



حقوق الإنسان الخاصة بالأشخاص الذين يعيشون مع المرض العصبي: من البلاغة حتى الواقع

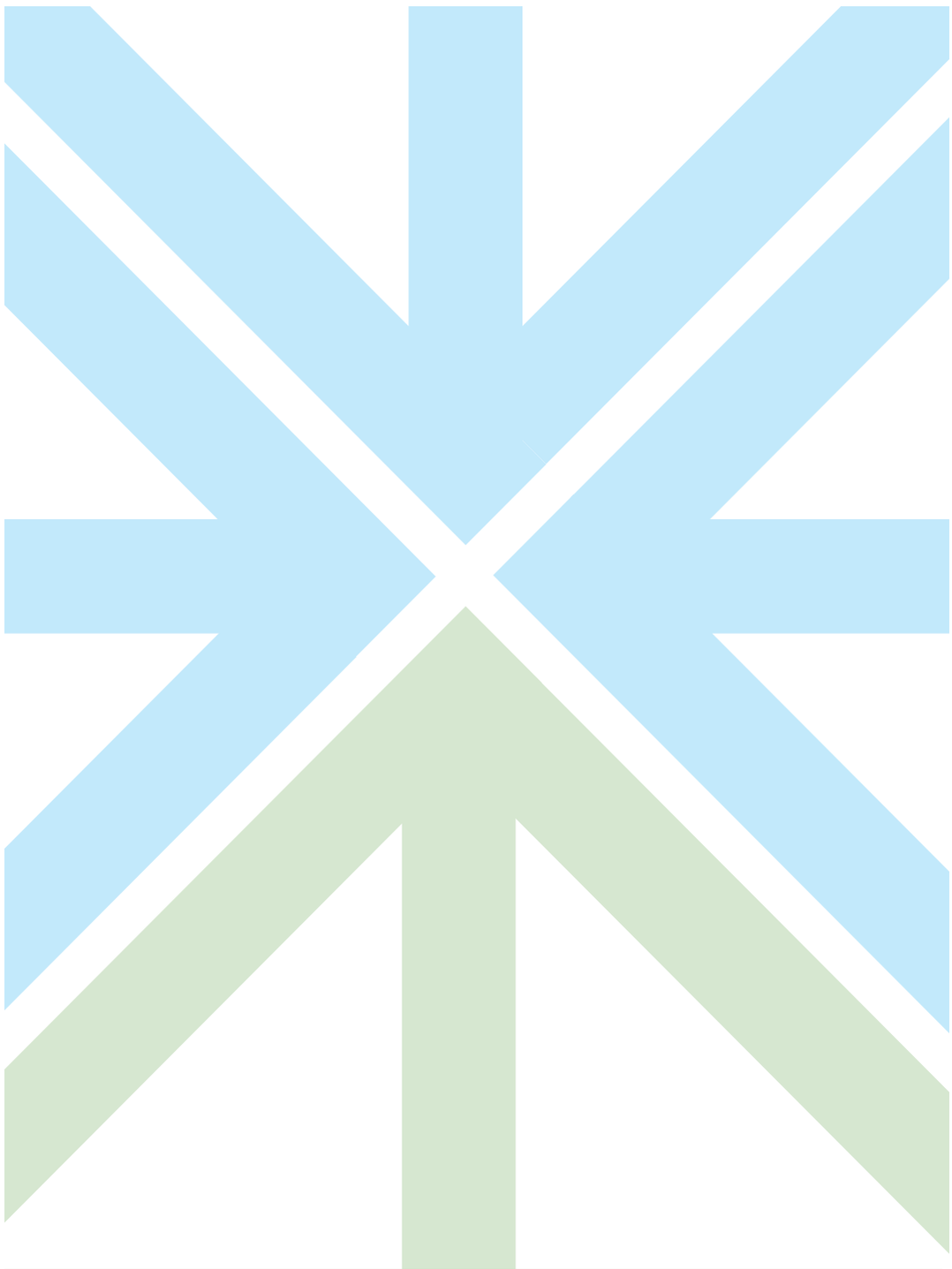


**DEMENTIA
ALLIANCE
INTERNATIONAL**

الصوت العالمي لمرضى
الاضطراب العصبي

منشور خاص بالإتحاد الدولي لمرضى الاضطراب العصبي ليتزامن مع قيام
منظمة الزهايمر العالمية باعتماد المنهج القائم على حقوق الإنسان، وليتزامن مع
أسبوع التوعية بحقوق مرضى الاضطراب العصبي في المملكة المتحدة 2016

16 مايو 2016 (النسخة الأولى)



email: info@infodai.org web: www.infodai.org join DAI: www.joindai.org



www.facebook.com/DementiaAllianceInternational



[@DementiaAlliance](https://twitter.com/DementiaAlliance)

المحتويات

مرحباً بكم في حقوق الإنسان الخاصة بالأشخاص الذين يعيشون مع المرض العقلي	2
من نحن؟	4
عن ماذا يتحدث هذا الدليل الإرشادي	5
ما هي الحقوق؟	6
لماذا تعتبر الحقوق مهمة؟	7
استخدام المنهج المعتمد على أسس حقوق الإنسان	8
ميثاق الأمم المتحدة المتعلق بالأشخاص ذوي الإعاقة	10
مبادئ عامة -	10
البنود -	11
كيف يمكن لجمعيات ومنظمات المنصرة الذاتية الخاصة بالزهايمر أن تستخدم هذا الميثاق؟	12
استنتاجات	13
كتب من تأليف أشخاص يعيشون مع المرض العقلي	14
مصادر أخرى	15

مرحباً بكم في حقوق الإنسان الخاصة بالأشخاص الذين يعيشون مع المرض العقلي

نحن نعمل على إطلاق كتيب الإتحاد الدولي لمرضى الاضطراب العصبي (DAI) هذا لأنه، وكنتيجة مباشرة لمناصرة الإتحاد الدولي لمرضى الاضطراب العصبي، قد تم اعتماد منهج قائم على الحقوق قمنا بمناصرتة ويشمل إمكانية الوصول إلى ميثاق الأمم المتحدة لحقوق الأشخاص ذوي الإعاقة (CRPD) من قبل مؤسسة اليوم العالمي للزهايمر.

