



# NOTRE VISION, NOTRE VOIX

Une initiative de l'Alliance sur les MNT  
et des personnes vivant avec MNT



## GUIDE DE DÉBAT COMMUNAUTAIRE



#NCDvoices

# INTRODUCTION

## L'importance des maladies non transmissibles (MNT) dans le monde

Les maladies non transmissibles (MNT) sont la cause la plus répandue de décès et d'incapacité dans le monde, et sont responsables de 70% de tous les décès, et de plus de trois années d'incapacité vécues sur quatre. Les principales MNT sont les cancers, les maladies cardiovasculaires, les maladies respiratoires chroniques et le diabète, ainsi qu'une multitude d'autres maladies et troubles tels que les troubles mentaux, neurologiques, les maladies auto-immunes comme le psoriasis, les affections des os et des articulations comme l'ostéoporose et l'arthrite, les pathologies rénales, buccales, oculaires et des oreilles, et les traumatismes et incapacités. Autrefois considérées comme l'apanage des riches, les MNT touchent désormais massivement les habitants des pays à revenu intermédiaire de la tranche inférieure (PRITI).

De nombreuses MNT ont en commun quatre facteurs de risques importants : le tabagisme, une mauvaise alimentation, la sédentarité et l'abus d'alcool ; et des déterminants socio-économiques et environnementaux supplémentaires accentuent également les risques pour les personnes vulnérables et celles qui vivent dans une situation de pauvreté extrême. La charge des MNT se situant essentiellement dans les PRITI et contribuant à l'apparition et à la perpétuation de la pauvreté, la prévention et la maîtrise des MNT est un problème de développement urgent, ainsi qu'un enjeu sanitaire majeur.

Ces dernières années, les MNT ont bénéficié d'une attention accrue de la part des décideurs mondiaux. Ceci a donné lieu à de nombreux engagements politiques mondiaux en matière de lutte contre les MNT. La Réunion de haut niveau de 2018 des Nations Unies sera une occasion pour que les leaders puissent débattre des évolutions nationales. Il est important que la vision des personnes vivant avec une MNT soit représentée lors de cet événement. *Notre vision, notre voix* est un effort pour s'en assurer.

TROIS DES QUATRE DÉCÈS  
**CAUSÉS PAR LES MNT**  
ET LA PLUPART DES DÉCÈS  
PRÉMATURÉS



**86%**



**SURVIENNENT DANS LES PAYS  
À REVENU FAIBLE ET MOYEN**

## Nous devons mettre les personnes au premier plan

Les personnes vivant avec une MNT (PLWNCD) n'ont pas, pour la plupart d'entre elles, été impliquées de façon significative dans le débat politique mondial. En vue d'accélérer les progrès de la lutte contre les MNT, les PLWNCD doivent être au cœur de la réponse aux MNT, leur vision et leur voix doivent être prises en considération et écoutées, indépendamment de l'endroit où elles habitent et de leur niveau de vie.

Nous définissons les personnes vivant avec une MNT (PLWNCD) comme un vaste groupe composé de personnes souffrant d'une MNT, de personnes ayant eu une MNT dans le passé, et de personnes très liées à quelqu'un atteint d'une MNT, tels que les membres de la famille, les amis proches et les partenaires de soins.

## Qu'est-ce que l'initiative **NOTRE VISION, NOTRE VOIX** ?

C'est une initiative de l'Alliance sur les MNT et des PLWNCD visant à inviter des personnes vivant avec différentes MNT dans le monde entier à partager leur vision, à prendre des mesures et à piloter le changement.

Entre autres objectifs, l'initiative **NOTRE VISION, NOTRE VOIX** vise à :



### CONSULTER

**Consulter** un vaste échantillon de personnes vivant avec une MNT (PLWNCD), afin de comprendre les principaux enjeux communs qu'elles doivent affronter, et comment elles pourraient être impliquées de façon significative dans la réponse aux MNT.



### RECOMMANDER

**Produire** une Agenda du plaidoyer des personnes vivant avec une MNT et le promouvoir par des efforts de sensibilisation à l'échelle mondiale, régionale et nationale.



### IMPLIQUER

**Assurer** la participation significative des PLWNCD lors de la Réunion de haut niveau (RHN) de 2018 des Nations Unies sur les MNT, afin de garantir un résultat qui reflète leurs besoins et leur vision.



### AMPLIFIER

**Faire entendre** la voix et la vision des PLWNCD en favorisant un débat public, en réfutant les fausses idées sur les MNT, et en brisant la stigmatisation et la discrimination.

À travers ce travail, *Notre vision, notre voix* cherche à mettre les personnes au premier plan de la réponse aux MNT. Cette initiative aspire à briser la stigmatisation et la discrimination, en dotant les personnes vivant avec une MNT des capacités, des connaissances et des opportunités pour être des leaders et jouer un rôle actif dans la réponse à ces maladies.

## Qu'est-ce qu'un débat communautaire ?

Les débats communautaires sont des réunions en petits groupes, structurées, avec des membres d'une communauté, conçues pour mieux comprendre leurs opinions et leur vision sur des sujets particuliers. *Notre Vision, notre voix* organise physiquement, dans le monde, une série de débats communautaires entre des personnes vivant avec différentes MNT, afin de mieux comprendre leurs besoins et les défis auxquels elles sont confrontées, ce qu'elles demandent en priorité, et de quelle façon elles voudraient être impliquées dans la réponse aux MNT. Ces débats permettront d'instaurer un dialogue approfondi, constructif, collaboratif et responsabilisant entre des personnes vivant avec une MNT.

Les débats communautaires traitent les quatre thèmes suivants :

- La justice sociale
- La prévention
- Le traitement, la prise en charge et le soutien
- La mobilisation de la communauté



## Comment seront utilisés les résultats des débats communautaires ?

Les débats communautaires seront utilisés pour contribuer à élaborer un **Agenda du plaidoyer des personnes vivant avec une MNT**, qui mette en évidence les questions les plus importantes pour les personnes atteintes, et lance un appel aux décideurs afin qu'ils agissent. Parallèlement à **une consultation en ligne (enquête)** des PLWNCD et à un atelier en personne devant se tenir en Uruguay en octobre 2017, *Notre vision, notre voix* organisera ces débats communautaires en vue de lister les perspectives et les priorités qui s'en dégageront et de les intégrer dans l'Agenda du plaidoyer des personnes vivant avec une MNT. Cette agenda sera construit sur les connaissances et les expériences directes des PLWNCD, et sera mis à jour régulièrement afin de refléter l'évolution des besoins de la communauté.

L'Agenda du plaidoyer des personnes vivant avec une MNT sera utilisé dans le cadre des efforts de sensibilisation déployés dans le monde afin d'améliorer la prévention et le contrôle des MNT. Il viendra renforcer les efforts de plaidoyer en vue de la Réunion de haut niveau des Nations Unies 2018 sur les MNT. Cette réunion, à laquelle participeront des décideurs du monde entier, fera le point sur l'évolution au niveau mondial et national, saluera les réussites en la matière, et redoublera d'efforts dans les domaines où nous accusons du retard collectivement.

Faites la promotion du lien de l'enquête en ligne avec votre réseau !

## Quels avantages y a-t-il à tenir un débat communautaire ?

Nous vous invitons à vous joindre à nous pour étudier ce que vivent les personnes vivant avec une MNT au quotidien, leurs principaux défis, les recommandations clés qu'elles adressent aux décideurs, et le soutien dont elles ont besoin pour agir. Les résultats de ces débats enrichiront l'élaboration de l'agenda du plaidoyer au niveau mondial, et ils peuvent également être utilisés par les organisations pour orienter la préparation de l'agenda, de la stratégie et du plaidoyer au niveau local.

Les hôtes des débats communautaires seront mentionnés sur le site de l'Alliance sur les MNT à travers une carte interactive qui inclura des photos ou des vidéos de la rencontre qu'ils auront soumises. Une liste complète de toutes les organisations hôtes figurera dans un rapport final synthétisant la portée, l'étendue et les conclusions des débats dans le monde.

## Quel est l'objectif de ce guide de débat communautaire ?

Ce guide fournit toutes les informations et le matériel nécessaires pour organiser un débat communautaire. Il vous mènera à travers les étapes nécessaires pour planifier, organiser, promouvoir, tenir et faire rapport sur un débat communautaire avec des PLWNCD.

Ce guide a été mis au point sous la direction des membres PLWNCD du Comité consultatif mondial de *Notre vision, notre voix*.





# ÉTAPE 1

## Logistique

1

**CHOISISSEZ** *une date, un horaire et un lieu*

Les débats communautaires devraient durer au moins 90 minutes.

Selon le nombre de participants, vous pouvez choisir d'augmenter le temps alloué afin de permettre une discussion approfondie. L'équipe organisatrice devrait chercher à accueillir l'évènement dans des lieux où les PLWNCD de la communauté se sentiraient à l'aise pour parler de leurs expériences<sup>1</sup>.

<sup>1</sup> Ce guide porte sur les débats communautaires menés en personne. Cependant, il peut être possible d'étudier des alternatives en ligne, telles que la tenue d'un débat communautaire en ayant recours à des communautés de pratique déjà établies et à d'autres plateformes existantes qui offrent un espace sécurisé de débat entre des personnes vivant avec un trouble ou une maladie.

2

## FORMEZ *une équipe d'au moins deux personnes*

Assignez les tâches, en tenant compte du fait que, si votre équipe est réduite, les individus peuvent gérer plus d'une tâche assignée, et décidez qui sera chargé de :

F1

**Préparer les allocutions de bienvenue et de conclusion :** Cette personne devra consulter la **Fiche 1** « Éléments à inclure dans l'allocution d'ouverture et de conclusion ».

F2

F3

**Animer le débat :** Cette personne devra consulter la **Fiche 2** « Conseils à l'attention des animateurs », et examiner attentivement la **Fiche 3** « Guide de discussion pour débat communautaire à l'attention des animateurs ».

