

# Concert 13 juin 2019 – 20h30 Salle d'honneur de la mairie du Touquet



Dans le cadre de la journée internationale de sensibilisation à l'albinisme

## 13 Juin – Journée Internationale de Sensibilisation à l'albinisme

Résolution du 18 décembre 2014 votée par l'Assemblée Générale de l'ONU





# Albinisme: nom de la maladie génétique dont sont atteintes les personnes qu'on appelle albinos











Si l'albinisme n'était qu'un problème d'apparence physique, l'ONU n'aurait pas créé une journée internationale de sensibilisation

# **Sommaire**

- p.5 Une condition génétique universelle
- p.6 Pourquoi une journée internationale de sensibilisation à l'abinisme ?
- p.7 Qu'est-ce que l'albinisme?
- p.8 L'albinisme : chiffres et conséquences
- p.9 L'association Genespoir

# Une condition génétique universelle



Photos : Rick Guidotti Positive Exposure

Dossier de presse – 13 juin 2019

# Pourquoi une journée internationale de sensibilisation à l'albinisme ?

Dans les populations à forte pigmentation, du fait de leur apparence singulière et de l'ignorance généralisée de ce qu'est l'albinisme, les personnes albinos sont sujettes :

- Au rejet
- À la stigmatisation
- À la discrimination

Les conséquences médicales de l'albinisme sont totalement ignorées.

De nombreuses croyances sont véhiculées dans certains pays d'Afrique: Les personnes albinos ne seraient pas des être humains mais des fantômes

Elles possèderaient des pouvoirs magiques

Des sorciers jouent de l'ignorance et des superstitions pour faire croire qu'un membre ou un organe d'une personne albinos transformé en amulette ou potion magique apporterait richesse, pouvoir et chance.

Selon l'ONG canadienne Under The Same Sun, Depuis 2006, plus de 520 attaques ont eu lieu dans 28 pays africains dont 170 attaques en Tanzanie Attaques = mutilations, meurtres, profanations de tombes



Crédit photo : Ana Yturralde



Crédit photo : Under the Same Sun

## Qu'est-ce que l'albinisme?

L'albinisme est une condition génétique rare due à un dysfonctionnement de la production de la mélanine, le pigment qui colore la peau, les cheveux et les yeux

Les personnes atteintes d'albinisme ont toutes une déficience visuelle importante qui ne peut être compensée par le port de lunettes ou de lentilles car leur rétine est insuffisamment développée

**L'albinisme oculo cutané est universel**. Il touche les yeux, la peau, les poils et les cheveux. Il en existe plusieurs formes dues à des mutations dans différents gènes



Les personnes atteintes d'albinisme ont une **acuité visuelle réduite** pouvant aller de 1/50° à 4/10° de loin malgré le port de lunettes ou de lentilles correctrices



**L'albinisme oculaire pur** ne touche que les yeux. Il est dû à une mutation sur un gène porté par le chromosome X et n'atteint que les garçons



Les personnes albinos doivent en permanence **protéger leur peau de UV** sous peine de développer des cancers cutanés.

En Afrique la plupart d'entre elles n'ont pas conscience du danger et ne savent pas comment se protéger



Les yeux des personnes albinos sont très sensibles à la lumière. Ces personnes sont photophobes



## L'albinisme : chiffres et conséquences

#### **Quelques chiffres**

# En France en 2014 5000 personnes atteintes d'albinisme oculo cutané

1200 personnes atteintes d'albinisme oculaire 80 naissances par an



# Dans le monde, des fréquences très variables suivant les origines

1 personne sur 20 000 dans le monde 1 personne sur 2 000 dans certain pays d'Afrique 1 personne sur 200 dans certaines îles de Panama

#### Conséquences

La **scolarisation** des enfants albinos nécessite une **adaptation** et un encadrement particulier. En France, ce suivi est assuré par le centre départemental pour enfants déficients visuels (SAAAIS, ...)





