

Christoph Gerhard

# Neuro-Palliative Care

Interdisziplinäres Praxishandbuch  
zur palliativen Versorgung von Menschen  
mit neurologischen Erkrankungen



HUBER



Gerhard  
**Neuro-Palliative Care**

Verlag Hans Huber  
**Programmbereich Pflege**

*Beirat Wissenschaft:*  
Angelika Abt-Zegelin, Dortmund  
Silvia Käppeli, Zürich  
Doris Schaeffer, Bielefeld

*Beirat Ausbildung und Praxis:*  
Jürgen Osterbrink, Salzburg  
Christine Sowinski, Köln  
Franz Wagner, Berlin

HUBER



## Bücher aus verwandten Sachgebieten

### Palliative Care

Davy/Ellis

#### **Palliativ pflegen**

3., aktual. Auflage

2010. ISBN 978-3-456-84908-9

Ewers/Schaeffer (Hrsg.)

#### **Am Ende des Lebens**

Versorgung und Pflege von Menschen  
in der letzten Lebensphase

2005. ISBN 978-3-456-84203-5

Henkelmann

#### **Palliative Pflegeüberleitung**

Koordinierte Pflege von Menschen  
mit terminalen Erkrankungen

2010. ISBN 978-3-456-84858-7

Knipping (Hrsg.)

#### **Lehrbuch Palliative Care**

2., durchges. u. korrr. Auflage

2007. ISBN 978-3-456-84460-2

Kostrzewa/Gerhard

#### **Hospizliche Altenpflege**

Palliative Versorgungskonzepte in Altenpflegeheimen  
entwickeln, etablieren und evaluieren

2010. ISBN 978-3-456-84809-9

Kostrzewa

#### **Palliative Pflege von Menschen mit Demenz**

2., vollst. überarb. u. erw. Auflage

2010. ISBN 978-3-456-84773-3

Kostrzewa/Kutzner

#### **Was wir noch tun können!**

Basale Stimulation in der Sterbebegleitung

4., überarb. u. erg. Auflage

2009. ISBN 978-3-456-84693-4

Neuberger

#### **Sterbende unterschiedlicher Glaubensrichtungen pflegen**

2., vollst. überarb. u. erg. Auflage

2009. ISBN 978-3-456-84732-0

Saunders/Baines

#### **Leben mit dem Sterben**

1991. ISBN 978-3-456-82080-4

Schnell

#### **Ethik als Schutzbereich**

2008. ISBN 978-3-456-84492-3

Schnell (Hrsg.)

#### **Patientenverfügung**

2009. ISBN 978-3-456-84722-1

### Pflegepraxis

Carr/Mann

#### **Schmerz und Schmerzmanagement**

2., vollst. überarb. u. erg. Auflage

2010. ISBN 978-3-456-84729-0

Hülshoff

#### **Das Gehirn**

Funktionen und Funktionseinbußen

3., vollst. überarb. u. erw. Auflage

2008. ISBN 978-3-456-84587-6

Lindesay/MacDonald/Rockwood (Hrsg.)

#### **Akute Verwirrtheit – Delir im Alter**

2009. ISBN 978-3-456-84638-5

Mathys/Straub

#### **Spastizität**

Pflegerische Interventionen aus der Sicht  
der Basalen Stimulation und der Ortho-Bionomy

2011. ISBN 978-3-456-84899-0

Wright/Leahey

#### **Familienzentrierte Pflege**

2009. ISBN 978-3-456-84412-1

### Demenz

Marshall/Allan

#### **«Ich muss nach Hause»**

Ruhelos umhergehende Menschen  
mit einer Demenz verstehen

2011. ISBN 978-3-456-84731-3

Taylor

#### **Alzheimer und Ich**

«Leben mit Dr. Alzheimer im Kopf»

3., erg. Auflage

2011. ISBN 978-3-456-85026-9

Weih

#### **Wie war das noch mal?**

Gedächtnis, Vergessen und die Alzheimer-Krankheit

2011. ISBN 978-3-456-84951-5

Whitehouse/George

#### **Mythos Alzheimer**

Was Sie schon immer über Alzheimer wissen wollten,

Ihnen aber nicht gesagt wurde

2009. ISBN 978-3-456-84690-3

Sachweh

#### **Spurenlesen im Sprachschungel**

Kommunikation und Verständigung

mit demenzkranken Menschen

2008. ISBN 978-3-456-84546-3

Zeisel

#### **«Ich bin noch hier!»**

2011. ISBN 978-3-456-84909-6

Weitere Informationen über unsere Neuerscheinungen finden Sie im Internet unter [www.verlag-hanshuber.com](http://www.verlag-hanshuber.com).

