



August 2022

## **Call for submissions from the Permanent Forum of People of African Descent**

*"everyone is entitled to the same rights, dignity and treatment... ] [and] the same opportunities as anyone else..."*

**Contributeur :**

**O .N.G. Ascendances. Afro. Océan-Indien**

1 rue Achille Berg Bat D

appt 44 Colline des Camélias Résidence Blue Marlin.

Code Postal Ville : 97400 Saint-Denis - REUNION

Editorial team:

- The Group of International Referents of the NGO
- Members of NGO Support Committees
- FASA-ANAS Foundation

## SUMMURY

I / INTRODUCTION

II/ PART 1 – STRUCTURE OF THE PROPOSED APPROACH

III/ PART 2- TESTIMONIES

IV/ CONCLUSION

## I / INTRODUCTION

**"Whether one is lighter or darker skinned than the majority population of a country or community, everyone is entitled to the same rights, dignity and treatment... ] [and] the same opportunities as anyone else. » \***

\*: A/HRC/24/57 - preliminary report of the Office of the United Nations High Commissioner for Human Rights on attacks and discrimination against persons with albinism is submitted pursuant to resolution 23/13 of the Human Rights Council of June 13, 2013. - 81. The Special Rapporteur on contemporary forms of racism, racial discrimination, xenophobia and related intolerance, referring to persons with albinism,

**II/ PART 1 – STRUCTURE OF THE PROPOSED APPROACH**

## **ANALYTICAL FRAMEWORK**

Having all the same rights and how living daily, in one's individual and collective space for a person of African descent.

Injunction of a population in a situation of vulnerability, obvious for a population addicted to a technology that models its thinking and its environment, people of African descent are apparently destined to be the heterogeneous element of a society regardless of their socio-cultural or denominational affiliation.

How to live this daily life in the light of the official and unofficial speeches of inclusion that flood the media in a tense flow and an "ethno-centric" reality where the person of African descent notes, independently of his economic and social profile that he is irretrievably and sometimes violently and ostracizingly pushed and coerced into a stateless status. The use of this word stateless may seem difficult to accept in the context of a call for contributions from civil society on the part of the High Council for Human Rights with a view to drawing up proposals for Member States on the condition of people of African descent.

Is this really the case?

Can we, or at least, try to grasp, from another angle of observation and thus understand the particularisms inherent in this word stateless, when it is applied knowingly or in an administratively involuntary way to people of African descent?

Racism, racial discrimination, hate speech as well as xenophobia and intolerance are spreading at an exponential rate in all latitudes. Recognition of a legal nationality, being considered as a national of a State and thus enjoying full and complete rights, is this inalienable fact a universal reality for a person of African descent?

The socio-cultural, religious and political diversity of world populations leads us to a diversity of responses.

However, with regard to the contribution of the NGO Ascendances, the angle of analysis proposed in this document is:

**- The urgency of reaffirming the universal nature of human rights and of increased vigilance on the part of Member States.**

This vigilance must be a daily concern of national and international authorities because we find the denial of these fundamental rights in many cases. Especially in this alert to the vigilance of Mrs Muluka-Anne Miti-Drummond, independent expert on human rights and albinism:

"...It is estimated that one in 17,000 to 20,000 people in North America and Europe have albinism, although ongoing research suggests that the number of cases could be much higher worldwide. This disease is much more prevalent in Africa, where the prevalence ranges from 1 in 5,000 people to 1 in 15,000 people. Research shows that some populations in Southern Africa have prevalence rates of up to 1 in 1 people 000... The daily life of many people with albinism is marked by ostracism, rejection and the fear of being abducted or attacked on the way to school, work or home...

...All this because of a disease that could easily be explained by science and genetics”, underlined Mrs. Muluka-Anne Miti-Drummond...

“ The various groups of experts working for the United Nations program for the Decade for People of African Descent unfortunately remind us of the recurrence of these facts of systemic exclusion.

