



À propos de Under The Same Sun (UTSS) Canada & Tanzanie

NOTRE HISTOIRE:

UTSS naît d'une collision de cœurs, d'esprits et de visions de deux personnes: Peter ASH et Vicky NTETEMA. À l'époque où Vicky était le Chef de la Station BBC en Tanzanie et Peter ASH, un homme d'affaires Canadien, en reconversion professionnelle. **C'est le reportage de Vicky en juillet 2008 qui a fait éclater la crise des personnes vivant avec l'albinisme (PVA) aux yeux du monde entier. Ce reportage a aussi brisé le cœur de Peter.** Peu après ce reportage, Peter contacta Vicky; et deux personnes avec de grandes visions et des cœurs encore plus grands, qui se sont unies dans un combat plus grand qu'eux; une bataille contre une discrimination si sinistre qu'elle s'est transformée en horribles mutilations, en meurtres et en trafics des parties corporelles des PVA en Tanzanie. Plus tard en 2008, le fondateur et Président — directeur général, Peter ASH, créait et faisait immatriculer UTSS comme une association canadienne à but non lucratif (ONG) enregistrée au niveau fédéral. Une succursale allait être enregistrée dans la foulée comme une organisation non — gouvernementale internationale (ONG), et les portes de notre bureau à Dar es Salaam s'ouvraient au public Depuis son reportage bouleversant de 2008, Vicky a démissionné de son poste à la BBC pour rejoindre UTSS en qualité de Directeur général. Aujourd'hui, le personnel d'UTSS en Tanzanie compte 20 employés et stagiaires dont la moitié sont des PVA au service de leurs concitoyens dans leur propre pays.

NOTRE VISION:

Le Fonds Under The Same Sun (UTSS) est une association canadienne sans but lucratif immatriculée au niveau fédéral fondée en 2008 par l'actuel PDG, *Peter Ash. Nous existons pour promouvoir, à travers la sensibilisation, le plaidoyer et l'éducation, le mieux-être de personnes souvent marginalisées et incomprises. Plus précisément, nous nous concentrons sur ceux qui sont défavorisés par le handicap et/ou la pauvreté.* À UTSS, nous sommes animés par la conviction que toute personne a une valeur intrinsèque, que toute personne a été créée à l'image de Dieu. En conséquence, nous pensons également que toutes les personnes méritent amour, respect et surtout, dignité. Le Fonds UTSS soutiendra les causes qui répondent globalement à ces objectifs et qui seront approuvées par le Conseil d'Administration.

NOTRE MISSION:

Actuellement, tous nos efforts sont consacrés à la crise des **personnes vivant avec l'albinisme (PVA)** en Tanzanie. Nous investissons beaucoup en Tanzanie pour améliorer la vie des PVA en



y ouvrant un Bureau richement doté en personnel et bien équipé. En mettant l'accent sur la sensibilisation, le plaidoyer et l'éducation, nous assistons les PVA dans l'accès à l'information externe, aux bourses d'études, aux soins de santé et autres soutiens communautaires disponibles dans le pays, afin de les accompagner dans leur vie avec *leur condition génétique*. UTSS continuera de travailler aux côtés des PVA en Tanzanie jusqu'à ce qu'ils soient en mesure de prendre leur place légitime à l'image de leurs autres compatriotes, dans leurs foyers, communautés, écoles, lieux de travail, gouvernement, culture et pays; jusqu'à ce que cette discrimination « mortelle » ne devienne qu'un lointain souvenir de leur histoire.

NOS PROJETS:

Notre formidable équipe en Tanzanie est constituée de deux départements richement dotés en personnel qui sont:

1— Le Fonds de la bourse d'études (ESF): est le produit — phare d'UTSS, offrant des bourses d'études aux étudiants vivant avec l'albinisme, enthousiastes et dévoués ayant un besoin d'aide financière ou autre dans leur scolarité. Les bénéficiaires sont des boursiers des niveaux primaire, secondaire et tous les niveaux d'enseignement supérieur jusqu'au Doctorat. En raison de multiples attaques contre les PVA en Tanzanie, des centaines d'enfants ont été parqués dans 9 internats publics à travers le pays pour y être mis en sécurité. La surpopulation extrême dans ces écoles et les mauvaises conditions de vie ont contraint UTSS à déménager des centaines de ces « enfants déplacés » vers des internats privés de meilleure qualité. La bourse ESF couvre également les frais médicaux pour les boursiers malades et s'assure qu'ils obtiennent un équipement de protection contre le soleil, notamment les crèmes solaires et appareils pour la vue. Ces élèves seront de futurs modèles dans leur propre société de ce que peuvent devenir des PVA lorsque l'égalité des chances leur est donnée. C'est notre plus grande arme contre les discriminations et notre ressource la plus puissante pour éduquer et défendre une culture en faveur d'un changement de mentalités.