Christoph Gerhard

# Neuro-Palliative Care

Interdisziplinäres Praxishandbuch zur palliativen Versorgung  
von Menschen mit neurologischen Erkrankungen

Verlag Hans Huber

**Dr. med. Christoph Gerhard**

Arzt für Neurologie, Palliativmedizin und spezielle Schmerztherapie  
Oberarzt der neurologischen Abteilung  
Leiter des Palliativkonsiliardienstes  
Master (Universität Bonn) und Trainer (Harvard University) Palliative Care  
Weiterbildungsbeauftragter für Palliativmedizin der Ärztekammer Nordrhein und Kursleiter der DGP  
Stellv. Sprecher der AG Nichttumorpatienten der Deutschen Gesellschaft für Palliativmedizin (DGP)  
Katholische Kliniken Oberhausen  
Mülheimer Str. 83  
DE-46045 Oberhausen  
Tel. 0208 837 63 04  
E-Mail: c.gerhard@kk-ob.de oder palliativ@kk-ob.de

Lektorat: Jürgen Georg, Susanne Lauri, Martina Kasper  
Bearbeitung: Michael Herrmann  
Herstellung: Isabel Garrod, Yaiza Iglesias  
Gedichte: Dr. med. Johannes Aufgebauer  
Illustration: Jürgen Georg (Fotos)  
Titelillustration: Claude Borer, Basel; Jürgen Georg (Foto)  
Umschlag: Claude Borer, Basel  
Druckvorstufe: Claudia Wild, Konstanz  
Druck und buchbinderische Verarbeitung: AZ Druck und Datentechnik, Kempten  
Printed in Germany

Bibliographische Information der Deutschen Bibliothek  
Die Deutsche Bibliothek verzeichnet diese Publikation in der Deutschen Nationalbibliografie; detaillierte bibliografische Angaben sind im Internet unter <http://dnb.de> abrufbar.



Dieses Werk, einschließlich aller seiner Teile, ist urheberrechtlich geschützt. Jede Verwertung außerhalb der engen Grenzen des Urheberrechtes ist ohne schriftliche Zustimmung des Verlages unzulässig und strafbar. Das gilt insbesondere für Kopien und Vervielfältigungen zu Lehr- und Unterrichtszwecken, Übersetzungen, Mikroverfilmungen sowie die Einspeicherung und Verarbeitung in elektronischen Systemen.

Die Wiedergabe von Gebrauchsnamen, Handelsnamen oder Warenbezeichnungen in diesem Werk berechtigt auch ohne besondere Kennzeichnung nicht zu der Annahme, dass solche Namen im Sinne der Warenzeichen-Markenschutz-Gesetzgebung als frei zu betrachten wären und daher von jedermann benutzt werden dürfen.

Die Verfasser haben größte Mühe darauf verwandt, dass die therapeutischen Angaben insbesondere von Medikamenten, ihre Dosierungen und Applikationen dem jeweiligen Wissensstand bei der Fertigstellung des Werkes entsprechen. Da jedoch die Pflege und Medizin als Wissenschaft ständig im Fluss sind, da menschliche Irrtümer und Druckfehler nie völlig auszuschließen sind, übernimmt der Verlag für derartige Angaben keine Gewähr. Jeder Anwender ist daher dringend aufgefordert, alle Angaben in eigener Verantwortung auf ihre Richtigkeit zu überprüfen.

*Anregungen und Zuschriften bitte an:*

Verlag Hans Huber  
Lektorat: Pflege; z. Hd.: Jürgen Georg  
Länggass-Strasse 76  
CH-3000 Bern 9  
Tel.: 0041 (0)31 300 45 00; Fax: 0041 (0)31 300 45 93  
[juergen.georg@hanshuber.com](mailto:juergen.georg@hanshuber.com)  
[www.verlag-hanshuber.com](http://www.verlag-hanshuber.com)

1. Auflage 2011

© 2011 by Verlag Hans Huber, Hogrefe AG, Bern  
(E-Book-ISBN 978-3-456-94849-2)  
ISBN 978-3-456-84849-5

# Widmung

*Für Bettina Kraft, von der ich so viel Achtsamkeit erfahren  
und lernen durfte*



# Inhaltsverzeichnis

Vorwort .....	13
<b>1. Palliative Care und Neurologie .....</b>	<b>19</b>
1.1 Vorbemerkung .....	19
1.2 Palliativversorgung .....	21
1.3 Grundlagen der Palliativbetreuung .....	28
1.3.1 Geschichte .....	29
1.3.2 Was bedeutet Palliativbetreuung? .....	32
1.3.3 Heilen oder lindern? .....	35
1.4 Die Sichtweise der Neurologie .....	37
1.5 Die person-zentrierte Sichtweise .....	38
1.6 Unterschiede der Sichtweisen am Beispiel Wachkoma .....	39
<b>2. Autonomie und Lebensqualität .....</b>	<b>47</b>
2.1 Vorbemerkung .....	47
2.2 Palliativbetreuung ab Diagnosestellung .....	47
2.3 Aufklärung über die Diagnose .....	51
2.4 Vorsorgeplanung .....	55
2.4.1 Patientenverfügung .....	55
2.4.2 Vorsorgevollmacht und Betreuungsverfügung .....	62
2.3.3 Die Rechtslage in Österreich und der Schweiz .....	64
2.4.4 Die Rolle des mutmaßlichen Willens .....	65
2.5 Der natürliche Wille .....	66
2.6 Integration zu einem Gesamtkonzept .....	69
2.7 Andersartigkeit der Kommunikation .....	70
2.7.1 Veränderte sprachliche Kommunikation .....	71
2.7.2 Bedürfnisse Sprachgestörter erkennen .....	73