Their calls for contributions are the basis of a proactive approach, associating national and international institutional authorities and civil society, to engage more forward in the fight against failures and social and geographical partiality with regard to respect for human dignity of people of African descent. This is the focus of the contribution of the NGO Ascendances Afro Indian Ocean in the two examples below:

**- The situation of people with albinism:**

In partnership with:

FASA – Foundation of people living with Albinism in Senegal and Africa.

ANAS: National Association of Albinos of Senegal

Precariousness, vulnerability, and insecurity for the integrity and dignity of people with albinism on the one hand, but also a fragile glimmer of hope for young people of African descent from areas of great poverty. This daily, inexorable struggle, each and every one of these men and women, leads it with the determination of survival for the recognition of its identity, its multiplicity, its diversities.

**III/ PART 2- TESTIMONIES**



## PEOPLE WITH ALBINISM

### CONTEXTUAL ENVIRONMENT

Albinism is a rare and genetically inherited condition that occurs worldwide, regardless of race. It usually results in the absence of pigmentation in the hair, skin and eyes, which makes the person extremely sensitive to the sun. It can lead to skin cancer and severe visual impairment. (Muluka-Anne Miti-Drummond, independent expert on human rights and albinism).

#### ➤ History of the problem:

Mr MOUHAMADOU BAMBA DIOP President of the National Association of Albinos of Senegal Administrative agent at the Presidency of the Republic Director of the National Albino Center of Thiès.

#### ✓ Problems faced by people with albinism:

Lack of attention from decision-makers, non-application of the Convention on the Rights of Persons with Disabilities. Failure to identify people with albinism. beliefs and prejudices.

Their diseases in particular, the undiagnosed cancer that kills the majority of people with albinism in Senegal and in Africa in general. The non-existence of sunscreens not manufactured in the region but also very expensive and hard to find. The rejection of women who give birth to a child with albinism; by society in general but also by the abandonment of their husbands. Being sometimes evil, sometimes beneficial, but always excluded from the society that saw them born, some imams believe that people with albinism are not human beings; Discrimination and rejection, but above all unworthy behavior towards people with albinism. Africa has always been behind in all development and integration programs and care for people living with disabilities compared to other continents....

#### ✓ Protocol

These are means to attract the attention of decision-makers, society, and NGOs to have the opportunity to work in favor of people living with disabilities; So a method of being able to bring society together in a spirit of solidarity, recognition, and acceptance of people living with a disability for and to break the myth around the issue. But also, to mobilize funds and means to be able to manage health issues, to create income-generating activities. This, for the first time in Africa. It is a question of launching this momentum of solidarity in the sub-region and setting up an institution which could better manage the question of the rights of people living with disabilities and especially people with albinism in Africa.

➤ **September 12, 2013 - Report of the Office of the United Nations High Commissioner for Human Rights**

People with albinism

✓ Summary

This preliminary report of the Office of the United Nations High Commissioner for Human Rights on attacks and discrimination against persons with albinism is submitted pursuant to Human Rights Council resolution 23/13 of June 13, 2013.

In some communities, erroneous beliefs and myths influenced by superstition endanger the safety and lives of people with albinism.

OHCHR has received reports from various countries of cases of killing and dismemberment of persons with albinism for ritual purposes. It also gathered information on the multiple and intersecting forms of discrimination that people with albinism face around the world.

States should adopt specific measures to protect and preserve the rights to life and security of persons with albinism, as well as their right not to be subjected to torture and ill-treatment, and guarantee their access to adequate health care, employment, education and justice.

I. Introduction

1. In its resolution 23/13, the Human Rights Council expressed concern about attacks against persons with albinism and the widespread discrimination, stigmatization and social exclusion to which they are subjected. The Council requested the Office of the United Nations High Commissioner for Human Rights (OHCHR) to submit a preliminary report to its twenty-fourth session.