F4

**Prendre des notes pendant le débat :** Cette personne ne devrait pas être l'animateur, car l'animation et la prise de notes sont deux fonctions importantes et distinctes. Le preneur de notes devra consulter la **Fiche 4** « Conseils à l'attention des preneurs de notes ».

E1

**Enregistrer les participants :** Cette personne utilisera une version adaptée de l'**Exemple 1** « Formulaire d'enregistrement et de consentement ».

F5

**Prendre des photos et/ou des vidéos :** Cette personne devrait consulter la **Fiche 5** « Conseils pour la collecte de photos ».

E2

E3

**Faire la publicité et la promotion de l'évènement :** Cette personne devrait consulter l'**Exemple 2** « Prospectus pour débat communautaire » et l'**Exemple 3** « Lettre d'invitation de l'Alliance sur les MNT ».

F6

**Rédiger le rapport :** Cette personne sera chargée de synthétiser les notes et de rédiger le rapport final du **débat communautaire**, sur la base du modèle fourni. Elle devrait se familiariser avec la **Fiche 6** « Modèle de rapport ».

### 3

## INVITEZ les participants et promouvoir l'évènement



**Créez un prospectus pour promouvoir l'évènement**, avec des informations de base sur l'objet, l'organisation hôte, la date, l'horaire, le lieu (voir l'**Exemple 2** « Prospectus pour débat communautaire »). Il est possible de l'adapter pour en faire des courriels ciblés à envoyer à des invités spécifiques (p. ex. les membres de l'organisation hôte), ou une annonce générale ou invitation ouverte à publier sur des sites web ou les réseaux sociaux.

Selon le cadre dans lequel vous vous trouvez, vous pouvez envisager de **repérer et de recruter des participants** à travers les hôpitaux locaux ou les organisations partenaires, des professionnels de santé fiables de la communauté, ou auprès de centres de soins. Vous pouvez également recourir à des annonces radiophoniques, des déclarations lors d'évènements communautaires, des appels téléphoniques ciblés ou d'autres canaux, afin d'attirer des participants à votre évènement.



Vous pouvez aussi envisager d'utiliser l'**Exemple 3** « Lettre d'invitation de l'Alliance sur les MNT » afin d'aider les hôtes **potentiels ou les militants à mieux** comprendre le but de l'évènement et les objectifs de l'Alliance sur les MNT.

**Décidez qui inviter et combien de personnes vous voulez faire participer** au débat communautaire. **REMARQUE**: Nous recommandons un maximum de 15 participants afin de donner à chacun la possibilité de parler. Si vous avez des capacités organisationnelles et avez beaucoup de personnes souhaitant participer à un débat communautaire, vous pouvez envisager d'en organiser plusieurs.

Il est à noter qu'en général les débats communautaires ont tendance à réunir des personnes atteintes d'un trouble particulier (p. ex. des personnes diabétiques), bien qu'il soit possible d'organiser un débat communautaire avec des personnes atteintes de différents troubles. Dans ce cas, merci de permettre davantage de temps pour la discussion.

**Évaluez le nombre de participants grâce aux personnes ayant répondu à l'invitation.**

### 4

## PRÉPAREZ l'ordre du jour et les fiches pour le débat communautaire

**REMARQUE** : Dans les communautés ayant un faible niveau d'alphabétisation, vous devez être prêts à partager ou répéter les informations écrites en personne.

Préparez les documents suivants :



**Formulaire d'enregistrement et de consentement** (voir l'Exemple 1).



**Dépliant d'information sur les antécédents de MNT** (voir l'Exemple 4).



**Ordre du jour du débat communautaire** (voir l'Exemple 5).



**Formulaire d'évaluation** (voir l'Exemple 6)

- Organisez et commandez les rafraichissements et les snacks (le cas échéant).
- Préparez le lieu de l'évènement.
- Assurer qu'un soutien pour les personnes handicapées est prévu, y compris pour les personnes avec des troubles cognitifs, pour permettre l'égalité de la participation.

## ÉTAPE 2

### La tenue du débat communautaire

#### 1 Inscription et enregistrement

Enregistrez les participants en utilisant le formulaire d'enregistrement et de consentement (**voir l'Exemple 1**). Il vous sera nécessaire d'obtenir le consentement des participants afin de pouvoir utiliser les photos, les vidéos ou les citations.



#### 2 Allocution de bienvenue et d'ouverture

L'orateur peut être l'animateur ou un représentant de l'organisation hôte du débat communautaire. Souhaitez la bienvenue aux participants et remerciez-les de leur présence. Parlez de l'organisation hôte et de la raison pour laquelle elle considère que les MNT sont importantes. Expliquez brièvement ce que sont les MNT, si c'est nécessaire. Merci de développer le point sur l'importance de l'implication et des contributions des personnes vivant avec une MNT pour l'organisation hôte (voir la **Fiche 1** pour plus de conseils sur l'allocution d'ouverture). Fournir des fiches informatives sur les MNT, en cas de besoin (**voir l'Exemple 4**).



#### 3

#### Informations sur les antécédents

Fournissez des éléments de contexte pour le débat communautaire.

Donnez des informations sur l'initiative *Notre vision, notre voix* de l'Alliance sur les MNT, en expliquant comment des débats communautaires ont lieu dans monde entier, et que les résultats de votre débat communautaire seront partagés avec l'Alliance sur les MNT pour enrichir l'Agenda du plaidoyer des personnes vivant avec une MNT. Insistez sur le fait que cette agenda sera utilisé pour aller à la rencontre des gouvernements et des décideurs du monde entier. Répétez que ces débats offrent un espace sécurisé, de soutien, pour que les PLWNCD puissent échanger leurs idées. Mentionnez que l'Alliance sur les MNT produira une carte en ligne interactive des lieux où se tiennent tous les débats communautaires organisés dans le monde, et que votre débat y sera inclus. Indiquez que les photos, les vidéos, et les citations enregistrées pendant l'évènement pourront également y figurer (et éventuellement être utilisées par l'organisation hôte du débat).



## 4 Présentation des participants

Inviter les participants à se présenter brièvement (dire leur nom, d'où ils viennent, leur profession) et à préciser ce qui les motive à participer à ce débat communautaire.

## 5 Animez le débat

F3

À l'aide du « Guide de discussion pour débat communautaire à l'attention des animateurs » (Fiche 3), l'animateur devrait mener le débat entre les participants, pendant que le preneur de notes saisit les informations pertinentes.

F2

*REMARQUE : consultez « Conseils à l'attention des animateurs » (Fiche 2) pour des instructions destinées à l'animateur, et « Conseils à l'attention des preneurs de notes » (Fiche 4) pour des instructions destinées au preneur de notes. Merci de noter que les débats peuvent être animés et tenus dans des langues locales, dès lors que le rapport final soumis à l'Alliance sur les MNT est rédigé en anglais, espagnol ou français.*

F4

## 6 Allocution de clôture

Remerciez les participants, et soulignez deux ou trois sujets récurrents ressortis au cours du débat communautaire. Fournissez les informations relatives aux étapes suivantes. Mentionnez que les notes de ce débat communautaire seront intégrées à un rapport et partagées avec l'Alliance sur les MNT. Proposez de partager **le rapport sur ce débat communautaire** avec les participants, s'ils souhaitent le recevoir. Offrez tout autre type de suivi, selon les besoins.

## 7

## Photo de groupe et enregistrement des déclarations.

Réservez un peu de temps pour :

A



Prendre une photo de groupe

B



Optionnel

Enregistrer les réponses, soit en vidéo (maximum 30 secondes) soit par des déclarations écrites accompagnées par une photo facultative, à la question suivante :

« Racontez-nous la chose la plus importante que les gouvernements devraient savoir au sujet des MNT »

## 8

## Ramassez les formulaires d'évaluation

E6

Demandez aux participants de remplir un formulaire d'évaluation (voir ci-après l'Exemple 6 « Formulaire d'évaluation »).

*REMARQUE : dans les cas où les participants ont un faible niveau d'alphabétisation, envisagez de leur proposer de les rencontrer rapidement avant qu'ils ne partent, afin de répondre au Formulaire d'évaluation oralement. Ces idées se révéleront particulièrement utiles pour améliorer le format de l'évènement si vous avez l'intention d'organiser une série de débats communautaires..*

# ÉTAPE 3

## Rapport

Après la tenue de votre débat communautaire, il est important de faire un rapport à l'Alliance sur les MNT au plus tard le 31 août 2017, afin que nous puissions utiliser vos conclusions pour enrichir l'élaboration d'une agenda du plaidoyer qui soit en phase avec les besoins et les demandes des personnes vivant avec une MNT.

**COMPLÉTEZ LE FORMULAIRE DE RAPPORT EN LIGNE ICI AVANT LE 31 AOÛT 2017**

Pour un aperçu des questions posées dans le formulaire de rapport en ligne, merci de consulter la Fiche 6

F6

Le formulaire de rapport en ligne contient quatre sections :

1

### Fournir des informations de base sur l'évènement

Vous devez fournir les informations de base sur l'évènement. Pour un aperçu de cette section du formulaire de **rapport en ligne**, merci de consulter

F6.1

2

### Envoyer un procès-verbal

Vous devez transférer une version complète du procès-verbal du débat communautaire en anglais, français ou espagnol.

Ce compte-rendu devrait être aussi exhaustif et précis que possible, et inclure autant de citations des participants que possible. Pour un aperçu de cette section du formulaire de **rapport en ligne**, merci de consulter

F6.2

3

### Remplir le formulaire synthétique

Vous devez résumer le débat communautaire, en fournissant des citations des participants et les principaux thèmes, défis et recommandations s'étant dégagés du débat.

Pour un aperçu de cette section et des questions exactes posées dans le formulaire de **rapport en ligne**, merci de consulter

F6.3

4

### Envoyer des photos à l'Alliance sur les MNT

L'Alliance sur les MNT mettra des photos et des vidéos courtes (deux minutes au maximum) des débats communautaires dans le monde, sur son site **web**.

