

Handicap

Projet de plan d'action mondial de l'OMS relatif au handicap 2014-2021 : un meilleur état de santé pour toutes les personnes handicapées

Rapport du Secrétariat

1. À sa cent trente-quatrième session, le Conseil exécutif a pris note d'une version antérieure du présent rapport.¹ Le Conseil a également fourni des indications sur le projet de plan d'action que le Secrétariat a suivies pour établir le texte du projet de plan d'action relatif au handicap qui est soumis à la Soixante-Septième Assemblée mondiale de la Santé pour adoption. La version du rapport qui suit a été actualisée (des changements ayant notamment été apportés aux paragraphes 5, 8 et 10, ainsi qu'à l'annexe).
2. On dénombre plus d'un milliard de personnes handicapées dans le monde, ce qui représente 15 % environ de la population mondiale. La prévalence du handicap augmente sous l'effet du vieillissement de la population et de la progression des affections chroniques à l'échelle mondiale, et elle est plus élevée dans les pays à bas revenu que dans les pays à haut revenu. Les plus touchés sont les femmes, les personnes âgées et les pauvres.
3. De manière générale, l'accès aux services est très difficile pour les personnes handicapées et, par rapport au reste de la population, elles jouissent d'une moins bonne santé, elles ont un niveau d'instruction plus faible, leur participation économique est réduite et elles sont plus pauvres. Elles sont deux fois plus nombreuses à juger que les établissements de santé et les compétences des dispensateurs de soins répondent mal à leurs besoins, trois fois plus nombreuses à déclarer se voir refuser des soins et quatre fois plus nombreuses à faire état de mauvais traitements.
4. Beaucoup de ces obstacles peuvent être levés et la situation défavorisée des personnes handicapées n'est pas inéluctable. Si, grâce à un accès facilité aux services de santé, les personnes handicapées jouissent d'une meilleure santé, leurs chances de participation et de réussite sont beaucoup plus grandes dans les domaines de l'éducation, de l'emploi, de la vie de famille, de la vie au sein de la communauté et de la vie publique. Une bonne santé contribue aussi à la réalisation des objectifs de développement en général au niveau mondial.

¹ Voir le document EB134/16 et le procès-verbal de la quatrième séance du Conseil exécutif à sa cent trente-quatrième session, section 2 (document EB134/2014/REC/2).

5. En mai 2013, la Soixante-Sixième Assemblée mondiale de la Santé a adopté la résolution WHA66.9 sur le handicap dans laquelle elle a fait siennes les recommandations du *Rapport mondial sur le handicap*,¹ et prié le Directeur général d'élaborer, en consultation avec d'autres organisations du système des Nations Unies et avec les États Membres, un plan d'action complet sur la base des données scientifiques figurant dans le rapport et conformément à la Convention relative aux droits des personnes handicapées (adoptée par l'Assemblée générale des Nations Unies dans sa résolution 61/106) et au rapport de la Réunion de haut niveau de l'Assemblée générale des Nations Unies sur le handicap et le développement (adopté ultérieurement par l'Assemblée générale dans sa résolution 68/3).

6. Un « projet zéro » de plan d'action relatif au handicap a été établi tout de suite après la Soixante-Sixième Assemblée mondiale de la Santé en consultation avec un vaste ensemble d'acteurs, parmi lesquels les États Membres, des organisations du système des Nations Unies et des partenaires internationaux et nationaux tels que des organismes d'aide au développement, des organisations de la société civile, notamment des organisations de personnes handicapées, et des associations professionnelles. Ce projet et le processus envisagé pour établir le plan d'action ont été soumis, pour connaître leur avis, aux représentants des principales organisations de personnes handicapées, d'organisations de la société civile travaillant sur le handicap, d'entités des Nations Unies et d'organismes d'aide au développement, à la sixième session de la Conférence des États parties à la Convention relative aux droits des personnes handicapées (New York, 17-19 juillet 2013), ainsi qu'à des experts et à des membres du personnel de l'OMS.

