

mistat



Riksförbundet
HjärtLung

Att leva med KOL

PDS (Problem Detection Study)

Oktober 2016

Att leva med KOL

PDS (Problem Detection Study) - Oktober 2016

I undersökningen har vi ställt riktade påståenden till medlemmarna med KOL. Exempel: "Jag är orolig över hur min KOL kommer att utvecklas de närmaste åren och hur det kommer att påverka min livskvalitet".

Vi bad KOL-medlemmarna bedöma hur stort problemet är på en skala:

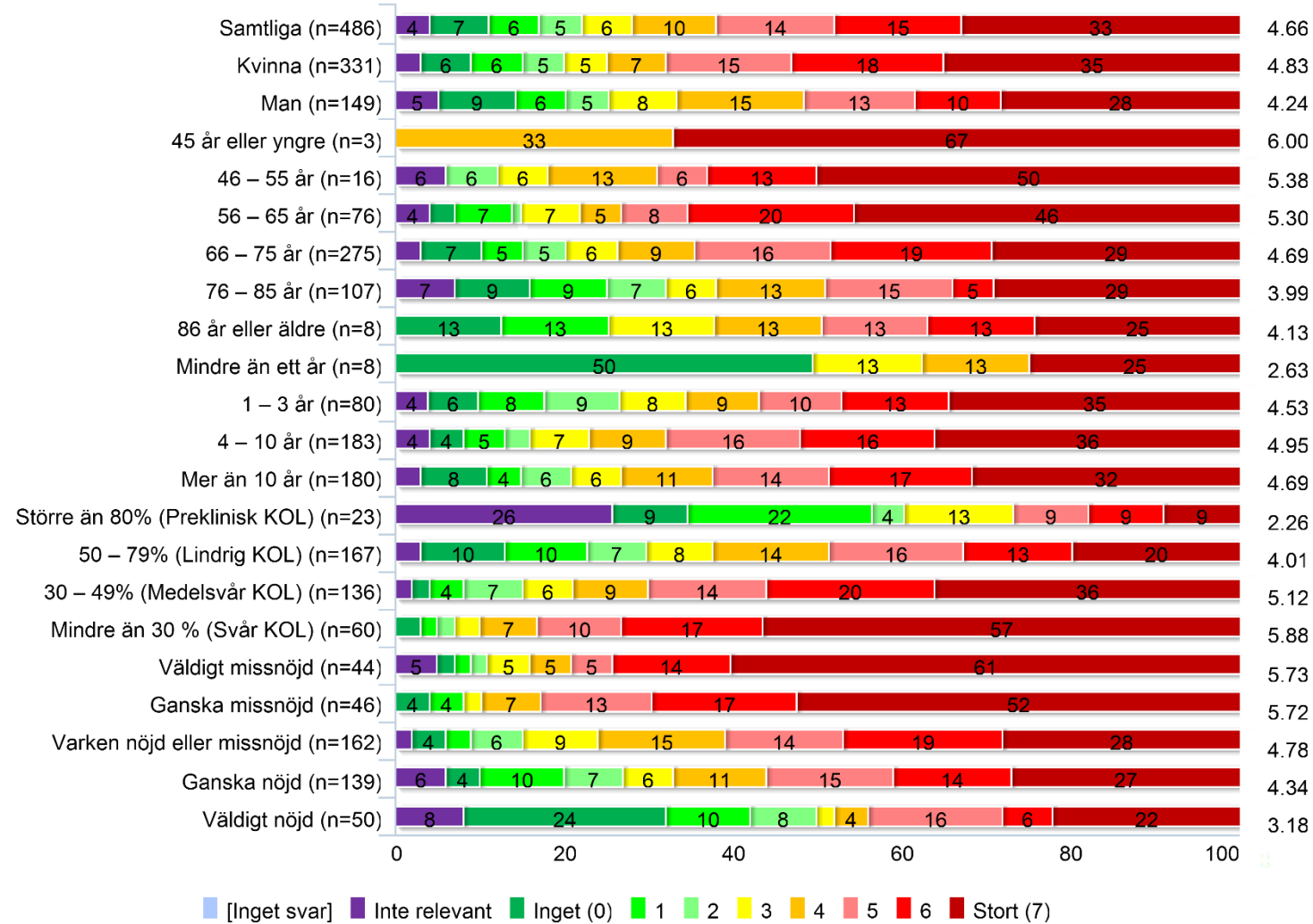
■ [Inget svar] ■ Inte relevant ■ Inget (0) ■ 1 ■ 2 ■ 3 ■ 4 ■ 5 ■ 6 ■ Stort (7)

Svarsalternativen 5-7 (rosa till mörkröd) bedöms som ett över genomsnittet stort problem.

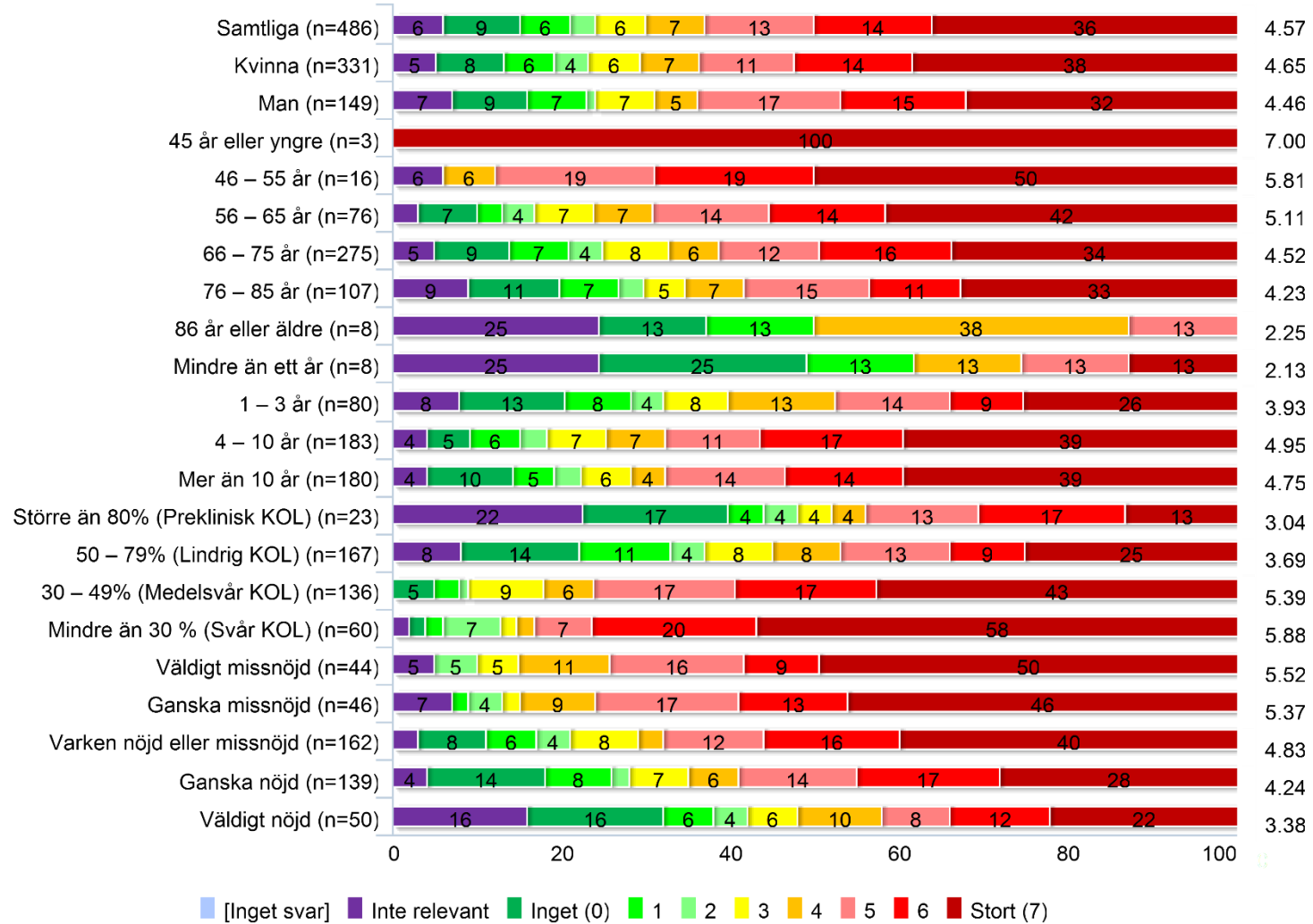
Kategorier: Samtliga, kön, ålder, hur länge man har haft KOL, svårighetsgrad av KOL, hur nöjd man är med sin vård

I den här sammanställningen har vi tagit med de 13 påståenden som KOL-medlemmarna angav som de största problemen. Sammanställningen avslutas med två bilder som visar sammansättningen av de som svarat på enkäten. Undersökningen genomfördes med hjälp av Mistat.