2. This report provides an overview of the most serious human rights violations faced by persons with albinism, focusing primarily on the ritual killings and attacks to which they are subjected. It also highlights the multiple forms of discrimination, stigma and social exclusion faced by people with albinism that occur around the world.

3. The report generates some preliminary findings to guide future work and address attacks and discrimination against people with albinism. It also contains a number of recommendations for Member States and the international community to ensure the protection of the rights of persons with albinism.

4. OHCHR welcomes the adoption by the Council of resolution 23/13, which constitutes the first comprehensive decision on this issue.

➤ **Institutional inertia and the entrenchment of religious beliefs.**

2010-2019: Action Plan for the African Decade of Persons with Disabilities These two scourges of Africa have undermined the momentum of the resolution of the Member States intended to fill the gaps in the care of people with disabilities. In many situations concerning Africa, as Mr. MOUHAMADOU BAMBA DIOP often reminds us,

...disability is not seen as a development issue, with many actors still subscribing to the medical and traditional/charitable model rather than the social/human rights model...

It is clear that in their search for centers of resources for the development of territories, for many institutional decision-makers, everything that does not contribute to this development, according to the definition they make of this word, is, de facto marginalized.

Thus, the person with a disability is relegated to the category of those excluded from society, with a double penalty, that of almost systematic exclusion from their own family circle. As previously stated, people with albinism are the victims of these evil beliefs and superstitions and therefore the "preferred targets" of these sacrificial criminal attacks.

➤ **The burst of the African Union for the protection of people with albinism.**

In July 2019, during its thirty-fifth ordinary session, the Executive Council of the African Union (AU) decided to adopt a Plan of Actions to end attacks and discrimination against persons with albinism.

- The AU Disability Protocol refers to people with albinism, given the number of attacks and discrimination this population has faced on the African continent over the past twelve years.
- An implementation matrix of the action plan to end attacks and other human rights violations against persons with albinism in Africa during the period 2021-2031.
- The AU has also decided that a special delegate in charge of albinism will be appointed to oversee the implementation of the action plan.

## **IV/ CONCLUSION**

The NGO Ascendances is very sensitive to the plight of people with albinism and encourages all efforts towards the eradication of discriminatory behavior. The time is no longer for statements that remain in vain years after having been made.

We want to be force of proposals by recommending concrete actions to be implemented without delay. The member states of the United Nations must take their responsibilities and no longer be satisfied with declarations of good intentions. It is about getting involved by signing agreements that lead to concrete actions.

### ➤ PROPOSALS FROM THE NGO COLLECTIVE

This on several levels.

Particular attention should be paid to this subject and recognizing people with albinism as carriers of a disability would protect them. Indeed, as we have read, it is not a simple question of skin tone. Suffering from albinism is first of all a physical suffering because the sun is a daily danger.

It is imperative to sensitize civil society on the issue.

This by disseminating information, organizing prevention campaigns that promote tolerance. It is a question of mediating as much as possible on the subject. Coercive means must be put in place to fight against discrimination and crimes to which people with albinism are subject. Giving an aggravating character to the acts of barbarism in which traffickers exploit them is unavoidable.

Education is certainly the most promising element. It takes time but it is necessary to educate young people. Explaining scientifically in class that albinism is a genetic peculiarity should help found a more humane society that is more respectful of human rights.



Aout 2022

**Appel à contribution**  
**Forum permanent des personnes d'ascendance africaine**  
Sur la promotion et le plein respect des droits de l'homme  
des personnes d'ascendance africaine.

