



**Sans crème solaire,
nous ne sommes pas en
sécurité.**

Rapport d'impact

**Pétition pour protéger
les personnes atteintes
d'albinisme du cancer
de la peau**



UN MESSAGE DE NOTRE DIRECTEUR EXÉCUTIF

Nous sommes fiers de partager ce rapport d'impact de la campagne de pétition que nous avons lancée lors de la JISA 2024. Des milliers d'entre vous dans le monde entier ont rejoint notre mission de rendre la crème solaire accessible à toutes les personnes atteintes d'albinisme, en particulier en Afrique, en plaidant pour son inclusion sur la liste des médicaments essentiels de l'OMS et l'OMS vous a entendu.

A PROPOS DE LA CAMPAGNE

Du 11 au 13 juin 2024, à l'occasion de la Journée internationale de sensibilisation à l'albinisme, nous avons lancé une pétition en quatre langues (anglais, français, portugais et swahili) demandant à l'Organisation mondiale de la Santé (OMS) de réinscrire les crèmes solaires sur la Liste des médicaments essentiels.

La pétition a été relayée sur les réseaux sociaux par des défenseurs des droits humains albinos de renom, tels que Diandra Forrest et Xueli Abbing. En octobre 2024, nous nous sommes associés à CBM Global pour lancer la pétition à l'échelle mondiale.

La pétition complète la demande de l'Expert indépendant des Nations Unies sur l'albinisme auprès de l'OMS visant à ajouter les crèmes solaires à large spectre SPF 50+ à la Liste modèle des médicaments essentiels (LME) et à la Liste modèle des médicaments essentiels pour les enfants atteints d'albinisme. Pour lire les lettres de soutien, cliquez [ici](#).

En incluant les crèmes solaires (c'est-à-dire les écrans solaires répondant à un critère technique particulier de protection solaire) sur la liste des médicaments essentiels de l'OMS, nous pouvons garantir leur disponibilité et/ou leur accessibilité financière.

La campagne a été soutenue par :



APERÇU DE L'IMPACT

4282

La pétition a été signée par 4282 personnes dans 99 pays répartis sur 6 régions de l'OMS.

75

Les organisations de défense de l'albinisme du monde entier ont signé la pétition.

25

25 publications percutantes ont été créées et publiées sur les plateformes Facebook, Instagram, Twitter, LinkedIn et YouTube de l'AAN, ciblant les publics numériques pour qu'ils signent la pétition.

10,282

Nous avons développé des ressources de campagne pour soutenir la pétition. Elles ont été consultées 10,282 fois. Découvrez-en quelques-unes ci-dessous !

95,279

Notre message de campagne a atteint 95 279 personnes sur nos chaînes Facebook, Instagram, X, LinkedIn et YouTube.



SIGNATAIRES NOTABLES



L'experte indépendante
des Nations Unies sur
l'albinisme



CBM Global Disability
Inclusion



Xueli Abbing -
Ambassadrice UNESCO



Diandra Forrest -
Mannequin et
Activiste



Human Rights Watch



Peter Fremlin - Disability
Debrief

MENTIONS

MEDIATIQUES

- The Nation Media Kenya
- National Organization for Albinism and Hypopigmentation (NOAH) E-News
- People Digital Daily

ÉVÉNEMENTS CLÉS

La pétition a été diffusée en personne lors des événements internationaux suivants:

- NOAH Con 2024
- Africa Climate and Health Week 2024
- COP29 Baku
- Global Disability Summit 2025



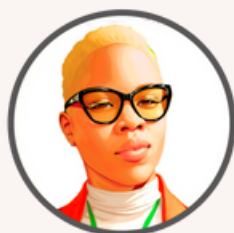
RÉSULTATS POST-PÉTITION

Mai 2025 - La candidature de l'UNIE a été examinée par le 25e Comité d'experts de l'OMS sur la sélection et l'utilisation des médicaments essentiels, qui s'est tenu du 5 au 9 mai 2025 à Genève, en Suisse. La décision officielle n'a pas encore été communiquée.

