



Первые в первых **25**





Подготовка публикации реализована при поддержке Восточноевропейского и Центральноазиатского объединения людей, живущих с ВИЧ, в рамках проекта „Увеличение подотчетности ресурсов и устойчивости услуг по лечению ВИЧ-инфекции и критических заболеваний, которые влияют на качество жизни людей, живущих с ВИЧ, в Азии, Карибском регионе и регионе ВЕЦА“, финансируемого фондом Роберта Карра.

Teksts: Guna Zvirbule

Dizains: Ģirts Semēvics

Druka: Tipogrāfija Krasts



● Мужество, родившееся из страха

Начну, пожалуй, с весьма метафорического взгляда, но на этот раз это кажется мне уместным ... 25 лет – это время, когда – кажется, что молодость позади и приходит осознанное видение жизни. Это время, когда появляется желание и способность обратиться внутрь себя и начать признавать тот факт, что проблема не в других. Это очень трудно – честно заглянуть внутрь себя. Ведь хочется оправдать себя. Всегда. Всегда, когда замечаешь в себе ненависть, страх, агрессию или осуждение, или страх быть отверженным и неоценённым. Мелкие эгоистичные страхи, которые могут преобразоваться в коллективные страхи.

Возможно, именно страх был основой того, чтобы до 25 лет назад люди разных поколений, сообща приняли большой вызов, преодолевая лишения и отвержение, и принимая себя, признав реальность и свой статус, выйдя на сцену горького откровения и сказав: мы здесь, в Латвии, не чужаки.

AGIHAS – это живые люди, уникальный опыт, истории пережитые без посредников, которые принадлежат Латвии и нужны всем нам. AGIHAS – это возможность обществу лучше познать себя, научиться преодолевать свое высокомерие и искренне принять иное, отличающееся. AGIHAS – это еще и постоянно зудящий вопрос: сколько нас, кто мы такие и зачем мы вообще существуем?

У нас в Латвии есть социальные группы, которые словно невидимые, проблемы, о которых мы не говорим. Распахнуть глаза и увидеть реальность, слишком неловко и мучительно. Но другого выхода нет. Если мы все вместе хотим стать более человечным, открытым для чего-то нового и инклюзивным обществом. Мы же хотим этого? Этому мы посвятили свои первые 25 лет. И этому мы хотим посвятить последующих 25 лет – с призывом к каждому, заглянуть в себя, и перестать изменять и осуждать других, но сначала подумать, что я могу сделать, чтобы сам / сама стать лучше и светлее.

● Андрис Вейкениекс,
Председатель правления
AGIHAS



ЛИЧНОСТИ. ДОБРАЯ ВОЛЯ. СПОСОБНОСТЬ К РОСТУ.

● Личности

За 25 лет существования организации, на её развитие и профессиональный рост повлияли сильные личности. Во-первых, медики.

Профессор Людмила Виксна, которая благодаря своему профессиональному подходу уже в самом начале установила чрезвычайно высокую планку. Как в медицинском плане, так и в социальном аспекте, способствуя доступности лекарственных средств и воодушевляя членов AGIHAS добиться и утвердить свои законные права на пенсию по инвалидности, а также оказывая административную и техническую поддержку мероприятий организации.

Врач Мара Спредзе, которая не только профессионально, но и по человечески умела уважать и гарантировать анонимность членов АГИХАС, в том числе выслушать и поддержать их вне своих прямых служебных обязанностей и во вне рабочее время. Тогда в начале девяностых, это имело ключевое значение по двум причинам – во-первых, это было если и не самое, но всё равно начало взаимоотношений, как для медиков, так и для самих пациентов, с ВИЧ-инфекцией; во-вторых, с точки зрения общества, диагноз ВИЧ приравнивался к 'публичному смертному приговору'.

Сегодняшнее правление Латвийского центра инфектологии – проф. Баиба Розентале и врач Велга Кусе, медики, как второго амбулаторного, так и шестого стационарного – Др. мед. Инга Ажиня, ассоц. проф. Гунта Стуре, медсестра Ивета Магоне, без участия которых, профессионального интереса и человеческого участия, не были бы реализованы многие проекты AGIHAS.



