

Notre vision, notre voix

Langue Français

Notre vision, notre voix est une initiative de l'Alliance sur les MNT et des personnes vivant avec des MNT 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 change

Notre vision, notre voix est une initiative qui s'articule autour des quatre axes de travail principaux : consultation, campagnes, communication et développement des capacités.

Notre vision, notre voix cherche à [mettre les personnes au premier plan](#) [1] de la réponse aux MNT. Cette initiative veut briser la stigmatisation et la discrimination, en dotant les personnes vivant avec une MNT des capacités, des connaissances et des opportunités pour devenir des leaders et des acteurs importants de la réponse apportée à ces maladies et faire grandir le mouvement des MNT.

Les objectifs de Notre vision, notre voix :

Charte mondiale sur la participation significative des personnes vivant avec des MNT

En 2021, l'Alliance sur les MNT en consultation avec son réseau a élaboré une Charte mondiale sur la

participation significative des personnes vivant avec des MNT. Elle constitue un outil de plaidoyer en vue de mobiliser les organisations, et notamment les gouvernements, les agences multilatérales, la société civile et le secteur privé concerné, autour d'une conception commune de la participation significative des personnes vivant avec des MNT, avec l'engagement de mettre l'humain au premier plan, de généraliser et d'inscrire la participation dans les pratiques organisationnelles, et de reconnaître la valeur et l'utilité du vécu et des stratégies de mise en œuvre.

[Pour en savoir plus](#) [2]

Nouvelle plateforme numérique !

Lancée en décembre 2020, la plateforme numérique [Notre vision, notre voix](#) [3] se veut un centre global et dynamique de ressources, informations, analyse et plaidoyer en vue de promouvoir la participation significative des personnes vivant avec des maladies non transmissibles dans la riposte à ces maladies. Consultez ourviewsourvoices.org [4]. Nous sommes impatients de vous retrouver en ligne !

Agenda du plaidoyer

L'Agenda du plaidoyer des personnes vivant avec une MNT, lancé en décembre 2017, a été établi grâce à la généreuse participation de 1.893 personnes vivant avec une MNT qui ont participé aux travaux de consultation de *Notre vision, notre voix*.

Il sert de boussole pour les efforts de plaidoyer autour des MNT et de document vivant qui saisit les priorités des personnes vivant avec une MNT. Il est destiné à guider et soutenir les efforts des principales parties prenantes afin d'améliorer la prévention et la maîtrise des MNT.

[Cliquez ici](#) [5] pour en savoir plus !

Débats communautaires

72 débats communautaires en face-à-face ont été organisés dans 16 pays au cours de l'été 2017 afin d'identifier les problèmes communs auxquels sont confrontées les personnes vivant avec une MNT et leurs recommandations sur la façon dont ces personnes voudraient être significativement impliquées dans la réponse apportée à ces maladies. Cliquez ci-dessous pour en savoir plus et découvrir un tableau de bord interactif avec les histoires, les citations et les idées collectés !

[Pour en savoir plus](#) [6]

Comité consultatif

Pour assurer la cohérence de *Notre vision, notre voix* avec les souhaits et les besoins d'un vaste échantillon de personnes vivant avec une MNT, l'initiative est menée par un Comité consultatif mondial qui inclut des défenseurs chevronnés en provenance du monde entier.

Les membres du Comité consultatif pour le période 2022-2023 :

- Charity Maturi, Kenya
 - Christopher Agbega, Ghana
 - Michael Uchunor, Nigeria
 - Bruno Helman, Brésil
 - Diana Gittens, Guyana
 - Johanna Ralston, États-Unis
-

- Melissa Lim, Singapour
- Ratna Devi, Inde
- Jaime Barba, Mexique
- Nupur Lalvani, Inde
- Stephen Ogweno, Kenya
- Chikhulupiliro Stanley Ng'ombe, Malawi
- Einstein Rojas, Philippines
- Shamim Talukdar, Bangladesh
- Farhan Ahmad, Pakistan

Engagez-vous

Vivez-vous avec une MNT ? Êtes-vous un membre de la famille, un partenaire de soins ou un ami proche d'une personne qui a eu ou vit actuellement avec une MNT ? [Contactez-nous](#) [7] si vous êtes intéressé et voulez être maintenu informé au sujet des opportunités d'engagement dans les activités *Notre vision, notre voix* !

Related Resource: [Guide de débat communautaire - FRANÇAIS](#) [8]

[Consultation en ligne de personnes vivant avec une maladie non transmissible](#) [9]

[Nouvelles - notre vision, notre voix: 1.893 personnes vivant avec une MNT consultées](#) [10]

Source URL: <https://ncdalliance.org/fr/ce-que-nous-faisons/d%C3%A9veloppement-des-capacit%C3%A9s/notre-vision-notre-voix>

Liens

[1] <https://ncdalliance.org/resources/ncda-campaign-priorities-2018-un-high-level-meeting-on-ncds>

[2] <https://www.ourviewsourvoices.org/global-charter>

[3] <http://www.ourviewsourvoices.org/>

[4] <http://ourviewsourvoices.org/>

[5] <https://ncdalliance.org/resources/advocacy-agenda-of-people-living-with-ncds>

[6] <http://ncdalliance.org/what-we-do/capacity-development/our-views-our-voices/community-conversations>

[7] <mailto:ourviewsourvoices@ncdalliance.org?subject=Our%20Views%20Our%20Voices>

[8] <https://ncdalliance.org/fr/resources/guide-de-d%C3%A9bat-communautaire-fran%C3%A7ais>

[9] <https://ncdalliance.org/fr/notre-vision-notre-voix-consultation-en-ligne-de-personnes-vivant-avec-une-maladie-non-transmissible>

[10] <https://ncdalliance.org/fr/news-events/news/notre-vision-notre-voix-1893-personnes-vivant-avec-une-mnt-consultées>