



**Sem protetor solar,
não estamos seguros.**

Relatório de impacto

**Petição para proteger as
pessoas com albinismo
do cancro de pele**



UMA MENSAGEM DO NOSSO DIRETOR EXECUTIVO

Temos o orgulho de partilhar este Relatório de Impacto da campanha de petição que lançámos durante a IAAD 2024. Milhares de vós em todo o mundo juntaram-se à nossa missão de tornar o protetor solar acessível a todos com albinismo, especialmente em África, defendendo a sua inclusão na Lista de Medicamentos Essenciais da OMS, e a OMS ouviu-vos.

SOBRE A CAMPANHA

Entre 11 e 13 de junho de 2024, para comemorar o Dia Internacional de Conscientização sobre o Albinismo de 2024, lançamos uma petição em quatro idiomas (inglês, francês, português e suaíli) pedindo à Organização Mundial da Saúde (OMS) que adicione novamente o protetor solar à Lista de Medicamentos Essenciais.

A petição foi promovida nas redes sociais por renomadas defensoras dos direitos humanos com albinismo, como Diandra Forrest e Xueli Abbing. Em outubro de 2024, firmamos uma parceria com a CBM Global para lançar a petição em todo o mundo.

A petição complementou o pedido do Especialista Independente da ONU em Albinismo à OMS para adicionar o protetor solar de amplo espectro FPS 50+ à Lista Modelo de Medicamentos Essenciais (LME) da OMS e à Lista Modelo de Medicamentos Essenciais para Crianças com Albinismo. Para ler as cartas de [apoio](#).

Ao incluir o protetor solar (ou seja, bloqueadores solares que atendem a um critério técnico específico de proteção solar) na lista de Medicamentos Essenciais da OMS, podemos garantir que ele se torne mais amplamente disponível e/ou acessível.

A campanha foi apoiada por:



VISÃO GERAL DO IMPACTO

4282

A carta da petição foi assinada por 4.282 pessoas em 99 países em 6 regiões da OMS.

75

Organizações de albinismo no mundo todo assinaram a petição.

25

25 postagens impactantes foram criadas e publicadas nas plataformas do AAN no Facebook, Instagram, Twitter, LinkedIn e YouTube, visando públicos digitais que assinariam a petição.

10,282

Desenvolvemos recursos de campanha para apoiar a petição. Eles foram visualizados 10.282 vezes. Confira alguns abaixo!

95,279

A mensagem da nossa campanha alcançou 95.279 pessoas em nossos canais do Facebook, Instagram, X, LinkedIn e YouTube.



SIGNATÁRIOS NOTÁVEIS



O Especialista Independente
da ONU sobre Albinismo



CBM Global Disability
Inclusion



Xueli Abbing - Embaixador
da Boa Vontade da UNESCO



Diandra Forrest -
Modelo e Ativista



Human Rights Watch



Peter Fremlin - Disability
Debrief

MENÇÕES NA COMUNICAÇÃO SOCIAL

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

PRINCIPAIS EVENTOS

A petição foi compartilhada pessoalmente nos seguintes eventos internacionais:

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



RESULTADOS PÓS-PETIÇÃO

Maio de 2025 - O pedido da UNIE foi revisto pelo 25º Comité de Peritos da OMS sobre a Seleção e Utilização de Medicamentos Essenciais, de 5 a 9 de maio de 2025 em Genebra, Suíça.

Setembro de 2025 - A Organização Mundial de Saúde (OMS) aprovou que o protetor solar de largo espectro seja adicionado à Lista Modelo de Medicamentos Essenciais da OMS e à Lista Modelo de Medicamentos Essenciais da OMS para Crianças.

RECURSOS

Pode aceder, descarregar e partilhar todos os recursos da campanha ci-dessous:

Leia três histórias de resiliência diante das mudanças climáticas



A história de Nnene



A história de Joselito

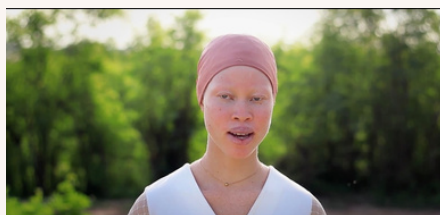


A história de Simon

Assista: Curta-metragem intitulado “Clima de Preocupação”



Conheça a Layla: Um Apelo à Ação



Programa de rádio da WADR sobre as alterações climáticas e o albinismo



- Ouça a Parte 1 em en inglês & francês
- Ouça a Parte 1 em en inglês & francês

RECURSOS

Pode aceder, descarregar e partilhar todos os recursos da campanha ci-dessous:

Webinário : Para os defensores da justiça climática para as pessoas com deficiência : um estudo de caso sobre as pessoas afetadas pelo albinismo



Assista: A nossa viagem na COP29 em Baku



Carta de petição

Para: Estados Membros da Organização Mundial da Saúde (OMS)
A partir de: Signatários

Nós, pessoas com albinismo que fazemos parte das pessoas com deficiência e nossos aliados;

Pedimos que você adicione novamente os bloqueadores solares (ou protetores solares) à Lista oficial de Medicamentos Essenciais da OMS e contribua para uma mudança duradoura na comunidade do Albinismo em todo o mundo.

Por que? Porque o cancro da pele é a causa de morte número um de pessoas com albinismo em muitas partes do mundo, particularmente em África.

De acordo com uma estimativa, perto de 90 por cento das pessoas com albinismo contraem ou morrem de cancro de pele por volta dos 40 anos.

A situação é mais terrível com as alterações climáticas. O aumento da radiação ultravioleta (UV) do sol está a aumentar as taxas de cancro da pele em todo o mundo, e as pessoas com albinismo são especialmente vulneráveis. As pessoas com albinismo em muitas partes de África não têm acesso adequado a protetores solares porque os protetores solares não estão disponíveis e/ou são inacessíveis. Para as pessoas com albinismo, o protetor solar não é um cosmético, mas sim um medicamento essencial que salva vidas.

Atenciosamente,
4282 pessoas que assinaram online em 99 países em todas as 6 regiões da OMS



Obrigado pelo seu apoio.

 info@africaalbinismnetwork.org

 africaalbinismnetwork.org



© 2025 Africa Albinism Network