Merci de joindre les photos et les vidéos prises lors de l'évènement à la Section 3 du Modèle de **rapport en ligne**.

F6.4

# FICHES

- F1** Fiche 1  
**Éléments à inclure dans l’allocution d’ouverture et de conclusion**
  
- F2** Fiche 2  
**Conseils à l’attention des animateurs**
  
- F3** Fiche 3  
**Guide de discussion pour débat communautaire à l’attention des animateurs**
  
- F4** Fiche 4  
**Conseils à l’attention des preneurs de notes**
  
- F5** Fiche 5  
**Conseils pour la prise de photos**
  
- F6** Fiche 6  
**Aperçu du formulaire de rapport en ligne**

**F6.1**

Section 1  
Informations  
essentielles sur  
l’évènement

**F6.2**

Section 2  
Procès-verbal  
complet

**F6.3**

Section 3  
Rapport sur le débat

**F6.4**

Section 4  
Multimédia

# Fiche 1

## Éléments à inclure dans l’allocution d’ouverture et de conclusion

### ALLOCUTION D’OUVERTURE

- **Souhaitez la bienvenue aux participants** et remerciez-les de leur présence. .
- **Présentez votre organisation hôte** et expliquez pourquoi elle considère les MNT importantes.
- Si nécessaire, **expliquez brièvement ce que sont les MNT** et pourquoi elles sont d’une importance mondiale. Distribuer les fiches sur les MNT, en cas de besoin.
- **Expliquez pourquoi l’implication et les contributions** des personnes vivant avec des MNT sont importantes pour l’organisation hôte.
- **Contextualisez le débat communautaire** en apportant des informations sur l’initiative Notre vision, notre voix de l’Alliance sur les MNT.
- **Racontez de quelle façon les débats communautaires ont lieu dans le monde**, et que les conclusions de votre débat communautaire seront partagées avec l’Alliance sur les MNT pour enrichir l’agenda du plaidoyer des personnes vivant avec une MNT. Insistez sur le fait que cette agenda du plaidoyer sera utilisé pour aller à la rencontre des gouvernements et des décideurs dans le monde entier.
- **Informez les participants que l’Alliance sur les MNT** mène également une **consultation en ligne (enquête)** destinée aux personnes vivant avec une MNT, pour toutes les personnes ne pouvant pas assister à un débat communautaire.
- **Mentionnez que l’Alliance sur les MNT produira une carte mondiale en ligne**, et que votre débat communautaire y figurera. Les photos et les vidéos prises pendant l’évènement pourront également être publiées sur ce site web.
- Rappelez à tous les participants ou les retardataires qu’ils doivent **signer le formulaire de consentement** afin de permettre la publication de ce matériel.
- **Expliquez que les débats communautaires constituent un espace de soutien** pour que les PLWNCD puissent échanger leurs expériences, et que tous les points de vue devraient être écoutés et respectés. Les participants devraient être encouragés à partager autant (ou aussi peu) qu’ils le souhaitent, au fur et à mesure que la discussion avance.
- **Passez dans la salle et demandez aux participants de se présenter brièvement** (dire leur nom, d’où ils viennent, leur profession) et de raconter ce qui les motive à participer à ce débat communautaire.
- **Présentez le ou les animateur(s) et le ou les preneur(s) de notes** afin que le débat communautaire puisse commencer.

## ALLOCUTION DE CLÔTURE

- **Remerciez les participants de leur présence et de leur aide** pour élaborer l’agenda du plaidoyer des personnes vivant avec une MNT.
- **Soulignez deux ou trois sujets récurrents** qui sont ressortis du débat communautaire.
- **Fournissez les informations relatives aux étapes suivantes.** Mentionnez que les notes de ce débat communautaire seront intégrées à un rapport, et partagées avec l’Alliance sur les MNT. Indiquez que l’Alliance sur les MNT publiera une carte mondiale en ligne sur son site web, et que le lieu de votre débat communautaire y sera indiqué.
- **Proposez de transmettre le rapport sur ce débat communautaire** aux participants, s’ils souhaitent le recevoir.
- **Offrez tout autre type de suivi**, le cas échéant.
-  **Demandez aux participants de remplir un formulaire d’évaluation** (voir l’Exemple 6) ou de répondre aux questions d’évaluation oralement, si cela se révèle nécessaire en cas de faible niveau d’alphabétisation, et ramassez les formulaires.
- **Encouragez les participants à promouvoir la consultation (enquête) en ligne** *Notre vision, notre voix* auprès d’autres PLWNCD de leur connaissance qui pourraient être intéressées à partager leur vision.
- **Informez les participants que, s’ils souhaitent partager leur histoire personnelle en ligne**, ils peuvent le faire sur un **site web de l’Organisation mondiale de la santé appelé *NCDs and me***.

## Fiche 2

# Conseils à l'attention des animateurs

- **Souhaitez la bienvenue.**
- **Expliquez que vous serez chargé d'animer la discussion.** Soyez impartial, les opinions de l'animateur ne font pas partie de la discussion.
- **Assurez-vous que chacun ait la possibilité de prendre la parole** s'il le souhaite.
- **L'animateur devrait créer un environnement sûr**, dans lequel chaque participant se sente à l'aise pour exprimer ses idées et répondre à celles des autres.
- **L'animateur n'a pas besoin d' « enseigner »**, mais il devrait être là pour **guider le processus**.
- **Soyez préparé.** Assurez-vous de bien connaître les supports du débat, et pensez à l'avance aux directions que pourrait prendre la discussion.
- **Instaurez une atmosphère de détente et d'ouverture.** Souhaitez la bienvenue à tout le monde et créez une ambiance amicale et agréable.
- **Pilotez et assistez le processus de groupe.** Surveillez la participation des membres du groupe : qui a déjà parlé et qui pas encore. Ne laissez personne dominer, essayez d'impliquer tout le monde.
- **Prévoyez des moments de pause et de silence.** Les personnes ont besoin de temps pour réagir et répondre.
- **Évitez de parler après chaque commentaire ou de répondre à chaque question**, et permettez aux participants de se répondre directement les uns aux autres. Si vous hésitez à intervenir, penchez pour une non-intervention dans la discussion.
- **Aidez les membres du groupe** à identifier des zones d'accord et de désaccord.
- **Faites le point et aidez à éclaircir la discussion.**
- **Résumez les points clés de la discussion**, ou demandez à d'autres de le faire.
- **Soyez attentifs aux dynamiques de groupe**, surtout dans les groupes où les participants vivent avec différentes MNT ou ont des origines socioéconomiques ou culturelles différentes. Les débats ont généralement lieu entre des participants vivant avec la même MNT, mais lorsqu'il y a une diversité dans le groupe, l'animateur peut avoir besoin de passer plus de temps à inviter les participants à identifier des points communs, et le débat qui suit peut nécessiter plus de temps que pour un groupe centré sur une MNT.

## Fiche 3

# Guide de discussion pour débat communautaire à l'attention des animateurs

1

**Comment les personnes vivant avec votre maladie ou trouble se définissent-elles ?**

### NOTES POUR L'ANIMATEUR

*Cette question examine le sujet de l'identité personnelle.  
Vous pouvez souhaiter sonder davantage en demandant :*

- Dans quelle mesure (le cas échéant) votre maladie ou trouble fait-elle partie de votre identité ?
- Comment votre trouble vous a-t-il changé ? Qu'avez-vous appris ?
- Quels mots préférez-vous pour vous décrire et pourquoi ? (P. ex. patient/survivant/personne vivant avec votre maladie ou trouble/autre)
- Vous décririez-vous comme un « patient » ?
- Y a-t-il des mots dont vous refusez l'utilisation et pourquoi ?

2

**Quels sont les principaux défis que vous, et d'autres personnes vivant avec votre maladie ou trouble, rencontrez par rapport au traitement, à la prise en charge et au soutien ?**

### NOTES POUR L'ANIMATEUR

*Vous pouvez sonder davantage en demandant :*

- Avez-vous déjà rencontré des défis avec le système sanitaire, pour obtenir un diagnostic précoce et un traitement à des coûts abordables, pour obtenir des soins psychosociaux, des soins palliatifs, ou pour obtenir des informations et des connaissances sur la gestion de votre maladie ou trouble ? Dans l'affirmative, de quel défi s'agissait-il et comment a-t-il été résolu ?
- Vous sentez-vous respecté par vos prestataires de santé : médecins, infirmiers, professionnels de la santé de la communauté, etc. ?
- Quel type d'expériences avez-vous eu avec vos partenaires de soins tout au long de la durée de votre maladie ?

**Une fois que vous avez approfondi la question ci-dessus, demandez au groupe :**

- **Quelles recommandations d'amélioration adresseriez-vous aux personnes qui planifient le traitement, la prise en charge et les services auxiliaires de santé ?**

## 3

**La prévention, ou la réduction des risques, est un domaine important pour traiter (insérer la maladie ou le trouble) et les autres maladies non transmissibles. Dans quelle mesure diriez-vous qu'il est facile pour les personnes de votre communauté locale d'avoir des styles de vie sains ?**

## NOTES POUR L'ANIMATEUR

*Cette question examine l'aspect de la prévention et des environnements sains. Vous pouvez souhaiter sonder davantage en demandant:*

- Dans quelle mesure est-il facile de faire de l'exercice ? D'avoir un régime alimentaire sain ? Dans quelle mesure est-il facile de ne pas devenir fumeur ? Dans quelle mesure l'alcool est-il facilement disponible ?
- Quels types de campagnes d'information et d'éducation sur les styles de vie sains sont disponibles dans votre communauté ? Et sur votre maladie et votre trouble ?
- Quel rôle pensez-vous que les personnes vivant avec votre maladie ou trouble, ou d'autres maladies non transmissibles, peuvent jouer pour contribuer à instaurer un environnement propice à la promotion et à la protection de la santé ?