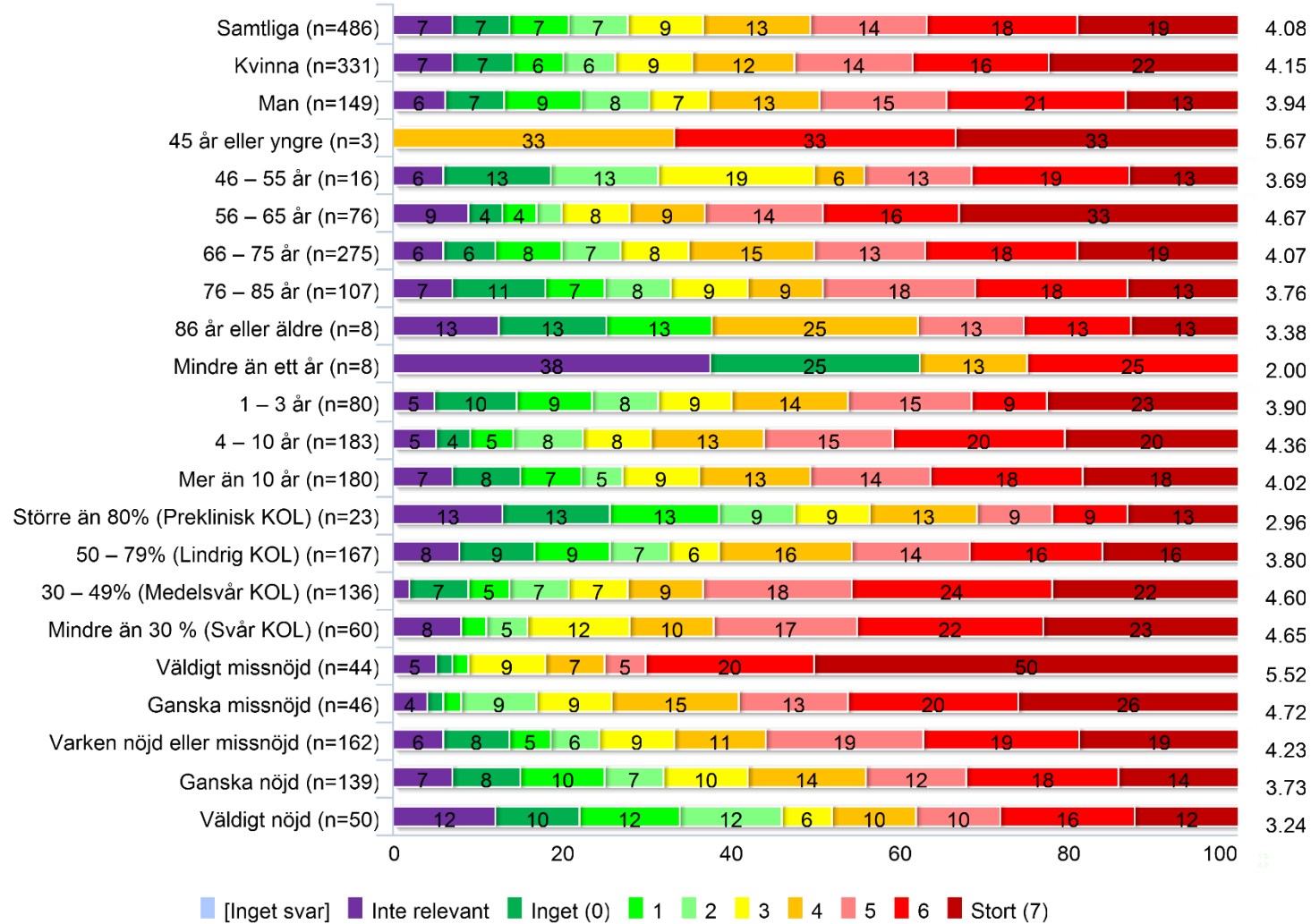
Jag är orolig över hur min KOL kommer att utvecklas de närmaste åren och hur det kommer att påverka min livskvalitet.



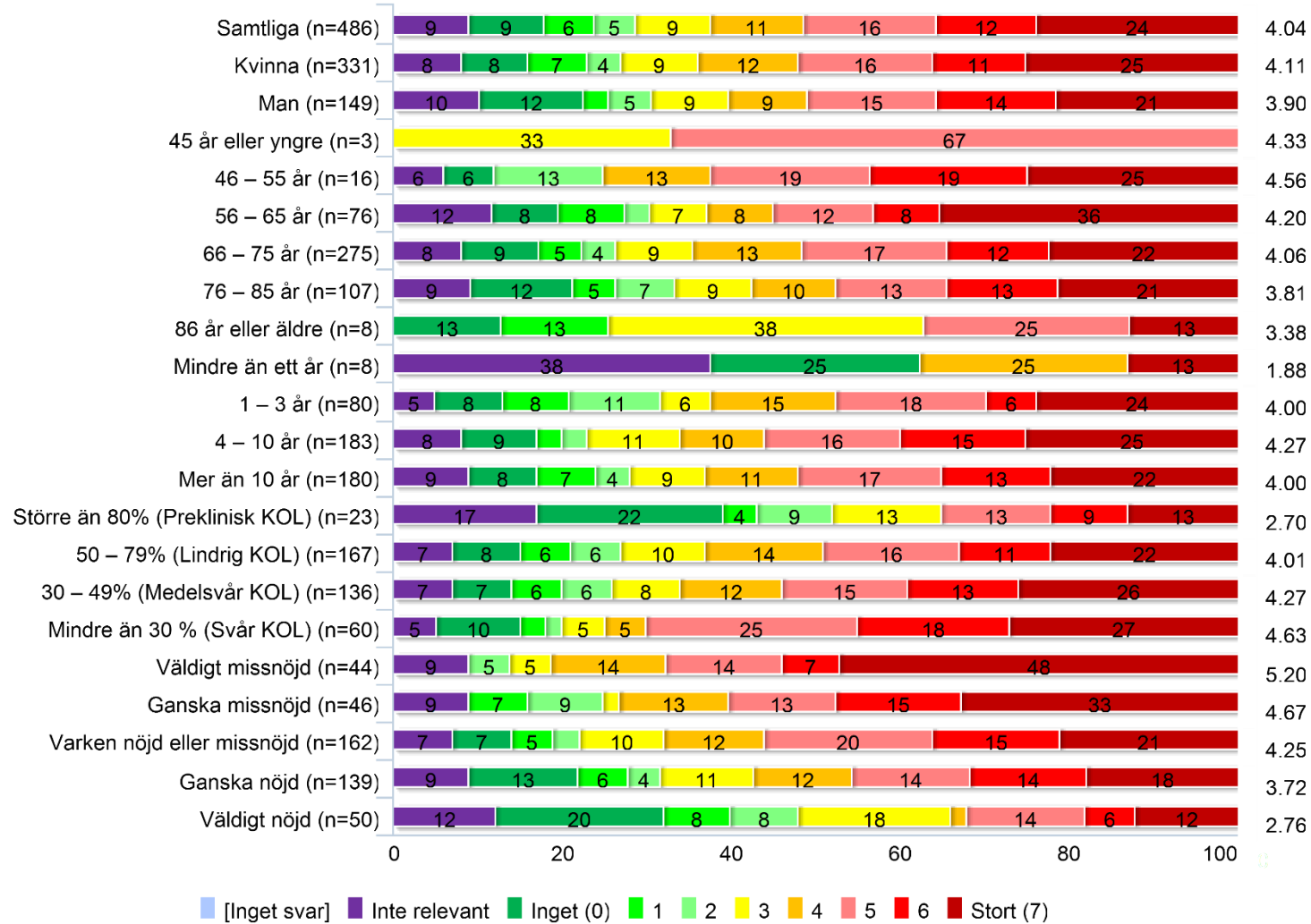
Det känns jobbigt att inte kunna ägna sig åt fysiskt ansträngande aktiviteter i den utsträckning man vill.