2— Le Plaidoyer et la sensibilisation auprès du grand public (APA): traite de l'éducation du public sur l'albinisme, la diffusion d'informations sur la santé et met en évidence les vérités sur l'albinisme afin d'éradiquer les mythes actuels qui conduisent souvent à la discrimination et à la stigmatisation; mythes dont se servent les sorciers et leurs clients pour justifier les meurtres de PVA. Le programme **Plaidoyer et sensibilisation auprès du grand public** utilise les médias pour éduquer et sensibiliser, à la fois sur le plan national et international. Il informe et sensibilise le public sur les violations des droits de l'homme par l'enquête, la collecte et la publication des données sur les atrocités commises contre les PVA. Un fort accent a été mis aussi sur la compréhension de l'albinisme au niveau de la sphère familiale avec de simples messages de démythification sur la dignité humaine et le respect. Nous nous concentrons également sur des



explications génétiques et/ou médicales élémentaires ainsi que des moyens faciles pour vivre et se soigner avec la condition.

NOTRE DOCUMENTAIRE:

« **BLANC ET NOIR: Crimes de couleur** », est un documentaire long-métrage en qualité **HD**, produit en 3 langues (anglais, kiswahili et français) à des fins d'éducation, de sensibilisation et de plaidoyer. En suivant l'histoire de 3 enfants, il dépeint la lutte contre les discriminations profondes et parfois mortelles auxquelles sont confrontées *les personnes vivant avec l'albinisme* (PVA) en Tanzanie. Puisque la discrimination contre les PVA est un problème panafricain, UTSS veut que le message de ce film soit vu par le grand nombre possible de personnes sur le continent. Pour cette raison, JF (Jean-François Méan), le réalisateur de notre documentaire, a passé un an à promouvoir et distribuer le film en Afrique subsaharienne. Depuis lors, il a prolongé son séjour de 8 mois en Tanzanie, pour continuer les projections du film en salles comme en plein air dans les principales zones où les attaques et les meurtres ont été enregistrés.

- **Les premiers galas ont été organisés pour lancer le documentaire** à Surrey, BC, Canada, le 23 octobre 2010, avec 150 invités présents et à Dar es-Salaam, en Tanzanie, le 22 novembre 2010, avec 180 invités.
- **Le documentaire a par la suite été produit dans une 4e langue: le Peul** (une des langues les plus parlées dans les régions rurales d'Afrique de l'Ouest).
- **Festivals du Film subsaharien et des séances de visionnage communautaires de *Blanc et Noir*** ont eu lieu entre mars 2010 et juillet 2012.
- **Festival du Film de Tanzanie et des séances de visionnage communautaires de *Blanc et Noir*** ont eu lieu entre juin 2011 et novembre 2012.

NOS TOURNÉES DE SENSIBILISATION MÉDICALE: *Sensibilisation sur le lien entre l'albinisme et la déficience visuelle en Tanzanie.*

Des consultations régulières pour la faible vision ont été mises en place pour nos étudiants boursiers du ESF. Ces consultations sont offertes dans divers endroits à travers la Tanzanie et sont organisées dans les écoles que fréquentent la plupart de nos élèves boursiers. Dr Kammer offre bénévolement ses prestations en qualité de Directeur des Services ophtalmologiques. Elle réunit régulièrement des équipes de professionnels bénévoles qui participent aux consultations pour la basse vision. Dr Kammer a également commencé à travailler avec des professionnels de la santé en Tanzanie afin de leur dispenser une formation axée sur les problèmes spécifiques de la déficience visuelle liée à l'albinisme.