**Une fois que vous avez approfondi la question susmentionnée, demandez au groupe :**

- **Quels sont les autres enjeux ou facteurs de risques sociaux, économiques ou environnementaux dans votre communauté ou cadre de vie qui ont un impact négatif sur la santé des personnes ?**
- **Quelles recommandations d'amélioration adresseriez-vous aux personnes qui planifient les environnements pour la promotion et la protection de la santé, et qui tentent de réduire l'exposition aux facteurs de risque ?**

## 4

**Dans quelle mesure (le cas échéant) vous êtes-vous sentis discriminés ou stigmatisés dans votre communauté, lieu de travail ou par votre système de santé en raison de votre maladie ou trouble ?**

## NOTES POUR L'ANIMATEUR

*Cette question examine les expériences des participants en matière de stigmatisation et discrimination, en relation avec la santé et les droits humains. Vous pouvez sonder davantage en demandant :*

- Quel impact a eu le fait de vivre avec votre maladie ou trouble sur votre situation d'emploi/financière/d'assurance/sociale/relationnelle/psychologique ?
- Avez-vous déjà pensé que vous n'étiez pas en mesure de gérer votre trouble ou d'être pris en charge à cause de qui vous êtes, de l'endroit où vous habitez ou de votre niveau de vie ?

**Une fois que vous avez approfondi la question ci-dessus, demandez au groupe :**

- **À votre avis, quels sont les principaux défis que les personnes vivant avec votre maladie ou trouble rencontrent en termes de stigmatisation et discrimination ?**
- **Quelles recommandations adresseriez-vous aux gouvernements et à la société afin de traiter, lutter et réduire la discrimination et la stigmatisation, et afin de protéger les droits humains des personnes vivant avec votre maladie ou trouble ?**

5

**De quelle façon souhaiteriez-vous être impliqué et jouer un rôle actif pour contribuer à étudier votre maladie ou trouble, ou d'autres maladies non transmissibles ?**

**NOTES POUR L'ANIMATEUR**

*Cette question vise à examiner l'implication significative des personnes vivant avec une MNT, et comment on peut le mieux mobiliser les communautés. Elle cherche à identifier de quelle façon les personnes vivant avec une MNT souhaiteraient jouer un rôle actif pour améliorer la prévention et le contrôle des MNT. Vous pouvez sonder davantage en demandant :*

- Pensez-vous que les personnes vivant avec différentes MNT (p. ex. un cancer, le diabète, une maladie cardiovasculaire, une maladie respiratoire chronique, etc.) font face à des défis similaires et devraient s'unir pour améliorer leurs droits en tant que groupe ?
- Quelles sont quelques façons concrètes et différentes dont les personnes vivant avec votre maladie ou trouble ont été autonomisées avec succès ?

**Recommandations**

**De quoi auriez-vous besoin pour jouer un rôle plus actif en vue de réduire l'impact de (votre trouble/maladie/autre MNT) dans votre communauté ? Des organisations communautaires plus fortes ? Des réseaux de personnes vivant avec une MNT ? Des opportunités pour faire entendre votre voix et partager votre expérience ? Autre chose ?**

6

**Y a-t-il autre chose que vous pensez être important à aborder dans le cadre de ce débat ?**

## Fiche 4

# Conseils à l'attention des preneurs de notes



### Soyez complet

Votre objectif est de créer un procès-verbal complet, qui reflète avec précision le débat communautaire et qui permette de garder une trace de tout ce qui a été dit.

---



### Soyez précis

**Notez toutes les informations que vous n'avez pas bien comprises ou entendues.** Consultez l'animateur après le débat afin de corriger toutes les erreurs ou de confirmer que vous avez bien saisi ce qui a été dit.

---



### Obtenez des déclarations des participants

Assurez-vous **d'obtenir des citations claires** des participants, qui pourront par la suite être mises en évidence comme représentant le ton et le contenu du débat.

---



### Rédigez le procès-verbal final :

**Le procès-verbal final devrait être rédigé et envoyé par courriel à l'Alliance sur les MNT.** Si vous prenez des notes manuscrites pendant la discussion, transcrivez-les aussi vite que vous le pouvez après le débat afin de saisir plus précisément ce qui a été dit avant que trop de temps ne passe.

---



### Soumettez le procès-verbal en anglais, espagnol ou français

**Même si le débat s'est tenu dans une autre langue,** tous les rapports transmis à travers le formulaire de **rapport en ligne**, y compris le procès-verbal, **doivent être rédigés dans l'une de ces trois langues.**

---

# Fiche 5

## Conseils pour la prise de photos

- **L'Alliance sur les MNT apprécie vos photos :** l'Alliance sur les MNT publiera des photos des débats communautaires dans le monde sur son [site web](#). Toutes les photos et les vidéos que vous partagez peuvent figurer sur une galerie photographique de notre carte mondiale des débats communautaires. Nous vous encourageons à envoyer des photos et de courtes vidéos de votre débat communautaire pour qu'elles soient incluses. Vous pouvez les partager avec nous à travers la **Section 4** du « [Modèle de rapport](#) » en ligne (voir Fiche 6).



- **Rappelez-vous de récupérer les formulaires de consentement des participants :** comme il est mentionné dans « Éléments à inclure dans l'allocution d'ouverture et de conclusion » (**Fiche 1**), assurez-vous que tous les participants comprennent qu'ils doivent donner leur consentement à travers le formulaire d'enregistrement et de consentement (**voir l'Exemple 1**), afin que l'Alliance sur les MNT et l'organisation hôte du débat puissent publier les photos, les vidéos et les déclarations sur Internet et sur d'autres canaux de communication. Si certains participants ne souhaitent pas y figurer, assurez-vous qu'ils n'apparaissent pas sur le matériel envoyé à l'Alliance sur les MNT.



- **Réservez du temps pour les photos et les vidéos :** surtout si vous avez l'intention de tourner des vidéos, préparez votre plan à l'avance. Décidez à quel moment filmer, quel équipement utiliser, et où tourner les séquences de meilleure qualité.

- **Choisissez un endroit silencieux et calme du point de vue visuel :** sélectionner une zone du lieu de la rencontre qui soit libre de distractions visuelles, afin que la vidéo mette en valeur le sujet et non les objets environnants. Si c'est une journée ensoleillée, vous pouvez envisager de filmer à l'extérieur pour profiter de la lumière naturelle. .
- **Positionnez les personnes interviewées de façon à ce qu'elles bénéficient de la meilleure lumière naturelle :** pensez que si les fenêtres sont derrière le sujet, il se peut que vous voyiez des reflets non souhaités des lumières ou des caméras.
- **Envoyez-nous votre photo de groupe et vos clichés « dans l'action » :** en plus d'une photo de groupe, nous vous recommandons de prendre des photos « dans l'action », des personnes qui prennent la parole ou qui participent au débat, plutôt que des clichés en pose des participants alignés les uns à côté des autres.
- **Tournez de courtes vidéos de personnes parlant avec leur cœur :** l'ordre du jour inclut une suggestion de question à poser aux participants pour enregistrer une courte réponse (maximum 30 secondes). Donner quelques minutes aux participants pour qu'ils réfléchissent à ce qu'ils voudraient dire avant d'enregistrer, et prévoyez suffisamment de temps pour plusieurs prises.

Taille maximum : **2 MB**

Formats acceptés : **GIF | JPG | PNG | PDF**

Voir la **Fiche 6** pour des explications sur la façon de publier des vidéos sur Vimeo.

## Fiche 6

# Aperçu du formulaire de rapport en ligne

### Instructions

Pour un aperçu de ce qui est demandé sur le formulaire de rapport en ligne, merci de consulter :

**F6.1**

Section 1  
Informations  
essentielles sur  
l'évènement

**F6.2**

Section 2  
Procès-verbal  
complet

**F6.3**

Section 3  
Rapport du débat

**F6.4**

Section 4  
Multimédia

**Complétez le formulaire de rapport en ligne ici avant le 31 août 2017**

# Aperçu de la Section 1

## Informations essentielles sur l'évènement

À remplir sur le [rapport en ligne ici](#)

DATE \_\_\_\_\_

Lieu (ville) \_\_\_\_\_

Hôte ou Hôtes (organisations) \_\_\_\_\_

### PERSONNE CONTACT

Nom : \_\_\_\_\_

Courriel : \_\_\_\_\_

Intitulé du poste : \_\_\_\_\_

Organisation: \_\_\_\_\_

### PARTICIPANTS

Nombre de participants Hommes : \_\_\_\_\_ Femme : \_\_\_\_\_ Autres : \_\_\_\_\_

#### Âges représentés

(nombre de participants dans chaque tranche d'âge)

0-12 : \_\_\_\_\_ 13-19 : \_\_\_\_\_ 20-30 : \_\_\_\_\_

31-40 : \_\_\_\_\_ 41-50 : \_\_\_\_\_ 51-60 : \_\_\_\_\_

61-70 : \_\_\_\_\_ 71-80 : \_\_\_\_\_ >80 : \_\_\_\_\_

#### Relations avec les MNT

(nombre de participants dans chaque catégorie)

PLWNCD (Personne vivant avec une MNT) : \_\_\_\_\_

Partenaire de soins : \_\_\_\_\_ Membre de la famille : \_\_\_\_\_ Ami : \_\_\_\_\_

#### Maladies ou troubles représentés

(nombre de participants dans chaque catégorie)

Diabète : \_\_\_\_\_ Cancer : \_\_\_\_\_

Maladie cardiovasculaire : \_\_\_\_\_

Maladie respiratoire chronique : \_\_\_\_\_

Trouble mental : \_\_\_\_\_ Trouble neurologique : \_\_\_\_\_

Maladie auto-immune (telle que le psoriasis) : \_\_\_\_\_

Affections des os ou des articulations  
(telles que l'ostéoporose et l'arthrite) \_\_\_\_\_

Pathologies rénales, buccales, oculaires et des oreilles : \_\_\_\_\_

Autre (merci de préciser) : \_\_\_\_\_

#### Nationalités représentées (merci de préciser)

\_\_\_\_\_

#### Coordonnées des participants qui ont choisi d'être tenus au courant par l'Alliance sur les MNT quant aux opportunités pour être significativement impliqués (merci d'ajouter des lignes supplémentaires si nécessaire)

Nom \_\_\_\_\_

Courriel \_\_\_\_\_

Profession \_\_\_\_\_

Organisation \_\_\_\_\_

#### Un ou plusieurs participant(s) ont-ils refusé de donner leur autorisation pour le partage de leurs déclarations, photos ou vidéos ?\*

**OUI**, un ou plusieurs participants n'ont pas accordé les autorisations de partage

**NON**, tous les participants ont donné l'autorisation de partage

\* Si vous avez répondu OUI à la question ci-dessus, merci de vous assurer que les personnes concernées ne sont pas directement représentées sur les photos partagées, les vidéos tournées, ou les citations retranscrites ci-dessous.

