

VIH- SIDA: El olvido de la muerte. Entrevista a Vasili Deliyanis. Activista en SIDA.

HIV-AIDS: The oblivion of death. Interview with Vasili Deliyanis. AIDS Activist.

José Luis Díaz¹

Vasili Deliyanis es abogado, activista en SIDA y Derechos Humanos. Fundador de Vivo Positivo.

¿Quién es Vasili?

Soy un activista en SIDA, llegué a esto como un accidente. Yo fui uno de los fundadores de Vivo Positivo, la coordinadora nacional de las personas viviendo con VIH SIDA, un movimiento social que se fundó el año '97. En el año '85 me fui a vivir a Francia, específicamente a París, para empezar un post grado en el año '86, cuando el SIDA recién estaba conociéndose. Porque el SIDA ha estado en la humanidad junto con el hombre, tú miras las pestes negras, el SIDA ha estado presente, con decirte que las personas que viven en Europa del Este son más resistentes al virus, pues han tenido todas las patologías habidas y por haber, hay estudios que así lo demuestran. De hecho, yo conozco una persona en Chile que no contrae el virus, es llamada la "Viuda Negra" del Hospital Salvador. La "Viuda Negra" fue llevada a Francia por el Instituto Pasteur y, efectivamente, no contraía el VIH. Luc Montagnier fue uno de los tres científicos en ganar el Nobel por descubrir el virus en el año 2008, y poco falta para que se descubra la cura. Para mí la cura del VIH está en el descubrimiento del genoma humano, es decir, viene con una disposición para desarrollar determinada enfermedad, si se interviene y se soluciona eso, por ahí va la cura del SIDA.

¹ Psicólogo, Activista LGTI, Miembro del Centro de estudios de la Realidad Social, integrante de la Red de Psicólogos de la Diversidad sexual, Co-fundador del Frente de Diversidad Sexual de Chile.

Vasili, tú me dices que llegaste de manera accidental.

Yo llegué con pasaporte griego a Francia, tengo doble nacionalidad, lo cual es una ilegalidad, llegué a Francia y decidí quedarme, y me la jugué por las mías. Ahí conocí a Rachida, con la cual me casé, y ella trabajaba en SIDA en la Duff , y me decía: “métete a voluntario que falta gente”. El SIDA en Europa tiene otra realidad, con los inmigrantes, era tanta la cantidad de gente, que no me entrevistó nadie en la Duff, me asignaron a Yanif, un heterosexual adicto a las drogas. El murió en mis brazos y una parte de mi murió con él.

¿Qué significó para ti ver la muerte de tus amigos y de otros en tus brazos?

Fue brutal para mí vivir ese proceso, me dije: “yo soy ateo, y juro que no vuelvo a vivir esta realidad maldita”. Andaba gente con algodón en el Metro porque se podían contagiar del SIDA, había toda una ignorancia y pugna política. En ese momento se estaban organizando las organizaciones, y sabías que en Chile no había nada de esto. En Chile se supo del primer caso en el año ‘85, con un hombre norteamericano, y la respuesta al SIDA vino con la vuelta a la democracia y la Comisión Nacional del SIDA. No existe ningún registro anterior, por lo tanto, Chile tuvo 10 o 15 años de atraso en dar respuesta.

¿Cómo te explicas eso?

El factor político. Estábamos en una dictadura sangrienta, y el SIDA estaba ligado a maricones, estábamos en ese periodo. En ese escenario, nació la Corporación Chilena contra el SIDA que después pasó a llamarse Corporación Chilena de Prevención del SIDA, y hoy Accióngay. Nace cuando cinco amigos homosexuales, uno que vivía con VIH, miraron para el lado y se dieron cuenta que la sociedad civil no tenía nada en cuanto a SIDA, y el Estado menos. Estamos hablando de dictadura dura, había otras cosas clandestinas, estaban las Hijas de la Luna, pero todo bajo la alfombra. En Europa y Francia tenían que reaccionar más urgente, ya que había otro escenario social.