هذه تعتبر لحظة حاسمة بالنسبة للأشخاص المصابين بالاضطراب العصبي في جميع أنحاء العالم.

حقوق الإنسان الخاصة بالأشخاص المصابين بالاضطراب العصبي تكمن في صميم عملنا. إمكانية الوصول إلى ميثاق الأمم المتحدة للإعاقة كان أحد المتطلبات التي طالب بها رئيس والمدير التنفيذي ومؤسس الإتحاد الدولي لمرضى الاضطراب العصبي، كايت سوافر في المؤتمر الوزاري الأول لمنظمة الصحة العالمية الخاص بأمراض الاضطراب العصبي والمنعقد في مارس 2015. منذ ذلك الحين، قمنا بكل ما يمكننا القيام به لنحول هذا الطلب إلى واقع.

المتطلبات الرئيسية الثلاث للإتحاد الدولي لمرضى الاضطراب العصبي في المؤتمر الوزاري الأول لمنظمة الصحة العالمية حول الاضطراب العصبي في 2015،

- لدينا حقوق إنسانية نحو طرق أكثر أخلاقية لتقديم الرعاية، بما في ذلك الرعاية ما قبل التشخيص والرعاية بعد التشخيص، ويشمل ذلك أيضا إعادة التأهيل.
- أن يتم التعامل مع مريض الاضطراب العصبي بنفس مستوى حقوق الإنسان كأي شخص آخر، بموجب قوانين تمييز الإعاقة و ميثاق الأمم المتحدة لحقوق الأشخاص ذوي الإعاقة.
- بأن تركز البحوث على الرعاية بقدر تركيزها على العلاج.

ما يهمنا الآن هو بأن يتم تمكين الأشخاص الذين يعيشون مع الاضطراب العصبي لاستخدام حقهم الذي لا جدال فيه من أجل الوصول إلى ميثاق الأمم المتحدة لحقوق الإنسان هذا و مواثيق الأمم المتحدة الأخرى لحقوق الإنسان ذات الصلة، بما في ذلك الميثاق المستقبلي لحقوق الأشخاص المُسنين.

يتمتع الإتحاد الدولي لمرضى الاضطراب العصبي الآن بمكانه أفضل لدعم منظمات الزهايمر الوطنية والمنظمات الأخرى التي تُعنى بالأشخاص المصابين بالاضطراب العصبي بحيث يتم الاستفادة بشكل كامل من ميثاق الأمم المتحدة لحقوق الأشخاص ذوي الإعاقة بالطرق المنصوص عليها في مؤتمر بودابست بواسطة البروفيسور بيتر ميثلر في دوره كمستشار لحقوق الإنسان في الإتحاد الدولي لمرضى الاضطراب العصبي.

بناء على طلب منظمة الزهايمر الدولية، نحن أيضاً نقوم باعداد وثيقة لمجالس جميع منظمات أو جمعيات الزهايمر، والتي سوف تقدم مقترحات عن الطرق التي يمكن من خلالها جعل أعمالها تعتمد بشكل أكثر صرامة على مبادئ الحقوق بشكل عام وعلى ميثاق الإعاقة بشكل خاص.

يقدم هذا الكتيب مقدمة أساسية عن المناهج القائمة على حقوق الإنسان النظام المُعتمَد من الأمم المتحدة، والذي تم تطبيقه عبر جميع القطاعات. نحن نعتقد بأن تلك الأداة جيدة من أجل تمكين منظمات الزهايمر الوطنية من استخدام تلك المناهج في علاقاتها مع الأشخاص الذين يعيشون مع الاضطراب العصبي ، ضمن منظماتهم الخاصة بهم و داخل دولهم، وكذلك مع الحكومات، المنظمات المهنية وفوق كل شيء مع وسائل الإعلام و عامة الشعب.

خطوة اعتماد مبادئ PANEL تعتبر ممتازة كخطوة أولى، لكنها ليست بديل عن ميثاق الأمم المتحدة لحقوق الأشخاص ذوي الإعاقة لأنه ينقصها نظام المسائلة من قبل الأشخاص الذين صُممت من أجل تحقيق الفائدة لهم. لهذا الغرض، تركز معظم محتويات هذا الكتيب على الطرق التي يمكن من خلالها استخدام الميثاق من أجل تعزيز العيش الكريم وجودة الحياة للأشخاص الذين يعانون من الاضطراب العصبي.

نحن نعلم بحكم الخبرة بأن ذلك سوف يستغرق وقتاً ويحتاج لإعادة تقييم للأولويات والقيم عند جميع المستويات بحيث تصبح استفادة مرضى الاضطراب العصبي من هذا القرار أمراً ممكناً. لكن بعد سنوات من الدفاع عن حقوق الأشخاص المصابين بالاضطراب العصبي ، فإننا في طريقنا نحو تحقيق هذا الهدف.

