

Association Nationale et Internationale de Défense des Albinos

## Présentation de l'association

**ANIDA**



Ojabtex.com en partenariat avec l'association ANIDA présentent:

# ALBINOS EN DÉFILÉ

*Questions d'identité*

03/08/13

18H/22H

Entrée: 5 euros  
(Reversés à l'association ANIDA)

Au programme:

- Conférence sur l'Albinisme
- Concert du collectif Afro and Co  
(Hip Hop, Slam et Poésie)

LA METISSE

123 rue tocqueville  
Metro : Villiers ligne 3

ANIDA



Photographie: Pascal Temps



**OJABTEX**  
Confection

**www.ojabtex.com, en partenariat avec l'association ANIDA organise à La Métisse un défilé, ainsi qu'une conférence sur l'albinisme suivie d'un concert du Collectif AFRO and CO ( hip hop, slam et poésie)**

**La Métisse**

**<http://la-metisse.com/index.php?rubrique=contact&action=afficherForme>,**

**www.ojabtex.com**

**[/https://www.facebook.com/pages/AFROCO/242149029177657](https://www.facebook.com/pages/AFROCO/242149029177657)**

**Cette initiative a pour but de sensibiliser la population aux difficultés rencontrées par les personnes albinos en Afrique, de changer le regard qu'on leur porte et de récolter des fonds pour acheminer les colis récoltés tout au long de l'année à destination du CAMEROUN.**

**Cet événement s'adresse bien évidemment aussi aux amoureux de la mode.**

**Amoureux de la photographie, médias, journalistes pour le plus grand plaisir des habitués et des nouveaux spectateurs.**

**Le continent africain sera mis en valeur par cette explosion de diversité, dans un moment convivial.**

**Vous pouvez boire et manger sur place.**

**Nous serons habillés par [www.ojabtex.com](http://www.ojabtex.com)**

**Nous espérons que vous viendrez nombreux nous soutenir**

**Merci d'avance pour votre présence ainsi que votre soutien.**



<http://la-metisse.com/index.php?rubrique=contact&action=afficherForm>

### **Programme**

**18h00 à 18h30 accueil du public**

**18h40 à 19h20 Conférence sur l'albinisme**

**19h30 à 20h 30 Détente, collation,**

**20h30 à 21h45 défilé**

**Entrée: 5€ (reversés à l'association)**

**123 rue de Tocqueville**

**Métro VILLIERS**

**Ligne 3**

## L'ASSOCIATION



**En février 2011, révoltée par les massacres d'albinos en Afrique, Adrienne Ntankeu crée l'association ANIDA.**

***«J'ai décidé de mener le combat, avec d'autres associations, pour défendre la cause de mes semblables. Mon combat n'est qu'une goutte d'eau dans l'océan mais je veux aider, soigner et donner de l'espoir à mes frères et sœurs dans le monde. Je veux aussi changer les mentalités et dire aux ignorants qu'être albinos n'est pas une tare.»***

L'association collecte du matériel, tel que crèmes solaires, casquettes, chapeaux à larges bords, lunettes de soleil, vêtements longs mais légers (manches longues, tuniques...), qui restent les moyens les plus accessibles. Pour se protéger du soleil et lutter contre les cancers de la peau...Elle est en parallèle à la recherche de dons monétaires et de subventions qui permettent d'acheter des lunettes de vue (sur ordonnance) et des produits

Médicaux de première nécessité (pansements, compresses, coton, mercurochrome) pour traiter les plaies fréquentes liées à la sécheresse de la peau et à l'exposition au soleil. Cet argent permet aussi d'organiser les voyages pour acheminer et redistribuer le matériel dans les villages en Afrique.

Lors de ces interventions, ANIDA informe aussi les villageois sur les réalités de l'albinisme et sensibilise les familles sur les répercussions de la maladie dans la vie quotidienne.

## **LA MALADIE**

La détection de l'albinisme, plus facile chez les populations de couleur, se fait dès la naissance.

Les problèmes principaux causés par la maladie concernent la peau et les yeux. La peau présente une sensibilité extrême à toute exposition solaire. Très susceptible de développer un cancer de la peau, elle manifeste par moment (particulièrement chez les albinos africains) des infections cutanées si elle est traitée avec négligence. Les yeux accusent une baisse de l'acuité visuelle, une photophobie, un nystagmus (c'est-à-dire un mouvement involontaire des yeux) et une myopie.

Ces handicaps entrent en jeu dans les difficultés d'intégration des albinos dans la société africaine. D'une part le climat ensoleillé du continent est peu clément à la santé des albinos, qui ne peuvent exercer aucune activité exposée au soleil, d'autre part, la myopie prononcée et incurable due à l'albinisme les exclut des professions exigeantes en acuité visuelle. D'autres problèmes plus rares peuvent être liés à l'albinisme comme des surdités ou des déficiences immunitaires.

