



Manifiesto Día 1 de Diciembre 2013

¿Hablamos de VIH? Soluciones ya!!

Tras mas de tres décadas desde el primer caso registrado de VIH nos volvemos a dirigir a la ciudadanía para hablar de esta enfermedad. Este año 2013 ha estado marcado por importantes avances científicos que nos dan esperanza en erradicar la infección por VIH y en mejorar sus efectos. Sin embargo, Con el pretexto de la crisis económica por la que atraviesa nuestro país, se están tomando medidas que vulneran los derechos humanos y profundizan las desigualdades sociales y en el tema del VIH las noticias y situaciones que estamos viviendo provocan un profundo retroceso en los derechos de las personas que vivimos con VIH y sida, por consiguiente, en su calidad de vida. Y además, suponen para el resto de la población un grave riesgo de salud pública.

Hablemos de VIH; La errónea catalogación de esta infección como “enfermedad infecto-contagiosa” sigue siendo utilizada para discriminar a las personas afectadas en el acceso a profesiones como las fuerzas y cuerpos de seguridad del estado, en la contratación de seguros de salud o accidente, en el acceso a residencias para mayores, por poner algunos ejemplos.

Hace un año, activistas y representantes de ONG’s denunciábamos la política socio-sanitaria del gobierno que, amparándose en la crisis financiera, había iniciado un apartheid sanitario con la finalidad de transformar el modelo sanitario público y universal en uno privado y excluyente. Lamentablemente, este año ha servido para confirmar este cambio, que ha acrecentado las desigualdades y exclusiones en el acceso al sistema sanitario.

Hace un año, el mismo día 1 de diciembre, aparecía publicado en el BOE un decreto que abría las puertas al pago de los medicamentos expedidos en las farmacias hospitalarias y que se ha materializado en octubre de este año, afectando a las personas con VIH que están coinfectadas con la hepatitis C o que tienen alguna infección oportunista. La fecha

elegida por el Gobierno para la publicación de este decreto fue una burla hacia las personas y organizaciones que trabajamos para paliar los efectos del VIH y el sida, así como una demostración del nulo interés que les suscitamos las personas afectadas.

Hace un año, debido a la falta de campañas informativas por parte de las administraciones públicas y de la falta de una educación sexual apropiada en centros educativos, denunciábamos el aumento progresivo de nuevos casos de VIH entre nuestras y nuestros jóvenes. Hoy podemos confirmar esta tendencia, siendo significativa entre los colectivos más vulnerables.

Durante este año, hemos seguido observando la sordera imprudente del Ministerio de Sanidad ante los pronunciamientos constantes, tanto de la sociedad civil, asociaciones de profesionales sanitarios, científicos u organizaciones

internacionales que alertan contra las nefastas consecuencias de las medidas de este Gobierno.

Durante este año, hemos asistido a un creciente incremento de restricciones, reducciones y trabas para la dispensación en las farmacias hospitalarias de medicamentos antirretrovirales, así como a la negación de acceso a medicamentos contra la hepatitis C de las personas privadas de libertad y a la restricción en el acceso al uso compasivo de los últimos medicamentos para estos pacientes, restricción que en la mayoría de los casos supone la diferencia entre la vida y la muerte.

Durante este último año hemos asistido a una creciente fobia hacia la comunidad LGTB en muchos países de nuestro entorno que afecta también a nuestro país, donde el Gobierno y muchas administraciones autonómicas parecen más interesados en retrotraernos a épocas ya olvidadas que a velar por los derechos de la ciudadanía . Todo esto afecta especialmente a las personas con el VIH, ya que el estigma y la discriminación asociado a lesbianas, gais, transexuales y bisexuales tiene como consecuencia una dificultad añadida en las medidas preventivas, así como un mayor retraso diagnóstico en la infección por el VIH.