تم كتابة ونشر هذا المنشور بالنيابة عن الإتحاد الدولي لمرضى الاضطراب العصبي بدعم من العديد من الأخصائيين في هذا المجال وتحديدًا مستشار حقوق الإنسان لدينا، البروفيسور بيتر ميتلر.

مع أخلص التمنيات،



Kaiti Soper

كايت سوافر
رئيس، الرئيس التنفيذي
ومؤسس
الإتحاد الدولي لمرضى الاضطراب
العصبي

من نحن؟

الإتحاد الدولي لمرضى الاضطراب العصبي هو جمعية عالمية غير ربحية تُعنى بالأشخاص المصابين بالاضطراب العصبي من جميع الأعمار. تهدف لتمثيل ودعم وتثقيف الأشخاص الذين يعيشون مع جميع أشكال الاضطرابات العصبية وتقديم صوت موحد من المناصرة، التمكين والدعم لتحقيق استقلالهم الفردي وتحسين جودة حياتهم.

الإتحاد الدولي لمرضى الاضطراب العصبي هو الهيئة العليا للأشخاص المصابين بالاضطراب العصبي والصوت العالمي للأشخاص المصابين بالاضطراب العصبي.

الإتحاد الدولي لمرضى الاضطراب العصبي هو منظمة مناصرة مستقلة للأشخاص المصابين بالاضطراب العصبي ، بالاشتراك مع "منظمة الزهايمر الدولية" ومع جميع منظمات الزهايمر كلما كان التعاون ممكناً.

من الضروري الإشارة هنا إلى أن الإتحاد الدولي لمرضى الاضطراب العصبي لا يتنافس بأي شكل مع أي منظمة داعمة أخرى بل يساهم بالصوت الفريد من نوعه، الخدمات المميزة، المناصرة البؤرية و خدمات الدعم المصممة خصيصاً من أجل الأشخاص المصابين بالاضطرابات العصبية.

العضوية مجانية ومفتوحة أمام أي شخص تم تأكيد تشخيص إصابته طبياً بأي نوع من أنواع الاضطرابات العصبية (www.joinandai.org).



كريس روبرتس من المملكة المتحدة
يرتدي قميص عضوية الإتحاد الدولي
لمرضى الاضطراب العصبي

عن ماذا يتحدث هذا الدليل الإرشادي

الهدف من هذا الدليل الإرشادي هو أن نوضح سبب اعتقادنا بأن الحقوق هي في غاية الأهمية في حماية مصالح الأشخاص الذين يعيشون مع الإضطرابات العصبية في جميع أنحاء العالم. إن التزام منظمة الزهايمر الدولية بسياسة حقوق الإنسان، و التي تشمل ميثاق الأمم المتحدة لحقوق الأشخاص ذوي الإعاقة، من الممكن أن تشكل حلقة تغيير بالنسبة للأشخاص المصابين بالإضطرابات العصبية و بالنسبة لجميعةات الزهايمر الوطنية.

سيحتاجون لتطوير شراكة من النوع الذي يتمتع به الإتحاد الدولي لمرضى الاضطراب العصبي مع منظمة الزهايمر الدولية بحيث يعمل كلاهما معا لكن يحترم كل منهما استقلالية الآخر. مثلما أن الإتحاد الدولي لمرضى الاضطراب العصبي هو صوت الأشخاص المصابين بالأمراض العصبية، فإن منظمة الزهايمر الدولية هي الصوت من أجل الأشخاص المصابين بالأمراض العصبية.

هذا الدليل الإرشادي مخصص في المقام الأول من أجل الأشخاص الذين تم تشخيص إصابتهم بالمرض العقلي. لا تتردد في مشاركته مع الآخرين، بما في ذلك الأصدقاء وأفراد الأسرة، الأشخاص الداعمين وأي شخص يمكن أن يدعم بالنيابة عنك. يمكنك أن تستمد القوة من المشاركة في الحملات مع الآخرين إذا كنت مصابا بمرض عقلي، ويمكنك القيام بذلك على الصعيد العالمي من خلال الانضمام إلى الإتحاد الدولي لمرضى العقل (www.joindai.org) أيضاً من خلال الانضمام إلى منظمة الزهايمر المحلية. يمكن أن يكون هذا الكتيب مفيداً أيضاً للمنظمات الأخرى المهتمة بالقضايا المتعلقة بالأمراض العقلية و الحقوق، وكذلك المتطوعين والأخصائيين في مجال الأمراض العقلية.



أعضاء الإتحاد الدولي لمرضى
الإضطراب العصبي في المؤتمر
العالمي للزهايمر 2016 في بودابست:
(من اليسار إلى اليمين) دينيس
فروست، هيلجا روهرا، أجنيس
هيوستن، هيلاري دو كسفورد، ماري
رادنوفسكي، كايت سوافر، بيتر
ميثلر، كريس روبرتس

ما هي الحقوق؟

الحق هو الذي يمنحك الصلاحية للتحديث عن نفسك والانضمام مع الآخرين ممن تنتهك أو لا تحترم حقوقهم. تم تأليف العديد من الكتب والأوراق البحثية عن حقوق الإنسان، بما في ذلك العدد المتزايد من المنشورات المتعلقة بحقوق الأشخاص ذوي الإعاقة، لكن أخذ حقوق الأشخاص المصابين بالإضطراب العصبي بعين الاعتبار لم يبدأ إلا مؤخراً. مثلاً، قامت مؤسسة الصحة العقلية البريطانية مؤخراً بنشر تقرير عن حقوق الأشخاص المصابين بالمرض العصبي وقد ساهم ذلك في إثارة النقاشات والانتقادات بخصوص هذا الموضوع (مؤسسة الصحة العقلية 2015).

