



ВМЕСТЕ

ИНФОРМАЦИОННЫЙ БЮЛЛЕТЕНЬ АССОЦИАЦИИ «БЕЛСЕТЬ АНТИСПИД»

Общественные организации превратились в отделы по профилактике ВИЧ с определенной уязвимой группой

...стр. 3

Конференция AIDS-2012: глобализация, американизация и фармакология

...стр. 5

Творчество – это способ привлечь людей к активным действиям

...стр. 12

«Знания о ВИЧ» ломает стереотипы о жизни ЛЖВ в городах Беларуси

...стр. 14



Интервью



Исследования



Аналитика



Конференция AIDS-2012: глобализация, американизация и фармакология

19-я Международная конференция по ВИЧ/СПИДу AIDS-2012, которая прошла летом в Вашингтоне, оставила за собой огромный информационный шлейф и массу комментариев и оценок. Невозможно собрать этот объем информации в нечто единое целое, но многое можно передать сквозь призму впечатлений.

» ПРОДОЛЖЕНИЕ НА СТР. 5



Члены Ассоциации «БелСеть антиСПИД»: БОО «Альтернатива», РОО «Матери против наркотиков», МСФ «Сотрудничество для будущего детей», ОО «Витебский женский клуб», РМОО «Встреча», РОО «Белорусская Ассоциация клубов ЮНЕСКО», ВГООЖ «Ульяна», БОО «Белорусский детский хоспис», БОО «Позитивное движение», ДОО «Ассоциация белорусских гайдов», ОО «Христианское содружество взрослых и молодых», ОО «Амрита», ОО «Гомельская ассоциация детей и молодежи «АСДЕМО», ОО «Молодежный образовательный центр «Фиалта», ОО «Могилевский женский центр поддержки и самообразования», БОО «Родник возрождения», РОО «Пеницинарное здоровье», МОО «Дерево жизни».

Белорусские ВИЧ-сервисные организации налаживают партнерство с коллегами из Германии

Специальная сессия-площадка для построения сотрудничества белорусских НПО, работающих в области профилактики ВИЧ, с немецкими организациями будет организована в рамках предстоящей Немецкой федеральной конференции по ВИЧ/СПИДу «ВИЧ в фокусе».

В конце августа в Германии состоялось собрание немецких НПО, работающих в социальной сфере. В повестке дня этой встречи был один вопрос – партнерство с НПО Республики Беларусь. На заседании было принято решение начать обмен информацией между ВИЧ-сервисными организациями. С этой целью будет организована специальная сессия-площадка для построения сотрудничества белорусских НПО с немецкими в рамках Немецкой федеральной конференции по ВИЧ/СПИДу, которая будет носить название «ВИЧ в фокусе», и пройдет 21-22 сентября. Одна из параллельных сессий будет носить название «Белорусская модель профилактики: оригинальность и национальные особенности». На сессии будет представлен опыт белорусских НПО.

Это произошло благодаря тому, что несколько организаций, в частности МПОО «АКТ» и Ассоциация «БелСеть антиСПИД»,

провели большую работу со своими партнерами и убедили немецкую сторону в том, что в Беларуси есть ряд организаций, активно и профессионально работающих в социальной сфере и готовых сотрудничать с организациями из Германии.

Две организации: Паритетище (партнер МПОО «АКТ») и Немецкая сеть по СПИДу (партнер Ассоциации «БелСеть антиСПИД») стали инициаторами этой встречи. Это определенный прорыв в отношениях между немецкими и белорусскими НПО. Как отметил Председатель Координационного Комитета Ассоциации «БелСеть антиСПИД» Олег Еремин: «Неожиданно на одной из встреч в Беларуси, и мы, и немецкие партнеры обнаружили, что не знаем друг друга. Немецкие организации и фонды не знают белорусские организации и думают, что здесь все общественные структуры находятся на крайне низком уровне управления и ответственности, и по этой причине с ними нельзя строить партнерство. Нам удалось этот стереотип сломать, мы говорим о том, что готовы к сотрудничеству и партнерству. И двусторонние встречи социальных организаций помогут продолжить диалог по налаживанию партнерства». ■

Соб. инф.

Представители Беларуси примут участие в Региональной консультации по вопросам правовой помощи и мониторинга прав людей, живущих с ВИЧ



Ассоциация некоммерческих организаций по противодействию эпидемии ВИЧ/СПИДа
«БелСеть антиСПИД»

Представители Ассоциации некоммерческих организаций по противодействию эпидемии ВИЧ/СПИДа «БелСеть антиСПИД» и БОО «Позитивное движение» примут участие в Региональной консультации по вопросам правовой помощи и мониторинга прав ЛЖВ, которая пройдет 27-28 сентября в Киеве. Задача Консультации – обсудить возможность создания правовой сети, защищающей права людей, живущих с ВИЧ, и людей, затронутых эпидемией, а именно механизм для сбора и публикации законодательства, су-

дебной и юридической практики, и других материалов, связанных с ВИЧ, в регионе. Речь на консультации пойдет также о мониторинге прав ЛЖВ; повышении доступности бесплатных юридических услуг для ЛЖВ, предоставляемых НПО и иными структурами.

Участие белорусской стороны обусловлено участием в текущем проекте Европейского союза, который реализует ПРООН. ■

Соб. инф.

Эпидситуация по ВИЧ-инфекции в Республике Беларусь на 1 сентября 2012 года

- По состоянию на 1 сентября 2012г. в Республике Беларусь зарегистрировано 13 819 случаев ВИЧ-инфекции (показатель распространенности составил 1 14,7 на 100 тысяч населения). За 8 месяцев 2012г. выявлено 864 ВИЧ-инфицированных (8 месяцев 2011г. – 786). Темп роста составил 9,9 %. Показатель заболеваемости – 9,1 на 100 тысяч населения (8 месяцев 2011 г. – 8,3).
- Подавляющее число ВИЧ-инфицированных – это молодые люди в возрасте от 15 до 29 лет. Общее количество случаев ВИЧ-инфекции в этой возрастной группе составляет 8 257 (удельный вес в общей структуре ВИЧ-инфицированных – 59,8%).
- Удельный вес лиц возрастной группы 15-19 лет в общей структуре ВИЧ-инфицированных за 8 месяцев 2012 г. составил 2,0 % (8 месяцев 2011г. – 1,3 %).
- Кумулятивное число случаев СПИДа на 01.09.2012г. – 3384, в том числе за 8 месяцев 2012г. данный диагноз установлен 402 пациентам (за аналогичный период 2011 г. – 341).

По информации Отдела профилактики ВИЧ/СПИД ГУ «Республиканский центр гигиены, эпидемиологии и общественного здоровья»

**Регулярные публикации эпидситуации – на сайте belaid.net
в разделе «Эпидситуация по ВИЧ/СПИД в Беларуси»**

Общественные организации превратились в отделы по профилактике ВИЧ с определенной уязвимой группой

■ Олег Еремин

Недавно у меня состоялся диалог, с одним из высокопоставленных лиц минздрава, где шел разговор о повышении профессионализма специалистов ВИЧ-сервисных организаций, в котором мне было сказано приблизительно следующее: «Уважаемый Олег! Специалисты есть только у государственных органов. У неправительственных организаций никаких специалистов нет и быть не может, и повышать профессионализм там нечего». Эта фраза меня резанула очень сильно. И вот почему. На сегодняшний день общественные организации, превратившись, по сути, в отделы по профилактике ВИЧ с определенной уязвимой группой, и, выполняя огромный объем работы, по-прежнему не являются для государства равноправными партнерами.

