

Zeitschrift:	Schweizerische Zeitschrift für Soziologie = Revue suisse de sociologie = Swiss journal of sociology
Herausgeber:	Schweizerische Gesellschaft für Soziologie
Band:	34 (2008)
Heft:	1
Artikel:	Warum Lebensqualität im Pflegeheim bedeutsam ist und wie sie gemessen werden kann
Autor:	Estermann, Josef / Kneubühler, Hans-Ulrich
DOI:	https://doi.org/10.5169/seals-814548

Nutzungsbedingungen

Die ETH-Bibliothek ist die Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften auf E-Periodica. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Zeitschriften und ist nicht verantwortlich für deren Inhalte. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern beziehungsweise den externen Rechteinhabern. Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen sowie auf Social Media-Kanälen oder Webseiten ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. [Mehr erfahren](#)

Conditions d'utilisation

L'ETH Library est le fournisseur des revues numérisées. Elle ne détient aucun droit d'auteur sur les revues et n'est pas responsable de leur contenu. En règle générale, les droits sont détenus par les éditeurs ou les détenteurs de droits externes. La reproduction d'images dans des publications imprimées ou en ligne ainsi que sur des canaux de médias sociaux ou des sites web n'est autorisée qu'avec l'accord préalable des détenteurs des droits. [En savoir plus](#)

Terms of use

The ETH Library is the provider of the digitised journals. It does not own any copyrights to the journals and is not responsible for their content. The rights usually lie with the publishers or the external rights holders. Publishing images in print and online publications, as well as on social media channels or websites, is only permitted with the prior consent of the rights holders. [Find out more](#)

Download PDF: 11.01.2026

ETH-Bibliothek Zürich, E-Periodica, <https://www.e-periodica.ch>

Warum Lebensqualität im Pflegeheim bedeutsam ist und wie sie gemessen werden kann

Josef Estermann* und Hans-Ulrich Kneubühler**

1 Problemstellung

Patientenbefragungen gehören heute zu den gängigen Verfahren im Gesundheitssystem. Erwartet wird davon ein «gleichberechtigter Massstab zur Beurteilung von Leistungen, Innovationen und Reformprojekten» (Strotholz und Badura, 2006, 459). Begründet wird diese Erwartung mit der Einsicht, dass Patienten Koproduzenten ihrer Gesundheit sind und durch ihre Rückmeldungen die Kostenperspektive, wie sie etwa von den Versicherern eingenommen wird respektive die überwiegend naturwissenschaftliche Orientierung der medizinischen Experten eine zentrale und unabdingbare Ergänzung erfahre (z. B. Strotholz und Badura, 2006). Dieser Konsens führte im deutschsprachigen Raum allerdings nicht zu einer Vereinheitlichung der Instrumente der Patientenbefragung. Vielmehr wird eine Vielzahl von solchen Instrumenten eingesetzt, deren Zuverlässigkeit und Gültigkeit nicht in allen Fällen gewährleistet ist. Immerhin ist bei aller Verschiedenartigkeit eine Gemeinsamkeit festzustellen: Die überwiegende Zahl dieser Instrumente hat die Form einer schriftlichen Befragung mit Ratingfragen. Zudem wird bei den Instrumenten, die professionellen Standards zu genügen vermögen, nicht nur die Zufriedenheit der Patienten (also ihr Urteil), sondern auch deren lebensweltliche Erfahrung erfasst.

* Josef Estermann, Freie Universität Berlin und Universität Luzern, Orlux Sozialforschung, Postfach 2817, CH-6002 Luzern, E-mail: esterman@zedat.fu-berlin.de, orlux@centralnet.ch.

** Hans-Ulrich Kneubühler, Fachhochschule Nordwestschweiz, Küttigerstr. 42, CH-5000 Aarau, E-mail: hansulrich.kneubuehler@fhnw.ch.

Diese Feststellungen treffen grundsätzlich auch auf Pflegeheime¹ zu, die einen bedeutsamen Teil² des öffentlichen Gesundheitswesens ausmachen. Pflegeheime unterstehen den entsprechenden gesetzlichen Regelungen (in der Schweiz dem Krankenversicherungsgesetz KVG), die Qualitätssicherung und damit die Erhebung der Prozess- und der Resultatqualität zwingend vorschreiben, was wiederum den Einbezug von Patientenurteilen zur Konsequenz hat. Allerdings lässt sich zeigen, dass eine Reihe von Instrumenten, die in Pflegeheimen eingesetzt werden, trivialsten Standards der Sozialforschung nicht zu genügen vermögen (Gebert und Kneubühler, 2003). Zudem werden spezifische Aspekte bei der Befragung Betagter (vgl. dazu etwa den Sammelaufsatz von Kühn und Porst, 1999, oder die Arbeiten von N. Schwarz, 1992, 1996, 1998, 2004) zu wenig oder nicht berücksichtigt. Die Interessen und Ziele der Träger, der medizinischen Experten der Pflegeheime und der Versicherer werden gleichgesetzt mit den Bedürfnissen und Erwartungen der Bewohnerinnen und Bewohner. Schliesslich wird den Bedingungen einer Befragung in diesem Feld (das konzeptualisiert werden kann in einer subtilen Dialektik von Angebot und Nachfrage im Rahmen einer tendenziell «totalen Institution») keine oder zu wenig Aufmerksamkeit geschenkt (Gebert und Kneubühler, 2003).

Die vorliegende Arbeit ist das Ergebnis des Versuchs, unter Vermeidung der skizzierten Mängel der bisher verwendeten Instrumente ein Erfassungsinstrument der Lebensqualität in Pflegeheimen zu entwickeln (SLQA, Subjektive Lebensqualität in Alters- und Pflegeheimen), das den Reliabilitäts- und Validitätsstandards genügt und so die Leistungen der verschiedenen Wohn- und Pflegeinstitutionen vergleichbar und verbesserbar macht. Ausgangspunkt sind dabei Überlegungen, warum die Lebensqualität erfasst werden soll und nicht etwa die Zufriedenheit wie bei den Untersuchungen von Modestin und Meyer (2003) oder Clausen et al. (2007). SLQA fragt nach den Dimensionen, welche die Lebensqualität beeinflus-

1 Im Folgenden wird für die Verhältnisse in der Schweiz kein Unterschied zwischen Alters- und Pflegeheimen gemacht. Aufgrund verschiedener Faktoren (steigende Lebenserwartung, Verbesserung des Gesundheitszustandes und der sozioökonomischen Situation usw.) wurde die Unterscheidung zwischen Alters- und Pflegeheimen zunehmend obsolet. Eine besondere Wohnform im Alter lässt sich deshalb immer weniger durch das blosse Faktum des chronologischen Alters begründen. Der überwiegende Teil der Betagten lebt im eigenen Haushalt und tritt nur als «ultima ratio» in eine stationäre Einrichtung ein. Ein wesentlicher Grund für den Eintritt sind gesundheitliche Beeinträchtigungen. Das bedeutet aber nicht, dass diese in allen Fällen so gravierend sind, dass eine intensive Pflege notwendig ist. Vielmehr entsprechen bestimmte vom Aufwand her limitierte Dienstleistungen den Bedürfnissen. In der Realität hat das zur Konsequenz, dass eine gewisse Selbständigkeit zwar gegeben, aber nicht ohne Hilfe von Dritten wahrgenommen werden kann. Um diese Bedürfnisse zu erfüllen, ist der überwiegende Teil der ehemaligen Alters(wohn)heime dazu übergegangen, ihren Bewohnerinnen und Bewohnern auch medizinische Versorgung anzubieten und die entsprechenden infrastrukturellen und personellen Ressourcen dafür bereitzustellen. Auch das KVG nimmt die Entwicklung auf und spricht nur noch von «Pflegeheimen». Die amtliche Statistik des Schweizer Bundesamtes für Statistik (BFS) macht ebenfalls keine Unterscheidung zwischen Alters- und Pflegeheimen.

2 In der Schweiz weist die amtliche Statistik für das Jahr 2005 86 798 Plätze für Betagte in Pflegeheimen aus (BFS, SOMED-Statistik, 2007).

sen. Die Daten und Resultate der Erprobung dieses Instrumentes im Feld sind hier vorgestellt und diskutiert.

2 Zufriedenheit oder Lebensqualität?

Organisationen des Sozial- und Gesundheitsbereichs und damit auch Pflegeheime geraten in der Öffentlichkeit unter zunehmenden Legitimationsdruck. Ihre künftige Ausgestaltung und Funktion sind umstritten. Hintergrund dabei ist ein ökonomisierter, polarisierter und damit konfliktiver Diskurs (Görres, 1999) über die Zukunft des Gesundheits- und Sozialwesens. Immer deutlicher treten dabei Fragen in den Vordergrund, die in der medizinischen Epidemiologie schon immer eine Rolle gespielt haben, nämlich die nach denjenigen Massnahmen, welche auf Grundlage der beschränkten Ressourcen ein Maximum an qualitäts- und nutzengewichteter Leistungen garantieren. In diesem Diskurs sind der Kosten- und Sparaspekt sowie der Personalaspekt zentral.

