-24), S. 523–526.		3
165	Im Reich der Sinne. Raumkonzepte für mehr Lebensqualität in der Pflege (2003). In: Doppel:punkt 2 (4, Wohnraum). Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2003/72305.pdf .		2
166	Jahner, Jan; Wolff, Barak (2015): Palliative Care: Patient-Centered Assessment and Communication to Improve Quality of Life. In: NM NURSE 60 (4), S. 4–6. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=109887691&site=ehost-live .		1
167	Janig, Herbert (2017): Das Konzept Lebensqualität und seine Bedeutung für die Geriatrie (The concept of life quality and its relevance for geriatrics). Online verfügbar unter https://www.wiso-net.de/document/XPSY__EA493A9BC2B4A46B82EAC149CB12A245 .		2
168	JANIK, J.; »Was ist das für ein Leben?« Die Frage nach Menschenwürde und Lebensqualität(en) als Beziehungsfrage und der Beitrag der Klinikseelsorge, Zeitschrift für medizinische Ethik, Ostfildern, Jahrgang:58 Heft:4 Erschienen:01.10.2012Seite:315 bis 326		1
169	JOCHAM, H., Lebensqualität in der Palliativpflege -ambulante und stationäre Versorgung im Vergleich, Pflegezeitschrift, Stuttgart, Jahrgang:59 Heft:6 Erschienen:01.06.2006Seite:2 bis 7		1
170	Jocham, Hubert R.; Dassen, Theo; Widdershoven, Guy; Halfens, Ruud J. G. (2009): Quality-of-life assessment in a palliative care setting in Germany: an outcome evaluation. In: INT J PALLIAT NURS 15 (7), S. 338–345. DOI: 10.12968/ijpn.2009.15.7.43424.		1
171	Jones JM (2007): Measuring quality of life at the end of life: evaluating the use of proxy measurement...Hospice Palliative Care: at a crossroads. November 4-7, 2007, Westin Harbour Castle Hotel, Toronto, Ontario, Canada. In: J PALLIAT CARE 23 (3), S. 194. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105841437&site=ehost-live .		1
172	Jordhoy, Marit S.; Inger Ringdal, Gerd; Helbostad, Jorunn L.; Oldervoll, Line; Loge, Jon H.; Kaasa, Stein (2007): Assessing physical functioning: a systematic review of quality of life measures developed for use in palliative care. In: PALLIAT MED 21 (8), S. 673–682. DOI: 10.1177/0269216307083386.		1
173	Köhler, Gerd (2008): Lebensqualität lässt sich messen : gos Assessment Demenz. In: Altenheim 47 (9), S. 23–25.		2

174	K??mmer, Karla; Bruns, Wolfgang (2011): Lebensqualität für Menschen mit Demenz. Handlungsleitfaden ; verstehen, handeln, managen ; eine Anleitung zur Implementation von Konzeptbausteinen f??r den spezifischen Bedarf von Menschen mit demenziellen Ver??nderungen: Diakonie Rheinland-Westfalen-Lippe, Gesch??ftsbereich Pflege-, Alten- und Behindertenarbeit. Online verfügbar unter http://digitale-objekte.hbz-nrw.de/storage/2013/03/23/file_3/5056505.pdf .	1
175	Kaasa, S. (2001): Assessment of quality of life in palliative care. In: J PALLIAT MED 4 (3), S. 413–416. DOI: 10.1089/109662101753124093.	1
176	Kaasa, S.; Loge, J. H. (2002): Quality-of-life assessment in palliative care. In: LANCET ONCOL 3 (3), 175??182. DOI: 10.1016/S1470-2045(02)00682-4.	1
177	Kaltenegger, J.; Der Mensch im Zentrum Lebensqualität in stationären Einrichtungen, Die Rotkreuzschwester, Berlin, Jahrgang:Heft:3 Erschienen:01.09.2012 Seite:12 bis 13	3
178	Kamal, Arif H.; Bull, Janet; Stinson, Charles S.; Blue, Debra L.; Abernethy, Amy P. (2013): Conformance With Supportive Care Quality Measures Is Associated With Better Quality of Life in Patients With Cancer Receiving Palliative Care. In: J ONCOL PRACT 9 (3), e73-6. DOI: 10.1200/JOP.2013.000948.	1
179	Kamath, Celia C.; Sloan, Jeffrey A.; Cappelleri, Joseph C. (2006): Quality-of-life Measures, Clinical Significance of. In: John G. Webster (Hg.): Encyclopedia of medical devices & instrumentation, Bd. 67. 2nd ed. New York: Wiley, S. 844.	1
180	Kämmer, K.; Lebensqualität realisieren, Altenpflege, Hannover, Jahrgang:39 Heft:9 Erschienen:01.09.2014Seite:16 bis 17 Carelit	2
181	Kaplan, Robert M.; Ries, Andrew L. (2007): Quality of life: concept and definition. In: COPD 4 (3), S. 263–271. DOI: 10.1080/15412550701480356.	1
182	Karow, Anne; Lambert, Martin; Naber, Dieter (2008): Lebensqualitätsforschung. In: Florian Holsboer, Otto Benkert und Gerhard Gründer (Hg.): Handbuch der Psychopharmakotherapie. Berlin, Heidelberg: Springer Medizin Verlag Heidelberg, S. 489–494. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-3-540-68748-1_25 .	1
183	Keller, M. (1995): Psychosoziale Onkologie und Lebensqualitätsforschung. In: Archives of gynecology and obstetrics 257 (1), S. 433–435. DOI: 10.1007/BF02264865.	2
184	Kelly, Michael P. (1992): Measuring Health: A Review of Quality of Life Measurement Scales (Book). In: Sociol Health & Illness 14 (4), S. 530–531. DOI: 10.1111/1467-9566.ep10493144.	1

185	Kerekjarto, M. von; Schulz, K.-H.; Kramer, C.; Fittschen, B.; Schug, S. (1990): Grundlegende Aspekte zum Konzept der Lebensqualität. In: Jahrbuch der Medizinischen Psychologie 3, S. 18–29. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0255247&stats=PAM&isFullView=true .	1
186	Kern, Martina (2001): Palliative Pflege - ein Betreuungskonzept fuer Schwerstkranke und Sterbende. Nicht Heilung, sondern Erhalt der Lebensqualitaet: SM Soziale Medizin (Soziale Medizin, 28). Online verfügbar unter http://www.idem.uni-goettingen.de/ethmed.html?tx_find_find%5Bid%5D=9029 .	1
187	Kieffer, J. M.; Verrips, G. H. W.; Hoogstraten, J. (2011): The complexity of the concept oral health-related quality of life. In: Nederlands tijdschrift voor tandheelkunde 118 (3), S. 142–144.	1
188	Kiernan, F. (2014): Quality of life: changing the face of outcome measurements in critical care. In: Anaesthesia 69 (10), S. 1073–1077. DOI: 10.1111/anae.12845.	1
189	King, Madeleine T.; Agar, Meera; Currow, David C.; Hardy, Janet; Fazekas, Belinda; McCaffrey, Nikki (2019): Assessing quality of life in palliative care settings: head-to-head comparison of four patient-reported outcome measures (EORTC QLQ-C15-PAL, FACT-Pal, FACT-Pal-14, FACT-G7). In: Supportive care in cancer : official journal of the Multinational Association of Supportive Care in Cancer. DOI: 10.1007/s00520-019-04754-9.	1
190	Kleinpell RM (1991): Concept analysis of quality of life. In: DCCN 10 (4), S. 223–229. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107506176&site=ehost-live .	1
191	Kober, Ralph; Eggleton, Ian R. C. (2009): Using Quality of Life to Evaluate Outcomes and Measure Effectiveness. In: Journal of Policy and Practice in Intellectual Disabilities 6 (1), S. 40–51. DOI: 10.1111/j.1741-1130.2008.00194.x.	1
192	Kobi, T.; Lebensqualität und Alter, Nova, Luzern, Jahrgang:47 Heft:4 Erschienen:01.04.2016 Seite:9 bis 11	2
193	Kohlmann, Thomas (1997): Die Messung der gesundheitsbezogenen Lebensqualität mit dem "Nottingham Health Profile". Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0120091&stats=PAM&isFullView=true .	1
194	Kohlmann, Thomas (2011): Messung der Lebensqualität als Methode der Nutzen-Schaden-Abwägung? In: Zeitschrift fur Evidenz, Fortbildung und Qualitat im Gesundheitswesen 105 (3), S. 157–162. DOI: 10.1016/j.zefq.2011.03.008.	1
195	Koller, M.; Lorenz, W. (2003): Survival of the quality of life concept. In: The British journal of surgery 90 (10), S. 1175–1177. DOI: 10.1002/bjs.4351.	1

196	Koller, M.; Neugebauer, E. A. M.; Augustin, M.; B??ssing, A.; Farin, E.; Klinkhammer-Schalke, M. et al. (2009): Die Erfassung von Lebensqualit??t in der Versorgungsforschung _ konzeptuelle, methodische und strukturelle Voraussetzungen. In: Das Gesundheitswesen 71 (12), S. 864–872. DOI: 10.1055/s-0029-1239516.	1
197	Kool, J.; Lebensqualität und ADL Assessments kennen und anwenden, physiopraxis, Stuttgart, Jahrgang:2Heft:5Erschienen:01.05.2004Seite:20 bis 23	2
198	Kostka, Claudia (2005): Lebensqualität - ein individuelles Konzept. In: Qualitätsmanagement - Querschnittsaufgabe in Wirtschaft und Wissenschaft, GQW-Jahrestagung 2005, Bonn, DE, Feb 24 - 25, 2005 (in Serie: Berichte zum Qualitätsmanagement). Online verfügbar unter https://www.wiso-net.de/document/BEFO__20050701958-B-FIZT-BEFO-DOMA .	1
199	Kovács, László; Kipke, Roland; Lutz, Ralf (Hg.) (2016): Lebensqualität in der Medizin. [Place of publication not identified]: Springer Science and Business Media.	1
200	Kratz-Albers, K.; Schumacher, A. (1997): Ethische Aspekte des Lebensqualitaets-Konzeptes. In: Forum 12 (2), S. 88–90. Online verfügbar unter http://www.idem.uni-goettingen.de/ethmed.html?tx_find_find%5Bid%5D=4500 .	2
201	Krischke, N.; Petermann, F. (1995): Lebensqualität: Erhebungsinstrumente und Ergebnisse. In: Zeitschrift fur klinische Psychologie, Psychopathologie und Psychotherapie 43 (1), S. 34–56. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/7886989 .	1
202	Kündigen, H.; LEBENSQUALITÄT TROTZ(T) KRANKHEIT, Pflegen, Wiesbaden Jahrgang:9 Heft:3Erschienen:01.10.2017Seite:27 bis 29 Carelit	3
203	L??thi, Hansj??rg (2009): Assessment: SF-36 - Lebensqualität transparent machen. In: ergopraxis 2 (9), S. 30–31. DOI: 10.1055/s-0030-1253203.	2
204	Lacic, Aneta (2012): Quality of life in childhood and adolescence: from concept to practice. In: Vojnosanitetski preglad 69 (3), S. 257–259.	1
205	Lambeth, Susan P. (2017): Quality of Life Assessment. In: Agustín Fuentes (Hg.): The international encyclopedia of primatology, Bd. 22. Chichester, UK, Hoboken, NJ: John Wiley & Sons, S. 1–3.	1
206	Lauer, Gernot (1999): Concepts of quality of life in mental health care Oliver, Joseph P. J.; Kaiser, Wolfgang (Ed.), Quality of life and mental health care (S. 1-18). Petersfield: Wrightson Biomedical Publishing. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0134715&stats=PAM&isFullView=true .	1

207	Lebensqualität (1994). In: Lebensqualität [zweite wissenschaftliche Tagung des Gemeinnützigen Instituts für Glücksforschung e.V./Vallendar vom 24. - 26.2.1994]. Online verfügbar unter https://www.wisonet.de/document/KOEL__B4A7DAE089D2F98834337D95E1010428 .	3
208	Lebensqualität als Qualitätskriterium für Pflegeheime, bpa Magazin, Mannheim, Jahrgang:Heft:4/5Erschienen:01.12.2010Seite:32	2
209	Lebensqualität im Alter durch Empowerment, Das Band, Düsseldorf, Jahrgang:Heft:6 Erschienen:01.12.2015Seite:8 bis 10	3
210	Lebensqualität ist auch das Ergebnis von Pflegequalität, Care konkret, Hannover, Jahrgang:11Heft:21Erschienen:23.05.2008Seite:6	2
211	Lebensqualitätsforschung aus medizinspsychologischer und -soziologischer Perspektive (2000): Hogrefe, Verl. für Psychologie (Jahrbuch der medizinischen Psychologie, 18). Online verfügbar unter http://kataloge.uni-hamburg.de/DB=1/LNG=DU/CLK?IKT=12&TRM=321070860 .	1
212	Liao, Jing; Brunner, Eric; Brunner, Eric J. (2016): Structural and functional measures of social relationships and quality of life among older adults: does chronic disease status matter? In: QUAL LIFE RES 25 (1), S. 153–164. DOI: 10.1007/s11136-015-1052-1.	1
213	Lindstrom, B. (1994): Quality of life for children and disabled children based on health as a resource concept. In: Journal of epidemiology and community health 48 (6), S. 529–530.	1
214	Liu, Ben-Chieh (1975): Quality of Life: Concept, Measure and Results. In: Am J Economics & Sociology 34 (1), S. 1–14. DOI: 10.1111/j.1536-7150.1975.tb01151.x.	1
215	Locker, Lena Stephanie; L??bbe, Andreas Stephan (2015): Quality of life in palliative care: An analysis of quality-of-life assessment. In: PROG PALLIAT CARE 23 (4), S. 208–219. DOI: 10.1179/1743291X14Y.0000000102.	1
216	Lorenz K (2008): Progress in measuring and improving palliative and end-of-life quality...Sato K, Miyashita M, Morita T, Sanjo M, Shima Y, Uchitomi Y: Reliability assessment and findings of a newly developed quality measurement instrument: quality indicators of end-of-life cancer care from medical chart review at a Japanese regional cancer center. J Pall Med 2008;11: 729-37. In: J PALLIAT MED 11 (5), S. 682–684. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105804418&site=ehost-live .	1

217	Müller, Horst; Gergen, Helen; Halbsguth, Teresa; Behringer, Karolin; Thielen, Indra; Borchmann, Peter; Engert, Andreas (2011): Heatmaps zur Beschreibung der Ergebnisse von Lebensqualitätsforschung: German Medical Science GMS Publishing House; Düsseldorf. Online verfügbar unter http://www.egms.de/static/de/meetings/gmds2011/11gmds090.shtml .	1
218	Mönch, K. (2009): Die Erfassung von Lebensqualität_ in der Versorgungsforschung - konzeptuelle, methodische und strukturelle Voraussetzungen_. In: Das Gesundheitswesen 71 (12), S. 864–872. DOI: 10.1055/s-0029-1239516.	1
219	Mailick Seltzer, Marsha; Floyd, Frank J.; Hindes, Andrea R. (2004): Quality of Life and Subjective Well-Being: Conceptual and Measurement Issues. In: Eric Emerson, Chris Hatton, Travis Thompson und Trevor R. Parmenter (Hg.): The international handbook of applied research in intellectual disabilities. Chichester, West Sussex, England: John Wiley & Sons, Ltd, S. 261–279.	1
220	Malley, Juliette N.; Towers, Ann-Marie; Netten, Ann P.; Brazier, John E.; Forder, Julien E.; Flynn, Terry (2012): An assessment of the construct validity of the ASCOT measure of social care-related quality of life with older people. In: HEALTH QUAL LIFE OUTCOMES 10 (1), S. 21. DOI: 10.1186/1477-7525-10-21.	1
221	Mandzuk LL; McMillan DE (2005): A concept analysis of quality of life. In: J ORTHOP NURS 9 (1), S. 12–18. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106634944&site=ehost-live .	1
222	Mangold, R.; Hennessey, R., Lebensqualität statt Qualitätskontrolle (Teil II), Heim und Pflege, Kulmbach, Jahrgang:37 Heft:12 Erschienen:01.12.2006 Seite:362 bis 365	1
223	Mann M; Edwards D; Baum CM (1986): OASIS: a new concept for promoting the quality of life for older adults. In: AM J OCCUP THER 40 (11), S. 784–786. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107553924&site=ehost-live .	1
224	Marcos Del Cano, A M (2001): The concept of quality of life: legal aspects. In: Medicine, health care, and philosophy 4 (1), S. 91–95.	1
225	Maree, Johanna E.; Jansen Van Rensburg, Jacoba J.M.; Van Rensburg, Jacoba J M Jansen (2016): Suitability of quality-of-life outcome measures in palliative care in the South African setting. In: PALLIAT SUPPORT CARE 14 (2), S. 118–128. DOI: 10.1017/S1478951515000036.	1
226	Martin, H., Das Modell LEWO Lebensqualität in Wohnstätten für erwachsene Menschen mit geistiger Behinderung, Pflegemagazin, Weinheim, Jahrgang:3 Heft:3 Erschienen:01.06.2002Seite:36 bis 38	2
227	Martin, Mike (2011): Konzepte zur Stabilisierung der Lebensqualität im Alter: German Medical Science GMS Publishing House; Düsseldorf. Online verfügbar unter http://www.egms.de/static/de/meetings/dgpp2011/11dgpp83.shtml .	1

228	Martinez-Martin, P. (1998): An introduction to the concept of "quality of life in Parkinson's disease". In: Journal of neurology 245 Suppl 1, S2-6.	1
229	Masthoff, Erik D.; Trompenaars, Fons J.; van Heck, Guus L.; Hodiament, Paul P.; Vries, Jolanda de (2005): Validation of the WHO Quality of Life assessment instrument (WHOQOL-100) in a population of Dutch adult psychiatric outpatients. In: European Psychiatry 20 (7), S. 465–473. DOI: 10.1016/j.eurpsy.2004.09.012.	1
230	Maune, S.; Bosse, F.; Heissenberg, M. C.; Schmidt, C.; Berens, M.; Kuchler, T. (2002): A concept for the assessment of quality of life in patients with carcinomas of the upper aerodigestive tract. In: HNO 50 (4), S. 347–353.	1
231	Maune, S.; Rudert, H.; Heissenberg, M. C.; Schmidt, C.; Eggers, S.; Landmann, K.; Kuchler, T. (1999): Konzept zur Messung der Lebensqualität bei Patienten mit chronischer Sinusitis. In: Laryngo- rhino- otologie 78 (9), S. 475–480. DOI: 10.1055/s-2007-996912.	1
232	Mayorova, E.; Oppikofer, S.; Lebensqualität im hohen Alter theoretische Ansätze, Messmethoden und empirische Befunde, Pflege & Gesellschaft, Duisburg, Jahrgang:21 Heft:2 Erschienen:01.04.2016Seite:101 bis 113	1
233	Mayring, Philipp (2007): Glück - Wohlbefinden - Lebensqualität. Sozialwissenschaftliche und psychologische Konzepte. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyindex+dfk%3A0202914&stats=PAM&isFullView=true .	1
234	MCABEE, EMILEE R.; DRASGOW, ERIK; LOWREY, K. ALISA (2017): HOW DO DEAF ADULTS DEFINE QUALITY OF LIFE? In: AM ANN DEAF 162 (4), S. 333–349. DOI: 10.1353/aad.2017.0031.	1
235	McDaniel RW; Bach CA (1994): Quality of life: a concept analysis. In: REHABIL NURS RES 3 (1), S. 18–22. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107453874&site=ehost-live .	1
236	McKenna, Stephen P.; Doward, Lynda C. (2004): The needs-based approach to quality of life assessment. In: Value in health : the journal of the International Society for Pharmacoeconomics and Outcomes Research 7 Suppl 1, S1-3. DOI: 10.1111/j.1524-4733.2004.7s101.x.	1
237	McMillan (1996): Quality-of-Life Assessment in Palliative Care. In: Cancer control : journal of the Moffitt Cancer Center 3 (3), S. 223–229. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/10765213 .	1
238	Meeberg GA (1993): Quality of life: a concept analysis. In: J ADV NURS 18 (1), S. 32–38. DOI: 10.1046/j.1365-2648.1993.18010032.x.	1

239	Mehr Lebensqualität für neurologische Patienten, beatmetleben, Jahrgang:Heft:4Erschienen:01.07.2018Seite:52 bis 54, Leimersheim	3
240	Mehr Lebensqualität und Gesundheit, Dr. med. Mabuse, Frankfurt, Jahrgang:42 Heft:230 Erschienen:01.11.2017Seite:40 bis 42 CareLit	2
241	Meier, D. (1997): Assessment der Lebensqualität. In: Therapeutische Umschau. Revue therapeutique 54 (6), S. 321–325. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/9289869 .	3
242	Meiler, M.; Flaiz, B.; Dementia Care Mapping (DCM) und das Heidelberger Instrument zur Erfassung der Lebensqualität Demenzkranker (H.I.L.DE.) - eine pflegewissenschaftliche Betrachtung und Diskussion, Pflege & Gesellschaft, Duisburg, Jahrgang:15Heft:4Erschienen:01.11.2010Seite:353 bis 367	1
243	Messung des Nicht-Messbaren: Konzepte zur Bewertung der Lebensqualitaet (1990): Hannover: Duphar Pharma GmbH.	2
244	Messung von Lebensqualität soll Pflege verbessern (2002). In: Ärzte-Zeitung (179), S. 8. Online verfügbar unter https://www.wiso-net.de/document/AEZT__000230395 .	2
245	MICHELL-AULI, P.; Subjektive Lebensqualität und die Notwendigkeit einer systematischen Prozessimplementierung, Pro Alter, Köln, Jahrgang:45 Heft:1 Erschienen:01.01.2013 Seite:12 bis 16	2
246	Morgan, G. (2000): Assessment of quality of life in palliative care. In: INT J PALLIAT NURS 6 (8), S. 406–410. DOI: 10.12968/ijpn.2000.6.8.9067.	1
247	Morton, R. P. (1996): Quality of life assessment:integral to clinical practice. In: Clin Otolaryngol 21 (1), S. 1–2. DOI: 10.1111/j.1365-2273.1996.tb01015.x.	1
248	Muldoon, Matthew F.; Barger, Steven D.; Flory, Janine D.; Manuck, Stephen B. (1998): What Are Quality of Life Measurements Measuring? In: BMJ: British Medical Journal 316 (7130), S. 542–545. Online verfügbar unter http://www.jstor.org/stable/25178271 .	1
249	Munoz Lopez, F. (2001): Quality of life: a new concept. In: Allergologia et immunopathologia 29 (4), S. 99–102.	1

250	Murphy H; Murphy EK (2006): Comparing quality of life using the World Health Organization Quality of Life measure (WHOQOL-100) in a clinical and non-clinical sample: exploring the role of self-esteem, self-efficacy and social functioning. In: J MENT HEALTH 15 (3), S. 289–300. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106329595&site=ehost-live .	1
251	Nabal, Maria; Palomar, Concpcion; Teresa, Maria; Marine, Pilar; Jimenez, Ana: Assessment quality of life by the Palliative Outcome Scale. What do we improve? [Abstract]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftj&AN=00019505-200806001-00350 .	1
252	Nettleman, Mary D. (1989): Outcome Measurements in Decision Analysis: Life versus Quality of Life. In: Infection Control and Hospital Epidemiology 10 (11), S. 521–524. DOI: 10.2307/30144224.	1
253	Noll, Heinz-Herbert (1989): Indikatoren des subjektiven Wohlbefindens: Instrumente für die gesellschaftliche Dauerbeobachtung und Sozialberichterstattung? In: ZUMA Nachrichten 13 (24), S. 26–41. Online verfügbar unter https://www.ssoar.info/ssoar/bitstream/document/20995/1/ssoar-zuma-1989-24-noll-indikatoren_des_subjektiven_wohlbefindens.pdf .	2
254	Nolte S.; Rose, M. (2013): Die Erfassung gesundheitsbezogener Lebensqualität bei Erwachsenen. In: Das Gesundheitswesen 75 (3), S. 166–175. DOI: 10.1055/s-0032-1332968.	1
255	Nolte, S.; Rose, M.; Liegl, G.; Fischer, K. I.; Moderne testtheoretische Ansätze zur Messung gesundheitsbezogener Lebensqualität Entwicklung und Anwendung computer-adaptiver Tests, Pflege & Gesellschaft, Duisburg, Jahrgang:21Heft:2Erschienen:01.04.2016Seite:130 bis 144	1
256	Nolte, Sandra; Rose, Matthias (2016): Ergebnisse zur Lebensqualität in der Versorgungsforschung zur Psychosomatik: German Medical Science GMS Publishing House; D??sseldorf. Online verfügbar unter http://www.egms.de/static/de/meetings/dkvvf2016/16dkvf086.shtml .	1
257	Northway R; Jenkins R (2003): Quality of life as a concept for developing learning disability nursing practice? In: J CLIN NURS 12 (1), S. 57–66. DOI: 10.1046/j.1365-2702.2003.00697.x.	1
258	Novik, A. A.; Ionova, T. I.; Denisov, N. L. (2003): Concept and research strategy in quality of life studies in gastroenterology (review). In: Terapevticheskii arkhiv 75 (10), S. 42–46.	1
259	Obbarius, Alexander; Fischer, Kathrin I.; Fischer, Felix; Liegl, Gregor; Obbarius, Nina; Nolte, Sandra; Rose, Matthias (2018): Empirische Erfassung subjektiver Gesundheitsmerkmale am Beispiel der gesundheitsbezogenen Lebensqualität. In: Psychotherapie, Psychosomatik, Medizinische Psychologie 68 (12), S. 534–548. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0347763&stats=PAM&isFullView=true .	1

260	O'Boyle, C. A. (1992): Assessment of quality of life in surgery. In: Br. J. Surg. 79 (5), S. 395–398. DOI: 10.1002/bjs.1800790506.	1
261	OPPIKOFER, S.; Das Konzept Lebensqualität, pflegen: palliativ, Seelze, Jahrgang:5 Heft:18Erschienen:01.04.2013Seite:4 bis 7	1
262	Oppikofer, S.; Lebensqualität von Menschen mit Demenz, Nova, Luzern, Jahrgang:47 Heft:4 Erschienen:01.04.2016Seite:66 bis 68	2
263	Orr, Margaret C. (1993): MEASURING HEALTH: A REVIEW OF QUALITY OF LIFE MEASUREMENT SCALES. In: Criminal Behaviour and Mental Health 3 (1), S. 54–55. DOI: 10.1002/cbm.1993.3.1.54.	1
264	Osborne, Richard H.; Hawthorne, Graeme; Lew, Elizabeth A.; Gray, Len C. (2003): Quality of life assessment in the community-dwelling elderly: Validation of the Assessment of Quality of Life (AQoL) Instrument and comparison with the SF-36. In: Journal of Clinical Epidemiology 56 (2), S. 138–147. DOI: 10.1016/S0895-4356(02)00601-7.	1
265	Paci E; Miccinesi G; Toscani F; Tamburini M; Brunelli C; Constantini M et al. (2001): Quality of life assessment and outcome of palliative care. Online verfügbar unter http://hdl.handle.net/2318/36398 . DOI: 10.1016/S0885-3924(01)00263-9.	1
266	Paiva, Carlos Eduardo; Paiva, Bianca Sakamoto Ribeiro (2011): Searching for a Simple Assessment Tool Capable of Estimating Quality of Life in Palliative Care Clinical Practice: Is a Feeling of Well-Being a Good Candidate Tool as a Single Item?...Stiel S, Kues K, Krumm N, Radbruch L, Elsner F: Assessment of quality of life in patients receiving palliative care: comparison of measurement	1
267	Pal, Deb K. (1996): Quality of Life Assessment in Children: A Review of Conceptual and Methodological Issues in Multidimensional Health Status Measures. In: Journal of epidemiology and community health 50 (4), S. 391–396. Online verfügbar unter http://www.jstor.org/stable/25568290 .	1
268	Perret, M.; Koch, H.; Frühzeitige Palliativversorgung für mehr Lebensqualität, ProCare, Wien, Jahrgang:21 Heft:3Erschienen:01.03.2016Seite:32 bis 35	1
269	Perry, Jonathan; Felce, David (1995): Measure for Measure: How do Measures of Quality of Life Compare? In: British Journal of Learning Disabilities 23 (4), S. 134–137. DOI: 10.1111/j.1468-3156.1995.tb00182.x.	1
270	Pesudovs, Konrad; Weisinger, Harrison S.; Coster, Douglas J. (2003): Cataract surgery and changes in quality of life measures. In: Clinical and Experimental Optometry 86 (1), S. 34–41. DOI: 10.1111/j.1444-0938.2003.tb03055.x.	1

271	Petersen M; Pedersen L; Groenvold M (2007): Does the agreement of patient and physician assessments of health related quality of life in palliative care depend on patient characteristics? In: PALLIAT MED 21 (4), S. 289–294. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106002514&site=ehost-live .	1
272	Petersen MA; Larsen H; Pedersen L; Sonne N; Groenvold M (2006): Assessing health-related quality of life in palliative care: comparing patient and physician assessments. In: EUR J CANCER 42 (8), S. 1159–1166. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106119839&site=ehost-live .	1
273	Pfeffer, Adrian (2010): Assessment: McGill Quality of Life Questionnaire (MQOL) - Lebensqualität bis zum Schluss im Blick haben. In: physiopraxis 8 (11/12), S. 48. DOI: 10.1055/s-0032-1306980.	2
274	Phaladze, Nthabiseng A.; Human, Sarie; Dlamini, Sibusiso B.; Hulela, Elsie B.; Hadebe, Innocent Mahlubi; Sukati, Nonhlanhla A. et al. (2005): Quality of life and the concept of "living well" with HIV/AIDS in sub-Saharan Africa. In: Journal of nursing scholarship : an official publication of Sigma Theta Tau International Honor Society of Nursing 37 (2), S. 120–126.	1
275	Phillips, Jane Louise; Lam, Lawrence; Lockett, Tim; Agar, Meera; Currow, David (2014): Is the life space assessment applicable to a palliative care population? Its relationship to measures of performance and quality of life. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 47 (6), S. 1121–1127. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2013.06.017.	1
276	Pieper, D. (2014): Quantifizierung der gesundheitsbezogenen Lebensqualität. Messverfahren, Anwendung und Gütekriterien. Quantification of health-related quality of life (HRQoL). Measurement, application and psychometrics. In: Internistische Praxis 54 (4), S. 889.	1
277	Piesker, A.; Lebensqualität am Ende des Lebens, Onkologische Pflege, Germering, Jahrgang:8Heft:1Erschienen:01.03.2018Seite:34 bis 36	2
278	Pipam, W. (2008): Lebensqualität und Schmerz bei Patienten einer medizinisch-geriatrischen Abteilung. Konzepte der Lebensqualität und Lebensqualitätsforschung. In: focus neurogeriatrie 2 (2), S. 37–44. DOI: 10.1007/s12151-008-0123-9.	1
279	Plummer M; Molzahn AE (2009): Quality of life in contemporary nursing theory: a concept analysis. In: NURS SCI Q 22 (2), S. 134–140. DOI: 10.1177/0894318409332807.	1
280	Poliwoda, H.; Low, R.; Meran, J. G. (1992): Quality of life--discourse and dialogue of a multilevel concept. In: Wiener medizinische Wochenschrift (1946) 142 (23-24), S. 521–522.	3
281	Powell, V.; Powell, C. (1987): Quality of Life Measurement. In: Journal of Medical Ethics 13 (4), S. 222. Online verfügbar unter http://www.jstor.org/stable/27716646 .	1

282	Pratheepawanit, N.; Salek, M. S.; Finlay, I. G. (1999): The applicability of quality-of-life assessment in palliative care: comparing two quality-of-life measures. In: PALLIAT MED 13 (4), S. 325–334. DOI: 10.1191/026921699670560921.	1
283	Pukrop, R.; Möller, H.-J.; Schaub, A.; Woschnik, M.; Wulfinghoff, F.; Steinmeyer, E. M. et al. (1998): Das Konstrukt Lebensqualität. Online verfügbar unter http://publications.rwth-aachen.de/record/142893 .	1
284	Quality-of-life measures (1998). In: Nursing Times 94 (42), S. 84.	1
285	Qvarnstrom U; Haugen M (1987): Analysis of the concept of quality of life. In: SCAND J CARING SCI 1 (2), S. 47–50. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107548488&site=ehost-live .	1
286	RA, Carr-Hill (1992): A Second Opinion. Health Related Quality of Life Measurement - Euro Style. /. In: Health Policy 20 (3), S. 321.	1
287	Raabe, H.; Innenarchitektur für mehr Lebensqualität, Pro Alter, Köln, Jahrgang:41Heft:3Erschienen:01.09.2009Seite:6 bis 9	3
288	Räcker, Eva; Kreimeier, Simone; Wolfgang, Greiner (2018): Instrumente zur Messung der gesundheitsbezogenen Lebensqualität bei Kindern und Jugendlichen mit chronisch-entzündlichen Darmerkrankungen – Systematisches Review und qualitative Analyse. In: Gesundh ökon Qual manag 23 (04), S. 212–229. DOI: 10.1055/s-0043-118105.	1
289	Ravens-Sieberer, U. (1995): Grundlagen, Methoden und Anwendungsgebiete der Lebensqualitätsforschung bei Kindern. In: Praxis Kinderpsychologie und Kinderpsychiatrie 44 (10), S. 391–399.	1
290	Ravens-Sieberer, U.; Klasen, F.; Bichmann, H.; Otto, C.; Quitmann, J.; Bullinger, M. (2013): Erfassung der gesundheitsbezogenen Lebensqualität von Kindern und Jugendlichen. In: Das Gesundheitswesen 75 (10), S. 667–678. DOI: 10.1055/s-0033-1349555.	1
291	Ravens-Sieberer, Ulrike (2000): Lebensqualitätsansätze in der Pädiatrie Cieza, Alarcos; Bullinger, Monika; von Steinbüchel, Nicole; Poppel, Ernst (Ed.), Lebensqualität und Gesundheitsökonomie in der Medizin. Konzepte, Methoden, Anwendung (S. 277-292). Landsberg/Lech: ecomed. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0140682&stats=PAM&isFullView=true .	1
292	Ravens-Sieberer, Ulrike (2005): Das Konzept der Lebensqualität in der gesundheitsbezogenen Forschung (Theconcept of quality of life in health-related research). Online verfügbar unter https://www.wisonet.de/document/XPSY__8F1F618BABCAE3BD768A1341079481A1 .	1

293	Ravens-Sieberer, Ulrike; Cieza, Alarcos (2000): Lebensqualitätsforschung in Deutschland - Forschungsstand, Methoden, Anwendungsbeispiele und Implikationen Cieza, Alarcos; Bullinger, Monika; von Steinbüchel, Nicole; Poppel, Ernst (Ed.), Lebensqualität und Gesundheitsökonomie in der Medizin. Konzepte, Methoden, Anwendung (S. 25-49). Landsberg/Lech: ecomed. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsynindex+dfk%3A0140676&stats=PAM&isFullView=true .	1
294	Ravens-Sieberer, Ulrike; Cieza, Alarcos (Hg.) (2000): Lebensqualität und Gesundheitsoekonomie in der Medizin. Konzepte, Methoden, Anwendung: Ecomed.	1
295	Register, M. Elizabeth; Herman, Joanne (2010): Quality of life revisited: the concept of connectedness in older adults. In: ANS 33 (1), S. 53–63. DOI: 10.1097/ANS.0b013e3181c9e1aa.	1
296	Reliability and Method Comparison Studies for Quality of Life Measurements (2009). In: Stephen John Walters (Hg.): Quality of life outcomes in clinical trials and health-care evaluation. A practical guide to analysis and interpretation. Chichester, U.K.: John Wiley & Sons (Statistics in practice), S. 91–108.	1
297	Richards, M. A.; Ramirez, A. J. (1997): Quality of life: the main outcome measure of palliative care. In: PALLIAT MED 11 (2), S. 89–92. DOI: 10.1177/026921639701100201.	1
298	Richardson, Jeff; Atherton Day, Neil; Peacock, Stuart; Iezzi, Angelo (2004): Measurement of the Quality of Life for Economic Evaluation and the Assessment of Quality of Life (AQoL) Mark 2 Instrument. In: Aust Econ Rev 37 (1), S. 62–88. DOI: 10.1111/j.1467-8462.2004.00308.x.	1
299	Richert L (1997): Foerderung der Lebensqualitaetsforschung. In: Zeitschrift fuer Allgemeinmedizin 73 (3).	1
300	Riepe, Matthias; Gutzmann, Hans (2010): Lebensqualitätsforschung bei Demenzkranken ist sinnlos. In: Psychiatrische Praxis 37 (4), e7-10. DOI: 10.1055/s-0030-1248414.	2
301	RIESNER, C.; Lebensqualität für Menschen mit Demenz bestimmen, Impulse, Hannover, Jahrgang:Heft:80Erschienen:01.11.2013Seite:9 bis 10	2
302	Roncero, Carlos; Diaz-Moran, Sira; Comin, Marina; Miquel, Laia; Gonzalvo, Begona; Casas, Miquel (2011): Quality of life concept evolution: the subjective dimension as a relevant factor on drug addiction. In: Vertex (Buenos Aires, Argentina) 22 (99), S. 343–349.	1

303	Rose, Matthias; Fliege, Herbert; Hildebrandt, Martin; Bronner, Ekkehard; Scholler, Gudrun; Danzer, Gerhard; Klapp, Burghard F. (2000): "Gesundheitsbezogene Lebensqualität", ein Teil der "allgemeinen" Lebensqualität? In: 8017-1172 Siegrist, Johannes; Ravens-Sieberer, Ulrike (Ed.), Lebensqualitätsforschung aus medizinpsychologischer und -soziologischer Perspektive (S. 206-221). Göttingen: Hogrefe (Serie: Jahrbuch der Medizinischen Psychologie, Band 18). Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0143205&stats=PAM&isFullView=true .	1
304	Rowe, Brian H.; Oxman, Andrew D. (1993): An assessment of the sensibility of a quality-of-life instrument. In: The American Journal of Emergency Medicine 11 (4), S. 374–380. DOI: 10.1016/0735-6757(93)90171-7.	1
305	Rudolf, Heidi (2000): Lebensqualität. Differenzierungs- und Veränderungsmerkmal in der psychiatrischen Forschung. In: 8017-1172 Siegrist, Johannes; Ravens-Sieberer, Ulrike (Ed.), Lebensqualitätsforschung aus medizinpsychologischer und -soziologischer Perspektive (S. 110-122). Göttingen: Hogrefe (Serie: Jahrbuch der Medizinischen Psychologie, Band 18). Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0143197&stats=PAM&isFullView=true .	1
306	Rupprecht, Roland: Lebensqualität. Theoretische Konzepte und Ansätze zur Operationalisierung. Universität, Philosophische Fakultät I. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0079496&stats=PAM&isFullView=true .	2
307	Rüther, Markus (2016): Über einige (meta)ethische Fehlkonstruktionen in der Lebensqualitätsforschung. In: László Kovács, Roland Kipke und Ralf Lutz (Hg.): Lebensqualität in der Medizin. [Place of publication not identified]: Springer Science and Business Media, S. 27–45. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-3-658-10679-9_3 .	1
308	Saab, Sammy; Ng, Vivian; Landaverde, Carmen; Lee, Sung-Jae; Comulada, W. Scott; Arevalo, Jennifer et al. (2011): Development of a disease-specific questionnaire to measure health-related quality of life in liver transplant recipients. In: Liver transplantation : official publication of the American Association for the Study of Liver Diseases and the International Liver Transplantation Society 17 (5), S. 567–579. DOI: 10.1002/lt.22267.	1
309	Saathoff, I.; Kisielewski, D.; Sailer, M. (2018): Erhebung der Patientenzufriedenheit und Lebensqualität stationärer onkologischer Patienten durch Pflegende. In: Onkologische Pflege, Jahrgang:8 Heft:4 Erschienen:01.12.2018 Seite:55 bis 60, Germering	1
310	Sailer, M.; Debus, E.; Faller, H.; Thiede, A., Lebensqualität als Zielkriterium in klinischen Studien, Zeitschrift für Wundheilung, Erbach, Jahrgang:5 Heft:16 Erschienen:01.10.2000 Seite:9 bis 12	1
311	Salisbury, C.; Bosanquet, N.; Wilkinson, E. K.; Franks, P. J.; Kite, S.; Lorentzon, M.; Naysmith, A.: The impact of different models of specialist palliative care on patients' quality of life: a systematic literature review. [Article]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftc&AN=00019505-199901000-00003 .	1
312	Salvo N; Hadi S; Napolskikh J; Goh P; Sinclair E; Chow E (2009): Quality of life measurement in cancer patients receiving palliative radiotherapy for symptomatic lung cancer: a literature review. In: CURR ONCOL 16 (2), S. 16–28. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107901614&site=ehost-live .	1

313	Samuel, P. S.; Rillotta, F.; Brown, I. (2012): Review: the development of family quality of life concepts and measures. In: Journal of intellectual disability research : JIDR 56 (1), S. 1–16. DOI: 10.1111/j.1365-2788.2011.01486.x.	1
314	Saout, Christian (2011): ÄA concept of the quality of life in 'client-centered' health careÜ. In: SOINS REV REF INFIRMIERE (759), S. 54. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=108217260&site=ehost-live .	1
315	Schade, M.; Bunge, M.; Pröpsting, K.; Von Komorowsky, Wiegand, C., Lebensqualität in den Mittelpunkt stellen, Pflegezeitschrift, Stuttgart, Jahrgang:59 Heft:12Erschienen:01.12.2006Seite:772 bis 776	2
316	Schalock, R. 1.; Alonso, M. A.V. 2.: The concept of quality of life in human services. [Abstract]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftd&AN=00002547-200006000-01019 .	1
317	Schalock, R. 1.; Brown, R. T. 2.; Cummins, R. 4.; Mattkka, L. 5.; Felce, D. 6.; Brown, I. 3.: Conceptualization, measurement and application of the concept of quality of life: a consensus document symposium. [Abstract]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftd&AN=00002547-200006000-01018 .	1
318	Schalock, R. L. (2004): The concept of quality of life: what we know and do not know. In: J INTELLECT DISABIL RES 48 (Pt 3), S. 203–216. DOI: 10.1111/j.1365-2788.2003.00558.x.	1
319	Scheel, K.; Gesundheitsbezogene Lebensqualität als Studien-Parameter, Physiotherapie, Bochum, Jahrgang:26Heft:3Erschienen:01.05.2008Seite:31 bis 34	2
320	Schenk, L.; Behr, A.; Holzhausen,, M.; Schlimper,, G.; Meyer, R.; QUISTA: Lebensqualität in der stationären Altenpflege, Rechtsdepesche, Köln, Jahrgang:7 Heft:2 Erschienen:01.04.2010Seite:56 bis 61	1
321	Schlegel, E.; Hehner, S.; Eine Stimme für mehr Selbstbestimmung und Lebensqualität, Ergotherapie & Rehabilitation, Idstein, Jahrgang:57Heft:3Erschienen:01.03.2018Seite:22 bis 25, DOI: 10.2643/skv-s-2018-51020180302	3
322	Schmidhuber, M.; Dichter, M. N.; Das Konzept Lebensqualität von Menschen mit Demenz verstehen Zwei Ansätze zur theoretischen Auseinandersetzung, Pflege & Gesellschaft, Duisburg, Jahrgang:21 Heft:2 Erschienen:01.04.2016 Seite:114 bis 129	1
323	Schmidhuber, Martina (2016): Das Konzept Lebensqualität von Menschen mit Demenz verstehen - Zwei Ansätze zur theoretischen Auseinandersetzung. In: PFLEGE GESELLSCHAFT 21 (2), S. 114–129. Online verfügbar unter https://www.wiso-net.de/document/XPSY__02EAAE487E0E1C7D7A1221F8606CCB1D .	1

324	Schnurch, H. G. (1995): Quality of life--attempt at a definition of the concept. In: Archives of gynecology and obstetrics 257 (1-4), S. 257–264.	1
325	Schuck, Peter (2000): Designs und Kennziffern zur Ermittlung der Änderungssensitivität von Fragebogen in der gesundheitsbezogenen Lebensqualitätsforschung. In: Zeitschrift für medizinische Psychologie 9 (3). Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2000/9319.pdf .	1
326	Schulz, Holger (2008): Erfassung der Lebensqualität Ritz, Thomas (Ed.), Verhaltensmedizin. Psychobiologie, Psychopathologie und klinische Anwendung (S. 136-149). Stuttgart: Kohlhammer. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0206879&stats=PAM&isFullView=true .	1
327	Schumacher, Jürg; Klaiberg, Antje; Brähler, Elmar (2003): Diagnostische Verfahren zu Lebensqualität und Wohlbefinden: Hogrefe. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0159079&stats=PAM&isFullView=true .	1
328	Schumacher, Katharina Elisabeth: Lebensqualität von Palliativpatienten. Vergleich verschiedener Messinstrumente mit der subjektiven Befindlichkeit. Shaker. Online verfügbar unter http://digitale-objekte.hbz-nrw.de/storage/2011/05/28/file_14/4173127.pdf .	1
329	Selbstbestimmung und Lebensqualität aus ethischer Perspektive, Pro Alter, Köln, Jahrgang:48Heft:4Erschienen:01.10.2016Seite:47 bis 49	3
330	Serber, Eva R.; Rosen, Rochelle K. (2010): Qualitative research provides insight into quantitative quality of life measurement. In: Pacing and clinical electrophysiology : PACE 33 (3), S. 253–255. DOI: 10.1111/j.1540-8159.2009.02640.x.	1
331	Sewtz, C.; Hlawa, W.; Kragl, B.; Panse, J.; Kriesen, U.; Große-Thie, C.; Junghan, C. (2014): Übersetzung eines geeigneten Instruments zur Messung der Lebensqualität und Symptomkontrolle von stationär und ambulant betreuten Palliativpatienten (FACIT-Pal) sowie eines Fragebogens zur Betreuungszufriedenheit ihrer Angehörigen (FAMCARE-2). In: Zeitschrift für Palliativmedizin. DOI: 10.1055/s-0034-1374169.	1
332	Sherman, Elaine; Schiffman, Leon G. (1991): Quality-of-Life (QOL) Assessment of Older Consumers: A Retrospective Review. In: Journal of Business and Psychology 6 (1), S. 107–119. Online verfügbar unter http://www.jstor.org/stable/25092322 .	1
333	Shimozuma, K. (2007): Quality of life assessment in cancer palliative care. In: Nippon rinsho. Japanese journal of clinical medicine 65 (1), 157–163. Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01731092/full .	1
334	Slok, A.; Kotz, D.; van Breukelen, G.; Chavannes, N. H.; Rutten-van Molken, M.; Kerstjens, H. et al. (2017): Wirksamkeit des _Assessment of Burden of COPD_ (ABC) Instruments bezüglich gesundheitsbezogener Lebensqualität bei COPD Patienten: eine Cluster-randomisierte, kontrollierte Studie. In: Pneumologie 71 (S 01). DOI: 10.1055/s-0037-1598413.	1

335	Smith, Lindsay F. P. (1993): Quality Of Life Measures. In: BMJ: British Medical Journal 306 (6874), S. 395. Online verfügbar unter http://www.jstor.org/stable/29718489 .	1
336	Spichiger, E.; Rütli, G.; Beratung erhöht Lebensqualität, Krankenpflege Soins Infirmiers, Solothurn, Jahrgang:109 Heft:7 Erschienen:01.07.2016Seite:32 bis 33	2
337	Spiegelhalter, D. J.; Gore, S. M.; Fitzpatrick, R.; Fletcher, A. E.; Jones, D. R.; Cox, D. R. (1992): Quality Of Life Measures In Health Care. III: Resource Allocation. In: BMJ: British Medical Journal 305 (6863), S. 1205–1209. Online verfügbar unter http://www.jstor.org/stable/29717633 .	1
338	Spieker, G.; Görres, S.; Lebensqualität verbessern, Altenpflege, Hannover, Jahrgang:42Heft:5Erschienen:01.05.2017Seite:30 bis 31 Carelit	2
339	Sredl D (2004): Health related quality of life: a concept analysis. In: WEST AFR J NURS 15 (1), S. 9–19. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106674408&site=ehost-live .	1
340	Staudacher, D.; Definitionen und Messinstrumente zu Lebensqualität, Nova, Luzern, Jahrgang:47 Heft:5 Erschienen:01.05.2016Seite:33 bis 34	1
341	Staudacher, D.; Lebensqualität: «Mit gebrochenen Flügeln fliegen lernen...», Nova, Luzern, Jahrgang:47 Heft:4Erschienen:01.04.2016Seite:17 bis 19	2
342	Staudacher, Diana (2016): Lebensqualität: ??Mit gebrochenen Flügeln fliegen lernen...?? : Konzepte und Definition der Lebensqualität, des Wohlbefindens und der Lebenszufriedenheit. In: NovaCura 47 (4), S. 17–19.	2
343	Steinbüchel-Rheinwall, N. von (2015): Erhebung gesundheitsbezogener Lebensqualität. Gegenwärtiger Stand und Perspektiven. Assessment of health-related quality of life. Current status and perspectives. In: Zeitschrift für Epileptologie 28 (2), S. 102.	1
344	STEPHAN, A.; Lebensqualität im Sterben gestalten, pflegen: palliativ, Seelze Jahrgang:5Heft:18Erschienen:01.04.2013Seite:30 bis 33	2
345	STAUDTER, E.; Danke, es geht mir gut - Lebensqualität kompetent erfassen, pflegen: palliativ, Seelze, Jahrgang:5Heft:18Erschienen:01.04.2013Seite:12 bis 15	1

346	Stewart AL; Teno J; Patrick DL; Lynn J (1999): The concept of quality of life of dying persons in the context of health care. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 17 (2), S. 93–108. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107193442&site=ehost-live .	1
347	Stiel, Stephanie (2014): Kann man subjektive Symptomintensitäten und Lebensqualität messen? Eine palliativmedizinische Perspektive auf Messinstrumente. In: Praxis Ergotherapie 27 (5). Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2014/ZBMED-20141075155-6.pdf .	2
348	Stiel, Stephanie; Psych, Dipl; Kues, Katharina; Krumm, Norbert; Radbruch, Lukas; Elsner, Frank (2011): Assessment of Quality of Life in Patients Receiving Palliative Care: Comparison of Measurement Tools and Single Item on Subjective Well-Being. In: J PALLIAT MED 14 (5), S. 599–606. DOI: 10.1089/jpm.2010.0473.	1
349	Stosberg, Manfred (1994): Lebensqualität als Ziel und Problem moderner Medizin Barthelemy, Klaus (Ed.), Lebensqualität. Ein Konzept für Praxis und Forschung (S. 101-117). Opladen: Westdeutscher Verlag. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsychindex+dfk%3A0097780&stats=PAM&isFullView=true .	1
350	Strupeit, S.; Bauernfeind, G. (2013): WTELQ - Assessment zur Erfassung von Lebensqualität auf Grundlage der wund- und therapiebedingten Einschränkungen. WTELQ - Assessment of quality of life based on wound- and therapy-induced impairments. In: Zeitschrift für Wundheilung 18 (1). Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2013/ZBMED-20137195155-4.pdf .	1
351	Studie zur Lebensqualität von Palliativpatienten gewürdigt Förderpreis Palliativmedizin verliehen, Zeitschrift für Palliativmedizin, Stuttgart, Jahrgang:4 Heft:3Erschienen:01.09.2003Seite:70	2
352	Szymanski, Konrad M.; Misseri, Rosalia; Whittam, Benjamin; Yang, David Y.; Raposo, Sonia-Maria; King, Shelly J. et al. (2016): Quality of Life Assessment in Spina Bifida for Children (QUALAS-C): Development and Validation of a Novel Health-related Quality of Life Instrument. In: Urology 87, S. 178–184. DOI: 10.1016/j.urology.2015.09.027.	1
353	Tschler, Heinz ÄHrsg.Ü (Hg.) (1991): Lebensqualität und Krankheit. Auf dem Weg zu einem medizinischen Kriterium Lebensqualität ; Ä... Seminars über Lebensqualitätsforschung am 3. Juni 1989 auf der ThomasburgÜ: Dt. Ärzte-Verl. Online verfügbar unter http://digitale-objekte.hbz-nrw.de/storage2/2018/05/12/file_52/7754983.pdf .	3
354	Tamura, Y. (1992): Quality of life studies in nursing science (2). Quality of life of elderly women living alone: in terms of self-concept and life satisfaction. In: Kango kenkyu. The Japanese journal of nursing research 25 (3), S. 249–262.	1
355	Taylor G; Cohen SR; Carpentier S (2006): Quality of life assessment in palliative care: how do family caregivers interpret the items? In: J PALLIAT CARE 22 (3), S. 240. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106220266&site=ehost-live .	1
356	Taylor, Lucille (2005): Palliative care involved a specific concept of care focusing on life and optimising patient quality of life. In: Evidence-based nursing 8 (2), S. 62.	1

357	The WHOQOL-OLD Group; Winkler, Ines; Matschinger, Herbert; Angermeyer, Matthias C. (2006): Der WHOQOL-OLD. Ein Fragebogen zur interkulturellen Erfassung der Lebensqualität im Alter. In: Psychotherapie, Psychosomatik, Medizinische Psychologie 56 (2), S. 63–69. DOI: 10.1055/s-2005-915334.	1
358	Thöne, A. (2019): Lebensqualität im Hier und Jetzt. In: HEALTHCARE JOURNAL, 10 (1), S.18 - 21, Melsungen	2
359	THORPE, KAREN (1992): Measuring Health. A Review of Quality of Life Measurement Scales. In: Paediatr Perinat Epidemiol 6 (1), S. 50. DOI: 10.1111/j.1365-3016.1992.tb00744.x.	1
360	Timm, G. Dr.; Woran erkennt man Ergebnis- und Lebensqualität in der Pflege?, Heim und Pflege, Kulmbach, Jahrgang:40 Heft:6/7 Erschienen:01.06.2009 Seite:175 bis 176	3
361	TM, Gill (1994): (Quality-of-life Measurements.) (2 articles) /. In: Journal of the American Medical Association 272 (8), 619.	1
362	Topf, Reinhard J. (2014): Konzept der "gesundheitsbezogenen Lebensqualität" in der Pädiatrie. Nutzen für die Gesundheitsfürsorge, -forschung und -planung? (Concept of health-related quality of life in pediatrics: Usefulness for health care, research, and planning?). Online verfügbar unter https://www.wisonet.de/document/XPSY__8B4940D8437D5A46849263BBD4EBC382 .	1
363	Trost, J.; Mark, A.-T.; Griesser, A.; Hedenik, M.; Kada, O. (2018): Subjektive Theorien zu Lebensqualität und Gesundheit im Alter. In: Gerontologie und Geriatrie, Jahrgang:51 Heft:6 Erschienen:01.08.2018 Seite:628 bis 635 Darmstadt, DOI: 10.1007/S00391-017-1188-4	1
364	Tsutsui, M. (1992): Quality of life studies in nursing science (1). The concept and scale of QOL in nursing science: review from two research projects by RNs. In: Kango kenkyu. The Japanese journal of nursing research 25 (2), S. 153–156.	1
365	Tulloch, I. K.; Ormerod, A. D. (2003): Quality of life measurements. In: The British journal of dermatology 148 (2), S. 193–194. DOI: 10.1046/j.1365-2133.2003.05297.x.	1
366	Uessem, R.; Lebensqualität bis zuletzt, Häusliche Pflege, Hannover, Jahrgang:21 Heft:6 Erschienen:01.06.2012 Seite:45 bis 48 Carelit	3
367	Ulich, Eberhard (2011): Life Domain Balance. Konzepte zur Verbesserung der Lebensqualität (uniscope : Publikationen der SGO Stiftung). Online verfügbar unter http://d-nb.info/99067830X/04 ; http://www.gbv.de/dms/zbw/582035333.pdf .	2

368	van Eys, J. (1999): The concept of cure and the quality of life. In: The Pharos of Alpha Omega Alpha-Honor Medical Society. Alpha Omega Alpha 62 (4), S. 24–25.	1
369	van Wijk, A. J. (2011): Quality of life is a dynamic concept. In: Nederlands tijdschrift voor tandheelkunde 118 (3), S. 126–128.	1
370	Velasco-Alvarez, M. L.; Cabrero-Carcia, J.; Cabanero-Martinez, M. J. (2010): A systematic review of quality-of-life measures for palliative care in Spain. In: MEDICINA PALIATIVA 17 (3), S. 172–184.	1
371	Ventafridda, V.; Conno, F. de; Ripamonti, C.; Gamba, A.; Tamburini, M. (1990): Quality-of-life assessment during a palliative care programme. In: Annals of oncology : official journal of the European Society for Medical Oncology 1 (6), S. 415–420. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/1707297 .	1
372	Ventegodt, Soren; Merrick, Joav; Andersen, Niels Jorgen (2003): Measurement of quality of life VI. Quality-adjusted life years (QALY) is an unfortunate use of the quality-of-life concept. In: TheScientificWorldJournal 3, S. 1015–1019. DOI: 10.1100/tsw.2003.79.	1
373	Ventegodt, Soren; Merrick, Joav; Andersen, Niels Jorgen (2003): Quality of life theory I. The IQOL theory: an integrative theory of the global quality of life concept. In: TheScientificWorldJournal 3, S. 1030–1040. DOI: 10.1100/tsw.2003.82.	1
374	Verdugo MA; Schalock RL (2009): Quality of life: from concept to future applications in the field of intellectual disabilities. In: J POLICY PRACT INTELLECT DISABIL 6 (1), S. 62–64. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105382149&site=ehost-live .	1
375	Verdugo, M. A.; Navas, P.; Gomez, L. E.; Schalock, R. L. (2012): The concept of quality of life and its role in enhancing human rights in the field of intellectual disability. In: J INTELLECT DISABIL RES 56 (11), S. 1036–1045. DOI: 10.1111/j.1365-2788.2012.01585.x.	1
376	Verdugo, M. A.; Schalock, R. L.; Keith, K. D.; Stancliffe, R. J. (2005): Quality of life and its measurement: important principles and guidelines. In: J INTELLECT DISABIL RES 49 (Pt 10), S. 707–717. DOI: 10.1111/j.1365-2788.2005.00739.x.	1
377	Vido MB; Fernandes RAQ (2007): Quality of life: considerations about concept and instruments of measure. In: ONLINE BRAZ J NURS 6 (2), 18p-18p. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106015841&site=ehost-live .	1
378	Walters, Stephen John (Hg.) (2009): Quality of life outcomes in clinical trials and health-care evaluation. A practical guide to analysis and interpretation. Chichester, U.K.: John Wiley & Sons (Statistics in practice).	2

379	Warnach, M.; Wesemann, W.; Lebensqualität statt Lebensverlängerung, KU GESUNDHEITSMANAGEMENT, Kulmbach, Jahrgang:84 Heft:2 Erschienen:01.02.2015 Seite:63 bis 65	2
380	Was bedeutet Lebensqualität? Care konkret, Hannover, Jahrgang:20 Heft:4 Erschienen:27.01.2017 Seite:6 Carelit	1
381	Weber, Bettina (2010): Assessment: WHOQOL - Individuelle Lebensqualität ist messbar. In: ergopraxis 3 (9), S. 28–29. DOI: 10.1055/s-0030-1265878.	2
382	WEBER, K.-H.; SCHNEEWEISS, S.(2018): Schmerzmanagement für mehr Lebensqualität. In: Pflegezeitschrift, Jahrgang:71 Heft:8 Erschienen:01.08.2018 Seite:32 bis 34, Stuttgart	2
383	Weng, C. S. Wayne (2010): Assessment of Health-Related Quality of Life. In: Samuel Kotz, Campbell B. Read, N. Balakrishnan, Brani Vidakovic und Norman L. Johnson (Hg.): Encyclopedia of statistical sciences, Bd. 30. 2nd ed. [Hoboken, N.J.]: Wiley, S. 1–12.	1
384	Wenger, N. K. (1986): Quality of life: concept and approach to measurement. In: Advances in cardiology 33, S. 122–130. DOI: 10.1159/000413016.	1
385	Whitehouse, Peter J.; Patterson, Marian B.; Sami, Susie A.; Smyth, Kathleen (2004): P1-435 ADCS prevention instrument project: quality of life assessment (QOL). In: Neurobiology of Aging 25, S223. DOI: 10.1016/S0197-4580(04)80747-4.	1
386	WHOQOL-OLD Group; Winkler, Ines; Buyantugs, Lamjav; Petscheleit, Andreas; Kilian, Reinhold; Angermeyer, Matthias C. (2003): Die interkulturelle Erfassung der Lebensqualität im Alter. Das WHOQOL-OLD-Projekt. In: Zeitschrift für Gerontopsychologie und -psychiatrie 16 (4), S. 177–192. DOI: 10.1024/1011-6877.16.4.177.	1
387	Widger K; Tourangeau A (2010): Developing a measure of quality pediatric end-of-life care: engaging parents in the process...18th International Congress on Palliative Care, October 5-8, 2010 - Palais Des Congres, Montreal, Canada. In: J PALLIAT CARE 26 (3), S. 211. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105007839&site=ehost-live .	1
388	Wie misst man Lebensqualität? Care konkret, Hannover, Jahrgang:11 Heft:11 Erschienen:14.03.2008 Seite:1 bis 2 Carelit	2
389	Wolfgang, Zapf (1972): Zur Messung der Lebensqualität / Measuring the Quality of Life. In: Zeitschrift für Soziologie (4), S. 353–376. Online verfügbar unter https://www.wisonet.de/document/ZFS__1CB85F31688102C862BC1A35E505D26B .	1

