

**Мотивационные письма подростков
на слёт адаптации жизни с ВИЧ 2023год**

1. (Имя удалено), Краснодарский край

Здравствуйте, Светлана! Пишу за своего приёмного сына. Он страдает от дислексии и стыдится писать вам сам. В конце мая ему исполняется 15 лет. Мы оформили опеку полтора года назад, до этого времени он совершенно ничего не знал о своём диагнозе, лекарства выдавала бабушка. Сейчас принимает их самостоятельно, иногда только напоминаю. Он кажется замкнутым в незнакомой обстановке, но когда осваивается, то прекрасно встраивается в коллектив. Обычный мальчишка: очень любит слушать музыку, не сильно любит учиться, но безумно радуется, когда всё получается. Он старается скрывать свои эмоции, но на деле невероятно заботливый и внимательный. У них такая любовь с домашними питомцами, словами не описать, добрейший мальчик. Думаю, ему важно познакомиться с такими же детками, как он, узнать, что он не один не понимает, как строить свою жизнь и как говорить о ВИЧ. Думаю, ваш слёт поможет ему узнать всё необходимое о диагнозе, о его принятии, увидеть, что он не один. С.

2. (Имя удалено), Екатеринбург

Здравствуйте, Светлана! Мне 16 лет.

После окончания 9 класса я переехала в другой город со своей мамой (опекуном), сейчас учусь в колледже. Я никогда не знала других людей с ВИЧ. С детства боялась и сейчас боюсь, что кто-то узнает о моем диагнозе. Мне кажется, меня будут презирать, от меня все отвернутся, будут смеяться и никто не будет со мной общаться.

Я узнала о вашем слёте и у меня появилась надежда. Я очень хочу познакомиться с такими же как я, хочу узнать больше об этой болезни, расширить свои знания. Мне хочется узнать истории других ребят, истории их жизней, хочу их поддержать и сама получить поддержку.

3. (Имя удалено), Краснодарский край

Здравствуйте, Светлана!

Мне 16 лет, живу в небольшом городке.

Хотел бы поехать в лагерь, чтобы познакомиться с ребятами как я и узнать, как живут уже взрослые люди с этим заболеванием.

Я отдыхал в обычных лагерях, мне было интересно общаться и знакомиться с новыми людьми, быстро нахожу общий язык. Но этот слёт мне важен, потому что я не понимаю, как жить с ВИЧ, я боюсь своего диагноза и мне кажется, что слёт мне поможет разобраться со многими проблемами.

4. (Имя удалено), город не указан

Хочу попасть на слёт, чтобы пообщаться с такими же как я ребятами. Мне необходимо познакомиться и поговорить с ними, узнать как можно больше об этом заболевании, потому что я не знаю, откуда мне взять информацию. Мне важно узнать, как живут мои сверстники с этим диагнозом, как они его приняли и как живут взрослые тоже важно.

5. (Имя удалено), г. Москва

Здравствуйте! Я живу в Москве, мне 16 лет. Приезжала на прошлый слёт и он был незабываем для меня, жаль только коротким... Я узнала многое о ВИЧ, но у меня еще остались вопросы. Сейчас я на стадии принятия статуса, так сказал мой психолог. Хочу побывать на слёте снова, может увидеть знакомые лица. Хочу поскорее принять свой статус и почему-то уверена, что слёт мне точно в этом поможет.

6. (Имя удалено), посёлок П.Г.Т. Приобье.

Я хочу побывать в этом лагере! Хочу познакомиться с другими детьми, узнать больше о своей болезни, а еще хочу погулять по Казани, говорят это очень красивый город. Я уверена, что в этом лагере я познакомлюсь со многими ребятами и у нас будет дружный коллектив! Думаю, будет очень весело! Я нисколько не сомневаюсь, что каждый год ребята многое о своей болезни и подружусь с такими же, как они детьми, получают информацию и крутые, позитивные эмоции! А сколько воспоминаний наверное. Я очень хочу туда попасть! Если мне удастся туда попасть, я буду счастлива и не пожалею ни секунды времени.

7. (Имя изменено), г. Пермь.

Мне 14 лет. Я узнала о своем диагнозе полгода назад прочитав название таблеток, посмотрела в интернете для чего они. Никто из друзей не знает о моем диагнозе, боюсь они перестанут со мной общаться и воспримут всё негативно. Мне не с кем поговорить об этом. Когда мне предложили поехать на слёт я так сильно обрадовалась! Наконец-то мне не нужно будет ничего скрывать. Я очень хочу познакомиться такими же подростками как я, пообщаться, узнать больше об этом и уяснить почему таблетки так важны. У меня есть проблемы с ними, а никто толком ничего не отвечает нормально. Я просто знаю что пить таблетки важно, так взрослые говорят, но больше я ничего не знаю.

8. (Имя изменено), г. Пермь.

Я хочу поехать в лагерь чтобы побольше узнать об этом вирусе и как с ним научиться жить в обществе, как не пропускать препараты. Я очень хочу найти друзей с кем смогу говорить по душам, найти друзей как я. Мне 17 лет и я узнала о диагнозе в 21 году. У меня большие трудности с приемом терапии, забываю принимать лекарства. Я мечтаю пойти учиться на повара, но боюсь, что кто-то узнает о моей болезни и я не смогу потом работать. Сейчас я ничем по жизни не занимаюсь... Помогаю маме по дому, играю с братом, иногда выхожу гулять... Я очень хочу попасть на слёт, чтобы разобраться со всеми этими пробелами, я не знаю как жить с этой болезнью.

9. (Имя изменено), г. Казань.

Светлана, здравствуйте! Однажды я уже была на слёте и хочу сказать, что это самое лучшее детское мероприятие! Я нашла много друзей, таких же как и я детей. Я поняла, что я не одна, а ещё так много узнала о своем статусе! Хочу поехать еще раз! Во первых, я хочу знать как можно больше о своем статусе, потому что мне интересна эта тема! Во вторых, хочу ещё больше знакомств! Людям с ВИЧ и так бывает одиноко, а детям с ВИЧ так тем более!! Нам надо объединяться! Нам нужно видеть, что мы не одни! В третьих, я хочу в дальнейшем помогать детям с ВИЧ. У меня со слёта осталась книжка, я её до сих пор иногда использую)Я очень надеюсь, что мне удастся посетить слёт в этом году. Спасибо вам за то, что вы делаете

10.Здравствуйте! Очень хотелось бы попасть на слёт, была на нем в том году и мне безумно понравилось! Нашла наконец-то друзей, стала понимать что такое команда) А главное поняла, что ВИЧ - это не страшно, узнала многое про терапию.Теперь я умею поддерживать подростков, которые еще не представляют, что и как. Хочу помогать им. Очень надеюсь, что смогу поехать в этот раз тоже!