7. La première version du projet de plan d'action (31 juillet 2013) a été examinée lors d'un vaste processus de concertation qui s'est déroulé entre la mi-août et le début de novembre 2013, selon les étapes suivantes : une consultation en ligne ouverte à tous (du 20 août au 18 octobre) ; une séance d'information et une contribution du Comité des droits des personnes handicapées (11 septembre, lors de la dixième session du Comité, qui s'est tenue du 2 au 13 septembre à Genève) ; une consultation avec les États Membres ayant une mission à Genève, les organisations d'intégration économique régionale et les organisations du système des Nations Unies (Genève, 8 octobre) ; des consultations régionales avec les États Membres et d'autres parties prenantes lors de manifestations organisées par les bureaux régionaux – Bureau régional de l'Europe (consultation électronique achevée le 9 octobre) ; Bureau régional de la Méditerranée orientale (deux consultations par vidéoconférence les 9 et 23 octobre) ; Bureau régional de l'Afrique (Brazzaville, 17 et 18 octobre) ; Bureaux régionaux de l'Asie du Sud-Est et du Pacifique occidental (Manille, 30 et 31 octobre) ; et Bureau régional des Amériques (Quito, 5 et 6 novembre) ; et des consultations avec de hauts responsables au Siège de l'OMS (juillet et octobre). Plus de 300 contributions ont été reçues d'États Membres, d'organisations du système des Nations Unies, d'organisations de personnes handicapées et d'autres entités de la société civile, de prestataires de services, d'instituts de recherche, de centres collaborateurs de l'OMS, de partenaires de développement et de particuliers. Un calendrier détaillé du programme de consultation et les rapports informels de toutes les consultations, avec notamment les coordonnées des participants, sont disponibles sur le site Web de l'OMS.²

8. Le Secrétariat a tenu compte des observations faites lors de ces consultations informelles pour établir la deuxième version du projet de plan d'action relatif au handicap. Les observations sur ce texte et les indications fournies par le Conseil exécutif à sa cent trente-quatrième session sont reflétées dans le texte actuel du projet.

¹ Organisation mondiale de la Santé, Banque mondiale. *Rapport mondial sur le handicap*, Genève, Organisation mondiale de la Santé, 2011.

² <http://www.who.int/disabilities/actionplan/fr/index.html> (consulté pour la dernière fois le 28 février 2014).

9. Conformément à la résolution WHA66.9, le projet de plan d'action mondial de l'OMS relatif au handicap 2014-2021, intitulé « Un meilleur état de santé pour toutes les personnes handicapées », entend contribuer à améliorer l'état de santé et le bien-être des personnes handicapées et à mieux faire respecter leurs droits fondamentaux. Il définit des objectifs et des mesures clairs pour les États Membres, le Secrétariat et les partenaires internationaux et nationaux. Il propose aussi des indicateurs de réussite pour mesurer les progrès accomplis dans son application et l'impact de l'action menée.

MESURES À PRENDRE PAR L'ASSEMBLÉE DE LA SANTÉ

10. L'Assemblée de la Santé est invitée à adopter le projet de plan d'action de l'OMS relatif au handicap 2014-2021 : un meilleur état de santé pour toutes les personnes handicapées.

ANNEXE

**PROJET DE PLAN D'ACTION DE L'OMS RELATIF AU HANDICAP 2014-2021 :
UN MEILLEUR ÉTAT DE SANTÉ POUR TOUTES LES PERSONNES
HANDICAPÉES¹**

1. En mai 2013, dans la résolution WHA66.9 sur le handicap, la Soixante-Sixième Assemblée mondiale de la Santé a fait siennes les recommandations du *Rapport mondial sur le handicap*.² Elle a prié le Directeur général d'élaborer, en consultation avec les États Membres³ et d'autres organisations du système des Nations Unies, un plan d'action complet de l'OMS sur la base des données scientifiques figurant dans le *Rapport mondial sur le handicap* et conformément à la Convention relative aux droits des personnes handicapées (adoptée par l'Assemblée générale des Nations Unies dans sa résolution 61/106) et au rapport de la Réunion de haut niveau de l'Assemblée générale des Nations Unies sur la réalisation des objectifs du Millénaire pour le développement et autres objectifs de développement adoptés au niveau international pour les personnes handicapées, « *La voie à suivre : un programme de développement qui tienne compte de la question du handicap pour 2015 et au-delà* ».