Dans certains milieux africains, les albinos sont considérés comme porteurs

De malheurs ou au contraire, idolâtrés.



**Dans le meilleur des cas, les albinos se voient offrir des présents en échange de bénédictions mais, majoritairement, ils sont marginalisés et persécutés.**

**Les dons, talents et potentialités de la personne albinos ne sont pas, dans la majorité des cas, pris en compte.**

**Être albinos, ou enfanter un albinos, est souvent perçu et vécu comme une calamité. Il est encore bien difficile de vaincre les préjugés à son encontre, les peurs, les superstitions, etc. Il existe plusieurs formes d'extermination discrètes de l'enfant, pendant un bain ou par l'intermédiaire de tueurs professionnels. Ces méthodes sont utilisées par certains parents, parfois avec la complicité de la société.**

## **LES SACRIFICES**

**Depuis déjà plusieurs années, à cause de croyances colportées par des sorciers Selon lesquelles les albinos auraient des pouvoirs magiques, ceux-ci sont chassés et assassinés.**

**Les agressions dont ils sont victimes les albinos ont commencées dans la partie Ouest de la Tanzanie, puis se sont étendues à d'autres pays.**

**Des marabouts s'achètent les services de tueurs, qui assassinent des albinos et découpent leurs corps. Puis ils se servent des différents membres (cheveux, langue, yeux, os, parties génitales, bras et jambes) et du sang pour préparer des potions qui sont vendues aux pêcheurs, mineurs et politiques du pays, qui les utilisent pour s'attirer la chance.**

**Dans des pays où environ 90% de la population vit avec moins de 1,5 euros par jour, tuer un albinos semble une véritable opportunité pour certains. On parle de 1500 euros pour un bras et de 57 100 euros pour la totalité des membres d'un même corps. Des milliers d'albinos ne peuvent donc plus se déplacer librement pour aller travailler, étudier ou cultiver leurs potagers par crainte des chasseurs. Leur vie est en suspens.**



## NOUS AVONS BESOIN DE VOUS

Nous recherchons des bénévoles partout en France qui pourrait nous aider à récolter du matériel.

Des étudiants en pharmacie, médecine, dermatologie et ophtalmologie qui pourraient nous aider à améliorer la prise en charge des personnes albinos voire aussi consulte gratuitement des personnes albinos en Afrique.

Nous cherchons aussi des conférenciers, intervenants maîtrisant le sujet de l'albinisme qui pourraient nous soutenir pour le projet « l'exposition itinérante les visages de l'albinisme »

<http://www.anida.fr/l-exposition-photographique-itin%C3%A9rante/>

### NOUS AVONS BESOIN DE VOUS !

Si vous avez des questions, si vous souhaitez faire un don, n'hésitez pas à nous contacter:

e-mail:

anidafrance@hotmail.fr

site web:

www.anida.fr

facebook:

Anida tous ensemble pour l'albinisme

Vous pouvez envoyer du matériel à:



Maison des associations  
Association ANIDA  
2 Bis Place de Touraine  
78000 Versailles

Pour toute somme versée,  
un reçu vous sera adressé  
pour vous permettre d'obtenir  
la déduction fiscale prévue par  
le code général des impôts.



Évitez les vêtements noirs

Pour adhérer à l'association, renvoyez ce bulletin à l'adresse indiquée ci-contre accompagné du règlement par chèque.

ANIDA

Je soussigné(e),

Nom et Prénom: .....

Né(e) le : ..... Nationalité(s): .....

Adresse: .....

Code postal: ..... Ville: .....

Adresse e-mail: .....

Date: ..... Signature: .....

Adhère à l'association ANIDA, tous ensemble pour l'albinisme,  
en réglant la somme annuelle de 10€.

## **Informations générales sur ANIDA**

**Nom : ANIDA tous ensemble pour l'albinisme**

**N° SIRET: 532 825 726 00021**

**Code NAF ou APE: 9499Z**

**Adresse du siège social: 2 bis Place de Touraine 78000 Versailles**

**Tel: 06 45 75 97 67**

**Courriel: [anidafrance@gmail.com](mailto:anidafrance@gmail.com)**

**Facebook: [www.facebook.com/78ADINA](http://www.facebook.com/78ADINA)**

**Site Internet: [www.anida.fr](http://www.anida.fr)**

**Date de déclaration en préfecture: 21/02/2011**

**Date de publication au journal officiel: 25/02/2011**

**Nombre de membres: 570**

### **La présidente**

**Nom: NTANKEU**

**Prénom: Adrienne**

**Tel: 06 45 75 97 67**

**Courriel : [anidafrance@gmail.com](mailto:anidafrance@gmail.com)**