

После всех новогодних, рождественских, крещенских праздников вектор жизни плавно перемещается к весне... А там жизнь, тепло и ожидание любви. И не только. Вот мы и попробуем прикоснуться к теме чувств, симпатий, зачитанных романов, мокрых подушек и человеческой сексуальности (у некоторых тема в сознании запечатана семью замками, ключи выброшены, эндорфины вырабатываются посредством шоколада). А так как наше издание не претендует на медицинское пособие, то мы попробуем обращаться к этой проблеме, как к социальному явлению.

С нашим непраздным любопытством, как выбраться из ситуации, когда жизнь кажется становится невыносимой, поможет разобраться в этом кандидат педагогических наук Лариса Валерьевна Богданова.

– Сейчас достаточно скромное количество научных публикаций о специфике сексуальных отношений среди инвалидов на просторах российского Интернета. Европейское и американское общество заметно раскрепощеннее, но не каждый владеет иностранным языком или желанием тратить время на перевод со словарем. Общемировой контекст пересмотра подхода к инвалидности в связи с дискурсом прав человека и борьбы против дискриминации все-таки предполагает, что сознание общества в области секс-образованности должно меняться. Иначе всем нам не выбраться из каменного века.

Итак, проблема № 1. Как получают знания об интимной сфере в большинстве российских семей? Семья, школа, улица, интернет. Люди с ограниченными возможностями с детства, как правило, на индивидуальном обучении. Если семья более – менее обеспечена, то они же еще и чрезмерно опекаемы. Возле открытого окна не постоять, не то что фильм учебный о продолжении рода посмотреть. А если семья неблагополучная, то большая вероятность, что тема выживания намного важнее. Детство, юность, молодость.

– Начиная жить самостоятельно, молодёжь осознаёт, что вокруг вопросов больше чем ответов, с чего начать борьбу с одиночеством?

– Если человек уже во взрослом возрасте приобрел инвалидность – то проблемы здоровья у него на первом месте. И нашему закомплексованному обществу проще сохранять тишину, делать вид, что этой проблемы просто не существует.

Проблема № 2. Отсутствие системы взаимодействия психологов, сексологов, медиков и конкретного адресанта. Простыми словами – все эти вопросы просто не с кем обсудить ни по телефону, ни в интернете, и тем более уже в реальной жизни.

Проблема № 3. Предвзятое отношение к людям с ограниченными возможностями. Вот одно из писем наших читательниц (ДЦП с рождения): «Когда-то давно я была на свидании с мужчиной. Интересно общались, вкусы совпадают, общие увлечения. Мы болтали обо всем на свете, смотрели друг другу в глаза, держались



О чём не говорили...

за руки. После переписывались еще дня два. Потом он честно признался, что не видит, как я смогу стать женой, мамой, как я собираюсь выполнять все обязанности, и боится, что я не справлюсь. Отношения на этом и закончились. А у меня в голове застрял вопрос о том, почему не хотят встречаться – жениться на девушке с физическими недостатками. Общество просто игнорирует тот факт, что у меня тоже есть желания. Люди считают, что раз у меня инвалидность, то я слишком больна, чтобы заниматься сексом».

И как решать эти проблемы...

– «Несексуальная, не могу заниматься сексом, не могу быть матерью, женой, слабая, бесплодная, дети рождаются инвалидами...» Могу продолжать этот список очень долго. Это ответы, которые я нашла от мужчин на каком-то форуме, где проводили опрос на тему «согласились бы вы встречаться с девушкой с физическими недостатками». Это исследование привело меня к выводу, что нашим мужчинам, нашему обществу не хватает образования, знаний, информированности о людях с физическими недостатками. Думаю, если бы им рассказывали об этом хоть как-нибудь, хоть где-нибудь, то мне сейчас бы не пришлось отвечать на глупые вопросы и переживать, что он не может представить, как я справлюсь со своими обязанностями».

То что мы сегодня пытаемся хоть как-то исследовать – это не просто боль – это описание проблемы большинства женщин с инвалидностью.