## Aperçu de la Section 2

### Procès-verbal complet

Le formulaire de [rapport en ligne](#) vous demandera de transmettre un document avec le procès-verbal complet.

## Aperçu de la Section 3

### Rapport sur le débat

À remplir sur le [rapport en ligne ici](#)

#### QUESTION 1

**Comment se définissent les personnes vivant avec votre maladie ou trouble ?**

**INDIQUER 2-3 citations de participants liées à cette question :**

Citation 1: \_\_\_\_\_

Citation 2: \_\_\_\_\_

Citation 3: \_\_\_\_\_

**INDIQUER 2-3 thèmes récurrents apparus pendant le débat sur cette question :**

Thème 1: \_\_\_\_\_

Thème 2: \_\_\_\_\_

Thème 3: \_\_\_\_\_

#### QUESTION 2

**Quels sont les principaux défis que vous, et les autres personnes vivant avec votre maladie ou trouble, rencontrez par rapport au traitement, à la prise en charge ou au soutien ?**

**INDIQUER 2-3 citations de participants liées à cette question :**

Citation 1: \_\_\_\_\_

Citation 2: \_\_\_\_\_

Citation 3: \_\_\_\_\_

**INDIQUER 2-3 principaux défis apparus pendant le débat sur cette question :**

Défi 1: \_\_\_\_\_

Défi 2: \_\_\_\_\_

Défi 3: \_\_\_\_\_

**INDIQUER 2-3 principales recommandations apparues pendant le débat sur cette question :**

Recommandation 1: \_\_\_\_\_

Recommandation 2: \_\_\_\_\_

Recommandation 3: \_\_\_\_\_

#### QUESTION 3

**La prévention, ou la réduction des risques, est un domaine important pour traiter (insérer la maladie ou le trouble) et les autres maladies non transmissibles. Dans quelle mesure diriez-vous qu'il est facile pour les personnes de votre communauté d'avoir des styles de vie sains ?**

**INDIQUER 2-3 citations de participants liées à cette question :**

Citation 1: \_\_\_\_\_

Citation 2: \_\_\_\_\_

Citation 3: \_\_\_\_\_

**INDIQUER 2-3 principaux défis apparus pendant le débat sur cette question :**

Défi 1: \_\_\_\_\_

Défi 2: \_\_\_\_\_

Défi 3: \_\_\_\_\_

**INDIQUER 2-3 principales recommandations apparues pendant le débat sur cette question :**

Recommandation 1: \_\_\_\_\_

Recommandation 2: \_\_\_\_\_

Recommandation 3: \_\_\_\_\_

## Section 3: Rapport sur le débat

### QUESTION 4

**Dans quelle mesure (le cas échéant) vous êtes-vous sentis discriminés ou stigmatisés dans votre communauté, lieu de travail ou par le système sanitaire en raison de votre maladie ou trouble ?**

**INDIQUER 2-3 citations de participants liées à cette question :**

Citation 1: \_\_\_\_\_

Citation 2: \_\_\_\_\_

Citation 3: \_\_\_\_\_

**INDIQUER 2-3 principaux défis apparus pendant le débat sur cette question :**

Défi 1: \_\_\_\_\_

Défi 2: \_\_\_\_\_

Défi 3: \_\_\_\_\_

**INDIQUER 2-3 principales recommandations apparues pendant le débat sur cette question :**

Recommandation 1: \_\_\_\_\_

Recommandation 2: \_\_\_\_\_

Recommandation 3: \_\_\_\_\_

### QUESTION 5

**De quelle façon voudriez-vous être impliqué et jouer un rôle actif pour contribuer à traiter votre maladie ou trouble et d'autres maladies non transmissibles ?**

**INDIQUER 2-3 citations de participants liées à cette question :**

Citation 1: \_\_\_\_\_

Citation 2: \_\_\_\_\_

Citation 3: \_\_\_\_\_

**INDIQUER 2-3 thèmes récurrents apparus au cours du débat sur cette question :**

Thème 1: \_\_\_\_\_

Thème 2: \_\_\_\_\_

Thème 3: \_\_\_\_\_

### QUESTION 6

**Y a-t-il autre chose que vous pensez être important à aborder dans le cadre de ce débat ?**

**INDIQUER 2-3 citations de participants liées à cette question :**

Citation 1: \_\_\_\_\_

Citation 2: \_\_\_\_\_

Citation 3: \_\_\_\_\_

**INDIQUER 2-3 thèmes récurrents apparus au cours de la discussion sur cette question :**

Thème 1: \_\_\_\_\_

Thème 2: \_\_\_\_\_

Thème 3: \_\_\_\_\_

## Aperçu de la section 4

### Multimédia

La section finale du formulaire de **rapport en ligne** vous permettra de mettre en ligne des fichiers multimédia issus de vos débats sur <https://vimeo.com>

Utilisez l'identifiant et le mot de passe suivants pour mettre vos vidéos en ligne :

**Identifiant utilisateur : [info@ncdalliance.org](mailto:info@ncdalliance.org)**

**Mot de passe : 12345678**

Cliquez sur le lien ci-dessous pour avoir des informations de base pour mettre en ligne les vidéos :

<https://help.vimeo.com/hc/en-us/categories/201496018-Uploading-to-Vimeo>

Cliquez ci-dessous pour accéder aux lignes directrices de Vimeo :

**Vimeo Guidelines <https://vimeo.com/help/guidelines>**

# EXEMPLES



Exemple 1

**E1**

**Formulaire d'enregistrement et de consentement**



Exemple 2

**E2**

**Prospectus de débat communautaire**



Exemple 3

**E3**

**Lettre d'invitation de l'Alliance sur les MNT**



Exemple 4

**E4**

**Dépliant d'informations générales sur les MNT**



Exemple 5

**E5**

**Ordre du jour du débat communautaire**



Exemple 6

**E6**

**Formulaire d'évaluation**

# Exemple 1

## Formulaire d'enregistrement et de consentement

GENRE:  Homme  Femme  Autre      AGE \_\_\_\_\_

**De quelle façon êtes-vous affecté par les maladies non transmissibles ?** (Merci de sélectionner la réponse la plus pertinente ci-dessous)

J'ai/j'ai eu une maladie non transmissible  Partenaire de soins (parfois également appelé soignant ou proche aidant)

Membre de la famille de quelqu'un qui a ou a eu une maladie non transmissible

Ami de quelqu'un qui a, ou a eu, une maladie non transmissible

**Maladie/trouble** (sélectionner tous les éléments applicables)

Diabète       Cancer       Maladie cardiovasculaire       Maladie respiratoire chronique

Trouble mental       Trouble neurologique       Maladie auto-immune (telle que le psoriasis)

Affections des os ou des articulations (telles que l'ostéoporose et l'arthrite)

Pathologies rénales, buccales, oculaires et des oreilles

Autre (merci de préciser) \_\_\_\_\_

**Je souhaiterais être tenu informé par l'Alliance sur les MNT sur l'initiative Notre vision, notre voix et sur les opportunités d'implication significative.**

Oui  Non

**Nationalité** \_\_\_\_\_ **Nom** (facultatif) \_\_\_\_\_ **Courriel et coordonnées** (facultatif) \_\_\_\_\_

**Profession** (facultatif) \_\_\_\_\_ **Affiliation à une organisation** (facultatif) \_\_\_\_\_

**J'autorise l'Alliance sur les MNT, et l'organisation hôte de ce débat communautaire, à publier mes déclarations, photos et vidéos recueillies pendant cet événement sur son site web et par d'autres canaux de communication**

Oui  Non

# Exemple 2

## Prospectus du débat communautaire



DATE ET HEURE :  
[INSÉRER DATE ET HEURE]

Nous vous invitons à participer à notre débat communautaire sur la vie avec  
[une MNT OU INSÉRER LE NOM DE LA MALADIE/DU TROUBLE]

LIEU :  
[INSÉRER ADRESSE DU LIEU DE LA RÉUNION]

HÔTE : [INSÉRER LE NOM DE VOTRE ORGANISATION] (au nom de l'initiative *Notre vision, notre voix* de l'Alliance sur les MNT)

Vous-même, ou une personne à laquelle vous tenez, vivez avec [une MNT OU INSÉRER LE NOM D'UNE MALADIE/TROUBLE] ?

[INSÉRER LE NOM DE LA MALADIE/DU TROUBLE ET MODIFIER LE PARAGRAPHE EN CONSÉQUENCE] constitue l'un des principaux groupes de maladies et troubles connus collectivement sous l'appellation « Maladies non transmissibles » (MNT). En plus de [INSÉRER LE NOM DE LA MALADIE/DU TROUBLE], les principales MNT comprennent les cancers, les maladies cardiovasculaires, les maladies respiratoires chroniques et le diabète, ainsi qu'une série d'autres maladies et troubles, dont les troubles mentaux, les troubles neurologiques, les maladies auto-immunes telles que le psoriasis, les affections des os et des articulations telles que l'ostéoporose et l'arthrite, les pathologies rénales, buccales, oculaires et des oreilles, ainsi que les traumatismes et les incapacités. Les MNT sont la cause de mortalité et d'incapacité la plus répandue dans le monde.

