



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 atteintes d'albinisme (PAA) aux yeux du monde entier. Ce reportage a aussi brisé le cœur de Peter.** Peu après ce reportage, Peter contacta Vicky; 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 PAA 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 Directrice générale. Aujourd'hui, le personnel d'UTSS en Tanzanie compte 20 employés et stagiaires dont la moitié sont des PAA au service de leurs concitoyens dans leur propre pays.

NOTRE VISION :

«J'ai un rêve qu'un jour viendra où les personnes atteintes d'albinisme prendront leur place légitime à tous les niveaux de la société et que les jours de discrimination contre les personnes atteintes d'albinisme ne seront plus qu'un souvenir lointain PARTOUT» - Peter Ash, Fondateur & PDG

NOTRE MISSION :

Under The Same Sun est résolument engagée dans la lutte pour l'inclusion sociale et la fin des discriminations générales et parfois mortelles contre les personnes atteintes d'albinisme (PAA). Nous existons pour promouvoir à travers la défense des intérêts et l'éducation, le mieux - être des PAA qui dans de nombreuses parties du monde sont marginalisés, incompris, abusés et parfois mutilés et tués en raison de leur condition génétique.



À UTSS, nous sommes guidés par la croyance que toutes les personnes ont une valeur intrinsèque, puisque chacun a été créé à l'image de Dieu. Par conséquent, toutes les personnes méritent amour, respect et surtout dignité.

Si UTSS demeure très active à l'ONU et au plan mondial, nos efforts sont davantage concentrés sur la crise que connaissent les PAA de Tanzanie. Nous y avons installé des bureaux en adoptant une approche hautement innovante et efficace de cette question.

Cela a commencé à produire les transformations sociétales nécessaires pour mettre un terme aux attaques et meurtres engendrés par la stigmatisation. À partir de là, UTSS est en train de parcourir l'Afrique et le monde pour stimuler un mouvement qui va déraciner la stigmatisation et les discriminations en semant les graines de l'émancipation pour les personnes atteintes d'albinisme.

LE STATUT DE NOTRE CHARITÉ

Soyez assurés : Under The Same Sun est une charité canadienne immatriculée au niveau fédéral et est en règle avec la législation sur l'impôt sur le revenu du Canada. Le nom légal complet de la charité canadienne est "UTSS Charities International". Nous sommes aussi une organisation ayant reçu le statut du *501(c)(3) exempts organisation* aux É-U connu sous le nom d'*Under The Same Sun Foundation (USA)* pour nos donateurs américains. Nous encourageons nos soutiens qui résident dans d'autres pays à faire leurs dons en ligne à travers la personne morale basée aux É-U susmentionnées. De plus, Under The Same Sun est immatriculé et reconnu par la législation régissant les organisations non gouvernementales de 2002 de la République unie de Tanzanie. Tous les fonds collectés sont directement affectés aux besoins des personnes atteintes d'albinisme en Tanzanie et ne sont nullement utilisés à de quelconques fins administratives.

NOTRE STATUT À L'ONU :

Le 06 août 2013, UTSS a obtenu le statut ECOSOC et nous sommes devenus une organisation non gouvernementale 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 atteintes d'albinisme dans le monde.

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.

Dans son cursus, Peter a officié pendant une décennie comme Pasteur, suivi de plus d'une décennie dans le milieu des affaires. En raison 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'assistance aux personnes les plus défavorisées par le handicap, la discrimination et la pauvreté. Sa préoccupation première est les droits de l'homme des personnes atteintes d'albinisme (PAA) en Tanzanie, en Afrique et dans le monde entier. *UTSS vise à fournir à cette catégorie de personnes des ressources qui les aideront à améliorer la qualité de leur vie, acquérir une plus grande indépendance et prendre leur place légitime dans leur propre culture et leur société.* Peter a reçu de nombreuses distinctions humanitaires pour son service, notamment *"The President's Call to Service Award; The Companionate of Merit Award; The Queen Elizabeth II Diamond Jubilee Medal; The New England College of Optometry Presidential Medal; The V-Award by Southern California College of Optometry, and The British Columbia Community Achievement Award"*. 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 DIRECTRICE EXÉCUTIVE EN TANZANIE :

