



## Bulletin d'information

Cher.e AAN,

### **Le Parlement Panafricain a adopté une résolution historique pour protéger les Personnes Atteintes d'Albinisme entre autres**

En novembre cette année, le Parlement Panafricain a adopté une résolution sur «L'Élimination des Pratiques Néfastes relatives aux Accusations de Sorcellerie et aux attaques Rituelles» (PNASR). La résolution a expressément adopté une ligne de conduite pour mettre fin aux PNASR sur le continent.

Bien que cette résolution ne soit pas une recette miracle pour résoudre le problème des PNASR, elle est tout de même un pas historique vers l'amélioration de la protection des personnes atteintes d'albinisme d'une manière durable. Cette résolution ajoutée à celle adoptée par les [Nations Unies](#) l'an dernier nous offre maintenant, pour une première fois, une mesure sur cette question. Les gouvernements, les agences des Nations Unies/de développement qui travaillent dans les pays affectés, les ONG, etc. disposent désormais des directives quant à comment agir et intervenir pour protéger les personnes atteintes d'albinisme entre autres des PNASR. Nous pourrions voir les fruits bientôt. Une chose est sûre: la graine vient d'être plantée! Nous félicitons l'Union Africaine et le Parlement Panafricain pour cette étape historique franchie.

La résolution est accessible [ici](#) (uniquement en Anglais pour l'instant. Nous en partagerons la version portugaise et française dès que nous les aurons reçues). La ligne de conduite qui a sanctionné cette résolution sera disponible après le lancement officiel l'an prochain.

## Nouveauté: Plaidoyer



**Visualisez:** En septembre, le mois national de sensibilisation à l'albinisme en Afrique du Sud, le Réseau Africain pour l'Albinisme et le South African National Albinism Task Force 1 ont eu d'enrichissantes discussions. Les deux institutions ont relevé les progrès, les difficultés et la marche à suivre en ce qui concerne l'albinisme dans le pays. Visualisez ci-dessous (en Anglais uniquement)..

### Rapport de médiation en Namibie

Le Réseau Africain pour l'Albinisme (AAN) est fier d'avoir contribué à la publication et à la vulgarisation du [rapport](#) (en Anglais uniquement) sur l'audition publique sur les discriminations et autres défis auxquels les personnes atteintes d'albinisme font face en Namibie. Ledit rapport a été préparé par le bureau du médiateur et l'UNESCO et publié en octobre 2022. Les organisations namibiennes ci-après y ont contribué (par ordre alphabétique):

- National Disability Council of Namibia
- Office of the Labor commissioner
- Office of the Deputy Minister of Disability Affairs
- Support in Namibia for Albinism Sufferers requiring Assistance (SINASRA)
- The Namibia Albino Association

## mouvement de l'albinisme

L'AAN a soumis un [rapport](#) conjoint (uniquement en Anglais) aux Nations Unies en novembre cette année en réponse à l'appel à contribution lancé par l'Experte Indépendante pour la Jouissance des Droits Humains par les Personnes Atteintes d'Albinisme. Le rapport s'est penché sur les défenseurs des droits humains atteints d'albinisme et les défenseurs qui œuvrent à la protection et à la promotion des droits humains pour les personnes atteintes d'albinisme. Il fournit des informations sur les expériences et les points de vue des défenseurs des droits humains atteints d'albinisme, des groupes de personnes atteintes d'albinisme et des organisations qui œuvrent pour promouvoir les droits et le bien-être des Personnes Atteintes d'Albinisme en Afrique. Le rapport a reçu la contribution de cinq (5) organisations que sont:

- Albinism Alive Initiative (AAI), Zimbabwe<sup>7</sup>
- Albinism Foundation of Zambia (AFZ), Zambie<sup>8</sup>
- Divine Connexion Worldwide (DCW), Bénin<sup>9</sup>
- Organization for Integration and Promotion of People with Albinism<sup>10</sup> (OIPPA), Rwanda
- Swaziland Association of Persons with Albinism<sup>11</sup> (SAPA), Swaziland