2.8	Lebensqualität	75
2.9	Lebenssinn	78
2.10	Resilienz	79
2.11	Exkurs: Nahtoderfahrung	80
2.12	Die Rolle Angehöriger und Zugehöriger	82
<b>3.</b>	<b>Häufige Symptome</b>	<b>87</b>
3.1	Vorbemerkung	87
3.2	Schmerz- und Symptomerfassung	87
3.2.1	Schmerzerfassungsskalen	91
3.2.1.1	Begriffsskala, verbale Rating-Skala (VRS)	92
3.2.1.2	Zahlenskala, numerische Rating-Skala (NRS)	93
3.2.1.3	Visuelle Analogskala (VAS)	93
3.2.1.4	Numerische Analogskala (NAS)	94
3.2.1.5	Smiley-Analogskala (SAS)	94
3.2.1.6	Mehrdimensionale Skalen und Schmerzfragebögen	95
3.2.2	Schmerzerfassung bei kognitiv Beeinträchtigten	95
3.2.2.1	Die ZOPA-Skala	97
3.2.2.2	Koma und Wachkoma	98
3.2.2.3	Demenz	99
3.2.2.4	Parkinson-Krankheit	99
3.2.2.5	Lähmungen der (mimischen) Muskulatur oder Pseudobulbärparalyse	101
3.2.2.6	Sprachstörungen	101
3.2.2.7	Schmerzerfassung in einem Gesamtkonzept	102
3.2.2.8	Grenzen des Schmerz- bzw. Symptommanagements	102
3.3	Schmerztherapie	104
3.3.1	Schmerzarten	106
3.3.2	Schmerzursachen bei neurologischen Palliativpatienten	108
3.3.3	Prinzipien der Schmerztherapie	110
3.3.4	Nichtopioid	112
3.3.4.1	Nichtsaure fiebersenkende Analgetika	112
3.3.4.2	Saure, entzündungshemmende fiebersenkende Analgetika	113
3.3.4.3	Flupirtin	114
3.3.5	Opioid	114
3.3.5.1	Nebenwirkungen	115
3.3.5.2	Schwach potente Opioid – Stufe 2 des WHO-Schemas	116
3.3.5.3	Stark potente Opioid – Stufe 3 des WHO-Schemas	117
3.3.5.4	Opioid-Eindosierung und -Rotation	120
3.3.6	Koanalgetika	121
3.3.6.1	Antidepressiva	121
3.3.6.2	Antikonvulsiva	123
3.3.6.3	Kortisonpräparate	123
3.3.6.4	Invasive Verfahren	124

3.3.7	Problemfall «Incident Pain»	124
3.3.8	Nichtmedikamentöse Schmerztherapien	125
3.4	Lähmungen	126
3.4.1	Hilfsmittel	127
3.4.2	Querschnittlähmungen	129
3.5	Spastik	132
3.6	Sensibilitätsstörungen	133
3.7	Koordinationsstörungen	135
3.8	Depressionen	137
3.9	Verwirrtheit und Delir	140
3.10	Epileptische Anfälle	143
3.10.1	Diagnostik	145
3.10.2	Therapie	145
3.11	Koma und Wachkoma	147
3.12	Atemnot	152
3.12.1	Ursachen	152
3.12.2	Diagnostik	154
3.12.3	Therapie	154
3.13	Terminales Lungenrasseln	157
3.14	Übelkeit und Erbrechen	158
3.14.1	Ursachen	158
3.14.2	Erfassen und Messen	160
3.14.3	Therapie	161
3.14.3.1	Medikamente gegen Übelkeit	162
3.14.3.2	Das Stufenschema	165
3.14.3.3	Nichtmedikamentöse Maßnahmen	165
3.15	Obstipation	166
3.15.1	Definition	167
3.15.2	Ursachen	168
3.15.3	Erfassung	169
3.15.4	Therapie	170
3.15.4.1	Nichtmedikamentöse Maßnahmen	170
3.15.4.2	Medikamentöse Maßnahmen	170
3.15.4.3	Stufenschemata	173
3.15.4.4	Alternative Maßnahmen	174
3.16	Fatigue	175
3.17	Durst, Mundtrockenheit und spezielle Mundpflege	178
3.17.1	Ursachen	179
3.17.2	Prophylaxe gegen Mundtrockenheit, Mundpflege	180

