

ALMEDALEN

Almedalsveckan har arrangerats på Gotland i över 40 år. Det hela började 1968 när dåvarande utbildningsministern Olof Palme talade från ett lastbilsflak vid kruttornet i Almedalen.

De tidiga årens politiska tal har utvecklats till att bli Sveriges största politiska mötesplats. Genom demokrati och öppenhet ger veckan alla som vill debattera samhällsfrågor möjlighet att delta.

De politiska riksdagspartierna är kärnan i Almedalsveckan. Deras medverkan med seminarier, presskonferenser och tal från Almedalen utgör basen i veckan.

Hiv-Sverige kommer genom vår medverkan under Almedalsveckan synliggöra frågorna "rätten till försörjning", "testning som prevention", informationsplikten, stigma, diskriminering och självstigma.

PETER MÅNEHALL
FARHAD MAZI ESFANAHI

PRIDE

Alla medlemsföreningar representeras av Hiv-Sverige under Stockholm Pride. Hiv-Sverige kommer att genomföra minst tre föreläsningar/workshops:

"Vad är hiv idag? Från ett ungdomsperspektiv."
Onsdag den 30/7 kl 13.00–13.45, Kulturhuset Plattanscenen.

"Allas rätt till en vardag" med politiker och Ingrid Burman, ordförande i Handikappförbunden.
Onsdag den 30/7 kl 17.00–17.45, Kulturhuset, Studion.

"Jag vet min hivstatus, vet du din?" som kommer att handla om vikten av testning som prevention.

Fredag den 1/8 kl 14.00–14.45 i Klarabiografen.

Hiv-Sverige kommer att delta i Pride-paraden den 2 augusti. Vi hoppas att så många som möjligt går med i paraden tillsammans med oss! Hör av dig till oss på info@hiv-sverige.se för mer information kring våra arrangemang och engagemang under Stockholm Pride 2014!

PETER MÅNEHALL
FARHAD MAZI ESFANAHI

NY MEDARBETARE



FOTOGRAF: Johan Borgqvist

Hej, jag heter Farhad Mazi Esfahani och är ny medarbetare på Hiv-Sverige sedan februari i år. Jag fungerar som verksamhetsutvecklare och verksamhetsansvarig, men finns även tillgänglig för våra projektgrupper som stöd och koordinator.

Lite kort om mig, jag föddes i Iran i den anrika staden Esfahan och sedan vår flytt till Sverige 1989 har jag bott i allt från gruvstaden Kiruna i norr till pittoreska Helsingborg i söder, men bor idag i Stockholm sedan 15 år tillbaka. Jag började min akademiska bana med en kandidat i folk-

hälsovetenskap, med fokus på epidemiologi och management, som jag sen kompletterade med en internationell master i Public Health med inriktningen hälsoekonomi, policy och management på Karolinska Institutet.

Det känns väldigt kul att få vara en del av Hiv-Sverige och få arbeta tillsammans med så erfarna och drivna kollegor. Våra medlemsföreningar är betydelsefulla för vårt arbete framförallt eftersom det är dem Hiv-Sverige representerar i alla sammanhang som vi arbetar i. Därför har jag dessa första månader åkt runt och försökt bekanta mig med medlemsföreningarna inom paraplyet, för att bättre förstå deras verksamhet, behov och frågor som är viktiga för dem.

FARHAD MAZI ESFAHANI
Verksamhetsutvecklare/-ansvarig

CANDLELIGHT

Den 19 maj delade Hiv-Sverige ut utmärkelsen Heders-Red Ribbon till Jan Albert. Samtidigt delade vi ut ett bevis till Ronnie Ask om att årsmötet har utsett honom till hedersledamot i Hiv-Sverige.

Jan Albert är professor i smittskydd och överläkare vid Karolinska Institutet. Utmärkelsen delades ut till Jan Albert med motiveringen: För sin forskning på hivviruset och för att med sin rapport "Smittsamhet vid behandlad hivinfektion" bevisat att personer som har en välinställd behandling inte överför hiv.