---

## Nouvelles des Plans d'Action Nationaux sur l'Albinisme (PAN)

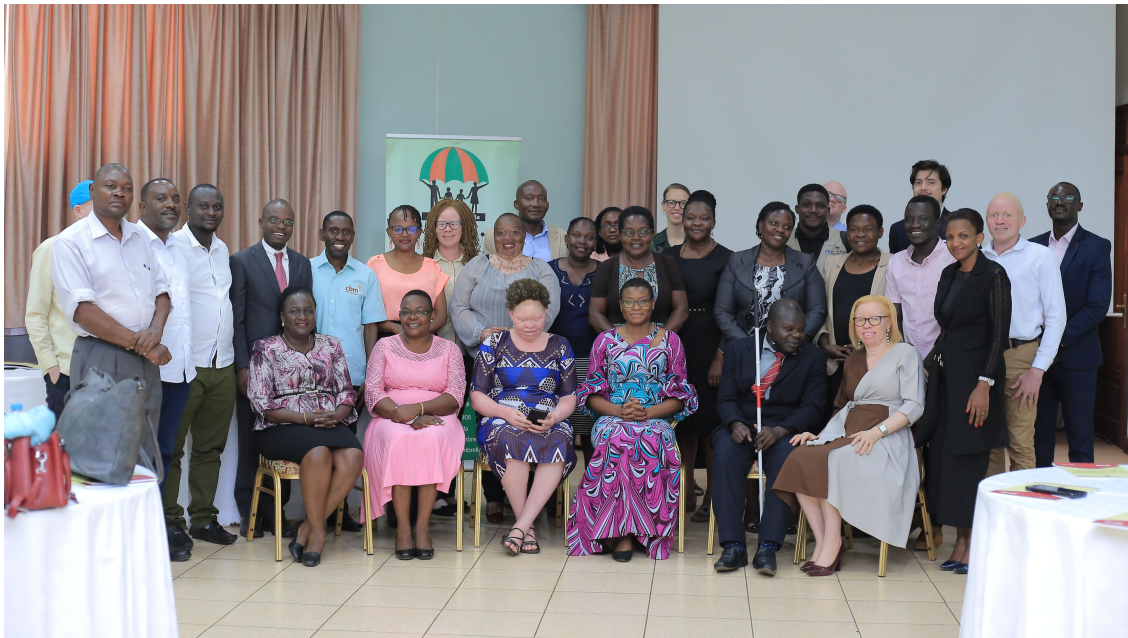
### TOGO

Du 27 au 29 septembre 2022, l'AAN a soutenu l'Association des Personnes Atteintes d'Albinisme au Togo (ANAT) dans le cadre de la revue de son [Plan stratégique pour l'inclusion socioéconomique des personnes atteintes d'albinisme au Togo](#) (Français uniquement) à Lomé. Le but de cette revue est d'analyser jusqu'où le plan stratégique qui vient juste d'arriver à son terme s'aligne avec la matrix de mise en œuvre du plan d'action pour mettre fin aux attaques et aux autres violations des droits humains ayant pour cible les personnes atteintes d'albinisme (Plan d'Action de l'UA 2021-2031) récemment adopté par l'Union Africaine et de faire des recommandations sur comment aligner le prochain Plan Stratégique du Togo avec [le Plan d'Action de l'UA](#). Au rang des participants figuraient les préfets préfectoraux de l'ANAT, trois

des ONG internationales.

## UGANDA

Le 25 novembre 2022, l'AAN a soutenu l'ONG Albinism Umbrella<sup>12</sup> qui a conduit une rencontre de vulgarisation du Plan d'Action National récemment adopté (13 juin 2022). L'atelier qui a eu lieu à Kampala a encouragé la compréhension mutuelle au sein des groupes œuvrant dans le cadre de l'albinisme comme un moyen pour renforcer leurs partenariats afin de mettre en œuvre le Plan d'Action National. Le 8 décembre 2022, l'Albinism Umbrella a organisé un autre événement de diffusion avec le gouvernement à Kampala, en Ouganda.



*Si vous avez des nouvelles sur le processus d'intégration ou la mise en œuvre du plan d'action dans votre pays, contactez-nous et nous serons heureux de les diffuser.*

[Cliquez pour lire le plan d'action de l'Union Africaine](#)

---

**3e conférence africaine de dermatologie de la Fondation Pierre Fabre**



L'AAN a participé à une table ronde sur le plaidoyer et la mobilisation autour de l'albinisme en Afrique dans le cadre de la troisième (3e) conférence africaine de dermatologie organisée par la Fondation Pierre Fabre en collaboration avec la Société Ivoirienne de Dermatologie et de Vénérologie (SIDV sur le plaidoyer) et la Société de Dermatologie d'Afrique Francophone (SODAF). La table ronde a eu lieu du 11 au 12 octobre 2022 à Abidjan en Côte d'Ivoire. (Veuillez bien visionner ci-dessous un court reportage qui résume la 3e Conférence Africaine de Dermatologie (en Français uniquement). Vous pouvez utiliser l'outil de sous-titrage de YouTube pour accéder aux versions anglaise et portugaise).