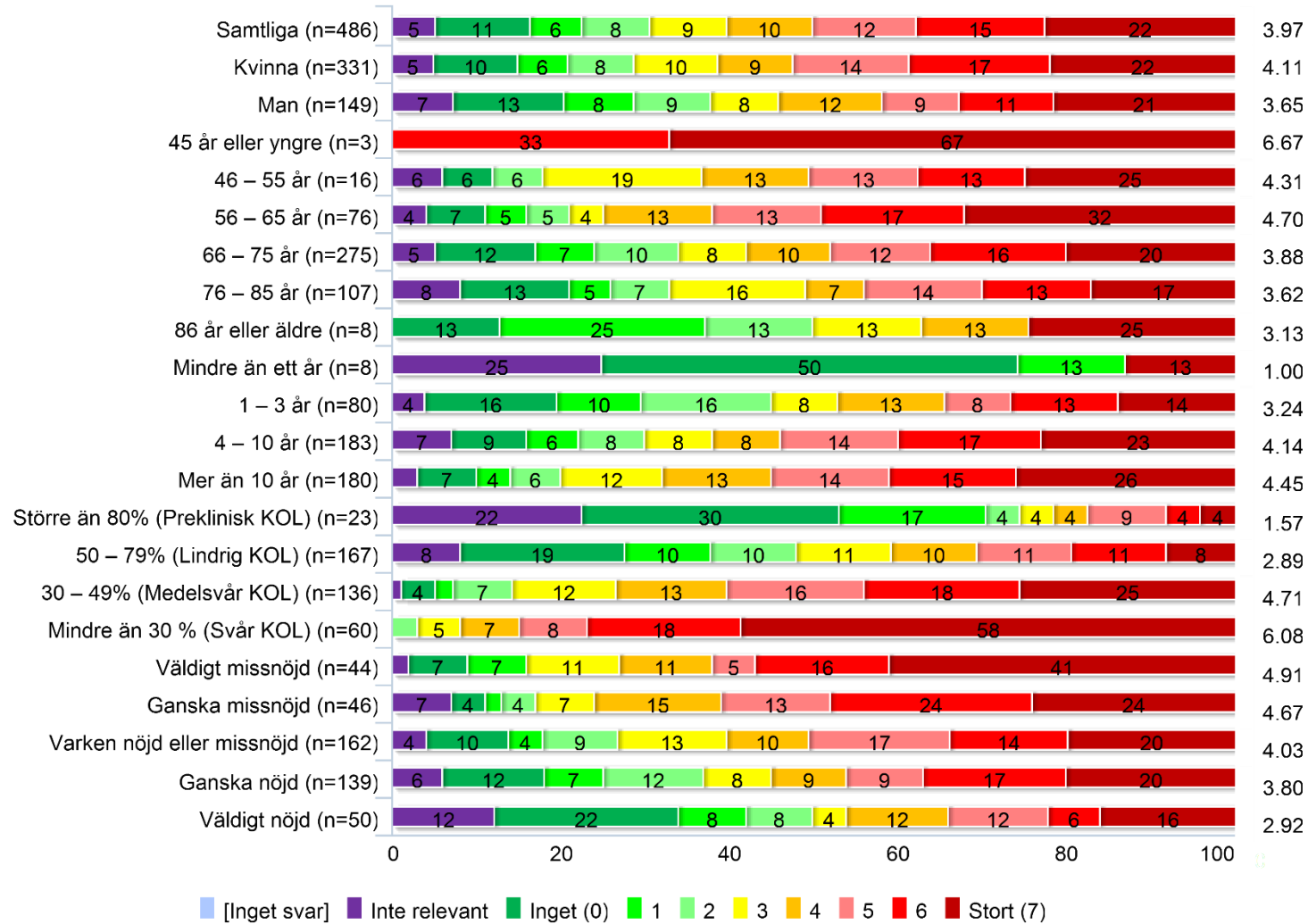
Jag upplever att det inte finns en tillräckligt stor kunskap om sjukdomen KOL i samhället.



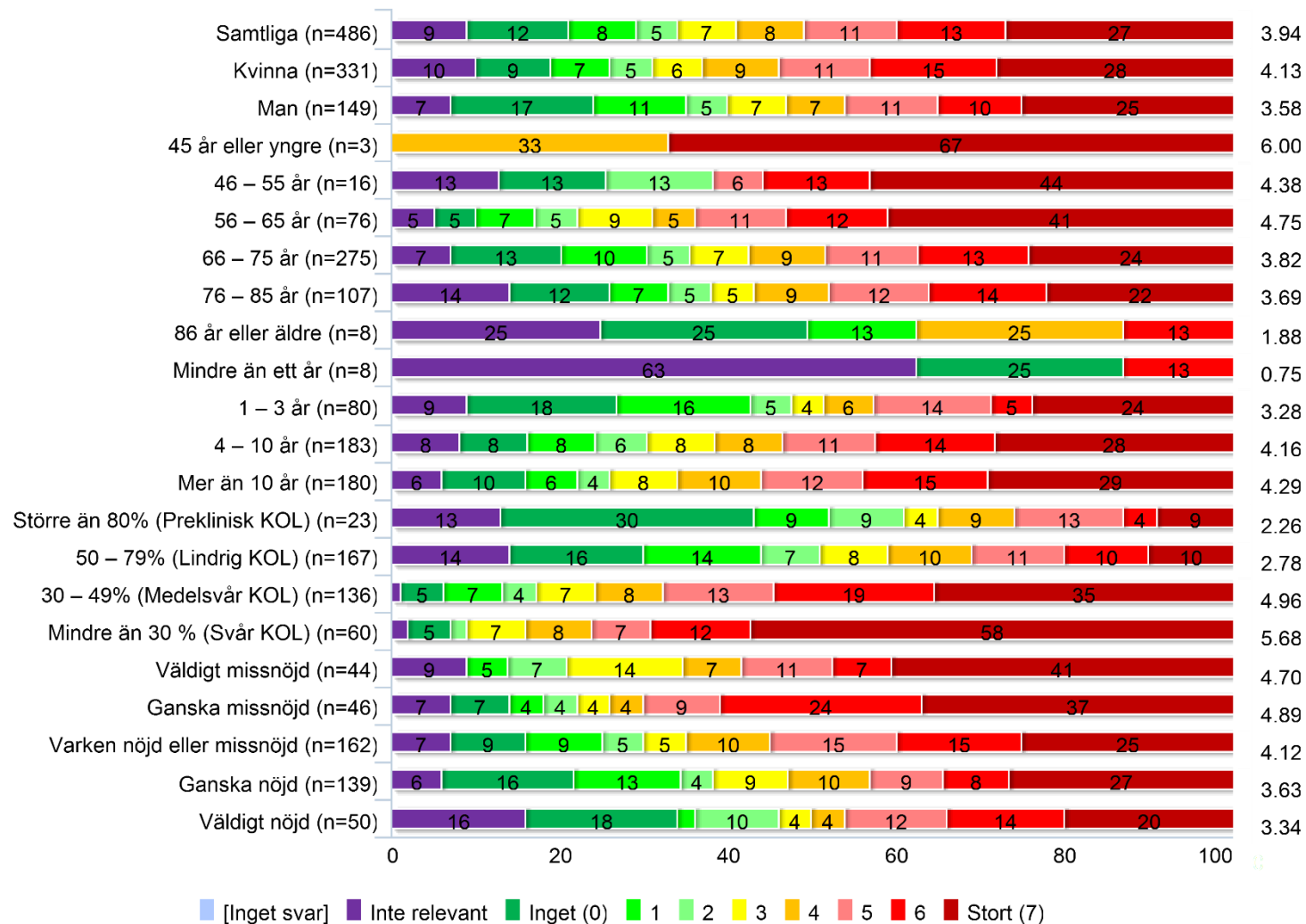
Det görs alldeles för lite för att förebygga KOL genom kampanjer och informationsinsatser.



Det känns ofta jobbigt när mitt sociala liv begränsas av min sjukdom när jag blir trött och inte orkar på samma sätt som andra.

