

Uppdrag: **Lepra**

INFORMATION FRÅN LEPRAMMISSIONEN | NR 6 2024



Foto: Henry Frankel

Saloni 17 år, Indien

Nyopererad med förnyat framtidshopp

GER EN FRAMTID FÖR DE FÖRAKTADE SEDAN 1985



Lepramissionen
Sverige

När jag fick diagnosen lepra visste jag ingenting om sjukdomen

Saloni, är en ung tonårstjej som gärna vill berätta sin egen historia. Hon är patient på ett av Lepramissionens sjukhus i Indien där hon numera känner sig ganska hemma. Det är tydligt att hon är glad över att vara omgiven av många nya vänner och omtänksamma sjuksköterskor. Extra glad är hon över att hennes pappa också finns på plats. Han bryr sig uppenbarligen mycket om henne och är beredd att ta hand om henne. Efter att ha drabbats av lepra, är det tyvärr inte självklart.



Lepramissionen Indien startade 1904 ett litet leprahem i Muzaffarpur, Bihar i nordöstra Indien. Hemmet skapades för att möta behoven hos lepradrabbade som hade drivits bort från sina hem. Leprasjukhuset som började med 40 sängar har nu blivit ett väl fungerande sjukhus, dit tusentals människor från flera distrikt i Bihar och angränsande delstater kommer för behandling för spetälska och andra allmänna åkommor.

Saloni berättar sin egna historia med stark inlevelse:

”Mitt namn är Saloni och jag kommer från Tekuma i den indiska delstaten Bihar. Jag är 17 år och har tre systrar och en bror. Min mamma dog när jag bara var fem år gammal. Saknaden efter min mamma är enorm trots att jag var ung när hon dog, och jag kan fortfarande minnas hennes vackra ansikte. Jag trivs i min by och har många vänner.

Redan som fyraåring kämpade jag med att kunna gå och äta själv. Min fot deformerades och min hand drog ihop sig på ett konstigt sätt redan då. En släkting som är sjuksköterska sa åt mig att gå till ett statligt



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 och vår Facebooksida

PERFORMA
Sweden AB

www.performa.se





sjukhus. På sjukhuset fick jag diagnosen lepra och det var där jag tog lepramedicinen MDT under ett år.

När jag fick diagnosen lepra visste jag ingenting om sjukdomen förutom att man tappar känslan i händer och fötter och att det gör ont. Det statliga sjukhuset föreslog att vi efter behandling skulle söka för att bli behandlad med rekonstruktiv kirurgi på Lepra-missionens sjukhus i Muzaffarpur.”

”Jag är så tacksam att min familj stöttar mig. Min pappa säger också att det är tur att det inte finns någon öppen diskriminering av lepradrabbade i vår by.

Hon fortsätter:

”Jag anlände till Muzaffarpur i en ambulans efter en fyra timmars bilresa och kände mig deprimerad utan att veta vad som väntade mig. Jag hade så ont! Eftersom några av mina tår har lossnat på grund av lepran kan jag inte gå särskilt bra.”

Hon visar upp sin fot som saknar några tår och har ett fullt sår på fotsulan.

”Väl på plats på sjukhuset visar det sig att jag är den enda i rummet som har en fot som blivit deformerad på grund av leprabakterien. Men det finns i alla fall några andra tjejer i samma ålder som jag med liknande problem. Vi har alla genomgått en rekonstruktiv operation på våra händer. De har alla blivit mina nära vänner, särskilt en tjej som heter Rajisha.”

”Mina syskon kommer till mig då och då vilket är trevligt men de är betydligt äldre än jag och är så upptagna. Som tur är kan min pappa stanna hos mig på sjukhuset eftersom jag är under 18. Han går ut och söker jobb varje dag som daglönare. Han måste köa väldigt tidigt för arbete och vi hoppas att han får jobb för dagen.”

”Jag måste stanna här i 21 dagar till, sen åker jag hem. Jag längtar efter att träffa mina vänner igen. Jag har tyvärr

aldrig gått i skolan, delvis för att jag drabbats av lepra, men nu vill jag börja skolan och plugga till sjuksköterska. Jag längtar efter att hjälpa andra som sjuksköterskorna här har hjälpt mig. På övrig tid hoppas jag att kunna fortsätta med min favoritsysselsättning, att sy. Jag hoppas att mina händer ska klara av det även framöver.”

”Nu mår jag ganska bra. Jag känner lätt smärta då och då men ingen klåda under gipset längre! Jag känner mig väldigt positiv inför framtiden. Det kommer nog ändå bli bra”

Under samtalet med Saloni finns hennes pappa med. Ibland under samtalet nickar han bekräftande och säger att han har hopp om att hon kommer att få den hjälp hon behöver. Ibland brister han i gråt under samtalet och förklarar att hon är den yngsta i familjen och den enda som inte är gift. Han verkar orolig över hennes framtid och framför allt om någon ung man vågar gifta sig med henne.

Bara fyra år gammal med spetälska

Tänk dig en liten fyraårig flicka som under leken upptäcker att hennes händer och fötter känns konstiga. Med tiden drar händerna ihop sig till klohänder och i fötterna börjar känseln försvinna. Hon fattar inte vad som håller på att hända. Diagnosen lepra slår ner som en katastrof för den unga flickan och hon får stanna ett år på sjukhus för att få behandling. Dessutom drabbas hon av det oerhörda att hennes mamma dör.

Tänk dig samma flicka 13 år senare på ytterligare ett sjukhus. Hon har blivit 17 år och börjar trots sin sjukdom tänka på sin framtid på allvar. Hon har fått hjälp på Lepramissionens klinik till att operera en hand men fötterna kommer alltid att bära spår av hennes sjukdom. Hur ser hennes framtid ut? Kan hon börja

skolan och kanske studera till sjuksköterka? Finns det någon ung man som kan tänkas fria till henne, trots hennes bakgrund? Har hon egentligen någon framtid?

Tack vare dina gåvor har Saloni faktiskt en framtid! Många andra barn och tonåringar delar ungefär samma berättelse som Saloni. Ungefär 10 procent av alla nya leprafall, är faktiskt barn. Tack vare din gåva så finns det hopp om att de som drabbats som Saloni kan få hjälp med behandling och återställande kirurgi för händer och fötter. Hoppet om en utbildning växer och framtidstron återvänder att en dag få hjälpa andra, ha en egen familj och att accepteras fullt ut i samhället.



Foto: Henry Frankel



Tack för din gåva som gör så stor skillnad!

Johan Bäckrud
Johan Bäckrud
Direktor Lepramissionen

**FÖRVANDLA LIV GENOM
ATT SKANNA KODEN!**

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



Tack för din gåva!

bankgirot

Jag vill stödja arbetet med att hjälpa någon som Saloni!

Vid betalning med avi, märk din betalning UL24-06

Betalningsavsändare

Från bankgironr (vid girering)

INBETALNING/GIRERING AVI



Betala gärna med Swish!

Inbet avgift (ifylls av banken)

OCR

Belopp kronor

öre

FYLL I DET
BELOPP
SOM
BETALAS

Till bankgironr

900-3930

Betalningsmottagare

LEPRAMMISSIONEN SVERIGE

VAR GOD GÖR INGA ÄNDRINGAR

MEDDELANDEN KAN INTE LÄMNAS PÅ AVIN

DEN AVLÄSES MASKINELLT

Referensnr

#

#

>

9003930 #42#