*"...Tout le monde a droit aux mêmes droits,  
à la même dignité et au même traitement..."*

**Contributeur :**  
**O .N.G. Ascendances. Afro. Océan-Indien**  
1 rue Achille Berg Bat D  
appt 44 Colline des Camélias Résidence Blue Marlin.  
Code Postal Ville : 97400 Saint-Denis - REUNION

Equipe de rédaction :

- Le Groupe des Référents Internationaux de l'ONG
- Les membres des Comités de Soutien de l'ONG
- Fondation FASA – ANAS

# SOMMAIRE

**I / INTRODUCTION**

**II/ PARTIE 1 – STRUCTURE DE LA DEMARCHE PROPOSEE**

**III/ PARTIE 2- LES TEMOIGNAGES**

**IV/ CONCLUSION**



## I / INTRODUCTION

***« Que l'on ait la peau plus claire ou plus foncée par rapport à la population majoritaire d'un pays ou d'une communauté, tout le monde a droit aux mêmes droits, à la même dignité et au même traitement [...] [et] les mêmes opportunités que n'importe qui d'autre. » \****

\* : **A/HRC/24/57** - rapport préliminaire du Haut-Commissariat des Nations Unies aux droits de l'homme sur les attaques et la discrimination à l'encontre des personnes atteintes d'albinisme est présenté conformément à la résolution 23/13 du Conseil des droits de l'homme du 13 juin 2013.  
- 81. Le Rapporteur spécial sur les formes contemporaines de racisme, de discrimination raciale, de xénophobie et d'intolérance qui y est associée, se référant aux personnes atteintes d'albinisme,

## **PARTIE 1- STRUCTURE DE LA DEMARCHE PROPOSEE**

## ➤ 1- CADRE D'ANALYSE

*Avoir tous les mêmes droits,*

Comment vivre au quotidien, dans son espace individuel et collectif, cette exigence, pour une personne d'ascendance africaine.

Injonction d'une population en situation de vulnérabilité, évidence pour une population en addiction d'une technologie qui modélise sa pensée et son environnement, les personnes d'ascendance africaine sont-elles irrémédiablement vouées à être l'élément hétérogène d'une société quelle que soit leur appartenance socio-culturelle ou confessionnelle.

Comment vivre ce quotidien à l'aune des discours officiels et officieux d'inclusion qui inondent en flux tendu les médias et une réalité « ethno-centrée » où la personne d'ascendance africaine constate, indépendamment de son profil économique et social qu'elle est irrémédiablement et parfois de manière violente et ostracisante, poussée et contrainte à un statut « d'apatride ».

L'emploi de ce mot apatride peut paraître difficilement acceptable dans le contexte d'un appel à contribution de la société civile de la part du Haut Conseil des droits de l'homme en vue de l'élaboration de propositions à destination des Etats membres sur la condition des personnes d'ascendance africaine.

Est-ce vraiment le cas ?

Pouvons-nous, ou tout du moins, tenter de nous saisir, d'un autre angle d'observation et ainsi comprendre les particularismes inhérents à ce mot apatride, quand il est appliqué sciemment ou de manière administrativement involontaire à des personnes d'ascendance africaine.

Le racisme, la discrimination raciale, les discours de haine ainsi que la xénophobie et l'intolérance se propagent à une vitesse exponentielle sous toutes les latitudes.

La reconnaissance à une nationalité légale, être considéré comme un ressortissant d'un Etat et jouissant ainsi de manière pleine et entière de tous ses droits, ce fait inaliénable est-il une réalité universelle pour une personne d'ascendance africaine ?

La diversité socio-culturelle, culturelle et politique des populations mondiales nous renvoie à une diversité de réponse.

Pour autant en ce qui concerne la contribution de l'ONG Ascendances, l'angle d'analyse proposé dans ce document est :

**- L'urgence de la réaffirmation du caractère universel des droits de l'homme et d'une vigilance accrue de la part des Etats membres.**

Cette vigilance se doit d'être un sujet de préoccupation quotidien des instances nationales et internationales car nous retrouvons le déni de ces droits fondamentaux dans de multiples cas. Tous particulièrement dans cette alerte à la vigilance de Madame Muluka-Anne Miti-Drummond, experte indépendante sur les droits de l'homme et l'albinisme :