NOTRE LEADER:



Fondateur & Président — Directeur général, Peter Ash est également une personne atteinte d'albinisme. Peter est un entrepreneur et un philanthrope passionné. Il est titulaire d'un Baccalauréat en théologie et d'une Maîtrise en psychologie. Son expérience est riche d'une décennie de travail en en qualité de Pasteur à l'église, suivie de plus d'une décennie dans les affaires. En raison de sa foi, son handicap et sa connaissance du milieu des affaires, le cœur de Peter le pousse à faire tout ce qu'il peut pour apporter des ressources et de l'aide aux personnes les plus défavorisées par le handicap, la discrimination et la pauvreté. **UTSS vise à fournir à ces groupes de personnes des ressources qui les aideront à améliorer leur qualité de vie, acquérir une plus grande indépendance et prendre leur place légitime dans leur propre culture et leur société.** Dans cette tâche, Peter est aidé de son frère **Paul Ash** (aussi atteint d'albinisme) qui réside à Winnipeg, dans la province de Manitoba au Canada, et de son ami de longue date, **Don Sawatzky**, qui vit à Langley, C-B, Canada

NOTRE DIRECTEUR GÉNÉRAL EN TANZANIE:

VICKY NTETEMA ancienne Directrice du Bureau de la BBC en Tanzanie, a rejoint Under The Same Sun (UTSS) en qualité de Directeur général de notre succursale en Tanzanie. C'est son reportage à grand risque pour elle, qui a fait éclater la crise de l'albinisme en Tanzanie au monde entier. Vicky aime profondément sa patrie et ses concitoyens et elle y est rapidement devenue la « Mère Teresa » de personnes vivant avec d'albinisme. Elle aspire à ce que son peuple vive dans le genre de paix que la Tanzanie revendique pour elle-même comme « *L'île de la Paix* » située au milieu de pays voisins déchirés par la guerre. Dans son combat contre la discrimination entre « Blanc et Noir », Vicky vit sous les menaces (y compris de mort) et l'incompréhension de certains de ses compatriotes, parce qu'elle cherche à s'assurer que les citoyens aussi bien pigmentés que non pigmentés se comprennent les uns les autres. Vicky a été sélectionnée pour le Prix du Courage dans le journalisme en 2010 par l'« IWMF – International Women's Media Foundation ». En octobre 2010, elle a été honorée à New York City, État de New York et à Los Angeles, en Californie. Autre distinction: « The Tanzania Women of Achievement Award in the Information and Communication Category » — Distinction aux Femmes de Tanzanie pour leurs Réalisations dans la catégorie Information et Communication a été décernée à Vicky le 28 mars 2013.

NOS BUREAUX ET NOTRE PERSONNEL:

UTSS dispose de 2 bureaux, 25 employés et 2 stagiaires, **quatorze sont des personnes vivant avec l'albinisme (PVA).**

- **Notre Bureau UTSS à Vancouver, BC, Canada,** dispose d'un total de 2 employés à temps plein et 5 à temps partiel, **dont quatre sont des PVA.**
- **Notre Bureau UTSS à Dar es-Salaam en Tanzanie** dispose d'un total de 18 employés à temps plein, plus 2 stagiaires, tous sont des citoyens tanzaniens, **dix sont des PVA.**



LES ADRESSES DE NOS 2 BUREAUX:

UTSS TANZANIE

Taasisi Road

Mikocheni B Kwa Warioba

P.O. Box 32837

Dar Es-Salaam – Tanzanie

Téléphone: +255 -222-780-224

UTSS SIÈGE SOCIAL INTERNATIONAL

Suite 200 — 15 127 – 100e Avenue

Surrey BC, Canada V3R0N9

www.underthesamesun.com

NOTRE STATUT:

Le 06 août 2013, UTSS a obtenu le statut ECOSOC et nous sommes devenus une ONG certifiée par l'ONU et nous travaillons régulièrement à Genève en Suisse. Under The Same Sun est résolument engagée à mettre fin aux exactions et discriminations endurées par les personnes vivant avec l'albinisme dans le monde.

NOS ENGAGEMENTS MÉDIATIQUES ET NOTRE PLAIDOYER EN FAVEUR DES PVA EN AFRIQUE:

Le Saint-Père, le pape François a accordé une audience à une délégation d'UTSS à Rome, le mercredi 10 septembre 2014 à l'occasion du salut traditionnel personnel ou « bacimano ». Étaient présents Peter Ash, Paul Ash & I.K. Ero et des officiels de l'ONU: Son Excellence l'ambassadeur Yusuf Mohamed Ismail et Mme Alicia Londono.