Есть специалисты у общественных организаций. И у общественных организаций есть люди, имеющие и международный опыт обучения и сотрудничества, и возможности находяться, чтобы зарубежный опыт в Беларуси апробировать и внедрять. Но речь не об этом. Удивляет то, что, работая бок о бок с государственными структурами в области профилактики ВИЧ-инфекции более 15 лет, мы не смогли доказать свою компетентность и необходимость.

И я думаю, что есть ряд обстоятельств, которые эту ситуацию формируют.

- Общественные организации, прежде всего реализующие гранты Глобального фонда, превратились в отделы по профилактике ВИЧ по работе с определенной уязвимой группой. И забыли, что они не государственные, а общественные.
- Организации не строят полноценного партнерства друг с другом. Не происходит процесса объединения для отстаивания своих интересов и интересов своих уязвимых групп.
- По-прежнему сохраняется слабый уровень информирования государства неправительственными организациями о своей работе. А с государством надо усиленно работать в преддверии внедрения социального заказа. Если мы хотим, чтобы работал

заказ, так как он работает во всей Европе, и в большинстве случаев даже в России и в Украине, то государство должно быть максимально информировано о всей нашей деятельности, и о всех тех проблемах, которые возникают в нашей работе и связаны с процессами в социальной сфере.

Хочу пояснить свои мысли по этим пунктам.

Общественные организации: конфликт интересов

Одна из основных проблем – это то, что общественные организации забыли, что они общественные организации и о том, что они все-таки гражданское общество. Наступила эпоха жесткой конкуренции в борьбе за собственный ресурс. Наблюдая за процессом распределения средств Глобального фонда (урезается бюджет, кризис – это объективная проблема), вижу, как все выливается в войну «кто больше себе урвет». В этой «дележке» общее видение эпидемиологических процессов роста

ВИЧ-инфекции в определенных группах и среди общего населения выпадает из внимания. Это в частности.

В целом. Сейчас настолько организации увлечены реализацией проектов Глобального фонда, что остальные мероприятия, которые способствуют развитию всего движения, становятся не приоритетными, прежде всего для руководящего состава НПО. В стране кроме проектов Глобального фонда происходит ряд других, значимых для НПО, процессов: работа над планом

устойчивости мероприятий по ВИЧ/СПИД, разработка нового проекта закона «О здравоохранении» и так далее, но интерес к этим мероприятиям со стороны НПО минимальный. Я понимаю, что нагрузка большая: проходят бесконечные процессы перестроения бюджетов и это отнимает время. Печально, что сейчас не до само-развития, самым главным становится – достижение индикаторов. Как ни парадоксально звучит, но это отрывает общественные организации от уязвимых групп, интересы которых они представляют. Проекты Глобального фонда все меньше и меньше направлены на укрепление систем сообществ, развития лидерства и потенциала НПО, лишены механизма отстаивания интересов групп. Очень жаль, что то немногое, что было в проектах Глобального фонда по укреплению систем сообществ и развития потенциала НПО сокращается. Например, тренинговый курс МПОО «АКТ» по подготовке специалистов НПО написанию проектов, который был прерван. Раньше потребности целевых групп в профилактике ставились во главу деятельности. Сейчас, к примеру, когда мы говорим, что наша целевая группа хочет такой буклет, он ей нужен, это доказано результатами апробации и фокус-группой, то сверху идет – «нет, мы лучше знаем, что хочет ваша целевая группа и каким должен быть буклет», – и это только один из примеров. Приходится подстраиваться, и в результате этой «подстройки» происходит отрыв от целевой группы. И мы все больше и больше превращаемся в безмолвные отделы по работе с уязвимыми группами.

Неблагополучная ситуация и внутри неправительственного ВИЧ-сектора. Общественные организации раздели-

» ПРОДОЛЖЕНИЕ НА СТР. 4

Государственные чиновники по-прежнему считают, что только они специалисты, способные определять тактику профилактической работы, а функция общественных организаций – молча реализовывать волю государства.

» НАЧАЛО НА СТР. 3

лись на два лагеря – те, кто получает финансирование и те, кто не получает финансирование Глобального фонда. Это ядро раздора. Конкурентами мы стали друг другу, хотя мы не Украина и не Россия, где на каждую из уязвимых групп приходится по 20-ке, а то и сотне общественных организаций.

Подрывает партнерство НПО и то, что гранты Глобального фонда сформировали такую ситуацию, что одни общественные организации на уровне суб-суб-получателей оказались в подчинении у других. Выстроилась вертикаль, которая привела к тому, что нарушаются принципы партнерства.

Ассоциация «БелСеть антиСПИД» – это объединение ВИЧ-сервисных НПО, деятельность которой направлена на консолидацию усилий некоммерческих организаций Республики Беларусь, реализующих проекты и программы в области противодействия распространению ВИЧ/СПИД. Данная консолидация без внутреннего равноправного партнерства невозможна, и это партнерство надо восстанавливать совместными усилиями всех членов Ассоциации. Должно происходить полноценное развитие потенциала слабых организаций более сильными, ростки этого были заложены в рамках последнего года первой фазы проекта «Профилактика и лечение ВИЧ/СПИД в Республике Беларусь – 2». К сожалению, во второй фазе проекта по требованиям Глобального фонда, эта деятельность исключена. Пока же организации видят основной функцией сети информационный обмен. Это то, что сейчас хорошо работает в Ассоциации, но это далеко не все, что должно делаться даже в соответствии с Уставом.

В сложившейся ситуации нам надо очень много совместно работать. Надо разрабатывать механизмы взаимодействия организаций друг с другом. Надо объединять свои усилия, чтобы работа по профилактике ВИЧ не остановилась. На полном серьезе надо думать о том, чтобы ослабить зависимость от грантов Глобального фонда. Хотя бы за счет государственного заказа. Общественные организации пока не видят себя в



Олег Еремин

этом процессе, а надо бы. Если не будет желания и воли у всех, то мы придем, к тому, что половина организаций отомрет, а половина из тех немногих, что останутся, отойдут от ВИЧ-сервиса и начнут заниматься другими программами. Наши уязвимые группы останутся без сервисов. Мы получим еще ряд случаев ВИЧ-инфекции, или найдется механизм, чтобы не фиксировать случаи ВИЧ-инфекции и тогда останемся без официального роста... – словом, вариантов развития эпидемии много, и прогнозы у меня не очень оптимистичные по этому поводу.

О работе с государством

Как я уже говорил, государство заинтересовано в нас и нашей работе как в отделах по работе с уязвимыми группами. Но нет культуры пар-

терства. Получается, что государство стоит на пороге государственного заказа, но полноценных партнеров в лице общественных организаций не видит.

Зачастую (что можно наблюдать в рамках реализации грантов Глобального фонда) государственные организации относятся к общественным как к неким потребителям

средств. Вроде бы признавая, что благодаря общественным организациями проводится большой объем работы с уязвимыми группами, но имея при этом твердую уверенность, что прекрасно просуществует и без этой помощи. Мы не смогли

доказать свою нужность и – если хотите – незаменимость.

Они видят цифры и не вникают в то, какого качества сервис оказывается, что за этими цифрами стоит, и общественные организации тоже не считают нужным, за малым исключением, об этом говорить. Коммуникации иногда нет вообще. Вопросы хорошего информирования отсутствуют. Мы сейчас должны консолидироваться, чтобы разрушать стереотипы по отношению к общественным организациям, которые есть.

Основные проводники информации о ВИЧ-сервисных организациях – это отделы СПИДа, но есть другие министерства и их ведомства, и они тоже должны понимать смысл и значение нашей работы с уязвимыми группами. Нам надо продумать также механизм работы и с депутатами и с исполнительными властями. ■

СПРАВКА:

Олег Еремин – Председатель Координационного комитета Ассоциации некоммерческих организаций по противодействию эпидемии ВИЧ/СПИДа «БелСеть антиСПИД».