2. Le handicap est universel. Chacun, ou un membre de sa famille, peut souffrir d'un handicap et éprouver des difficultés fonctionnelles à un moment donné de sa vie, surtout à un âge avancé. Suivant la Classification internationale du fonctionnement, du handicap et de la santé et sa version pour enfants et adolescents, « handicap » est employé ici comme terme générique pour désigner les déficiences, les limitations d'activités et les restrictions de participation qui représentent les aspects négatifs de l'interaction entre une personne (atteinte d'une affection) et les facteurs contextuels (personnels et environnementaux). Le handicap n'est un phénomène ni purement biologique ni purement social.

3. L'OMS considère le handicap comme un problème de santé publique mondial, une question de droits de l'homme et une priorité de développement. Le handicap est un problème de santé publique mondial car de nombreux obstacles empêchent les personnes handicapées d'accéder, à toutes les étapes de la vie, aux services de santé et services connexes comme la réadaptation, et parce que ces personnes sont en moins bonne santé que le reste de la population. Certaines atteintes peuvent également être un facteur de risque d'autres problèmes de santé, souvent mal pris en charge, comme une plus grande incidence de l'obésité chez les personnes atteintes du syndrome de Down et une plus forte prévalence du diabète ou du cancer de l'intestin chez les schizophrènes. Le handicap est aussi une question de droits de l'homme car les adultes, les adolescents et les enfants handicapés sont stigmatisés et victimes de discrimination et d'inégalités ; les atteintes à leurs droits, notamment leur dignité, sont multiples – actes de violence, maltraitance, préjugés et manque de respect du fait de leur handicap – et ils sont privés d'autonomie. Le handicap est une priorité de développement parce qu'il est plus fréquent dans les pays à bas revenu et parce que le handicap et la pauvreté s'entretiennent mutuellement et forment un cercle vicieux. La pauvreté augmente le risque d'incapacités du fait de la malnutrition, du manque de soins et de la précarité des conditions de vie, de travail et de déplacement. Le handicap peut conduire à une baisse du niveau de vie et à la pauvreté faute d'accès à l'éducation et à l'emploi, et par les dépenses qu'il occasionne.

¹ Le terme de « personnes handicapées » englobe ici les enfants et les jeunes. C'est le terme utilisé dans la Convention relative aux droits des personnes handicapées (adoptée par l'Assemblée générale des Nations Unies dans sa résolution 61/106).

² Organisation mondiale de la Santé, Banque mondiale. *Rapport mondial sur le handicap*, Genève, Organisation mondiale de la Santé, 2011.

³ Et, le cas échéant, les organisations d'intégration économique régionale.

4. Le plan d'action s'appliquera et devrait profiter à toutes les personnes handicapées, depuis leur naissance jusqu'à leur vieillesse. Le terme de « personnes handicapées » désigne les catégories classiques comme les enfants présentant une paralysie cérébrale à la naissance, les personnes en fauteuil roulant, aveugles, sourdes, qui présentent des déficiences intellectuelles ou des troubles mentaux, mais aussi le vaste groupe des personnes qui éprouvent des difficultés fonctionnelles imputables à des pathologies très diverses telles que maladies non transmissibles, maladies infectieuses, troubles neurologiques, traumatismes et affections résultant du processus de vieillissement. L'article premier de la Convention relative aux droits des personnes handicapées définit celles-ci comme des personnes présentant des incapacités physiques, mentales, intellectuelles ou sensorielles durables, dont l'interaction avec diverses barrières peut faire obstacle à leur pleine et effective participation à la société sur la base de l'égalité avec les autres.