VICKY NTETEMA ancienne Directrice du Bureau de la BBC en Tanzanie, a rejoint Under The Same Sun (UTSS) en qualité de Directrice Exécutive de notre succursale en Tanzanie. C'est son reportage au péril de sa vie, 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 atteintes 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 menaces (y compris de mort) et l'incompréhension de certains de ses compatriotes, parce qu'elle cherche à s'assurer que ses compatriotes, pigmentée et non pigmentée 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. Le Prix *Innovation Award* a été décerné à Vicky Ntetema le 19 juillet 2015 par *Dream Success Enterprises Tanzania* pour son investigation sur l'implication des sorciers, charlatans et féticheurs dans les meurtres de personnes atteintes d'albinisme.

NOS BUREAUX ET NOTRE PERSONNEL :

UTSS dispose de 2 bureaux, 25 employés et 2 stagiaires, **quatorze sont des personnes atteintes d'albinisme (PAA).**

- **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 PAA.**



- **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 PAA.**

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

NOS PROJETS :

Notre formidable équipe en Tanzanie est constituée de deux divisions richement dotées en personnel pour permettre la réalisation de ses objectifs. Les divisions sont :

1— Notre Programme d'Éducation (EP) anciennement appelé ESF : c'est le produit phare d'UTSS, offrant des bourses d'études aux étudiants atteints d'albinisme, enthousiastes et dévoués, ayant un besoin financier ou autre dans leur scolarité. Les boursiers sont immergés dans un milieu éducatif inclusif de haute qualité, des niveaux primaire, secondaire et, à tous les autres niveaux d'études supérieures jusqu'au troisième cycle. En raison de multiples attaques contre les PAA en Tanzanie, des centaines d'enfants ont été parqués dans de plusieurs internats publics à travers le pays, pour y être mis en sécurité. La surpopulation extrême dans ces écoles, les mauvaises conditions de vie et les abus dans les internats publics, a obligé UTSS à transférer des centaines de ces « enfants déplacés » vers des internats privés d'excellente qualité. L'EP prend également en charge les frais personnels, les fournitures et uniformes scolaires pour tous les élèves ainsi que tous les services médicaux nécessaires, notamment des soins dermatologiques et consultations ophtalmologiques réguliers. Nous nous assurons également à ce qu'ils obtiennent un équipement de protection, notamment des vêtements de protection contre le soleil, des crèmes solaires et appareils pour la vision. Ces élèves seront de futurs modèles dans leur propre société de ce que peuvent devenir des PAA lorsqu'une chance leur est donnée. Ils sont l'expression la plus forte contre les discriminations et le message le plus puissant sur l'humanité, la dignité et la capacité des PAA qui éduquent et sensibilisent leur propre société au changement.

2— Le Plaidoyer et la sensibilisation auprès du grand public (APA): utilise tous les types de médias pour éduquer et sensibiliser, à la fois sur le plan national et international, notamment au niveau de l'Union Africaine et l'ONU, où nous avons le statut d'organisation non gouvernementale accréditée. Nous informons constamment sur l'albinisme en diffusant des informations sur la santé et en livrant les vérités génétiques pour éradiquer les mythes répandus sur l'albinisme, qui conduisent souvent à la diabolisation, la stigmatisation et aux discriminations utilisées par les sorciers et leurs clients pour justifier les meurtres de PAA. L'APA 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 PAA. Un fort accent a été mis aussi sur la compréhension de l'albinisme au niveau de la famille avec de simples messages de démythification sur la dignité humaine et le respect, axés sur des explications génétiques et/ou médicales élémentaires, offrant des moyens faciles pour vivre et se soigner avec la condition. De plus, notre bureau en Tanzanie bombarde régulièrement de nombreuses parties du pays de séminaires "Comprendre l'albinisme". Ces rencontres physiques où nos employés atteints d'albinisme éduquent leurs compatriotes sur l'albinisme aident à rendre la question plus humaine et normale. Il s'agit d'un événement d'une interaction très élevée, avec un public dont les cœurs et les esprits sont éclairés et, un changement social positif se produisant régulièrement. Nous ciblons aussi bien les centres urbains que ruraux, notamment les agences gouvernementales, les hôpitaux, les écoles et universités, les milieux professionnels, les groupes religieux, les services de police, les sages des villages, les membres de la famille, les voisins et les amis.

