



Caro <<First Name / Prénom / Nome próprio>>,

## Petição à Organização Mundial de Saúde (OMS) para voltar a incluir o protetor solar na lista de medicamentos essenciais

Para assinalar o [10º aniversário do Dia Internacional de Consciencialização sobre o Albinismo \(IAAD\) 2024](#), a Rede Africana de Albinismo (AAN) está a solicitar o seu apoio para assinar a petição abaixo, instando a Organização Mundial de Saúde (OMS) a reintroduzir o protetor solar na lista de medicamentos essenciais. Ao incluir o protetor solar/bloqueadores solares na lista, podemos garantir que ele se torne mais amplamente disponível e acessível para as pessoas com albinismo, especialmente em África.

A atual Perita Independente das Nações Unidas em albinismo está a liderar o processo para que a OMS reintroduza o protetor solar na lista, e nós estamos a apoiar este processo com a petição.

Dê a sua voz a este esforço que salva-vidas.



Assinar a petição



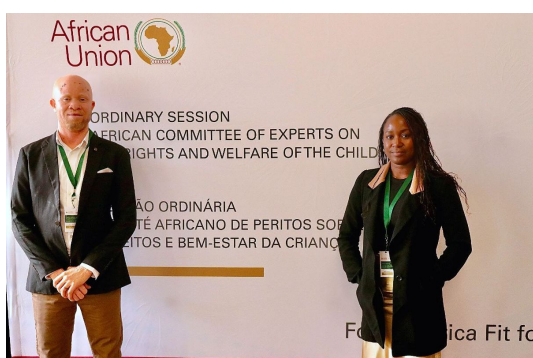
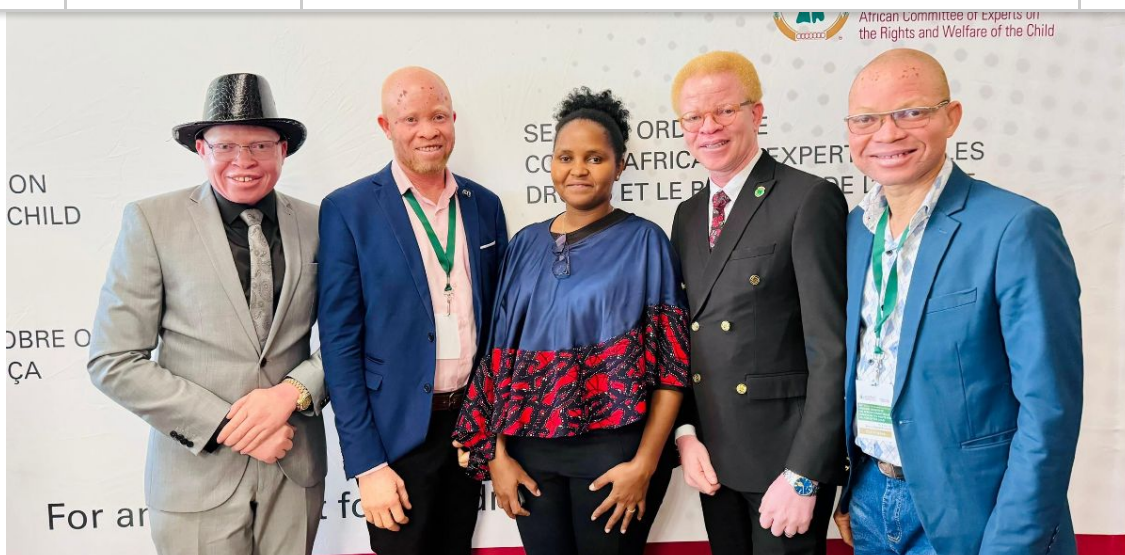
### **AAN na 43ª Sessão Ordinária do Comité Africano de Peritos sobre os Direitos e o Bem-Estar da Criança (CAPDBC)**

Em Abril de 2024, a AAN participou na 43ª Sessão Ordinária do CAPDBC em Maseru, Lesoto. Esta sessão foi especial porque o Comité do CAPDBC decidiu realizar um Dia de Discussão Geral sobre crianças com albinismo.

Os Dias de Discussão Geral são raros, e esta foi a primeira vez que se reservou um dia inteiro para discutir a procura de soluções para os desafios enfrentados pelas crianças com albinismo em África. O Dia foi conseguido, graças à defesa da Perita Independente das Nações Unidas sobre o gozo dos direitos humanos para pessoas com albinismo, a Sra. Muluka-Anne Miti-Drummond.