Ассоциация некоммерческих организаций по противодействию эпидемии ВИЧ/СПИДа «БелСеть антиСПИД» зарегистрирована решением Мингорисполкома 4 октября 2007 г.

Учредителями Ассоциации являются Местный социальный фонд «Сотрудничество для будущего детей», Республиканское общественное объединение «Матери против наркотиков», Республиканское молодежное общественное объединение «Встреча», Общественное объединение «Витебский женский клуб».

Ассоциация объединяет 18 некоммерческих организаций, которые представляют все регионы Беларуси, и осуществляют программы и проекты, направленные на профилактику ВИЧ/СПИДа среди различных социальных групп и оказание поддержки людям, живущим в ВИЧ.

Я «скучаю» по 2001-2002 годам, когда НПО настолько стремились к объединению и консолидации, что создали Белорусскую сеть по ВИЧ/СПИД. Тогда все организации были равноправными партнерами с равными голосами.

Конференция AIDS-2012: глобализация, американизация и фармакология

» НАЧАЛО НА СТР. 1

■ Ольга Сацук

Коллеги, поздравляя меня с возвращением с конференции AIDS-2012 в Вашингтоне, спрашивали: «А если чисто по-человечески, не официально – что тебе понравилось на конференции?» Таких вопросов было так много, что я, пожалуй, напишу простым языком, опуская официальные подробности и оценки (тем более, что их несложно найти в интернете), о том, что показалось мне наиболее интересным на этом глобальном и очень важном мероприятии для всех, кто работает в области ВИЧ/СПИДа.

Приверженность к проблеме

Вообще, уровень приверженности к борьбе с ВИЧ достаточно высокий в США.

Очень много знаменитых людей личным долгом считают посвятить себя борьбе со СПИДом. Самый высочайший уровень представительства на открытии конференции это подтверждает: тот факт, что конференцию открывала Шэрон Стоун, а «закрывала открытие» госсекретарь Хиллари Клинтон, лично мне кажется очень важным. Во время открытия также был показан фильм, посвященный Элизабет Тейлор и ее вкладу в решение проблемы: о том, как она привлекала внимание правительства к необходимости финансировать программы по СПИДу, как агитировала людей делать пожертвования в фонды, которые поддерживают программы по ВИЧ/СПИДу.

23 июля лично приехал и выступил на конференции ВИЧ-активист Элтон Джон. Вупи Голдберг выступила также в один из дней на пленарном заседании. Так или иначе, но все знаменитости подчеркивали в своих выступлениях две вещи: актуальность проблемы ВИЧ/СПИДа и наличие стереотипов и стигмы у американцев по отношению к людям, затронутым эпидемией.

Журналисты, работающие в США, сказали мне, что сейчас происходит процесс «гламуризации проблемы»: звезды «продвигают» тему ВИЧ/СПИДа,

потому что больше никак невозможно привлечь внимание СМИ, кроме как через описание действий звезды.

Американские звезды с мировыми именами являются искренними приверженцами решения проблемы ВИЧ/СПИДа: их, в

отличие от наших, не надо заманивать «побороться со СПИДом» предложением бесплатной рекламы их лиц на бигбордах города Вашингтона, – они сами дадут деньги на рекламу, сами пойдут к политикам и финансистам, говоря о проблеме и привлекая деньги в фонды и организации, и выступят на благотворительных вечерах, а заодно и привлекут внимание СМИ и общественности. Благодаря этим процессам, создается и поддерживается внимание к проблеме.

Если говорить про участие политиков в конференции, то это вопрос, в преддверии предстоящих выборов в США, – довольно скользкий. Тем не менее Президент США Барак Обама – главное лицо рекламных плакатов, которые выпускают общественные институты. Этот лидер «расколол лед» в отношении американцев к правам сексуальных меньшинств, а также других групп, затронутых эпидемией. И за это многие ему благодарны.

Глобализация, американизация и фармакология

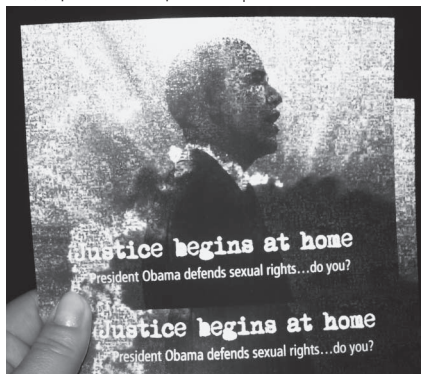
Глобальность данного мероприятия, пожалуй, можно понять через цифры: 23000 человек – представители 195 стран – присутствовали на конференции. Краткое изложение программы всех мероприятий размещалось в книге на 400-х страницах. Были организованы мероприятия самого широкого спектра: медицинские аспекты ВИЧ; умение освещать деятельность организации через социальные сети; проблема темнокожих геев; новинки фармакологии для АРВ-терапии и многое другое.

Конференция была объявлена организаторами как своего рода начало конца: многие официальные лица в своих выступлениях подчеркивали, что все собрались здесь, чтобы «начать движение к концу эпидемии». Научный прогресс в борьбе со СПИДОМ – ГЛАВНЫЙ герой конференции. И носителями этого прогресса

являются ученые и фармакомпании, изготавливающие лекарства. Их богатейшие стенды, мастер-классы и семинары поражали своей фундаментальностью, уровнем организации и стойкой уверенностью, что проблема решает-

ся исключительно через АРВ-терапию и уже практически решена.

Мои впечатления поддержала Анна Любинская (Председатель БОО «Позитивное движение»), которая была также участником конференции: «Очень много заявлений делает Америка по



поводу того, какие они успешные, как хорошо они борются против СПИДа, как они поддерживают Глобальный фонд. Это нормальная ситуация для уровня высокого обсуждения, когда политики презентуют свои программы и делают себе имидж. С одной стороны – хорошо, что они об этом говорят, а с другой стороны – не понятно как все обстоит на самом деле. Все это большие деньги и большая политика. С одной стороны представлены фармакомпании, которые активно продвигают свои товары здесь и получают миллионные контакты. А одновременно с этим внизу проходит марш против жадности этих же фармакомпаний. «Высокий уровень» на закрытых обсуждениях что-то решает, а «внизу» (в НГО-деревне) мы видим сервисы, которые непосредственно работают с целевыми группами. Не понятно как они слышат друг друга и слышат ли вообще...»

Конференция выдалась проамериканская, ибо было понятно, что весь акцент делается на работе в США, и распространяется на то, что интересно США – страны в Латинской Америке и Африке. Как подчеркивали некоторые делегаты, европейцев на этой международной конференции было мало и их интересы, опыт, видение решения проблем были почти не представлены или не слышны.

НГО-деревня

НГО-деревня согрела мое сердце своей толерантностью, широкой представленностью самых разных сервисов, интересов, стран. И такой же простотой стендов, прикрываемой сумасшедшим креативом, как и положено настоящим общественникам.

Площадки НГО, больше радовали креативом, чем дороговизной стендов, какверху. Вообще «верх» (официальные представительства международных организаций, медицинских и фармакомпаний) и «низ» (НГО-площадки в деревне) определялись чисто географически: первые размещались на верхнем этаже, а



вторые – на самом нижнем, но как-то это стало символом конференции, не очень хорошим, но очень показательным.