Vor diesem Hintergrund wird nachvollziehbar, warum innerhalb des Gesundheitssystems zwei Professionen um die Definitionsmacht und Deutungshoheit ringen: die medizinischen Professionen (pflegerische eingeschlossen) und die ökonomischen (vgl. dazu etwa Wolf und Wendt, 2006, 9–33; Görres, 1999). Bei einer ökonomisierten und betriebswirtschaftlichen Sichtweise werden Bewohnerinnen und Bewohner von Pflegeheimen als «Kunden» betrachtet, bei einer medizinischen als «Patienten». Beide Perspektiven greifen zu kurz. Die Kundenperspektive ist dann angebracht, wenn das Verhalten von Menschen und die Interaktion zwischen Menschen der Logik des Marktes gehorchen und somit das Verhältnis zwischen Anbieter und Nachfrager primär ökonomischen Regeln unterliegt. Das setzt nach den üblichen marktwirtschaftlichen Vorstellungen Konkurrenz, Markttransparenz und Informiertheit über den Markt sowie Entscheidungsfreiheit voraus. Die genannten Bedingungen für das Funktionieren von Märkten sind bei einem Pflegeheimeintritt in der Regel nicht gegeben. Die ausschliessliche Fixierung auf eine Kundenperspektive muss deshalb zu kurz greifen. Außerdem übersieht sie, dass Bewohnerinnen und Bewohner «total» im Heim leben und nicht nur *ein* Produkt oder *eine* Dienstleistung nachfragen. Sie erwarten zu Recht eine Vielzahl von «Produktelementen», insbesondere aber auch Sinnstiftung, Berücksichtigung der Menschenwürde und Autonomie. Das sind existenzielle Bedürfnisse, die nicht unter den Begriff «Produkt» fallen können.

Damit ist zunächst ein zentraler Unterschied zwischen den (Akut)Spitälern und den Pflegeheimen angesprochen. In Heimen lebt man als «ganzer» Mensch und zwar in der Regel während der ganzen letzten Lebensphase und nicht nur vorübergehend³

3 Die durchschnittliche Aufenthaltsdauer in einem Akutspital in der Schweiz betrug 2005 8,1 Tage (BFS, 2007), in unserer Untersuchung von Alters- und Pflegeheimen liegt sie bei 1622 Tagen mit einem Mittelwert-Range von 248 bis 3391 Tagen in den einzelnen Institutionen und einem Range von 13 bis 10 220 Tagen bei den einzelnen Personen.

bis zur vermeintlichen oder tatsächlichen Heilung als Patient. Deshalb reicht auch die Fokussierung auf die Patientenperspektive nicht aus (Rubinstein, 2000, 14–28). In medikalisierten Pflegeheimen ist zu erwarten, dass die Kundenperspektive dominiert wird durch die Patientenperspektive. Die Medikalisierung bewirkt, dass die Bewohnerinnen und Bewohner als Empfänger oder Konsumenten medizinischer Dienstleistungen gesehen werden, was die Definitionsmacht über ihre Bedürfnisse den medizinischen und pflegerischen Professionen im Heim zuweist. Sie führt dazu, dass die Bewohnerinnen und Bewohner nur gesundheitsbezogen und damit in einer defizitären Perspektive wahrgenommen werden. Für fast alle von ihnen trifft jedoch Rubinstins Befund zu, dass sie in ihrer eigenen Wahrnehmung als «ganze» Person im Heim leben und nicht nur als kranke.

Akzeptiert man diese Befunde, muss die Definitionsmacht darüber, welche Bedürfnisse Bewohnerinnen und Bewohner haben, bei ihnen selbst liegen. Ihre Bedürfnisse, ihre Erklärungen, ihre Persönlichkeit und ihre Biographie geben letztlich den Ausschlag darüber, was sie nötig haben und brauchen. Das hat zur Konsequenz, dass «Zufriedenheit im Heim» die Realität der Bewohnerinnen und Bewohner unzureichend erfasst. Äusserungen über die Zufriedenheit, die sich in einer simplen Zusammenfassung von Reaktionen auf eine Reihe von Fragen beschränken, die einzelne Qualitätsdimensionen eines Heimes nach einer Fünferskala erfassen, werden der Problemlage nicht gerecht. Unter dem Titel «Wie man es nicht machen sollte» verweisen Meister und Meister (1998, 63 ff.) darauf, dass voll standardisierte Erfassungen der Zufriedenheit immer merkmalsorientiert sind. Damit setzen sie aber bei Qualitätsmerkmalen an, die der Anbieter vorgibt, ohne danach zu fragen, ob diese Qualitätsmerkmale für den «Kunden» überhaupt relevant sind. So entsteht «ein trügerisches Bild höchstzufriedener Kunden, die trotzdem die Leistungen nicht mehr nachfragen, weil sie mit ganz andern Merkmalen als den abgefragten unzufrieden sind» (Meister und Meister, 1998, 63). Bestätigt wird diese Hypothese auch im Gesundheitswesen: Während die Zufriedenheitswerte der Patienten in der Regel hoch sind, ergeben Fragen nach der Erfahrung der Patienten («Kam es vor, dass ...») ein anderes Bild (Strotholz und Badura, 2006, 454).

Bei Befragungen in den Spitäler sind diese Argumentation und die entsprechenden Befunde in der Regel berücksichtigt und ihre Resultate dürfen in der Regel als ausreichend valide und reliabel betrachtet werden. Das gilt indes nicht im gleichen Ausmass für Pflegeheime. Die meisten Standardinstrumente zur Erfassung der Zufriedenheit im Heim berücksichtigen diese Befunde nur ungenügend. Entweder werden Instrumente, die zur Erfassung der Kundenzufriedenheit entwickelt worden sind, auf das Heim übertragen, oder die Qualitätsdimensionen und -kriterien der Mitarbeitenden im Heim sind dominant. In beiden Fällen wird aber nicht oder zuwenig danach gefragt, was für die Bewohnerinnen und Bewohner überhaupt Qualität im Heim ausmacht (Babakus und Mangold, 1992; Zinn et al., 1993; Scardina, 1994; Westra et al., 1995; Davis et al., 1997).

Das lässt sich an einer Reihe von Untersuchungen zeigen, die in Pflegeheimen gemacht wurden. Diese Untersuchungen lassen sich grob in zwei Gruppen gliedern: Zum einen wird die Hypothese geprüft, ob sich die Qualitätsdimensionen und -kriterien der Bewohnerinnen und Bewohner von denen der Pflegenden, der Kader und der Ärzte und Ärztinnen signifikant unterscheiden. Zum andern werden mit Hilfe von Hypothesen über die unterschiedliche Bedeutung und Gewichtung von Qualitätsdimensionen und -kriterien Messinstrumente zur Erfassung von Patientenurteilen entwickelt. Zur ersten Gruppe von Untersuchungen gehört die von R. A. Kane et al. (1997), die in 40 Heimen zufällig ausgewählte Bewohnerinnen und Bewohner und Schwesternhilfen nach der Bedeutung von alltäglichen qualitätsrelevanten Bereichen sowie nach der Zufriedenheit darüber befragten, wie weit diese Bereiche der Wahl und der Kontrolle durch die Bewohnerinnen und Bewohner unterliegen. In einigen Qualitätsausprägungen decken sich die Urteile. Gravierende Unterschiede ergeben sich, wenn es um die Bedeutung von Qualitätsaspekten geht. Den Aktivitäten im Heim, der Rolle von Besuchern usw. werden signifikant unterschiedliche Bedeutungen zugemessen. Der Befund der unterschiedlichen Bedeutung von Qualitätskriterien gilt selbst für solche, die im deutschen Sprachraum als quasi sakrosankt angesehen werden: Freie Arztwahl, Möglichkeit der selbst gewählten Ausübung von Religion, Gemeinschaftsaktivitäten oder aktivierende Angebote im Heim (Bliesmer und Earle, 1993).

Dass sich die Urteile über Bedeutung und Ausprägung von Qualitätsdimensionen und -kriterien zwischen Pflegenden und Bewohnerinnen oder Bewohnern nicht decken, zeigen auch die Untersuchungen von Grau et al. (1995), von Meister und Boyle (1996) sowie von Bliesmer (1993). In diesen Arbeiten stand die Frage nach der Pflegequalität im Zentrum. Wiederum war die Übereinstimmung in den Urteilen über die Wichtigkeit von Qualitätskriterien und -dimensionen gering. Was für Pflegende bedeutsam ist, deckt sich in zentralen Bereichen nicht mit dem, was für die Bewohnerinnen und Bewohner bedeutsam ist. Dieser Befund gilt tendenziell selbst für die ärztliche Behandlung: Heimbewohnerinnen und -bewohner bevorzugen offenbar zeitlich limitierte und genau umrissene Interventionen und lehnen präventive eher ab (Berger und Majerovitz, 1998). In jenen Bereichen, die den Heimalltag bestimmen, wie Baden, Essen, Blasenprobleme usw., decken sich die Problemdefinitionen der Pflegenden, die Ausgangspunkt einer professionellen Intervention sind, nur ungenügend mit den Wertungen der Bewohnerinnen und Bewohner (Lindgren und Linton, 1991).

Bewohnerinnen und Bewohner von Pflegeheimen messen den instrumentellen, technokratischen, wenn man so will «harten» Qualitätskriterien (die zu einem wesentlichen Ausmass die berufliche Identität der im Heim arbeitenden Professionen bestimmen) eine geringere Bedeutung zu als den «weichen», wie etwa der Beziehungsqualität (Mattiasson und Andersson, 1997), die sie zentral als durch die Autonomie beeinflusst ansehen. Diese Argumentation findet ihre Stütze auch

darin, dass demente Heimbewohnerinnen und -bewohner nicht mehr zwischen den einzelnen Professionen im Heim unterscheiden, sondern nur zwischen Personen. Von Einfluss ist ausschliesslich die Beziehung zur betreffenden Person (Uman et al., 2000). Die herrschenden Qualitätskriterien im Heim sind jedoch durch die berufliche Identität der Professionen bestimmt und werden als übereinstimmend mit denjenigen der Bewohnerinnen und Bewohner gesetzt. In Wirklichkeit aber decken sie sich nicht mit den Qualitätskriterien und -dimensionen, die sich über die Identität der Bewohnerinnen und Bewohner bestimmen.

