

# Uppdrag: **Lepra**

INFORMATION FRÅN LEPRAMMISSIONEN | NR 1 2024



Taty 47 år och Emmani 10 år

**”Det visade sig att han också hade lepra, precis som jag”**

GER EN FRAMTID FÖR DE FÖRAKTADE SEDAN 1985



**Lepramissionen**  
Sverige

# ”Det har varit väldigt svårt att se min egen son gå igenom det här”



**Att se sitt barn gå igenom lidande är svårt för alla föräldrar. Taty har själv förlorat mycket av sitt liv genom att han drabbades av lepra. Idag gör han allt för att hans son Emmani ska få ett bättre liv än han själv haft.**

Taty och hans son Emmani kommer från en by i sydöstra Dr Kongo. Taty var själv väldigt ung när hans föräldrar dog av någon okänd sjukdom. Som en av sju föräldralösa syskon var de alla tvungna att sluta

skolan och ingen av dem har egentligen någon skolgång att prata om.

Idag har han fru och sju egna barn varav Emmani är den näst yngsta. Emmani går för närvarande i klass 4, vilket Taty är mycket stolt över.

Emmani ser lite obekvämt ut och vill helst hem igen. Intervjun görs i samband med hans läkarbesök och uppföljning med Lepramissionens personal. Därför är han lite tvär och framför allt uttråkad över att vara här och redan väntat så länge.

Taty berättar att han själv fick lepra 2017. ”Jag mådde inte alls bra då. Jag virade ständigt in mig i mina kläder för att hålla mig varm. Jag frös alltid. Min fru sa åt mig att gå till sjukstugan under 2018, men jag drog mig för att gå dit p.g.a. alla kostnader som det skulle kunna medföra. Diagnosen lepra fick jag ganska snart efter jag fått kontakt med en kunnig läkare.”

Efter detta fick Taty multimediceinen MDT i 16 månader, vilket är nästan över 4 månader längre än de flesta andra som drabbats

hårt av lepra. Taty tror så här i efterhand att den sjuksköterskan som gav medicinen på den enkla sjukstugan troligtvis gjorde ett misstag. Han säger: ”Efter 10 månaders behandling hade jag inte längre feber eller var förkyld. Det som blev misstaget var nog att när jag började få kramp i benen och då fick fortsatt medicinering. Krampen hade troligen däremot inte alls med lepra att göra. Så nu när jag sedan flera år är fri från lepra, får jag ändå kramp i benen om jag går långt.”

Emmani är tyst och ser fortfarande ut som han egentligen vill springa iväg och leka. Därför är det mest pappa som förklarar hur det varit för honom. ”Vi upptäckte att det fanns sår på hans armar och ben. Dessutom mådde han illa och fick ibland hög feber. Han ville inte heller knappt äta, oavsett vad vi gav honom. Självklart fanns det en oro hos oss att det skulle vara lepra och därför tog jag honom till en vårdcentral för ungefär 8 månader sedan. När en läkare undersökte honom visade det sig att han också hade lepra, precis som jag haft. Sedan dess har han fått MDT medicinen.”



**LEPRAMMISSIONEN SVERIGE**  
Mastgatan 2D, 692 71 Kumla  
info@lepramissionen.se  
Tfn: 019-583790

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

Ansvärgivare: Johan Bäckrud  
Produktion: Skiltryck AB

*Din gåva kan förändra liv!*

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



**295 kr**

ger botemedlet från leprabakterien

**790 kr**

täcker kostnaden för Lepramissionens uppsökande team

**1495 kr**

möjliggör operation för att återskapa en skadad hand eller fot

*Om Lepramissionen*

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

Insatserna finansieras genom gåvor och bidrag från enskilda, organisationer och församlingar. Projekt genomförs med stöd av SMR/Sida

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

Följ arbetet på [www.lepramissionen.se](http://www.lepramissionen.se) och vår Facebooksida

**PERFORMA**  
Sweden AB

[www.performa.se](http://www.performa.se)





Taty visar sedan upp ett sår på Emmani. Ett stort och uttorkat sår som verkar vara väldigt svårläkt. Taty talar om att: "När han har såret kan han inte leka med andra och är verkligen nere hela tiden. Det är svårt när de runt blir rädda för att smittas. Det har varit väldigt svårt att se min egen son gå igenom det här, precis som jag gjort. Skillnaden är att Emmani bara är ett barn..."

Han fortsätter: "Saker och ting har varit och är väldigt svåra för min familj. Efter att jag fick diagnosen köpte inte mina grannar och andra i samhället saker vi sålde längre. Så vi blev tvingade att flytta. Detta betyder tyvärr också att vi inte har tillgång till den marken vi en gång odlade lite på."

