

ALBINISMO EN ÁFRICA

De una rara condición genética a la persecución de por vida.

Autoras: Lara Sofía Malik y Victoria Pittari Bellini



TABLA DE CONTENIDOS

TIPOS DE ALBINISMO.

MITOS Y DISCRIMINACIÓN.

¿QUÉ HACE NACIONES UNIDAS AL RESPECTO?

LA SITUACIÓN EN TANZANIA.

Cuando se habla de racismo en el mundo occidental, casi siempre se suele pensar en minorías étnicas, como es el caso de los afroamericanos, asiáticos y latinos. Y mucho se ha hablado de esto, particularmente estos últimos dos años gracias al movimiento Black Lives Matters en Estados Unidos. Pero, si apartamos la mirada y la desplazamos a un continente que muchos tienen olvidado, podremos ver un problema latente en África. En este caso, nos referimos a la discriminación que sufre la población albina debido a su condición genética. Ser albino en Europa, Asia o América, no conlleva las mismas cosas que ser albino en África, y si hay un continente donde las personas albinas destacan sobre el resto, es allí.

Aunque las cifras varían, se estima que en América del Norte y Europa una de cada 17.000 a 20.000 personas presenta algún tipo de albinismo. La afección es mucho más común en África subsahariana; se ha estimado que una de cada 1.400 personas está afectada en la República Unida de Tanzania y se han comunicado prevalencias de hasta una de cada 1.000 personas en ciertas poblaciones de Zimbabue y otros grupos étnicos concretos en África Meridional (Organización de Naciones Unidas). Por lo tanto, se puede decir que la cifra presente en Occidente puede multiplicarse por 10 en países africanos.

Tipos de albinismo.

El albinismo es una rara condición médica, que puede ser hereditaria, como no, en donde la persona que la posee, por mutaciones en varios genes, se caracteriza por una reducción o abstinencia de melanina en la piel. Esta carencia de melanina conlleva enfermedades, como por ejemplo cáncer, debido a los efectos nocivos del sol, ya que afecta de manera muy dañina a los que portan esta condición.

El albinismo puede ser Oculocutáneo (OCA) u Ocular (OA). El albinismo OCA, es la forma más grave debido a que no solo afecta la piel, sino que también los ojos y el cabello. De este último, el OCA1 (albinismo oculocutáneo de tipo 1) es el más común en Europa, pero el OCA2 es el más frecuente en África. El OA es menos común y solo afecta a los ojos, mientras que el resto de la pigmentación es normal.

Comúnmente, los albinos poseen problemáticas debido a esto. Estos son de visión o piel y son muy normales en ellos. Miopía, nistagmo, quemaduras por exposición al sol, son cosas normales que padecen. Lo que no es normal y no deberían padecer, es discriminación por su condición ni problemas sociales y, sobre todo, como mencionamos antes, en África, donde son satanizados, mutilados y violentados porque se tiene la creencia de que su cuerpo es portador de “poderes mágicos”.

Mitos y discriminación.

Ser albino en África, no solo trae comentarios discriminatorios de parte de los niños durante su infancia, sino que involucra toda una vida de estigmas. Los conocimientos sobre el albinismo en África son casi nulos, haciendo que la situación social de los afectados sea problemática, ya que son segregados debido a su aspecto, lo que claramente les dificulta una vida normal e impacta negativamente en su vida diaria.

Los problemas empiezan desde el nacimiento, cuando muchos de estos niños “desaparecen”, pero la verdad es que su propia familia los esconde o asesina. ¿La razón? Creencia de que son un mal presagio, que traen mala fortuna y desgracia al seno familiar. También muchas madres sufren por esto, ya que pueden ser abandonadas por sus maridos al dar a luz a un albino debido a que atribuyen esta maldición a la línea materna. En caso de quedarse con el niño, algunos los aíslan prohibiéndoles hacer amigos, ir a la escuela, y desarrollarse. Por esto mismo, algunos países crearon «centros seguros», donde viven aislados de la comunidad. Y es que no solo deben protegerlos de sus familiares, sino de cualquier civil, que puede ser un potencial asesino. El propósito de estos extraños es obtener partes del cuerpo, a veces mutilándolos, ya que tienen un valor en el mercado negro existente. El 65% de los asesinatos de albinos registrados son de niños.

Los dientes, huesos, genitales, dedos, etc. son utilizados en rituales de brujos o curanderos, ya que afirman ayuda a la salud y a obtener riqueza y éxito. Por lo tanto, algunas partes son deshidratadas y empaquetadas para la comercialización. Según un reporte de las Naciones Unidas en 2013, algunos creen que estos “amuletos” son más efectivos mientras más grita la víctima durante la amputación.