11. Света, привет! Впервые пишу мотивационное письмо, не обессудьте :) Меня зовут (имя удалено), вы со мной уже знакомы, я была на двух слетах (2020,2022). Это время, проведенное на тренингах помогло мне адаптироваться в жизни человека с ВИЧ. Мой педиатр начал смотреть на меня, как на взрослого, понимающего всю суть заболевания

пациента. Моя бабушка перестала бояться затрагивать тему ВИЧ со мной, больше рассказала мне о маме. Моя подруга узнала обо мне больше, мы стали ближе и роднее, хотя между нами большое расстояние. Я безумно благодарна за эти знакомства с тобой и со всей командой специалистов. В этом году я бы тоже очень хотела побывать на слете с целью не только новых знакомств, но и наконец-то разделить себя и ВИЧ статус. Наконец-то разобраться в тех чувствах, которые я испытываю, когда понимаю, что моя мама предпочла мне наркотики и скончалась от СПИДА. Эти точки смогу поставить на слете, когда вы поможете разобраться в этих проблемах. Спасибо, что даете возможность людям с ВИЧ не бояться не только общества, но и себя! Надеюсь, что мы увидимся этим летом !

12. Здравствуйте уважаемые организаторы Благотворительного Фонда Светланы Изамбаевой!

Меня зовут (имя удалено), мне 16 лет, учусь в 9 классе, занимаюсь в спортзале, увлекаюсь графическим дизайном, активный и позитивный парень).

О своем диагнозе я узнал чуть меньше года назад от мамы, которой позвонили из поликлиники и пригласили меня прийти и пересдать анализ. Я тяжело принимал свой диагноз, не было желания общаться с друзьями, одноклассниками, семьей. Мне очень повезло, что в течение месяца после постановки диагноза, меня пригласили на слет «Просто о сложном», где я познакомился с такими же ребятами как я. Очень помогли консультанты и врачи, благодаря которым я понял, что жизнь продолжается и будет качественной, если принимать терапию и вести здоровый образ жизни. Спустя почти год, я уже почти принял свой диагноз, но никто кроме моей семьи не знает о диагнозе, так как есть страх, что от меня отвернутся люди. Я ежедневно, самостоятельно, без напоминания, принимаю лекарства и меня радует когда мне говорят в СЦ, что мои клетки выросли.

Буду очень благодарен Вам, если пригласите меня поучаствовать в слете «ВСЕ ПРОСТО», так как хочу познакомиться с людьми которые живут с плюсом, узнать что-то новое о болезни, как строить отношения в дальнейшем в жизни. (ХМАО)

13. Светлана доброго вечера, я (имя удалено), прошу прощения что пишу в вечернее время, но пока есть время. Завтра начнется работа) надеюсь прочтете завтра)

Во-первых, Света, хочу поблагодарить Вас за огромный труд, силы которые вкладываете в такое важное дело. Надеюсь, когда -нибудь, мы сможем сказать что я болею ВИЧ свободно, и это будет ассоциироваться как грипп 😊

Отдельная благодарность, за возможность детям с ВИЧ общаться, иметь поддержку в лице врачей и консультантов на слетах. 13 мая 2022 г. сын узнал о диагнозе. Плакал, не ел, а 2 июня уехал на недельный слет в Ханты-Мансийск, когда приехал, это была огромная разница в его состоянии, настроен позитивно. Он понял, что не умрет завтра и жизнь вполне может быть как у обычного человека, что прием лекарств это важно. Так потихоньку приходит в себя.

Немного я невнятно сказала наверное про сына. Он родился без ВИЧ в 2007 году. Нынешний муж заразил меня в 2015 году и у нас родились двое здоровых деток. Если не возможно заразиться в бытовых условиях, то сын, мог заразиться от своей подруги. Хотя он и отрицает взрослые отношения с ней. Других вариантов я не вижу.

В школе их попросили сдать анализ на ВИЧ, мне позвонили с инфекционного кабинета и попросили пересдать анализы, по итогу плюс. Сейчас он сам без напоминания принимает лекарства, в этом он молодец, любит себя и бережет свое здоровье. Но он стал более замкнут, хоть и общается с одноклассниками. Есть и моя вина, в том что привезла его из Москвы в Сибирь. Может в Москве и не заболел бы). Кстати, если нужна юридическая помощь фонду гражданско-правового характера, договора отсмотреть, или другие вопросы, на безвозмездной основе готова помогать.

14. Здравствуйте! Меня зовут (имя удалено), мне 16 и я из города Тюмени. Далее хочу пояснить, почему слет так важен для меня (и немного о том, кто я вообще такая): Я была на слёте(впервые) в прошлом году и первые мои слова, после окончания слёта и приезда в Тюмень были «Это были лучшие дни моей жизни». На слёте я увидела многих подростков, которые живут с ВИЧом, и каждый воспринимает свой диагноз по своему. До прошлого года я не особо задумывалась, что многие подростки воспринимают свой диагноз не так, как это сделала я. Немного поясню: Мне рассказали, что у меня ВИЧ, когда мне было 10 лет. Мама привела в СПИД центр, в комнатку к психологу и уже там, мне объяснили, что за болезнь и почему я каждый день принимаю эти надоедливые(но уже такие родные) таблетки. Восприняла я спокойно, мне было всё равно что тогда, что сейчас. Не вижу в этом диагнозе какой-то «злой силы», из-за которой я могла бы подумать, что моя болезнь портит мне мою жизнь. Из тех нескольких дней я узнала многое как о диагнозе, так и о людях. Слёт постепенно помогал мне бороться со страхом ответов перед публикой (с проблемой которой я сталкиваюсь по сей день), он помог мне узнавать большее и углубляться в тему ВИЧа, у меня стало ещё больше желания в будущем стать тем, кто помогает другим принимать свой диагноз. Те несколько дней, что тогда я провела были лучшими днями благодаря психологам, благодаря равному консультанту(в роли которой в моей команде была Настя Винс), благодаря команде, а так же благодаря другим специалистам. Я хочу больше узнавать нового о ВИЧе и повторять старое. Сейчас мне надо принимать помощь (от специалистов и других людей), а позже, я хочу стать тем, кто помогает другим так же, как можете помочь мне вы. Слёт мне очень важен, так как мне так же важно познакомиться с другими подростками у которых такой же диагноз. Мне важно, что я могу спокойно говорить о нём на слёте с другими, по-сути, такими же, как и я. Так же на слёте я не просто смогла бы найти подростков, объединенных одной проблемой, я могла бы найти людей, с которыми похожие вкусы в музыке, которые так же читают книги или возможно интересуются фотографированием. Если 5 дней мне доставили в прошлом году столько эмоций, желания и знаний, то представляете, как много слёт в 2023г (который больше по длительности в 2 раза) может дать мне. Спасибо!!

15. Доброе утро! О Вашем слете мы узнали года три назад от своего психолога в г. Набережные Челны и очень бы хотелось на него попасть. У нашей дочери (в июне ей исполнится 12 лет) диагноз с рождения. Её родная мама и младшая сестрёнка ушли из жизни 2014 году, наша девочка попала в детский до г.Ульяновск, откуда её забрали в 2015. Анализы сдаём каждые три месяца и и терапию принимаем без пропусков. В прошлом году нас перевели на одну таблетку. В силу ее возраста, изначально проговаривалось, что лекарство принимать нужно, т.к. проблемы с кровью. Психологи центра регулярно вели разговор в форме сказки - причина приема препаратов и только в этом году был разговор, где конкретно ребенку был озвучен диагноз, после которого приняли участие в форуме , который проходил онлайн со Светланой И., где проговаривалось принятие диагноза. Очень бы хотелось попасть на слет, где она, да и мы, более подробно получили информацию.

