

MISIONÁŘ MALOMOCNÝCH

2026/2



LIKVIDACE LEPRY – Společenství pomocníků misijních leprosárií



**Prostá cesta!
Plodem ticha je modlitba.
Plodem modlitby je víra.
Plodem víry je láska.
Plodem lásky je služba.
Plodem služby je pokoj.**
sv. Matka Tereza

Sestry a bratři, milí podporavatelé díla Likvidace lepry,

Pán Ježíš začíná hlásat evangelium naléhavou výzvou: „Obrátte se, neboť se přiblížilo nebeské království.“ Obrácení je celoživotní proces, který patří k našemu křesťanskému životu. Obzvláště postní doba je vhodnou příležitostí k hledání hlubšího smyslu našeho života. Je to doba, kdy bychom měli zpomalit a soustředit pozornost na to podstatné. Osvědčenými průvodci jsou odedávna modlitba, půst a almužna.

„Modlitba je klíč, který otevírá Boží milosrdné srdce.“ To jsou slova papeže Františka. Modlitba znamená říkat v obtížích „věřím“ nebo obyčejné „pomoz“. Znamená obrátit se s vírou k Bohu.

Půst neznamená jen zdržet se jídla nebo jiných požitků. Je to snaha o duchovní obnovu a sebe-reflexi. Sv. Ambrož nás upozorňuje a varuje, když konstatuje, že ďábel má mnoho svých služebníků, kteří napadají lidi nejen zvenčí, ale i uvnitř v jejich duších. Jsme stále ohroženi plíživým pokušením.

Almužna znamená vědomé přijetí toho, že ne všichni mají v životě štěstí a že je naší morální povinností jim pomoci. Každý drobný příspěvek může být krokem k lepšímu světu, kde soucit a solidarita nejsou jen prázdnými slovy.

(Pokračování na str. 2)

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



(Dokončení ze str. 1)

Rád bych připomněl svědectví o zakladatelích díla Likvidace lepry. Manželé Jiří a Sybila Holých, přestože již byli v důchodovém věku, se stali nástrojem Boží dobroty a nezištné pomoci nemocným malomocenstvím. Lidem, kteří jsou odkázáni na naši pomoc a solidaritu. Malomocenství neboli lepra není dávnou minulostí. I v dnešní době jí trpí tisíce, především těch nejchudších obyvatel v Asii, v zemích Afriky a Jižní Ameriky. Jiří a Sybila Holých byli umělci – malíři, kteří dílu Likvidace lepry prakticky obětovali uměleckou kariéru. Svůj talent a schopnosti darovali dobru, pro které dokázali nadchnout i druhé. Jejich dílo trvá dále i po jejich odchodu na věčnost a neustále šíří dobro ve světě. Oni uvěřili v Ježíše, obrátili se k Němu, živilí se modlitbou, svátostmi a evangeliem. Sami pak odešli z tohoto světa na věčnost ne ve skromnosti, ale přímo v extrémní chudobě.

Je to skutečně Boží zázrak, že dílo Likvidace lepry děle jak třicet let pomáhá malomocným sestrám a bratrům. A pokud vložíme naše společné úsilí do Božích rukou, Pán nám dá vše potřebné, abychom byli schopni tuto jeho vůli naplnit. Manželé Holí nás mohou inspirovat. I my se můžeme připojit k jejich dílu, a tak uskutečnit něco z toho, co říká Ježíš: obraťte se a nechte se nasáknout evangeliem a jeho mentalitou.

Stojíme na prahu tajemství Ukřižované Lásky, u paty Kristova kříže. Pohledme na Kristovu tvář, je to tvář trpícího Boha a člověka ve smrtelné úzkosti. Zároveň ale je to tvář zářící světlem a obnovené naděje. Dává nám také lépe pochopit události a situace, které nás trápí. Přejí a vyprošují nám všem, ať nás ve všech zkouškách, překážkách, i utrpení posiluje velikonoční poselství o Kristově slavném vítězství. Ježíš vstal z mrtvých! Aleluja!

Děkuji všem, kdo podporují dílo Likvidace lepry podle svých možností modlitbou i finančními dary.



Mons. Jan Balík
generální vikář a prezident Likvidace lepry



MÁTE LEPRU!

Dvě slova, která i dnes znamenají pro mnoho lidí v různých koutech světa šok a často i změnu v jejich životě. Zpravidla tomu ale předchází diagnostikování nemoci. Jak ale lze lepru diagnostikovat?