Der instrumentell-technokratische Umgang mit Befragungen in Pflegeheimen soll noch an einem weiteren Aspekt verdeutlicht werden. In der Regel richten sich die Zufriedenheitsbefragungen an jene Bewohnerinnen und Bewohner, die vom Personal als befragungsfähig bezeichnet werden. Was das konkret heisst, wird meistens nicht gesagt. Es liegt im Belieben des betreffenden Heimes, Namen von befragungsfähigen Bewohnerinnen und Bewohnern zu nennen. Das stellt unter ethischen und wissenschaftlichen Aspekten eine problematische Einschränkung dar. Wissenschaftlich ist sie deshalb problematisch, weil Untersuchungen zeigen, dass auch Menschen mit erheblichen kognitiven Beeinträchtigungen unter bestimmten Bedingungen durchaus befragt werden können (vgl. dazu etwa Mozley et al., 1999; Hadley et al., 1999). Obwohl es also begründete Hinweise gibt, dass grundsätzlich keine Bewohnerinnen und Bewohner bei einer Befragung ausgeschlossen werden müssen, wird auf eine Einholung ihres Urteils verzichtet. Stattdessen wird dann eine Bezugsperson danach befragt, wie ihrer Ansicht nach die als nicht mehr befragungsfähig definierte Person urteilen würde. Unterstellt wird, dass diese Bezugspersonen stellvertretend die Antworten in etwa so geben können, wie sie die Betagten selber geben würden, da sie per definitionem (sonst wären sie ja nicht Bezugspersonen) die Wünsche und Urteile der Betagten kennen. Diese Annahme – selbst wenn nur von einer Annäherung ausgegangen wird – ist nicht haltbar. Urteile von Stellvertretern weichen von anderen erhobenen Urteilen erheblich ab und sind in sich nicht konsistent. Verschiedene Gruppen von Stellvertretern geben unterschiedliche Urteile darüber ab, wie die Betagten urteilen würden, wenn sie könnten. Das gilt für Urteile der Angehörigen und Freunde, der Ärzte und Ärztinnen sowie des Pflegepersonals. Lavizzo-Mourey et al. (1992) erhoben die Qualitätsurteile bei 152 Bewohnerinnen und 152 Stellvertretern, und zwar hatten beide Gruppen der Befragten 5 allgemeine und 21 spezifische Fragen über Qualitätskriterien zu beantworten. Die Übereinstimmung der Urteile zwischen den beiden Gruppen ist gering (Korrelationen zwischen .10 und .55), wobei die Übereinstimmung bei den allgemeinen Fragen am grössten ist. Lavizzo-Mourey et al. (1992, 46) ziehen den Schluss, dass «Stellvertreter nicht mit ausreichender Genauigkeit das Urteil der Bewohner über die Qualität des Heimes wiedergeben können und dass das Urteil von Stellvertretern nicht anstelle des Urteils der Bewohner verwendet werden darf».

Mattimore et al. (1997) untersuchten, wie weit sich der Wunsch eines Patienten, dauernd in einem Pflegeheim leben zu wollen (nicht etwa «zu müssen»), mit den Urteilen über diesen Wunsch von Ärzten und Stellvertretern deckte. Stellvertreter waren definiert als die Personen, die der Patient als die Entscheidungsbefugten für den Fall nannte, dass er selber nicht entscheidungsfähig sein sollte. Die Stichprobe bestand aus 3262 Patienten in 5 Spitätern. Die Stichprobe dieser Untersuchung umfasste also nicht nur Betagte. Interessanterweise spielten aber das Alter und andere sozioökonomische Variablen (wie etwa Schulbildung usw.) keine Rolle, auch die Diagnose nicht, denn unabhängig von Alter und diagnostiziertem Gesundheitszustand «wurden die Wünsche der Patienten häufig von Ärzten und Stellvertretern missverstanden» (Mattimore et al., 1997, 823). Nur in durchschnittlich 35% der Fälle deckten sich die einzelnen Urteile der Stellvertreter und der Patienten, gar nur in 18% der Fälle die der Ärzte und der Patienten.

Eine Befragung von Pflegenden über die Fertigkeiten der von ihnen gepflegten Alzheimer-Patientinnen (McCannet et al., 1997) ergab zwar eine ausreichende Übereinstimmung der in der Befragung genannten Fertigkeiten mit den tatsächlichen. Wurde nach der Häufigkeit gefragt, mit der diese Fertigkeiten durch die Patientinnen angewandt wurden, ergab sich eine geringe Übereinstimmung dieser Häufigkeitseinschätzungen mit dem tatsächlichen, in Beobachtungen festgestellten Verhalten. Meister und Boyle (1996) thematisieren die Übereinstimmung der Urteile von Bewohnerinnen und Bewohner mit den Urteilen von Stellvertretern (Familienangehörige, Pflegepersonal). Die Probanden mussten für 15 Qualitätsindikatoren ein Bedeutungsurteil und ein Qualitätsurteil abgegeben werden. Die Beurteilungen zeigen sowohl signifikante Unterschiede innerhalb wie zwischen den Gruppen. Das Urteil der Familienangehörigen ist ausserdem abhängig von der Besuchshäufigkeit im Heim. Familienangehörige, die das Heim und den Patienten häufig besuchen, tendieren dazu, die Pflegequalität signifikant tiefer zu beurteilen als dies Familienangehörige tun, die das Heim selten besuchen (Collier et al., 1994). Pflegende schliesslich unterschätzen systematisch das Urteil und die Urteilskraft der Gepflegten über ihre Anforderungen an gute Pflege und über die Pflege selbst (Lynn und McMillen, 1999).

Zusammenfassend kann also gesagt werden, dass Zufriedenheitsbefragungen ein trügerisches Bild abgeben, weil nicht nur Unbedeutendes (im Sinne von Zentralität, vgl. dazu Bachleitner und Weichbold, 2007) erfragt wird, sondern dieses Unbedeutende zusätzlich falsch erfragt und/oder bei den falschen Personen erhoben wird. Eine hohe «Zufriedenheit», «response-sets» und geringe Ausschöpfung sind zwangsläufig. Dieser Befund ist mit Hilfe des Konzeptes der «totalen Institution» (Goffman, 1961) zu erklären. Da die Bewohnerinnen und Bewohner ihre zentralen Lebensbereiche am gleichen Ort, mit den gleichen Personen, unter der gleichen Autorität (die in etwa alle gleich behandelt), im gleichen zeitlichen Rhythmus und über längere Zeit hinweg gestalten, ist anzunehmen, dass sie kaum Möglichkeiten

haben, eine eigene Identität auszudrücken. Dieser Identitätsverlust ist verknüpft mit einer Minderung des Selbstwertgefühls und einem Verlust an Möglichkeiten zur Selbstbestimmung. Als Manifestation sind ein Anpassungsdruck und damit eine Zurücknahme des Anspruchniveaus zu erwarten. Obwohl heute wahrscheinlich der Befund einer ausschliesslich «totalen Institution» für eine Mehrzahl der Pflegeheime nicht mehr in der goffmanschen Rigidität aufrecht zu erhalten ist, kann im Lichte jüngerer sozialwissenschaftlicher Untersuchungen (z. B. Koch-Straube, 1997; Heinzelmann, 2004) von einer «Pseudo-Totalen-Institution» (Heinzelmann, 2004, 233)⁴ gesprochen werden: Restriktive Bestimmungen und entsprechend enge Kontrollen sind am Schwinden, aber Privatheit bleibt permanent gefährdet, der Körper wird tendenziell öffentlich, der Zeitrahmen ist so stark strukturiert, dass Bewohnerinnen und Bewohner kaum Entscheidungsspielräume haben. Die Heimkultur ist einseitig durch die Optik gesundheitlicher Defizite geprägt. Die systematische Schwächung des Selbstwertgefühls äussert sich dann im immer wieder zu hörenden Satz «Me mues halt zfrede si».⁵

Vorgeschlagen wird hier, auf Zufriedenheitsbefragungen in Pflegeheimen zu verzichten und stattdessen die Lebensqualität der Bewohnerinnen und Bewohner zu erheben. Wir folgen der WHO-Definition von Lebensqualität: «Quality of Life is an individual's perception of his situation in life within the context of his culture and values, as well as his objectives, expectations, and interests» (WHO, OMS, 1994). Lebensqualität wird als mehrdimensionale Grösse verstanden, in der auch subjektive Faktoren eingeschlossen sind.

Andere subjektive Einflussfaktoren für die Lebensqualität wie etwa akute Krankheit oder die materielle Situation müssen nicht durch eine Befragung erhoben, sondern können durch Bezug von Informationen gewonnen werden, die der Institution vorliegen, selbstverständlich unter Wahrung der Persönlichkeitsrechte.⁶ Entscheidend für die subjektive Einschätzung der Lebensqualität im Pflegeheim sind: Autonomie (verstanden als Entscheidungsfreiheit und Kontrolle über diese Entscheidungen und deren Resultate); Empathie (verstanden als Fähigkeit zur gedanklichen Einnahme der Perspektive des andern in der Kommunikation und Interaktion); Privatheit (verstanden als Respektierung von räumlichen, sozialen und personalen Grenzen); Sicherheit (verstanden als Absehbarkeit von Strukturen und Prozessen sowie der Reaktionen anderer auf das eigene Verhalten), Akzeptanz

⁴ Heinzelmann untersuchte lediglich zwei Alterswohnheime. Seine Schlussfolgerung dürfte auf diesen Heimtyp zutreffen. Bei Pflegeheimen ist wegen der Medikalisierung mit einer engeren Übereinstimmung mit der «totalen Institution» zu rechnen (vgl. dazu Gebert und Kneubühler, 2003, 163–172).

⁵ Standarddeutsch: «Man muss eben zufrieden sein». Die Dialektform gibt das Resignative und die Reduktion der Identität auf die des Bittstellers und Abhängigen besser wieder. Zudem zeigt sie den alternativen Bedeutungsinhalt von «Zufriedenheit», nämlich die fehlende Möglichkeit, etwas anderes als das Angebotene zu bekommen oder zu verlangen.

