



➤ Muistisairaiden ja puoliso-omaishoitajien kokemuksia tuen riittämättömyydestä

Lina Van Aerschot¹, Päivi Eskola², Mari Aaltonen³

¹Humanistis-yhteiskuntatieteellinen tiedekunta, Ikääntymisen ja hoivan tutkimuksen huippuyksikkö, Jyväskylän yliopisto

²Liikuntatieteellinen tiedekunta, Gerontologian tutkimuskeskus ja Avoin yliopisto, Jyväskylän yliopisto

³Yhteiskuntatieteiden tiedekunta (terveystieteet) ja Gerontologian tutkimuskeskus, Tampereen yliopisto

Muistisairautta sairastavien ikääntyneiden kotona asuminen onnistuu usein omaishoitajien avulla, mutta tukea tarvitaan myös sosiaali- ja terveyspalveluista. Aina kaikki eivät kuitenkaan saa riittävää apua ja tukea. Niin muistisairautta sairastavat ihmiset kuin omaishoitajatkin voivat kärsiä avun riittämättömyydestä. Tässä artikkelissa tutkimme, millaista tukea muistisairaot ja heidän puolisonsa kaipaavat ja millaisia kokemuksia heillä on avun riittämättömyydestä. Tutkimuksemme mukaan muistisairautta sairastavien ikääntyneiden ja omaishoitajien kohtaama avun riittämättömyys liittyy sekä palvelujärjestelmään ja erilaisiin tukimuotoihin että henkisen tuen tarpeisiin. Muistisairautta sairastavat ja heidän omaishoitajansa eivät niinkään kohtaa tilanteita, joissa he eivät saisi lainkaan tarvitsemaansa apua, mutta saatu apu ei aina vastaa tarpeita tai se on liian vähäistä. Omaishoitajat myös paikkaavat palvelujärjestelmän puutteita ottamalla vastuun puolisonsa hoivasta tilanteissa, joissa julkiset palvelut ovat riittämättömiä tai niitä ei ole saatavilla. Kotona asumisen tueksi tarvittava apu on riittämätöntä useammin omaishoitajien kuin heidän muistisairautta sairastavien puolisoidensa kannalta. Usein tämä tarkoittaa sitä, että omaishoitajat kantavat vastuuta hoivasta oman jaksamisensa kustannuksella.

Johdanto

Suomessa ikääntyneet ihmiset asuvat mahdollisimman pitkään kotonaan, myös silloin, kun heillä on muistisairaus. Usein tämä on mahdollista läheisten tuella tai omaishoitajan huolenpidon ansiosta. Läheisiltään apua saavat muistisairautta sairastavat ihmiset käyttävät vähemmän ympärivuorokautisen hoidon ja sairaala-

hoidon palveluja kuin ilman läheisten apua olevat muistisairaot (Heikkilä ym. 2020). Kotona asumiseen tarvitaan kuitenkin tukea myös julkisista tai yksityisistä palveluista, erityisesti kun kyseessä on pitkälle edennyt muistisairaus (Jensen & Inker 2015). Sen lisäksi, että palvelut auttavat muistisairautta sairastavaa henkilöä, niiden tarkoituksena on tukea myös omaisen jaksamista (McCabe ym. 2018).

Terveiden ja hyvinvoinnin laitoksen mukaan muistisairautta sairastavia henkilöitä arvioidaan olevan Suomessa noin 200 000 ja määrä kasvaa vuosittain tuhansilla (THL 2019). Samalla muistisairautta sairastavien asiakkaiden lukumäärä ja osuus kaikista sosiaali- ja terveyspalvelujen asiakkaista kasvaa (THL 2017). Muistisairaudet ovat keskeisin syy toimintakyvyn heikkenemiseen, avun ja tuen tarpeeseen sekä ympärivuorokautisen hoivan tarpeeseen (Eloniemi-Sulkava ym. 2008; Finne-Soveri ym. 2015). Etenevä muistisairaus tarkoittaa neurologista oireyhtymää, joka vähitellen heikentää kognitiivisia kykyjä, opittuja taitoja ja fyysisiä suorituksia. Etenevä muistisairaus vaikeuttaa itsenäistä elämää, kun arjen toiminnoista, esimerkiksi kodin ulkopuolella liikkumisesta, syömisestä tai pukeutumisesta, tulee hankalaa. Sairauteen voi liittyä myös kielellisiä vaikeuksia ja levottomuutta sekä psyykkisiä ja käyttäytymiseen vaikuttavia muutoksia. (Viramo & Sulka-va 2015.) Muistisairautta sairastavan persoona saattaa muuttua, mikä vaikuttaa läheissuhteisiin (Pozzebon ym. 2016).

Muistisairauden aiheuttamat muutokset johtavat avun tarpeisiin ja voivat aiheuttaa läheisille kuormitusta ja stressiä. Muistisairasta läheistään hoitavat omaishoitajat kaipaavat arjen tueksi palveluja ja mahdollisuutta vapaa-päiviin vuorohoidon tai sijaisjärjestelyjen avulla. Lisäksi omaishoitajat kaipaavat henkistä tukea, kuten vertaistukea, keskusteluapua ja neuvontaa (Shemeikka ym. 2017; Ringer ym. 2018). Tuen ja palvelujen pitää kuitenkin olla omiin tarpeisiin sopivia ja luotettavia, jotta omaishoitajat haluavat ja uskaltavat niitä käyttää (Mikkola 2009).

Niin perustuslain kuin vanhuspalvelulain ja sosiaalihuoltolain mukaan kotona asuvien muistisairautta sairastavien ja heidän perheidensä saatavilla tulisi olla heidän tarvitsemaansa tukea. Perusterveydenhuollon lääkäri, kotisairaanhoidon ja kotipalvelun työntekijät, muistikoordinaattorit ja perustason sosiaalialan ammattihenkilöt ovat kotona asuvan muistipotilaan ensisijainen ammatillinen tukiverkosto.

Erityisesti lääkärin ja muistihoitajan vastuulla on antaa potilaalle ja omaiselle heidän kaipaamaansa tukea, tietoa ja neuvontaa saatavilla olevista palveluista ja tukimuodoista. Kunnallisten palvelujen lisäksi muistisairauteen sairastuneille ja heidän läheisilleen ovat tärkeitä myös erilaiset yhdistysten ja kolmannen sektorin tarjoamat palvelut (Eloniemi-Sulkava ym. 2015). Tutkimusten perusteella kuitenkin tiedetään, että kaikki ikääntyneet ihmiset eivät saa tarvitsemaansa apua (Kröger ym. 2018). Avun riittämättömyys on Suomessa yleisempää muistisairautta sairastavilla kuin muilla iäkkäillä, vaikka he saisivat apua ja hoivaa sekä omaisilta että palveluista (Aaltonen & Van Aerschot 2021).

Tässä tutkimuksessa tarkastelemme muistisairautta sairastavan henkilön ja häntä hoitavan puolison kuvauksia tilanteista ja hoivan osa-alueista, joissa he kokevat avun riittämättömyyttä tai kaipaavat lisää apua.

Omaishoito Suomessa

Omaisten ja läheisten tarjoama apu on Suomessa yleistä. Yli 70-vuotiaiden kotona asuvien suomalaisten on todettu saavan enemmän apua omaisiltaan kuin palveluista. Eniten apua antavat puoliset, lapset sekä lasten puoliset. (Blomgren ym. 2006; Van Aerschot 2014.) Omaistaan hoitava läheinen voi kuulua virallisen omaishoitokeskustelun piiriin. Tällöin kunnan ja omaishoitajan välillä tehdään sopimus vajaa-toimintakykyisen, sairaan tai vammaisen henkilön hoidosta ja huolenpidosta kotona. Sopimuksessa määritellään omaishoitajan tuki eli sovitaan hoidettavan tarvitsemista palveluista, omaishoitajan hoitopalkkiosta, vapaista ja omaishoitajan hoitotehtävää tukevista palveluista (Laki omaishoidon tuesta, 2.12.2005/ 937). Lisäksi omaishoitoa voidaan tukea esimerkiksi kotihoidon palveluilla, päiväkeskustoiminnalla tai vaikkapa järjestöjen vertaistuki- tai virkistystoiminnalla.

Omaishoitajien liiton (2020) mukaan omaishoitaja on henkilö, joka ”pitää huolta perheen-

jäsenestään tai muusta läheisestään, joka sairaudesta, vammaisuudesta tai muusta erityisesti hoivan tarpeesta johtuen ei selviydy arjestaan omatoimisesti”. Omaishoitajaliiton määritelmän mukaisesti Suomessa on noin 350 000 läheisestään huolehtivaa omaishoitajaa (Sosiaali- ja terveystieteiden tutkimuskeskus 2014), mutta heistä vain 47 500 on virallisen sopimuksen tehneitä omaishoitajia (THL 2020). Niillä omaishoitajilla, jotka hoitavat läheistään ilman virallista omaishoitosopimusta, ei ole oikeutta sopimuksen mukanaan tuomaan tukeen tai palveluihin, kuten omaishoitajalle suunnattuun valmennukseen ja koulutukseen, tai kuukausittaisiin vapaapäiviin (Kuntaliitto 2020).

Huonokuntoiset ja paljon apua tarvitsevat ihmiset saavat usein apua sekä palveluista että läheisiltään. Läheisiltä saadun avun määrän on todettu olevan suurempi kuin palveluista saadun avun määrä (Finne-Soveri ym. 2014). Puolisolta saatu apu ylitti virallisen avun jopa kymmenkertaisesti, kun sitä mitattiin avun antamiseen käytettyinä tunteina viikon aikana. Kaikkein huonokuntoisimpien avun tarvitsijoiden puoliset huolehtivat kumppanistaan jopa yli 70 tuntia viikossa. (Finne-Soveri ym. 2014.) Pelkästään niiden omaishoitajien, jotka tekivät sitovaa omaishoittoa ilman korvausta, arvioitiin vuonna 2013 tuottavan 338 miljoonan euron vuosittaiset säästöt (Kehusmaa ym. 2013). On arvioitu, että ilman omaisten hoivan ja hoidon panosta ikääntyneiden hoidon menot olisivat Suomessa kaikkiaan jopa 2,8 miljardia euroa suuremmat (Kehusmaa 2014). Omaishoidossa ja sen tukemisessa on siis kyse suurista yhteiskunnallisista ja taloudellisista ratkaisuista.

Hoivatilanteet kodeissa voivat olla kuormittavia niin apua tarvitseville ikääntyneille kuin heitä hoitaville omaisille. Muistisairaana läheisillä on tutkimuksissa todettu riski kokea stressiä ja masennusta (Ringer ym. 2018). Omaishoitajan kuormitusta vähentävät tekijät pienentävät hoidettavan riskiä joutua laitoshoidon. Tärkein kuormitusta helpottava tekijä on riittävien tukipalvelujen saaminen. (Jarrot ym. 2005; Mossello ym. 2008.) Aikaisemman tutkimuk-

sen mukaan muistisairautta sairastavaa läheistään hoitavat omaiset kaipaavat tuekseen erityisesti tietoa muistisairaudesta ja sen etene- misestä, neuvoja ja ohjeita muistisairaana kansa toimimiseen sekä tietoa saatavilla olevista palveluista (Chester ym. 2018; Ringer ym. 2018). Omaistaan hoitavilla on tarvetta myös henkiselle tuelle ja vertaistuelle, joka auttaisi suhtautumaan muistisairaudesta aiheuttamiin persoonallisuuden ja käyttäytymisen muutoksiin (McCabe ym. 2016; Tatangelo ym. 2018). Omaishoitajan ja hoidettavan suhde muuttuu väistämättä, ja siihen sopeutuminen voi olla todella vaativaa (Feast 2016).

