

MISIONÁŘ MALOMOCNÝCH

2024/1



LIKVIDACE LEPRY – Společenství pomocníků misijních leprosárií



**„Pamatujte,
že až budete
opouštět tuto zemi,
nebudete si moci
s sebou vzít
nic z toho,
co jste získali,
ale jen to,
co jste darovali.“**

Sv. František z Assisi

*Díky úsilí mnoha dobrých lidí
můžeme pomáhat konkrétním lidem
a rodinám v různých zemích světa –
například v Kolumbii.
Snímek Tomáš Kutil*

p o m o z t e j i m ž í t ! • w w w . l e p r a . c z

Milí přátelé LL,



Před pár dny nám v kanceláři zazvonil telefon, a jelikož poblíž kromě mě nikdo nebyl, nezbylo mi nic jiného, než ho zvednout. Ve sluchátku se ozval hlas jedné paní, naší dárně, která by si přála letos obdarovat své děti tím, že jejich jménem podpoří Likvidaci lepry. Trochu naivně jsem se zeptal, kolik je dětem let, že bychom jim mohli poslat nějaké poděkování speciálně upravené pro děti. „Ale oni už jsou dávno dospělí. To já si pro ně poděkování vyrobím sama.“

Opět jsem si uvědomil, že Likvidace lepry je skutečně živým dílem lásky. Za těmi, které nazýváme rodinou a přáteli LL, se skrývá mnoho jednotlivců, kteří tvoří společenství založené na nezištné lásce k bližnímu. Jen díky štědrosti a skromnosti vás všech můžeme pomáhat mnohým potřebným a především tak můžeme činit pravidelně a dlouhodobě.

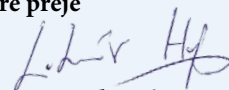
LL nikdy nebude patřit mezi ty nejviditelnější organizace, za kterými stojí velké nadace a dotační programy. Naším cílem totiž není být viděni, ale pomáhat potřebným. Nemocným sestřám a bratřím, kteří žijí na okraji společnosti, ve velké chudobě a kteří již často ztratili naději na lepší život.

Likvidace lepry více než tři desetiletí přináší lidem pomoc a naději na lepší život. Takový, který nebude zatížen zhoubnou nemocí – leprou, a snad i bez stigmatizace. Za to vám všem patří upřímné: „Pán Bůh zaplať!“

Bez jakékoli nadsázky mohu říct, že díky vaší podpoře patří Likvidace lepry k významným charitativním organizacím. Například projekty zaměřené na léčbu malomocenství a následnou sociální rehabilitaci v Kolumbii byly po deset let hrazeny především z darů LL. Nestydíme se za to, že umíme něco dobře. Naše pomoc jak v Indii, tak v Libérii, není zanedbatelná. Naopak patříme k nejvýznamnějším podporovatelům léčby malomocenství a dalších zanedbaných tropických nemocí v daných regionech.

Míváme občas tendenci představit si ty nejhorší možné scénáře, podléhat stresu a často domnělému tlaku okolí. Všem nám přeji, abychom se dokázali zastavit a rozhlédnout se. Najít si důvod upřímně se zaradovat, pochválit a poděkovat. Nebojme se! Těch důvodů k radosti máme v životě možná více, než bychom čekali.

Za tým LL vás zdraví a vše dobré přeje


Lubomír Hajas



FARNÍ DEN v Mladočově

V neděli 5. listopadu jsme byli pozváni jako hosté na farní den do Mladočova. Po mši svaté v kostele sv. Bartoloměje, kterou celebroidl P. Jiří Štorek SDB a svou hudbou a zpěvem doprovázela Schola Dolní Újezd pod vedením Matyáše Juzy, jsme se sešli v neďaleké Orlovně v Poříčí. Měli jsme také možnost se s místními farníky, z nichž mnozí jsou naši podporovatelé, podělit o informace a novinky z činnosti díla Likvidace lepry. Toto setkání bylo pro nás nádherným zážitkem a rádi bychom jmenovitě poděkovali paní Marii Bulvové, díky které jsme mohli být součástí této události.

Světový den pomoci malomocným 28. 1. 2024

Nadcházející poslední lednovou neděli si připomeneme již po 71., že jsou na světě stále lidé trpící touto zákeřnou nemocí. Vděčíme za to v skutku výjimečnému filantropovi Raoulovi Follereau.