Commission africaine des droits de l'homme et des peuples, Banjul Gambie novembre 2013:

- **Le 5 novembre 2013**, après son plaidoyer et sa coopération avec de nombreuses instances de l'Union africaine (UA), la commission africaine des droits de l'homme et des peuples adoptait la Résolution 263 sur *La Prévention des attaques et de la discrimination à l'égard des personnes souffrant d'albinisme*. Il s'agit de la première du genre sur le continent et elle était très claire dans l'appel lancé aux États membres de l'UA, à protéger les PVA et leurs familles, à bannir l'impunité des auteurs d'attaques contre des PVA et à prendre des mesures pour répondre aux aspects invalidants de l'albinisme.

Conseil des droits de l'homme de l'ONU, Genève, Suisse septembre 2013

- **Le 27 septembre 2013**, après le plaidoyer et la coopération d'UTSS avec de nombreuses instances de l'ONU, une deuxième résolution a été adoptée par le Conseil des droits de l'homme de l'ONU (la première résolution est décrite ci-dessous). Cette deuxième Résolution L36, qui était intitulée *Coopération technique en vue de prévenir les agressions contre les personnes atteintes d'albinisme*, demandait au Comité consultatif



du Conseil des droits de l'homme de l'ONU de se saisir de la question de l'albinisme pour une étude et des recherches plus approfondies. Le rapport de cette étude du Comité consultatif sera examiné à la 28e session du Conseil des droits de l'homme en mars 2015. UTSS travaillera d'arrache — pied pour soutenir et coopérer avec le Comité consultatif à cet égard.

- **Le 26 septembre 2013**, une délégation d'UTSS conduite par Peter Ash rencontrait Mme Flavia Pansieri, haut - Commissaire Adjoint aux droits de l'homme.
- **Le 24 septembre 2013**, pour la troisième fois, Peter Ash, Fondateur et PDG d'UTSS, s'adressait, dans une allocution au Conseil des droits de l'homme. Peter lançait un appel au Conseil à traiter les personnes atteintes d'albinisme comme un groupe de personnes spécifique, en raison du trafic étrange de leurs organes, qui se déroule de manière épouvantable, passé sous silence en comparaison avec d'autres catégories de personnes.
- **Le 12 septembre 2013**, le rapport préliminaire sur l'albinisme qui a été demandé par la première a été publié par le Bureau du Haut - Commissariat de l'ONU aux droits de l'homme. UTSS avait contribué à la production de ce rapport; son rôle a été déterminant dans la mobilisation d'une grande partie des organisations de la société civile, mais non limitée à ses partenaires en Afrique subsaharienne.
- **Le 16 septembre 2013**, Mme Ikponwosa Lauretta Ero, Cadre chargé du plaidoyer international et du Conseil juridique à UTSS, s'adressait dans une allocution au Conseil des droits de l'homme, en réponse au rapport préliminaire sur l'albinisme publié par le Bureau du Haut - Commissariat aux droits de l'homme. Elle a également lancé un appel à la nomination d'un expert indépendant sur l'albinisme en raison de la spécificité de la condition.

Conseil des Droits de l'Homme des Nations Unies, Genève– Suisse juin 2013

- **Le 10 juin 2013**, grâce au plaidoyer et à la coopération d'UTSS avec de nombreuses instances de l'ONU (un remerciement spécial à l'ambassadeur Yusuf de Somalie et aux membres du bureau du Haut - Commissariat aux droits de l'homme), une historique première résolution sur l'albinisme était adoptée par consensus par le Conseil des droits de l'homme. Il s'agissait là de la première réponse de portée mondiale sur l'albinisme, et constituait ipso facto un événement historique pour les personnes vivant avec l'albinisme du monde entier. La résolution qui s'intitulait *Attaques et discriminations contre les personnes atteintes d'albinisme*, entre autres, condamnait l'impunité concernant les injustices faites aux PVA. Elle demandait également un rapport préliminaire sur la question. Ce rapport préliminaire a été publié par le Bureau du Haut - Commissariat aux droits de l'homme le 12 septembre 2013.
- **Le 06 juin 2013**, une délégation d'UTSS conduite par Peter Ash rencontrait Mme Navanethem ``Navi`` Pillay, Haut - Commissaire de l'ONU aux droits de l'homme.



- **Les 5 & 6 juin 2013:** Sur invitation des Nations Unies, Peter Ash s'est entretenu avec plusieurs groupes d'Officiels au sein du Bureau du Haut-Commissaire aux Droits de l'Homme. Pendant qu'il y était, Peter Ash a pu échanger avec de nombreux autres Hauts Fonctionnaires sur la question des violences contre les PVA en Afrique.
- **Le 07 juin 2013:** Pour la seconde fois, Peter Ash s'est vu accordé 2 minutes pour s'adresser à l'Assemblée générale du Conseil des Droits de l'Homme des Nations Unies. Bien que son discours ait porté sur l'albinisme en général, il y a été fait référence aux atrocités qui ont cours en Afrique.