- **Главный посредник,
профессиональный помощник**

ВИЧ / СПИД – «чума» XX века, а на данный момент – хроническая контролируемая инфекционная болезнь. Но AGIHAS в то время, когда другие боялись, действовал, – эмоционально, рационально, понимающе и оказывая поддержку.

В любом случае с контролируемым инфекционным заболеванием (в т.ч., ВИЧ) должно быть две стороны – высоко квалифицированных врачей и приверженных лечению пациентов. Приверженность лечению при инфекции ВИЧ является не только особенно важным, но очень тяжело достигаемым условием, поскольку эта болезнь, как со стороны пациентов, так и со стороны общества, овита особой аурой отрицания и стигматизации. Поэтому очень важно, чтобы у врачей был надежный и ответственный помощник, который, образно говоря, как такой умный посредник в нужный момент вложил бы руку пациента в ладонь врача, способствуя сотрудничеству этих двух сторон на пути полного и успешного контроля инфекции. AGIHAS эту роль выполняет мудро и терпеливо не только в этом году, создав кабинет приверженности лечению, но все время своей деятельности систематически и настойчиво заботясь о пациентах, о наилучшем уходе за ними, и, конечно, изменению отношения и понимания проблемы обществом. В то же время осознавая общую картину и понимая то, что инфекция не только распространяется, но рождается, растет и взрослеет. Подобный профессиональный партнер врачей – на вес золота, и я благодарна за это AGIHAS от всей души.

Проф. Байба Розентале,
главврач Латвийского центра
инфектологии Рижской
Восточной клинической
университетской больницы





Также, конечно, нельзя не упомянуть первых руководителей AGIHAS, среди которых был Иварс Кокарс, руководивший организацией 20 лет. Интеллигентно, мудро, дипломатично и ответственно, заложив основу для культуры и вида деятельности AGIHAS, благодаря которому, организация смогла добиться того, чтобы с ней считались, уважали и доверяли все партнёры – государственные учреждения, специалисты здравоохранения и коммерческие организации.

● **Добрая воля**

Административные должности AGIHAS никогда не оплачивались – большую административную нагрузку на протяжении всего существования брало на себя и добровольно несло её «гнёт» правление AGIHAS, в том числе по заключению контрактов с партнёрами и принимающими решения, стимулируя приток финансирования и обеспечивая контроль за его расходованием. Нехватка административного ресурса не удерживал развитие и профессиональный рост AGIHAS, освоение всё новых направлений и форм деятельности. Влияния и результатов организация добилась не численностью, а взглядов – уверенностью, ответственностью, чистотой и обоснованностью помыслов и целей.

● **Способность к росту**

С годами активность и участие членов AGIHAS возрос, как внутренне, так и внешне. Изначально довольно узкие заботы о членах AGIHAS достигли государственного уровня – такого, как защита интересов всех пациентов с ВИЧ/СПИД и участие в разработке политики здравоохранения, принятии решений, выражаясь в виде социальной и гражданской зрелости, международного сотрудничества, роста компетентности и способности охватить «большую картину», осознать и выбрать новые точки приложения усилий и новые направления деятельности.

● **Традиции**

В основе стабильности и устойчивости AGIHAS лежат традиции –



● Доказательство общественному влиянию и силе

Организация AGIHAS - это одна из организаций гражданского общества, которая доказала свое влияние и силу, поскольку ряд инициатив, которые оно начало и убедительно притворило в жизнь, сегодня присутствуют в законодательстве или в документах планирования политики и поддерживаются государством. AGIHAS является блестящим примером связи между политиками и обществом, примером того, как объяснить и рассказать о том, что реально чувствуют и думают представители общественности. Благодаря своим дипломатическим способностям, толерантности, желанию сотрудничать и участвовать, достигнуто очень много. Члены команды AGIHAS заслуживают как большой благодарности за своевременную и уместную критику, а также признание. Команду AGIHAS точно характеризуют слова знаменитого американского баскетболиста Майкла Джорданса: «Человеку, который знает, куда он идет, мир сам указывает дорогу».