Lyhytaikaishoito, joka mahdollistaa omaishoitajan vapaapäivät, on tutkimuksissa todettu yhdeksi tärkeimmistä keinoista tukea omaishoitajien jaksamista. Lisäksi se mahdollistaa sosiaalisten suhteiden ylläpitämisen ja omasta terveydestä huolehtimisen (Stoltz ym. 2004; Salin & Åsted-Kurki 2007; Luchetti ym. 2009). Omaishoitajien on kuitenkin todettu olevan halukkaita käyttämään lyhytaikaishoittoa vain silloin, kun omaishoittoa saava henkilö on siihen suostuvainen eikä hoitopaikkaan meneminen vaikuta häneen ei-toivotusti (van Exel ym. 2006; Phillipson ym. 2013).

Avun riittämättömyys ja muistisairaus

Avun riittämättömyyttä on tutkittu jo pitkään gerontologisessa tutkimuksessa käyttäen käsitettä *unmet needs*. Sillä tarkoitetaan tilannetta, jossa ihmisellä on heikentyneestä toimintakyvystä johtuvia avuntarpeita, mutta apua ei ole saatavilla tai se ei ole riittävää (esim. Lima & Allen 2001; Vlachantoni 2019). Alun perin Bernard Isaacs ja Yvonne Neville (1976) määrittivät avun riittämättömyyden tilanteeksi, jossa ikääntynyt ei saa perustarpeidensa täyttämiseen tarpeeksi apua ja/tai avun antaminen aiheuttaa lähiomaisille kohtuutonta kuormitusta. Avun riittämättömyyden voikin ajatella kohdistuvan yhtä hyvin läheisestään huolehti- viin omaisiin kuin apua tarvitsevaan ihmiseen

itseensä. Voidaan ajatella, että avun riittämättömyyden seuraukset siirtyvät omaisille, kun he kantavat hoivavastuun eivätkä saa siihen riittävää tukea.

Britanniassa julkaistun haastatteluaineistoon perustuvan tutkimusraportin (Blake ym. 2017) mukaan avun riittämättömyys ei nykyään juurikaan liity perustarpeisiin, kuten ravitsemukseen tai turvallisuuteen, vaan se koskee tarpeita, jotka jäävät helpommin huomaamatta. Avun riittämättömyys aiheuttaa usein yksinäisyyttä ja sosiaalista eristyneisyyttä, sitä ettei pääse ulos kodistaan eikä pysty osallistumaan toimintaan kodin ulkopuolella. Muistisairautta sairastavilla ihmisillä riittämätön avunsaanti on yleistä (Black ym. 2013; Kerpershoek ym. 2018) ja yleisempää kuin muilla apua tarvitsevilla (Zhou ym. 2018, Aaltonen & Van Aerschot 2021).

Kun ihmisellä on paljon avun ja hoivan tarpeita, avun riittämättömyyden riski kasvaa. Etenevää muistisairautta sairastavilla on usein suuri määrä erilaisia avun ja hoivan tarpeita. Alzheimerin taudissa lähimuisti ja uuden oppiminen vaikeutuvat. Kielellisiä vaikeuksia ja puheen ymmärtämisen ongelmia ilmaantuu sairauden edetessä, ja ihmisten tai esineiden tunnistaminen ja ympäristössä liikkuminen vaikeutuvat. Lisäksi organisointikyky, toiminnan suunnittelu ja aloitokyky heikkenevät. (Juva 2018.) Frontotemporaaliseen eli otsalohkodementiaan ei liity niinkään muistiongelmia vaan persoonan ja käyttäytymisen muutoksia, psyykkisiä oireita ja puheongelmia (Remes ym. 2018). Vaskulaarinen dementia aiheuttaa toiminnanohjauksen heikentymistä sekä neurologisia oireita, kuten kävelyn ja puheentuoton ongelmia, enemmän kuin muistihäiriöitä. Oireet voivat vaihdella paljon, koska eri aivoverenkiertohäiriöiden aiheuttamat puutosalueet voivat olla erikokoisia ja sijaita missä tahansa aivojen osassa (Atula 2019). Sekamuotoisessa dementiaassa esiintyy useamman kuin yhden sairaustyyppin oireita. Muistisairauden tyyppi ja sairauden yksilöllinen eteneminen siis määrittävät sitä, millaisia oireita ja millaisia avuntarpeita ihmisellä on.

Aineisto

Aineistomme sisältää 19 temaattista, puolistrukturoitua teemahaastattelua, jotka on kerätty vuosina 2018–2019. Haastatteluihin osallistui 34 henkilöä, jotka olivat puolisoaan hoitavia omaishoitajia (19) ja heidän diagnosoitua muistisairautta sairastavia puolisoitaan (15). Haastateltavista muistisairaista yhdeksän oli miehiä ja kuusi naisia; omaisista kuusi oli miehiä ja 13 naisia. Muistisairauteen sairastuneet olivat 65–88-vuotiaita, ja heidän keski-ikänsä oli 76 vuotta. Puoliso-omaishoitajat olivat 62–87-vuotiaita, ja heidän keski-ikänsä oli 75 vuotta.

Osallistujat tavoitettiin Muisti- ja Omaishoitajaliittojen jäsenyhdistysten kautta. Tutkijat ottivat yhteyttä jäsenyhdistyksiin ja kertoivat hankkeesta. Tämän jälkeen tutkijat kävivät kertomassa tutkimushankkeesta omaishoitajille ja heidän puolisoilleen kahden jäsenyhdistyksen tilaisuudessa. Osa haastateltavista ilmoitautui halukkaaksi tutkimukseen tuossa tilaisuudessa ja osa otti yhteyttä haastattelijaan myöhemmin puhelimitse.

Tavoitteena oli, että haastattelussa olisivat molemmat osapuolet, sekä omaishoitaja että muistisairautta sairastava itse, jolloin kummankin näkemykset tulisivat esiin ja puoliso pystyisi tukemaan sairastunutta haastattelun aikana. Haastateltavat saivat itse valita, miten haastattelut järjestettiin. Kolme pariskuntaa halusi antaa haastattelut erikseen, ja viisi omaishoitajaa halusi osallistua haastatteluun yksin, koska he arvioivat, että puoliso oli liian huonokuntoinen osallistumaan. Muut osallistuivat haastatteluihin yhdessä. Suurin osa, 28 henkilöä, halusi tehdä haastattelun omassa kodissaan. Muut haastattelut tehtiin muistiyhdistysten tiloissa.

Sairastuneista puolisoista 13 henkilöä sairasti Alzheimerin tautia, kahdella oli diagnosoitu otsalohkodementia, kahdella vaskulaarinen dementia ja kahdella sekamuotoinen dementia. Luvuissa ovat mukana niidenkin henkilöiden diagnoosit, jotka eivät itse pystyneet osallistumaan haastatteluun ja haastateltavana oli vain omaishoitajana toimiva puoliso.

Muistisairautta sairastavien haastateltavien tai heidän omaistensa arvio sairauden asteesta vaihteli lievästä vaikeaan. Pitkälle edenneessä muistisairaudessa sairastuneen henkilön voi olla vaikea ymmärtää omien päätönsä merkityksiä ja seurauksia tai esimerkiksi tutkimushaastattelun tarkoitusta. Varmistaaksemme, että haastatteluihin osallistuvat muistisairautta sairastavat henkilöt olivat tietoisia, mistä haastatteluissa on kyse, ja että he olivat kykeneviä osallistumaan haastatteluihin, aineistonkeruu toteutettiin tiiviissä yhteistyössä puoliso-omaishoitajien kanssa. Muistisairauden etenemisen asteesta kysyttiin haastattelutilanteessa haastateltavilta, joilla on ajantasaisin tieto ja

kokemus muistisairautta sairastavan henkilön tilanteesta.

Muistisairautta sairastavien ihmisten osallistaminen tutkimushaastatteluun vaatii haastattelijalta keskustelutilanteessa herkkyyttä haastateltavan reaktioille ja viesteille, tilanteeseen sitoutumista ja toisen ihmisen tunnistamista ja kunnioitusta (Digby ym. 2016). Lisäksi haastattelutilanteeseen kannattaa varata aikaa sekä joustavuutta (Hubbard ym. 2003). Tässä tutkimuksessa aineistona olevat haastattelut keräsi kaksi tutkijaa. He ovat molemmat työskennelleet muistisairautta sairastavien parissa ja olivat siten tietoisia haasteista, joita muistisairaus voi tuoda keskustelutilanteeseen.

Taulukko 1. Haastatteluihin osallistuneet omaishoitajat ja muistisairautta sairastavat henkilöt (nimet muutettu).

Puoliso-omaishoitaja	Haastatteluun osallistunut muistisairas henkilö	Muistisairas henkilö, joka ei osallistunut haastatteluun	Omaishoitosopimus	Muuta
Aila		Olli	Kyllä	
Aulis	Anja		Ei	
Elina	Erkki		Ei	
Helena		Heikki	Kyllä	
Irma		Aarne	Kyllä	
Kaisa		Kauko	Oli	Puoliso saanut hiljattain paikan hoitokodissa
Lasse	Leena		Kyllä	
Maire		Markku	Ei	Mairella olemassa myös oma koti
Marianne	Martti		Ei	
Mikko	Mari		Kyllä	
Olavi	Orvokki		Ei	
Pirkko	Pekka		Ei	Ei riittämättömän avun kuvausta
Rauha	Risto		Kyllä	Ei riittämättömän avun kuvausta
Riitta	Reijo		Ei	
Sauli	Sirpa		Ei	Ei riittämättömän avun kuvausta
Taina	Tarmo		Kyllä	
Tyyne	Toivo		Ei	
Tuomas	Tiina		Kyllä	
Valma	Ville		Kyllä	

Teemahaastattelurungossa oli kuusi laajempaa teemaa: 1) muistisairauden ilmeneminen, 2) avun ja tuen tarve sekä läheisapu ja palvelut, 3) sosiaaliset suhteet / ihmissuhteet, 4) asunto ja elinympäristö, 5) teknologian käyttö arjessa sekä 6) omaishoitajan jaksaminen. Palvelutarpeista kysyttiin esimerkiksi: ”Millaista apua saatte sosiaali- ja terveyspalveluista?” ”Saatteko riittävästi apua kotiin?” ”Onko jotain sellaista apua tai hoitoa, mitä koette tarvitsevanne, mutta ette ole saaneet?” Haastateltavat saivat vapaasti ohjata keskustelua ja ottaa esille tärkeiksi kokemansa asiat, vaikka ne eivät olisi liittyneet suoraan haastattelun teemoihin.