390	Wolinsky, Fredric d.; Andresen, Elena M. (2018): Quality of Life Assessment. In: Matthew Rizzo und Steven W. Anderson (Hg.): The Wiley handbook on the aging mind and brain, Bd. 18. First edition. Hoboken, NJ: Wiley, S. 223–251.	1
391	Wong, Alex W. K.; Jin-Shei Lai; Correia, Helena; Cella, David (2015): Validity of the Neurology Quality of Life Measurement System (Neuro-QoL) Spanish Social Health Items...AOTA/NBCOT National Student Conclave, Dearborn Michigan, November 18-19 2016. In: AM J OCCUP THER 69, S. 1511–1514. DOI: 10.5014/ajot.2015.69S1-RP302D.	1
392	Zachariae, Bobby; Bech, Per (2008): Quality of life concept. In: Ugeskrift for laeger 170 (10), S. 821–825.	1
393	Zank, S.; Hausmann, A. O.; Neise, M.; Ein Vergleich von selbst- und fremdbeurteilter Lebensqualität demenziell erkrankter Menschen in ambulant betreuten Wohngemeinschaften, Pflegewissenschaft, Mönchaltorf, Jahrgang:17 Heft:3 Erschienen:01.03.2015Seite:150 bis 156 Carelit	1
394	Zapf, Wolfgang: Zur Messung der Lebensqualität. Online verfügbar unter http://resolver.sub.uni-goettingen.de/purl?GDZPPN001996193 .	2
395	Zhan, Lin (1992): Quality of life: conceptual and measurement issues. In: J ADV NURS 17 (7), S. 795–800. DOI: 10.1111/j.1365-2648.1992.tb02000.x.	1
396	Zuna, Nina I.; Turnbull, Ann; Summers, Jean Ann (2009): Family Quality of Life: Moving From Measurement to Application. In: Journal of Policy and Practice in Intellectual Disabilities 6 (1), S. 25–31. DOI: 10.1111/j.1741-1130.2008.00199.x.	1
397	Zwingmann, Christian (2004): Spiritualit??t/Religiosit??t und das Konzept der gesundheitsbezogenen Lebensqualit??t. Definitionsans??tze, empirische Evidenz, Operationalisierungen. In: 8309-1428 Moosbrugger, Helfried (Ed.), Religiosit??t: Messverfahren und Studien zu Gesundheit und Lebensbew??ltigung. Neue Beitr??ge zur Religionspsychologie (S. 215-237). M??nster: Waxmann. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0176766&stats=PAM&isFullView=true .	1
398	Zwingmann, Christian (2005): Erfassung von Spiritualit??t/Religiosit??t im Kontext der gesundheitsbezogenen Lebensqualit??t. In: Psychotherapie, Psychosomatik, Medizinische Psychologie 55 (5), S. 241–246. DOI: 10.1055/s-2004-828503.	1

10. Dubletten-bereinigte Geamtlistung | Fachdatenbanken

Lfd. Nr.	Quelle / DOI Wiss. Geeignetheit: <input type="checkbox"/> uneingeschränkt geeignet (Note 1) <input type="checkbox"/> eingeschränkt geeignet (Note 2) <input type="checkbox"/> ungeeignet (Note 3)	Note:	Volltext?
		1 2 3	
1	Aasebø, Ulf; Bremnes, Roy M.; Sundstrøm, Stein; Brunsvig, Paal; Kaasa, Stein (2006): Palliative thoracic radiotherapy in locally advanced non-small cell lung cancer. can quality-of-life assessments help in selection of patients for short- or long-course radiotherapy? Online verfügbar unter https://www.livivo.de/doc/M17409965 .	1	ja
2	Abdo, Ayman A.; Sanai, Faisal M (2015).: Quality of life and symptom management. In: Cirrhosis: A practical guide to management: John Wiley & Sons, Ltd, S. 301–310. Online verfügbar unter https://onlinelibrary.wiley.com/doi/full/10.1002/9781118412640.ch27 .	1	ja
3	Abraham, Adam; Kutner, Jean S.; Beaty, Brenda (2006m Distress. In: <i>J PALLIAT MED</i> 9 (3), S. 658–665. DOI: 10.1089): Suffering at the End of Life in the Setting of Low Physical Sympto /jpm.2006.9.658.	1	ja
4	Abraham, Neena S.; Barkun, Jeffrey S.; Barkun, Alan N. (2002): Palliation of malignant biliary obstruction: a prospective trial examining impact on quality of life. In: <i>Gastrointestinal endoscopy</i> 56 (6), S. 835–841. DOI: 10.1067/mge.2002.129868.	1	nein
5	Abrams, Annah N.; Muriel, Anna C.; Wiener, Lori (Hg.) (2016): Pediatric psychosocial oncology. Textbook for multidisciplinary care. Cham, New York: Springer International Publishing.	1	Nein
6	ACTRN12617001040358 (2017): Finnish Palliative care education trial. (FINPAL) to improve nursing home residents' quality of life. Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01456983/full .	2	nein
7	Adams, Emily E.; Wrightson, Morgan L. (2018): Quality of life with an LVAD: A misunderstood concept. In: <i>HEART LUNG</i> 47 (3), S. 177–183. DOI: 10.1016/j.hrtlng.2018.02.003.	1	ja
8	Addington-Hall, Julia; Kalra, Lalit (2001): Measuring Quality Of Life: Who Should Measure Quality Of Life? In: <i>BMJ: British Medical Journal</i> 322 (7299), S. 1417–1420. Online verfügbar unter http://www.jstor.org/stable/25467128 .	1	ja
9	Adorno, Gail (2011): Understanding quality-of-life in older adults with advanced lung cancer: Comparisons of three care models. ProQuest Information & Learning. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psych&AN=2012-99131-038&site=ehost-live .	1	ja
10	Agar, Meera; Lockett, Tim (2012): Outcome measures for palliative care research. In: Current opinion in supportive and palliative care 6 (4), S. 500–507. DOI: 10.1097/SPC.0b013e32835a66ca.	1	ja

11	Ager, Alastair (2002): 'Quality of Life' Assessment in Critical Context. In: <i>J Appl Res Int Dis</i> 15 (4), S. 369–376. DOI: 10.1046/j.1468-3148.2002.00133.x.	1	ja
12	Aggernaes, A. (1989): The concept of quality of life in clinical work and research--seen from a critical point of view. In: <i>Ugeskrift for laeger</i> 151 (27), S. 1733–1734.	2	nein
13	Ahlner-Elmqvist M; Bjordal K; Jordhoy MS; Kaasa S; Jannert M (2009): Characteristics and implications of attrition in health-related quality of life studies in palliative care. In: <i>PALLIAT MED</i> 23 (5), S. 432–440. DOI: 10.1177/0269216309104057.	1	ja
14	Ahmedzai, S. (1990): Measuring quality of life in hospice care. In: <i>Oncology (Williston Park, N.Y.)</i> 4 (5), 115-9; discussion 129.	1	nein
15	Ahmedzai, S. (1995): Recent clinical trials of pain control: Impact on quality of life. In: <i>European Journal of Cancer</i> 31, S2-S7. DOI: 10.1016/0959-8049(95)00496-6.	1	ja
16	Ahulwalia, R.; Atkin, M.; Gallen, I.; Winocour, P.; Goenka, N. (2012): Diabetes and Endocrinology Specialist Registrars Teaching programmes in the United Kingdom - time to set some quality standards? Results from the Association of British Clinical Diabetologists - Young Diabetologists Forum survey. In: <i>DIABETIC MED</i> 29 (4), S. 553–554. DOI: 10.1111/j.1464-5491.2011.03501.x.	1	ja
17	Al Hamayel, Nebras Abu; Sharma, Ritu; Zhu, Junya; Dy, Sydney M.; Kuchinad, Kamini; Hannum, Susan M. et al. (2017): A Survey to Evaluate Facilitators and Barriers to Quality Measurement and Improvement: Adapting Tools for Implementation Research in Palliative Care Programs. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 54 (6), S. 806–814. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2017.06.008.	1	ja
18	Albers G; Ehteld MA; de Vet HCW; Onwuteaka-Philipsen BD; van der Linden MHM; Deliens L (2010): Evaluation of quality-of-life measures for use in palliative care: a systematic review. In: <i>PALLIAT MED</i> 24 (1), S. 17–37. DOI: 10.1177/0269216309346593.	1	ja
19	Albers, G. (2012): Measuring quality of life and dignity in palliative care research: Amsterdam Vrije Universiteit. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/1096497707 .	2	nein
20	Albrecht, Jennifer S.; Gruber-Baldini, Ann L.; Fromme, Erik K.; McGregor, Jessina C.; Lee, David S. H.; Furuno, Jon P. (2013): Quality of Hospice Care for Individuals with Dementia. In: <i>J AM GERIATR SOC</i> 61 (7), S. 1060–1065. DOI: 10.1111/jgs.12316.	1	ja
21	Alcide, Amary; Potocky, Miriam (2015): Adult hospice social work intervention outcomes in the United States. In: <i>Journal of social work in end-of-life & palliative care</i> 11 (3-4), S. 367–385. DOI: 10.1080/15524256.2015.1107806.	1	ja
22	Alderson, D.; Blazeby, J. M.; Williams, M. H.; Farndon, J. R.; Brookes, S. T. (1995): Quality of life measurement in patients with oesophageal cancer. Online verfügbar unter https://www.livivo.de/doc/M7489936 .	1	ja
23	Andrae, J.; Zimmermann, I. (2015): Wohnst du noch oder lebst du schon? Eine empirische Untersuchung zur Lebensqualität von Menschen mit psychiatrischen Erkrankungen im Betreuten Wohnen in Familien (BWF), Pflegewissenschaft, Mönchaltorf, S.171 -184	1	ja

24	Angel Benitez-Rosario, Miguel; Caceres-Miranda, Raquel; Aguirre-Jaime, Armando; GEICP (2016): Spanish Validation of the Care Evaluation Scale for Measuring the Quality of Structure and Process of Palliative Care From the Family Perspective. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 51 (3), 609+. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.11.002.	1	ja
25	Anmerkungen der Sektion Pflege der DGP zum Eckpunktepapier „Verbesserung der Hospiz- und Palliativversorgung in Deutschland, In: Zeitschrift für Palliativmedizin 2015, Beilage, S. 1-2. https://www.thieme-connect.de/media/palliativmedizin/201502/supmat/pall_02_2015_02_sup_10-1055-s-0035-1548986.pdf	2	ja
26	Anttonen, Mirja S.; Nikkonen, Merja; Kvist, Tarja (2011): The Quality of Hospice Care Assessed by Family Members of Patients in a Finnish Hospice: The Pilot Study to Develop Hospice Care in Finland. In: <i>J HOSP PALLIAT NURS</i> 13 (5), S. 318–325. DOI: 10.1097/NJH.0b013e31821fc52f.	1	ja
27	Apolone, G.; Mosconi, P. (1998): Review of the concept of quality of life assessment and discussion of the present trend in clinical research. In: <i>Nephrology, dialysis, transplantation : official publication of the European Dialysis and Transplant Association - European Renal Association</i> 13 Suppl 1, S. 65–69.	1	ja
28	'Are we getting it right?': Quality assurance package for hospice services (2004). In: <i>PAEDIATR NURS</i> 16 (3), S. 4. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106653965&site=ehost-live .	2	ja
29	Arthaud-day, Marne L.; Rode, Joseph C.; Mooney, Christine H.; Near, Janet P. (2005): The Subjective Well-being Construct: A Test of its Convergent, Discriminant, and Factorial Validity. In: <i>Soc Indic Res</i> 74 (3), S. 445–476. DOI: 10.1007/s11205-004-8209-6.	1	ja
30	Arzinger, Susanne (2010): Qualitätsmanagement in der stationären Hospizarbeit: Diplomica Verl. Online verfügbar unter http://d-nb.info/1000653633/04 ; http://deposit.d-nb.de/cgi-bin/dokserv?id=3437314&prov=M&dok_var=1&dok_ext=htm .	3	nein
31	Asgeirsdottir, G. H.; Sigurdardottir, V.; Gunnarsdottir, S.; Sigurbjörnsson, E.; Traustadottir, R.; Kelly, E. et al. (2017): Spiritual well-being and quality of life among Icelanders receiving palliative care: data from Icelandic pilot-testing of a provisional measure of spiritual well-being from the European Organisation for Research and Treatment of Cancer. In: <i>EUR J CANCER CARE</i> 26 (2), n/a-N.PAG. DOI: 10.1111/ecc.12394.	1	Ja
32	Aslakson, Rebecca A.; Dy, Sydney M.; Wilson, Renee F.; Waldfogel, Julie; Zhang, Allen; Isenberg, Sarina R. et al. (2017): Patient- and caregiver-reported assessment tools for palliative care: Summary of the 2017 Agency for Healthcare Research and Quality technical brief. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 54 (6), S. 961–972. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2017.04.022.	1	ja
33	Aspinal, Fiona; Addington-Hall, Julia; Hughes, Rhidian; Higginson, Irene J. (2003): Using satisfaction to measure the quality of palliative care: a review of the literature. In: <i>Journal of Advanced Nursing</i> 42 (4), S. 324–339. Online verfügbar unter https://kclpure.kcl.ac.uk/portal/en/publications/using-satisfaction-to-measure-the-quality-of-palliative-care-a-review-of-the-literature-response(99ae928b-4da0-4c78-9e24-45f8517e506f).html . DOI: 10.1046/j.1365-2648.2003.02624.x.	1	ja
34	Au, Cornelia (2001): Im Focus : Lebensqualität - Konzept und Messinstrument /. In: <i>Informationsdienst Altersfragen</i> 28 (3/4), S. 13.	3	nein

35	Augustin, M.; Lebensqualität und Therapienutzen gehören zusammen, HEALTHCARE JOURNAL 2012 S. 18 bis 21	1	nein
36	Avoine-Blondin, J.; Lahaye, M.; Parent, V.; Duval, M.; Humbert, N.; Sultan, S. (2014): QUALITY OF LIFE OF CHILDREN WITH CANCER TREATED WITH PALLIATIVE CARE: A QUALITATIVE STUDY ON PROFESSIONALS' PERCEPTIONS. In: <i>PEDIATR BLOOD CANCER</i> 61 (2), S388.	1	nein
37	AVOINE-BLONDIN, JOSIANNE; PARENT, V??RONIQUE; LAHAYE, MAGALI; HUMBERT, NAGO; DUVAL, MICHEL; SULTAN, SERGE (2017): Identifying domains of quality of life in children with cancer undergoing palliative care: A qualitative study with professionals. In: <i>PALLIAT SUPPORT CARE</i> 15 (5), S. 565–574. DOI: 10.1017/S1478951516001048.	1	ja
38	Axelsson, B.; Sjoden, P. O. (1999): Assessment of quality of life in palliative care--psychometric properties of a short questionnaire. In: <i>ACTA ONCOL</i> 38 (2), S. 229–237.	1	ja
39	Ayala, Nelly C.; Edwards, Todd C.; Patrick, Donald L. (2014): Youth Quality of Life Instruments. In: Alex C. Michalos (Hg.): <i>Encyclopedia of quality of life and well-being research</i> . Dordrecht: Springer, S. 7291–7293.	1	ja
40	Badgwell, Brian; Krouse, Robert; Cormier, Janice; Guevara, Caesar; Klimberg, V. Suzanne; Ferrell, Betty (2012): Frequent and early death limits quality of life assessment in patients with advanced malignancies evaluated for palliative surgical intervention. In: <i>Annals of surgical oncology</i> 19 (12), S. 3651–3658. DOI: 10.1245/s10434-012-2420-5.	1	ja
41	Baernholdt, Marianne; Campbell, Cathy L.; Hinton, Ivora D.; Guofen Yan; Lewis, Erica (2015): Quality of Hospice Care. In: <i>J NURS CARE QUAL</i> 30 (3), S. 247–253. DOI: 10.1097/NCQ.0000000000000108.	1	ja
42	Bailey, Cara; Kinghorn, Philip; Orlando, Rosanna; Armour, Kathy; Perry, Rachel; Jones, Louise; Coast, Joanna (2016): 'The ICECAP-SCM tells you more about what I'm going through': A think-aloud study measuring quality of life among patients receiving supportive and palliative care. In: <i>PALLIAT MED</i> 30 (7), S. 642–652. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/954187254 . DOI: 10.1177/0269216315624890.	1	ja
43	BANAT, A.; GEORGE, W., Neues Palliativ-Qualitätssiegel für Krankenhaus und stationäre Pflegeeinrichtung, In: <i>pflegen: palliativ</i> 2014, S. 46-47.	2	Ja
44	Banat, A.; George, W., Prädikat: Palliativ-Freundlich, In: <i>Die Schwester Der Pfleger</i> 2014, S. 1024-1025. CareLit	2	Ja
45	Banfield, Maree (2011): Palliative care outcomes collaboration: improving the quality of palliative care using routine, standard patient assessments: Research Online. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/1086597452 .	3	Ja
46	Barbera, Lisa; Hsien Seow; Sutradhar, Rinku; Chu, Anna; Burge, Fred; Fassbender, Konrad et al. (2015): Quality Indicators of End-of-Life Care in Patients With Cancer: What Rate Is Right? In: <i>J ONCOL PRACT</i> 11 (3), e279-85. DOI: 10.1200/JOP.2015.004416.	1	ja
47	Barbera, Lisa; Paszat, Lawrence; Chartier, Carole (2005): Death in hospital for cancer patients: an indicator of quality of end-of-life care. In: <i>PALLIAT MED</i> 19 (5), S. 435–436. DOI: 10.1177/026921630501900515.	1	ja

48	Barbera, Lisa; Seow, Hsien; Sutradhar, Rinku; Chu, Anna; Burge, Fred; Fassbender, Konrad et al. (2015): Quality Indicators of End-of-Life Care in Patients With Cancer: What Rate Is Right? In: <i>J ONCOL PRACT</i> 11 (3), e279-87. DOI: 10.1200/JOP.2015.004416.	1	ja
49	Barl??sius, Eva; Beetz, Stephan; Neu, Claudia (2008): Lebensqualität und Infrastruktur. Das Konzept der Lebensqualität. Online verfügbar unter https://openagrar.bmel-forschung.de/receive/timport_mods_00009148 .	2	Nein
50	BARTELS, S., Verbesserung der Lebensqualität ein klares Ziel?, <i>Pflegezeitschrift</i> 2006, S. 291-294	2	Nein
51	Barth, Ines (2002): Hospizarbeit. Sterbebegleitung unter Berücksichtigung der Qualitätssicherung: KDA (Thema / Kuratorium Deutsche Altershilfe, 178). Online verfügbar unter http://digitale-objekte.hbz-nrw.de/storage/2005/12/30/file_311/1039321.pdf .	3	Nein
52	Barth, Rüdiger; Binnewitt, Nicole (2014): Palliativversorgung im Kinder- und Jugendhospiz. Leben und Lachen--Sterben und Trauern. In: <i>Pflege Zeitschrift</i> 67 (11), S. 656–659. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/25608329 .	1	Nein
53	Bassett C; McSherry R (1996): Quality assurance and the palliative care team. In: <i>NURS STAND</i> 10 (23), S. 45–47. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107369833&site=ehost-live .	2	Nein
54	Baumann-Hoelzle, Ruth; Abraham, Andrea; EDR: (2013): Brennpunkt Lebensqualitaet. Verteilungsfragen im Gesundheitswesen und das QALY-Konzept. In: <i>Bioethica Forum. Schweizer Zeitschrift fuer Biomedizinische Ethik</i> VOLUME / ISSUE: 6 (2). Online verfügbar unter http://www.idem.uni-goettingen.de/ethmed.html?tx_find_find%5Bid%5D=ND:17656 .	1	ja
55	Baumgärtner-Griffiths, L.; MEHR LEBENSQUALITÄT DURCH MODERNE KONZEPTE DES PFLEGEHEIMBAUS?, <i>Pflegen</i> 2017, S. 30-34 Carelit	2	Ja
56	Baumrucker, Steven J. (2004): The Palliative Care Quality of Life Instrument (PQLI): a new tool for measuring quality of life. In: <i>AM J HOSP PALLIAT MED</i> 21 (2), S. 87–89. DOI: 10.1177/104990910402100203.	1	ja
57	Bausewein, C.; Le Grice, C.; Simon, S. T.; Higginson, I. J. (2010): Die Verwendung der Palliative Care Outcome Scale in der klinischen Betreuung und in der Forschung: ein Systematic review. In: <i>Palliativmedizin</i> 11 (05). DOI: 10.1055/s-0030-1265496.	1	nein
58	Bausewein, Claudia; Daveson, Barbara A.; Currow, David C.; Downing, Julia; Deliens, Luc; Radbruch, Lukas et al. (2016): EAPC White Paper on outcome measurement in palliative care: Improving practice, attaining outcomes and delivering quality services - Recommendations from the European Association for Palliative Care (EAPC) Task Force on Outcome Measurement. In: <i>PALLIAT MED</i> 30 (1), S. 6–22. DOI: 10.1177/0269216315589898.	1	ja
59	Becker, S.; HILDE bewertet Lebensqualität bei Demenz individuel, <i>Altenheim</i> 2010, S.16-19	2	Nein
60	Becker, S.; Kruse, A.; Schr??der, J.; Seidl, U. (2005): Das Heidelberger Instrument zur Erfassung von Lebensqualität bei Demenz (H.I. L.DE.). Dimensionen von Lebensqualität und deren Operationalisierung. In: <i>Zeitschrift für Gerontologie und Geriatrie</i> 38 (2), S. 108–121. DOI: 10.1007/s00391-005-0297-7.	1	ja

61	Becker, Stefanie; Kaspar, Roman; Kruse, Andreas (2011): H.I.L.DE. Heidelberger Instrument zur Erfassung der Lebensqualität demenzkranker Menschen (H.I.L.DE.): Huber. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0236565&stats=PAM&isFullView=true .	1	Nein
62	Beckie, Theresa M.; Hayduk, Leslie A. (1997): Measuring Quality of Life. In: <i>Social Indicators Research</i> 42 (1), S. 21–39. DOI: 10.1023/A:1006881931793.	1	ja
63	Bellebaum, Alfred; Barheier, Klaus (1994): Lebensqualitaet. Ein Konzept fuer Praxis und Forschung.: Westdeutscher Verlag. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0087474&stats=PAM&isFullView=true .	1	Nein
64	Benini, Franca; Spizzichino, Marco; Trapanotto, Manuela; Ferrante, Anna (2008): Pediatric palliative care. In: <i>Italian journal of pediatrics</i> 34 (1), S. 4. DOI: 10.1186/1824-7288-34-4.	1	ja
65	Benitez-Rosario, Miguel Angel; Castillo-Padrós, Manuel; Garrido-Bernet, Belén; Ascanio-León, Belen (2012): Quality of Care in Palliative Sedation: Audit and Compliance Monitoring of a Clinical Protocol. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 44 (4), S. 532–541. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2011.10.029.	1	ja
66	Bentur, Netta; Resnizky, Shirli (2005): Validation of the McGill Quality of Life Questionnaire in home hospice settings in Israel. In: <i>PALLIAT MED</i> 19 (7), S. 538–544. DOI: 10.1191/0269216305pm1052oa.	2	ja
67	Beretta, Silvia; Polastri, Daniela; Clerici, Carlo Alfredo; Casanova, Michela; Cefalo, Graziella; Ferrari, Andrea et al. (2010): End of life in children with cancer: experience at the pediatric oncology department of the istituto nazionale tumori in Milan. In: <i>PEDIATR BLOOD CANCER</i> 54 (1), S. 88–91. DOI: 10.1002/pbc.22284.	1	ja
68	Berger, Jeffrey T. (2015): The Unfinished Business of Developing Standards for End-of-Life Care: Leveraging Quality Improvement and Peer Review. In: <i>The American journal of bioethics : AJOB</i> 15 (8), S. 50–51. DOI: 10.1080/15265161.2015.1045091.	1	ja
69	Berger, Judith; Lindena, Gabriele; Radbruch, Lukas (2015): Qualitätsindikatoren in der Versorgung von Palliativpatienten im Rahmen des Nationalen Hospiz- und Palliativregisters (NHPR): German Medical Science GMS Publishing House; Düsseldorf. Online verfügbar unter http://www.egms.de/static/de/meetings/dkvf2015/15dkvf254.shtml .	2	s. URL
70	Berger, Judith; Lindena, Gabriele; Radbruch, Lukas: Qualitätsindikatoren in der Versorgung von Palliativpatienten im Rahmen des Nationalen Hospiz- und Palliativregisters (NHPR). Unter Mitarbeit von Deutsches Netzwerk Versorgungsforschung, online verfügbar unter: https://www.egms.de/static/de/meetings/dkvf2015/15dkvf254.shtml	2	s. URL
71	Berghaus, D.; Schütz, A.; Hammer, U.; Gaser, E.; Wedding, U.; Meißner, W. (2019): Qualitätssicherung in der spezialisierten ambulanten Palliativversorgung (QUAPS) – Praktikabilität eines Fragebogens. In: <i>Der Schmerz</i> . DOI: 10.1007/s00482-019-0363-5.	1	ja
72	Berglund A; Claesson D; Kr??ldrup R (2006): Quality of life: young people's interpretation of the concept. In: <i>VARD I NORDEN</i> 26 (3), S. 4–8. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=110136231&site=ehost-live .	1	Ja

73	Bergstraesser, Eva (2013): Pediatric palliative care—when quality of life becomes the main focus of treatment. In: <i>European Journal of Pediatrics</i> 172 (2), S. 139–150. DOI: 10.1007/s00431-012-1710-z.	1	ja
74	Berth, Hendrik; Klein, Constantin; Balck, Friedrich (2011): Begriffsbestimmungen. Gesundheit, Krankheit, Wohlbefinden und Lebensqualität Berth, Hendrik; Balck, Friedrich (Ed.), <i>Gesundheit - Religion - Spiritualität. Konzepte, Befunde und Erklärungsansätze</i> (S. 47-64). Weinheim: Juventa. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsynindex+dfk%3A0241869&stats=PAM&isFullView=true .	2	Nein
75	Berthold, Daniel; Gramm, Jan (2019): Transferarbeit: Psychotherapeutische Interventionen am Lebensende. In: <i>PiD - Psychotherapie im Dialog</i> 20 (01), S. 32–36. DOI: 10.1055/a-0644-6324.	2	nein
76	Berzon, R. A.; Donnelly, M. A.; Simpson, R. L.; Simeon, G. P.; Tilson, H. H. (1995): Quality of life bibliography and indexes: 1994 update. In: <i>Quality of Life Research</i> 4 (6), S. 547–569. DOI: 10.1007/BF00634750.	1	ja
77	Bhattacharjee, Atanu; Turkar, Siddharth; Talreja, Vikas; Patil, Vijay; Chandrasekharan, Arun; Prabhash, Kumar et al. (2018): Quality of life and quality-adjusted time without toxicity in palliatively treated head-and-neck cancer patients. Online verfügbar unter https://www.livivo.de/doc/M30430094 .	1	ja
78	Bianco, A.; Scuticchio, D.; Piva Merli, M.; Bertelli, M. O. (2017): QuIQ (quick instrument for quality of life): A new instrument for a rapid assessment of generic quality of life. In: <i>European Psychiatry</i> 41, S156. DOI: 10.1016/j.eurpsy.2017.01.2021.	1	ja
79	Bigby, Christine; Knox, Marie; Beadle-Brown, Julie; Bould, Emma (2014): Identifying good group homes: qualitative indicators using a quality of life framework. In: <i>INTELLECT DEV DISABIL</i> 52 (5), S. 348–366. DOI: 10.1352/1934-9556-52.5.348.	1	ja
80	Bitschnau, K. W., Beziehung, Haltung, Kommunikation und Qualität, <i>Die Hospiz Zeitschrift</i> 2012, S. 20-22.	2	nein
81	Björnsdottir, Sv; Jonsson, Sh; Valdimarsdottir, Ua (2014): Mental health indicators and quality of life among individuals with musculoskeletal chronic pain: a nationwide study in Iceland. In: <i>SCAND J RHEUMATOL</i> 43 (5), S. 419–423. DOI: 10.3109/03009742.2014.881549.	1	ja
82	Black, Brianna; Herr, Keela; Fine, Perry; Sanders, Sara; Tang, Xiongwen; Bergen-Jackson, Kimberly et al. (2011): The Relationships among Pain, Nonpain Symptoms, and Quality of Life Measures in Older Adults with Cancer Receiving Hospice Care. In: <i>Pain Medicine</i> 12 (6), S. 880–889. DOI: 10.1111/j.1526-4637.2011.01113.x.	1	ja
83	Blazeby, J. M.; Williams, M. H.; Brookes, S. T.; Alderson, D.; Farndon, J. R. (1995): Quality of life measurement in patients with oesophageal cancer. In: <i>Gut</i> 37 (4), S. 505–508. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/1382901 .	1	ja
84	Block EM; Casarett DJ; Spence C; Gozalo P; Connor SR; Teno JM (2010): Got volunteers? Association of hospice use of volunteers with bereaved family members' overall rating of the quality of end-of-life care. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 39 (3), S. 502–506. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2009.11.310.	1	ja

85	Board, Institute of Medicine and National Research Council National Cancer Policy; Foley, Kathleen M.; Gelband, Hellen (2001): Quality of Care and Quality Indicators for End-of-Life Cancer Care: Hope for the Best, Yet Prepare for the Worst: National Academies Press (US). Online verfügbar unter https://www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK223541/ .	1	s. URL
86	BOCK, C.; Im Fokus: Das Instrument Qualidem Lebensqualität einschätzen und gezielt fördern, Pflegezeitschrift 2012, S. 544-548 CareLit	1	nein
87	Böhmer, Sonja; Kohlmann, Thomas (2000): Verfahren zur Bewertung von Gesundheitszuständen und Lebensqualität Cieza, Alarcos; Bullinger, Monika; von Steinb??chel, Nicole (Ed.), Lebensqualität und Gesundheitsökonomie in der Medizin. Konzepte, Methoden, Anwendung (S. 53-72).	1	nein
88	Böhmer, Sonja; Ravens-Sieberer, Ulrike (2005): Das Konzept der Lebensqualität in der gesundheitsbezogenen Forschung. In: In R. Schwarzer (Hrsg.) Enzyklopädie der Psychologie. Gesundheitspsychologie (S. 370–386).	1	nein
89	Boggatz, T.; LEBENSQUALITÄT BEI MENSCHEN MIT DEMENZ, Zeitschrift für Gerontologie und Ethik 2015 S. 28-34	2	nein
90	Boggatz, Thomas, Quality of life in old age - a concept analysis. In: INT J OLDER PEOPLE NURS, 2016, S. 55–69. DOI: 10.1111/opn.12089.	2	ja
91	Bohnet, N. L., Quality assurance as an ongoing component of hospice care. In: QRB 1982, S. 7–11. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/6804917 .	1	nein
92	Bond AE (1996): Quality of life. Quality of life for critical care patients: a concept analysis. In: AM J CRIT CARE 5 (4), S. 309–313. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107381194&site=ehost-live .	2	nein
93	Bond, S. (2003): Responses to: 'Using satisfaction to measure the quality of palliative care: a review of the literature' by F. Aspinall, J. Addington-Hall, R. Hughes & I.J. Higginson. In: J ADV NURS 43 (5), S. 533–534. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/12919273 . DOI: 10.1046/j.1365-2648.2003.02750_3.x.	1	nein
94	Bondolfi, Alberto (2001): Die Lebensqualität in der Palliative Care: eine Betrachtung aus ethischer Sicht, In: Managed Care, S. 25-27	1	ja
95	Borasio, Gian (2011): Was ist Lebensqualität in der Palliativmedizin? In: Arzneimittelforschung 61 (11), S. 637–638. DOI: 10.1055/s-0031-1300567.	1	ja
96	Borchard, Katel A.; Hewitt, Peter M.; Wotherspoon, Simon; Scott, Alan R. (2006): Australian Vascular Quality of Life Index (AUSVIQUOL): a pilot study of a disease-specific quality of life measure. In: ANZ journal of surgery 76 (4), S. 208–213. DOI: 10.1111/j.1445-2197.2006.03697.x.	1	ja
97	Borck, S., Seelsorge in der Palliativmedizin, 2006. https://link.springer.com/content/pdf/10.1007%2Fs00103-006-0073-x.pdf	1	ja
98	Boreham,P.; Povey, J.; et.al., An alternative measure of social wellbeing: analysing the key conceptual and statistical components of quality of life, In: Australian Journal of Social 2013, S. 151-172.	1	ja
99	Bork, E.; Konzept der Lebensqualität gewinnt an Bedeutung, Die Schwester Der Pfleger 2009, S.152-156 CareLit	2	ja

100	Borst JM: An exercise program for cancer patients: physical and emotional well-being as indicators of quality of life. Michigan State University. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=109846202&site=ehost-live .	1	nein
101	Boudreau, Julie ??melie; Dub, Anik (2014): Quality of life in end stage renal disease: A concept analysis. In: CANNT J 24 (1), S. 12–20. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=104046526&site=ehost-live .	1	ja
102	Bovero, A.; Leombruni, P.; Miniotti, M.; Rocca, G.; Torta, R. (2016): Spirituality, quality of life, psychological adjustment in terminal cancer patients in hospice. In: EUR J CANCER CARE 25 (6), S. 961–969. DOI: 10.1111/ecc.12360.	1	ja
103	Bowers, Ben (2012): Quality indicators to measure end-of-life care. In: Nursing times 108 (34-35), S. 21–22. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/22953421 .	1	nein
104	Bowling, Ann; Stenner, Paul (2011): Which measure of quality of life performs best in older age? A comparison of the OPQOL, CASP-19 and WHOQOL-OLD. In: Journal of epidemiology and community health 65 (3), S. 273–280. Online verfügbar unter http://www.jstor.org/stable/41150963 .	1	ja
105	Bowman, K. W.; Martin, D. K.; Singer, P. A. (2000): Quality end-of-life care. In: J EVAL CLIN PRACT 6 (1), S. 51–61. DOI: 10.1046/j.1365-2753.2000.00232.x.	1	ja
106	Boyd, M. J. (1999): Day hospice - Enhancing the quality of life. In: J PALLIAT CARE 15 (3), S. 66.	2	nein
107	BRACHT, I.; Lebensqualität als Auftrag, Blätter der Wohlfahrtspflege 2015,S.16-18	3	ja
108	Brady, Marianne J.; Cella, David (1999): Assessing quality of life in palliative care. In: Charles F. Gunten (Hg.): Palliative Care and Rehabilitation of Cancer Patients. Boston, MA: Springer US (C.T.A.R, v. 100), S. 203–216. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-1-4615-5003-7_11 .	1	nein
109	Brandenburg, H. (2011): Konzepte, Befunde und Hintergründe zur Messung von Lebensqualität bei Menschen mit (schwerer) Demenz. Measurement of Quality of Life in Severe Dementia: Concepts and Results. In: Das Gesundheitswesen 73 (12), S. 865. DOI: 10.1055/s-0031-1276924.	1	ja
110	Brandenburg, H. (2013): Lebensqualität von Menschen mit schwerer Demenz in Pflegeoasen. In: Zeitschrift für Gerontologie und Geriatrie 46 (5), S. 417–424. DOI: 10.1007/s00391-012-0396-1.	1	ja

111	Brans, B.; Lambert, B.; Beule, E. de; Winter, F. de; van Belle, S.; van Vlierberghe, H. et al. (2002): Quality of life assessment in radionuclide therapy: a feasibility study of the EORTC QLQ-C30 questionnaire in palliative (131)I-lipiodol therapy. In: European journal of nuclear medicine and molecular imaging 29 (10), S. 1374–1379. DOI: 10.1007/s00259-002-0918-y.	1	ja
112	Brasel, Karen J. (2007): Quality-of-life assessment in palliative care. In: AM J HOSP PALLIAT CARE 24 (3), S. 231–235. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106166251&site=ehost-live . DOI: 10.1177/1049909107301778.	1	ja
113	Brater, Michael; Ackermann, Stefan; Lang, Rolf; Hartmann, Elisa; Maurus, Anna; Elsässer, Peter et al. (2016): Menschen entwickeln Qualitäten: Qualitätsmanagement nach dem GAB-Verfahren; ein Leitfaden für pädagogische und soziale Arbeitsfelder: W. Bertelsmann Verlag (6; das GAB-Verfahren zur Qualitätsentwicklung). Online verfügbar unter https://www.ssoar.info/ssoar/bitstream/document/53231/1/ssoar-2016-brater_et_al-Menschen_entwickeln_Qualitaeten_Qualitaetsmanagement_nach.pdf .	2	s. URL
114	Brathuhn, Sylvia; Mohr, Caroline (2013): Qualitätskriterien - Was wünschen sich krebskranke Menschen vom palliativen Versorgungssystem? In: Palliativmedizin 14 (04), S. 142–144. DOI: 10.1055/s-0033-1352606.	1	ja
115	Bray, Yvonne; Wright-St Clair, Valerie; Goodyear-Smith, Felicity (2018): Exploring the lived experience of migrants dying away from their country of origin. In: Quality of life research : an international journal of quality of life aspects of treatment, care and rehabilitation 27 (10), S. 2647–2652. DOI: 10.1007/s11136-018-1909-1.	1	ja
116	Breen, Lauren J.; Aoun, Samar M.; O'Connor, Moira (2015): The effect of caregiving on bereavement outcome: study protocol for a longitudinal, prospective study. In: BMC palliative care 14, S. 6. DOI: 10.1186/s12904-015-0009-z.	1	ja
117	Bretscher, Mary; Rummans, Teresa; Sloan, Jeff; Kaur, Judith; Bartlett, Ann; Borkenhagen, Lynn; Loprinzi, Charles (1999): Quality of life in hospice patients: A pilot study. In: Psychosomatics 40 (4), S. 309–313. DOI: 10.1016/S0033-3182(99)71224-7.	1	ja
118	Bridge, Marie; Roughton, D. I.; Lewis, Susan; Barelds, Janine; Brenton, Sava; Cotter, Sherree et al. (2002): Using caregivers-as-proxies to retrospectively assess and measure quality of dying of palliative care clients. In: AM J HOSP PALLIAT MED 19 (3), S. 193–199. DOI: 10.1177/104990910201900311.	1	ja
119	Brijoux, T.; Kricheldorf, C.; Familienbegleitung bringt mehr Lebensqualität, Neue Caritas 2014, S. 14-16 Volltext unter: https://www.caritas.de/neue-caritas/heftarchiv/jahrgang2014/artikel/familienbegleitung-bringt-mehr-lebensqualitaet	3	s. URL
120	Brizzi, Kate; Lindvall, Charlotta; Zupanc, Sophia (2019): Natural Language Processing to Assess End-of-Life Quality Indicators in Breast Cancer Patients with Leptomeningeal Disease (SA528C). In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 57 (2), S. 454–455. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2018.12.206.	1	ja

121	Broadhurst, Kathleen; Harrington, Ann (2016): A mixed method thematic review: the importance of hope to the dying patient. In: Journal of advanced nursing 72 (1), S. 18–32. DOI: 10.1111/jan.12765.	1	ja
122	Brodisch, P.; Ängste runter, Lebensqualität rauf, Das Band 2016, S. 24-25	3	ja
123	Brown, Clair (2015): Quality of Life, Measurements of. In: Daniel Thomas Cook und J. Michael Ryan (Hg.): The Wiley Blackwell encyclopedia of consumption and consumer studies, Bd. 44. Chichester, West Sussex: Wiley-Blackwell, S. 1–3.	1	nein
124	Brown, Edwina A. (2012): QUALITY OF LIFE AT END OF LIFE. In: J RENAL CARE 38, S. 138–144. DOI: 10.1111/j.1755-6686.2012.00271.x.	1	ja
125	Brown, J.; Thorpe, H.; Napp, V.; Fairlamb, D. J.; Gower, N. H.; Milroy, R. et al. (2005): Assessment of quality of life in the supportive care setting of the big lung trial in non-small-cell lung cancer. In: J CLIN ONCOL 23 (30), S. 7417–7427. DOI: 10.1200/JCO.2005.09.158.	1	ja
126	Brügger, Urs (2013): Lebensqualitätsmessungen als eine Grundlage für Entscheidungen im Gesundheitswesen, Bioethica Forum, S: 44-51	1	ja
127	Bruera, Eduardo (1996): Quality assurance in palliative care — a growing “must”? In: Supportive Care in Cancer 4 (3), S. 157. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/8739645 . DOI: 10.1007/BF01682332.	1	ja
128	Bruera, Eduardo (2006): Poor correlation between physician and patient assessment of quality of life in palliative care. In: NATURE CLIN PRACT ONCOL 3 (11), S. 592–593. DOI: 10.1038/ncononc0635.	1	ja
129	Brügger, S.; Jaquier, A.; Sottas, B., An wen richtet sich Palliative Care und wer ist ausgeschlossen? Definitionen und Einsatzgebiete von Palliative Care, In: palliative-ch 2015, Heft 4, S. 25-30. https://www.researchgate.net/publication/317381335_An_wen_richtet_sich_Palliative_Care_und_wer_ist_ausgeschlossen	1	ja
130	BRÜHL, BIRGIT (2006): Qualitätsmanagement des Hospizes - Radebeul. In: Hospizdienste und Palliativmedizin 2 (1/2). Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2006/67893.pdf .	2	nein
131	Brumhard, Heide: Hospize und Palliativstationen - Arbeitsteilung und Vernetzung, Wege zur Qualitätssicherung im Dienste eines gemeinsamen Zieles am Beispiel von 6 Einrichtungen in Nordrhein-Westfalen. Online verfügbar unter http://digitale-objekte.hbz-nrw.de/storage/2008/10/14/file_252/2553398.pdf .	2	nein

132	Brundage, Michael; Bass, Brenda; Davidson, Judith; Queenan, John; Beznak, Andrea; Ringash, Jolie et al. (2011): Patterns of reporting health-related quality of life outcomes in randomized clinical trials: implications for clinicians and quality of life researchers. In: Quality of Life Research 20 (5), S. 653–664. DOI: 10.1007/s11136-010-9793-3.	1	ja
133	Brush, Sidney S. (1999): Quality of Life in the Hospice Patient: ScholarWorks@GVSU. Online verfügbar unter https://scholarworks.gvsu.edu/theses/506 .	2	ja
134	Buchan, J. E.F. (2003): Responses to: 'Using satisfaction to measure the quality of palliative care: a review of the literature' by F. Aspinall, J. Addington-Hall, R. Hughes & I.J. Higginson. In: J ADV NURS 43 (5), S. 531–532. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/12919271 . DOI: 10.1046/j.1365-2648.2003.02750_1.x.	1	ja
135	Buchanan, David R.; O'Mara, Ann M.; Kelaghan, Joseph W.; Sgambati, Maria; McCaskill-Stevens, Wortia; Minasian, Lori (2007): Challenges and recommendations for advancing the state-of-the-science of quality of life assessment in symptom management trials. In: Cancer 110 (7), S. 1621–1628. DOI: 10.1002/cncr.22893.	1	ja
136	Buchinger, S.; Die selbstdefinierte Lebensqualität erreichen, Pflegezeitschrift 2014, S. 736-739	2	nein
137	Bufford, Rodger K.; Paloutzian, Raymond F.; Ellison, Craig W. (1991): Norms for the Spiritual Well-Being Scale. In: Journal of Psychology and Theology 19 (1), S. 56–70. DOI: 10.1177/009164719101900106.	1	ja
138	Buja, Alessandra; Rivera, Michele; Baldo, Vincenzo; Soattin, Marta; Rizzolo, Ylenia; Zamengo, Giuseppe et al. (2019): Palliative care quality measures: an exploratory study. In: BMJ supportive & palliative care. DOI: 10.1136/bmjspcare-2018-001679.	1	ja
139	Bull J; Zafar SY; Wheeler JL; Harker M; Gblokpor A; Hanson L et al. (2010): Establishing a Regional, Multisite Database for Quality Improvement and Service Planning in Community-Based Palliative Care and Hospice. In: J PALLIAT MED 13 (8), S. 1013–1020. DOI: 10.1089/jpm.2010.0017.	1	ja
140	Bullinger M (1992): Quality of life assessment in palliative care. In: J PALLIAT CARE 8 (3), S. 34–39. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107460456&site=ehost-live .	1	nein
141	Bullinger, M. (2006): Methodische Grundlagen und Aspekte der Lebensqualität. In: Deutsche medizinische Wochenschrift (1946) 131 (19 Suppl 1), S 5-7, online verfügbar unter: https://www.thieme-connect.com/products/ejournals/html/10.1055/s-2006-941732 , DOI: 10.1055/s-2006-941732.	1	Ja, URL
142	Bullinger, M.; Mehnert, A.; Bergelt, C. (2010): Erfassung der Lebensqualität in der Onkologie. In: Jörg Rüdiger Siewert (Hg.): Onkologische Chirurgie. 3. Aufl. Berlin: Springer (Praxis der Viszeralchirurgie, Onkologische Chirurgie, Ed. 3), S. 397–408. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-3-642-03808-2_34 .	1	nein

143	Bullinger, M.; Ravens-Sieberer, U. (1995): Grundlagen, Methoden und Anwendungsgebiete der Lebensqualitätsforschung bei Kindern. In: Praxis der Kinderpsychologie und Kinderpsychiatrie 44 (10), S. 391–399. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/8975234 .	1	ja
144	Bullinger, Monika (1997): Entwicklung und Anwendung von Instrumenten zur Erfassung der Lebensqualität. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsynindex+dfk%3A0120090&stats=PAM&isFullView=true .	1	ja
145	Bullinger, Monika (1997): Lebensqualitätsforschung. Bedeutung, Anforderung, Akzeptanz: Schattauer. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsynindex+dfk%3A0116851&stats=PAM&isFullView=true .	1	nein
146	Bullinger, Monika (2000): Lebensqualität - Aktueller Stand und neuere Entwicklungen der internationalen Lebensqualitätsforschung Cieza, Alarcos; Bullinger, Monika; von Steinbüchel, Nicole; P??ppel, Ernst (Ed.), Lebensqualität und Gesundheitsökonomie in der Medizin. Konzepte, Methoden, Anwendung (S. 13-24). Landsberg/Lech: ecomed. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsynindex+dfk%3A0140675&stats=PAM&isFullView=true .	1	nein
147	Bullinger, Monika (2014): Das Konzept der Lebensqualität in der Medizin--Entwicklung und heutiger Stellenwert. In: Zeitschrift für Evidenz, Fortbildung und Qualität im Gesundheitswesen 108 (2-3), S. 97–103. DOI: 10.1016/j.zefq.2014.02.006.	1	ja
148	Bullinger, Monika; Kirchberger, Inge; Steinbüchel, Nicole von (2000): Die Münchner-Lebensqualitäts-Dimensionen-Liste (MLDL) und der Fragebogen "Alltagsleben" Cieza, Alarcos; Bullinger, Monika; von Steinbüchel, Nicole; P??ppel, Ernst (Ed.), Lebensqualität und Gesundheitsökonomie in der Medizin. Konzepte, Methoden, Anwendung (S. 111-123). Landsberg/Lech: ecomed. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsynindex+dfk%3A0140681&stats=PAM&isFullView=true .	1	nein
149	Bullinger, Monika; Ravens-Sieberer, Ulrike (2001): Diagnostik der Lebensqualität Baumann, Urs; Freyberger, Harald J. (Ed.), Psychodiagnostik in Klinischer Psychologie, Psychiatrie, Psychotherapie (S. 246-257). Stuttgart: Thieme. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsynindex+dfk%3A0146226&stats=PAM&isFullView=true .	1	nein
150	Bulmahn, Thomas (2002): Lebensqualitätsforschung: Traditionen und neuere Entwicklungen. In: Thomas Bulmahn (Hg.): Lebenswerte Gesellschaft. Freiheit, Sicherheit und Gerechtigkeit im Urteil der Bürger. Wiesbaden: VS Verlag für Sozialwissenschaften (Studienbücher zur Sozialwissenschaft), S. 20–31. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-3-322-91637-2_2 .	1	nein
151	Bulushi, Asma Mohammad Younis Nizar Al; Critchley, Kim A. (2015): EVALUATION OF QUALITY OF LIFE INSTRUMENTS IN A PALLIATIVE CARE CONTEXT: AN INTEGRATIVE LITERATURE REVIEW. In: MIDDLE EAST J NURS 9 (3), S. 24–30. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=109590381&site=ehost-live .	1	ja
152	Bunzel, B. (1991): Lebensqualitätsforschung in klinischen Studien: Was ist, wie misst man Lebensqualität? In: Wiener klinische Wochenschrift 103 (11), S. 326–331. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/1858383 .	2	nein

153	Busolo, David; Woodgate, Roberta (2015): Palliative care experiences of adult cancer patients from ethnocultural groups: a qualitative systematic review protocol. In: JBI database of systematic reviews and implementation reports 13 (1), S. 99–111. DOI: 10.11124/jbisrir-2015-1809.	1	ja
154	Büssing, Arndt; Lux, Eberhard; Janko, Annina; Kopf, Andreas (2011): Psychosoziale und spirituelle Bedürfnisse bei Patienten mit chronischen Schmerz- und Krebserkrankungen. In: DZO 43 (02), S. 69–73. DOI: 10.1055/s-0030-1257626.	2	ja
155	Butow, P.; Coates, A.; Dunn, S.; Bernhard, J.; H??rny, C. (1991): On the receiving end. IV: Validation of quality of life indicators. In: Annals of oncology : official journal of the European Society for Medical Oncology 2 (8), S. 597–603. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/1793727 .	1	ja
156	Buzgova, Radka; Kozakova, Radka; Sikorova, Lucie; Jarosova, Darja (2017): Measuring quality of life of cognitively impaired elderly inpatients in palliative care: psychometric properties of the QUALID and CILQ scales. In: Aging & mental health 21 (12), S. 1287–1293. DOI: 10.1080/13607863.2016.1220919.	1	ja
157	Byrd, S.; Taylor, K. (1989): Evaluating a hospice program: a practical approach. In: The American journal of hospice care 6 (1), S. 41–46. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/2713111 .	1	ja
158	Cagle JG; Rokoske FS; Durham D; Schenck AP; Spence C; Hanson LC et al. (2012): Use of electronic documentation for quality improvement in hospice. In: AM J MED QUAL 27 (4), S. 282–290. DOI: 10.1177/1062860611425103.	1	ja
159	Cagle, John G.; Munn, Jean C.; Hong, Seokho; Clifford, Maggie; Zimmerman, Sheryl (2015): Validation of the Quality of Dying-Hospice Scale. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 49 (2), S. 265–276. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2014.06.009.	1	ja
160	Cagle, John G.; Osteen, Philip; Sacco, Paul; Frey, Jodi Jacobson (2017): Psychosocial Assessment by Hospice Social Workers: A Content Review of Instruments From a National Sample. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 53 (1), S. 40–48. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2016.08.016.	1	ja
161	Caissie, A.; Zeng, L.; Nguyen, J.; Zhang, L.; Jon, F.; Dennis, K. et al. (2012): Assessment of Health-related Quality of Life with the European Organization for Research and Treatment of Cancer QLQ-C15-PAL after Palliative Radiotherapy of Bone Metastases. In: CLIN ONCOL 24 (2), S. 125–133. DOI: 10.1016/j.clon.2011.08.008.	1	ja
162	Callahan, Ann M. (2012): A Qualitative Exploration of Spiritually Sensitive Hospice Care. In: JOURNAL OF SOCIAL SERVICE RESEARCH 38 (2, SI), S. 144–155. DOI: 10.1080/01488376.2011.619425.	1	ja
163	Camenzind, M.; Hohe Lebensqualität in Schweizer Pflegeheimen, Krankenpflege 2016, S. 20-21	1	nein

164	Campbell, Cathy L.; Baernholdt, Marianne; Yan, Guofen; Hinton, Ivora D.; Lewis, Erica (2013): Racial/Ethnic Perspectives on the Quality of Hospice Care. In: AM J HOSP PALLIAT MED 30 (4), S. 347–353. DOI: 10.1177/1049909112457455.	1	ja
165	Campbell, Rebeka Watson (2015): Being discharged from hospice alive: the lived experience of patients and families. In: J PALLIAT MED 18 (6), S. 495–499. DOI: 10.1089/jpm.2014.0228.	1	ja
166	Capelas, M. L. 1.; Nabal, M. 2.; Rosa, F. C. 1.: Basic Quality Indicators for Palliative Care Services in Portugal: 1st Step - A Systematic Review. [Abstract]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftm&AN=00019505-201206000-00320 .	2	nein
167	Carlson MD; Barry C; Schlesinger M; McCorkle R; Morrison RS; Cherlin E et al. (2011): Quality of palliative care at US hospices: results of a national survey. In: MED CARE 49 (9), S. 803–809. DOI: 10.1097/MLR.0b013e31822395b2.	1	ja
168	Carlsson, Maria E.; Rollison, Britta (2003): A comparison of patients dying at home and patients dying at a hospice: sociodemographic factors and caregivers' experiences. In: Palliative & supportive care 1 (1), S. 33–39.	1	nein
169	Carpentier S; Taylor G; Cohen R (2006): Quality of life assessment in palliative care: how do patients interpret the items? In: J PALLIAT CARE 22 (3), S. 237. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106220246&site=ehost-live .	1	nein
170	Carr, A. J.; Thompson, P. W.; Kirwan, J. R. (1996): Quality of life measures. In: British journal of rheumatology 35 (3), S. 275–281.	1	ja
171	Carr, Alison J.; Gibson, Barry; Robinson, Peter G. (2001): Measuring Quality Of Life: Is Quality Of Life Determined By Expectations Or Experience? In: BMJ: British Medical Journal 322 (7296), S. 1240–1243. Online verfügbar unter http://www.jstor.org/stable/25466950 .	1	ja
172	Carr, Alison J.; Higginson, Irene J. (2001): Measuring Quality Of Life: Are Quality Of Life Measures Patient Centred? In: BMJ: British Medical Journal 322 (7298), S. 1357–1360. Online verfügbar unter http://www.jstor.org/stable/25467074 .	1	ja
173	Casarett, David; Pickard, Amy; Bailey, F. Amos; Ritchie, Christine Seel; Furman, Christian Davis; Rosenfeld, Ken et al. (2008): A nationwide VA palliative care quality measure: the family assessment of treatment at the end of life. In: J PALLIAT MED 11 (1), S. 68–75. DOI: 10.1089/jpm.2007.0104.	1	ja
174	Catane, Raphael; Cherny, Nathan (2015): Incorporating Quality of Life & Palliative Care Measures in Clinical Trial Designs. In: JOURNAL OF THORACIC ONCOLOGY 10 (9, 2), S137.	1	nein

175	Catania, G.; Beccaro, M.; Costantini, M.; Ugolini, D.; Silvestri, A. de; Bagnasco A; CONF (Hg.) (2014): 27 Quality of life assessment in palliative care. Online verfügbar unter http://hdl.handle.net/11567/811405 .	1	ja
176	Catania, Gianluca (2013): Does quality of life assessment in palliative care look like a complex screening program? In: BioMed Central Ltd. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/833763589 .	2	ja
177	Catania, Gianluca; Bagnasco, Annamaria; Zanini, Milko; Aleo, Giuseppe; Sasso, Loredana (2016): Spiritual Assessment within Clinical Interventions Focused on Quality of Life Assessment in Palliative Care: A Secondary Analysis of a Systematic Review.	2	ja
178	Catania, Gianluca; Beccaro, Monica; Costantini, Massimo; Timmins, Fiona; Zanini, Milko; Aleo, Giuseppe et al. (2016): What Are the Components of Interventions Focused on Quality-of-Life Assessment in Palliative Care Practice? A Systematic Review. In: JOURNAL OF HOSPICE & PALLIATIVE NURSING 18 (4), S. 310–316. DOI: 10.1097/NJH.0000000000000248.	1	ja
179	Catania, Gianluca; Beccaro, Monica; Costantini, Massimo; Ugolini, Donatella; Silvestri, Annalisa de; Bagnasco, Annamaria; Sasso, Loredana (2015): Effectiveness of complex interventions focused on quality-of-life assessment to improve palliative care patients outcomes: A systematic review. In: PALLIAT MED 29 (1), S. 5–21. DOI: 10.1177/0269216314539718.	1	ja
180	Catania, Gianluca; Costantini, Massimo; Beccaro, Monica; Bagnasco, Annamaria; Sasso, Loredana (2013): Does quality of life assessment in palliative care look like a complex screening program? In: HEALTH QUAL LIFE OUTCOMES 11 (1), S. 7. DOI: 10.1186/1477-7525-11-7.	1	ja
181	Cella DF (1992): Quality of life: the concept. In: J PALLIAT CARE 8 (3), S. 8–13. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107460447&site=ehost-live .	1	ja
182	Cella, D. F. (1995): Measuring quality of life in palliative care. In: Seminars in oncology 22 (2 Suppl 3), S. 73–81. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/7537908 .	2	nein
183	Cella, David F. (1992): Quality of Life: The Concept. In: J Palliat Care 8 (3), S. 8–13. DOI: 10.1177/082585979200800303.	1	nein
184	Cella, David F. (1994): Quality of life: Concepts and definition. In: Journal of Pain and Symptom Management 9 (3), S. 186–192. DOI: 10.1016/0885-3924(94)90129-5.	1	ja
185	Cella, David F. (2007): The concept of quality of life: palliative care and quality of life. In: RECHERCHE SOINS INFIRMIERS (88), S. 25–31.	2	nein
186	Cella, David; Chang, Chih-Hung; Heinemann, Allen W. (2011): Item Response Theory (IRT): Applications in Quality of Life Measurement, Analysis and Interpretation. In: Mounir Mesbah, Bernard F. Cole und Mei-Ling Ting Lee (Hg.): Statistical methods for quality of life studies. Design, measurements and	2	nein

	analysis. New York, London: Springer, S. 169–185. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-1-4757-3625-0_14 .		
187	Chan, Kwok Ying; Chan, Man Lui; Yau, Thomas Chung Cheung; Li, Cho Wing; Cheng, Hon Wai; Sham, Mau Kwong (2012): Quality of life for Hong Kong Chinese patients with advanced gynecological cancers in the palliative phase of care: A cross-sectional study. In: J PALLIAT CARE 28 (4), S. 259–266. DOI: 10.1037/t36806-000;	1	ja
188	Chang, Victor T.; Hwang, Shirley S.; Kasimis, Basil; Thaler, Howard T. (2004): Shorter symptom assessment instruments: the Condensed Memorial Symptom Assessment Scale (CMSAS). In: Cancer investigation 22 (4), S. 526–536. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/15565810 .	1	ja
189	Charlebois, Janie; Cyr, Claude (2015): Quality indicators for paediatric palliative care. In: PAEDIATR CHILD HEALTH (1205-7088) 20 (3), S. 145–147. DOI: 10.1093/pch/20.3.145.	1	ja
190	Charlton, R. (1996): Medical education--addressing the needs of the dying child. In: 0269-2163 10 (3), S. 240–246. DOI: 10.1177/026921639601000308.	2	ja
191	Chen, Hongbin; Haley, William E.; Robinson, Bruce E.; Schonwetter, Ronald S. (2003): Decisions for hospice care in patients with advanced cancer. In: Journal of the American Geriatrics Society 51 (6), S. 789–797.	1	ja
192	Cheng, Shao-Yi; Dy, Sydney; Hu, Wen-Yu; Chen, Ching-Yu; Chiu, Tai-Yuan (2012): Factors Affecting the Improvement of Quality of Dying of Terminally Ill Patients with Cancer through Palliative Care: A Ten-Year Experience. In: J PALLIAT MED 15 (8), S. 854–862. DOI: 10.1089/jpm.2012.0033.	1	ja
193	Choi, J. Y.; Kong, K. A.; Chang, Y. J.; Jho, H. J.; Ahn, E. M.; Choi, S. K. et al. (2018): Effect of the duration of hospice and palliative care on the quality of dying and death in patients with terminal cancer: A nationwide multicentre study. In: European journal of cancer care 27 (2), e12771. DOI: 10.1111/ecc.12771.	1	ja
194	Choi, Yoon Kyung (2010): The effect of music and muscle relaxation on anxiety, fatigue, and quality of life in family caregivers of hospice patients. In: J Music Ther 47 (1), S. 53–69. DOI: 10.1093/jmt/47.1.53.	1	ja
195	Chong, P. H.; De Castro Molina, J. A.; Teo, K.; Tan, W. S. (2018): Paediatric palliative care improves patient outcomes and reduces healthcare costs: evaluation of a home-based program. In: BMC PALLIAT CARE 17, 1-N.PAG. DOI: 10.1186/s12904-017-0267-z.	2	ja
196	Choosing a Quality of Life Measure for Your Study (2009). In: Stephen John Walters (Hg.): Quality of life outcomes in clinical trials and health-care evaluation. A practical guide to analysis and interpretation. Chichester, U.K.: John Wiley & Sons (Statistics in practice), S. 31–53.	2	nein
197	Chow, Edward ÄHrsg.Ü; Merrick, Joav (Hg.) (2010): Advanced cancer. Pain and quality of life: Nova Science Publ (Health and human development). Online verfügbar unter http://digitale-objekte.hbz-nrw.de/storage2/2014/03/08/file_1/5518990.pdf .	2	nein

198	Chu, Dominic; Nguyen, Jasmine; Koo, Kaitlin; Zeng, Liang; Bedard, Gillian; Lam, Henry et al. (2013): An Update on the Quality of Life Measurements in Lung Cancer Patients Receiving Palliative Radiotherapy: A Literature Review. In: World journal of oncology 4 (2), S. 67–73. DOI: 10.4021/wjon591w.	1	ja
199	Chung MC; Killingworth A; Nolan P (1997): A critique of the concept of quality of life. In: INT J HEALTH CARE QUAL ASSUR 10 (2-3), S. 80–84. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107296908&site=ehost-live .	1	ja
200	Chvetzoff, G.; Perol, D.; Rebattu, P.; Devaux, Y.; Saltel, P. (2008): Prospective cohort study of quality of care (QC) and quality of life (QL) of palliative cancer patients in three different situations: In-patient hospitalization (IN), palliative care unit (PA) and home care (HO). Final analysis. In: J CLIN ONCOL 26 (15, S). DOI: 10.1200/jco.2008.26.15_suppl.20670.	1	nein
201	Ciriello, Anne G.; Dizon, Zoelle B.; October, Tessie W. (2017): Speaking a Different Language: A Qualitative Analysis Comparing Language of Palliative Care and Pediatric Intensive Care Unit Physicians. In: 1049-9091 35 (3), S. 384–389. DOI: 10.1177/1049909117700101.	1	ja
202	Claessen SJ; Francke AL; Belarbi HE; Pasman HR; van der Putten MJ; Deliens L (2011): A new set of quality indicators for palliative care: process and results of the development trajectory. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 42 (2), S. 169–182. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=104575835&site=ehost-live . DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2010.10.267.	1	ja
203	Claessen, Susanne J. J.; Francke, Anneke L.; Belarbi, Hella E.; Pasman, H. Roeline W.; van der Putten, Marianne J. A.; Deliens, Luc (2011): A new set of quality indicators for palliative care: process and results of the development trajectory. In: Journal of Pain and Symptom Management 42 (2), S. 169–182. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2010.10.267.	1	ja
204	Claessen, Susanne J. J.; Francke, Anneke L.; Sixma, Herman J.; de Veer, Anke J E; Deliens, Luc (2012): Measuring patients' experiences with palliative care: the Consumer Quality Index Palliative Care. In: BMJ supportive & palliative care 2 (4), S. 367–372. DOI: 10.1136/bmjspcare-2011-000055.	1	ja
205	Claessen, Susanne J. J.; Francke, Anneke L.; Sixma, Herman J.; de Veer, Anke J E; Deliens, Luc (2013): Measuring relatives' perspectives on the quality of palliative care: the Consumer Quality Index Palliative Care. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 45 (5), S. 875–884. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2012.05.007.	1	ja
206	Clark, Katherine; Eagar, Kathy; Currow, David C. (2016): Embedding Objective Measurements of Quality into Routine Practice in Hospice/Palliative Care. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 52 (3), e5-7. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2016.06.001.	1	ja
207	Clarke, Ellen B.; Curtis, J. Randall; Luce, John M.; Levy, Mitchell; Danis, Marion; Nelson, Judith; Solomon, Mildred Z. (2003): Quality indicators for end-of-life care in the intensive care unit. In: CRIT CARE MED 31 (9), S. 2255–2262. DOI: 10.1097/01.CCM.0000084849.96385.85.	1	ja
208	Clay, E.; Belhadj, A.; Squitieri, F.; Dorey, J.; Auquier, P.; Zielonka, D. et al. (2014): PRM135 - Assessment Of The Huntington Quality Of Life Instrument (H-QOL-I) Cross-Cultural Validity. In: Value in Health 17 (7), A567. DOI: 10.1016/j.jval.2014.08.1887.	1	ja
209	Clayton, Mark (2015): 'A hidden wholeness': Spiritual care in a children's hospice. In: Jonathan Pye, Peter Sedgwick und Andrew Todd (Hg.): Critical care: Delivering spiritual care in healthcare contexts. London: Jessica Kingsley Publishers, S. 249–260. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psych&AN=2015-33172-016&site=ehost-live .	1	nein