⁶ Zum Zusammenwirken von subjektiven und nicht subjektiven Faktoren im Pflegeheim vgl. Lang et al., 2007.

im Heim (verstanden als das Gefühl, von den anderen im Heim nicht abgelehnt zu werden).⁷

3 Empirisch-analytische Leitfragen und das Messinstrument

Die oben skizzierten Aspekte berücksichtigten wir bei der Entwicklung des Instruments und bei der Konstruktion der Lebensqualitätskriterien in der Institution Pflegeheim (Estermann und Kneubühler, 2006; Kneubühler und Estermann, 2007). Im Folgenden sind drei Problembereiche thematisiert: Was ist zu fragen, oder welches sind die relevanten Qualitätsdimensionen der Bewohnerinnen und Bewohner? Wie ist zu fragen? Wie gestaltet sich das Messinstrument?

3.1 Was ist zu fragen?

Die von uns vorgeschlagenen fünf Faktoren (Autonomie, Empathie, Privatheit, Sicherheit, Akzeptanz) decken sich teilweise mit denjenigen der Forschergruppe von Uman (2000), die sich zum Ziel gesetzt hat, ein Befragungsinstrument für alle Betagten in Heimen zu entwickeln, also auch für demenziell erkrankte. Sie betrachten folgende Dimensionen als zentral: Autonomie, Kommunikation, Gesellschaft, Sicherheit, Essen und Umgebung, Hilfe und Betreuung. Die Untersuchung kann zeigen, dass diese Dimensionen sowohl für kognitiv kompetente als auch inkompetente Bewohnerinnen und Bewohner von Heimen gelten. Vier der sechs Dimensionen von Uman et al. decken sich weitgehend mit den von uns verwendeten. «Kommunikation» entspricht unserer «Empathie» und «Privatheit» ist eine exaktere Fassung dessen, was bei Uman et al. hinter der Dimension Gesellschaft steht. Zusätzlich bilden wir mit «Akzeptanz im Heim» einen weiteren Qualitätsfaktor. «Essen und Umgebung» sowie «Hilfe und Betreuung» hingegen führen wir in unserem Instrument als Dimensionen unserer fünf Faktoren ein, da sie sich übergreifend im Heimalltag realisieren. Die fünf Faktoren in den zwei Alltagsbereichen «Essen und Umgebung» sowie «Pflege und Betreuung» bilden die Basis für die Operationalisierung und sind Ausgangspunkt für die konkreten Fragen, die gestellt werden.

Ausgangspunkt für die Operationalisierung ist der Grundsatz, dass sich diese Dimensionen und Faktoren in Handlungen (Verhalten) ausdrücken und nicht in Einstellungen. Dieses Verhalten ist immer kommunikativ, also auf andere Personen bezogen. Erfragt wird also die Erfahrung der Bewohnerinnen und Bewohner und nicht ein Werturteil. Zu fragen ist also nicht «Sind Sie mit Ihrer Autonomie zufrieden?», und ebenso unzulässig ist die Frage «Glauben Sie, dass das Personal Ihre Autonomie respektiert?», sondern der Begriff «Autonomie» ist in den Heimalltag und in den individuellen Alltag der Befragten zu übertragen. Um dies an einem

⁷ Zur Kategorienbildung vgl. Uman et al., 2000, Gebert und Kneubühler, 2003, Estermann und Kneubühler, 2006.

Beispiel zu verdeutlichen: Essen ist bedeutungsvoll für den Alltag im Heim. Autonomie bezüglich Essen ist beispielsweise mit folgenden Fragen zu operationalisieren: «Entscheiden Sie, wann Sie essen?» oder «Entscheiden Sie, was Sie essen?» oder «Entscheiden Sie, wo Sie essen?» oder «Entscheiden Sie, wie viel Sie essen?» Eine anderer Bereich, der den Alltag im Heim bestimmt, ist das Schlafen. Die operationalisierte Frage kann lauten: «Entscheiden Sie, wann Sie schlafen?» usw. Zu wenig mit dem Alltag verbunden ist die Operationalisierung der Empathie in der Frage «Hört das Personal auf Sie?»; voll verknüpft mit dem Alltag ist die Frage «Hilft man Ihnen beim Anziehen?» (Schnelle et al., 1995, 6).

Die Alltagsbereiche, die hier beispielhaft ausgewählt wurden, verweisen auf einige Probleme. So kann der Bereich Essen dann nicht gewählt werden, wenn im Speisesaal zu vorgegebenen Zeiten mit fixen Plätzen gegessen werden muss. Auch bei dauernd bettlägerigen Patientinnen oder bei solchen, die während einer bestimmten Periode parenteral ernährt werden, unterliegt dieser Bereich des Alltages nicht der Wahl durch die Bewohnerin. Schliesslich braucht nicht jede Betagte Hilfe beim Anziehen. In allen drei Beispielen sind die Struktur des Heimes respektive die Situation der Betagten ausschlaggebend. Diesem Problem ist mit einer multiplen Fragekonstruktion zu begegnen.

3.2 Wie ist zu fragen?

Heime weisen Aspekte totaler Institutionen auf, an die sich Bewohnerinnen und Bewohner anpassen, indem sie «Hilflosigkeit lernen» (Ruthemann, 1992). Dadurch werden aber Grenzen dessen deutlich, was überhaupt befragbar ist. Es macht wenig Sinn, Aspekte der Qualitätsdimensionen so zu operationalisieren, dass sie bei gegebener Struktur des konkreten Heimes irrelevant sind. Vielmehr bestimmt die gegebene Struktur das Befragbare. Eine weitere Grenze des Befragbaren ergibt sich aus den Einsichten der geriatrischen Interventionsforschung. Saupp und Schröppel (1993) zeigen, dass ihre Untersuchung über «die Auswirkungen von Wahl-, Entscheidungs-, Einfluss-, Kontroll- und Mitwirkungsmöglichkeiten auf die psychophysische Befindlichkeit von rüstigen hochbetagten Altenheimbewohnern ... insgesamt gesehen ... positive, im Ausmass aber eher moderate Effekte erkennen (liess)» (Saupp und Schröppel, 1993, 153). Diese Zusammenfassung ist nicht nur inhaltlich, sondern auch methodisch zu verstehen: «Die Belastbarkeit der Probanden durch die empirische Erhebung ist sehr viel niedriger anzusetzen als bei einer jüngeren Stichprobe. Dies äussert sich ... in der Kürze von Interviews, im beschränkten Einsatz von schriftlichem Erhebungsmaterial oder im geringeren Differenzierungsniveau von Antwortalternativen» (Saupp und Schröppel, 1993, 154).

Generell gilt bei der Operationalisierung die Regel, dass Fragen kurz sein müssen. Sie dürfen keine Konditional- und Nebensätze enthalten (Schnelle et al., 1995, 4; Uman et al., 2000). So ist die Frage «Wenn Sie etwas brauchen, hilft man Ihnen sofort?» für viele Betagte wegen ihrer konditionalen Form schwer ver-

ständlich, während die Formulierung «Hilft man Ihnen sofort?» verstanden wird (Schnelle et al., 1995, 5). Kurze Fragen helfen auch, dass die Befragung nicht zu lange dauert. Sie sollte in der Regel 20 Minuten nicht überschreiten. Kann dieser Zeitrahmen nicht eingehalten werden, so ist die Befragung auf zwei verschiedene Zeitpunkte aufzuteilen.

Soll schriftlich oder mündlich befragt werden? Die Regel, dass grundsätzlich alle Bewohnerinnen und Bewohner an der Befragung teilnehmen können müssen, legt den Ausschluss der schriftlichen Befragung nahe (Schnelle et al., 1995, 4). Mündliche Befragungen in der vertrauten Umgebung der Betagten durch sorgfältig geschulte Interviewer müssen die Regel sein. Diese Schulung muss Informationen enthalten über die kognitive und physiologische Leistungsfähigkeit von Betagten sowie Informationen über zusätzliche Erklärungen und Hilfen, welche die Interviewenden geben können (Uman et al., 2000, 172). Die Schulung darf nicht nur Informationen enthalten, sondern es muss auch verzerrungsminimierendes Verhalten geübt werden. Das Training dient dem Einüben einer Reihe von spezifischen Techniken zur erfolgreichen Durchführung einer Befragung (Uman et al., 2000, 183). Diese Techniken sollen die Aufmerksamkeit der Befragten gewinnen und erhalten (z. B. durch Augenkontakt, eine langsame Annäherung, den häufigen Gebrauch des Namens der Befragten usw.), oder es ermöglichen, die Umgebung zu kontrollieren und deren Einflüsse zu minimieren (z. B. dadurch, dass Fenster dann geschlossen werden, wenn Lärm oder vorbeifahrende Autos die Aufmerksamkeit des Befragten auf sich ziehen könnten). Bei der Konzeption dieser Schulung ist insbesondere zu beachten, dass die Interviewenden über den gleichen Wortschatz und die gleichen Kommunikationsregeln wie die Befragten verfügen müssen (Kühn und Porst, 1999; Uman et al., 2000, 183).

Die Befragung hat ohne die Anwesenheit von Dritten und ungestört abzulaufen. Das Setting muss deutlich machen, dass die Interviewenden nicht Agenten der Institution sind, sondern dass sie im Dienste der Interessen der Gesellschaft und der Bewohnerin stehen. Sind Mehrbettzimmer vorhanden, ist ein anderer Raum als Ort der Befragung zu wählen, der aber der Befragten vertraut sein muss. Daraus ergeben sich auch die Kriterien für die Antwort auf die Frage, wann zu befragen sei. Sicher nicht dann, wenn die Tagesabläufe im Heim Störungen zwangsläufig machen, wenn die Betagte Besuch hat oder sie lieber an der Aktivierung teilnehmen möchte usw. Das macht die Wahl des geeigneten Zeitpunktes nicht einfach. Es ist vielmehr damit zu rechnen, dass die Interviewenden mehrere Anläufe unternehmen müssen, bis eine störungsfreie Befragung möglich ist. Über die Eindrücke während den Befragungen und von den Befragten müssen die Interviewenden schriftlich in einem Protokoll nach Vorgaben Auskunft geben.