3.18	Schluckstörungen, Flüssigkeit und Ernährung am Lebensende . . .	182
3.18.1	Schluckstörungen und Ernährung . . . . .	183
3.18.2	Wann sind Flüssigkeitsgaben sinnvoll? . . . . .	184
3.18.3	Die subkutane Infusion . . . . .	184
3.18.4	Vorteile der Dehydratation . . . . .	186
3.18.5	Flüssigkeit und Ernährung am Lebensende . . . . .	187
3.18.6	PEG-Anlage ja oder nein? . . . . .	187
3.18.6.1	PEG bei fortgeschrittener Demenz . . . . .	188
3.18.6.2	PEG und amyotrophe Lateralsklerose . . . . .	189
3.18.6.3	PEG und schwerer Schlaganfall . . . . .	189
3.18.6.4	PEG ja oder nein – eine ethische Frage? . . . . .	189
3.19	Blasenstörungen . . . . .	190
3.19.1	Detrusorhyperaktivität . . . . .	191
3.19.2	Detrusor-Sphinkter-Dyssynergie . . . . .	191
3.19.3	Hypokontraktiler Detrusor . . . . .	192
3.20	Sexualität . . . . .	193
3.20.1	Auswirkungen neurologischer Erkrankungen . . . . .	193
3.20.2	Das PLISSIT-Modell . . . . .	194
3.21	Juckreiz . . . . .	196
3.21.1	Ursachen . . . . .	196
3.21.2	Anamnese . . . . .	197
3.21.3	Therapie . . . . .	198
3.22	Schwindel . . . . .	198
3.23	Schlafstörungen . . . . .	200
3.23.1	Epidemiologie, Diagnostik und Therapie . . . . .	200
3.23.2	Unruhige Beine – Restless-Legs-Syndrom . . . . .	204
3.23.2.1	Symptomatik . . . . .	205
3.23.2.2	Diagnostik . . . . .	206
3.23.2.3	Therapie . . . . .	208
3.24	Palliative Sedierung . . . . .	209
3.25	Die Sterbephase . . . . .	213
<b>4. Ethische Fragen in der Neuro-Palliative Care . . . . .</b>		<b>217</b>
4.1	Vorbemerkung . . . . .	217
4.2	Gewissen, Moral und Ethik . . . . .	219
4.3	Mittlere Prinzipien nach Beauchamp und Childress . . . . .	221
4.3.1	Respekt vor der Autonomie . . . . .	221
4.3.2	Nutzen (Benefizienz) . . . . .	225
4.3.3	Freiheit von Schaden, Unversehrtheit (Non-Malefizien) . . . . .	225
4.3.4	Gerechtigkeit . . . . .	226

4.4	Philosophische Ethik .....	226
4.4.1	Die Deontologie .....	227
4.4.2	Der Utilitarismus .....	229
4.5	Ethik als Schutzbereich .....	230
4.6	Kasuistik .....	232
4.7	Ethik organisieren .....	233
4.7.1	Die ethische Fallbesprechung .....	235
4.7.2	Das Nijmegener Modell der ethischen Fallbesprechung .....	235
4.7.3	Das Modell von Rabe .....	241
4.7.4	MEFES .....	244
4.7.5	Ethikberatung nach E. H. Loewy .....	245
4.7.6	Ethik im Alltag .....	246
4.7.7	Die Four-Topic-Methode von Jonsen .....	247
4.8	Sterbehilfe .....	249
4.9	Abstellen eines Beatmungsgeräts .....	254
<b>5. Typische neurologische Krankheitsbilder mit palliativem Versorgungsbedarf .....</b>		<b>257</b>
5.1	Vorbemerkung .....	257
5.2	Amyotrophe Lateralsklerose .....	258
5.3	Demenz .....	265
5.4	Hirntumore .....	275
5.5	Multiple Sklerose .....	283
5.6	Parkinson-Krankheit .....	294
5.7	Schlaganfall .....	303
5.8	Wachkoma .....	317
<b>6. Ausblick .....</b>		<b>327</b>
<b>7. Anhang .....</b>		<b>331</b>
7.1	Organisation der Sterbebegleitung – Checkliste .....	331
7.2	Modell zur strukturierten Betreuung sterbender neurologischer Patienten .....	332
Lösungen der Übungsaufgaben .....		334

Abkürzungsverzeichnis .....	335
Literaturverzeichnis .....	337
Sachwortverzeichnis .....	350

## Vorwort

Es gibt mittlerweile zahlreiche Bücher zur Palliative Care. Diese Entwicklung ist sehr positiv, zeigt sie doch, in welchem Umfang sich dieses wichtige Gebiet immer weiter implementiert, organisiert und etabliert. Manche dieser Palliativlehrbücher enthalten auch kürzere Kapitel zur Palliativbetreuung von Menschen mit neurologischen Erkrankungen. So findet sich in einigen Palliativlehrbüchern zum Beispiel ein Kapitel über die palliative Versorgung von Menschen mit amyotropher Lateralsklerose. Ist angesichts dieser Situation wirklich ein eigenes Buch über die Palliativversorgung von Menschen mit neurologischen Erkrankungen erforderlich? Können die Prinzipien der Palliativbetreuung, wie sie an Tumorpatienten [Aus Gründen der Lesbarkeit wurde im Text in der Regel die männliche Form gewählt. Die Angaben beziehen sich jedoch jeweils auf Angehörige beider Geschlechter] entwickelt wurden, nicht einfach auf den «neurologischen Palliativpatienten» übertragen werden?