210	Clouth, Johannes; Greiner, Wolfgang; Hecken, Josef, 1959; Kluge, Ulrike; Rose, Matthias, 1963-; Staeck, Florian (Hg.) (2016): Lebensqualitäts-Konzepte: Chancen und Grenzen: Frankfurter Forum für gesellschafts- und gesundheitspolitische Grundsatzfragen e.V (Frankfurter Forum : Diskurse / Frankfurter Forum für Gesellschafts- und Gesundheitspolitische Grundsatzfragen e.V., Heft 14 (Oktober 2016)).	2	ja
211	Coens, C.; Martinelli, F.; Quinten, C.; Cleeland, C. S.; Greimel, E.; King, M. et al. (2009): Health-related quality of life indicators and overall quality of life: Results from a cluster analysis on baseline EORTC QLQ-C30 data from 6,739 cancer patients. In: J CLIN ONCOL 27, e20576-e20576. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=120349643&site=ehost-live .	1	nein
212	Cohen SR; Mount BM; Bruera E; Provost M; Rowe J; Tong K (1997): Validity of the Quality of Life Questionnaire in the palliative care setting: a multi-centre Canadian study demonstrating the importance of the existential domain. In: PALLIAT MED 11 (1), S. 3–20. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107185177&site=ehost-live .	1	ja
213	Cohen, Joachim; Leemans, Kathleen (2014): How can you prove that you are delivering good care? Monitoring the quality of palliative care using quality indicators. In: EUR J PALLIAT CARE 21 (5), S. 228–231. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=98570429&site=ehost-live .	1	ja
214	Cohen, Joachim; Leemans, Kathleen; van den Block, Lieve; Vander Stichele, Robert; Francke, Anneke; Deliens, Luc (2014): Quality Indicators for Palliative Care (Q-PAC) Study: Testing the Feasibility, Usability, and Face Validity and Developing a Minimal Set. In: J PALLIAT CARE 30 (3), S. 212–213.	1	nein
215	Cohen, S. Robin; Mount, Balfour M. (1992): Quality of Life in Terminal Illness: Defining and Measuring Subjective Well-Being in the Dying. In: J Palliat Care 8 (3), S. 40–45. DOI: 10.1177/082585979200800310.	1	ja
216	COLEMAN, CARA L. (2019): ASKING DIFFICULT QUESTIONS: QUALITY OF LIFE & END OF LIFE CONVERSATIONS. In: EXCEPTIONAL PARENT 49 (1), S. 32–35. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=134401612&site=ehost-live .	1	ja
217	Collins, Emily S.; Witt, Jana; Bausewein, Claudia; Daveson, Barbara A.; Higginson, Irene J.; Murtagh, Fliss E. M. (2015): A Systematic Review of the Use of the Palliative Care Outcome Scale and the Support Team Assessment Schedule in Palliative Care. In: Journal of Pain and Symptom Management 50 (6), 842-53.e19. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.07.015.	1	ja
218	Collins, Tracey L. (2012): Reflections of a hospice physical therapist: patient-centered care bringing quality toward end of life. In: HOME HEALTHC NURSE 30 (3), S. 199–200. DOI: 10.1097/nhh.0b013e318246d7da.	1	ja
219	Colombet, Isabelle; Bouleuc, Carole; Piolot, Alain; Vilfaillot, Aurélie; Jaulmes, Hélène; Voisin-Saltiel, Sabine et al. (2019): Multicentre analysis of intensity of care at the end-of-life in patients with advanced cancer, combining health administrative data with hospital records: variations in practice call for routine quality evaluation. In: BMC palliative care 18 (1), S. 35. DOI: 10.1186/s12904-019-0419-4.	1	ja
220	Colquhoun, M.; Dougan, H. (1997): Performance standards: ensuring that the specialist nurse in palliative care is special. In: Palliative medicine 11 (5), S. 381–387. DOI: 10.1177/026921639701100508.	1	ja

221	Community indicators of health-related quality of life -- United States, 1993-1997 (2000). In: MMWR MORB MORTAL WKLY REP 49 (13), S. 281–285. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107107434&site=ehost-live .	1	ja
222	Conrad, Rupert; Mücke, Martin; Marinova, Milka; Burghardt, Anna; Stieber, Christiane; Cuhls, Henning; Radbruch, Lukas (2017): Measurement of Quality of Life in Palliative Care: Evidence for Criterion-Oriented Validity of a Single-Item Approach. In: J PALLIAT MED 20 (6), S. 604–610. DOI: 10.1089/jpm.2016.0218.	1	ja
223	Contro N; Larson J; Scofield S; Sourkes B; Cohen H (2002): Family perspectives on the quality of pediatric palliative care. In: ARCH PEDIATR ADOLESC MED 156 (1), S. 14–19. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106945532&site=ehost-live .	1	ja
224	Cook, Jane; Horrocks, Susan (2016): Community nursing quality indicators for end-of-life care in England: identification, preparation, and coordination. In: BR J COMMUNITY NURS 21 (3), S. 118–123. DOI: 10.12968/bjcn.2016.21.3.118.	1	ja
225	Cooley, M. E. (1998): Quality of life in persons with non-small cell lung cancer: a concept analysis. In: Cancer nursing 21 (3), S. 151–161.	1	ja
226	Coombes, Lucy H.; Wiseman, Theresa; Lucas, Grace; Sangha, Amrit; Murtagh, Fliss E. M. (2016): Health-related quality-of-life outcome measures in paediatric palliative care: A systematic review of psychometric properties and feasibility of use. In: PALLIAT MED 30 (10), S. 935–949. DOI: 10.1177/0269216316649155.	1	ja
227	Cooper, Jan (2002): Implementing audit in palliative care: an action research approach. In: Journal of Advanced Nursing 39 (4), S. 360.	1	ja
228	Cordner, Zachary; Blass, David M.; Rabins, Peter V.; Black, Betty S. (2010): Quality of life in nursing home residents with advanced dementia. In: J AM GERIATR SOC 58 (12), S. 2394–2400. DOI: 10.1111/j.1532-5415.2010.03170.x.	1	ja
229	Corner, Jessica (2003): Responses to: 'Using satisfaction to measure the quality of palliative care: a review of the literature'. In: Journal of Advanced Nursing 43 (5), S. 532–533. DOI: 10.1046/j.1365-2648.2003.02750_2.x.	1	ja
230	Corr, C. A.; Corr, D. M. (1988): What is pediatric hospice care? In: Children's health care : journal of the Association for the Care of Children's Health 17 (1), S. 1–11. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/10315759 .	1	nein
231	Corr, Charles A.; Corr, Donna M. (1992): Adult hospice day care. In: Death Stud 16 (2), S. 155–171. DOI: 10.1080/07481189208252565.	1	ja

232	Correia, Fernanda Ribeiro; De Carlo, Marysia Mara Rodrigues do Prado (2012): Evaluation of quality of life in a palliative care context: an integrative literature review. In: REV LAT AM ENFERMAGEM 20 (2), S. 401–410. DOI: 10.1590/S0104-11692012000200025.	1	ja
233	Costa, Daniel S. J. (2015): Reflective, causal, and composite indicators of quality of life: A conceptual or an empirical distinction? In: QUAL LIFE RES 24 (9), S. 2057–2065. DOI: 10.1007/s11136-015-0954-2.	1	ja
234	Costanza, R.; Fisher, B.; Ali, S.; Beer, C.; Bond, L.; Boumans, R. et al. (2008): An integrative approach to quality of life measurement, research, and policy. In: Surv. Perspect. Integr. Environ. Soc. 1 (1), S. 11–15. DOI: 10.5194/sapiens-1-11-2008.	1	ja
235	Cottier, C., Das Schweizer Label für Qualität in Palliative Care, in: palliative-ch 2010, S. 46-49.	3	ja
236	Cottier, Christoph (2012): Qualität in Palliative Care - Die Anwendung von Qualitätsstandards und die Überprüfung im Audit-Verfahren. In: Therapeutische Umschau 2012, S. 120-125. Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2012/ZBMED-20122145155-10.pdf . DOI: 10.1024/0040-5930/a000263.	1	nein
237	Cottier, Christoph (2013): Quality Management in Palliative Care. In: Therapeutische Umschau 2013, S. 120-125.	1	nein
238	Courtens, Annemie: Instruments to Assess Quality of Palliative Care. In: Evidence-based Palliative Care Across the Life Span: John Wiley & Sons, Ltd, S. 103–115. Online verfügbar unter https://onlinelibrary.wiley.com/doi/full/10.1002/9780470690598.ch9 .	1	nein
239	Courtney, K.; Demiris, G.; Oliver, D. P.; Porock, D. (2005): Conversion of the Caregiver Quality of Life Index to an interview instrument. In: European journal of cancer care 14 (5), S. 463–464. DOI: 10.1111/j.1365-2354.2005.00612.x.	2	ja
240	Courtney, Mary D.; Edwards, Helen E.; Joyce, Stephan; O'Reilly, Maria T.; Duggan, Cate (2003): Quality of life measures for residents of aged care facilities: a literature review. Online verfügbar unter https://core.ac.uk/download/pdf/10879433.pdf .	2	ja
241	Coviello, Jessica Shank; Hricz-Borges, Linda; Masulli, Palasa Saltourides (2002): Accomplishing quality of life in end-stage heart failure: a hospice multidisciplinary approach. In: HOME HEALTHC NURSE 20 (3), S. 195–198. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/11984182 .	1	ja
242	Cox, D. R.; Fitzpatrick, R.; Fletcher, A. E.; Gore, S. M.; Spiegelhalter, D. J.; Jones, D. R. (1992): Quality-of-Life Assessment: Can We Keep It Simple? In: Journal of the Royal Statistical Society. Series A (Statistics in Society) 155 (3), S. 353. DOI: 10.2307/2982889.	1	ja

243	Cramer CF (2010): To live until you die: quality of life at the end of life. In: CLIN J ONCOL NURS 14 (1), S. 53–56. DOI: 10.1188/10.CJON.53-56.	1	ja
244	Crang C; Muncey T (2008): Quality of life in palliative care: being at ease in the here and now. In: INT J PALLIAT NURS 14 (2), S. 92–97. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105898757&site=ehost-live .	1	ja
245	Crozier, Faith; Hancock, Lauren E. (2012): Pediatric Palliative Care: Beyond the End of Life. In: PEDIATR NURS 38 (4), S. 198–227. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=104495560&site=ehost-live .	1	ja
246	Csikai, Ellen L.; Weisenfluh, Sherri (2013): Hospice and Palliative Social Workers' Engagement in Life Review Interventions. In: AM J HOSP PALLIAT MED 30 (3), S. 257–263. DOI: 10.1177/1049909112449067.	1	ja
247	Cuddeford, Lisa; Simkin, Sharon; Morris, Peter (2012): Quality markers in end of life care in a children's hospice. In: BMJ Supportive & Palliative Care 2 (Suppl 1), A99-A99. DOI: 10.1136/bmjspcare-2012-000196.292.	1	nein
248	Cudmore, Sarah; Finucane, Anne; Holloway, Gail; Grundy, Pippa; Haraldsdottir, Erna; Brazil, Kevin; George Kernohan, W. (2018): 28 Quality of life of patients attending marie curie day hospice over time. preliminary findings from a prospective cohort study. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1136/bmjspcare-2018-mariecurie.28 .	1	nein
249	Cummins RA (2005): Moving from the quality of life concept to a theory. In: J INTELLECT DISABIL RES 49 (10), S. 699–706. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106386075&site=ehost-live .	1	ja
250	Cummins, Robert A. (2005): Issues in the Systematic Assessment of Quality of Life. In: James Hogg und Arturo Langa (Hg.): Assessing adults with intellectual disabilities. A service providers' guide. Malden, MA, Oxford: BPS Blackwell, S. 9–22.	1	nein
251	Daaleman, T. P. (2004): The Spirituality Index of Well-Being: A New Instrument for Health-Related Quality-of-Life Research. In: The Annals of Family Medicine 2 (5), S. 499–503. DOI: 10.1370/afm.89.	1	ja
252	Daig, Isolde; Lehmann, Anja (2007): Verfahren zur Messung der Lebensqualität. In: Zeitschrift für medizinische Psychologie 16 (1-2), S. 5–23. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsynindex+dfk%3A0197211&stats=PAM&isFullView=true .	1	ja
253	Daly, Barbara J.; Douglas, Sara L.; Gunzler, Douglas; Lipson, Amy R. (2013): Clinical Trial of a Supportive Care Team for Patients With Advanced Cancer. In: Journal of pain and symptom management 46 (6), S. 775–784. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2012.12.008.	1	ja
254	D'Angelo D; Mastroianni C; Vellone E; Alvaro R; Casale G; Latina R; De Marinis MG (2012): Palliative care quality indicators in Italy. What do we evaluate? In: SUPPORT CARE CANCER 20 (9), S. 1983–1989. DOI: 10.1007/s00520-011-1301-y.	1	ja

255	Daunov, Katherine A. MSN, APRN, CNP; Cornett, Sydney E. BSN: Can the Early Introduction of Palliative Care Alleviate the Disease Burden in Adolescents and Young Adults With Cancer? In: Journal of Hospice and Palliative Nursing 2017, S. 351-355.	1	ja
256	Davies, B. (1996): Assessment of need for a children's hospice program. In: DEATH STUD 20 (3), S. 247–268. DOI: 10.1080/07481189608252780.	1	ja
257	Davies, Betty; Collins, John B.; Steele, Rose; Cook, Karen; Brenner, Amy; Smith, Stephany (2005): Children's Perspectives of a Pediatric Hospice Program. In: J PALLIAT CARE 21 (4), S. 252–261. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=2006-00666-003&site=ehost-live .	1	nein
258	Davies, Betty; Collins, John B.; Steele, Rose; Pipke, Ingrid; Cook, Karen (2003): The Impact on Families of a Children's Hospice Program. In: J PALLIAT CARE 19 (1), S. 15–26. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=2003-03556-004&site=ehost-live .	1	nein
259	Davis, Mellar P.; Hui, David (2017): Quality of Life in Palliative Care. In: Expert review of quality of life in cancer care 2 (6), S. 293–302. DOI: 10.1080/23809000.2017.1400911.	1	ja
260	Dazard A (2002): The concept of 'quality of life' results of studies carried out on 13 000 subjects. In: RECHERCHE SOINS INFIRMIERS 70 (3), S. 23–38. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106835852&site=ehost-live .	1	nein
261	De Roo, M. L.A. 1; Leemans, K. 2.; Claessen, S. J.J. 1.; Cohen, J. 2.; Pasman, H. R.W. 1.; Deliens, L. 1,2; Francke, A. L. 3.: New Developments in Quality Indicators for Palliative Care. In: Palliative Medicine 2012, S. 597.	1	nein
262	Deangelis R; Evans C; Lybert M; Mitchell L (2007): The quality improvement audit: the process of tracking and treating incident pain in a small community hospice...Hospice Palliative Care: at a crossroads. November 4-7, 2007, Westin Harbour Castle Hotel, Toronto, Ontario, Canada. In: J PALLIAT CARE 23 (3), S. 228. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105841603&site=ehost-live .	1	nein
263	Debout, Christophe (2011): The concept of quality of life in healthcare, a complex definition. In: SOINS REV REF INFIRMIERE (759), S. 32–34. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=108217250&site=ehost-live .	1	nein
264	Dedhiya, S.; Kong, S. X. (1995): Quality of life: an overview of the concept and measures. In: Pharmacy world & science : PWS 17 (5), S. 141–148.	1	ja
265	Degotardi, Pamela (2003): Pediatric measures of quality of life: The Juvenile Arthritis Quality of Life Questionnaire (JAQQ) and the Pediatric Quality of Life (PedsQL). In: Arthritis & Rheumatism 49 (S5), S105-S112. DOI: 10.1002/art.11400.	1	ja

266	DEMENZDÖRFER: BESSERE LEBENSQUALITÄT?, Die Schwester Der Pfleger 2013, S. 964-965 Carelit	2	ja
267	den Herder-van der Eerden, Marlieke; van Wijngaarden, Jeroen; Payne, Sheila; Preston, Nancy; Linge-Dahl, Lisa; Radbruch, Lukas et al. (2018): Integrated palliative care is about professional networking rather than standardisation of care: A qualitative study with healthcare professionals in 19 integrated palliative care initiatives in five European countries. In: PALLIAT MED 32 (6), S. 1091–1102. DOI: 10.1177/0269216318758194.	2	ja
268	Dengler, Robert; Kirchgessner, Colina; Albrecht, Elisabeth; Rockmann, Katharina; Cassens, Manfred (2019): Versorgungscharakteristika und Ergebnisqualität in der Spezialisierten Ambulanten Palliativversorgung (SAPV): Analyse und Verlauf von Patienten- und Versorgungsdaten am Beispiel eines SAPV-Teams. In: Gesundheitswesen (Bundesverband der Ärzte des Öffentlichen Gesundheitsdienstes (Germany)). DOI: 10.1055/a-0839-4778.	2	ja
269	Determann, M. M. (2000): Lebensqualität in der Palliativmedizin. Entwicklung eines spezifischen Selbsteinschätzungsinstrumentes für Patienten im Rahmen eines Multizenterprojekts. In: Gesundheitsökonomie & Qualitätsmanagement 5 (5), S. 134.	1	nein
270	Detmar, S. B.; Muller, M. J.; Schornagel, J. H.; Wever, L. D.; Aaronson, N. K. (2002): Health-related quality-of-life assessments and patient-physician communication: a randomized controlled trial. In: JAMA 288 (23), 3027??3034. Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-00412216/full .	2	ja
271	Development of quality indicators for palliative care in Belgium; Lorenz, Karl (2011). Online verfügbar unter http://widgets.ebscohost.com/prod/customerspecific/s1105463/vpn.php?url=http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=edsnar&AN=edsnar.nivel.publicat.4446&lang=de&site=eds-live . DOI: 10.1111/j.1532-5415.2007.01338.x.	2	ja
272	Di Deng; Fu, Ling; Zhao, Yun Xiong; Wu, Xin; Zhang, Gong; Liang, Chen et al. (2012): The relationship between cancer pain and quality of life in patients newly admitted to Wuhan Hospice Center of China. In: 1049-9091 29 (1), S. 53–59. DOI: 10.1177/1049909111418636.	2	ja
273	Di Deng; Lin, Weider; Law, Frieda (2015): The Study on Evaluation and Improvement of Quality of Life in Patients With Advanced Cancer by China's Hospice Program. In: AM J HOSP PALLIAT MED 32 (4), S. 365–371. DOI: 10.1177/1049909114523331.	1	ja
274	Di Maio, Massimo; Perrone, Francesco (2003): Quality of Life in elderly patients with cancer. In: Health and quality of life outcomes 1, S. 44. DOI: 10.1186/1477-7525-1-44.	1	ja
275	Dichter, Martin Nikolaus; Schmidhuber, Martina (2016): Das Konzept Lebensqualität von Menschen mit Demenz verstehen - Zwei Ansätze zur theoretischen Auseinandersetzung. In: PFLEGE GESELLSCHAFT 21 (2), S. 114–129. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=114810186&site=ehost-live .	1	ja

276	Dichter, Martin; Bartholomeyczik, Sabine (2016): Das Konzept Lebensqualität in der Pflege- und Gesundheitsforschung. In: PFLEGE GESELLSCHAFT 21 (2), S. 99–100. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=114810184&site=ehost-live .	1	ja
277	Dickens, David S. (2010): Comparing pediatric deaths with and without hospice support. In: PEDIATR BLOOD CANCER 54 (5), S. 746–750. DOI: 10.1002/pbc.22413.	1	ja
278	Diefenbacher, H.; Lebensqualität in der Palliative Care Dem Leben Tage geben oder den Tagen Leben?, Nova 2016, S; 39-41	3	nein
279	Diehr, P.; Lafferty, W. E.; Patrick, D. L.; Downey, L.; Devlin, S. M.; Standish, L. J. (2007): Quality of life at the end of life. In: Health and quality of life outcomes 5, S. 51. DOI: 10.1186/1477-7525-5-51.	1	ja
280	Dijkers, Marcel P. (2003): Individualization in quality of life measurement: instruments and approaches. In: Archives of physical medicine and rehabilitation 84 (4 Suppl 2), S3-14. DOI: 10.1053/apmr.2003.50241.	1	ja
281	Disher, Timothy (2018): Are guidelines for measurement of quality of life contrary to patient-centred care? In: Journal of advanced nursing 74 (11), S. 2677.	1	ja
282	Doberman, Danielle J.; Cobbs, Elizabeth L. (2017): Palliative Care and End-of-Life Issues. In: John R. Burton, Andrew G. Lee und Jane F. Potter (Hg.): Geriatrics for Specialists. Cham: Springer International Publishing, S. 49–65. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-3-319-31831-8_6 .	1	ja
283	Döhner, H.; Posiadly, F., Den Bedürfnissen Sterbender gerecht werden Defizite und Veränderungsmöglichkeiten in der Versorgung älterer Menschen in der letzten Lebensphase, In: Häusliche Pflege 1996, S. 370-374. CareLit	2	ja
284	Doll, Axel (2013): Leitlinie Palliativmedizin : Chancen und Grenzen der Qualitätssicherung in der Palliativversorgung /. In: Praxis PalliativeCare (18), S. 38.	2	nein
285	Donaldson MS; Field MJ (1998): Measuring quality of care at the end of life. In: ARCH INTERN MED 158 (2), S. 121–128. DOI: 10.1001/archinte.158.2.121.	2	ja
286	Donnelly, James P.; Huff, Susan M.; Lindsey, Michael L.; McMahon, Kathy A.; Schumacher, J. Donald (2005): The needs of children with life-limiting conditions: a healthcare-provider-based model. In: 1049-9091 22 (4), S. 259–267. DOI: 10.1177/104990910502200406.	1	ja
287	Donnelly, S. (2000): Quality-of-life assessment in advanced cancer. In: Current oncology reports 2 (4), S. 338–342.	1	ja

288	Donnelly, Sinead; Rybicki, Lisa; Walsh, Declan (2001): Quality of life measurement in the palliative management of advanced cancer. In: Supportive Care in Cancer 9 (5), S. 361–365. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/11497390 . DOI: 10.1007/s005200100234.	1	ja
289	D'Onofrio CN (2001): Hospice quality improvement programs: an initial examination. In: J NURS CARE QUAL 15 (4), S. 29–47. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107073135&site=ehost-live .	1	ja
290	Douglas A (2007): Quality of life in hospice versus non-hospice terminally ill adults. In: J HOSP PALLIAT NURS 9 (4), S. 182–188. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105917500&site=ehost-live .	1	ja
291	Downey L; Engelberg RA (2010): Quality-of-life trajectories at the end of life: assessments over time by patients with and without cancer. In: J AM GERIATR SOC 58 (3), S. 472–479. DOI: 10.1111/j.1532-5415.2010.02734.x.	1	ja
292	Downey, L.; Diehr, P.; Standish, L. J.; Patrick, D. L.; Kozak, L.; Fisher, D. et al. (2009): Might massage or guided meditation provide "means to a better end"? Primary outcomes from an efficacy trial with patients at the end of life. In: Journal of palliative care 25 (2), 100108. Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-00721163/full .	1	ja
293	Draper P; Thompson DR (2001): The quality of life -- a concept for research and practice. In: NT RES 6 (3), S. 648–657. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107047249&site=ehost-live .	1	ja
294	Drixler, K.; Glaesmer, H.; Brähler, E.; Morfeld, M.; Wirtz, M. A. (Hg.) (2018): Validierung der Messung der gesundheitsbezogenen Lebensqualität mittels des SF-12 Version 2.0 in einer deutschen Normstichprobe: German Medical Science GMS Publishing House; Düsseldorf. Online verfügbar unter https://doi.org/10.3205/18dkvf293 .	2	s. URL
295	Duc, Jacqueline; Widger, Kimberley; Johnston, Kelly; Rapoport, Adam; Siden, Harold; Feudtner, Chris; Wolfe, Joanne (2016): P253 Identifying Indicators of Quality Pediatric Palliative Care: A Systematic Review. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 52 (6), e133-e134. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2016.10.294.	1	ja
296	Dudgeon, Deborah (2018): The Impact of Measuring Patient-Reported Outcome Measures on Quality of and Access to Palliative Care. In: J PALLIAT MED 21 (1), S76-S80. DOI: 10.1089/jpm.2017.0447.	1	ja
297	Durham DD; Rokoske FS; Hanson LC; Cagle JG; Schenck AP; Durham, Danielle D. et al. (2011): Quality improvement in hospice: adding a big job to an already big job? In: AM J MED QUAL 26 (2), S. 103–109. DOI: 10.1177/1062860610379631.	1	ja
298	Dy, Sydney M.; Al Hamayel, Nebras Abu; Hannum, Susan M.; Sharma, Ritu; Isenberg, Sarina R.; Kuchinad, Kamini et al. (2017): A Survey to Evaluate Facilitators and Barriers to Quality Measurement and Improvement: Adapting Tools for Implementation Research in Palliative Care Programs. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 54 (6), S. 806–814. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2017.06.008.	1	ja

299	Dy, Sydney M.; Lupu, Dale; Seow, Hsien (2012): Progress towards systems of quality measurement that capture the essence of good palliative care. In: PALLIAT MED 26 (4), S. 291–293. DOI: 10.1177/0269216312444796.	1	ja
300	Dy, Sydney M.; Sharma, Ritu; Kuchinad, Kamini; Liew, Zi-Rou; Abu Al Hamayel, Nebras; Hannum, Susan M. et al. (2018): Evaluation of the Measuring and Improving Quality in Palliative Care Survey. In: J ONCOL PRACT 14 (12), e834-e843. DOI: 10.1200/JOP.18.00405.	1	ja
301	Dy, Sydney Morss; Herr, Keela; Bernacki, Rachelle E.; Kamal, Arif H.; Walling, Anne M.; Ersek, Mary; Norton, Sally A. (2016): Methodological Research Priorities in Palliative Care and Hospice Quality Measurement. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 51 (2), S. 155–162. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.10.019.	1	ja
302	Dy, Sydney Morss; Kiley, Kasey B.; Ast, Katherine; Lupu, Dale; Norton, Sally A.; McMillan, Susan C. et al. (2015): Measuring what matters: top-ranked quality indicators for hospice and palliative care from the American Academy of Hospice and Palliative Medicine and Hospice and Palliative Nurses Association. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 49 (4), S. 773–781. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.01.012.	1	ja
303	Dy, Sydney; Seow, Hsien (2012): Quality indicators for pain in palliative care. In: Rhonda J. Moore (Hg.): Handbook of pain and palliative care: Biobehavioral approaches for the life course. New York, NY: Springer Science + Business Media, S. 95–107. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=2012-21565-007&site=ehost-live .	1	nein
304	E, Nord (1991): (EuroQol: Health-Related Quality of Life Measurements.) (2 articles) /. In: Health Policy 18 (1), S. 25.	1	nein
305	Eagar K; Watters P; Currow DC; Aoun SM; Yates P (2010): The Australian Palliative Care Outcomes Collaboration (PCOC)--measuring the quality and outcomes of palliative care on a routine basis. In: AUST HEALTH REV 34 (2), S. 186–192. DOI: 10.1071/AH08718.	1	ja
306	Earle, Craig C.; Park, Elyse R.; Lai, Bonnie; Weeks, Jane C.; Ayanian, John Z.; Block, Susan (2003): Identifying potential indicators of the quality of end-of-life cancer care from administrative data. In: J CLIN ONCOL 21 (6), S. 1133–1138. DOI: 10.1200/JCO.2003.03.059.	1	ja
307	Echteld MA; Deliens L; Ooms ME; Ribbe MW; van der Wal G (2005): Quality of life change and response shift in patients admitted to palliative care units: a pilot study. In: PALLIAT MED 19 (4), S. 381–388. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106239335&site=ehost-live . DOI: 10.1191/0269216305pm1029oa.	1	ja
308	Eckermann, Elizabeth (2012): The Quality of Life of Adults. In: Kenneth C. Land, M. Joseph Sirgy und Alex C. Michalos (Hg.): Handbook of social indicators and quality of life research. Dordrecht, New York: Springer Science+Business Media B.V, S. 373–380. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-94-007-2421-1_17 .	2	ja
309	Eckert, Kathryn MSN, CRNP; Motemaden, Lila MSN, CRNP; Alves, Michelle MSN, CRNP: Effect of Hemodialysis Compared With Conservative Management on Quality of Life in Older Adults With End-Stage Renal Disease: Systematic Review. [Article]. In: J HOSP PALLIAT NURS. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftt&AN=00129191-201806000-00014 .	1	ja

310	Eckert, P.; RAI-HC und NANDA-I zur Steigerung der Lebensqualität nutzen, Nova 2016, S. 49-52	3	nein
311	Edgar, Andrew (1997): A Discourse Ethics Approach to Quality of Life Measurement. In: Ann NY Acad Sci 809 (1 Communication), S. 30–39. DOI: 10.1111/j.1749-6632.1997.tb48066.x.	2	ja
312	Edwards, Deborah MPhil, BSc; Carrier, Judith RN, MSc, Dip PP, PGCE; Gillen, Elizabeth MSc, BSc; Hawker, Claire RAN, BA, MSc, PGCE; Sutton, Jo RN, MSc, BSc; Kelly, Daniel RN, PhD, MSc, BSc, PGCE: Factors influencing the provision of End of Life care for adolescents and young adults with advanced cancer: a scoping review protocol. [Review]. In: Database of Systematic Reviews and Implementation Reports 2012, S. 405-447.	2	ja
313	Egan K; White SV (2002): Across the state. Quality end-of-life care across all settings: the specialty of hospice palliative care. In: FLA NURSE 50 (1), S. 29. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106925068&site=ehost-live .	1	nein
314	Eischens, M. J.; Elliott, B. A.; Elliott, T. E. (1998): Two hospice quality of life surveys: a comparison. In: AM J HOSP PALLIAT CARE 15 (3), S. 143–148. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107292025&site=ehost-live . DOI: 10.1177/104990919801500308.	1	ja
315	Eiser, C.; Mohay, H.; Morse, R. (2000): The measurement of quality of life in young children. In: Child: Care, Health and Development 26 (5), S. 401–414. DOI: 10.1046/j.1365-2214.2000.00154.x.	1	ja
316	Eiser, Christine; Jenney, Meriel (2007): Measuring quality of life. In: Archives of disease in childhood 92 (4), S. 348–350. DOI: 10.1136/adc.2005.086405.	1	ja
317	Eisner, F.; Schulz, C.; Schmidlin, E.; Krumm, N., Kernkompetenzen in der Palliativversorgung - ein Weißbuch der European Association for Palliative Care zur Lehre in der Palliativversorgung, In: Zeitschrift für Palliativmedizin 2015, S. 152-165. https://www.palliative.ch/fileadmin/user_upload/palliative/fachwelt/E_Standards/AG_Ausbildung/EPA_C_White_Paper_-D-_Kernkompetenzen_in_der_Palliativversorgung.pdf	1	ja
318	Elaboration of a Multi-dimensional Indicator of Quality in Palliative Care (QUALI-PALLI): Assistance Publique - Hôpitaux de Paris. Online verfügbar unter http://widgets.ebscohost.com/prod/customerspecific/s1105463/vpn.php?url=http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=edsclt&AN=edsclt.NCT02814682&lang=de&site=eds-live .	1	nein
319	Ellert, U.; Brettschneider, A-K; Ravens-Sieberer, U. (2014): Gesundheitsbezogene Lebensqualität bei Kindern und Jugendlichen in Deutschland : Ergebnisse der KiGGS-Studie - Erste Folgebefragung (KiGGS Welle 1). In: Bundesgesundheitsblatt, Gesundheitsforschung, Gesundheitsschutz 57 (7), S. 798–806. DOI: 10.1007/s00103-014-1978-4.	1	ja

320	Ellert, U.; Lampert, T.; Ravens-Sieberer, U. (2005): Messung der gesundheitsbezogenen Lebensqualität mit dem SF-8. Eine Normstichprobe für Deutschland. In: Bundesgesundheitsblatt, Gesundheitsforschung, Gesundheitsschutz 48 (12), S. 1330–1337. DOI: 10.1007/s00103-005-1168-5.	1	ja
321	Ellert, Ute; Lampert, Thomas; Ravens-Sieberer, Ulrike (2005): Messung der gesundheitsbezogenen Lebensqualität mit dem SF-8. Eine Normstichprobe für Deutschland. Online verfügbar unter https://doi.org/10.25646/997 .	1	ja
322	Elliott TE; Palcher JA (2007): The prognostic value of measuring health-related quality of life in hospice patients. In: J PALLIAT MED 10 (3), S. 696–704. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105980796&site=ehost-live . DOI: 10.1089/jpm.2006.0227.	1	ja
323	Ellison, Craig W. (1983): Spiritual Well-Being: Conceptualization and Measurement. In: Journal of Psychology and Theology 11 (4), S. 330–338. DOI: 10.1177/009164718301100406.	2	ja
324	Endacott, R.; Benbenishty, J.; Ganz, F. de Keyser; Ben Nun, M.; Chamberlain, W.; Ryan, H.; Boulanger, C. (2010): APPLICABILITY OF PALLIATIVE QUALITY MEASURES TO END OF LIFE CARE IN ICUS IN THE UK AND ISRAEL. In: INTENSIVE CARE MEDICINE 36 (2), S388.	1	nein
325	Engelberg RA; Downey L; Wenrich MD; Carline JD; Silvestri GA; Dotolo D et al. (2010): Measuring the quality of end-of-life care. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 39 (6), S. 951–971. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2009.11.313.	2	ja
326	Engeser, P.; Andres, E.; Stock, J. (2014): QISA _ Qualitätsindikatoren für die hausärztliche Palliativversorgung. In: Zeitschrift für Palliativmedizin. DOI: 10.1055/s-0034-1374390.	1	nein
327	Engeser, P.; Szecsenyi, J.; Miksch, A.; Hermann, K., Versorgung von Palliativpatienten in der Hausarztpraxis - Übereinstimmung der Einschätzung der Betreuung aus Arzt- und Patientensicht mithilfe der Palliative Care Outcome Scale (POS), In: Zeitschrift für Palliativmedizin 2010, S. 26-33. https://www.egms.de/static/de/meetings/dkvf2008/08dkvf202.shtml	1	nein
328	Ensuring High Quality in Palliative Care (2018). In: J HOSP PALLIAT NURS 20 (6), E10-E12. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/30379803 .	1	ja
329	Epelman, Claudia L. (2012): End-of-Life Management in Pediatric Cancer. In: Current Oncology Reports 14 (2), S. 191–196. DOI: 10.1007/s11912-012-0218-z.	3	ja
330	Epstein, Ronald M.; Duberstein, Paul R.; Fenton, Joshua J.; Fiscella, Kevin; Hoerger, Michael; Tancredi, Daniel J. et al. (2017): Effect of a Patient-Centered Communication Intervention on Oncologist-Patient Communication, Quality of Life, and Health Care Utilization in Advanced Cancer: The VOICE Randomized Clinical Trial. In: JAMA oncology 3 (1), S. 92–100. DOI: 10.1001/jamaoncol.2016.4373.	1	ja

331	Erbguth, F. (2012): Zwischen Selbstbestimmung und Fürsorge : Schwierige intensivmedizinische Entscheidungen am Lebensende. In: Der Anaesthetist 61 (6), S. 521–528. DOI: 10.1007/s00101-012-2017-1.	1	ja
332	Ergotherapie. Assessment: McCili Quality of Life Questionnaire (MQOL). Lebensqualität bis zum Schluss beachten (2012). In: ergopraxis 5 (3). Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2012/ZBMED-20123651515-44.pdf .	1	ja
333	Erickson, P. (2001): WW17: SELECTING HEALTH-RELATED QUALITY-OF-LIFE MEASURES: FIRST PRINCIPLES. In: Value in Health 4 (2), S. 195. DOI: 10.1046/j.1524-4733.2001.40203-16.x.	2	ja
334	Erlemeier, Norbert (2011): Lebensqualität und Wohlbefinden unter erschwerten Bedingungen. In: Christina Hölzle und Irma Jansen (Hg.): Ressourcenorientierte Biografiearbeit. Grundlagen - Zielgruppen - Kreative Methoden. 2., durchgesehene Aufl. Wiesbaden: VS Verlag für Sozialwissenschaften / Springer Fachmedien Wiesbaden, Wiesbaden, S. 236–253. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-3-531-92623-0_16 .	1	nein
335	Erridge, S. C.; Gaze, M. N.; Price, A.; Kelly, C. G.; Kerr, G. R.; Cull, A. et al. (2005): Symptom control and quality of life in people with lung cancer: a randomised trial of two palliative radiotherapy fractionation schedules. In: Clinical oncology (royal college of radiologists (great britain)) 17 (1), 61??67. Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-00513696/full .	1	ja
336	Esch, T.; Hain, R., Gesundheit, Lebensqualität und Gesundheitsförderung bei Angehörigen von Palliativpatienten und Hospizgästen - eine qualitative Studie, In: palliativ-ch 2010, S. 40-44. ResearchGate	3	ja
337	Escobar Pinzón, Luis Carlos; Münster, Eva; Fischbeck, Sabine; Unrath, Michael; Claus, Matthias; Martini, Tanja; Weber, Martin (2010): End-of-life care in Germany: Study design, methods and first results of the EPACS study (Establishment of Hospice and Palliative Care Services in Germany). In: BMC Palliative Care 9 (1), S. 16. DOI: 10.1186/1472-684X-9-16.	2	ja
338	Ettema, Teake P.; Droes, Rose-Marie; Lange, Jacomine de; Ooms, Marcel E.; Mellenbergh, Gideon J.; Ribbe, Miel W. (2005): The concept of quality of life in dementia in the different stages of the disease. In: INT PSYCHOGERIATR 17 (3), S. 353–370. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106379119&site=ehost-live .	1	ja
339	Eues SK (2007): End-of-life care: improving quality of life at the end of life. In: PROF CASE MANAGE 12 (6), S. 339–344. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105946454&site=ehost-live .	1	ja
340	Eugene, Brigitte (2011): Criteria and tools for assessing quality of life in palliative care. In: SOINS REV REF INFIRMIERE (759), S. 48–50. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=108217257&site=ehost-live .	1	nein
341	Evaluation of quality-of-life measures for use in palliative care: a systematic review (2010). Albers, G.; et.al. Online verfügbar unter http://hdl.handle.net/1871/45575 .	1	ja

342	Evans, David R.; Burns, Joan E.; Robinson, Wendy E.; Garrett, Owen J. (1985): The quality of life questionnaire: A multidimensional measure. In: American Journal of Community Psychology 13 (3), S. 305–322. DOI: 10.1007/BF00914935.	1	ja
343	Evans, R. S. 1.; Duncan, E. 2.; Oxenham, D. 2.; Murray, S. A. 1.: How Can Quality of Death (QOD) in a Hospice Be Measured in a Simple Manner?: Abstract number: 285: Poster number: P138. [Abstract]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftk&AN=00019505-201006004-00255 .	1	nein
344	Eychmüller, S., Auf dem Weg zur Qualitätsdefinition in Palliative Care, In: INFO kara 2002, S. 39-43.	3	nein
345	Eypasch, E.; Egeler, B.; Troidl, H. (1997): Bedeutung und Messung der Lebensqualität. In: K.-H Fuchs, H. J. Stein und A. Thiede (Hg.): Gastrointestinale Funktionsstörungen, Bd. 340. Berlin, Heidelberg: Springer Berlin Heidelberg, S. 1–23.	1	Nein
346	Ezat, Wan Puteh Sharifa; Fuad, Ismail; Hayati, Yaakub; Zafar, Ahmed; Kiyah, George Albert Wanda (2014): Observational Study on Patient's Satisfactions and Quality of Life (QoL) Among Cancer Patients Receiving Treatment with Palliative Care Intent in a Tertiary Hospital in Malaysia. In: Asian Pacific journal of cancer prevention : APJCP 15 (2), S. 695–701. DOI: 10.7314/APJCP.2014.15.2.695.	2	ja
347	Fachgesellschaft palliative Geriatrie, Palliative Geriatrie Grundsatzpapier, In: palliative-ch 2018, S. 52. https://www.fggp.eu/wp-content/uploads/2018/09/FGPG_Grundsatzpapier_Palliative-Geriatrie.pdf	3	ja
348	Fainsinger, R. L. (2001): Addressing quality of life at the Edmonton Palliative Care Program. Interview by Anna L. Romer. In: J PALLIAT MED 4 (3), S. 417–422. DOI: 10.1089/109662101753124101.	2	ja
349	Falckenberg, Maja (2006): Sterbebegleitung und Qualitätssicherung - ein unauflösbarer Widerspruch? Dokumentation, Ausbildung und Forschung in der Palliativ- und Hospizarbeit (Thefield of hospice and quality assurance - An unresolvable contradiction? Documentation, training, and research in palliative care and hospice). Online verfügbar unter https://www.wiso-net.de/document/XPSY__BC4AF86528EB5AC3D97B23AE8D81A18D .	3	nein
350	Farquhar, M. C.; JHigginson, I.; Booth, S.: Repeated measurement of quality of life in palliative care research: the experience of using the SEIQoL-DW in a pilot Phase II RCT of a complex intervention for breathlessness. [Abstract]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftj&AN=00019505-200806002-00088 .	3	nein
351	Faust, R., Indikatoren zur Beurteilung pflegesensitiver ERGEBNISQUALITÄT in Pflegeheimvergleichen Chancen RAI MDS basierte Qualitätsindikatoren für eine pflegerische Qualitätsmessung in Deutschland, In: Pr-InterNet.info 2004, S. 222-230, CareLit	2	ja
352	Felce D (1997): Defining and applying the concept of quality of life. In: J INTELLECT DISABIL RES 41 (2), S. 126–135. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106037000&site=ehost-live .	1	ja

353	Felder-Puig, R. (2009): Konzept der "gesundheitsbezogenen Lebensqualität" in der Pädiatrie. Nutzen für die Gesundheitsfürsorgeforschung und -planung? The concept of "health-related quality of life" in paediatrics. Benefits in health care, research and planning. In: Monatsschrift Kinderheilkunde 157 (7), S. 675.	1	ja
354	Ferrans, Carol Estwing; Powers, Marjorie J. (1992): Psychometric assessment of the quality of life index. In: Res. Nurs. Health 15 (1), S. 29–38. DOI: 10.1002/nur.4770150106.	1	ja
355	Ferreira, P. L.; Pinto, A. B. (2008): Measuring quality of life in palliative care (vol 21, pg 111, 2008). In: ACTA MEDICA PORTUGUESA 21 (4), S. 111–121, 392.	2	nein
356	Ferris, Frank D.; Gómez-Batiste, Xavier; Fürst, Carl Johan; Connor, Stephen (2007): Implementing Quality Palliative Care. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 33 (5), S. 533–541. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2007.02.033.	1	ja
357	Filipp, Sigrun-Heide; Ferring, Dieter (Hg.) (1992): Lebensqualität und das Problem ihrer Messung. In: Seifert, Lebensqualität unserer Zeit, 1991.	2	nein
358	Finlay IG; Pratheepawanit N; Salek MS (2003): Monitoring self-reported quality-of-life among patients attending a palliative medicine outpatient clinic. In: PALLIAT MED 17 (1), S. 83–84. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106868274&site=ehost-live . DOI: 10.1191/0269216303pm663xx.	1	ja
359	Finlay, I. G.; Dunlop, R. (1994): Quality of life assessment in palliative care: Oxford University Press. Online verfügbar unter http://annonc.oxfordjournals.org/cgi/content/short/5/1/13 .	1	ja
360	Finlay, I. G.; Higginson, I. J.; Goodwin, D. M.; Cook, A. M.; Edwards, A. G. K.; Hood, K. et al. (2002): Palliative care in hospital, hospice, at home: results from a systematic review. In: Annals of oncology : official journal of the European Society for Medical Oncology 13 Suppl 4, S. 257–264. Online verfügbar unter https://pdfs.semanticscholar.org/e602/a5f0784e5c163088b11f18d179934f77369f.pdf .	1	ja
361	Fischer, S. M.; Kline, D. M.; Min, S-J; Okuyama-Sasaki, S.; Fink, R. M. (2018): Effect of Apoyo con Carino (Support With Caring) Trial of a Patient Navigator Intervention to Improve Palliative Care Outcomes for Latino Adults With Advanced Cancer: a Randomized Clinical Trial. In: JAMA oncology 4 (12), 1736–1741. DOI: 10.1001/jamaoncol.2018.4014.	1	ja
362	Fitzpatrick, Ray; Fletcher, Astrid; Gore, Sheila; Jones, David; Spiegelhalter, David; Cox, David (1992): Quality Of Life Measures In Health Care. I: Applications And Issues In Assessment. In: BMJ: British Medical Journal 305 (6861), S. 1074–1077. Online verfügbar unter http://www.jstor.org/stable/29717473 .	1	ja
363	Fiume, Andrea; Deveber, Gabrielle; Jang, Shu-Hyun; Fuller, Colleen; Viner, Shani; Friefeld, Sharon (2018): Development and validation of the Pediatric Stroke Quality of Life Measure. In: Developmental medicine and child neurology 60 (6), S. 587–595. DOI: 10.1111/dmcn.13684.	1	ja
364	Fletcher, A. (1995): Quality-of-life measurements in the evaluation of treatment: proposed guidelines. In: British Journal of Clinical Pharmacology 39 (3), S. 217–222. DOI: 10.1111/j.1365-2125.1995.tb04439.x.	1	ja

365	Fletcher, Astrid; Gore, Sheila; Jones, David; Fitzpatrick, Ray; Spiegelhalter, David; Cox, David (1992): Quality Of Life Measures In Health Care. II: Design, Analysis, And Interpretation. In: BMJ: British Medical Journal 305 (6862), S. 1145–1148. Online verfügbar unter http://www.jstor.org/stable/29717558 .	1	ja
366	Fontaine K; Rositani R (2000): Cost, quality, and satisfaction with hospice after-hours care. In: HOSP J 15 (1), S. 1–13. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107116618&site=ehost-live .	1	ja
367	Förderung der Lebensqualität, Deutsches Ärzteblatt 2014, S. 1118-1119	2	ja
368	Forschung. Lebensqualität (2001). In: Informationsdienst Altersfragen 28 (3/4). Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2001/13627.pdf .	3	ja
369	Fortuna, Jennifer (2018): Integrating Art and Narrative to Enhance Quality of Life in Palliative Care, In: Open Journal of Occupational Therapy (OJOT) 6 (4), S. 1–4. DOI: 10.15453/2168-6408.1580.	2	ja
370	Foundation, Irish Hospice (2010): Making end-of-life care central to hospital care: quality standards for end-of-life care in hospitals. Online verfügbar unter https://core.ac.uk/download/pdf/60775022.pdf .	2	ja
371	Francesco, Perrone; Di Massimo, Maio (2003): Quality of Life in elderly patients with cancer: BioMed Central. Online verfügbar unter https://www.base-search.net/Search/Results?lookfor=baseid:ftdoajarticles:oai:doaj.org/article:a7904d6e266040d0973c3cf55c039e7e .	2	ja
372	Francke, Anneke; Pasman, Roline; Brandt, Hella; Deliens, Luc; van Vliet, Riet: Quality indicators for palliative care. [Abstract]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftj&AN=00019505-200806001-00103 .	1	ja
373	Frey, Bruce B.; Daaleman, Timothy P.; Peyton, Vicki (2005): Measuring a Dimension of Spirituality for Health Research. In: Res Aging 27 (5), S. 556–577. DOI: 10.1177/0164027505277847.	1	ja
374	Fried, Karen Pisetznar: Pet-facilitated therapy as adjunctive care for home hospice patients: A human service program design to promote quality of life. ProQuest Information & Learning. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psych&AN=1996-95021-186&site=ehost-live .	2	nein
375	Friedel, Marie; Aujoulat, Isabelle; Dubois, Anne-Catherine; Degryse, Jean-Marie (2019): Instruments to Measure Outcomes in Pediatric Palliative Care: A Systematic Review. In: Pediatrics 143 (1), e20182379. DOI: 10.1542/peds.2018-2379.	1	ja
376	Frieß, J.; So erfassen Sie die Lebensqualität demenzkranker Bewohner, Care konkret 2010, S. 6 Carelit	3	ja

377	Frisch, Michael B. (1998): Quality of Life Therapy and Assessment in Health Care. In: Clinical Psychology: Science and Practice 5 (1), S. 19–40. DOI: 10.1111/j.1468-2850.1998.tb00132.x.	2	Ja
378	Frohnhofen, Helmut (2017): Lebensqualität als wichtiges Therapieziel im Gesamtbehandlungskonzept bei COPD. In: Karger Kompass Pneumologie 5 (1), S. 26–27. DOI: 10.1159/000457328.	1	ja
379	Frowein, M. Dr.; Pflege alternder Behinderter Das Konzept der Lebensqualität als umfassender Ansatz, Nova 2009, S. 14-16	3	nein
380	Fuchs, Claude (2004): SORGSAM - Qualitätshandbuch für stationäre Hospize. In: Palliative-ch (4), S. 27.	2	ja
381	Fuchs, Martin (2005): Was bedeutet Lebensqualität für Palliativpatienten? In: Psychomed 17 (2), S. 115–120. Online verfügbar unter https://www.wiso-net.de/document/XPSY__9931D225DAF0EF8D70F6670081AD5C7F .	2	nein
382	Fulton, Janet S.; Miller, Wendy R.; Otte, Julie L. (2012): A systematic review of analyses of the concept of quality of life in nursing: exploring how form of analysis affects understanding. In: ANS 35 (2), E1-E12. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=108117930&site=ehost-live .	1	ja
383	Fults, Marci; Manring, Samantha; Snyder, Sarah; Gilmer, Mary; Walsh, Michelle; Winters, Janine; Gerhardt, Cynthia (2015): Pilot study of symptom burden and quality of life among families of children in palliative care or hospice. In: Research Day. Online verfügbar unter https://digitalcommons.pcom.edu/research_day/research_day_PA_2015/researchPA2015/2 .	1	ja
384	Fumincelli, Lais; Mazzo, Alessandra; Martins, Jos Carlos Amado; Mendes, Isabel Amelia Costa (2019): Quality of life and ethics: A concept analysis. In: NURS ETHICS 26 (1), S. 61–70. DOI: 10.1177/0969733016689815.	1	ja
385	Görtz, Astrid (2004): Existentielle Lebensqualität. Ein neuer Ansatz innerhalb der Lebensqualitätsforschung und sein Nutzen als Outcome-Kriterium in der Psychotherapieforschung. In: Existenzanalyse 21 (1), S. 4–16. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0172956&stats=PAM&isFullView=true .	1	ja
386	Götze, Heide (2012): Lebensqualität und Zufriedenheit pflegender Angehöriger von krebskranken Palliativpatienten - Befragung nach Versterben der Patienten. In: Zeitschrift für Psychosomatische Medizin und Psychotherapie 58 (3), S. 267–281. Online verfügbar unter https://www.wiso-net.de/document/XPSY__26D8D09C1262F15D7417753A90A3DEAD .	1	nein
387	Gaertner, Jan; Siemens, Waldemar; Meerpohl, Joerg J.; Antes, Gerd; Meffert, Cornelia; Xander, Carola et al. (2017): Effect of specialist palliative care services on quality of life in adults with advanced incurable illness in hospital, hospice, or community settings: Systematic review and meta-analysis. In: BMJ 358. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=2017-29683-001&site=ehost-live .	1	ja

388	Gagnon, Bruno; Nadeau, Lyne; Scott, Susan; Dumont, Serge; MacDonald, Neil; Aubin, Michele; Mayo, Nancy (2015): The association between home palliative care services and quality of end-of-life care indicators in the province of Quebec. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 50 (1), S. 48–58. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2014.12.012.	1	ja
389	Gale, Randall Carl: Hospice quality measurement: A mixed-methods approach to assessing us hospices' preparation for and attitudes towards implementation of mandated public reporting. ProQuest Information & Learning. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=2015-99221-138&site=ehost-live .	2	nein
390	Galfin, J. M.; Watkins, E. R.; Harlow, T. (2012): A brief guided self-help intervention for psychological distress in palliative care patients: a randomised controlled trial. In: Palliative medicine 26 (3), 197-205. DOI: 10.1177/0269216311414757.	2	ja
391	Gallagher, Romaine; Krawczyk, Marian (2013): Family members' perceptions of end-of-life care across diverse locations of care. In: BMC palliative care 12 (1), S. 25. DOI: 10.1186/1472-684X-12-25.	1	ja
392	Gardner, Mary (2017): Quality of Life Assessment and End of Life Decisions. In: Mary Gardner und Dani McVety (Hg.): Treatment and care of the geriatric veterinary patient. Hoboken (N.J.): Wiley Blackwell, S. 297–310.	1	ja
393	Garrison, Christopher M.; Overcash, Janine; McMillan, Susan C. (2011): Predictors of quality of life in elderly hospice patients with cancer. In: J HOSP PALLIAT NURS 13 (5), S. 288–297. DOI: 10.1097/NJH.0b013e31821adb2d.	1	ja
394	Gatermann, C. (2018): Licht und Lebensqualität. In: KU GESUNDHEITSMANAGEMENT 2018, S. 57-59	3	nein
395	Gebauer, Sarah L.; Weiskopf, Nicole G. (2017): Feasibility and Limitations of Quality Measurement of Hospital-Based Palliative Care. In: J PALLIAT MED 20 (12), S. 1307–1308. DOI: 10.1089/jpm.2017.0131.	1	ja
396	Geiger TM; Awad ZT; Burgard M; Singh A; Davis W; Thaler K; Miedema BW (2008): Prognostic indicators of quality of life after cholecystectomy for biliary dyskinesia. In: AM SURG 74 (5), S. 400–404. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105797406&site=ehost-live .	2	nein
397	GEN (2016): Spiritually-Sensitive Hospice Social Work: Identifying Spiritual Needs and Spiritual Resources: Unpublished. Online verfügbar unter https://doi.org/10.13140/RG.2.2.13660.64640 .	2	nein
398	Georg, Jürgen (1994): Lebensqualität: eine Konzeptanalyse. In: Pflegezeitschrift 47 (3).	1	nein
399	George, Wolfgang (2014): Empfehlungen aufgrund der Studienergebnisse und das Deutsche Palliativsiegel(palliativfreundliche Einrichtung) (Recommendations based on empirical evidenceand quality of palliative care). Online verfügbar unter https://www.wiso-net.de/document/XPSY__A79D8B3672DC3CF34E1C13AB2B79BC66 .	2	nein

400	Gerhard, C., Umgebung für Menschen in palliativer Versorgung, In: Nova 2014, S. 44-47	3	nein
401	Gerharz, E.; Ravens-Sieberer, U.; Eiser, C. (1997): Kann man Lebensqualität bei Kindern messen? In: <i>Aktuel Urol</i> 28 (07), S. 355–363. DOI: 10.1055/s-2008-1054305.	2	ja
402	Gerin, Paul; Dazord, Alice; Boissel, Jean-Pierre; Chauvin, Franck; Leizorovicz, Alain (1992): Subjective quality of life assessment: A new instrument, the "SQLP". In: <i>Controlled Clinical Trials</i> 13 (5), S. 397. DOI: 10.1016/0197-2456(92)90091-D.	2	ja
403	Ghoshal, Arunangshu; Damani, Anuja; Muckaden, Maryann (2016): Association of Cancer-Related Fatigue with Other Symptoms and Impact on Quality of Life of Palliative Care Patients in a Tertiary Cancer Institute: A Prospective Observational Study (S751). In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 51 (2), S. 435. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.12.054.	1	ja
404	Gianluca Catania; Annamaria Bagnasco; Milko Zanini; Giuseppe Aleo; Loredana Sasso (2016): Spiritual Assessment within Clinical Interventions Focused on Quality of Life Assessment in Palliative Care: A Secondary Analysis of a Systematic Review. Online verfügbar unter https://doi.org/10.3390/rel7030025 .	2	ja
405	Gill, Ashlinder (2015): Identifying Quality Indicators for Palliative and End-of-Life Care from Administrative Data. In: <i>JOURNAL OF PALLIATIVE CARE</i> 31 (3), S. 201.	1	nein
406	Gingerich BS (2007): Quality and competence in end of life/palliative care. In: <i>HOME HEALTH CARE MANAGE PRACT</i> 19 (5), S. 402–403. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106172893&site=ehost-live .	1	ja
407	Glare, P. A.; Lickiss, J. N. (1992): Quality assurance in palliative care. In: <i>The Medical journal of Australia</i> 157 (8). Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/1282658 . DOI: 10.5694/j.1326-5377.1992.tb137378.x.	1	nein
408	Glatzer, Wolfgang (Hg.) (2015): <i>Global handbook of quality of life. Exploration of well-being of nations and continents</i> . Dordrecht: Springer (International handbooks of quality-of-life).	2	nein
409	Glickman, Myer (1997): Making palliative care better. Quality improvement, multiprofessional audit and standards ; report: National Council for Hospice and Specialist Palliative Care Services (Occasional paper / National Council for Hospice and Specialist Palliative Care Services, 12). Online verfügbar unter http://digitale-objekte.hbz-nrw.de/storage/2006/01/18/file_35/1273633.pdf .	2	nein
410	Glock, Charles Y.; Campbeli, Angus; Converse, Philip E.; Rodgers, Willard L. (1976): The Sense of Well-Being: Developing Measures. In: <i>Science</i> 194 (4260), S. 52–54. Online verfügbar unter http://www.jstor.org/stable/1742554 .	1	ja
411	Gobbens, Robbert J. J.; van Assen, Marcel A. L. M.; Luijckx, Katrien G.; Schols, Jos M. G. A. (2012): The Predictive Validity of the Tilburg Frailty Indicator: Disability, Health Care Utilization, and Quality of Life in a Population at Risk. In: <i>GERONTOLOGIST</i> 52 (5), S. 619–631. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=104424990&site=ehost-live .	1	ja

412	Gola, Marco; Francalanza, Paolo Carlo; Galloni, Giulio; Pagella, Bianca; Capolongo, Stefano (2016): Architectures for paediatric palliative care: how to improve quality of life and environmental well-being. In: Annali dell'Istituto superiore di sanita 52 (1), S. 48–55. DOI: 10.4415/ANN_16_01_10.	1	ja
413	Golcic, Marin; Dobrila-Dintinjana, Renata; Golcic, Goran; Pavlovic-Ruzic, Ira; Stevanovic, Aleksandra; Govic-Golcic, Lidija (2018): Quality of Life in a Hospice: A Validation of the Croatian Version of the EORTC QLQ-C15-PAL. In: AM J HOSP PALLIAT MED 35 (8), S. 1085–1090. DOI: 10.1177/1049909118760781.	1	ja
414	Goldhagen, Jeffrey; Fafard, Mark; Komatz, Kelly; Eason, Terry; Livingood, William C. (2016): Community-based pediatric palliative care for health related quality of life, hospital utilization and costs lessons learned from a pilot study. In: BMC PALLIAT CARE 15, S. 73. DOI: 10.1186/s12904-016-0138-z.	1	ja
415	Gomez-Castillo, Blanca J.; Hirsch, Rosemarie; Groninger, Hunter; Baker, Karen; Cheng, M. Jennifer; Phillips, Jayne et al. (2015): Increasing the Number of Outpatients Receiving Spiritual Assessment: A Pain and Palliative Care Service Quality Improvement Project. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 50 (5), S. 724–729. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.05.012.	2	ja
416	Gonzalez, N.; Padilla, J.; Rodriguez, E.; Esteva, M.; Ruiz, M.; Tomarelli, R. et al. (2000): The "quality of life" concept in medical students and postgraduate residents in a university hospital. In: Investigacion clinica 41 (4), S. 219–235.	1	nein
417	Goodwin DM; Higginson IJ; Myers K; Douglas H; Normand CE (2003): Effectiveness of palliative day care in improving pain, symptom control, and quality of life. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 25 (3), S. 202–212. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106869717&site=ehost-live .	1	ja
418	Gössweiner, Veronika; Pfeiffer, Christiane; Richter, Rudolf (2002): Quality of Life and Social Quality: Recent Developments (12). Online verfügbar unter https://www.ssoar.info/ssoar/bitstream/document/57499/1/ssoar-2002-gossweiner_et_al-Quality_of_Life_and_Social.pdf .	2	ja
419	Gough, I. R.; Dalglish, L. I. (1991): What value is given to quality of life assessment by health professionals considering response to palliative chemotherapy for advanced cancer? In: Cancer 68 (1), S. 220–225.	1	ja
420	Gourdji I; McVey L; Purden M (2009): A quality end of life from a palliative care patient's perspective. In: J PALLIAT CARE 25 (1), S. 40–50. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105516797&site=ehost-live .	2	ja
421	Graaf, J. de: Supporting quality of life through Hospice Architecture. Online verfügbar unter http://resolver.tudelft.nl/uuid:dc0e70bb-5976-45b8-ac64-ebae8dd1bd75 .	3	nein
422	Grady D (2012): Improving quality of care at the end of life. In: ARCH INTERN MED 172 (15), S. 1144. DOI: 10.1001/archinternmed.2012.3172.	2	ja
423	Graf, G., Besser sterben mit Ergebnisqualität?, In: Praxis Palliative Care 2013, S. 42-44.	2	nein

