



Cher.e <<First Name / Prénom / Nome próprio>>,

**Pétition adressée à l'Organisation mondiale de la santé (OMS)
pour que les crèmes solaires soient réinscrites sur la liste des
médicaments essentiels.**

Pour marquer le [10e anniversaire de la Journée Internationale de Sensibilisation à l'Albinisme \(JISA\) 2024](#), le Réseau Africain de l'Albinisme (AAN) sollicite votre soutien. Signez la pétition ci-dessous pour exiger de l'Organisation mondiale de la santé (OMS) la réinscription de la crème solaire sur la liste des médicaments essentiels. En incluant les crèmes/écrans solaires à la liste, nous pouvons nous assurer qu'ils deviennent plus largement disponibles et abordables pour les personnes atteintes d'albinisme, en particulier en Afrique.

L'actuelle experte indépendante des Nations Unies pour l'albinisme dirige le processus visant à ce que l'OMS réintègre les crèmes solaires dans la liste, et nous soutenons ce processus par l'entremise d'une pétition.

Prêtez votre voix à cet effort pour sauver des vies.



[Signer la pétition](#)



NOUVELLES DU PLAIDOYER

L'AAN à la 43e Session ordinaire du Comité Africain d'Experts sur les Droits et le Bien-être de l'Enfant (CAEDBE)

En avril 2024, l'AAN a participé à la 43e Session ordinaire du CAEDBE à Maseru, Lesotho. Cette session était spéciale, car le Comité a décidé d'organiser une journée de discussion générale sur les enfants atteints d'albinisme.

Les journées de discussion générale sont rares, et c'était la première fois qu'une journée entière a été consacrée à la recherche de solutions aux problèmes rencontrés par les enfants atteints d'albinisme en Afrique. Cette journée a été obtenue grâce au plaidoyer de l'Experte indépendante des Nations unies sur la jouissance des droits de l'homme par les personnes atteintes d'albinisme, Mme Muluka-Anne Miti-Drummond.

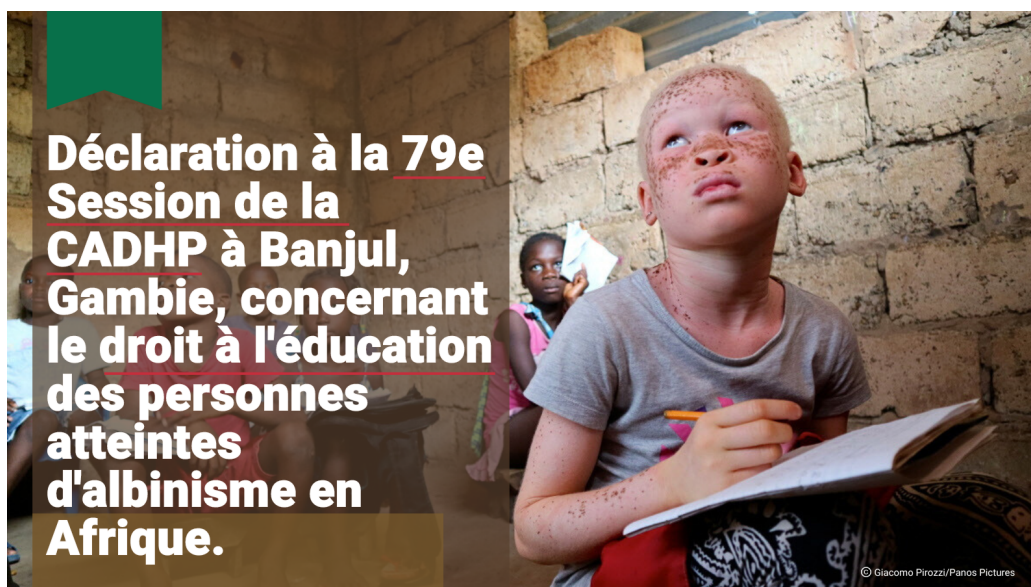
Lisez le blog ci-dessous pour en savoir plus sur les discussions et les résultats de cet événement important.

[Subscribe](#)[Past Issues](#)[Translate ▼](#)[Lire le blog](#)

Déclaration à la 79e Session ordinaire de la Commission Africaine des Droits de l'Homme et des peuples (CADHP)

CADHP à Banjul, en Gambie, attirant l'attention du comité sur la situation des droits de l'homme concernant les personnes atteintes d'albinisme en Afrique, avec un point d'honneur sur leurs droits à l'éducation.

