

HON TEG – OCH ÖVERLEVDE

"BORAS HEMLIGA KAMP MOT SPETÄLSKA I KONGO"

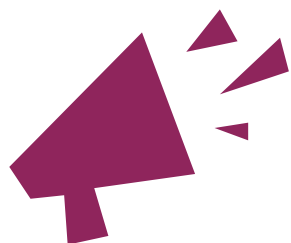
NR 8 2026



UPPDRAG
LEPRA



lepramissionen.se



Skammen som dödar

Spetälska botas. Det har den gjorts i decennier. Ändå lever sjukdomen kvar – inte bara i kroppen, utan i tystnaden runt den.

Bora var 16 år när hon fick sin diagnos. Hennes första tanke var inte rädslan för smärta eller funktionsnedsättning. Det var rädslan för att ingen man någonsin skulle vilja gifta sig med henne. Så hon teg. I månader gick hon ensam med sin hemlighet, bar sin skam som en osynlig börda – medan medicinen sakta botade hennes kropp.

Det är något djupt orättvist i det. En ung flicka som gör allt rätt – söker vård, fullföljer behandlingen, blir frisk – och ändå tvingas leva som om hon gjort något fel.

Stigmat kring spetälska är i många delar av världen lika förlamande som sjukdomen själv. Det håller människor borta från vård. Det splittrar familjer och det drabbar kvinnor hårdast.

Det är därför arbetet mot spetälska inte kan handla om bara medicin. Det handlar lika mycket om att förändra berättelsen. Om att ge människor som Bora en röst – och ett sammanhang där den rösten vågar höjas.

Bora är i dag trebarnsmamma, har startat ett företag med hjälp från Lepra Mission och är volontär. Hon diagnosticeras möjliga fall av spetälska bland kunder och skickar dem vidare till gratis behandling. Hon har förvandlat sin skam till ett verktyg för förändring.

Vi som stödjer Lepramissionens arbete gör mer än att finansiera medicin. Vi finansierar möjligheten för fler som Bora att slippa välja mellan hälsa och framtid. Att slippa tiga.

**Du och jag kan göra detta
möjligt tillsammans!**

Lars Jakobsson
Direktor, Uppdrag Lepra



"Ingen fick veta sanningen"

Bora var 16 år när hon fick diagnosen spetälska. Av rädsla för att aldrig kunna gifta sig höll hon sjukdomen hemlig för alla utom sin familj. Idag är hon trebarnsmamma, småföretagare – och ett levande bevis på att spetälska går att bota.

"Jag höll min sjukdom hemlig. Ingen av mina vänner visste att jag hade spetälska. Inte ens idag vet de att jag har varit sjuk. Du förstår, en flicka med spetälska kommer aldrig att kunna gifta sig."

Bora är allvarlig när hon berättar om sitt liv. Hon är 31 år gammal och växte upp i byn Bukenge på ön Idjwi i östra Kongo, som mellanbarn av sju syskon. Familjen försörjer sig på ett litet jordbruk där de odlar maniok, tomater och bönor. Pengar är alltid en bristvara. Bora fick lämna skolan innan hon hann avsluta gymnasiet – ett privilegium som bara en av hennes bröder fick.

Pappan bär tydliga spår av spetälska. Hans fötter är så svårt skadade att han inte längre kan arbeta på fälten. I stället sitter han hemma vid symaskinen och syr kläder till familjen – bland annat klänningen Bora har på sig när hon berättar sin historia.

Fläckar som förändrade allt

När Bora var 16 år dök det upp fläckar på hennes armar och på läppen. Eftersom pappan själv hade haft sjukdomen förstod föräldrarna genast vad det kunde röra sig om. De tog henne till det lokala sjukhuset, och läkarens besked bekräftade deras farhågor: spetälska.

Bora påbörjade en sex månader lång behandling med månatliga besök på sjukhuset för att hämta ny medicin.

– Jag var väldigt rädd och orolig. Först och främst var jag rädd för att bli livslång invalid. Men jag var också orolig för framtiden – för ingen man skulle riskera att gifta sig med någon som haft spetälska, även om man behandlats och blivit frisk. Så jag berättade inte för någon. Ingen fick veta sanningen.

Botad – men med ett bestående minne

Efter sex månaders behandling förklarades Bora frisk. Sjukdomen lämnade ett enda bestående spår: nedsatt känsel i ena foten, vilket gör det svårt att gå. Men hennes liv var räddat.

Sedan hände något som förändrade hennes syn på sig själv och sin historia. Lepramissionen bjöd in henne att del-



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

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

Ansvarig utgivare: Lars Jakobsson
Produktion: Skilltryck AB

**Din gåva kan
förändra liv!**

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





ta i en volontärkommitté med ett tydligt uppdrag: att sprida budskapet att spetälska är botbart och att ingen längre behöver vara rädd för sjukdomen.

Bora tackade ja. I dag berättar hon öppet om sin spetälska – utan tvekan och utan rädsla. Hon är själv det levande beviset på att behandling fungerar.

Ny start med stöd från Lepramissionen

I dag är Bora trebarnsmamma och bor med sina barn i ett litet hus. Med stöd

från Lepramissionen har hon startat ett litet företag: hon köper bensindunkar och säljer bränslet i mindre mängder till öns många mopeder och motorcyklar. Vinsten är liten men viktig – den hjälper till att betala barnens skolgång.

Volontärbetet har också gett henne utbildning i att känna igen tidiga tecken på spetälska. Ibland, när en kund stannar för att köpa bensin, lägger Bora märke till misstänkta hudföränd-

ringar och skickar personen vidare till sjukhuset för gratis behandling.

– Mest av allt skulle jag vilja studera till lärare, säger hon. Men framför allt är jag tacksam. Jag känner mig inte längre som en utstött. Jag är en del av gruppen och av samhället.

– Idag är jag stolt över att vara frisk, avslutar Bora. Och det är jag.

Du kan göra skillnad

Boras historia är inte unik. Runt om i världen lever människor med spetälska i onödig skam och rädsla – trots att sjukdomen går att bota. Med din gåva finansierar du både medicin och hopp. Du hjälper fler att, precis som Bora, kunna säga: Idag är jag stolt över att vara frisk. Tack för din gåva!



Ge din gåva här!



295 kr

ger ett par specialgjorda skor till en lepradrabbad med deformerade fötter



350 kr

Lepramedicinen MDT som äts under 6–18 månader är kostnadsfri. Din gåva ger personal möjlighet att följa upp medicineringen för att bota lepra.



995 kr

täcker kostnaden för lepramissionens team under ett år att starta och stödja en självhjälpgrupp.



1495 kr

möjliggör ett operationstillfälle för att återskapa funktion för en skadad hand, fot eller öga



5 000 kr

tar en lepradrabbad från diagnostisering genom operation av hand, fot eller öga och efterkommande rehabilitering.

Din gåva räddar liv!



OM OSS

Uppdrag Leprosy är en biståndsgöring med projekt i 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 trettio-tal länder och har över 150 års erfarenhet av lepravård.

Följ arbetet på www.lepramissionen.se

bankgirot

INBETALNING/GIRERING AVI

Jag vill stödja arbetet med att hjälpa någon som Bora!

Vid inbetalning var god ange OCRnr: «OCR kode 15 ciffer»
Vid inbetalning med avi, märk din betalning UL26-08

Betalningsavsändare

«Fornavn» «Efternavn» «Organisation»
«Adresse 1»
«Postnr» «Bynavn»

Från bankgironr (vid girering)

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

«OCR kode 15 ciffer»

>

9003930 #42#