

Il faut en faire davantage pour impliquer significativement les personnes vivant avec une MNT, c'est la conclusion du Petit déjeuner d'innovation

Idioma Francés



L'implication significative des personnes vivant avec une maladie non transmissible est un aspect essentiel du mouvement des MNT, qui renforce l'efficacité de la réponse apportée à l'épidémie. Les parties prenantes doivent en faire plus, afin d'encourager et de soutenir cette implication.

Ce sont les conclusions des participants du Petit déjeuner d'innovation organisé par l'Alliance sur les MNT qui s'est tenu lors de la Conférence mondiale de l'OMS sur les MNT à Montevideo, le 30 octobre 2017.

Quelques 50 représentants des gouvernements, ainsi que des acteurs multilatéraux et non étatiques ont assisté à l'évènement, organisé par l'Alliance sur les MNT sous son égide en tant que membre du mécanisme mondial de coordination de l'OMS pour la lutte contre les MNT (GCM). La séance était présidée par Madame Deborah Chen, Directrice exécutive de la Fondation jamaïcaine du cœur et membre du Comité directeur de l'Alliance sur les MNT.

Notre vision, notre voix : 1,893 consultations

La Directrice générale de l'Alliance sur les MNT, Katie Dain, a donné un aperçu de l'initiative Notre vision, notre voix (OVOV) destinée à promouvoir l'implication significative des personnes vivant avec une MNT dans la réponse apportée à ces maladies. Elle a également partagé les résultats préliminaires de la consultation Notre vision, notre voix portant sur 1.893 personnes vivant avec une MNT dans 76 pays.

Un membre du Comité consultatif mondial de l'initiative, Madame Rakiya Kilgori de l'Association nigériane du diabète, s'est exprimé au cours du petit déjeuner. Elle a raconté de quelle façon elle est devenue défenseure, après avoir eu un diagnostic de diabète de type II dans sa ville natale de Sokoto, au nord du Nigéria.

Le Dr César Antonio Núñez Zuñiga, Directeur régional de l'équipe de support pour l'Amérique latine et les Caraïbes à ONUSIDA, a établi quelques parallèles et présenté les leçons pouvant être tirées de l'implication des personnes vivant avec le VIH/SIDA.

Madame Anne-Lise Ryel, Secrétaire général de la Société norvégienne du cancer et membre du Comité consultatif

mondial de l'initiative Notre vision, notre voix a également pris la parole. Elle a présenté des exemples de personnes vivant avec une MNT en Norvège qui participaient activement aux activités de plaidoyer, et a expliqué comment ces expériences pouvaient être appliquées à l'échelle planétaire.

Quant au Mécanisme mondial de coordination de l'OMS (GCM), les ressources qu'il offre afin de partager les expériences des personnes vivant avec une MNT incluent notamment le site web [NCDs & Me](#) [1], a expliqué Madame Louise Agersnap, responsable technique. Le mécanisme examine actuellement la création d'une communauté de pratique sur l'implication significative des personnes vivant avec une MNT, a-t-elle ajouté.

Post Date: Monday, 13 novembre, 2017

Search Keywords: Personnes vivant avec des MNT, Notre vision notre voix

Related Resource: [Our Views Our Voices - Consultation Promotional Video](#) [2]

[Striking a Balance for People Living with NCDs Now](#) [3]

Related Link: [Notre vision, notre voix](#) [4]

Source URL: <https://old.ncdalliance.org/es/node/9493>

Enlaces

[1] <http://apps.who.int/ncds-and-me/>

[2] <https://old.ncdalliance.org/es/node/9198>

[3] <https://old.ncdalliance.org/es/node/8166>

[4] <https://ncdalliance.org/fr/ce-que-nous-faisons/développement-des-capacités/notre-vision-notre-voix>