16. Мне 14 лет.Я живу в Пестрецах)).Моей маме 34 года и она принимает терапию.Моему папе 42 года он тоже прнимает терапию. У меня есть подруга с которой мы дружим с детства, я ей рассказываю все свои секреты, а остальным подругам у меня нету такого большого доверия.В прошлом году я была на слете "Всё просто" 2022 год.Я знаю о своем ВИЧ-статусе примерно с 9 лет или даже раньше.Про мой статус мне рассказали мои родители, это случилось таким образом, мне дали одну таблетку, а потом мне моя мама повседневно начала давать эти препараты, с этого момента я узнала про свой ВИЧ-статус. Повседневно раз в день я принимаю терапию.Бывают и пропуски, и не раз, но все же я думаю все кто принимают терапию у всех случаются эти пропуски. Пропускала

иногда из-за того что просто забывала выпить перед сном и засыпала, бывали и др.причины.Я меломанка.Меломан-это человек, который всей душой любит музыку и получает колоссальное удовольствие при ее прослушивании. Также я с прошлого года начала заниматься баскетболом и эта секция мне очень нравится, и на протяжении девяти лет я хожу на танцы этот вид спорта мне по душе.В будущем я хочу стать хореографом по танцам!!!

17. Добрый вечер Светлана! Мне 15 лет, я живу в городе Сургуте и у меня ВИЧ+ Я очень хочу поехать на всероссийский слет ,познакомиться с ребятами из других городов, себя показать, представить наш ХМАО-Югру. Хочу рассказать ребятам ,что и с этой болезнью можно быть красивой и счастливой, и всегда нужно верить что когда нибудь ученые придумают лечение от этой болезни, я в это верю и благодаря таблеткам Эвиплера я живу и не болею, у меня есть моя опекун, моя любимая мамочка ,которая меня во всем поддерживает, я ее очень люблю и от нее у меня нет никаких секретов, еще у меня много друзей и подруг, правда они не знают ,про мою болезнь, со всем этим я и хочу поделиться с ребятами на слете, вот поэтому именно я должна на него поехать.До встречи Светлана.Всего доброго.

18. Здравствуйте! Мне 14 лет. Очень много слышала про слет, но не раз там не была, очень хотелось бы попасть на это мероприятие.Очень хочется пообщаться с такими же как я!! Я встречаюсь с мальчиком, он не знает о моем диагнозе.Возможно там будут подростки, которые проходили через все это. Классно было бы послушать чьи то истории, и поделиться своей. Так как об этом, я могу поговорить только с мамой и с папой.Мечтаю о слете, надеюсь на то что вы выберете меня!

19. (Имя удалено), Г. Сургут

Добрый вечер, Светлана! Мне 15 лет, я из города Сургут, у меня ВИЧ+. Я очень хочу поехать на ваш слёт, познакомиться с ребятами из других городов, себя показать. Хочу показать ребятам, что и с ВИЧ можно быть красивой и счастливой, жить хорошо. И что всегда нужно надеяться что когда-нибудь ученые наверняка найдут лекарство от этой болезни! Я в это верю и благодаря терапии живу и не болею.

У меня есть опекун, моя любимая мамочка, которая меня во всём поддерживает, я её очень люблю и от неё у меня нет никаких секретов. Есть много друзей и подруг, правда они не знают про мою болезнь, но когда-нибудь и я осмелюсь им рассказать! Со всем этим настроением я хочу и должна поехать на слёт, чтобы поделиться своей хорошей историей с другими! До встречи, Светлана, и всего доброго!

20. (Имя удалено)

Здравствуйте!

Я, как человек максимально активный и всегда готовый на любой «движ», обожаю разного рода лагеря, санатории, поездки и тому подобное. Это хороший способ обрести новых друзей, может какие-то интересы и увлечения, а где-то и показать себя. Несколько лет назад я узнал о своем диагнозе. Я понимал, что я такой не один и в мире есть множество детей и подростков с таким же диагнозом, но это все немного не укладывалось в моей голове. Спустя время, я начал ходить на анонимные встречи подростков, живущих с ВИЧ и это в самом деле меня достаточно сильно зарядило и окончательно сняло все переживания по этому поводу. На этих же встречах, я узнал о слетах, и немного послушав, что-же они из себя представляют, понял, что мне обязательно стоит на них побывать! Это не только отличный способ познакомиться с новыми людьми (что для меня всегда интересно, трепетно и занимательно), но и крутой способ побольше узнать, а также разделить свои мысли с другими. Мне очень хотелось бы побывать на данном слете,

показать себя, познакомиться с новыми людьми и в конце концов зарядить не только себя, но и других позитивом, мотивацией и поддержкой. До этого я и в правду много слышал хорошего и ценного для меня о данном слете, при том, что до этого, я не бывал на подобных «собраниях». Я считаю очень важно, получив такой трудный для многих диагноз, познакомиться с такими-же людьми. Это правда круто и, с точки зрения психологии, правда важно.

В общем, если вкратце, я хотел бы получить от этого слета новых эмоций, знаний, новых знакомых и друзей и разделить с ними, рука об руку, тот промежуток времени, что мы провели бы вместе!

21. Здравствуйте! Мне 16 лет, сейчас заканчиваю 9 класс и дальше планирую пойти в 10-11. Мечтаю хорошо закончить школу, хорошо сдать ЕГЭ и пойти учиться на актрису в Москву. Впервые пишу мотивационное письмо, но примерное представление, что нужно написать имею)

Я не была ни на одном слете и очень хотела бы посетить этот, я искренне надеюсь, что все сложится прекрасно и уже в июле я буду с вами. Ранее я посещала тренинги, после которых мне стало легче принять свой диагноз и не ставить на себе определенное клеймо. Я могу спокойно разговаривать о ВИЧ и СПИД вместе со своими родственниками. Я также обладаю достаточным количеством знаний чтобы рассказывать своим ровесникам об этом заболевании и развивать в их голове мифы о ВИЧ. Ко мне все чаще подходят друзья и спрашивают о заболевании, т.е стоит ли им остерегаться чего то или стоит наоборот проще относиться к определенному действию. До начала посещения тренингов я изучала информацию о ВИЧ в интернете, но как оказалось не везде указана верная информация и лучше спрашивать у специалиста. До того как я начала без стыда обсуждать тему моего заболевания, многие члены моей семьи боялись даже вслух произнести такие слова как «ВИЧ» и «СПИД», но после многочисленных обсуждений этой темы, члены моей семьи без какого либо стыда произносят эти слова вслух и я очень этому рада)

Немного про историю моего заболевания. Когда мне было 2 года умерла моя мама и я долго не понимала почему. Бабушка ссылалась на рак легких из-за курения, а папа просто молчал. Я живу с бабушкой после смерти матери, поэтому мы особо как то эту тему с отцом не поднимали. И вот, когда мне исполнилось около 11-12 (я точно не запомнила возраст), мой педиатр на одном из приёмов, спросил у моих родителей знаю ли я о своём заболевании, дальше помню очень смутно, но собственно после этого я начала узнавать много нового о моей семье и о своем диагнозе. Как оказалось, у моей мамы был ВИЧ, о котором она узнала во время беременности. На протяжении всей беременности она принимала курс терапии, но видимо относилась к этому не так трепетно или может ещё что то произошло. И вот родилась я. Моя мама полностью отказалась после моего рождения от принятия курса терапии и через два года после моего дня рождения, ровно в новый год, скончалась. Как мне говорят папа и бабушка, отказалась она потому что не верила, что терапия поможет ей, также она не верила в само заболевание и считала это всё «надувательством». С того момента прошло 14 лет, мне уже 16, я живу довольно счастливо, никого не виню в произошедшем, но смириться с диагнозом на все 100% ещё не смогла. Однако, не считаю это чем то постыдным, чтобы рассказать о ВИЧ своему близкому человеку. Так о моём диагнозе знает моя лучшая подруга и часто сама спрашивает про заболевание.