5. Si la mission de l'OMS est en grande partie consacrée à la prévention des affections pouvant entraîner décès, morbidité ou handicap, le présent plan vise, lui, à améliorer l'état de santé, le fonctionnement et le bien-être des personnes handicapées. Par conséquent, il n'aborde la prévention que dans la mesure où les personnes handicapées doivent pouvoir accéder comme les autres aux services et aux programmes de prévention. La prévention regroupe toute une gamme de mesures destinées à réduire les risques ou les menaces pour la santé : la promotion de modes de vie sains, par exemple par des conseils pour une bonne nutrition, un exercice physique régulier et l'abstinence tabagique ; la protection contre les maladies, par exemple la vaccination contre les maladies infectieuses ou des pratiques obstétricales sûres ; la détection d'une pathologie secondaire ou d'une comorbidité à un stade précoce, par exemple le dépistage du diabète ou de la dépression ; et la réduction des effets d'une affection, notamment par la prise en charge de la douleur, grâce à des programmes de réadaptation, grâce à l'entraide entre patients ou par l'élimination des difficultés d'accès. Faciliter l'accès des personnes handicapées aux services et aux programmes de prévention pour qu'elles puissent jouir d'une meilleure santé est un axe important, qui est couvert par les objectifs 1 et 2 du plan.

APERÇU DE LA SITUATION MONDIALE

6. On dénombre plus d'un milliard de personnes handicapées dans le monde, ce qui représente 15 % environ de la population mondiale ou une personne sur sept. Sur ce nombre, entre 110 et 190 millions d'adultes éprouvent des difficultés fonctionnelles importantes. On estime que quelque 93 millions d'enfants – un sur 20 chez les moins de 15 ans – souffrent d'un handicap modéré à grave. Le nombre de personnes handicapées va continuer à augmenter du fait du vieillissement de la population et de la progression des maladies chroniques partout dans le monde. Les caractéristiques du handicap dans un pays donné dépendent des tendances de la morbidité et de facteurs environnementaux et autres, par exemple les accidents de la route, les chutes, la violence, les situations d'urgence humanitaire comme les catastrophes naturelles et les conflits, une mauvaise hygiène alimentaire et l'abus de substances psychoactives.

7. Les plus touchés par le handicap sont les femmes, les personnes âgées et les pauvres. Les enfants de ménages défavorisés, les enfants des peuples autochtones ou des minorités ethniques sont eux aussi beaucoup plus exposés au risque de handicap. Les femmes et les filles handicapées sont souvent en butte à une « double discrimination » alliant violence sexiste, mauvais traitements et marginalisation. De ce fait, les femmes handicapées sont souvent plus défavorisées que les hommes handicapés et que les autres femmes. Les autochtones, les personnes déplacées à l'intérieur de leur pays, les apatrides, les réfugiés, les migrants et les détenus handicapés ont eux aussi difficilement accès aux services. La prévalence du handicap est plus élevée dans les pays à bas revenu que dans les pays à haut revenu. Dans le document final de la réunion de haut niveau sur le handicap et le

développement qu'elle a tenue en 2013, l'Assemblée générale des Nations Unies note que, selon les estimations, 80 % des personnes handicapées vivent dans les pays en développement et souligne qu'il faut associer les personnes handicapées à tous les aspects du développement, y compris au programme de développement pour l'après-2015.

8. De manière générale, l'accès aux services est très difficile pour les personnes handicapées, qu'il s'agisse des soins de santé (soins médicaux, thérapies et aides techniques), de l'éducation, de l'emploi ou des services sociaux, parmi lesquels le logement et les transports. Les obstacles que les personnes handicapées rencontrent viennent par exemple de ce que la législation, les politiques et les stratégies ne sont pas adaptées ou tiennent à l'absence de services, à des problèmes de prestation de services, à une méconnaissance de la question du handicap, à des attitudes négatives et discriminatoires, à des problèmes d'accès, au manque de financement et à l'impossibilité, pour ces personnes, de participer aux décisions qui influent directement sur leur vie. Il existe aussi des obstacles spécifiques qui empêchent les personnes handicapées de s'exprimer et de chercher, recueillir et communiquer des informations et des idées sur un pied d'égalité avec les autres et par les moyens de communication de leur choix.