[INSÉRER LE NOM DE VOTRE ORGANISATION], en partenariat avec *Notre vision, notre voix*, une initiative de l'Alliance sur les MNT, souhaiterait vous inviter à participer à un débat communautaire pour les personnes vivant avec [une MNT OR INSÉRER LE NOM DE LA MALADIE/DU TROUBLE].

*Notre vision, notre voix* organise ces débats dans le monde entier pour les personnes vivant avec [INSÉRER LE NOM DE LA MALADIE/DU TROUBLE] ou d'autres MNT, afin de mieux comprendre leurs besoins et les défis auxquels elles sont confrontées, ainsi que leurs recommandations pour y faire face. Les conclusions de ces débats seront utilisées pour produire une agenda du plaidoyer des personnes vivant avec une MNT qui puisse être utilisé au plan mondial et local, en vue de mettre davantage en lumière les besoins des personnes vivant avec une MNT (PLWNCD).

Voici une occasion pour vous de contribuer à un Agenda du plaidoyer des personnes vivant avec une MNT ! Les débats communautaires avec des personnes vivant avec une MNT sont un excellent moyen d'enrichir et de développer les efforts de plaidoyer pour les MNT.

Si vous avez [INSÉRER LE NOM DE LA MALADIE/DU TROUBLE] ou une autre MNT et ne pouvez pas participer au débat communautaire, mais souhaiteriez partager vos opinions, rendez-vous sur : <http://bit.ly/2slCW1L>

**Impliquez-vous !**

Placez le logo de votre organisation

Pour plus d'informations, visitez le web

# Exemple 3

## Lettre d'invitation de l'Alliance sur les MNT



*Cher/chère collègue,*

L'Alliance sur les MNT réunit 2.000 organisations de la société civile dans plus de 170 pays, qui se consacrent à l'amélioration de la prévention et du contrôle des maladies non transmissibles (MNT) dans le monde.

Les maladies non transmissibles (MNT) sont la 1<sup>ère</sup> cause de mortalité et d'incapacité dans le monde, et sont responsables de deux décès sur trois, et de deux années d'incapacité vécue sur trois. Les principales MNT incluent les cancers, les maladies cardiovasculaires, les maladies respiratoires chroniques, et le diabète, ainsi qu'une série d'autres maladies et affections tels que les troubles mentaux, les troubles neurologiques, les maladies auto-immunes telles que le psoriasis, les affections des os et des articulations telles que l'ostéoporose et l'arthrite, les pathologies rénales, buccales, oculaires et des oreilles, et les traumatismes et les incapacités.

Avec l'initiative *Notre vision, notre voix*, l'Alliance sur les MNT et ses partenaires dans le monde organisent des débats communautaires afin d'identifier les problèmes communs auxquels doivent faire face les personnes vivant avec une MNT, de recueillir leurs principales recommandations, et de comprendre de quelle façon elles souhaiteraient être impliquées dans une réponse mondiale aux MNT.

Les résultats de ces débats seront utilisés pour produire un **agenda du plaidoyer des personnes vivant avec une MNT** qui puisse être utilisé au plan mondial et local afin de mettre davantage en lumière les besoins des personnes vivant avec une MNT (PLWNCD). Ces débats permettront d'instaurer un dialogue approfondi, constructif, collaboratif et responsabilisant entre des personnes vivant avec une MNT.

Nous vous invitons à contribuer à cette importante initiative en apportant votre soutien aux organisations locales afin qu'elles mettent en place des débats communautaires.

Merci de penser à apporter votre aide pour :

- Identifier des participants
- Repérer ou fournir un espace de réunion adéquat pour y tenir ces débats
- Faire la publicité de ces débats à travers votre réseau ; où
- Fournir des rafraichissements ou d'autres ressources.

Merci de votre soutien.

Bien cordialement,

**Katie Dain**

PDG, Alliance sur les MNT



### GUIDE DE DÉBAT COMMUNAUTAIRE

Si vous avez des questions ou avez besoin de plus d'informations, merci de vous rendre sur notre site **web**

## Exemple 4

# Dépliant d'informations générales sur les MNT

### Que sont les MNT ?

Les principales MALADIES NON TRANSMISSIBLES, ou MNT, comprennent



CANCER



MALADIES  
CARDIOVASCULAIRES



MALADIES  
RESPIRATOIRES  
CHRONIQUES



DIABÈTE



TROUBLES  
DE LA SANTÉ  
MENTALE ET  
NEUROLOGIQUES

ainsi que plusieurs autres maladies et affections, y compris les troubles mentaux, neurologiques, les maladies auto-immunes comme le psoriasis, les affections des os et des articulations comme l'ostéoporose et l'arthrite, les pathologies rénales, buccales, oculaires et des oreilles, et les traumatismes et incapacités.

On les appelle « maladies non transmissibles » car elles ne peuvent pas se transmettre d'une personne à une autre.

Dans une large mesure dues à quatre grands  
FACTEURS DE RISQUE MODIFIABLES



TABAGISME



MAUVAISE  
ALIMENTATION



SÉDENTARITÉ



USAGE NOCIF DE  
L'ALCOOL

Les MNT représentent une cause profonde de pauvreté ainsi qu'un frein au développement économique et social.

Combien de  
personnes sont  
affectées ?



Les MNT tuent

**39,5** MILLIONS DE  
PERSONNES chaque année.



Ces maladies sont la principale cause de mortalité et d'incapacité dans le monde et sont responsables de **70%** de tous les décès, et de plus de trois années d'incapacité vécues sur quatre.

Autrefois considérées comme l'apanage des riches, les MNT touchent désormais massivement les habitants des pays à revenu intermédiaire de la tranche inférieure (PRITI), quatre personnes sur cinq souffrant de MNT vivant dans un PRITI, et plus des 3/4 des décès dus aux MNT et la grande majorité des

Avec une AUGMENTATION de la charge mondiale des MNT prévue de

**17%**  
à l'horizon 2025

la tendance va dans la mauvaise direction.



DÉCÈS PRÉMATURÉS  
**86%** survenant dans  
ces pays.

### Qu'est-ce qui est fait pour traiter la question des MNT ?

Les décès prématurés dus aux MNT peuvent être réduits de façon significative lorsque les gouvernements mettent en œuvre des politiques efficaces. Ces dernières années, ce phénomène a bénéficié d'une attention accrue de la part des décideurs au plan mondial. En conséquence, plusieurs engagements politiques mondiaux significatifs en matière de lutte contre les MNT ont été adoptés, parmi lesquels des engagements visant à réduire la mortalité prématurée causée par ces maladies.

En 2018, l'Assemblée générale des Nations Unies tiendra une troisième réunion de haut niveau en vue de faire le point sur les progrès nationaux en matière de lutte contre les MNT. Ceci constitue une excellente opportunité pour que les personnes vivant avec une MNT s'impliquent, fassent entendre leur voix, et responsabilisent les gouvernements pour s'assurer qu'ils respectent leurs engagements.

# Exemple 5

## Ordre du jour du débat communautaire

ACTIVITÉ	DURÉE SUGGÉ-RÉE
<b>Enregistrement</b>	15 minutes
<b>Allocution de bienvenue et d'ouverture</b>	10 minutes
<b>Présentations</b>	10-15 minutes
<b>Débat animé</b> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Comment les personnes vivant avec votre maladie ou trouble se définissent-elles ?</li> <li>2. Quels sont les principaux défis que vous, et d'autres personnes vivant avec votre maladie ou trouble, rencontrez par rapport au traitement, à la prise en charge et au soutien ?</li> <li>3. La prévention, ou la réduction des risques, constitue un domaine important pour traiter (insérer la maladie ou le trouble) et les autres maladies non transmissibles. Dans quelle mesure diriez-vous qu'il est facile pour les personnes de votre communauté locale d'avoir des styles de vie sains ?</li> <li>4. Dans quelle mesure (le cas échéant) vous êtes-vous sentis discriminés ou stigmatisés dans votre communauté, lieu de travail ou par le système de santé en raison de votre maladie ou trouble ?</li> <li>5. De quelle façon voudriez-vous être impliqué et jouer un rôle actif pour contribuer à traiter votre maladie ou trouble et d'autres maladies non transmissibles ?</li> <li>6. Y a-t-il autre chose que vous pensez être important à aborder dans le cadre de ce débat ?</li> </ol>	60-90 minutes
<b>Allocution de clôture</b>	5 minutes
<b>Photo de groupe et déclarations</b>	5 minutes

## Exemple 6

# Formulaire d'évaluation

1. **Quelle est votre évaluation générale de ce débat communautaire ? Dans quelle mesure a-t-il réussi à atteindre son objectif consistant à examiner les besoins et les recommandations des personnes vivant avec une MNT ?**

*(1 = objectif pas du tout atteint - 5 = objectif tout à fait atteint)*

1     2     3     4     5

2. **Quels sujets ou aspects de ce débat communautaire vous ont semblé intéressants ou utiles ?**

3. **A votre avis, comment aurait-on pu rendre cet évènement plus efficace ?**

4. **Veillez noter l'organisation de l'évènement**

*(de 1 = insuffisante à 5= excellente)*

1     2     3     4     5

5. **Commentaires et suggestions**

*(y compris les sujets de discussion qui, à votre avis, pourraient être utiles pour de futurs débats communautaires)*

6. **Commentaires, suggestions ou observations supplémentaires**

# CONSEILS POUR RÉSEAUX SOCIAUX

## Organisateurs

Principaux hashtags :

#NCDvoices

#MNT

Identifiant principal :

@ncdalliance

Avant de partager des citations et des photos issues d'un débat communautaire sur les réseaux sociaux, merci de vous assurer d'avoir demandé le consentement des participants.