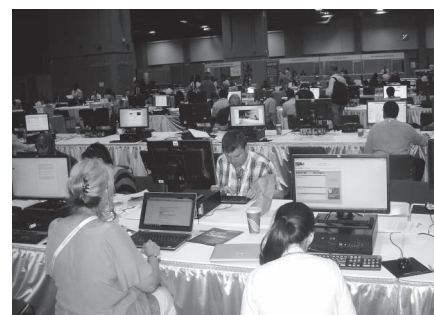
В НГО-деревне было много энергетики, свободы. Мне дико понравились площадки с ток-шоу, которые иногда по пять одновременно шли в разных местах. Были такие, где как на телевизионной студии выставлялись микрофоны, места для спикеров, вели эти шоу профессиональные ведущие (может быть, не ТВ-ведущие, но точно профессиональные модераторы). Микрофоны для спикеров, микрофоны для зала, красивое оформление и возможность подключиться в любую минуту к дискуссии. Были и попроще площадки для дискуссий – без микрофонов и красивых кресел, практически создаваемые стихийно – эти группы, всегда махали и подвигали стульчики: иди, мол, к нам, у нас интересная дискуссия.

Удобство получения информации

Огромное здание давало возможность отслеживать все действия, происходящие на пленарных заседаниях, на огромных экранах. Поэтому можно было одновременно следить за несколькими процессами, происходящими на конференции. Самым приятным было наличие для пишущей братии огромного зала медиа-центра. Компьютерная техника, возможность подключить свой

компьютер к сети, экраны с происходящим наверху (медиа-центр тоже располагался на нижнем этаже). И самое приятное, что рядом с рабочими местами в соседних залах каждые тридцать минут проходили какие-либо пресс-конференции (по итогам некоторых из них читайте материалы в этом бюллетене).

Совершенно демократичное отношение к представителям медиа на этой конференции очень порадовало меня. В совершенно одинаково комфортных условиях существовали блоггеры, представители национальной прессы, журналисты общественных изданий и что важно – одинаково уважительно к ним относились спикеры, дающие пресс-конференции. Им не важно, высокого или нет уровня издание интересуется их темой (если у них в голове вообще какая-то грация я не почувствовала), главное – привлечь внимание, заинтересовать, пригласить на свое мероприятие. Их представители ходили по рядам и лично раздавали пресс-релизы, объясняли, напоминали и приглашали, приглашали, приглашали...



Основные же события можно было отслеживать не только по экранам, но и по официальным источникам. У конференции был отдельный сайт, Твиттер, страничка в Фэйсбуке, которые периодически наполнялись содержанием и, вообще, информационное сопровождение проводилось на очень качественном уровне. ■

Фото автора

Информационные ресурсы AIDS-2012:
www.aids2012.org



@aids2012



www.facebook.com/AIDS2012

На Конференции AIDS-2012 в Вашингтоне прозвучали проблемы белорусских НГО

■ Татьяна Жарносок

Опыт работы белорусских общественных организаций на специальной сессии для доноров в рамках Конференции AIDS-2012 представила председатель правления БОО «Позитивное движение» Анна Любинская.

Анна Любинская рассказала об основных практиках и сложностях организации «Позитивное движение» в контексте общей ситуации работы НГО в Беларуси. По словам Анны Любинской, основная проблема белорусских НГО – это то, что большой процент финансирования организаций осуществляется из грантов Глобального фонда. И будущее без него представляется достаточно сложным.

– Основной смысл презентации был в том, чтобы показать те риски, с которыми мы встретимся, когда в стране закончатся действия грантов Глобального фонда в основном для того, чтобы привлечь внимание доноров, – комментирует свое выступление Анна. – Понятно, что стране нужны другие доноры для того, чтобы мы смогли расширить и улучшить сервисы и услуги, которые мы оказываем в рамках грантов Глобального фонда.

По словам председателя БОО «Позитивное движение», в рамках проектов Глобального фонда очень

тяжело сегодня предлагать какие-то инициативы и создавать инновационные проекты, потому что сокращение средств приводит к тому, что все уходит исключительно на поддержание существующих сервисов. Помимо этого, Анна Любинская отметила, что в стране довольно слабая работа по мотивации рабочего персонала. Дело даже не в сокращении зарплат, а в том, что у людей мало возможностей организовывать рабочие встречи, обмениваться опытом, совершенствовать свои знания.

Международная Конференция по ВИЧ/СПИД – это крупнейшее событие в сфере ВИЧ/СПИДа, которое проводится один раз в два года в разных концах света. Вашингтонская конференция прошла под девизом «Вместе обратим эпидемию вспять».

– Мне кажется, что всем организациям важно привлекать донорские средства как для собственного развития, так и для создания каких-то идей. Чем больше идей в стране тем больше возможностей для того, чтобы сервисы были более качественными и устойчивыми.

Специалист считает, что много различных вариантов одного и того же



Анна Любинская

сервиса позволяет создать конкуренцию и в итоге выживет тот сервис, который более подходит для конкретной страны. С другой стороны, клиент сможет выбирать, какой сервис ему больше подходит. Четкая структура проектов, безусловно, важна, но, по мнению Анны Любинской жесткие рамки Глобального фонда препятствуют рождению новых идей.

Презентация была организована при содействии AIDS Foundation East West. ■

Материал для публикации предоставлен Ольгой Сацук («БелСеть антиСПИД») – участником конференции AIDS-2012 в Вашингтоне



Одним из наиболее ярких впечатлений от всех интерактивных площадок на конференции AIDS-2012 в Вашингтоне для меня стала представленная там общественная кампания «CONDOMIZE!». Яркий визуальный образ кампании, огромные стенды в трех местах, интерактивные действия. Не говоря уже о том, что они просто засыпали 23000-ую конференцию презервативами.

Основная площадка и стенд «CONDOMIZE!» функционировали в

основном холле, где девушка время от времени приглашала всех желающих поговорить о презервативах на английском и французском языках к стенду, где были предложены самые необычайные по цвету, форме и своим качествам презервативы. Время от времени на всех трех площадках, которые были расположены в самых разных местах огромного помещения Washington Convention Center (место проведения конференции) включалась музыка и молодые люди – волонтеры кампании – танцевали.

По своей идее это очень похоже на более известную нам, европейского происхождения кампанию - Dance4life (хотя и она была представлена на конференции).

Кампания CONDOMIZE: любви и пользуйся презервативом

■ Ольга Сацук

У кампании «CONDOMIZE!» есть слоган - LIVE, LOVE CONDOMIZE! И группы молодых волонтеров, которые танцуют коллективные танцы, привлекая и вовлекая молодежь. И яркая стилистика. Аспект, который существенно отличает от той же Dance4life, что заметно по названию, – это активная мотивация молодых людей к использованию презервативов.

Кампания довольно богатая, поскольку делается в партнерстве с крупными производителями презервативов. Вообще эта кампания – мечта PR-менеджера – крепкий микст партнерства общественных и коммерческих структур. ■

Фото автора

16 октября состоится дружественная встреча лидеров европейских НГО с представителями белорусских организаций



С 15 по 16 октября впервые в истории Европейского действия по СПИДу в г.Минске состоится заседание Координационного комитета – руководящего органа Европейской сети ВИЧ-сервисных НГО.

16 октября во второй половине дня состоится встреча членов Координационного Комитета с белорусскими НГО.

В рамках дружественной встречи представителей европейских и белорусских НГО планируется презентация деятельности Европейского действия по СПИДу, обсуждение насущных проблем белорусских НГО и возможностей взаимодействия. Разговор пройдет в контексте того, что активизация работы в сфере адвокации интересов ВИЧ-сервисных НГО нашего региона – основная задача сети.

К участию приглашаются все желающие. Место проведения – гостиница «Минск», малый конференц-зал. Время уточнить по телефону +375 296 354010.