Aineistoa kerättiin eri puolilta Suomea. Tampereen alueen ihmistieteiden eettinen toimikunta antoi tutkimuksen toteuttamiselle puoltavan päätöksen (Päätös 37/2018). Jokainen osallistuja antoi henkilökohtaisen tietoon perustuvan kirjallisen suostumuksensa haastatteluun osallistumiseen ja haastattelun nauhoittamiseen. Haastateltaville kerrottiin tarkoin, että osallistuminen on vapaaehtoista ja sen voi peruuttaa missä vaiheessa tahansa. Myös jälkeenpäin on mahdollista kieltää haastattelun käyttö tutkimusaineistona. Tutkimuksen tarkoitus sekä aineiston käsittelyyn ja tallentamiseen liittyvät tiedot kerrottiin osallistujille sekä suullisesti että erillisellä tiedotteella, jossa oli myös tutkimuksesta vastaavan tutkijan yhteystiedot lisätietojen ja tarkennusten kysymistä varten. Aineisto kerättiin Euroopan unionin yleisen tietosuoja-asetuksen 2016/679 mukaisesti. Litteroiduista haastatteluista poistettiin nimi, asuinpaikka ja ammattitiedot anonymiteetin turvaamiseksi, ja nimet korvattiin pseudonyymeillä. Haastattelut kestivät tunnista kahteen tuntiin. Litteroitua haastattelutekstiä oli yhteensä 811 sivua; kirjasintyyppinä oli Verdana, fonttikoko 8 ja riviväli 1.

Haastatteluista kolme ei sisältänyt riittämättömän avun kuvauksia. Näistä osa kuvasi avuntarpeiden olevan vähäisiä lievän muistisairauden vuoksi ja osa kertoi saavansa apua ja tukipalveluja riittävästi. Nämä haastattelut oli-

vat kuitenkin osa aineistoa, sillä nekin luettiin analyysiä varten.

Omaishoitajalla tarkoitamme Omaishoitajaliiton määritelmän mukaisesti toimintakyvyn alentumisen vuoksi apua tarvitsevaa läheistään hoitavaa ihmistä, olipa tällä virallista omaishoitospimusta tai ei.

Menetelmät

Avun riittämättömyydestä Suomessa tehty tutkimus on aiemmin perustunut määrälliseen aineistoon (esim. Kröger ym. 2019; Aaltonen & Van Aerschot 2021). Tämä tutkimus perustuu laadulliseen aineistoon, jonka avulla on mahdollista kuvata tarkemmin, millaisiin asioihin ja tilanteisiin avun riittämättömyys liittyy, miten se ilmenee ja millaista tukea omaishoitajat ja muistisairaajat haluaisivat ja tarvitsisivat.

Analyysimme lähtökohtana ovat tutkimuskirjallisuudessa esitetyt riittämättömän avun määritelmät (Isaacs & Neville 1976; Blake ym. 2017; Kröger ym. 2019; Vlachantoni 2019). Aineiston analyysissä haluttiin kuitenkin antaa tilaa myös sille, miten haastateltavat itse kuvaavat elämäntilannettaan, ja niitä asioita, joissa he tarvitsevat enemmän apua ja tukea kuin mitä he saavat, tai miten he kuvasivat kohtaamiaan haasteita. Analyysimenetelmäämme voi nimittää teoriaohjaavaksi sisällönanalyysiksi, jossa yhdistellään aikaisemmasta tutkimuskirjallisuudesta ja teoriasta johdettuja sekä aineistolähtöisiä luokitteluja (Silvasti 2014, 43–44). Teoriaohjaavalle analyysille ovat ominaisia teoreettiset kytkennät, mutta ei suora teoriaan pohjautuminen. Analyysiyksiköt nostetaan aineistosta, mutta aikaisemman tiedon ja tutkimuksen vaikutus on tunnistettavissa. Analyysin teossa vaihtelevat aineistolähtöisyys ja valmiit mallit (Tuomi & Sarajarvi 2009, 97).

Kun haastatteluissa kysyttiin suoraan, saavatko omaishoitajat ja muistisairaajat tarpeeksi apua ja tukea, he useimmiten vastasivat, että pärjäävät ihan hyvin eikä avun riittämättömyys

ole ongelma. Haastateltavat kuvasivat kuitenkin monenlaisia tilanteita, joissa omaishoitajan vastuu on kohtuuttoman suuri tai joissa hän hoitaa toistuvasti tehtäviä, joiden takia hänen oma hyvinvointinsa kärsii. Määrittelimme omaishoitajien kuvaamat raskaat ja vaikeat tilanteet kuvauksiksi avun riittämättömyydestä perustuen Isaacsin ja Nevillen (1976) määritelmään, jonka mukaan avun riittämättömyyttä on myös se, että avun antaminen aiheuttaa lähiomaisille kohtuutonta kuormitusta. Haastateltavat kuvasivat myös avun riittämättömyyttä, joka liittyi siihen, etteivät saatavilla olevat palvelut olleet tarpeenmukaisia, oikea-aikaisia tai riittävän laadukkaita. Siten tulkitsemme aineistosta avun riittämättömyyden kuvauksia haastateltavien kerronnasta myös sellaisissa kohdissa, joissa he eivät suoraan sano, että apu on riittämätöntä.

Analyysimme eteni siten, että luimme haastattelut huolellisesti ja keskustelimme yhdessä riittämättömän avun kuvauksista. Haimme keskusteluissa yhteistä käsitystä siitä, mitä asioita määrittelimme riittämättömäksi avuksi aikaisemman tutkimuksen ja oman käsityksemme perusteella. Keskustelujen jälkeen koodasimme tekstiä etsimällä haastatteluista riittämätöntä apua ja tuen tarpeita koskevat aineistokatkelmat. Tämän jälkeen muodostimme haastatteluissa esiin tulleista avun riittämättömyyttä kuvaavista aineistokatkelmista neljä pääteemaa: 1) vuoroahoito, 2) kotihoidon palvelut ja muut kotona asumisen tukipalvelut, 3) pääsy lääkäriin ja luotettava hoitosuhde sekä 4) henkinen tuki.

Tulokset

Vuoroahoito

Mahdollisuus vapaapäiviin, lepoon ja omaan aikaan on omaishoitajien jaksamisen kannalta tärkeää. Vuorohoidon on tarkoitus mahdollistaa omaishoitajan vapaapäivät ja irrottautuminen hoivavastuista. Omaishoitajasopimuksen

tehneet hoitajat ovat oikeutettuja vapaapäiviin, ja kunnan on tarjottava hoidettavalle hoitopaikka tai omaishoitajan sijainen tälle ajalle (Laki omaishoidon tuesta 2.12.2005/937). Viisi haastatelluista omaishoitajista kertoi, ettei halua tai pysty käyttämään vuorohoidon palvelua. Sekä omaishoitajat että muistisairaajat itse olivat kokeneet olosuhteet vuorohoitopaikoissa sellaisiksi, että niihin ei haluta enää mennä. Usein ongelmat liittyivät siihen, että vuorohoidossa ei saatukaan sitä hoitoa ja tukea, jota oli luvattu hoitajaksoa suunniteltaessa, tai hoitopaikassa saatu hoiva ja huolenpito koettiin liian heikoksi tai jopa olemattomaksi. Joskus omaishoitaja oli sitä mieltä, että oma puoliso tuli vuorohoitajaksolta takaisin kotiin heikommassa kunnossa kuin oli lähtiessä tai että vuoroahoito oli ylipäätään omalle puolisolalle väärä paikka.

Taina, omaishoitaja: *Mä vein hänet sitte 'Koivulaan', ku minusta tuntu et mä en pärjää, ku hälle piti pistääki niitä piikkejä [...] mutta sekin oli vähän semmonen [...] siel on näitä kissoja, niin ne juoksi siel hänenkin makuuhuoneessaan, jossa se oli sitten pöydällä se CPAP-laite [...] et se pitää pestä joka päivä ja olla hygieeninen sen kans, ni musta se ei ollu ihan hyvä paikka. Sit siel oli muutenkin semmosta niin paljo huonokuntosta, ni mä aattelin, että heidän joukkoonsa laittaa, niin ei tunnu hyvältä, varmaan hirveen masentavaa. [...] niin nyt sitte kesäkuussa, ni mä aattelin, että mäki kokeilen, ku mä en ollu koko alkuvuonna pitäny siis yhtään päivää [vapaata]. Täähän vaikutti hyvältä paikalta tää 'Minttu', siellähän sairaanhoitaja keskusteli mun kans ennakkoon 40 minuuttia. [...] Mut kyl se nyt jälkeenpäin sitten osotti, että ei siellä ainaakaan hän parempaan kuntoon tuu. Että huonompaan menee.*

Aila, omaishoitaja: *'Syysleimu' on tämä intervalli- ja kuntoutushoito-osasto. Ja se [puoliso Olli] oli siellä yhen viikon, kun mä olin tosi poikki, [...] ja se oli ihan väärä paikka sille.*

Haastattelija: *Minkä takia se oli väärä?*

Aila: *No ensiksi ku Olli ei oo ihan vielä töötissä, että sitä markkinoitiin Ollille, että se on kuntoutuspaikka, jossa kuntoutetaan, ja puuttiin, että ku sil on jalat huonot, että siel on kuntoutusohjaaja, joka kuntouttaa sen jalkoja. Sitte ku sil oli menny justiin sillon ajokortti, ni ne lupas, että yrittää psykiatrian sairaanhoitajat puhua tästä asiasta sille ja sitte siellä luvattiin kaikkea muutaki. Ja ku me mentiin sinne sillon yhtenä sunnuntaina sinne, ni se oli... Ne ol siis lukkojen takana, että siel ei pääse piballe ollenkaa, ku siel on niin paljon huonojaki... Mentiin, ni se jäi sinne ja kaikki oli niin huonoja, että ne ei ollu ollenkaan tuon kuntosia ku Olli. Ja yhen kerran kävi kuntohoitaja kahtomassa sen jalkoja, eikä yhtään kertaa käynny kukaan sairaanhoitajakaan puhumassa sille mistään näistä asioista mitä se ois halunnu puhua, se oli täysin siellä yksin niitten ihmisten kans, et ei ollu minkäänlaisia juttuseuraa, ei mitää. Ja kaikki luvattiin ja mitään ei toteutettu. Ni se kuntoutusosasto on meillä pois laskuista, se ei suostu sinne lähtemään, enkä mä suostu sitä sinne viemään. [...] Että pitäs olla joku muu paikka. [...] Ja tää on nyt justii joka kannattaa ottaa tosissaan tämä asia [vuorohoidon mahdollistaminen], että tää on niinku ihan elintärkeä.*

Haastateltavat olivat pettyneitä vuorohoidon laatuun ja siihen, että perusasioista, kuten wc:hen auttamisesta ja lääkintälaitteiden hygieniasta, ei huolehdittu kunnolla. Omaishoitajia myös suretti, jos oma puoliso joutui osastolle, jossa muut olivat huomattavasti huonokuntoisempia. Kun vuorohoito-osastolla tarjottu hoito oli yksinkertaisesti liian heikkolaatuista, omaishoitajat eivät käyttäneet sitä. He jättivät mieluummin oman, usein ainoan, mahdollisuutensa vapaa-aikaan käyttämättä, jos vuorohoito tarjosi riittämätöntä apua.

