



ILEP

Travailler ensemble
pour un monde...
sans lèpre



Stratégie de l'ILEP pour la période **2011-2015**



D'énormes progrès ont été réalisés pour réduire le fardeau de la lèpre, mais la maladie même et les séquelles qu'elle provoque chez les personnes affectées restent un véritable défi dans de nombreux pays. L'existence d'une fédération qui coordonne le travail des différentes Associations-Membres a montré son utilité au fil des années. C'est dans le cadre de cette coordination, essentielle, que les Membres de l'ILEP apportent leur soutien afin de continuer à mener des activités de lutte contre la lèpre de qualité et de promouvoir la dignité et les droits des personnes affectées.

L'objectif de l'ILEP

L'objectif de l'ILEP est de promouvoir et de faciliter la coopération, la collaboration et la synergie entre ses Membres, en coordonnant leur soutien aux programmes de lutte contre la lèpre et autres partenaires, en représentant leurs intérêts communs et en partageant les informations et les conseils techniques avec ses Membres et les autres partenaires.

- L'ILEP est une fédération internationale composée d'organisations non gouvernementales indépendantes de lutte contre la lèpre ou d'organisations dont la lèpre est l'objet principal. Faire partie de l'ILEP renforce le travail des Associations-Membres envers un objectif commun, celui d'un monde sans lèpre.
- L'ILEP est un partenaire financier de poids: l'ensemble de ses Membres collecte des fonds auprès de donateurs privés et d'institutions publiques. Leur contribution financière à la lutte contre la lèpre représente environ 50 à 60 millions d'euros par an. Ces fonds servent non seulement à soutenir des projets sur le terrain mais également à financer des formations, des travaux et des instituts de recherche, des journaux scientifiques ainsi que des congrès.
- Les Membres de l'ILEP sont actifs dans la quasi-totalité des pays où il y a des malades de la lèpre. Ensemble, ils luttent contre cette maladie sur tous les fronts : du dépistage, au traitement, à la réadaptation et à la défense des Droits de l'Homme.
- Les Membres de l'ILEP travaillent en partenariat avec les gouvernements, les institutions intergouvernementales, les acteurs nationaux et internationaux afin de maintenir et de développer, de façon durable, la qualité des services lèpre.
- Conscients de la relation qui existe entre la lèpre et la pauvreté, les Membres de l'ILEP soutiennent les Objectifs du Millénaire, et plus particulièrement ceux concernant la lutte contre les maladies liées à la pauvreté.

Le travail collectif des Membres de l'ILEP

- Les Membres de l'ILEP travaillent ensemble suivant un modèle unique de partage des ressources et des informations pour éviter tout double emploi des activités et identifier toute carence dans leurs programmes de soutien, augmentant ainsi l'efficacité de leur travail.
 - Au niveau de la Fédération, les Membres de l'ILEP se réunissent deux fois par an pour décider de leur stratégie, coordonner leur soutien et échanger leurs idées et compétences sur toutes les questions touchant à la lèpre, y compris les activités sur le terrain, la collecte de fonds et la communication. Les activités des Membres de l'ILEP, que ce soit au niveau de l'organisation ou sur le terrain, sont coordonnées par le Secrétariat de l'ILEP à Londres.
 - Un Membre de l'ILEP joue le rôle de coordonnateur national dans chaque pays où la lèpre est endémique et où il y a un besoin de soutien. Le coordonnateur, appuyé de son représentant sur le terrain, a la responsabilité d'organiser ce soutien, de représenter la Fédération et d'entretenir des relations avec les autorités sanitaires du pays.



La vision de l'ILEP

L'ILEP aspire à un monde où chaque malade de la lèpre a accès au traitement et au programme de réadaptation appropriés et auxquels il a droit. Un monde dans lequel chaque personne atteinte de la lèpre pourra retrouver pleinement sa place à tous les niveaux de la société, selon ses aspirations.

En tant que Fédération, l'ILEP appuie les valeurs suivantes :

- **Respect** reconnaître la dignité, les droits et les aspirations des personnes atteintes de la lèpre.
- **Équité et inclusion** veiller à ce que les personnes atteintes de la lèpre aient accès aux mêmes services que les autres personnes de leur communauté.
- **Courage de ses convictions** inciter les Membres de l'ILEP à prendre en compte les causes et conséquences sociales et économiques de la lèpre.
- **Justice** faire son possible pour que toute personne, homme ou femme, quel que soit son âge, sa race, sa classe sociale ou sa religion, ait la même égalité de chance.
- **Partenariat** aider la Fédération à lier des partenariats, afin de promouvoir l'autonomisation des personnes atteintes de la lèpre.
- **Honnêteté et transparence** être responsable de l'efficacité du travail de la Fédération vis-à-vis des personnes atteintes de la lèpre.