إضافة لذلك، هناك الآن العديد من الكتب التي ألفها أشخاص يعيشون مع المرض العصبي والتي تعكس التزاماً قوياً نحو الدفاع عن حقوق الإنسان الخاصة بالأشخاص الذين يعيشون مع المرض العصبي في جميع أنحاء العالم (سوافر 2016، برايدن 2015، تايلور 2009، وايتمان 2015، روهرا في الصحافة).

الإتحاد الدولي لمرضى الإضطراب العصبي يطلب من أعضاء مجلس إدارة منظمة الزهايمر أن يقوموا بقراءة ومناقشة هذه الكتب عند التفكير بالطرق التي يمكن لمؤسساتهم من خلالها أن تتحول إلى منظمات تعتمد بشكل أكبر على حقوق الإنسان، وكذلك في عملهم مع الحكومات وجمعيات البحوث الطبية الحيوية والاجتماعية. ينبغي قراءة أحد هذه الكتب على الأقل ومناقشته عند اتخاذ القرارات المتعلقة بأي قضية تؤثر على الأشخاص الذين يعيشون مع المرض العصبي. لا شيء يتعلق بنا بدوننا، لا مزيد من "نحن" و "هم". هذا حقاً.

إعلان الأمم المتحدة العالمي لحقوق الإنسان 1948 يحمي كل مواطن في العالم، بما في ذلك الأشخاص المصابين بالمرض العصبي الذين يعيشون مع الإعاقات بسبب تشخيص إصابتهم بالمرض العصبي. موانئ الأمم المتحدة التي تبعتها قد ركزت على حقوق الأشخاص الذين لم يتمكنوا من الاستفادة من النساء، الأطفال، الأقليات العرقية والدينية. الموانئ الأخرى المتعلقة بحقوق الإنسان الجوهرية تشمل ميثاق الحقوق الثقافية، الاجتماعية والإقتصادية والتي تتعلق تحديداً بالأشخاص الذين يعيشون مع المرض العصبي. المحادثات جارية الآن لوضع ميثاق محتمل يتعلق بحقوق المسنين. تقوم منظمة الزهايمر الدولية والإتحاد الدولي لمرضى الاضطراب العصبي بالتواصل مع هيئات الأمم المتحدة ذات الصلة، وكذلك مع مؤسسات حقوق الإنسان الوطنية ذات الصلة (NHRIS) التي توفر الاستشارات المستقلة لمؤسسات المجتمع المدني مثل منظمات المعاقين في معظم دول العالم.

هذا الكتيب يعطيك مقدمة عن أمثلة من تلك الحقوق. هذا الكتيب لم يُنشر فقط لتوعيتك بحقوقك، لكن من أجل تسليط الضوء على السبل التي يمكنك من خلالها الانضمام مع الآخرين من أجل المطالبة بحقوقكم على الصعيد المحلي، الوطني والعالمي. الإتحاد الدولي لمرضى الاضطراب العصبي متواجد لتقديم المعلومات، التشجيع والدعم.

لماذا تعتبر الحقوق مهمة؟

الحقوق ليست قانونية فقط. قبل تغيير القوانين في جنوب إفريقيا بفترة طويلة، كان هناك إجماع في الرأي الأخلاقي بحيث لا يجوز أن يكون هناك تمييز ضد أي شخص على أساس لون البشرة. حركة الإعاقة، التي بدأت في الستينيات، وجدت ذاتها كجزء من حركة الحقوق المدنية من أجل المطالبة بالمساواة العرقية والجنسية. وحقوق الأشخاص ذوي الأمراض العصبية لا تختلف عنها.



البروفيسور بيتر ميتلر يقدم عرضاً تقديمياً عن حقوق الإنسان في مؤتمر الزهايمر العالمي 2016

استخدام المنهج المعتمد على أسس حقوق الإنسان

تعمل الأمم المتحدة منذ عام 2003 على تطوير منهج قائم على حقوق الإنسان (HBRA) عبر جميع أعمالها. الأساس المنطقي الأساسي لذلك هو التعاون من أجل اتباع المنهج القائم على الحقوق في التنمية: نحو التوصل إلى تفاهم مشترك بين هيئات الأمم المتحدة

تتوافر إرشادات تفصيلية ومجموعات أدوات من أجل المنظمات المهتمة بهذا المنهج. المقدمة الأفضل حول المنهج القائم على حقوق الإنسان فيما يتعلق بالإعاقة والأمراض العقلية متوافرة من اللجنة الاسكتلندية لحقوق الإنسان

وهذا يعكس القيادة التي تولتها اسكتلندا منذ عام 2009 عندما قام البرلمان الاسكتلندي بتبني ميثاق حقوق الأشخاص ذوي الأمراض العصبية في اسكتلندا على أسس مبادئ PANEL :

P : المشاركة في القرارات التي لها تأثير على حقوقهم الإنسانية.

A : محاسبة أولئك المسؤولين عن احترام وحماية والوفاء بحقوق الإنسان.