Les personnes atteintes d'albinisme sont souvent confrontées à la stigmatisation et à la discrimination dans les établissements d'enseignement, ce qui les empêche d'accéder à l'apprentissage en raison de l'absence d'aménagements raisonnables, de brimades, d'injures et de traumatismes psychologiques. Ces environnements hostiles entravent souvent leur capacité à accéder à l'éducation sans obstacles et en paix, ce qui peut sérieusement compromettre leur employabilité et, par conséquent, leur sécurité socio-économique et physique.



[Lire la déclaration \(En Anglais\)](#)

Webinaire: Briser les stigmatisations sur l'albinisme et renforcer le soutien

Pour célébrer le 10e anniversaire de la Journée internationale de sensibilisation à l'albinisme (JISA), le responsable du plaidoyer de l'AAN, Kwame Andrews Daklo, s'est joint à d'autres éminents leaders de l'albinisme au Nigeria lors d'un webinaire de réflexion organisé par Prime Progress, un média qui documente la façon dont les gens répondent aux problèmes sociaux au Nigeria. L'événement a donné lieu à des discussions sur les progrès et les défis

Ne manquez pas les points de vue de ces dirigeants.

Prime Progress Spotlight:

**BREAKING
STIGMAS ON
ALBINISM
& BUILDING
SUPPORT.**

Guest Speaker



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

Guest Speaker



KWAME ANDREWS DAKLO
Advocacy Manager,
Africa Albinism
Network

Guest Speaker



AMB. JAKE EPELLE
CEO/Founder
TAF Africa

Moderator



OIZA OTU
Head, Marketing Comms
Prime Progress

📅 Thursday 20th June, 2024

🕒 12pm WAT

Linked

in

LIVE

[Voir la rediffusion \(En Anglais\)](#)

L’AAN à la 56e Session régulière du Conseil des droits de l’homme (CDH)



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

Genève, en Suisse, en réponse au rapport du rapporteur spécial sur la promotion et la protection des droits de l'homme dans le contexte du changement climatique. Dans cette déclaration, l'AAN a appelé tous les États membres des Nations Unies, en particulier les gouvernements africains, à adhérer aux recommandations formulées dans le rapport actuel du rapporteur spécial et dans le rapport de l'expert indépendant des Nations Unies sur la jouissance des droits de l'homme par les personnes atteintes d'albinisme sur l'impact du changement climatique sur les personnes atteintes d'albinisme, et à les mettre en œuvre.

Cette vidéo est en anglais uniquement. Vous pouvez utiliser l'outil de sous-titrage de YouTube pour y accéder en français et en portugais.

[Téléchargez la déclaration complète \(en Anglais\)](#)

Si vous souhaitez contribuer aux prochains rapports, veuillez nous contacter à l'adresse suivante: info@africaalbinismnetwork.org



AUTOUR DU RÉSEAU

Participation de l'AAN au 2024 Global Linking and Learning Festival, Thaïlande

En avril 2024, l'AAN a soutenu la participation de Divine Connexion Worldwide de la République du Bénin et de Beyond Inclusion de Tanzanie (qui représentaient le Africa Albinism Network) au Global Linking and Learning Festival en Thaïlande.

Le festival, organisé conjointement par The Constellation et Voice Global, a rassemblé des bénéficiaires de 14 pays d'Asie et d'Afrique. Le thème de cette année : « **Rien nous concernant sans nous — Maintenant, nous !** » a mis l'accent sur l'importance d'un plaidoyer inclusif et autonome.

célébrer les choses qui ont été bien faites, de célébrer les résultats de l'action et de trouver des moyens de s'améliorer."

- Franck Hounsa, fondateur et président de Divine Connexion Worldwide



[Lire la suite](#)

Premier Forum pour les femmes africaines impactées par l'albinisme: Forum 2024 de l'AAN

Du 28 au 30 juin 2024, l'AAN a accueilli des femmes leaders de groupes d'albinisme de 17 pays africains à Nairobi, au Kenya, pour un forum immersif et holistique de 3 jours.

Ce forum était une première en son genre, car jamais dans l'histoire de l'Afrique autant de femmes touchées par l'albinisme ne s'étaient réunies dans un même espace pour travailler en réseau, apprendre, partager et échanger leurs expériences avec autant de passion et de détermination.

Le contexte, l'objectif, le programme, et les succès du Forum sont décrits en détail dans le blog dont le lien figure ci-dessous.