9. Ces obstacles contribuent à faire des personnes handicapées des personnes défavorisées. En particulier dans les pays en développement, les personnes handicapées jouissent d'une moins bonne santé, sont plus pauvres, sont moins instruites, ont moins souvent un emploi, sont moins indépendantes que les autres et leur participation est réduite. Beaucoup de ces obstacles peuvent être levés et la situation défavorisée des personnes handicapées n'est pas inéluctable. Le *Rapport mondial sur le handicap* synthétise les meilleures preuves scientifiques dont on dispose sur les moyens de vaincre les obstacles auxquels les personnes handicapées sont confrontées dans l'accès aux services de santé, de réadaptation, d'aide et de soutien, dans leur environnement (par exemple dans les bâtiments et les transports) et dans les domaines de l'éducation et de l'emploi.

IDÉAL, BUT, OBJECTIFS, PRINCIPES DIRECTEURS ET APPROCHES

10. L'idéal vers lequel tend le plan d'action est un monde où toutes les personnes handicapées ainsi que leurs familles vivent dans la dignité, jouissent de l'égalité des droits et des chances et peuvent réaliser pleinement leur potentiel.

11. Le plan d'action a pour but général de contribuer à garantir à toutes les personnes handicapées un état de santé, un fonctionnement et un bien-être optimaux et le respect de leurs droits fondamentaux.

12. Le plan d'action vise trois objectifs :

- 1) éliminer les obstacles et améliorer l'accès aux services et aux programmes de santé ;
- 2) renforcer et développer les services d'adaptation, de réadaptation, d'aide technique, d'aide et de soutien, et la réadaptation à base communautaire ; et
- 3) renforcer la collecte de données sur le handicap qui soient pertinentes et comparables au niveau international et soutenir la recherche sur le handicap et les services apparentés.

13. Le plan d'action contribue à l'application de mesures destinées à faire respecter les droits des personnes handicapées, qui sont inscrits dans la Convention relative aux droits des personnes handicapées, en particulier dans les articles 9 (Accessibilité), 11 (Situations de risque et situations d'urgence humanitaire), 12 (Reconnaissance de la personnalité juridique dans des conditions d'égalité), 19 (Autonomie de vie et inclusion dans la société), 20 (Mobilité personnelle), 25 (Santé), 26 (Adaptation et réadaptation), 28 (Niveau de vie adéquat et protection sociale), 31 (Statistiques et collecte des données), 32 (Coopération internationale) et 33 (Application et suivi au niveau national). Il concourt aussi à l'application des articles 4 (Obligations générales), 5 (Égalité et non-discrimination), 6 (Femmes handicapées), 7 (Enfants handicapés) et 21 (Liberté d'expression et d'opinion, et accès à l'information). Il propose des mesures pour concrétiser les engagements pris dans le document final que l'Assemblée générale des Nations Unies a adopté à sa réunion de haut niveau sur le handicap et le développement (New York, 23 septembre 2013) en vue de garantir l'accès des personnes handicapées aux services de santé, y compris aux services d'adaptation et de réadaptation ainsi qu'aux appareils d'assistance, d'améliorer la collecte, l'analyse et le suivi des données sur le handicap, de mieux cerner et faire comprendre la problématique du handicap et de mieux y sensibiliser la société.

14. Le plan d'action contribue aux efforts permanents que fait l'Organisation pour intégrer la question du handicap dans ses programmes, conformément aux résolutions adoptées récemment par l'Assemblée générale des Nations Unies.¹ Il est en harmonie avec le douzième programme général de travail, 2014-2019, et tient compte notamment des nouvelles réalités politiques, économiques, sociales et environnementales ainsi que de l'évolution des priorités de santé. Il complète et accompagne la mise en œuvre d'autres plans et stratégies de l'Organisation, notamment ceux qui portent sur le vieillissement en bonne santé, la santé génésique, la santé de la mère et de l'enfant, les situations d'urgence et les catastrophes, la santé mentale, la cécité et les déficiences visuelles évitables, ou encore les maladies non transmissibles.