Я верю, что благодаря слёту, я смогу повысить процент смирения со своим диагнозом, узнать и научиться много новому и наконец расставить все точки над и в интересующих меня вопросах. Хочу сказать огромное спасибо за то, что предоставляете подросткам такую возможность! Ведь в таком возрасте как никогда нужна помощь и поддержка, что собственно вы и даёте, спасибо!

22. Здравствуйте! Мне 20, я певица. Музыкой занимаюсь с самого детства и хочу связать с этим свою жизнь. В таком статусе я почти 18 лет, но никогда не коммуницировала ни с кем из этого круга (только с мамой), а также никогда и нигде не упоминала об этом.

Очень интересно побывать на мероприятии такого рода, чтобы узнать что-то новое, расширить свой кругозор и познакомиться с теми, кто действительно может понять, как никто другой, оказаться в том месте, где можно быть собой и не бояться быть отвергнутым, суметь оказать поддержку тем, кто в ней нуждается, потому что в современных реалиях люди не готовы к принятию, осознанию и изучению данной темы.

23. (Имя удалено), Новосибирская обл., город Каргат.

Здравствуйте! Я была на слете 2022, хотелось бы ещё раз слетать, потому что прошлый слёт очень помог мне применить свои знания к членам моей семьи и окружающим меня людям.

На данный момент заканчиваю 9 класс, свою жизнь собираюсь связать с педагогикой, учитель начальных классов. Я занимаюсь народными танцами, а так-же лёгкой и тяжёлой атлетикой, активно участвую в этом и получаю призовые места, так же принимаю участия в волонтерской деятельности. Очень люблю и горжусь тем, чем занимаюсь.

Болею с 3 лет, терапию пью без пропусков, вирусная нагрузка не определяется.

Мои мама с братом тоже болеют, а папа умер от нашего заболевания...

24. Здравствуйте, мне только 12 лет, через пару месяцев исполнится 13. Когда мы были с мамой на приеме у инфекциониста, он рассказал, что летом планируется что-то типа детского лагеря для ребят с таким же диагнозом как у меня. Я очень обрадовалась и стала ждать этого. Я совсем недавно узнала больше о своей болезни, потому что раньше мама не говорила название и подробности. Я только пила таблетки и всё. Когда я узнала столько нового про свой диагноз, я даже испугалась, хотя мама убеждает меня, что можно жить обычной полноценной жизнью. У меня появилась какая-то тревога и грусть. Я привыкла, что свою болезнь я ни с кем не обсуждаю, и мне даже не верится, что об этом можно с кем-то спокойно поговорить и что есть такие же ребята. Это очень непривычно и мне очень бы хотелось познакомиться и подружиться с ними.

Я очень огорчилась, что этот лето слёт для ребят от 14 лет, но я всё же надеюсь, вдруг меня возьмут тоже. Мне интересно общаться со старшими девочками.

Я бы очень хотела поехать на этот слёт.

Я учусь в художественной школе кроме общеобразовательной. Люблю рисовать, общаться с подругами, играть в компьютерные игры. Очень люблю своих питомцев! У нас есть несколько кошек и собак).

25. Здравствуйте, я буквально недавно узнала про ваш слет и у меня последний год попасть к вам. В сентябре мне уже исполняется 20 лет. Когда я узнала о своем статусе, то наткнулась на Настю и она мне очень помогла, мне было безумно плохо и не хотелось жить, от меня отвернулись друзья, молодой человек... Я научилась сама выживать в этом страшном мире, я тоже хочу открыть свое лицо, но пока наверное мне не хватает смелости, я и по сей день встречаюсь с травлей за спиной и тд, я живу в маленьком поселке, а тут что-то узнать трудности не составит. Парни перестали мной интересоваться, благодаря: «она же вичевка, ты не боишься заразиться» А я устала кому-то что-то доказывать и быть непонятой, что я не заразна, что существует терапия и тд.

Люди в моей жизни постоянно сменяются, наверное слет бы меня морально поддержал и придал сил, я бы увидела людей с похожими судьбами и поняла, что я не одна и не такая уж особенная, чтоб на меня тыкали пальцами, думаю на душе станет теплее.

Светлана, вы большая молодец, что даете такую возможность, особенно подросткам, когда психика и так не стабильна.

Я бы тоже хотела об этом говорить масштабно, чтоб люди прислушивались, ведь эту тему в стране не привыкли обсуждать и люди совершенно не проинформированы.

Допустим для моей мамы это было потрясение, она не принимала себя и отказывалась от терапии, это стоило мне многих слез и убеждений, что нужно и мама начала лечение вместе со мной. Так как папу я уже потеряла. Родители узнали о своем статусе в 2018 году, папе на тот момент уже поставили СПИД, от лечения он отказался и покинул нас в 2022 и почти сразу после его смерти я узнала, что у меня тоже ВИЧ, для меня наверное это самая больная тема о которой я ни с кем не поговорю, мне тоже бывает тяжело, несмотря на мою улыбку на лице и постоянный оптимизм.

Спасибо, что я могу доверять это вам и это останется между нами, здоровья вам и вашим близким.

26. Мне 13 лет, я уже был 2 раза на слёте. Там я познакомился со многими специалистами, людьми, подростками которые мне очень помогли принять и осознать что ВИЧ это не так страшно как все думают, поэтому я хочу также помогать подросткам как помогли мне. Я узнал о ВИЧ от мамы, это произошло перед слетом 2021 в Сочи буквально за пару дней. Мама подошла ко мне и спросила знаю ли я что такое ВИЧ и СПИД, я ответил что мало что знаю но слышал, и она начала мне сквозь слезы объяснять и рассказывать что это у нас от папы который умер от СПИДа когда мне было около 2 лет. Я отреагировал достаточно спокойно, но все же было не по себе и немного страшно от непонимания что это такое. Но когда мы были уже на слете я познакомился с такими же как и я, и мне стало намного легче. Я понял для чего всю жизнь пил и буду пить таблетки и что с ВИЧ можно жить также как и без ВИЧ. После всей этой истории я бы хотел стать каким нибудь помощником или равным консультантом на слете. Поделиться своей историей и поддержать новеньких ребят. И еще я хочу на слёт из за того что у меня ни кто не знает из друзей о моем ВИЧ статусе и я не могу открыто об этом поговорить с ними, а на слёте много людей таких же как и я и там можно с любым поговорить на эту тему и зарядится позитивом на весь следующий год.