Es gibt verschiedene Gründe für ein eigenes Buch zur Neuro-Palliative Care, der palliativen Versorgung von Menschen mit neurologischen Erkrankungen. Die für Tumorpatienten entworfenen Prinzipien der Palliativbetreuung gehen davon aus, dass der Betroffene über seine Symptome sehr genau berichten und sie auf einer Symptomskala selbst einschätzen kann. Sie setzen außerdem in der Regel voraus, dass zusammen mit dem Betroffenen auf einer intellektuell mitunter anspruchsvollen sprachlichen Ebene seine psychosozialen und spirituellen Dimensionen bearbeitet werden können. Fortgeschritten neurologisch Erkrankte leiden häufig an kognitiven, sprachlichen und/oder neuropsychologischen Einschränkungen, die sie in Ihrer Kommunikation verändern. Außerdem haben sie meist ein hohes Maß an körperlichen Einschränkungen, Lähmungen, Koordinations- und Sehestörungen, die in diesem Ausmaß bei Tumorpatienten allenfalls im Endstadium ihrer Erkrankung auftreten. Viele neurologische «Palliativpatienten» sind von diesen Veränderungen der Kommunikation und Beweglichkeit lange Zeit gezeichnet. Es müssen daher andere, teilweise neue Wege in der Erfassung von Schmerzen und Symptomen, der Kommunikation und Begleitung beschritten werden. Der Versuch, Symptome zu erfassen, stellt sich oft wesentlich schwieriger dar. Es ist wie Spurenlesen im Sprachdschungel, wenn man versucht, die wenigen Wörter, die ein Mensch mit einer Schädigung im Sprachzentrum äußern kann, zu entschlüsseln. Es ist ein extrem schwieriges und missverständnisreiches Interpre-

tieren der Informationen, die bei einem bewusstlosen Menschen im körpernahen Dialog, etwa mittels der basalen Stimulation, gewonnen werden. Oft müssen stellvertretende Entscheidungen getroffen werden, da der bewusstseinsgeminderte und/oder in der Kommunikation eingeschränkte Betroffene Stellvertreter braucht, die seinen Willen möglichst gut durchsetzen können. Was ist aber zu tun, wenn der gemutmaßte Wille, wie wir ihn anhand früherer Äußerungen oder Verfügungen rekonstruieren, den aktuellen körpersprachlichen Äußerungen widerspricht? Was zählt nun, der veraltete mutmaßliche oder der ungenaue und vielleicht falsch interpretierte aktuelle Wille? Zählt die gut geschriebene vorletzte oder die aktuelle Auflage des Buches «Patientenwille», auch wenn letztere aus vielen fast leeren Blättern besteht? Sie sehen, dass Fragen der Ethik in der palliativen Versorgung von Menschen mit neurologischen Erkrankungen eine ganz besondere Rolle spielen. Hier gilt es Modelle der Ethikberatung und Gesprächsführung zu nutzen, um die Situation zu verbessern.

Für die Angehörigen und das gesamte Umfeld neurologischer Palliativpatienten ergibt sich eine ganz besonders schwierige Situation. Wie schwer es einerseits fallen kann, neurologisch Erkrankte in Extremsituationen zu begleiten, wie viel Lebenssinn die Betroffenen andererseits trotz der schweren Erkrankung haben können, zeigen ergreifende literarische und verfilmte Berichte, wie der Bestseller von Mitch Albom, «Dienstag bei Morrie», über ein Leben mit fortgeschrittener amyotropher Lateralsklerose oder das ergreifende Zeugnis eines Lebens im Locked-in-Syndrom (eingeschlossen im eigenen Körper) des französischen Modejournalisten Jean-Dominique Bauby mit dem Titel «Schmetterling und Taucherglocke». Spektakuläre Kontroversen, z. B. um das Leben im Wachkoma von Terri Schiavo in den USA, zeigen, wie Schicksale neurologischer Palliativpatienten ganze Kulturen bis hin zu Stellungnahmen des Vatikans und des Weißen Hauses in Washington beschäftigen.

Nun beschäftigt sich die Neurologie heute bereits in erheblichem Umfang mit der symptomlindernden Therapie. Ist es da wirklich notwendig, den neuen palliativen Ansatz hier zu implementieren, wo doch schon so viel Wissen vorhanden ist? Palliative Care geht mit einer anderen und umfassenderen Haltung an die Situation heran. Entsprechend dem palliativen Paradigma der radikalen Patientenorientierung müssen diese in der Neurologie implementierten symptombehandelnden Maßnahmen in ihrer Zielrichtung radikal an der Lebensqualität des betroffenen Menschen ausgerichtet werden. Wenn ein Parkinson-Betroffener zum Beispiel einen minimalen Rigor, den der behandelnde Arzt und das Pflege- bzw. Physiotherapeutenteam gar nicht erfassen können, als schmerzhaft und störend empfindet, sollte er durch eine Dosiserhöhung der Parkinson-Medikamente behandelt werden. Oder wenn ein Betroffener seine spastische Muskeltonuserhöhung förderlich findet, weil sie ihm in seinen Bewegungen Stabilität gibt, muss die Dosis reduziert und so an seine individuellen Wünsche angepasst werden. Das palliative Paradigma, dass Schmerz das ist, was der Betroffene als Schmerz emp-

findet, muss auf diese anderen Symptome übertragen werden und das ist ein Paradigmenwechsel! Da viele neurologisch Kranke unter Veränderungen der kognitiven und sprachlichen Ausdrucksmöglichkeiten leiden, ist eine suchende Haltung notwendig. Trotz erschwelter oder unmöglicher sprachlicher Kommunikation muss dennoch nach möglichen Symptomen und deren Auswirkungen, nach Wünschen und Bedürfnissen gesucht werden, so schwer und vieldeutig das auch sein mag. Außerdem kommt die multidimensionale Sichtweise der Palliative Care, wie sie im Total-Pain-Modell von Cicely Saunders exemplarisch dargestellt wurde, zum Einsatz. Danach gibt es nicht nur die körperliche, sondern auch die psychische, soziale und spirituelle Ebene, auf der der Betroffene bestmöglich versorgt werden muss.