La mission commune

des Membres de l'ILEP est d'œuvrer vers l'objectif à long-terme d'un monde sans lèpre :

- en s'assurant que les malades de la lèpre aient accès au traitement, aux soins et à la réhabilitation.
- en veillant à prévenir les déficiences et les handicaps liés à la lèpre.
- en veillant à ce que les personnes atteintes de la lèpre ainsi que leur famille ne souffrent plus de discrimination et d'opprobre.



Atteindre les objectifs communs aux Membres de l'ILEP

1. Continuer à travailler ensemble, en tant que Fédération unie centrée sur la lutte contre la lèpre.
2. Promouvoir et encourager la collaboration entre tous les intervenants de la lutte contre la lèpre.
3. Renforcer son rôle de plaidoyer au niveau national et international.
4. Avoir une approche coordonnée pour le partage des informations.
5. Fournir des conseils experts sur la lèpre aux Membres de l'ILEP et à leurs partenaires.
6. Promouvoir et encourager le développement et la durabilité de l'expertise de la lèpre à tous les niveaux.
7. Développer son soutien à une recherche scientifique pertinente sur la lèpre, dans tous ses aspects : fondamentale, appliquée ou opérationnelle.
8. Continuer à suivre la situation globale de la lèpre et tenter d'identifier les besoins non satisfaits et les solutions possibles.
9. Interagir avec d'autres réseaux dans le large secteur du développement, à la fois pour apprendre des autres et pour partager sa propre expertise.



Travailler ensemble pour un monde sans lèpre

Membres

American Leprosy Missions
(USA)

Mél: amlep@leprosy.org

Associazione Italiana Amici di Raoul Follereau
(Italie)

Mél: info@aifo.it

Damien Foundation Belgium
(Belgique)

Mél: info@damien-foundation.com

Deutsche Lepra- und Tuberkulosehilfe
(Allemagne)

Mél: info@dahw.de

FAIRMED Health for the Poorest (formerly Aide aux

Lépreux Emmaüs-Suisse)
(Suisse)

Mél: info@fairmed.ch

Fondation Follereau Luxembourg
(Luxembourg)

Mél: office@ffl.lu

Fondation Raoul Follereau
(France)

Mél: direction-aide@raoul-follereau.org

Fontilles
(Espagne)

Mél: fontilles@fontilles.org

LEPRA Health in Action
(Grande Bretagne)

Mél: lepra@leprahealthinaction.org

Netherlands Leprosy Relief
(Pays-Bas)

Mél: info@leprastichting.nl

Sasakawa Memorial Health Foundation
(Japon)

Mél: smhf@tnfb.jp

Secours aux Lépreux – Leprosy Relief Canada
(Canada)

Mél: info@slc-lr.ca

The Leprosy Mission International
(Grande Bretagne)

Mél: friends@tlmint.org

Instances de la Fédération

Membres du Conseil de l'ILEP :

Mr René Stäheli, Président
Mr Rigo Peeters, Vice-Président
Dr Enrico Pupulin
Mr Jim Oehrig
Dr Adolf Diefenhardt
Mr Robert Kohll
Mr Michel Récipon
Ms Sarah Nancollas
Mr Jan van Berkel
Mr José Manuel Amorós
Prof. Kenzo Kiikuni
Ms Maryse Legault
Mr Geoff Warne

Secrétaire Général :

Mr Douglas Soutar

Membres de la Commission Technique de l'ILEP :

Prof. Cairns Smith, Président
Dr Christian Johnson
Dr Wim van Brakel
Dr Etienne Declercq
Dr Paul Saunderson
Prof. Diana Lockwood
Dr Hugh Cross
Dr Sunil Deepak

Secrétariat et bureaux

234 Blythe Road, Londres, W14 0HJ, UK

Tél: +44 (0)20 7602 6925

Mél: ilep@ilep.org.uk

Site web: www.ilep.org.uk

Organisation caritative enregistrée
au Royaume-Uni (No. 280676)

Nous remercions toutes les personnes et organisations
qui ont fourni les photos. Sources (de haut en bas de
chaque page)

• Page 1:

– Damien Foundation Belgium
– Jean Platteau, Damien Foundation Belgium

• Page 2:

– Damien Foundation Belgium
– Deutsche Lepra und Tuberkulosehilfe
– CIOMAL Foundation
– CIOMAL Foundation

• Page 3:

– Sunil Deepak
– Marion Steentjes, Netherlands Leprosy Relief
– Sunil Deepak
– Jan Joseph Stok, Netherlands Leprosy Relief

• Page 4:

– Doug Soutar, LEPRO Health in Action