Принимающими организациями встречи являются члены Европейского действия по СПИДу – РОО «Белорусское сообщество ЛЖВ» и МОО «Социальная помощь». ■

СПРАВКА:

Европейское действие по СПИДу (в англ. переводе – «СПИД. Действие. Европа») является единственной европейской сетью ВИЧ-сервисных организаций, в составе которой 450 НГО из более 40 стран Европы и Средней Азии, более 230 – из стран СНГ. Миссией Европейского действия по СПИДу является объединение гражданского общества в целях развития эффективных мер по борьбе с ВИЧ в Европе и Центральной Азии. Офис Европейского действия по СПИДу находится в Амстердаме и отвечает за сетевое взаимодействие и общее функционирование сети. Будучи сопредседателем Европейского Форума гражданского общества по ВИЧ/СПИДу и членом Группы экспертов по ВИЧ/СПИДу (Think Tank), Европейское действие по СПИДу направляет основные усилия на работу по адвокации.

<http://iasociety.org>

Сайт Международного сообщества по СПИДу (The International AIDS Society)



Международное сообщество по СПИДу (IAS) является ведущей независимой ассоциацией в мире профессионалов в области ВИЧ и участником Глобального договора ООН. Эта организация выступила организатором Международной конференции AIDS-2012 в Вашингтоне.

IAS выступает за обеспечение доступа к передовым знаниям в области ВИЧ. Делится с организациями и всеми заинтересованными специалистами опытом и новейшей информацией о тех возможностях, которые существуют для решения проблемы ВИЧ/СПИДа.

На сайте размещаются самые передовые новости, касающиеся проблемы и действий, которые предпринимаются во всем мире в ответ на угрозу ВИЧ, все документы и протоколы, регулирующие действия общественности в данной области. Библиотека сайта предлагает самые новейшие и актуальные тематические публикации. Ресурс англоязычный. ■

<http://afew.org>



«СПИД Фонд Восток-Запад»: официальный сайт

«СПИД Фонд Восток-Запад» (AIDS Foundation East-West, AFEW) – голландская неправительственная гуманитарная организация, работающая в сфере общественного здравоохранения в странах Восточной Европы и Центральной Азии. Цель деятельности «СПИД Фонда Восток-Запад» – снижение уровня распространенности и воздействия эпидемии ВИЧ-инфекции среди представителей уязвимых групп населения.

На своем сайте организация представляет опыт работы, описывает возможности для сотрудничества и взаимодействия. Ресурс имеет русскую языковую версию. ■

<http://www.whocanyoutell.org>

Коалиция по ликвидации стигмы

Коалиция за ликвидацию стигмы, связанной со СПИДом (Coalition for Elimination of AIDS-related Stigma (CEAS)), основана в Университете Говарда, Вашингтон

«Это группа профессионалов, руководителей общин, заинтересованных лиц и организаций, которые собрались вместе, чтобы сосредоточить усилия для уменьшения и ликвидации стигмы, связанной с ВИЧ-инфекцией. Стигма препятствует гражданам пройти тестирование на ВИЧ, нуждающихся в медицинской помощи, и раскрытие диагноза близких, соблюдения лечения и последующих мер. Стигма стала одной из основных причин, почему эпидемия ВИЧ продолжается, и миллионы людей становятся ВИЧ-инфицированными и умирают каждый год» – так заявляется на сайте Коалиции.



Коалиция планирует измерить бремя стигматизации, проверить эффективность вмешательства механизмов реализации соответствующих стратегий и определить их влияние с течением времени. На своем сайте Коалиция рассказывает о своих действиях и проводит различные творческие акции, направленные на решение проблемы стигмы в отношении людей, живущих с ВИЧ. В Фэйсбуке Коалиция имеет свою страничку WhoCanYouTell. ■

<http://jovenspositivos.org.br>

Бразильский ресурс для молодых людей, живущих с ВИЧ



Национальная сеть подростков и молодых людей, живущих с ВИЧ-СПИДом, в Бразилии имеет свое виртуальное пространство на специальном сайте, где предоставляет возможность присоединиться к своей работе.

Для ВИЧ-положительных молодых людей на сайте публикуются новости про действия сети, о проектах, в которых можно принять участие. На сайте проводятся интерактивные опросы, а также размещаются видео-интервью. Сайт имеет свои версии в Твиттере и Фэйсбуке. Ресурс на португальском языке. ■

<http://aids.by>

Проект по доступному консультированию и тестированию на ВИЧ для молодежи групп риска стартует в Беларуси

Советник регионального офиса ЮНИСЕФ для Центральной и Восточной Европы и стран СНГ Пол Нэри, рассказал о старте в 2012 году регионального проекта по развитию доступного консультирования и тестирования на ВИЧ для подростков и молодых людей групп риска, который будет осуществляться одновременно в пяти странах региона: Азербайджане, Грузии, Молдове, Украине и Беларуси.



Виталий Никонович, специалист по организационному развитию РОО «БелАЮ», отметил, что один из ожидаемых дополнительных эффектов будущего проекта в Беларуси ожидается в укреплении потенциала общественных объединений в предоставлении качественных услуг по консультированию и тестированию на ВИЧ подростков/молодых людей групп риска, что поможет развивать межсекторное партнерство, особенно на местном уровне.

Более 20 общественных объединений из Минска, Витебска, Гомеля, Новополоцка, Лиды, Жлобина, Светлогорска, Пинска, Гомельского района станут партнерами на местном уровне по реализации будущего проекта, основная деятельность которого планируется на 2013-2014 годы. ■





«АСДЕМО»: молодежь весьма осведомлена в вопросах, касающихся ВИЧ и СПИДа

■ Дарья Сивакова, волонтер БОО «Позитивное движение», Гомель

Вот уже несколько лет подряд статистика показывает, что большинство людей, живущих с ВИЧ, в Беларуси – молодые люди от 15 до 29 лет. Поэтому профилактика ВИЧ среди молодежи сегодня как никогда актуальна. Директор «Гомельской ассоциации детей и молодежи» («АСДЕМО») Владимир Ковзелев уже более 15 лет работает с молодыми людьми и утверждает, что современная молодежь довольно неплохо осведомлена в вопросах ВИЧ и СПИДа. Почему же статистика не перестает показывать пессимистичные цифры, выяснял мнение специалиста специальный корреспондент в Гомеле.

– Как зародилась идея создания вашей организации?

– Случилось это в начале 90-х годов, когда я возглавлял отдел молодежи Гомельского горисполкома. И на одной из встреч с лидерами молодежных организаций было решено создать свое собственное объединение, которое будет работать с молодежью и оказывать всяческую поддержку для реализации их собственных инициатив. И, конечно, профилактика ВИЧ, алкогольной и наркозависимости, пропаганда здорового образа жизни – это лишь несколько из многих целей, которые поставила для себя «АСДЕМО». Нашей целевой группой являются молодые люди, ведь именно они наиболее подвержены риску заражения ВИЧ.

– Вы, наверное, согласитесь, что работать с молодежью очень тяжело. Как вам это удается на протяжении столь долгого периода времени?

– Как я уже говорил, я работал в от-



Владимир Ковзелев

деле молодежи и, таким образом, с ребятами я общался уже давно и контакт был налажен. Конечно, дети, как и взрослые, все разные, к каждому нужен особый подход, в зависимости от интересов и рода деятельности, но пока на протяжении многих лет нам это удается.

– Какие мероприятия вы проводите?

– Ежегодно 1 декабря во Всемирный день борьбы со СПИДом, начиная с 1996-го года, мы проводим такое мероприятие как «Спидобойка».

На нем организовываются различные конкурсы, проводятся музыкальные и танцевальные номера, устраивается дискотека. С каждым годом все больше и больше ребят посещают это мероприятие, которое за столько лет получило немалую огласку, и мы встречаем гостей не только из Гомеля, но и из области.