También se les atribuyen poderes, como que a pesar de no poder ver durante el día, tienen una excelente visión por la noche; o que por sus venas corren minerales como el mercurio o el oro, o que no pueden ahogarse. Peor es el mito de que las personas con albinismo no mueren, sino que desaparecen, porque justifica cualquier desaparición en su comunidad,

Otra de las supersticiones que se pueden encontrar, es la creencia de que tener relaciones sexuales con un albino puede curar la esterilidad, el VIH/SIDA, y cualquier enfermedad de transmisión sexual. Consecuentemente, muchas mujeres y niñas con esta condición genética son abusadas sexualmente o forzadas a la prostitución. Irónicamente, al contrario de esto, otros creen que es contagioso, y que esta condición puede ser pasada mediante el tacto. También, se dice que la madre fue embarazada por un hombre blanco, que las personas albinas tienen un menor coeficiente intelectual o que son poseídos por los fantasmas de ex europeos colonizadores.

En contraste, la sangre de las personas con albinismo también se usa para potenciar la vitalidad y la capacidad intelectual, así como para conseguir poder político y negocios. Hasta existen rumores de que equipos de fútbol, luchadores de lucha libre y músicos han recurrido a rituales donde se usaron partes del cuerpo de personas con albinismo. Y lo más importante y sorprendente, con el objetivo de ganar elecciones, obtener un puesto de trabajo o tener éxito. Esto es extremadamente preocupante, ya que se ha informado que ante elecciones en la región, el número de ataques crece exponencialmente.

Pero el mayor enemigo que tienen es el sol, debido a las condiciones económicas y sociales que se vive en ciertos países del continente, muchas veces es imposible que consigan protector solar y ropa adecuada. Esto se refleja en la cantidad de niños que sufren de cáncer, la mayoría con solo 10 años tienen alguna etapa de cáncer desarrollada y solo el 2% vive más de 40 años. (El 100% de los menores de 25 años presentan lesiones precancerosas) No solo la situación económica de los países no ayuda, sino que la cuestión socio-económica lo agrava, al tener problemas de vista derivados de su condición, hay un alto porcentaje de abandono escolar y en Tanzania, solo el 10% de los menores de edad con albinismo termina la escuela secundaria. Como consecuencia, no pueden conseguir trabajos de calidad, ya sea por discriminación genética o nivel educacional, provocando que la mayoría caiga en la pobreza y deba trabajar al sol, agravando su salud.

El acceso a hospitales, dermatólogos y médicos también es un impedimento, el 85% de ellos vive en áreas rurales y el 90% de los servicios dermatológicos se ofrece en las áreas urbanas.

A pesar de que la mayoría de los ataques se registran en Tanzania, se está extendiendo a otras naciones, como Malawi, Burundi y Kenia. En Malawi, país ubicado al sureste de África, existe la creencia de que los albinos contienen en su cuerpo propiedades mágicas y que sus huesos están hechos de oro. En Senegal, la persecución violenta no existe, pero la ignorancia provoca que las personas no se atrevan a acercarse por miedo al contagio. Recientemente, se lo ha culpado del coronavirus, convirtiéndolos en chivos expiatorios de la pandemia.

En general, todos los mitos relatados más arriba tienden a deshumanizarlos y a atribuirles poderes sobrehumanos.



DÍA INTERNACIONAL DE SENSIBILIZACIÓN SOBRE EL ALBINISMO

¿Qué hace Naciones Unidas al respecto?

Debido a que estas personas en el continente africano son el mayor grupo humano de riesgo a causa de condiciones genéticas, Naciones Unidas creó en 2015 el Día Internacional de Sensibilización sobre el Albinismo (los 13 de Junio). El objetivo es recordar esta condición genética y las amenazas y sufrimientos que padecen, en especial en África.

Este año, "Made to shine" (hecho para brillar) es el tema del Día Internacional de Sensibilización sobre el Albinismo. El propósito de este tema es celebrar los logros y éxitos de las personas con albinismo en todo el mundo.

Aparte de esto, el Consejo de Derechos Humanos aprobó la resolución ([A/HRC/RES/23/13](#)), en 2013, la cual urge la prevención de los ataques y la discriminación contra las personas con albinismo.

En enero de 2016, Ikponwosa Ero, experta independiente de las Naciones Unidas sobre el disfrute de los derechos humanos de las personas con albinismo, presentó el informe ([A/HRC/31/63](#)) sobre albinismo al Consejo de Derechos Humanos de la ONU. El último informe ([A/71/255](#)) fue presentado en 2017 y tuvo como enfoque la brujería como causa fundamental de ataques contra personas con albinismo.



Esta estatua en Tanzania está colocada en memoria de los que fueron atacados por ser albinos, demuestra dos padres de raza negra con su hijo albino en sus hombros, donde le ponen un gorro en la cabeza para protegerlo del sol. Presenta una familia normal, viviendo una vida normal, anticipando y soñando una vida normal para los albinos en Tanzania, algún día, sobre todo libres de discriminación y violencia.