Desde CALCSICOVA Coordinadora Autonómica del VIH-Sida, junto CESIDA, Coordinadora Estatal del VIH-Sida:

Exigimos la retirada inmediata del Real Decreto 16/2012, así como de los sucesivos decretos y recortes referentes al sistema sanitario, de tal manera que volvamos al modelo ejemplar de sanidad que teníamos.

Exigimos al Gobierno el acceso de toda la población, y cuando decimos toda nos referimos también a las personas privadas de libertad y a aquellas en situación administrativa irregular, al seguimiento y tratamiento de la infección por el VIH, así como a los últimos tratamientos para la Hepatitis C.

Exigimos a la Administración General, así como a las Autonómicas y Municipales, la

realización de campañas de prevención y fomento de la prueba del VIH, así como la implantación de la prueba rápida en todos los centros de salud y un mayor apoyo a las ONG's, para que éstas puedan llegar a aquellos sectores de la sociedad más vulnerables.

Exigimos descatalogar el VIH y sida como enfermedad infecto-contagiosa o, en su defecto, el cese de todas las restricciones derivadas de esta catalogación, vigilando y sancionando todas las infracciones que a este respecto se produzcan por parte de empresas y administraciones, tanto públicas como privadas.

Pedimos que la sociedad civil se implique en la respuesta al VIH y sida, así como en la defensa de una sanidad pública y universal, uniendo sus voces con las nuestras en la denuncia de todas las vulneraciones de los derechos sanitarios,

construyendo una sociedad en la que la condición serológica de una persona no suponga un estigma que condicione su calidad de vida.

Antes de acabar este manifiesto queremos comunicaros que este año, de nuevo, los actos que estamos celebrando alrededor del Día Mundial de Lucha contra el SIDA, se enmarcan en el trabajo conjunto que estamos realizando desde la Alianza de Plataformas de VIH/sida del Estado español.

Son ya 2 años los que llevamos denunciando la inexistencia de una respuesta al VIH adecuada por parte de este Gobierno, a través del Ministerio de Sanidad y del Plan Nacional sobre el Sida. Dos años en los que hemos visto como la Secretaría del Plan Nacional sobre el Sida se diluía en el organigrama del Ministerio, 2 años de recortes de su presupuesto, de recortes de su personal, de desconocimiento del dinero destinado a las Comunidades Autónomas para que den una respuesta adecuada y específica al VIH, 2 años sin campañas de prevención y sin iniciativas para acabar con el estigma y la discriminación que sufrimos las personas con VIH, y 2 años de subvenciones a ONGs tardías y escasas, reducidas en un 75% respecto a la anterior legislatura lo que ha obligado a cerrar programas, a cerrar entidades y a acabar con líneas de trabajo desarrolladas desde la sociedad civil que consideramos imprescindibles.

En este tiempo el Gobierno ha vulnerado los Derechos Humanos con el decretazo que excluye a las personas inmigrantes de la sanidad, se ha acabado con la universalidad y la equidad de nuestro sistema sanitario y se han incumplido acuerdos internacionales en materia de VIH. Se ha acabado también el Plan que dirigía la respuesta del gobierno al VIH, plan del que se ha hecho una evaluación precaria, que no aporta respuestas para planificar una respuesta mejorada al VIH. Y lamentablemente no se ha desarrollado llevamos ya un año sin un nuevo plan, una nueva estrategia, que intente dar respuesta al VIH en los próximos años. En este panorama desalentador las ONGs prevemos una realidad cada vez más complicada para los sectores más vulnerables de la sociedad, como consecuencia de estas políticas que ignoran a estos sectores y que pretenden imponer ideologías con la excusa de la crisis. Es fundamental dar una respuesta organizada,

comprometida, sostenida y solidaria al VIH, contando con todos los agentes implicados y con una inversión suficiente para conseguir el ansiado Objetivo Cero. La actual coyuntura económica no puede ni debe justificar recortes en derechos básicos, como es el de la salud.