NOS ACTIVITÉS :

Consulter le document intitulé "*UTSS Activités*" dans la page "**RESOURCES**" de notre site web, sous le titre "*UTSS — GENERAL INFORMATION*".

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 atteintes d'albinisme* (PAA) en Tanzanie. Puisque la discrimination contre les PAA 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.*

Entre 2011 et 2014, des consultations continues pour la déficience visuelle (LOW VISION CLINICS LVC) ont été initiées au profit de nos élèves atteints d'albinisme, bénéficiaires du programme d'études (EP). 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, une Optométriste, spécialisée dans la déficience visuelle, originaire de Californie (É-U), assure bénévolement la direction de nos services de soins visuels. 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, les aidant ainsi à améliorer les services offerts localement aux PAA. En 2014, elle a transféré ses services à Standing Voice (SV), une ONG basée au Royaume - Uni qui travaille en Tanzanie, avec pour mission d'offrir des soins optiques et cutanés à toutes les PAA dans le pays. L'élargissement des services de SV, également en partenariat avec UTSS, bénéficie aussi à chaque élève de notre programme (EP).

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

Le magazine National Geographic a publié dans son numéro de juin 2017 un rapport de 21 pages sur la crise de l'albinisme et le travail d'Under The Same Sun, intitulé LES PÉRILS DES PÂLES, "THE PERILS OF PALE".

Conseil des droits de l'homme de l'ONU, Genève, mars 2015 :

- **Le 26 mars 2015**, une quatrième résolution historique a été adoptée sans vote, par le Conseil des droits de l'homme de l'ONU. Cela grâce au plaidoyer et à la coopération d'UTSS avec de nombreuses instances de l'ONU, notamment le Groupe des Ambassadeurs Africains, en particulier l'Ambassadeure de la Sierre Leone Yvette Stevens et sa délégation. La résolution s'intitulait : *Expert indépendant sur l'exercice des droits de l'homme des personnes atteintes d'albinisme*, nomme un expert indépendant pour faire des investigations sur les exactions dont sont victimes les PAA dans le monde.

Assemblée générale de l'ONU à New York City, novembre 2014 :

- **Le 18 novembre 2014**, grâce au plaidoyer et à la collaboration d'UTSS avec de nombreuses instances de l'ONU (remerciements spéciaux à l'Ambassadeur Yusuf Mohamed Ismail Bari-Bari de Somalie et aux membres du Bureau du Haut — Commissariat de l'ONU aux droits de l'homme), une troisième résolution historique a été adoptée par vote sur l'albinisme. Cette résolution proclame le 13 juin, Journée



internationale de Sensibilisation à l'Albinisme (elle prendra effet en 2015). Nous exprimons toute notre gratitude au Conseil des droits de l'homme de l'ONU à Genève, qui a fait une recommandation à l'Assemblée générale (en juin 2014) pour que cette journée soit officialisée.

- La résolution instituant la journée internationale de sensibilisation à l'albinisme, salue l'accroissement de l'attention internationale, en observant que dans de nombreux endroits à travers le monde, la sensibilisation à la situation des droits humains des personnes atteintes d'albinisme reste limitée. De plus, elle reconnaît l'importance d'une amplification de la sensibilisation et de la pédagogie sur l'albinisme pour lutter contre la discrimination et la stigmatisation mondiales dont souffrent les personnes atteintes d'albinisme.
- Le 13 juin a été choisi parce que c'est ce jour — là en 2013 que l'ONU a adopté sa toute première résolution sur l'albinisme.