Leia o blogue abaixo para saber mais sobre os debates e os resultados deste importante evento.



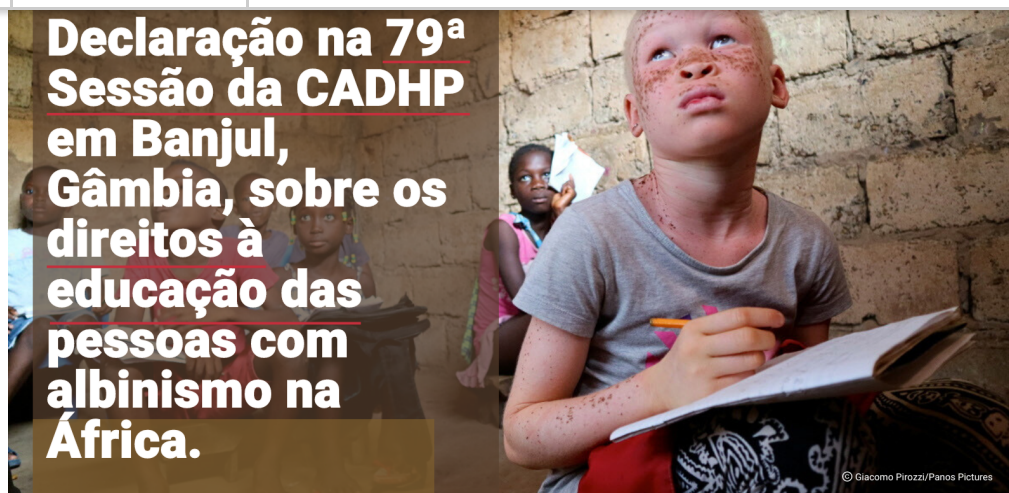


Ler o blogue

## Declaração à 79ª Sessão Ordinária do Comité Africano dos Direitos do Homem e dos Povos (CADHP)

Em maio de 2024, a AAN apresentou uma Declaração na 79ª Sessão da CADHP em Banjul, Gâmbia, chamando a atenção da comissão para a situação dos direitos humanos das pessoas com albinismo em África, particularmente o seu direito à educação.

As pessoas com albinismo enfrentam frequentemente estigma e discriminação em contextos educativos, o que leva a uma falta de acesso à aprendizagem devido à ausência de adaptações razoáveis, intimidação, insultos e traumas psicológicos. Estes ambientes hostis impedem frequentemente o seu acesso à educação sem obstáculos e em paz, o que pode comprometer seriamente a sua empregabilidade e, conseqüentemente, a sua segurança socioeconómica e física.

[Subscribe](#)[Past Issues](#)[Translate ▼](#)[Ler a declaração \(Em inglês\)](#)

## Webinar: Quebrar os estigmas sobre o albinismo e criar apoio


Em comemoração do 10º aniversário do Dia Internacional de Consciencialização do Albinismo (IAAD), o Gestor de Advocacia da AAN, Kwame Andrews Daklo, juntou-se a outros líderes proeminentes do albinismo da Nigéria num webinar instigante organizado pelo Prime Progress, um meio de comunicação que documenta como as pessoas estão a responder aos problemas sociais na Nigéria. O evento incluiu discussões sobre os avanços e desafios contínuos enfrentados pela comunidade do albinismo na última década.

Não perca as ideias partilhadas por estes líderes.


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

Prime Progress Spotlight


## BREAKING STIGMAS ON ALBINISM & BUILDING SUPPORT.




**BARR. REX ERAMEH**  
Chairman, Albinism Association of Nigeria  
FCT Chapter



**KWAME ANDREWS DAKLO**  
Advocacy Manager, Africa Albinism Network



**AMB. JAKE EPELLE**  
CEO/Founder TAF Africa



**OIZA OTU**  
Head, Marketing Comms Prime Progress

Thursday 20th June, 2024 12pm WAT

[LinkedIn](#) **LIVE**

Ver a repetição (Em inglês)

## AAN na 56ª Sessão Ordinária do Conselho dos Direitos Humanos (CDH)



Em junho de 2024, a AAN apresentou uma [declaração](#) na 56ª Sessão do CDH em Genebra, Suíça, em resposta ao Relatório do Relator Especial sobre a Promoção e Proteção dos Direitos Humanos no Contexto das Alterações Climáticas. Na Declaração, a AAN apelou a todos os Estados membros das Nações Unidas, particularmente aos governos africanos, para aderirem e implementarem as recomendações delineadas no atual relatório do Relator Especial e no relatório da Perita Independente da ONU sobre o gozo dos direitos humanos por pessoas com albinismo

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

Este vídeo está apenas em inglês. Pode utilizar a ferramenta de legendas do YouTube para aceder em português e francês.