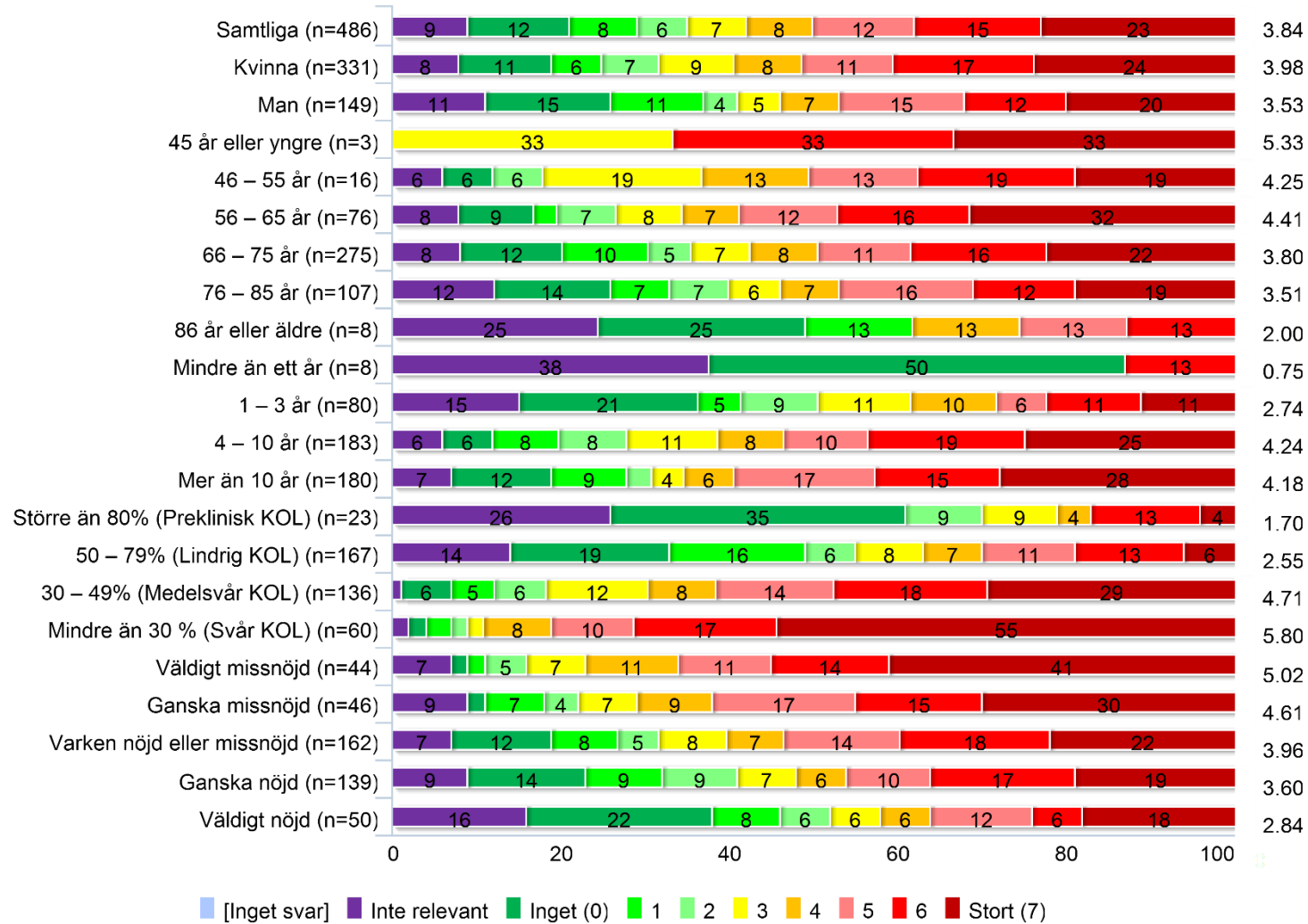


Jag är ofta frustrerad över att vardagliga sysslor (städa, handla mat, bära saker) orsakar problem med andningen för mig.



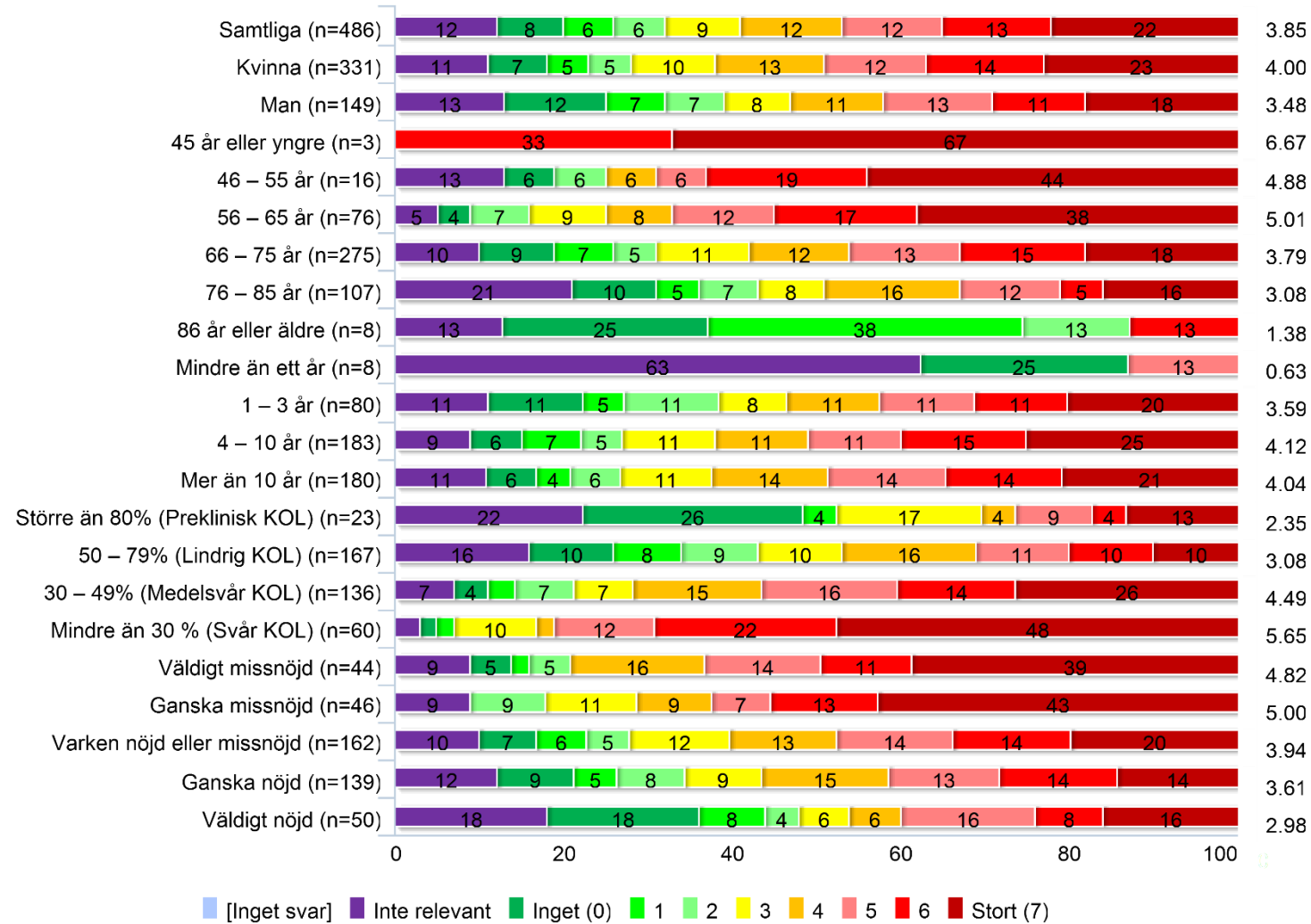
■ [Inget svar]
 ■ Inte relevant
 ■ Inget (0)
 ■ 1
 ■ 2
 ■ 3
 ■ 4
 ■ 5
 ■ 6
 ■ Stort (7)

Det känns jobbigt att inte kunna gå ut i den utsträckning jag vill när vädret inte tillåter (kallt, fuktigt, väldigt varmt).