27. Здравствуйте! Мне 14 лет. Очень много слышала про слет, но не раз там не была, очень хотелось бы попасть на это мероприятие. Очень хочется пообщаться с такими же как я!! Я встречаюсь с мальчиком, он не знает о моем диагнозе. Возможно там будут подростки, которые проходили через все это. Классно было бы послушать чьи то истории, и поделиться своей. Так как об этом, я могу поговорить только с мамой и с папой. Мечтаю о слете, надеюсь что все получится и я поеду на него!

28. Здравствуйте. Мне 15 лет. О своем положительном статусе я узнал когда мне было около 7-8 лет. На слет я хочу попасть потому что эти слёты помогают мне познакомиться с новыми людьми, найти друзей. Ещё приятно, что я не один такой, который пьёт таблетки. Благодаря слёту я больше узнаю про своем диагнозе, про ВИЧ. Слёт изменил мой взгляд на заболевание. Раньше я относился к ВИЧ по-другому, но благодаря информации, полученной здесь, я стал грамотнее и спокойней.

29. Меня зовут (имя удалено), я из Волгограда. Я люблю гулять, собирать алмазную мазайку, читаю книгу Милые кости. Я хочу попасть на слет, потому что для меня это важно. Хочу познакомиться с ребятами которые тоже живут с ВИЧ инфекцией. В 2021 году я была на слёте и мне очень понравилось. Мне хотелось бы повторить такую поездку снова!

30. Я (имя удалено), я бы очень хотела оказаться на слете этим летом и познакомиться с ребятами. Я очень любознательная и именно поэтому мне хочется узнать на слете много нового. Очень надеюсь, что я попаду на слёт в Казани. Я очень рада, что есть такие шансы побывать в других городах нашей России, все это делается не зря, спасибо, что вы это делаете для нас) Я очень жду слета и хочу туда попасть, потому что там я смогу обратиться за помощью, узнать много информации о своем статусе, так как для меня это важно. Мне очень жаль, что у меня ВИЧ, но зато у меня есть возможности, где-то оказаться просто так, это делает жизнь хоть как-то ярче и счастливее, чем есть на самом деле. На слете можно забыть обо всем. Спасибо вам, Светлана, что вы даёте такую возможность оказаться там, где никогда не был.

31. Здравствуйте, Светлана. Я (имя удалено). Мне в марте исполнилось 16 лет. Сейчас учусь в 9 классе, а после собираюсь поступать в автомеханический колледж. Люблю смотреть познавательные видео по ремонту техники, телефонов и компьютеров. Уже сейчас я умею ремонтировать скутеры, мотоциклы, квадроциклы. О своем диагнозе я узнал недавно. Раньше мне говорили, что у меня просто слабый иммунитет, но уже о ВИЧ мне сказала моя мама. Был у нас разговор, где она рассказала откуда у меня заболевание, о важности пить лекарства в одно и то же время, не пропуская, и что будет если не пить терапию. Хочу поехать на слет, т.к. хочу узнать больше о своем статусе и подружиться с другими ребятами, которые тоже живут с таким же диагнозом.

32. Здравствуйте, меня зовут (имя удалено). Живу в посёлке городского типа Ахтырский, не далеко от Краснодара. О своём статусе узнал где-то в 8 лет от бабушки. Тогда я еще не понимал всю суть моего статуса и не воспринимал его в серьез. Ну пью я таблетки и пью, а зачем они нужны так и не понимал. Через время мне стало интересно что такое «ВИЧ». Первым делом я побежал к бабушке. Она мало чего знала. Но рассказала что ВИЧ очень опасен. Шло время и в больнице мне мой врач рассказал о фонде Светланы И. Я решил съездить на слет и мне так понравилось. Это общение с такими же ребятами как я, рассказы о статусе и разные прикольные игры. Я понял что хочу поехать еще, чтобы узнать что-то новое. Еще я очень хочу познакомиться с ребятами которые так же как я, живут с ВИЧ.

33. Здравствуйте, меня зовут (имя удалено). Мне 16 лет, живу и учусь в г. Челябинске. Хотелось бы попасть на слет, чтоб познакомиться и пообщаться с ребятами которые живут с таким же диагнозом. У меня не очень много друзей, поэтому хочу найти новых друзей! Мне очень интересно пообщаться с такими же как и я!!!

34. Я (Имя удалено) мне 18 лет. 3 месяца назад узнала, что у меня ВИЧ. Узнала тогда, когда хотела лечь в больницу и сдала анализы. Получила я это в своих отношения с парнем, на тот момент была уверена в нем на сто процентов. Я его не виню, о защите должны помнить оба партнера. До сих пор я не приняла свой диагноз и бывает дни когда мне бывает очень тяжело жить с этой мыслью. Я много читаю о ВИЧ и смотрю ролики в интернете, пытаюсь как больше узнать о ВИЧ и познакомиться с ребятами у которых он тоже есть. Мои друзья и родственники знают обо мне все, но когда тема заходит о ВИЧ и как порой бывает трудно мне, они все равно не до конца понимают меня. Мне бы хотелось познакомиться с ребятами и поговорить с ними и поделиться этим всем и узнать их истории и как они приняли этот диагноз. Мне много говорили о том что все будет хорошо и жизнь будет такая же как раньше, но я сейчас понимаю, что она стала другой. Первое время и всегда думала о нем и говорила себе вот у тебя ВИЧ и ты болеешь, а у других людей его нет. Я до конца не понимаю, почему именно я стала этим человеком у которого ВИЧ. Сейчас я по не многу стала его принимать, но до конца ли я приму этот диагноз я ещё не знаю. В дальнейшем я бы хотела проводить интересные разговоры о нем

с подростками которые имеют совсем недавно ВИЧ статус что бы помочь им принять его, но я бы хотела не только с подростками у которых вич говорить об этом, но и с подростками у которых его нет. Все что говорят в школах о нем, что это страшно и мы можем умереть, но это не так, существует терапия которая помогает тебе жить так же как и обычный человек, ты можешь родить здорового ребенка и ты так же можешь вести спокойно половую жизнь незаражая своего партнёра. Очень много хочется написать тут, но я надеюсь что всем остальным я поделюсь на слете с новыми своими друзьями.

35. Здравствуйте, Светлана. Меня зовут (имя удалено) Я живу в маленьком посёлке и у меня нет возможности общаться с такими же как я подростками. Эту проблему я могу обсудить только с моими родными или что то узнать из интернета, а хотелось бы получить опыт общения с такими же подростками как и я а также с психологами и врачами. Я очень надеюсь, что вы дадите мне такую возможность. Надеюсь увидеть себя в списке этих счастливиц.

36. Здравствуйте Светлана! Меня зовут (имя удалено) живу с мамой в доме у нас большое хозяйство где я помогаю по хозяйству, у меня есть старшие брат и сестра. Я хочу побывать на этом слете познакомиться с другими подростками и узнать о своём заболевании и не только ,хочу посмотреть Казань, говорят там очень красиво. Да, моя мечта побывать в Казане посмотреть разные достопримечательности. Первое что я узнал что он междугородный из всей России, это новый круг общения, новые друзья, уверен если я туда поеду , то там будет дружелюбный коллектив и будет весело! Я хочу на это слет , конечно же хочу, я не сколько не сомневаюсь, что каждый год все ребята узнают о своей заболеваемости что то новое и полезное и получают позитивных эмоций, а сколько воспоминаний много будет !Если мне удастся туда попасть я уверен что ни за что не пожалею, что побывал и познакомился с ребятами.