[Baixe a Declaração Completa \(Em inglês\)](#)

Se estiver disposto a contribuir para futuros relatórios, entre em contacto connosco através do endereço [info@africaalbinismnetwork.org](mailto:info@africaalbinismnetwork.org)



## EM TORNO DA REDE

### Participação da AAN no Festival Global de Ligação e Aprendizagem 2024, Tailândia

Em abril de 2024, a AAN apoiou a participação da Divine Connexion Worldwide da República do Benim e da Beyond Inclusion da Tanzânia (que representou a Rede Africana de Albinismo) no Festival Global de Ligação e Aprendizagem na Tailândia.

O festival, organizado conjuntamente pela The Constellation e pela Voice Global, reuniu parceiros beneficiários de 14 países da Ásia e de África. O tema deste ano: "**Nada sobre nós sem nós - Agora nós!**" enfatizou a importância da advocacia inclusiva autodirigida.

“O Festival permite-me confirmar que a melhor coisa a fazer é celebrar as coisas que foram bem feitas, celebrar os resultados da ação e encontrar formas de melhorar.”

**- Franck Hounsa, fundador e presidente da Divine Connexion Worldwide**





Ler mais (Em inglês)

## Primeiro Fórum de Sempre para Mulheres Africanas afectadas pelo Albinismo; O Fórum de Aprendizagem das Mulheres da AAN, 2024

De 28 de junho - 30 2024, a AAN recebeu mulheres líderes de grupos de albinismo de 17 países africanos em Nairobi, Quênia, para um Fórum imersivo e holístico de 3 dias.

Este Fórum foi o primeiro do seu género, porque nunca na história de África tantas mulheres afectadas pelo albinismo se reuniram num só espaço para trabalhar em rede, aprender, partilhar e trocar as suas experiências com tanta paixão e determinação.

O contexto, o objetivo, o programa e os êxitos do Fórum são descritos em pormenor no blogue, na ligação abaixo.





Ler o blogue

## Conheça o Autor/Advogado: Série de Seminários Organizados pela Mothering & Albinism, África do Sul

Em junho de 2024, o gestor de Advocacia da AAN, Kwame Andrews Daklo, foi um orador convidado num seminário com estudantes estagiários organizado pela equipa da Mothering & Albinism. As sessões do seminário foram concebidas para dotar os estagiários de uma compreensão mais profunda dos desafios enfrentados pelas pessoas com albinismo e para os inspirar a tornarem-se defensores proactivos.

Kwame partilhou a sua experiência na defesa dos direitos humanos, fornecendo ideias práticas para o trabalho de defesa. Os estagiários aprenderam a tirar partido das suas competências para apoiar a comunidade do albinismo.



[Leia o blog \(Em inglês\)](#)

## Interessado em explorar a nossa página de recursos?

Conhecimento é poder. Consulte a nossa rica biblioteca com mais de 500 recursos sobre o albinismo, incluindo materiais em francês e português, e descubra formas de ter um impacto positivo na comunidade do albinismo.



[Visite a nossa página de recursos](#)

