



Comunicado de prensa

Simposio internacional sobre la enfermedad de Hansen "No dejar a nadie atrás"

Vaticano, 18 de enero de 2023/ La Fundación francesa Raoul Follereau, la Asociación italiana Amici di Raoul Follereau y la Sasakawa Leprosy (Hansen's Disease) Initiative, en colaboración con el Dicasterio para el Servicio del Desarrollo Humano Integral, acogerán el "Simposio Internacional en el Vaticano sobre la Enfermedad de Hansen: No dejar a nadie atrás" los días 23 y 24 de enero de 2023 en el Auditorio "P. Agostino Trape" del Instituto Patristico Augustinianum.



El simposio, de dos días de duración, reunirá a expertos en salud y derechos humanos, ONG, organizaciones religiosas y personas afectadas por la enfermedad de Hansen (también conocida como lepra) y otras ETD (Enfermedades Tropicales Desatendidas) para debatir las medidas necesarias para alcanzar el objetivo de "lepra cero" y hacer realidad una sociedad en la que nadie se quede atrás.

El acto contará con mensajes de la Santa Sede a través del Dicasterio, del Dr. Tedros Adhanom Ghebreyesus, Director General de la Organización Mundial de la Salud, de Volker Türk, Alto Comisionado de las Naciones Unidas para los Derechos Humanos, de Alice Cruz, Relatora Especial de las Naciones Unidas sobre la Eliminación de la Discriminación contra las Personas con Lepra y sus Familias, así como de representantes de las organizaciones anfitrionas, entre ellos Yohei Sasakawa, Embajador de Buena Voluntad de la OMS para la Erradicación de la Lepra y Presidente de la Nippon Foundation.

El simposio es una continuación del simposio internacional celebrado en el mismo lugar en 2016 y titulado "Hacia una atención holística de las personas con la enfermedad de Hansen, respetando su dignidad". En los años transcurridos desde entonces, la pandemia del coronavirus ha tenido un gran impacto en los servicios ofrecidos a las víctimas de la lepra, perturbando las actividades de búsqueda de personas afectadas y dificultando el tratamiento y la atención a las personas con discapacidad. El presente simposio examinará el impacto de la pandemia en la vida de las personas con la enfermedad de Hansen y otros individuos socialmente vulnerables, en particular aquellos con discapacidades debidas a la enfermedad, y mostrará las mejores prácticas para responder a sus necesidades, centrándose en el papel de las organizaciones profesionales.

Además, el simposio incluirá la ceremonia de lanzamiento del Llamamiento Mundial 2023 para Acabar con el Estigma y la Discriminación de las Personas con Lepra. Iniciado en 2006 por Yohei Sasakawa, el Llamamiento se publica cada año para captar la atención internacional sobre el problema de la lepra y la discriminación e impulsar una sociedad inclusiva. El llamamiento de este año fue firmado por los organizadores y participantes del simposio y será leído por Miss Mundo Brasil 2022, Leticia Frota, que utilizó su plataforma para actuar como embajadora de la lucha contra la enfermedad de Hansen en su país.

El simposio se celebra en el marco de la campaña "No olvidemos la enfermedad de Hansen" de la Iniciativa Sasakawa contra la Lepra, lanzada en 2021 para garantizar que la enfermedad de Hansen y las necesidades de sus afectados no se pasen por alto en el contexto de la pandemia de coronavirus.

A mediodía del 23 de enero está prevista una conferencia de prensa en la que intervendrán representantes de los afectados por la lepra, la Fundación francesa Raoul Follereau, la Asociación italiana de Amigos de Raoul Follereau y Yohei Sasakawa, Embajador de Buena Voluntad de la OMS para la Erradicación de la Lepra.

Para asistir al simposio como invitado, física o virtualmente, visite esta página web para más detalles: (<https://sasakawaleprosyinitiative.org/latest-updates/initiative-news/3120-2/>).

ACREDITACIÓN DE PRENSA

Los periodistas y profesionales de los medios de comunicación que deseen asistir deberán solicitarlo, al menos 48 horas antes del acto, a través del sistema de acreditación en línea de la Oficina de Prensa de la Santa Sede, disponible en: press.vatican.va/accreditation

Además, los medios de comunicación que deseen entrevistar a los participantes en el simposio pueden ponerse en contacto con:

Por el Dicasterio: Roberto Paglialonga, press@humandevlopment.va

Para la Fundación francesa Raoul Follereau: Clémence André, candre@raoul-follereau.org

Por la AIFO-Associazione Italiana Amici di Raoul Follereau: Clelia Faraone, federica.dona@aifo.it

Commentato [GU1]: toglierei questo nelle altre lingue, é ripetitivo

Por la Iniciativa Sasakawa contra la Lepra (enfermedad de Hansen): Chikako Masuzaki,
shf_hd_pr@shf.or.jp

También está activo un correo electrónico general:
international_symposium_on_hd@googlegroups.com

Sobre la lepra

La lepra, también conocida como enfermedad de Hansen, es una enfermedad infecciosa que afecta principalmente a la piel y a los nervios periféricos. Antes de la pandemia de COVID-19, que interrumpió las actividades de detección de casos, se notificaban más de 200.000 nuevos casos al año. La lepra es curable con terapia multimedicamentosa, pero si no se trata puede causar discapacidades permanentes. Se calcula que entre 3 y 4 millones de personas viven con algún tipo de discapacidad debida a la lepra. Existen muchos mitos y conceptos erróneos en torno a esta enfermedad. En varias partes del mundo se sigue estigmatizando a los pacientes a los que han sido tratados y curados, e incluso a sus familias. La discriminación que sufren limita sus oportunidades de educación, empleo y plena participación en la sociedad.