Vous pouvez également lire le rapport complet du Forum [ici](#).



[Lire le blog](#)

Découvrez l'auteur/le défenseur : Séminaire organisé par Mothering & Albinism, Afrique du Sud

En juin 2024, le Responsable du plaidoyer de l'AAN, Kwame Andrews Daklo, a été l'invité d'un séminaire avec des étudiants stagiaires organisé par l'équipe Mothering & Albinism. Les sessions du séminaire ont été conçues pour permettre aux stagiaires de mieux comprendre les défis auxquels sont confrontées les personnes atteintes d'albinisme et pour les inciter à devenir des défenseurs proactifs.

Kwame a partagé son expérience en matière de défense des droits de l'homme en fournissant des informations pratiques sur le travail de défense. Les stagiaires ont appris à tirer parti de leurs compétences pour soutenir la communauté des personnes atteintes d'albinisme.



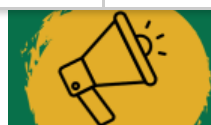
[Lire le blog \(En Anglais\)](#)

Vous souhaitez explorer notre page de ressources?

La connaissance, c'est le pouvoir. Consultez notre riche bibliothèque de plus de 500 ressources, y compris des documents en français et en portugais, et trouvez des moyens d'influencer positivement la communauté des personnes atteintes d'albinisme.



[Visiter notre page de ressources](#)



AUTRES NOUVELLES

Attaques

Depuis notre dernier bulletin trimestriel de mars 2024, de [nouveaux cas d'attaques](#) ont été signalés en Tanzanie. Nous condamnons ces crimes avec la plus grande fermeté et demandons des mesures de protection immédiates, y compris la mise en œuvre du [plan d'action de l'UA sur l'albinisme](#).

Pour signaler un cas remplissez: [le formulaire de l'AAN](#)

Téléchargez la fiche des nouveaux cas d'attaques

Nouveau rapport : Les personnes atteintes d'albinisme et leur droit à la santé, à l'éducation et à l'emploi au Royaume-Uni (UK)

Ce rapport examine la situation des personnes atteintes d'albinisme au Royaume-Uni, en ce qui concerne leur droit à la santé et leur accès aux soins de santé. Il examine également dans quelle mesure les personnes atteintes d'albinisme peuvent accéder à l'éducation et à un emploi sûr, deux droits de l'homme qui contribuent à la santé et au bien-être de toutes les personnes dans le monde.



Télécharger ici (En Anglais)

la peau chez les personnes atteintes d'albinisme



Dans de nombreuses régions du monde, principalement sous les tropiques, de nombreuses personnes atteintes d'albinisme développent un cancer de la peau avant l'âge de 30 ans, voire dans l'enfance pour certaines d'entre elles.

Par le biais d'une série d'appels à l'action, la [Global Albinism Alliance](#) exhorte l'Organisation mondiale de la santé (OMS), les ministères de la santé des gouvernements nationaux, les décideurs politiques, les sociétés scientifiques, les médecins et autres professionnels de la santé, les groupes de défense des patients et les organisations de personnes atteintes d'albinisme à prendre 10 mesures visant à prévenir les décès prématurés de personnes atteintes d'albinisme dus au cancer de la peau.