424	Graf, Gerda; Roß, Josef (2003): Brauchen wir Qualitätssicherung in der Hospizarbeit? In: Die Hospiz-Zeitschrift 5 (3). Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2003/39348.pdf .	2	nein
425	Gramling, Robert; Stanek, Susan; Ladwig, Susan; Gajary-Coots, Elizabeth; Cimino, Jenica; Anderson, Wendy et al. (2016): Feeling Heard and Understood: A Patient-Reported Quality Measure for the Inpatient Palliative Care Setting. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 51 (2), S. 150–154. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.10.018.	1	ja
426	Gramm, Jan (2013): Kommentar - Kommunikation als Schlüssel zur Multiprofessionalität. In: Palliativmedizin 14 (03), S. 98–99. DOI: 10.1055/s-0033-1335924.	2	ja
427	Granda-Cameron, Clara; Viola, Sara R.; Lynch, Mary Pat; Polomano, Rosemary C. (2008): Measuring patient-oriented outcomes in palliative care: functionality and quality of life. In: Clinical journal of oncology nursing 12 (1), S. 65–77. DOI: 10.1188/08.CJON.65-77.	1	ja
428	Grant, Hilary Shirah; Scott, Kelley Kathleen (2015): An Introduction and Overview of Social Model Hospice Care. In: J HOSP PALLIAT NURS 17 (5), S. 456–461. DOI: 10.1097/NJH.0000000000000186.	1	ja
429	Grant, Marcia; Padilla, Geraldine v.; Ferrell, Betty R.; Rhiner, Michelle (1990): Assessment of quality of life with a single instrument. In: SEMIN ONCOL NURS 6 (4), S. 260–270. DOI: 10.1016/0749-2081(90)90028-4.	1	ja
430	Graschopf, L., Palliative Begleitung am Sterntalerhof, In: ProCare 2010, S. 28-31. DOI: 10.1007/s00735-010-0308-9 https://link.springer.com/content/pdf/10.1007%2Fs00735-010-0308-9.pdf	3	ja
431	Grasso, Marco; Canova, Luciano (2007): An assessment of the quality of life in the European Union based on the social indicators approach. Online verfügbar unter https://core.ac.uk/download/pdf/12012438.pdf .	2	ja
432	Greiner, S., Palliative Care - Schwerstkranke und sterbende Menschen würdevoll begleiten, In: Pflegen Ambulant 2007, S. 6-12.	2	ja
433	Griffin, John P.; Koch, Kathryn A.; Nelson, Judith E.; Cooley, Mary E. (2007): Palliative care consultation, quality-of-life measurements, and bereavement for end-of-life care in patients with lung cancer: ACCP evidence-based clinical practice guidelines (2nd edition). In: CHEST 132 (3 Suppl), 404S-422S. DOI: 10.1378/chest.07-1392.	1	ja
434	Grimm LI: The relationship between implementation of hospice nursing standards of care, hospice size, and family satisfaction. WESTERN MICHIGAN UNIVERSITY. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=109869958&site=ehost-live .	1	nein
435	Grinyer, Anne: Hospice-based Palliative and End of Life Care. In: Palliative and End of Life Care for Children and Young People: John Wiley & Sons, Ltd, S. 49–85. Online verfügbar unter https://onlinelibrary.wiley.com/doi/full/10.1002/9781118702918.ch3 .	1	nein

436	Groenvold, M. (1999): Methodological issues in the assessment of health-related quality of life in palliative care trials. In: Acta Anaesthesiologica Scandinavica 43 (9), S. 948–953. DOI: 10.1034/j.1399-6576.1999.430912.x.	1	ja
437	Groenvold, Mogens; Korngut, Sara; Neergaard, Mette A.; Timm, Helle; Johnsen, Anna T. (2012): A population-based study of quality of life in cancer patients receiving palliative care. In: QUAL LIFE RES 20 (1), S. 33.	1	nein
438	Group, The EuroQol (1990): EuroQol - (Euro Quality of Life) A New Facility for the Measurement of Health-Related Quality of Life. / In: Health Policy 16 (3), S. 199.	1	ja
439	Growing movement to measure quality of palliative and end-of-life care (2014). In: MED ETHICS ADVIS 30 (5), S. 49–51. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=109799354&site=ehost-live .	1	ja
440	Grudzen, C. R.; Shim, D. J.; Am Schmucker; Cho, J.; Goldfeld, K. S. (2019): Emergency Medicine Palliative Care Access (EMPallA): protocol for a multicentre randomised controlled trial comparing the effectiveness of specialty outpatient versus nurse-led telephonic palliative care of older adults with advanced illness. In: BMJ open 9 (1). DOI: 10.1136/bmjopen-2018-025692.	1	ja
441	Grudzen, C.; Richardson, L.; Morrison, R. S. (2015): Randomized controlled trial of ed-triggered palliative care in patients with metastatic solid tumors. In: Journal of pain and symptom management 49 (2), 352???. Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01053264/full .	1	ja
442	Gruenewald, D. A.; Higginson, I. J.; Vivat, B.; Edmonds, P.; Burman, R. E. (2004): Quality of life measures for the palliative care of people severely affected by multiple sclerosis: a systematic review. In: Multiple sclerosis (Houndmills, Basingstoke, England) 10 (6), S. 690–704. DOI: 10.1191/1352458504ms1116rr.	1	ja
443	Grunfeld E; Johnston G; Mykhalovskiy E; Cicchelli L; McIntyre P; Burge F et al. (2006): Quality indicators for end-of-life breast cancer care: is there agreement between stakeholder groups? In: J PALLIAT CARE 22 (3), S. 200. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106219927&site=ehost-live .	1	nein
444	Grunfeld, Eva; Lethbridge, Lynn; Dewar, Ron; Lawson, Beverley; Paszat, Lawrence F.; Johnston, Grace et al. (2006): Towards using administrative databases to measure population-based indicators of quality of end-of-life care: Testing the methodology. In: PALLIAT MED 20 (8), S. 769–777. DOI: 10.1177/0269216306072553.	1	Ja
445	Grunfeld, Eva; Urquhart, Robin; Mykhalovskiy, Eric; Folkes, Amy; Johnston, Grace; Burge, Frederick I. et al. (2008): Toward population-based indicators of quality end-of-life care: Testing stakeholder agreement. In: Cancer 112 (10), S. 2301–2308. DOI: 10.1002/cncr.23428.	1	ja
446	Gugler, E.; Sommerhaider, K.; Hahn, S.; Lebensqualität in Pflegeheimen der Schweiz, Nova 2016, S. 13-16	2	nein

447	Gunten, Charles F. von; Haller, Nicole (2018): A Quality Improvement Approach Improves Length of Service in Hospice Palliative Care. In: J PALLIAT MED 21 (8), S. 1067–1068. DOI: 10.1089/jpm.2018.0130.	1	ja
448	Gysels, Marjolein; Shipman, Cathy; Higginson, Irene J. (2008): Is the qualitative research interview an acceptable medium for research with palliative care patients and carers? In: BMC medical ethics 9. DOI: 10.1186/1472-6939-9-7.	1	ja
449	Hütter, Bernd Otto; Karlowsky, Christiane; Brüggmann, Marc (2002): Gesundheitsbezogene Lebensqualität: Konzepte, Methoden und Anwendungsbeispiele. In: Forum Logopädie 16 (3). Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2002/24594.pdf .	1	ja
450	Höver, Gerhard (2003): Neue Herausforderungen für die Qualitätssicherung in der Hospiz- und Palliativarbeit. In: Die Hospiz-Zeitschrift 5 (3). Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2003/39348.pdf .	2	nein
451	Haas, B. K. (1999): A multidisciplinary concept analysis of quality of life. In: Western journal of nursing research 21 (6), S. 728–742. DOI: 10.1177/01939459922044153.	1	Ja
452	Habich, Marina (2009): Lebensqualität in der Palliativpflege. In: Existenzanalyse 26 (1), S. 56–61. Online verfügbar unter https://www.wiso-net.de/document/XPSY__491EBE27605EC2D4B0ABBF2B706F42D0 .	1	ja
453	Hagerty, Michael R.; Cummins, Robert A.; Ferriss, Abbott L.; Land, Kenneth; Michalos, Alex C.; Peterson, Mark et al. (2001): Quality of Life Indexes for National Policy: Review and Agenda for Research. In: Social Indicators Research 55 (1), S. 1–96. DOI: 10.1023/A:1010811312332.	1	ja
454	Hain, Richard D. W. (2004): Paediatric palliative medicine: a unique challenge. In: Pediatric rehabilitation 7 (2), S. 79–84. DOI: 10.1080/1363849042000202303.	1	ja
455	Halek, M.; Trutschel, D.; Quasdorf, T.; Dichter, M.N.; Bessere Lebensqualität fraglich, Die Schwester Der Pfleger 2016 S. 98-99 Carelit	2	ja
456	Hall, Daleasha; Shirey, Mary A.; Waggoner, David C. (2013): Improving access and satisfaction with spiritual care in the hospice setting. In: OMEGA-JOURNAL OF DEATH AND DYING 67 (1-2), S. 97–107. DOI: 10.2190/OM.67.1-2.k.	1	ja
457	Hamdan K; Bond AE (2009): End of life care practices and quality of life: an integrative review. In: COMMUN NURS RES 42, S. 379. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105055529&site=ehost-live .	1	nein
458	Hammer, U.; Berghaus, D.; Wedding, U.; Meißner, W. (2016): QUAPS II _ Qualitätssicherung in der Spezialisierten Ambulanten Palliativversorgung (SAPV) _ Entwicklung und Testung eines Tools _ Erste Ergebnisse von QUAPS II. In: Palliativmedizin 17 (05). DOI: 10.1055/s-0036-1594110.	1	nein

459	Hamren, Kidist; Chungkham, Holendro Singh; Hyde, Martin (2015): Religion, spirituality, social support and quality of life: measurement and predictors CASP-12(v2) amongst older Ethiopians living in Addis Ababa. In: AGING MENT HEALTH 19 (7), S. 610–621. DOI: 10.1080/13607863.2014.952709.	2	ja
460	Handler, S., Emotionsarbeit in der End-Of-Life Care, In: Pflegewissenschaft 2014, S. 210-224. CareLit	1	ja
461	Hansen, Helle Ploug; Tjørnhøj-Thomsen, Tine (2013): Who, How, and What? Quality of Life and Psychosocial Cancer Research. In: Narelle Warren und Lenore Manderson (Hg.): Reframing disability and quality of life. A global perspective. Dordrecht, New York: Springer (Social indicators research series, v. 52), S. 79–93. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-94-007-3018-2_5 .	2	nein
462	Hanson, Laura C.; Rowe, Charlotte; Wessell, Kathryn; Caprio, Anthony; Winzelberg, Gary; Beyea, Annette; Bernard, Stephen A. (2012): Measuring palliative care quality for seriously ill hospitalized patients. In: J PALLIAT MED 15 (7), S. 798–804. DOI: 10.1089/jpm.2011.0471.	1	ja
463	Hanson, Laura C.; Schenck, Anna P.; Rokoske, Franziska S.; Abernethy, Amy P.; Kutner, Jean S.; Spence, Carol; Person, Judi Lund (2010): Hospices' preparation and practices for quality measurement. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 39 (1), S. 1–8. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2009.09.003.	1	ja
464	Harding, D. (2018): Evaluation of Quality of Life Outcomes Following Palliative Treatment of Bone Metastases with Magnetic Resonance-guided High Intensity Focused Ultrasound : An International Multicentre Study. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/1081482772 . DOI: 10.1016/j.clon.2017.12.023.	1	Ja
465	Harding, Leonora (2001): Children's quality of life assessments: A review of generic and health related quality of life measures completed by children and adolescents. In: Clin. Psychol. Psychother. 8 (2), S. 79–96. DOI: 10.1002/cpp.275.	1	ja
466	Harris, Nicola; Beringer, Antonia; Fletcher, Margaret (2016): Families' priorities in life-limiting illness: improving quality with online empowerment. In: ARCH DIS CHILD 101 (3), S. 247–252. DOI: 10.1136/archdischild-2015-308769.	1	ja
467	Harrison, Krista; Sudore, Rebecca; Ritchie, Christine (2017): Teaching to the Test: Measuring Advance Care Planning Quality Metrics in Hospice (S788). In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 53 (2), S. 458–459. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2016.12.299.	1	ja
468	Harrison, Margaret B. (1996): Quality of life as an outcome measure in nursing research /. In: Canadian journal of nursing research 28 (3), S. 49.	1	nein
469	Hartmann-Johnsen, Olaf Johan; Karesen, Rolf; Schlichting, Ellen; Naume, Björn; Nygard, Jan F. (2019): Using clinical cancer registry data for estimation of quality indicators: Results from the Norwegian breast cancer registry. In: INT J MED INFORM 125, S. 102–109. DOI: 10.1016/j.ijmedinf.2019.03.004.	1	ja

470	Hasan, C.; Zernikow, B., Palliativversorgung von Kindern und Jugendlichen, In: Zeitschrift für Palliativmedizin 3013, S. 158-172. DOI: 10.1055/s-0032-1333020 https://link.springer.com/content/pdf/10.1007%2Fs00112-005-1144-z.pdf	1	ja
471	Hauser, Siegfried (1978): Indikatorenkonzepte zur Bestimmung der Lebensqualität. In: Energieversorgung und Lebensqualität, p. 137-154, S. 137–154. Online verfügbar unter https://www.econbiz.de/ppn/488354803 .	1	nein
472	Hax-Schoppenhorst, T.; Einsamkeit und Hoffnungslosigkeit erkennen, Lebensqualität verbessern, Pflegen 2017, S. 15-17 Carelit	2	ja
473	Hayder-Beichel, D.; Lebensqualität erhält grösseren Stellenwert, Die Schwester Der Pfleger 2014, S. 968-971 Carelit	2	ja
474	Hayek, J. von, Über die Entwicklung der Hospiz- und Palliativarbeit, In: Die Hospiz Zeitschrift 2011, S. 36-38.	2	nein
475	Hearn, J.; Higginson, I. J. (1999): Development and validation of a core outcome measure for palliative care: the palliative care outcome scale. Palliative Care Core Audit Project Advisory Group. In: Quality in health care : QHC 8 (4), S. 219–227. DOI: 10.1136/qshc.8.4.219.	1	ja
486	Heartbeat Medical, Patient Reported Outcome Measure: Generic Health Related Quality of Life Instruments, 2017	2	ja
477	Hecht, Tobias: Alters- und geschlechtsspezifische Belastungsverarbeitung und Lebensqualität im stationären Hospiz und im Krankenhaus, 2008. Online verfügbar unter http://nbn-resolving.de/urn:nbn:de:gbv:27-20080624-075233-0 .	3	ja
478	Heekerens, Hans-Peter (2011): Lebensqualität von Kindern und Jugendlichen. In: Frühe Kindheit 14 (5), S. 22–29. Online verfügbar unter https://www.wiso-net.de/document/DZI__0EFE54B54673F15F82FC3FD13D3A26D9 .	1	nein
479	Heidemann, E. G. (1995): Quality, Standards, Organistional and clinical audit for hospice and palliative care services - HIGGINSON,I. In: JOURNAL OF PALLIATIVE CARE 11 (1), S. 57.	1	Nein
480	Hemptinne, B. de; Beule, E. de; van Belle, S.; Lambert, B.; Brans, B.; Dierckx, R. A. et al. (2002): Quality of life assessment in radionuclide therapy. a feasibility study of the EORTC QLQ-C30 questionnaire in palliative (131)I-lipiodol therapy. Online verfügbar unter https://www.livivo.de/doc/M12271421 .	1	ja

481	Hendry, Fiona; McVittie, Chris (2004): Is quality of life a healthy concept? Measuring and understanding life experiences of older people. In: QUAL HEALTH RES 14 (7), S. 961–975. DOI: 10.1177/1049732304266738.	1	ja
482	Hennessey, R.; Mangold, R., Der Qualität Leben geben, In: Nova 2008, S. 44-45.	3	nein
483	Hennessey, R.; Mangold, R., Lebensqualität statt Qualitätskontrolle - etablierte Systeme helfen nicht weiter, Österreichische Pflegezeitschrift 2007, S. 17-22	2	ja
484	Hennessey, John E.; Lown, Beth A.; Landzaat, Lindy; Porter-Williamson, Karin (2013): Practical Issues in Palliative and Quality-of-Life Care. In: J ONCOL PRACT 9 (2), S. 78–80. DOI: 10.1200/JOP.2013.000896.	1	ja
485	Henoch, Ingela; Axelsson, Bertil; Bergman, Bengt (2010): The Assessment of Quality of life at the End of Life (AQEL) questionnaire: A brief but comprehensive instrument for use in patients with cancer in palliative care. In: QUAL LIFE RES 19 (5), S. 739–750. DOI: 10.1007/s11136-010-9623-7.	1	ja
486	Henry M; Huang LN; Ferland MK; Mitchell J; Cohen R (2008): Continued study of the psychometric properties of the McGill Quality of Life Questionnaire (MQOL)...17th International Congress on Palliative Care, September 23-26, 2008/Palais Des Congres, Montreal, Canada. In: J PALLIAT CARE 24 (3), S. 209. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105559781&site=ehost-live .	1	ja
487	Hentschel, L.; Schuler, U.; Hornemann, B.; Schilling, A.; Freitag, J.; Richter, S.; Schuler, M. K. (2016): Patient-directed intervention to improve Quality of Life (QoL) for patients with soft tissue sarcoma (STS) undergoing palliative treatment: a multicenter, cluster-randomized, controlled trial of the German Interdisciplinary Sarcoma Group. In: Oncology research and treatment 39, 279???. DOI: 10.1159/000449050.	2	Nein
488	Herbstrieth, M., Qualität (er)leben, In: Österreichische Pflegezeitschrift 2002, S. 40.	2	nein
489	Hermann Katja; Engeser Peter; Szecsenyi Joachim; Miksch Antje (2012): Palliative patients cared for at home by PAMINO-trained and other GPs _ health-related quality of life as measured by QLQ-C15-PAL and POS. In: BMC Palliative Care, Vol 11, Iss 1, p 13. Online verfügbar unter https://doaj.org/article/e1da0611d18a42d3a621353810f60ede . DOI: 10.1186/1472-684X-11-13.	2	ja
490	Hermann, K.; Engeser, P.; Bölter, R.; Szecsenyi, J. (Hg.) (2008): Versorgung von Palliativpatienten in der Hausarztpraxis - Übereinstimmung der Einschätzung der Betreuung aus Arzt- und Patientensicht mit der Palliative Care Outcome Scale (POS): German Medical Science GMS Publishing House; Düsseldorf. Online verfügbar unter http://www.egms.de/en/meetings/dkvf2008/08dkvf202.shtml .	1	Ja, URL
491	Herschbach, Peter (2002): Das "Zufriedenheitsparadox" in der Lebensqualitätsforschung. In: Psychotherapie und medizinische Psychologie 52 (3/4). Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2002/24069.pdf .	1	ja

492	Herz, A. von, Hospice and Palliative Care in Großbritannien - Bericht über ein Studienseminar, In: Die Schwester Der Pfleger 2000, S. 809-817.	2	ja
493	Herzog, K. R. (1985): Standards are necessary for quality hospice care. In: The American journal of hospice care 2 (1), S. 5–7. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/10289646 .	2	nein
494	Heyland, Daren K. MD MSc; Dodek, Peter MD MHSc; You, John J. MD MSc; Sinuff, Tasnim MD PhD; Hiebert, Tim MD MSc; Tayler, Carolyn RN MSA et al.: Validation of quality indicators for end-of-life communication: results of a multicentre survey. In: Canadian Medical Association Journal 2017, S. 980-989.	1	ja
495	Higgins, M. A.; Brooks, L.; Kohm, C. (1996): The use of quality assurance indicators to measure quality of care of a palliative care consult service. In: J PALLIAT CARE 12 (3), S. 69.	1	nein
496	Higgins, Philip C.; Garrido, Melissa M.; Prigerson, Holly G. (2015): Factors Predicting Bereaved Caregiver Perception of Quality of Care in the Final Week of Life: Implications for Health Care Providers. In: J PALLIAT MED 18 (10), S. 849–857. DOI: 10.1089/jpm.2015.29001.hp.	1	Ja
497	Higgins, Philip C.; Prigerson, Holly G. (2013): Caregiver evaluation of the quality of end-of-life care (CEQUEL) scale: the caregiver's perception of patient care near death. In: PloS one 8 (6), e66066. DOI: 10.1371/journal.pone.0066066.	1	ja
498	Higginson, I. J. (2000): Quality assurance and audit in palliative care. In: Handbook of Psychiatry in Palliative Medicine, S. 399-406.	1	nein
499	Higginson, I. J.; Romer, A. L. (2000): Measuring quality of care in palliative care services. In: J PALLIAT MED 3 (2), S. 229–236. DOI: 10.1089/10966210050085359.	1	ja
500	Higginson, Irene (Hg.) (1992): Quality, standards, organisational and clinical audit for hospice and palliative care services: National Council for Hospice and Specialist Palliative Care Services (Occasional paper / National Council for Hospice and Specialist Palliative Care Services, 2).	2	Nein
501	Higginson, Irene J.; Carr, Alison J. (2001): Measuring Quality Of Life: Using Quality Of Life Measures In The Clinical Setting. In: BMJ: British Medical Journal 322 (7297), S. 1297–1300. Online verfügbar unter http://www.jstor.org/stable/25467013 .	1	ja
502	Higginson, Irene J.; Daveson, Barbara A.; Morrison, R. Sean; Yi, Deokhee; Meier, Diane; Smith, Melinda et al. (2017): Social and clinical determinants of preferences and their achievement at the end of life: prospective cohort study of older adults receiving palliative care in three countries. In: BMC GERIATRICS 17. DOI: 10.1186/s12877-017-0648-4.	1	ja

503	Hill, Katie (2016): Respite services for children with life-limiting conditions and their families in Ireland. In: Nursing children and young people 28 (10), S. 30–35. DOI: 10.7748/ncyp.2016.e658.	1	ja
504	Hill, Nita (2002): Use of quality-of-life scores in care planning in a hospice setting: a comparative study. In: INT J PALLIAT NURS 8 (11), S. 540–547. DOI: 10.12968/ijpn.2002.8.11.10896.	1	ja
505	Hilliard, Russell E. (2003): The effects of music therapy on the quality and length of life of people diagnosed with terminal cancer. In: Journal of music therapy 40 (2), S. 113–137. DOI: 10.1093/jmt/40.2.113.	2	ja
506	HILL-TOUT, J. A.N. (1989): Quality of life measures. In: Journal of the British Institute of Mental Handicap (APEX) 17 (2), S. 85. DOI: 10.1111/j.1468-3156.1989.tb00526.x.	1	ja
507	Himmel, W. (2001): Subjektive Gesundheitskonzepte und gesundheitsbezogene Lebensqualität-Gibt es einen Zusammenhang? In: Sozial- und Präventivmedizin 46 (2), S. 87–95. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/11446313 .	1	ja
508	Hinds, P. S.; Gattuso, J. S.; Fletcher, A.; Baker, E.; Coleman, B.; Jackson, T. et al. (2004): Quality of life as conveyed by pediatric patients with cancer. In: Quality of Life Research 13 (4), S. 761–772. DOI: 10.1023/B:QURE.0000021697.43165.87.	1	ja
509	Hinds, Pamela S.; Brandon, Jennifer; Allen, Caitlin; Hijiya, Nobuko; Newsome, Rachel; Kane, Javier R. (2007): Patient-reported outcomes in end-of-life research in pediatric oncology. In: Journal of pediatric psychology 32 (9), S. 1079–1088. DOI: 10.1093/jpepsy/jsm004.	1	ja
510	Hirdes, John P.; Bernier, Julie; Garner, Rochelle; Finès, Philippe; Jantzi, Micaela (2018): Measuring health related quality of life (HRQoL) in community and facility-based care settings with the interRAI assessment instruments: development of a crosswalk to HUI3. In: Quality of Life Research 27 (5), S. 1295–1309. DOI: 10.1007/s11136-018-1800-0.	1	ja
511	Hockey, Lisbeth (1982): Hospice: The Living Idea/Death and Dying: A Quality of Life (Book). In: Sociology of Health & Illness 4 (3), S. 349–350. DOI: 10.1111/1467-9566.ep10488026.	1	ja
512	Hodges M; London MR; Lundstedt J (2006): Family-driven quality improvement in inpatient end-of-life care. In: J HEALTHC QUAL 28 (2), S. 20–31. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106456750&site=ehost-live .	1	ja
513	Hodgson, Nancy; Gitlin, Laura N.; Jin Huang (2014): The influence of sleep disruption and pain perception on indicators of quality of life in individuals living with dementia at home. In: GERIATR NURS 35 (5), S. 394–398. DOI: 10.1016/j.gerinurse.2014.08.005.	1	ja
514	Hodiamont, F.; Jünger, S.; Grützner, F.; Rolke, R.; Radbruch, L. (2012): Terminologie und Definition von Outcome-Qualität in der Palliativmedizin. In: Zeitschrift für Palliativmedizin. Online verfügbar unter: https://www.thieme-connect.com/products/ejournals/abstract/10.1055/s-0032-1323119	1	Ja, URL

515	Hoe, Juanita; Orrell, Martin; Livingston, Gill (2011): Quality of Life Measures in Old Age. In: Mohammed T. Abou-Saleh, C. L. E. Katona und Anand Kumar (Hg.): Principles and practice of geriatric psychiatry, Bd. 44. 3rd ed. Chichester, West Sussex, UK: Wiley-Blackwell, S. 183–192.	1	nein
516	Hoerger, M.; Temel, J. S.; Jackson, V.; Park, E.; Pirl, W. F.; El-Jawahri, A. et al. (2017): Defining the elements of early palliative care (PC) that are associated with patient-reported outcomes (PROs) and the delivery of end-of-life (EOL) care. In: Journal of clinical oncology 35 (31), DOI: 10.1200/JCO.2017.35.31_suppl.154.	1	nein
517	Holitzner-Bade, C., Vielfalt zusammenführen, In: pflegen: palliativ 2015, S. 40-41.	2	nein
518	Hollis-Sawyer, Lisa A. (2015): Review of Essentials of palliative care. In: Act Adapt Aging 39 (3), S. 262–263. DOI: 10.1080/01924788.2015.1063342.	2	ja
519	Holyoke, Paul; Stephenson, Barry (2017): Organization-level principles and practices to support spiritual care at the end of life: a qualitative study. In: BMC palliative care 16 (1), S. 24. DOI: 10.1186/s12904-017-0197-9.	1	ja
520	Holzhausen, M.; Bornschlegel, U.; Fischer, T. (2009): Die Patientenperspektive in der Erfassung von Lebensqualität im Alter. Möglichkeiten und Grenzen. In: Zeitschrift für Gerontologie und Geriatrie 42 (5), S. 355–359. DOI: 10.1007/s00391-008-0030-4.	1	ja
521	Holzhausen, Martin (2014): Measuring Quality of Life of Older Adults: In: Michalos, A., Encyclopädia of Quality of Life an Well-Being Research, 2014. Online verfügbar unter https://link.springer.com/content/pdf/10.1007/978-94-007-0753-5_4039.pdf	1	ja
522	HOPE - Versorgungswege und Qualitätssicherung in Palliativmedizin und Hospizarbeit (2007). In: Forum DKG 22 (5). Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2007/73097.pdf .	2	nein
523	Hopwood, P.; Stephens, R. J.; Machin, D. (1994): Approaches to the analysis of quality of life data: Experiences gained from a Medical Research Council Lung Cancer Working Party palliative chemotherapy trial. In: QUAL LIFE RES 3 (5), S. 339–352. DOI: 10.1007/BF00451726.	2	ja
524	Hornquist, J. O. (1990): Quality of life: concept and assessment. In: Scandinavian journal of social medicine 18 (1), S. 69–79.	1	ja
525	Horton, Robert (2002): Differences in assessment of symptoms and quality of life between patients with advanced cancer and their specialist palliative care nurses in a home care setting. In: PALLIAT MED 16 (6), S. 488–494. DOI: 10.1191/0269216302pm588oa.	1	ja
526	Houmann, Lise J. 1.; Chochinov, Harvey M 2,3,4; Kristjanson, Linda J. 5.; Petersen, Morten Aa 1.; Groenvold, Mogens 1,6: A prospective evaluation of Dignity Therapy in advanced cancer patients admitted to palliative care. [Article]. In: 0269-2163. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftp&AN=00019505-201405000-00009 . DOI: 10.1177/0269216313514883.	1	ja

527	Höver, Gerhard (2003): Neue Herausforderungen für die Qualitätssicherung in der Hospiz- und Palliativarbeit. In: Die Hospiz-Zeitschrift 5 (3). S. 4. Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2003/39348.pdf .	2	nein
528	Howley, Heather (2011): Performance measures in hospice, palliative, and end-of-life care services...Canadian Hospice Palliative Care Conference: Navigating Safe Pathways to Quality Hospice Palliative Care, September 8-11, 2011, St. John's, Newfoundland, Canada. In: J PALLIAT CARE 27 (3), S. 249. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=108258778&site=ehost-live .	1	nein
529	Huang I; Shenkman EA; Madden VL; Vadaparampil S; Quinn G; Knapp CA (2010): Measuring quality of life in pediatric palliative care: challenges and potential solutions. In: PALLIAT MED 24 (2), S. 175–182. DOI: 10.1177/0269216309352418.	1	ja
530	Huang, I-Chan; Wen, Pey-Shan; Revicki, Dennis A.; Shenkman, Elizabeth A. (2011): Quality of Life Measurement for Children with Life-Threatening Conditions: Limitations and a New Framework. In: Child Indicators Research 4 (1), S. 145–160. DOI: 10.1007/s12187-010-9079-x.	1	ja
531	Huang, Li-Ting: Investigating the mutual effects of depression and spiritual well-being on quality of life in Hospice patients with cancer and family caregivers using the actor-partner interdependence model. ProQuest Information & Learning. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=2016-53071-225&site=ehost-live .	2	ja
532	Huber, E.; Bischof, I., Qualitätsentwicklung und Forschung - Wie geht das Hand in Hand? Ein praxisorientiertes Projekt zur Entwicklung von Messinstrumenten mit dem Ziel, Lebensqualität in Wohn- und Pflegeeinrichtungen zu erheben, Pr-InterNet.info 2004, S. 407-409 Carelit	3	ja
533	Hudson, Peter; Hall, Chris; Boughey, Alison; Roulston, Audrey (2018): Bereavement support standards and bereavement care pathway for quality palliative care. In: PALLIAT SUPPORT CARE 16 (4), S. 375–387. DOI: 10.1017/S1478951517000451.	1	ja
534	Hughes, Nicole Marie; Noyes, Jane; Eckley, Lindsay; Pritchard, Trystan (2019): What do patients and family-caregivers value from hospice care? A systematic mixed studies review. In: BMC Palliative Care 18 (1), S. 18. DOI: 10.1186/s12904-019-0401-1.	2	ja
535	Humphrey, Lisa; Kang, Tammy I. (2015): Palliative care in pediatric patients with hematologic malignancies. In: Hematology. American Society of Hematology. Education Program 2015, S. 490–495. DOI: 10.1182/asheducation-2015.1.490.	1	ja
536	Hunt J (2002): Quality assurance in specialist and general palliative care; the Trent Hospice Audit Group. In: FOUND NURS STUD NEWSL, S. 2. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106816501&site=ehost-live .	1	nein
537	Hunt, J.; Keeley, V. L.; Cobb, M.; Ahmedzai, S. H. (2004): A new quality assurance package for hospital palliative care teams: the Trent Hospice Audit Group model. In: BR J CANCER 91 (2), S. 248–253. DOI: 10.1038/sj.bjc.6601945.	2	ja
538	Hunt, John; Cobb, Mark; Keeley, Vaughan L.; Ahmedzai, Sam H. (2003): The quality of spiritual care--developing a standard. In: International journal of palliative nursing 9 (5), S. 208–215. DOI: 10.12968/ijpn.2003.9.5.11493.	1	ja

539	Hunt, S. M. (1997): The problem of quality of life. In: Quality of Life Research 6 (3), S. 0. DOI: 10.1023/A:1026402519847.	1	ja
540	Hunter, L.; McHugh, J.; Nguyen, D.; Prevost, R.; Greco, P.; Nowlan, L.; Gero, R. (2004): The accreditation process: Meeting quality standards for hospice-palliative and end-of-life care. In: JOURNAL OF PALLIATIVE CARE 20 (3), S. 234.	1	nein
541	Hutter, Nico; Vogel, Barbara; Alexander, Tatjana; Baumeister, Harald; Helmes, Almut; Bengel, Jürgen (2013): Are depression and anxiety determinants or indicators of quality of life in breast cancer patients? In: PSYCHOL HEALTH MED 18 (4), S. 412–419. DOI: 10.1080/13548506.2012.736624.	1	ja
542	Hyun Kim, Soo; Kyung Gu, Su; Ho Yun, Young; Geol Lee, Chang; Seon Choi, Youn; Sup Lee, Won et al. (2007): Validation study of the Korean version of the McGill Quality of Life Questionnaire. In: PALLIAT MED 21 (5), S. 441–447. DOI: 10.1177/0269216307079816.	1	ja
543	I. G. Finlay, R. Dunlop (1994): Quality of life assessment in palliative care. In: Annals of Oncology, S. 13-18.	1	ja
544	Ibello, E., Qualität in der Palliative Care -messbare Größe oder eine Frage der Haltung?, In: palliative-ch, 2012, S.34-35.	3	ja
545	Iliffe, Steve; Davies, Nathan; Manthorpe, Jill; Crome, Peter; Ahmedzai, Sam H.; Vernooij-Dassen, Myrra; Engels, Yvonne (2016): Improving palliative care in selected settings in England using quality indicators: A realist evaluation. DOI: 10.1186/s12904-016-0144-1.	1	ja
546	Iliffe, Steve; Davies, Nathan; Manthorpe, Jill; Crome, Peter; Ahmedzai, Sam H.; Vernooij-Dassen, Myrra; Engels, Yvonne (2016): Improving palliative care in selected settings in England using quality indicators: a realist evaluation. In: BMC PALLIAT CARE 15, S. 69. DOI: 10.1186/s12904-016-0144-1.	1	ja
547	Illhardt, F. J. (1992): Hermeneutics of the quality of life concept. In: Wiener medizinische Wochenschrift (1946) 142 (23-24), S. 523–526.	1	nein
548	Im Reich der Sinne. Raumkonzepte für mehr Lebensqualität in der Pflege (2003). In: Doppel:punkt 2 (4, Wohnraum). Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2003/72305.pdf .	3	nein
549	Improving the organization of palliative care by implementing quality indicators and national and setting-specific interventions: Study protocol of the IMPACT project (2014). Jasper, In: PROG PALLIAT CARE 22 (4), S. 201–205. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=103973386&site=ehost-live .	1	ja
550	Indicators measure quality of hospice, palliative care providers (2016). In: HOSP CASE MANAGE 24 (5), S. 11. Online verfügbar unter https://www.reliasmedia.com/articles/137606-indicators-measure-quality-of-hospice-palliative-care-providers .	2	Ja, URL

551	Individualized quality of life, standardized quality of life, and distress in patients undergoing a phase I trial of the novel therapeutic Reolysin (reovirus) (2005). Online verfügbar unter https://core.ac.uk/download/pdf/81281812.pdf .	1	ja
552	Ingleton C; Faulkner A (1995): Quality assurance in palliative care -- a review of the literature. In: J CANCER CARE 4 (2), S. 49–55. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107393142&site=ehost-live .	1	nein
553	Ingleton, Christine; FAULKNER, A. N.N. (1995): Quality assurance in palliative care: some of the problems. In: European journal of cancer care 4 (1), S. 38–44. DOI: 10.1111/j.1365-2354.1995.tb00051.x.	1	ja
554	irukulla, Monica mallik; AHMED, FAYAZ (2017): Assessment Of Information Needs, Decision Making Preferences And Evaluation Of Quality Of Life In Patients With Metastatic Cancer Receiving Palliative Radiotherapy. In: J CANCER RES THER 13, S291-S292. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=127251611&site=ehost-live .	2	nein
555	Ishihara, Y.; Sakai, H.; Nukariya, N.; Kobayashi, K.; Yoneda, S.; Matsuoka, R. et al. (1995): Development of quality of life (QOL) questionnaire for use of lung cancer patients in palliative therapy--study of validity and reliability no. 2, the effects of chemotherapeutics in QOL. In: Gan to kagaku ryoho. Cancer & chemotherapy 22 (8), S. 1087–1093.	1	nein
556	Ishihara, Y.; Sakai, H.; Nukariya, N.; Kobayashi, K.; Yoneda, S.; Matsuoka, R. et al. (1995): Development of quality of life (QOL) questionnaire for use of lung cancer patients in palliative therapy--study of validity and reliability. No.1. In: Gan to kagaku ryoho. Cancer & chemotherapy 22 (7), S. 895–902.	1	nein
557	Isler, Alexandra (2017): Palliative and Hospice Care versus Standard Care on Quality of Life and Suffering. In: KY NURSE 65 (3), S. 6–7. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=123942369&site=ehost-live .	2	ja
558	ISRCTN13337289 (2015): SPECIAL: standard or Palliative Care in Advanced Lung Cancer - Does early referral of patients with metastatic non-small cell lung cancer to UK specialist palliative care services make a difference in their quality of life or survival? In: http://www.who.int/trialsearch/trial2.aspx?Trialid=isrctn13337289 . Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01802640/full .	2	ja
559	ISRCTN78021852 (2007): The PAMINO-project: evaluating a primary care based educational program to improve the quality of life of palliative patients. In: BMC Palliative Care, Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01891348/full .	1	ja
560	J Hunt; VI Keeley; M Cobb; Sh Ahmedzai: A new quality assurance package for hospital palliative care teams: the Trent Hospice Audit Group model Clinical. In: British Journal of Cancer 2004, S. 248-253.	1	ja
561	Jacobs, Klaus; Kuhlmeier, Adelheid; Greß, Stefan; Klauber, Jürgen; Schwinger, Antje (Hg.) (2018): Qualität in der Pflege. 1. Auflage 2018. Berlin: Springer (Pflege-Report, 2018).	1	ja

562	Jacobsen, Paul B.; Davis, Kimberly; Cella, David (2002): Assessing quality of life in research and clinical practice. In: <i>Oncology</i> (Williston Park, N.Y.) 16 (9 Suppl 10), S. 133–139. Online verfügbar unter: https://www.cancernetwork.com/review-article/assessing-quality-life-research-and-clinical-practice	1	s. URL
563	Jahner, Jan; Wolff, Barak (2015): Palliative Care: Patient-Centered Assessment and Communication to Improve Quality of Life. In: <i>NM NURSE</i> 60 (4), S. 4–6. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=109887691&site=ehost-live .	2	ja
564	Jajszczok, Max (2015): Palliative and End-of-Life Care Quality Performance Indicators Dashboard. In: <i>JOURNAL OF PALLIATIVE CARE</i> 31 (3), S. 204.	1	nein
565	James P. Donnelly; Kim Downing; Jason Cloen; Patricia Fragen; Alyssa W. Gupton; Jen Misasi; Kelly Michelson (2018): Development and Assessment of a Measure of Parent and Child Needs in Pediatric Palliative Care. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 55 (4), 1077 - 1084.e2. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2017.12.484.	1	ja
566	Janig, Herbert (2017): Das Konzept Lebensqualität und seine Bedeutung für die Geriatrie, in: <i>Der ältere Patient m klinischen Alltag</i> , S. 132-144.	1	nein
567	Janik, J.; »Was ist das für ein Leben?« Die Frage nach Menschenwürde und Lebensqualität(en) als Beziehungsfrage und der Beitrag der Klinikseelsorge, <i>Zeitschrift für medizinische Ethik</i> 2012, S. 315-326	2	nein
568	Jardine, Andrew (1999): An evaluation of QoL-Steps : idiographic assessment of quality of life for patients in palliative care : a thesis presented in partial fulfilment of the requirements for the degree of Master of Arts: Massey University. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/1085533052 .	2	ja
569	Jeong, Ah Young: How did Music Therapy Contribute to Patients' Quality of Life in a Hospice and Palliative Care Setting? Victoria University of Wellington.	2	ja
570	Jerant, Anthony F.; Azari, Rahman S.; Nesbitt, Thomas S.; Edwards-Goodbee, Adrienne; Meyers, Frederick J. (2006): The palliative care in assisted living (PCAL) pilot study: Successes, shortfalls, and methodological implications. In: <i>Social Science & Medicine</i> 62 (1), S. 199–207. DOI: 10.1016/j.socscimed.2005.05.010.	1	Ja
571	Jocham, Hubert R.; Dassen, Theo; Widdershoven, Guy; Halfens, Ruud (2006): Quality of life in palliative care cancer patients: a literature review. In: <i>Journal of clinical nursing</i> 15 (9), S. 1188–1195. DOI: 10.1111/j.1365-2702.2006.01274.x.	1	ja
572	Jocham, H., <i>Lebensqualität in der Palliativpflege - ambulante und stationäre Versorgung im Vergleich</i> , <i>Pflegezeitschrift</i> 2006, S. 2-7	2	nein

573	Jocham, H., Wir brauchen eine neue Kunst zu sterben Hospizarbeit - Sterbebegleitung - Lebenshilfe, In: Caritas und Pflege 1995, S. 30-32.	2	nein
574	Jocham, Hubert R.; Dassen, Theo; Widdershoven, Guy; Halfens, Ruud J. G. (2009): Quality-of-life assessment in a palliative care setting in Germany: an outcome evaluation. In: INT J PALLIAT NURS 15 (7), S. 338–345. DOI: 10.12968/ijpn.2009.15.7.43424.	1	ja
575	Jones J; Rodin G; Cohen R; McPherson C; Zimmermann C (2008): Quality of life in cancer patients admitted to an acute palliative care unit and that of their family caregivers: a prospective study of self-report and proxy-for-patient ratings, In: J PALLIAT CARE 24 (3), S. 200. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105559745&site=ehost-live .	1	nein
576	Jones JM (2007): Measuring quality of life at the end of life: evaluating the use of proxy measurement...Hospice Palliative Care: at a crossroads. November 4-7, 2007, Westin Harbour Castle Hotel, Toronto, Ontario, Canada. In: J PALLIAT CARE 23 (3), S. 194. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105841437&site=ehost-live .	1	nein
577	Jones, Emma; Thienprayoon, Rachel; Hidalgo, Michelle; Stapleton, Stacie (2017): Quality in Pediatric Palliative Care. In: Christopher E. Dandoy, Joanne M. Hilden, Amy L. Billett und Brigitta U. Mueller (Hg.): Patient Safety and Quality in Pediatric Hematology/Oncology and Stem Cell Transplantation. Cham: Springer International Publishing; Imprint; Springer, S. 325–350. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-3-319-53790-0_18 .	1	nein
578	Jordan, Megan; Keefer, Patricia M.; Lee, Yu-Lin Amy; Meade, Kristin; Snaman, Jennifer M.; Wolfe, Joanne et al. (2018): Top Ten Tips Palliative Care Clinicians Should Know About Caring for Children. In: J PALLIAT MED 21 (12), S. 1783–1789. DOI: 10.1089/jpm.2018.0482.	1	ja
579	Jordhoy MS; Fayers P; Loge JH; Ahlner-Elmqvist M; Kaasa S; Jordhoy, M. S. et al. (2001): Quality of life in palliative cancer care: results from a cluster randomized trial. In: J CLIN ONCOL 19 (18), S. 3884–3894. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106913275&site=ehost-live .	1	ja
580	Jordhoy, Marit S.; Inger Ringdal, Gerd; Helbostad, Jorunn L.; Oldervoll, Line; Loge, Jon Havard; Kaasa, Stein (2007): Assessing physical functioning: a systematic review of quality of life measures developed for use in palliative care. In: PALLIAT MED 21 (8), S. 673–682. DOI: 10.1177/0269216307083386.	1	ja
581	Jour (1999): Methodological issues in the assessment of health-related quality of life in palliative care trials. Online verfügbar unter https://curis.ku.dk/portal/da/publications/methodological-issues-in-the-assessment-of-healthrelated-quality-of-life-in-palliative-care-trials(56668750-74c9-11db-bee9-02004c4f4f50).html .	1	nein
582	JPRN-UMIN000002138 (2009): Quality of life measurement in cancer patients receiving intervention of palliative care team. In:	3	nein
583	Köhler, Gerd (2008): Lebensqualität lässt sich messen : gos Assessment Demenz. In: Altenheim 47 (9), S. 23–25.	2	nein
584	Kämmer, Karla; Bruns, Wolfgang (2011): Lebensqualität für Menschen mit Demenz. Handlungsleitfaden ; verstehen, handeln, managen ; eine Anleitung zur Implementation von Konzeptbausteinen für den spezifischen Bedarf von Menschen mit demenziellen Veränderungen: Diakonie Rheinland-Westfalen-	2	ja

	Lippe, Geschäftsbereich Pflege-, Alten- und Behindertenarbeit. Online verfügbar unter http://digitale-objekte.hbz-nrw.de/storage/2013/03/23/file_3/5056505.pdf .		
585	Kaasa S; Loge JH (2003): Quality of life in palliative care: principles and practice. In: PALLIAT MED 17 (1), S. 11–20. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106868201&site=ehost-live .	1	ja
586	Kaasa, S. (1992): Measurement of quality of life in clinical trials. In: Oncology 49 (4), S. 289–294.	1	ja
587	Kaasa, S. (1995): Using quality of life assessment methods in patients with advanced cancer: a clinical perspective. In: European journal of cancer (Oxford, England : 1990) 31A Suppl 6, S15-7. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/8534524 .	1	ja
588	Kaasa, S. (2001): Assessment of quality of life in palliative care. In: J PALLIAT MED 4 (3), S. 413–416. DOI: 10.1089/109662101753124093.	1	ja
589	Kaasa, Stein; Loge, Jon H. (2002): Quality-of-life assessment in palliative care. In: The Lancet Oncology 3 (3), S. 175–182. DOI: 10.1016/S1470-2045(02)00682-4.	1	ja
590	Kaasa, Stein; Loge, Jon Håvard (2003): Quality of life in palliative care: principles and practice. In: Palliative medicine 17 (1), S. 11–20. DOI: 10.1191/0269216303pm662ra.	1	ja
591	Kaltenegger, J.; Der Mensch im Zentrum Lebensqualität in stationären Einrichtungen, Die Rotkreuzschwester 2012, S. 12-13	3	nein
592	Kamal, A.; Bull, J.; et.al., Conformance With Supportive Care Quality Measures Is Associated With Better Quality of Life in Patients With Cancer Receiving Palliative Care, In: Journal of Oncology Practice 2013, S. 73-76.	1	ja
593	Kamal, Arif H. (2015): Signposts along the journey toward high-quality palliative care: the value of measuring what matters. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 49 (5), e1-2. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.03.002.	2	ja
594	Kamal, Arif H.; Bull, Janet; Kavalieratos, Dio; Nicolla, Jonathan M.; Roe, Laura; Adams, Martha; Abernethy, Amy P. (2016): Development of the Quality Data Collection Tool for Prospective Quality Assessment and Reporting in Palliative Care. In: J PALLIAT MED 19 (11), S. 1148–1155. DOI: 10.1089/jpm.2016.0036.	1	ja
595	Kamal, Arif H.; Bull, Janet; Stinson, Charles S.; Blue, Debra L.; Abernethy, Amy P. (2013): Conformance With Supportive Care Quality Measures Is Associated With Better Quality of Life in Patients With Cancer Receiving Palliative Care. In: J ONCOL PRACT 9 (3), e73-6. DOI: 10.1200/JOP.2013.000948.	1	ja

596	Kamal, Arif H.; Gradison, Margaret; Maguire, Jennifer M.; Taylor, Donald; Abernethy, Amy P. (2014): Quality Measures for Palliative Care in Patients With Cancer: A Systematic Review. In: J ONCOL PRACT 10 (4), S. 281–287. DOI: 10.1200/JOP.2013.001212.	1	ja
597	Kamal, Arif H.; Hanson, Laura C.; Casarett, David J.; Dy, Sydney M.; Pantilat, Steven Z.; Lupu, Dale; Abernethy, Amy P. (2015): The quality imperative for palliative care. In: Journal of Pain and Symptom Management 49 (2), S. 243–253. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2014.06.008.	1	ja
598	Kamal, Arif H.; Kavalieratos, Dio; Bull, Janet; Stinson, Charles S.; Nicolla, Jonathan; Abernethy, Amy P. (2015): Usability and acceptability of the QDACT-PC, an electronic point-of-care system for standardized quality monitoring in palliative care. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 50 (5), S. 615–621. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.05.013.	1	ja
599	Kamath, Celia C.; Sloan, Jeffrey A.; Cappelleri, Joseph C. (2006): Quality-of-life Measures, Clinical Significance of. In: John G. Webster (Hg.): Encyclopedia of medical devices & instrumentation, Bd. 67. 2nd ed. New York: Wiley, S. 844.	1	nein
600	Kämmer, K., Qualitätssicherung für die letzte Lebensphase, In: Pflege aktuell 1993, S. 668-671, CareLit	2	ja
601	Kämmer, K.; Lebensqualität realisieren, Altenpflege 2014, S. 16-17 Carelit	2	ja
602	Kane, Javier R. MD; Primomo, Marion M. D.(2001): Alleviating the suffering of seriously ill children. [Article]. In: 1049-9091. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovfte&AN=00002234-200105000-00009 . DOI: 10.1177/104990910101800307.	2	ja
603	Kane, R. L.; Wales, J.; Bernstein, L.; Leibowitz, A.; Kaplan, S. (1984): A randomised controlled trial of hospice care. In: Lancet. Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-00034128/full .	1	ja
604	Kang, Kyung-Ah; Kim, Shin-Jeong (2017): Development of a spiritual care protocol based on a meaning-centered model: Hospice palliative care in South Korea. In: International Forum for Logotherapy 40 (2), S. 79–86. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=2018-33898-003&site=ehost-live .	1	nein
605	Kang, Tammy; Hoehn, K. Sarah; Licht, Daniel J.; Mayer, Oscar Henry; Santucci, Gina; Carroll, Jean Marie et al. (2005): Pediatric palliative, end-of-life, and bereavement care. In: Pediatric clinics of North America 52 (4). DOI: 10.1016/j.pcl.2005.04.004.	1	ja
606	Kao, Yee-Hsin (2015): Effect of hospice care on quality indicators of end-of-life care among patients with liver cancer: a national longitudinal population-based study in Taiwan 2000–2011. In: BioMed Central Ltd. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/923794833 . DOI: 10.1186/s12904-015-0036-9.	2	ja
607	Kaplan, Robert M.; Ries, Andrew L. (2007): Quality of life: concept and definition. In: COPD 4 (3), S. 263–271. DOI: 10.1080/15412550701480356.	1	ja

608	Kapp, Marshall (2000): Quality of Care and Quality of Life in Nursing Facilities: What's Regulation Got to Do with It. In: McGeorge Law Review 31 (3), S. 707–732. Online verfügbar unter https://scholarlycommons.pacific.edu/mlr/vol31/iss3/6 .	1	ja
609	Kaptacz, Izabela (2018): Assessment of quality of life, acceptance of illness, needs and expectations of patients under palliative home care - preliminary pilot study. In: MEDYCYNA PALIATYWNA-PALLIATIVE MEDICINE 10 (3), S. 137–144.	1	nein
610	Karl A., Lorenz; Kenneth, Rosenfeld; Neil, Wenger (2007): Quality Indicators for Palliative and End-of-Life Care in Vulnerable Elders. In: J AM GERIATR SOC, S318. Online verfügbar unter http://widgets.ebscohost.com/prod/customerspecific/s1105463/vpn.php?url=http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=edsovi&AN=edsovi.00004495.200710001.00010&lang=de&site=eds-live .	1	ja
611	Karow, Anne; Lambert, Martin; Naber, Dieter (2008): Lebensqualitätsforschung. In: Florian Holsboer, Otto Benkert und Gerhard Gründer (Hg.): Handbuch der Psychopharmakotherapie. Berlin, Heidelberg: Springer Medizin Verlag Heidelberg, S. 489–494. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-3-540-68748-1_25 .	1	nein
612	Kassa, Stein (2001): Assessment of Quality of Life in Palliative Care. In: J PALLIAT MED 4 (3), S. 413–416. DOI: 10.1089/109662101753124093.	1	ja
613	Kathleen, Leemans; Luc, Deliens; Anneke L, Francke; Robert Vander, Stichele; van den Lieve, Block; Joachim, Cohen (2015): Quality indicators for palliative care services: Mixed-method study testing for face validity, feasibility, discriminative power and usefulness. In: PALLIAT MED (1), S. 71. DOI: 10.1177/0269216314546712.	1	ja
614	Katschnig, H. (1998): Qualitätssicherung und Lebensqualität bei psychischen Krankheiten. In: Klaus Schmeck, Fritz Poustka und Heinz Katschnig (Hg.): Qualitätssicherung und Lebensqualität in der Kinder- und Jugendpsychiatrie. Vienna: Springer Vienna, S. 165–174. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-3-7091-6441-9_14 .	1	nein
615	Katz, S. (1987): The science of quality of life. In: Journal of chronic diseases 40 (6), S. 459–463. Online verfügbar unter https://www.jclinepi.com/article/0021-9681(87)90001-4/pdf .	1	ja
616	Kaye, Erica C.; Gushue, Courtney A; DeMarsh, Samantha 4.; Jerkins, Jonathan; Sykes.; Lu, Zhaohua 1. et al.: Illness and end-of-life experiences of children with cancer who receive palliative care. In: PEDIATR BLOOD CANCER. 2017	1	ja
617	Kearns, Tara; Cornally, Nicola; Molloy, William (2017): Patient reported outcome measures of quality of end-of-life care: A systematic review. In: MATURITAS 96, S. 16–25. DOI: 10.1016/j.maturitas.2016.11.004.	1	ja
618	Kearsley, J. H.; Schonfeld, C.; Sheehan, M. (1998): Quality-of-life assessment during palliative radiotherapy. In: Australasian radiology 42 (4), S. 354–359.	1	ja
619	Kellehear, A. (2000): Spirituality and palliative care: a model of needs. In: Palliative medicine 14 (2), S. 149–155. DOI: 10.1191/026921600674786394.	1	ja
620	Keller, M. (1995): Psychosoziale Onkologie und Lebensqualitätsforschung. In: Archives of gynecology and obstetrics 257 (1), S. 433–435. DOI: 10.1007/BF02264865.	1	ja

621	Kelley, Amy S.; Meier, Diane E. (Hg.) (2014): Meeting the Needs of Older Adults with Serious Illness. Challenges and Opportunities in the Age of Health Care Reform. New York, NY: Springer, Imprint: Humana Press (Aging Medicine).	2	ja
622	Kelly, Lauren; Bender, Laura; Harris, Pamela; Casarett, David (2014): The 'Comfortable Dying' Measure: How Patient Characteristics Affect Hospice Pain Management Quality Scores. In: J PALLIAT MED 17 (6), S. 721–724. DOI: 10.1089/jpm.2013.0571.	1	ja
623	Kelly, Michael P. (1992): Measuring Health: A Review of Quality of Life Measurement Scales (Book). In: Sociol Health & Illness 14 (4), S. 530–531. DOI: 10.1111/1467-9566.ep10493144.	1	ja
624	Kerekjarto, M. von; Schulz, K.-H.; Kramer, C.; Fittschen, B.; Schug, S. (1990): Grundlegende Aspekte zum Konzept der Lebensqualität. In: Jahrbuch der Medizinischen Psychologie 3, S. 18–29. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyindex+dfk%3A0255247&stats=PAM&isFullView=true .	1	nein
625	Kern, Martina (2001): Palliative Pflege - ein Betreuungskonzept fuer Schwerstkranke und Sterbende. Nicht Heilung, sondern Erhalt der Lebensqualitaet: SM Soziale Medizin (Soziale Medizin, 28). Online verfügbar unter http://www.idem.uni-goettingen.de/ethmed.html?tx_find_find%5Bid%5D=9029 .	2	nein
626	Kern, Martina (2001): Qualitätskriterien in der Palliativpflege. In: Die Hospiz-Zeitschrift 3 (4), S. 3.	2	nein
627	Khan, Luluel; Zeng, Liang; Cella, David; Thavarajah, Nemica; Chen, Emily; Zhang, Liying et al. (2012): Patients' and Health Care Providers' Evaluation of Quality of Life Issues in Advanced Cancer Using Functional Assessment of Chronic Illness Therapy - Palliative Care Module (FACIT-Pal) Scale. In: World journal of oncology 3 (5), S. 210–216. DOI: 10.4021/wjon578w.	1	ja
628	Khanjari, Sadigheh; Oskouie, Fatemeh; Langiu-E., Ann (2012): Lower sense of coherence, negative religious coping, and disease severity as indicators of a decrease in quality of life in Iranian family caregivers of relatives with breast cancer during the first 6 months after diagnosis. In: CANCER NURS 35 (2), S. 148–156. DOI: 10.1097/ncc.0b013e31821f1dda.	1	ja
629	Kieffer, J. M.; Verrips, G. H. W.; Hoogstraten, J. (2011): The complexity of the concept oral health-related quality of life. In: Nederlands tijdschrift voor tandheelkunde 118 (3), S. 142–144.	2	nein
630	Kiehl, H., Angehörige als private Case Manager, In: Case Management 2018, S. 216-223.	2	nein
631	Kiernan, F. (2014): Quality of life: changing the face of outcome measurements in critical care. In: Anaesthesia 69 (10), S. 1073–1077. DOI: 10.1111/anae.12845.	2	ja
632	Kilian, Reinhold (2013): Konzeptionelle und methodische Probleme der Lebensqualitätsmessung als Grundlage der Bewertung der Ergebnisse medizinischer Maßnahmen. In: Kathrin Dengler und Heiner Fangerau (Hg.): Zuteilungskriterien im Gesundheitswesen: Grenzen und Alternativen: Transcript Verlag (Eine Einführung mit medizinischen und philosophischen Verortungen), S. 171–194. Online verfügbar unter http://www.jstor.org/stable/j.ctv1fxkwv.9 .	2	ja

633	Killoran S (2006): Better quality of life for palliative patients: review of a music therapy pilot project. In: J PALLIAT CARE 22 (3), S. 252–253. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106220366&site=ehost-live .	1	nein
634	Kim SH; Choi YS; Lee J; Oh SC; Yeom CH; Lee MA et al. (2009): Reliability and validity of the Hospice Quality of Life Scale for Korean cancer patients. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 37 (2), S. 156–167. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2008.02.008.	1	ja
635	Kim, J. N.; Song, M. O. (2004): Effect of Spiritual Nursing Intervention on Spiritual Well-being and Depression of Hospice Patients. In: J korean community nurs 15 (1), S. 132–144. Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01305799/full .	1	nein
636	King, Deborah A.; Heisel, Marnin J.; Lyness, Jeffrey M. (2005): Assessment and Psychological Treatment of Depression in Older Adults with Terminal or Life-Threatening Illness. In: Clin Psychol (New York) 12 (3), S. 339–353. DOI: 10.1093/clipsy/bpi029.	1	ja
637	King, M.; Currow, D.; Agar, M.; Hardy, J.; Fazekas, B.; McCaffrey, N. (2016): Assessing health-related quality of life (HRQOL) in palliative care settings: head-to-head comparison of the EORTC QLQ-C15-PAL, FACT-G7, FACIT-Pal and FACIT-Pal-14 patient-reported outcome measures (PROMs). In: QUAL LIFE RES 25 (1). DOI: 10.1007/s11136-016-1390-7.	1	ja
638	King, Madeleine T.; Agar, Meera; Currow, David C.; Hardy, Janet; Fazekas, Belinda; McCaffrey, Nikki (2019): Assessing quality of life in palliative care settings: head-to-head comparison of four patient-reported outcome measures (EORTC QLQ-C15-PAL, FACT-Pal, FACT-Pal-14, FACT-G7). In: Supportive care in cancer : official journal of the Multinational Association of Supportive Care in Cancer. DOI: 10.1007/s00520-019-04754-9.	1	ja
639	Kinzel, Terry (1992): End-stage lung disease: A hospice approach to the psychosocial aspects of care. In: Loss Grief Care 6 (2-3), S. 137–146. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=1993-30875-001&site=ehost-live .	1	nein
640	Kirch, Rebecca (2012): Palliative care and quality of life: patient-centered care case study. In: ARCH INTERN MED 172 (15), S. 1170–1172. DOI: 10.1001/archinternmed.2012.2076. DOI: 10.1001/archinternmed.2012.2076.	1	ja
641	Kirch, Rebecca Anne; Brawley, Otis (2012): Palliative Care: A Lifeline to Quality of Life. In: J ONCOL PRACT 8 (2), S. 128–129. DOI: 10.1200/JOP.2011.000530.	1	ja
642	Kirschling, Jane M.; Pittman, James F. (1989): Measurement of spiritual well-being: A hospice caregiver sample. In: HOSP J 5 (2), S. 1–11. DOI: 10.1300/J011v05n02_01.	1	nein
643	Kleinpell RM (1991): Concept analysis of quality of life. In: DCCN 10 (4), S. 223–229. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107506176&site=ehost-live .	2	ja
644	Klick, Jeffrey C.; Hauer, Julie (2010): Pediatric palliative care. In: Current problems in pediatric and adolescent health care 40 (6), S. 120–151. DOI: 10.1016/j.cppeds.2010.05.001.	1	ja

645	<p>Blindtworth, M.; Cuno, J.; Schneider, N.; Wehkamp, K.-H. (2010): Qualitätsmanagement auf einer Palliativstation - welchen Beitrag können qualitative Interviews mit Patienten und ihren Angehörigen leisten? Older People at the End of Life: Delivery of Care and Needs for Improvement from the Perspective of Bereaved Relatives. In: Palliativmedizin 11 (4). Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2010/ZBMED-20107305159-19.pdf. DOI: 10.1055/s-0030-1248503.</p>	1	ja
646	<p>Knapp, Caprice; Madden, Vanessa (2010): Conducting outcomes research in pediatric palliative care. In: 1049-9091 27 (4), S. 277–281. DOI: 10.1177/1049909110364019.</p>	1	ja
647	<p>Knapp, Caprice; Madden, Vanessa; Marston, Joan; Midson, Rosemary; Murphy, Andrea; Shenkman, Elizabeth (2009): Innovative pediatric palliative care programs in four countries. In: J PALLIAT CARE 25 (2), S. 132–136. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/19678466.</p>	1	nein
648	<p>Kober, Ralph; Eggleton, Ian R. C. (2009): Using Quality of Life to Evaluate Outcomes and Measure Effectiveness. In: Journal of Policy and Practice in Intellectual Disabilities 6 (1), S. 40–51. DOI: 10.1111/j.1741-1130.2008.00194.x.</p>	1	ja
649	<p>Kobi, T.; Lebensqualität und Alter, Nova, Luzern 2016, S. 9-11</p>	1	nein
650	<p>Kohlmann, Thomas (1997): Die Messung der gesundheitsbezogenen Lebensqualität mit dem "Nottingham Health Profile". In: Bullinger, Monika (Ed.), Lebensqualitätsforschung. Bedeutung, Anforderung, Akzeptanz, 1997, S. 7-17, Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsynindex+dfk%3A0120091&stats=PAM&isFullView=true.</p>	2	nein
651	<p>Kohlmann, Thomas (2011): Messung der Lebensqualität als Methode der Nutzen-Schaden-Abwägung? In: Zeitschrift für Evidenz, Fortbildung und Qualität im Gesundheitswesen 105 (3), S. 157–162. DOI: 10.1016/j.zefq.2011.03.008.</p>	1	ja
652	<p>Kojer, Marina (2002): Leben, Sterben und Lebensqualität. In: Die Hospiz-Zeitschrift 4 (11), S. 15.</p>	2	nein
653	<p>Koller, M.; Hjerstad, M. J.; Tomaszewski, K. A.; Tomaszewska, I. M.; Hornslien, K.; Harle, A. et al. (2017): An international study to revise the EORTC questionnaire for assessing quality of life in lung cancer patients. In: Annals of oncology : official journal of the European Society for Medical Oncology 28 (11), S. 2874–2881. DOI: 10.1093/annonc/mdx453.</p>	2	ja
654	<p>Koller, M.; Lorenz, W. (2003): Survival of the quality of life concept. In: The British journal of surgery 90 (10), S. 1175–1177. DOI: 10.1002/bjs.4351.</p>	1	ja
655	<p>Koller, M.; Neugebauer, E. A. M.; Augustin, M.; B??ssing, A.; Farin, E.; Klinkhammer-Schalke, M. et al. (2009): Die Erfassung von Lebensqualität in der Versorgungsforschung _ konzeptuelle, methodische und strukturelle Voraussetzungen. In: Das Gesundheitswesen 71 (12), S. 864–872. DOI: 10.1055/s-0029-1239516.</p>	1	ja
656	<p>Kominski KA: Investigation of patients' perceived indicators of Quality of Life (state of well-being and life satisfaction) following Coronary Artery Bypass Surgery (CABGS). UNIVERSITY OF SOUTH FLORIDA. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=109871985&site=ehost-live.</p>	1	nein