Tuomaksen puolison Tiinan muistisairaus oli jo sellaisessa vaiheessa, ettei häntä voinut ”silmistänsä jättää”. Vuorohoitopaikasta oli ollut huonoja kokemuksia jo vuotta aiemmin, eikä

Tuomas kokenut, että se oli hänelle mitään lo-maa, ”kun joka ilta soitti ja kävi siellä ja jännitti, mitä siellä tapahtuu”.

Tuomas, omaishoitaja: *Mutta tuota, 'Maijala' oli sellanen paikka et sielä lääkittiin, niin pitkälle, että siellä ei pysty härriköimään. Ja siellä pannaan vaippa housuun. Ei siellä kukaan ei tule neuvomaan missä vessa on. [...]*

Haastattelija: *Niin justiin. Mut sen jälkeen ei oo ollu enää mitään tämmösiä hoitojaksoja?*
 Tuomas: *Ei ole ollu enkä mä vie. Se oli vahinko. [...] minä oon katunu. [...] Mutta se oli hyvä. Minä pääsin näkemään mitä se on. Eihän siellä, potilaat istu ja tuijotti televisiota. Ne ei virkkanu mitään.*

Tuomaksen mukaan vuorohoitopaikassa hoidon laatu on niin huonoa ja potilaiden olo ankeaa, ettei hän puolisoaan enää toiste sinne vie. Kuitenkin Tuomas puhuu toisessa kohdassa haastattelua siitä, että kaikki ovat huolissaan hänen jaksamisestaan ja huokaa, että ”ku annettas niitä vapaapäiviä”.

Irman mies oli ollut viimeksi vuosi sitten vuorohoitajaksolla. Irma kertoi, että hän selviää kyllä päivärutiineista mutta on kroonisesti väsynyt, koska yöt ovat rankkoja. Hänelle on kertynyt univajetta jo pitkältä ajalta, sillä puoliso käy wc:ssä monta kertaa yössä ja Irman täytyy olla varmistamassa, ettei tämä kaadu. Puolisolle olisi tarjolla vuorohoitopaikka, mutta Irma kokee, ettei se ole tarpeeksi turvallinen, sillä varsinaista yövalvontaa ei ole, vaan hoitaja pitää kutsua paikalle soittamalla hälytyskelloa, mitä mies ei pysty enää tekemään. Puoliso ei myöskään halua mennä vuorohoitoon, joten Irman mahdollisuus lepoon ei toteudu.

Irma, omaishoitaja: *Mie nukun hyvin tuonne aamuyöhön asti, mutta kun sitä pissaamista saattaa olla viis kuus kertaa yössä ja sitten mie en siinä välillä nuku ollenkaan. Mie vaan odotan sitä seuraavaa nousemistä. [...] Nyt sitten tämä [lääkäri] sano, että pitäs harkita sitä [vuorohoitoa], kun meillähän on se*

muistisairaiden tämmönen uus yksikkö siellä [...] Kun siellä on niinku se yöhoito. Mut ei siellä yöllä kukaan tule, muuta kun jos soittaa. Ja ei hän osaa soittaa. Ei ymmärrä sitä, vaikka hänelle sanois, että paina tuosta.

Valmalla on myös ollut kokemuksia siitä, että puolisolle ei tahdo löytyä hoitopaikkaa tai kotiin hoitajaa. Valman puoliso Ville tarvitsee katetrointia kahdesti päivässä, ja Valma hoitaa asian kotona. Kotiin on kuitenkin ollut vaikea saada hoitajaa, joka hoitaisi katetroinnin, eikä Villeä ole otettu kaikkiin hoitokoteihin. Haastattelun ajankohtana Valmalla on jo omaishoitosopimus, ja nyt viralliset vapaa-jaksot on saatu järjestymään. Haastattelussa Valma kuvaa aikaa ennen virallisen omaishoitosopimuksen saamista:

Valma, omaishoitaja: [puoliso Villellä] on tuota katetrointi kaks kertaa päivässä, kun rakko ei tyhjene. [...]

Haastattelija: Tota kuka sua opetti muuten siihen katetrointiin?

Valma: Tuolla terveyskeskuksessa ne sano, että ”kyllä sinä siihen opit” ja yhtenä päivänä kävin, et näyttivät miten se tehdään.

Haastattelija: Niin just, joo. Mut se on myöskin sitovaa.

Valma: On. Siis kun tuolla äsken kysyttiin rouvalta, että onko [mahdollista ottaa Ville hoidettavaksi] niin sano, että ei ole, heillä ei ole mahdollisuutta, että he ottaa semmosta potilasta, jotka katetroijaan. Et niitä ei, ne on ihan sairaanhoitajat, tai sitten niinku, se vas-tuu on siirretty sairaanhoitajalta minulle, että ku siinä on ne omat riskinsä siinäkin hommassa. Villelläkkään ne hoitopaikat on vähi-harvassa sitten, jossa se katetrointi pystytään tekemään.

Kaisan mies Kauko on siirtynyt juuri ennen haastattelun ajankohtaa ympärivuorokautiseen hoitoon. Tämä tapahtui niin, että Kauko joutui sairaalaan ja siellä huomattiin, ettei hän enää voi asua kotona. Kaisa kertoo haastattelussa

hoitokotiin siirtymistä edeltävästä ajasta ja siitä, miten raskaaksi arki kävi ilman tarpeenmu-kaisia ja riittäviä palveluja ja tukea. Kaisa oli miehensä omaishoitaja pitkään ja haki inter-vallijaksopaikkaa vasta sitten, kun alkoi itse olla jo todella väsynyt. Kaukon saaminen hoitojak-solle oli kuitenkin hankalaa, ja lopulta inter-vallijaksotkaan eivät riittäneet tukemaan ko-tona-asumista.

Kaisa, omaishoitaja: *Se oli niin kova taiste-lu, että lapsetki aina sanoo, että mä alan olla jo hermostunu kun se lähesty, että tuota pitä-saaha isäntä intervalliin.*

Haastattelija: *Millon se intervallahoito muute alko, et siinä ihan alkuvaiheessa ei varmaan ollu intervallia?*

Kaisa: *Ei, sitä ei ollu... Oiskohan se ollu nyt sitten, 2017, että ensin oli sillai, että hän oli kolme päivää. No siitä ei ollu mitään apua. [...] yks päivä oli siinä hengähystä ja sitte [...] niin pantiin viikko siellä. Että viikko-ki oli ja sitte pidennettiin vielä, että no kaks viikkoo oli siellä... Kumminki sitte, koska se, tuota alko käyä niinku [raskaaksi]... Ja monet aina sanoo, että pitää ajatella omaa terveyttä, mutta sitä ei niin helposti kyllä pysty ajattele-maan, että tuota, kun ei taho saaha sitä sinne intervalliin.*

No sit meillä oli vielä tässä nyt viime kesä-nä se alko, huhtikuussa, niin Kauko ei saanu nukuttua. Ei millään. Sillä oli sydämen va-jaatoiminta niin voi-, tuota että se jatkuvasti nousi pystyyn ja, ja tuota käveli yöllä ja niin siitä sitten tuonne kesäkuuhun niin se oli kyllä ihan hir-vee aika, että ei nukkunu. Mää välillä aina jo ambulanssinkin tilasin, että tulkaa nyt, että mä en jaksa enää.

Kaisa kertoo, että intervallijaksot olivat aluksi riittämättömiä, mutta jaksoja pidennettiin kyl-lä hänen pyynnöstään. Hän kuitenkin väsyi täy-sin, kun tuli ajanjakso, jolloin puoliso ei juuri-kaan nukkunut. Kun Kaisa ei tiennyt, mitä teh-dä pitkin yötä rauhattomana kulkevalle puoli-solle, hän soitti ambulanssin. Häätäkeskuksen

ei kuitenkaan kuuluisi olla se paikka, mistä omaishoitaja hakee apua muistisairaana puolisonsa öiseen levottomuuteen ja omaan uupumiseensa.

Kotihoidon palvelut ja muut kotona asumisen tukipalvelut

Vuorohoidon lisäksi omaishoitajat kertoivat tilanteista, joissa vastuu muistisairaana hoivasta kotona jäi heille, vaikka se tuntui oikeastaan liian vaativalta tai asetti omaishoitajan alttiiksi jopa väkivallalle. Haastateltavat eivät itse välttämättä erityisesti maininneet, että he tarvitsivat apua kolmannelta taholta, kuten esimerkiksi kotihoidosta. Tilanteet saattoivat kuitenkin olla vaikeita, kuten Tyynellä, joka kertoi muistisairaana miehensä Toivon käyttäytyvän aggressiivisesti, kun hänen pitäisi peseytyä ja vaihtaa vaipat. Huono hygienia on jo aiheuttanut urologisia ongelmia, joiden takia on tarvittu lääkäreitä.

Tyynne, omaishoitaja: *Et tota, että just ollaan oltu urologin vastaanotolla [lääkäriaseman nimi] ja siellä sairaalassa tehtiin kaikki kokeet ja mäkin aattelin, että varmaan on jotain vakavaa ja hänkin [puoliso Toivo] itse vähän aatteli sitä, mutta ei oo mitään vakavaa, että ongelmia kyllä sen kanssa, hänen mielestään on. Mun mielestäni ei oo mitään ongelmia kunhan vaan hän sitten suostuu siihen, että vaihdetaan niitä vaippoja sillon kun tarvii. [...] Mut se on se ongelma meillä myöskin tää puhtaus... että se on se josta meillä ne nyrkkit helposti heiluu... että ei, se pesulle meno on ihan kauheeta.*

Toivo, muistisairautta sairastava puoliso: *Se on ihan älytöntä.*

Tyynne: [nauraa] *Ei se oo älytöntä, se on kaks kertaa viikossa niin ei se oo paljon.*

Myös Maire kertoo muistisairautta sairastavan puolisonsa Markun aggressiivisuudesta, joka on lisääntynyt sairauden edetessä. Markun luona käy kotihoito useitakin kertoja päivässä

tarpeen mukaan silloin, kun Maire ei ole paikalla. Maire kuitenkin harmittelee sitä, että kotihoidon työntekijät eivät tunnu ymmärtävän, että Markku väittää syöneensä, peseyneensä tai vaihtaneensa puhtaat alusvaatteet, vaikka oikeasti näin ei ole. Kotihoidon työntekijät lähtevät usein Markun luota todeten, ettei mitään tehtävää ollut. Mairelle jää huoli siitä, että Markun paino laskee, vaikka "paino ei sais tippua enää yhtään" ja tukka on niin likainen, että "kohtahan siel on täitä". Maire yrittää saada Markun pitämään huolta itsestään ja taistelee hänen kanssaan arjen asioista. Maire ottaa haastattelun aikana yhteensä kolme kertaa esiin, että Markun aggressiivisuus on lisääntynyt ja monista asioista tulee riitaa. Haastattelija kysyy lopuksi, miten Maire itse jaksaa, ja siihen Maire vastaa, että "on se raskasta". Hän kuvaa oireita, jotka ovat stressille tyyppillisiä.