La epidemia del VIH es compleja desde sus inicios, antes cuando las muertes de las personas que vivíamos con VIH eran tragedias que se contaban a cientos a la semana; y lo sigue siendo hoy con las 1, 2 0 3 personas que siguen falleciendo al día y las mas de 3.500 personas que se siguen infectando en España o las mas de una diaria en nuestra comunidad, Y detrás de cada numero hay una vida...por eso la falta de interés político sobre el VIH a veces roza la indecencia por su falta de respuesta contundente.

Debemos recordar que la respuesta inicial se dio de forma más positiva y directa desde la comunidad. Por un lado nos pusimos a acompañar a las demás compañeras y compañeros; por otro lado salimos a manifestarnos por las calles, y por último exigimos a nuestros políticos una respuesta sanitaria que debía estar a la altura de la dimensión de esa pandemia. A lo largo de este tiempo nos formamos, nos organizamos, y en muchos casos profesionalizamos nuestro activismo. Hemos seguido estando presentes durante estos 32 años de VIH de muchas formas, y hoy aquí lo queremos hacer sin complejos, sabiendo que es un momento crucial para todas nosotras.

En la comunidad Valenciana denunciemos que los nuevos diagnósticos de VIH, son inaceptables, aumentando en los últimos años.

Denunciamos la desaparición del Pla de la Sida para dar una respuesta específica desde la administración.

Denunciamos que desde la Conselleria de Sanidad y el resto de administraciones se están abandonando las políticas de prevención y asistencia.

Denunciamos la desaparición de la Convocatoria Publica de Subvenciones desde la Dirección General de Salud Pública destinadas a las ongs de VIH y sida. Denunciamos los recortes y los impagos que nos están impidiendo seguir trabajando con la sociedad Valenciana para prevenir infecciones y reinfecciones y parta poder asistir en condiciones a las personas afectadas.

En definitiva denunciemos el abandono, la herencia de dolor, el grave peligro de Salud Pública y siguiendo los parámetros por que se guían el gran coste económico que nos van a dejar de herencia a toda la ciudadanía.

Las medidas decretada por este gobierno nos matan, nos enferman, violan nuestros derechos . Y si no lo denunciemos sin tapujos y sin medias verdades nos convertimos en cómplices.

Por eso hacemos un llamamiento a todas: activistas, clínicos, políticos, gestores,...a toda la ciudadanía...para que denunciemos la estrategia regresiva del derecho a la salud.

Expresamos nuestro malestar e indignación y confiamos que estas denuncias públicas y las acciones que estamos llevando a cabo (como la recogida de firmas o adhesiones) calen en los que nos dirigen, y que con vuestro apoyo podamos seguir con nuestra labor y nuestros proyectos, que son vuestros, es nuestro, vuestro futuro... para que en la Comunidad Valenciana se pueda dar una respuesta adecuada en este momento histórico.

Sin duda, tenemos cientos de retos. Pero el más importante hoy es romper el silencio. Por eso hay que hablar de VIH y sida. El estigma y la discriminación traen consigo nuevas formas de opresión de nuestra dignidad. Hablar de VIH y sida para que nuestros políticos se sientan responsables de las infecciones y muertes si sus políticas no son las adecuadas y actúan de forma negligente. Hablar de VIH y sida sobre los burócratas y gerentes que privatizan sin escrúpulos nuestros hospitales y servicios. Hablar de VIH y sida para y por todas las personas que vivimos el VIH y queremos y exigimos una oportunidad. hablar de VIH y sida por todas las profesionales sanitarias que están ofreciendo lo mejor de ellas. Hablar de VIH y sida para que la sexualidad libre y decidida sea nuestro derecho. Hablar de VIH y sida por todas las personas a las que vulneran sus derechos por el hecho de ser emigrantes. Hablar de VIH y sida para que las ong's dejemos de ser empresas de servicios y volvamos a la lucha. Hablar de VIH y sida, por que el silencio es muerte.

Las personas que vivimos con VIH, las asociaciones miembros de CALCSICOVA , les exigimos que estén a la altura. No hay tiempo. Hay ganas. Hay fuerza. Hay opciones. Hay vida.

Muchas Gracias