657	Kool, J.; Lebensqualität und ADL Assessments kennen und anwenden, <i>physiopraxis</i> 2004, S. 20-23	2	nein
658	Korn, H., Hospiz- und Palliativgesetz: Auf dem Weg zu einer besseren Sterbekultur, In: <i>Pflege- 6 Krankenhausrecht</i> 2015, S. 88-93. CareLit	2	ja
659	Kosmidis, P. (1996): Quality of life as a new end point. In: <i>Chest</i> 109 (5 Suppl), 110S-112S.	2	ja
660	Kostka, Claudia (2005): Lebensqualität - ein individuelles Konzept. In: Petersen, Qualitätsmanagement - Querschnittsaufgabe in Wirtschaft und Wissenschaft, GQW-Jahrestagung 2005. S. 35-48. Online verfügbar unter https://www.wiso-net.de/document/BEFO__20050701958-B-FIZT-BEFO-DOMA .	2	nein
661	Kovács, László; Kipke, Roland; Lutz, Ralf (Hg.) (2016): <i>Lebensqualität in der Medizin</i> . Springer Science and Business Media.	1	ja
662	Kowalew, T., Verändert ein standardisierter Leitfaden die Qualität der Sterbebegleitung ?, In: <i>Pflegen</i> 2009, S. 36-42, CareLit	2	ja
663	Kowalski S; Louis M (Hg.) (2001): Use of aroma therapy with hospice patients to relieve pain, anxiety, depression, and promote an increased sense of well being. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=109852366&site=ehost-live .	2	nein
664	Kowalski, Sonya L. (2016): Physical Therapy and Exercise for Hospice Patients. In: <i>Home healthcare now</i> 34 (10), S. 563–568. DOI: 10.1097/NHH.0000000000000468.	1	ja
665	Kränzle, Susanne (2011): Palliative Care: Wie messbar ist die Qualität? In: <i>Heilberufe</i> 63 (10), S. 24. DOI: 10.1007/s00058-011-1098-6.	2	ja
666	Kränzle, S., Qualität in Palliative Care - was ist das eigentlich?, In: <i>Bundes-Hospiz-Anzeiger</i> 2012, S. 14-15,	3	nein
667	Kratz-Albers, K.; Schumacher, A. (1997): Ethische Aspekte des Lebensqualitäts-Konzeptes. In: <i>Forum</i> 12 (2), S. 88–90. Online verfügbar unter http://www.idem.uni-goettingen.de/ethmed.html?tx_find_find%5Bid%5D=4500 .	3	nein
668	Kreitler, Shulamith; Kreitler, Michal M. (2006): Multidimensional Quality of Life: A New Measure of Quality of Life in Adults. In: <i>Social Indicators Research</i> 76 (1), S. 5–33. DOI: 10.1007/s11205-005-4854-7.	2	ja
669	Kremeike, Kerstin; Eulitz, Nina; Sens, Brigitte; Geraedts, Max; Reinhardt, Dirk (2012): Qualitätsmanagement bei der Einführung der Spezialisierten Ambulanten Pädiatrischen Palliativversorgung in Niedersachsen. In: <i>Zeitschrift für Evidenz, Fortbildung und Qualität im Gesundheitswesen</i> 106 (8), S. 584–594. DOI: 10.1016/j.zefq.2012.04.002.	1	ja

670	Krischke, N.; Petermann, F. (1995): Lebensqualität: Erhebungsinstrumente und Ergebnisse. In: Zeitschrift für klinische Psychologie, Psychopathologie und Psychotherapie 43 (1), S. 34–56. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/7886989 .	1	nein
671	Kristjanson, L. J. (1986): Indicators of quality of palliative care from a family perspective. In: J PALLIAT CARE 1 (2), S. 8–17. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/2453638 .	1	nein
672	Kristjanson, Linda J. (1989): Quality of terminal care: Salient indicators identified by families. In: J PALLIAT CARE 5 (1), S. 21–30. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=1989-37640-001&site=ehost-live .	1	nein
673	Krug, Katja; Mijsch, Antje; Peters-Klimm, Frank; Engeser, Peter; Szecsenyi, Joachim (2016): Correlation between patient quality of life in palliative care and burden of their family caregivers: a prospective observational cohort study. In: BMC PALLIAT CARE 15, S. 1–8. DOI: 10.1186/s12904-016-0082-y.	1	ja
674	Krumm, N.; Stiel, S.; Ostgathe, C.; Lindena, G.; Nauck, F.; Elsner, F.; Radbruch, L. (2008): Subjektives Befinden bei Palliativpatienten – Ergebnisse der Hospiz- und Palliativhebung (HOPE). In: Palliativmedizin 9 (03), S. 132–138. DOI: 10.1055/s-2008-1067515.	1	ja
675	Kumar, Senthil P. (2012): Reporting of 'Quality of Life': A Systematic Review and Quantitative Analysis of Research Publications in Palliative Care Journals. In: INDIAN J PALLIAT CARE 18 (1), S. 59–67. DOI: 10.4103/0973-1075.97475.	1	ja
676	Kündigen, H.; LEBENSQUALITÄT TROTZ(T) KRANKHEIT, Pflegen 2017, S. 27-29 Carelit	3	ja
677	Kunz, Roland (1997): Empfehlungen für Qualitätsanforderungen an stationäre Hospize. In: Infokara 2 (4), S. 20.	3	nein
678	Kunz, Roland (2016): Palliative Care für eine gute Lebensqualität von Demenzkranken. In: Thema im Fokus 17 (125), S. 12.	3	nein
679	Kutner, J. S.; Smith, M. C.; Corbin, L.; Hemphill, L.; Benton, K.; Mellis, B. K. et al. (2008): Massage therapy versus simple touch to improve pain and mood in patients with advanced cancer: a randomized trial. In: ANN INTERN MED 149 (6). Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-00651084/full .	1	ja
680	Kutner, Jean S.; Bryant, Lucinda L.; Beaty, Brenda L.; Fairclough, Diane L. (2006): Symptom Distress and Quality-of-Life Assessment at the End of Life: The Role of Proxy Response. In: Journal of pain and symptom management 32 (4), S. 300–310. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2006.05.009.	1	ja
681	Kutner, Jean S.; Bryant, Lucinda L.; Beaty, Brenda L.; Fairclough, Diane L. (2007): Time Course and Characteristics of Symptom Distress and Quality of Life at the End of Life. In: Journal of pain and symptom management 34 (3), S. 227–236. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2006.11.016.	1	ja

682	Kutner, Jean S.; Nowels, David E.; Kassner, Cordt T.; Houser, Janet; Bryant, Lucinda L.; Main, Deborah S. (2003): Confirmation of the "disability paradox" among hospice patients: preservation of quality of life despite physical ailments and psychosocial concerns. In: PALLIAT SUPPORT CARE 1 (3), S. 231–237.	1	ja
683	Lacson E Jr; Xu J; Lin SF; Dean SG; Lazarus JM; Hakim R (2009): Association between achievement of hemodialysis quality-of-care indicators and quality-of-life scores. In: AM J KIDNEY DIS 54 (6), S. 1098–1107. DOI: 10.1053/j.ajkd.2009.07.017.	1	ja
684	Lafond, Deborah A. DNP, PPCNP-BC, CPON, CHPPN; Bowling, Sabrina BSN, RN, CPN; Fortkiewicz, Justine Mize MSN, RN, CCRN, CPN; Reggio, Cheryl BN-PC, RN, CPON, BMTCN; Hinds, Pamela S. PhD, RN, FAAN: Integrating the Comfort Theory(TM) Into Pediatric Primary Palliative Care to Improve Access to Care. [Article]. In: Journal of Hospice and Palliative Nursing 2019.	1	nein
685	Laforest, Esther; Sawatzky, Richard; Schick-Makaroff, Kara; Stajduhar, Kelli; Krawczyk, Marian; Wang, Sharon et al. (2016): P128 Desirable Features of a Quality of Life Assessment and Practice Support System (QPSS) in Palliative Acute and Home Care. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 52 (6), e99-e99. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2016.10.210.	1	ja
686	Lahaye, Magali; Luminet, Olivier; Fasse, Leonor; HUMBERT, NAGO; DUVAL, MICHEL; SULTAN, SERGE (2012): CURRENT DEFINITIONS AND MEASURES OF QUALITY OF LIFE IN PEDIATRIC PALLIATIVE CARE: A SYSTEMATIC REVIEW. In: ASIA-PACIFIC JOURNAL OF CLINICAL ONCOLOGY 8 (3, SI), S. 229–230.	1	nein
687	Lai, Claudia Kam-Yuk; Lau, Carmen Ka-Yan; Kan, Wai Yin; Lam, Wai Man; Fung, Connie Yuen Yee (2017): The effect of horticultural therapy on the quality of life of palliative care patients. In: J PSYCHOSOC ONCOL 35 (3), S. 278–291. DOI: 10.1080/07347332.2017.1286699.	1	ja
688	Lam, C. L. K. (2010): Subjective Quality of Life Measures – General Principles and Concepts. In: Victor R. Preedy und Ronald R. Watson (Hg.): Handbook of disease burdens and quality of life measures. New York, NY: Springer (Springer reference), S. 381–399. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-0-387-78665-0_21 .	1	ja
689	Lambeth, Susan P. (2017): Quality of Life Assessment. In: Agustin Fuentes (Hg.): The international encyclopedia of primatology, Bd. 22. Chichester, UK, Hoboken, NJ: John Wiley & Sons, S. 1–3.	1	nein
690	Lamers, W. M., JR (1990): Hospice: enhancing the quality of life. In: Oncology (Williston Park, N.Y.) 4 (5), 121-6; discussion 129.	2	nein
691	Land, Kenneth C.; Sirgy, M. Joseph; Michalos, Alex C. (Hg.) (2012): Handbook of social indicators and quality of life research. Dordrecht, New York: Springer Science+Business Media B.V.	1	nein
692	Lang SH; Cabin WD; Cotten C; Domizio LA (2010): Using evidence-based instruments to document eligibility and improve quality of life of hospice patients. In: HOME HEALTH CARE MANAGE PRACT 22 (3), S. 178–187. DOI: 10.1177/1084822309348700.	1	ja
693	Langton, Julia M.; Srasuebkul, Preeyaporn; Reeve, Rebecca; Parkinson, Bonny; Gu, Yuanyuan; Buckley, Nicholas A. et al. (2015): Resource use, costs and quality of end-of-life care: observations in a cohort of elderly Australian cancer decedents. In: Implementation Science 10 (1), S. 25. DOI: 10.1186/s13012-014-0148-2.	1	ja

694	Latorre Quintana, Manuel (2018): Creation of an instrument to measure the quality of life in terminal patient in hospice ECAVIPTE -IH01. In: IJFCM 2 (5). DOI: 10.15406/ijfcm.2018.02.00098.	2	ja
695	Laube, Martin (Hg.) (2009): Aus Erfahrung gut? Qualitätssicherung in der Hospizarbeit: 11. Loccumer Hospiztage. Online verfügbar unter http://digitale-objekte.hbz-nrw.de/storage2/2015/02/15/file_5/6017511.pdf .	2	nein
696	Lauer, Gernot (1999): Concepts of quality of life in mental health care. In: Oliver, Joseph P. J.; Kaiser, Wolfgang (Ed.), Quality of life and mental health care (S. 1-18). Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0134715&stats=PAM&isFullView=true .	1	nein
697	Lauris L; Demskyte J; Grigonyte S (2010): Assessment of quality of life of palliative patients...7th EONS Spring Convention in partnership with V&VN, 15-16 April 2010, The Hague, The Netherlands. In: EUR J ONCOL NURS 14, S31-S31. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105073648&site=ehost-live .	1	ja
698	Laws, Rashandra Fisher: Evaluating the perceptions of quality of life in informal caregivers caring for hospice patients. 2014, Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psych&AN=2015-99240-475&site=ehost-live .	2	ja
699	Lebensqualität (1994). In: Lebensqualität [zweite wissenschaftliche Tagung des Gemeinnützigen Instituts für Glücksforschung e.V./Vallendar vom 24. - 26.2.1994]. Online verfügbar unter https://www.wisonet.de/document/KOEL__B4A7DAE089D2F98834337D95E1010428 .	3	nein
700	Lebensqualität als Qualitätskriterium für Pflegeheime, bpa Magazin 2010, S. 32	3	nein
701	Lebensqualität im Alter durch Empowerment, Das Band 2015, S. 8-10	3	nein
702	Lebensqualität ist auch das Ergebnis von Pflegequalität, Care konkret 2008, S. 6	3	nein
703	Lebensqualitätsforschung aus medizinpsychologischer und -soziologischer Perspektive (2000), Bullinger/Siegrist, Jahrbuch der Medizinischen Psychologie, Band 18	1	nein
704	Lee, D. S.; McPherson, M. L.; Zuckerman, I. H. (1992): Quality assurance: documentation of pain assessment in hospice patients. In: The American journal of hospice & palliative care 9 (1), S. 38-43. DOI: 10.1177/104990919200900105.	1	ja
705	Lee, Yong Joo; Kim, Jung Eun; Choi, Youn Seon; Hwang, In Cheol; Hwang, Sun Wook; Kim, Young Sung et al. (2016): Quality of life discordance between terminal cancer patients and family caregivers: a multicenter study. In: Supportive Care in Cancer 24 (7), S. 2853-2860. DOI: 10.1007/s00520-016-3108-3.	1	ja
706	Lee, Yong Joo; Suh, Sang-Yeon; Choi, Youn Seon; Shim, Jae Yong; Seo, Ah-Ram; Choi, Sung-Eun et al. (2014): EORTC QLQ-C15-PAL quality of life score as a prognostic indicator of survival in patients with far advanced cancer. In: SUPPORT CARE CANCER 22 (7), S. 1941-1948. DOI: 10.1007/s00520-014-2173-8.	1	ja

707	Leemans, K. 1.; Cohen, J. 1.; Van den Block, L. 1,2; Vander Stichele, R. 1,3; Francke, A. L. 4,5; Deliens, L. 1,4: Quality Indicators for Palliative Care (Q-PAC): Testing the Feasibility, Usefulness and Face Validity in Palliative Practice: Abstract number: P56. [Abstract]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftp&AN=00019505-201406000-00195 .	1	ja
708	Leemans, K. 1.; Cohen, J. 1.; Van den Block, L. 1,2; Vander Stichele, R. 1,3; Francke, A. L. 4,5; Deliens, L. 1,4: Trimming Quality Indicators for Palliative Care to a Minimal Set : One Step Further in the Q-Pac Project: Abstract number: P336. [Abstract]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftp&AN=00019505-201406000-00475 .	1	nein
709	Leemans, Kathleen; Cohen, Joachim; Francke, Anneke L.; Stichele, Robert Vander; Claessen, Susanne J. J.; van den Block, Lieve; Deliens, Luc (2013): Towards a standardized method of developing quality indicators for palliative care: protocol of the Quality indicators for Palliative Care (Q-PAC) study. In: BMC Palliative Care 12 (1), S. 6. DOI: 10.1186/1472-684X-12-6.	1	ja
710	Leemans, Kathleen; Deliens, L.; van den Block, L.; Vander Stichele, R.; Francke, A. L.; Cohen, J. (2017): Systematic Quality Monitoring For Specialized Palliative Care Services: Development of a Minimal Set of Quality Indicators for Palliative Care Study (QPAC). In: AM J HOSP PALLIAT MED 34 (6), S. 532–546. DOI: 10.1177/1049909116642174.	1	ja
711	Leemans, Kathleen; Deliens, Luc; Francke, Anneke L.; Vander Stichele, Robert; van den Block, Lieve; Cohen, Joachim (2015): Quality indicators for palliative care services: Mixed-method study testing for face validity, feasibility, discriminative power and usefulness. In: PALLIAT MED 29 (1), S. 71–82. DOI: 10.1177/0269216314546712.	1	ja
712	Leemans, Kathleen; van den Block, Lieve; Vander Stichele, Robert; Francke, Anneke L.; Deliens, Luc; Cohen, Joachim (2015): How to implement quality indicators successfully in palliative care services: perceptions of team members about facilitators of and barriers to implementation. In: SUPPORT CARE CANCER 23 (12), S. 3503–3511. DOI: 10.1007/s00520-015-2687-8.	1	ja
713	Lepore, J.; Kortmansky, J.; Portenoy, R.; Grechko, J.; Beltangady, M.; Seidman, A. D. et al. (1995): Quality of life in phase II trials. a study of methodology and predictive value in patients with advanced breast cancer treated with paclitaxel plus granulocyte colony-stimulating factor. Online verfügbar unter https://www.livivo.de/doc/M7544834 .	1	ja
714	Lerzynski, G. A. (2004): Die Bewertung der palliativmedizinischen Patientenversorgung mithilfe der Palliative Care Outcome Scale (POS) in verschiedenen Versorgungsformen. In: Palliativmedizin 5 (1), S. 19.	1	ja
715	Levine, Deena R.; Johnson, Liza-Marie; Mandrell, Belinda N.; Yang, Jie; West, Nancy K.; Hinds, Pamela S.; Baker, Justin N. (2015): Does phase 1 trial enrollment preclude quality end-of-life care? Phase 1 trial enrollment and end-of-life care characteristics in children with cancer. In: Cancer 121 (9), S. 1508–1512. DOI: 10.1002/cncr.29230.	1	ja
716	Lewes, Fred (1978): Measuring Social Well Being. In: Social Policy & Admin 12 (1), S. 51–55. DOI: 10.1111/j.1467-9515.1978.tb00123.x.	1	ja
717	Lewis KL (2007): Development of indicators to assess quality of life within a community: the 2006 Healthy Community Council assessment. In: INT Q COMMUNITY HEALTH EDUC 27 (2), S. 121–131. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105805851&site=ehost-live .	1	ja

718	Lewis S; Bridge M; Roughton D; Barelds J; Brenton S; Cotter S et al. (2002): Quality of life issues identified by palliative care clients using two tools. In: CONTEMP NURSE 12 (1), S. 31–41. DOI: 10.5172/conu.12.1.31.	1	ja
719	Ley, Dorothy (1992): Spiritual care in hospice. In: Gerry R. Cox und Ronald J. Fundis (Hg.): Spiritual, ethical and pastoral aspects of death and bereavement. Amityville, NY: Baywood Publishing Co (Death, value, and meaning series), S. 207–215. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=1993-97574-019&site=ehost-live .	1	nein
720	Li, Y. Q.; Zhang, M. X.; Fu, G. X.; Zhao, L. H.; Li, W. Y.; Li, H. et al. (2006): Effect of hospice care on the quality of life and psychological state of aged mortal inpatients. In: Zhong nan da xue xue bao. Yi xue ban [Journal of Central South University. Medical sciences] 31 (4), S. 538–542. Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-00576459/full .	1	nein
721	Li, Zhigang; Tosteson, Tor D.; Bakitas, Marie A. (2013): Joint modeling quality of life and survival using a terminal decline model in palliative care studies. In: STAT MED 32 (8), S. 1394–1406. DOI: 10.1002/sim.5635.	1	ja
722	Liao, Jing; Brunner, Eric; Brunner, Eric J. (2016): Structural and functional measures of social relationships and quality of life among older adults: does chronic disease status matter? In: QUAL LIFE RES 25 (1), S. 153–164. DOI: 10.1007/s11136-015-1052-1.	1	ja
723	Lim, Haikel A.; Griva, Konstadina; Yoong, Russell K. L.; Chua, Joanne; Leow, Mabel Q. H.; Chan, Moon Fai et al. (2016): Do caregivers of cancer patients receiving care in home hospice services have better quality of life? An exploratory investigation in Singapore. In: Psycho-oncology 25 (4), S. 471–474. DOI: 10.1002/pon.3876.	1	ja
724	Lim, Michelle H.; Gleeson, John F.; Jackson, Henry J.; Fernandez, Katya C. (2014): Social relationships and quality of life moderate distress associated with delusional ideation. In: Social psychiatry and psychiatric epidemiology 49 (1), S. 97–107. DOI: 10.1007/s00127-013-0738-3.	1	ja
725	Lima, Liliana de; Radbruch, Lukas (2018): The International Association for Hospice and Palliative Care: Advancing Hospice and Palliative Care Worldwide. In: Journal of pain and symptom management 55 (2, Supplement), S96-S103. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2017.03.023.	1	ja
726	Lind, Susanne; Adolfsson, Jan; Axelsson, Bertil; Furst, Carl Johan (2015): Quality indicators for palliative and end of life care: a review of Swedish policy documents. In: BMJ SUPPORTIVE & PALLIATIVE CARE 5 (4), S. 413–419. DOI: 10.1136/bmjspcare-2012-000390rep.	1	ja
727	Lindena, G.; Radbruch, L.; Neuwöhner, K.; Montag, T.; Schneider, W.; Hanke, R. M. et al. (2012): Hospiz- und Palliativregister: Erste Qualitätsindikatoren auf Basis der Daten 2011. In: Palliativmedizin 13 (05). DOI: 10.1055/s-0032-1322976.	1	nein
728	Lindena, G.; Radbruch, L.; Neuwöhner, K.; Montag, T.; Schneider, W.; Hanke, R. M. et al. (2012): Hospiz- und Palliativregister: Erste Qualitätsindikatoren auf Basis der Daten 2011. In: Zeitschrift für Palliativmedizin. DOI: 10.1055/s-0032-1322976.	1	nein
729	Lindena, G.; Schmitz, A.; Paul, B.; Schulz, C., Möglichkeiten und Grenzen eines Delphi-Verfahrens (Typ 4) bei der Generierung von Qualitätsnormen in der Palliativmedizin, In: Zeitschrift für Palliativmedizin 2013, S. 220-227. DOI: 10.1055/s-0033-1343273	1	ja
730	Lindenfelser, Kathryn J.; Hense, Cherry; McFerran, Katrina (2012): Music therapy in pediatric palliative care: family-centered care to enhance quality of life. In: 1049-9091 29 (3), S. 219–226. DOI: 10.1177/1049909111429327.	1	ja

731	Lindley, Lisa C. (2017): Quality of paediatric hospice care for children with and without multiple complex chronic conditions. In: INT J PALLIAT NURS 23 (5), S. 230–237. DOI: 10.12968/ijpn.2017.23.5.230.	1	ja
732	Lindley, Lisa C.; Herr, Keela A.; Norton, Sally A. (2017): The Role of Hospice and Palliative Care Nurses in Quality Improvement. In: J HOSP PALLIAT NURS 19 (2), S. 160–165. DOI: 10.1097/NJH.0000000000000324.	1	ja
733	Lindley, Lisa C.; Shaw, Shih-Lung (2014): Who are the children using hospice care? In: Journal for Specialists in Pediatric Nursing 19 (4), S. 308–315. DOI: 10.1111/jspn.12085.	1	ja
734	Lindley, Lisa C.; Slayter, Elspeth M. (2018): Serious Illness and End-of-Life Quality for US Foster Children: A National Study. In: 1049-9091 35 (12), S. 1505–1511. DOI: 10.1177/1049909118782986.	1	ja
735	Lindstrom, B. (1994): Quality of life for children and disabled children based on health as a resource concept. In: Journal of epidemiology and community health 48 (6), S. 529–530.	1	ja
736	Lindvall, Charlotta; Lilley, Elizabeth J.; Zupanc, Sophia N.; Chien, Isabel; Udelsman, Brooks V.; Walling, Anne et al. (2019): Natural Language Processing to Assess End-of-Life Quality Indicators in Cancer Patients Receiving Palliative Surgery. In: J PALLIAT MED 22 (2), S. 183–187. DOI: 10.1089/jpm.2018.0326.	1	ja
737	Liu, Ben-Chieh (1975): Quality of Life: Concept, Measure and Results. In: Am J Economics & Sociology 34 (1), S. 1–14. DOI: 10.1111/j.1536-7150.1975.tb01151.x.	1	ja
738	Lo RS: Quality of life in palliative care patients: A multi-centre study of profile, determinants and longitudinal changes from inpatient admission to death. Chinese University of Hong Kong (People's Republic of China). Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=109842220&site=ehost-live .	1	nein
739	Lo RSK; Woo J; Zhoc KCH; Li CYP; Yeo W; Johnson P et al. (2002): Quality of life of palliative care patients in the last two weeks of life. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 24 (4), S. 388–397. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106860273&site=ehost-live .	1	nein
740	Locker, Lena Stephanie; Lübbe, Andreas Stephan (2015): Quality of life in palliative care: An analysis of quality-of-life assessment. In: PROG PALLIAT CARE 23 (4), S. 208–219. DOI: 10.1179/1743291X14Y.0000000102.	1	ja
741	Lopez-Acevedo, Micael; Havrilesky, Laura J.; Broadwater, Gloria; Kamal, Arif H.; Abernethy, Amy P.; Berchuck, Andrew et al. (2013): Timing of end-of-life care discussion with performance on end-of-life quality indicators in ovarian cancer. In: Gynecologic Oncology 130 (1), S. 156–161. DOI: 10.1016/j.ygyno.2013.04.010.	1	ja
742	Lorenz KA; Rosenfeld K; Wenger N (2007): Quality indicators for palliative and end-of-life care in vulnerable elders. In: J AM GERIATR SOC 55, S318-26. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovfti&AN=00004495-200710001-00010 . DOI: 10.1111/j.1532-5415.2007.01338.x.	1	ja
743	Lorenz, Karl (2008): Progress in measuring and improving palliative and end-of-life quality. In: J PALLIAT MED 11 (5), S. 682–684. DOI: 10.1089/jpm.2008.9906.	1	ja

744	Löser, A. P., Eine andere Art von Pflege, In: www.altenpflege-online.net 2015, S. 8-13.	3	nein
745	Louis, Margaret; Kowalski, Susan D. (2002): Use of aromatherapy with hospice patients to decrease pain, anxiety, and depression and to promote an increased sense of well-being. In: AM J HOSP PALLIAT MED 19 (6), S. 381–386. DOI: 10.1177/104990910201900607.	1	ja
746	Lowe SS; Watanabe SM; Baracos VE; Courneya KS (2009): Associations between physical activity and quality of life in cancer patients receiving palliative care: a pilot survey. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 38 (5), S. 785–796. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2009.03.006.	1	ja
747	Lucey, Michael (2012): Quality assessment in palliative care: current concepts and recent developments. In: EUR J PALLIAT CARE 19 (6), S. 288–291. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=108080658&site=ehost-live .	1	nein
748	Lucia Ferreira, Amanda; Ferreira Magalhaes, Ana Christina; Pedrosa Corra, Larissa; da Costa Rodrigues, Marcela; da Fonseca Viegas, Selma Maria (2014): Indicators of health and quality of life in the context of Primary Health Care. In: REV APS 17 (2), S. 134–142. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=103919666&site=ehost-live .	1	nein
749	Luk SCW: Measurement of quality of life for end stage renal patients. Hong Kong Polytechnic (People's Republic of China). Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=109876206&site=ehost-live .	1	nein
750	Lupu, D.; Dy, S. M.; Norton, S. A.; Herr, K. A. (2015): MEASURING WHAT MATTERS: CONSENSUS QUALITY MEASURES FOR PALLIATIVE CARE AND LONG TERM CARE. In: GERONTOLOGIST 55 (2), S. 810–811.	2	ja
751	Lupu, Dale (2010): Hospice, Palliative Care and Health Care Reform: Beyond "End of Life" to Quality of Life: Health Sciences Research Commons. Online verfügbar unter http://hsrc.himmelfarb.gwu.edu/sphhs_policy_facpres/23 .	3	ja
752	Lupu, Dale; Casarett, David; Makowski, Suzana; Ast, Katherine (2014): Measuring What Matters: Recommended Quality Measures for Palliative Care Programs. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 47 (2), S. 3881.	1	ja
753	Lüthi, Hansjörg (2009): Assessment: SF-36 – Lebensqualität transparent machen. In: ergopraxis 02 (09), S. 30–31. DOI: 10.1055/s-0030-1253203.	2	ja
754	Lüthi, Urs, Liebevolles Loslassen -gemeinsam statt einsam: Palliative Care in der Grundversorgung, In: Krankenpflege SBK 2013, S. 8-11	2	nein
755	Lynn J (1997): Measuring quality of care at the end of life: a statement of principles. In: J AM GERIATR SOC, S. 526–527. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107242155&site=ehost-live .	2	ja

756	Lynn J; Schall MW; Milne C; Nolan KM; Kabcenell A (2000): Quality improvements in end of life care: insights from two collaboratives. In: JOINT COMM J QUAL IMPROV 26 (5), S. 254–267. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106963493&site=ehost-live .	1	ja
757	Lyon ME; Williams PL; Woods ER; Hutton N; Butler AM; Sibinga E et al. (2008): Do-not-resuscitate orders and/or hospice care, psychological health, and quality of life among children/adolescents with acquired immune deficiency syndrome. In: J PALLIAT MED 11 (3), S. 459–469. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105761685&site=ehost-live . DOI: 10.1089/jpm.2007.0148.	1	ja
758	Lyons, R. A. (1981): Hospice--family care for cancer patients. In: Irish medical journal 74 (9), S. 271–272. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/7287392 .	1	nein
759	MacDonald N (1992): Quality of life in clinical and research palliative medicine. In: J PALLIAT CARE 8 (3), S. 46–51. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107460458&site=ehost-live .	1	nein
760	MacDonald, D. (1995): The New York State Hospice Quality Improvement Personnel survey. In: AM J HOSP PALLIAT CARE 12 (2), S. 18–29. DOI: 10.1177/104990919501200208.	1	ja
761	Machreich, Claudia (2016): Auswirkungen der Palliative Care auf die Lebensqualität der Angehörigen.	3	nein
762	MacKenzie, Meredith A.; Buck, Harleah G.; Meghani, Salimah H.; Riegel, Barbara (2016): Unique Correlates of Heart Failure and Cancer Caregiver Satisfaction With Hospice Care. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 51 (1), S. 71–78. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.09.001.	1	ja
763	Madden, Jennifer R. MSN, RN, CPNP; Vaughn, Eric A. apG. MHA, FAHE; Northouse, Brent BSN, RN; Tong, Suhong PhD; Dorneman, Laura A. BSN, RN; Foreman, Nicholas K. MD et al.: Benefits of Using an Early Palliative Care Intervention in Pediatric Oncology: Quality of Life and Cost Savings Related to Home Delivery of Cisplatin. In: Journal of Hospice and Palliative Nursing 2015, S. 319-324.	1	ja
764	Magerl, Heidi (2013): Personzentrierte Qualität in Hospiz und Palliative Care. In: Gesprächspsychotherapie und Personzentrierte Beratung 44 (4), S. 196–200. Online verfügbar unter https://www.wiso-net.de/document/XPSY__2F44EF39EC63A95DFA3078C42344D6C9 .	2	ja
765	Mailick Seltzer, Marsha; Floyd, Frank J.; Hindes, Andrea R. (2004): Quality of Life and Subjective Well-Being: Conceptual and Measurement Issues. In: Eric Emerson, Chris Hatton, Travis Thompson und Trevor R. Parmenter (Hg.): The international handbook of applied research in intellectual disabilities. S. 261–279.	1	nein
766	Malcolm, C.; Forbat, L.; Knighting, K.; Kearney, N. (2008): Exploring the experiences and perspectives of families using a children's hospice and professionals providing hospice care to identify future research priorities for children's hospice care. In: 0269-2163 22 (8), S. 921–928. DOI: 10.1177/0269216308098214.	1	ja

767	Malinakova, Klara; Kopcakova, Jaroslava; Kolarcik, Peter; Geckova, Andrea Madarasova; Solcova, Iva Polackova; Husek, Vit et al. (2017): The Spiritual Well-Being Scale: Psychometric Evaluation of the Shortened Version in Czech Adolescents. In: Journal of religion and health 56 (2), S. 697–705. DOI: 10.1007/s10943-016-0318-4.	1	ja
768	Malley, Juliette N.; Towers, Ann-Marie; Netten, Ann P.; Brazier, John E.; Forder, Julien E.; Flynn, Terry (2012): An assessment of the construct validity of the ASCOT measure of social care-related quality of life with older people. In: HEALTH QUAL LIFE OUTCOMES 10 (1), S. 21. DOI: 10.1186/1477-7525-10-21.	1	ja
769	Maltoni, M.; Scarpì, E.; Dall'Agata, M.; Schiavon, S.; Biasini, C.; Codec, C. et al. (2016): Systematic versus on-demand early palliative care: a randomised clinical trial assessing quality of care and treatment aggressiveness near the end of life. In: European journal of cancer (oxford, england : 1990) 69, 110??118. DOI: 10.1016/j.ejca.2016.10.004.	1	ja
770	Mandzuk LL; McMillan DE (2005): A concept analysis of quality of life. In: J ORTHOP NURS 9 (1), S. 12–18. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106634944&site=ehost-live .	1	ja
771	Mangold, R.; Hennessey, R., Lebensqualität statt Qualitätskontrolle (Teil II), In: Heim und Pflege 2006, S. 362-365.	2	ja
772	Mann M; Edwards D; Baum CM (1986): OASIS: a new concept for promoting the quality of life for older adults. In: AM J OCCUP THER 40 (11), S. 784–786. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107553924&site=ehost-live .	2	ja
773	Marcos Del Cano, A M (2001): The concept of quality of life: legal aspects. In: Medicine, health care, and philosophy 4 (1), S. 91–95.	1	ja
774	Maree, Johanna E.; Jansen Van Rensburg, Jacoba J.M.; Van Rensburg, Jacoba J M Jansen (2016): Suitability of quality-of-life outcome measures in palliative care in the South African setting. In: PALLIAT SUPPORT CARE 14 (2), S. 118–128. DOI: 10.1017/S1478951515000036.	1	ja
775	Maria Witjaksono (2007): Quality of Life Assessment in Palliative Stage Cancer Patients: Dharmais Cancer Hospital. Online verfügbar unter https://www.neliti.com/publications/65216/quality-of-life-assessment-in-palliative-stage-cancer-patients .	2	ja
776	Marr H; Garland S; Simpson JS (2009): Pilot project to assess the impact of a psychosocial intervention on the quality of life of palliative cancer patients...Canadian Hospice Palliative Care Conference, Voyages in Care and Understanding, October 18-21, 2009, Winnipeg, Manitoba, Canada. In: J PALLIAT CARE 25 (3), S. 237. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105441842&site=ehost-live .	1	nein
777	Martin, H., Das Modell LEWO Lebensqualität in Wohnstätten für erwachsene Menschen mit geistiger Behinderung, Pflegemagazin 2002, S. 36-38	3	nein

778	Martin, Mike (2011): Konzepte zur Stabilisierung der Lebensqualität im Alter: German Medical Science GMS Publishing House; Online verfügbar unter http://www.egms.de/static/de/meetings/dgpp2011/11dgpp83.shtml .	2	s. URL
779	Martinez-Martin, P. (1998): An introduction to the concept of "quality of life in Parkinson's disease". In: Journal of neurology 245 Suppl 1, S2-6.	1	ja
780	MaryjoPrince-Paul, (2007): Relationships among Communicative Acts, Social Well-Being, and Spiritual Well-Being on the Quality of Life at the End of Life in Patients with Cancer Enrolled in Hospice, J. Pall. Med. DOI: 10.1089/jpm.2007.0119	1	ja
781	Masaki, Harue; Kawai, Nobuko; Matsumoto, Keiko; Kuwata, Miyoko; Yoshioka, Sachiko; Nishiyama, Midori et al. (2017): Consensus development of quality indicators for end-of-life care for elders in Japan. In: International journal of nursing practice 23 Suppl 1. DOI: 10.1111/ijn.12562.	1	ja
782	Masthoff, Erik D.; Trompenaars, Fons J.; van Heck, Guus L.; Hodiament, Paul P.; Vries, Jolanda de (2005): Validation of the WHO Quality of Life assessment instrument (WHOQOL-100) in a population of Dutch adult psychiatric outpatients. In: European Psychiatry 20 (7), S. 465–473. DOI: 10.1016/j.eurpsy.2004.09.012.	1	ja
783	Matos, Ticiane Dionizio de Sousa; Meneguim, Silmara; Ferreira, Maria de Lourdes da Silva; Miot, Helio Amante (2017): Quality of life and religious-spiritual coping in palliative cancer care patients. Online verfügbar unter http://www.scielo.br/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S0104-11692017000100359 .	1	nein
784	Matsuda, A.; Yamada, Y.; Ishizuka, N.; Matsushima, E.; Kobayashi, K.; Ohkubo, T.; Yamaoka, K. (2018): Effects of a Self-Monitoring Quality of Life Intervention for Patients with Cancer Receiving Palliative Care in Japan: study Protocol for a Randomized Controlled Trial. In: Asian Pacific journal of cancer prevention 19 (11). DOI: 10.31557/apjcp.2018.19.11.3027.	1	ja
785	Maune, S.; Bosse, F.; Heissenberg, M. C.; Schmidt, C.; Berens, M.; Kuchler, T. (2002): A concept for the assessment of quality of life in patients with carcinomas of the upper aerodigestive tract. In: HNO 50 (4), S. 347–353.	1	nein
786	Maune, S.; Rudert, H.; Heissenberg, M. C.; Schmidt, C.; Eggers, S.; Landmann, K.; Kuchler, T. (1999): Konzept zur Messung der Lebensqualität bei Patienten mit chronischer Sinusitis. In: Laryngo- rhino- otologie 78 (9), S. 475–480. DOI: 10.1055/s-2007-996912.	1	ja
787	Maurice-Stam, H.; Grootenhuis, M. A.; Brons, P. P.; Caron, H. N.; Last, B. F. (2007): Psychosocial indicators of health related quality of life in children with cancer 2 months after end of succesful treatment. Online verfügbar unter https://core.ac.uk/download/pdf/15456365.pdf .	1	ja
788	Mayland, Catriona; McGlinchey, Tamsin; Gambles, Maureen; Mulholland, Helen; Ellershaw, John (2018): Quality assurance for care of the dying: engaging with clinical services to facilitate a regional cross- sectional survey of bereaved relatives' views. In: BMC health services research 18 (1), S. 761. DOI: 10.1186/s12913-018-3558-z.	1	ja
789	Mayorova, E.; Oppikofer, S.; Lebensqualität im hohen Alter theoretische Ansätze, Messmethoden und empirische Befunde, Pflege & Gesellschaft 2016, S. 101-113	2	ja

790	Mayring, Philipp (2007): Glück - Wohlbefinden - Lebensqualität. Sozialwissenschaftliche und psychologische Konzepte. In: Hoyer, Timo, Vom Glück und glücklichen Leben, S. 185-199. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0202914&stats=PAM&isFullView=true .	2	nein
791	MCABEE, EMILEE R.; DRASGOW, ERIK; LOWREY, K. ALISA (2017): HOW DO DEAF ADULTS DEFINE QUALITY OF LIFE? In: AM ANN DEAF 162 (4), S. 333–349. DOI: 10.1353/aad.2017.0031.	1	ja
792	McCaffrey, Nicola; Bradley, Sandra; Ratcliffe, Julie; Currow, David C. (2016): What Aspects of Quality of Life Are Important From Palliative Care Patients' Perspectives? A Systematic Review of Qualitative Research. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 52 (2), 318-328.e5. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/1081439167 . DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2016.02.012.	1	ja
793	McCann, B. A.; Enck, R. E. (1987): Quality assurance in hospice care. In: Progress in clinical and biological research 248, S. 183–187. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/3671406 .	1	nein
794	McCarthy, Jill (2011): Quality assurance and palliative care. In: Baldwin, Moyra; Woodhouse, Jan, Key Concepts in Palliative Care 2010.	1	nein
795	McConnell, Tracey; Graham-Wisener, Lisa; Regan, Joan; McKeown, Miriam; Kirkwood, Jenny; Hughes, Naomi et al. (2016): Evaluation of the effectiveness of music therapy in improving the quality of life of palliative care patients: a randomised controlled pilot and feasibility study. In: Pilot and feasibility studies 2, S. 70. DOI: 10.1186/s40814-016-0111-x.	1	ja
796	McConnell, Tracey; Porter, Sam (2017): The experience of providing end of life care at a children's hospice: a qualitative study. In: BMC palliative care 16 (1), S. 15. DOI: 10.1186/s12904-017-0189-9.	1	ja
797	McCorry, Noleen K. 1.; O'Connor, Sean 2.; Leemans, Kathleen 3,4; Coast, Joanna 5.; Donnelly, Michael 1.; Finucane, Anne 6,7 et al.: Quality indicators for Palliative Day Services: A modified Delphi study. [Article]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftt&AN=00019505-201902000-00008 . DOI: 10.1177/0269216318810601.	1	ja
798	McCorry, Noleen K.; O'Connor, Sean; Leemans, Kathleen; Coast, Joanna; Donnelly, Michael; Finucane, Anne et al. (2019): Quality indicators for Palliative Day Services: A modified Delphi study. In: Palliative medicine 33 (2), S. 197–205. DOI: 10.1177/0269216318810601.	1	ja
799	McDaniel RW; Bach CA (1994): Quality of life: a concept analysis. In: REHABIL NURS RES 3 (1), S. 18–22. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107453874&site=ehost-live .	1	nein
800	McGinnis SS (1986): How can nurses improve the quality of life of the hospice client and family? An exploratory study. In: HOSP J, S. 23–36. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107575517&site=ehost-live .	1	ja
801	McKenna, Stephen P.; Doward, Lynda C. (2004): The needs-based approach to quality of life assessment. In: Value in health : the journal of the International Society for Pharmacoeconomics and Outcomes Research 7 Suppl 1, S1-3. DOI: 10.1111/j.1524-4733.2004.7s101.x.	1	ja

802	McLennon, Susan (2015): Indicators of the Quality of End of Life Cancer Care at an Academic Medical Center (S765). In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 49 (2), S. 441. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2014.11.244.	1	ja
803	McMillan (1996): Quality-of-Life Assessment in Palliative Care. In: Cancer control : journal of the Moffitt Cancer Center 3 (3), S. 223–229. DOI: 10.1177/107327489600300304.	1	ja
804	McMillan SC (1996): The quality of life of patients with cancer receiving hospice care. In: ONCOL NURS FORUM 23 (8), S. 1221–1228. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107390587&site=ehost-live .	1	nein
805	McMillan SC; Dunbar SB; Zhang W (2008): Validation of the Hospice Quality-of-Life Index and the Constipation Assessment Scale in end-stage cardiac disease patients in hospice care. In: J HOSP PALLIAT NURS 10 (2), S. 106–117. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105773032&site=ehost-live .	1	ja
806	McMillan SC; Mahon M (1994): A study of quality of life of hospice patients on admission and at week 3. In: CANCER NURS 17 (1), S. 52–60. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107442388&site=ehost-live .	1	ja
807	McMillan SC; Mahon M (1994): The impact of hospice services on the quality of life of primary caregivers. In: ONCOL NURS FORUM 21 (7), S. 1189–1195. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107454814&site=ehost-live .	1	nein
808	McMillan SC; Small BJ (2002): Symptom distress and quality of life in patients with cancer of newly admitted to hospice home care. In: ONCOL NURS FORUM 29 (10), S. 1421–1428. DOI: 10.1188/02.ONF.1421-1428.	1	ja
809	McMillan SC; Weitzner M (1998): Quality of life in cancer patients: use of a revised hospice index. In: CANCER PRACT 6 (5), S. 282–288. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107184059&site=ehost-live .	1	ja
810	McMillan, S. C.; Mahon, M. (1994): Measuring quality of life in hospice patients using a newly developed Hospice Quality of Life Index. In: Quality of Life Research 3 (6), S. 437–447. DOI: 10.1007/BF00435396.	1	ja
811	McMillan, S. C.; Small, B. J.; Haley, W. E. (2011): Improving hospice outcomes through systematic assessment: a clinical trial. In: CANCER NURS 34 (2). DOI: 10.1097/NCC.0b013e3181f70aee.	1	ja
812	McMillan, Susan C.; Moody, Linda E. (2003): Hospice patient and caregiver congruence in reporting patients' symptom intensity. In: Cancer nursing 26 (2), S. 113–118.	1	ja

813	McNamee, Paul; Shenfine, Jon; Bond, John (2003): Measuring quality of life and utilities in esophageal cancer. In: Expert review of pharmacoeconomics & outcomes research 3 (2), S. 179–188. DOI: 10.1586/14737167.3.2.179.	1	ja
814	Measuring What Matters: Top-Ranked Quality Indicators for Hospice and Palliative Care From the American Academy of Hospice and Palliative Medicine and Hospice and Palliative Nurses Association (2015). Dy, Sydney; et.al., In: J PAIN SYMPTOM MANAGE (4), S. 773. Online verfügbar unter http://widgets.ebscohost.com/prod/customerspecific/s1105463/vpn.php?url=http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=edsgih&AN=edsgcl.407699296&lang=de&site=eds-live .	1	ja
815	Medicare Program; FY 2019 Hospice Wage Index and Payment Rate Update and Hospice Quality Reporting Requirements. Final rule (2018). In: Federal register 83 (151), S. 38622–38655.	1	nein
816	Medvedev, Oleg N.; Landhuis, C. Erik (2018): Exploring constructs of well-being, happiness and quality of life. In: PeerJ 6, e4903. DOI: 10.7717/peerj.4903.	1	ja
817	Meeberg GA (1993): Quality of life: a concept analysis. In: J ADV NURS 18 (1), S. 32–38. DOI: 10.1046/j.1365-2648.1993.18010032.x.	1	ja
818	Mehr Lebensqualität für neurologische Patienten, beatmetleben 2018, S. 52-54	3	nein
819	Mehr Lebensqualität und Gesundheit, Albrecht, Maren; et.al., Dr. med. Mabuse 2017 S. 40-42 CareLit	3	ja
820	Meier, D. (1997): Assessment der Lebensqualität. In: Therapeutische Umschau, S. 321–325. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/9289869 .	2	nein
821	Meiler, M.; Flaiz, B.; Dementia Care Mapping (DCM) und das Heidelberger Instrument zur Erfassung der Lebensqualität Demenzkranker (H.I.L.DE.) - eine pflegewissenschaftliche Betrachtung und Diskussion, in: Pflege & Gesellschaft 2010, S. 353-367	1	nein
822	Melching, H., Ende ohne Schrecken, In: Gesundheit und Gesellschaft 2015, S. 24-29. https://www.gg-digital.de/imperia/md/gug/2019/01/themen/gg_4_15_s24-29.pdf	1	ja
823	Meran, Johannes G. (2012): Editorial: Palliative Care und das Therapieziel Lebensqualität. In: Wiener medizinische Wochenschrift (1946) 162 (1-2), S. 1–2. DOI: 10.1007/s10354-012-0055-6.	2	ja
824	Mesbah, Mounir; Cole, Bernard F.; Lee, Mei-Ling Ting (Hg.) (2011): Statistical methods for quality of life studies. Design, measurements and analysis. New York, London: Springer.	1	nein

825	Mess, E.; Kempinska, E.; Leppert, W.; Krzyanowski, D. (2005): Assessment of quality of life, pain and effectiveness of treatment in palliative care patients. In: Roczniki Akademii Medycznej w Białymstoku (1995) 50 Suppl 1, S. 207–209. doi=10.1.1.409.7738.	1	nein
826	Messung des Nicht-Messbaren: Konzepte zur Bewertung der Lebensqualitaet (1990): Hannover: Duphar Pharma GmbH.	3	nein
827	Messung von Lebensqualität soll Pflege verbessern (2002). In: Ärzte-Zeitung (179), S. 8. Online verfügbar unter https://www.wiso-net.de/document/AEZT__000230395 .	3	nein
828	Meyer EC; Ritholz MD; Burns JP; Truog RD (2006): Improving the quality of end-of-life care in the pediatric intensive care unit: parents' priorities and recommendations. In: PEDIATRICS 117 (3), S. 649–657. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106449815&site=ehost-live .	1	ja
829	Meyers JL; Gray LN (2001): The relationships between family primary caregiver characteristics and satisfaction with hospice care, quality of life, and burden. In: ONCOL NURS FORUM 28 (1), S. 73–82. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107008599&site=ehost-live .	1	ja
830	Miccinesi, G.; Paci, E.; Toscani, F.; Tamburini, M.; Brunelli, C.; Costantini, M. et al. (1999): Quality of life at the end of life. Analysis of the quality of life of oncologic patients treated with palliative care. Results of a multicenter observational study (staging). In: Epidemiologia e prevenzione 23 (4), S. 333–345.	1	nein
831	Michalos, Alex C. (Hg.) (2014): Encyclopedia of quality of life and well-being research. Dordrecht: Springer.	1	Nein
832	Michell-Auli, P.; Subjektive Lebensqualität und die Notwendigkeit einer systematischen Prozessimplementierung, Pro Alter 2013, S. 12-16	3	nein
833	Miescke, K.; Thuß-Patience, P. (2012): Die Qualität des Sterbens aus der Perspektive von Patienten, deren Familienangehörigen und Pflegekräften auf einer Palliativstation _ Eine vergleichende Studie auf der Basis strukturierter Interviews. In: Palliativmedizin. DOI: 10.1055/s-0032-1323012.	1	nein
834	Miller KE; Miller MM; Zylstra R (2000): Providing quality care at the end of life. In: FAM PRACT RECERTIF 22 (9), S. 25–38. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106945379&site=ehost-live .	1	ja
835	Miller SC; Ryndes T (2005): Quality of life at the end of life: the public health perspective. In: GENERATIONS 29 (2), S. 41–47. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106530134&site=ehost-live .	1	ja
836	Milligan, Mary; Fanning, Maureen; Hunter, Sheena; Tadjali, Miriam; Stevens, Elaine (2002): Reflexology audit: patient satisfaction, impact on quality of life and availability in Scottish hospices. In: INT J PALLIAT NURS 8 (10), S. 489–496. DOI: 10.12968/ijpn.2002.8.10.10695.	1	Ja

837	Millison, Martin B. (1995): A review of the research on spiritual care and hospice. In: HOSP J 10 (4), S. 3–18. DOI: 10.1080/0742-969X.1995.11882804.	1	Ja
838	Mishra, Shiraz I.; Scherer, Roberta W.; Geigle, Paula M.; Berlanstein, Debra R.; Topaloglu, Ozlem; Gotay, Carolyn C.; Snyder, Claire (2012 Aug 15): Exercise interventions on health-related quality of life for cancer survivors. England.	2	ja
839	Mishra, Sudhir; Mukhopadhyay, Kanya; Tiwari, Satish; Bangal, Rajendra; Yadav, Balraj S.; Sachdeva, Anupam; Kumar, Vishesh (2017): End-of-life care: Consensus statement by Indian Academy of Pediatrics. In: Indian Pediatrics 54 (10), S. 851–859. DOI: 10.1007/s13312-017-1149-4.	1	ja
840	Mitchell, G. K.; Del Mar, C. B.; O'Rourke, P. K.; Am Clavarino (2008): Do case conferences between general practitioners and specialist palliative care services improve quality of life? A randomised controlled trial (ISRCTN 52269003). In: PALLIAT MED 22 (8), 904??912. DOI: 10.1177/0269216308096721.	1	ja
841	Miyashita M; Morita T; Ichikawa T; Sato K; Shima Y; Uchitomi Y (2009): Quality indicators of end-of-life cancer care from the bereaved family members' perspective in Japan. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 37 (6), S. 1019–1026. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2008.05.015.	2	ja
842	Miyashita M; Nakamura A; Morita T; Bito S (2008): Identification of quality indicators of end-of-life cancer care from medical chart review using a modified Delphi method in Japan. In: AM J HOSP PALLIAT MED 25 (1), S. 33–38. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105882222&site=ehost-live .	1	ja
843	Miyashita, Mitsunori; Misawa, Tomoyo; Abe, Mayumi; Nakayama, Yasuko; Abe, Koji; Kawa, Masako (2008): Quality of life, day hospice needs, and satisfaction of community-dwelling patients with advanced cancer and their caregivers in Japan. In: J PALLIAT MED 11 (9), S. 1203–1207. DOI: 10.1089/jpm.2008.0067.	1	ja
844	Miyashita, Mitsunori; Morita, Tatsuya; Sato, Kazuki; Tsuneto, Satoru; Shima, Yasuo (2015): A Nationwide Survey of Quality of End-of-Life Cancer Care in Designated Cancer Centers, Inpatient Palliative Care Units, and Home Hospices in Japan: The J-HOPE Study. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 50 (1), 38-47.e3. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.01.007.	1	ja
845	Miyashita, Mitsunori; Wada, Makoto; Morita, Tatsuya; Ishida, Mayumi; Onishi, Hideki; Tsuneto, Satoru; Shima, Yasuo (2014): Care Evaluation Scale-Patient Version: Measuring the Quality of the Structure and Process of Palliative Care From the Patient's Perspective. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 48 (1), S. 110–118. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2013.08.019.	1	ja
846	Mizuno, Atsushi; Miyashita, Mitsunori; Hayashi, Akitoshi; Kawai, Fujimi; Niwa, Koichiro; Utsunomiya, Akemi et al. (2017): Potential palliative care quality indicators in heart disease patients: A review of the literature. In: Journal of cardiology 70 (4), S. 335–341. DOI: 10.1016/j.jcc.2017.02.010.	1	ja
847	Moberg, David O. (1984): Subjective Measures of Spiritual Well-Being. In: Review of Religious Research 25 (4), S. 351. DOI: 10.2307/3511368.	2	ja
848	Möller, J., Die Betonung liegt auf der Ergebnisqualität Europäisches Qualitätsmanagement steigert Wirksam- und Wirtschaftlichkeit, In: Krankenhaus Umschau 1998, S. 315-322.	1	nein
849	Monnery, Daniel; Benson, Sinead; Griffiths, Ann; Cadwallader, Claire; Hampton-Matthews, Julian; Coackley, Alison et al. (2018): Multi-professional-delivered enhanced supportive care improves quality of life for patients with incurable cancer. In: International journal of palliative nursing 24 (10), S. 510–514. DOI: 10.12968/ijpn.2018.24.10.510.	1	ja

850	Monsky, Wayne L.; Yoneda, Ken Y.; MacMillan, John; Deutsch, Larry-Stuart; Dong, Paul; Hourigan, Helen et al. (2009): Peritoneal and pleural ports for management of refractory ascites and pleural effusions: assessment of impact on patient quality of life and hospice/home nursing care. In: J PALLIAT MED 12 (9), S. 811–817. DOI: 10.1089/jpm.2009.0061.	1	ja
851	Monsky, Wayne Laurence; Molloy, Chris; Jin, Bedro; Nolan, Timothy; Fernando, Dayantha; Loh, Shaun; Li, Chin-Shang (2013): Quality-of-life assessment after palliative interventions to manage malignant ureteral obstruction. In: CARDIOVASC INTERVENT RADIOL 36 (5), S. 1355–1363. DOI: 10.1007/s00270-013-0571-9.	1	ja
852	Moock, J. (2008): Präferenzbasierte Lebensqualitätsmessung: Der EQ-5D Fragebogen. In: Phys Rehab Kur Med 18 (05), S. 245–249. DOI: 10.1055/s-0028-1082329.	1	ja
853	Moody, Linda E.; McMillan, Susan (2003): Dyspnea and quality of life indicators in hospice patients and their caregivers. In: Health and Quality of Life Outcomes 1 (1), S. 9. DOI: 10.1186/1477-7525-1-9.	1	ja
854	Moons P; Van Deyk K; Budts W (2006): Are the NYHA classification, employment, and physical activities appropriate indicators of quality of life after congenital cardiac surgery? In: EUR J CARDIOVASC NURS 5, S19-S19. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106327197&site=ehost-live .	1	ja
855	Moreira Freire, Maria Eliane; Bezerra Oliveira, Cecilia Danielle; Geraldo da Costa, Solange Fatima; Vasconcelos Ferreira, Monica; Lacet Zaccara, Ana Aline; Sousa Dantas, Mariana de (2015): EVALUATION TOOLS OF QUALITY OF LIFE IN PALLIATIVE CARE: AN INTEGRATIVE REVIEW. In: REV ENFERMAGEM UFPE 9 (7), S. 8593–8607. DOI: 10.5205/reuol.7874-68950-4-SM.0909201512.	1	nein
856	Morgan, G. (2000): Assessment of quality of life in palliative care. In: INT J PALLIAT NURS 6 (8), S. 406–410. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106990223&site=ehost-live . DOI: 10.12968/ijpn.2000.6.8.9067.	1	ja
857	Morita, Tatsuya; Hirai, Kei; Sakaguchi, Yukihiro; Maeyama, Etsuko; Tsuneto, Satoru; Shima, Yasuo (2004): Measuring the quality of structure and process in end-of-life care from the bereaved family perspective. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 27 (6), S. 492–501. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2003.10.014.	1	ja
858	Morton, R. P. (1996): Quality of life assessment: integral to clinical practice. In: Clin Otolaryngol 21 (1), S. 1–2. DOI: 10.1111/j.1365-2273.1996.tb01015.x.	1	ja
859	Münch, K. (2009): Die Erfassung von Lebensqualität_ in der Versorgungsforschung - konzeptuelle, methodische und strukturelle Voraussetzungen__. In: Das Gesundheitswesen 71 (12), S. 864–872. DOI: 10.1055/s-0029-1239516.	1	ja

860	Müller, Horst; Görgen, Helen; Halbsguth, Teresa; Behringer, Karolin; Thielen, Indra; Borchmann, Peter; Engert, Andreas (2011): Heatmaps zur Beschreibung der Ergebnisse von Lebensqualitätsforschung: German Medical Science GMS Publishing House; Düsseldorf. Online verfügbar unter http://www.egms.de/static/de/meetings/gmds2011/11gmds090.shtml .	2	Ja, URL
861	Mueller-Marquez, B. J. (1993): Is there congruence in hospice nurses' view of their patients' quality of life and their hospice patients' view of their own quality of life? In: AM J HOSP PALLIAT CARE 10 (5), S. 5–6. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107391115&site=ehost-live . DOI: 10.1177/104990919301000504.	1	ja
862	Müller, M., Kinder- und Jugendhospizarbeit (2013). In: Jukip, S. 183-187. DOI: 10.1055/s-0033-1352520	1	ja
863	Müller-Mundt, Gabriele; Höhmann, Ulrike; Schulz, Brigitte; Anton, Hubert (2000): Anforderungen an das Qualitätsmanagement in der Gesundheitsversorgung aus der Sicht der PatientInnen. In: Hildegard Müller-Kohlenberg und Klaus Münstermann (Hg.): Qualität von Humandienstleistungen. Evaluation und Qualitätsmanagement in Sozialer Arbeit und Gesundheitswesen. Wiesbaden: VS Verlag für Sozialwissenschaften; Imprint, S. 183–193. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-3-322-97501-0_11 .	1	nein
864	Muller-Nordhorn, J.; Roll, S.; Bohmig, M.; Nocon, M.; Reich, A.; Braun, C. et al. (2006): Health-related quality of life in patients with pancreatic cancer. In: Digestion 74 (2), S. 118–125. DOI: 10.1159/000098177.	1	ja
865	Mukamel, Dana B.; Caprio, Thomas; Ahn, Richard; Zheng, Nan; Norton, Sally; Quill, Timothy; Temkin-Greener, Helena (2012): End-of-Life Quality-of-Care Measures for Nursing Homes: Place of Death and Hospice. In: J PALLIAT MED 15 (4), S. 438–446. DOI: 10.1089/jpm.2011.0345.	1	ja
866	Mularski RA (2006): Defining and measuring quality palliative and end-of-life care in the intensive care unit. In: CRIT CARE MED 34 (11), S309-16. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106247327&site=ehost-live .	1	ja
867	Muldoon, Matthew F.; Barger, Steven D.; Flory, Janine D.; Manuck, Stephen B. (1998): What Are Quality of Life Measurements Measuring? In: BMJ: British Medical Journal 316 (7130), S. 542–545. Online verfügbar unter http://www.jstor.org/stable/25178271 .	1	ja
868	Munns, Beryl (1990): Factors that are Important to the Quality of Life of Dying Patients pA study of the quality of life perceptions of terminally ill people in a hospice and the acute wards of a general hospital p. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/875147783 .	1	nein
869	Munoz Lopez, F. (2001): Quality of life: a new concept. In: Allergologia et immunopathologia 29 (4), S. 99–102.	1	nein
870	Munson, David (2017): The intersection of fetal palliative care and fetal surgery: Addressing mortality and quality of life. In: SEMIN PERINATOL 41 (2), S. 101–105. DOI: 10.1053/j.semperi.2016.11.007.	1	ja
871	Murphy H; Murphy EK (2006): Comparing quality of life using the World Health Organization Quality of Life measure (WHOQOL-100) in a clinical and non-clinical sample: exploring the role of self-esteem, self-efficacy and social functioning. In: J MENT HEALTH 15 (3), S. 289–300. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106329595&site=ehost-live .	1	ja