Maire, omaishoitaja: *Että justiisa tää, joka asiasta alkaa olla eri mieltä niin kyl se kuluttaa. Kyllä mulla verenpaine rupes nousemaan ja sen takia sitten tuota tuolla, [...] juna-asemalla, niin mua rinnasta puristi niin, et tuntu et mää kuolen siihen paikkaan, et henki loppuu.*

Joskus tukea tai palvelua ei ollut tarjottu tai omaishoitaja ei ollut hakenut palveluja. Toisinaan palvelua olisi ollut saatavilla, mutta se ei ollut riittävää, oikea-aikaista tai tarpeeksi joustavaa. Taina olisi mielellään ottanut apua vastaan, koska puolison vaippojen vaihto, ulosteiden peseminen ja siivoaminen oli raskasta. Apua ei ollut kuitenkaan saatavilla niin, että se osuisi sopivaan ja hyödylliseen aikaan: "Kotiapuahan me ois saatu tänne, mut nehän tulee silloin kun ne tulee. Ei mulle oo mitään hyötyä." Koska kotihoito ei pystynyt tarjoamaan joustavampaa palvelua, Tainalla ei ollut lainkaan tukenaan kotiin saatavaa apua.

Joskus avun riittämättömyys liittyi tiedon puutteeseen: ihmiset eivät yksinkertaisesti tienneet, mihin palveluihin he olisivat oikeutettuja, mistä avusta ja palvelusta he voisivat

hyötyä ja mistä mitäkin voisi hakea. Puolisoaan hoitava Tuomas on jäänyt ilman tukea, kun hänelle ei ole kerrottu, mihin palveluihin olisi oikeus ja mitä tukea voisi saada: ”Minusta tuntuu siltä, että myö on oltu monessa asiassa niin kun pimennossa.” Tuomas kuvaa, että kun ei ole tiennyt, mitä apua voisi olla saatavilla tai mihin palveluihin he olisivat oikeutettuja, hän on itse hoitanut asiat. Palvelujen puute on siis merkinnyt omaishoitajalle raskaampaa vastuuta. Tuomaksen sanoin, ”et on ite kärsinä”.

Toisinaan riittämätön avunsaanti ei liittynyt tiettyyn palveluun vaan hoitokokonaisuuteen. Joskus ihmiset eivät pysty täysin nimeämään, millaista apua heiltä puuttuu. He vain tietävät, että asiat eivät suju, ja kokevat neuvottomuutta, koska eivät ole varmoja, onko heidän tarvitsemaansa apua ylipäänsä tarjolla ja jos on, niin mihin pitäisi ottaa yhteyttä sitä sadakseen. Tyyne on otettu mukaan omaishoitajien vertaisryhmätapaamisiin, vaikka hänellä ei vielä virallista omaishoitosopimusta olekaan. Tämä on avannut hänen silmiään sille, miten hän jää paitsi tarpeellisesta tiedosta.

Tyyne omaishoitaja: No ehdottomasti aatelen, kun tapaan näitten omaishoitajienkin kanssa, niin kyllä niillä varmaan on enemmän tietoa, mut se voi myöskin olla, että he on hakenu. Mä en tiedä, tiedänks mä es kana- via, mistä lähden semmosta tietoa hakemaan. Mutta paremmin varmaan tulen tästä lähtien saamaan tietoa, kun oon siinä missä on tää... omaishoitajat kokoontuu.

Lasse oli saanut hiljattain omaishoitosopimuksen ja koki, että nyt tietoa palveluista oli paremmin saatavilla. Hän puhui siitä, että julkiselta puolelta palveluohjausta tai tietoa tukipalveluista oli hankalaa saada.

Lasse, omaishoitaja: Mutta kyllähän ne joka paikassa tietysti menee siihen, että sitä perustietoa ei niin kun ikäihminenäkää, ni ei sitä sil- lain ammenna [...] että ny mä oon käyny tota omaishoitajapuoltakin läpitte, että mä oon tos-

sa ollu kurssseilla ja sillai, että nyt vähän tietää, että mitä mistä pyytää.

Haastattelija: Nii joo. Elikkä sielt on sitte saanu tietoo tällömsistä tukipalveluista ja näistä.

Lasse: Joo, siinä mielessä on, että niin ku niin- ku aina sitä tiedonpyyntöä, ni.

Haastattelija: Mm, onks tää palvelukoordi- naattori kertonu jotain vaihtoehtoja mitä vois?

Lasse: No ei sieltäkään kaupungin puitteis- ta, se on aika jäykkää kanssa ja niillä on niin kiire, että ne, no ne sanoo, että kun jos siellä soittaa niin voi mennä parikin päivää ennen ku sieltä vastataan.

Lasse puhuu siitä, että tietoa kyllä on, mutta ikääntynyt ihminen ei aina tiedä, mistä sitä pitäisi hakea tai osata ”amentaa”. Omaishoi- tajien kurssseilla tilanne on parantunut, kun siellä on neuvottu, mistä mitäkin voi pyytää. Julkisen sektorin palvelut tuntuvat vaikeasti tavoitettavilta, kun pelkkää puheluun vastaa- mista voi joutua odottamaan useamman päivän.

Pääsy lääkäriin ja luotettava hoitosuhde

Yksi kotihoitoon tarvittava tuki ovat lääkäri- palvelut, mutta lääkärille oli usein vaikea saada vastaanottoaikaa ja odotusajat olivat pitkiä. Haastateltavat kaipasivat varmuutta ja luottamusta siihen, että terveydenhuollosta on saatavissa apua silloin, kun sitä tarvitaan. Terveydenhuollosta kaivattaisiin myös joustavaa ja nopeaa apua, kun hoidon tarpeet muuttuvat. Odotus ja epätietoisuus saattoivat tun- tua kohtuuttomilta, ja haastatelluille tuli myös tunne, että he eivät kerta kaikkiaan saa tarvitsemaansa apua. Usein lääkäriä ei päässyt tapaamaan vaan lääkkeet vain uusittiin puhelimitse, minkä haastatellut kokivat riittämättömäksi. Tyyne kuvasi, miten neurologin käynnit lop- puivat yhtäkkiä, ja vaikka hänen puolisoallaan Toivolla oli useita neurologisia oireita, he eivät olleet enää päässeet tapaamaan lääkäriä. Myös Elinan puolison, Erkin, muistisairauden tilan seuraaminen oli epätasaista.

Tyine, omaishoitaja: *Sillon alkuun, mä muistasin niin että kaks vuotta me saatiin käydä siellä neurologilla, [...] mut sitten hän sano, että loppuu nyt tää meidän, että me siirrytään sit omalääkärille ja omalääkärille tääl ei pääse kyllä. [...] Ei tän sairauden puitteissa kyllä oo saatu siis mitään, että sen jälkeen, kun tämä neurologin vastaanottokäynnit loppu [...]. Se oli semmonen turvallinen juttu.*

Elina, omaishoitaja: *Me ollaan viimeks oltu tuolla, siellä, Alzheimer-lääkärillä, onko siitä kaks vai kolme vuotta. Ei, ei oo tasasta seuranta, tai mitään, joo.*

Lääkäri on avainasemassa muistisairaahan hoidon suunnittelussa ja jatkohoitotoimien lähetysten määräämisessä, minkä vuoksi muistisairaat ja puoliso-omaishoitajat olivat monella tavalla lääkäristä riippuvaisia. Muistisairautta sairastava Anja ja hänen puoliso-omaishoitajansa Aulis kuvaavat ongelmia, joita ovat kokeneet omalääkärin tai -hoitajan kanssa muodostettavassa hoitosuhteessa. Anja ja Aulis eivät ole päässeet lääkärin vastaanotolle silloin, kun ovat kokeneet tarvitsevansa sitä. Hoitosuhde on katkennut muuton yhteydessä, eikä uutta hoitosuhdetta ole muodostunut. He kokevat hoidon olevan puutteellista esimerkiksi lääkkeiden yhteisvaikutusten selvittämisessä. He ovat etsineet sopivaa hoitotahoa ja kierrelleet erilaisten yksityisen, julkisen ja kolmannen sektorin toimijoiden välillä.

Aulis, omaishoitaja: *Minun mielestä julkinen terveydenhuolto ei ole [tarjonnut riittävä apua]. [...] Ja kuitenkin täällä käytiin vastaanotolla, niin kyllä se hiukan tulee se tuntu-ma [ettei palvelut toimi]. Mä en tiää mikä Anja ite... Ei se sillai ole toiminu, ku se olis pitäny toimia, varsinki tämän kokosessa kaupungissa.*

Anja, muistisairautta sairastava puoliso: *Joo, elikkä ainaki mitä mää kävin ensimmäisiä kertoja [terveysasemalla] niin.. Siis se ihan ensimmäinen oli aivan huippu. Se oli sairaanhoitaja, joka otti niinkö uuden potilaan hei-*

jän kirjoihin. Se oli kerta kaikkiaan ihan hah-lattava. Mut sen jälkeen mä en oo nähny sitä ihmistä ollenkaan.

Aulis: *Sitte jos ei ois ollu itse omaa aktiiviteet-tia, ja siihen että ois lähteny niinku kolman-nen sektorille hakeutumaan, niin oispa jääny aika vahvasti väliin vuodeksi.*

Anja: *Ja kyllähän mä kyselin jo siinä muisti-ryhmässä näiltä ohjaajilta. Että tietääkö ne hyvää, tuota, neurologia yksityistä.*

Aulis: *Mutta esimerkiksi semmonen asia, että kun on eri sairauksien johdosta erilaista lää-kitystä. Jo sen takia lääkärinvastaanotto, neu-roginin tai geriatrin ois ollu...*

Anja: *Niin mä sanoin just et lääkkeiden yh-teisvaikutus.*

Aulis: *...ollu tärkeä. Eli mikä on lääkkeiden yhteisvaikutus.*

Lääkärin vastaanottoaikojen puute ja se, et-teivät muistisairautta sairastavat ja heidän omaishoitajansa tienneet, mistä oikein saada tai vaatia apua, johti toisinaan tilanteisiin, joissa muistisairautta sairastava ja hänen omaisen-sa kokivat jääneensä yksin selviytymään epäsel-vässä tilanteessa. Julkisella sektorilla ammatti-laiset arvioivat tarpeita ja päättävät palveluihin pääsystä. Harva käytti yksityisen sektorin lää-käripalveluja.

Riitta ja Reijo kuvaavat haastattelun aikana useampaan kertaan, miten heidät "on jätetty". Reijon saama diagnoosi ei täysin vastaa heidän kokemustaan arjesta, mutta Reijo ei pääse uu-destaan tutkittavaksi, jotta tilanteeseen saataisiin lisää selvyyttä.

