



JOURNÉE INTERNATIONALE DE SENSIBILISATION À L'ALBINISME 2024

CÉLÉBRONS LES **10 ANS** DE LA JOURNÉE DE L'ALBINISME!

Thème 2024:
Une décennie
de progrès collectif

africaalbinismnetwork.org/fr/



#10IAAD

#JournéeAlbinisme

Mot de la Directrice Exécutive

En 2014, les Nations Unies ont déclaré le 13 juin Journée Internationale de Sensibilisation à l'Albinisme. Le 13 juin a été choisi parce que c'était la date de la première résolution de l'ONU sur l'albinisme en 2013. Cette résolution a sonné l'alarme sur les attaques et la discrimination contre les personnes atteintes d'albinisme et le 13 juin a ensuite été célébré comme une plate-forme non seulement pour alarmer davantage ces violations, mais aussi pour célébrer les personnes atteintes d'albinisme dans le monde entier.

Depuis, le 13 juin a été célébré avec style, sensibilisant des millions de personnes. La première célébration en 2015 comprenait un grand programme dans un stade en présence du président de la Tanzanie, des émissions de télévision et des émissions de radio dans de

non brux pays d'Afrique et du monde entier. Par la suite, les programmes de sensibilisation ont pris d'autres formes créatives, des concours mettant en valeur la beauté de l'albinisme aux concerts internationaux en ligne mettant en vedette des artistes célèbres atteints d'albinisme, y compris Bera et Yellow Man.

Aujourd'hui, en partie grâce à l'éducation et à la sensibilisation du public à l'égard de l'albinisme, il n'est pas rare de voir du personnel atteint d'albinisme dans les hôtels de luxe, les compagnies de téléphone et les banques. Nous continuons également d'avoir un mandat sur l'albinisme à l'ONU et l'Union africaine a un plan d'action à l'échelle du continent sur l'albinisme.

Les personnes atteintes d'albinisme occupent divers postes au sein d'organisations gouvernementales et non gouvernementales, de l'Union africaine aux universités et aux agences de développement. Ici, à l'AAN, nous avons également célébré plusieurs titulaires de doctorat et de maîtrise, ainsi que les nominations gouvernementales et les gagnants des élections au bureau de la présidence, au Sénat, au corps diplomatique, aux commissions nationales, aux cabinets ministériels et bien plus encore.

C'est un privilège d'être témoin de cette période de l'histoire où les personnes atteintes d'albinisme « prennent progressivement la place qui leur revient dans la société et où le temps de la discrimination commence à devenir un faible souvenir ». Ici, je paraphrase M. Peter Ash, dont la générosité et la ténacité indéniables ont contribué à semer et à arroser la graine de tout ce plaidoyer qui a commencé à l'ONU en 2009.

Grâce à ses efforts et à sa contribution massive avec tant de partisans indispensables et de leaders héroïques de l'albinisme en Afrique et au-delà, nous pouvons récolter les fruits de cette graine, qui est maintenant devenue un arbre à part entière - un mouvement d'albinisme. Un mouvement qui fournit nourriture et ombre aux personnes atteintes d'albinisme, aux membres de leur famille et à leurs alliés partout dans le monde. Ce n'est pas un exploit facile et il a fallu beaucoup de travail, de sacrifices, de générosité et de vrai caractère. Nous devrions tous nous arrêter pour réfléchir à ce 10e anniversaire du 13 juin et pour renouveler notre force pour les batailles et les joies qui nous attendent.

Visionnez le diaporama ci-dessous pour en savoir plus sur le succès historique du mouvement de l'albinisme avant et après la

Bonne Journée internationale de sensibilisation à l'albinisme!

Ikponwosa "I.K." Ero

Directrice Exécutive, Africa Albinism Network

Diaporama: Une décennie de la #JISA



CAMPAGNE

SIGNEZ LA PÉTITION CI-DESSOUS qui fait appel à l'Organisation Mondiale de la Santé (OMS) de rajouter les écrans solaires (ou crème solaire) à la liste des médicaments essentiels.

Chaque signature compte pour avoir un impact durable! ✍️



[Cliquez pour signer la pétition en Français](#)

[Cliquez pour signer la pétition en Anglais](#)

Cliquez pour signer la pétition en Swahili

POURQUOI EST-CE IMPORTANT?