872	Muthny, R. A. (1994): Zur Messung von Lebensqualität in der Onkologie. In: <i>Oncol Res Treat</i> 17 (5), S. 547–556. DOI: 10.1159/000218472.	1	ja
873	Myers, Jeff (2017): Measuring quality of end-of-life communication and decision-making: Do we have this right? In: <i>CMAJ</i> 189 (30), E978-E979. DOI: 10.1503/cmaj.170280.	1	ja
874	Nabal, Maria; Palomar, Concpcion; Teresa, Maria; Marine, Pilar; Jimenez, Ana: Assessment quality of life by the Palliative Outcome Scale. What do we improve? [Abstract]. Online verfügbar unter http://www.ipac.org/fileadmin/user_upload/publikation/Trondheim2008AbstractBookPallMed.pdf	1	s.URL
875	Nakashima, Mitsuko: A qualitative inquiry into the psychosocial and spiritual well-being of older adults at the end of life. 2002 ProQuest Information & Learning. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psych&AN=2003-95009-145&site=ehost-live .	1	nein
876	Nakazawa, Yoko; Kato, Masahi; Yoshida, Saran; Miyashita, Mitsunori; Morita, Tatsuya; Kizawa, Yoshiyuki (2016): Population-Based Quality Indicators for Palliative Care Programs for Cancer Patients in Japan: A Delphi Study. In: <i>J PAIN SYMPTOM MANAGE</i> 51 (4), S. 652–661. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.11.011.	1	ja
877	Nauck, F., Palliativversorgung - heute für morgen aufstellen, In: <i>palliativ: pflegen</i> 2012, S. 16-19	3	nein
878	Nauck, F.; Radbruch, L.; Ostgathe, C.; Fuchs, M.; Neuwöhner, K.; Schulenberg, D., Kerndokumentation für Palliativstationen Strukturqualität und Ergebnisqualität, In: <i>Zeitschrift für Palliativmedizin</i> 2002, S. 41-49, DOI: 10.1055/s-2002-32625	1	ja
879	Nauck, Friedemann; Klaschik, Eberhard (2003): Dokumentation und Qualitätssicherung in der Palliativmedizin. In: <i>Die Hospiz-Zeitschrift</i> 5 (3). Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2003/39348.pdf .	2	ja
880	Naysmith, A. (1993): Quality, Standards, Organisational and Clinical Audit for Hospice and Palliative Care Services. In: <i>Quality and Safety in Health Care</i> 2 (1), S. 70. DOI: 10.1136/qshc.2.1.70-a.	1	ja
881	NCT00823732 (2009): Effects of Palliative Care on Quality of Life and Symptom Control in Patients With Stage IIIB or Stage IV Non-Small Cell Lung Cancer That Cannot Be Removed by Surgery. In: https://clinicaltrials.gov/show/nct00823732 . Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01523625/full .	2	nein
882	NCT01337102 (2011): Computer-Generated Quality of Life Assessment Program for Advanced Non-Small Cell Lung Cancer Patients (LUNL2). In: https://clinicaltrials.gov/show/nct01337102 . Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01594505/full .	1	nein
883	Neimeyer, Robert A.; Currier, Joseph M.; Coleman, Rachel; Tomer, Adrian; Samuel, Emily (2011): Confronting suffering and death at the end of life: The impact of religiosity, psychosocial factors, and life regret among hospice patients. In: <i>Death Stud</i> 35 (9), S. 777–800. DOI: 10.1080/07481187.2011.583200.	1	ja

884	Neitzke, G.; Ehlert, J., Versorgung auf der Palliativstation - Sichtweise von Betroffenen, In: Zeitschrift für Palliativmedizin 2013, S. 73-79. DOI: 10.1055/s-0032-1327377	1	ja
885	Nelson, J. P. (2006): Well-being and the use of complementary therapies by residential hospice patients. In: PSYCHO ONCOL 15 (2, S), S343.	1	nein
886	Nerge, U., Kinder-Hospiz Sternenbrücke, In: Die Rotkreuzschwester 2005, S. 12-13.	3	nein
887	Nettleman, Mary D. (1989): Outcome Measurements in Decision Analysis: Life versus Quality of Life. In: Infection Control and Hospital Epidemiology 10 (11), S. 521–524. DOI: 10.2307/30144224.	1	ja
888	Neue Serie: Indikatoren zur Messung von ERGEBNISQUALITÄT in der stationären Pflege in der Praxis, Teil 1 Die Qualitätsprüfung braucht ein neues System, In: Care konkret 2015, S. 9. CareLit	2	ja
889	Ng, A. Y.M.; Wong, F. K.Y. (2017): Effects of a Home-Based Palliative Heart Failure Program on Quality of Life, Symptom Burden, Satisfaction and Caregiver Burden: a Randomized Controlled Trial. In: Journal of pain and symptom management (no pagination). DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2017.07.047.	2	ja
890	Nicholson, Johanna: Decision processes in the use of technological support for children and young people with life-limiting conditions. University of York. 2012. Online verfügbar unter http://oatd.org/oatd/record?record=oai%3Aethos.bl.uk%3A583346&q=%28indicator%2A%20OR%20quality%2A%20OR%20parameter%2A%20OR%20standard%2A%29%20AND%20%28%22quality%20of%20result%22%20OR%20%22quality%20of%20life%22%29%20AND%20hospice%2A%20AND%20child%2A .	2	ja
891	Noe, Kelly; Smith, Pamela (2012): Quality Measures for the U.S. Hospice System. In: AGEING INT 37 (2), S. 165–180. DOI: 10.1007/s12126-010-9100-1.	1	ja
892	Noll, Heinz-Herbert (1989): Indikatoren des subjektiven Wohlbefindens: Instrumente für die gesellschaftliche Dauerbeobachtung und Sozialberichterstattung? In: ZUMA Nachrichten 13 (24), S. 26–41. Online verfügbar unter https://www.ssoar.info/ssoar/bitstream/document/20995/1/ssoar-zuma-1989-24-noll-indikatoren_des_subjektiven_wohlbefindens.pdf .	1	ja
893	Noll, Heinz-Herbert, Social Indicators and Quality of Life Research: Background, Achievements and current Trends, In: Advances in Sociological Knowledge over Half a Century, 2002.	2	ja
894	Nolte S.; Rose, M. (2013): Die Erfassung gesundheitsbezogener Lebensqualität bei Erwachsenen. In: Das Gesundheitswesen 75 (3), S. 166–175. DOI: 10.1055/s-0032-1332968.	2	ja

895	Nolte, S.; Rose, M.; Liegl, G.; Fischer, K. I.; Moderne testtheoretische Ansätze zur Messung gesundheitsbezogener Lebensqualität Entwicklung und Anwendung computer-adaptiver Tests, Pflege & Gesellschaft 2016, S. 130-144	1	nein
896	Nolte, Sandra; Rose, Matthias (2016): Ergebnisse zur Lebensqualität in der Versorgungsforschung zur Psychosomatik: German Medical Science GMS Publishing House; Düsseldorf. Online verfügbar unter http://www.egms.de/static/de/meetings/dkvf2016/16dkvf086.shtml .	1	s. URL
897	Northway R; Jenkins R (2003): Quality of life as a concept for developing learning disability nursing practice? In: J CLIN NURS 12 (1), S. 57–66. DOI: 10.1046/j.1365-2702.2003.00697.x.	1	ja
898	Novik, A. A.; Ionova, T. I.; Denisov, N. L. (2003): Concept and research strategy in quality of life studies in gastroenterology (review). In: Terapevticheskii arkhiv 75 (10), S. 42–46.	2	nein
899	Nyatanga, Brian (2014): Quality end-of-life care as a public health problem. In: BR J COMMUNITY NURS 19 (12), S. 619. DOI: 10.12968/bjcn.2014.19.12.619.	1	ja
900	Obbarius, Alexander; Fischer, Kathrin I.; Fischer, Felix; Liegl, Gregor; Obbarius, Nina; Nolte, Sandra; Rose, Matthias (2018): Empirische Erfassung subjektiver Gesundheitsmerkmale am Beispiel der gesundheitsbezogenen Lebensqualität. In: Psychotherapie, Psychosomatik, Medizinische Psychologie 68 (12), S. 534–548. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0347763&stats=PAM&isFullView=true .	1	ja
901	O'Boyle, C. A. (1992): Assessment of quality of life in surgery. In: Br. J. Surg. 79 (5), S. 395–398. DOI: 10.1002/bjs.1800790506.	1	ja
902	O'Boyle, C. A.; Waldron, D. (1997): Quality of life issues in palliative medicine. In: Journal of neurology 244 Suppl 4, S. 18-25.	1	ja
903	O'Connor, Nina R.; Hu, Rong; Harris, Pamela S.; Ache, Kevin; Casarett, David J. (2014): Hospice admissions for cancer in the final days of life: independent predictors and implications for quality measures. In: J CLIN ONCOL 32 (28), S. 3184–3189. DOI: 10.1200/JCO.2014.55.8817.	1	ja
904	O'Connor, Sean R.; Dempster, Martin; McCorry, Noleen K. (2017): Identifying models of delivery, care domains and quality indicators relevant to palliative day services: a scoping review protocol. In: Systematic reviews 6 (1), S. 100. DOI: 10.1186/s13643-017-0489-4.	1	ja
905	Odachi, Ryo; Tamaki, Tomoko; Ito, Mikiko; Okita, Taketoshi; Kitamura, Yuri; Sobue, Tomotaka (2017): Nurses' Experiences of End-of-life Care in Long-term Care Hospitals in Japan: Balancing Improving the Quality of Life and Sustaining the Lives of Patients Dying at Hospitals. In: Asian nursing research 11 (3), S. 207–215. DOI: 10.1016/j.anr.2017.08.004.	2	ja
906	Oechsle, Karin (2017): Quality of life, psychological burden, needs, and satisfaction during specialized inpatient palliative care in family caregivers of advanced cancerpatients (PSYINDEXshort). In: BMC PALLIAT CARE 16, No. 31. Online verfügbar unter https://www.wiso-net.de/document/XPSY__7F1E5F221B85593BF92EDE11361BF518 .	1	nein

907	Oh, Ji Eun; Chong, Hyun Ju; Kim, Aimee Jeehae (2019): Case Studies of a Structured Singing Experience for the Psychological Well-Being of Hospice Patients. In: ALTERN COMPLEMENT THER 25 (2), S. 85–94. DOI: 10.1089/act.2019.29211.jeo.	2	ja
908	Olthuis G; Dekkers W; Leget C; Vogelaar P (2006): The caring relationship in hospice care: an analysis based on the ethics of the caring conversation. In: NURS ETHICS 13 (1), S. 29–40. DOI: 10.1191/0969733006ne848oa.	1	ja
909	Omran, Suha; Khader, Yousef; McMillan, Susan (2017): Symptom Clusters and Quality of Life in Hospice Patients with Cancer. In: Asian Pacific journal of cancer prevention : APJCP 18 (9), S. 2387–2393. DOI: 10.22034/APJCP.2017.18.9.2387.	1	ja
910	Onate-Ocana, L. F.; Suarez-Del-Real, Y.; Allende-Perez, S.; Alvarez-Mancera, A.; Rodriguez, R. B.; Jimenez-Toxtle, S. et al. (2009): Validation of the Mexican-Spanish version of the EORTC QLQ-C15-PAL questionnaire for the evaluation of health-related quality of life in patients on palliative care. In: J CLIN ONCOL 27, e20557-e20557. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=120349575&site=ehost-live .	1	ja
911	Oppikofer, S.; Das Konzept Lebensqualität, pflegen: palliativ 2013, S. 4-7	2	nein
912	Oppikofer, S.; Lebensqualität von Menschen mit Demenz, Nova 2016, S. 66-68	3	nein
913	Oppikofer, Sandra; Schelling, Hans Rudolf (2008): Lebensqualität bei Demenz : Eine Bestandesaufnahme, Sichtung und Dokumentation bestehender Instrumente zur Messung von Lebensqualität bei Menschen mit schwerer Demenz. In: Zürcher Schriften zur Gerontologie 5. Online verfügbar unter https://www.zora.uzh.ch/id/eprint/12699/1/ILQ_mitAnhang.pdf .	1	ja
914	O'Quinn, L. P.; Giambra, B. K. (2014): Evidence of improved quality of life with pediatric palliative care. In: Pediatric nursing 40 (6), 296. Online verfügbar unter https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01109500/full .	1	nein
915	O'Quinn, Lucy P.; Giambra, Barbara K. (2014): Evidence of improved quality of life with pediatric palliative care. In: Pediatric nursing 40 (6), 284-8, 296. Online verfügbar unter https://www.thefreelibrary.com/Evidence+of+improved+quality+of+life+with+pediatric+palliative+care.-a0395845984 .	1	Ja, URL
916	Orley, John; Kuyken, Willem (Hg.) (1994): Quality of Life Assessment: International Perspectives. Proceedings of the Joint-Meeting Organized by the World Health Organization and the Fondation IPSEN in Paris, July 2-3, 1993. Berlin, Heidelberg: Springer Berlin Heidelberg.	1	ja
917	Orloff, Stacy F. (2011): Pediatric hospice and palliative care: The invaluable role of social work. In: Terry Altilio und Shirley Otis-Green (Hg.): Oxford textbook of palliative social work. New York, NY: Oxford University Press, S. 79–86. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psyh&AN=2011-05220-009&site=ehost-live .	1	nein

918	Orr, Margaret C. (1993): MEASURING HEALTH: A REVIEW OF QUALITY OF LIFE MEASUREMENT SCALES. In: Criminal Behaviour and Mental Health 3 (1), S. 54–55. DOI: 10.1002/cbm.1993.3.1.54.	1	ja
919	O'Rourke/Duggleby/Fraser/Jerke, Factors that affect quality of life from the perspective of people with dementia - a metasynthesis, in: Journal of the American Geriatrics Society, vol. 63, issue 1 S. 24-38.	1	ja
920	Osborne, Richard H.; Hawthorne, Graeme; Lew, Elizabeth A.; Gray, Len C. (2003): Quality of life assessment in the community-dwelling elderly: Validation of the Assessment of Quality of Life (AQoL) Instrument and comparison with the SF-36. In: Journal of Clinical Epidemiology 56 (2), S. 138–147. DOI: 10.1016/S0895-4356(02)00601-7.	1	ja
921	Osoba, D. (1996): Rationale for the timing of health-related quality-of-life (HQL) assessments in oncological palliative therapy. In: Cancer treatment reviews 22 Suppl A, S. 69–73.	1	ja
922	Ostgathe, Christoph; Voltz, Raymond (2010): Quality indicators in end-of-life care. In: Current opinion in supportive and palliative care 4 (3), S. 170–173. DOI: 10.1097/SPC.0b013e32833add10.	1	ja
923	Otis-Green, Shirley (2018): Spirituality at End of Life: The Role of Hospice Social Work. In: JOURNAL OF PSYCHOSOCIAL ONCOLOGY 36 (1), S. 132–133. DOI: 10.1080/07347332.2017.1401026.	1	ja
924	Paci E; Miccinesi G; Toscani F; Tamburini M; Brunelli C; Constantini M et al. (2001): Quality of life assessment and outcome of palliative care. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 21 (3), S. 179–188. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107046571&site=ehost-live . DOI: 10.1016/S0885-3924(01)00263-9.	1	ja
925	Padilla, G. V.; Grant, M. M.; Ferrell, B. (1992): Nursing research into quality of life. In: Quality of Life Research 1 (5), S. 341–348. DOI: 10.1007/BF00434948.	1	ja
926	Paes, Paul (2005): A pilot study to assess the effectiveness of a palliative care clinic in improving the quality of life for patients with severe heart failure. In: PALLIAT MED 19 (6), S. 505–506. DOI: 10.1177/026921630501900614.	1	ja
927	Paice, Judith A. (2004): Assessment of symptom clusters in people with cancer. In: Journal of the National Cancer Institute. Monographs (32), S. 98–102. DOI: 10.1093/jncimonographs/lgh009.	1	ja
928	Paiva, Carlos Eduardo; Ribeiro Paiva, Bianca Sakamoto (2011): Searching for a simple assessment tool capable of estimating quality of life in palliative care clinical practice: Is a feeling of well-being a good candidate tool as a single item? In: J PALLIAT MED 14 (12), S. 1281–1282. DOI: 10.1089/jpm.2011.0268.	1	ja
929	Pal, Deb K. (1996): Quality of Life Assessment in Children: A Review of Conceptual and Methodological Issues in Multidimensional Health Status Measures. In: Journal of epidemiology and community health 50 (4), S. 391–396. Online verfügbar unter http://www.jstor.org/stable/25568290 .	1	ja
930	Palliative and End of Life Care for Children and Young People, 2012:Grinyer, Anne	1	nein

931	Panizza, Natalie (2012): Nurse practitioner-palliative care at Royal Perth Hospital: an evaluation using the palliative care outcomes collaboration (PCOC) quality improvement program: Research Online. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/1086587400 .	2	ja
932	Panzer, M.; Frick, E.; Tyroller, M. (2007): Anxiety, depression and quality of life of cancer patients undergoing radiation therapy. a cross-sectional study in a community hospital outpatient centre. Online verfügbar unter https://www.livivo.de/doc/M17371421 .	2	ja
933	Pappenberger, M., Leben - bis zuletzt, In: Die Schwester Der Pfleger 2004, S. 58-59. CareLit	2	ja
934	Parkhomenko, Elena V. (1997): 245 - Assessment of quality of life in incurable cancer patients in the First Moscow Hospice. In: European Journal of Cancer 33, S56. DOI: 10.1016/S0959-8049(97)84632-1.	1	ja
935	Parmenter, Trevor R. (1994): Quality of Life as a Concept and Measurable Entity. In: David M. Romney, Roy I. Brown and Prem S. Fry (Hg.): Improving the Quality of Life. Recommendations for People with and without Disabilities. Dordrecht: Springer Netherlands, S. 9–46. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-94-011-0171-4_1 . DOI: 10.1007/BF01078957.	1	ja
936	Pasman, H. Roeline W.; Brandt, Hella E.; Deliens, Luc; Francke, Anneke L. (2009): Quality indicators for palliative care: a systematic review. In: Journal of Pain and Symptom Management 38 (1), S. 145–156. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2008.07.008.	1	ja
937	Pastrana T; Radbruch L; Nauck F; H??ver G; Fegg M; Pestinger M et al. (2010): Outcome indicators in palliative care--how to assess quality and success. Focus group and nominal group technique in Germany. In: SUPPORT CARE CANCER 18 (7), S. 859–868. DOI: 10.1007/s00520-009-0721-4.	1	ja
938	Pastrana, T.; Ostgathe, C.; Pestinger, M.; Elsner, F.; Radbruch, L. (2008): Outcome-Kriterien in der Palliativmedizin _ Wie soll Qualität und Erfolg gemessen werden? In: Zeitschrift für Palliativmedizin. DOI: 10.1055/s-0028-1088483.	1	nein
939	Paszat, Lawrence; Barbera, Lisa; Chartier, Carole (2005): Death in hospital for cancer patients. an indicator of quality of end-of-life care. Online verfügbar unter https://www.livivo.de/doc/M16111072 .	2	ja
940	Patil, Vijay; Joshi, Amit; Noronha, Vanita; Bhattacharjee, Atanu; Dhumal, Sachin; Chandrakanth, M. V. et al. (2018): Quality of life and quality-adjusted time without toxicity in palliatively treated head-and-neck cancer patients. In: South Asian journal of cancer 7 (4), S. 249–253. DOI: 10.4103/sajc.sajc_233_17.	2	ja
941	Pattison, Ruth: Pattison, Ruth (1999). Alteration in taste perception and its relationship with nutritional status and quality of life in patients with advanced cancer. PhD thesis Open University. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/1081451988 .	1	ja
942	Paul, B.; Lindena, G.; Schulz, C. (2012): Delphi- Befragung Typ 4 als Methode zur Ermittlung von Qualitätsindikatoren für die Hospiz- und Palliativversorgung in Deutschland. In: Zeitschrift für Palliativmedizin. DOI: 10.1055/s-0032-1323130.	1	nein
943	Paul, Sally (2013): Public health approaches to palliative care: The role of the hospice social worker working with children experiencing bereavement. In: Br J Soc Work 43 (2), S. 249–263. DOI: 10.1093/bjsw/bct017.	1	ja
944	Payne, S.; Radbruch, L., Standards und Richtlinien für Hospiz- und Palliativversorgung in Europa: Teil 2 Weißbuch zu Empfehlungen der Europäischen Gesellschaft für Palliative Care (EAPC), In: Zeitschrift für Palliativmedizin 2011, S. 260-270. DOI: 10.1055/s-0031-1276909 DOI: 10.1055/s-0031-1276957	1	ja

945	Payne, Sheila 1.; Leget, Carlo 2.; Peruselli, Carlo 3.; Radbruch, Lukas 4.: Quality indicators for palliative care: Debates and dilemmas. [Editorial]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftn&AN=00019505-201207000-00001 . DOI: 10.1177/0269216312450123.	2	ja
946	Pediatric Palliative Care and Hospice Care Commitments, Guidelines, and Recommendations (2013). In: PEDIATRICS 132 (5), S. 966–972. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107935574&site=ehost-live .	1	ja
947	Penny, Kay I.; Smith, Graeme D. (2012): The use of data-mining to identify indicators of health-related quality of life in patients with irritable bowel syndrome. In: J CLIN NURS 21 (19-20), S. 2761–2771. DOI: 10.1111/j.1365-2702.2011.03897.x.	1	ja
948	Perez, D. J.; McGee, R.; Campbell, A. V.; Christensen, E. A.; Williams, S. (1997): A comparison of time trade-off and quality of life measures in patients with advanced cancer. In: QUAL LIFE RES 6 (2), S. 133–138.	1	ja
949	Perez, D. J.; Williams, S. M.; Christensen, E. A.; McGee, R. O.; Campbell, A. V. (2001): A longitudinal study of health related quality of life and utility measures in patients with advanced breast cancer. In: QUAL LIFE RES 10 (7), S. 587–593.	1	ja
950	Perez-Cruz, Pedro E.; Langer, Paola; Carrasco, Cecilia; Bonati, Pilar; Batic, Bogomila; Tupper Satt, Laura; Gonzalez Otaiza, Marcela (2019): Spiritual Pain Is Associated with Decreased Quality of Life in Advanced Cancer Patients in Palliative Care: An Exploratory Study. In: J PALLIAT MED. DOI: 10.1089/jpm.2018.0340.	1	ja
951	Perret, M.; Koch, H., Frühzeitige Palliativversorgung für mehr Lebensqualität, In: ProCare 2016, S. 32-35, https://link.springer.com/article/10.1007/s00058-016-1980-3	3	ja
952			
953	Perrone Francesco; Di Maio Massimo (2003): Quality of Life in elderly patients with cancer. In: Health and Quality of Life Outcomes, Vol 1, Iss 1, p 44. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1186/1477-7525-1-44 .	1	ja
954	Perry, Jonathan; Felce, David (1995): Measure for Measure: How do Measures of Quality of Life Compare? In: British Journal of Learning Disabilities 23 (4), S. 134–137. DOI: 10.1111/j.1468-3156.1995.tb00182.x.	1	ja
955	Pesudovs, Konrad; Weisinger, Harrison S.; Coster, Douglas J. (2003): Cataract surgery and changes in quality of life measures. In: Clinical and Experimental Optometry 86 (1), S. 34–41. DOI: 10.1111/j.1444-0938.2003.tb03055.x.	1	ja
956	Petersen M; Pedersen L; Groenvold M (2007): Does the agreement of patient and physician assessments of health related quality of life in palliative care depend on patient characteristics? In: PALLIAT MED 21 (4), S. 289–294. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106002514&site=ehost-live .	1	ja
957	Petersen MA; Larsen H; Pedersen L; Sonne N; Groenvold M (2006): Assessing health-related quality of life in palliative care: comparing patient and physician assessments. In: EUR J CANCER 42 (8), S. 1159–1166. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106119839&site=ehost-live .	1	ja

958	Petzold, Thomas; Walther, Felix; Schmitt, Jochen (2018): Wie ist Qualität im deutschen Gesundheitssystem definiert? Eine systematische Analyse deutscher Gesetzestexte und Richtlinien. In: GESUNDHEITSÖKONOMIE QUALITÄTSMANAGE 23 (4), S. 194–204. DOI: 10.1055/s0044101681.	1	ja
959	Pfaff, Kathryn; Markaki, Adelais (2017): Compassionate collaborative care: an integrative review of quality indicators in end-of-life care. In: BMC PALLIAT CARE 16. DOI: 10.1186/s12904-017-0246-4.	1	ja
960	Pfeffer, Adrian (2010): Assessment: McGill Quality of Life Questionnaire (MQOL) - Lebensqualität bis zum Schluss im Blick haben. In: physiopraxis 8 (11/12), S. 48. DOI: 10.1055/s-0032-1306980.	1	ja
961	Pflegewissenschaftler stellen Qualitätsindikatoren vor -> Konzeptionelle Basis für vergleichende Beurteilungen der Ergebnisqualität steht, In: Altenheim 2011, S. 9. CareLit	3	ja
962	Pfund, R. (1998): Children's palliative care services: implications for everyone's practice. In: Paediatric nursing 10 (4), S. 12–15. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/9687778 .	2	nein
963	Phaladze, Nthabiseng A.; Human, Sarie; Dlamini, Sibusiso B.; Hulela, Elsie B.; Hadebe, Innocent Mahlubi; Sukati, Nonhlanhla A. et al. (2005): Quality of life and the concept of "living well" with HIV/AIDS in sub-Saharan Africa. In: Journal of nursing scholarship : an official publication of Sigma Theta Tau International Honor Society of Nursing 37 (2), S. 120–126.	1	ja
964	Philips, Psyche L.; Lazenby, Mark (2013): The emotional and spiritual well-being of hospice patients in Botswana and sources of distress for their caregivers. In: J PALLIAT MED 16 (11), S. 1438–1445. DOI: 10.1089/jpm.2013.0114.	1	ja
965	Phillips, Jane Louise; Lam, Lawrence; Lockett, Tim; Agar, Meera; Currow, David (2014): Is the life space assessment applicable to a palliative care population? Its relationship to measures of performance and quality of life. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 47 (6), S. 1121–1127. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2013.06.017.	1	ja
966	Pieper, D. (2014): Quantifizierung der gesundheitsbezogenen Lebensqualität. Messverfahren, Anwendung und Gütekriterien. Quantification of health-related quality of life (HRQoL). Measurement, application and psychometrics. In: Internistische Praxis 54 (4), S. 889.	1	nein
967	Pierce, Jessica; Shanani, Amir (2017): Quality of Life in the Animal Hospice and Palliative Care Patient. In: Amir Shanani, Jessica Pierce und Tamara S. Shearer (Hg.): Hospice and palliative care for companion animals. Principles and practice, Bd. 36. Hoboken, NJ: John Wiley & Sons, Inc, S. 27–40.	1	nein
968	Piesker, A., Lebensqualität am Ende des Lebens, In: Onkologische Pflege 2018, S. 34-36. DOI: 10.4486/j.fop.2018.01.05	1	nein
969	Pietz, J. (2016): Family-Oriented Palliative Care: Parents_ Perspective and Experience. In: Neuropediatrics. DOI: 10.1055/s-0036-1583746.	1	nein

970	Pinn, Stephen (2011): Quality of end-of-life care: results of a pan-Thames audit. In: BR J HOSP MED (LOND) 72 (2), S. 70. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=104843087&site=ehost-live .	1	nein
971	Pinto, Sara; Fumincelli, Laís; Mazzo, Alessandra; Caldeira, Sílvia; Martins, José Carlos (2017): Comfort, well-being and quality of life: Discussion of the differences and similarities among the concepts. In: Porto Biomedical Journal 2 (1), S. 6–12. DOI: 10.1016/j.pbj.2016.11.003.	1	ja
972	Pipam, W. (2008): Lebensqualität und Schmerz bei Patienten einer medizinisch-geriatrischen Abteilung. Konzepte der Lebensqualität und Lebensqualitätsforschung. In: focus neurogeriatrie 2 (2), S. 37–44. DOI: 10.1007/s12151-008-0123-9.	2	ja
973	Pizzi MA; Briggs R (2004): Occupational and physical therapy in hospice: the facilitation of meaning, quality of life, and well-being. In: TOP GERIATR REHABIL 20 (2), S. 120–130. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106677093&site=ehost-live .	1	ja
974	Pizzi, Michael A. (2014): Promoting health, wellness, and quality of life at the end of life: Hospice interdisciplinary perspectives on creating a good death. In: J Allied Health 43 (4), S. 212–220. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psych&AN=2014-57983-004&site=ehost-live .	1	ja
975	Pleschberger, S., Palliative Care und Dementia Care - Gemeinsamkeiten und Unterschiede zweier innovativer Versorgungskonzepte im Lichte der Entwicklung in Deutschland, In: Pflege & Gesellschaft 2014, S. 197-208. https://dg-pflegewissenschaft.de/wp-content/uploads/2017/05/PG-3-2014.pdf	1	ja
976	Plotzke, Michael; Teno, Joan; Gozalo, Pedro; Christian, Thomas (2017): Population-Based Measures from Administrative Data to Guide Efforts to Examine and Improve the Quality of Hospice Care (S711). In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 53 (2), S. 415–416. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2016.12.221.	1	ja
977	Plummer M; Molzahn AE (2009): Quality of life in contemporary nursing theory: a concept analysis. In: NURS SCI Q 22 (2), S. 134–140. DOI: 10.1177/0894318409332807.	1	ja
978	Pöllmann, W.; Busch, C.; Voltz, R. (2005): Lebensqualität t bei Multipler Sklerose. Messinstrumente, Bedeutung, Probleme und Perspektiven. In: Der Nervenarzt 76 (2), S. 154–169. DOI: 10.1007/s00115-004-1790-8.	1	ja
979	Pokpalagon, Piyawan; Hanucharunkul, Somchit; McCorkle, Ruth; Tongprateep, Tassanee; Patoomwan, Autchareeya; Viwatwongkasem, Chukiatt (2012): Comparison of Care Strategies and Quality of Life of Advanced Cancer Patients from Four Different Palliative Care Settings. In: PAC RIM INT J NURS RES 16 (4), S. 326–342. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=104410200&site=ehost-live .	1	ja
980	Poliwoda, H.; Low, R.; Meran, J. G. (1992): Quality of life--discourse and dialogue of a multilevel concept. In: Wiener medizinische Wochenschrift (1946) 142 (23-24), S. 521–522.	1	nein
981	Pollmann, W.; Busch, C.; Voltz, R. (2005): Quality of life in multiple sclerosis. Measures, relevance, problems, and perspectives. In: Der Nervenarzt 76 (2), S. 154–169. DOI: 10.1007/s00115-004-1790-8.	2	ja
982	Popa-Velea, Ovidiu; Cernat, Bogdan; Tambu, Alexandra (2010): Influence of personalized therapeutic approach on quality of life and psychiatric comorbidity in patients with advanced colonic cancer requiring palliative care. In: Journal of medicine and life 3 (3), S. 343–347.	1	ja

983	Porter, S.; McConnell, T.; Graham-Wisener, L.; Regan, J.; McKeown, M.; Kirkwood, J. et al. (2018): A randomised controlled pilot and feasibility study of music therapy for improving the quality of life of hospice inpatients. In: BMC PALLIAT CARE 17 (1), S. 125. DOI: 10.1186/s12904-018-0378-1.	1	ja
984	Pothmann, R., Schmerztherapie im Kinderhospiz, In: Dr. med Mabuse 2013, S. 38-39. CareLit	2	ja
985	Powell, V.; Powell, C. (1987): Quality of Life Measurement. In: Journal of Medical Ethics 13 (4), S. 222. Online verfügbar unter http://www.jstor.org/stable/27716646 .	1	ja
986	Pratheepawanit, N.; Salek, M. S.; Finlay, I. G. (1999): The applicability of quality-of-life assessment in palliative care: comparing two quality-of-life measures. In: PALLIAT MED 13 (4), S. 325–334. DOI: 10.1191/026921699670560921.	1	ja
987	Preedy, Victor R.; Watson, Ronald R. (Hg.) (2010): Handbook of disease burdens and quality of life measures. New York, NY: Springer (Springer reference).	1	nein
988	Prince-Paul M; Bartel J; Wellman C (2003): To the editor...Amella EJ. Geriatrics and palliative care: collaboration for quality of life until death. J Hospice Palliat Nurs. 2003; 5(1): 40-50. In: J HOSP PALLIAT NURS 5 (2), S. 80. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106704201&site=ehost-live .	1	ja
989	Prince-Paul M; Daly BJ (2007): Communication as the link between the social and spiritual domains of the quality of life at the end of life. In: ONCOL NURS FORUM 34 (1), S. 224–225. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106248240&site=ehost-live .	1	ja
990	Prince-Paul, Maryjo (2008): Relationships among communicative acts, social well-being, and spiritual well-being on the quality of life at the end of life in patients with cancer enrolled in hospice. In: J PALLIAT MED 11 (1), S. 20–25. DOI: 10.1089/jpm.2007.0119.	1	ja
991	Prince-Paul, Maryjo (2008): Understanding the meaning of social well-being at the end of life. In: ONCOL NURS FORUM 35 (3), S. 365–371. DOI: 10.1188/08.ONF.365-371.	2	ja
992	Printz, Carrie (2014): Standardized criteria for palliative care consultation improves quality of life. In: Cancer 120 (7), S. 930–931. DOI: 10.1002/cncr.28651.	1	ja
993	Prost, Stephanie Grace (2014): Hospice and self-assessed quality of life in the dying: A review. In: J HUM BEHAV SOC ENVIRON 24 (3), S. 281–295. DOI: 10.1080/10911359.2013.820159.	1	ja
994	Puhlmann, Kai; Falckenberg, Maja (2006): Sterbebegleitung und Qualitätssicherung - ein unauflösbarer Widerspruch? Dokumentation, Ausbildung und Forschung in der Palliativ- und Hospizarbeit. In: Lang, Klaus; Mehnert, Anja; Schmeling-Kludas, Christoph (Ed.), Die Begleitung schwer kranker und sterbender Menschen. Grundlagen und Anwendungshilfen für Berufsgruppen in der Palliativversorgung (S. 256-268). Stuttgart: Schattauer. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsynindex+dfk%3A0186550&stats=PAM&isFullView=true .	1	nein
995	Pukrop, R.; Möller, H.-J.; Schaub, A.; Woschnik, M.; Wulfinghoff, F.; Steinmeyer, E. M. et al. (1998): Das Konstrukt Lebensqualität. In: Der Nervenarzt 1998, S. 41-53. Online verfügbar unter http://publications.rwth-aachen.de/record/142893 .	1	ja

996	Püschel, M.; Bartlakowski, K., Hospiz-Qualität sichtbar machen, In: Die Schwester Der Pfleger 2016, S. 80-82.	2	ja
997	Püschel, Miriam, Hospice-Care-Modellkonzept - Entwicklung eines konzeptuellen Pflegemodells für stationäre Hospize, 2018.	2	ja
998	Qualität zahlt sich aus!, In: Zeitschrift für Palliativmedizin 2014, S. 200-202. DOI: 10.1055/s-0034-1393896	1	ja
999	Qualitätsmanagement _ Neues Qualitätssiegel für palliativ-freundliche Einrichtungen (2014). In: Gesundheitsökonomie & Qualitätsmanagement 19 (04), S. 158–159. Online verfügbar unter https://www.thieme-connect.de/DOI/DOI?10.1055/s-0033-1362760 .	2	ja
1000	Quality and standards in human services in Ireland. End-of-life care in hospitals (2012): National Economic and Social Council (Report / National Economic and Social Council, 131). Online verfügbar unter http://files.nesc.ie/nesc_reports/en/NESC_131_End-of-Life_Care_Main_Report.pdf .	2	ja
1001	Quality assurance. A primer for hospice programs (1989): The Organization. Yeadon, Brenda E	1	nein
1002	Quality indicators for palliative and end of life care: a review of Swedish policy documents (2015). Lind, Susanne; Adolfsson, Jan; Axelsson, Bertil and Fürst, Carl Johan DOI: 10.1136/bmjspcare-2012-000390rep	2	ja
1003	Quality indicators for Palliative Care (Q-PAC) study: testing the feasibility, usability, and face validity and developing a minimal set (2014). Belgium, Europe Cohen, Joachim, Leemans, Kathleen, Van den Block, Lieve, Vander Stichele, Robert, Francke, Anneke, Deliens, Luc (2014) JOURNAL OF PALLIATIVE CARE. 30(3). p.212-213	1	nein
1004	Quality Indicators for Palliative Care from an international perspective (2015). Roo, M.L.A de Online verfügbar unter : http://hdl.handle.net/1871/52368	1	Ja, URL
1005	Quality indicators for palliative care services: Mixed-method study testing for face validity, feasibility, discriminative power and usefulness (2015). In: PALLIAT MED (1). Online verfügbar unter https://journals.sagepub.com/doi/pdf/10.1177/0269216314546712	1	ja
1006	Quality indicators for palliative care: Debates and dilemmas (2012). In: PALLIAT MED. Online verfügbar unter https://journals.sagepub.com/doi/pdf/10.1177/0269216312450123	2	ja
1007	Quality Indicators for Palliative Care: Update of a Systematic Review (2013). In: J PAIN SYMPTOM MANAGE (4), S. 556. Online verfügbar unter http://widgets.ebscohost.com/prod/customerspecific/s1105463/vpn.php?url=http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=edsgih&AN=edsgcl.345927940&lang=de&site=eds-live .	1	ja

1008	Quality of Life in Children With Advanced Cancer: a Report From the PediQUEST Study (2016). In: Journal of pain and symptom management. 52 (2) (pp 272-283), 2016. Date of publication: 01 aug 2016. Online verfügbar unter https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC4996729/pdf/nihms789381.pdf	1	ja
1009	Quality Indicators for palliative care: a review of the literature (2009). Pasman, H.R.W., Brandt, H.E., Deliens, L., Francke, A.L. Online verfügbar unter: http://postprint.nivel.nl/PPpp3206.pdf	1	ja
1010	Quality-of-life measures (1998). In: Nursing Times 94 (42), S. 84.	1	nein
1011	Quinn, Claire; McCarthy, Sandra; Devins, Mary; O'Reilly, Maeve; Twomey, Marie; Ling, Julie (2017): Prioritisation of future research topics in paediatric palliative care in Ireland: a Delphi study. In: INT J PALLIAT NURS 23 (2), S. 88–97. DOI: 10.12968/ijpn.2017.23.2.88.	1	ja
1012	Qvarnstrom U; Haugen M (1987): Analysis of the concept of quality of life. In: SCAND J CARING SCI 1 (2), S. 47–50. DOI: 10.1111/j.1471-6712.1987.tb00599.x Online verfügbar unter: https://onlinelibrary.wiley.com/doi/pdf/10.1111/j.1471-6712.1987.tb00599.x	1	nein
1013	RA, Carr-Hill (1992): A Second Opinion. Health Related Quality of Life Measurement - Euro Style. / In: Health Policy 20 (3), S. 321. Online verfügbar unter: https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/0168851092901647	1	ja
1014	Raabe, H.; Innenarchitektur für mehr Lebensqualität 2009, in Pro Alter : selbstbestimmt älter werden : das Fachmagazin für Lebensqualität Vol. 41, No. 3 (2009), S. 6-9	2	nein
1015	Räcker, Eva; Kreimeier, Simone; Wolfgang, Greiner (2018): Instrumente zur Messung der gesundheitsbezogenen Lebensqualität bei Kindern und Jugendlichen mit chronisch-entzündlichen Darmerkrankungen – Systematisches Review und qualitative Analyse. In: Gesundh ökon Qual manag 23 (04), S. 212–229. DOI: 10.1055/s-0043-118105.	1	ja
1016	Radbruch, L.; Lindena, G.; Nauck, N.; Ostgathe, C.; Krumm, N.; Pulst, K.; Stiel, S., Palliativmedizin im Spiegel der Zeit - Ein Vergleich der Ergebnisse der Hospiz- und Palliativhebungen von 2004 und 2009, In: Zeitschrift für Palliativmedizin 2010, S. 78-84. DOI: 10.1055/s-0030-1265469	1	nein
1017	Radbruch, Lukas (2009): HOPE - Handbuch zu Dokumentation und Qualitätsmanagement in der Hospiz- und Palliativversorgung. Erstauf. Wuppertal: Hospizverl.	2	nein
1018	Radbruch, Lukas (2017): Measurement of quality of life in palliative care: Evidence for criterion-oriented validity of a single-item approach (PSYINDEXshort). In: J PALLIAT MED 20 (6), S. 604–610. Online verfügbar unter https://www.wiso-net.de/document/XPSY__F77FC8D8C774B1752C9D0FEC87BC6AA6 .	1	ja
1019	Radbruch, Lukas (Hg.) (2009): HOPE - Handbuch zu Dokumentation und Qualitätsmanagement in der Hospiz- und Palliativversorgung: Hospiz-Verl.	2	nein
1020	Radoschewski, M. (2000): Gesundheitsbezogene Lebensqualität - Konzepte und Maße. In: Bundesgesundheitsblatt, Gesundheitsforschung, Gesundheitsschutz 43 (3), S. 165–189. DOI: 10.1007/s001030050033.	1	ja
1021	Ramsenthaler, C.; Bausewein, C. (2017): Palliativmedizin: Outcome-Messung in Palliative Care – wieso, weshalb, warum? In: Palliativmedizin 18 (01), S. 11–12. DOI: 10.1055/s-0042-122847.	1	nein

1022	Raß, Robert (2009): Der Personzentrierte Ansatz als Basisqualität in der ambulanten Hospizarbeit. In: Gesprächspsychotherapie und Personzentrierte Beratung 40 (2), S. 71–75. Online verfügbar unter https://www.gwg-ev.org/sites/default/files/shopdownloads/GPB-2-2009-Rass.pdf	2	ja
1023	Raudonis BM (1993): The meaning and impact of empathic relationships in hospice nursing. In: CANCER NURS 16 (4), S. 304–309. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107475913&site=ehost-live .	2	ja
1024	Raudonis BM (1995): Empathic nurse-patient relationships in hospice nursing. In: HOSP J 10 (1), S. 59–74. DOI: 10.1080/0742-969X.1995.11882782	1	nein
1025	Ravens-Sieberer, U. (1995): Grundlagen, Methoden und Anwendungsgebiete der Lebensqualitätsforschung bei Kindern. In: Praxis Kinderpsychologie und Kinderpsychiatrie 44 (10), S. 391–399.	2	ja
1026	Ravens-Sieberer, U.; Klasen, F.; Bichmann, H.; Otto, C.; Quitmann, J.; Bullinger, M. (2013): Erfassung der gesundheitsbezogenen Lebensqualität von Kindern und Jugendlichen. In: Das Gesundheitswesen 75 (10), S. 667–678. DOI: 10.1055/s-0033-1349555.	1	ja
1027	Ravens-Sieberer, Ulrike (2000): Lebensqualitätsansätze in der Pädiatrie; Cieza, Alarcos; Bullinger, Monika; von Steinbüchel, Nicole; Pöppel, Ernst (Ed.), Lebensqualität und Gesundheitsökonomie in der Medizin. Konzepte, Methoden, Anwendung (S. 277-292). Landsberg/Lech: ecomed.	1	nein
1028	Ravens-Sieberer, Ulrike (2000): Verfahren zur Erfassung der gesundheitsbezogenen Lebensqualität bei Kindern und Jugendlichen: Robert Koch-Institut, Epidemiologie und Gesundheitsberichterstattung. Online verfügbar unter https://edoc.rki.de/bitstream/handle/176904/1582/22TgC7zvXyQVQ.pdf?sequence=1&isAllowed=y .	1	ja
1029	Ravens-Sieberer, Ulrike (2005): Das Konzept der Lebensqualität in der gesundheitsbezogenen Forschung (Theconcept of quality of life in health-related research). In Schwarzer, R (Hrsg.), Gesundheitspsychologie, 369-386, Göttingen: Hogrefe	1	nein
1030	Ravens-Sieberer, Ulrike; Cieza, Alarcos (2000): Lebensqualitätsforschung in Deutschland - Forschungsstand, Methoden, Anwendungsbeispiele und Implikationen; Cieza, Alarcos; Bullinger, Monika; von Steinbüchel, Nicole; Pöppel, Ernst (Ed.), Lebensqualität und Gesundheitsökonomie in der Medizin. Konzepte, Methoden, Anwendung (S. 25-49). Landsberg/Lech: ecomed.	1	nein
1031	Razzouk BI; Hord JD; Hockenberry M; Hinds PS; Feusner J; Williams D; Rackoff WR (2006): Double-blind, placebo-controlled study of quality of life, hematologic end points, and safety of weekly epoetin alfa in children with cancer receiving myelosuppressive chemotherapy. In: J CLIN ONCOL 24 (22), S. 3583–3589. DOI: 10.1200/JCO.2005.03.4371 Online verfügbar unter https://ascopubs.org/doi/pdfdirect/10.1200/JCO.2005.03.4371	1	ja
1032	Reblin, Maija; Donaldson, Gary; Ellington, Lee; Mooney, Kathi; Caserta, Michael; Lund, Dale (2016): Spouse cancer caregivers' burden and distress at entry to home hospice: The role of relationship quality. In: J Soc Pers Relat 33 (5), S. 666–686. DOI: 10.1177/0265407515588220.	2	ja
1033	Reese DJ; Raymer M (2004): Relationships between social work involvement and hospice outcomes: results of the National Hospice Social Work Survey. In: SOC WORK 49 (3), S. 415–422. DOI: 10.1093/sw/49.3.415	1	ja
1034	Reese, Dona J.; Brown, Dean R. (1997): Psychosocial and spiritual care in hospice: Differences between nursing, social work, and clergy. In: HOSP J 12 (1), S. 29–41. DOI: 10.1300/J011v12n01_03.	1	nein

1035	Reese, Dona J.; Csikai, Ellen L. (2018): Social work assessment and outcomes measurement in hospice and palliative care. In: AM J HOSP PALLIAT MED 35 (12), S. 1553–1564. DOI: 10.1177/1049909118788342.	1	ja
1036	Register, M. Elizabeth; Herman, Joanne (2010): Quality of life revisited: the concept of connectedness in older adults. In: ANS 33 (1), S. 53–63. DOI: 10.1097/ANS.0b013e3181c9e1aa.	1	ja
1037	Reifsnyder, JoAnne (2006): From measurement to management: A case study in hospice AQPI. Online verfügbar unter: http://medicarepatientmanagement.com/issues/01-04/MPM01-04_CaseStudy.pdf	1	nein
1038	Reliability and Method Comparison Studies for Quality of Life Measurements (2009). In: Stephen John Walters (Hg.): Quality of life outcomes in clinical trials and health-care evaluation. A practical guide to analysis and interpretation. Chichester, U.K.: John Wiley & Sons (Statistics in practice), S. 91–108. DOI: 10.1002/9780470840481.ch5	1	nein
1039	Renneberg, Babette; Lippke, Sonja (2006): Lebensqualität. In: Gesundheitspsychologie Medizin Verlag, Heidelberg, DOI 10.1007/978-3-540-47632-0_4	1	ja
1040	Renneberg, Babette (Hg.) (2011): Gesundheitspsychologie. Mit 21 Tabellen. [Nachdr.]. Heidelberg: Springer.	1	Nein
1041	Renneberg, Babette; Lippke, Sonia (2011): Lebensqualität. In: Babette Renneberg (Hg.): Gesundheitspsychologie. Mit 21 Tabellen. [Nachdr.]. Heidelberg: Springer, S. 29–33.	1	Nein
1042	Rezek, S. (1990): Quality assurance in hospice. In: CARING 9 (11), S. 74–77.	1	nein
1043	Ricci-Allegria, Patricia (2018): Spiritual Perspective, Mindfulness, and Spiritual Care Practice of Hospice and Palliative Nurses. In: J HOSP PALLIAT NURS 20 (2), S. 172–179. DOI: 10.1097/NJH.0000000000000426.	1	ja
1044	Richards, M. A.; Ramirez, A. J. (1997): Quality of life: the main outcome measure of palliative care. In: PALLIAT MED 11 (2), S. 89–92. DOI: 10.1177/026921639701100201.	1	ja
1045	Richardson, Jeff; Atherton Day, Neil; Peacock, Stuart; Iezzi, Angelo (2004): Measurement of the Quality of Life for Economic Evaluation and the Assessment of Quality of Life (AQoL) Mark 2 Instrument. In: Aust Econ Rev 37 (1), S. 62–88. DOI: 10.1111/j.1467-8462.2004.00308.x.	1	ja
1046	Richert L (1997): Foerderung der Lebensqualitaetsforschung. In: Zeitschrift fuer Allgemeinmedizin 73 (3).	1	nein
1047	Riedel, Annette (2016): Ist Lebensqualität ein angemessener Wert im Rahmen einer ethischen Entscheidungsfindung im Palliative Care Setting? In: László Kovács, Roland Kipke und Ralf Lutz (Hg.): Lebensqualität in der Medizin. Springer Science and Business Media, S. 347–362. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-3-658-10679-9_23 .	1	ja
1048	Riepe, Matthias; Gutzmann, Hans (2010): Lebensqualitätsforschung bei Demenzkranken ist sinnlos. In: Psychiatrische Praxis 37 (4), e7-10. DOI: 10.1055/s-0030-1248414.	1	ja
1049	Riesner, C.; Lebensqualität für Menschen mit Demenz bestimmen, Impulse, Hannover, Heft:80, 2013 Seite:9 bis 10	3	ja

1050	Rine, Christine M. (2018): Is social work prepared for diversity in hospice and palliative care? In: Health Soc Work 43 (1), S. 41–50. DOI: 10.1093/hsw/hlx048..	1	ja
1051	Ringdal, G. I.; Jordhoy, M. S.; Kaasa, S. (2003): Measuring quality of palliative care: psychometric properties of the FAMCARE Scale. In: QUAL LIFE RES 12 (2), 167–176. DOI: 10.1023/A:1022236430131.	1	ja
1052	Ritter, M., Sterbende Kinder begleiten - die Station als heilsames Milieu, In: Krankenpflege-Journal 2004, S. 212-216.	1	nein
1053	Ritterbusch, U., Palliativmedizin für Patienten mit unheilbarer Krebserkrankung, In: Heilberufe 2018, S. 10-12. https://link.springer.com/content/pdf/10.1007%2Fs00058-018-3259-3.pdf	2	ja
1054	Rodin, Gary (2013): Research on psychological and social factors in palliative care: an invited commentary. In: Palliative medicine 27 (10), S. 925–931. DOI: 10.1177/0269216313499961.	1	ja
1055	Rogers, S. N.; Lowe, D. (2010): The University of Washington Quality of Life Scale. In: Victor R. Preedy und Ronald R. Watson (Hg.): Handbook of disease burdens and quality of life measures. New York, NY: Springer (Springer reference), S. 101–128. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-0-387-78665-0_6 .	1	ja
1056	Rogers, Susan K.; Gomez, Carlos F.; Carpenter, Philip; Farley, Jean; Holson, Debbie; Markowitz, Miriam et al. (2011): Quality of life for children with life-limiting and life-threatening illnesses: description and evaluation of a regional, collaborative model for pediatric palliative care. In: 1049-9091 28 (3), S. 161–170. DOI: 10.1177/1049909110380594.	1	ja
1057	Roick, Christiane; Hinz, Andreas; Gertz, Hermann-Josef (2007): Kann Lebensqualität bei Demenzkranken valide bestimmt werden? In: Psychiatrische Praxis 34 (3), S. 108–116. DOI: 10.1055/s-2006-952012.	1	ja
1058	Rokoske, F. S.; Schenck, A.; Hanson, L. (2008): DEVELOPING QUALITY MEASURES FOR HOSPICE AND PALLIATIVE CARE. Meeting Abstract In: GERONTOLOGIST 48 (3), S. 691.	1	nein
1059	Rollings JC (2008): Professional love in palliative nursing: an exceptional quality or an occupational burden? In: INT J HUM CARING 12 (3), S. 53–56. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105566787&site=ehost-live .	1	ja
1060	Romney, David M.; Brown, Roy I.; Fry, Prem S. (Hg.) (1994): Improving the Quality of Life. Recommendations for People with and without Disabilities. Dordrecht: Springer Netherlands.	1	nein
1061	Roo, Maaïke L. de; Leemans, Kathleen; Claessen, Susanne J. J.; Cohen, Joachim; Pasman, H. Roeline W.; Deliëns, Luc; Francke, Anneke L. (2013): Quality indicators for palliative care: update of a systematic review. In: Journal of Pain and Symptom Management 46 (4), S. 556–572. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2012.09.013.	1	ja
1062	Rosa, Nicole de (2012): Quality of Life Assessment in Palliative Surgery. In: J Palliative Care Med 02 (07). DOI: 10.4172/2165-7386.S2-005.	1	ja
1063	Roscoe, Lori A.; Hyer, Kathryn (2008): Quality of life at the end of life for nursing home residents: Perceptions of hospice and nursing home staff members. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 35 (1), S. 1–9. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2007.02.035.	1	ja

1064	Rose, Matthias; Fliege, Herbert; Hildebrandt, Martin; Bronner, Ekkehard; Scholler, Gudrun; Danzer, Gerhard; Klapp, Burghard F. (2000): "Gesundheitsbezogene Lebensqualität", ein Teil der "allgemeinen" Lebensqualität? In: 8017-1172 Siegrist, Johannes; Ravens-Sieberer, Ulrike (Ed.), Lebensqualitätsforschung aus medizinspsychologischer und -soziologischer Perspektive (S. 206-221). Göttingen: Hogrefe (Serie: Jahrbuch der Medizinischen Psychologie, Band 18).	1	nein Buch
1065	Rose, Michael (2010): Response to Letter to the editor: New clinical end points in rehabilitation medicine: tools for measuring quality of life. In: AM J HOSP PALLIAT MED 27 (5). Online verfügbar unter https://www.livivo.de/doc/M20338981 . DOI: 10.1177/1049909110364796.	1	ja
1066	Rosenfeld K; Wenger NS; Rosenfeld, K.; Wenger, N. S. (2000): Measuring quality in end-of-life care. In: CLIN GERIATR MED 16 (2), S. 387–400.	1	nein
1067	Rothman, Juliet (2017): Spirituality and Hospice Social Work. In: JOURNAL OF RELIGION AND SPIRITUALITY IN SOCIAL WORK 36 (3), S. 386–387. DOI: 10.1080/15426432.2017.1338913.	1	ja
1068	Rothstein, J. M. (1995): QUALITY ASSURANCE IMPROVEMENT - DEVELOPING INTERDISCIPLINARY PROGRAMS AND METHODS FOR HOSPICE PALLIATIVE CARE. In: J PALLIAT CARE 11 (3), S. 68–69.	1	nein
1069	Rowe, Brian H.; Oxman, Andrew D. (1993): An assessment of the sensibility of a quality-of-life instrument. In: The American Journal of Emergency Medicine 11 (4), S. 374–380. DOI: 10.1016/0735-6757(93)90171-7.	1	ja
1070	Rudolf, Heidi (2000): Lebensqualität. Differenzierungs- und Veränderungsmerkmal in der psychiatrischen Forschung. In: 8017-1172 Siegrist, Johannes; Ravens-Sieberer, Ulrike (Ed.), Lebensqualitätsforschung aus medizinspsychologischer und -soziologischer Perspektive (S. 110-122). Göttingen: Hogrefe (Serie: Jahrbuch der Medizinischen Psychologie, Band 18).	1	nein
1071	Rummans TA; Bostwick JM; Clark MM; Rummans, T. A.; Bostwick, J. M.; Clark, M. M. (2000): Maintaining quality of life at the end of life. In: MAYO CLIN PROC 75 (12), S. 1305–1310.	1	ja
1072	Rupprecht, Roland: Lebensqualität. Theoretische Konzepte und Ansätze zur Operationalisierung	2	nein
1073	Rüther, Markus (2016): Über einige (meta)ethische Fehlkonstruktionen in der Lebensqualitätsforschung. In: László Kovács, Roland Kipke und Ralf Lutz (Hg.): Lebensqualität in der Medizin. Springer Science and Business Media, S. 27–45. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-3-658-10679-9_3 .	1	ja
1074	Saab, Sammy; Ng, Vivian; Landaverde, Carmen; Lee, Sung-Jae; Comulada, W. Scott; Arevalo, Jennifer et al. (2011): Development of a disease-specific questionnaire to measure health-related quality of life in liver transplant recipients. In: Liver transplantation : official publication of the American Association for the Study of Liver Diseases and the International Liver Transplantation Society 17 (5), S. 567–579. DOI: 10.1002/lt.22267.	1	ja
1075	Saathoff, I.; Kislewski, D.; Sailer, M. (2018): Erhebung der Patientenzufriedenheit und Lebensqualität stationärer onkologischer Patienten durch Pflegendende. In: Onkologische Pflege, Jahrgang:8 Heft:4 Erschienen:01.12.2018 Seite:55 bis 60, Germering	1	nein
1076	Sacco, Paul; Cagle, John G.; Moreland, Melissa L.; Camlin, Elizabeth A. S. (2017): Screening and Assessment of Substance Use in Hospice Care: Examining Content from a National Sample of Psychosocial Assessments. In: J PALLIAT MED 20 (8), S. 850–856. DOI: 10.1089/jpm.2016.0538.	1	ja

1077	Sadowski, K.; Luderer, C.; Zimmermann, M.; Lohe, M., Die Entwicklung eines Instruments zur «Evaluation stationärer Hospize aus der Perspektive Hinterbliebener Angehörigem (EHPA), In: Pflege 2011, S. 171-181. https://econtent.hogrefe.com/doi/pdf/10.1024/1012-5302/a000118	2	ja
1078	Sailer, M.; Debus, E.; Faller, H.; Thiede, A., Lebensqualität als Zielkriterium in klinischen Studien, Zeitschrift für Wundheilung, Erbach, Jahrgang:5 Heft:16, .2000, Seite:9 bis 2	2	nein
1079	Saito, S.; Shimosuma, K.; Yamaguchi, M.; Ueda, K. (2011): PCN132 A Development of Quality Indicators for Evaluating Home Palliative Care and Their Relation with Bereaved Family Satisfaction. In: Value in Health 14 (7), A458. DOI: 10.1016/j.jval.2011.08.1233.	1	ja
1080	Sakurai, Hiroki; Miyashita, Mitsunori; Imai, Kengo; Miyamoto, Shingo; Otani, Hiroyuki; Oishi, Ai et al. (2019): Validation of the Integrated Palliative care Outcome Scale (IPOS) - Japanese Version. In: Japanese journal of clinical oncology. DOI: 10.1093/jjco/hyy203.	2	ja
1081	Salek, Sam (Hg.): Compendium of quality of life instruments / Buch 1 (1998): Wiley. Online verfügbar unter http://digitale-objekte.hbz-nrw.de/storage/2007/08/30/file_50/2046477.pdf .	1	ja
1082	Salisbury C; Bosanquet N; Wilkinson EK; Franks PJ; Kite S; Lorentzon M; Naysmith A (1999): The impact of different models of specialist palliative care on patients' quality of life: a systematic literature review. In: PALLIAT MED 13 (1), S. 3–17. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107185000&site=ehost-live . DOI: 10.1191/026921699677461429.	1	ja
1083	Salloch, Sabine; Breitsameter, Christof (2011): Selbstbestimmung bis zuletzt : Möglichkeiten und Grenzen der Autonomieausübung im stationären Hospiz aus der Perspektive haupt- und ehrenamtlicher Mitarbeiter. Online verfügbar unter https://bibliographie.ub.rub.de/entry/43b61622-492f-45fd-b29c-b5a4cd4fab3f . DOI: 10.1007/s00481-011-0122-3.	2	ja
1084	Salum, Giovanni Abrahão; Patrick, Donald L.; Isolan, Luciano Rassier; Manfro, Gisele Gus; Fleck, Marcelo P. de Almeida (2012): Youth Quality of Life Instrument-Research version (YQOL-R): psychometric properties in a community sample. In: Jornal de pediatria 88 (5), S. 443–448. DOI: 10.2223/JPED.2193.	1	ja
1085	Salvo N; Hadi S; Napolskikh J; Goh P; Sinclair E; Chow E (2009): Quality of life measurement in cancer patients receiving palliative radiotherapy for symptomatic lung cancer: a literature review. In: CURR ONCOL 16 (2), S. 16–28. Online verfügbar unter https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC2669235/pdf/co16-2-16.pdf	1	ja
1086	Samuel, P. S.; Rillotta, F.; Brown, I. (2012): Review: the development of family quality of life concepts and measures. In: Journal of intellectual disability research : JIDR 56 (1), S. 1–16. DOI: 10.1111/j.1365-2788.2011.01486.x.	1	ja
1087	Sandham, Margaret H.; Medvedev, Oleg N.; Hedgecock, Emma; Higginson, Irene J.; Siegert, Richard J. (2019): A Rasch Analysis of the Integrated Palliative Care Outcome Scale. In: Journal of Pain and Symptom Management 57 (2), S. 290–296. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2018.11.019.	1	ja
1088	Sandsdalen, Tuva; Grøndahl, Vigdis Abrahamsen; Hov, Reidun; Høye, Sevald; Rystedt, Ingrid; Wilde-Larsson, Bodil (2016): Patients' perceptions of palliative care quality in hospice inpatient care, hospice day care, palliative units in nursing homes, and home care: a cross-sectional study. In: BMC palliative care 15 (1), S. 79. DOI: 10.1186/s12904-016-0152-1.	1	ja

1089	Sangster, Kimberly Lynn: Exploring the Relationships between Spiritual Well-Being, Team Regard and Turnover Intention of Hospice Social Workers: The Mediating Role of Job Satisfaction. Loyola University Chicago.	1	ja
1090	Santis, Maria de; Steininger, Tanja (2014): Lebensqualität – Quality of Life (QoL). In: Christian Lenk, Gunnar Duttge und Heiner Fangerau (Hg.): Handbuch Ethik und Recht der Forschung am Menschen. [Place of publication not identified]: Springer Science and Business Media, S. 191–196.	1	ja
1091	Saotome, T.; Iwase, S.; Nojima, M.; Hewitt, B.; JOUR (2018): Assessment of activities of daily living and quality of life among palliative care inpatients: A preliminary prospective cohort study. Online verfügbar unter http://handle.unsw.edu.au/1959.4/unsworks_56339 . DOI: 10.1080/09699260.2018.1427677.	1	ja
1092	Saout, Christian (2011): A concept of the quality of life in 'client-centered' health care. In: SOINS REV REF INFIRMIERE (759), S. 54.	2	nein
1093	Sato, Kazuki; Shimizu, Megumi; Miyashita, Mitsunori (2014): Which quality of life instruments are preferred by cancer patients in Japan? Comparison of the European Organization for Research and Treatment of Cancer Quality of Life Questionnaire-C30 and the Functional Assessment of Cancer Therapy-General. In: SUPPORT CARE CANCER 22 (12), S. 3135–3141. Online verfügbar unter https://www.livivo.de/doc/M24865876 . DOI: 10.1007/s00520-014-2287-z.	1	ja
1094	Saunders MM (2009): Indicators of health-related quality of life in heart failure family caregivers. In: J COMMUNITY HEALTH NURS 26 (4), S. 173–182. DOI: 10.1080/07370010903259196.	1	ja
1095	Sawatzky, Richard; Laforest, Esther; Schick-Makaroff, Kara; Stajduhar, Kelli; Reimer-Kirkham, Sheryl; Krawczyk, Marian et al. (2017): Design and introduction of a quality of life assessment and practice support system: perspectives from palliative care settings. In: Journal of patient-reported outcomes 2, S. 36. DOI: 10.1186/s41687-018-0065-2.	1	ja
1096	Sawatzky, Rick; Ratner, Pamela A.; Chiu, Lyren (2005): A Meta-Analysis of the Relationship Between Spirituality and Quality of Life. In: Social Indicators Research 72 (2), S. 153–188. DOI: 10.1007/s11205-004-5577-x.	1	ja
1097	Saxena S; O'Connell K; Underwood L (2002): A commentary: cross-cultural quality-of-life assessment at the end of life. In: GERONTOLOGIST 43, S. 81–85.	1	ja
1098	Scanlon MC; Harris JM; Levy F; Sedman A; Kronman M; Hall M et al. (2008): Limitations in the Agency for Healthcare Research and Quality pediatric quality indicators result in flawed call for national benchmarks...Kronman MP, Hall M, Slonim AD, Shah SS. Charges and lengths of stay attributable to adverse patient-care events using pediatric- specific quality indicators: a multicenter study of freestanding children's hospitals. Pediatrics 2008;121(6). In: PEDIATRICS 122 (4), S. 903–904. DOI: 10.1542/peds.2008-1974	1	ja
1099	Schade, M.; Bunge, M.; Pröpsting, K.; Von Komorowsky, Wiegand, C., Lebensqualität in den Mittelpunkt stellen, Pflegezeitschrift, Stuttgart, Jahrgang:59 Heft:12Erschienen:01.12.2006Seite:772 bis 776	1	nein
1100	Schäfer, Gabriele; Brinkmann, Dieter (Hg.) (2018): Lebensqualität als postmodernes Konstrukt. Soziale, gesundheitsbezogene und kulturelle Dimensionen. Bremen: Institut für Freizeitwissenschaft und Kulturarbeit.	3	nein