Также проводятся различные флешмобы, спортивные мероприятия. И это не просто развлечения: таким образом

дети отвлекаются от искушения заняться чем-нибудь иным, что может пагубно повлиять на их здоровье.

Также мы устраиваем различные тренинги и семинары, а еще проводим анкетирование. Оно, к слову, показывает, что молодежь весьма осведомлена в вопросах, касающихся ВИЧ и СПИДа. Однако осведомленность осведомленностью, а проблема остается. И мне кажется, что дело тут не в знании, а в несерьезном отношении. И таким образом статистика остается неутешительной: не менее ста человек в год в Гомеле и Гомельской области становятся ВИЧ-позитивными.

– Сотрудничаете ли вы с другими организациями?

– Да, мы сотрудничаем со многими организациями, в том числе и за рубежом: Польша, Чехия. Особенно тесно мы дружим с Германией, где периодически проводятся стажировки, куда приглашают и нас. Туда же, в Германию, ездят отдыхать наши ребята. Кстати, статистика у них намного лучше, чем в нашей стране. Не могу сказать, что здесь играет роль. Возможно, менталитет ...

– Насколько я понимаю, основные ваши задачи – это информирование и профилактика. А как же быть с людьми, которые уже живут с положительным ВИЧ-статусом?

– У нас запланировано начать работу с людьми, живущими с ВИЧ. Думаю, это действительно может помочь в решении проблемы. Надеюсь, с ними мы будем работать так же плодотворно. ■



В рамках проекта Глобального фонда «Профилактика и лечение ВИЧ/ СПИДа в Республике Беларусь-2», реализуемого общественным объединением «Амрита», созданы и работают волонтерские клубы. Опыт работы клубов представляем «из первых рук» – участники групп написали о своей работе.

Год, который изменил мою жизнь!

■ **Иванкович Мария, член волонтерской группы Белорусского государственного университета физической культуры**

Когда мне предложили стать волонтером и работать, используя метод «Равный обучает равного» в сфере профилактики ВИЧ-инфекции, я сразу же согласилась, потому что всегда осознавала, насколько глобальна эта проблема для нашей планеты, на которой сегодня проживают 45 миллионов ВИЧ-инфицированных людей.

У меня появилась сильное желание сделать так, чтобы количество этих людей (по крайней мере, в Беларуси) не увеличивалось. Я поняла, что хочу и могу работать со студентами, проживающими в общежитиях, и учащимися ПТУ по методу «равный обучает равного», основы которого я изучила на тренингах, будучи волонтером ОО «Амрита». На данный момент я являюсь руководителем волонтерской группы БГУФК.

Запросы на то, чтобы мы провели тренинги по профилактике ВИЧ-инфекции, делают и другие организации. Нас приглашают на республиканские семинары, где подводятся итоги работы и происходит обмен опытом среди волонтеров-тренеров из волонтерских клубов и ПТУ, по обучению технологии «Форум-театр». Мы проводим также акции, посвященные Дню памяти людей умерших от СПИДа.

В сентябре 2011 года прошла Международная конференция молодежных организаций стран СНГ по обмену опытом в области профилактики ВИЧ-инфекции среди учащейся и студенческой молодежи. Волонтерская группа БГУФКА была приглашена на эту конференцию и приняла активное участие в ней. Поделались опытом

работы в области профилактики ВИЧ-инфекции среди учащейся и студенческой молодежи. Нашли партнеров из других стран для дальнейшего совместного создания и реализации проектов, узнали, как проводится профилактическая работа в области профилактики ВИЧ-инфекции среди учащейся и

студенческой молодежи в странах СНГ. Во второй день конференции, на базе общежития Академии Управления при Президенте, совместно с волонтерским клубом

На конец марта 2012 г. волонтерскими группами ОО «Амрита»: группой Белорусского государственного университета физической культуры, волонтерским клубом Академии управления при Президенте «Крылья надежды» и волонтерским клубом «Здрава» на базе Высшего государственного колледжа связи охвачено профилактической работой 8443 студентов различных учебных заведений г. Минска.



«Крылья Надежды», мы принимали делегацию участников конференции. Мы рассказали о проделанной работе за текущий год, о методах используемых нами в профилактической работе с учащимися и студенческой молодежью в области профилактики ВИЧ-инфекции. Участники остались довольны после посещения нашего клуба, и взяли себе на заметку наши наработки и методы.

Вот так интересно и насыщенно прошел год работы. Мы не стоим на месте, работа продолжается, планы грандиозные. Готовим новых волонтеров, придумываем новые акции.

Приглашаем всех не равнодушных в свою группу!!!
Приходите, вместе будем делать мир лучше, здоровее!!! ■

Крылья надежды: волонтерство для здоровья

■ **Малец Наталья, координатор по работе с молодежью, проживающей в общежитиях**

Студенческий волонтерский клуб «Крылья надежды» создан и работает на базе общежития № 2 Академии управления при Президенте Республики Беларусь.

Первыми организаторами и членами волонтерского клуба являются шесть студенток академии: Мария Матусевич, Елена Федорук, Екатерина Андрушкевич, Александра Нестерчук, Любовь Карцева, Мария Лахтеева.

Эти девушки побывали на обучающем тренинге для волонтеров по методу «равный обучает равного» по профилактике ВИЧ-инфекции, проводимом ОО «Амрита».

» ПРОДОЛЖЕНИЕ НА СТР. 15

Всем молодым людям, которые хотят присоединиться к работе волонтерских групп, рекомендуем обращаться в ОО «Амрита»:

координатор по работе с молодежью г. Минска – Воронич Марина, тел. +375 29 7059835

координатор по работе с молодежью, проживающей в общежитиях г. Минска – Малец Наталья, тел. +375 29 7793756

координатор по работе с ПТУ – Калиновская Светлана, тел. +375 29 3430828



Творчество – это способ привлечь людей к активным действиям

■ Ольга Кузеева

В последнее время Белорусское общество Красного Креста (Далее - БОКК) проводит активную работу по привлечению известных творческих людей в свои проекты, направленные на профилактику социально-значимых заболеваний. В организации считают, что вдохновение молодежи к активным действиям по адвокации уязвимых людей и к защите собственного здоровья через творчество и медиа – это очень сильный инструмент для борьбы с туберкулезом и ВИЧ-инфекцией.

Представляем вашему вниманию интервью с молодой группой исполнителей – “Machu-Picchu” (Мачу-Пикчу), которая поддерживает Красный Крест и пропагандирует своим творчеством и действиями активную и ответственную жизненную позицию среди молодежи и общественных лидеров.

Расскажите о том, как вы начали сотрудничество с Красным Крестом?

– Нас вместе с известным исполнителем ТЕО пригласили поучаствовать в акции «Стоп туберкулез». Мы сразу же согласились, т.к. это была возможность в реальности помочь нуждающимся детям. Мы провели у себя в городе (Солігорске) небольшую акцию по сбору необходимых вещей. Многие люди откликнулись, и в больницу к детям мы приехали с множеством подарков. Но самое главное – мы смогли пообщаться с детьми, подарить им частичку своего творчества и отвлечь от серой повседневности. Эта встреча вдохновила и нас самих.

Считаете ли вы себя послами доброй воли?

– Да. Ведь мы участвуем в благотворительных акциях и пытаемся привлечь внимание общественности. И если после наших выступлений хотя бы один человек задумается над проблемами, о которых мы говорим, значит не все



так плохо. Чтобы достучаться до людей, надо стучаться в их сердца, а это делается только с помощью творчества.

Может ли деятельность в Красном Кресте стать вдохновением для новых композиций?