Яна Фелдмане,
руководитель Отдела
по защите среды
здравоохранения
при Министерстве
здравоохранения





на протяжении многих лет тщательно и со смыслом созданные и выпестованные, а также с вдохновением созданные заново. Главное, что эти традиции уважаются и несутся вперёд по существу, а не по принуждению или привычке.

- Начиная от Международного дня памяти жертв, умерших от СПИД (AIDS Candlelight Memorial), который отмечается ежегодно в третье воскресенье мая, начиная с 2003 года – созданием клумбы на территории Латвийского центра инфектологии в виде символа ВИЧ/СПИД (красной ленты), возложением цветов и зажиганием свечей возле стелы на пересечении улиц Сатеклес и Марияс в Риге, где находится небольшой памятник и брусчатка с нанесёнными именами жертв.
- Всемирный день СПИД 1 декабря до 2015 года включительно отмечался разными мероприятиями. А с 2016 года – благотворительным концертом и вручением приза «Прикосновение» (за существенный вклад в снижение распространения ВИЧ-инфекции).
- Ежемесячные встречи членов AGIHAS в неформальной обстановке – дружеское плечо, сердечные разговоры, острые шутки и советы, основанные на опыте, которые не только способствуют приверженности лечению и снижению тяжести заболевания, но и уменьшают самоизоляцию и эмоциональный гнёт, вызванный инфекцией.
- Летние лагеря – трёх-четырёхдневные мотивационные мероприятия для активистов организации и людей, которые недавно узнали о своём диагнозе. Для осознания себя, укрепления духа, создания ощущения новой общности и более успешной жизни с инфекцией.

- Это тяжелая работа – быть тем, кто утешает ...

Быть женщиной, живущей с ВИЧ, особенно тяжело - принять диагноз, сохранить спокойствие, позаботиться о своих близких и особенно детях. В такой момент очень важно найти кого-то, кто помогает. Кто выслушает - без укора, без излишнего любопытства, без лишних вопросов...

Это тяжелая работа – быть тем, кто утешает, когда мучает жажда помощи. Но кто-то должен быть первым - первым сделать шаг, первым осмелиться и начать что-то новое. AGIHAS этого хотят и умеют. Они первыми сделали шаг вперед, реализуя проект "Малыш не виноват", обеспечивший малышей матерей, живущих с ВИЧ, молочными смесями. Они первыми создали группу поддержки женщин, живущих с ВИЧ.

Асоц. профессор
Гунта Стуре,
начальник б отделения
Латвийского центра
инфектологии Рижской
Восточной клинической
университетской больницы





● Объединенные общим несчастьем, болью и волей к жизни

В начале своей деятельности AGIHAS была больше, чем «простая» поддержка для людей, которые осознали свой диагноз - в то время, по мнению большинства, неизбежно смертельный. AGIHAS «держала за руку» первых людей, живущих с ВИЧ, в Латвии, удерживая их от пропасти отчаяния - объединяя их общим несчастьем, болью и волей к жизни...

Неоценимую роль в той ситуации сыграла глава 2-ого амбулаторного отделения Мара Спредзе - врач, советник и персона доверия одновременно.

В моей памяти первые годы AGIHAS связаны с основателем организации Иварсом Кокарсом. Иварс пришел ко мне в 2008 году, когда я начала управлять вторым амбулаторным отделением - в то время в условиях экономического кризиса начались серьезные проблемы с наличием антиретровирусной терапии в Латвии. Мы поняли, что в такой ситуации пациенты и врачи должны действовать едино. А потом последовал год 2010, когда антиретровирусные препараты были включены в список компенсируемых лекарств, но уже с ограниченными критериями для начала лечения. И снова нам было за что заступится...