### Le tout nouveau site web de l'AAN est prêt!

L'AAN est heureux de vous présenter notre nouveau site. Il contient une multitude de matériels sur l'albinisme en général et l'albinisme en Afrique en particulier (visitez le menu « **Ressources** »). Vous y trouverez des nouvelles sur les activités d'adoption et de mise en œuvre du plan d'action de l'UA sur l'albinisme et les opportunités pour vous y impliquer. Si vous avez envie de partager les histoires inspirantes de votre organisation ou les vôtres propres sur le blog de notre site, sentez-vous libre de nous les envoyer à travers le menu « **contact** ».

Vous pouvez accéder au site en Français, en Anglais et en Portugais. Veuillez bien prendre le temps de l'explorer.





### Journée Mondiale de l'Enfant

Cette année, l'AAN a rejoint la célébration, qui a eu lieu partout sur la planète, afin de mettre en exergue les potentiels extraordinaires dont dispose chaque enfant en dépit de sa différence, de son apparence, de sa couleur ou de son handicap. Notre campagne s'est focalisée sur la célébration des enfants atteints d'albinisme. Elle a permis de mettre la lumière sur les enfants atteints d'albinisme et les problèmes auxquels ils sont confrontés dans certaines régions d'Afrique. Elle contient aussi un appel à l'action. Pour plus d'informations sur comment contribuer, visitez notre [nouveau site web](https://africaalbinismnetwork.org/fr/).



### Autres nouvelles

#### Attaques

Depuis notre dernière lettre de nouvelles trimestrielle en septembre 2022, de

l'anzanie. Nous condamnons ces crimes avec la plus grande fermeté et appelons à des mesures de protection immédiates, y compris la mise en œuvre du Plan d'Action de l'UA

### Download: New Cases of Attacks

### **Voici un récapitulatif de l'année!**

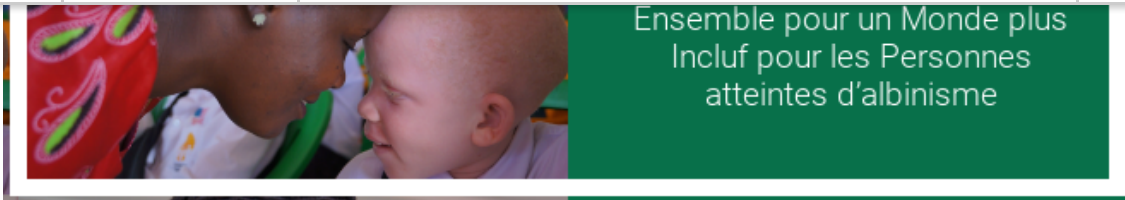
Si vous avez raté les précédentes lettres de nouvelles, pas d'inquiétude! L'ANN les a pour vous! Vous pouvez maintenant lire nos lettres de nouvelles passées et ce qui a été fait jusqu'ici sur notre page de ressources.

- a. [Bulletin d'Information de AAN: Actualités sur le plaidoyer \(Avril 2022\).](#)
- b. [Bulletin d'Information AAN: JISA Campagne \(Juin 2022\).](#)
- c. [Bulletin d'Information AAN: Actualités sur le plaidoyer \(Septembre 2022\).](#)

### **Nous vous souhaitons bons congés**



Comme nous avançons inexorablement vers les congés, nous aimerions remercier chacun de vous pour votre contribution qui a permis de rendre cette année mémorable pour l'AAN et la communauté de l'albinisme dans sa globalité.

[Subscribe](#)[Past Issues](#)[Translate ▼](#)

## Suivez-nous sur les Réseaux Sociaux!



Copyright © 2022 Africa Albinism Network, Tous droits réservés. Le centre administratif du Réseau est dirigé par Under the Same Sun.

Merci d'avoir lu notre bulletin d'information. Si vous l'avez aimée, vous pouvez dire à un.e ami.e de s'abonner ici

Vous voulez changer la façon dont vous recevez ces courriels?

Vous [pouvez vous désinscrire de cette liste.](#)

[Afficher cet e-mail dans votre navigateur](#)

---

This email was sent to [africaalbinismnetwork@gmail.com](mailto:africaalbinismnetwork@gmail.com)  
[why did I get this?](#) [unsubscribe from this list](#) [update subscription preferences](#)  
Africa Albinism Network · 303-15127 100 Ave · Surrey, BC V3R 0N9 · Canada