*"...On estime qu'une personne sur 17 000 à 20 000 en Amérique du Nord et en Europe est atteinte d'albinisme, bien que des recherches en cours suggèrent que le nombre de cas pourrait être beaucoup plus élevé dans le monde. Cette maladie est beaucoup plus*

*répandue en Afrique, où la prévalence varie d'une personne sur 5 000 à une personne sur 15 000. Les recherches montrent que certaines populations en Afrique australe ont des taux de prévalence pouvant aller jusqu'à une personne sur 1 000...*

*Le quotidien de nombreuses personnes atteintes d'albinisme est marqué par l'ostracisme, le rejet et la peur d'être enlevées ou attaquées sur le chemin de l'école, du travail ou de la maison...*

*...Tout cela à cause d'une maladie qui pourrait facilement être expliquée par la science et la génétique », a souligné Madame Muluka-Anne Miti-Drummond..."*

Les différents groupes d'experts œuvrant pour le programme des Nations-Unies de la Décennie des Personnes d'Ascendances Africaine, nous rappellent malheureusement la récurrence de ces faits d'exclusion systémique.

Leurs appels à contribution sont le socle d'une démarche proactive, associant les autorités institutionnelles nationales, internationales et la société civile, à s'engager plus en avant dans la lutte contre les défaillances et la partialité sociale et géographique à propos du respect de la dignité humaine des personnes d'ascendances africaine.

Tel est le focus de la contribution de l'ONG Ascendances Afro Océan Indien dans l'exemple ci-dessous :

#### **- La situation des personnes atteintes d'albinisme :**

En partenariat avec :

FASA – Fondation des personnes vivantes avec l'Albinisme au Sénégal et en Afrique.

ANAS : Association Nationale des Albinos du Sénégal

Précarité, vulnérabilité, et insécurité pour l'intégrité et la dignité des personnes atteintes d'albinisme mais également une lueur d'espoir pour que cela cesse.

Cette lutte journalière, inexorable, chacun et chacune de ces hommes et de ces femmes, la mène avec la détermination de la survie pour la reconnaissance de son identité, de sa multiplicité, de ses diversités.

## **PARTIE 2 – LES TEMOIGNAGES**

## ❖ LES PERSONNES ATTEINTES D'ALBINISME

### 1- ENVIRONNEMENT CONTEXTUEL

L'albinisme est une maladie rare et génétiquement héréditaire qui se manifeste dans le monde entier, indépendamment de la race. Elle se traduit généralement par l'absence de pigmentation dans les cheveux, la peau et les yeux, ce qui rend la personne extrêmement sensible au soleil. Elle peut entraîner un cancer de la peau et une grave déficience visuelle. ( Muluka-Anne Miti-Drummond, experte indépendante sur les droits de l'homme et l'albinisme).

#### ➤ Historique de la problématique :

Monsieur MOUHAMADOU BAMBA DIOP  
Président de l'Association Nationale des Albinos du Sénégal  
Agent d'administration à la Présidence de la République  
Directeur du Centre Nationale des Albinos de Thiès

#### ✓ *Les problèmes rencontrés par les personnes atteintes d'albinisme :*

*L'absence d'attention de la part des décideurs, la non application de la convention relative aux droits des personnes handicapées. Le non recensement des personnes atteintes d'albinisme. Les croyances et préjugés.*

*Leurs maladies particulièrement, le cancer non diagnostiqué qui tue la majeure partie des personnes atteintes d'albinisme au Sénégal et en Afrique en général. L'inexistence des crèmes solaires non fabriqués dans la région mais aussi très chères et introuvables. Le rejet des femmes qui mettent au monde un enfant atteint d'albinisme ; par la société en général mais aussi par l'abandon de leur mari. Être tantôt maléfique tantôt bénéfique, mais toujours exclu de la société qui les a vus naître, certains imams estiment que les personnes atteintes d'albinisme ne seraient pas des êtres humains ; La discrimination et le rejet, mais surtout les comportements indignes à l'égard des personnes atteintes d'albinisme.*