Klinická metoda

Pod tímto názvem se skrývá prohlídka od zdravotníka, který vás prohlédne a určí, zda jsou na vašem těle viditelné znaky malomocenství. Pozoruje se schopnost a rozsah pohybu a především cit na pokožce, kde jsou patrné skvrny.

Kožní řezný stěr (Sliced skin smear)

V tomto případě se nejlépe bakterie lepry „hledá“ v lymfatickém systému. Vzorek lymfy se zpravidla odebírá z ušního boltce. Na základě zbarvení pod mikroskopem můžeme určit o jakou formu lepry se jedná.



PCR test

Jako rychlá a relativně neinvazivní metoda s téměř 100% jistotou se jeví provedení PCR testu. Provádí se pomocí biopsie kůže (je potřeba 4–5 mm tkáně). Zde narážíme na překážku v podobě financí. Zpravidla potřebujeme plně vybavenou laboratoř s proškolenými pracovníky, kteří dokáží tyto vzorky vyhodnocovat.

I díky pandemii COVIDu jsme zde zaznamenali krok „kupředu“ a to s novým přenosným PCR přístrojem, který dokáže vyhodnocovat vzorky biopsie během chvíle s citlivostí 95 %. Ale i zde narážíme na vysokou pořizovací cenu (500 tisíc korun) a každá testovací „kazeta“ stojí přibližně 125 korun.

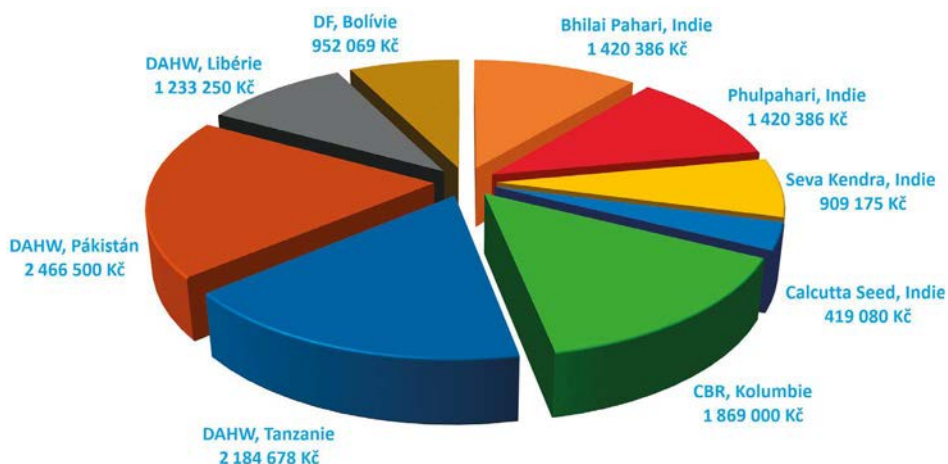
Vzhledem k tomu, že nejvíce nemocných jsou lidé žijící pod hranicí chudoby (mají přibližně 45 korun na den), tak není v jejich silách, aby si tento test sami uhradili.

JAK JSME POMÁHALI v roce 2025

V loňském roce jsme z přijatých darů mohli podpořit projekty LL částkou 12 874 525 Kč.

V Indii podporujeme chod dvou indicko-českých nemocnic sv. Josefa v oblastech Midnapore a Jarkhand. Pomoc zde dostávají lidé trpící leprou, tuberkulózou a dalšími nemocemi. Ve spolupráci s kalkatskou Charitou Seva Kendra spolupracujeme v několika slumech, kde pomáháme lidem s holistickým přístupem ke zdraví. Cílem projektu v Pákistánu je pomoci Národnímu programu pro kontrolu malomocenství eliminovat nové případy nemoci u dětí. A díky včasné diagnostice snížit výskyt invalidity II. stupně mezi lidmi postiženými leprou.

V Jižní Americe směřuje podpora Likvidace lepry do Bolívie a Kolumbie. Vedle diagnostikování pacientů se především zaměřujeme na program Komunitní rehabilitace (CBR) a doprovázení již vyléčených osob, které se potýkají s různými formami tělesného postižení, nebo s psychickými problémy.



my. I dnes stále dochází k diskriminaci, šikaně a odepírání základních občanských práv a svobod lidem trpícím leprou.