Ronnie Ask är sjuksköterska på Venhälsan, Södersjukhuset, i Stockholm. Ronnie Ask har utsetts till hedersledamot av årsmötet för hans engagemang för personer som lever med hiv samt för att han alltid ställer upp för Hiv-Sveriges medlemsföreningar.

Utdelningen skedde på Clarion Hotel Stockholm. Hotellet sponsrade hela tillställningen med allt

från lokal och teknik till smaskiga snittar och läskande dryck. Bland gästerna sågs bland andra Christina Ralsgård som mottog utmärkelsen 2007. Olle Waller sågs också i vimlet. Naturligtvis fanns även personal och styrelsemedlemmar från Hiv-Sverige på plats.

Varje år i maj sedan 2005, i anslutning till International AIDS Candlelight Memorial Day, delar Hiv-Sverige ut sin utmärkelse Heders-Red Ribbon. Utmärkelsen tilldelas den eller de som under föregående år har gjort en betydande insats för att förbättra situationen för personer som lever med hiv i Sverige. Valet görs av Hiv-Sveriges styrelse. Utmärkelsen består av ett diplom samt en Red Ribbon-medalj i guld och granater av smyckedesignern Michaela de la Cour.

Ett stort grattis till Jan Albert och Ronnie Ask samt ett stort tack till Clarion Hotel Stockholm!

GREGER HESSMO

PROFESSOR JAN ALBERT



FOTOGRAF: Johan Borgqvist

Grattis Jan! Hur känns det att bli tilldelad årets Heders-Red Ribbon?

– Tack! Det känns verkligen roligt och hedrande att få denna utmärkelse. Till vardags jobbar jag med forskning och laboratoriearbete, inte med patienter. Därför känns det extra stort att bli uppmärksammas på detta sätt av en patientförening.

För de som inte känner dig, kanske du kan berätta lite kort om vem du är?

– Jag är läkare och forskare, jobbar dels som professor i smittskydd, speciellt virussjukdomar, på Karolinska Institutet och dels som överläkare på viruslaboratoriet på Karolinska sjukhuset. Tidigare var jag chef för hivsektionen på virusavdelningen på Smittskyddsinstitutet. Runt 1985 jobbade jag en kortare tid som infektionsunderläkare på Roslagstull och såg där några av de första svenska hivpatienterna gå bort, vilket har påverkat hela mitt yrkesval. Därefter har jag framförallt jobbat med hivforskning och annat laboratoriearbete. Parallellt med detta så har jag dock känt att det har varit viktigt att försöka påverka situationen för hivpatienter eftersom jag utifrån min sakkunskap sett att det finns många missuppfattningar, bland annat om smittsamhet. Dessa missuppfattningar bidrar till stigma.

Kan du berätta lite kort om ditt arbete och forskning?

– Jag är som sagt läkare och forskare. Läkararbetet handlar mest om diagnostik av andra virusinfektioner än hiv, t.ex. influensa och vinterkräksjuka. Min forskning är inriktad på att förstå hur hiv fungerar som virus, framförallt hur hiv snabbt kan byta skepnad för att undkomma immunsystemet och utveckla resistens mot bromsmediciner om följsamheten är låg eller fel läkemedel ges. Jag forskar även på hur hiv sprids med hjälp av genetiska undersökningar av viruset, s.k. molekylärepidemiologi. Min forskning är alltså ganska långt ifrån patienternas vardag även om den ibland utgår från patientprover.

Vad tror du er rapport kommer ha för betydelse för personer som lever med hiv?

– Jag hoppas att rapporten ska kunna bidra till att samhället, inklusive lagstiftare och rättsskipning, ska få en mer korrekt syn på sjukdomen. En syn som baseras på kunskap, inte på fördomar.

Detta inkluderar smittsamhetsfrågor där det funnits stor okunskap. Förhoppningsvis ska detta också gradvis kunna minska stigma. Jag tror inte att dessa förändringar kommer över en natt utan tror mer att det kan bli många små steg i rätt riktning som på längre sikt kan ge stor effekt. Rapporten är ett sådant steg.