N : عدم التمييز في المعاملة والمساواة

E : التمكين لمعرفة حقوقهم وكيف يمكنهم المطالبة بها

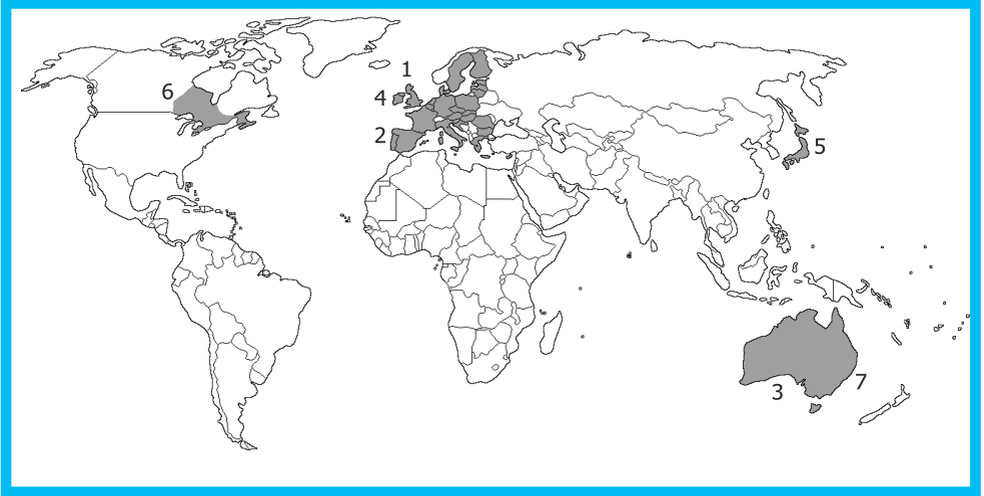
L : الشرعية في جميع القرارات من خلال الارتباط الصريح مع المقاييس القانونية لحقوق الإنسان في جميع العمليات و قياسات النتائج.

تبنت الحكومة الاسكتلندية مبادئ PANEL عندما صادقت الحكومة البريطانية على ميثاق الأمم المتحدة لحقوق الأشخاص المصابين بالأمراض العصبية عام 2009.

اسكتلندا هي الدولة الأولى التي أدرجت الأشخاص المصابين بالأمراض العصبية ضمن عملية تنفيذ الميثاق الخاص بها وقامت بتعيين مجموعة عمل اسكتلندية للأمراض العصبية عام 2002 من أجل مرضى الاضطرابات العصبية، والتي تتولى تقديم الاستشارات للحكومة، بدعم من مؤسسة الزهايمر الاسكتلندية.

هناك مجموعة عمل أوروبية من أجل الأشخاص المصابين بالمرض العصبي وهي تقدم المشورة لمنظمة الزهايمر الأوروبية، رئيسة هذه المجموعة هي هيلجا روهر، وهي عضو في مجلس الإدارة، وهناك خمسة¹ مجموعات عمل أخرى مثلها وطنية أو إقليمية من أجل مرضى الاضطراب العصبي في العالم. نحن أيضاً نؤمن بقوة بأنه من الضروري بأن تُمنح لجان أو مجموعات الأشخاص المصابين بالمرض العصبي الدعم اللازم من أجل تمكينهم من المشاركة في صنع القرار وتقديم المشورة في أعمال منظمات الزهايمر الوطنية.

نحن نؤمن بأنه يمكن تحسين عمل تلك المجموعات بشكل كبير من خلال التعاون الوثيق مع الإتحاد الدولي لمرضى الاضطراب العصبي بسبب طبيعة العمل الدولي الذي نقوم به. إنه من خلال التعاون والعمل معاً يمكن أن تتاح الفرصة الأفضل للأشخاص المصابين بالمرض العصبي وجميع المؤسسات الداعمة و الحكومات لإحداث تغيير حقيقي من أجل الأشخاص المصابين بالمرض العصبي. تقليل التجريح والتمييز في المعاملة يعتبر أمر مهم للجميع، مثلما أن إمكانية وصولنا للمجتمع المدني عند جميع المستويات تُعتبر حق إنساني.



1. مجموعة العمل الاسكتلندية لأمراض الاضطراب العصبي 2002
2. مجموعة العمل الأوروبية لأمراض الاضطراب العصبي 2012
3. لجنة الزهايمر الاستشارية الاسترالية لأمراض الاضطراب العصبي 2013
4. مجموعة العمل الإيرلندية لأمراض الاضطراب العصبي 2013
5. مجموعة العمل اليابانية لأمراض الاضطراب العصبي 2014
6. مجموعة العمل أونتاريو لأمراض الاضطراب العصبي 2014 (إقليمية)
7. مجموعة كي ياما الاستشارية لأمراض الاضطراب العصبي 2014 (إقليمية)

¹ إنجلترا وويلز تعلمان حالياً نحو إنشاء مجموعة عمل لأمراض الاضطراب العصبي

ميثاق الأمم المتحدة لحقوق الأشخاص ذوي الإعاقة

تم اعتماد ميثاق الأمم المتحدة الخاص بحقوق الأشخاص المعاقين عام 2006، لكن لم يبدأ استخدامه إلا الآن من قبل جمعيات الأمراض العصبية. المصادقة عليه من قبل الإتحاد الأوروبي و 163 دولة يُلزم حكومات تلك الدول بموجب القانون الدولي بتنفيذ جميع التعهدات العامة، المبادئ العامة و 37 من البنود الثابتة في هذا الميثاق.

من بين الفروقات العديدة بين ميثاق الأمم المتحدة لحقوق الأشخاص ذوي الإعاقة CRPD وميثاق الأمم المتحدة السابقة هي أنه أول ميثاق يشمل مندوبين عن المستفيدين المحتملين كشركاء متكافئين مع الحكومات في مفاوضات مبادئ وبنود الميثاق. يشكل هذا الميثاق أيضاً علامة بارزة في تاريخ حركة الدفاع عن المعاقين لأن منظمات المعاقين العالمية (DPOS) التي تمثل مختلف جماهير الناخبين قد نجحت في العمل معاً كحلف، رغم الاختلافات بينها في السياسات والاولويات.