Western University of Health Sciences College of Optometry, Pomona, Californie, le 16 Avril 2013.

- Adresse à l'administration, au corps enseignant et aux étudiants sur la Crise de l'albinisme en Afrique et le rôle de l'optométrie dans la santé, l'éducation et les soins d'urgence. Après la stigmatisation et la discrimination, les 2 plus grandes vulnérabilités rencontrées par les personnes vivant avec l'albinisme en Afrique sont la déficience visuelle et le cancer de la peau.
- L'événement était organisé par le Dr Rebecca Kammer, une spécialiste de la basse vision qui continue de diriger des équipes d'experts médicaux bénévoles pour prodiguer des soins pour la déficience visuelle aux personnes vivant avec l'albinisme en Tanzanie.

Université de Colombie-Britannique — Campus d'Okanagan, Kelowna, Colombie-Britannique, le 02 février 2013

- Présenté avec Amadou Diallo, Responsable pour UTSS de la sensibilisation et des relations avec l'Afrique francophone.
- L'évènement était organisé par Ali Young et d'autres étudiants du club KULU (une initiative de collecte de fonds/dons pour différentes causes). Notre objectif était d'informer et d'entretenir l'administration, le corps enseignant et les étudiants sur la crise qui frappe les personnes vivant avec l'albinisme en Tanzanie et ailleurs en Afrique subsaharienne.

Southern California College of Optometry, Fullerton, en Californie, 01 Février 2011 et 15 Septembre 2011.

- Discours à la faculté devant les étudiants sur la Crise de l'Albinisme en Afrique et le Rôle de l'Optométrie sur la santé, l'éducation et les soins d'urgence. Après la discrimination, les 2 plus grandes vulnérabilités des personnes vivant avec l'albinisme en Afrique sont le cancer de la peau et la déficience visuelle.
- L'événement était organisé par le Dr Rebecca Kammer, spécialiste en Basse Vision qui dirige une équipe d'experts médicaux bénévoles afin de fournir des soins basse vision à



des personnes atteintes d'albinisme dans les pays africains, récemment traumatisées par les attaques et les meurtres.

Harvard Foundation, Université de Harvard, Cambridge, Massachusetts, le 28 octobre 2010

- Présenté sur un plateau avec le Directeur général de UTSS Tanzanie, Vicky Ntetema.
- Mme Ntetema était auparavant le chef du Bureau BBC pour la Tanzanie qui a fait éclater la crise des personnes vivant avec l'albinisme en Tanzanie au monde entier dans son reportage de juillet 2008.

Commission canadienne des Droits de la Personne (CCDP) — qui est une commission du Parlement fédéral canadien à Ottawa, Canada, le 26 octobre 2010.

- Discours au CCDP dans une tentative pour amener le Canada à adopter une loi contre la violation des droits de l'homme des PVA en Tanzanie.

L'Association nationale pour l'albinisme & l'hypopigmentation (NOAH), Washington, DC, le 15 juillet 2010.

- Adresse à la Conférence bisannuelle dans le but de sensibiliser le public à la crise des nos semblables PVA en Afrique.
- L'événement a été organisé dans le cadre de l'émission 20/20 présentée par JUJU Chan de la chaîne ABC
- était également sur le plateau, Gerry Connelly, Membre du Congrès — État de Virginie — pour expliquer son rôle à faire adopter le projet de loi 1088 de la Chambre des Représentants par le Sénat américain. Ce projet de loi condamne les atrocités commises contre les personnes vivant avec l'albinisme en Tanzanie, et prend à partie le gouvernement tanzanien sur cette question des droits humains (voir «US House Resolution 1088 »).

Le Conseil des Droits de l'homme des Nations Unies, Genève — Suisse, septembre 2009.

- **Le 24 septembre 2009**, Peter Ash s'est adressé à un groupe de fonctionnaires de l'ONU à Genève affectés au continent africain. Pendant qu'il y était, il a pu s'entretenir avec de nombreux autres Hauts Responsables, dont le Haut Commissaire, sur la question de la violence contre les PVA en Afrique.
- **Le 30 septembre 2009**, Peter Ash s'est vu accorder 2 minutes pour s'adresser l'Assemblée générale du Conseil des Droits de l'Homme spécialement sur ce sujet. Bien que le discours soit axé sur la Tanzanie, il a également fait référence à ces mêmes atrocités qui ont lieu dans toute l'Afrique.