²Duff es una organización norteamericana que colabora en la lucha de las personas viviendo con VIH.

Yo vuelvo a Chile el año '97, y hago amistad con María Cristina Dittborn, una vieja que dejó de jugar a las cartas y se hizo activista. La María Cristina es la semilla de esto, ella nos juntó a Rodrigo Pascal, David Meléndez, y Julio Palma, y vemos qué existe, y ocupamos el modelo francés. Pasaron dos cosas: Pascal venía de Estados Unidos y yo de Francia, y llegamos a un escenario donde muchos amigos estaban viviendo con VIH en etapa SIDA, se estaba muriendo mucha gente.

¿Cuál era la realidad de las personas en ese momento?

Mira, estaba la clínica del Padre Santis, muy cuestionada por mí, pero le dio dignidad a esa gente y no permitió que murieran podridos en un closet, mucha gente murió así. Pascal trabajaba en una organización norteamericana. Y ahí decidimos que había que hacer un activismo para ponerle rostro al SIDA, lo que hace Vivo Positivo es ponerle rostro al SIDA. Había que hacer algo, porque cualquier cosa que yo te explique me quedo corto, la miseria, la pobreza, el dolor, el miedo, era todo. O sea, si tú te metes a una pieza oscura en el campo y cruje, tú te imaginas que cuando estás metiendo la mano te va a salir el monstruo del Lago Ness, tú tienes miedo, había ese terror entre los propios pares.

Se junta Vivo Positivo, ahí me formé en consejería, y nosotros en Chile pedimos apoyo a la Corporación Chilena de Prevención del SIDA y al MUMS para hablar de SIDA. Te hablo del MUMS de esos años, de Carlos Sánchez, Marco Ruiz, y no del que existe hoy, es la primera vez que la política y el SIDA se cruzan. Yo me formé con Víctor Parra, me tocó hacer cientos o miles de consejería, no teníamos sede, usábamos el CADVIS, Centro de Personas Viviendo con SIDA. Ocupábamos un comedor, ubicado en San Antonio, y luego en nuestras propias casas diseñábamos las estrategias, hasta que tuvimos sede en Ernesto Pinto Lagarrigue, en el SIDARTE (Sindicato de Actores de Chile), porque la Paulina Urrutia⁴ era amiga, y muchos artistas se estaban muriendo, ellos nos *arrancharon* por unos meses hasta que nos dieran nuestra casa.

³Ministra de Cultura entre los años 2006 - 2010.

¿Cómo pasó eso, cómo llega un grupo recién organizado y con un rechazo social importante, a tener una casa?

En esa sede hubo un acto, donde fue Lagos, y ya estábamos ahí y don Ricardo⁵ dice: “Esta casa será de ustedes, cuando los chiquillos y chiquillas del Vivo Positivo tengan su propiedad”. Era el año ‘97 y empezamos a seguir a Lagos con todo tipo de estrategias, se casaba la sobrina y ahí estaba la loca: “Don Ricardo, ¿cómo está y cómo va la casa?”. Una vez, doña Luisa Durán⁶ me dice en la CEPAL: “Ya hablo dormida de la casa del Vivo Positivo”; le decimos: “Bueno señora Luisa, denos la casa”, y así salió la casa. Nos metíamos en cuanto cosa estaba Lagos para recordarle la casa.

En ese momento estaba la CONASIDA (Consejo Nacional para Prevención y Control del SIDA) trabajando el tema, estaba la Corporación Chilena de Prevención del SIDA, estaba el MUMS, había un proyecto en conjunto, pero faltaba algo, que era que las personas viviendo con VIH se atrevieran a organizarse y decirlo públicamente. Entonces Vivo Positivo se fundó con dos hitos. Primero, tener cobertura nacional de medicamentos y, segundo, que existiera un cuerpo legal que protegiera a las personas viviendo con VIH. Esos fueron los dos motores del Vivo Positivo, y trabajamos en eso. Y ¿cómo trabajamos en eso? De partida, con la Clínica Jurídica de la Escuela de Derecho de la Universidad Diego Portales, cuando Carlos Peña era Decano de la Universidad, Nicolás Espejo, abogado y fundador de esa clínica, además de mujeres claves, como Fany Pollarolo⁷, y Antonieta Saa⁸ y su equipo, para ver la ley y entrar en contacto con el mundo médico.