Zur Palliativversorgung von Menschen mit neurologischen Erkrankungen bedarf es daher sowohl einer sehr ausgeprägten palliativen Haltung und Expertise als auch guter neurologischer Kenntnisse. Nach Überzeugung des Autors kann diese Aufgabe daher nur von einem palliativen Team gemeinsam mit einem neurologischen Team geleistet werden. Deshalb sind Modelle der Vernetzung, Organisationsentwicklung, palliativen Beratung, des Case Managements zur Koordination der verschiedenen Behandler vonnöten.

Der Autor selbst arbeitet in einer Doppelrolle sowohl als Neurologe als auch als Palliativspezialist an einem Allgemeinkrankenhaus. An diesem Schnittpunkt engagiert er sich, die Aktivitäten des Palliativkonsiliarteams und des neurologischen Behandlungsteams zu koordinieren. Er ist in ein Palliativnetzwerk, an dem neben Krankenhäusern auch zahlreiche ambulante Strukturen und Heime teilnehmen, eingebunden. Er arbeitet dort daran, die palliativen Bedürfnisse von Menschen mit neurologischen Erkrankungen in unterschiedlichen Versorgungsstrukturen zu begreifen und zu vernetzen. Im Rahmen von Palliativkursen und hausinternen Schulungen begegnet er ebenso wie in der Arbeitsgruppe Palliativmedizin für Nichttumorpatienten der Deutschen Gesellschaft für Palliativmedizin professionell tätigen Menschen aus verschiedenen Berufsgruppen und Kontexten. Ziel seiner Arbeit ist es, die palliativen Bedürfnisse der Betroffenen, wie sie sich in unterschiedlicher Weise in diesen verschiedenen Kontexten zeigen, möglichst intensiv wahrzunehmen und zu versorgen.

Der Autor dankt allen Weggefährten, Mitstreitern, Freunden, Patienten, Angehörigen, den Kursteilnehmern der zahlreichen Palliativkurse, Mitarbeitern und Studenten, ohne die dieses Buch nicht möglich gewesen wäre. Allen voran sei das Zentrum für Palliativmedizin in Bonn, namentlich Martina Kern, Monika Müller und Prof. Dr. Friedemann Nauck genannt, bei denen der Autor in Kursen zur Zusatzbezeichnung Palliativmedizin, zum Master Palliative Care und zum Trainer bzw. Kursleiter Palliative Care so viel lernen durfte. Meinen Mitarbeitern im Palliativkonsiliardienst in Oberhausen, insbesondere Anna Baagt, Berthold Boenig, Manuela Galgan, Friedhelm Gores, Monja Mika, meinem Chef, Herrn Privatdozent Dr. Christoph W. Zimmermann, meinen Kollegen und Mitarbeitern in der



Neurologie in Oberhausen und den Mitstreitern im Palliativnetz Oberhausen, insbesondere Michal Etges sowie den Mitgliedern der Arbeitsgruppe Nichttumorpatienten der Deutschen Gesellschaft für Palliativmedizin, danke ich für die hervorragende Zusammenarbeit sowohl im Feld der Palliative Care als auch der Neurologie und für viele Projekte, die mit ihnen und durch sie erst möglich wurden.

Der Autor dankt in ganz besonderer Weise Herrn Jürgen Georg vom Hans Huber Verlag in Bern, der ihn stets unterstützt hat, selbst das seltenste Buch zu diesem bisher wenig bearbeiteten Feld aus anderen Ländern besorgte, ihm immer wieder neue Anregungen gab und stets Vertrauen in den Autor hatte. Herr Georg ist einfach der ideale Ansprechpartner in einem Verlag.

Dieses Buch wurde für einen breiten Leserkreis geschrieben. Es ist bewusst so abgefasst, dass auch der neurologisch nicht Versierte oder derjenige, der nicht mit dem palliativen Vokabular vertraut ist, es lesen kann. Dennoch soll auch der Spezialist auf seine Kosten kommen, was durch den inhaltlichen Umfang und die detaillierte Herangehensweise gefördert wird. Das Buch richtet sich an alle mit der Palliativversorgung von Menschen mit neurologischen Erkrankungen Betraute, d. h. professionell Pflegende, Ärzte, Physiotherapeuten, Sprachtherapeuten, Sozialarbeiter oder Seelsorger aus dem neurologischen und palliativen Kontext, aber auch an interessierte Laien, Betroffene und Angehörige. Der Autor versucht anhand zahlreicher Fallvignetten das theoretisch Abgehandelte für dieses breite Publikum verstehbar zu machen und den Transfer in die eigene Praxis zu erleichtern. Er hat versucht, jegliches Fachvokabular sofort zu übersetzen, was der professionell Tätige oft überlesen kann. Er dankt seinen Patienten und deren Angehörigen, den Betroffenen in den Selbsthilfegruppen, bei Patientenveranstaltungen und öffentlichen Vorträgen, die ihn immer wieder an der Basis des bedürftigen Menschen, dem, was «eigentlich wesentlich» ist, verortet und ihm so dieses Vorhaben ermöglicht haben.

