

Uppdrag: **Lepra**

INFORMATION FRÅN LEPRAMISSIONEN // NR 10 2021



Umaru Kasharan, 75

”Jag är fortfarande rädd för att bli stigmatiserad! Samhället dömer utan anledning.”

GER EN FRAMTID FÖR DE FÖRAKTADE SEDAN 1985



Lepramissionen
Sverige

Uppdrag: Lepra

Nr 11:2021 ges ut av
Lepramissionen Sverige
Mastgatan 2D
692 71 Kumla
info@lepramissionen.se
Tfn: 019-583790

www.lepramissionen.se
www.lepramissionen.se/facebook

Ansvarig utgivare: Johan Bäckrud
Tryck: Skilltryck AB

Plusgiro 90 03 93 – 0
Bankgiro: 900-3930
Swish: 9003930



En biståndsorganisation med
projekt i Bangladesh, Indien,
DR Kongo, och Nigeria

Insatserna finansieras genom gåvor
och bidrag från enskilda, organisatio-
ner och församlingar. Projekt genom-
förs med stöd av SMR/Sida

Medlem i The Leprosy Missions
International som verkar i ett femtiotal
länder och har över 140 års
erfarenhet av lepravård

Följ arbetet på www.lepramissionen.se
och vår Facebooksida

Leprabyar, fortfarande en verklighet för många lepradrabbade idag

Att bli mer eller mindre tvingade att leva inom vissa geografiska områden känns överkligt för oss i Europa. Men för lepradrabbade är detta väldigt vanligt. Stigmatiseringen som lepradrabbade utsätts för gör att de ofta blir drivna till leprabyar för att kunna överleva. Vi ska i detta nummer av Uppdrag Lepra möta ett par av dem som har lång erfarenhet av att vara drabbad av leprasjukdomens både fysiska och psykiska utanförskap. Här är några berättelser från en lepraby i den oroliga nordvästra delen av Nigeria på gränsen till Benin, Mali och Niger.





Umaru Kasharan, 75: "Leprabyn är ett hem för mig"

I 14-årsåldern började Umaru märka symtom på lepra men visste aldrig vad det var förrän en person som drabbades av lepra långt senare berättade för honom att de var symtom på lepra och hänvisade honom till Lepramissionens sjukhus i samma region.

Umaru diagnostiserades och behandlades med medicin och blev frisk. Han gick tillbaka till sin hemby efter sin medicinering. Medan hans familj stannade vid hans sida, var diskrimineringen från andra i samhället outhärdlig. Det var därför han återvände till leprabyn och har bott där i totalt över 40 år.

Umaru är gift med två fruar och har 18 barn och 22 barnbarn. Han är förnärvarande lantbrukare och föder också upp husdjur.

"Leprabyn är ett hem för mig och för många andra personer som drabbats av lepra eftersom det finns en känsla av tillhörighet. Även om livet som lepradrabbad är hårt och tufft, skulle jag ändå säga att mitt liv har förändrats och blivit bra. Jag är fortfarande rädd för att bli stigmatiserad! Samhället dömer utan anledning."



Hafsi Ibrahim, 70: Har förlorat både tår och fingrar på grund av lepran.

Hafsi fick diagnosen lepra redan för 40 år sedan när en granne hänvisade henne till en annan leprasjuk i hennes by. En dag kände hon en stickande känsla som fick hennes kropp att kliä mycket. Hon började också skära sig i fingrarna när hon arbetade eftersom hon inte kände någon smärta. Efter alla ansträngningar som hennes man och familjemedlemmar gjort, hade de nästan gett upp med att hjälpa henne. En granne berättade då att Hafsis symptom liknade leprasymtom och hänvisade henne till en sjukvårdskunnig.