La Clínica Jurídica de la Portales es la primera clínica jurídica en Derechos Humanos. No era una clínica para que los alumnos sólo presentaran querellas, era una clínica jurídica donde había nueve alumnos, era una clínica de Derechos Humanos, y esa escuela de derecho fue la más progresista que había en Chile a fines del siglo XX, fue pionera en Derechos Humanos. Con ellos buscamos una estrategia legal, y ahí empezaron las primeras demandas en el ‘98 contra el Estado de Chile. Me tocó presentar una de las primeras demandas con el artículo 19° “Derecho a la vida”⁹. Era un saludo a la bandera, y una vez te lo dije: “Tú, con la

⁴Ricardo Lagos Escobar fue presidente de Chile años 2000- 2006.

Luisa Durán es esposa de Ricardo Lagos.

Ex diputada del Partido Socialista.

Ex diputada del Partido por la Democracia (PPD).

Constitución Política de la República de Chile (actualizada en octubre de 2009).

candidatura de la Niki Raveau, da lo mismo que se gane o que se pierda, se escribe la historia de Chile”. Bueno, para continuar, presentamos una demanda por el derecho a la vida, se rieron en la Corte de Apelaciones. No te olvides que esto es antes de la Reforma Procesal Penal, y después buscando y buscando, encontramos en la Clínica Jurídica el Decreto 362¹⁰ que tipifica las enfermedades de transmisión sexual (ETS), hoy en día ITS (Infecciones de Transmisión Sexual), y que era de agosto del año ‘84. O sea, en Chile se legisló sobre las ETS, y pusieron al SIDA y el VIH en esa lista, y dice textualmente: “son enfermedades de transmisión sexual”. No había ni terapia, y en su inciso número 9 dice: “deben tener atención, seguimiento, tratamiento, control gratuito y otorgado por el servicio de salud público”. Entonces, tipifiqué junto a Nicolás Espejo “discriminación arbitraria”, ya que todas las enfermedades tenían control, el VIH tenía control y seguimiento pero no tenía tratamiento. Fíjate que José Miguel Villouta, periodista con el cual no me une ninguna amistad, en ese entonces hacía un programa de la Rock & Pop, y cuando la Corte Suprema rechaza la petición, Villouta dice: “estos viejos *concha de su madre* están en contra de la vida”, y lo echaron y ahora volvió.

¿Qué acciones realizaban?

Nosotros usamos acciones de incidencia porque era un morbo, mostrarse era un morbo, y fíjate que en los 2000 yo era figura pública en ese entonces. Con Iguales, yo no tengo nada contra Iguales, pero aborrezco lo que la sociedad chilena hizo con Iguales. Yo estaba en París y me entero que Pablo Simonetti hizo esto, y que ya tenía incidencia legislativa, y pensar que había organizaciones con 30 años y no llegaban a ninguna parte, hablo de gente preciosa, que dio la vida.

¿Cómo era la relación con los pares, ya que también para ustedes implicaba tener VIH?

Cuando fundamos el Vivo Positivo no había pares, nosotros desde la miseria misma nos paramos, y los pares nos miraban con todas las desconfianzas del mundo. Los primeros que llegaban no le habían contado a nadie, los primeros que llegaban venían con estado SIDA.

También había que atender a las familias. Imagínate nosotros estornudábamos y salía en un programa de televisión, llegábamos como decía (Pedro) Lemebel: “escribe bien el *maricón*, oh y sabe hablar, es profesional”. Estoy hablando de legisladores, del mundo profesional, que esperaban que llegara una dirigente vecinal.