Septembre 2025 - L'Organisation mondiale de la santé (OMS) a approuvé l'ajout d'un écran solaire à large spectre à la Liste modèle de l'OMS des médicaments essentiels et à la Liste modèle de l'OMS des médicaments essentiels pour les enfants.

RESSOURCES Vous pouvez désormais accéder, télécharger et partager toutes les ressources de la campagne ci-dessous :

Lisez trois histoires de résilience face au changement climatique



Le récit de Nnene



Le récit de Joselito

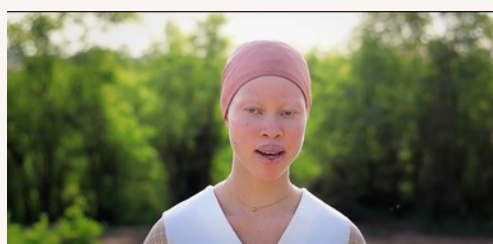


Le récit de Simon

Regardez : Court métrage intitulé « Climat d'Inquiétude »



Rencontrez Layla: Appel à l'action



Programme radio de la WADR sur le changement climatique et l'albinisme



- Ecoutez la première partie en Anglais & Français
- Ecoutez la deuxième partie in Anglais & Français

RESSOURCES Vous pouvez désormais accéder, télécharger et partager toutes les ressources de la campagne ci-dessous :

Webinaire : Pour les défenseurs de la justice climatique pour les personnes handicapées : une étude de cas sur les personnes atteintes d'albinisme



Visionnez: Notre voyage à la COP29 à Bakou



Lettre de Petition

En faveur de: États membres de l'Organisation mondiale de la santé (OMS)
De: Signataires

Nous, personnes atteintes d'albinisme qui faisons partie des personnes en situation de handicap et nos alliés;

Nous vous invitons vivement à réajouter les écrans solaires (ou crème solaire) à la liste officielle des médicaments essentiels de l'OMS et à contribuer à un changement durable pour la communauté de l'albinisme dans le monde entier.

Pourquoi? Parce que le cancer de la peau est la première cause de mortalité chez les personnes atteintes d'albinisme dans de nombreuses régions du monde, notamment en Afrique.

Selon une estimation, près de 90 pour cent des personnes atteintes d'albinisme contractent ou meurent d'un cancer de la peau avant leur 40e anniversaire.

La situation est encore plus désastreuse avec le changement climatique. L'augmentation du rayonnement ultraviolet (UV) du soleil augmente les taux de cancer de la peau à l'échelle mondiale, et les personnes atteintes d'albinisme sont particulièrement vulnérables. Dans de nombreuses régions d'Afrique, les personnes atteintes d'albinisme n'ont pas un accès adéquat à la crème solaire parce que les crèmes solaires ne sont pas disponibles et/ou inabordables. Pour les personnes atteintes d'albinisme, la crème solaire n'est pas un cosmétique mais un médicament essentiel qui sauve des vies.

Cordialement,

4 282 personnes ont signé en ligne dans 99 pays des 6 régions de l'OMS.



J'ai signé la pétition pour soutenir l'inclusion de la crème solaire sur la liste des médicaments essentiels de l'Organisation mondiale de la santé.

#JOURNÉEALBINISME
#10JISA

PAS ENCORE SIGNÉ ?
SCANNEZ -MOI!



OU COPIER CE LIEN:
africaalbinismnetwork.org/petition/fr/




LA CRÈME SOLAIRE DEVRAIT ÊTRE ABORDABLE ET ACCESSIBLE AUX PERSONNES ATTEINTES D'ALBINISME.



SIGNEZ LA PETITION POUR QUE CELA SE PRODUISE :

africaalbinismnetwork.org/fr/petition/



Merci pour votre soutien.

 info@africaalbinismnetwork.org

 africaalbinismnetwork.org



© 2025 Africa Albinism Network