15. Le plan d'action repose sur les principes suivants, dont la plupart sont énoncés dans la Convention relative aux droits des personnes handicapées :

- le respect de la dignité intrinsèque, de l'autonomie individuelle, y compris la liberté de faire ses propres choix, et de l'indépendance des personnes ;
- la non-discrimination ;
- la participation et l'intégration pleines et effectives à la société ;
- le respect de la différence et l'acceptation des personnes handicapées comme faisant partie de la diversité humaine et de l'humanité ;
- l'égalité des chances ;
- l'accessibilité ;

¹ Résolutions 66/288 (L'avenir que nous voulons), 66/229 (Convention relative aux droits des personnes handicapées et Protocole facultatif s'y rapportant), 66/124 (Réunion de haut niveau de l'Assemblée générale sur la réalisation des objectifs du Millénaire pour le développement et autres objectifs de développement adoptés au niveau international pour les personnes handicapées), 65/186 (Réaliser les objectifs du Millénaire pour le développement relatifs aux personnes handicapées d'ici 2015 et au-delà) et 64/131 (Réaliser les objectifs du Millénaire pour le développement relatifs aux personnes handicapées).

- l'égalité entre hommes et femmes ;
- le respect du développement des capacités de l'enfant handicapé et le respect du droit des enfants handicapés à préserver leur identité ;
- le respect continu de la dignité et de la valeur des personnes handicapées à mesure qu'elles vieillissent.

16. Alors qu'elles connaissent mieux que quiconque leur handicap et leur situation, les personnes handicapées ont été exclues du processus de prise de décisions sur les questions qui influencent directement leur existence. Conformément à l'article 4 de la Convention relative aux droits des personnes handicapées, il convient de consulter étroitement et de faire participer ces personnes, par l'intermédiaire des organisations qui les représentent, à tous les stades de l'élaboration et de la mise en œuvre des politiques, des lois et des services qui les concernent.

17. Le plan d'action est conçu et sera mis en œuvre selon les approches suivantes :

- une approche fondée sur les droits de l'homme, prévoyant notamment l'autonomisation des personnes handicapées ;
- la prise en compte de tous les stades de l'existence et notamment la continuité des soins ;
- la couverture sanitaire universelle ;
- une approche culturellement adaptée et centrée sur la personne ;
- la réadaptation multisectorielle/à base communautaire ;¹
- la conception universelle (voir le paragraphe 29 ci-dessous).

MESURES QU'IL EST PROPOSÉ DE PRENDRE AUX ÉTATS MEMBRES, AUX PARTENAIRES INTERNATIONAUX ET NATIONAUX ET AU SecrÉTARIAT

18. Des mesures spécifiques, indiquant ce qu'il est possible de faire pour atteindre les trois objectifs du plan, sont proposées aux États Membres, aux partenaires internationaux et nationaux et au Secrétariat. Différentes options sont présentées concernant la façon d'appliquer les mesures ; elles correspondent à la contribution des différents acteurs. Les mesures et les contributions sont conçues d'après les solutions éprouvées que présente le *Rapport mondial sur le handicap* pour éliminer les obstacles à l'accès aux services, et sur la base du travail technique que fait le Secrétariat pour améliorer la qualité de vie des personnes handicapées. Il est essentiel pour les pays d'adapter leurs mesures au contexte qui est le leur.

19. Comme le handicap est une question qui concerne tous les secteurs et qui implique différents acteurs, la mise en œuvre du plan d'action exigera d'un large ensemble de partenaires internationaux, régionaux et nationaux qu'ils s'engagent avec détermination, mobilisent des ressources et agissent concrètement, et elle nécessitera la création de réseaux régionaux et mondiaux ou leur renforcement.

¹ La réadaptation à base communautaire propose une méthodologie opérationnelle pour respecter les droits de l'homme et réaliser les objectifs de développement au niveau communautaire ; elle suit une approche multisectorielle globale qui permet d'autonomiser les personnes handicapées et leurs familles.