## Ataques

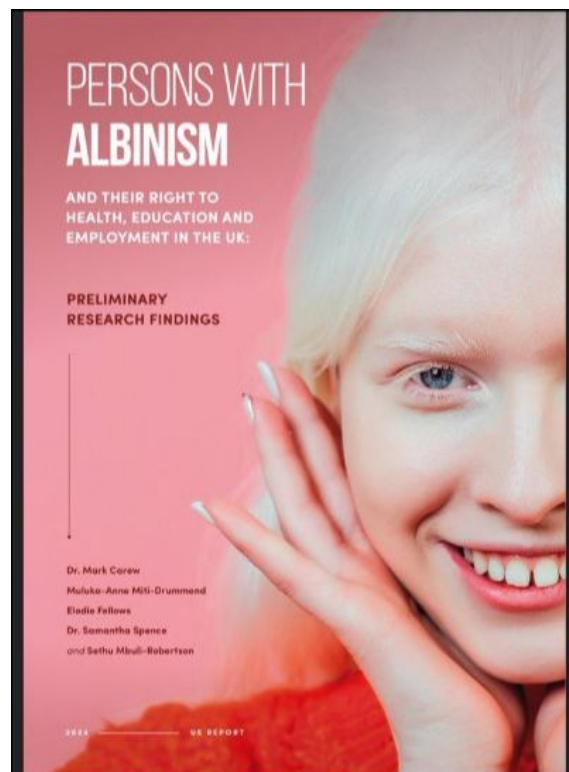
Desde o nosso último boletim trimestral, em março de 2024, foram relatados [novos casos de ataque](#) na Tanzânia. Condenamos estes crimes com a maior veemência e apelamos a medidas de proteção imediatas, incluindo a implementação do [Plano de Ação da UA sobre o Albinismo](#).

**Para comunicar um caso, preencha este formulário:** [Fórmula de comunicação de incidentes da AAN](#)

Descarregar: Novo Casos de Ataque

### **Novo relatório: As pessoas com albinismo e o seu direito à saúde, à educação e ao emprego no Reino Unido (RU)**

Este relatório examina a situação das pessoas com albinismo no Reino Unido, no que respeita ao seu direito à saúde e ao acesso aos cuidados de saúde. Também explora a medida em que as pessoas com albinismo podem aceder à educação e a um emprego seguro, que são também direitos humanos e ajudam a apoiar a saúde e o bem-estar de todas as pessoas em todo o mundo.



Descarregar aqui (em inglês)





Em muitas regiões do mundo - principalmente nos trópicos - muitas pessoas com albinismo (PCA) desenvolvem cancro da pele antes dos 30 anos, sendo que algumas até o desenvolvem na infância.

Através de uma série de apelos à ação, a [Aliança Global contra o Albinismo](#) apela à Organização Mundial de Saúde (OMS), aos ministérios da saúde dos governos nacionais, aos decisores políticos, às sociedades científicas, aos médicos e outros profissionais de saúde, aos grupos de defesa dos doentes e às organizações de pessoas com albinismo para que tomem 10 medidas destinadas a evitar a morte prematura de pessoas com albinismo devido ao cancro da pele.