Riitta, omaishoitaja: *Että siel ei tosiaan geri-atrilla käyty kun kaks kertaa. Jonka jälkeen sitten siirrettiin omalääkärille. Et sen jälkeen ei olla oltu erikoislääkärillä. [...] Et tavallaan välillä tuntu, että se oli jätetty oman onnensa nojaan. [...] jotain kaipais. Tästä, kun ei to-siaan se oli kaks kertaa ja sitten siirrettiin ter-veyskeskukseen ja, no siellä tietysti muistitestit ja yleislääkäri...on ollu mutta... [...]*

Haastattelija: *Joo. Tuntuuks teistä et se vois olla väärä diagnoosi?*

Riitta: *No välillä tulee semmonen tunne. Et onks se sit Alzheimeria vai onks se sit [naurahaetaen] jotain muuta. Muistihoitajahan kävi alussa.*

Reijo, muistisairautta sairastava puoliso: *Niin joo, se kävi kaks kolme kertaa. Kolmena vai k- kahtena vuonna alkuun. [...] Eiks se käyny kaks kertaa?*

Riitta: *Kaks oli, ei enemppää.*

Riitta ja Reijo kokevat jääneensä epätietoisuuteen siitä, mikä muistisairaus Reijolla lopulta on. Epätietoisuus on omiaan aiheuttamaan huolta ja epävarmuutta sekä tunteen siitä, että he eivät saa riittävää ja asianmukaista lääkärin hoitoa.

Henkinen tuki

Muistisairauteen liittyvistä tilanteista keskusteleminen on tärkeää niin puolisoaan hoitavalle omaiselle kuin sairastuneelle itselleen. Haastateltavat toivoivat mahdollisuuksia keskustella sekä ammattilaisten että läheisten ja ystävien kanssa tilanteestaan ja puolison hoi-vaan liittyvistä asioista. Omaishoitajat kokivat muistisairautta sairastavan puolisonsa tilanteen usein vaikeaksi ja itsensä neuvottomaksi puolisonsa monimuotoisten oireiden vuoksi. Osa muistisairaista myös kaipasi henkilöä, jonka kanssa puhua tilanteestaan ja sairauden vaikutuksista elämään.

Osa haastatelluista koki, ettei pysty puhumaan ystäviensä ja läheistensä kanssa avoimesti ja rehellisesti tilanteestaan, sillä muiden ihmisten voi olla vaikea ymmärtää, millaista elämä muistisairauden kanssa on ja millaisia asioita omaishoitajan arjessa tulee eteen. Jotkut haastateltavat kokivat, että ystävät ovat kaikonneet muistisairauden myötä. Helena kertoi ystävien hävinneen ”heti oikeestaan [...] eipä oo ketään näkyny”. Mikko ihmetteli haastattelussa, miksi on käynyt niin, että pariskunnan aiemmin vilkas sosiaalinen elämä on kuihtunut kokonaan:

”Tekis mieli kysyä, että mikä siihen on syynä, kun ennen vanhaan joka viikko ja monestiki viikossa, niin nyt ei sitte kutsuja tule ollenkaa.” Myös Tuomas kertoi tuttavien kadonneen puolison sairauden myötä: ”Kaikki tutut ne pelkää, että tää sairaus tarttuu.”

Jotkut haastateltavat totesivat haastattelutilanteen olevan juuri sellainen hetki, jota he kaipasivat: saa rauhassa keskustella jonkun ihmisen kanssa, joka on kiinnostunut omaishoitajan ja muistisairautta sairastavan tilanteesta. Osa halusikin tutkimukseen mukaan sen vuoksi, että he voisivat kertoa elämästään niin, että joku keskittyä kuuntelemaan.

Omaishoitajana toimiva Marianne kertoo, miten paljon neuvottomuutta aiheuttavat hänen puolisonsa, Martin, muistisairauteen liittyvät etenevät oireet. Marianne kuvaa monen muun haastattelemanne omaishoitajan tavoin, miten hän tarvitsisi keskusteluapua, koska hänen läheisensä joko asuvat kaukana tai eivät ymmärrä tilanteen vakavuutta. Marianne kertoi ongelmana olevan myös, että muistisairas puoliso pystyy käyttäytymään niin, ettei vie-raampi ihminen tajua, että hänellä on muistisairaus, eivätkä heidän avuntarpeensa tule tunnistetuiksi.

Haastattelija: *Jos aattelet ihan konkreettisesti, et niin millanen se apu olis mitä kaipaisit mitä nyt ei saa?*

Marianne, omaishoitaja: *No tää on jo hyvä. Tää on jo hyvä, että sain puhua. Et on sellanen ihminen ja rauhallinen ympäristö ja näi, ku ei mulla ole täällä, ni läheiset on kaikki tuolla. No, ystäville oon puhunu jonkin verran, mutta he ei ymmärrä mitä on elää muistisairaan kanssa. Martti on niin hyvä näyttelijä, se skarppaa, meille kun tulee kylään ihmisiä ja näi, ni nehän on iha että voiko olla.*

Jotkut haastateltavista olivat saaneet keskusteluapua mielenterveyshoitajan tai psykiatrisen sairaanhoitajan kotikäynneillä. Se on usein kuitenkin vain väliaikaista, vaikka haastateltavat halusivat keskusteluavun jatkuvan

niin kauan kuin he itse kokevat siihen tarvetta. Muistisairautta sairastava Orvokki kertoi, miten hän oli aiemmin saanut keskusteluapua geropsykiatrisen sairaanhoitajan kotikäynnellä.

Olavi, omaishoitaja: *Geropsykiatrisen sairaanhoitajan kävi, täällä aika pitkän aikaa. Ei nyt ihan joka viikko.*

Orvokki, muistisairautta sairastava puoliso: *Juu, ihan, keskusteltiin vaan ihan normaalisti. Hän oli mukava, mutta valitettavasti se loppui sitten kun, on tietysti, en ole ainoa henkilö, joka tarvitsee semmosta. [...] Ei näitten, öö, ystäviensä kanssa, ei voi jutella sillai yhtään syvemmin. Niin se on, mutta mä en tiedä mikä semmonen tie on, että löytäis semmosen ihmisen, jonka kanssa vois...*

Haastattelija: *Niin, keskustella sitte syvällisesti.*

Orvokki: *Keskustella niin. Ja vois kertoa niitä omia kokemuksia mitä mulla on.*

Orvokki piti keskusteluja sairaanhoitajan kanssa hyödyllisinä, mutta käynnit lopetettiin. Orvokki ei koe, että voisi keskustella esimerkiksi ystäviensä kanssa samalla tavalla asioista, joten keskusteluavun loppuminen jätti aukon hänen hoitoonsa.

Johtopäätökset

Tutkimuksessamme selvitimme, millaista tukea kotona asuvat muistisairaajat ihmiset ja heitä hoitavat puoliset kaipaavat ja millaisia kokemuksia heillä on avun riittämättömyydestä. Puoliso-omaishoitajat kuvasivat useita päivittäisiin toimiin liittyviä vaikeita, kuormittavia ja hämmentäviä tai jopa uhkaavia tilanteita, joista oli selviydyttävä ilman muiden apua, kun sitä ei ollut saatavilla. Omaishoitajana toimivat puoliset huolehtivat muistisairautta sairastavasta kumppanistaan silloinkin, kun apua ja palveluja pitäisi selvästi saada julkisista palveluista. Näin avun riittämättömyys kasaantui omaishoitajille eikä niinkään muistisairautta sairastavalle hen-

kilölle. Omaishoitajat kuvasivat avun riittämättömyyttä, joka liittyi kotona asumista tukeviin palveluihin: vuorohoitoon, kotihoidon palveluihin sekä terveyspalveluihin, erityisesti hoitosuhteeseen lääkärin kanssa.

Tutkimukseemme osallistuneet omaishoitajat eivät käyttäneet vuorohoitoa, johon heillä olisi ollut oikeus ja joka olisi mahdollistanut heille tarpeellista vapaa-aikaa ja lepoa, jos tarjottu hoito ei ollut heidän mielestään riittävää eikä laadukasta. Omaishoitajat jäivät ennemmin itse ilman kovasti tarvitsemaansa vapaa-aikaa kuin veivät puolisonsa hoitopaikkaan, jossa hoito ei ollut hyvää. Kotihoidon palvelut eivät välttämättä olleet kyllin joustavia, tai omaishoitajien tarpeet olivat sellaisia, että niihin oli vaikeaa sovittaa palvelua, ja siksi omaishoitajien tarvitsema apu jäi saamatta.

Helposti saatavilla olevat kotiin tarjottavat tukipalvelut sekä toimiva vuorohoito ovat parasta tukea omaishoitajille, ja niiden avulla voidaan vähentää omaisten kuormitusta (Jarrot ym. 2005; Salin & Åsted-Kurki 2007). Ilman riittävää tukea omaishoitajien kuormitus voi johtaa tilanteeseen, jossa muistisairaalle tarvitaan ympärivuorokautista hoitoa aikaisemmin kuin sitä tarvittaisiin, jos omaishoitaja jaksaisi huolehtia läheisestään. Omaishoitajan kohtuuttomiksi ajautuvat tilanteet voivat myös kuormittaa palvelujärjestelmää epätarkoituksenmukaisella tavalla. Tällaisesta kertoi haastateltava, joka soitti välillä uupuneena ambulanssin, kun ei tiennyt enää, mitä tehdä öisin levottomana vaeltavalle miehelleen.

Toimittaessa terveydenhuollon kanssa hoitosuhteessa vallitsee vallan epäsuhta (*power imbalance*) (Burkitt 2016; Berry ym. 2017). Se saattaa vaikeuttaa asiakkaan ja hoitohenkilökunnan välistä kommunikaatiota, jolloin esimerkiksi hoidon kannalta tärkeitä asioita ei tule esille virallista hoitajaa tavattaessa (Berry ym. 2017). Vallan epäsuhta oli nähtävissä lääkäripalveluihin liittyvässä riittämättömässä avussa: lääkärille oli vaikeaa saada aikaa, vaikka muistisairauksien hoitoon kaivattiin pitkäaikaista hoitosuhdetta. Jotkut haastateltavat

olivat epätietoisia muistisairauden lopullisesta diagnoosista, lääkkeiden yhteensopivuudesta sekä muista hyvin tärkeistä muistisairauden ja muiden sairauksien hoitoon liittyvistä kysymyksistä. Onnistuneet tulokset muistisairauksien hoidossa edellyttäisivät jatkuvaa, yksilöllistä hoitoa (Eloniemi-Sulkava ym. 2015; Fazio ym. 2018), mutta tämä ei aina toteutunut. Hoidon jatkuvuutta sekä selkeää ja avointa asiakkaan ja asiakkaan omaisten kanssa käytävää kommunikaatiota pitäisi lisätä, mikäli halutaan tukea muistisairaana iäkkään ihmisen koti- ja omaishoitoa.

Palvelukokonaisuuksien sekavuus ja tämän aiheuttama kokemus avun riittämättömyydestä oli melko yleistä varsinkin niillä, joilla avuntarpeet olivat moninaisia. Jotkut haastatellut kokivat, että kukaan palvelujärjestelmässä ei tunnustanut olevan vastuussa hoidon koordinoinnista. Tällöin asiakkaat – ja muistisairaiden kohdalla myös heitä hoitavat omaiset – kärsivät palvelujen pirstaloituneisuudesta ja väsyvät etsimään oikeita palveluja (Hujala & Lammintakanen 2018). Siten he saattoivat jäädä vaille apua, jota he tarvitsisivat, tai avun saaminen saattoi kestää kohtuuttoman kauan tai vaatia kohtuuttomia ponnistuksia. Eri palvelujen integraatio ja hoidon jatkuvuuden parantaminen selkeyttäisi muistisairautta sairastavien hoitoa (van Walraven ym. 2010) ja vähentäisi riittämättömyyttä avunsaantia.

