

Vážení čtenáři a sympatizanti projektu Přes překážky,

podzim je skoro za námi a po delší pauze přinášíme další novinky z oblasti rozvojové spolupráce se zaměřením na osoby se zdravotním postižením. Mezi hlavní zprávy patří, že jsme spustili výstavu s názvem "Zdravotní postižení a rozvojová spolupráce - 10 faktů nebo omylů," ve které informujeme o častých nepravdách, které se při rozhovoru o mezinárodní spolupráci nejčastěji vynořují. Také proběhl Světový den zraku, který jsme využili na zviditelnění aktivit, které se přímo týkají oční péče a naší práce v zahraničí. Přinášíme také článek o albinismu, který je v některých částech světa stále považován za znak čarodějnoctví a albínové jsou velmi často podrobováni neférovému jednání.

Oslavili jsme Světový den zraku

Zatímco v našich končinách je jakákoliv vada zraku většinou ihned vyléčena, případně operována, ve většině rozvojových zemích vedou třeba i banální oční vady k oslepnutí, které pak znamenají nemožnost najít si stabilní práci, udržet děti na škole anebo sociální izolaci.

Při příležitosti Světového dne zraku jsme se zastavili i v České televizi, abychom o situaci oční péče v rozvojových regionech povyprávěli více. Záznam s rozhovorem s panem doktorem Martinem Cholevou a naší koordinátorkou pro osvětové aktivity Michaelou Vyležikovou si můžete pustit [zde](#).



Žádná magie, žádné čarodějictví - jen albinismus. Oslavili jsme mezinárodní den osvěty o albinismu.

Co je tedy vlastně albinismus a proč si albíni zaslouží zvláštní pozornost?

Albinismus je vzácná genetická vada, která má za následek snížení nebo úplný nedostatek pigmentu (barvy) na kůži, vlasech a očích. Následkem toho mají lidé s touto vadou obvykle bledou pokožku, která se na slunci snadno spálí, světlé až téměř bílé vlasy, různě závažné zrakové postižení a rovněž trpí silnou světloplachostí (jejich oči jsou přecitlivělé vůči světlu). Musí se proto při pobytu na slunci chránit slunečními brýlemi, krémy a oblečením.

Pro albíny však existují kromě slepoty, závažných spálenin kůže a rakovinových onemocnění, i další vážná rizika.

Albíni čelí kvůli své jinakosti diskriminaci na mnoha úrovních, žijí často vyčleněni ze svých komunit. Zejména ve Východní Africe totiž mnoho kmenových společenství stále věří různým pověrám a stereotypům. Například tomu, že lidé postižení albinismem jsou démoni, jsou nadpřirozeného původu a že části jejich těl mají magické a léčivé schopnosti.

Zbytek článku, především to, jakým nástrahám a stereotypům ve společnosti musejí albíni v rozvojových zemích stále čelit, se dočtete v [našem článku](#).





Spustili jsme výstavu "Zdravotní postižení a rozvojová spolupráce - 10 faktů nebo omylů!"

Ve výstavě se můžete podívat na obrazy ze zemí, ve kterých pracujeme, např. Keňa, Jižní Súdán, Kambodža anebo Etiopie. Kromě krásných obrazů se můžete těšit i na doprovodný text, ve kterém pojmenováváme časté stereotypy a nepravdy, které se s rozvojovou pomocí osobám se zdravotním postižením často pojí, a také se snažíme nabídnout jiný pohled.

Chystáme pro Vás Běh pro nevidomé u příležitosti Mezinárodního dne osob se zdravotním postižením!

Víc informací se dozvíte na [stránkách běhu](#).

Běž pro nevidomé
Běh do schodů

Kdy: 4. 12. 2016
Kde: Hotel Corinthia
Praha, Kongresová
1655/1

24 pater, cca 500
schodů

"Nemáme stené startovní podmínky," říká ředitel Člověka v tísní, Šimon Pánek.

"Část lidí v naší společnosti je velmi úspěšná, ale část je neúspěšná a cítí se odstrčeně. Tím vzniká větší prostředí pro tenze i nějakou společenskou patologii. A já bych chtěl spíš společnost s velkou sociální kohezí, kde by se prostě dobře žilo, než společnost, kde je spousta lidí, kteří jsou hodně úspěšní, a pak taky spousta lidí, kteří jsou hodně neúspěšní." říká Šimon Pánek, ředitel nevládní neziskové organizace Člověk v tísní. Kde nachází hranice ve vzdělávání? A jaká tabu ve školách zůstávají? Více v rozhovoru.



O tom, v jaké kondici je náš systém vzdělávání, jaké dovednosti bychom měli učit dnešní mladé lidi nebo budoucí lídry, a taky o tom, co se naučil při práci v neziskovém sektoru. O tom všem je [rozhovor](#) v Magazínu Perpetuum. Vřele doporučujeme!

<http://magazin-perpetuum.cz/Clanek/Nemame-stejne-startovni-podminky>

Vzali jsme novináře do Etiopie, a vznikl dokument Dami!

Dvouletou dívku Dami z Etiopie připravil šedý zákal – nemoc, kterou v Evropě odstraní víceméně rutinní půlhodinová operace – o zrak. Nejbližší klinika, na které ale mohla Dami zákrok podstoupit, se nachází tři sta kilometrů daleko. Pro dívku a její rodinu ve zcela jiném světě. Přesto však prodali část svých stád a vydali se na cestu. Trvala jim tři dny.

„Po porodu jsem si všimla bílých teček v očích. Postupně se ukázalo, že kvůli nim Dami nevidí. Byli jsme zničení,“ uvedla její matka. Běžná nemoc znamená v etiopských horách daleko od civilizace prokletí. „Operovat dítě znamená nejenom vrátit mu zrak, ale zlepšit celou jeho budoucnost,“ vysvětlil oftamolog Dawit Gidey, který dívku úspěšně operoval.

Celý dokument můžete shlédnout [zde](#).



 Share

 Tweet

 Forward

Kampaň **PŘES PŘEKÁŽKY** je součástí projektu *Za inkluzivní rozvoj*, podpořeného z prostředků **České rozvojové agentury a Ministerstva zahraničních věcí ČR** v rámci Programu zahraniční rozvojové spolupráce ČR. Více informací najdete na www.prespreakazky.cz.

Tento materiál vytvořila a za jeho obsah zodpovídá organizace **SVĚTLO PRO SVĚT**.



SVĚTLO PRO SVĚT – Light for the World, o. s.
Kartouzská 200/4, 150 99 Praha 5
www.svetloprosvet.cz

Copyright © 2016 SVĚTLO PRO SVĚT - Light for the World, o.s., All rights reserved.