Nuestros pares nos miraban con desconfianza porque no éramos tan pares. El padre de Rodrigo Pascal era Embajador en Europa. Yo estudiaba en uno de los colegios de mayor prestigio, no lo digo con orgullo, pero me dieron una buena educación, yo era compañero de banco de Luksic y era vecino de mi casa. Después hice una vida afuera, y cuando volví yo acudí a la gente con la que me crié, y poco les faltó para tirarme cloro cuando salían de sus casas, y ahí te puedo nombrar a los Matte, te puedo hacer una lista larga, gente que aborrezco. El mismo Toto Yarur, que vive públicamente con VIH y era amigo de Pascal, también en una reunión nos decía: “oye *cabro*, quiero hacer algo, no sé si un museo de la moda, algo animalista, no lo sé”. Puso el Museo de la Moda, puso su cosa de animalista, y a nosotros, a Vivo Positivo, no le dio ni un peso. Lo que te quiero decir, es que la gente de poder que vive con VIH o convive con VIH, tiene una deuda importante con el VIH.

Siguiendo con el tema de las demandas, si fallaban en contra, nosotros íbamos al tribunal y nos amarrábamos, había una foto que ganó un Pulitzer. Nos amarrábamos vestidas de blanco, queríamos que se notara la mugre, el apaleo de los pacos, yo tenía sus carnets y me iba a la Comisaría detrás de la Cuca, y eso generó mucho impacto.

¿Esto por cuánto tiempo pasó? ¿Llegar a un hecho violento con toda la violencia que llevaban en la vida?

Resulta que la tercera vez que nos amarramos, estábamos en San Isidro 367, don Ricardo nos había dado la casa, y ¿tú sabes lo que hay frente a esa casita? Las Fuerzas Especiales de Carabineros, donde estos *burkas* viven, duermen. Ellos pasaron a ser nuestros amigos y clientes, digo clientes porque a Carabineros les hacen pesquisas para revisar su situación, porque tú debes saber que CAPREDENA (Caja de Previsión de la Defensa Nacional) no cuenta con entrega de medicamentos. Hoy en día esa es la realidad, Carabineros, Policía y Gendarmería no tienen cubierto los medicamentos.

Un día nos amarramos ahí, en Diciembre, y queríamos sudar porque los pacos le tienen terror al sudor del *maricón* con SIDA. Nos amarramos ahí, y el Capitán dice: “procedan”, y ninguno nos tocó. Y dice por segunda vez: “procedan”, y no nos tocaban, y todo con televisión, y se van los pacos, pero ¡cómo se van!, no nos convenía, y de repente veo que llegan con guantes de látex y napoleones, esas tenazas para romper las cadenas, de eso hay una foto que se ganó un Pulitzer. Esto lo vio Mireya Pérez Videla, primera Generala, vio la foto y dijo: “mi institución está enferma”, y ella llamó a la Fanny Pollarolo y fuimos a hablar a Carabineros, ellos nos pidieron perdón. Todas esas estrategias ponían el tema y se generaba debate, espacios televisivos, se utilizaron distintas estrategias siempre. En ese tiempo, la sanción por concretar una estrategia recibía una sanción más fuerte.

¿Qué tipo de sanción?

Sanción social, te echaban del trabajo, de las universidades, recibías las penas del infierno. En una audiencia se me ocurre llevar personas con dos o uno cada cuatro, con SIDA a la audiencia, y llevo a 50 compañeros a la Corte de Apelaciones, imagínate la “corte de los milagros”, y con todas las instrucciones: “desmáyate, tose”, y ellos hacían caso. Si yo llevaba personas con menos de 200 cd4, significaba que esa persona se me va a morir, y entonces yo pedía una cautelar que implicara que mientras no se resuelva, había que darle tratamiento porque esta persona se me va a morir, y a ¿que venía el Consejo de Defensa del Estado? A que se las quitaran, si es que había ganado en primera instancia.