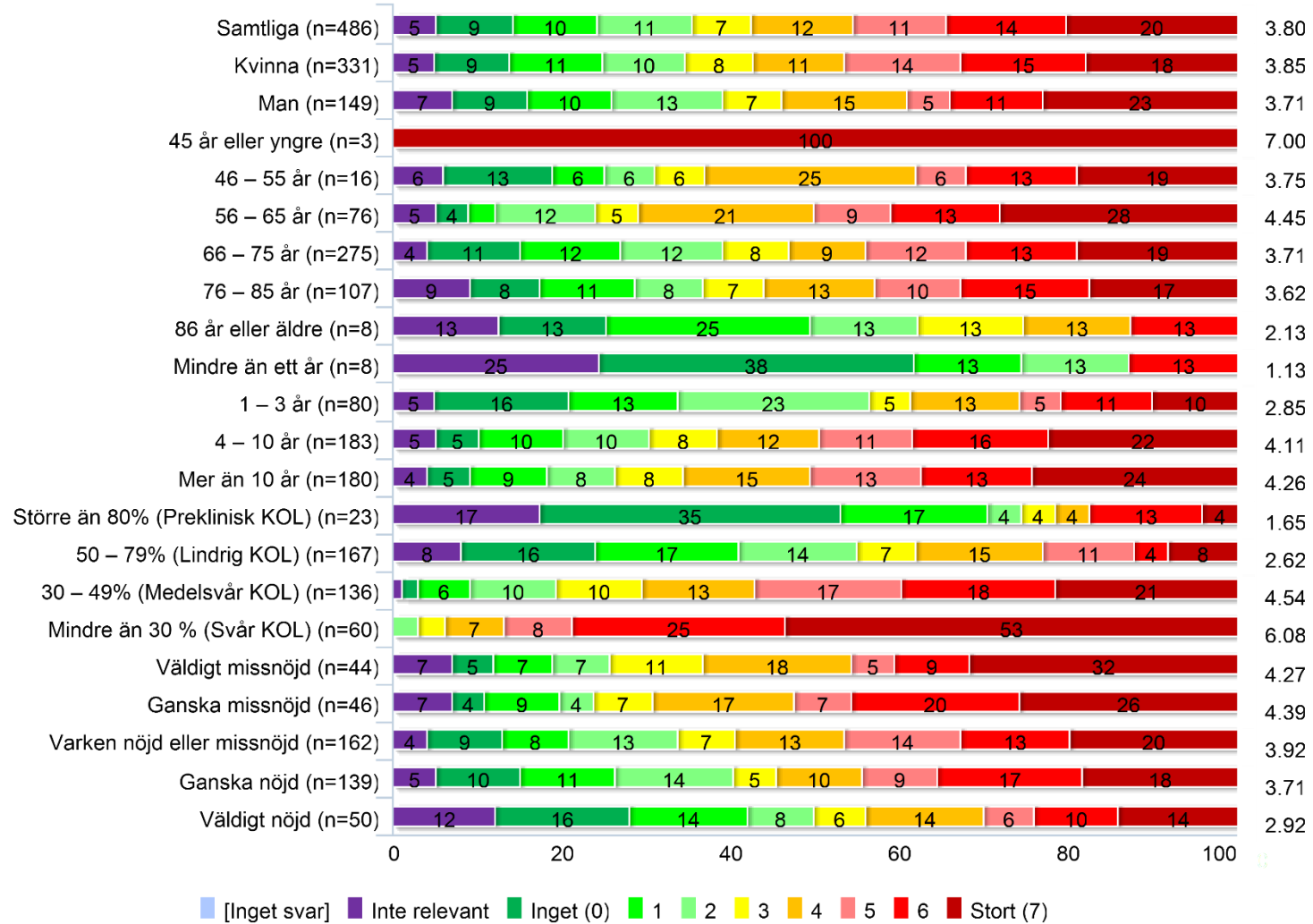


■ [Inget svar]
 ■ Inte relevant
 ■ Inget (0)
 ■ 1
 ■ 2
 ■ 3
 ■ 4
 ■ 5
 ■ 6
 ■ Stort (7)

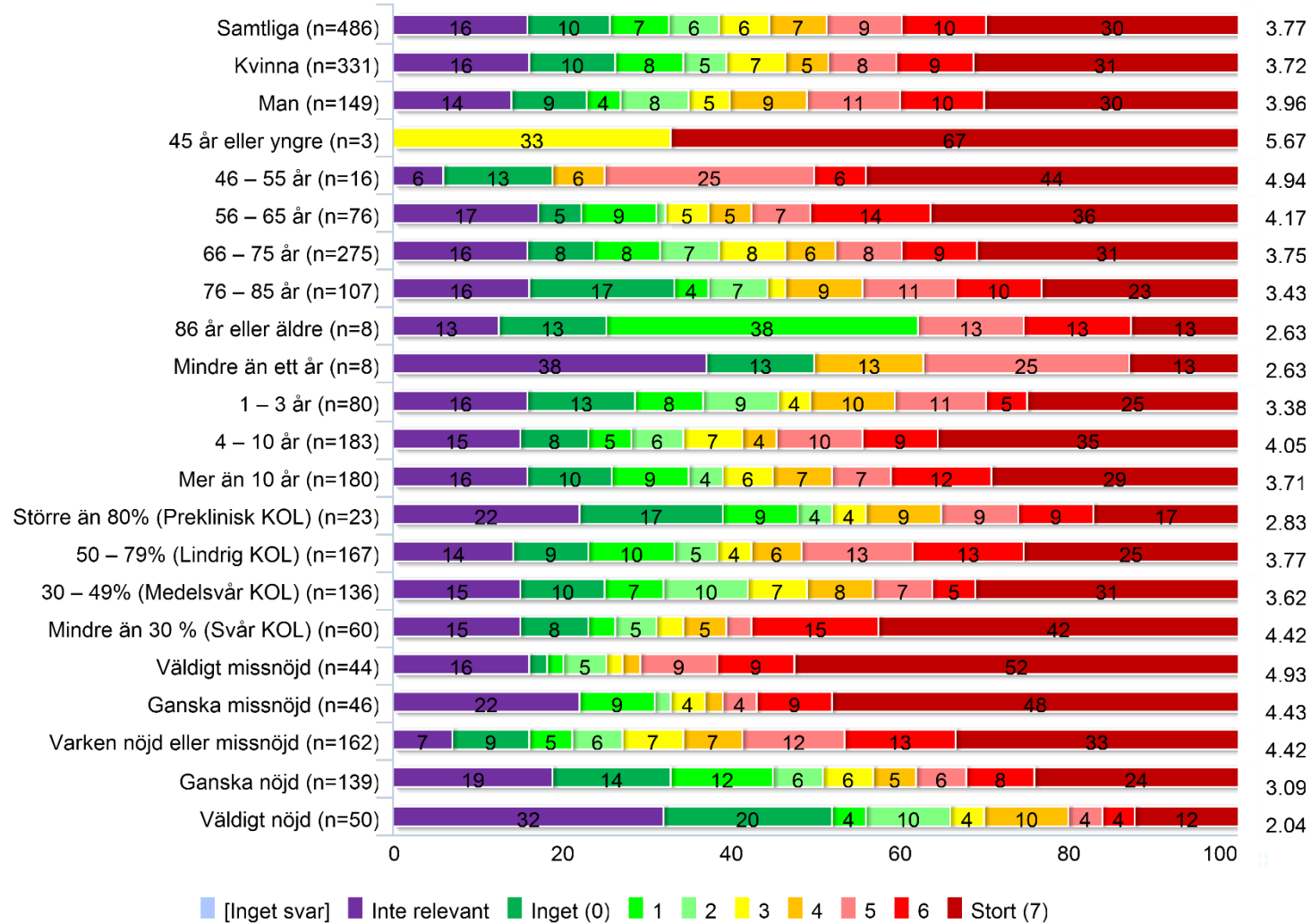
Det känns ofta som om andra människor inte förstår hur sjuk jag är eftersom det inte syns på utsidan.



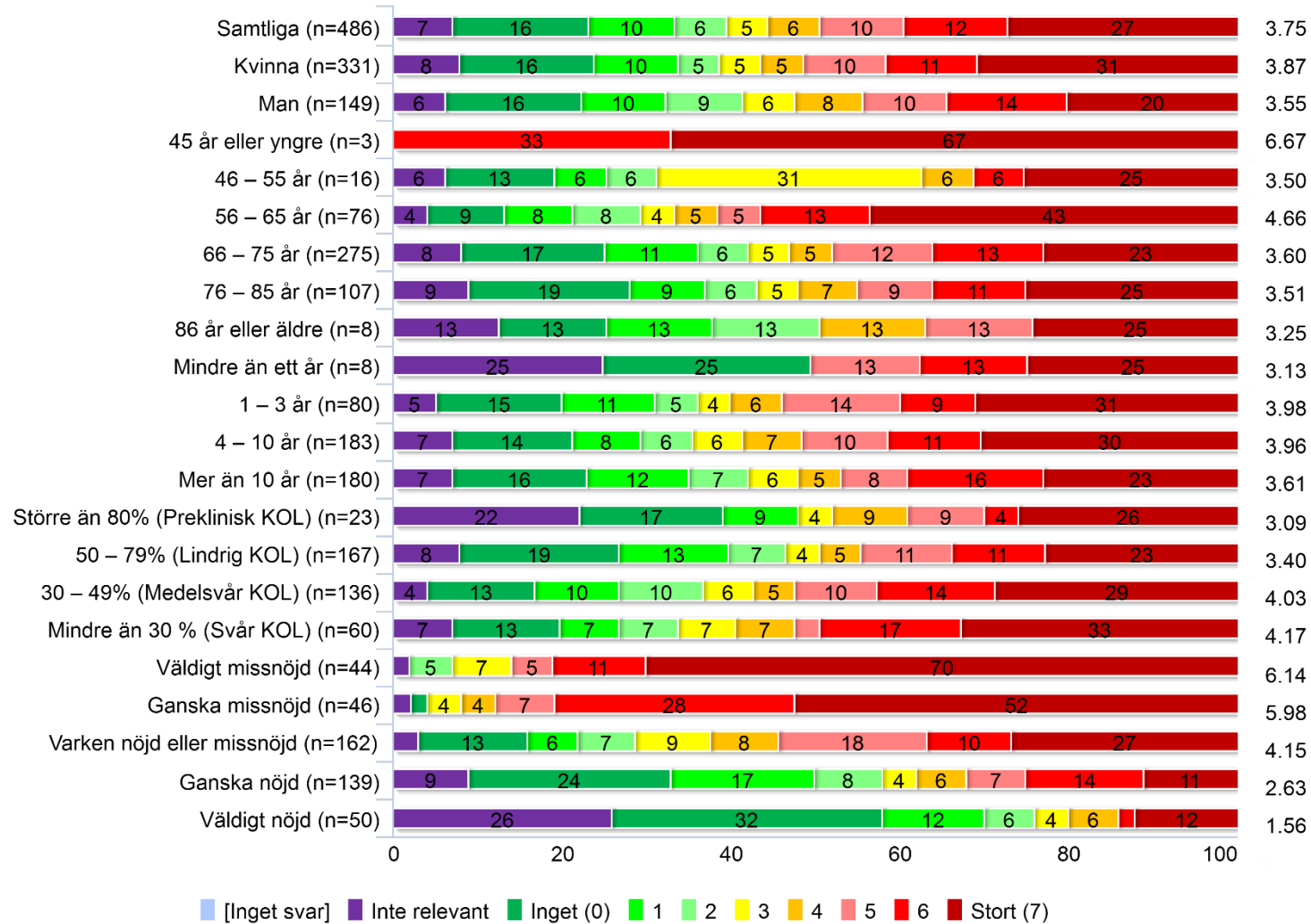
Det känns ofta frustrerande eftersom min KOL begränsar vardagslivet.