## Comment tirer le maximum des réseaux sociaux

### Utilisez un ton positif

Recherchez un ton accessible, authentique et amical. L'essentiel de *Notre vision, notre voix* consiste à approfondir les opinions et les voix des personnes vivant avec une MNT. Assumez le rôle d'observateur impartial, qui met en avant le courage et la perspicacité des participants.

Attribuez à chacun le mérite qui lui revient, soulignez la pertinence des débats communautaires et manifestez votre appréciation à toutes les personnes impliquées. Insérez des citations, des expériences et des contributions issues de votre débat communautaire, et d'autres débats communautaires.

### Taguez et ajoutez des hashtags

Taguez les photos et les posts/commentaires avec les noms des organisations et individus participants (en s'assurant que toutes les personnes taguées ont signé des formulaires de consentement). Taguez la campagne *Notre vision, notre voix*, @ncdalliance, et la carte de **campagne interactive**. Priorisez le hashtag #NCDvoices. Ajoutez d'autres hashtags pertinents pour votre événement, à chaque fois que ce sera possible.

### Connectez-vous avec le réseau *Notre vision, notre voix*

Interagissez avec les participants et les organisateurs d'autres événements *Notre vision, notre voix* en suivant le hashtag #NCDvoices sur Twitter. Likez et partagez leurs publications. Dirigez-les vers le **site web** *Notre vision, notre voix*.

## Amplifiez les messages de plaidoyer

Suivez proactivement les organisations avec lesquelles vous êtes alignés. Amplifiez les messages de plaidoyer pour leur donner plus d'écho et de visibilité. Cela montrera aux followers potentiels qui vous êtes, ce que vous préconisez, et que vous soutenez et contribuez à une agenda commun.

Likez, partagez et commentez les photos, messages et appels à l'action qui font écho à *Notre vision, notre voix* et au réseau NCDA.

## Connectez-vous et lancez des appels à l'action

Encouragez les commentaires et les réactions à publications en invitant les followers à commenter, ou en posant une question directe, telle que « Qu'avez-vous pensé de... ? » « Qu'est-ce qui devrait être fait pour ... ? » ; « Qu'est-ce qui est le plus important pour... ? ». À chaque fois qu'un follower laisse un commentaire, répondez rapidement, en le remerciant pour son message et en répondant clairement à ses demandes.

## Une image vaut mille mots

Les éléments visuels sont les contenus les plus likés et les plus partagés sur les réseaux sociaux. Partagez des photos du débat communautaire avec des personnes participant activement au débat (assurez-vous d'avoir leur consentement pour les partager). Les images claires sont plus susceptibles d'être partagées.

## Restez vous-même et soyez clairs !

Évitez d'employer des termes trop techniques, spécialisés ou familiers. Publiez des posts et des commentaires simples, accessibles et partageables.

Les posts réguliers et courts sont plus efficaces que les posts plus longs, périodiques ou occasionnels. Suscitez l'intérêt, attirez les utilisateurs et continuez sur votre lancée en publiant régulièrement.

Prenez en considération des outils de publication automatisée de messages tels que HootSuite pour piquer la curiosité et prévenir l'absence et l'essoufflement de l'intérêt.

## Forum ouvert, espace sécurisé

*Notre vision, notre voix* sert d'espace sécurisé pour un débat ouvert. Encouragez vos amis et vos followers à publier des posts, ou à envoyer des messages privés, s'ils préfèrent. Efforcez-vous de répondre à tous les messages et posts aussi rapidement que possible.

## Exemples de messages



Twitter

### Plus d'informations sur

<http://bit.ly/2teye9o>

**[PARTAGEZ]** Partagez votre vision, agissez et provoquez le changement. Participez à #NCDvoices @ncdalliance <http://bit.ly/2teye9o>

---

**[PARTAGEZ]** Vivez-vous avec une #MNT ? Adhérez à Notre vision, notre voix. Agissez & provoquez le changement #NCDvoices @ncdalliance <http://bit.ly/2teye9o>

---

**[PARTAGEZ]** #NCDvoices : Encourageons le débat public et défions les idées reçues @ncdalliance #MNT <http://bit.ly/2teye9o>

---

**[PARTAGEZ]** #NCDvoices : Brisons la stigmatisation et la discrimination @ncdalliance #MNT @ncdalliance <http://bit.ly/2teye9o>

---

**[PARTAGEZ]** Dites-nous la chose la plus importante que les gouvernements devraient savoir sur les #MNT #NCDvoices @ncdalliance <http://bit.ly/2teye9o>

---

**[PARTAGEZ]** Quels sont les principaux défis auxquels doivent faire face les PLWNCD tous les jours ? Racontez-nous votre histoire. Adhérez à #NCDvoices @ncdalliance <http://bit.ly/2teye9o>

---

**[PARTAGEZ]** Pour vous quels sont les principaux défis auxquels doivent faire face les personnes vivant avec une #MNT en termes de stigmatisation et discrimination ? Adhérez à #NCDvoices @ncdalliance <http://bit.ly/2teye9o>

**[PARTAGEZ]** Quelles recommandations donneriez-vous aux gouvernements pour protéger les droits humains #humanrights des personnes vivant avec une #MNT ? #NCDvoices @ncdalliance <http://bit.ly/2teye9o>

---

**[PARTAGEZ]** De quelles façons concrètes les personnes vivant avec une #MNT ont-elles été significativement impliquées dans la réponse ? Partagez votre histoire #NCDvoices @ncdalliance <http://bit.ly/2teye9o>

---

**[PARTAGEZ]** AUJOURD'HUI ! Débat communautaire de personnes vivant avec une #MNT en [pays]. Partageons des expériences et provoquons le changement #NCDvoices @ncdalliance <http://bit.ly/2teye9o>

---

**[PARTAGEZ]** [Photo de groupe] Super discussion, idées d'action fantastiques lors de notre débat communautaire sur les #MNT #NCDvoices d'aujourd'hui. Merci à tous. À suivre sur <http://bit.ly/2teye9o>

---

**[PARTAGEZ]** Heureux d'avoir organisé un débat #NCDvoices à [ville]. Restez avec nous et surveillez cet espace : Agenda du plaidoyer des personnes vivant avec une #MNT bientôt ! #NCDvoices <http://bit.ly/2teye9o>

## Exemples de messages



Plus d'informations sur  
<http://bit.ly/2teye9o>

Notre vision, notre voix est une initiative de l'Alliance sur les #MNT @ncdalliance et de personnes vivant avec une #MNT (PLWNCD), qui cherche à inviter des personnes du monde entier vivant avec différentes #MNT à partager leur vision, à agir et à provoquer le changement. Rejoignez-nous ! #NCDvoices <http://bit.ly/2teye9o>

---

L'initiative Notre vision, notre voix favorise la visibilité des PLWNCD en encourageant le débat public, en défiant les idées reçues entourant les #MNT, et en brisant la stigmatisation et la discrimination. Participez au débat ! #NCDvoices <http://bit.ly/2teye9o>

---

Quels sont les principaux défis que vous-même et d'autres vivant avec votre maladie rencontrez par rapport au traitement, à la prise en charge et aux services auxiliaires des #MNT ? Adhérez à l'initiative Notre vision, notre voix. Partagez vos idées et collaborez avec les PLWNCD pour agir #NCDvoices <http://bit.ly/2teye9o>

---

Quelles recommandations d'amélioration adresseriez-vous aux personnes qui planifient le traitement, la prise en charge et les services auxiliaires des #MNT ? Adhérez à l'initiative Notre vision, notre voix #NCDvoices <http://bit.ly/2teye9o>

---

Quelles recommandations d'amélioration adresseriez-vous aux personnes qui planifient des environnements sains et qui tentent de réduire l'exposition des individus aux facteurs de risque ? Adhérez à l'initiative Notre vision, notre voix #NCDvoices <http://bit.ly/2teye9o>

---

Quelles recommandations adresseriez-vous aux gouvernements en vue de traiter, combattre et réduire la discrimination et la stigmatisation, et de protéger les droits humains des personnes vivant avec une #MNT ? #NCDvoices <http://bit.ly/2teye9o>

---

De quelles façons concrètes et différentes les personnes vivant avec une #MNT ont-elles été significativement impliquées ? Partagez votre histoire. Adhérez à l'initiative Notre vision, notre voix #NCDvoices <http://bit.ly/2teye9o>

---

[Photo de groupe] Super discussion, idées d'action fantastiques lors de notre débat communautaire sur les #MNT #NCDvoices d'aujourd'hui. Merci à tous. À suivre sur <http://bit.ly/2teye9o>

# CONSEILS POUR RÉSEAUX SOCIAUX

## Participants

Principaux hashtags :

#NCDvoices

#MNT

Identifiant principal :

@ncdalliance



## Lorsque vous publiez des messages sur les réseaux sociaux, rappelez-vous de...

### Utiliser un ton positif

L'essentiel de *Notre vision, notre voix* consiste à approfondir les visions et les voix des personnes vivant avec une MNT.

### Taguer et ajouter des hashtags

Taguez les photos et les posts/commentaires avec les noms de l'organisateur du débat communautaire, des organisations et des individus participants (avec leur permission). Taguez la campagne *Notre vision, notre voix* en utilisant le hashtag #NCDvoices et @ncdalliance.

### Connectez-vous avec les autres

Interagissez avec les participants d'autres événements *Notre vision, notre voix* en suivant le hashtag #NCDvoices. Likez et partagez leurs publications. Dirigez-les vers le site web *Notre vision, notre voix* sur la page d'accueil de l'Alliance sur les MNT [www.ncdalliance.org](http://www.ncdalliance.org), et vers les pages des réseaux sociaux.

### Une image vaut mille mots

Les éléments visuels sont les contenus les plus likés et les plus partagés sur les réseaux sociaux. Donnez à vos followers quelque chose qu'ils ne peuvent pas avoir ailleurs, comme des photos du débat communautaire et le « making of ». Les images claires sont plus susceptibles d'être partagées.

### Forum ouvert, espace sécurisé

*Notre vision, notre voix* sert d'espace sécurisé pour un débat ouvert. Encouragez vos amis et vos followers à publier des posts ou à envoyer des messages privés, s'ils préfèrent.