🗑️ **Le cancer de la peau est la principale cause de décès chez les personnes atteintes d'albinisme en Afrique:** Étonnamment, près de 90 % des personnes atteintes d'albinisme contractent ou succombent au cancer de la peau avant leur 40e anniversaire.

🌡️ **Les changements climatiques exacerbent le problème:** L'augmentation du rayonnement ultraviolet (UV) du soleil augmente les taux de cancer de la peau à l'échelle mondiale, ce qui expose encore plus les personnes atteintes d'albinisme.

🚫 **L'accès à l'écran solaire/crème solaire est crucial mais limité:** Dans de nombreuses régions d'Afrique, les écrans solaires sont indisponibles et/ ou inabordables, laissant les personnes atteintes d'albinisme sans protection nécessaire.

👉 **Lorsque l'écran solaire est ajouté à la liste des médicaments essentiels de l'OMS, les gouvernements du monde entier devraient le rendre disponible à l'échelle nationale** de la même manière qu'ils s'assurent que des antibiotiques ou d'autres médicaments standard sont disponibles.

REGARDEZ & PARTAGER: RECONTREZ LAYLA

Layla, une jeune femme atteinte d'albinisme, plaide fermement en faveur d'un soutien éducatif et de mesures de santé publique plus larges pour protéger les personnes atteintes d'albinisme contre des maladies évitables telles que le cancer de la peau.

Regardez son appel à l'action ci-dessous 👉

Cette vidéo est en anglais et sous-titrée en français



🗣️ **PASSEZ LE MOT!**

➡️ **POSTEZ:** Partagez la pétition en demandant aux gens de la signer.

➡️ **HASHTAGS:** #JournéeAlbinisme et #10IAAD

➡️ **TAGS À UTILISER:**

- **Organisation Mondiale de la Santé (OMS)**
 - X: [@WHO](#)
 - Instagram: [@who](#)
 - Facebook: [@WorldHealthOrganization](#)
 - LinkedIn: [@World Health Organization](#)
- **Africa Albinism Network (AAN)**
 - X: [@AfricaAlbinism](#)
 - Instagram: [@AfricaAlbinism](#)
 - Facebook: [@africaalbinismnetwork](#)
 - LinkedIn: [@Africa Albinism Network](#)

➡️ **VISUELS:** [Téléchargez](#) des exemples de graphiques pour ajouter plus d'impact à vos messages.

Cette campagne est soutenue par le Global GreenGrants Fund

L'équipe AAN vous souhaite une bonne fête de #JISA!



FAIRE UN DON!

Votre don aidera l'AAN à soutenir les groupes de personnes atteintes d'albinisme et les défenseurs des droits de l'homme atteints d'albinisme en développant leurs capacités afin qu'ils puissent se protéger et accéder à leurs droits à la justice, à la santé, à l'éducation et à l'inclusion.

Un don, quel qu'en soit le montant, sera utile et constituera une preuve de solidarité. Ensemble, nous pouvons construire un monde inclusif pour les personnes atteintes d'albinisme, sans brutalité ni discrimination.



**VOTRE SOUTIEN AIDE LES PERSONNES
ATTEINTES D'ALBINISME**
EN AFRIQUE
À SE PROTÉGER

Photo: Rick Guidotti

FEREZ-VOUS UN DON AUJOURD'HUI POUR DÉFENDRE
LES PERSONNES ATTEINTES D'ALBINISME? **FAIRE UN DON ICI**



CONNECTEZ-VOUS À NOUS SUR NOS RÉSEAUX SOCIAUX



Copyright © 2024 Africa Albinism Network tous droits réservés. Le centre administratif du Réseau est dirigé par Under the Same Sun.

Merci d'avoir lu notre lettre d'information. Si vous l'avez aimée, vous pouvez dire à un ami de s'abonner [ici](#).

Vous souhaitez modifier la façon dont vous recevez ces courriels?

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

[Afficher ce courriel dans votre navigateur](#)

This email was sent to <<Email>>

[why did I get this?](#) [unsubscribe from this list](#) [update subscription preferences](#)

Africa Albinism Network · P.O.Box 32837 · Dar es Salaam · Tanzania