3.3 Wie gestaltet sich das Instrument?

In den fünf Qualitätsfaktoren, jeweils untergliedert bezüglich «Umgebung und Essen» und «Pflege und Betreuung», wurden zwischen drei und neun Fragen gestellt, unter anderen folgende:⁸

Empathie (Hilfe und Betreuung)

«Lächeln die Schwestern, die Pfleger oder das Personal Sie manchmal an?»

«Gehen die Schwestern, die Pfleger, das Personal manchmal grob mit Ihnen um?»

«Haben Sie heute schon mit einer Schwester, einem Pfleger, einer Angestellten des Heimes geplaudert?»

Empathie (Umgebung und Essen)

«Fühlen Sie sich in dem Raum x wohl?» (Vier verschiedene Räume des Heimes werden abgefragt)

«Fühlen Sie sich in Ihrem Zimmer wohl?»

«Brauchen Sie Hilfe beim Essen?» «Hilft man Ihnen dabei?»

Autonomie (Hilfe und Betreuung)

«Passt Ihnen im Heim etwas nicht? «Haben Sie sich wegen dem beschwert?» «Hat es etwas genützt?»

«Muss man zufrieden sein mit dem, was man hat?»

«Müssen Sie manchmal wider Willen baden oder duschen?»

«Möchten Sie lieber manchmal früher oder später ins Bett?»

Autonomie (Umgebung und Essen)

«Finden Sie das Essen hier gut?» «Haben Sie das jemandem gesagt?» (im Falle der Verneinung der ersten Frage und Bejahung der zweiten:) «Hat es etwas genützt?»

«Haben Sie manchmal Hunger?» «Bekommen Sie dann schnell etwas zu Essen?»

Privatheit (Hilfe und Betreuung)

«Klopfen die Schwestern/Pfleger an die Tür Ihres Zimmers?»

«Duzt Sie das Personal?» «Gefällt Ihnen das?»

«Steht manchmal die Türe Ihres Zimmers für längere Zeit offen?» «Stört Sie das?»

Privatheit (Umgebung und Essen)

«Haben Sie einen Schlüssel zu ihrem Schrank?»

«Möchten Sie mehr private Gegenstände in Ihrem Zimmer?»

«Können Sie immer in Ihr Zimmer?»

Sicherheit (Hilfe und Betreuung)

«Müssen Sie manchmal auf Hilfe warten?»

«Wechselt das Personal zu oft?»

⁸ Der vollständige Fragebogen sowie die Filterführung kann unter Ausschluss der kommerziellen Verwendung bei den Autoren angefordert werden.

«Kümmern sich bei der Pflege zu viel verschiedene Leute um Sie?»

Sicherheit (Umgebung und Essen)

«Was gibt es heute zum Mittagessen?» «Was gibt es heute zum Abendessen?»

«Macht Ihnen im Heim etwas Angst?»

«Können Sie ihr Zimmer abschliessen?»

Akzeptanz (Hilfe und Betreuung)

«Haben die Schwestern/Pfleger Sie gerne?»

«Haben Sie die Schwestern/Pfleger gerne?»

«Gibt es unter den Schwestern/Pflegern «böse»?»

Akzeptanz (Umgebung und Essen)

«Haben Sie gute Freunde und gute Bekannte hier im Heim?»

«Hat Ihnen ein Bewohner oder eine Bewohnerin schon einmal etwas geschenkt?»

«Können Sie den Esstisch wechseln?»

Die einzelnen dichotom kodierten Items wurden einer Varianz/Kovarianzanalyse unterzogen. Einige Fragen, insbesondere diejenigen nach der Qualität von Hilfeleistungen, ergeben nur dann gültige Werte, wenn die entsprechende Hilfsbedürftigkeit vorliegt. Dasselbe ist der Fall, wenn beispielsweise nach dem Erfolg einer Beschwerde oder nach der Belastung durch eine bestimmte Situation gefragt wird. Die Items wurden zu einem vorläufigen Qualitätsfaktor aufaddiert und die Relevanz der Items durch eine multiple schrittweise Regression mit dem zugeordneten additiven Qualitätsfaktor überprüft. Die Selektion der gültigen Items erfolgte nach folgenden Kriterien:

Trennschärfe: Die Korrelation mit dem zugeordneten Qualitätsfaktor ist höher als mit irgendeinem anderen Qualitätsfaktor.

Spezifische Relevanz: Der Determinationskoeffizient r^2 mit dem zugeordneten Qualitätsfaktor beträgt mindestens 0.4 (40% erklärte Varianz).

Allgemeine Relevanz: Der Determinationskoeffizient mit der Gesamtskala (SLQA) beträgt mindestens 0.1 (10% erklärte Varianz).

Die Items, welche diese Bedingungen nicht erfüllten, wurden ausgeschlossen und die gültigen Items zu dem definitiven Qualitätsfaktor aufaddiert.

Besonders anspruchsvoll gestaltete sich die Auswahl der Fragen im Hinblick auf die gewünschte Breite der zu treffenden Aussagen. Das Instrument muss die Lebensqualität sowohl kognitiv voll kompetenter als auch prädementer und dementer Personen erfassen können, es muss sowohl schwere Pflegefälle als auch kaum pflegebedürftige Personen abbilden. Die Pflegebedürftigkeit wird im Fragebogen durch bestimmte Items («Brauchen Sie Hilfe beim Spazierengehen? ... beim Zahnenputzen?» etc.) und entsprechende Filterführung kontrolliert. Es versteht sich von

selbst, dass insbesondere bei fortschreitender Demenz die Befragungsergebnisse je nach Zeitpunkt der Befragung beträchtlich variieren können. Die wiederholte Befragung von einigen Personen in kurzen Zeitabständen ergab teilweise erhebliche Abweichungen, insbesondere bei denjenigen, die sich schon nach vier Wochen nicht mehr erinnern konnten, dass sie bereits einmal befragt wurden. Die Werte der resultierenden SLQA-Skala wichen jedoch trotz erheblicher Unterschiede bei den einzelnen Fragen in keinem Fall mehr als 20% von einander ab. Selbstverständlich ist, dass die durch die Befragten berichtete Lebensqualität auch von der aktuellen Stimmung oder kurz zurückliegenden Ereignissen beeinflusst ist. Dies trifft jedoch für alle Bereiche der Umfrageforschung oder der Psychometrik zu.

4 Ergebnisse der Messung von Lebensqualität in Pflegeheimen

Nach überwiegend qualitativen Pretests in mehr als 15 Pflegeheimen setzten wir das Instrument (SLQA-Fragebogen) im Rahmen von Vollerhebungen in 16 Abteilungen von 10 verschiedenen Alters- und Pflegeheimen ein. Bei der Auswahl der Heime wurde darauf geachtet, unterschiedliche Typen zu berücksichtigen (Grösse, Anteil an Pflegefällen). Die Interviewer benutzten die Muttersprache der Bewohnerinnen und Bewohner, meist deutsche Dialekte oder die Sprachen von Immigranten, hauptsächlich italienisch und spanisch. Die Fähigkeit der Interviewer, den lokalen Dialekt zu verstehen und zu sprechen, ist entscheidend für ein erfolgreiches Interview in Pflegeheimen.

Tabelle 1: Stichprobe

Zahl der erfassten Alters- und Pflegeheime	10
Zahl der erfassten Abteilungen	16
Zahl der erfassten Personen (Vollerhebung)	780
Zahl der vollständig interviewten Personen	430
Unvollständige Interviews (physische oder psychische Gründe)	208
Kein Einverständnis zur Befragung	87
Institution vor dem Interviewzeitpunkt verlassen	17
Zum Interviewzeitpunkt bereits verstorben	31
Keine Kontaktherstellung möglich (verschiedene Gründe)	7

Die Analyse der nicht befragten Personen und der im Datensatz fehlenden Angaben zeigt eine niedrige Zahl von Bewohnerinnen und Bewohnern, die keine Fragen

beantworten wollten. Ein Viertel der erfassten Personen waren aus psychischen oder physischen Gründen nicht in der Lage, die Befragung vollständig zu Ende zu führen. Sie fühlten sich müde oder belästigt oder es fehlte ihnen die kognitive bzw. physiologische Fähigkeit zu antworten.

Tabelle 2: Kognitive Einschränkungen und Interviewbarkeit

Typen	SLQA nicht oder unvollständig errechnet	Anteil	SLQA vollständig errechnet	Anteil
Neutrale Ausfälle: entlassen, verstorben	55	1.00	0	0.00
Kein Einverständnis	87	1.00	0	0.00
Keine Interviewbarkeit 1)	104	1.00	0	0.00
Schwere kognitive Einschränkung	20	0.74	7	0.26
Mittlere kognitive Einschränkung	25	0.36	44	0.64
Leichte kognitive Einschränkung	26	0.11	210	0.89
Keine kognitive Einschränkung	33	0.18	151	0.82
SLQA-Fragen beantwortet, MMS-Fragen nicht	0	0.00	18	1.00
Insgesamt	350	0.45	430	0.55
Anzahl der Personen, die die MMS-Fragen beantwortet haben				516

1) Keine Interviewbarkeit: moribund, taub, stumm, schwer erkrankt, z.T. Abbruch durch Interviewer während des Interviews.