Malomocenství je lidstvu známe již od nepaměti. Známe ho z Bible, můžeme ho pozorovat na mumích a kosterních pozůstatcích vzdálených předků. V roce 2023 tomu bylo 150 let od objevení bakterie mycobacterium leprae norským vědcem Hansem. Na účinné léky v podobě trojkombinace antibiotik jsme si museli počkat až do osmdesátých let 20. století. Průlom nastal před několika málo lety. Konkrétně v roce 2018 začala být příbuzným nemocných předepisována profylaktická léčba. Na další průlom v likvidaci této nemoci si ještě nějakou dobu budeme muset počkat. Bude to, až některý ze států s častým výskytem lepry oznámí, že má nemoc zcela pod kontrolou.

Ačkoli je dnes lepra snadno léčitelná. A ve vyspělých zemích se jedná o vzácnou nemoc, je až s podivem, že je stále obklopena mnoha pověrami a stigmaty. Za poslední tři roky byla nákaza touto nemocí zaznamenána ve 116 státech a ročně se touto nemocí nakazí na 15 000 dětí. Nemocní trpí vedle fyzického postižení i psychickými obtížemi a autostigmatizací. Mnoho států stále toleruje diskriminaci lidí postižených leprou.

DÍKY VAŠÍ POMOCI, TO MĚNÍME.

NOVÁ „CESTA“ pro Kolumbii

V roce 2014 jsme změnilí strategii toho, jak Likvidace lepry ve světě pomáhá. Namísto mnoha drobných darů posílaných do různých nemocnic a dispenzářů se pomoc soustředila na několik hlavních projektů, ve kterých měla podpora Likvidace lepry hrát významnější roli.

Byl to právě rok 2014, kdy LL začala podporovat činnost zaměřenou na komunitní rehabilitaci v Kolumbii a také práci sester Františkánek ve Villa Bernardě. Během 10 let se Likvidace lepry stala hlavním garantem všech projektů v Kolumbii. Hlavním zřizovatelem projektů byla naše partnerská organizace DAHW, která v Kolumbii působí od roku 1964. Po téměř šedesáti letech to však přestane platit. V DAHW se rozhodli pro změnu strategie. Konkrétně to znamená, že již nebudou hlavním zřizovatelem projektů v Latinské Americe.

Toto rozhodnutí se týká i naší přítomnosti v Kolumbii. I nadále bychom rádi pokračovali v pomoci potřebným, nově přímo ve spolupráci s místní katolickou církví a také s nevládní organizací Felehansen. Pod tímto názvem se skrývá „Národní federace pacientů s Hansenovou nemocí“. Toto sdružení bylo založeno v roce 2014 bývalými pacienty s leprou a jeho hlavním zaměřením je pomoc při začleňování vyléčených pacientů zpět do každodenního života. Jeho dalším posláním je prosazovat zájmy a potřeby handicapovaných občanů, kteří jsou i v dnešní době stále vytlačováni na okraj společnosti a různými způsoby diskriminováni.



Hlavním projektem LL v Kolumbii nadále zůstává podpora řádových sester z Villa Bernardy. Ten řídí energická sestra Gladis se „svým týmem“ složeným z řádových sester řádu Františkánských misijních sester od Marie Pomocné. Neúnavně vyhledávají nemocné, zajišťují jejich léčbu a následnou rehabilitaci. Sestry upřímně zdraví všechny naše dárce a děkují, že nezapomínáte na nemocné trpící malomocenstvím, pro které je dílo LL velkou nadějí.



ALBERTO RIVERA,
ředitel DAHW Colombia

Alberto byl od roku 2002 národním ředitelem DAHW Colombia. Po 21 letech opouští tuto pozici společně s odchodem DAHW z tohoto regionu.

„Rok 2014 byl pro nás velmi zásadním a to, protože jsme dokázali

podpořit vznik Felehansen. Tato federace na národní úrovni zastupuje všechny nemocné a trpící leprou v celé Kolumbii. Pomáhá lidem postiženým leprou být slyšet a vidět ve společnosti.

Rád bych upřímně poděkoval Likvidaci lepry a všem dobrým lidem, kteří za ní stojí. Bez vaší pomoci bychom nedosáhli úrovně péče a pomoci, kterou jsme v posledních letech prováděli. DAHW by sama tohle všechno nezvládla a jsme rádi, to říkám jménem Kolumbijců, že jste všechny ty dlouhé roky byli s námi a doprovázeli nás na naší cestě.“

„Field trip“ VÝJEZD

Společně se sestrou Gladis jsme se vydali po okolí Sincelejo, Sucre a Córdoba. Tato místa leží na severu Kolumbie, stejně jako dům sester Villa Bernarda. Navštívili jsme několik pacientů, o které pečují sestry františkánky. Mimo jiné také paní Arindu Pérez Tarrifa a jejího syna Gregoria Hernandese. Gregorio již ukončil léčbu lepry, ale jeho maminka stále užívá antibiotika.

