

Tres dos irmãos de Lea Kilenga nasceram com doença celular falciforme

Lea Kilenga e dois de seus irmãos nasceram com doença celular falciforme, uma doença hereditária e debilitante que causa células vermelhas do sangue normais e redondas se tornarem alongadas e rígidas. Essas células alongadas podem bloquear o fluxo sanguíneo para órgãos vitais e causar complicações graves, como acidente vascular cerebral, coágulos sanguíneos, anemia e episódios de dor intensa.

"Você está frequentemente **esportes serie b** dor. E eles dizem que até os 40 anos você tem, pelo menos, um órgão extensivamente danificado", disse Kilenga, que cresceu **esportes serie b** Taveta, no Quênia. "(A doença) é algo que eu não desejaria para ninguém."

Dos 120 milhões de pessoas no mundo que vivem com doença celular falciforme, mais de 66% estão na África. Apesar da prevalência, o tratamento para aliviar a dor e prevenir complicações é difícil de ser garantido e a estigmatização contra a doença é amplamente difundida, inclusive associada à bruxaria **esportes serie b** áreas rurais.

"A doença celular afeta mais comunidades de baixa renda onde existe um grande ônus financeiro para acessar medicamentos e cuidados de saúde", disse Kilenga.

Luta vitalícia

Kilenga tem lutado toda a **esportes serie b** vida para superar os desafios de viver com a doença e está **esportes serie b** uma missão para ajudar milhares de outros pacientes com doença celular a obter o cuidado médico necessário para ter vidas gratificantes. Através de **esportes serie b** organização sem fins lucrativos, Africa Sickle Cell Organization, ela está quebrando estigmas e trazendo tratamento que antes estava disponível apenas **esportes serie b** países ocidentais ricos para a África Subsaariana.

Como criança, Kilenga foi marginalizada por ter doença celular falciforme. Ela primeiro encontrou o estigma **esportes serie b** torno da doença na escola quando outros crianças a tratavam diferente, não querendo sentar ao seu lado ou tocá-la porque pensavam que ela era contagiosa.

"Meus pais nos protegeram de estressores, se educaram e nos permitiram crescer e florescer", disse Kilenga. "Os desafios que enfrentamos **esportes serie b** uma casa de pessoas que vivem com doença celular falciforme foi o merry-go-round de dor e hospitais e medicamentos. Foi como crescemos."

[site para apostas esportivas](#) grafando a realidade

Após se formar na universidade, Kilenga decidiu viajar pelo país [site para apostas esportivas](#) grafando pessoas com doença celular falciforme e entrevistando-as e suas famílias sobre suas lutas com a doença. Inicialmente, ela planejava [site para apostas esportivas](#) grafar e entrevistar 10.000 pessoas. Mas depois das horrores que encontrou no projeto, parou **esportes serie b** 400. Ela encontrou crianças doentes trancadas **esportes serie b** quartos, chorando incessantemente por ajuda, mas ignoradas por membros da família que não sabiam o que fazer. Kilenga disse que tantas famílias não tinham compreensão de como cuidar de seus filhos doentes e achavam que seria melhor deixá-los morrer. As pessoas que ela encontrou **esportes serie b** todo o Quênia não tinham acesso a cuidados médicos ou gestão da dor.

"Quando fui ao terreno, a realidade foi pior do que eu poderia ter imaginado", disse Kilenga. "Não podia mais fazer isso porque era tão triste. Decidi compartilhar essa dor com alguém que pudesse fazer algo a respeito."

Criando diretrizes nacionais

Kilenga entrou **esportes serie b** contato com o Diretor de Doenças Não Transmissíveis do Ministério da Saúde do Quênia.

"Conversei com ele. Ele era um senhor adorável. Ele me disse que foi inspirado pelas [site para apostas esportivas](#) grafias e pelas histórias e deveríamos marcar um tempo para falarmos mais sobre isso", disse Kilenga.

Ela esperou um mês, dois meses, três meses, e nunca recebeu resposta. Ela tentou ligar para seu escritório, enviar e-mails e não recebeu resposta. Então, começou a enviar-lhe uma retrato e história diárias de alguém vivendo com doença celular falciforme de seu projeto.