37. Здравствуйте! Пишет вам (Имя удалено) с города Зеленодольск! Я бы очень хотела поучаствовать на слёте 2023! Я живу уже около восьми лет с бабушкой, пью лекарства. Я ходила уже на группы поддержки, тренинги которые проходили в Казани. Хочу попасть на слёт, чтобы познакомиться с новыми интересными людьми, послушать их истории и если что, поддержать. Спасибо надеюсь, что я смогу к вам попасть слет.

38. (Имя удалено) Здравствуйте Светлана! В прошлом году мне повезло побывать на слете Все просто. Благодаря этому слету я познакомился с ребятами, приобрел друга, получил новые знания о ВИЧ. Я очень позитивный парень и готов своим позитивом поддерживать ребят. Не так давно, задумался о том что я мог бы поддержать ребят, особенно кто впервые приедет на сборы. Недавно я познакомился с девочкой, она мне очень нравится. Пока я не готов ей рассказать о своем статусе, но очень хотелось. Думаю, что на этом слете я смогу узнать как это сделать правильно. Буду ждать с нетерпением лета)

39. Здравствуйте, меня зовут (имя удалено), я учусь в школе в 9 классе. Я совсем недавно узнал что заражен ВИЧ инфекцией. Сколько себя помню я всегда очень часто болел, мои родители не знали с чем это связано. Я думаю, слет это хорошая возможность узнать побольше о моей болезни, познакомиться с такими же как я, а так же найти друзей и поддержку, потому что мне ее часто не хватает. Я очень хочу поучаствовать и надеюсь у меня это получится.

40. Здравствуйте, меня зовут (имя удалено). Мне 15. Я живу в городе Набережные Челны. Мне очень хочется побывать на вашем слете "#ВСЕПРОСТО 2023", потому что я хочу узнать как живут те, кто "в теме". Ведь все мои друзья против такого заболевания и сразу отвернуться от меня если узнают про меня. Поэтому мне иногда сложно бывает делать с ними что либо и просто общаться. Я хочу поехать на слет для того чтобы узнать кто же я на самом деле, пообщаться с другими людьми у которых такая же проблема и узнать что-то новое. Порой мне бывает очень тяжело (и я хочу избавиться от этого тяжести). Но Я остаюсь общительным, весёлым, любознательным и люблю заводить новых друзей.

41. Здравствуйте, Светлана. Меня зовут (имя удалено), мне 17 лет, с диагнозом с 6 лет. Понимаю зачем пить препараты, но иногда бывают моменты когда забываю или ещё что-то. Я сам парень активный люблю движение не люблю сидеть сложа руки. Я очень дружелюбный, люблю очень животных. Я очень хочу попасть на слёт чтоб познакомиться с другими подростками которые живут с таким же диагнозом. Хочу узнать многое нового, а в дальнейшем как вы Светлана Изамбаева помогаете детям с ВИЧ.

42. Здравствуйте, я не знаю что написать в мотивационном письме, но я правда постараюсь. Прежде всего я хочу сказать спасибо что устраиваете такие мероприятия, думаю многим подросткам, в том числе и мне, это очень важно, потому что они могут найти место где они могут быть собой и не бояться своего статуса. Жизнь разная и я рад, что в нашей стране есть такие хорошие люди, которые готовы потратить деньги, силы и энергию на организацию таких огромных слетов и мероприятий. Я недавно узнал о своем Вич статусе, и был весьма удивлен, когда узнал о нем, потому, что не думал что меня это коснется. Удачи вам в начинаниях и в развитии ваших проектов.

43. Здравствуйте!

Меня зовут (имя удалено), мне 17 лет я из г. Краснодар и Екатеринбурга. Вот такой вот я! В прошлом году я был на слете впервые. Что дал мне этот удивительный слет:

- 1) кучу позитива,
- 2) много новых знакомств,
- 3) огромное количество полезной информации. И теперь я осознанно пью лекарства строго в свое время,
- 4) впервые в жизни жил на лесном озере и был обглодан лесными комарами,
- 5) учился работать в команде
- 6)и очень много другого полезного.

В этом году я хочу поехать опять потому что: ЭТО ОЧЕНЬ ПОЗИТИВНО! ЭТО ОЧЕНЬ КРУТО. ЭТО ОЧЕНЬ ПОЗНАВАТЕЛЬНО! Это дает незабываемый и неповторимый опыт, который я не смог бы получить нигде кроме слета! ЭТО очень очень....

44. Здравствуйте, меня зовут (имя удалено), мне 17 лет, я живу с ВИЧ с рождения, узнала только в 14, мне рассказала Света, что такое ВИЧ, и многое другое, у меня никакой реакции не было, так как, мне нужно было узнать ещё больше информации об этом. Сейчас я приняла свой диагноз, но если заглянуть ещё глубже, мне становится страшно, я стараюсь не пропускать терапию, но бывает, что пропускаю. О моем диагнозе знают родители и родные, но я боюсь рассказывать про свой диагноз даже близким подругам, потому что думаю, что они от меня отвернутся. Я думаю что они точной информации про ВИЧ не знают, в интернете прочитали не правдивой информации, либо они услышали что ВИЧ передаётся при рукопожатии и при объятии. Я стараюсь не заводить тему про ВИЧ с родителями и с родными, потому что моя мама начинает горько плакать, и говорит что она виновата в этом, и я всегда начинаю плакать вместе с ней. С папой

разговариваем, но очень редко. В лагере я чувствую себя намного комфортнее когда идёт речь про ВИЧ, я уже 3 раз (если не ошибаюсь) езжу на слёт, и каждым годом мне все больше и больше хочется попасть. В лагере мы о ВИЧ говорим постоянно, сколько дней там находимся, и мне становится легче, и так как я обычно не говорю про ВИЧ долгое время, и из-за этого мне становится больно. У меня папа пьёт терапию, а мама нет, она мне всегда говорит что пей, а сама не пьёт, и я очень переживаю за неё. Я знаю что уже поздно, нужно было раньше отправить мотивационное письмо.

45. Здравствуйте, Светлана. Я (имя удалено) мне 15 лет, живу в Казани. Я хочу попасть на слет потому что я хочу знать больше информации о данном заболевании. У меня есть старший брат и я хочу его поддержать, и так же поддерживать других ребят которые тоже борется с данным заболеванием. Я знаю как это важна помощь для них, и хочу внести вклад в виде своей поддержки этим ребятам, буду очень рада быть с вами там!

46. Доброго времени суток, меня зовут (имя удалено), мне 14 лет. Увлекаюсь чтением и писанием книг. Про диагноз узнала от мамы, терапию принимаю исправно (но я уже очень устала от неё). Я думаю что достаточно спокойный человек, но знаю что очень общительна) Хотела бы поехать слёт потому что мне интересно узнать что-то новое о ВИЧ. Я никогда не была на таких мероприятиях, поэтому мне даже просто интересно как это проходит. Хорошего вам дня (или утра)).

47. (Имя удалено)

Приветствую вас! Хотелось бы заранее поблагодарить вас и вашу команду за данное мероприятие.