*L'Afrique a toujours été en retard dans tous les programmes de développement et d'intégration et de prise en charge des personnes vivant avec un handicap comparé aux autres continents ....*

#### ✓ *Le protocole*

*Ce sont des moyens pour attirer l'attention des décideurs, de la société, et des ONG pour avoir l'opportunité d'œuvrer en faveur des personnes vivant avec un handicap ; Donc une méthode de pouvoir réunir la société dans un élan de solidarité, de reconnaissance, et d'acceptation des personnes vivant avec un handicap et pour briser le mythe autour de la question. Mais aussi mobiliser des fonds et des moyens pour pouvoir gérer des questions de santé, de créer des activités génératrices de revenus. Cela, pour la première fois en Afrique. Il s'agit de lancer cet élan de solidarité dans la sous-région et mettre en place une institution qui pourrait mieux gérer la question des droits des personnes vivant avec un handicap et surtout des personnes atteintes d'albinisme en Afrique.*

- **12 septembre 2013 - Rapport du Haut-Commissariat des Nations Unies aux droits de l'homme**

## **Personnes atteintes d'albinisme**

✓ **Résumé**

*Le présent rapport préliminaire du Haut-Commissariat des Nations Unies aux droits de l'homme sur les attaques et la discrimination à l'encontre des personnes atteintes d'albinisme est présenté conformément à la résolution 23/13 du Conseil des droits de l'homme du 13 juin 2013.*

*Dans certaines communautés, des croyances erronées et des mythes influencés par la superstition mettent en danger la sécurité et la vie des personnes atteintes d'albinisme.*

*Le HCDH a reçu des informations de divers pays sur des cas de meurtres et de démembrements de personnes atteintes d'albinisme à des fins rituelles. Il a également recueilli des informations sur les formes multiples et croisées de discrimination auxquelles les personnes atteintes d'albinisme sont confrontées dans le monde entier.*

*Les États devraient adopter des mesures spécifiques pour protéger et préserver les droits à la vie et à la sécurité des personnes atteintes d'albinisme, ainsi que leur droit de ne pas être soumises à la torture et aux mauvais traitements, et garantir leur accès à des soins de santé, à un emploi, à une éducation et à la justice adéquats.*

### **I. Introduction**

*1. Dans sa résolution 23/13, le Conseil des droits de l'homme s'est déclaré préoccupé par les attaques contre les personnes atteintes d'albinisme et par la discrimination, la stigmatisation et l'exclusion sociale généralisées dont elles sont victimes. Le Conseil a prié le Haut-Commissariat des Nations Unies aux droits de l'homme (HCDH) de présenter un rapport préliminaire à sa vingt-quatrième session.*

*2. Le présent rapport donne un aperçu des violations des droits de l'homme les plus graves auxquelles sont confrontées les personnes atteintes d'albinisme, en se concentrant principalement sur les meurtres et les attaques rituels auxquels elles sont soumises. Il met également en évidence les multiples formes de discrimination, de stigmatisation et d'exclusion sociale auxquelles sont confrontées les personnes atteintes d'albinisme qui se produisent dans le monde entier.*

*3. Le rapport génère quelques conclusions préliminaires pour orienter les travaux futurs et traiter des attaques et de la discrimination contre les personnes atteintes d'albinisme. Il contient également un certain nombre de recommandations à l'intention des États Membres et de la communauté internationale visant à assurer la protection des droits des personnes atteintes d'albinisme.*

*4. Le HCDH se félicite de l'adoption par le Conseil de la résolution 23/13, qui constitue la première décision globale sur cette question.*