Я упоминаю конкретные имена, потому что огромную роль играют личности, которые, используя свои таланты и способности, играют ведущую роль в организации пациентов. То же самое можно сказать о нынешнем руководстве AGIHAS, благодаря которому ассоциация реализует очень современный и дипломатический стиль сотрудничества, что привело к беспрецедентным и значительным улучшениям в лечении пациентов, живущих с ВИЧ - расширены критерии лечения, предоставление молочно-заместительных смесей для детей, родившихся у матерей, живущих с ВИЧ, и т.д.

Др. мед. Инга Ажиня,
Заведующая 2 амбулаторного
отделения ВИЧ/СПИД при Латвийском
центре инфектологии Рижской Восточной
клинической университетской больницы





Годы. Числа. Факты.

- 35 членов
- Более 80 реализованных проектов
- Участие в 150 международных конференциях

1993

- Создаётся AGIHAS (группа поддержки инфицированных ВИЧ и больных СПИД) – первая неправительственная организация по вопросам ВИЧ/СПИД в Латвии.
- В рамках конференции Всемирной организации здравоохранения «Инвестиции в здравоохранение» происходит собрание министров здравоохранения и финансов о профилактике ВИЧ инфекции и СПИД в странах Центральной и Восточной Европы, в результате которого участники приходят к идее создания стел жертвам ВИЧ/СПИД в тех странах, в которых подобных памятников ещё нет. При содействии AGIHAS такая стела создаётся в Латвии, в Риге на перекрёстке улиц Сатеклес и Марияс.

1994

- Благодаря AGIHAS Латвия становится первой страной на постсоветском пространстве, в которой люди, живущие с ВИЧ, начинают получать пенсию по инвалидности.

1998

- AGIHAS издаёт первую информативную листовку, за которой в серии «Для лучшего качества жизни с ВИЧ» до 2013 года последовало ещё 26.



● С парусом, расправленным на цель

Оскар Уайльд говорил, что человек не может повлиять на направление ветра, но может повернуть парус так, чтобы лодка достигла своей цели. Я думаю, это очень точно относится к AGIHAS – именно благодаря точно направленному организацией “парусу”, многие сферы связанные с ВИЧ / СПИД в Латвии развиваются в направлении правильного понимания обществом.

Профессор Лудмила Виксна,
заведующая кафедрой Инфектологии и
дерматологии при университете
имени П.Страдина

● Зачинатели процесса перемен

Активисты общества AGIHAS первыми в 1993 году занялись тем, чтобы изменить общественное отношение к людям, живущим с ВИЧ, предрассудки и стигму, направленные против них в обществе. Но, я думаю, еще более существенным вкладом организации является её сотрудничество с врачами, чтобы рождалось взаимопонимание и доверие в процессе лечения.

Без доверия, понимания и поддержки, в обществе и среди медиков невозможно добиться хороших результатов лечения людей, живущих с ВИЧ, и снизить уровень распространения инфекции в нашей стране. AGIHAS были первыми, кто начал этот процесс перемен.

Семейный врач Илзе Айзсилниеце





2002

- AGIHAS – один из основателей DIA+LOGS – ресурсного центра и организации для поддержки людей, живущих с ВИЧ.

2003

- AGIHAS создаёт традицию отмечать день памяти погибшим от СПИД (AIDS Candlelight Memorial) в Латвии, которая со временем получает не только больший размах и публичность, но и определённый формат, неотъемлемой частью которого становится – создание цветочной клумбы в виде символа ВИЧ/СПИД (красной ленты) на территории Латвийского центра инфектологии.

2005

- AGIHAS присвоен статус организации общественного блага.
- AGIHAS вступает в ECUO (*East Europe & Central Asia Union of People living with HIV*).

2006

- AGIHAS вступает в новое созданное объединение «HIV.LV»

2008

- Новая для Латвии инициатива – проходит первый летний лагерь AGIHAS для людей, живущих с ВИЧ, который в последствии становится ежегодным. С меньшей регулярностью проводятся также зимние лагеря.