Я с самого детства живу с ВИЧ, получил я его от матери. До 13 лет я практически не принимал терапию, вечно прятал или выкидывал таблетки. В 13 лет вирусная нагрузка была запредельная примерно 1,5-2млн я весил на тот момент примерно 35кг. Но потом я через силу начал принимать стабильно терапию, но к сожалению все схемы которые мне подбирали ранее уже оказались не действительные, вирус к ним привык. В 15 лет меня в экстренном порядке отправили в Питер, там я проходил курс реабилитации и там мне смогли подобрать терапию, так сказать по сусекам. Еще требовалось решить проблему с Гепатитом С, который так же не обошёл меня стороной. В 16 лет я прошёл 3х месячную терапию от гепатита и довольно успешно.

С того момента не было ни одного пропуска по приёму лекарств, сейчас вирусной нагрузки нет и иммунных клеток 600-700. В подростковый период я ненавидел себя и мать был в ярости и в обиде за то что мне нести эту ношу всю оставшуюся жизнь.

На данный момент я проживаю очень яркую и насыщенную жизнь и ни в коем случае больше не виню никого в своём диагнозе. Я активно занимаюсь спортом, провожу время с близкими и друзьями и чувствую себя здоровым и сильным человеком от того подростка который был ранее не осталось и следа.

Мне не требуется поддержка, но требуется другим детям и подросткам и я готов предоставить ее.

Не стал изобретать велосипед, просто переслал вам сюда)

48. Привет, меня зовут (имя удалено) мне 13 лет. Я живу в городе Волжском в Волгоградской области. Учусь в 7 классе в свободное время занимаюсь современными танцами и программированием. Я с рождения живу с ВИЧ каждый день принимаю терапию. О моём статусе знают только близкие и мои родные. Я живу с мамой она тоже болеет ВИЧ, нас заразил мой папа когда я родилась меня мама кормила грудью и через молоко я заразилась. Мама ничего не знала о том что ее заразили, диагноз мне поставили когда мне было 1 год и 6 месяцев. После этого они развились и больше мы не общаемся с

ним. В детстве я всегда спрашивала зачем я принимаю лекарства, она говорила что это витамины. Примерно в 6-7 лет мама рассказала мне о моем заболевании так как я начала задавать вопросы почему мы каждые 3 месяца сдаем кровь. Мама сказала что мы с ней боеем одной болезни о которой не надо никому знать и сказала что это будет наша с ней общая тайна. До прошлого года я думала что таких детей как я очень мало, в спид центре я видела очень редко детей, но я с ними не общалась. В прошлом году нас пригласили на слет «Все просто» я очень хотела познакомиться с такими ребятами как и я, потому что пока я не приехала на слет я не могла общаться ни с кем на тему ВИЧ кроме мамы. На слете я узнала много всего нового, и я посмотрела на мою болезнь другими глазами, я стала спокойнее относиться к своему диагнозу, поняла что нет различий между здоровым человеком и ВИЧ- положительным просто я должна ежедневно принимать терапию и сейчас когда я слышу слово ВИЧ в обществе я спокойно реагирую. После слёта у меня остались яркие впечатления которые я бы хотела повторить еще раз. В этом году я очень сильно хочу поехать на слет что бы развить свое общение на тему ВИЧ и узнать больше про свою болезнь и еще конечно встретить своих друзей и завести новые знакомства.

49. Здравствуйте! Меня зовут (имя удалено), мне 16. Так получилось что ВИЧ болею с рождения, поэтому про это заболевание знаю многое. Могу поделиться своим опытом с другими ребятами. Я общительная, активная, быстро нахожу общий язык не только со своими ровесниками, но и с маленькими ребятюшками. Очень люблю рисовать, мои детские картины висят в кабинете СПИД центра. Играю на гитаре, принимаю участие в творческих мероприятиях. в лагере я была уже 2 раза. получила новые эмоции и впечатления! Нашла подруг, с некоторыми поддерживаю контакт до сих пор, поэтому хочу снова встретиться с ними вновь и окунуться в жизнь слёта!

50. Здравствуйте, Светлана. Меня зовут К.(имя удалено) мне 13 лет. Я живу в маленьком посёлке, и у меня нет возможности общаться с такими же как я подростками. Эту проблему я могу обсудить только с моими родными или что то узнать из интернета, а хотелось бы получить опыт общения с такими же как я людьми, а также с профессиональными психологами и врачами. Я очень надеюсь, что вы дадите мне такую возможность. Надеюсь увидеть себя в списке этих счастливиц. Пермский край.

51. Здравствуйте Светлана! Меня зовут И. (имя удалено) живу с мамой в доме у нас большое хозяйство, где я помогаю, по хозяйству, у меня есть старшие брат Саша и сестра Маша. Я хочу побывать в этом лагере, познакомиться с другими детьми и узнать о своём заболевании и не только, хочу посмотреть Казань, говорят там очень красиво. Да, моя мечта побывать в Казане посмотреть разные достопримечательности. Первое что я узнал, что он междугородный из всей России, это новый круг общения, новые друзья, уверен, если я туда поеду, то там будет дружелюбный коллектив и будет весело! я хочу в это лагерь, конечно же хочу, я не сколько не сомневаюсь, что каждый год все ребята узнают о своей заболеваемости что то новое и полезное и получают позитивных эмоций, а сколько воспоминаний много будет! Если мне удастся туда попасть, я уверен, что ни за что не пожелаю, что побывал и познакомился с ребятами. Челябинская область.

52. Здравствуйте! Пишет вам Л. (Имя удалено) с города Зеленодольск! Я бы очень хотела поучаствовать на слёте 2023! Я живу уже около восьми лет с бабушкой, пью лекарства "Эвеплера" Я ходила уже на группы поддержки, тренинги, которые проходили в Казани. Хочу попасть на слёт, чтобы познакомиться с новыми интересными людьми, послушать из истории, и если что, поддержать. Спасибо, надеюсь, что я смогу к вам попасть.

53. Здравствуйте Светлана! В прошлом году мне повезло побывать на слете Все просто. Благодаря этому слету я познакомился с ребятами, приобрел друга. Получил новые знания о ВИЧ. Я очень позитивный парень, и готов своим позитивом поддерживать ребят. Не так давно, задумался о том что я мог бы поддержать ребят, особенно кто впервые придет на сборы. Недавно я познакомился с девочкой, она мне очень нравится. Пока я не готов ей рассказать о своем статусе, но очень хотелось. Думаю, что на этом слете я смогу узнать как это сделать правильно.

Буду ждать с нетерпением лета)

С. Челябинск

54. Здравствуйте, меня зовут М. (Имя удалено). Мне 16 лет, живу и учусь в г. Челябинске. Хотелось бы попасть на слет, чтоб познакомиться и пообщаться с ребятами которые живут с таким же диагнозом. Интересно пообщаться с такими же как и я!!! Возможно обрести новых друзей!

55. Здравствуйте, меня зовут Д (имя удалено) я учусь в школе в 9 классе, недавно узнал что я заражен ВИЧ инфекцией. Сколько себя помню всегда был низкий иммунитет, очень часто болел, родители не знали с чем это связано. Ваша программа слет это хорошая возможность узнать побольше о моей болезни, познакомиться с такими же как я, а так же найти друзей и поддержку. Очень хочу поучаствовать.