Проблема № 4. СМИ, телевидение и интернет совершенно не освещают подобные темы. Обсуждается всё: политика, спорт, питание. И всё это 99% случаев – информация лишь для здоровых людей. Остальная аудитория как будто не существует. Ау, общество! Социум, где вы?

– Наверное, тут нужны умные и очень тактичные сайты, помогающие найти ответы на наши вопросы?

– Да, действительно, есть специальные сайты для людей с инва-

лидностью. Но там, к сожалению, не всегда получается самостоятельно зарегистрироваться. В рамках темы мы подробно изучили такие ресурсы. По сравнению с другими сайтами знакомств они очень примитивны: некрайне яркие, неяркие. На некоторых можно разместить всего одну фотографию, а в анкете минимум вопросов. Еще на одном сайте в анкете сразу предлагают указать степень инвалидности и заболевание. Опции «не хочу об этом рассказывать» нет. С одной стороны, может, и верно. Если ты на этом сайте, то у тебя есть инвалидность, что уж скрывать. С другой стороны, думаю, об этом и многом другом надо говорить при личной беседе. И право самого человека – решить, затрагивать ли эту тему или нет (допускаю, что да, но не в первые дни знакомства). Многие сайты для людей с инвалидностью по сути депрессивные. А значит, в этой проблеме уже не разберёшься.

И тут (см. начало статьи – борьба против дискриминации в развитом обществе) возникает естественный вопрос: а зачем отдельные сайты? Что за разделение? В жизни мы существуем рядом и взаимодействуем. Мы забываем, что люди с проблемами, физическими или психическими, в первую очередь – личности и только потом – заболевание.

В Конституции Российской Федерации термин инвалидность присутствует в совокупности с понятием «гарантии социального обеспечения». А в Германии, к примеру, согласно Конституции никто не может быть ущемлен в правах по причине своей инвалидности. Все граждане (не только инвалиды) имеют разрешение на реабилитацию и интеграцию в нормальную жизнь.

– Верно, в ряде передовых стран восприятие инвалидов как равноправных членов общества, но имеющих особые нужды, прописано, что общество должно следить за этим и удовлетворять запросы.

– Да, социальный подход предполагает прежде всего полную интеграцию инвалидов в общество и все его

сферы на всех уровнях. Ведь инвалиды – абсолютно равноправные члены общества, ничем не отличные от прочих. Способные к полной самореализации; проблемы инвалидов объясняются отсутствием должных условий для их интеграции и самореализации.

У нас же сложился скорее изоляционный подход. Интеграция в различные сферы общества для инвалидов в России по существу пока еще закрыта. Люди, имеющие физические или психические дефекты часто могут оказаться исключенными из полноценной жизни общества в силу слабости социальной, экономической, градостроительной и прочей инфраструктуры. Хотя движение в сторону социального подхода уже заметно (развивается система образования и досуга, трудоустройства инвалидов, доступная среда и т.д.).

– Но давайте не будем отходить далеко от затронутой актуальной темы...

– Что ещё необходимо знать для возможности знакомства? Существует ли путеводитель по всем интересным местам вашего города (области и т.д.), куда можно беспрепятственно добраться инвалиду, которые полностью оснащены для посещения людей с ОВЗ? Есть ли такие буклеты? Нет!

А существуют ли социальные ролики по теме знакомств, брака, секса? Нет. А ведь можно объявить подобный конкурс (под эгидой социальных служб, молодежных, волонтерских организаций). Сделать это не сложно. Индустрия грантов всё больше оказывает влияние на наше общество.

Ещё много, очень много информации осталось не раскрытой. Тема то очень важная. Так что мы хотим её продолжить, и прежде всего, с вашей помощью. Пишите что вас волнует. Делитесь своими взглядами, видением этой проблемы. Вас ожидает подробный обзор сайтов, групп в социальных сетях и контактов с людьми, решившими эту проблему. Ждем ваших откликов. И будем готовиться к весне!

Беседу записал
Владимир ДОЛГОВ