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 « baciavano ». Étaient présents Peter Ash, Paul Ash & I.K. Ero ainsi que l'Ambassadeur de Somalie au Bureau des Nations Unies à Genève, SEM Yusuf Mohamed Ismail et Mme Alicia Londono du Bureau du Haut — Commissariat de l'ONU aux droits de l'homme.

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 PAA 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 Laretta 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 première résolution historique 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 atteintes d'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 PAA. 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 6 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 PAA en Afrique.
- **Le 7 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 atteintes d'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 atteintes d'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 atteintes d'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 PAA en Tanzanie.

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

- Adresse à la Conférence bisannuelle dans le but de sensibiliser le public à la crise de 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 à 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 atteintes d'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.

VICTOIRES DANS DES DEMANDES D'ASILE :

- **L'histoire continue de s'écrire dans les annales juridiques aux États - unis lorsque le 27 juin 2017**, un Tanzanien atteint d'albinisme a obtenu l'asile à Chicago dans l'Illinois.
- **L'histoire s'est écrite dans les annales juridiques au Royaume-Uni le 23 décembre 2015**, quand un homme atteint d'albinisme originaire du Cameroun a obtenu le statut de réfugié.
- **Un précédent juridique s'est écrit en Belgique lorsque le 27 juillet 2015**, une mère et son enfant atteint d'albinisme originaires de Guinée ont obtenu le droit d'asile.
- **L'histoire s'est encore écrite dans les annales juridiques aux États - unis le 17 juin 2015**, lorsqu'un homme atteint d'albinisme venu du Sénégal s'est vu accorder l'asile à New York City dans l'État de New York.
- **L'histoire a fait date dans les annales juridiques en République d'Irlande la première semaine du mois de juin 2015**, quand un homme atteint d'albinisme originaire de la République Démocratique du Congo (il souhaite rester anonyme) a obtenu la résidence permanente à travers une procédure non liée à une demande d'asile. Il a souffert de graves persécutions et d'un cancer cutané non soigné dans son pays. (Source : UTSS a été informé à travers un contact personnel avec la sœur de ce monsieur, elle - même résidant maintenant au Canada)
- **L'histoire continue de s'écrire dans les annales juridiques aux États-Unis, lorsque le 13 décembre 2014**, un homme atteint d'albinisme venu du Nigeria a obtenu le droit d'asile à Phoenix dans l'Arizona.



- **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. 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 nigériane 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 continue la course en tête des défenseurs des africains atteints d’albinisme, requérants d’asile lorsque 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 dont l’enfant atteint d’albinisme bébé avait obtenu le droit d’asile grâce à un décret dénommé "parent, enfant réfugié". 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** lorsqu’un homme atteint d’albinisme originaire de Guinée en Afrique de l’Ouest s’est vu accorder la statut de Résident permanent au Canada. Auparavant, il 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 atteintes d’albinisme aient été assassinées dans son pays. UTSS a beaucoup travaillé sur son cas pendant cette période en apportant un témoignage écrit sur le calvaire des PAA 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 l’accueillait à bras ouverts en lui accordant le statut de résident permanent.
- **La France continue d’être une terre réceptive aux africains atteints d’albinisme, requérants d’asile quand, 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 pour raisons médicales.
- **Pour la deuxième fois aux États-Unis, le 29 novembre 2012**, une jeune dame atteinte d’albinisme originaire du Zimbabwe s’est vu accorder l’asile à Atlanta dans l’État de Georgie.
- **Pour la seconde fois dans l’histoire du Malawi, en 2012**, deux frère et sœur atteints d’albinisme, une fille et un garçon ont obtenu le statut de réfugiés avec leurs parents dans le camp pour demandeurs d’asile de Dzaleka au Malawi, après avoir fui leur pays, la RDC, région du Sud Kivu, après le meurtre d’un autre enfant de la famille, également atteint d’albinisme.
- **La France continue d’occuper la tête du peloton des pays ayant octroyé l’asile à des Africains atteints d’albinisme, lorsque le 27 janvier 2011**, un Malien de 37 ans atteint d’albinisme a obtenu le droit d’asile en France.