Entonces, doña Blanca Bulnes del Consejo de Defensa del Estado se pone a llorar, y yo le digo: “Blanca, yo no vengo a matar a esta gente”. Mientras tanto la gente tosiendo se me desmayaba, te juro, muérdete el labio, escenas horribles, y ella decía: “pero yo no quiero hacer esto”. “Entonces renuncia”, le decía yo, “renuncia al Consejo de Defensa del Estado”. Y cada vez estábamos más en los medios, y toda esa estrategia era para meterlo al AUGE, no creas que don Ricardo se levantó un día y dijo: “oh voy a meterlo al AUGE el VIH”. Se protegieron 15 patologías, entre ellas el VIH, se nos estaba muriendo la gente y con el gobierno de Lagos qué no hicimos, y lo ingresamos a la Comisión Nacional del SIDA, la cual yo demandé y los denosté públicamente.

Después de muchos años, les hago un homenaje a esas mujeres que han sido víctimas del gobierno de turno. Una Edith Ortiz¹¹, amiga de la vida, ahí estaba Helia Molina, por qué crees que la apoyo, porque ahí estaba trabajando, era la directora de la DIPOL (División de Políticas Saludables y Promoción de la Subsecretaría de Salud Pública), política pública del MINSAL (Ministerio de Salud). Ahí está una Pepa Errázuriz¹², que abrió la cuenta corriente para fundar el Vivo Positivo en los '90, la Pepa que siempre fue dirigente vecinal. Por eso, cuando Labbé¹³ dijo que cambiaban a una dueña de casa por un gerente, eso fue un chiste.

Yo apoyo a la Helia Molina porque cuando yo lloraba en el MINSAL, ahí estaba esa mujer que me consolaba y le hacía el peso a una de las asesinas seriales. Y lo puedes poner con todas sus letras, a Janet Vega, Directora de FONASA (Fondo Nacional de Salud), que fue directora de ISP (Instituto de Salud Pública), Subsecretaría de Salud Pública, yo no le doy un tiro en la nuca por problemas legales. La Helia siempre me apoyó ahí, la Janet es una mujer blanqueada de la Dictadura, ella tenía y tiene problemas con las personas viviendo con VIH. Acuérdate que ella les quería quitar las terapias a las personas que quedaban cesantes, y las veces que la mandé a Contraloría, no pasó nunca nada. Entonces ahí estaba la Helia, los *maricones* tenemos que hacerle un altar, por eso está el AUGE, son gente que hizo en privado cosas que ni te imaginas. La Pepa me daba plata para ir a ver personas a sus casas. Ahora que estamos en homenaje, el doctor Carlos Beltrán, ese hombre se levantaba a las tres de la mañana para ir a La Pintana, es gente que daba la vida.

¿Qué te pasa al ser parte de una revolución importante, qué te pasa cuando escuchas que las tasas de VIH han ido aumentando en la población joven?

Me pasan muchas cosas, imagínate tú, el frente, los líderes que son pares, me da rabia porque, efectivamente, se ha creado desde el 2009 complicidad de

¹¹ Directora de la Comisión Nacional del SIDA.

¹² Josefa Errázuriz es ex Alcaldesa de Providencia.

¹³ Cristián Labbé fue Alcalde de la comuna de Providencia durante los años 1996 - 2012.