1101	Schalock, R. 1.; Alonso, M. A.V. 2.(2004): The concept of quality of life in human services. [Abstract]. Online verfügbar unter http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&CSC=Y&NEWS=N&PAGE=fulltext&D=ppvovftd&AN=00002547-200006000-01019 .	2	ja
1102	Schalock, R. 1.; Brown, R. T. 2.; Cummins, R. 4.; Matkka, L. 5.; Felce, D. 6.; Brown, I. 3.: (2000) Conceptualization, measurement and application of the concept of quality of life: a consensus document symposium. DOI: 10.1046/j.1365-2788.2000.d01-124.x	1	ja
1103	Schalock, R. L. (2004): The concept of quality of life: what we know and do not know. In: J INTELLECT DISABIL RES 48 (Pt 3), S. 203–216. DOI: 10.1111/j.1365-2788.2003.00558.x.	1	ja
1104	Scheel, K.; Gesundheitsbezogene Lebensqualität als Studien-Parameter, Physiotherapie, Bochum, Jahrgang:26Heft:3, 2008, Seite:31 bis 34	1	nein
1105	Schenck, Anna P.; Rokoske, Franziska S.; Durham, Danielle D.; Cagle, John G.; Hanson, Laura C. (2010): The PEACE Project: identification of quality measures for hospice and palliative care. In: Journal of palliative medicine 13 (12), S. 1451–1459. DOI: 10.1089/jpm.2010.0238.	1	ja
1106	Schenck, Anna P.; Rokoske, Franziska S.; Durham, Danielle; Cagle, John G.; Hanson, Laura C. (2014): Quality measures for hospice and palliative care: piloting the PEACE measures. In: J PALLIAT MED 17 (7), S. 769–775. DOI: 10.1089/jpm.2013.0652.	1	ja
1107	Schenk, L.; Behr, A.; Holzhausen,, M.; Schlimper,, G.; Meyer, R.; QUISTA: Lebensqualität in der stationären Altenpflege, Rechtsdepesche, Köln, Jahrgang:7 Heft:2, 2010, Seite:56 bis 61	2	nein
1108	Schenker, Y.; Park, S. Y.; Jeong, K.; Pruskowski, J.; Kavalieratos, D.; Resick, J. et al. (2018): Associations between polypharmacy, symptom burdens, and quality of life in patients with advanced, life-limiting illness. In: Journal of general internal medicine 33 (2), 128- 129	1	ja
1109	Schildmann, E. K.; Denzel, J.; Bernhardt, F.; Ramsenthaler, C.; Bausewein, C. (2014): Was heißt für Sie „Wohlfühlen“? Kognitive Interviews zur deutschen Version des Integrierten Palliativen Outcome Scale (IPOS). In: Palliativmedizin 15 (03). DOI: 10.1055/s-0034-1374351.	1	nein
1110	Schlegel, E.; Hehner, S.; Eine Stimme für mehr Selbstbestimmung und Lebensqualität, Ergotherapie & Rehabilitation, Idstein, Jahrgang:57Heft:3, 2018, Seite:22 bis 25, DOI: 10.2643/skv-s-2018-51020180302	2	nein
1111	Schmeck, Klaus; Poustka, Fritz; Katschnig, Heinz (Hg.) (1998): Qualitätssicherung und Lebensqualität in der Kinder- und Jugendpsychiatrie. Vienna: Springer Vienna.	2	nein
1112	Schmidhuber, Martina (2016): Das Konzept Lebensqualität von Menschen mit Demenz verstehen - Zwei Ansätze zur theoretischen Auseinandersetzung. In: PFLEGE GESELLSCHAFT 21 (2), S. 114–129. Online verfügbar unter https://dg-pflegewissenschaft.de/wp-content/uploads/2017/07/PG-2-2016.pdf	1	ja
1113	Schnurch, H. G. (1995): Quality of life--attempt at a definition of the concept. In: Archives of gynecology and obstetrics 257 (1-4), S. 257–264.	1	ja
1114	Schockett, Erica R.; Teno, Joan M.; Miller, Susan C.; Stuart, Brad (2005): Late Referral to Hospice and Bereaved Family Member Perception of Quality of End-of-Life Care. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 30 (5), S. 400–407. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2005.04.013.	1	ja

1115	Scholz, Jens (2007): Palliativmedizin. Selbstbestimmung und Fürsorge am Lebensende. In: Anesthesiologie, Intensivmedizin, Notfallmedizin, Schmerztherapie : AINS 42 (4), S. 272–273. DOI: 10.1055/s-2007-980029.	1	ja
1116	Schonwetter, Ronald S.; Roscoe, Lori A.; Nwosu, Martin; Zilka, Brian; Kim, Sehwan (2006): Quality of Life and Symptom Control in Hospice Patients with Cancer Receiving Chemotherapy. In: J PALLIAT MED 9 (3), S. 638–645. DOI: 10.1089/jpm.2006.9.638.	1	ja
1117	Schreye, Robrecht de; Smets, Tinne; Annemans, Lieven; Deliens, Luc; Gielen, Birgit; Gendt, Cindy de; Cohen, Joachim (2017): Applying Quality Indicators For Administrative Databases To Evaluate End-Of-Life Care For Cancer Patients In Belgium. In: Health affairs (Project Hope) 36 (7), S. 1234–1243. DOI: 10.1377/hlthaff.2017.0199.	1	ja
1118	Schübel, Thomas (2016): Analyse des medizinischen Diskurses um „Lebensqualität“. In: Thomas Schübel (Hg.): Grenzen der Medizin. Zur diskursiven Konstruktion medizinischen Wissens über Lebensqualität. Wiesbaden: Springer VS (Theorie und Praxis der Diskursforschung), S. 91–191. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-3-658-12205-8_4 .	1	ja
1119	Schübel, Thomas (Hg.) (2016): Grenzen der Medizin. Zur diskursiven Konstruktion medizinischen Wissens über Lebensqualität. Wiesbaden: Springer VS (Theorie und Praxis der Diskursforschung).	1	ja
1120	Schuck, Peter (2000): Designs und Kennziffern zur Ermittlung der Änderungssensitivität von Fragebogen in der gesundheitsbezogenen Lebensqualitätsforschung. In: Zeitschrift für medizinische Psychologie 9 (3). Online verfügbar unter http://www.zbmed.de/ccmedimages/2000/9319.pdf .	1	ja
1121	Schultheiss-Wirsum, Sabine (2013): Hospiz Praxis. Gedanken zur wertschätzenden Beziehung. In: Die Hospiz-Zeitschrift 15 (4), S. 34.	2	nein
1122	Schulz, Holger (2008): Erfassung der Lebensqualität IN: Ritz, Thomas (Ed.), Verhaltensmedizin. Psychobiologie, Psychopathologie und klinische Anwendung (S. 136-149). Stuttgart: Kohlhammer.	1	nein
1123	Schumacher, Jörg; Klaiberg, Antje; Brähler, Elmar (2003): Diagnostische Verfahren zu Lebensqualität und Wohlbefinden: Hogrefe. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyndex+dfk%3A0159079&stats=PAM&isFullView=true	1	ja
1124	Schumacher, Katharina Elisabeth: Lebensqualität von Palliativpatienten. Vergleich verschiedener Messinstrumente mit der subjektiven Befindlichkeit. Shaker.	2	nein
1125	Seccareccia, Dori; Wentlandt, Kirsten; Kevork, Nanor; Workentin, Kevin; Blacker, Susan; Gagliese, Lucia et al. (2015): Communication and Quality of Care on Palliative Care Units: A Qualitative Study. In: J PALLIAT MED 18 (9), S. 758–764. DOI: 10.1089/jpm.2014.0408.	1	ja
1126	Seidman, A. D.; Portenoy, R.; Yao, T. J.; Lepore, J.; Mont, E. K.; Kortmansky, J. et al. (1995): Quality of life in phase II trials: a study of methodology and predictive value in patients with advanced breast cancer treated with paclitaxel plus granulocyte colony-stimulating factor. In: Journal of the National Cancer Institute 87 (17), S. 1316–1322.	1	ja
1127	Selbstbestimmung und Lebensqualität aus ethischer Perspektive, Pro Alter 2016, S. 47-49	3	nein

1128	Seligman, P. A.; Dignon, C.; Ross, D. D.; Steen, P. D.; Abrahm, J. L.; Boston, P. H. et al. (1999): Development of a teaching module for quality-of-life assessment of terminal patients. The AACE Multi-Institutional Palliative Cancer Education Section. American Association for Cancer Education. In: Journal of cancer education : the official journal of the American Association for Cancer Education 14 (3), S. 129–131. DOI: 10.1080/08858199909528601.	1	nein
1129	Selman, Lucy E.; Higginson, Irene J.; Agupio, Godfrey; Dinat, Natalya; Downing, Julia; Gwyther, Liz et al. (2011): Quality of life among patients receiving palliative care in South Africa and Uganda: a multi-centred study. In: Health and Quality of Life Outcomes 9 (1), S. 21. DOI: 10.1186/1477-7525-9-21.	1	ja
1130	Selman, Lucy; Harding, Richard; Gysels, Marjolein; Speck, Peter; Higginson, Irene J. (2011): The measurement of spirituality in palliative care and the content of tools validated cross-culturally: a systematic review. In: Journal of Pain and Symptom Management 41 (4), S. 728–753. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2010.06.023.	1	ja
1131	Selman, Lucy; Speck, Peter; Gysels, Marjolein; Agupio, Godfrey; Dinat, Natalya; Downing, Julia et al. (2013): 'Peace' and 'life worthwhile' as measures of spiritual well-being in African palliative care: a mixed-methods study. In: Health and quality of life outcomes 11 (1), S. 94. DOI: 10.1186/1477-7525-11-94.	1	ja
1132	Seow, Hsien; Snyder, Claire F.; Mularski, Richard A.; Shugarman, Lisa R.; Kutner, Jean S.; Lorenz, Karl A. et al. (2009): A framework for assessing quality indicators for cancer care at the end of life. In: Journal of Pain and Symptom Management 38 (6), S. 903–912. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2009.04.024.	1	ja
1133	Seow, Hsien; Snyder, Claire F.; Shugarman, Lisa R.; Mularski, Richard A.; Kutner, Jean S.; Lorenz, Karl A. et al. (2009): Developing quality indicators for cancer end-of-life care: proceedings from a national symposium. In: Cancer 115 (17), S. 3820–3829. DOI: 10.1002/cncr.24439.	1	ja
1134	Serber, Eva R.; Rosen, Rochelle K. (2010): Qualitative research provides insight into quantitative quality of life measurement. In: Pacing and clinical electrophysiology : PACE 33 (3), S. 253–255. DOI: 10.1111/j.1540-8159.2009.02640.x.	1	ja
1135	Serpentini, S.; Alducci, E.; Dal, Sasso L.; Ballestrin, G.; Beltramello, C. (2006): Evaluation of psychosocial needs of dying patients in hospice. In: PSYCHO ONCOL 15 (2, S), S156.	1	nein
1136	Sewtz, C.; Hlawa, W.; Kragl, B.; Panse, J.; Kriesen, U.; Große-Thie, C.; Junghan, C. (2014): Übersetzung eines geeigneten Instruments zur Messung der Lebensqualität und Symptomkontrolle von stationär und ambulant betreuten Palliativpatienten (FACIT-Pal) sowie eines Fragebogens zur Betreuungszufriedenheit ihrer Angehörigen (FAMCARE-2). In: Zeitschrift für Palliativmedizin. DOI: 10.1055/s-0034-1374169.	1	ja
1137	Sewtz, C.; Hlawa, W.; Kragl, B.; Panse, J.; Kriesen, U.; Große-Thie, C.; Junghan, C. (2014): Übersetzung eines geeigneten Instruments zur Messung der Lebensqualität und Symptomkontrolle von stationär und ambulant betreuten Palliativpatienten (FACIT-Pal) sowie eines Fragebogens zur Betreuungszufriedenheit ihrer Angehörigen (FAMCARE-2). In: Palliativmedizin 15 (03). DOI: 10.1055/s-0034-1374169.	1	nein
1138	Sewtz, Corinna; Muscheites, Wiebke; Kriesen, Ursula; Grosse-Thie, Christina; Kragl, Brigitte; Panse, Jens et al. (2018): Questionnaires measuring quality of life and satisfaction of patients and their relatives in a palliative care setting–German translation of FAMCARE-2 and the palliative care subscale of FACIT-Pal. In: Annals of palliative medicine 7 (4), S. 420–426. DOI: 10.21037/apm.2018.03.17.	1	ja
1139	Shahmoradi, N.; Kandiah, M.; Loh, S. P. (2012): Quality of life and functional status in patients with advanced cancer admitted to hospice home care in Malaysia: A cross-sectional study. In: EUR J CANCER CARE 21 (5), S. 661–666. DOI: 10.1111/j.1365-2354.2012.01338.x.	1	ja

1140	Shahmoradi, Negar (2010): Relationship Between Nutritional Status and Quality of Life of Advanced Cancer Patients in Selected Hospices in Peninsular Malaysia. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/880630464 .	1	ja
1141	Shahmoradi, Negar; Kandiah, Mirnalini; Peng, Loh Su (2009): Impact of nutritional status on the quality of life of advanced cancer patients in hospice home care. In: Asian Pacific journal of cancer prevention : APJCP 10 (6), S. 1003–1009.	2	ja
1142	Sharifa Ezat, Wan Puteh; Fuad, Ismail; Hayati, Yaakub; Zafar, Ahmed; Wanda Kiyah, George Albert (2014): Observational study on patient's satisfactions and quality of life (QoL) among cancer patients receiving treatment with palliative care intent in a tertiary hospital in Malaysia. In: Asian Pacific journal of cancer prevention : APJCP 15 (2), S. 695–701.	2	ja
1143	Sharp, E. F. (1995): Hospice care: quality of life for terminal patients. In: AM J HOSP PALLIAT CARE 12 (1), S. 3–4. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107425682&site=ehost-live . DOI: 10.1177/104990919501200105.	1	ja
1144	Shaw, K. L.; Clifford, C.; Thomas, K.; Meehan, H. (2010): Review: improving end-of-life care: a critical review of the gold standards framework in primary care. In: Palliative medicine 24 (3), S. 317–329. DOI: 10.1177/0269216310362005.	1	ja
1145	Shchurovska, I. P. (2018): Palliative and hospice pediatric care. In: EMERGENCY MEDICINE	1	nein
1146	Sherman, Elaine; Schiffman, Leon G. (1991): Quality-of-Life (QOL) Assessment of Older Consumers: A Retrospective Review. In: Journal of Business and Psychology 6 (1), S. 107–119. Online verfügbar unter http://www.jstor.org/stable/25092322 .	1	ja
1147	Shimozuma, K. (2007): Quality of life assessment in cancer palliative care. In: Nippon rinsho. Japanese journal of clinical medicine 65 (1).	1	nein
1148	Shiovitz-Ezra, Sharon (2009): Quality of Life and Psychological Health Indicators in the National Social Life, Health, and Aging Project: Oxford University Press. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/679518092 .	1	ja
1149	Shippee, T. P.; Shippee, N.; Fernstrom, K.; Mobley, P.; Frazer, M.; Britt, H. (2017): QUALITY OF LIFE AND WELL-BEING: INTERNATIONAL PERSPECTIVES: IMPROVING QUALITY OF LIFE FOR LATE-LIFE PATIENTS: KEY FINDINGS FROM LIFECOURSE INTERVENTION: Oxford University Press. Online verfügbar unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC6250399/ .	1	ja
1150	Sidebottom, A. C.; Jorgenson, A.; Richards, H.; Kirven, J.; Sillah, A. (2015): Inpatient palliative care for patients with acute heart failure: outcomes from a randomized trial. In: J PALLIAT MED 18 (2). DOI: 10.1089/jpm.2014.0192.	1	ja
1151	Siden, Hal (2011): Charting the territory: symptoms in children with life-threatening conditions...Canadian Hospice Palliative Care Conference: Navigating Safe Pathways to Quality Hospice Palliative Care, September 8-11, 2011, St. John's, Newfoundland, Canada. In: J PALLIAT CARE 27 (3), S. 250.	1	nein

1152	Siegert RJ; Gao W; Walkey FH; Higginson IJ (2010): Psychological well-being and quality of care: a factor-analytic examination of the palliative care outcome scale. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 40 (1), S. 67–74. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2009.11.326.	1	ja
1153	Simone, Charles B. (2014): Quality of life, heart rate, breathing, and pain: palliative care parameters and symptoms. In: Annals of palliative medicine 3 (4), S. 236–237. DOI: 10.3978/j.issn.2224-5820.2014.11.01.	1	ja
1154	Singer PA; Martin DK; Kelner M; Singer, P. A.; Martin, D. K.; Kelner, M. (1999): Quality end-of-life care: patients' perspectives. In: JAMA 281 (2), S. 163–168.	1	ja
1155	Singer, Peter A.; Bowman, Kerry W. (2002): Quality end-of-life care: A global perspective. In: BMC palliative care 1 (1), S. 4. DOI: 10.1186/1472-684X-1-4.	1	ja
1156	Singer, Peter; Bowman, Kerry (2002): Quality care at the end of life. Online verfügbar unter https://core.ac.uk/download/pdf/46955333.pdf .	2	ja
1157	Sinuff, Tasnim; Dodek, Peter; You, John J.; Barwich, Doris; Tayler, Carolyn; Downar, James et al. (2015): Improving End-of-Life Communication and Decision Making: The Development of a Conceptual Framework and Quality Indicators. Online verfügbar unter https://core.ac.uk/download/pdf/82168986.pdf .	2	ja
1158	Sirgy, M. Joseph; Rahtz, Don R.; Cicic, Muris; Underwood, Robert (2000): A method for assessing residents' satisfaction with community-based services: a quality-of-life perspective. In: Social Indicators Research 49 (3), S. 279–316. DOI: 10.1023/A:1006990718673.	1	ja
1159	Sirianni, Ashley N.B. (2008): Multi-symptom management in Hospice patients during end-of-life transition. ProQuest Information & Learning. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=psych&AN=2016-58396-117&site=ehost-live .	1	ja
1160	Sixsmith, Andrew; Hammond, Margaret; Gibson, Grant (2008): Quality of Life and Dementia. In: Marja Vaarama, Richard Pieper und Andrew Sixsmith (Hg.): Care-Related Quality of Life in Old Age. Concepts, Models, and Empirical Findings. New York: Springer, S. 217–233. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1007/978-0-387-72169-9_10 .	1	ja
1161	Slama, O.; Pochop, L.; Svetlakova, L.; Bilek, O.; Sedo, J.; Horova, R. et al. (2017): Preliminary results of a randomized controlled trial of early integration of specialist palliative care within a tertiary cancer center in the Czech Republic. In: Journal of clinical oncology 35 (31), DOI: 10.1200/JCO.2017.35.31_suppl.113.	1	nein
1162	Sloan, Jeff A.; Cella, David; Frost, Marlene H.; Guyatt, Gordon; Osoba, David (2003): Quality of life III: translating the science of quality-of-life assessment into clinical practice-an example-driven approach for practicing clinicians and clinical researchers. In: Clinical therapeutics 25 Suppl D, D1-5. Online verfügbar unter https://www.clinicaltherapeutics.com/article/S0149-2918(03)80244-8/pdf .	1	ja
1163	Slok, A.; Kotz, D.; van Breukelen, G.; Chavannes, N. H.; Rutten-van Mölken, M.; Kerstjens, H. et al. (2017): Wirksamkeit des _Assessment of Burden of COPD_ (ABC) Instruments bezüglich gesundheitsbezogener Lebensqualität bei COPD Patienten: eine Cluster-randomisierte, kontrollierte Studie. In: Pneumologie 71 (S 01). DOI: 10.1055/s-0037-1598413.	1	ja

1164	Smith, Brad; McDuff, Jessica; Naierman, Naomi; Kreling, Barbara; Tein, Naomi; Hunter, Dora et al. (2015): What Consumers Want to Know About Quality When Choosing a Hospice Provider. In: AM J HOSP PALLIAT MED 32 (4), S. 393–400. DOI: 10.1177/1049909114524475.	1	ja
1165	Smith, Lindsay F. P. (1993): Quality Of Life Measures. In: BMJ: British Medical Journal 306 (6874), S. 395. Online verfügbar unter http://www.jstor.org/stable/29718489 .	1	ja
1166	Soden, K.; Vincent, K.; Craske, S.; Lucas, C.; Ashley, S. (2004): A randomized controlled trial of aromatherapy massage in a hospice setting. In: Palliative medicine 18 (2). DOI: 10.1191/0269216304pm874oa.	1	ja
1167	Sofaer S; Hopper SS; Firminger K; Naierman N; Nelson M (2009): Addressing the need for public reporting of comparative hospice quality: a focus group study. In: JOINT COMM J QUAL PATIENT SAF 35 (8), S. 422–429.	1	Nein
1168	Solans, Maite; Pane, Sabrina; Estrada, Maria-Dolors; Serra-Sutton, Vicky; Berra, Silvina; Herdman, Michael et al. (2008): Health-related quality of life measurement in children and adolescents: a systematic review of generic and disease-specific instruments. In: Value in health : the journal of the International Society for Pharmacoeconomics and Outcomes Research 11 (4), S. 742–764. DOI: 10.1111/j.1524-4733.2007.00293.x.	1	ja
1169	Sommerbakk, R.; Kaasa, S.; Haugen, D. F.; Hjermstad, M. J.: Testing a Web-based Tool for Registration of Quality Indicators in Palliative Care Services - A Qualitative Analysis: Abstract number: PO67. [Abstract].	1	Nein
1170	Sorato, Daniela B.; Osorio, Flavia L. (2015): Coping, psychopathology, and quality of life in cancer patients under palliative care. In: Palliative & supportive care 13 (3), S. 517–525. DOI: 10.1017/S1478951514000339.	1	ja
1171	Sóres, Anett; Pető, Károly (2015): Measuring of Subjective Quality of Life. In: Procedia Economics and Finance 32, S. 809–816. DOI: 10.1016/S2212-5671(15)01466-5.	1	ja
1172	Soylu, Cem; Babacan, Taner; Sever, Ali R.; Altundag, Kadri (2016): Patients' understanding of treatment goals and disease course and their relationship with optimism, hope, and quality of life: a preliminary study among advanced breast cancer outpatients before receiving palliative treatment. In: SUPPORT CARE CANCER 24 (8), S. 3481–3488. DOI: 10.1007/s00520-016-3182-6.	1	ja
1173	Spader C (2007): Hospice care lengthens lives: study shows patients who opt for end-of-life care increase their life span and quality of life. In: NURSEWEEK (HEARTLAND) 8 (5), S. 18.	2	Nein
1174	Spichiger, E.; Rütli, G.; Beratung erhöht Lebensqualität, Krankenpflege Soins Infirmiers, Solothurn, Jahrgang:109 Heft:7, 2016, Seite:32 bis 33	3	Nein
1175	Spiegelhalter, D. J.; Gore, S. M.; Fitzpatrick, R.; Fletcher, A. E.; Jones, D. R.; Cox, D. R. (1992): Quality Of Life Measures In Health Care. III: Resource Allocation. In: BMJ: British Medical Journal 305 (6863), S. 1205–1209. Online verfügbar unter http://www.jstor.org/stable/29717633 .	2	ja

1176	Spieker, G.; Görres, S.; Lebensqualität verbessern, Altenpflege, Hannover, Jahrgang:42, Heft:5, 2017, Seite:30 bis 31 Carelit	3	ja
1177	Sredl D (2004): Health related quality of life: a concept analysis. In: WEST AFR J NURS 15 (1), S. 9–19	2	Nein
1178	Stakiw, Ken; Widger, Kimberley (2011): Room for improvement: mothers' perspectives on children's end-of-life care...Canadian Hospice Palliative Care Conference: Navigating Safe Pathways to Quality Hospice Palliative Care, September 8-11, 2011, St. John's, Newfoundland, Canada. In: J PALLIAT CARE 27 (3), S. 255	1	Nein
1179	Staudacher, D., Demenz: Die Person hinter der Krankheit verstehen, In: Novacura 2018, S. 57-60.	1	Nein
1180	Staudacher, D.; Definitionen und Messinstrumente zu Lebensqualität, NovaCura 2016, S. 33-34. DOI: 10.1024/1662-9027/a000060	3	nein
1181	Staudacher, Diana (2016): Lebensqualität: Mit gebrochenen Flügeln fliegen lernen...: Konzepte und Definition der Lebensqualität, des Wohlbefindens und der Lebenszufriedenheit. In: NovaCura 47 (4), S. 17–19. DOI: 10.1024/1662-9027/a000059	3	nein
1182	Stausberg, J.; Reiter, M.; Blatt-Bodewig, M.; Scheu, C. (2014): Qualitätsindikatoren zur stationären palliativmedizinischen Versorgung kirchlicher Krankenhäuser. In: Palliativmedizin 15 (03). DOI: 10.1055/s-0034-1374391.	1	nein
1183	Steele, Linda L.; Mills, Beth; Hardin, Sonya R.; Hussey, Leslie C. (2005): The quality of life of hospice patients: patient and provider perceptions. In: The American journal of hospice & palliative care 22 (2), S. 95–110. DOI: 10.1177/104990910502200205.	1	ja
1184	Steele, Rose; Davies, Betty; Collins, John B.; Cook, Karen (2005): End-of-Life Care in a Children's Hospice Program. In: J PALLIAT CARE 21 (1), S. 5–11. DOI: 10.1177/082585970502100102	1	nein
1185	Steenfeldt, Vibeke Ostergaard (2016): What is the Essence of Spiritual Care? A DANISH HOSPICE PERSPECTIVE. In: JOURNAL OF CHRISTIAN NURSING 33 (3), S. 150–155. DOI: 10.1097/CNJ.0000000000000201.	2	ja
1186	Steinbüchel-Rheinwall, N. von (2015): Erhebung gesundheitsbezogener Lebensqualität. Gegenwärtiger Stand und Perspektiven. Assessment of health-related quality of life. Current status and perspectives. In: Zeitschrift für Epileptologie 28 (2), S. 102.	2	ja
1187	Steineck, A.; Brock, K.; Twist, C. (2015): Trends in end-of-life care in pediatric hematology, oncology, and bone marrow transplant patients. In: Pediatric blood and cancer. Conference: 2015 american society of pediatric hematology/oncology, ASPHO 2015. United states. Conference start: 20150506. Conference end: 20150509 62, S105. DOI: 10.1002/pbc.25540.	1	ja
1188	Steinhauser KE; Bosworth HB; Clipp EC; McNeilly M; Christakis NA; Parker J; Tulsky JA (2002): Initial assessment of a new instrument to measure quality of life at the end of life. In: J PALLIAT MED 5 (6), S. 829–841.	1	ja

1189	Steinhauser, K. E.; Alexander, S. C.; Byock, I. R.; George, L. K.; Olsen, M. K.; Tulsky, J. A. (2008): Do preparation and life completion discussions improve functioning and quality of life in seriously ill patients? Pilot randomized control trial. In: J PALLIAT MED 11 (9), 1234-1240. DOI: 10.1089/jpm.2008.0078.	1	ja
1190	Steinhauser, K. E.; Alexander, S. C.; Byock, I. R.; George, L. K.; Tulsky, J. A. (2009): Seriously ill patients' discussions of preparation and life completion: an intervention to assist with transition at the end of life. In: Palliative & supportive care 7 (4). DOI: 10.1017/S147895150999040X.	1	ja
1191	Steinhauser, K. E.; Alexander, S.; Olsen, M. K.; Stechuchak, K. M.; Zervakis, J.; Ammarell, N. et al. (2017): Addressing Patient Emotional and Existential Needs During Serious Illness: results of the Outlook Randomized Controlled Trial. In: Journal of pain and symptom management 54 (6). DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2017.06.003.	1	ja
1192	STEINHAUSER, KAREN E.; CLIPP, ELIZABETH C.; BOSWORTH, HAYDEN B.; MCNEILLY, MAYA; CHRISTAKIS, NICHOLAS A.; VOILS, CORRINE I.; TULSKY, JAMES A. (2004): Measuring quality of life at the end of life: Validation of the QUAL-E. In: Pall Supp Care 2 (1), S. 3-14. DOI: 10.1017/S1478951504040027.	1	ja
1193	Steinmann, Diana; Paelecke-Habermann, Yvonne; Geinitz, Hans; Aschoff, Raimund; Bayerl, Anja; Bölling, Tobias et al. (2012): Prospective evaluation of quality of life effects in patients undergoing palliative radiotherapy for brain metastases. In: BMC CANCER 12 (1), S. 283. DOI: 10.1186/1471-2407-12-283.	1	ja
1194	Stephan, A., Lebensqualität im Sterben gestalten, In: pflegen: palliativ 2013, S. 30-33. http://othes.univie.ac.at/6681/1/2009-09-29_9509344.pdf	1	ja
1195	Stephens, R. J.; Brown, J.; Rudd, R. M.; Spiro, S. G.; Fairlamb, D. J.; Waller, D. et al. (2005): Assessment of quality of life in the supportive care setting of the big lung trial in non-small-cell lung cancer. Online verfügbar unter https://www.livivo.de/doc/M16157935 .	2	ja
1196	Sterkenberg, Carol A.; King, Bernice; Woodward, Christel A. (1996): A reliability and validity study of the McMaster Quality of Life Scale (MQLS) for a palliative population. In: J PALLIAT CARE 12 (1), S. 18-25. DOI: 10.1177/082585979601200104	1	nein
1197	STEUDTER, E. (2013): Danke, es geht mir gut - Lebensqualität kompetent erfassen, pflegen palliativ, S. 12-15	2	nein
1198	Steutder, Elke (2017): Was ist eine gute end-of-life Care? : Lebensende. In: Pflegen: Palliativ 9 (36), S. 30.	2	nein
1199	Steve Iliffe; Nathan Davies; Jill Manthorpe; Peter Crome; Sam Ahmedzai; Myrra Vernooij-Dassen; Yvonne Engels (2016): Improving palliative care in selected settings in England using quality indicators: a realist evaluation. Germany, Europe: Figshare.	1	ja
1200	Stewart, Anita L.; Teno, Joan; Patrick, Donald L.; Lynn, Joanne (1999): The Concept of Quality of Life of Dying Persons in the Context of Health Care. In: Journal of Pain and Symptom Management 17 (2), S. 93-108. DOI: 10.1016/S0885-3924(98)00131-6.	1	ja
1201	Stich, H.; Schröbel, C., Wie beurteilen onkologische Patienten ihre individuelle Versorgungssituation?, In: Pflgewissenschaft 2013, S. 686-701.	1	ja

1202	Stiel, Stephanie (2014): Kann man subjektive Symptomintensitäten und Lebensqualität messen? Eine palliativmedizinische Perspektive auf Messinstrumente. In: Praxis Ergotherapie 27 (5).	2	nein
1203	Stiel, Stephanie; Kues, Katharina; Krumm, Norbert; Radbruch, Lukas; Elsner, Frank (2011): Assessment of quality of life in patients receiving palliative care: Comparison of measurement tools and single item on subjective well-being. In: J PALLIAT MED 14 (5), S. 599–606. DOI: 10.1089/jpm.2010.0473.	2	ja
1204	Stiel, Stephanie; Pastrana, T.; Balzer, C.; Elsner, F.; Ostgathe, C.; Radbruch, L. (2012): Outcome assessment instruments in palliative and hospice care—a review of the literature. In: Supportive Care in Cancer 20 (11), S. 2879–2893. DOI: 10.1007/s00520-012-1415-x.	1	ja
1205	Stiel, Stephanie; Pollok, Anne; Elsner, Frank; Lindena, Gabriele; Ostgathe, Christoph; Nauck, Friedemann; Radbruch, Lukas (2012): Validation of the Symptom and Problem Checklist of the German Hospice and Palliative Care Evaluation (HOPE). In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 43 (3), S. 593–605. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2011.04.021.	1	ja
1206	Stokes, Lynn Riley: A Children's Hospice – A Comprehensive Environment for Families Living through a Critical Time. University of Maryland.	2	ja
1207	Stosberg, Manfred (1994): Lebensqualität als Ziel und Problem moderner Medizin Barheier, Klaus (Ed.), Lebensqualität. Ein Konzept für Praxis und Forschung (S. 101-117). Opladen: Westdeutscher Verlag.	2	nein
1208	Strada, A.; Tulkin, S. (2008): Psycho-spiritual support in hospice as a protective factor in complicated bereavement. In: PSYCHO ONCOL 17 (3, S), S67.	1	nein
1209	Strada, Elisabetta: The nature and application of spiritual care for the dying: Perspectives from Mahayana Buddhism and the Western Hospice Tradition. ProQuest Information & Learning.	1	nein
1210	Streimikiene, Dalia (2015): Environmental indicators for the assessment of quality of life. Online verfügbar unter https://core.ac.uk/download/pdf/82333316.pdf .	2	ja
1211	Strekovtsova, Ekaterina Aleksandrovna (2017): Philosophical concepts of social well-being. Online verfügbar unter https://core.ac.uk/download/pdf/132418166.pdf .	1	ja
1212	Strupeit, S.; Bauernfeind, G. (2013): WTELQ - Assessment zur Erfassung von Lebensqualität auf Grundlage der wund- und therapiebedingten Einschränkungen. WTELQ - Assessment of quality of life based on wound- and therapy-induced impairments. In: Zeitschrift für Wundheilung 18 (1)	1	nein
1213	Strupp, Julia; Kunde, Anne; Galushko, Maren; Voltz, Raymond; Golla, Heidrun (2017): Severely Affected by Parkinson Disease: The Patient's View and Implications for Palliative Care. In: 1049-9091 35 (4), S. 579–585. DOI: 10.1177/1049909117722006.	1	ja
1214	Studie zur Lebensqualität von Palliativpatienten gewürdigt Förderpreis Palliativmedizin verliehen, Zeitschrift für Palliativmedizin 2003, S. 70	3	nein

1215	Susan, McMillan; E, Moody Linda (2003): Dyspnea and quality of life indicators in hospice patients and their caregivers. In: Health and quality of life outcomes 1 (1), S. 9.	2	ja
1216	Sutherland, H. J.; Till, J. E. (1993): Quality of life assessments and levels of decision making: differentiating objectives. In: Quality of Life Research 2 (4), S. 297–303. DOI: 10.1007/BF00434801.	1	ja
1217	Sviden, G. Andersson; Furst, C. J.; Koch, L. von; Borell, L. (2009): Palliative day care - a study of well-being and health-related quality of life. In: PALLIAT MED 23 (5), S. 441–447. DOI: 10.1177/0269216309104891.	1	ja
1218	Szymanski, Konrad M.; Misseri, Rosalia; Whittam, Benjamin; Yang, David Y.; Raposo, Sonia-Maria; King, Shelly J. et al. (2016): Quality of Life Assessment in Spina Bifida for Children (QUALAS-C): Development and Validation of a Novel Health-related Quality of Life Instrument. In: Urology 87, S. 178–184. DOI: 10.1016/j.urology.2015.09.027.	1	ja
1219	Szymczak, V.-R., Wie machen es die anderen? Palliative Versorgung und Sterbebegleitung in Kanada, den Niederlanden und Großbritannien, In: Pflegezeitschrift 1997, S. 88-91.	1	nein
1220	Tüchler, Heinz (Hg.) (1991): Lebensqualität und Krankheit. Auf dem Weg zu einem medizinischen Kriterium Lebensqualität ; Seminars über Lebensqualitätsforschung am 3. Juni 1989 auf der Thomasburg: Dt. Ärzte-Verl.	2	nein
1221	Tan, H. M.; Grief, M.; Couns, P. C.; Braunack-Mayer, A.; Beilby, J. (2005): The impact of the hospice environment on patient spiritual expression. In: ONCOL NURS FORUM 32 (5), S. 1049–1055. DOI: 10.1188/05.ONF.1049-1055.	1	ja
1222	Tang W; Aaronson LS; Forbes SA (2004): Quality of life in hospice patients with terminal illness. In: WEST J NURS RES 26 (1), S. 113–128. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106723797&site=ehost-live .	2	ja
1223	Tang, Siew Tzuh; McCorkle, Ruth (2002): Appropriate time frames for data collection in quality of life research among cancer patients at the end of life. In: Quality of Life Research 11 (2), S. 145–155. DOI: 10.1023/A:1015021531112.	1	ja
1224	Tang, Woung-Ru; Aaronson, Lauren S.; Forbes, Sarah A. (2004): Quality of Life in Hospice Patients With Terminal Illness. In: WEST J NURS RES 26 (1), S. 113–128. DOI: 10.1177/0193945903259207.	1	ja
1225	Taniguchi, Alan (2011): Implementation and evaluation of a quality end-of-life care protocol in a tertiary care academic health sciences centre...Canadian Hospice Palliative Care Conference: Navigating Safe Pathways to Quality Hospice Palliative Care, September 8-11, 2011, St. John's, Newfoundland, Canada. In: J PALLIAT CARE 27 (3), S. 255	1	nein
1226	Tassinari D; Poggi B; Fantini M; Nicoletti SVL; Sartori S (2005): Quality of care at the end of life: how far are we from reaching a comprehensive solution to the problem? In: PALLIAT MED 19 (4), S. 434–435. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106239409&site=ehost-live .	1	ja
1227	Tassinari, D.; Maltoni, M. (2009): Quality of life in palliative care. In: Journal of Medicine and the Person 7 (1), S. 11–18. DOI: 10.1007/s12682-009-0003-4.	1	ja

1228	Taylor G; Cohen SR; Carpentier S (2006): Quality of life assessment in palliative care: how do family caregivers interpret the items? In: J PALLIAT CARE 22 (3), S. 240.	1	nein
1229	Taylor, Lucille (2005): Palliative care involved a specific concept of care focusing on life and optimising patient quality of life. In: Evidence-based nursing 8 (2), S. 62.	1	ja
1230	Taylor, Sarah (2018): Understanding Quality of Care in a Hospice Setting.	1	ja
1231	Terry, Margaret (2014): The New Quality Movement in Hospice and Palliative Care: Where Is It Going? In: HOME HEALTHC NURSE 32 (1), S. 65–66. DOI: 10.1097/NHH.0000000000000005.	2	ja
1232	The Development of the World Health Organization Quality of Life Assessment Instrument (the WHOQOL) (1994). In: John Orley und Willem Kuyken (Hg.): Quality of Life Assessment: International Perspectives. Proceedings of the Joint-Meeting Organized by the World Health Organization and the Fondation IPSEN in Paris, July 2-3, 1993, Bd. 19. Berlin, Heidelberg: Springer Berlin Heidelberg, S. 41–57.	1	ja
1233	The WHOQOL-OLD Group; Winkler, Ines; Matschinger, Herbert; Angermeyer, Matthias C. (2006): Der WHOQOL-OLD. Ein Fragebogen zur interkulturellen Erfassung der Lebensqualität im Alter. In: Psychotherapie, Psychosomatik, Medizinische Psychologie 56 (2), S. 63–69. DOI: 10.1055/s-2005-915334.	1	ja
1234	Them, C.; Schule, E.; Widegger, S., Emotionsarbeit in der End-of-Life Care Eine quantitative Explorationsstudie zur Erhebung der Emotionsarbeit von diplomiertem Gesundheit* und Krankenpflegepersonen in der End-of-Life Care, In: Pflegewissenschaft 2011, S. 100-112.	1	ja
1235	Theofilou, Paraskevi, Quality of Life: Definition and Measurement, In: Europe's Journal of Psychology 2013, S. 150-162, doi:10.5964/ejop.v9i1.337	1	ja
1236	Thes: Munns, Beryl (1990) Factors that are Important to the Quality of Life of Dying Patients A study of the quality of life perceptions of terminally ill people in a hospice and the acute wards of a general hospital. UNIVERSITY OF SURREY. Online verfügbar unter http://epubs.surrey.ac.uk/2126/1/277493.pdf .	1	ja
1237	Thiebaut, A.; Bertrand, M.; Troncy, J.; Arnaud, A.; Fiere, D. (2000): Descriptive study of quality of life in palliative care patients with hematological malignancies. In: BLOOD 96 (11, 1), 437A.	1	nein
1238	Thienprayoon, Rachel; Alessandrini, Evaline; Frimpong-Manso, Millicent; Grosseohme, Daniel (2018): Defining Provider-Prioritized Domains of Quality in Pediatric Home-Based Hospice and Palliative Care: A Study of the Ohio Pediatric Palliative Care and End-of-Life Network. In: J PALLIAT MED 21 (10), S. 1414–1435. DOI: 10.1089/jpm.2018.0056.	1	ja
1239	This journal issue contains abstracts that have been accepted for presentation as the 8th Annual Conference of the International Society for Quality of Life Research (ISOQOL) (2001). In: Quality of Life Research 10 (3), S. 193–306. Online verfügbar unter https://doi.org/10.1023/A:1016836728226 .	1	ja
1240	Thomas, M.; Day, R. (2000): A good death. Quality of death can be measured outside hospices. In: BMJ (Clinical research ed.) 320 (7243). DOI: 10.1136/bmj.320.7243.1206	1	nein

1241	Thomas, Mary Beth; Quinn, Carroll (2002): Palliative care: rapid redesign to support systemwide quality improvement. In: Journal for healthcare quality: official publication of the National Association for Healthcare Quality 24 (1), S. 25–29. DOI: 10.1097/01445442-200201000-00006	1	ja
1242	Thompson G; McClement S (2002): Defining and determining quality in end-of-life care. In: INT J PALLIAT NURS 8 (6), S. 288–293. DOI: 10.12968/ijpn.2002.8.6.10499	1	ja
1243	Thompson GN; Chochinov HM (2006): Methodological challenges in measuring quality care at the end of life in the long-term care environment. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 32 (4), S. 378–391.	1	ja
1244	Thomson, Judith E. (2000): The place of spiritual well-being in hospice patients' overall quality of life. In: HOSP J 15 (2), S. 13–27.	1	nein
1245	Thöne, A. (2019): Lebensqualität im Hier und Jetzt. In: HEALTHCARE JOURNAL, 10 (1), S.18 - 21, Melsungen	1	nein
1246	Thorbecke, E., Measurement of social Well-being and progress, Konferenzpapier 2009.	3	ja
1247	Thorpe, Karen (1992): Measuring Health. A Review of Quality of Life Measurement Scales. In: Paediatr Perinat Epidemiol 6 (1), S. 50. DOI: 10.1111/j.1365-3016.1992.tb00744.x.	2	ja
1248	Tierney, Ryan M.; Horton, Samuel M.; Hannan, Terry J.; Tierney, William M. (1998): Relationships between symptom relief, quality of life, and satisfaction with hospice care. In: PALLIAT MED 12 (5), S. 333–344. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107185045&site=ehost-live . DOI: 10.1191/026921698670933919.	1	ja
1249	Tilden, Virginia P.; Tolle, Susan; Drach, Linda; Hickman, Susan (2002): Measurement of Quality of Care and Quality of Life at the End of Life. In: The Gerontologist 42 (suppl_3), S. 71–80. DOI: 10.1093/geront/42.suppl_3.71.	2	ja
1250	Time to health-related quality of life score deterioration as a modality of longitudinal analysis for health-related quality of life studies in oncology: do we need RECIST for quality of life to achieve standardization? Aota, Amelie; Hamidou, Zeinab; Paget, Sophie (2013). Online verfügbar unter https://core.ac.uk/download/pdf/81067750.pdf .	1	ja
1251	Timm, G. Dr.; Woran erkennt man Ergebnis- und Lebensqualität in der Pflege?, Heim und Pflege 2009, S. 175 bis 176	1	nein
1252	Tingle, John (2012): Assessing the quality of care delivery at the end of life. In: BR J NURS 21 (14), S. 878–879.	2	ja
1253	TM, Gill (1994): (Quality-of-life Measurements.) (2 articles) /. In: Journal of the American Medical Association 272 (8), 619.	1	nein
1254	Toce, Suzanne; Collins, Mary Ann (2003): The FOOTPRINTS model of pediatric palliative care. In: J PALLIAT MED 6 (6), S. 989–1000. DOI: 10.1089/109662103322654910.	1	ja

1255	Toennesen, H., Lebensqualität (für Bewohner) und Arbeitsqualität (für Mitarbeiter) - auch durch Qualitätssicherung und Zertifizierung?, In: Mitteilungen Evangelischer Fachverband für Kranken- und Sozialpflege 1997, S. 6-12.	3	ja
1256	Topf, Reinhard J. (2014): Konzept der "gesundheitsbezogenen Lebensqualität" in der Pädiatrie. Nutzen für die Gesundheitsfürsorge, -forschung und -planung? In: Topf, Reinhard J. Das krebskranke Kind und sein Umfeld. Psychosoziale Aspekte der Versorgung und Unterstützung New Academic Press; Wien; 2014; S. 287-299	2	nein
1257	Towards a standardized method of developing quality indicators for palliative care: protocol of the Quality indicators for Palliative Care (Q-PAC) study (2013). In: BMC palliative care.	1	ja
1258	Trapanotto Manuela; Spizzichino Marco; Benini Franca; Ferrante Anna (2008): Pediatric palliative care. In: The Italian Journal of Pediatrics, Vol 34, Iss 1, p 4. Online verfügbar unter https://doaj.org/article/7ac9584217d14b6bbb70fa07fb642d6c .	2	ja
1259	Treff, Nadine (2018): SILQUA-FH 2016: LebenBegleiten - Entwicklung einer theoriebasierten Praxisleitlinie für eine an der Lebensqualität orientierte Palliative Care Begleitung in der Altenhilfe. In: Die Hospiz-Zeitschrift 20 (3), S. 28.	2	nein
1260	Trost, J.; Mark, A.-T.; Griesser, A.; Hedenik, M.; Kada, O. (2018): Subjektive Theorien zu Lebensqualität und Gesundheit im Alter. In: Gerontologie und Geriatrie, Jahrgang:51 Heft, 2018, Seite:628 bis 635 Darmstadt, DOI: 10.1007/S00391-017-1188-4	2	ja
1261	Tsai, Li-Yun; Li, In-Fun; Liu, Ching-Ping; Su, Wen-Hao; Change, Tse-Yun (2008): Application of quality audit tools to evaluate care quality received by terminal cancer patients admitted to a palliative care unit. In: Supportive care in cancer : official journal of the Multinational Association of Supportive Care in Cancer 16 (9), S. 1067–1074. DOI: 10.1007/s00520-007-0365-1.	1	ja
1262	Tse, M. M.; Wong, A. C.; Ng, H. N.; Lee, H. Y.; Chong, M. H.; Leung, W. Y. (2012): The effect of a pain management program on patients with cancer pain. In: Cancer nursing 35 (6). DOI: 10.1097/NCC.0b013e3182360730.	1	ja
1263	Tsutsui, M. (1992): Quality of life studies in nursing science (1). The concept and scale of QOL in nursing science: review from two research projects by RNs. In: Kango kenkyu. The Japanese journal of nursing research 25 (2), S. 153–156.	1	nein
1264	Tu, M-S; Chiou, C-P (2007): Perceptual consistency of pain and quality of life between hospice cancer patients and family caregivers: a pilot study. In: International journal of clinical practice 61 (10), S. 1686–1691. DOI: 10.1111/j.1742-1241.2007.01347.x.	1	ja
1265	Tubbs-Cooley, Heather L.; Santucci, Gina; Kang, Tammy I.; Feinstein, James A.; Hexem, Kari R.; Feudtner, Chris (2011): Pediatric Nurses' Individual and Group Assessments of Palliative, End-of-Life, and Bereavement Care. In: J PALLIAT MED 14 (5), S. 631–637. DOI: 10.1089/jpm.2010.0409.	1	ja
1266	Tucker, Andrew (2011): Quality of Life Indicators and the Crowded Municipal Agenda. Small Cities Imprint, Volume 3, No. 1, pp. 105 – 110. Online verfügbar unter https://core.ac.uk/download/pdf/55291120.pdf .	1	ja
1267	Tullis, Jillian; Roscoe, Lori; Dillon, Patrick (2017): Resisting the Hospice Narrative in Pursuit of Quality of Life. In: Quantitative Research in Medicine & Healthcare, S. 63–72. DOI: 10.4081/qrmh.2017.6152.	1	ja

1268	Tulloch, I. K.; Ormerod, A. D. (2003): Quality of life measurements. In: The British journal of dermatology 148 (2), S. 193–194. DOI: 10.1046/j.1365-2133.2003.05297.x.	1	ja
1269	Turriziani, Adriana; Attanasio, Gennaro; Cogliandolo, Santina; Sangalli, Luisa; Gennaro, Eleonora de; Scopa, Anna et al. (2013): Improving the quality of life of terminally ill oncological patients: the example of palliative care at Hospice Villa Speranza. In: FUTURE ONCOL 9 (6), S. 771–776. DOI: 10.2217/fon.13.59.	1	ja
1270	Twaddle, Martha L. (2012): Palliative Care and Hospice: Advancing the Science of Comfort, Affirming the Art of Caring. In: J. Timothy Harrington und Eric D. Newman (Hg.): Great Health Care. Making It Happen. Boston, MA: Springer Science+Business Media, LLC, S. 199–210.	1	nein
1271	Tzuh Tang, Siew; Hung, Yen-Ni; Liu, Tsang-Wu; Lin, Dong-Tsamn; Chen, Yueh-Chih; Wu, Shiao-Chi; Hsia Hsu, Tsui (2011): Pediatric end-of-life care for Taiwanese children who died as a result of cancer from 2001 through 2006. In: Journal of clinical oncology : official journal of the American Society of Clinical Oncology 29 (7), S. 890–894. DOI: 10.1200/JCO.2010.32.5639.	1	ja
1272	Uessem, R.; Lebensqualität bis zuletzt, Häusliche Pflege, Hannover, Jahrgang:21 Heft, 2012, Seite:45 bis 48	2	ja
1273	Ulich, Eberhard (2011): Life Domain Balance. Konzepte zur Verbesserung der Lebensqualität (uniscope : Publikationen der SGO Stiftung).	3	nein
1274	Univ Iceland, Fac Theol: Spiritual well-being and quality of life among Icelanders receiving palliative care: data from Icelandic pilot-testing of a provisional measure of spiritual well-being from the European Organisation DOI: 10.1111/ecc.12394	2	ja
1275	Unroe, Kathleen T.; Ast, Katherine; Chuang, Elizabeth; Schulman-Green, Dena; Gramling, Robert; Aslakson, Rebecca A. et al. (2017): The Implementation of Measuring What Matters in Research and Practice: Series Commentary. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 54 (5), S. 772–775. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2017.07.030.	1	ja
1276	Upton, Dominic; Upton, Penney (2015): Quality of Life and Well-Being. In: Dominic Upton und Penney Upton (Hg.): Psychology of Wounds and Wound Care in Clinical Practice. Cham: Springer International Publishing, S. 85–111.	1	nein
1277	Urowitz, Sara (2015): "The Vital Few": Identifying Standard Quality Indicators for Palliative Care in Ontario. In: J PALLIAT CARE 31 (3), S. 204.	1	nein
1278	Vaarama, Marja; Pieper, Richard; Sixsmith, Andrew (Hg.) (2008): Care-Related Quality of Life in Old Age. Concepts, Models, and Empirical Findings. New York: Springer.	1	nein
1279	Vallurupalli M; Lauderdale K; Balboni MJ; Phelps AC; Block SD; Ng AK et al. (2012): The role of spirituality and religious coping in the quality of life of patients with advanced cancer receiving palliative radiation therapy. In: J SUPPORT ONCOL 10 (2), S. 81–87.	1	ja

1280	van Beek, K. 1.; Woitha, K. 2.; Ahmed, N. 3.; Jaspers, B. 4.; Colombet, I. 5.; Gomez-Batiste, X. 6. et al.: The Development of Quality Indicators in Palliative Care: European Panel on Indicators of Best Practice in the Organisation of Palliative Care in Europe: A 2-round Delphi: Abstract number: 588: Poster number: P159. [Abstract].	1	nein
1281	van Eys, J. (1999): The concept of cure and the quality of life. In: The Pharos of Alpha Omega Alpha-Honor Medical Society. Alpha Omega Alpha 62 (4), S. 24–25.	1	nein
1282	van Knippenberg, F.C.E.; Out, J. J.; Tilanus, H. W.; Mud, H. J.; Hop, W.C.J.; Verhage, F. (1992): Quality of life in patients with resected oesophageal cancer. In: Social Science & Medicine 35 (2), S. 139–145. DOI: 10.1016/0277-9536(92)90161-I.	1	ja
1283	van Oorschot, Birgitt (2013): Versorgungsqualität am Lebensende. Was bedeuten klinische Kriterien für die Versorgung am Lebensende? In: InFo Onkologie 16 (3).	2	nein
1284	van Wijk, A. J. (2011): Quality of life is a dynamic concept. In: Nederlands tijdschrift voor tandheelkunde 118 (3), S. 126–128.	2	nein
1285	Vanbutsele, G.; Pardon, K.; Geboes, K.; Laet, M. de; van Belle, S.; Deliens, L. (2014): Effect of systematic palliative care on quality of life of patients with advanced cancer of the upper gastrointestinal tract: a randomized controlled trial. In: PALLIAT MED 28 (6), 834–835. DOI: 10.1177/0269216314532748.	1	ja
1286	Veenhoven, R. (2014): Individual quality of life. Online verfügbar unter https://core.ac.uk/download/pdf/43317800.pdf .	1	Ja, Url
1287	Velasco-Alvarez, M. L.; Cabrero-Carcia, J.; Cabanero-Martinez, M. J. (2010): A systematic review of quality-of-life measures for palliative care in Spain. In: MEDICINA PALIATIVA 17 (3), S. 172–184.	1	nein
1288	Venkateswaran, Chitra; Thekkumpurath, Parvez; Bennett, Mike; Kumar, Manoj (2008): Screening-based psychosocial care pathways in hospices in Leeds - The second phase. In: PSYCHO ONCOL 17 (S), S209.	2	ja
1289	Ventafriidda, V.; Conno, F. de; Ripamonti, C.; Gamba, A.; Tamburini, M. (1990): Quality-of-life assessment during a palliative care programme. In: Annals of oncology : official journal of the European Society for Medical Oncology 1 (6), S. 415–420.	1	ja
1290	Ventegodt, Soren; Merrick, Joav; Andersen, Niels Jorgen (2003): Quality of life theory I. The IQOL theory: an integrative theory of the global quality of life concept. In: TheScientificWorldJournal 3, S. 1030–1040. DOI: 10.1100/tsw.2003.82.	1	ja
1291	Verdugo MA; Schalock RL (2009): Quality of life: from concept to future applications in the field of intellectual disabilities. In: J POLICY PRACT INTELLECT DISABIL 6 (1), S. 62–64. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105382149&site=ehost-live .	1	ja
1292	Verdugo, M. A.; Navas, P.; Gomez, L. E.; Schalock, R. L. (2012): The concept of quality of life and its role in enhancing human rights in the field of intellectual disability. In: J INTELLECT DISABIL RES 56 (11), S. 1036–1045. DOI: 10.1111/j.1365-2788.2012.01585.x.	1	ja
1293	Verdugo, M. A.; Schalock, R. L.; Keith, K. D.; Stancliffe, R. J. (2005): Quality of life and its measurement: important principles and guidelines. In: J INTELLECT DISABIL RES 49 (Pt 10), S. 707–717. DOI: 10.1111/j.1365-2788.2005.00739.x.	1	ja

1294	Vern-Gross, Tamara Z.; Lam, Catherine G.; Graff, Zachary; Singhal, Sara; Levine, Deena R.; Gibson, Deborah et al. (2015): Patterns of End-of-Life Care in Children With Advanced Solid Tumor Malignancies Enrolled on a Palliative Care Service. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 50 (3), S. 305–312. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2015.03.008.	1	ja
1295	Victor, Anju; George, Carolin Elizabeth; Inbaraj, Leeberk Raja; Norman, Gift (2018): Benefit or Harm? A Study on Impact of Collusion on the Quality of Life among Palliative Care Patients. In: INDIAN J PALLIAT CARE 24 (1), S. 61–66. DOI: 10.4103/IJPC.IJPC_111_17. Online verfügbar unter: http://www.jpalliativecare.com/article.asp?issn=0973-1075;year=2018;volume=24;issue=1;spage=61;epage=66;aulast=Victor	1	Ja, URL
1296	Vido MB; Fernandes RAQ (2007): Quality of life: considerations about concept and instruments of measure. In: ONLINE BRAZ J NURS 6 (2), 18p-18p.	1	nein
1297	Vila Capelas, Manuel Lu??s; Vicuna, Maria Nabal; Rosa, Fernando Coelho (2013): Quality assessment in palliative care - an overview. In: EUR J PALLIAT CARE 20 (4), S. 196–198.	1	ja
1298	Virdun, Claudia; Lockett, Tim; Lorenz, Karl A.; Phillips, Jane (2018): National quality indicators and policies from 15 countries leading in adult end-of-life care: a systematic environmental scan. In: BMJ supportive & palliative care 8 (2), S. 145–154. DOI: 10.1136/bmjspcare-2017-001432.	1	ja
1299	Vivat, B. (2008): Measures of spiritual issues for palliative care patients: a literature review. In: Palliative medicine 22 (7), S. 859–868. DOI: 10.1177/0269216308095990.	1	ja
1300	Volicer, Ladislav; Simard, Joyce (2015): Palliative care and quality of life for people with dementia: medical and psychosocial interventions. In: INT PSYCHOGERIATR 27 (10), S. 1623–1634. DOI: 10.1017/S1041610214002713.	1	ja
1301	Von Mag. Christina Lechner (2018): Lebensqualität im Vordergrund. In: "Clinicum" Nr. 12/2018 vom 15.12.2018 Seite 40,41 Ressort: Infrastruktur & Service (12), 40,41.	3	ja
1302	Vrijmoeth, C.; Christians, M.; Echteld, M.; Groot, M. (2016): Quality of life in people with intellectual disabilities in the palliative care phase: A Dutch prospective follow-up study. In: JOURNAL OF INTELLECTUAL DISABILITY RESEARCH 60 (7-8, SI), S. 758.	3	nein
1303	Wachterman, Melissa W.; Pilver, Corey; Smith, Dawn; Ersek, Mary; Lipsitz, Stuart R.; Keating, Nancy L. (2016): Quality of End-of-Life Care Provided to Patients With Different Serious Illnesses. In: JAMA INTERN MED 176 (8), S. 1095–1102. DOI: 10.1001/jamainternmed.2016.1200.	1	ja
1304	Walbert, Tobias (2018): Maintaining quality of life near the end of life: hospice in neuro-oncology. In: Neuro-oncology 20 (4), S. 439–440. DOI: 10.1093/neuonc/nox236.	1	ja
1305	Waldron, D.; O'Boyle, C. A. (1997): Quality of life issues in palliative medicine.	1	ja
1306	Walker, Andreas; Breitsameter, Christof (2017): The provision of spiritual care in hospices: A study in four hospices in North Rhine-Westphalia. In: J Relig Health 56 (6), S. 2237–2250. DOI: 10.1007/s10943-017-0396-y.	2	ja
1307	Walling, A.; Ahluwalia, S.; Wenger, N.; Booth, M.; Roth, C.; Lorenz, K. et al. (2017): Palliative Care Quality Indicators for Patients with End-Stage Liver Disease Due to Cirrhosis. In: DIGEST DIS SCI 62 (1), S. 84–92. DOI: 10.1007/s10620-016-4339-3.	1	ja

1308	Walling, Anne Margaret: Measuring the quality of care at end of life in the hospital. University of California, Los Angeles.	1	nein
1309	Walshe, C.; Caress, A.; Chew-Graham, C.; Todd, C. (2008): Implementation and impact of the Gold Standards Framework in community palliative care: a qualitative study of three primary care trusts. In: PALLIAT MED 22 (6), S. 736–743. DOI: 10.1177/0269216308094103.	1	ja
1310	Walters, Stephen John (Hg.) (2009): Quality of life outcomes in clinical trials and health-care evaluation. A practical guide to analysis and interpretation. Chichester, U.K.: John Wiley & Sons (Statistics in practice). DOI: 10.1002/9780470840481.ch5	2	nein
1311	Warnach, M.; Wesemann, W.; Lebensqualität statt Lebensverlängerung, KU GESUNDHEITSMANAGEMENT, Kulmbach, Jahrgang:84 Heft:2, 2015, Seite:63 bis 65	2	nein
1312	Warren, Narelle; Manderson, Lenore (Hg.) (2013): Reframing disability and quality of life. A global perspective. Dordrecht, New York: Springer (Social indicators research series, v. 52).	2	nein
1313	Warth, M.; Keßler, J.; Hillecke, T. K.; Bardenheuer, H. J. (2016): Music therapy in palliative care: results of a randomized, controlled trial on psychophysiological indicators of relaxation and well-being. In: Oncology research and treatment 39, 128??129. DOI: 10.1159/000444354.	1	ja
1314	Warth, Marco; Kessler, Jens; Koehler, Friederike; Aguilar-Raab, Corina; Bardenheuer, Hubert J.; Ditzen, Beate (2019): Brief psychosocial interventions improve quality of life of patients receiving palliative care: A systematic review and meta-analysis. In: PALLIAT MED 33 (3), S. 332–345. DOI: 10.1177/0269216318818011.	1	ja
1315	Was bedeutet Lebensqualität?, In: Care konkret, 2017, S. 6	3	ja
1316	Washington, K. T.; Pike, K. C.; Demiris, G.; Oliver, D. P. (2015): Unique characteristics of informal hospice cancer caregiving. In: Supportive care in cancer 23 (7), 2121??2128. DOI: 10.1007/s00520-014-2570-z.	1	ja
1317	Watermeier, B., Sterbende Menschen begleiten - Die spirituelle Dimension in der Sozialen Arbeit am Beispiel der Hospizarbeit, In: Krankendienst 2006, S. 321-329.	2	ja
1318	Watzke, H., Prozesshandbuch für Hospiz- und Palliativeinrichtungen, In: Zeitschrift für Palliativmedizin 2013, S. 6. DOI: 10.1055/s-0032-1319099	1	ja
1319	Webb, Jason (2015): Integrating Psychosocial Quality Indicators into Hospice and Palliative Care Programs (SA546). In: J PAIN SYMPTOM MANAGE (2). DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2014.11.290.	1	ja
1320	Webb, Jason A.; Kamal, Arif H. (2014): Integrating the biopsychosocial model into quality measures in palliative care: a case for improving the hospice item set. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 48 (1), e1-2. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2014.05.002.	1	ja
1321	Weber, Bettina (2010): Assessment: WHOQOL - Individuelle Lebensqualität??t ist messbar. In: ergopraxis 3 (9), S. 28–29. DOI: 10.1055/s-0030-1265878.	1	ja