Isso chamou a **esportes serie b** atenção. Finalmente, ele respondeu e, juntos, eles trabalharam para levantar R\$20.000 para formar um conjunto de diretrizes nacionais no Quênia para o gerenciamento e controle da doença celular falciforme.

No entanto, com os cuidados de saúde no Quênia descentralizados e delegados aos governos do condado, para realmente afetar a vida das pessoas com doença celular, ela foi aconselhada pelo Ministério a começar **esportes serie b** uma parte do país que tivesse um orçamento para implementar os cuidados da doença celular.

Mudando vidas

Em 2024, Kilenga mudou-se de Nairóbi para uma pequena vila no sul de Taita-Taveta County. A região é afetada por uma falta de acesso a água limpa, alimentos, cuidados de saúde e educação. Há também uma prevalência alarmantemente alta de doença celular falciforme na região.

Nesse ano, Kilenga iniciou a Africa Sickle Cell Organization e desde então ajudou 500.000 pessoas. Ela fornece acesso ao tratamento oferecendo seguro saúde, estabelecendo clínicas especializadas e educando profissionais médicos e comunidades sobre a doença.

A organização matricula pacientes com base **esportes serie b** necessidade e recursos. Em seguida, os coloca **esportes serie b** cuidado e os liga com a instalação de doença celular mais próxima.

Ela e seu grupo trabalham **esportes serie b** conjunto com o governo, organizações externas e financiadores para sustentar e criar clínicas especializadas **esportes serie b** manutenção e tratamento de doença celular. Eles identificam provedores que podem preencher as lacunas de atendimento e financiamento para expandir o acesso aos pacientes.

"Estamos falando sobre cuidados hospitalares e ambulatoriais, o que significa que, quando estiverem hospitalizados, tudo será coberto", disse Kilenga. "Clínicas, laboratórios, medicamentos e qualquer outra coisa que os provedores de saúde estejam dando serão cobertos pelo pacote."

A organização atualmente apoia quatro clínicas no Quênia que servem 2.000 pacientes, disse Kilenga.

Os pacientes geralmente vêm uma vez por semana ou duas vezes por mês para ver os clínicos, fazer diagnósticos e monitorar os níveis de hemoglobina.

Após seis meses de tratamento, os pacientes são inscritos no programa de apoio à **esportes serie b** renda, como criação de cabras e galinhas.

"O que percebi é que você pode dar a pessoas medicamentos e acesso a cuidados de saúde, e você pode educá-las o quanto quiser", disse Kilenga. "Mas se eles não tiverem os básicos como alimentos, água limpa, abrigo, então você não irá realizar os resultados que deseja para eles."

Abrindo corações e mentes

Kilenga também está focada **esportes serie b** criar conscientização comunitária para ajudar a acabar com o estigma da doença celular falciforme.

"Na maioria das comunidades, quando seus filhos têm doença celular falciforme, a maioria culpa a mulher ... e a mulher é abandonada e deixada para cuidar dos filhos. E a comunidade estigmatiza-os a ponto de eles serem tão pobres e desamparados que não podem pedir um emprego ou ajuda, porque foram rejeitados por suas famílias", disse Kilenga.

Kilenga viaja para aldeias e fala com anciãos, chefes, pais e membros da comunidade para educá-los sobre a doença celular.

"É uma sessão interativa. Acho que isso é uma das ferramentas mais importantes que usamos para a eliminação do estigma e a educação **esportes serie b** torno da doença celular nas comunidades", disse Kilenga.

"Aqueles com doença celular foram negligenciados, e acho que essa negligência os fez pensar que não merecem coisas boas. Preciso que eles saibam que a doença celular não é tudo o que eles são. É uma fração de uma fração da **esportes serie b** vida, e eles têm muito mais para fazer."

Quer ajudar? Confira o site da [Africa Sickle Cell Organization](#) e veja como você pode ajudar.

Para doar para a [Africa Sickle Cell Organization](#) via [GoFundMe](#), clique [aqui](#)

A comida é escassa, diz a ONU.

A fome está se aproximando.

Poucos palestinos conseguiram deixar o território sitiado.

Informações do documento:

Autor: [symphonyinn.com](#)

Assunto: **esportes serie b**

Palavras-chave: **esportes serie b - symphonyinn.com**

Data de lançamento de: 2024-09-14