Det görs ständigt nya framsteg inom hivforskningen, vad återstår att göra? Och vad kommer du och dina kollegor fokusera på framöver?

– Som forskare är man väldigt specialiserad. Jag kommer att fortsätta med den forskning som jag är bra på, dvs. den jag beskrev ovan. Ser man på hivforskningen i stort så finns det flera viktiga områden där mer forskning behövs. Ett exempel är forskning kring ett vaccin, vilket verkligen behövs om vi på allvar ska kunna minska antalet nya hivfall i världen. Ett annat område är forskning kring bot, eftersom det kommer att vara väldigt svårt och dyrt att ge livslång hivbehandling till alla miljoner smittade i världen. Ett tredje område är att så många lever med hiv utan att veta om det. Att tidigare upptäcka och behandla hivinfektionen är viktigt både för personens egen hälsa, men också för att minska risken för smitta till andra. Forskning kring och åtgärder för att minska stigma är förstås också mycket viktigt.

Med ära kommer ett stort ansvar, hur kommer du förvalta ditt pris och uppmärksamma hiv under året?

– Jag hoppas att kunna fortsätta att arbeta för att samhällets syn på hiv ska baseras på kunskap, inte fördomar.

FARHAD MAZI ESFAHANI

**SAMVERKANSPROJEKTET
"OUTREACH RWANDA"**

Hiv-Sverige driver i samarbete med en motsvarande organisation i Rwanda, National Association for Supporting People Living with HIV/AIDS

(ANSP+), och med finansiellt stöd från MyRight/SIDA ett pilotprojekt under åren 2013-2014. Syftet med projektet Outreach är att främja totalhälsa och ett värdigt liv för de som lever med hiv i Rwanda och fokuserar på de tre områdena hälsa, företagande/självkänsla och organisationsutveckling.

Pilotprojektets mål är att till december 2014 fastställa en arbetsmodell för ett lyckat långtidsprojekt och samtidigt, på kort sikt, främja ANSP+ medlemmars hälsa och möjligheter till inkomstgenerering i Rurenge, Nyagatare District.

Sedan projektstart har två självhjälpgrupper för personer som lever med hiv, som tidigare odlat majs och andra växter, registrerats som kooperativ hos lokala myndigheter. De har sökt central registrering och genomgått en del av de stipulerade utbildningarna – bokföring, redovisning och affärsplanering. För att bädda för en utökning av verksamheten har ett startkapital för inköp av smågrisar överförts till kooperativen. Smågrisar har köpts in och lokaler för grisuppfödning har byggts av kooperativen.

ANSP+ har samtidigt kartlagt vissa indikatorer för kooperativen vad gäller basbehov och hälsa för att kunna mäta projektets resultat vid årets slut.

OSWALD MFIZI
Projektledare

BARRY SOLLY
Projektteam

UNG-HIV

Ung-Hiv är ett projekt som har vuxit fram från unga personer som lever med hiv. Personer har bland annat vänt sig till PG Väst och efterfrågat ett arbete för unga. Under året kommer vi att lansera en digital plattform. Där kommer målgruppen att ges möjlighet att logga in och chatta med varandra.

Projektet vänder sig till personer upp till 30 år som lever med hiv. Det innebär framförallt personer som är hivpositiva, men även anhöriga. Anledningen till att projektet riktar sig till unga personer upp till 30 år, är för att personerna i målgruppen har varit sexuellt aktiva efter det medicinska genombrottet 1996. Dessa personer tillhör en ny generation som lever med mediciner, och med det även förväntas leva ett liv likt alla andras. Bedömningen är att man i mångt och mycket gör det, men att gruppen har efterfrågat ett nytt sätt att möta personer i samma situation.

Projektet ska ge personer i målgruppen möjlighet att nå varandra, för att stärka dem i deras diagnos och att i det orka motarbeta de fördomar som personerna möter ute i samhället. Den digitala plattformen ger individer möjlighet att själva välja sitt deltagande, utan motprestation. Delaktigheten och vilka frågor som ska diskuteras väljer de själva.