Le rôle prépondérant incombe aux gouvernements nationaux et locaux, mais la participation d'autres acteurs est elle aussi importante, notamment les organisations du système des Nations Unies, les organismes d'aide au développement et les organisations de personnes handicapées ; les prestataires de services, y compris au sein de la société civile et les organisations d'inspiration religieuse ; les instituts universitaires ; le secteur privé ; les communautés ; et les personnes handicapées et leurs familles. Le plan tient compte également du soutien important que les aidants formels et informels apportent aux personnes handicapées et de l'appui particulier dont ils ont besoin pour pouvoir remplir ce rôle.

20. Pour aboutir, le plan devra suivre une approche véritablement multisectorielle qui prévoit des mécanismes pratiques de coordination et de mise en œuvre entre les ministères concernés et les départements chargés de la prestation des services de santé, de réadaptation et autres services apparentés destinés aux personnes handicapées. Les secteurs concernés de l'administration publique sont notamment la santé, les services pour handicapés, la protection sociale, les services sociaux et communautaires, les finances, les infrastructures, les transports, les communications, le travail et l'éducation. Une bonne coordination est cruciale, mais c'est à chaque ministère, département ou organisme qu'il revient au premier chef de faire en sorte que ses principaux domaines d'activité soient accessibles aux personnes handicapées et répondent à leurs besoins.

21. L'un des moyens de faciliter la collaboration multisectorielle est de miser sur la réadaptation à base communautaire. Cette activité est devenue une stratégie multisectorielle qui fournit des indications pratiques sur la façon de relier entre eux les services destinés à la population en général et de développer leur potentiel pour que les personnes handicapées et leurs familles aient accès à l'éducation, à l'emploi, aux services de santé et aux services sociaux et pour qu'elles en tirent profit. La réadaptation à base communautaire passe par l'action conjuguée des personnes handicapées, de leurs familles, de leurs organisations et de leurs communautés, ainsi que celle des services étatiques et non gouvernementaux dans le domaine de la santé et dans les domaines éducatif, professionnel, social et autres. Plus de 90 pays suivent actuellement cette approche pour la réadaptation, l'égalisation des chances, la lutte contre la pauvreté et l'intégration sociale des personnes handicapées.

22. Le plan d'action tient compte de la très grande diversité de contextes et de points de départ des pays et des régions qui cherchent à garantir l'accès des personnes handicapées aux services de santé, et à leur offrir des programmes et un soutien particuliers. Le plan définit une structure et donne des orientations, mais il n'offre pas de solution valable dans tous les cas. Les mesures qui permettront d'atteindre les objectifs du plan doivent cadrer avec les obligations, les politiques, les plans et les cibles existants aux niveaux régional et national.

SUIVI DES PROGRÈS ACCOMPLIS PAR RAPPORT AUX OBJECTIFS DU PLAN D'ACTION

23. Les indicateurs de réussite définis pour chaque objectif peuvent être utilisés pour suivre et mesurer les progrès accomplis par rapport au but du plan. Les données de référence et les cibles seront déterminées une fois le plan approuvé. Étant donné que les cibles seront volontaires et mondiales, les États Membres ne sont pas censés atteindre chacun toutes les cibles spécifiques, mais contribuer à leur réalisation à des degrés divers. Comme indiqué dans les mesures relevant de l'objectif 3, le Secrétariat donnera des conseils, dispensera une formation et fournira un appui technique aux États Membres qui en feront la demande pour leur permettre de mieux analyser les données sur le handicap et de les utiliser de manière efficace et économique. Il est recommandé de suivre la mise en œuvre du présent plan d'action et d'en rendre compte aux organes directeurs à mi-parcours (2017) et au cours de la dernière année (2021).

