



## Søren Skovgaard venter og venter

# Uden nye lunger dør jeg...

Søren Skovgaard er 34 år og lider af cystisk fibrose. I dag gæster han SEAS-NVE Park. Søren har haft kronisk lungeinfektion, siden han var 6 år. For lidt over et år siden besluttede lægerne, at tilbyde Søren en lunge-transplantation, for at han skulle have en chance for at overleve med sin sygdom. Den er bare ikke kommet endnu ...

Cystisk fibrose (CF) er en alvorlig, arvelig og sjælden sygdom. Patienter med cystisk fibrose er modtagelige for infektioner i lungerne med bakterier, som ikke rammer raske personer. En række af disse infektioner udvikler sig desværre til kroniske lungeinfektioner hos CF-patienterne.



**J.D. Diamantværktøj A/S**  
**Diamantværktøj og Maskiner**  
Glentevej 33, 4600 Køge  
Tlf. 56 65 50 40, Fax 56 65 61 45  
[www.jd.-diamant.dk](http://www.jd.-diamant.dk)

Forhandler til HB Køge



- Sportstøj og artikler
- Profiltoj til virksomheder
- Sportspokaler og præmier
- reklametyk
- fordelagtige klubbataler



SPORT DIRECT KØGE  
Solvangvej 14  
4681 Herfølge  
Tel. 56 25 05 25  
Fax 56 21 76 10  
E-mail: [koerge@sport-direct.dk](mailto:koerge@sport-direct.dk)

INTERSPORT SPORTRY  
Torvet 25  
4600 Køge  
Tel. 56 65 76 10  
Fax 56 66 00 10



Kroniske lungeinfektioner ved CF kan ikke fjernes med behandling. Infektionerne kan kun 'holdes nede' med intensiv daglig antibiotika inhalationsbehandling kombineret med antibiotika sprøjtebehandling på hospital i 14 dage 3-4 gange om året.

Konsekvenserne af kronisk infektion er, at der sker en kontinuerlig ødelæggelse af lungevævet og dermed en gradvis reduktion af CF-patienternes lungefunktionsniveau. Ødelæggelsen af lungevævet og fald i lungefunktionsniveau varierer fra patient til patient. Nogle patienter kan leve i mere end 30 år med kronisk infektion, mens andre kun overlever 5-10 år.

Derfor har CF-patienter med kronisk infektion behov for en lungetransplantation, når lungerne er ødelagte af infektionen. CF-patienternes lungefunktion vil da typisk være reduceret til ca. 20 % af det normale, og de kan på dette stadie ikke leve uden ilttilskud døgnet rundt.

Søren Skovgaard er 34 år og lider af cystisk fibrose. Søren har nu været på venteliste til lunge-transplantation i 9 måneder. Han har i de seneste måneder været fast indlagt på Rigshospitalets Cystisk Fibrose-afdeling, fordi han er for syg til at være hjemme. Søren har ikke mulighed for at kunne bo hjemme igen, før han er transplanteret.

*- I den første tid på ventelisten tænkte jeg hele tiden på døden. Jeg tænkte på, om det var det hele værd, og jeg overvejede flere gange, om jeg skulle tage livet af mig selv eller tage kampen op, fortæller Søren.*

*- Jeg følte mig fanget i min egen krop, fordi den nu begrænsede mig i at gøre alt det, som jeg har kunnet gøre tidligere. Jeg kunne ikke længere bare gå en tur. Nogle dage kunne jeg knapt tage tøj på selv, og jeg skulle jeg have hjælp til at gå på toilettet. Jeg lå i sengen og stirrede tomt op i loftet i flere uger. Før i tiden havde andre svært ved at forstå min sygdom og dens konsekvenser. Nu er det klart for enhver, når de ser mig med ilt, og de ser alt det, som jeg ikke kan længere.*

*- At være på venteliste til transplantation er utrolig hårdt både fysisk og psykisk. Det føles som om man hele tiden balancerer på kanten af livet og døden. Nogle dage er naturligvis bedre end andre, men man tænker konstant på, om man når at blive transplanteret, før det er for sent. Hver gang ambulancehelikopteren lander på taget af Rigshospitalet, så håber jeg, at den kommer med lunger til mig, så jeg får en chance for at overleve.*

*- Jeg har vidst i mange år, at denne tid ville komme. Jeg har prøvet at forberede mig på det, men de sidste 9 måneder på venteliste til transplantation har været langt værre, end jeg overhovedet havde forestillet mig.*

*- Jeg er meget bevidst om, at hvis jeg får muligheden for en lungetransplantation, så betyder det, at en anden person er død, og jeg får muligheden for nyt liv. I starten var det en svær tanke at forholde mig til, men i dag er jeg taknemlig for, at der er mennesker som tilbyder organdonation. Jeg ville ønske, at jeg selv kunne være organdoner, men det er ikke muligt med min sygdom, slutter Søren.*

I dag er der her på SEAS-NVE Park uddelt brochurer ang. organdonation: - Det er vores håb, at dagens tilskuere vil gå hjem og seriøst overveje at blive organdoner, udtaler HB Køges sportsdirektør Per Rud, der på vegne af klubben er meget glad for, at kunne være behjælpelig med at oplyse om en alvorlig sygdom, der i dagligdagen ikke får megen opmærksomhed.