البند 1 من ميثاق الأمم المتحدة لحقوق الأشخاص المعاقين يشمل الأشخاص المصابين بالأمراض العصبية:

"الأشخاص المعاقين يشملون أولئك الذين يعانون من أمراض جسدية، عصبية، فكرية، حسية طويلة الأمد والتي مع تفاعلها مع العوائق المتنوعة قد تعيق مشاركتهم الفعالة والكاملة في المجتمع على أسس متكافئة مع الآخرين."

جميع المبادئ العامة للميثاق قد تم بيانها في كل بند من بنوده الرئيسية.

المبادئ العامة

- احترام الكرامة والاستقلالية والحرية في الاختيار، الاستقلالية
- عدم التمييز في المعاملة (حسب الإعاقة، الجنس، العرق، العمر)
- المشاركة الكاملة والدمج في المجتمع
- احترام الاختلاف، وقبول الإعاقة كجزء من التنوع البشري
- تكافؤ الفرص
- قابلية الوصول
- المساواة بين الرجال و النساء

البنود

تقدم البنود ارشادات تفصيلية عن ارتباط هذه المبادئ بمجالات هامة من الحياة اليومية على نفس الأسس كغيرهم من الناس.

تشمل:

- حق الحياة
- قابلية الوصول عند جميع المستويات
- الاعتراف المتكافئ أمام القانون
- الحرية من التعذيب، والمعاملة القاسية أو غير الإنسانية أو المُذلة، الحماية من الاستغلال، العنف والإساءة
- العيش باستقلالية والمشاركة في المجتمع
- احترام الأسرة والمنزل
- الصحة
- إعادة التأهيل
- التوظيف
- معايير معيشة ملائمة والحماية الاجتماعية
- المشاركة في الحياة السياسية والحياة العامة، والحياة الثقافية والترفيه والرياضة.



عضو مجلس الإدارة في الإتحاد الدولي لمرضى الاضطراب العصبي، أنجيس هيوستن، من اسكتلندا

كيف يمكن لجمعيات أو منظمات الزهايمر ومنظمات الدعم الذاتي أن تستخدم هذا الميثاق؟

- ممارسة الضغط والمناصرة من أجل ضمان بأن السياسات المحلية والوطنية والإقليمية الخاصة بالأمراض العصبية والخطط المستقبلية تعكس مبادئ وبنود ميثاق الأمم المتحدة لحقوق الأشخاص ذوي الإعاقة CRPD.

الاستراتيجيات الجديدة للأمراض العصبية التي تم إطلاقها مؤخراً منذ قمة التحرك العالمي لمكافحة أمراض الاضطراب العصبي عام 2013 لا يعكس أي منها مبادئ وبنود ميثاق الأمم المتحدة لحقوق الأشخاص ذوي الإعاقة، رغم أن جميع الدول تقريباً ملتزمة بميثاق الأمم المتحدة لحقوق الأشخاص ذوي الإعاقة من خلال المصادقة عليه. من ناحية أخرى، خطة التحرك لدعم المعاقين الخاصة بمنظمة الصحة العالمية للأعوام 2014 2022 قد تم التعاون على كتابتها مع ائتلاف من المنظمات الغير الحكومية لدعم المعاقين وقد استخدمت بوضوح ميثاق الأمم المتحدة لنوي الإعاقة من أجل وضع هذه السياسة.

الإتحاد الدولي لأمراض الاضطراب العصبي يثير الآن هذه القضية مع منظمة الصحة العالمية والتي قدمت القيادة المثالية في دعم المعاقين ومرضى الاضطراب العصبي لكن من قطاعات مختلفة. نحن نطلب منهم الآن التعبير عن تلك القيادة من خلال تذكير الحكومات بأن مصادقتهم على ميثاق الأمم المتحدة لنوي الإعاقة يشمل الأشخاص المصابين بأمراض الاضطراب العصبي وشركاء الرعاية .

- الإصرار على حق الأشخاص المصابين بأمراض الاضطراب العصبي في المشاركة بشكل متكافئ في تطوير السياسة وفي تطبيق ميثاق الأمم المتحدة لنوي الإعاقة. في حال القيام بذلك، من الممكن أن يؤدي إلى منع التمييز في المعاملة المذكور أعلاه.
- استخدام حقهم في رفع تقارير مناظرة عندما تقوم دولتهم بتقديم التقارير إلى لجنة ميثاق الأمم المتحدة لحقوق ذوي الإعاقة.
- الإتحاد الدولي لأمراض الاضطراب العصبي ومنظمة الزهايمر الدولية يقومان بالتواصل مع منظمة الزهايمر في كندا من أجل دعم مثل تلك الفرصة هذا العام وهناك إمكانية قوية بأن تقوم دول أخرى بمثل ذلك في عام 2017.

محاسبة الحكومات الخاصة بهم.

كل من الحكومات البالغ عددها 163 التي صادقت على ميثاق الأمم المتحدة لحقوق ذوي الإعاقة ينبغي عليها تقديم تقرير تفصيلي حول تطبيق جميع المبادئ والبنود العامة إلى لجنة ميثاق الأمم المتحدة لحقوق ذوي الإعاقة بعد عامين ، وكل أربع أعوام بعد ذلك. 17 من أعضائها ال 18 هم أشخاص لديهم إعاقات ومن دول مختلفة. يمكنك مقابلتهم شخصياً في هذا الفيديو الذي مدته 7 دقائق [يوتيوب: الإحتفال بمضي 10 أعوام على ميثاق الأمم المتحدة لحقوق ذوي الإعاقة](#) شاهد دايان كينغستون في اللجنة التي قامت بدعم الإتحاد الدولي لمرضى الاضطراب العصبي وبالتالي ساهمت في دعم جميع الأشخاص المصابين بالأمراض العصبية.