V Libérii, ve městě Ganta, podporujeme jedinou nemocnici, kam mohou přicházet pacienti s leprou a vředy buruli. V zemi dosud neexistuje plně funkční národní program pro léčbu lepry a tuberkulózy a lidé trpící malomocenstvím

jsou silně diskriminováni. Naše podpora se zaměřuje i na léčbu tuberkulózy a osvětu ve společnosti.

V Tanzanii pomáháme národnímu programu pro kontrolu malomocenství a tuberkulózy. Naší snahou je zajistit dostupnost léčby i v nejchudších oblastech země a pomoci včasnou diagnostikou předcházet nezvratným fyzickým postižením.

„MÁM SEN“ – příběh chlapce Emmanuela

Emmanuel Deangay je obyčejný šestnáctiletý liberijský kluk, student šestého ročníku střední školy. Žije se svými rodiči a třemi dalšími sourozenci ve vesnici Laotonnonadin, okres Nimba v Libérii. Jako naprostá většina afrických kluků miluje sport a především fotbal. „Mým snem je po střední škole pokračovat ve studiu na Křesťanské komunitní akademii,“ říká Emmanuel.

To vše však změnila nemoc, která Emmanuela postihla. Jeho zdravotní problém se začal projevovat puchýři na chodidle pravé nohy. Celá noha začala otékat, zčervenala a velmi bolela. Několik dní před tím byl pomáhat svému učiteli sklízet na poli cukrovou třtinu. O dva dny později se pak u své babičky zapojil do výroby hliněných cihel, a přitom se pohyboval v bažinatém prostoru. Pravděpodobně při těchto pracích došlo k poranění nohy a následné infekci.

Rodiče jej nejprve přivedli k tradičnímu léčiteli. V té době již měl na holeni prave nohy velký bolestivý vřed. Ani po mě-

síci tradiční léčby se však rána nelepšila. „Léčil mě zhruba měsíc, přikládá mi na ránu listy a křídla, vše se ale zhoršovalo.“

Zásadní změnou byla návštěva Emmanuelovy babičky, která rodině vyprávěla o zdravotním zařízení, kde léčí podobné rány – Rehabilitačním centru v Gantě.

„Rodiče mě hned druhý den odvezli do Ganty, kde mě lékaři vyšetřili. Z otevřené rány na noze odebrali vzorek tkáně a poslali ho k analýze do laboratoře v Monrovi. Diagnóza zněla – vřed buruli. Okamžitě mi nasadili antibiotika. Léčba

trvala několik měsíců. A poté, jakmile byly bakterie v mém těle zcela zničeny, jsem musel podstoupit několik operací včetně transplantace kůže. Jsem velmi vděčný, že se o mě v Rehabilitačním centru Ganta postarali a to vše bez jakýchkoli nákladů pro mou rodinu,“ vzpomíná Emmanuel.

Po úplném zahojení (dokončení rehabilitace) se chce Emmanuel vrátit ke studiu a pokračovat ve svém vzdělání.

Pouze díky finanční pomoci dárců může Rehabilitační centrum Ganta pomáhat těm nepotřebnějším.



Před začátkem léčby a po transplantaci kožního štěpu.



Rádi vás navštívíme!

Osvěta a přednášky o naší činnosti byly odjakživa nedílnou součástí díla Likvidace lepry.

Rádi se s vámi setkáme:

- ve vašem společenství
- ve škole
- v kostele

Likvidace lepry pomáhá léčit a zmírňovat bolest lidí žijících v Asii, 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

Likvidace lepry

- Jsme křesťanská nezisková organizace, naším nadřazeným 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, Pákistánu, Libérii, Tanzanii, Bolívii a Kolumbii.
- V našich projektech vždy spolupracujeme s místní církví či charitativními organizacemi.
- Naší prací je přispět k životu ve světě bez lepry a diskriminace nemocných.

Pouhých DVĚ STĚ PADESÁT KORUN může člověku změnit život!



Náklady na léčbu malomocenství v raném stádiu představují přibližně
250 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 komuni-

kovat 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.

**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: tým LL, Tomáš Kutil. Grafika: Lucie Dezortová. Misionář malomocných je vydáván jako periodická tiskovina se souhlasem Ministerstva kultury, ev. č. E6706.



k v o l n é m u š í ř e n í • www.lepra.cz