– Безусловно. Особенно после встречи с человеком, который «не понаслышке» знает о туберкулезе

или ВИЧ, при этом радуется жизни и не теряет веру. Начинаешь восхищаться, пытаешься ставить себя на его место, чтобы понять, что он чувствует. Это оставляет отпечаток в душе, а от этого и рождаются песни.

Поменялось ли ваше отношение к проблеме ВИЧ и туберкулеза после сотрудничества с Красным Крестом?

– Да. Во-первых, до сотрудничества с КК, мы могли лишь догадываться о масштабах распространения заболеваний и, как миллионы других, никогда не задумывались, что это может коснуться нас или близких нам людей. Мы стали говорить об этом, стали серьезнее относиться к своему собственному здоровью. Во-вторых,

участвуя в акциях, общаясь с детьми в туберкулезном диспансере, с ВИЧ-позитивными людьми на вечере «Вместе ради жизни», мы поняли, что люди с ВИЧ или туберкулезом живут так же, как и другие, хотят того же, мечтают о том же, только при этом они сражают-

СПРАВКА:

“Machu-Picchu” (Мачу-Пикчу) – это молодая группа. Вместе с известным исполнителем ТЕО с недавнего времени активно поддерживают программы БОКК направленные на профилактику ВИЧ и туберкулеза. Участники группы поддержали благотворительный вечер в День памяти людей, умерших от СПИДа и бесплатно выступали на нем. Активно освещают тему ВИЧ-инфекции в своей группе «В контакте» среди молодежи.

ся за свои мечты вдвое сильнее. И им нужно помогать, в первую очередь, эмоционально, не жалеть, а верить в них.

Если говорить о том, что у вас как у социально ориентированных артистов должно быть свое послание для людей, молодежи, тем, для кого вы поете. Каков был бы этот посыл?

– Никогда не сдаваться! Идти вперед, но анализировать свои поступки. Не надо растрчивать жизнь.

О чем поет Мачу-Пикчу?

– О людях, об их проблемах, чувствах и переживаниях. Но в каждой песне мы отражаем себя, ведь для того что бы песня получилась «настоящей», ее нужно пережить и пропустить через себя.

Сдавали ли вы тест на ВИЧ?

– Да.

Что пожелаете волонтерам КК?

– Веры в себя и в добро. ■

Проблема освещения темы ВИЧ/СПИДа актуальна не только для Беларуси, но и для других стран. Качество и продвижение специализированных изданий, работа с журналистами для формирования корректного освещения темы ВИЧ – все это довольно актуальные вопросы. Как решаются эти проблемы в США? Читайте рассказ о специализированном издании для ВИЧ-положительных людей и рекомендации журналистам для создания «историй с ленточкой».

Журнал POZ: не надо бояться говорить о болезнях открыто

Американский журнал POZ – хороший пример специализированного печатного издания для ВИЧ-положительных людей. Яркий дизайн, корректный подход и масса полезной информации заслуживают того, чтобы познакомиться с подходами, которыми пользуется редакция этого издания.

Журнал POZ – это издание о здоровье и жизни с ВИЧ. Журнал о ВИЧ-положительных и для ВИЧ-положительных людей.

Главный принцип редакции – думать о проблеме и не бояться говорить о болезнях открыто. Но делать это необходимо очень корректно и осторожно. «Надо очень уметь подавать материалы, так чтобы не звучало со страниц что-то устрашающее вроде того, что ВИЧ – это какая-то там печать на жизнь. Не надо пугать, потому, что это может повлиять на общество, которое может из-за таких публикаций продолжать относиться с презрением к людям с ВИЧ», – именно так прокомментировала подход издателей редактор журнала Реган Хофман (Regan Hofman).

В журнале также смело говорят о сексе.

В редакции считают, что необходимо говорить о сексе, потому что, это неотъемлемая часть жизни. Говорить корректно и грамотно. И эта информация тоже поможет, тем, кто является главной аудиторией журнала POZ.

Вопросы компетенции журналистов, пишущих в таких изданиях, по словам Реган Хофман, это, прежде всего, осторожность и внимательность в тот момент, когда берется интервью во время которого журналист спрашивает про ВИЧ: «Бывает, что журналисту хочется сделать что-то шокирующее, хочется сделать разгромный материал, но при этом он рискует напороться на неприятные ситуации, когда что-то не так будет истолковано, поэтому информация и информационный ресурс должны быть очень хорошо проверены». Истории людей с ВИЧ – это важные

материалы в издании. Эти истории поддерживают других. Эти истории убеждают, что проблема ВИЧ/СПИДа не надумана, как многим кажется.

Вопросы диагностики и лечения – это третий приоритет в журнале. На его страницах размещается реклама лекарств (прежде всего, новинок), необходимых для АРВ-терапии, даются рекомендации врачей. Это важный пункт, поскольку журнал создан общественной инициативой Pozarmy, которая борется за лечение всех ВИЧ-положительных людей. ■



ИЗ ПЕРВЫХ УСТ

Каждый может стать историей с завязанной ленточкой

«Каждый может стать историей с завязанной ленточкой», – сказала Директор Программ Национального пресс-фонда Линда Стрейтфелд, выступая на семинаре для журналистов в преддверии Международной конференции AIDS-2012.

Всем, кто пишет о проблемах, связанных с ВИЧ-инфекцией, можно использовать несколько советов Линды Стрейтфелд, чтобы их публикации были яркими и одновременно полезными для всех читателей.

Создавайте истории.

Через истории людей лучше всего раскрывается не только проблема ВИЧ/СПИДа, но

и работа любого крупного мероприятия, которой является конференция. Создавая истории, нужно искать людей, которые работают очень близко с вами, в вашем регионе, и решают те же проблемы, что и вы.

Каждый может стать «turning the tide».

Найдите близкого вам и вашему региону человека, работающего в проблеме, и задайте очень простые вопросы. Вопросы, близкие ему и каждому, кто будет потом читать ваш материал: как относится ваша семья к тому, что вы работаете в этой сфере? сколько часов вы путешествовали, чтобы оказаться на этой конференции? и т.д. Такими вопросами вы сможете

предоставить интересные детали, потому что самое классное – это история с деталями. Детали формируют топовые истории.

Противоречия.

Важный пункт для успешной истории – противоречие. Противоречие с системой, со старыми принципами работы, с ретроградами – все, что покажет небольшой конфликт и поможет заострить внимание читателей на рассказываемой вами истории, должно быть частью материала.

История должна быть с окончанием.

Сделайте акцент на вашем регионе еще раз, расскажите о планах или о том, действии, которое совершил герой истории за тот промежуток времени, пока вы его описывали.

И таким образом у вас появится ИСТОРИЯ с завязанной ленточкой. ■



Линда Стрейтфелд

СПРАВКА:

Линда Стрейтфелд, (Linda Topping Streitfeld), Директор Программ Национального пресс-фонда (Вашингтон, США). Управляет программами для американских и иностранных журналистов. Была награждена Пулитцеровской премией за освещение в 1993 году событий после урагана Эндрю.

Основной задачей Национального пресс-фонда является повышение уровня знаний журналистов по сложным вопросам, с тем, чтобы улучшить понимание их общественностью. С 1976 года в Национальном пресс-фонде более 5000 редакторов, продюсеров и журналистов прошли обучение в программах профессионального развития.

«Знания о ВИЧ» ломает стереотипы о жизни ЛЖВ в городах Беларуси

■ Татьяна Жарносек

Минск, Светлогорск, Гомель, Витебск, Брест... Фотовыставка «Знания о ВИЧ» продолжает путешествовать по Беларуси и удивлять своими историями. Этот фотопроjekt Белорусского общественного объединения «Позитивное движение» в отличие от многих информационных плакатов и социальных кампаний, не содержит устрашающих образов.