- تعميم الملاحظات الختامية للجنة ميثاق الأمم المتحدة للأشخاص ذوي الإعاقة من أجل دعم تطبيق توصياتهم، وذلك باستخدام الصحافة ووسائل التواصل الإجتماعي إذا تطلب الأمر. يمكن العثور على جميع المعلومات ذات الصلة على [الأمم المتحدة لحقوق الإسهل: صفحة لجنة حقوق الأشخاص ذوي الإعاقة](#)

الإستنتاجات

منذ عدة أعوام مضت، بدأ الأشخاص ذوي الأمراض العصبية بالدفاع عن المنهج القائم على حقوق الإنسان، وذلك من خلال الدعم الثابت لحقوقهم الأساسية، بدءاً من مشاركتهم في الفعاليات والمؤتمرات والمجموعات التي تناقش السياسة والاستراتيجيات التي تتعلق بذوي الأمراض العصبية. مطلبنا الذي نادينا به منذ زمن طويل من أجل "لا شيء يتعلق بنا يتم بدوننا" قد بدأ يتحقق الآن، ونحن نعتقد بأن الأمور بدأت تتغير.

نحن نرغب بالاعتراف بفضل منظمة الزهايمر الدولية، ورئيسهم السيد جلين ريز والمدير التنفيذي السيد مارك وورتمان ونشكرهم على ما أعبوا عنه من استعدادهم للتعاون معنا ودعم عملنا وحقوقنا.

بدأت تلك الحركة على يد الرواد مثل الراحل بيتر أشلي، كريستين برايدن والراحل الدكتور ريتشارد تابلور، وأعضاء أول مجموعة مناصرة، والشبكة العالمية لدعم ومناصرة مرضى الاضطراب العصبي (DASNI) عام 2000. ومنذ ذلك الحين عملنا على إطلاق مجموعة حصرية من أجل وبواسطة الأشخاص المصابين بالأمراض العصبية في الأول من يناير عام 2014، فقد عمل الإتحاد الدولي لمرضى الاضطراب العصبي بلا كلل من أجل استكمال عمله، ومن أجل ضمان حقوق جميع الأشخاص المصابين بأمراض الاضطراب العصبي. ذلك يشمل التحسن الكبير الذي شهدته التشخيص والرعاية ودعم ذوي الإعاقة، ودمج المعاقين في كل الأحداث التي تتعلق بهم.

الإتحاد الدولي لمرضى الاضطراب العصبي دافع بشدة عن دمج الشخص المصاب بالمرض العصبي من أجل الإنضمام إلى المجلس العالمي للأمراض العصبية عام 2014، ومنذ ذلك الوقت، أصبح شخصان مصابان بأمراض الاضطراب العصبي عضوان فيه، بمن فيهم رئيس والمدير التنفيذي ومؤسس الإتحاد الدولي لمرضى الاضطراب العصبي وهيلاري دوكسفورد، وهي أيضاً عضو في مجموعة العمل الأوروبية لمرضى الاضطراب العصبي. عملنا منذ ذلك الحين على وضع حقوق الإنسان في منزلة دولية ونحن نعمل الآن مع المنظمات الأخرى على هذا النحو.

هذا الكتيب هو الأول من بين العديد من الكتيبات التي دعمت الأفراد والمنظمات التي تعمل نحو تحقيق منهج قائم على حقوق الإنسان من أجل الأشخاص المصابين بالمرض العصبي، وبالتالي يمكننا معاً أن نضمن تحقيق ذلك.

لا تشك أبداً بقدرة المجموعة الصغيرة من المواطنين المفكرين الملتزمين على تغيير العالم، بالتأكيد، إنه الأمر الوحيد الذي حصل بالفعل.
(مارجريت مايد)

كتب من تأليف أشخاص يعيشون مع الاضطراب العصبي



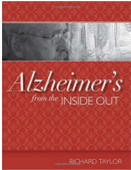
برايدن، س. (2015). لا شيء يتعلق بنا يتم بدوننا.
لندن: جيسিকা كينجسلي



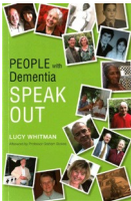
روهرا، ه. (في الصحافة). الخروج من الظلال: لماذا أنا أدمع المصابين بالمرض العصبي.
مترجم من الأصل الألماني). لندن: جيسিকা كينجسلي



سوافر، ك. (2016). ماذا بحق الجحيم حصل لدماعي؟: العيش ما وراء المرض العصبي.
لندن : جيسিকা كينجسلي



تايلور، ر. (2007). الزهايمر من الداخل إلى الخارج.
بالتيمور، م.د.: صحافة المهن الصحية. الطبعة الخامسة 2015.