2011

- Новая инициатива – AGIHAS начинает равное консультирование «подобный подобному».



● Первые...

АГИХАС были первыми, кто понял, что люди, живущие с ВИЧ, должны объединиться, чтобы достигнуть конкретных целей, которые позволили бы чувствовать себя в безопасности, получить поддержку и помощь, чтобы снизился страх и непонимание общества. И АГИХАС были также первыми, кто, в сотрудничестве с Латвийской группой контактов, увидел необходимость в большем вовлечении общества, в результате чего родилась организация ДИА+ЛОГС. И подпись АГИХАС в 2002 году была первой из подписей организаций людей, затронутых ВИЧ, под протоколом о создании ресурсного центра ДИА+ЛОГС.

Рута Каупе,
председатель правления
Центра поддержки ДИА+ЛОГС
для всех, кого затрагивает
ВИЧ/СПИД

● Команда сильных духом

АГИХАС - авторитетная и прогрессивная организация, опыт и достижения которой значимы не только в Латвии, но и во всём регионе ВЕЦА. АГИХАС - команда сильных духом и самоотвержденных профессионалов, которая всегда уверенно достигает поставленные цели и за 25 лет прошла долгий путь развития от пионера движения по противодействию эпидемии ВИЧ/СПИДа до до инициатора изменений законодательства и терапевтических парадигм.

Инна Гаврилова,
Руководитель по маркетингу
и коммуникации ECUO(*East
Europe & Central Asia Union of
People living with HIV*)





2013

- AGIHAS издаёт особый буклет – собрание эмоциональных жизненных рассказов нескольких людей, живущих с ВИЧ, на латышском и русском языках «Жизнь за поворотом».

2015

- АГИХАС принята как участник в созданный Европейской Комиссией Форум гражданского общества по вопросам ВИЧ/СПИД, гепатита и туберкулёза и представлена в группе руководства AIDS Action Europe. В результате выборов, прошедших в 2017 году, полномочия АГИХАС в обеих организациях продлены до 2020 года.

- Благодаря поддержке А/С «Latvijas valsts meži» и в сотрудничестве с благотворительной организацией Ziedot.lv, Рижским роддомом и Латвийским центром инфектологии, АГИХАС начинает реализацию инициативы «Малыш не виноват» – первого проекта в Латвии, в рамках которого оказывается реальная поддержка грудным детям, рождённым матерями, живущими с ВИЧ, или больных СПИД.

- АГИХАС в сотрудничестве с DIA+LOGS и объединением «HIV.LV» участвует в проекте «Латвийские бади и поддержка людей, живущих с ВИЧ» при поддержке ViiV Healthcare (проект реализуется и оканчивается в 2016 году). В рамках которого добровольцы учатся медицинскими, социальным и психологическим аспектам, для оказания поддержки людям, живущим с ВИЧ.

2016

- Благодаря продолжающейся поддержке А/С «Latvijas valsts meži» и в сотрудничестве с благотворительной организацией Ziedot.lv, Рижским роддомом, Латвийским центром инфектологии и родильными отделениями в Тукумсе, Кулдиге, Лиепае, Вентспилсе, Валмиере и Екабпилсе, АГИХАС продолжает реализацию инициативы «Малыш не виноват» уже в масштабе Латвии.

- АГИХАС (в сотрудничестве с «Мозаїка» и Балтийской ассоциацией



● Проповедники любви

AGIHAS были первыми, кто отважился на своем примере выхода в свет, помогая многим понять и принять, что нам нужны абсолютно все люди.

Я помню это время – в девяностые, когда в постсоветском обществе мы смотрели на жизнь в формате "единственной правды". Работа AGIHAS помогла нашему обществу сделать важный шаг на пути от заповеди „Не приведи тебя ...” к заповеди Нового Завета – „Он любит всех”.