Saiba mais

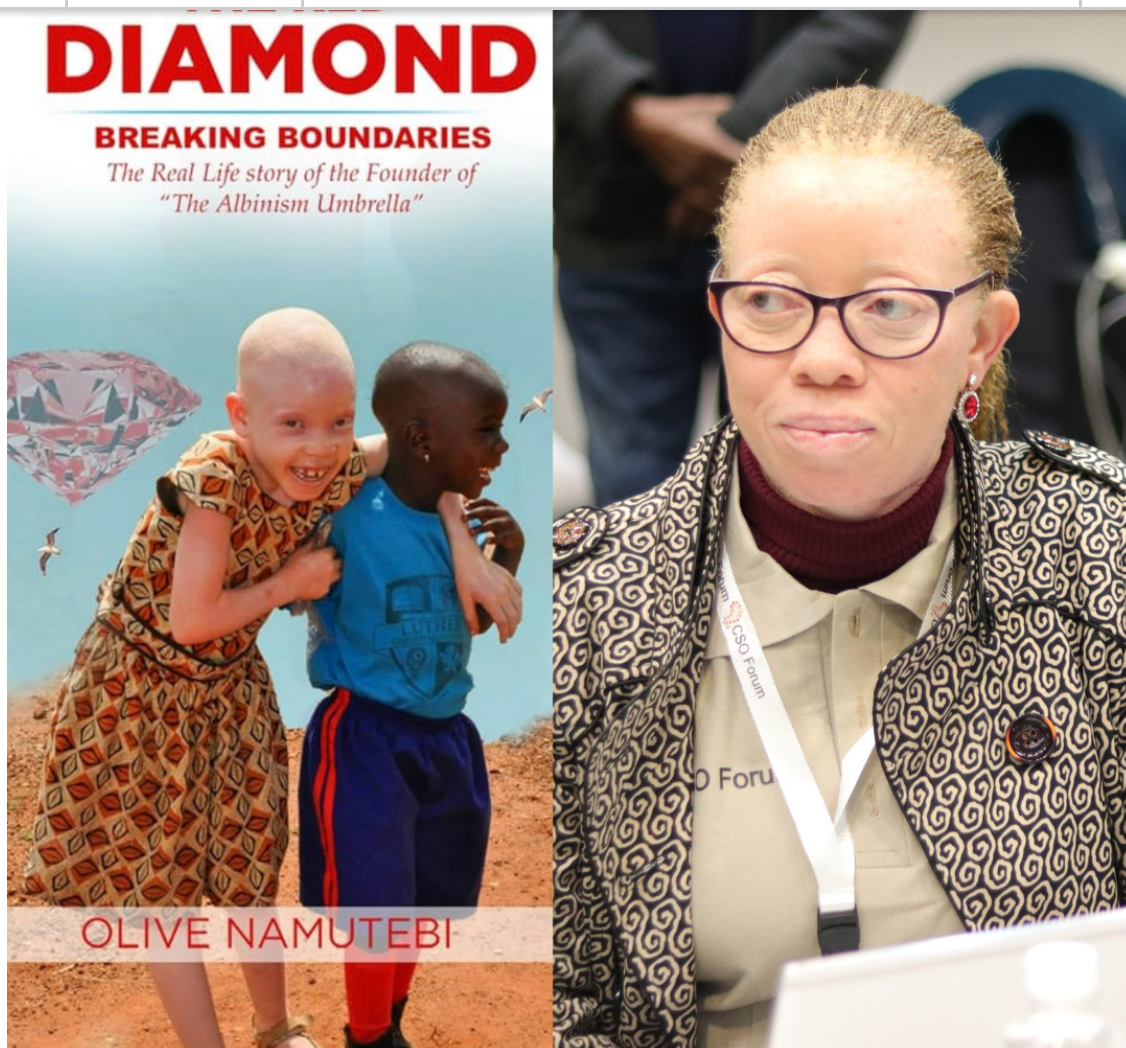


© UNICEF Madagascar/2024/Ramasomanana

**Parabéns a Tianarivelo Gilardy Totozandandry** pela sua nomeação como [defensor dos jovens da UNICEF Madagáscar](#) (em Francês).

Celebramos as suas realizações e esperamos testemunhar o impacto contínuo que, sem dúvida, terá nos próximos anos.





**Parabéns a Olive Namutebi** pelo lançamento do seu livro intitulado “O Diamante Vermelho”. O livro conta a história corajosa e inspiradora de Olive, que foi fruto de uma gravidez na adolescência e enfrentou inúmeros desafios durante o seu crescimento. O seu nascimento provocou perturbações inesperadas nos planos da família e a sua pele sem melanina devido ao albinismo. Para agravar a situação, o jovem engenheiro que foi o pai da criança negou rapidamente a responsabilidade.

Apesar das muitas probabilidades contra ela, a história celebra a força e a determinação de Olive e da sua mãe solteira em mudar a sua narrativa, desafiando a adversidade para alcançar uma vida melhor.

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

## uma rapariga com albinismo intitulada “One Weeks”

One Weeks é uma comédia sul-africana sobre Fana, um encantador desistente do liceu das ruas do Soweto, que não acredita na sua sorte quando dá por si a namorar com Lihle - uma advogada muito bem sucedida.



[Veja a trailer aqui](#) (em Inglês)

## Precisamos de vosso apoio.

O seu donativo ajudará a AAN a apoiar grupos de albinismo e defensores dos direitos humanos com albinismo através do desenvolvimento de capacidades para se poderem proteger de danos e aceder aos seus direitos à justiça, saúde, educação e inclusão.

Um presente de qualquer valor ajudará e é uma demonstração de solidariedade. Juntos, podemos construir um mundo inclusivo para as pessoas com albinismo, livre de brutalidade e discriminação.



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

Copyright © 2024 Africa Albinism Network, Todos os direitos reservados. O centro administrativo da Rede é dirigido pela Under the Same Sun.

Obrigado por ler a nosso boletim informativo. Se gostou, pode dizer a um amigo para se inscrever [aqui](#)

Pretende alterar a forma como recebe estas mensagens de correio eletrónico?

[\*Pode anular a sua inscrição nesta lista.\*](#)

[\*Ver este e-mail no seu browser\*](#)

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