Publication d'une variété de documents



- Pour les consulter, allez sur la page RESSOURCES de www.underthesamesun.com

UTSS a joué un rôle de premier plan aux Nations Unies et à l'Union africaine en contribuant à la rédaction et à l'adoption des tout premiers Résolutions et Rapports sur la prévention des attaques et de la discrimination contre les personnes vivant avec l'albinisme en Afrique. Pour les consulter, aller à la page RESSOURCES de www.underthesamesun.com

- La Résolution 23/13 des Nations Unies – à Genève en Suisse, le 20 juin 2013
- Le Rapport préliminaire des Nations Unies – à Genève en Suisse, le 12 septembre 2013
- La Résolution L36 des Nations Unies – à Genève en Suisse, le 24 septembre 2013
- La Résolution 263 de l'Union africaine – à Banjul en Gambie, le 05 novembre 2013

De nombreux interviews avec les médias, entre autres:

ABC News, BBC, CBC The National, CTV, Global TV, Discovery Channel, The Globe and Mail, Reuters, la Croix-Rouge, UNTV, Dolce Vita Magazine, et bien d'autres encore.

NOS VICTOIRES DANS DES DEMANDES D'ASILE:

- **L'histoire s'est écrite pour la seconde fois dans les annales juridiques en Israël en octobre 2014**, quand une famille originaire du Nigeria s'est vu accorder le droit d'asile en raison de l'albinisme de leur jeune enfant David. L'Office de la Population et de l'Immigration du Ministère de l'Intérieur a décidé d'accorder le statut de réfugié à cette famille nigérienne en raison des menaces que leur enfant pourrait vivre en Afrique en déclarant que: « au Nigeria, les vies des albinos sont en danger ».
- **La France est en train de prendre la tête du peloton des pays ayant accordé le droit d'asile à des Africains atteints d'albinisme. Le 07 juin 2014**, un homme de 34 ans atteint d'albinisme originaire du Cameroun s'est vu accorder le droit d'asile en France.
- **L'histoire continue de s'écrire dans les annales juridiques en France, lorsqu'en mars 2014**, une mère camerounaise d'un bébé atteint d'albinisme s'est vu accorder le droit d'asile, après que celui-ci lui a été refusé un an auparavant. Son bébé avait, lui, obtenu le droit d'asile à ce moment-là.

La mère craignait pour la vie de son enfant au Cameroun, où les membres de sa communauté avaient tenté d'immoler l'enfant à des fins rituelles lors d'élections locales.

- **Un cas a fait date dans les annales juridiques au Canada le 04 juin 2013** lorsque Amadou Diallo, un homme ayant l'albinisme originaire de Guinée en Afrique de l'Ouest s'est vu accordé la statut de Résident permanent au Canada. Auparavant, Amadou avait dû fuir son pays pour la Norvège où il avait aussitôt demandé l'asile entre 2008 et 2012. durant 3 de ces 4 années, il avait été détenu dans un camp pour réfugiés, période au cours



de laquelle sa demande d'asile a été rejetée à 4 reprises bien que 2 personnes albinos aient été assassinées dans son pays. UTSS a beaucoup travaillé sur le **cas d'Amadou** pendant cette période en apportant un témoignage écrit sur le calvaire des PVA en Guinée. Nous avons également travaillé avec le Gouvernement Canadien et le 16 juillet 2012, Amadou s'est vu accorder un permis de travail grâce auquel il est venu au Canada. Le mardi 04 juin 2013, le Canada accueillait Amadou à bras ouverts en lui accordant le statut de résident permanent.