- **L'inertie institutionnelle et l'enracinement des croyances culturelles.**

## **2010-2019 : Plan d'action pour la Décennie Africaine des Personnes Handicapés**

Ces deux fléaux de l'Afrique ont mis à mal l'élan de la résolution des Etats membres destinée à pallier les lacunes dans la prise en charge des personnes ayant un handicap. Dans bien des situations concernant l'Afrique, comme le rappelle souvent Monsieur MOUHAMADOU BAMBA DIOP,

*...le handicap n'est pas considéré comme un problème de développement, de nombreux acteurs souscrivant encore au modèle médical et traditionnel/caritatif plutôt qu'au modèle social/des droits de l'homme...*

Force est de constater que dans leurs recherches de pôles de ressources au développement des territoires, pour bon nombre de décideurs institutionnels, tout ce qui ne contribue pas à ce développement, selon la définition qu'ils font de ce mot, se trouvent, de facto marginalisés.

Ainsi la personne en situation de handicap est reléguée à la catégorie des exclues de la société, avec une double peine, celle de l'exclusion quasi systématique de son propre cercle familial.

Comme indiqué précédemment, les personnes atteintes d'albinisme sont les victimes de ces croyances et superstitions maléfiques et donc "les cibles" privilégiées de ces attaques criminelles sacrificielles.

- ***Le sursaut de l'Union Africaine pour la protection des personnes atteintes d'albinisme.***

**En juillet 2019**, lors de sa trente-cinquième session ordinaire, le Conseil exécutif de l'Union africaine (UA) a décidé d'adopter un Plan d'actions pour mettre fin aux attaques et à la discrimination contre les personnes atteintes d'albinisme.

- Le protocole sur le handicap de l'UA fait référence aux personnes atteintes d'albinisme, compte tenu du nombre d'attaques et de discrimination auxquelles cette population a été confrontée sur le continent africain au cours des douze dernières années.
- Une grille de mise en œuvre du plan d'action pour mettre fin aux attaques et autres violations des droits de l'homme visant les personnes atteintes d'albinisme en Afrique au cours de la période 2021-2031.
- L'UA a également décidé qu'un envoyé spécial chargé de l'albinisme allait être nommé pour superviser la mise en œuvre du plan d'action



## **IV/ CONCLUSION**

L'ONG Ascendances est très préoccupée du sort des personnes souffrant d'albinisme et encourage tous les efforts vers l'éradication des comportements discriminatoires.

L'heure n'est plus aux déclarations qui restent vaines des années après les avoir énoncées.

Nous nous voulons être force de propositions par des préconisations d'actions concrètes à mettre en œuvre sans délais. Les états membres des Nations-Unis doivent prendre leurs responsabilités et ne plus se contenter de déclarations de bonnes intentions. Il s'agit de s'engager en signant des conventions qui ouvrent sur des actions concrètes.

➤ **LES PROPOSITIONS DU COLLECTIF ONG :**

Cela à plusieurs niveaux.

Une attention particulière convient d'être portée à ce sujet et reconnaître les personnes atteintes d'albinisme comme porteuses de handicap, les protégerait. En effet, comme nous avons pu le lire, il ne s'agit pas d'une simple question de carnation. Souffrir d'albinisme est d'abord une souffrance physique car le soleil est un danger quotidien.

Il est impératif de sensibiliser la société civile sur la question. Cela par la diffusion d'informations, l'organisation de campagnes de prévention qui promeuvent la tolérance. Il s'agit de médiatiser le plus possible sur le sujet.

Des moyens coercitifs doivent être mis en place pour lutter contre les discriminations et crimes dont sont sujets les personnes atteintes d'albinisme.

Donner un caractère aggravant aux actes de barbarie auxquels se livrent sur eux des trafiquants est incontournable.

L'éducation est certainement l'élément le plus prometteur. Cela prend du temps mais il est nécessaire d'éduquer les jeunes. Expliquer scientifiquement en classe que l'albinisme est une particularité génétique devrait aider à fonder une société plus humaine et plus respectueuse des droits humains.