«Это обычные истории, обычных людей», — рассказывает автор идеи проекта и фотограф Дина Котикова.

Чтобы воплотить этот проект в жизнь Дина работала с каждой семьей индивидуально. Многие зрители удивляются смелости героев фотопроекта, ведь публичное раскрытие статуса повлечет за собой осуждение тех, кто думает, что ВИЧ-инфекция — это заболевание людей, ведущих непристойный образ жизни.

«Участвовать в этом проекте — серьезное и продуманное решение для каждого героя фотовыставки», — делится историей создания Дина Коти-

Хотите чтобы «Знания о ВИЧ» приехала и в ваш город? Тогда отправьте письмо на электронный ящик организации «Позитивное движение» movement.plus@gmail.com и узнайте об условиях сотрудничества.

кова. — «Люди, которые согласились публично рассказать о своем положительном ВИЧ-статусе, совершили в какой-то степени подвиг», — говорит автор идеи.

«Знания о ВИЧ» рассказывает о том, что сегодня ВИЧ может коснуться каждого. ВИЧ-положительные

люди представлены здесь активными, отзывчивыми, открытыми. Они не просят жалости и сострадания. Они нашли в себе силы остаться собой и, при этом, не просто жить, но и быть рядом и помогать тем, кому это нужно. По словам ВИЧ-положительных людей, «Знания о ВИЧ» — это огромнейшая поддержка, которая помогает жить и вставать на ноги, глядя на примеры других. ■

«Позитивное движение» благодарит за предоставление помещения для размещения выставки «Знания о ВИЧ»:

- Клуб «Сити» (Брест)
- Кинотеатр «Победа» (Минск)
- Международный институт трудовых отношений (Минск)
- Высший государственный колледж связи (Минск)
- Кафе «Loft» (Минск)
- Гомельский государственный медицинский университет (Гомель)
- Дворец творчества детей и молодежи (Витебск)
- Городской дворец культуры (Светлогорск)



Автор фото: Марина Евсейчик

Фото-истории женщин как средство борьбы против сексуального насилия

■ Ольга Сацук

Американская организация «Вместе для девочек» много лет проводит работу по профилактике насилия в отношении девочек и женщин. В фокусе работы организации страны, где сексуальное насилие – обычное дело. В основном это страны Южной Азии и Африки.

Как говорят исследования, проведенные специалистами организации «Вместе для девочек», в Африке 75% ВИЧ-позитивных девочек и молодых девушек заразились ВИЧ и забеременели одновременно. В таких ситуациях девочки покидают школу: приостанавливают свое развитие, что пагубно влияет на их долгосрочные перспективы, к тому же малая приверженность к АРВ-терапии влияет в целом на продолжительность жизни в этой группе.

Поэтому организация решила рассказать о проблеме через фотографии и истории женщин, которые стали жертвами сексуального насилия в этих странах. Совместно с The New York Times, журналом National Geographic и журналом Time был организован совместный проект, в который пригласили независимую фотожурналистку Линсей Аддарио (Lynsey Addario).

Линсей объездила много стран и подготовила рассказы о девочках, молодых девушках и женщинах через фото-истории о них. Говорить о проблеме сексуального насилия

в этих странах нельзя, эта тема жестко подавляется, поэтому крайне сложно было узнавать эти истории, и язык фотографий помог приоткрыть тайны. Журналистка также записала к историям женщин видео-интервью, где героини кратко говорили о себе. Конечно, они в этих записях не говорили о том, что с ними произошло, а говорили о своем мироощущении, но



Линсей Аддарио

знакомство с их историями через журналистку позволяет воспринимать ситуацию еще более глубоко.

К слову сказать, Линсей Аддарио – победительница Пулитцеровской премии. В 2009 году, она была в составе команды журналистов «Нью-Йорк Таймс», которые рассказы

снимок афганской молодой девушки, чье лицо было обезображено боевиком «Талибана» за то, что попыталась бежать из семьи из-за издевательств со стороны родственников мужа. ■

** Презентация проекта состоялась в рамках Конференции AIDS-2012 в Вашингтоне.*

ОПЫТ РАБОТЫ

» НАЧАЛО НА СТР. 11

После тренинга студентки сами решили стать волонтерами.

Волонтерские шаги давались нелегко. Со временем пришли к мысли о том, что нужно подготовить образовательную и информационную программу, которая способствовала бы формированию мотивации студентов к сохранению здоровья. Теперь волонтеры распространяют знания о профилактике ВИЧ-инфекции среди студентов, проживающих в общежитиях вузов Минска, привлекают к этой работе других волонтеров из своего вуза, БНТУ и БГУКИ.

Также на базе клуба «Крылья надежды» проходят трансляции социальных видеороликов и фильмов, посвященных проблеме распространения ВИЧ. После просмотра каждый желающий может получить средства профилактики и защиты от ВИЧ-инфекции.

Немаловажную роль в деятельности клуба играет и пропаганда терпимости к ВИЧ-позитивным людям. Волонтеры считают, что диагноз не должен влиять на общение с человеком. Дискриминация должна уступить место пониманию и помощи. С этой целью была спланирована и проведена акция «Письмо поддержки», которая прошла в пяти студенческих общежитиях в течение второго квартала 2012 года.

В этой акции очень активно участвовали не только волонтеры клуба, но и те студенты, к которым они приходили. Во время посещения студентов в их жилых помещениях в общежитиях им предлагалось после информации волонтеров написать слова поддержки тем людям, которые столкнулись с проблемой ВИЧ-инфекции. «Главное – никогда не унывать и верить в



себя», «Желаем вам от туркменских студентов никогда не сдаваться и помогать друг другу», «Ребята, лично я отношусь к вам положительно. Вы такие же как и мы» – это лишь малая часть того, что написали студенты в своих письмах.

Ряды волонтеров клуба «Крылья надежды» пополняются за счет студентов, проживающих в общежитиях академии, БГУИРА, БНТУ и БГУКИ. Участники клуба обучают новых ребят. ■

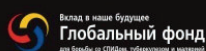


Знаем.
Поддерживаем.
Присоединяемся.

www.belguides.com

адрес: пер. Уральский, 15-599

тел./факс: (8 017) 269 90 21



www.pmplus.org

ИНФОРМАЦИЯ И ПОДДЕРЖКА



Ассоциация некоммерческих организаций
по противодействию эпидемии ВИЧ/СПИДа

«БелСеть антиСПИД»

Библиотека сайта belaid.net

это хорошая возможность получить в электронном виде самые полезные издания по всем аспектам темы ВИЧ/СПИДа.

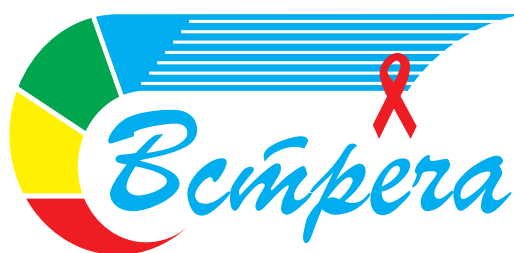
Приветствуем вашу готовность поделиться с коллегами тематическими изданиями своих организаций!

Для того, чтобы разместить издание, выпущенное вашей организацией, на сайте Ассоциации «БелСеть антиСПИД», свяжитесь с редакцией:

e-mail: [mnh@tut.by](mailto:mnih@tut.by)

тел +37529 174-31-65, 2456928

www.vstrecha.by



**САЙТ
МУЖСКОГО
ЗДОРОВЬЯ**

Тексты объявлений и рекламные баннеры от организаций на последнюю страницу бюллетеня «Вместе!» принимаются по электронному адресу olga.satsuk@gmail.com