- **Les annales juridiques continuent de s'écrire en France lorsqu'en février 2012**, un homme de 34 ans atteint d'albinisme et originaire de la RDC s'est vu accorder le statut de résident permanent en France pour raisons médicales.
- **Pour la deuxième fois aux États-Unis, le 29 novembre 2012**, une jeune dame ayant l'albinisme originaire du Zimbabwe s'est vu accorder l'asile à Atlanta dans l'État de Georgie après le témoignage de UTSS.
- **Un cas dans les annales juridiques dans l'État de Floride aux États-Unis le 16 février 2011** lorsqu'après le témoignage de UTSS, une personne vivant avec l'albinisme originaire du Nigeria s'est vu accorder l'asile.
- **Un autre cas dans les annales juridiques quand une personne vivant avec l'albinisme originaire de Guinée (Conakry) s'est vu accorder l'asile par l'Espagne le 12 mai 2011** après que UTSS a apporté son témoignage.
- **Un autre cas a fait date dans les annales juridiques quand Israël a accordé l'asile à une famille ayant une fille atteinte d'albinisme originaire de la Côte d'Ivoire le 1er octobre 2011**. Le Ministère de l'Intérieur a signé la décision définitive accordant l'asile à cette famille le 06 novembre 2011.
- **Un fait historique dans les annales juridiques s'est produit en Nouvelle - Zélande le 25 novembre 2011**, lorsqu'un égyptien atteint d'albinisme du nom d'Hazem Abd Elkader s'est vu accorder le droit d'asile par la Direction générale des Réfugiés du Ministère du Travail.
- **Un autre cas a fait date dans les annales juridiques quand une personne vivant avec l'albinisme originaire du Cameroun a vu sa demande d'asile acceptée par l'Italie en avril 2009**.
- **Une demande d'asile aux îles Canaries en Espagne a fait date dans les annales juridiques** lorsqu'après l'intervention de UTSS, une personne vivant avec l'albinisme originaire du Mali s'est vu accorder l'asile le **29 décembre 2009**.
- **L'histoire juridique continue de s'écrire en France lorsque le 10 juin 2005**, un homme atteint d'albinisme originaire du Mali s'est vu accorder le droit d'asile aux motifs que ses craintes de persécution, de manque sécurité et de mort en cas de retour dans son pays d'origine étaient fondées.

NOS PRIX & DISTINCTIONS:



- **Le « President's Call to Service Award »** signé du Président Obama, a été décerné à Peter Ash, le 13 septembre 2014 à Los Angeles en Californie par la *Corporation for National and Community Service*, en reconnaissance de son dévouement au service et au bénévolat.
- **Le « Companionate of Merit Award » (Distinction pour le mérite de la compassion) pour service exceptionnel à l'humanité a été décerné à Peter Ash à Los Angeles en Californie par le « Grand Priory of the United States Hospitaller Order of Saint Lazarus of Jerusalem » le 13 septembre 2014** à leur 4e cérémonie annuelle d'investiture solennelle et sacrée.
- Le « **Tanzania Women of Achievement Award** » dans la catégorie **Information et Communication** a été décerné à la Directrice Exécutive de UTSS en Tanzanie, Vicky NTETEMA, le 28 mars 2013.
- « **The Queen Elizabeth II Diamond Jubilee Medal** » a été décerné à Peter Ash à Langley, en Colombie-Britannique, Canada, le 24 novembre 2012, pour l'honorer de son importante contribution et ses réalisations en tant que Citoyen Canadien, pour les personnes vivant avec l'albinisme en Tanzanie.
- La « **New England College of Optometry Presidential Medal** » a été décernée à Peter Ash pour ses efforts et son action humanitaire en Tanzanie, le mercredi 10 octobre 2012 à la « Fairmont Copley Plaza Boston, Massachusetts, USA ».
- **Leurs Excellences, le très honorable David Johnston Gouverneur général du Canada et Mme Sharon Johnston** ont eu le plaisir d'inviter M. Peter Ash à un dîner d'État en l'honneur de Son Excellence Jakaya M. Kikwete président de la République-Unie de Tanzanie, le mercredi 3 octobre 2012 à 19 h 30 à Rideau Hall, 1, Sussex drive, à Ottawa.
- **Le V — Award par le « Southern California College of Optometry » (SCCO) a été décerné à Peter Ash** le 15 septembre 2011, à la Bibliothèque Présidentielle Richard Nixon à Yorba Linda, en Californie. Dans cet événement inaugural, Peter a été honoré pour son service humanitaire distingué aux personnes vivant avec l'albinisme en Tanzanie.
- **Le Prix d'Excellence Communautaire de Colombie-Britannique a été décerné à Peter Ash** le 20 avril 2011 au Palais du Gouverneur à Victoria par le lieutenant-gouverneur de la Colombie-Britannique, l'Honorable Steven L. Point, OBC. Cette distinction consacre les contributions exceptionnelles de l'esprit, de l'imagination et du dévouement des Britanno-Colombiens à leurs communautés.
- **Le Prix 2010 du Courage en journalisme a été décerné à Vicky Ntetema le mardi, 19 octobre** à New York, État de New York et le jeudi, 21 octobre à Los Angeles en Californie. La "International Women's Media Foundation" (IWMF) a honoré Vicky pour son enquête indépendante et son reportage en Tanzanie sur les meurtres des personnes albinos par les sorciers (charlatans, marabouts ou féticheurs) en 2007. Maintenant,



