

**Генеральная Ассамблея**

Distr.: General
6 October 2008
Russian
Original: French

Шестьдесят третья сессия**Просьба о включении нового пункта в повестку дня
шестьдесят третьей сессии****Признание серповидноклеточной анемии одним из
приоритетов здравоохранения****Письмо Временного Поверенного в делах Постоянного
представительства Конго при Организации Объединенных
Наций от 17 сентября 2008 года на имя Генерального
секретаря**

В соответствии с правилом 15 правил процедуры Генеральной Ассамблеи имею честь просить о включении в повестку дня ее шестьдесят третьей сессии пункта, озаглавленного «Признание серповидноклеточной анемии одним из приоритетов здравоохранения».

По оценкам Всемирной организации здравоохранения, в мире насчитывается примерно 100 миллионов носителей серповидноклеточного признака, и каждый год, главным образом в Африке, Карибском регионе и Америке, рождается по меньшей мере 500 000 детей, пораженных самой тяжелой формой этого заболевания (гомозиготной (SS)).

Несмотря на свою распространенность и серьезность, эта болезнь до сих пор остается без внимания и практически неизвестна широкой общественности.

Поэтому настоятельно необходимо создать на международном уровне систему, способствующую не только проведению научных исследований, осуществлению приема и подготовки медицинских работников, но и разработке просветительской программы по вопросам профилактики.

Снижение показателей заболеваемости и смертности от серповидноклеточной анемии возможно лишь путем раннего выявления заболевания и усовершенствования предоставления централизованного лечения при поддержке различных партнеров.



В соответствии с правилом 20 правил процедуры Генеральной Ассамблеи к настоящей просьбе прилагаются объяснительная записка о признании серповидноклеточной анемии одним из приоритетов здравоохранения (см. приложение I) и проект резолюции Генеральной Ассамблеи (см. приложение II).

Буду признателен за распространение текста настоящего письма и приложений к нему в качестве документа Генеральной Ассамблеи.

(Подпись) Люк Жозеф **Окио**
Временный Поверенный в делах

**Приложение I к письму Временного Поверенного в делах
Постоянного представительства Конго при Организации
Объединенных Наций от 17 сентября 2008 года на имя
Генерального секретаря**

Объяснительная записка к просьбе о включении в повестку дня шестьдесят третьей сессии Генеральной Ассамблеи пункта, озаглавленного «Признание серповидноклеточной анемии одним из приоритетов здравоохранения»

Серповидноклеточная анемия — это наиболее распространенное в мире генетическое заболевание крови, которым, по оценкам Всемирной организации здравоохранения (ВОЗ), затронуто примерно 100 миллионов человек, особенно в Африке, на Ближнем Востоке, в Юго-Восточной Азии, в Америке и Карибском бассейне, а также в некоторых странах Европы.

Кроме того, в мире, главным образом в Африке, Карибском регионе и Америке, каждый год рождается по крайней мере 500 000 детей, пораженных самой тяжелой формой этого заболевания (гомозиготной (SS)).

Из-за отсутствия возможностей проведения адекватного лечения на раннем этапе смертность от этого заболевания в раннем детстве составляет более 50 процентов случаев. Во взрослом возрасте развитие заболевания влечет за собой многочисленные осложнения и может привести к инвалидности и даже смерти.

В гомозиготной форме болезнь является хронической и проявляется следующим образом:

- хроническая гемолитическая анемия;
- поражение органов (костей, печени, селезенки, почек, мозга, глаз и т.д.);
- рецидивные инфекции.

В некоторых странах уровень смертности среди детей до пяти лет достигает 20–40 процентов.

Распространенность малярии и риск инфицирования ВИЧ/СПИДом, связанный с переливанием крови, являются факторами, которые способствуют росту показателей смертности среди людей, больных серповидноклеточной анемией.

Несмотря на свою распространенность и серьезность, серповидноклеточная анемия до сих пор остается без внимания и практически неизвестна широкой общественности.

Между странами Севера и странами Юга существует огромная разница в оказании помощи пациентам, причем это касается и детей, живущих в наиболее затронутых заболеванием районах и не имеющих доступа к надлежащим услугам здравоохранения.