Die Abschnitte werden jeweils eingeleitet durch ein Gedicht von Herrn Dr. med. Johannes Aufgebauer. Herr Dr. Aufgebauer ist Hausarzt und Palliativmediziner im Bergischen Land. Er hat in der vom Autor geleiteten Palliativkursreihe der Ärztekammer Nordrhein die Ausbildung zum Palliativmediziner absolviert und schrieb in der Auseinandersetzung mit dem Themenfeld diese sehr schönen Gedichte. Ihm sei herzlich gedankt dafür, dass er mir gestattete, sie in diesem Rahmen als Zeugnis palliativer Arbeit zu veröffentlichen.

Oberhausen, im April 2011

Christoph Gerhard





## leidlinie

ich geb dir ein stück  
meiner zerhackten zeit.  
ich könnte die zukunft dir röntgen,  
doch was soll uns das helfen?  
ich hab in der tasche das starke zeug,  
aber kram nach dem balsam.  
das stachlige gespräch ist lang her.  
heut kann ich dich kaum hören.  
siehst du etwas im rückspiegel?  
drückt dich das dunkel der nacht?  
ich geb dir ein stück  
meiner zerhackten zeit  
oder brauchst du heut zwei?

*j. aufgebauer*

# 1

## Palliative Care und Neurologie

### 1.1 Vorbemerkung

Lässt sich Palliative Care auf neurologische Erkrankungen anwenden? Schauen wir auf die Palliative-Care-Definitionen der WHO oder der Europäischen Palliativgesellschaft (EPCA), so lesen wir, dass es in der Palliative Care um die angemessene Versorgung von Patienten mit fortgeschrittenen und progredienten Erkrankungen geht, die eine begrenzte Lebenserwartung haben (Radbruch et al., 2007). Wie wir sehen, wird in dieser Definition nichts über die Begrenzung der Palliativversorgung, vor allem auf Tumorpatienten, wie wir sie derzeit erleben, ausgesagt. Schauen wir uns nämlich unsere palliativen Strukturen in Deutschland an, so werden in Hospizen und Palliativstationen noch immer zu über 90 % Tumorpatienten versorgt (Lindena et al., 2009). Woran liegt dies? Erfüllen die Gruppen der Nicht-tumorpatienten, etwa diejenigen mit neurologischen Erkrankungen, nicht die Kriterien der Palliativversorgung, wie sie oben gezeigt wurden? Im Gegenteil: Menschen mit fortschreitender oder fortgeschrittener neurologischer Erkrankung erfüllen diese Kriterien in vollem Umfang! Sie leiden nämlich an einer fortgeschrittenen und progredienten Erkrankung mit begrenzter Lebenserwartung. Wir können uns dies an einer Patientin mit fortgeschrittener multipler Sklerose gut verdeutlichen (Fallbeispiel 1-1).

Wir sehen an Fallbeispiel 1-1, in welchem Umfang die Kriterien der Palliative Care nach den oben genannten Definitionen erfüllt sind. Frau Reiners leidet an einer fortschreitenden und inzwischen fortgeschrittenen Erkrankung. Ihre Lebenserwartung ist deutlich begrenzt, denn sie stirbt bereits mit 65 Jahren. Vordergründig leidet sie an Schmerzen und kann dies schlecht mitteilen. Das heißt, Palliativbetreuung muss hier versuchen, Schmerzen auf anderen als den gewohnten Wegen zu erfassen und dann gezielt zu behandeln. Aber vielleicht hat Frau Reiners noch viele andere störende Symptome, die es trotz erschwelter Kommunikation herauszuarbeiten gilt: Vielleicht leidet sie an Spastik (Muskelsteifigkeit), vielleicht hat sie eine chronische Obstipation (Verstopfung) ... Es ist notwendig, sich in einer suchenden Haltung so mit Frau Reiners zu beschäftigen und sich ihr

## Fallbeispiel 1-1

Frau Reiners ist 64 Jahre alt und leidet seit 40 Jahren an multipler Sklerose. Zu Beginn der Erkrankung hatte sie vor allem Krankheitsschübe mit Lähmungserscheinungen, Seh- oder Koordinationsstörungen. In den letzten 20 Jahren hatte sie keine Schübe mehr, sondern die Ausfälle schritten allmählich fort. Jetzt ist sie erheblich an Armen und Beinen gelähmt, hat Sehstörungen und liegt im Bett oder sitzt im Rollstuhl. Sie leidet an ausgeprägten Gedächtnis- und Konzentrationsstörungen. Gespräche mit ihr sind nur noch über einfachste Inhalte möglich. Auf Grund der Lähmungen mit Steifheit leidet sie an Schmerzen am ganzen Körper, die sie aber schlecht mitteilen kann, da sie sich sehr schlecht ausdrücken kann und zeitweise nicht einmal auf das Wort Schmerz kommt. Sie ist außer Stande, Art und Stärke ihrer Schmerzen in Worte zu fassen. Noch schwieriger wird es, wenn man sie nach anderen belastenden Symptomen fragt. Ihre Krankheitssituation wird zusätzlich erschwert durch ständige Begleiterkrankungen, wie Lungenentzündung und Harnwegsinfekt, und ständig besteht die Gefahr des Wundliegens. Mit 65 Jahren, d. h. nur ein Jahr später, verstirbt sie an einem der vielen, aber diesmal deutlich schwereren Harnwegsinfekte mit Sepsis.