1322	WEBER, K.-H.; SCHNEEWEISS, S.(2018): Schmerzmanagement für mehr Lebensqualität. In: Pflegezeitschrift 2018, S. 32-34.	2	ja
1323	Weerakkody, Isuri; Hales, Sarah; Fernandes, Samantha; Emmerson, Debbie; O'Neill, William; Zimmermann, Camilla; Rodin, Gary (2018): The quality of dying and death in a residential hospice. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 56 (4), S. 567–574. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2018.07.004.	2	ja
1324	Wehkamp, K.-H.; Schneider, N.; Cuno, J.; Klindtworth, K., Qualitätsmanagement auf einer Palliativstation welchen Beitrag können qualitative Interviews mit Patienten und ihren Angehörigen leisten?, In: Zeitschrift für Palliativmedizin 2010, S. 180 -187, DOI: 10.1055/s-0030-1248503	1	ja
1325	Weidekamp-Maicher, Manuela (2015): Alter(n) und Lebensqualität. In: Anne Rießen, Christian Bleck und Reinhold Knopp (Hg.): Sozialer Raum und Alter(n). Zugänge, Verläufe und Übergänge sozialräumlicher Handlungsforschung. Aufl. 2015. Wiesbaden: Springer Fachmedien Wiesbaden, S. 53–77.	2	ja
1326	Weidekamp-Maicher, Manuela (2018): Messung von Lebensqualität im Kontext stationärer Pflege. In: Klaus Jacobs, Adelheid Kuhlmeier, Stefan Greß, Jürgen Klauber und Antje Schwinger (Hg.): Qualität in der Pflege, Bd. 11. 1. Auflage 2018. Berlin: Springer (Pflege-Report, 2018), S. 71–83.	2	Ja, s. Qualität in der Pflege
1327	Weisenfluh, Sherri (2011): Social work and palliative care in hospice. In: Terry Altilio und Shirley Otis-Green (Hg.): Oxford textbook of palliative social work. New York, NY: Oxford University Press, S. 71–78.	1	nein
1328	Weisenfluh, Sherri M.; Csikai, Ellen L. (2013): Professional and educational needs of hospice and palliative care social workers. In: J SOC WORK END LIFE PALLIAT CARE 9 (1), S. 58–73. DOI: 10.1080/15524256.2012.758604.	1	ja
1329	Weng, C. S. Wayne (2010): Assessment of Health-Related Quality of Life. In: Samuel Kotz, Campbell B. Read, N. Balakrishnan, Brani Vidakovic und Norman L. Johnson (Hg.): Encyclopedia of statistical sciences, Bd. 30. 2nd ed. [Hoboken, N.J.]: Wiley, S. 1–12. DOI: 10.1002/9780471462422.eoct123	1	nein
1330	Wenger NS; Rosenfeld K (2001): Quality indicators for end-of-life care in vulnerable elders. In: ANN INTERN MED 135 (8), S. 677–685. DOI: 10.1111/j.1532-5415.2007.01338.x	1	nein
1331	Werner, S., Humanes Sterben bedeutet Begleitung, Dokument 117975, erschienen: 01.06.2010	3	nein
1332	Werth, James L., JR; Blevins, Dean (Hg.) (2006): Psychosocial issues near the end of life: A resource for professional care providers. Washington, DC: American Psychological Association.	1	nein
1333	Whitehouse, Peter J.; Patterson, Marian B.; Sami, Susie A.; Smyth, Kathleen (2004): P1-435 ADCS prevention instrument project: quality of life assessment (QOL). In: Neurobiology of Aging 25, S223. DOI: 10.1016/S0197-4580(04)80747-4.	1	ja
1334	WHOQOL Group (1993): Study protocol for the World Health Organization project to develop a Quality of Life assessment instrument (WHOQOL). In: Quality of Life Research 2 (2), S. 153–159. DOI: 10.1007/BF00435734.	1	ja
1335	WHOQOL-OLD Group; Winkler, Ines; Buyantugs, Lamjav; Petscheleit, Andreas; Kilian, Reinhold; Angermeyer, Matthias C. (2003): Die interkulturelle Erfassung der Lebensqualität im Alter. Das WHOQOL-OLD-Projekt. In: Zeitschrift für Gerontopsychologie und -psychiatrie 16 (4), S. 177–192. DOI: 10.1024/1011-6877.16.4.177.	1	ja

1336	Widger K; Tourangeau A (2009): Parents' perspectives on quality pediatric end-of-life care...Canadian Hospice Palliative Care Conference, Voyages in Care and Understanding, October 18-21, 2009, Winnipeg, Manitoba, Canada. In: J PALLIAT CARE 25 (3), S. 240.	1	nein
1337	Widger, Kimberley; Brennenstuhl, Sarah; Duc, Jacqueline; Tourangeau, Ann; Rapoport, Adam (2019): Factor structure of the Quality of Children's Palliative Care Instrument (QCPCI) when completed by parents of children with cancer. In: BMC Palliative Care 18 (1), S. 23. DOI: 10.1186/s12904-019-0406-9.	1	ja
1338	Widger, Kimberley; Davies, Dawn; Rapoport, Adam; Vadeboncoeur, Christina; Liben, Stephen; Sarpal, Amrita et al. (2016): Pediatric palliative care in Canada in 2012: a cross-sectional descriptive study. In: CMAJ open 4 (4), E562-E568. DOI: 10.9778/cmajo.20160054.	1	ja
1339	Wie misst man Lebensqualität?, In: Care konkret 2008, S. 1-2	3	ja
1340	Wiegand DL (2006): Guidelines for Quality Palliative Care set out eight domains. In: AACN NEWS 23 (5), S. 5.	1	ja
1341	Wild, D.; Sargeant, A.; Travers, M.; Davis, C. (1997): Quality of life in cancer patients receiving palliative care: An exploratory study. In: QUAL LIFE RES 6 (5), S. 40.	1	nein
1342	Wilder, Heidi M.; Oliver, Debra Parker; Demiris, George; Washington, Karla (2008): Informal hospice caregiving: The toll on quality of life. In: J SOC WORK END LIFE PALLIAT CARE 4 (4), S. 312-332. DOI: 10.1080/15524250903081566.	1	ja
1343	Wilkening, K.; Martin, M. (2003): Lebensqualität am Lebensende: Erfahrungen, Modelle und Perspektiven. In: Zeitschrift für Gerontologie und Geriatrie 36 (5), S. 333-338. DOI: 10.1007/s00391-003-0178-x.	1	ja
1344	Wilkinson, Anne M.; Forlini, Janet Heald (1999): MEDICARING: Quality End-of-Life Care. Online verfügbar unter https://core.ac.uk/download/pdf/56355281.pdf .	1	ja
1345	Wilkinson, Anne; Slatyer, Susan; McCullough, Kylie; Williams, Anne (2014): Exploring the quality of life at the end of life (QUAL-E) instrument with Australian palliative care hospital patients: hurdles and directions. In: J PALLIAT CARE 30 (1), S. 16-23.	1	ja
1346	Williams, Constance; Cairnie, Janice; Fines, Valerie; Patey, Colleen; Schwarzer, Karla; Aylward, Jennifer et al. (2009): Construction of a parent-derived questionnaire to measure end-of-life care after withdrawal of life-sustaining treatment in the neonatal intensive care unit. In: PEDIATRICS 123 (1), e87-95. DOI: 10.1542/peds.2007-2950.	1	ja
1347	Williams, Ken; McBride, Tilithia (2012): Use of palliative care measures to support improved patient outcomes and quality of life. In: J CLIN ONCOL 30 (34, S). DOI: 10.1200/jco.2012.30.34_suppl.281.	1	nein
1348	Wilson D (2007): Family perspectives on barriers to quality end-of-life care. In: COMMUN NURS RES 40, S. 470.	1	nein
1349	Witt, P.; Hallier-Bahnsen, S., Projekt Palliative Care, In: Häusliche Pflege 2019, S. 26-29. CareLit	2	ja

1350	Wittrahm, Andreas (2014): Pflegende brauchen Freiräume für die Beziehungsgestaltung : Palliative Care in der stationären Altenhilfe braucht Transparenz und Qualitätssicherung - aber nicht nach Art der Pflege- und Transparenzvereinbarung. In: Praxis PalliativeCare (25), S. 45–47.	2	nein
1351	Wolfgang, Zapf (1972): Zur Messung der Lebensqualität / Measuring the Quality of Life. In: Zeitschrift für Soziologie (4), S. 353–376. Online verfügbar unter https://www.wiso-net.de/document/ZFS__1CB85F31688102C862BC1A35E505D26B .	1	ja
1352	Wolinsky, Fredric d.; Andresen, Elena M. (2018): Quality of Life Assessment. In: Matthew Rizzo und Steven W. Anderson (Hg.): The Wiley handbook on the aging mind and brain, Bd. 18. First edition. Hoboken, NJ: Wiley, S. 223–251.	1	nein
1353	Wong, Alex W. K.; Jin-Shei Lai; Correia, Helena; Cella, David (2015): Validity of the Neurology Quality of Life Measurement System (Neuro-QoL) Spanish Social Health Items...AOTA/NBCOT National Student Conclave, Dearborn Michigan, November 18-19 2016. In: AM J OCCUP THER 69, S. 1511–1514. DOI: 10.5014/ajot.2015.69S1-RP302D.	1	nein
1354	Woods EN (1998): Quality of life: physical therapy in hospice. In: PT MAG PHYS THER 6 (1), S. 38–45.	1	nein
1355	Wool, Charlotte (2015): Instrument Development Parental Satisfaction and Quality Indicators of Perinatal Palliative Care. In: J HOSP PALLIAT NURS 17 (4), S. 301–308. DOI: 10.1097/NJH.0000000000000163.	2	ja
1356	Wool, Charlotte; Black, Beth Perry; Woods, Anne B. (2016): Quality indicators and parental satisfaction with perinatal palliative care in the intrapartum setting after diagnosis of a life-limiting fetal condition. In: ANS. Advances in nursing science 39 (4), S. 346–357. DOI: 10.1097/ANS.0000000000000147.	2	ja
1357	Worofka, I., Demenz und Sterben im Pflegeheim. Ergebnisse einer Forschungsstudie., Dokument 152995, erschienen: 01.07.2011	1	nein
1358	Woung-ru Tang; Lauren S. Aaronson; GEN (2004): Quality of Life in Hospice Patients With Terminal Illness.	3	ja
1359	Wozniak AJ (2005): Quality-of-life measures as primary end points in clinical trials. In: AM J ONCOL REV 4 (9), S. 599–601.	1	nein
1360	Wrede-Seaman L (2000): The expertise of hospice professionals leads to quality end-of-life care...'Practice patterns of hospice medical directors in a Midwestern state' [September/October 1999]. In: AM J HOSP PALLIAT CARE 17 (3), S. 161–162.	1	ja
1361	Wu, Ning; Miller, Susan C.; Lapane, Kate; Roy, Jason; Mor, Vincent (2005): The quality of the quality indicator of pain derived from the minimum data set. In: Health services research 40 (4), S. 1197–1216. DOI: 10.1111/j.1475-6773.2005.00400.x.	2	ja
1362	Yakovets, G. V.; Novoseltsev, S. V. (2011): Dynamics of indicators of quality of life in patients with chronic pain syndrome in the lumbus and lower extremities after osteopathic treatment. In: AAO J 21 (3), S. 31–37.	1	nein
1363	Yeadon, B. E. (1987): Assessing the quality of care in a hospice program. In: QRB. Quality review bulletin 13 (10), S. 336–339. DOI: 10.1016/S0097-5990(16)30159-2	1	ja

1364	Yeadon, Brenda E. (1987): Assessing the Quality of Care in a Hospice Program. In: QRB - Quality Review Bulletin 13 (10), S. 336–339. DOI: 10.1016/S0097-5990(16)30159-2.	1	ja
1365	Yeung E.W.F; French P; Leung A.O.S (1999): The impact of hospice inpatient care on the quality of life of patients terminally ill with cancer. In: CANCER NURS 22 (5), S. 350–357. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=107227094&site=ehost-live .	1	ja
1366	York, Grady S.; Churchman, Richard; Woodard, Beth; Wainright, Charles; Rau-Foster, Mary (2012): Free-Text Comments: Understanding the Value in Family Member Descriptions of Hospice Caregiver Relationships. In: AM J HOSP PALLIAT MED 29 (2), S. 98–105. DOI: 10.1177/1049909111409564.	1	ja
1367	Yorkshire Regional Health Authority, Harrogate (1991): Quality assurance in palliative care.	1	nein
1368	Yun, Young Ho; Kang, Eun Kyo; Lee, Jihye; Choo, Jiyeon; Ryu, Hyewon; Yun, Hye-min et al. (2018): Development and validation of the quality care questionnaire -palliative care (QCQ-PC): patient-reported assessment of quality of palliative care. In: BMC PALLIAT CARE 17 (1), S. 40. DOI: 10.1186/s12904-018-0296-2.	2	ja
1369	Zaal-Schuller, I. H.; Willems, D. L.; Ewals, F.V.P.M.; van Goudoever, J. B.; Vos, M. A. de (2018): Considering quality of life in end-of-life decisions for severely disabled children. In: RES DEV DISABIL 73, S. 67–75. DOI: 10.1016/j.ridd.2017.12.015.	1	ja
1370	Zachariae, Bobby; Bech, Per (2008): Quality of life concept. In: Ugeskrift for laeger 170 (10), S. 821–825.	2	nein
1371	Zank, S.; Hausmann, A. O.; Neise, M. (2015): Ein Vergleich von selbst- und fremdbeurteilter Lebensqualität demenziell erkrankter Menschen in ambulant betreuten Wohngemeinschaften, Pflegewissenschaft, Mönchaltorf, Jahrgang:17 Heft:3 Erschienen:01.03.2015Seite:150 bis 156 Carelit	1	ja
1372	Zapf, Wolfgang (1972): Zur Messung der Lebensqualität / Measuring the Quality of Life. In: Zeitschrift für Soziologie 1 (4), S. 240. DOI: 10.1515/zfsoz-1972-0405.	1	ja
1373	Zaporowska-Stachowiak, Iwona; Stachowiak, Katarzyna; Stachnik, Katarzyna (2019): Two is a perfect number: Patient-doctor relationship and patient attachment style in palliative care. In: Journal of health psychology 24 (5), S. 549–560. DOI: 10.1177/1359105317721307.	2	ja
1374	Zhan, Lin (1992): Quality of life: conceptual and measurement issues. In: J ADV NURS 17 (7), S. 795–800. DOI: 10.1111/j.1365-2648.1992.tb02000.x.	1	ja
1375	Zheng, Nan Tracy; Li, Qinghua; Hanson, Laura C.; Wessell, Kathryn L.; Chong, Natalie; Sherif, Noha et al. (2018): Nationwide Quality of Hospice Care: Findings From the Centers for Medicare & Medicaid Services Hospice Quality Reporting Program. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 55 (2), 427-432.e1. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2017.09.016.	1	ja
1376	Zheng, Nan Tracy; Rokoske, Franziska S.; Kirk, M. Alexis; Lyda-McDonald, Brieanne; Bernard, Shulamit L. (2014): Hospices' Use of Electronic Medical Records for Quality Assessment and Performance Improvement Programs. In: J PAIN SYMPTOM MANAGE 48 (4), S. 582–589. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2013.11.010.	1	ja

1377	Ziegler, Lucy E.; Craigs, Cheryl L.; West, Robert M.; Carder, Paul; Hurlow, Adam; Millares-Martin, Pablo et al. (2018): Is palliative care support associated with better quality end-of-life care indicators for patients with advanced cancer? A retrospective cohort study. In: BMJ open 8 (1). DOI: 10.1136/bmjopen-2017-018284.	1	ja
1378	Zuna, Nina I.; Turnbull, Ann; Summers, Jean Ann (2009): Family Quality of Life: Moving From Measurement to Application. In: Journal of Policy and Practice in Intellectual Disabilities 6 (1), S. 25–31. DOI: 10.1111/j.1741-1130.2008.00199.x.	1	ja
1379	Zwingmann, Christian (2004): Spiritualität/Religiosität und das Konzept der gesundheitsbezogenen Lebensqualität. Definitionsansätze, empirische Evidenz, Operationalisierungen. In: 8309-1428 Moosbrugger, Helfried (Ed.), Religiosität: Messverfahren und Studien zu Gesundheit und Lebensbewältigung. Neue Beiträge zur Religionspsychologie (S. 215-237). Münster: Waxmann. Online verfügbar unter https://pubpsych.zpid.de/pubpsych/Search.action?q=db%3Dpsyindex+dfk%3A0176766&stats=PAM&isFullView=true .	1	nein
1380	Zwingmann, Christian (2005): Erfassung von Spiritualität/Religiosität im Kontext der gesundheitsbezogenen Lebensqualität. In: Psychotherapie, Psychosomatik, Medizinische Psychologie 55 (5), S. 241–246. DOI: 10.1055/s-2004-828503.	1	ja
1381	Zwingmann, Christian, Spiritualität/Religiosität als Komponente der gesundheitsbezogenen Lebensqualität?, In: palliative-ch 2005, S. 38-41.	2	ja
1382	Zwingmann, Christian; Klein, Constantin (2012): Originalia. Deutschsprachige Fragebögen zur Messung von Religiosität/Spiritualität. In: Spiritual Care 1 (3), S. 7–21. DOI: 10.1515/spircare-2012-0038.	2	ja
1383	Zwingmann, Christian (2005): Unterstützt Religiosität/Spiritualität die Krankheitsbewältigung?, In: palliative-ch, S.38-42	2	ja
1384	Knipping, Cornelia, Lehrbuch der Palliative Care, 2. Auflage 2007.	1	ja

11. Ergänzung zur Geamtlistung | Fachdatenbanken

Lfd. Nr.	Quelle / DOI Wiss. Geeignetheit: <input type="checkbox"/> uneingeschränkt geeignet (Note 1) <input type="checkbox"/> eingeschränkt geeignet (Note 2) <input type="checkbox"/> ungeeignet (Note 3)	Note:	Volltext?
		1 2 3	
1	Akdeniz Kudubeş, Asli; Bektaş, Murat (2017): Effect of Fatigue on Quality of Life in Pediatric Oncology Patients. In: <i>jpr</i> 4 (3), S. 96–102. DOI: 10.4274/jpr.63634.	1	ja
2	BROUWER, MARIJE; MAECKELBERGHE, E. L.S.; WEERD, WILLEMIEN de; VERHAGEN, EDUARD (2018): Quality of Living and Dying: Pediatric Palliative Care and End-of-Life Decisions in the Netherlands. In: <i>CAMBRIDGE Q HEALTHC ETHICS</i> 27 (3), S. 376–384. DOI: 10.1017/S0963180117000767.	1	ja
3	Dallas, Ronald H.; Wilkins, Megan L.; Wang, Jichuan; Garcia, Ana; Lyon, Maureen E. (2012): Longitudinal Pediatric Palliative Care: Quality of Life & Spiritual Struggle (FACE): design and methods. In: <i>Contemporary clinical trials</i> 33 (5), S. 1033–1043. DOI: 10.1016/j.cct.2012.05.009.	1	ja
4	Hays RM; Valentine J; Haynes G; Geyer JR; Villareale N; Mckinstry B et al. (2006): The Seattle Pediatric Palliative Care Project: effects on family satisfaction and health-related quality of life. In: <i>J PALLIAT MED</i> 9 (3), S. 716–728. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=106278012&site=ehost-live .	1	ja
5	Himmelstein, Bruce P. (2005): Palliative care in pediatrics. In: <i>Anesthesiology clinics of North America</i> 23 (4), 837-56, xi. DOI: 10.1016/j.atc.2005.07.005.	1	ja
6	Husebø, Stein; Clemens, K. E. (Hg.) (2009): Palliativmedizin. Grundlagen und Praxis. 5., aktual. Aufl. Heidelberg: Springer Medizin Verlag.	1	ja
7	Jones, R.; Behrens, R.; Dilch, A.; Brunner-Krainz, M.; Heu, V.; Höller, A. et al. (2015): Konsensus zur Ernährung in der pädiatrischen Palliativmedizin. In: <i>Monatsschr Kinderheilkd</i> 163 (9), S. 928–933. DOI: 10.1007/s00112-015-3353-4.	1	ja
8	Jones, R.; Behrens, R.; Brunner-Krainz, M.; Heu, V.; Höller, A.; Huber-Zeyringer, A. et al. (2015): Leitlinien zur Ernährung in der pädiatrischen Palliativmedizin. In: <i>Paediatr. Paedolog. Austria</i> 50 (S1), S. 4–24. DOI: 10.1007/s00608-015-0232-0.	1	ja
9	Knapp, Caprice; Madden, Vanessa; Revicki, Dennis; Feeny, David; Wang, Hua; Curtis, Charlotte; Sloyer, Phyllis (2012): Health Status and Health-Related Quality of Life in a Pediatric Palliative Care Program. In: <i>J PALLIAT MED</i> 15 (7), S. 790–797. DOI: 10.1089/jpm.2011.0504.	1	ja
10	Kremeike, K. (2013): Evaluation der spezialisierten ambulanten pädiatrischen Palliativversorgung in Niedersachsen - Eine qualitative Studie zur Elternsicht: German Medical Science GMS Publishing House Düsseldorf. Online verfügbar unter http://worldcatlibraries.org/wcpa/oclc/863617907 .	1	ja

11	Kronberger-Vollnhofer, Martina; Nemeth, Claudia (2016): Hospiz- und Palliative-Care bei Kindern, Jugendlichen und jungen Erwachsenen. In: <i>Paediatr. Paedolog. Austria</i> 51 (6), S. 249–252. DOI: 10.1007/s00608-016-0424-2.	1	ja
12	Macauley, Robert C. (2019): The Limits of "Life-Limiting". In: <i>Journal of pain and symptom management</i> 57 (6), S. 1176–1181. DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2019.03.010.	1	ja
113	Marcus, Katherine L.; Santos, Gisella; Ciapponi, Agustín; Comandé, Daniel; Bilodeau, Madeline; Wolfe, Joanne; Dussel, Veronica (2019): Impact of Specialized Pediatric Palliative Care: A Systematic Review. In: <i>Journal of pain and symptom management</i> . DOI: 10.1016/j.jpainsymman.2019.08.005.	1	nein
14	Nemeth, Claudia; Pelttari, Leena (2016): Pädiatrische Hospiz- und Palliativversorgung in Österreich, Deutschland und Schweiz. In: <i>Paediatr. Paedolog. Austria</i> 51 (6), S. 244–248. DOI: 10.1007/s00608-016-0425-1.	1	ja
15	Nolte-Buchholtz, S.; Janisch, M. (2015): Pädiatrische Palliativversorgung. In: <i>Monatsschr Kinderheilkd</i> 163 (10), S. 1037–1049. DOI: 10.1007/s00112-015-3412-x.	1	ja
16	Pasquarella, Christine Seif; Kaplan, Barbara; Mahajan, Lori; Lamparyk, Katherine; Kay, Marsha (2019): A Single-center Review of Pediatric Colonoscopy Quality Indicators. In: <i>Journal of pediatric gastroenterology and nutrition</i> 68 (5), S. 648–654. DOI: 10.1097/MPG.0000000000002239.	1	nein
17	Pelant, Diane; McCaffrey, Terri; Beckel, Jean (2012): Development and implementation of a pediatric palliative care program. In: <i>Journal of pediatric nursing</i> 27 (4), S. 394–401. DOI: 10.1016/j.pedn.2011.06.005.	1	ja
18	Polites, Stephanie F.; Habermann, Elizabeth B.; Zarroug, Abdalla E.; Wagie, Amy E.; Cima, Robert R.; Wiskerchen, Rebecca et al. (2015): A comparison of two quality measurement tools in pediatric surgery--the American College of Surgeons National Surgical Quality Improvement Program-Pediatric versus the Agency for Healthcare Research and Quality Pediatric Quality Indicators. In: <i>Journal of pediatric surgery</i> 50 (4), S. 586–590. DOI: 10.1016/j.jpedsurg.2014.10.049.	1	ja
19	Putnam, Andrew (2006): The Care of the Terminal Patient. In: Alfred E. Chang (Hg.): <i>Oncology. An evidence-based approach</i> , Bd. 9. New York: Springer, S. 1610–1620.	1	nein
20	Ranallo, Lauren (2017): Improving the Quality of End-of-Life Care in Pediatric Oncology Patients Through the Early Implementation of Palliative Care. In: <i>Journal of pediatric oncology nursing : official journal of the Association of Pediatric Oncology Nurses</i> 34 (6), S. 374–380. DOI: 10.1177/1043454217713451.	1	ja
21	Shelton, Julia; Jackson, Gretchen Purcell (2011): Palliative care and pediatric surgery. In: <i>The Surgical clinics of North America</i> 91 (2), 419-28, ix. DOI: 10.1016/j.suc.2011.01.004.	1	ja
22	Stayer, Debbie (2012): Pediatric palliative care: a conceptual analysis for pediatric nursing practice. In: <i>Journal of pediatric nursing</i> 27 (4), S. 350–356. DOI: 10.1016/j.pedn.2011.04.031.	1	ja
23	Weidner, Norbert J. (2007): Pediatric palliative care. In: <i>Curr Oncol Rep</i> 9 (6), S. 437–439. DOI: 10.1007/s11912-007-0061-9.	1	ja

24	Widger, K. (2012): Development and Testing of an Instrument to Measure the Quality of Children's End-of-life Care from the Parents' Perspective. doctoral work. Online verfügbar unter http://hdl.handle.net/1807/32851 .	1	Ja, URL
25	Widger K; Tourangeau A (2010): Developing a measure of quality pediatric end-of-life care: engaging parents in the process...18th International Congress on Palliative Care, October 5-8, 2010 - Palais Des Congres, Montreal, Canada. In: <i>J PALLIAT CARE</i> 26 (3), S. 211. Online verfügbar unter http://search.ebscohost.com/login.aspx?direct=true&db=c8h&AN=105007839&site=ehost-live .	1	nein
26	Widger, Kimberley; Steele, Rose; Oberle, Kathleen; Davies, Betty (2009): Exploring the Supportive Care Model as a Framework for Pediatric Palliative Care. In: <i>Journal of Hospice & Palliative Nursing</i> 11 (4), S. 209–216. DOI: 10.1097/NJH.0b013e3181aada87.	1	ja
27	Widger, Kimberley; Tourangeau, Ann E.; Steele, Rose; Streiner, David L. (2015): Initial development and psychometric testing of an instrument to measure the quality of children's end-of-life care. In: <i>BMC PALLIAT CARE</i> 14 (1), S. 1. DOI: 10.1186/1472-684X-14-1.	1	ja
28	Wolfe, Joanne (2011): Recognizing a global need for high quality pediatric palliative care. In: <i>Pediatric blood & cancer</i> 57 (2), S. 187–188. DOI: 10.1002/pbc.23151.	1	ja
29	Wolff, Johannes; Robert, Rhonda; Sommerer, Andre; Volz-Fleckenstein, Marlene (2010): Impact of a pediatric palliative care program. In: <i>Pediatric blood & cancer</i> 54 (2), S. 279–283. DOI: 10.1002/pbc.22272.	1	ja
30	Zernikow, Boris; Gertz, Barbara; Hasan, Carola (2017): Pädiatrische Palliativversorgung – herausfordernd anders : Aufgaben, Ziele und Besonderheiten. In: <i>Bundesgesundheitsblatt, Gesundheitsforschung, Gesundheitsschutz</i> 60 (1), S. 76–81. DOI: 10.1007/s00103-016-2479-4.	1	ja
31	Zernikow, Boris; Henkel, Wilma (2009): Palliativversorgung von Kindern und Jugendlichen. In: Stein Husebø und K. E. Clemens (Hg.): <i>Palliativmedizin. Grundlagen und Praxis</i> , Bd. 71. 5., aktual. Aufl. Heidelberg: Springer Medizin Verlag, S. 427–506.	1	Nein

II. Durchführung der Literaturrecherche im Internet [Ergänzende Recherche]

1. Zu den einzelnen Fragestellungen inkl. Recherchekomponenten und –strategien vgl. B Ziffern 1 bis 9.

2. Identifizierung und Listung relevanter Publikationen

Frage(n)	Vorgehen	Datenbank	Ergebnisse nach Screening [begrenzt auf die ersten fünf Trefferseiten mit jeweils 20 Ergebnissen pro Seite]
1 bis 3	Freies Internet	Google/ Google Scholar [ohne Google Books]	65
4 und 5		Google/ Google Scholar [ohne Google Books]	20
6 und 7		Google/ Google Scholar [ohne Google Books]	20
8 und 9		Google/ Google Scholar [ohne Google Books]	99
2.	Ableich mit den Ergebnissen der Fachdatenbank-Recherche und Ausschluss von Dublikaten	204 Publikationen bearbeitet 129 Publikation anhand von Duplikaten ausgeschlossen	75 Ergebnisse

Die Recherche im Portal ehospice.com ergab keine Treffer.

3. Listung der Ergebnisse

Lfd. Nr.	Quelle / DOI [Stand Juni 2019]	Wiss. Tauglichkeit: <input type="checkbox"/> uneingeschränkt geeignet (Note 1) <input type="checkbox"/> eingeschränkt geeignet (Note 2) <input type="checkbox"/> ungeeignet (Note 3)
1	Bundesministerium für Gesundheit Österreich, Hospiz- und Palliativversorgung für Kinder, Jugendliche und junge Erwachsene – Experten-Konzept 2013, online verfügbar unter: https://www.sozialministerium.at/cms/site/attachments/3/6/7/CH3967/CMS1103710970340/hospiz-und_palliativversorgung_fuer_kinder_jugendliche_und_junge_erwachsene_expertenkonzept_(2013).pdf	1
2	Bundesministerium für Gesundheit Österreich, Prozesshandbuch Hospiz- und Palliativeinrichtungen 2012, online verfügbar unter: https://www.sozialministerium.at/cms/site/attachments/3/6/7/CH3967/CMS1103710970340/prozesshandbuch_hospiz-und_palliativeinrichtungen_02-11-2012.pdf	1
3	Bundesgesundheitsagentur Österreich, Hospizkultur und Palliative Care für Erwachsene in der Grundversorgung - Praxisleitfaden zur systematischen Umsetzung von Hospiz- und Palliative Care in der Grundversorgung 2018, online verfügbar unter: https://www.sozialministerium.at/cms/site/attachments/3/6/7/CH3967/CMS1103710970340/hospizkultur_und_palliative_care_fuer_erwachsene_in_der_grundversorgung_-_praxisleitfaden_zur_systematischen_umsetzung_von_hospiz-und_palliative_care_in_der_grundversorgung_2018.pdf	1

	40/hospizkultur_und_palliative_care_fuer_erwachsene_in_der_grundversorgung_praxisleitfaden_0-fehler.pdf	
4	Arbeitskreis psychosozialer Fachkräfte in Hospiz- und Palliativrichtungen in NRW, Nordrhein-westfälisches Qualitätskonzept: Maßstäbe für die Soziale Arbeit im Hospiz- und Palliativbereich, 2. Auflage, online verfügbar unter: http://www.hospiz-nrw.de/files/soziale%20arbeit%20202020Auflage.pdf	2
5	Augsburger Hospiz- und Palliativversorgung e. V., Gemeinsames Rahmenkonzept für Hospizarbeit und Palliativversorgung in der Region Augsburg Grundlagen Handlungsfelder Entwicklungen, online verfügbar unter: https://www.ahpv.de/fileadmin/user_upload/files/rahmenkonzept-buch.pdf	2
6	Deutscher Bundestag, Drucks. 18/6224, Antwort der Bundesregierung zur Situation stationären Palliativ- und Hospizversorgung, online verfügbar unter: http://dip21.bundestag.de/dip21/btd/18/062/1806224.pdf	1
7	Hospiz- und Palliativverband Niedersachsen e.V., Gütesiegel Stationäres Hospiz – Prüfhandbuch 2018, online verfügbar unter: https://www.hospiz-nds.de/wp-content/uploads/2018/07/Pr%C3%BCfhandbuch-Station%C3%A4res-Hospiz-2.0.pdf	2
8	Medicus, Elisabeth, Lebensqualität in der Palliative Care, online verfügbar unter: https://www.hospiz-tirol.at/wp-content/uploads/2014/03/Beitrag_Medicus_Lebensqualit%C3%A4t_31032010.pdf	2
9	Franziska Elisabeth Sander, Entwicklung einer bedarfsgerechten Messmethode zur Analyse der Versorgungsqualität in der ambulanten Palliativversorgung 2017, online verfügbar unter: https://freidok.uni-freiburg.de/data/12294	1
10	Radbruch, L.; Payne, S., Standards und Richtlinien für Hospiz- und Palliativversorgung in Europa: Teil 1: Weißbuch zu Empfehlungen der Europäischen Gesellschaft für Palliative Care (EAPC), In: Zeitschrift für Palliativmedizin 2011, S. 216-227, online verfügbar unter: https://www.dgpalliativmedizin.de/images/Radbruch_2010_Standards_Norms_DeutschTeil_1_ZPallMed.pdf	1
11	Gaulhofer, Christina, Qualitätsmanagement in der Palliativ- und Hospizversorgung in Österreich 2010, online verfügbar unter: https://online.medunigraz.at/mug_online/wbAbs.getDocument?pThesisNr=22182&pAutorNr=&pOrgNr=1	1
12	Arzinger, Susanne, Qualitätsmanagement in der stationären Hospizarbeit, 2010. Print.	2
13	Schaefer, Friederike Anna, Patientenperspektive in der Entwicklung von Qualitätsindikatoren, 2012, online verfügbar unter: https://www.zhb.uni-luebeck.de/epubs/ediss1128.pdf	1
14	UBC-Zentrum für Alterns-und Pflegeforschung und UBC-Zentrum für Sozialpolitik, Abschlussbericht zum Forschungsprojekt- Modellhafte Pilotierung von Indikatoren in der stationären Pflege (MoPIP) 2017, online verfügbar unter: https://www.gkv-spitzenverband.de/media/dokumente/pflegeversicherung/qualitaet_in_der_pflege/indikatoren/20170320_Erganzt_Abschlussbericht_MoPIP_Universitaet_Bremen.pdf Weitere Infos unter: https://www.gkv-spitzenverband.de/pflegeversicherung/qualitaet_in_der_pflege/indikatoren_fuer_ergebnisqualitaet/indikatoren_fuer_ergebnisqualitaet_1.jsp	1
15	Berger, Judith, Qualitätsmessung in der Versorgung von Palliativpatienten mit Qualitätsindikatoren des Nationalen Hospiz- und Palliativregisters (NHPR), 2017, online verfügbar unter: https://refubium.fu-berlin.de/handle/fub188/1710?show=full	1

16	McCaffrey, N.; Bradley, S. et al., What Aspects of Quality of Life Are Important From Palliative Care Patients' Perspectives? A Systematic Review of Qualitative Research, In: Journal of Pain and Symptom Management 2016, S. 318-328, online verfügbar unter: https://www.jpmsjournal.com/article/S0885-3924(16)30078-1/pdf	1
17	Irish Hospice Foundation, Quality standards for end-of-life care in Hospitals; making end-of-life care central to hospital care, online verfügbar unter: http://hospicefoundation.ie/wp-content/uploads/2013/04/Quality_Standards_for_End_of_Life_Care_in_Hospitals.pdf	1
18	Taylor, Ros, Defining Quality in Hospice Care, 2014, online verfügbar unter: https://www.hospiceuk.org/docs/default-source/default-document-library/defining-quality-in-hospice-care.pdf?sfvrsn=4	2
19	Radbruch, L.; Payne, S., Standards und Richtlinien für Hospiz- und Palliativversorgung in Europa: Teil 2: Weißbuch zu Empfehlungen der Europäischen Gesellschaft für Palliative Care (EAPC), In: Zeitschrift für Palliativmedizin 2011, S. 260-270, online verfügbar unter: https://www.dgpalliativmedizin.de/images/Radbruch_2011_white_paper_standards_and_norms_deutsch_Teil2.pdf	1
20	Alexandra, Jax, Lebensqualität und Lebenssinn in der Palliativphase, 2011, online verfügbar unter: https://online.medunigraz.at/mug_online/webnav.ini	1
21	Plácido Bernardo, Carina, Lebensqualität am Lebensende – Gegenwartserleben und Lebensrückblick von Palliativpatienten, 2012, online verfügbar unter: https://d-nb.info/1028043651/34	1
22	Leitlinienprogramm Onkologie, S3-Leitlinie Palliativmedizin für Patienten mit einer nicht heilbaren Krebserkrankung, 2015, online verfügbar unter: https://www.dgpalliativmedizin.de/images/stories/LL_Palliativmedizin_Langversion_1.0.pdf	2
23	Lindena, Gabriele; Nauck, Friedemann, et.al., Qualitätssicherung in der Palliativmedizin - Ergebnisse der Kerndokumentation 1999-2002, In: Zeitschrift für Evidenz, Fortbildung und Qualität im Gesundheitswesen 2005, S. 555-565, online verfügbar unter: http://www.ipac.org/fileadmin/user_upload/publikation/Lindena-2005.pdf	1
24	Teno, Joan, Quality of Care and Quality Indicators for End-of-Life Cancer Care: Hope for the Best, Yet Prepare for the Worst, In: Improving Palliative Care for Cancer, 2001, online verfügbar unter: https://www.nap.edu/read/10149/chapter/5	1
25	Healthcare Improvement Scotland, Palliative and end of life care: Indicators, 2013, online verfügbar unter: https://www.bl.uk/britishlibrary/~media/bl/global/social-welfare/pdfs/non-secure/p/a/l/palliative-and-end-of-life-care-indicators.pdf	1
26	Ontario Palliative Care Network, Quality Standards: Palliative CareCare for Adults With a Progressive, Life-Limiting Illness, 2017, online verfügbar unter: http://www.hqontario.ca/portals/0/documents/evidence/quality-standards/qs-palliative-care-clinical-guide-1709-en.pdf	1
27	Zentrum für Qualität in der Pflege, ZQP-Analyse: Versorgung am Lebensende, 2013, online verfügbar unter: https://www.zqp.de/wp-content/uploads/Meinungsbild_Versorgung_Lebensende_Palliativ_Hospiz_2013_Eggert.pdf	1
28	Centers for Medicare & Medicaid Services, Quality Assurance Guidelines, 2018, online verfügbar unter: https://hospicecahpsurvey.org/globalassets/hospice-cahps/quality-assurance-guidelines/cahps-hospice-survey-quality-assurance-guidelines-v5.0-september-2018_updated-10-10-18.pdf	1

29	Hospice New Zealand, Standards for palliative care, 2010, online verfügbar unter: http://www.hospice.org.nz/cms_show_download.php?id=647	1
30	National Coalition for Hospice and Palliative Care, Clinical Practice Guidelines for Quality Palliative Care, 4. Auflage, 2018, online verfügbar unter: https://www.nationalcoalitionhpc.org/wp-content/uploads/2018/10/NCHPC-NCPGuidelines_4thED_web_FINAL.pdf	1
31	Federal Office of Public Health FOPH, Swiss Conference of the Cantonal Ministers of Public Health (CMH) and palliative ch, Framework Concept for Palliative Care in Switzerland, 2014, online verfügbar unter: https://www.palliative.ch/fileadmin/user_upload/palliative/publikum/2_PalliativeCare/Framework_Concept_for_Palliative_Care_in_Switzerland.pdf	1
32	Palliative Care Australia, National Palliative Care Standards, 2. Auflage, 2018, online verfügbar unter: http://palliativecare.org.au/wp-content/uploads/dlm_uploads/2018/11/PalliativeCare-National-Standards-2018_Nov-web.pdf	1
33	National institute für Health and Care Excellence, End of life care for adults: Quality standard, 2011, online verfügbar unter: https://www.nice.org.uk/guidance/qs13/resources/end-of-life-care-for-adults-pdf-2098483631557	2
34	Schweizerische Gesellschaft für Palliative Medizin, Pflege und Begleitung, Qualitätskriterien für die Audits zur Erteilung eines Qualitäts-Labels an spezialisierte stationäre Palliative-Care-Einrichtungen, 2018, online verfügbar unter: https://www.palliative.ch/fileadmin/user_upload/palliative/qualitepalliative/Label/Dokumente_Label/Kriterienliste_SPEZ_D.pdf	1
35	Schweizerische Gesellschaft für Palliative Medizin, Pflege und Begleitung, Qualitätskriterien für Palliative Medizin, Pflege und Begleitung, 2011, online verfügbar unter: https://www.palliative.ch/fileadmin/user_upload/palliative/qualitepalliative/Label/Dokumente_Label/Kriterienliste_LAP_D.pdf	1
36	Department of Health, End of Life Care Strategy: Quality Markers and measures for end of life care, 2009, online verfügbar unter: https://webarchive.nationalarchives.gov.uk/20130104173044/http://www.dh.gov.uk/en/Publicationsandstatistics/Publications/PublicationsPolicyAndGuidance/DH_101681	1
37	National institute für Health and Care Excellence, End of life care for infants, children and young people, 2017, online verfügbar unter: https://www.nice.org.uk/guidance/qs160/resources/end-of-life-care-for-infants-children-and-young-people-pdf-75545593722565	1
38	Deutsche Gesellschaft für Palliativmedizin e. V.; Deutscher Hospiz- und Palliativverband e. V., Betreuung schwerstkranker und sterbender Menschen im hohen Lebensalter in Pflegeeinrichtungen: Grundsatzpapier zur Entwicklung von Hospizkultur und Palliativversorgung in stationären Einrichtungen der Altenhilfe, 2012, online verfügbar unter: https://www.dhpv.de/tl_files/public/Themen/Stationaere%20Altenpflege/Grundsatzpapier-stationaere-Altenpflege_DHPV-DGP.pdf	1
39	Balzer, Cornelia, Messinstrumente zur Bewertung von Outcome-Qualität in der Palliativversorgung, 2013, online verfügbar unter: http://hss.ulb.uni-bonn.de/2013/3349/3349.pdf	1

40	Bausewein C, Daveson B, et.al., Outcome Measurement in Palliative Care- The Essentials, online verfügbar unter: https://www.eapcnet.eu/Portals/0/adam/Content/1CpuG7DvVUK7CgG9mB0zYw/Text/Outcome%20Measurement%20in%20Palliative%20Care.%20The%20Essentials%20.pdf	1
41	McLeod, Heather, Outcomes Measures in Palliative Care: A Guide to Useful Introductory Reading and Resources, 2017, online verfügbar unter: https://www.sialliance.health.nz//UserFiles/SouthIslandAlliance/File/Outcomes_Measures_Suggested_Reading.pdf	2
42	Burghardt, Anna, Lebensqualität bei Palliativpatienten: Vergleich von Single-Items mit Fragebögen, 2016, online verfügbar unter: http://hss.ulb.uni-bonn.de/2016/4237/4237.pdf	2
43	Obliers, R.; Diedrich, D., Subjektive Lebensqualität und drohender Tod aus der Sicht der Palliativpatienten, Arbeitspapier 2005, online verfügbar unter: https://www.ph-ludwigsburg.de/fileadmin/subsites/1c-ppsy-t-01/projekt-subsites/subjektive-theorien/texte/Obliers-Buch.pdf	1
44	Frankfurter Forum für gesellschafts- und gesundheitspolitische Grundsatzfragen e.V., Lebensqualitätskonzepte: Chancen und Risiken, In: Frankfurter Forum 2016, online verfügbar unter: https://www.palliativstiftung.de/fileadmin/user_upload/2016-11-29_Heft_14_Frankfurter_Forum_Diskurse_Gesamtausgabe.pdf	1
45	Schumacher, Katharina, Lebensqualität von Palliativpatienten - Vergleich verschiedener Messinstrumente mit der subjektiven Befindlichkeit, 2011, online verfügbar unter: http://www.shaker.de/Online-Gesamtkatalog-Download/2019.04.21-15.12.50-131.173.242.194-rad16DB2.tmp/3-8322-9950-5_INH.PDF	1
46	Misch, Franziska, Lebensqualitätsforschung. Methoden zur Messung von Lebensqualität 2014, print.	1
47	Pukrop, R.; Möller, H.-J., Das Konstrukt Lebensqualität Metaanalytische Validierung und die Entwicklung eines modularen Erhebungssystems: Metaanalytische Validierung und die Entwicklung eines modularen Erhebungssystems, In: Der Nervenarzt 1999, S. 41-53, online verfügbar unter: https://link.springer.com/content/pdf/10.1007/s001150050399.pdf	1
48	Weber, Ingbert, Lebensqualität: Messung und Ergebnisbeurteilung, In: Deutsches Ärzteblatt 1992, S. 1286, online verfügbar unter: https://www.aerzteblatt.de/pdf.asp?id=83425	2
49	Garger, Ewald, Vergleich von Messinstrumenten zur Beurteilung der Lebensqualität bei schwerer Demenz, 2012, online verfügbar unter: http://othes.univie.ac.at/22466/1/2012-08-03_0308060.pdf	1
50	Moock, Jörn, Die präferenzbasierte Messung der gesundheitsbezogenen Lebensqualität: Vergleichende Analysen von sechs Instrumenten in drei Indikationen von Reha-Patienten und eine empirische Untersuchung zum Konzept qualitäts-adjustierter Lebensjahre, 2009, online verfügbar unter: https://epub.ub.uni-greifswald.de/frontdoor/deliver/index/docId/447/file/Diss_Moock_Elekt_r_Fassung_2009.pdf	2
51	Beierlein, Constanze; Kovaleva, Anastasiya; et.al., Eine Single-Item-Skala zur Erfassung der Allgemeinen Lebenszufriedenheit: Die Kurzskaala Lebenszufriedenheit-1 (L-1), Arbeitspapier, 2014, online verfügbar unter: https://www.gesis.org/fileadmin/kurzskalen/working_papers/L1_WorkingPapers_2014-33.pdf	1
52	Department of mental Health, WHOQOL Annotated Bibliography, 1999, online verfügbar unter: https://www.who.int/healthinfo/survey/WHOQOL-BIBLIOGRAPHY.pdf?ua=1	2

53	Eurostat, Quality of life indicators - measuring quality of life, online verfügbar unter: https://ec.europa.eu/eurostat/statistics-explained/index.php/Quality_of_life_indicators_-_measuring_quality_of_life#Framework_for_measuring_quality_of_life	1
54	Eupati, Measuring Health-related quality of life (HRQoL), 2016, online verfügbar unter: https://www.printfriendly.com/p/g/gAmTfk	1
55	Ellison, L.; A review of The Spiritual Well-Being Scale, 2006, online verfügbar unter: https://mds.marshall.edu/cgi/viewcontent.cgi?referer=https://scholar.google.de/&httpsredir=1&article=1008&context=co_faculty	2
56	Assessment of quality of life (AQOL - mit zahlreichen Infos und Publikationen), Website: https://www.aqol.com.au/	2
57	Centers for Disease Control and Prevention, Health-Related Quality of Life (HRQOL-mit zahlreichen Infos und Publikationen), Website: https://www.cdc.gov/hrqol/index.htm	1
58	Rand Health Care, Measures of Quality of Life Core Survey (SF-12, SF-20, SF-36), Website: https://www.rand.org/health-care/surveys_tools/mos.html	2
59	Foundation Health Measures, Health-Related Quality of Life and Well-Being, 2010, online verfügbar unter: https://www.healthypeople.gov/sites/default/files/HRQoLWBFullReport.pdf	2
60	Zwingmann, Christian; Klein, Constantin, et.al., Messung von Religiosität/Spiritualität im Rahmen der Gesundheitsforschung: Ein Überblick über deutschsprachige Fragebogenskalen, In: Gesundheit - Religion - Spiritualität: Konzepte, Befunde und Erklärungsansätze, online verfügbar unter: https://www.researchgate.net/profile/Christian_Zwingmann/publication/260085581_Messung_von_Religiositaet_Spiritualitaet_im_Rahmen_der_Gesundheitsforschung_Ein_Ueberblick_u_eber_deutschsprachige_Fragebogenskalen/links/5985aabc45851560584a0ded/Messung-von-Religiositaet-Spiritualitaet-im-Rahmen-der-Gesundheitsforschung-Ein-Ueberblick-ueber-deutschsprachige-Fragebogenskalen.pdf	1
61	Wasner, Maria, Bedeutung von Spiritualität und Religiosität in der Palliativmedizin, 2007, online verfügbar unter: https://edoc.ub.uni-muenchen.de/7764/1/Wasner_Maria.pdf	2
62	Müller, Monika; Radbruck, Lukas; et.al., Spirituelle Begleitung in Hospiz- und Palliativkontext – eine Frage der Qualität - 11 Thesen zur Spiritualität, online verfügbar unter: http://www.monikamueller.com/pdf/08_Spiritualitaet_11_Thesen.pdf	2
63	Öven-Uslucan, Jülyet, Die spirituellen und psychosozialen Bedürfnisse von Bewohnern in Alten- und Pflegeheimen in Bayern, 2017, online verfügbar unter: https://edoc.ub.uni-muenchen.de/20698/7/Oeven-Uslucan_Juelyet.pdf	2
64	Schumann, Susette, Expertenstandard „Beziehungsgestaltung in der Pflege von Menschen mit Demenz“, DOI: 10.1055/a-0666-2490, online verfügbar unter: https://www.thieme-connect.com/products/ejournals/html/10.1055/a-0666-2490	2
65	Schlauß, Eckehard, Psychiatrische Pflege in der Krise: Zwischen Pflege als funktionaler Kompensation und Beziehungsgestaltung als psychotherapeutischer Betreuung ausgerichtet amPatientInneninteresse, In: Hahn, Sabine; et.al, Depressivität und Suizidalität,	2

	Konkressvorträge, S. 290-294, online verfügbar unter: http://pflege-in-der-psychotherapie.eu/kongress/files/kongressband/Kongressband_10_100918.pdf#page=296	
66	Schmidt, Kay, Über den Zusammenhang zwischen kommunikativen Kompetenzen von Pflegenden und der Lebensqualität sterbender und schwerstkranker Patienten, 2012, online verfügbar unter: http://edoc.sub.uni-hamburg.de/haw/volltexte/2014/2227/pdf/Bachelorarbeit.pdf	2
67	Keupp, Heiner; Steich, Waldemar, Lebensqualität und Gesundheit, In: Jahrbuch für Kritische Medizin 1995, S. 184-203, online verfügbar unter: http://www.med.uni-magdeburg.de/jkmg/wp-content/uploads/2013/03/JKM_Band-25_Kapitel13_Keupp_Streich.pdf	2
68	Schmidt, Alexander, Spiritualität in der Sozialen Arbeit, 2016, online verfügbar unter: http://digibib.hs-nb.de/file/dbhsnb_derivate_0000002087/Bachelorarbeit-Schmidt-2016.pdf	2
69	Mayer, Claude-Helene, Der Einfluss von Kultur und Spiritualität auf die Gesundheit, In: Der Mensch 2012, S. 15-21, online verfügbar unter: https://www.dachverband-salutogenese.de/cms/fileadmin/user_upload/Mensch44/04_DER_MENSCH_44_Mayer_Einfluss-Kultur-Spiritualitaet-Gesundheit.pdf	1
70	Dichter, Martin; Halek, Magdalena, Die Lebensqualität verbessern. Das QUALIDEM – ein Instrument zur Erfassung der pflegebezogenen Lebensqualität von Menschen mit Demenz, In: pflegen: Demenz 2011, S. 44-48, online verfügbar unter: https://kaemmer-beratung.de/wp-content/uploads/2018/03/Dichter-2011.pdf	1
71	Stemberger, Angela, Erfassung von Lebensqualität bei Personen mit Demenz - Review und Bewertung von Assessmentinstrumenten, 2014, online verfügbar unter: https://online.medunigraz.at/mug_online/wbAbs.showThesis?pThesisNr=40946&pOrgNr=1	2
72	Dichter, Martin; et.al, QUALIDEM Benutzerhandbuch für die deutschsprachige QUALIDEM Version 2.0, 2016, online verfügbar unter: https://docplayer.org/33506451-Qualidem-benutzerhandbuch-fuer-die-deutschsprachige-qualidem-version-2-0.html	1
73	Becker, Stefanie, Lebensqualität bei Menschen mit Demenz, In: Ars Medici 2014, S. 428-431, online verfügbar unter: https://www.rosenfluh.ch/media/arsmedici/2014/08/Lebensqualität_bei_Menschen_mit_Demenz.pdf	1
74	Nezhiba, Sabine, Erfassung der gesundheitsbezogenen Lebensqualität in der ÄrztIn-PatientIn-Interaktion, 2006, online verfügbar unter: https://wlg.univie.ac.at/fileadmin/user_upload/p_wlg/732006/NezhibaWLG73.pdf	2
75	Gohrbandt, Claudia, Lebensqualität erfahren – bis zuletzt Indikatoren der Lebensqualität hochaltriger Menschen in der Langzeitinstitution in einem palliativen Setting, Masterarbeit 2012, online verfügbar unter: https://gohrbandt.files.wordpress.com/2012/07/master-thesis-2012-lebensqualitaet-claudia-gohrbandt.pdf	2
76	Centers for Medicare and Medicaid Services, HIS Manual - Guidance Manual for Completion of the Hospice Item Set (HIS), 2018, online verfügbar unter: https://www.cms.gov/Medicare/Quality-Initiatives-Patient-Assessment-Instruments/Hospice-Quality-Reporting/Hospice-Item-Set-HIS.html	1
77	Arbeitskreis psychosozialer Fachkräfte in Hospiz- und Palliativeinrichtungen in NRW (2016): Nordrhein-westfälisches Qualitätskonzept Maßstäbe für die Soziale Arbeit im Hospiz- und Palliativbereich, online verfügbar unter: https://www.dgpalliativmedizin.de/images/	1

	stories/pdf/NRW_Qualit%C3%A4tskonzept_Soziale_Arbeit_im_Hospiz-und_Palliativbereich.pdf	
78	Deutscher Hospiz- und Palliativ-Verbandes (2013): Grundsätze der Kinder- und Jugendhospizarbeit, online verfügbar unter: https://www.dhvp.de/tl_files/public/Service/Gesetze%20und%20Verordnungen/Grundsätze%20Kinder-%20und%20Jugendhospizarbeit.pdf	1
79	Jennessen/Hurth (2015): Der Qualitätsindex für Kinder- und Jugendhospizarbeit. Ludwigsburg: Hospiz Verlag.	1
80	Jennessen, Sven, Astrid Bungenstock, Eileen Schwarzenberg, und Joana Kleinhempel, Hrsg. (2011): Kinderhospizarbeit: eine multimethodische Studie zur Qualität der innovativen Unterstützung und Begleitung von Familien mit lebensverkürzend erkrankten Kindern und Jugendlichen ; Forschungsbericht.	1
81	Kerstin Kremeike. Rezension vom 02.02.2012 zu: Sven Jennessen, Astrid Bungenstock, Eileen Schwarzenberg: Kinderhospizarbeit. Konzepte, Erkenntnisse, Perspektiven. Verlag W. Kohlhammer (Stuttgart) 2011, In: socialnet Rezensionen, online verfügbar unter: https://www.socialnet.de/rezensionen/12222.php	2
82	Nauck, Friedemann; Jaspers, Birgit; Becker, Matthias (2010): Bedarfsplanung stationäre Hospize für Erwachsene und Kinder in Nordrhein-Westfalen im Auftrag des Ministeriums für Gesundheit, Emanzipation, Pflege und Alter des Landes Nordrhein-Westfalen und der ALPHA-Stellen. Revidierte Fassung vom 22.11.2010. Abteilung Palliativmedizin, Georg-August-Universität Göttingen; Zentrum Anaesthesiologie, Rettungs- und Intensivmedizin, Universitätsmedizin Göttingen.	1
83	Universität Koblenz – Landau (2015): Kurzinfo „Der Qualitätsindex für Kinder- und Jugendhospizarbeit »QuinK«“, online verfügbar unter: https://www.dhvp.de/tl_files/public/Themen/Kinder_Jugendliche_Junge%20Erwachsene/QuinK%20Kurzinfo.pdf	2
84	Wingenfeld, Klaus/ Mikula, Marion (2002): Innovative Ansätze der Sterbebegleitung von Kindern: Das Kinderhospiz Balthasar. Forschungsbericht. Bielefeld, online verfügbar unter: https://www.uni-bielefeld.de/gesundhw/ag6/downloads/ipw-116.pdf	1

III. Durchführung der Literaturrecherche in fachspezifischen Zeitschriften (E-Journals)

Identifizierung und Listung relevanter Publikationen (sofern nicht bereits ausgewertet)

Schritt-Nr.	Vorgehen	Identifizierte Recherchetreffer	Ergebnisse
1.	E-Journal	Die Hospiz-Zeitschrift	<i>Bereits im Rahmen der Fachdatenbankrecherche ausgewertet</i>
		Bundes-Hospiz-Anzeiger	<i>Bereits im Rahmen der Fachdatenbankrecherche ausgewertet</i>
		Advances in Palliative Medicine	--
		American Journal of Hospice and Palliative Medicine (American Journal of Hospice & Palliative Care)	<i>Bereits im Rahmen der Fachdatenbankrecherche ausgewertet</i>
		Annals of Palliative Medicine	<i>Bereits im Rahmen der Fachdatenbankrecherche ausgewertet</i>
		BMC Palliative Care	<i>Bereits im Rahmen der Fachdatenbankrecherche ausgewertet</i>
		BMJ Supportive & Palliative Care	<i>Bereits im Rahmen der Fachdatenbankrecherche ausgewertet</i>
		Current Opinion in Supportive and Palliative Care	<i>Bereits im Rahmen der Fachdatenbankrecherche ausgewertet</i>
		European Journal of Palliative Care	--
		International Journal of Palliative Care	<i>Bereits im Rahmen der Fachdatenbankrecherche ausgewertet</i>
		International Journal of Palliative Nursing	<i>Bereits im Rahmen der Fachdatenbankrecherche ausgewertet</i>
		Journal of Hospice and Palliative Nursing (JHPN)	<i>Bereits im Rahmen der Fachdatenbankrecherche ausgewertet</i>
		Journal of Palliative Care	<i>Bereits im Rahmen der Fachdatenbankrecherche ausgewertet</i>
		Journal of Palliative Medicine	<i>Bereits im Rahmen der Fachdatenbankrecherche ausgewertet</i>

		Journal of Social Work in End-of-Life & Palliative Care (Formerly Loss, Grief and Care)	<i>Bereits im Rahmen der Fachdatenbankrecherche ausgewertet</i>
		Palliative Care: Research and Treatment	--
		Palliative-ch	<i>Bereits im Rahmen der Fachdatenbankrecherche ausgewertet</i>
		Palliative Medicine	<i>Bereits im Rahmen der Fachdatenbankrecherche ausgewertet</i>
		Palliative & Supportive Care	<i>Bereits im Rahmen der Fachdatenbankrecherche ausgewertet</i>
		Progress in Palliative Care	<i>Bereits im Rahmen der Fachdatenbankrecherche ausgewertet</i>

IV. Sichtung der einschlägigen juristischen Kommentarliteratur zu § 39a SGB V i.V.m. SGB XI

Quelle	Volltext PDF oder URL
[Stand Juni 2019] Gesetz zur Verbesserung der Hospiz- und Palliativversorgung in Deutschland (Hospiz- und Palliativgesetz – HPG) vom 01.012.2015, online verfügbar unter: https://www.bgbl.de/xaver/bgbl/start.xav?startbk=Bundesanzeiger_BGBL&start=//*/%255B@attr_id=%27bgbl115s2114.pdf%27%255D#_bgbl_%2F%2F*%5B%40attr_id%3D%27bgbl115s2114.pdf%27%5D_1556006768019	URL
§39a SGB V [Stationäre und ambulante Hospizleistungen], online verfügbar unter: http://www.gesetze-im-internet.de/sgb_5/_39a.html	URL
Rahmenvereinbarung für die stationäre Hospizversorgung für Erwachsene vom 31.03.2017, online verfügbar unter: https://www.dhvp.de/tl_files/public/Service/Gesetze%20und%20Verordnungen/2017_Rahmenvereinbarung_nach_§_39a_Abs_1_Satz_4_stationaere_Hospize.pdf	URL
##Rahmenvereinbarung für die stationäre Hospizversorgung für Kinder vom 31.03.2017, online verfügbar unter: https://www.dhvp.de/tl_files/public/Service/Gesetze%20und%20Verordnungen/2017_Rahmenvereinbarung_nach_§39a_Abs_1_Satz_4_stationaere_Kinderhospize.pdf	URL
Begutachtungsrichtlinie der Medizinischen Dienste der Krankenkassen vom 04.02.2019, online verfügbar unter: https://www.dhvp.de/tl_files/public/Service/Gesetze%20und%20Verordnungen/20190213_BGA_SAP_V_und_stationare_Hospizversorgung_final.pdf	URL
Kingreen In: Becker/Kingreen, SGB V, § 39a, Rn. 1- 26, 6. Auflage 2018	PDF
Nolte In: Kasseler Kommentar Sozialversicherungsrecht, § 39a, Rn. 1-25b, 2018.	PDF
Joussen In: Knickrehm/Kreikebohm/Waltermann, SGB V, § 39a, Rn. 1-8, 5. Auflage 2017	PDF
Föllmer In: Krauskopf, SGB V, § 39a, Rn- 1-27, 2018	PDF
Trenk-Hinterberger In: Spickhoff, SGBV, § 39a, Rn. 1-18, 3. Auflage 2018	PDF
Knispel In: BeckOK Sozialrecht, SGB V, § 39a, Rn. 1-22, 2019	PDF