Этой патологии были посвящены многочисленные встречи, а именно:

- четвертый Международный африканско-американский симпозиум по серповидноклеточной анемии, 26–28 июля 2000 года, Аккра;

- первый, второй и третий международные конгрессы Международной организации по борьбе против серповидноклеточной анемии, проведенные соответственно 25–26 января 2002 года в Париже, 20–23 января 2004 года в Котону и 22–24 ноября 2006 года в Дакаре;
- первое совещание по серповидноклеточной анемии, организованное Международной организацией по борьбе против серповидноклеточной анемии 14–17 июня 2005 года в Браззавиле;
- пятая очередная сессия Ассамблеи Африканского союза, проведенная 5 июля 2005 года в Сирте (Ливийская Арабская Джамахирия);
- Генеральная конференция ЮНЕСКО, проведенная 3–21 октября 2005 года в Париже;
- пятьдесят девятая Всемирная ассамблея здравоохранения ВОЗ, проведенная 22–27 мая 2007 года в Женеве.

Результаты этих встреч указывают на насущную необходимость принятия таких мер, как:

- a) создание системы, способствующей проведению научных исследований, осуществлению приема и подготовки медицинских работников;
- b) разработка просветительской программы по вопросам профилактики, нацеленной на увеличение продолжительности жизни больных серповидноклеточной анемией;
- c) рассмотрение возможности признания серповидноклеточной анемии одним из приоритетов здравоохранения Организацией Объединенных Наций и другими международными организациями;
- d) учреждение Международного дня борьбы против серповидноклеточной анемии, который будет отмечаться ежегодно 19 июня.

Прилагаемый проект резолюции представляется для рассмотрения этого вопроса Генеральной Ассамблеей в ходе ее шестьдесят третьей сессии.

**Приложение II к письму Временного Поверенного в делах
Постоянного представительства Конго при Организации
Объединенных Наций от 17 сентября 2008 года на имя
Генерального секретаря**

Проект резолюции

**Признание серповидноклеточной анемии одним из приоритетов
здравоохранения**

Генеральная Ассамблея,

осознавая необходимость обеспечения наивысшего уровня физического и психического здоровья в соответствии с принципами, закрепленными во Всеобщей декларации прав человека и Конвенции о правах ребенка,

приветствуя резолюции WHA 59.20 ВОЗ и 33 C/22 Организации Объединенных Наций по вопросам образования, науки и культуры, а также решение Assembly/AU/Dec.81(V) Африканского союза,

осознавая, что серповидноклеточная анемия является наиболее распространенным генетическим заболеванием в мире и имеет серьезные физические, психологические и социальные последствия для больных и их семей,

осознавая необходимость расширения международного сотрудничества, способствующего расширению доступа к лечению серповидноклеточной анемии,

признавая, что адекватное лечение серповидноклеточной анемии поможет значительно сократить число смертельных случаев, вызванных малярией и риском инфицирования ВИЧ [Assembly/AU/Dec.81 (V)],

ссылаясь на доклады первого, второго и третьего международных конгрессов Международной организации по борьбе против серповидноклеточной анемии, проведенных соответственно 25–26 января 2002 года в Париже, 20–23 января 2004 года в Котону и 22–24 ноября 2006 года в Дакаре, а также на выводы первого всемирного совещания по серповидноклеточной анемии, организованного 14–17 июня 2005 года в Браззавиле,

ссылаясь на Абуджийскую декларацию о малярии в Африке, принятую в апреле 2000 года, и всемирную инициативу «Борьба за сокращение масштабов заболеваемости малярией в Африке»,

признавая ключевую роль просвещения и информации в деле профилактики заболевания, а также насущную необходимость создания подлинных структур для проведения научных исследований и осуществления подготовки в странах, наиболее сильно затронутых болезнью,

1. *признает*, что серповидноклеточная анемия является одним из приоритетов здравоохранения в мире;

2. *подчеркивает* центральную роль информации, просвещения и коммуникации, в том числе необходимость искоренения пагубных предрассудков, связанных с этим заболеванием;

3. *постановляет* объявить 19 июня Международным днем борьбы против серповидноклеточной анемии, который будет отмечаться ежегодно;

4. *призывает* государства-члены и их партнеров поддерживать на международном уровне усовершенствование лечения и проведение эпидемиологических исследований;

5. *предлагает* государствам-членам, международным организациям, а также гражданскому обществу включить борьбу против серповидноклеточной анемии в различные программы развития и поддерживать фундаментальные и прикладные исследования по этому заболеванию;

6. *настоятельно призывает* заинтересованные государства разработать национальные программы диагностики, а также создать центры, специализирующиеся на лечении серповидноклеточной анемии, и облегчить доступ к лечению.

7. *просит* Генерального секретаря Организации Объединенных Наций представить доклад по этому вопросу в ходе шестьдесят четвертой сессии Генеральной Ассамблеи.