Динс Шмитс,
председатель совета
директоров A / S „Repharm”

● С настойчивостью и сердечной мудростью

Моя встреча с AGIHAS была неожиданной, но не случайной. Много лет работая в Эстонии, знаю, что там уже длительное время осуществляется государственная поддержка детей, которые родились от матерей, живущих с ВИЧ, обеспечивая им до конца первого года жизни молочную смесь, так как, к сожалению, этим женщинам запрещено грудное вскармливание. Организация AGIHAS была первой, начавшей такую поддержку в Латвии. Благодаря настойчивости и сердечной мудрости AGIHAS, этот проект, получая поддержку благотворителей, продлился два года, в результате глубокой и истинной веры организации, начиная с 2017 года, перерос в государственную программу.

Спасибо за этот вклад в детей и нашу Латвию!

Ирена Путниня,
руководитель *German
Products Baltics*





по ВИЧ) при поддержке ViiV Healthcare реализует проект «Коалиция перемен» (проект продолжается и в 2017 году), цель которого объединить неправительственные организации по ВИЧ/ СПИД в регионе Балтийского моря, содействуя содействию региональному сотрудничеству, передаче хорошей практики и представительству интересов пациентов во всех странах сотрудничества.

- AGIHAS реализует проект «Знай, не гадай», проведя опрос около 300 жителей Латвии, живущих с ВИЧ, чтобы выяснить их мнение и истинные потребности, для полноценного включения в общество.
- AGIHAS включается в проект – «Женщины. Дети. ВИЧ» – организация выставки фотографов из трёх балтийских стран, в которую включены 15 уникальных фоторабот. Эти произведения искусства посвящены цели ослабить стереотипы, присутствующие в обществе, и страх перед ВИЧ инфекцией, акцентируя её возрастающее распространение в наиболее незащищённой группе населения – среди женщин и детей.
- AGIHAS реализует акцию «Я знаю! А ты знаешь?», в рамках которой жители Латвии посредством видеоролика, который своим участием поддержали многие известные люди, призываются узнать свой статус ВИЧ.
- Своё сотрудничество с AGIHAS начинают двое прекрасных отзывчивых людей – популярных ТВ ведущих Лелде Лиетавиете и Айвис Цериньш, взяв на себя обязанности послов доброй воли в Латвии по вопросам ВИЧ.
- 1 декабря во Всемирный день памяти жертв, умерших от СПИД, в Англиканской церкви проходит организованный AGIHAS благотворительный концерт «Рассказ о ВИЧ/СПИД в Латвии на протяжении 30 лет» – первый в Латвии концерт посвященный тематике ВИЧ при участии популярных исполнителей.
- АГИХАС организует приз «Прикосновение» за существенный вклад в снижении распространения инфекции ВИЧ (автор приза



● Способность развиваться и перерастать границы

АГИХАС является одной из первых пациентских организаций, с которыми GSK Latvia начала сотрудничество в далёких девяностых. По прошествии лет АГИХАС показала себя, как организацию способную не только развиваться и расти за пределы изначально обозначенных границ, но и смотреть в будущее. Эту способность – видеть на шаг вперёд, подтверждают проекты, которые из инициативы неправительственного сектора выросли до программы государственного масштаба – как «Малыш не виноват», в ходе которого матери, живущим с ВИЧ, были обеспечены заменителями материнского молока – смесями для кормления грудных детей, так и Кабинет по приверженности к лечению в Латвийском центре инфектологии. АГИХАС при поддержке ViiV Healthcare реализовал проекты в ходе которых проделана огромная работа – создана «Коалиция изменений» организаций людей, живущих с ВИЧ в регионе Балтийского моря. Сотрудничестве с АГИХАС лично мне дало не только знания о ВИЧ, эмпатию к людям, живущим с ВИЧ, опыт реализации совместных проектов, но и новых друзей!

Сабина Пуке,
Руководитель коммуникации
и защиты интересов
пациентов *GSK Latvia*





Ольга Шилова), которая вручается на благотворительном концерте 1 декабря.