Insgesamt beantworteten 516 Befragte die kurzen MMS-Fragen (aus dem Standardinstrument «Mini Mental State», Folstein u. a., 1975). Sowohl die MMS-Fragen wie auch die zur vollständigen Berechnung der SLQA-Skala notwendigen Fragen beantworteten 412 Personen, für 18 Personen lagen die Informationen zur SLQA-Skala vor, nicht jedoch zum MMS. Die SLQA-Skala war bei mehr als 50 Prozent (51 von 96) derjenigen Bewohnerinnen und Bewohner kalkulierbar, bei welchen eine schwere oder mittlere kognitive Einschränkung festgestellt werden konnte, also Personen, welche an massiven Problemen hinsichtlich der Orientierung in Raum und Zeit litten, ansonsten aber prinzipiell befragbar waren. Dabei ist zu beachten, dass unter den aus verschiedenen Gründen (u. a. moribunden, erkrankten) Nichtbefragbaren (N = 104) der Anteil chronisch schwer kognitiv eingeschränkten Personen grösser ist als unter den Befragbaren. Die Ergebnisse bezüglich der Befragbarkeit decken sich mit der Studie von Lang, Löger und Amann (2007), welche selbst bei schwer dementen Personen noch eine Befragbarkeit von bis zu 30 Prozent der Fälle ermittelte. Die kognitiv eingeschränkten Befragten wissen sehr wohl, ob beispielsweise

das Gemüse zu lange gekocht oder sie vom Pflegepersonal gut behandelt wurden und können auch darüber Auskunft geben. Den Interviewenden gelang es, einen grossen Teil der kognitiv eingeschränkten Personen erfolgreich zu befragen.

Wir stellten eine gute Befragbarkeit bei leichteren und mittleren Fällen von Demenz fest. Bei schweren Fällen von Demenz in Kombination mit Artikulationsdefiziten versagt allerdings unser Instrument, muss jedes Befragungsinstrument

Tabelle 3: Interkorrelationen der einzelnen Subskalen von SLQA

SLQA-Skalen	Summenskalen			Einzelsskalen				
	SLQA	Essen und Umgebung	Pflege und Betreuung	Empathie	Autonomie	Privatheit	Sicherheit	Akzeptanz
SLQA	r	1						
	r ²	1						
	p	0						
	N	430						
Essen & Umgebung	r	0.863	1					
	r ²	0.745	1					
	p	0.000	0					
	N	430	459					
Pflege & Betreuung	r	0.884	0.528	1				
	r ²	0.781	0.279	1				
	p	0.000	0.000	0				
	N	430	430	444				
Empathie	r	0.680	0.533	0.646	1			
	r ²	0.462	0.284	0.417	1			
	p	0.000	0.000	0.000	0			
	N	430	451	443	491			
Autonomie	r	0.714	0.624	0.623	0.421	1		
	r ²	0.510	0.389	0.388	0.177	1		
	p	0.000	0.000	0.000	0.000	0		
	N	430	459	432	465	474		
Privatheit	r	0.475	0.390	0.451	0.159	0.228	1	
	r ²	0.226	0.152	0.203	0.025	0.052	1	
	p	0.000	0.000	0.000	0.001	0.000	0	
	N	430	438	443	448	441	459	
Sicherheit	r	0.679	0.480	0.703	0.277	0.359	0.324	1
	r ²	0.461	0.230	0.494	0.077	0.129	0.105	1
	p	0.000	0.000	0.000	0.000	0.000	0.000	0
	N	430	450	444	470	453	446	473
Akzeptanz	r	0.720	0.761	0.500	0.369	0.344	0.141	0.309
	r ²	0.518	0.579	0.250	0.136	0.118	0.020	0.095
	p	0.000	0.000	0.000	0.000	0.000	0.003	0.000
	N	430	450	442	466	451	445	466

versagen. Die Möglichkeit zur Ermittlung der SLQA-Skala ist, wie zu erwarten, signifikant vom kognitiven Status abhängig (gemessen mit einer gekürzten Form des MMS, $p < 0.001$). Die Beträge der Koeffizienten jedoch sind eher tief (Somers D = 0.22, Spearmans Rang-Korrelation = 0.37, $\gamma = 0.57$). Bei schwerer Demenz sind zur Ermittlung der Lebensqualität gerontopsychiatrische Abklärungen notwendig, ein sozialwissenschaftliches Befragungsinstrument kann hier keine validen und reliablen Ergebnisse liefern. Bei schwerer Demenz ist von einer Einschätzung der Lebensqualität durch das Pflegepersonal dringend abzuraten; die Gründe sind oben dargelegt.

Bei Bewohnerinnen und Bewohnern mit vergleichsweise guten kognitiven Fähigkeiten oder keinerlei Einschränkungen betrug die Erfolgsrate über 80%. Einige Befragte ohne verminderte Kognition zeigten Irritationen darüber, dass ihnen die gleichen Fragen gestellt wurden, die für Bewohner mit schweren Einschränkungen erarbeitet wurden, was jedoch in der Regel durch gut ausgebildete Interviewende aufgefangen werden konnte.

Obwohl die Korrelationen zwischen den fünf Faktoren (Einzelskalen oder Subskalen) von SLQA signifikant sind, erklären sie gegenseitig jeweils weniger als 20%, die Hälfte der bivariaten Interkorrelation erklärt weniger als 10%. Die Varianz jedes einzelnen Faktors wird zu mindestens 80% nicht durch die anderen Faktoren erklärt. Sie sind also unabhängig genug, um zum Beispiel Autonomie und Akzeptanz deutlich unterscheiden zu können.

Die Korrelationsmatrix der Hauptskala SLQA, der 5 Qualitätsfaktoren und der Dimensionen Essen und Umgebung sowie Pflege und Betreuung zeigt eine gute Reliabilität und Trennschärfe. Die Datenmatrix ist in der Regel nicht vollständig gefüllt, da bestimmte Fragen nicht an alle Personen gestellt werden können. Die Frage nach Hilfe beim Rasieren kann beispielsweise nur an Männer ohne Bart, die Frage nach der Hilfe beim Wechseln von Inkontinenzhilfen nur an hilfsbedürftige inkontinente Personen gerichtet werden. Deshalb sind die klassischen Verfahren zur Messung der Reliabilität wie beispielsweise Cronbach's Alpha nicht anwendbar, da ein grosser Teil der Fälle wegen fehlender Werte ausgeschlossen würde. Stattdessen haben wir alle Items einzeln auf ihre Konsistenz bezüglich der Gesamtskala SLQA, der fünf Faktoren (Empathie, Autonomie, Privatheit, Sicherheit, Akzeptanz) und der beiden Dimensionen Essen und Umgebung sowie Pflege und Betreuung geprüft.

Die Korrelationen der fünf Faktoren mit der Gesamtskala SLQA und den Dimensionen Essen und Umgebung sowie Pflege und Betreuung liegen ausser bei dem Faktor Privatheit signifikant positiv bei $r = 0.7$, erklären also jeweils ca. 50% der Varianz von SLQA.

Signifikante Kovariaten von SLQA sind Lebensalter ($r^2 = 0.02$) und Pflegestufe ($r^2 = 0.13$), beide negativ korreliert. Weibliches Geschlecht ist nur mit dem Faktor Privatheit signifikant negativ korreliert, der kognitive Status positiv mit Privatheit, Sicherheit und Akzeptanz, negativ hingegen mit Autonomie. Geschlecht und

Tabelle 4: Korrelationen der Kovariaten

Kovariate		SLQA	Essen und Umgebung	Pflege und Betreuung	Empathie	Autonomie	Privatheit	Sicherheit	Akzeptanz
Alter	r	-0.134	-0.113	-0.115	-0.039	-0.126	-0.098	-0.157	-0.140
	r ²	0.018	0.013	0.013	0.002	0.016	0.010	0.025	0.020
	p	0.005	0.015	0.001	0.383	0.006	0.036	0.001	0.002
	N	430	459	444	491	474	459	472	469
Aufenthaltsdauer	r	0.008	0.008	-0.031	0.020	0.060	0.009	0.021	-0.042
	r ²	0.000	0.000	0.001	0.000	0.004	0.000	0.000	0.002
	p	0.863	0.865	0.520	0.666	0.192	0.846	0.642	0.369
	N	430	459	444	491	474	459	472	469
Geschlecht (weiblich)	r	-0.059	-0.039	-0.044	0.010	-0.048	-0.172	-0.027	0.002
	r ²	0.003	0.002	0.002	0.000	0.002	0.030	0.001	0.000
	p	0.225	0.399	0.356	0.822	0.295	0.000	0.559	0.960
	N	430	459	444	491	474	459	472	469
Kognitiver Status	r	0.026	0.050	0.048	0.049	-0.119	0.115	0.133	0.111
	r ²	0.001	0.003	0.002	0.002	0.014	0.013	0.018	0.012
	p	0.529	0.299	0.323	0.293	0.011	0.016	0.005	0.019
	N	412	440	425	468	454	439	452	449
Pflegestufe	r	-0.354	-0.334	-0.308	-0.105	-0.181	-0.263	-0.460	-0.216
	r ²	0.125	0.112	0.095	0.011	0.033	0.069	0.212	0.047
	p	0.000	0.000	0.000	0.045	0.001	0.000	0.000	0.000
	N	333	342	343	366	354	346	353	349

kognitiver Status erklären in keinem Fall mehr als 3% der Varianz einer Qualitätsdimension. Nicht signifikant ist die Zeit, die bereits in der Einrichtung verbracht wurde. Die Bewohnerinnen und Bewohner passen sich schnell den institutionellen Gegebenheiten an. Unter den Befragten waren allerdings nur 3% zum Zeitpunkt der Befragung weniger als zwei Monate bereits im Heim, da zwischen der Erhebung der Bewohnerlisten bei der Heimadministration bis zur Durchführung der einzelnen Interviews durchschnittlich zwei Monate vergingen.

Frauen in Alters- und Pflegeheimen haben in der Dimension Privatheit eine niedrigere Lebensqualität. Wir vermuten, dass dies mit geringeren manifesten Bedürfnissen von Männern bezüglich Intimität erklärbar ist. So stören sich Männer beispielsweise seltener daran, wenn bei der Körperpflege die Intimität nicht gewahrt wird. Bei mentaler Einschränkung (kognitiver Status) fällt auf, dass im Gegensatz zu den anderen Qualitätsfaktoren die Autonomie bei gutem Status geringer ist als bei schlechtem Status. Der Verlust von Autonomie im Pflegeheim wird von Personen, die geistig präsent sind, viel schmerzlicher empfunden als bei tendenziell dementen Personen.