وايتمان، ل. (2015). أيها الأشخاص المصابين بالمرض العصبي، تحدثوا.
لندن : جيسিকা كينجسلي

مصادر أخرى

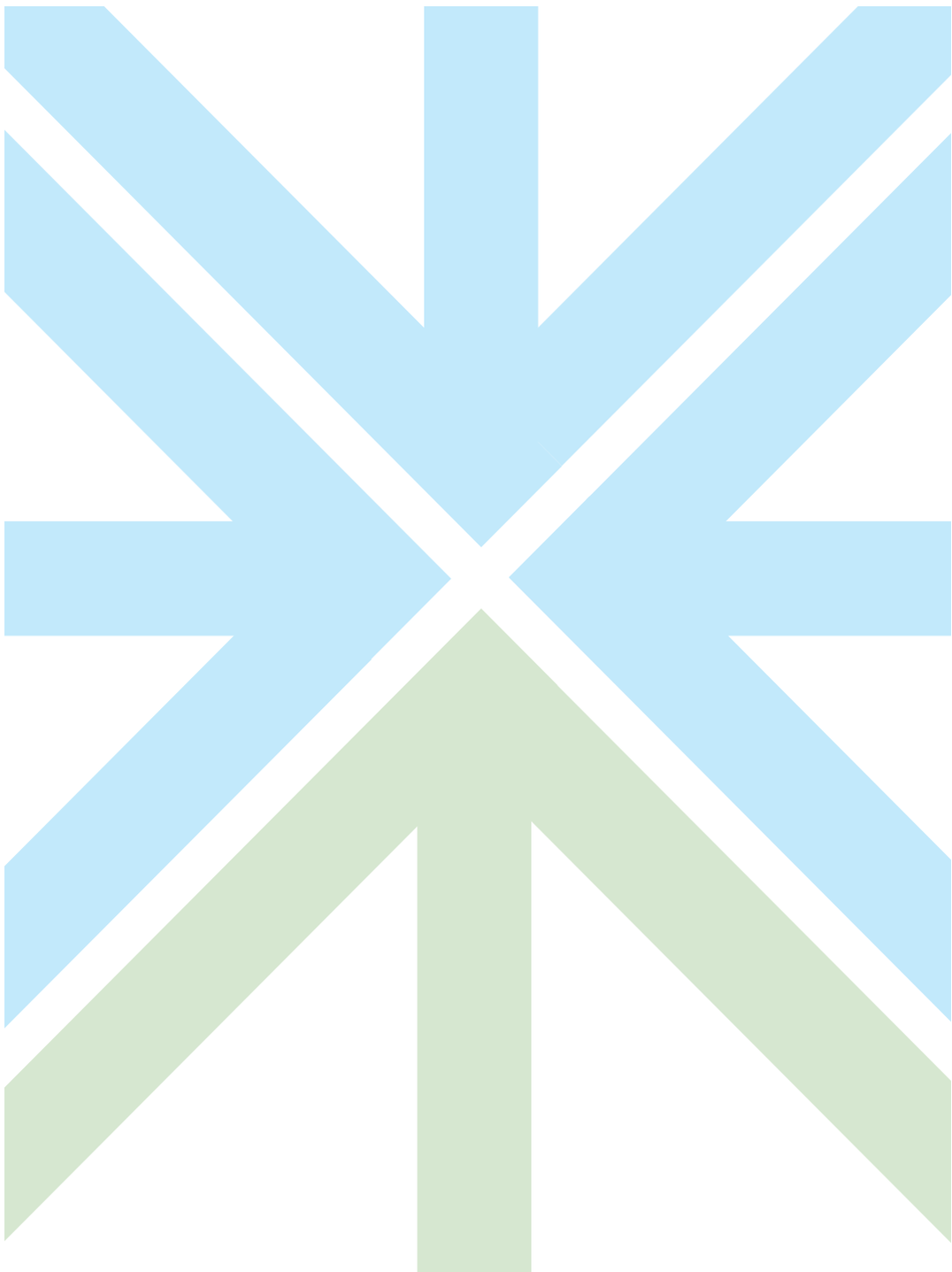
منظمة الزهايمر في اسكتلندا، (2009). ميثاق الحقوق من أجل المصابين بالمرض العصبي ومن يقدمون لهم الرعاية في اسكتلندا. [http:// www.dementiarights.org/charter-of-rights/](http://www.dementiarights.org/charter-of-rights/)

لجنة المساواة وحقوق الإنسان، (2009). ميثاق الأمم المتحدة لحقوق المعاقين: ماذا يعني بالنسبة إليك؟ لندن: لجنة المساواة وحقوق الإنسان. [https:// www.equalityhumanrights.com/en/publication-download/united-nations-convention-rights-people-disabilities-what-does-it-mean-you-easy](https://www.equalityhumanrights.com/en/publication-download/united-nations-convention-rights-people-disabilities-what-does-it-mean-you-easy)

مؤسسة الصحة العقلية، (2015). المرض العصبي، الحقوق والنموذج الاجتماعي للإعاقة: توجه جديد للسياسة والممارسات؟ لندن: ورقة مناقشة سياسة مؤسسة الصحة العقلية. [https:// www.mentalhealth.org.uk/publications/dementia-rights-and-social-model-disability](https://www.mentalhealth.org.uk/publications/dementia-rights-and-social-model-disability)

رحمن، س. (2015). العيش بشكل أفضل مع المرض العصبي: الممارسات الجيدة والابتكار من أجل المستقبل. لندن: جيسكا كينجسلي





email: info@infodai.org

web: www.infodai.org

join DAI: www.joindai.org



www.facebook.com/DementiaAllianceInternational



[@DementiaAllianc](https://twitter.com/DementiaAllianc)



**DEMENTIA
ALLIANCE
INTERNATIONAL**

الصوت العالمي لمرضى الاضطراب العصبي

email: info@infodai.org

web: www.infodai.org

join DAI: www.joindai.org



www.facebook.com/DementiaAllianceInternational



@DementiaAllianc