2017

- AGIHAS организует первую специальную группу равного консультирования для женщин, живущих с ВИЧ.
- Заложены основы для серии изданий «Библиотека AGIHAS», первым буклетом в которой становится «Женщина и ВИЧ. Жизнь после диагноза»
- Создается первая познавательная видеодискуссия «Женщины женщинам. ВИЧ».
- AGIHAS, в сотрудничестве с Латвийским центром инфектологии при Рижской восточной клинической университетской больнице, начинает проект «Кабинет приверженности лечению», цель которого – содействовать приверженности пациентов лечению, их пониманию о влиянии приверженности на успех лечения и снижение вирусной нагрузки.

● Видеть дальше и шире

АГИХАС всегда видит дальше и шире. Так было и в случае, когда организация не только поняла невосполненную нужду, но и практически взяла на себя заботу о детях, рождённых матерями, живущими с ВИЧ, таким образом заботясь не только об их здоровье, но и способствуя приверженности лечению со стороны мамочек. Значение инициативы АГИХАС «Малыш не виноват» не возможно переоценить – я не знаю другого такого примера, когда инициатива неправительственной организации так быстро стала бы государственной программой.

Сигне Велиня,
Руководитель рыночной
доступности латвийского
филиала UAB "JOHNSON &
JOHNSON"

● Предприимчивость и открытость для нового

АГИХАС – это всегда предприимчивость, боевой дух и открытость для нового. Доказательством тому служит также открытие и работа Кабинета по приверженности к лечению – инновационный и важный для пациентов проект.

Андрис Гайлитис,
Руководитель по
обслуживанию клиентов
латвийского филиала UAB
"JOHNSON & JOHNSON"





● Вместо послесловия

Совершенно честно – я тоже не была исключением. Также как (не побоюсь это сказать) многие из нас, до определённого момента я ходила с довольно тёмными «шорами» предрассудков и предосторожности – воспринимая всё, связанное с ВИЧ, через призму ограничений и догм. И у меня «на фоне» звучал старый и хорошо известный рассказ о хороших и плохих диагнозах, о правильных и неправильных пациентах. Несмотря на то, что у меня даже был профессиональный контакт с этой областью.

Но три года назад образовалось мое тесное сотрудничество с AGIHAS, опыт от которого весьма существенно «откорректировал» мой взгляд и оценку мира и людей, и принёс особенное профессиональное удовлетворение.

Что я понимаю сегодня?

Что это не само собой разумеющееся – то, что у нас нет диагноза «ВИЧ инфекция». И это никак не однозначно наша заслуга. На самом деле, никто не застрахован. Нам просто очень сильно повезло.

То, что мы даже в малейшей части не знаем и не подозреваем, через что люди, живущие с ВИЧ, прошли. Поэтому мы не имеем ни малейшего права и судить, «классифицировать» или чувствовать себя гордо и считать себя лучше из-за отрицательного ВИЧ-статуса.

То, что AGIHAS делает священную и социально ответственную работу, чтобы не только помочь тем, кто получил тяжёлый диагноз ВИЧ, но и то, чтобы мы – общество живущее без этого диагноза, стало более информированным и знающим, могли бы защитить себя и осознать, что линия между той и этой гранью ВИЧ-статуса – часто хрупка и незаметна.

Я сердечно благодарна AGIHAS за все жизненные уроки и с глубоким уважением склоняю голову.

Гуна Звирбуле,
Консультант по вопросам
коммуникации AGIHAS и
редактор буклета



3 vāks



- Сердечно рад тому, что в Латвии есть такие предприимчивые, смелые и сочувствующие люди, верящие в идею о лучшем мире, не смотря на то, что работают в области, которая результаты даёт отнюдь не легко и быстро.

Лелде Лиетавиете,
посол ВИЧ в Латвии

- АГИХАС – это выдающееся напоминание о том, что нужно заботится и думать каждый день о своём здоровье и здоровье своего партнёра. Если ты заметишь АГИХАС, вспомни об этом!

Аивис Цериньш,
посол ВИЧ в Латвии