la sociedad civil. A mí se me suicidó gente por el desfalco del Fondo Global. El Fondo Global pagó sólo cuatro meses las terapias, se vino abajo el Vivo Positivo, y si viviera no se levantarían esas cifras. Nosotros hicimos muchas cosas, consejería, educación, no se reconocen las necesidades de la diferencia. ¿Qué pasó? Gana Sebastián Piñera las elecciones presidenciales, asume Piñera en el año 2010, y la sociedad civil olvidó el VIH y se dedicaron a las luchas civiles, y las otras se cagaron de hambre cuando se produjo el desfalco. Fue más que un desfalco, la gente perdió la esperanza de vivir, yo tuve suicidios. Pasa esto, se dedican a la lucha de derechos civiles y políticos, estoy de acuerdo con la Ley de matrimonio igualitario, la Ley de identidad, la Ley de no discriminación, pero si se aprueba ninguna o todas, no se moriría nadie. Entonces ahí, esa es la fuerza de lo que quedó, y la presidenta Bachelet, a la cual amo, dejó al SIDA fuera de las enfermedades transmisibles, por lo tanto y si tu vez, se crea el Frente de la Diversidad y el VIH SIDA no es tema. Entonces yo ahí digo: “qué lindo, te vas a casar agónica”. No está esa pasión que teníamos y la clave era la asociatividad. Esa es una irresponsabilidad de las organizaciones, eso es grave, estos movimientos pueden luchar por los derechos, pero no es necesario que olviden el SIDA.

¿Y por qué crees que pasa eso?

Después de la crisis, el SIDA se quedó fuera de las políticas públicas en el primer gobierno de Bachelet. Mi gran lucha es que la sociedad civil sea financiada, la Ley del SIDA es mi herencia. Acá la sociedad civil la alaban pero no la avalan, no hay *lucas*, ese es el vicio mayor, somos limosneros de alto nivel, pero me saco el sombrero con los activistas, mira la esquizofrenia.

Cuánta gente ha muerto de virus Hanta o Cólera, y se gasta una cantidad de dinero impresionante en enfermedades que no cobran vidas. Y el VIH sigue matando gente y no tiene recursos, estamos mejor que otros países, pero el SIDA es algo oculto.

Te llevo a una frase: “No importa que tenga SIDA porque nadie muere de SIDA”.

Falso. La gente muere de SIDA, son muchos factores los que influyen para mantenerse VIH y te digo una cosa, es responsabilidad de los Seronegativos mantenerse Seronegativo.

¿Consideras que existen campañas de VIH o cuál es tu opinión de las campañas de prevención que entrega el MINSAL (Ministerio de Salud)?

No, en los 2000 las campañas duraban un minuto y medio, ahora 40 segundos, yo pregunto por las campañas actuales y nos las ve nadie.

¿Cómo era antes, en tus tiempos de incidencia?

Antes las campañas se hacían con todos, yo estaba en el *set* mirando, y participaba en el contenido. Una campaña de prevención nunca es la única herramienta, una campaña no es la prevención, podemos traer condones pero tampoco es la respuesta. Antes había un monitoreo, ahora no existe, educábamos con miles de dólares a nuestra gente con el Fondo Global de Ginebra, había un movimiento. Mira, fíjate que la adherencia a los retrovirales fracasa en un 30 %, no se las saben tomar, y no te hablo de población inmigrante, no basta con usar las pastillas sino te enseñan cómo tomarlas, el SIDA nunca ha sido tan mortal como ahora. En Chile se incorpora la tercera generación de medicamentos que está en el servicio privado.

¿Y las consejerías?

¿Qué pasa con las consejerías?

Las sacaron porque pensaban que era una barrera. Me siento bien solo en lo que yo hago, me siento desperdiciado. Yo he tenido matronas que no saben qué

es VIH y qué es SIDA, para ellas es lo mismo. Hace cuatro años que no se habla de la Ley del SIDA.

¿Cómo cerrarías la entrevista?

Me gustaría que cuando este país hable de Derechos Humanos, no sólo piense en la tortura de la Dictadura. Me gustaría que las locas cacharan que el derecho a la vida es un Derecho Humano, que el Frente de la Diversidad Sexual queme al Congreso por no hablar del VIH. Todo el mundo cree que le pasa a otro, me gustaría que la misma fuerza que ponen para el matrimonio igualitario la pongan en la prevención del VIH.

Agradecimientos a Acción Gay por facilitar
el espacio para realizar esta entrevista.

Dedicada a mis primos Edgardo González
y Cristián Sandoval, muertos de SIDA.