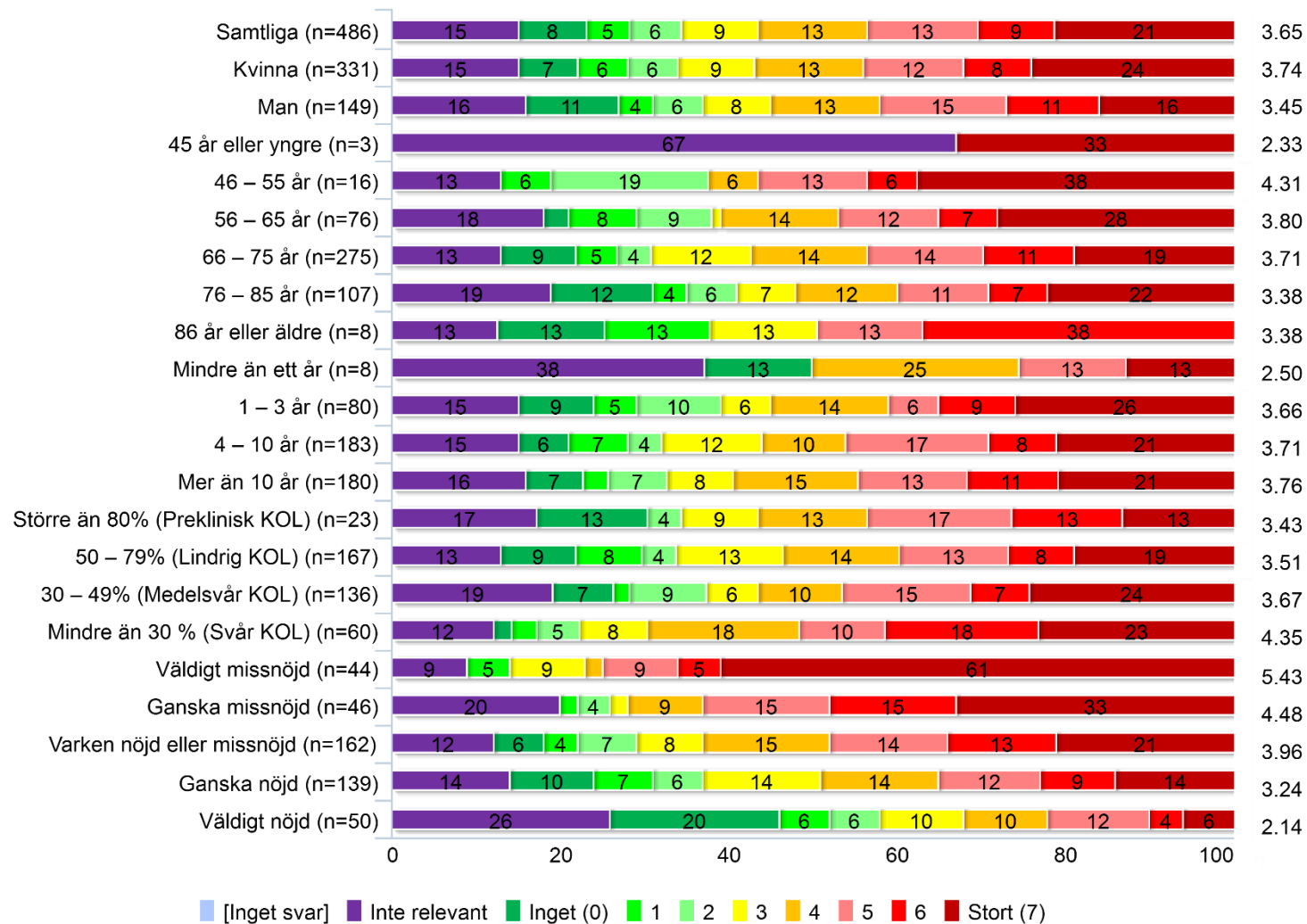
Det känns jobbigt att inte få träffa en och samma läkare utan istället möta någon ny varje gång.



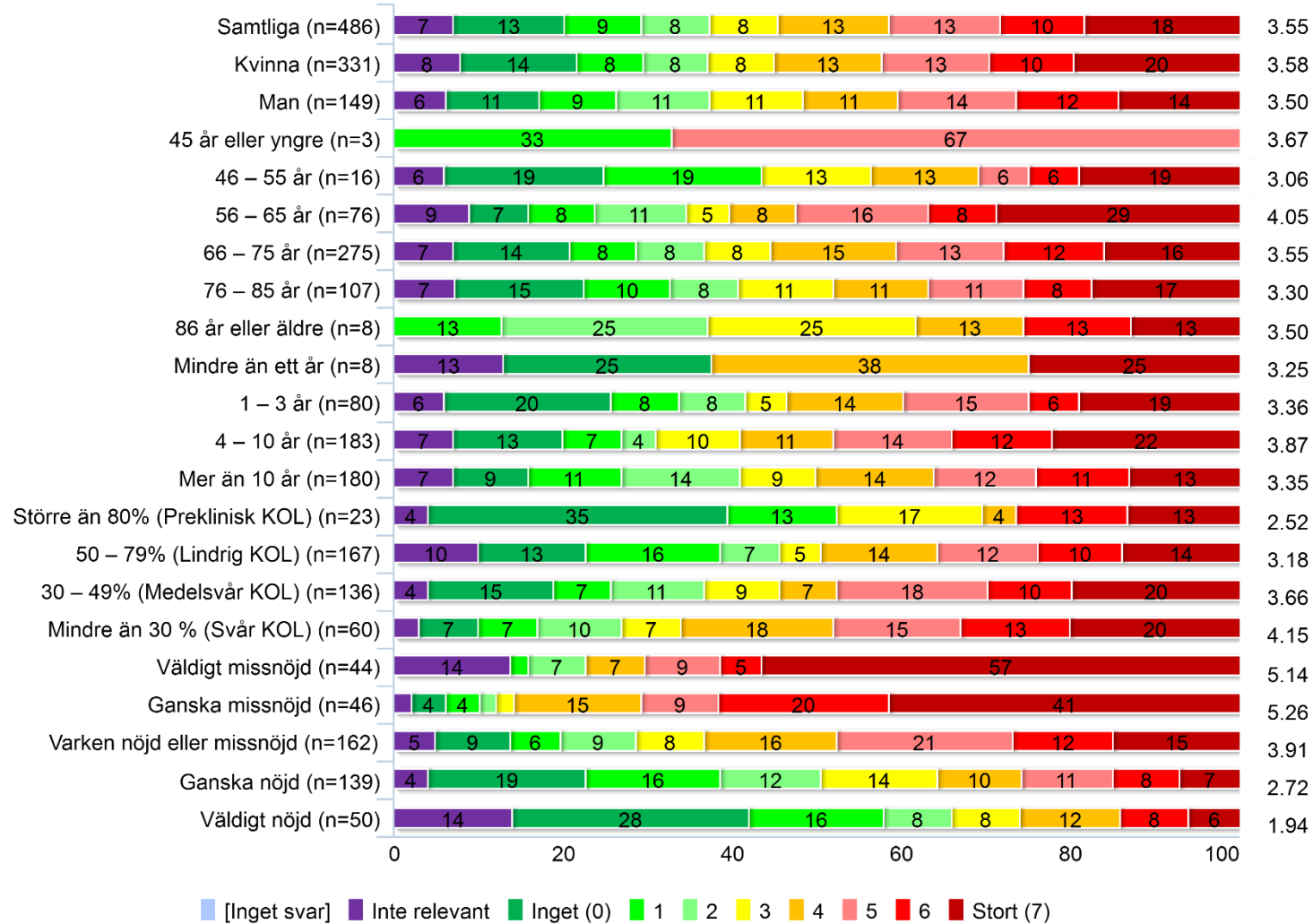
Jag tycker att de inom vården är dåliga på att ta kontakt med mig för att följa upp hur behandlingen fungerar, sjukdomen utvecklas för mig.