Den sjukvårdskunnige gav Hafsi ett läkemedel som bara gav tillfällig lindring och inte botade själva sjukdomen. Eftersom det inte var rätt medicin för henne, har behandlingen dragit ut på tiden. Hon känner också att hon fortfarande har stora problem med ögon, fingrar och ben. Hon har också förlorat både tår och fingrar på grund av lepran. Hittills har däremot Hafsa inte upplevt någon form av stigma varken från familj och vänner.

Hafsis tillstånd har tyvärr förvärrats och hon behöver fortfarande efter alla år hjälp med egenvård och hushållssysslor. Även om hon inte är nöjd med situationen är hon tacksam för sina döttrar som tar hand om henne och Lepramissionen Nigeria för att de tillhandahållit skraddasydda skor och solglasögon som lindrar smärtan. Ett stort stöd har också Lepramissionens självhjälpgrupp varit som hon är aktiv i.

Till jordens yttersta gräns

Flera av de insatser som Lepramissionen arbetar med handlar om att ge möjlighet för lepradrabbade och funktionsnedsatta att få ett värdigt liv. En del i att återskapa denna värdighet är att undervisa på olika nivåer i samhället om att lepradrabbade kan bli friska och smittfria. Därmed är det också viktigt att få bort lagar som diskriminerar. För de lepradrabbade handlar det om att undervisa vilka rättigheter de faktiskt har i samhället och ge dem en förståelse att de har ett människovärde. De är värdefulla trots sina funktionsnedsättningar och ut-
anförskap.

För många äldre har tyvärr leprabakterien fått härja fritt i deras kroppar så länge att de fått allvarliga funktionsnedsättningar. Medicinen som helt botar från leprabakterien kom först i mitten på 1980-talet. Därför är det alltid viktigt att upptäcka lepra i ett tidigt stadie för att minska de allvarligaste konsekvenserna. Samtidigt är det tydligt i deras livsbe-

rättelser att stigmat, okunskapen och rädslan bland många är det som gör ondsta i deras hjärtan. Att bli iväggkörd, utfrys och bannlyst är svårt att bära. Här blir fortfarande leprabyar de enda frizonerna för många som drabbats direkt eller indirekt av lepra. En lösning som egentligen ingen önskar, men det är en möjlig plats att leva som lepradrabbad när grannarna i de flesta byarna inte vill dela vattenspump eller gårdsplan längre och barnen inte får gå i byskolan. Som Umaru säger: "Leprabyn är hem för mig och många andra personer som drabbats av lepra eftersom det finns en känsla av tillhörighet."

De flesta av oss i Sverige har aldrig träffat någon lepradrabbad och kanske aldrig gör det heller. De bor långt borta... Det är ändå just vi som kan vara med och göra skillnad för de mest utsatta, dit som ingen annan hjälp når.

Din gåva når faktiskt ända till jordens yttersta gräns.



Varma hälsningar

Johan Bäckrud
Johan Bäckrud
Direktor Lepramissionen



g bankgirot

INBETALNING/GIRERING AVI

- Jag vill hjälpa någon som Umaru och Hafsi i leprabyarna i Nigeria!
 Fördela min gåva där behoven är störst nu
 Jag vill ge till projekt eller land:
Vid betalning via internet, ange "UL21-11" och ev. önskat ändamål.

- Jag vill ge 500 kronor
 Jag vill ge 200 kronor
 Jag vill ge 100 kronor
 Jag vill ge annat belopp
 Kontakta mig om månadsgivande

90 KONTO SVENSK
INSAMLINGS
KONTROLL

Betalningsavsändare

Betalningsmottagare

 **Lepramissionen**
Sverige
För en värld utan lepra

Inbetalningsavgift
(ifylls av banken)

Från bankgirot (vid girering)

Belopp kronor

öre

Till bankgirot (ifylls alltid)

9 0 0 - 3 9 3 0

SKRIV ELLER STAMPLA INTE I FALTET NEDAN - AVSETT FÖR MASKINELL LASNING

#

#

9003930 #45#