Idag är Taty medlem i en självhjälpsgrupp som arbetar tillsammans med stöd från Lepromissionen för att stödja varandra i att vara lepradrabbad och att odla och sälja grödor.

"Det är viktigt för mig att vara med i en gemenskap som stödjer varandra. Jag är väldigt nöjd med vår grupp. Under ett möte pratar vi alltid om hur vi kan hitta nya lepradrabbade som kan få hjälp och så fortsätter vi samtala om vilka nya jordbruksaktiviteter vi kan göra för att kunna försörja våra familjer."

När Taty pratar om framtiden finns det drömmar om en bättre framtid: "Helst vill jag starta ett företag som säljer varor från huvudstaden Kinshasa. Men det är svårt

att starta upp något eftersom jag inte har inkomst som räcker för att investera."

"När jag fick lepra kändes verkligen allt bara hopplöst och jag kände att livet var slut, jag tappade allt mitt hopp. Idag när jag ser att det har vänt så är det enklare att både tacka Gud och be till Gud att familjen ska kunna vara starka och överleva på det vi försöker sälja."

Han avslutar med ett leende på läpparna om sin familjs engagemang i självhjälpsgruppen: "Jag känner att det vi gör tillsammans blir en positiv skillnad för många människors liv. Vi kan tillsammans hjälpa varandra ekonomiskt och allt detta ger en verklig känsla av enhet och glädje."

# "Vi är enade och stöttar varandra"

Arbetet med att hjälpa lepradrabbade och funktionsnedsatta genom att stödja självhjälpsgrupper har visat sig vara väldigt effektivt för att komma ur extrem fattigdom. I t.ex. Indien har det visat sig att dessa grupper många år efter att stödet från Lepramissionen avslutats fortsätter till 80%. Ensam är alltså inte stark... Vi behöver alla gemenskap, stöd och kunskap för att lyckas med att leva goda fungerande liv.

Jag tror vi alla ibland tycker att livet kan vara svårt och orättvist mot oss. Precis så

har det varit för Taty och det kan vi alla förstå. Men jag blir glad över att personer som Taty och hans familj med ganska liten hjälp har hittat vägar till att finna både hopp och tro på framtiden. De lever fortfarande som de mest fattiga och utsatta människorna i vår värld och är fortfarande utsatta av diskriminering.

Trots detta har de hittat ett hopp och en tro på att de ska ge sina barn en bättre fram-

tid än vad de själva fått uppleva.

Din gåva är helt avgörande för att personer som Taty och Emmani.

*Var med och förvandla människors liv!*



*Johan Bäckrud*  
Johan Bäckrud  
Direktor Lepramissionen

## VÄRLDS LEPRA DAGEN

2024 v 4  
Söndag  
28  
Januari  
Världlepradagen

Denna dag uppmärksammas stort i många delar av världen och framför allt i länder där lepra fortfarande är ett stort problem. Det anordnas marscher, informeras och samlas in pengar för att sprida information och ge hjälp. Det är viktigt att fler förstår att lepra fortfarande är ett stort problem som alla behöver hjälpa till för att få ett slut på.

Passa på också du att berätta om lepra för någon som inte vet om att lepra finns, och ge gärna en extra gåva till de lepradrabbade för att stödja deras kamp.

### LEPRAMMISSIONENS MUSIKFEST

Sång, Musik  
och Insamling

Fri entré

Lördagen 27 januari 18.00

Pingstkyrkan  
Eskilstuna

### FÖRVANDLA LIV GENOM ATT SKANNA KODEN!

1. ÖPPNA SWISH-APPEN. VÄL "SKANNA QR".
2. SKANNA KODEN.
3. SKRIV IN BELOPP OCH GODKÄNN.



*Tack för  
din gåva!*

bankgirot

Jag vill stödja arbetet med att hjälpa några som Taty och Emmani!

Vid inbetalning med avi, märk din betalning UL24-01

Betalningsavsändare

INBETALNING/GIRERING AVI



Betala gärna med Swish!

Inbet avgift (ifylls av banken)

## OCR

Belopp kronor

öre

FYLL I DET  
BELOPP  
SOM  
BETALAS

Från bankgironr (vid girering)

Till bankgironr

900-3930

Betalningsmottagare

LEPRAMMISSIONEN SVERIGE

VAR GOD GÖR INGA ÄNDRINGAR

MEDDELANDEN KAN INTE LÄMNAS PÅ AVIN

DEN AVLÄSES MASKINELLT

Referensnr

#

#

>

9003930 #42#