## Exemples de messages



Twitter

Plus d'informations sur

<http://bit.ly/2teye9o>

[PARTAGEZ] Partagez votre vision, agissez et provoquez le changement. Participez à #NCDvoices @ncdalliance <http://bit.ly/2teye9o>

---

[PARTAGEZ] Dites-nous la chose la plus importante que les gouvernements devraient savoir sur les #MNT #NCDvoices @ncdalliance <http://bit.ly/2teye9o>

---

[PARTAGEZ] Quels sont les principaux défis auxquels doivent faire face les PLWNCD tous les jours ? Racontez-nous votre histoire. Adhérez à #NCDvoices @ncdalliance <http://bit.ly/2teye9o>

---

[PARTAGEZ] Pour vous quels sont les principaux défis auxquels doivent faire face les personnes vivant avec une #MNT en termes de stigmatisation et discrimination ? Adhérez à #NCDvoices @ncdalliance <http://bit.ly/2teye9o>

---

[PARTAGEZ] Quelles recommandations adresseriez-vous aux gouvernements pour protéger les droits humains #humanrights des personnes vivant avec une #MNT ? #NCDvoices @ncdalliance <http://bit.ly/2teye9o>

---

[PARTAGEZ] AUJOURD'HUI ! Débat communautaire de personnes vivant avec une #MNT en [pays]. Partageons des expériences et provoquons le changement #NCDvoices @ncdalliance <http://bit.ly/2teye9o>

[PARTAGEZ] De quelles façons concrètes les personnes vivant avec une #MNT ont-elles été significativement impliquées dans la réponse ? Partagez votre histoire #NCDvoices @ncdalliance <http://bit.ly/2teye9o>

---

[PARTAGEZ] [Photo de groupe] Super discussion, idées d'action fantastiques lors de notre débat communautaire sur les #MNT d'aujourd'hui. Merci à tous. À suivre sur <http://bit.ly/2teye9o>

---

[PARTAGEZ] Heureux d'avoir participé à un débat #NCDvoices à [ville]. Restez avec nous et surveillez cet espace : Agenda du plaidoyer des personnes vivant avec une #MNT bientôt ! #NCDvoices <http://bit.ly/2teye9o>

## Exemples de messages



### Plus d'informations sur

<http://bit.ly/2teye9o>

Notre vision, notre voix est une initiative de l'Alliance sur les #MNT @ncdalliance et de personnes vivant avec une #MNT (PLWNCD) qui cherche à inviter des personnes du monde entier vivant avec différentes #MNT à partager leur vision, à agir et à provoquer le changement. Rejoignez-nous ! #NCDvoices <http://bit.ly/2teye9o>

---

Quels sont les principaux défis que vous-même et d'autres vivant avec votre maladie rencontrez par rapport au traitement, à la prise en charge et aux services auxiliaires des #MNT ? Adhérez à l'initiative Notre vision, notre voix. Partagez vos idées et collaborez avec les PLWNCD pour agir #NCDvoices <http://bit.ly/2teye9o>

---

Quelles recommandations d'amélioration adresseriez-vous aux personnes qui planifient le traitement, la prise en charge et les services auxiliaires des #MNT ? Adhérez à l'initiative Notre vision, notre voix #NCDvoices <http://bit.ly/2teye9o>

---

Quelles recommandations d'amélioration adresseriez-vous aux personnes qui planifient des environnements sains et qui tentent de réduire l'exposition des individus aux facteurs de risque ? Adhérez à l'initiative Notre vision, notre voix #NCDvoices <http://bit.ly/2teye9o>

---

Quelles recommandations adresseriez-vous aux gouvernements en vue de traiter, combattre et réduire la discrimination et la stigmatisation, et de protéger les droits humains des personnes vivant avec une #MNT ? #NCDvoices <http://bit.ly/2teye9o>

---

AUJOURD'HUI ! Débat communautaire des personnes vivant avec une #MNT à [ville]. Nous échangerons des visions différentes en vue d'agir et de provoquer le changement. #NCDvoices @ncdalliance <http://bit.ly/2teye9o>

---

[Photo de groupe] Super discussion, idées d'action fantastiques lors de notre débat communautaire sur les #MNT #NCDvoices aujourd'hui. Merci à tous. À suivre sur <http://bit.ly/2teye9o>

---

Heureux d'avoir participé à un débat communautaire sur les #MNT #NCDvoices à [ville]. Restez avec nous et surveillez cet espace : Agenda du plaidoyer des personnes vivant avec une #MNT bientôt ! #NCDvoices <http://bit.ly/2teye9o>

---

## GLOSSAIRE

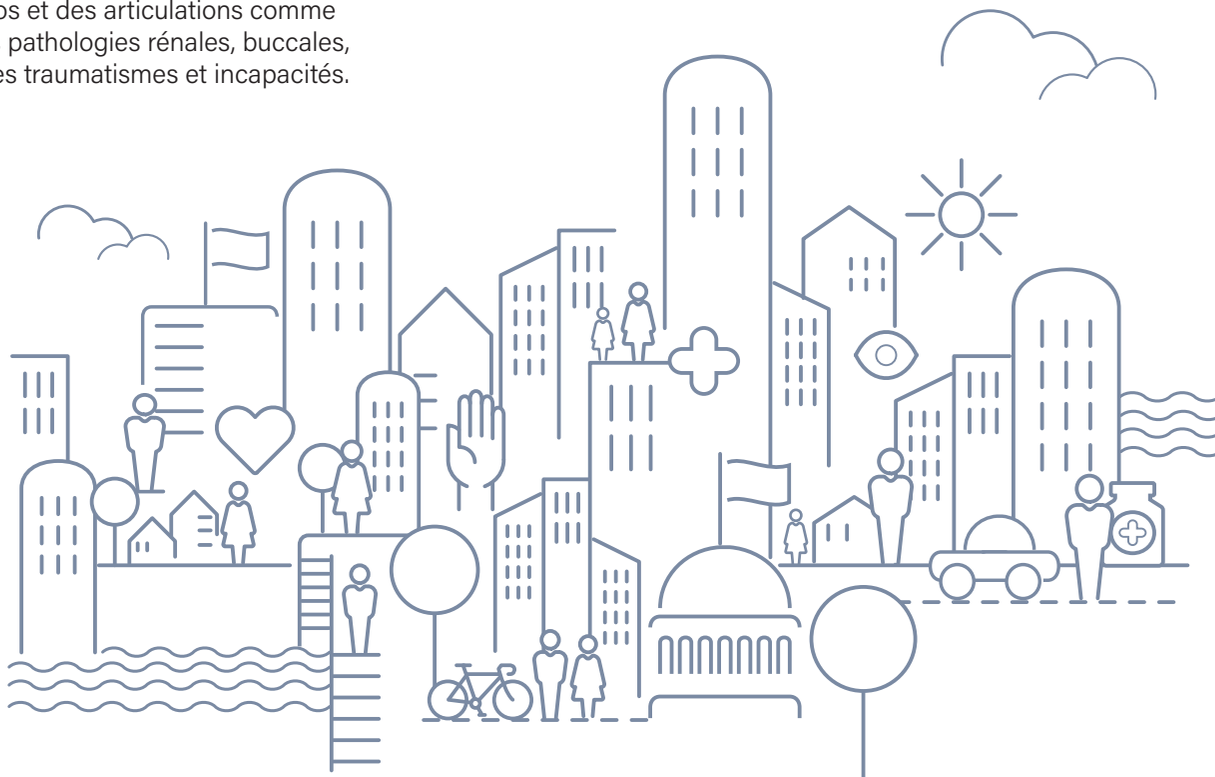
**Débat communautaire** : un petit débat de groupe, structuré, ouvert aux membres d'une communauté, en vue de mieux comprendre leurs opinions et leur vision de certains sujets particuliers.

**RHN** : Réunion de haut niveau des Nations Unies sur les maladies non transmissibles (MNT). La prochaine RHN se tiendra en 2018.

**MNT** : Maladie non transmissible. Les principales MNT sont les cancers, les maladies cardiovasculaires, les maladies respiratoires chroniques et le diabète, ainsi qu'une multitude d'autres maladies et troubles tels que les troubles mentaux, neurologiques, les maladies auto-immunes comme le psoriasis, les affections des os et des articulations comme l'ostéoporose et l'arthrite, les pathologies rénales, buccales, oculaires et des oreilles, et les traumatismes et incapacités.

**NCDA** : L'Alliance sur les MNT.

**OMS**: Organisation mondiale de la santé.





# NOTRE VISION, NOTRE VOIX

Une initiative de l'Alliance sur les MNT  
et des personnes vivant avec MNT



**NOTRE VISION, NOTRE VOIX** est une initiative de l'Alliance sur les MNT et des PLWNCD visant à inviter des personnes vivant avec différentes MNT dans le monde entier à partager leur vision, à prendre des mesures et à piloter le changement. Ce guide fournit toutes les informations et le matériel nécessaires pour organiser un débat communautaire.

Ce guide de débat communautaire a été rendu possible grâce au soutien de Medtronic Philanthropy, dans le cadre du programme « **Élargir l'accès à des soins, soutenir l'action en matière de MNT au niveau mondial, régional et national** ».



L'Alliance sur les MNT est un réseau de la société civile unique en son genre, qui rassemble 2 000 organisations dans plus de 170 pays et qui s'attache à améliorer la prévention et la maîtrise des MNT dans le monde. Forte de son partenariat stratégique avec notamment l'OMS, les Nations Unies et les gouvernements, l'Alliance sur les MNT œuvre au plan mondial, régional et national afin que la société civile participe, en s'exprimant d'une même voix, à la campagne mondiale sur les MNT.

Contactez-nous à

[ourviewsourvoices@ncdalliance.org](mailto:ourviewsourvoices@ncdalliance.org)

[www.ncdalliance.org](http://www.ncdalliance.org)