L'accès à certains **emplois** est limité par la déficience visuelle et l'impossibilité de conduire. Le statut de travailleur handicapé permet d'obtenir une **adaptation du poste de travail** 



Du fait de leur déficience visuelle, les personnes albinos ne peuvent pas passer le permis de conduire

#### L'association



Créée en 1995, Genespoir est la seule association française spécifique de l'albinisme



- Améliorer la situation des personnes albinos tant du point de vue social que médical
- Comprendre les causes génétiques et cellulaires de l'albinisme et à terme mettre au point des thérapies

# **Missions**

- Soutenir et financer la recherche sur l'albinisme
- Informer les personnes albinos et leur famille sur les conséquences de l'albinisme (déficience visuelle, fragilité de la peau et des yeux vis à vis du soleil), l'accès aux soins (ophtalmologie, dermatologie, conseil génétique), les droits sociaux et les dernières avancées en matière de recherche médicale
- **Communiquer** en direction du monde médical, institutionnel et plus largement du grand public pour faire connaître l'albinisme

#### GENESPOIR - Association française des albinismes 3 rue de la paix 35000 Rennes

Béatrice Jouanne, Présidente 06 81 09 54 47

Bénédicte Louyer, Vice-présidente Tél : 02 99 30 96 79

Email: info@genespoir.org

Genespoir Alsace-Moselle: 57 - 67 - 68 Perrine DEYBACH

tél : 06 62 69 41 40 ou 03 68 05 32 41 - antenne.grand-est@genespoir.org

Genespoir Aveyron:12

Stéphanie BELIÈRES et Frédéric GUIRAL tél: 06 83 34 85 71 - guiral.frederic@wibox.fr

Genespoir Basse-Normandie: 14 - 50 - 61

Ludivine et Sébastien CHATEAU

tél: 02 33 45 74 42 -

antenne.bassenormandie@genespoir.org

Genespoir Champagne-Ardenne : 08 - 10 - 51 - 52

Stéphanie CAROUGEAT

tél: 06 64 34 96 96 - genespoir10@gmail.com

Genespoir Île-de-France : 75 - 77 - 78 - 91 - 92 - 93 - 94 - 95

Elizabeth CORBETT elizgenespoir75@gmail.com Monique GODEAU

moniquegenespoir92@hotmail.com

Genespoir Indre-et-Loire: 37

Eric CELLIER

tél: 06 31 03 69 38 - ericcellier@free.fr

Genespoir Loiret: 45

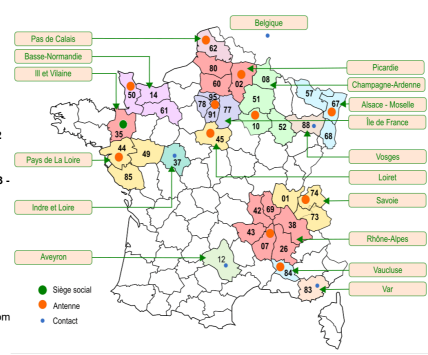
Sergine BADJI

tél: 06 28 92 66 88 antenneregioncentre@gmail.com

Genespoir Pays de la Loire: 44 - 49 - 85

Flavie ALLAIN tél : 06 15 45 54 08 -

antenne.paysdelaloire@genespoir.org



**Genespoir Belgique** – Frédéric VANHULLE 0032 474 55 48 56 – fred.freedom26@hotmail.com Genespoir Pas-de-Calais: 62

Dominique PINON Tél: 06 81 18 78 49 -

antenne.pasdecalais@genespoir.org

Genespoir Picardie: 02 - 60 - 80

Aurélien MACHUT et Marine FERREIRA tél : 06 08 13 33 08 ou 06 46 69 29 13 -

antenne.picardie@genespoir.org

Genespoir Rhône Alpes : 07 - 26- 38 - 42 - 43 -

Daniel FAURE

tél: 06 43 81 75 32 - antenne.rhone-

alpes@genespoir.org

Genespoir Savoie : 01- 73 - 74

Elisabeth RIVAUX tél: 06 73 87 41 46 -

antenne.savoie@genespoir.org

Genespoir Var: 83

Gérard GRASSINI

tél : 06 11 51 18 64 - genespoir83@gmail.com

Genespoir Vaucluse: 84

Sandrine JELINEK

tél: 06 49 41 40 17 - genespoir84@gmail.com

Genespoir Vosges: 88

Mathilde MICLO

tél: 09 73 19 22 86 - mathilde.miclo@yahoo.fr

Siège social

antenne

contact

Toutes les informations sur Genespoir et l'albinisme www.genespoir.org

Dossier de presse – 13 juin 2019