La situación en Tanzania

En este país, a las personas que tienen albinismo se les suele llamar “zeru zeru”, que significa “fantasma”, incluso muchos piensan que las personas en esta condición tienen otro color de sangre, sugiriendo que son inmortales. Principalmente estas cosas son las que incitan los brutales ataques hacia ellos. La mayoría de los doctores brujos y curanderos desde aproximadamente los 80’, toman ventaja de la gran ignorancia y nivel de superstición asegurando que tienen cualidades mágicas. Además, esparcen y cuentan la mentira de que los albinos, y sobre todo sus extremidades, usadas en pociones y encantos, brindarán a la gente bienestar, suerte y poder.

Tanzania está catalogado como el país con mayor cantidad de ataque a albinos, existe un gran mercado negro de venta de extremidades, venta de pelo, piel, pociones y encantos. El Gobierno tanzano prohibió la brujería y está llevando a cabo campañas y políticas públicas contra esto. Asimismo y en lo que va del año, curanderos y brujos han sido detenidos por llevar a cabo esta práctica. Decenas han sido condenados a prisión y muchos otros a pena de muerte.

Mientras tanto, el Parlamento tanzano ha abordado esta problemática y ha pedido a sus miembros que no recurran a la brujería, y mucho menos para “ganar una elección”. En Kenia, y para predicar con el ejemplo, hay un albino en el parlamento, siendo el primero en ser parte, Mwaura Isaac Maigua .





Tanzania has the highest recorded number of attacks at over 170.

Map of Africa: The countries in red are those where violent attacks against person with albinism occurred.

El siguiente mapa fue extraído de Under The Same Sun, ONG dedicada a ayudar personas con albinismo, y resalta en rojo aquellos países del continente en donde se realizaron ataques violentos contra personas albinas.

Tanzania tiene el mayor número de ataques con 170 hasta donde se sabe.

Para redondear, aún queda mucho por hacer para poder ayudar a estas personas a tener la vida que se merecen. A pesar del esfuerzo de las ONGS y Naciones Unidas, a menos que haya un cambio educacional en las generaciones y exista una mejora económica en los países que permita aplicar políticas públicas efectivas, seguiremos escuchando testimonios de estas violaciones a los derechos humanos.

No es un problema de una clase social, es un problema cultural y social, que incluye a los dirigentes políticos y a las élites. No debemos dejar de exigir y de hablar sobre esta problemática.

Por lo tanto, esperamos haber dado un poco de luz sobre este tema y lograr que llegue a más oídos.

Referencias

- Abraham, J. (2018). Albinismo: tipos, mentiras y mitos sobre esta alteración genética. 14 de Noviembre de 2020. Recuperado de: <https://www.elsevier.com/es-es/connect/medicina/albinismo-tipos-alteracion-genetica>
- Albinismo. 14 de Noviembre de 2020. Recuperado de: https://africadirecto.org/wp-content/uploads/AfricaDirecto_Albinismo.pdf
- Bianco, N. (2020). The international attention in favor of people with Albinism in Africa. 13 de Noviembre de 2020. Recuperado de: <https://www.eu-logos.org/2020/01/16/the-international-attention-in-favor-of-people-with-albinism-in-africa/>
- Día Internacional de Sensibilización sobre el Albinismo | Naciones Unidas. 13 de Noviembre de 2020. Recuperado de: <https://www.un.org/es/observances/albinism-day>
- Discriminación y persecución de personas con albinismo. 13 de Noviembre de 2020. Recuperado de: <https://beyondsuncare.org/persecucion/>
- Issue | Under the Same Sun. 13 de Noviembre de 2020. Recuperado de: <https://www.underthesamesun.com/content/issue#discrimination-and-rejection>
- Montoliu, L. (2019). ¿Por qué hay más personas con albinismo en África que en Europa?. 13 de Noviembre de 2020. Recuperado de: <https://montoliu.naukas.com/2019/10/01/por-que-hay-mas-personas-con-albinismo-en-africa-que-en-europa/#:~:text=En%20Europa%20el%20tipo%20m%C3%A1s,gen%20con%20el%20mismo%20nombre>
- ¿Qué es el albinismo? 14 de Noviembre de 2020. Recuperado de: <http://www.albinismo.org/albinismo.htm>
- Tanzanian Diplomat Attacks Film About Attacks On Albinos. (2018). 14 de Noviembre de 2020. Recuperado de: <https://www.nhpr.org/post/tanzanian-diplomat-attacks-film-about-attacks-albinos#stream/0>

Datos de los Observatorios Involucrados

Observatorio de África

Alumna Coordinadora: Paula Pochettino

Miembros: Lara Malik, Trinidad Alfaro

Contacto: cesiub.africa@gmail.com

Grupo de Trabajo de Derechos Humanos y Género

Coordinadora: Victoria Pittari Bellini

Miembros: Rosario Yncio, Clara Azicri, Sofía Schioppetto,

Tomás Montían, Manuel García, Milagros Oleden,

Lucía Favero, Valeria Jarmoliuk

Contacto: ddhhcesiub@gmail.com

Coordinación Académica:

Eduardo Diez y Dalma Varela

Dirección:

Patricio Degiorgis.

Coordinación de Comunicación:

Rocío Ramos Vardé y Nicolás Casas.