

NYHETER

TIPS OSS! **62 88 25 00**

Har du lokale tips eller ideer om nyhetsaker vi bør gripe fatt i, send en epost til tips@glomdalen.no. Du kan også kontakte Glåmdalen-redaksjonen på telefon **62 88 25 00**. De ferskeste nyhetene finner du på glomdalen.no

I full isolasjon og liv

SØR-ODAL: Lasse Ruud lever i full isolasjon. Han er livredd for koronasmitte, og faren er stor for at han dør dersom han blir smittet.

KENNETH MELLEM
kenneth.mellem@glomdalen.no

Lasse Ruud (38) fra Skarnes har lungesykdommen Cystisk Fibrose, har en lungekapasitet på cirka 20 prosent og har i tillegg hjertesvikt og diabetes som følge av sykdommen.

Han har vært til utredning for hjerte- og lungetransplantasjon ved Rikshospitalet, men er foreløpig ikke satt på venteliste for nye organer.

Nå lever han i total isolasjon hjemme på Skarnes sammen med kona Line og sønnen Oliver på halvannet år. Guttungen er lykkepillen hans, selv om det er slitsomme dager med en vilter unge som ikke kan gå i barnehagen.

- Kona er lærer, så hun har satt opp en timeplan slik at jeg får hentet meg inn igjen, sier Lasse Ruud.

Bonusbarna på 16 og 18 får ikke komme nå når situasjonen er som den er.

18-åringen handler for dem, så hun får snakket med moren når hun er innom.

Tør ikke å ha barnevakt

Han er usikker på hva som skjer den dagen skoler og barnehager åpner igjen. Oliver kan ikke reise i barnehagen og risikere å ta med koronasmitte hjem til pappa. Det samme gjelder kona Line dersom hun må møte på skolen igjen.

- Vi må ta en vurdering den dagen det skjer. Jeg tør ikke å ha henne inn og ut av huset, og jeg er livredd for hvordan dette vil ramme meg. Jeg er vant til harde tak med lungesykdommen min, men sjansen er stor for at jeg stryker med dersom jeg får koronasmitte, sier Ruud.

Familien isolerte seg for 12 dager siden. Da ringte fastlegen til Lasse og sa ifra at de burde det. Siden har den sosiale karen måttet holde seg hjemme, bort-



REDD: Lasse, Line og Oliver Ruud på Skarnes lever i full isolasjon nå. Det har de gjort i 12 dager. Lasse har lungesykdommen Cystisk Fibrose, og er livredd for

sett fra noen bilturer sammen med sønnen.

Da reiser han hjem til foreldrene, men går ikke ut av bilen. De kommer ut og står på to-tre meters avstand og snakker. Det samme gjør han hos søsteren sin.

- Jeg har nå en lungekapasitet på 20 prosent, så Oliver sliter meg ut. Men vi tør ikke å ha barnevakt til ham eller reise på besøk til andre. Han er en vilter gutt på halvannet år, men han er lykkepillen min. Vi prøver å

være litt ute her vi bor, og når han legger seg halv sju om kvelden, flater jeg ut på sofaen, sier Ruud.

Utredet for transplantasjon

Lasse må ha egenbehandling en time både morgen og kveld med inhalasjoner. Han har ikke ork til å trene mer, bortsett fra noen korte spaserturer i nærområdet. Nå ønsker han seg en el-sparkeyssykkel slik at han kan bli med på lengre turer med sønnen og kona. Derfor har bil-

turene til venner og bekjente vært en kjærkomment avbrekk i hverdagen.

- Jeg har vært til utredning for transplantasjon ved Rikshospitalet, men kom ikke på lista nå. Jeg skal utredes ved jevne mellomrom. Nå var jeg innstilt på transplantasjon, for jeg fungerer ikke slik jeg er nå. Nå er jeg så dårlig at jeg ønsker å gå gjennom en transplantasjon med de risikoene det medfører. Jeg vil dessuten ta mer del i livet til sønnen vår. Slik det er nå,

så vil hodet mer enn kroppen. Alternativet til transplantasjon, er årsakskorrigerende behandling. Jeg har prøvd en type medisin, men ble så dårlig at jeg måtte slutte. Det er nye medisiner på markedet, men det tar så lang tid før de blir godkjent i Norge, sier Ruud.

Han synes hverdagen med så mye uvisshet, usikkerhet og redsel er slitsom. Han har vært på nippet til å gi litt f. og reise bort på besøk eller i butikken, men fornuften hindrer ham.