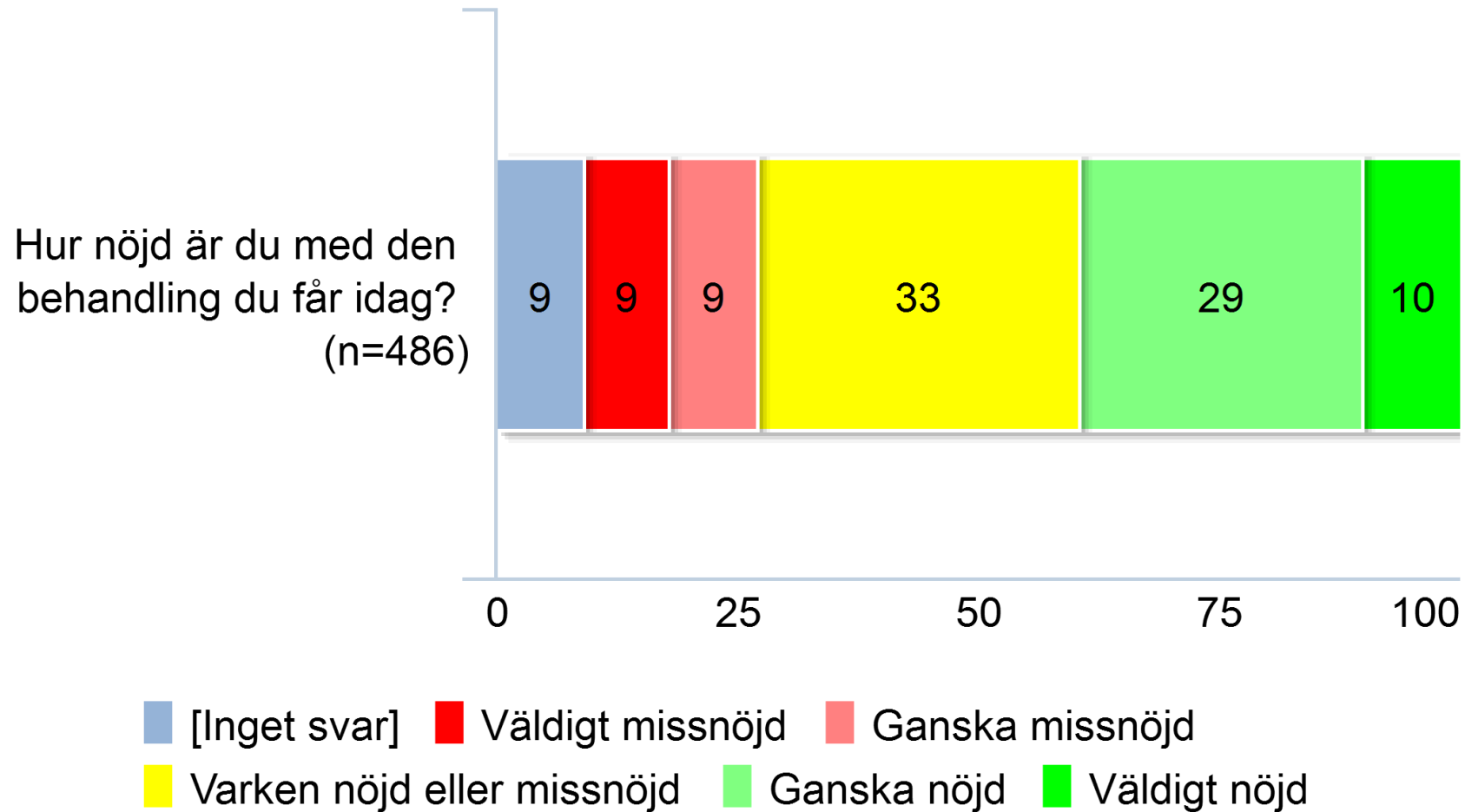
Det finns inget bra system i primärvården som kan fånga upp de som är i riskzonen innan KOL hinner utvecklas fullt ut.



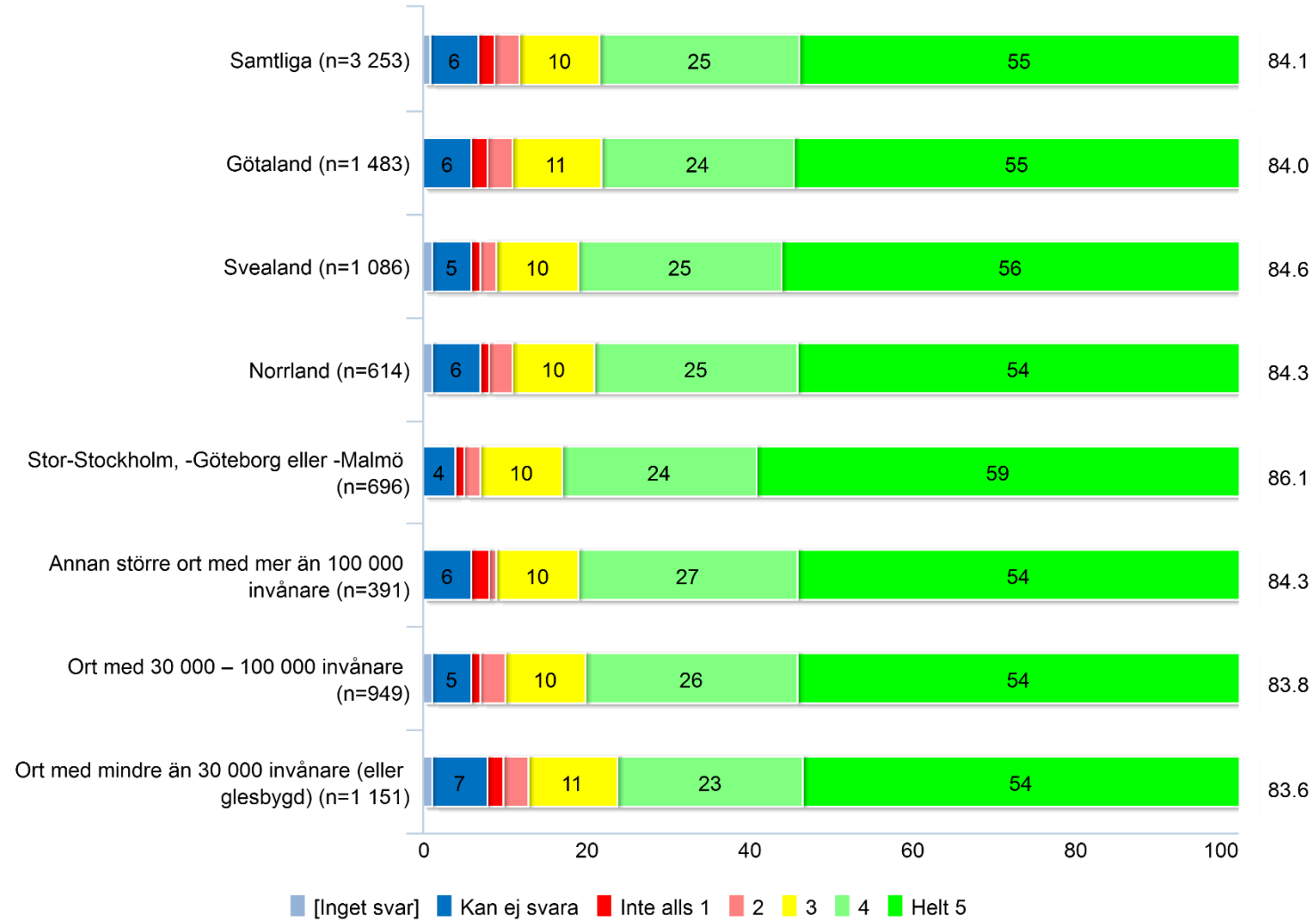
Jag vet inte om den behandling jag får är den bästa för just mig och min KOL.