Tukipalvelujen ja terveystalvelujen lisäksi keskeinen avun riittämättömyyden osa-alue oli henkinen tuki. Sekä muistisairauteen sairastuneet että omaishoitajat kaipasivat mahdollisuutta keskustella tilanteestaan ja jakaa ajatuksiaan jonkun kanssa. Keskusteluapua ei kuitenkaan yleensä ollut saatavilla, tai jos sitä oli saatu, se oli haastateltavien mukaan ollut vain määraaikaista. Muistisairautta sairastavien henkilöiden omaishoitajien kokema henkisen tuen puute on havaittu aiemmissakin tutkimuksissa (mm. Tatangelo ym. 2018). Tulostemme mukaan muistisairauksien hoito keskittyi diagnosointiin, muistisairauden vakavuuden tes-

taamiseen sekä lääkehoitoon, mutta henkinen tuki jäi usein puuttumaan.

Säännöllinen keskusteluapu olisi tärkeää myös omaishoitajien tilanteen seuraamiseksi ja mahdollisten kasvavien palvelutarpeiden tunnistamiseksi sekä uupumisen ennusmerkkien huomaamiseksi. Omaishoitajille järjestettävä henkinen tuki ei välttämättä olisi kunnille menoerä, vaan se voisi tuoda kustannussäästöjä ehkäisemällä muistisairautta sairastavien laitosmaisen hoidon tarpeita (ks. myös Kehusmaa 2014). Palvelujärjestelmää tulisikin kehittää niin, että keskusteluapu kuuluisi automaattisesti sairastuneille ja heidän läheisilleen tarjottaviin palveluihin. Tämä voitaisiin toteuttaa esimerkiksi terveydenhoitajan tapaamisella, jonka tarkoitus olisi kartoittaa henkistä jaksamista. Muistisairaant ja heidän omaisensa tulisi lisäksi ohjata järjestöjen vertaistukitoiminnan tai muun omaishoitajien jaksamista tukevan toiminnan pariin.

Tutkimuksemme mukaan avun riittämättömyyden kokemuksia oli eniten silloin, kun muistisairauteen liittyi monimuotoisia ja vaativia tarpeita. Vaikeissa ja vaativissa tilanteissa omaishoitajat kokevat, että palveluista saatu apu ja tuki ei ole riittävää. Mitä vaativampaa hoivaa ja hoitoa muistisairas tarvitsee, sitä kuormittavampaa omaishoito on, ja sitä enemmän on tarvetta tukipalveluille. Palveluista saatava apu ei kuitenkaan aina lisääntynyt sitä mukaa, kun sen tarve kasvaa. Tähän tarvittaisiin palveluohjausta ja sitä, että omaishoitajat saisivat tietoa tarjolla olevista tukimuodoista sekä palvelujen hakemisesta. Hoitokokonaisuuksien ja hoidon jatkuvuuden puute koskettaa entistä suurempaa joukkoa muistisairautta sairastavia ja heidän läheisiään, koska muistisairaiden ihmisten määrä eri sosiaali- ja terveystalvelujen asiakkaina kasvaa koko ajan.

Tarpeenmukaisen ja onnistuneen hoidon takaaminen edellyttää palvelurakenteen selkeyttämistä, kokonaisvaltaisempaa tarpeiden – myös henkisten tarpeiden – huomioimista sekä selkeämpää ja tasa-arvoisempaa viestintää

eri tahojen välillä. Palvelujärjestelmässä pitäisi olla mahdollista ottaa paremmin huomioon muistisairautta sairastavien ja heitä hoitavien omaisten näkemykset.

Tutkimuksen rajoitukset

Vaikka haastattelut pyrittiin järjestämään niin, että sekä muistisairautta sairastavat henkilöt että omaishoitajat saattoivat osallistua ja molempien näkemykset tulisivat aineistossa esiin, oli omaisten ääni lopulta vahvempi kuin muistisairaiden jo pelkästään siitä syystä, että omaishoitajat puhuivat haastatteluissa enemmän. Muistisairaudet aiheuttavat kognition heikkenemistä, mikä voi vaikeuttaa keskusteluun osallistumista ja haastattelijan kysymysten ymmärtämistä. Siten muistisairaiden osallistuminen haastatteluihin on usein vähäisempää kuin omaisten (mm. Bosco ym. 2019; Poutiainen ym. 2020). Pariskunnilla voi myös olla keskustelutilanteissa jo aiemmin totuttuja keskustelu- ja vuorovaikutustapoja, jotka eivät suoranaisesti liity muistisairauteen.

Vaikka muistisairauteen sairastuneet toivat näkemyksiään esiin vähemmän kuin heidän omaisensa, oli heidän osallistumisensa kuitenkin tärkeää ja heidän näkemyksensä lisäsivät tutkimuksen tuottamaa tietoa. Muistisairauksiin liittyvissä tutkimuksissa keskitytään usein omaisten kokemuksiin, mutta tutkimuksemme osoittaa, että muistisairautta sairastavien osallistuminen on mahdollista.

Tutkimuksen rajoitteena voidaan pitää sitä, että haastateltavamme rekrytoitiin kahden järjestön kautta. On oletettavaa, että järjestöjen toimintaan aktiivisesti osallistuvat – ja tutkimukseen vapaaehtoisesti ilmoittautuvat – edustavat aktiivisten ihmisten joukkoa.

Suomessa on myös muistisairaita, kotona asuvia ihmisiä, joilla ei ole asuinkumppania auttamassa, jolloin myös kokemukset kotiin tarvittavasta tuesta ja avun riittämättömyydestä ovat varmasti erilaista.

Aineistomme rajallisuuden vuoksi tutkimuksemme tulokset eivät ole yleistettävissä kaikkiin muistisairautta sairastaviin ja omaishoitajiin. Tuloksemme kertovat kuitenkin avun riittävytydestä, palveluista ja arjessa kohdatuista tilanteista, jotka koskevat monia vastaavassa tilanteessa eläviä. Laadullisella aineistolla voidaan saada tietoa siitä, millaisia kokemuksia ihmiset mahdollisesti kohtaavat tietyissä tilanteissa ja olosuhteissa. Kokemukset ovat usein jaettuina ja tunnistettavia; niissä on yhteisiä piirteitä ja samankaltaisuutta. Yksittäisten haastattelujen tarinat liittyvät yhteen, ja niiden samankaltaisuutta ja erilaisuutta tarkastelemalla voidaan selvittää, mikä kotona asumiseen tarvittavassa tuessa on merkittävää ja mitkä ongelmat kenties toistuvat myös yleisemmän tason tarkastelussa.

Tämän tutkimuksen ovat mahdollistaneet Suomen Kulttuurirahaston Pirkanmaan aluerahaston Aino Valvaalan rahastosta Mari Aaltoselle myönnetty työryhmäapuraha, Suomen Akatemian Ikääntymisen ja hoivan tutkimuksen huippuyksikkö (CoE AgeCare, projektinro 312303) sekä Suomen Akatemian Mari Aaltoselle myöntämä tutkijatohtorirahoitus (päättösnro 326404).

Yhteydenotto:

Lina Van Aerscht, YtT, tutkijatohtori
Humanistis-yhteiskuntatieteellinen tiedekunta
Ikääntymisen ja hoivan tutkimuksen huippuyksikkö
Jyväskylän yliopisto
lina.vanaerschot@jyu.fi



Kirjallisuus

- Aaltonen M, Van Aerschot L. Unmet needs are common among community-dwelling older people with memory problems in Finland. *Scand J Public Health* 2021;49(4):423–32.
<https://doi.org/10.1177%2F1403494819890800>
- Atula S. Vaskulaarinen dementia (verenkiertoperäinen muistisairaus). Lääkärikirja Duodecim. 2019. Internet: https://www.terveyskirjasto.fi/terveyskirjasto/tk.koti?p_artikkeli=dlk01106 (viitattu 13.1.2021).
- Berry LL, Danaher TS, Beckham D, Awdish RLA, Mate KS. When patients and their families feel like hostages to health care. *Mayo Clin Proc* 2017;92(9):1373–81.
<https://doi.org/10.1016/j.mayocp.2017.05.015>
- Black BS, Johnston D, Rabins PV, Morrison A, Lyketsos C, Samus QM. Unmet needs of community-residing persons with dementia and their informal caregivers: findings from the maximizing independence at home study. *J Am Geriatr Soc* 2013; 61:2087–95.
<https://doi.org/10.1111/jgs.12549>
- Blake M, Lambert C, Siganporia Z. Unmet need for care. Research report, IPSOS Mori. 2017. Internet: <https://www.ipsos.com/sites/default/files/2017-07/unmet-need-for-care-full-report.pdf> (viitattu 15.11.2020).
- Blomgren J, Martikainen P, Martelin T, Koskinen S. Ikääntyneiden saama epävirallinen ja virallinen apu Suomessa. *Yhteiskuntapolitiikka* 2006;71(2):167–78.
- Bosco A, Schneider J, Coleston-Shields DM, Jawahar K, Higgs P, Orrell M. Agency in dementia care: systematic review and meta-ethnography. *Int Psychogeriatr* 2019;31(5):627–42.
<https://doi.org/10.1017/S1041610218001801>
- Burkitt I. Relational agency: relational sociology, agency and interaction. *Eur J Soci Theory* 2016;19(3):322–39.
<https://doi.org/10.1177/1368431015591426>
- Chester H, Clarkson P, Davies L, Sutcliffe C, Davies S, Feast A, Hughes J, Challis, D. People with dementia and carer preferences for home support services in early-stage dementia. *Aging Ment Health* 2018;22(2):270–9.
<https://doi.org/10.1080/13607863.2016.1247424>
- Digby R, Lee S, Williams A. Interviewing people with dementia in hospital: recommendations for researchers. *J Clin Nurs* 2016;25(7–8):1156–65.
<https://doi.org/10.1111/jocn.13141>
- Eloniemi-Sulkava U, Juva K, Mäkelä M. Kotona-asuvan muistisairaahan hoito ja ympärivuorokautiseen hoitoon siirtymisen ehkäisy. Teoksessa: Erkinjuntti T, Remes A, Rinne J, Soinin H, Alafuzoff I, Piispa S, toim. Muistisairaudet. 2. uud. p. Helsinki: Duodecim, 2015:506–19.
- Eloniemi-Sulkava U, Sormunen S, Topo P. Dementia on erityiskysymys. Teoksessa: Sormunen S, Topo P, toim. Laadukkaat dementia palvelut. Opas kunnille. Helsinki: Stakes, 2008:9–14.
- Fazio S, Pace D, Flinner J, Kallmyer B. The fundamentals of person-centered care for individuals with dementia. *Gerontologist* 2018;58(1):S10–S19 <https://doi.org/10.1093/geront/gnx122>
- Feast, A. Behavioural and psychological symptoms in dementia and the challenges for family carers: systematic review. *Br J Psychiatry* 2016;208(5):429–34.
<https://doi.org/10.1192/bjp.bp.114.153684>
- Finne-Soveri H, Heikkilä R, Mäkelä M, Asikainen J, Vilkkö A, Andersson S, ym. Mitä on huomioitava vanhusten laitoshoidon vähennettäessä. Teoksessa: Noro A, Alatalo H, toim. Vanhuspalvelulain 980/2012 toimeenpanon seuranta. Tilanne ennen lain voimaantuloa vuonna 2013. Helsinki: THL, 2014:56–70.
- Finne-Soveri H, Kuusterä K, Tamminen A, Heimonen SL, Lehtonen O, Noro A. Muistibarometri 2015 ja RAI-tietoa kansallisen muistiohjelman tueksi. Helsinki: THL, 2015. Internet: <http://urn.fi/URN:ISBN:978-952-302-565-3> (viitattu 12.12.2020).
- Heikkilä R, Mäkelä M, Noro A, Lammintakanen J, Laulainen S. Millaisilla palveluilla enintään keskivaikeasti oireilevat muistisairautta sairastavat henkilöt pärjäävät kotona? *Gerontologia* 2020;34(2):74–87.
<https://doi.org/10.23989/gerontologia.84723>
- Hubbard G, Downs MG, Tester S. Including older people with dementia in research: challenges and strategies. *Aging Ment Health* 2003;7(5):351–62.
<https://doi.org/10.1080/1360786031000150685>
- Hujala A, Lammintakanen J. Paljon sote-palveluja tarvitsevat ihmiset keskiöön. *Kunnallissalan kehittämässä* Julkaisu 12, 2018.
- Isaacs B, Neville Y. The measurement of need in older