dabei anzunähern, dass man ihren Weg trotz ihrer kognitiven Andersartigkeit, mit der chronischen Erkrankung und verkürzten Lebenserwartung umzugehen, aufspüren und unterstützen kann. Ebenso ist es notwendig, sich in der sensiblen Annäherung auf die Bedürfnisse und Sorgen der Angehörigen einzulassen. Vielleicht steht eine wichtige Entscheidung an, etwa die Frage, ob Frau Reiners bei einer schweren Lungenentzündung auf der Intensivstation beatmet werden soll oder nicht. Diese Entscheidung kann vermutlich nicht allein von ihr getroffen werden, da sie viele Konsequenzen dieser Entscheidung nicht absehen und wichtige Fragen in diesem Zusammenhang nicht einschätzen kann. Demnach müssen andere stellvertretend für sie mitentscheiden. Für die Beteiligten kann eine ethische Fallbesprechung hilfreich sein, um diese stellvertretende Entscheidung möglichst gut zu treffen.

Betrachten wir Fallbeispiel 1-1 und die vielen Ansatzpunkte bzw. Notwendigkeiten für Palliativbetreuung, so verwundert es zunächst, warum Palliativbetreuung nicht auch stärker Betroffenen mit neurologischen Erkrankungen zugutekommt. Allerdings bemerken wir an Fallbeispiel 1-1 schon viele «Andersartigkeiten» des neurologischen Palliativpatienten gegenüber dem «klassischen» Palliativpatienten, d. h. dem Tumorkranken. Frau Reiners ist schon jahrelang von dieser Problematik betroffen. Sie kann, wie schon angeführt, ihre Symptome kaum mitteilen. Trauer und Umgang mit ihrer Krankheit stellen sich bei ihr ganz anders dar.

In diesem ersten Kapitel des Buches werden daher zunächst die Besonderheiten fortgeschritten neurologisch Erkrankter betrachtet, um dann die Grundlagen der Palliative Care anhand ihrer Geschichte zu erörtern. Anschließend wird betrachtet, unter welcher Sichtweise derzeit überwiegend Neurologie betrieben wird. Zum Abschluss wird gezeigt, wie diese unterschiedlichen Herangehensweisen integriert werden können.

In den nächsten Kapiteln wird dann zunächst die Situation des neurologischen Palliativpatienten unter dem Blickwinkel der Autonomie und Lebensqualität betrachtet. In den dann folgenden Kapiteln werden einige typische Symptome, die in der Palliativbehandlung neurologischer Erkrankungen häufig vorkommen, unabhängig von ihren Ursachen besprochen. Es geht dabei zunächst darum, diese Symptome in ihren verschiedenen Dimensionen wahrzunehmen. Anschließend wird die Behandlung des jeweiligen Symptoms in den verschiedenen Dimensionen beschrieben. Häufige Symptome, denen daher ein eigener Abschnitt gewidmet wurde, sind unter anderem: Schmerz, Atemnot, Übelkeit, Erbrechen, Verstopfung, Verwirrtheit, Lähmungen, Spastik, Rigor, Fatigue, Mundtrockenheit, Flüssigkeit in der Sterbephase, Kachexie, unruhige Beine.

Im Anschluss an diesen «Symptomteil» werden zunächst ethische Fragen und dann einige neurologische Erkrankungen und die Möglichkeiten ihrer Palliativversorgung besprochen. «Modellerkrankungen», die besonders intensiv erforscht werden, sind:

- die Demenz als Beispiel für den kognitiv veränderten Palliativpatienten
- die amyotrophe Lateralsklerose als Beispiel für den gelähmten, aber kognitiv nicht eingeschränkten Palliativpatienten.

## 1.2 Palliativversorgung

Was ist das Besondere am neurologischen Palliativpatienten? Warum werden in Hospizen und auf Palliativstationen auch heute noch zu über 90 % Menschen mit Krebserkrankungen behandelt (Lindena et al., 2009)? Warum haben es Patienten, die an fortgeschrittenen, unheilbaren neurologischen Erkrankungen, wie etwa Parkinson-Krankheit, multipler Sklerose, Demenz oder schweren Schlaganfällen, leiden, meist schwer, eine Palliativbehandlung zu bekommen?

Schon an Fallbeispiel 1-1 konnten wir sehen, dass es bei der Betroffenen wie bei vielen anderen Menschen mit neurologischen Erkrankungen frühzeitig und in erheblichem Umfang zu körperlichen Behinderungen, Lähmungen, Seh- und Koordinationsstörungen, kam. Dies geschieht bei Tumorpatienten nicht in dem Ausmaß und vor allem nicht so frühzeitig im Krankheitsverlauf. Diese körperlichen Einschränkungen müssen von den Betroffenen sowie ihren Angehörigen, Pflegenden, Ärzten und Palliativkräften ausgehalten werden. Anders als z.B.