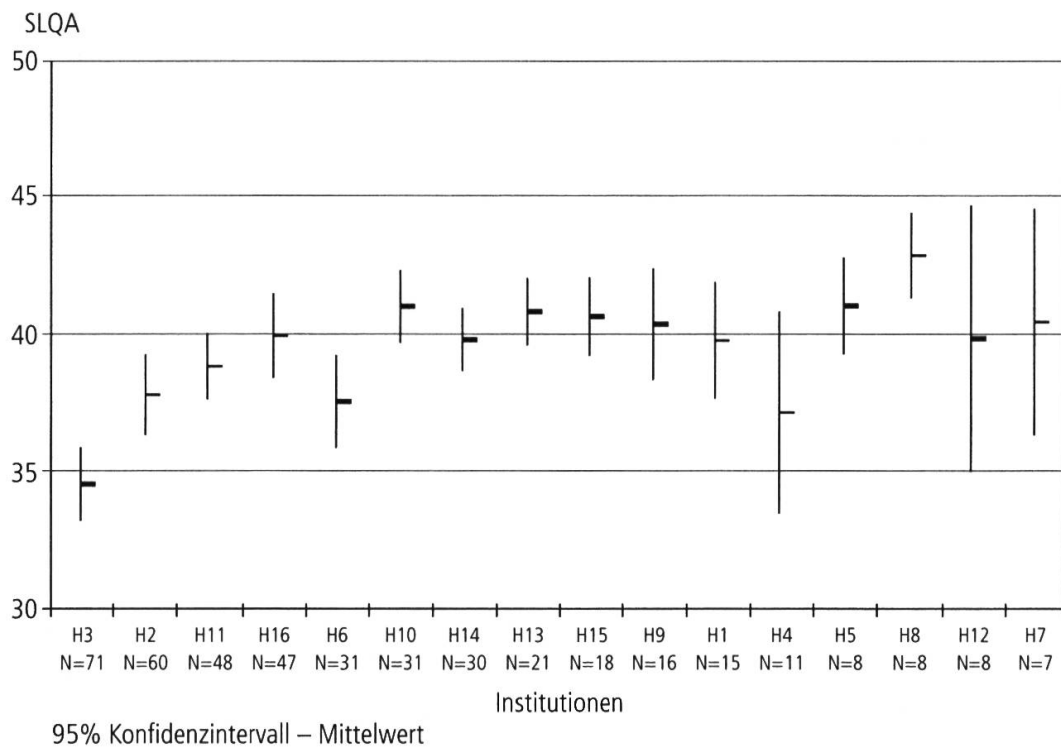
Insgesamt erklären die externen Kovariaten Alter, Geschlecht, kognitiver Status und die Zeit, die bereits in der Einrichtung verbracht wurde, im multivariaten Modell nicht mehr als 5% der Varianz von SLQA, was auf die unabhängige Messung der Lebensqualität durch die Skala hinweist.

Die einzige Kovariate, die eine hohe negative Korrelation mit allen Qualitätsfaktoren in dieser Untersuchung aufweist, ist die Pflegestufe. Sie wurde unabhängig vom SLQA-Fragebogen bei den untersuchten Institutionen direkt erhoben. Es ist nahe liegend, dass der Pflegeaufwand einen hohen Prognosewert für die Lebensqualität besitzt: je pflegebedürftiger jemand ist, umso weniger Lebensqualität hat die betreffende Person.

Man könnte nun einwenden, dass die Pflegebedürftigkeit die bestimmende Variable für Lebensqualität sei und die gemessene Lebensqualität und damit der Indikator SLQA mit einem Bias gegen Institutionen mit einem hohen Anteil von stark pflegebedürftigen Personen behaftet sei. Dieser Effekt kann jedoch rechnerisch auspartialisiert werden. Obwohl die Pflegebedürftigkeit hochsignifikant auf dem 1-Promille-Niveau negativ mit SLQA korreliert, erklärt sie nur 13% der Varianz von SLQA.

Die Grafik zeigt die SLQA-Mittelwerte und das 95%-Konfidenzintervall für die einzelnen untersuchten Institutionen. Die Werte sind nach der Zahl der Befragten in den einzelnen Institutionen geordnet. Die Konfidenzintervalle sind eng, wenn mehr als 20 Personen interviewt wurden. Selbst geringere Fallzahlen ergeben trennscharfe Resultate. Heime mit geringer Lebensqualität ihrer Bewohnerinnen und Bewohner können leicht identifiziert werden. Einrichtungen oder Abteilungen mit grossen Bewohnerzahlen bieten eine geringere Lebensqualität als kleinere Institutionen.

Grafik 5: SLQA-Werte für verschiedene Pflegeheime



Die Qualität der Pflegeheime ist die dominierende Kovariate für die Lebensqualität der Bewohnerinnen und Bewohner. Wenn ein Instrument zur Messung von Lebensqualität bewährt ist, stellt die resultierende Skala ein valides Mass für die Qualität des Pflegeheims oder für eine Abteilung innerhalb des Pflegeheims dar. Unter den von uns gemessenen Variablen ist die einzige notwendigerweise zu kontrollierende Kovariate der erforderliche Pflegeaufwand, der wiederum eine Funktion des Gesundheitszustandes der Bewohnerinnen und Bewohner darstellt. Gesund zu sein ist eine unabhängige, selbstverständliche Einflussgröße für die Lebensqualität.

Zu erwähnen ist auch der Einfluss der interviewenden Person, der bis zu 10% der Varianz der Skala zu erklären vermag. Dieser Umstand ist der Tatsache geschuldet, dass insbesondere bei kognitiv eingeschränkten Bewohnern die Antworten interpretiert werden müssen und individuelle Interpretationsschemata können nicht ohne Weiteres standardisiert werden. Wir benutzten eine «Forced-Choice-Technik» mit ja-nein-Alternativen, weil Antworten entlang einer Ordinalskala nicht sinnvoll sind (Kühn und Porst, 1999). Der daraus möglicherweise resultierende Intervieweffekt muss kontrolliert werden. Es sind zwingend mehrere Interviewende per Institution einzusetzen. Das Untersuchungsprotokoll muss diesbezüglich eine höchstmögliche Variabilität sicherstellen.

Signifikante Unterschiede zwischen den Institutionen können bereits bei geringen Fallzahlen, also auch bei kleinen Institutionen festgestellt werden. Das Eta-

Quadrat für Heime als unabhängige Variable und SLQA als abhängige Variable liegt bei 24%, das generelle lineare Modell (GLM) erklärt 20% Varianz der Lebensqualität. Bei Kontrolle der Pflegebedürftigkeit steigt die Erklärungskraft des generellen linearen Modells auf 28%, was auf die starke Abhängigkeit der Lebensqualität von Pflege und Umwelt verweist und die Unterschiede zwischen den verschiedenen Institutionen deutlich und überprüfbar macht.

4 Schlussfolgerungen

Zufriedenheitsbefragungen erfüllen ihren Anspruch nicht, die Qualität von Umgebung und Pflege in medizinischen und pflegerischen Institutionen wie Heimen festzustellen. Um diesem Anspruch zu genügen, muss die Lebensqualität gemessen werden, die auf erfahrungsisierten und nicht auf einstellungsbasierten Merkmalen beruht. Die gemessene Lebensqualität weist im Hinblick auf die untersuchten Institutionen eine hohe Trennschärfe auf. Die Varianzen der Gesamt- und der Subskalen innerhalb der einzelnen Institutionen sind klein, die Varianzen zwischen den Institutionen hingegen bedeutend. Der vorgestellte Ansatz zur Messung der Lebensqualität ist geeignet, auch kognitiv eingeschränkte Heimbewohnerinnen und -bewohner zu interviewen und reliable Ergebnisse bezüglich ihres Wohlergehens und bezüglich der Qualität von Pflege und Umwelt zu liefern.

Einzelinterviews mit den Heimbewohnerinnen und -bewohnern sind für eine unabhängige Messung ihrer Lebensqualität unabdingbar. Lebensqualität ist mittels geeigneter Methoden auch bei kognitiv eingeschränkten Bewohnern messbar. Ein hoher Anteil älterer Menschen in Pflegeheimen ist in der Lage, auf geeignete Fragen nach ihrer Lebensqualität adäquat zu antworten, selbst angesichts deutlicher kognitiver Defizite. Ihre Fähigkeit zu adäquaten Antworten muss hier stärker unterstützt werden als bei jüngeren Personen. Dies geschieht durch die Kürze des Interviews, durch ein geringeres Mass an Differenzierung und durch den Verzicht auf schriftliche Fragebögen zugunsten von persönlichen Face-to-Face-Interviews und keinesfalls durch die Auswahl von «befragungsfähigen» Bewohnerinnen und Bewohnern durch das Personal. Es empfehlen sich Gesamterhebungen.

Sich bezüglich subjektiver Lebensqualität auf Informationen zu verlassen, die von im Heim arbeitenden Personen gegeben werden, oder sich auf von Pflege- oder Medizinalpersonal verfasste klinische Berichte zu stützen, führt nicht nur wegen eines möglichen Eigeninteresses zu verzerrten Ergebnissen, sondern auch wegen der Inkongruenz der pflegerischen und medizinischen Qualitätskriterien und der ökonomischen Rahmenbedingungen mit den Qualitätsanforderungen und -kriterien der Bewohnerinnen und Bewohner. Dem Umstand, dass sich ein «ganzer Mensch» im Pflegeheim befindet, wird durch eine medizinalisierte pflegerische Perspektive nicht Rechnung getragen. Die standardisierte Befragung von Bewohnerinnen und

Bewohnern kann bezüglich ihres Wohlbefindens – dieses muss der zentrale institutionelle Zweck von Alters- und Pflegeheimen sein – valide und reliable Ergebnisse liefern und dadurch zur Verbesserung der Lebensqualität der in Heimen lebenden Menschen und der Qualität der Heime selbst beitragen.