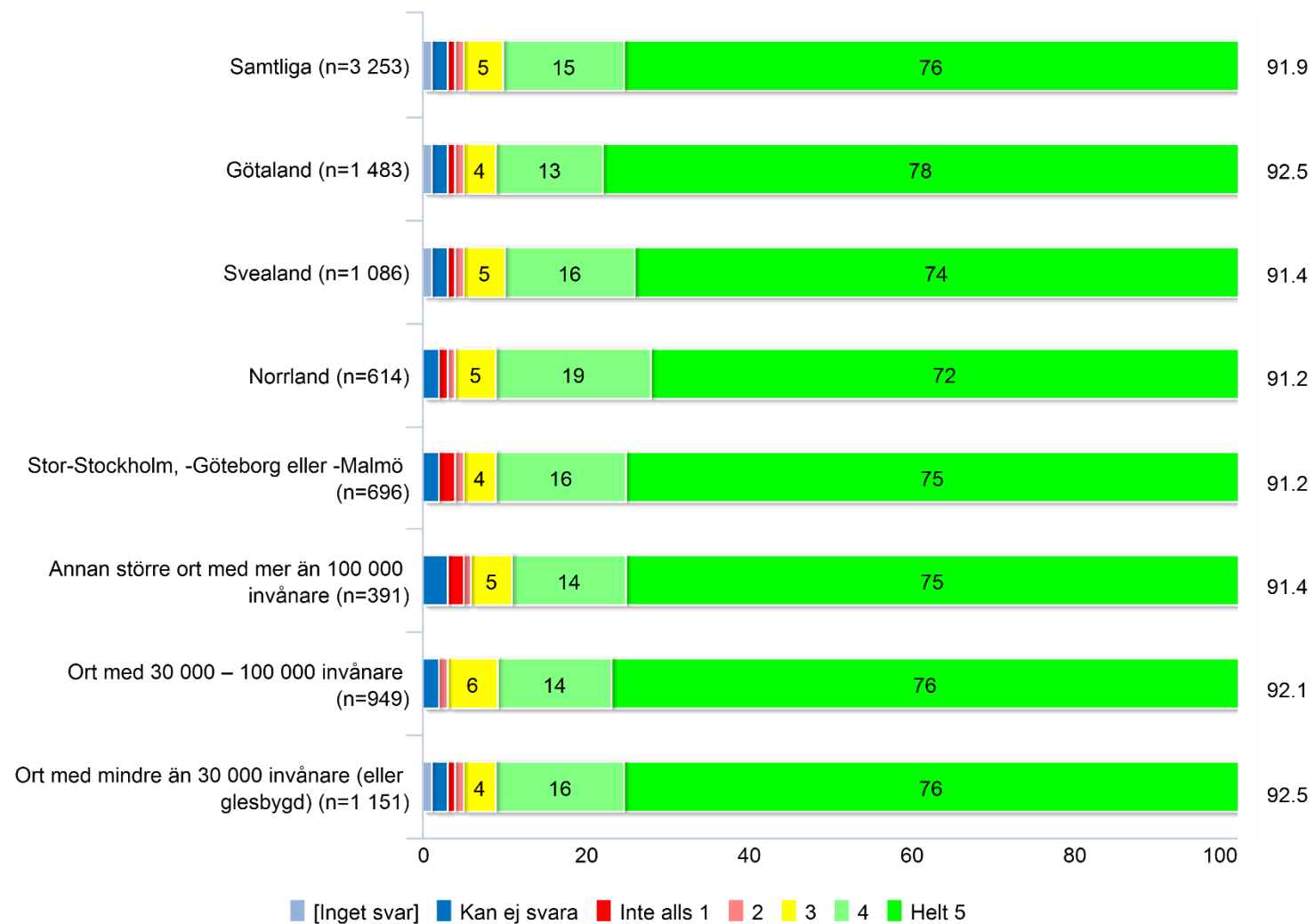
Medlemmar med KOL om behandlingen



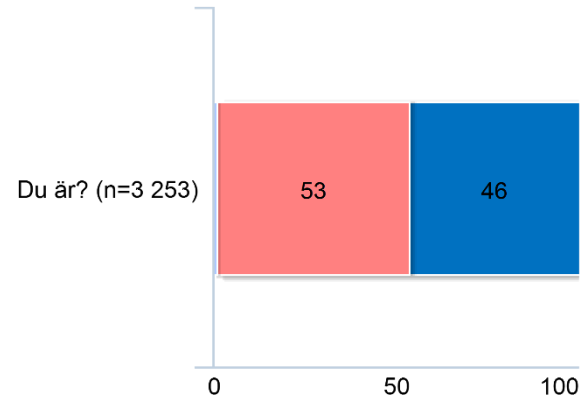
Det är viktigt för mig som patient att ha tillräcklig kunskap för att kunna sköta behandling på egen hand.



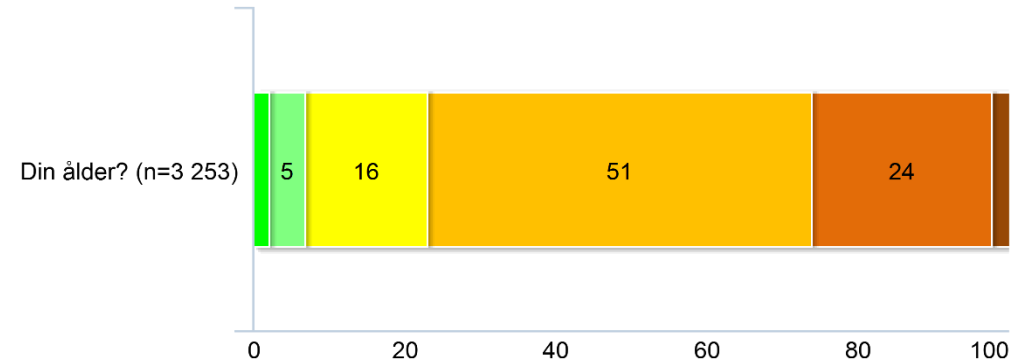
Det är viktigt för mig att få träffa en och samma läkare vid mina besök.



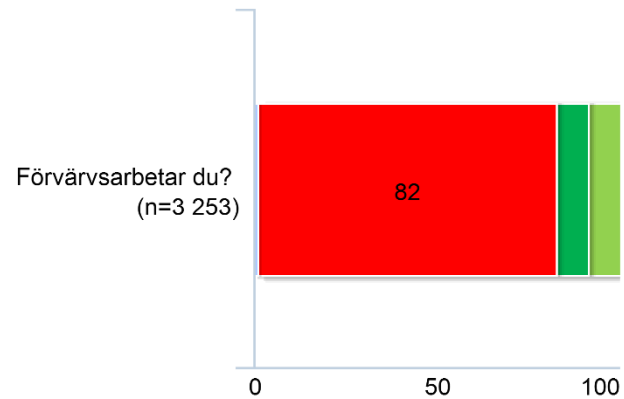
Vilka är det som har svarat på enkäten? (Samtliga medlemmar)



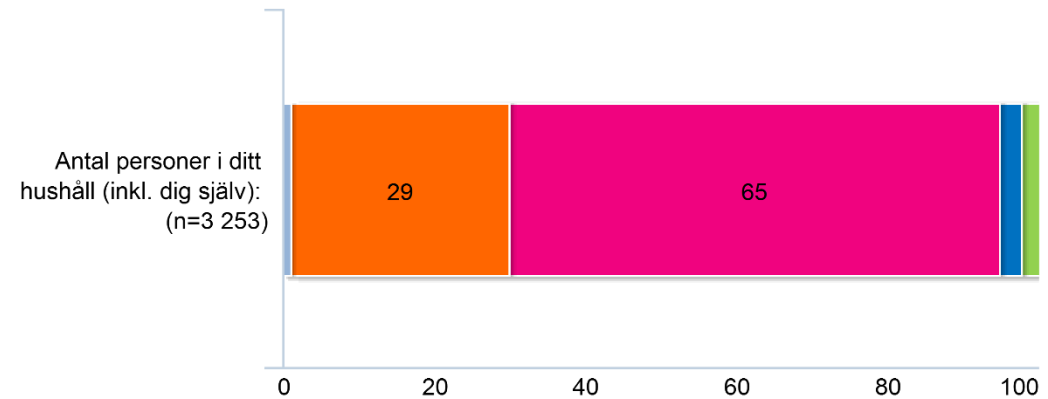
[Inget svar] Kvinna Man



[Inget svar] 45 år eller yngre 46 – 55 år 56 – 65 år 66 – 75 år 76 – 85 år 86 år eller äldre



[Inget svar] Nej Ja, heltid Ja, deltid (%)



[Inget svar] 1 person 2 personer 3 personer 4 eller fler personer

Vilka är det som har svarat på enkäten? (Samtliga medlemmar)