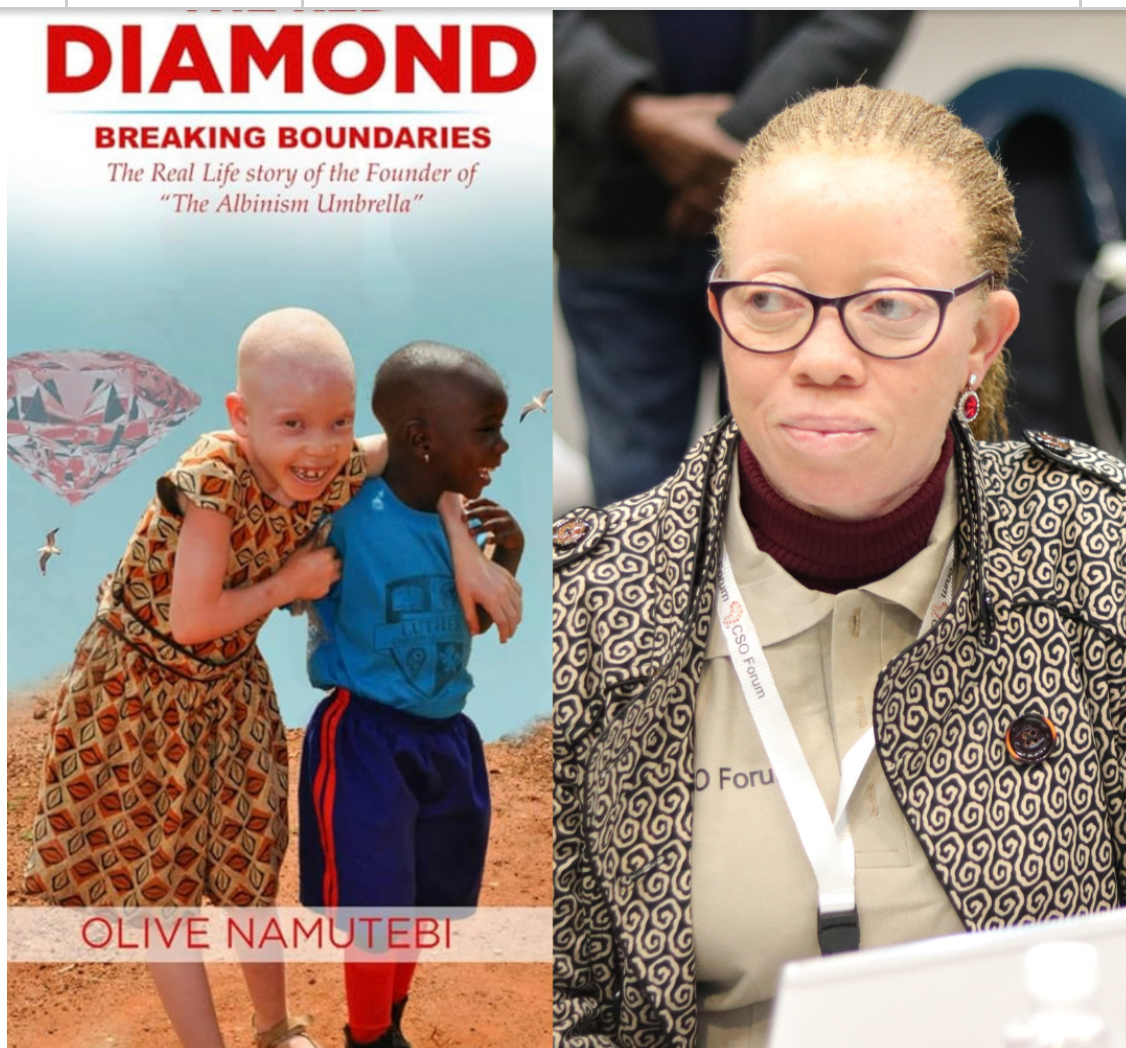
En savoir plus



© UNICEF Madagascar/2024/Ramasomanana

Félicitations à Tianarivelo Gilardy Totozandandry pour sa nomination en tant que [jeune défenseur de l'UNICEF à Madagascar](#).

Nous célébrons ses réalisations et nous nous réjouissons de l'impact continu qu'il aura sans aucun doute dans les années à venir.



Félicitations à Olive Namutebi pour le lancement de son livre intitulé « The Red Diamond ». Ce livre raconte l'histoire courageuse et inspirante d'Olive, qui est née d'une grossesse chez les adolescentes et qui a dû faire face à de nombreux défis en grandissant. Sa naissance a bouleversé les plans de sa famille, et sa peau dépourvue de mélanine en raison de l'albinisme n'a fait qu'empirer la situation. Pour ne rien arranger, le jeune ingénieur à l'origine de l'enfant s'est empressé de nier toute responsabilité.

Malgré les nombreux obstacles, l'histoire célèbre la force et la détermination d'Olive et de sa mère célibataire à changer leur histoire, à défier l'adversité pour accéder à une vie meilleure.

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

scène une jeune fille atteinte d'albinisme, intitulé "One Weeks"

One Weeks est une comédie Sud-Africaine de situation familiale qui raconte l'histoire de Fana, un charmant lycéen des rues de Soweto qui n'arrive pas à croire en sa chance lorsqu'il sort avec Lihle, une avocate qui a beaucoup de succès.

[Regardez la bande d'annonce ici](#) (en Anglais)



Nous avons besoin de votre soutien.

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

FAIRE UN DON ICI

Photo: Rick Guidotti

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

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