56. Здравствуйте, Светлана. Меня зовут И (имя удалено), мне 17 лет болею диагнозом с 6 лет. Пью препараты с пониманием но иногда бывает когда забыл или ещё что-то. Я сам парень активный люблю движение не люблю сидеть сложа руки, я очень дружелюбный, люблю очень животных. Я очень хочу попасть на слёт чтоб познакомиться с другими позитивными подростками и узнать многое нового, а в дальнейшем как вы Светлана Изамбаева помогать детям ВИЧ. Республика Татарстан.

57. Здравствуйте, я не знаю что написать в мотивационном письме, кого мотивировать? Если вас, то спасибо что устраиваете такие мероприятия, думаю многим подросткам это очень важно, место где они могут быть собой и не стесняться/бояться своего статуса. Жизнь разная и я рад, что в нашей стране есть такие хорошие люди, которые готовы потратить деньги, силы и энергию на организацию таких огромных слетов и мероприятий. Я недавно узнал о своем Вич статусе, и был весьма удивлен, когда узнал о нем. Удачи вам в начинаниях и в развитии ваших проектов. Ш. (Имя удалено) Ленинградская область.

58. Я хочу поехать на слет, потому что мне мало известно про ВИЧ. Я хочу познакомиться с другими ребятами чтобы понимать как дальше выстраивать свою жизнь и не чувствовать дискомфорт. И возможно в дальнейшем участвовать в группах взаимопомощи для подростков и делится с ними тем, что узнала не слете. В (имя удалено).

59. Здравствуйте! Я Т.(имя удалено) подал анкету чтобы попасть в лагерь. Я никогда не был в лагере , ни разу в жизни, очень интересно съездить в другой город , завести новые знакомства и хорошо провести время.

60. Меня зовут К (имя удалено) , мне 18 лет и 3 месяца назад я узнала, что у меня ВИЧ. Узнала я об этом когда просто хотела лечь в больницу и сдала базовые анализы. Получила я это в своих отношениях с парнем, на тот момент я была уверена в нем на сто

процентов. Но я не обвиняю этого человека, о защите всегда должны помнить оба партнёра. До сих пор я не приняла свой диагноз и бывают дни когда мне бывает очень тяжело жить с этой мыслью. Я много читаю статей о ВИЧ и смотрю ролики в интернете, пытаюсь как больше узнать о нем, потому что придётся мне жить с этим всю жизнь. На слёт я хочу попасть по нескольким причинам, это ещё больше узнать о ВИЧ и познакомиться с ребятами у которых тоже он есть. Мои друзья и родственники знают обо мне все, но когда тема заходит о ВИЧ и как мне бывает порой тяжело, они все равно не до конца понимают меня. Мне бы хотелось познакомиться с ребятами и поговорить с ними и поделиться этим всем и узнать их истории и как они приняли этот диагноз. Мне много говорили о том что все будет хорошо и жизнь будет такая же как раньше, но я сейчас понимаю, что она стала другой, первое время и всегда думала о нем и говорила себе вот у тебя ВИЧ и ты болеешь, а у других людей его нет. Я до конца не понимаю, почему именно я стала этим человеком у которого ВИЧ. Сейчас я по не много стала его принимать, но до конца ли я приму этот диагноз я ещё не знаю. В дальнейшем я бы хотела проводить интересные разговоры о нем с подростками которые имеют совсем недавно ВИЧ статус, что бы помочь им принять его, но я бы хотела не только с вич инфицированными подростками говорит об этом, но и с подростками у которых его нет, предупредить о нем. Все что говорят в школах о нем, что это страшно и мы можем умереть, но это не так, существует терапия которая помогает тебе жить так же как и обычный человек, ты можешь родить здорового ребенка и ты так же можешь вести спокойно половую жизнь незаражая своего партнёра. Очень много хочется написать тут, но я надеюсь, что всем остальным я поделюсь на слете с новыми своими друзьями.

Тюменская область

61. Здравствуйте, меня зовут (имя удалено), мне 19 лет. Я живу в маленьком городе Каменске-Уральском. Живу в приемной семье с мамой и тремя сестрами. В семью я попала в 9 лет, о своем диагнозе мне рассказала мама в мои 11 лет. О своих биологических родителей воспоминаний из детства не могу вспомнить, знаю что сейчас они уже умерли.

Терапию принимаю с рождения, так же у меня инвалидность 3-ей группы по диагнозу ВИЧ. Мы с мамой боремся за моё здоровье. Победили туберкулёзом, бронхиальную астмой. Меня мучают частые головные боли и ОРЗ. Из-за болезней часто пропускала школу, 8 класс закончила на домашнем обучении.

Сейчас учусь в медицинском колледже на 2 курсе, мне очень нравится. Друзей у меня немного, о диагнозе никому не рассказываю, боюсь что не поймут. Я очень застенчивая. Разговариваю только со своей мамой - она моя большая поддержка и подруга.

Я очень хочу познакомиться с новыми друзьями, у которых тоже ВИЧ. Быть в теме, общаться на одной волне и больше узнавать информации о диагнозе - моя мечта. И я очень хочу поехать в Казань, увидеть этот древний город.

62. Я хочу на слёт, чтобы узнать больше о ВИЧ инфекции, а еще познакомиться с новыми друзьями и командой. Мне очень интересно узнать больше о ВИЧ. Я довольно долго думала что это? И какова важность пить во время терапию? Мне кажется, слёт поможет ответить на эти и многие другие мои вопросы. Думаю может у меня появятся новые вопросы и скорее всего я ведь и на них смогу получить ответ. Мне очень интересно было бы узнать как можно больше о ВИЧ, хочу узнать как другие ребята живут с ним и как принимают свой диагноз.

63. Я хочу попасть на слёт потому что там весело, там много чего полезного можно узнать о своей болезни и вообще, там такие же как и ты с ВИЧ-инфекцией, я ездила в прошлый раз и мне очень понравилось, у меня там появились друзья, там много чего есть, и всё очень классно, там можно высказаться (очень хорошие психологи). Хотелось бы

побольше узнать о своей болезни, завести еще больше друзей и меня стало волновать на сколько важно принимать терапию во время. Если честно я вообще не знаю что именно писать, в голову ничего не лезет, а именно как описать чувства которые ты испытывала во время слёта и сейчас. И очень жалко что так время быстро пролетело. На этом всё, я бы очень хотела попасть на слёт, увидеться с друзьями, познакомиться с новыми ребятами, хорошо провести время, и побольше всего узнать.

64. Здравствуйте! Я (имя удалено), подал анкету чтобы попасть на слёт. Я никогда не был в лагере, ни разу в жизни, а тут еще и с такой важной для меня темой... Мне очень интересно съездить в другой город, завести новые знакомства, хорошо провести время, а главное узнать о ВИЧ больше. Надеюсь, получится попасть...

65 Я хочу поехать на слет, потому что мне мало известно про ВИЧ. Я хочу познакомиться с другими ребятами, хочу узнать, как они живут с диагнозом и как его принимают, хочу понять как дальше выстраивать свою жизнь и не чувствовать дискомфорт. И возможно в дальнейшем участвовать в группах взаимопомощи для подростков и делится с ними тем, что узнала не слете.