5 Literaturverzeichnis

- Babakus, E. und W.G. Mangold. 1992. Adapting the SERVQUAL Scale to Hospital Services: An Empirical Investigation. *Health Services Research*, 26: 767–786.
- Bachleitner, R. und M. Weichbold. 2007. Befindlichkeit – eine Determinante im Antwortverhalten? *Zeitschrift für Soziologie*, 36: 182–196.
- Berger, J.T. und D. Majerovitz. 1998. Stability of Preferences for Treatment Among Nursing Home Residents. *The Gerontologist*, 38/1998: 217–223.
- Bliesmer, M., und P. Earle. 1993. Nursing Home Quality Perceptions. *Journal of Gerontological Nursing*, 19: 27–34.
- Bundesamt für Statistik (BFS). 2007. *Statistik der Sozialmedizinischen Institutionen 2005 (SOMED)*. Neuenburg.
- Bundesamt für Statistik (BFS). 2007. *Medizinische Statistik der Krankenhäuser 2005*. Neuenburg.
- Clausen, G. et al. 2006. Patientenzufriedenheit in der Geriatrie. Eine empirische Untersuchung. *Zeitschrift für Gerontologie und Geriatrie*, 39: 48–56.
- Collier, M.W. et al. 1994. Families as Monitors of Quality of Care in Nursing Homes. *Psychological Reports*, 75: 1242–1246.
- Davis, M.A. et al. 1997. Measuring Quality of Nursing Home Service: Resident's Perspective. *Psychological Reports*, 81: 531–542.
- DePoy, E. und L. Archer. 1992. The meaning of quality of life to nursing home residents: A naturalistic investigation. *Topics in Geriatric Rehabilitation*, 7: 64–74.
- Estermann, J. und H.-U. Kneubühler. 2006. How to measure quality of life in nursing homes. *European Journal of Public Health*, 16, Supplement 1, 2006, 39.
- Folstein, M.F., S.E. Folstein und P.R. McHugh. 1975. «Mini-mental state». A practical method for grading the cognitive state of patients for the clinician. *Journal of Psychiatric Research*, 12/3, November 1975: 189–198.
- Gebert, A. und H.-U. Kneubühler. 2003. *Qualitätsbeurteilung und Evaluation der Qualitätssicherung in Pflegeheimen, Plädoyer für gemeinsames Lernen*. Bern/Göttingen: Huber.
- Goffman, E. 1961. *Asylums, Essay on the social situation of mental patients and other inmates*. New York: Doubleday Anchor.
- Görres, Stefan. 1999. *Qualitätssicherung in Pflege und Medizin*. Bern, Göttingen: Huber.
- Grau, L. et al. 1995. Nursing Home Resident's Perceptions of the Quality of Their Care. *Journal of Psychosocial Nursing*, 33: 34–41.
- Guadagnoli, E. und P.D. Cleary. 1992. Age Related Item Nonresponse in Surveys of Recently Discharged Patients. *Journal of Gerontology*, 47: 206–212.
- Hadley C. et al. 1999. Evaluating interventions for people with severe dementia: using the Positive Response Schedule. *Aging & Mental Health*, 3: 234–240.
- Heinzelmann, M. 2004. *Das Altenheim – immer noch eine «totale Institution»? Eine Untersuchung des Binnenlebens zweier Altenheime*. Göttingen: Cuvillier.

- Jackson, J.S. 1989. «Methodological Issues in Survey Research on Older Minority Adults.» In M.P. Lawton und A.R. Herzog (Hrsg.), *Special Research Methods for Gerontology*. Amityville.
- Kane, R.A. et al. 1997. Everyday Matters in the Lives of Nursing Home Residents: Wish for and Perception of Choice and Control. *Journal of the American Geriatrics Society*, 45, 1086–1093.
- Kneubühler, H.-U. und J. Estermann. 2007. *Alterskonzept Nidwalden*. Stans: Gesundheits- und Sozialdirektion des Kantons Nidwalden.
- Koch-Straube, U. 1997. *Fremde Welt Pflegeheim*. Bern, Göttingen: Huber.
- Kühn, K. und R. Porst. 1999. Befragung alter und sehr alter Menschen: Besonderheiten, Schwierigkeiten und methodische Konsequenzen. Ein Literaturbericht. *ZUMA-Arbeitsbericht*, 99/03. Mannheim: ZUMA.
- Lang, G., B. Löger, und A. Amann. 2007. Well-being in the nursing home – a methodological approach towards the quality of life. *Journal of Public Health*, 15: 109–120.
- Lavizzo-Mourey, R.J. et al. 1992. Ability of Surrogates to Represent Satisfaction of Nursing Home Residents with Quality of Care. *Journal of the American Geriatrics Society*, 40: 39–47.
- Lindgren, C.L. und A.D. Linton. 1991. Problems of Nursing Home Residents: Nurse and Resident Perceptions. *Applied Nursing Research*, 4: 113–121.
- Lynn, M.R. und B.J. McMillen. 1999. Do Nurses Know What Patients Think is Important in Nursing Care? *Journal of Nursing Care Quality*, 13: 65–74.
- Mattiasson A.C. und L. Andersson. 1997. Quality of nursing home care assessed by competent nursing home patients. *Journal of Advanced Nursing*, 26: 1117–1124.
- Mattimore, T.J. et al. 1997. Surrogate and Physician Understanding of Patient's Preferences for Living Permanently in a Nursing Home. *Journal of the American Geriatrics Society*, 45: 818–824.
- McCann, J.J. et al. 1997. Concordance Between Direct Observation and Staff Rating of Behaviour in Nursing Home Residents With Alzheimer's Disease. *Journal of Gerontology*, 63–72.
- Meister, C. und C. Boyle. 1996. Perceptions of Quality in Long-Term Care: A Satisfaction Survey. *Journal of Nursing Care Quality*, 10(4): 40–47.
- Meister, U. und H. Meister. 1998. *Kundenzufriedenheit im Dienstleistungsbereich*. München, Wien: Oldenbourg.
- Modestin, J., F. Hanselmann, P. Rüesch, H. Grünwald und P. Meyer. 2003. Der Zürcher Fragebogen zur Patientenzufriedenheit in der Psychiatrie: Entwicklung und Charakteristika. *Archiv für Neurologie und Psychiatrie*, 154: 127–138.
- Mozley, C.G. et al. 1999. Not knowing where I am doesn't mean I don't know what I like: Cognitive impairment and quality of life responses in elderly people. *Journal of Geriatric Psychiatry*, 14: 776–783.
- Pearson, A. et al. 1993. Quality of care in nursing homes: From the resident's perspective. *Journal of Advanced Nursing*, 18: 20–24.
- Pfaff, H. et al. 2003. *Der Kölner Patientenfragebogen (KPF), Entwicklung und Validierung eines Fragebogens zur Erfassung der Einbindung des Patienten als Kotherapeuten*, Forschungsbericht 1–2001. Köln: Universität zu Köln.
- Rubinstein, R.L. 2000. «Resident Satisfaction, Quality of Life, and 'Lived Experience' as Domains to be Assessed in Long-Term Care.» In J. Cohen-Mansfield et al. (Ed.), *Satisfaction surveys in long-term care*. New York: Springer.
- Ruthemann, U. 1992. Einflussmöglichkeiten des Heimbewohners. *Altenheim*, 31: 234–245.
- Saupp, W. und H. Schröppel. 1993. *Wenn Altenheimbewohner selbst bestimmen können, Möglichkeiten und Grenzen der Interventionsgerontologie*. Augsburg 1993.
- Scardina, S.A. 1994. SERVQUAL: A tool for evaluating patient satisfaction with nursing care. *Journal of Nursing Care Quality*, 8: 38–46.

- Schnelle, J.F. et al. 1995. *Methods for Measuring Consumer Satisfaction in Nursing Homes*. unveröffentlichtes Manuskript.
- Schwarz, N. 1998. «Self-Reports of Behaviors and Opinions: Cognitive and Communicative Processes.» in: N. Schwarz et al. (Ed.), *Aging, Cognition and Self-Reports*. Washington, D.C.: Psychology Press.
- Schwarz, N. und S. Sudman (Ed.). 1992. *Context Effects in Social and Psychological Research*. New York: Springer-Verlag.
- Schwarz, N. und S. Sudman (Ed.). 1996. *Answering Questions, Methodology for Determining Cognitive and Communicative Processes in Survey Research*. San Francisco: Jossey-Bass Publishers.
- Schwarz, N. und B. Knäuper. 2004. «Kognitionspsychologie und Umfrageforschung: Altersabhängige Kontexteffekte.» In A. Diekmann (Ed.), *Methoden der Sozialforschung. Kölner Zeitschrift für Soziologie und Sozialpsychologie*, Sonderheft 44: 203–216.
- Strotzholz, P. und B. Badura. 2006. Patientenorientierung im Gesundheitswesen durch Patientenbefragung. In C. Wendt und C. Wolf (Hrsg.), *Soziologie der Gesundheit. Kölner Zeitschrift für Soziologie und Sozialpsychologie*, Sonderheft 46: 444–463.
- Uman, G.C. et al. 2000. «Satisfaction Surveys with the Cognitive Impaired.» In J. Cohen-Mansfield et al. (Ed.), *Satisfaction Surveys in Long-Term Care*. New York.
- Wendt, C. und C. Wolf. 2006. Perspektiven der Gesundheitssoziologie. In C. Wendt C. Wolf (Hrsg.), *Soziologie der Gesundheit. Kölner Zeitschrift für Soziologie und Sozialpsychologie*, Sonderheft 46: 9–33.
- Westra, B.L. et al. 1995. Development of the Home Care Client Satisfaction Instrument. *Public Health Nursing*, 12: 393–399.
- WHO. 1993. *Basic Concepts, Quality of Life*. CE138/15, 5.
- Zinn, J.S. et al. 1993. Measuring Satisfaction With Care in the Nursing Home Setting: The Nursing Home Resident Satisfaction Scale. *The Journal of Applied Gerontology*, 12: 452–465.