- **Un cas dans les annales juridiques dans l'État de Floride aux États-Unis le 16 février 2011** lorsqu'une personne atteinte d'albinisme originaire du Nigeria s'est vu accorder l'asile.
- **Un autre cas dans les annales juridiques en Espagne quand le 12 mai 2011**, une personne atteinte d'albinisme originaire de Guinée s'est vu accorder l'asile.
- **L'histoire continue de s'écrire dans les annales juridiques en France lorsque le 29 juillet 2011**, une femme atteinte d'albinisme originaire du Mali s'est vu accorder le droit d'asile en France.
- **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 s'est produit les annales juridiques en Nouvelle — Zélande, le 25 novembre 2011**, lorsqu'un égyptien atteint d'albinisme s'est vu accorder le droit d'asile par la Direction générale des réfugiés du Ministère du Travail
- **L'histoire s'est écrite dans les annales juridiques au Malawi lorsqu'en 2011**, un étudiant de 24 ans atteint d'albinisme originaire de la RDC, qui a fui son pays, a obtenu le statut de réfugié dans le camp de réfugiés de Dzaleka au Malawi.
- **L'alliance de la France aux PAA reste une réalité lorsque le 28 avril 2009**, un homme originaire de la République Démocratique du Congo a obtenu le droit d'asile.
- **Un cas a fait date dans les annales juridiques en Italie en avril 2009, quand une personne atteinte d'albinisme** originaire du Cameroun s'est vu accorder le droit d'asile.
- **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.
- **La France continue de montrer son soutien aux PAA quand le 29 septembre 2006**, une mère d'un bébé atteint d'albinisme native du Mali a obtenu le droit d'asile.
- **L'histoire s'est écrite dans les annales juridiques 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.
- **En 2002 le Burundi accorde le statut de réfugié** à un homme de 32 ans atteint d'albinisme, natif de la RDC qui a fui son pays où sa vie était en danger.

NOS PRIX & DISTINCTIONS :

- Le Prix « **2016 International Women of Courage award** » a été décerné à Vicky Ntetema le 29 mars 2016 par l'honorable John F. Kerry, Secrétaire d'État au Département d'État américain à Washington DC. Ce prix honore des femmes qui ont fait preuve d'un courage et d'un leadership extraordinaire dans le plaidoyer et la



sensibilisation, souvent à leurs risques et périls, pour la justice sociale, les droits de l'homme, la parité homme femme et la promotion des femmes et des filles. C'est la seule distinction du Département d'État qui rend hommage aux femmes leaders exceptionnelles dans le monde.

- Le Prix ***Innovation Award*** a été décerné à Vicky Ntetema le 19 juillet 2015 par *Dream Success Enterprises Tanzania* pour son investigation sur l'implication des sorciers, charlatans et féticheurs dans les meurtres de personnes vivant avec l'albinisme.
- Le « **Netherlands Human Rights Tulip Award** » (Nomination) 2014: UTSS a eu l'honneur d'être sélectionnée pour ce prestigieux Prix récompensant les organisations des droits de l'homme à travers le monde.
- 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 atteintes d'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 atteintes d'albinisme 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 d'Éducation (EP)** qui a vu plusieurs centaines de PAA, 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 peuvent être des personnes atteintes d'albinisme quand L'ÉGALITÉ DES CHANCES LEUR EST DONNÉE.** Cela n'aurait pas pu se produire sans **les 2 formidables équipes** 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 PAA 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 atteintes d'albinisme et est un outil d'éducation et de sensibilisation. Il y a eu également **une baisse significative aussi bien des attaques que des meurtres de PAA** 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 fréquence 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