Projektet samarbetar i nuläget med en fantastisk webbyrå i Malmö som heter Odd One Out, som hjälper oss att bygga både hemsida och plattform. Projektet har sedan maj även en ny medarbetare, Jenny Skånberg från PG Väst, vilket känns som ett fantastiskt komplement till projektet. Under sommaren kommer ett referensgruppsmöte att genomföras och under Pride kommer jag, Simon, delta i en paneldebatt om hiv. Plattformen kommer att lanseras i samband med en nationell ungdomskonferens som Ung-Hiv ska hålla i slutet av året.

Som projektledare till detta fantastiska projekt hoppas jag att plattformen är ett startskott till ett nytt sätt att arbeta med målgruppen "personer som lever med hiv". Vi pratar om allt från barn, familjer, anhöriga och framförallt hela gruppen hivpositiva.

Jag önskar er alla en fantastisk sommar!

SIMON BLOM
Projektledare

PEER TO PEER I SEXHANDELN

Projektet Peer to peer i sexhandeln, som Hiv-Sverige driver i samarbete med Rose Alliance, blev så mycket större än vad vi från början hade planerat, men så mycket bättre.

I februari släpptes "En Annan horisont – Sexarbete och hiv/sti-prevention ur ett peer perspektiv", en mycket viktig informationskälla ur ett hivpreventivt perspektiv och kunskapshöjande gällande stigma som sexarbetare upplever i vardagen. Rapporten finns att läsa på www.annanhorisont.org. Den 18 mars höll vi ett separat föredrag för folkhälsomyndighetens personal och den 4 april var det dags att presentera den för en bredare publik. Seminariet hölls på Clarion Hotell Stockholm.

Utvärderingsresultatet från seminariet slog oss med häpnad, det blev mycket lyckat. Några dagar senare omnämndes vår rapport i tidningen Metro där rapporten fick veckans plus i Lisa Magnussons kolumn, vilket gladdade oss. Resultatet av allt material och rapporten är en viktig del av de peer-utbildningar som finns i vår projektplan. Pilotutbildningen är redan genomförd, nästa utbildningstillfälle kommer att hållas i augusti. "En Annan horisont" har även presenterats utanför Sverige där intresset varit mycket stort

då Sverige inte tidigare har kunnat presentera en liknande rapport. Carina presenterade delar av rapporten i House of Commons i London och Pye på Unaid's i Geneve där hon deltog som Europas representant för Unaid's steering Committee on HIV and Sexwork. Projektet kommer att dokumenteras i HIV quality action i delen PQD. Mejla oss om ni har frågor.

CARINA EDLUND & PYE JAKOBSSON
carina.edlund@hiv-sverige.se
pye.jakobsson@hiv-sverige.se

SOMMARSTÄNGT

Hiv-Sverige har sommarstängt fr.o.m. måndag den 23 juni. Vi öppnar igen den 4 augusti. Vi önskar alla en riktigt skön och bra sommar!

GÅ MED OSS I PRIDE- PARADEN!

Vi hoppas att så många som möjligt vill gå med oss i paradén på lördag den 2 augusti. Hör av dig till info@hiv-sverige.se om du vill gå med.

Hiv-Sverige är en nationell paraplyorganisation som, tillsammans med sju medlemsföreningar, arbetar för att skapa förbättrade livsvillkor för personer som lever med hiv. Vi är en ideell, partipolitiskt- och religiöst obunden organisation med en styrelse som väljs bland representanter för våra medlemsorganisationer och enskilda medlemmar.

Hiv-Sveriges medlemsorganisationer är Convictus, Kamratföreningen Oasen, Kvinnocirkeln Sverige (KCS), Positiva Gruppen, Positiva Gruppen Mitt, Positiva Gruppen Syd och Positiva Gruppen Väst.

Hiv-Sverige är en del av Handikappförbunden och Hiv-Norden.

Hiv-Sverige, Tjurbergsgatan 29, 118 56 Stockholm.

Tel: 08-714 54 10. E-post: info@hiv-sverige.se. Hemsida: www.hiv-sverige.se



HIV-SVERIGE