

## **Abstrakt**

HIV/AIDS je onemocnění, které je více než jakékoli jiné provázeno vysokou mírou stigmatizace a diskriminace. Lidé diagnostikovaní s tímto onemocněním se proto musejí vyrovnávat s novou nepříjemnou situací a stigmatizovanou identitou. Běžné sociální interakce a zdravotní komplikace se stávají potenciálním zdrojem konfrontace a mohou ohrozit sociální vztahy, nebo znehodnotit a narušit identitu osob žijících s HIV/AIDS. Tato práce spojuje koncept sociálních a zdravotních rizik, stigmatizace a identity a je zaměřena na: 1) proces vyrovnávání se s diagnózou a jejím dopadem na identitu a každodenní život osob s HIV/AIDS; 2) roli dostupných sociálních sítí v procesu vyrovnávání se s onemocněním a stigmatizací a 3) strategie zvládání zdravotních a sociálních rizik, která s tímto onemocněním souvisejí. V procesu vyrovnávání se s diagnózou a překonávání prvotního šoku hraje rozhodující roli informovanost. Díky podpoře sociálních sítí může diagnostikovaná osoba snáze a rychleji dospět k zaujetí tzv. racionálního přístupu k onemocnění a následně k akceptaci HIV/AIDS jako součásti života. Osoby žijící s HIV/AIDS se potýkají také s celou řadou rizik. Oblast zdravotních rizik je rozdělena do dvou hlavních kategorií: ohrožení vlastního zdraví a ohrožení cizího zdraví. V rámci rizik týkajících se vlastního zdraví zaujímají osoby s HIV/AIDS buď proaktivní přístup směřující k adaptaci, či pasivní přístup vedoucí ke stagnaci a rezignaci. Riziko ohrožení cizího zdraví je zvládáno prostřednictvím prevence. Vzhledem ke skutečnosti, že medikalizované onemocnění HIV/AIDS je ve vysoké míře asymptomatické a zůstává často skryté, ocitají se lidé s HIV/AIDS před dilema zda, kdy, jak a koho o svém onemocnění informovat tak, aby minimalizovali případné negativní dopady svého rozhodnutí, tzv. sociální rizika. Nejúčinnějším prostředkem obrany proti sociálním rizikům a stigmatizaci se stává management informací.