- people. Edinburgh: Scottish Home and Health Department, 1976.
- Jarrot SE, Zarit SH, Parris Stephens MA, Townsend A, Greene R. Instrumental help and caregivers' distress: effects of change in informal and formal help. *Am J Alzheimers Dis Other Demen* 2005;20(3):181–90.
<https://doi.org/10.1177/153331750502000308>
- Jensen CJ, Inker J. Strengthening the dementia care triad: identifying knowledge gaps and linking to resources. *Am J Alzheimers Dis Other Demen* 2015;30(3):268–75.
<https://doi.org/10.1177/1533317514545476>
- Juva K. Alzheimerin tauti. Lääkärikirja Duodecim. 2018. Internet: https://www.terveyskirjasto.fi/terveyskirjasto/tk.koti?p_artikkeli=dlk00699 (viitattu 15.1.2021).
- Kehusmaa S. Hoidon menoja hillitsemässä: heikkokuntoisten kotona asuvien ikäihmisten palvelujen käyttö, omaishoito ja kuntoutus. Kelan tutkimusosasto: Sosiaali- ja terveysturvan tutkimuksia 131, 2014.
- Kehusmaa S, Autti-Rämö I, Rissanen P. Omaishoidon vaikutus ikääntyneiden hoidon menoihin. *Yhteiskuntapolitiikka* 2013;78(2):138–51.
- Kerpershoek L, de Vugt M, Wolfs C, Actifcare Consortium. Needs and quality of life of people with middle-stage dementia and their family carers from the European Actifcare study: when informal care alone may not suffice. *Aging Ment Health* 2018;22(7):897–902.
<https://doi.org/10.1080/13607863.2017.1390732>
- Kröger T, Van Aerschot L, Puthenparambil JM. Hoivatyo muutoksessa: suomalainen vanhustyö pohjoismaisessa vertailussa. Jyväskylän yliopisto, YFI-julkaisuja, 2018.
<http://urn.fi/URN:ISBN:978-951-39-7372-8>
- Kröger T, Van Aerschot L, Puthenparambil JM. Ikääntyneiden hoivaköyhyys. *Yhteiskuntapolitiikka* 2019;8(2):124–34.
- Kuntaliitto. Iäkkäiden palvelut: Omaishoito. 2020. Internet: <https://www.kuntaliitto.fi/sosiaali-ja-terveysasiat/sosiaalihuolto/iakkaiden-palvelut/omaishoito#Palvelut%20hoidettavalle> (viitattu 14.10.2020).
- Laki omaishoidon tuesta 2.12.2005/937. Internet: <https://www.finlex.fi/fi/laki/ajantasa/2005/20050937>
- Lima JC, Allen SM. Targeting risk for unmet need: not enough help versus no help at all. *J Gerontol B Psychol Sci Soc Sci* 2001;56(5):S302–10.
<https://doi.org/10.1093/geronb/56.5.s302>
- Luchetti L, Uhunmwangho E, Dordoni G, Lorido A, Barbieri S, Bolognesia, ym. 2009. The subjective feeling of burden in caregivers of elderly with dementia: how to intervene? *Arch Gerontol Geriatr* 2009;49(Suppl 1):153–61.
<https://doi.org/10.1016/j.archger.2009.09.025>
- McCabe L, Robertson J, Kelly F. Scaffolding and working together: a qualitative exploration of strategies for everyday life with dementia. *Age Ageing* 2018; 47(2):303–10.
<https://doi.org/10.1093/ageing/afx186>
- McCabe M, You E, Tatangelo G. Hearing their voice: a systematic review of dementia family caregivers' needs. *Gerontologist* 2016; 56(5):e70–80.
<https://doi.org/10.1093/geront/gnw078>
- Mikkola T. Sinusta kiinni – tutkimus puolisohoivan arjen toimijuuksista. Akateeminen väitöskirja, Helsingin yliopisto. Diakonia-ammattikorkeakoulun julkaisuja A Tutkimuksia 21, 2009.
- Mossello E, Caleri V, Razzi E, Di Bari M, Cantini C, Tonon E, ym. Day care for older dementia patients: favorable effects on behavioral and psychological symptoms and caregiver stress. *Int J Geriatr Psychiatry* 2008;23(10):1066–72.
<https://doi.org/10.1002/gps.2034>
- Omaishoitajaliitto. Mitä on omaishoito? 2020. Internet: <https://omaishoitajat.fi/omaishoidon-tietopaketti/mita-on-omaishoito/> (viitattu 25.9.2020).
- Phillipson L, Magee C, Jones S. Why carers of people with dementia do not utilize out-of-homerespite services. *Health Soc Care Community* 2013; 214:411–22. <https://doi.org/10.1111/hsc.12030>
- Poutiainen S, Kytö S, Virtanen I, Pekkala S. Parisuhdediskurssit muistisairaiden ihmisten ja puolisoiden haastattelupuheessa. *Gerontologia* 2020;34(1):4–24.
<https://doi.org/10.23989/gerontologia.79717>
- Pozzebon M, Douglas J, Ames D. Spouses' experience of living with a partner diagnosed with a dementia: a synthesis of the qualitative research. *Int Psychogeriatr* 2016;28(4):537–56.
<https://doi.org/10.1017/S1041610215002239>
- Remes A, Haanpää R, Suhonen NM, Juntila A, Solje E. Otsalohkodementia – salakavala muistisairaus. *Lääkärilehti* 2018; 73(1–2):37–43.
- Ringer TJ, Wong-Pack M, Miller P, Patterson C, Marr S, Misiaszek B, ym. Understanding the educational and support needs of informal care-giv-

- ers of people with dementia attending an outpatient geriatric assessment clinic. *Ageing Soc* 2018;8(28):1–24.
<https://doi.org/10.1017/S0144686X18000971>
- Salin S, Åstedt-Kurki P. Women's views of caring for family members: use of respite care. *J Gerontol Nurs* 2007;33(9):37–45.
<https://doi.org/10.3928/00989134-20070901-07>
- Shemeikka R, Buchert U, Pitkänen S, Pehkonen-Elmi T, Kettunen A. Omaishoitajien tarvitsemat tukitoimet tehtävässä selviämiseen. Valtioneuvoston selvitys- ja tutkimustoiminnan julkaisusarja 37/2017.
- Silvasti T. Sisällönanalyysi. Teoksessa: Massa I, toim. Polkuja yhteiskuntatieteelliseen ympäristötutkimukseen. Helsinki: Gaudeamus, 2014, 33–49.
- Sosiaali- ja terveysministeriö. Kansallinen omaishoidon kehittämissuunnitelma, Työryhmän loppuraportti. Sosiaali- ja terveysministeriön raportteja ja muistioita 2014:2. Internet: https://omaishoitajat.fi/wp-content/uploads/2017/03/KOHO_raportti.pdf (viitattu 25.9.2020).
- Stoltz P, Uden G, Willman A. Support for family carers who care for an elderly person at home – a systematic literature review. *Scand J Caring Sci* 2004;18(2):111–9.
<https://doi.org/10.1111/j.1471-6712.2004.00269.x>
- Tatangelo G, McCabe M, MacLeod A, You E. “I just don't focus on my needs.” The unmet health needs of partner and offspring caregivers of people with dementia: A qualitative study. *Int J Nurs Stud* 2018;77:8–14.
<https://doi.org/10.1016/j.ijnurstu.2017.09.011>
- THL. Hyvinvointi, terveys ja toimintakyky: Muistisairaajat asiakkaat sosiaali- ja terveyspalveluissa. Terveiden ja hyvinvoinnin laitos, 2017. Internet: <https://sotkanet.fi/sotkanet/fi/index> (viitattu 7.5.2020).
- THL. Muistisairauksien yleisyys. Terveiden ja hyvinvoinnin laitos, 2019. Internet: <https://thl.fi/fi/web/kansantaudit/muistisairaudet/muistisairauksien-yleisyys> (viitattu 4.3.2019).
- THL. Omaishoito ja perhehoito. Terveiden ja hyvinvoinnin laitos, 2020. Internet: <https://thl.fi/fi/web/ikaantyminen/muuttuvat-vanhuspalvelut/omaishoito-ja-perhehoito> (viitattu 1.6.2020).
- Tuomi J, Sarajarvi A. Laadullinen tutkimus ja sisällönanalyysi. Helsinki: Tammi, 2009.
- Van Aerschot L. Vanhusten hoiva ja eriarvoisuus, sosiaalisen ja taloudellisen taustan yhteys avun saamiseen ja palvelujen käyttöön. University of Tampere: Tampere University Press, 2014. Internet: <https://urn.fi/URN:ISBN:978-951-44-9568-7>
- van Exel J, Moree M, Koopmanschap M, Goedheijt T, Brower W. Respite care - an explorative study of demand and use in Dutch informal caregivers. *Health Policy* 2006;78(2–3):194–208.
<https://doi.org/10.1016/j.healthpol.2005.11.002>
- Van Walraven C, Oake N, Jennings A, Forster AJ. The association between continuity of care and outcomes: a systematic and critical review. *J Eval Clinical Pract* 2010;16(5): 947–56.
<https://doi.org/10.1111/j.1365-2753.2009.01235.x>
- Viramo P, Sulkava R. Muistisairauksien epidemiologia. Teoksessa: Erkinjuntti T, Remes A, Rinne J, Soininen H, Alafuzoff I, Piispa S, toim. Muistisairaudet. 2. uud. p. Helsinki: Duodecim, 2015:35–43.
- Vlachantoni A. Unmet need for social care among older people. *Ageing Soc* 2019;39(4):657–84.
<https://doi.org/10.1017/S0144686X17001118>
- Zhou Y, Slachevsky A, Calvo E. Health conditions and unmet needs for assistance to perform activities of daily living among older adults with dementia in Chile. *Int J Geriatr Psychiatry* 2018; 33(7):964–71. <https://doi.org/10.1002/gps.4879>