Gregorio nás poprosil, ať se podíváme také na jeho osmiletého synka Daniela. Provedli jsme tedy základní „slepý“ test na citlivost pokožky a ten naznačil, že by se mohlo jednat o malomocenství. Měli jsme informaci ještě o jednom mladém muži jménem Rocky a také u něj se jednalo o pozitivní test.

Kdykoli nastane taková situace, je potřeba přijít za pacientem ještě jednou se zdravotníkem, který odebere vzorky lymfy a počká se na potvrzení z laboratoře. Poté se zvolí správný postup léčby – zda to budou antibiotika na šest, či dvanáct měsíců.



LIKVIDACE LEPRY

- Jsme křesťanská nezisková organizace, naším nadřízeným kontrolním orgánem je Arcibiskupství pražské.
- Snažíme se získávat finanční dary, kterými podporujeme léčbu lepry, tuberkulózy a vředů buruli.
- Šíříme osvětu proti diskriminaci nemocných a sociálnímu vyloučení.
- Pomáháme lidem v Indii, Libérii, Brazílii, Kolumbii, Bolívii a Tanzanii.
- V našich projektech vždy spolupracujeme s místní církví či charitativními organizacemi.
- Naší prací je přispět k životu ve světě bez lepry a diskriminace nemocných.

Rádi vás NAVŠTÍVÍME!

Osvěta a přednášky o naší činnosti byly vždy nedílnou součástí díla Likvidace lepry. Poslední roky to nebylo snadné, anebo dokonce ani možné. Rádi bychom obnovili tuto velice důležitou činnost a opět se s vámi začali setkávat:

- ve vašem společenství
- ve škole
- v kostele

Likvidace lepry pomáhá léčit a zmírňovat bolest lidí žijících v Indii, Africe a Jižní Americe. Malomocenství představuje utrpení pro mnoho nemocných, navíc je spojené se stigmatem vyloučení ze společnosti. Pomoc člověku v nouzi, rozvojová spolupráce, chudoba a kvalita života v rozvojových zemích jsou stále aktuální.

**Kontaktujte nás na telefonním čísle
603 555 995
nebo e-mailové adrese: LL@lepra.cz**

Potvrzení o daru

**KAŽDÉMU DÁRCI RÁDI VYSTAVÍME POTVRZENÍ
ZA VŠECHNY DARY PŘIJATÉ V ROCE 2023.**

Pakliže jste nás na to již upozornili, přijde Vám potvrzení automaticky během měsíce ledna 2024, v opačném případě Vás prosíme o zprávu na: LL@lepra.cz, nebo na tel. číslech: 222 514 201 a 603 555 995

MISIONÁŘ MALOMOCNÝCH

Vydává: Likvidace lepry,
Josefská 643/4a, 118 00 Praha 1

Tel. 222 514 201, mob.: 603 555 995, e-mail: LL@lepra.cz
Texty: Lubomír Hajas, Tomáš Kutíl
Grafika: Lucie Dezortová

Misionář malomocných je vydáván jako periodická tiskovina se souhlasem Ministerstva kultury, ev. č. E6706.

Pouhých DVĚ STĚ KORUN může člověku změnit život!



Náklady na léčbu malomocenství v raném stádiu představují přibližně **200 korun.**

Základní léčba pacienta s tuberkulózou stojí přibližně **1400 korun.**

**NEBOJME SE
POMÁHAT!**

**Konto LL:
2400259272/2010**

Informace o zpracování osobních údajů

Likvidace lepry posílá na adresy svých dárců tento časopis Misionář malomocných, aby s nimi mohla jeho prostřednictvím přímo komunikovat. Protože časopis rozesíláme na adresy dárců, jde o zpracování jejich osobních údajů podle platných právních předpisů, zejména evropského nařízení GDPR. Základem pro jejich zpracování je oprávněný zájem Likvidace lepry komunikovat se svými dárci, který se podle nařízení GDPR označuje jako „přímý marketing“. Tímto Vás informujeme o tom, že vždy máte možnost rozhodnout zda, či jakým způsobem budete tento časopis dostávat. Pokud nám to dáte vědět, velice rádi vše upravíme dle Vašeho přání.

Více informací o zpracování osobních údajů naleznete na stránkách www.lepra.cz.



Likvidace lepry
Josefská 643/4a,
118 00 Praha 1

č. účtu: u FIO banky
2400259272/2010