Directrice générale du Bureau de UTSS en Tanzanie, Vicky avait auparavant été Chef du bureau de la BBC en Tanzanie et travaillé avec la BBC depuis 1991.

- **Le « Martin Luther King Jr. Drum Major for Justice Award » (une distinction portant le nom de Martin Luther King Jr.) a été accordé le 15 janvier 2009** par l'ambassadeur des États - Unis Mark Green. Il a été décerné à la communauté des personnes atteintes d'albinisme en Tanzanie pour louer leur combat paisible pour l'égalité et la justice. Le président de l'association tanzanienne pour l'albinisme TAS a reçu le prix au nom de tous les Tanzaniens atteints d'albinisme. L'honorable. Al-Shaymaa Kwegyir (Membre du Parlement); Josephat Torner Activiste de l'association TAS et Vicky Ntetema, Journaliste de la BBC ont aussi accepté le Prix et ont fait des déclarations la cérémonie.

NOS SUCCÈS:

À ce jour, le plus grand succès de UTSS est notre programme de bourse d'études ESF, qui a vu plusieurs centaines de PVA, pour la plupart des enfants abandonnés et déplacés, déménagés vers certains des meilleurs internats privés de Tanzanie. **ILS SERONT LES FUTURS MODÈLES DANS LEUR SOCIÉTÉ DE CE que des personnes vivant avec l'albinisme peuvent être quand L'ÉGALITÉ DES CHANCES LEUR EST DONNÉE.** Cela n'aurait pas pu se produire sans LES 2 équipes formidables qui ont été réunies pour former nos bureaux en Tanzanie et au Canada. La production et la distribution de notre documentaire vont à jamais captiver et honorer l'histoire des PVA en Tanzanie tout en dissipant les mythes discriminatoires et en informant les gens sur la condition génétique de l'albinisme. Il fait rayonner la LUMIÈRE de la dignité de toutes les personnes vivant avec l'albinisme et est un outil d'éducation et de sensibilisation. Il y a également eu une baisse significative aussi bien dans les attaques que dans les meurtres de PVA en Tanzanie depuis 2007. Bien que cela nous fasse un grand plaisir, la discrimination profonde qui a donné lieu aux meurtres est encore profondément enracinée dans la culture africaine. Notre rêve est qu'un jour viendra où les personnes atteintes d'albinisme en Tanzanie prendront la place qui leur revient dans tous les aspects de la société et que les jours de la discrimination ne seront plus qu'un souvenir lointain. Bien qu'il y ait une lueur d'espoir maintenant, nous n'allons probablement pas vivre ce jour dans notre vie, sauf dans nos rêves.

NOTRE RÉSUMÉ SUR L'ALBINISME:

L'albinisme est une différence génétique rare, non contagieuse que l'on rencontre dans les deux sexes, indépendamment de l'appartenance ethnique dans tous les pays du monde. Le père et la mère doivent être tous les deux porter le gène pour qu'il puisse être transmis, même s'ils n'ont pas eux-mêmes l'albinisme. Les résultats de cette condition se manifestent par un manque de pigmentation dans les cheveux, la peau et les yeux, provoquant la vulnérabilité à l'exposition au



soleil et à la lumière vive. Presque toutes les personnes atteintes d'albinisme sont malvoyantes, la majorité étant classée comme « légalement malvoyante. » Bien que les chiffres varient sensiblement et, aucune étude exhaustive n'ayant été réalisée sur la question, l'estimation de la prévalence de l'albinisme en Amérique du Nord et en Europe va de 1 pour 17 000 à 1 pour 20 000 personnes. En Afrique, la prévalence de l'albinisme est estimée de 1 pour 5000 à 1 pour 15 000, avec des estimations pour certaines populations choisies pouvant s'élever jusqu'à 1 pour 1000 personnes. En Tanzanie où UTSS a une implantation, la prévalence de l'albinisme est estimée à 1 personne atteinte sur 1400