OBJECTIF 1 : ÉLIMINER LES OBSTACLES ET AMÉLIORER L'ACCÈS AUX SERVICES ET AUX PROGRAMMES DE SANTÉ

24. La santé est un état de complet bien-être physique, mental et social, et ne consiste pas seulement en une absence de maladie ou d'infirmité. La Constitution de l'OMS fait de la possession du meilleur état de santé qu'il est possible d'atteindre un droit fondamental de tout être humain. Le droit à la santé comprend l'accès, en temps utile, à des soins de santé acceptables, d'une qualité satisfaisante et d'un coût abordable. Pour promouvoir le droit à la santé, les États Membres doivent créer des conditions dans lesquelles chacun peut jouir de la meilleure santé possible et faire en sorte que les services de santé soient fournis sur la base d'un consentement libre et éclairé.

25. Le handicap revêt de multiples formes. Même si certaines affections associées au handicap engendrent des besoins de soins importants et d'autres non, les personnes handicapées ont les mêmes besoins en matière de soins généraux que tout un chacun et doivent donc pouvoir accéder aux services de santé courants. Les personnes handicapées peuvent être plus vulnérables aux affections secondaires évitables, aux comorbidités et aux états liés au vieillissement, et avoir besoin de services de santé spécialisés. Elles sont parfois soumises à des traitements ou à d'autres mesures de protection sans leur consentement. Des études indiquent également que certains groupes de personnes handicapées sont plus enclins aux comportements à risque tels que le tabagisme, une mauvaise hygiène alimentaire et la sédentarité. Elles risquent davantage d'être victimes de violences que les autres personnes et sont plus exposées au risque de traumatismes résultant d'un accident de la route, de brûlures ou d'une chute. Par exemple, l'enfant est exposé à trois ou quatre fois plus de risques d'être victime d'actes de violence s'il est handicapé. L'enfant confronté à une affection mentale ou à une déficience intellectuelle semble particulièrement exposé avec un risque d'être victime de sévices sexuels 4,6 fois supérieur à celui de l'enfant non handicapé.

26. Les situations d'urgence ne sont pas seulement à l'origine de handicaps, elles peuvent rendre plus vulnérables encore les personnes handicapées, dont les besoins essentiels et spécifiques sont souvent omis ou ignorés au stade de la gestion des risques associés aux urgences. Souvent, leurs besoins ne sont pas recensés et pris en compte avant, pendant et après une crise. Les personnes handicapées sont rarement consultées et représentées lors de la conception des politiques et des programmes de gestion des risques associés aux urgences.

27. Une bonne santé permet de participer à tout un éventail d'activités, notamment l'éducation et l'emploi. Or il est attesté que les personnes handicapées, à toutes les étapes de la vie, ne jouissent pas de l'égalité d'accès aux services de santé, ont davantage de besoins non satisfaits en matière de soins et sont en moins bonne santé que le reste de la population. Souvent, les systèmes de santé ne répondent pas adéquatement aux besoins à la fois généraux et particuliers des personnes handicapées en matière de soins. Les personnes handicapées se heurtent à une série d'obstacles psychologiques, physiques et systémiques lorsqu'elles cherchent à se faire soigner. D'après l'enquête sur la santé dans le monde, par rapport au reste de la population, les hommes et femmes handicapés sont deux fois plus nombreux à juger que les installations de santé et les compétences des dispensateurs de soins sont inadéquates, et risquent trois fois plus de se voir refuser des soins et quatre fois plus de subir de mauvais traitements au sein du système de santé. La moitié des personnes handicapées ne peuvent payer les soins dont elles ont besoin et elles ont une probabilité une fois et demie supérieure à celle des autres personnes de faire face à des dépenses de santé catastrophiques.¹

¹ Lorsque les patients doivent payer des honoraires ou participer aux frais de santé, il arrive que le montant soit si élevé par rapport à leurs revenus que le patient ou le ménage subit une « catastrophe financière ». L'OMS a proposé de considérer les dépenses de santé comme catastrophiques quand elles sont supérieures ou égales à 40 % du revenu dont un ménage dispose une fois ses besoins essentiels couverts.

28. Les obstacles qui empêchent d'accéder aux services de santé sont notamment les obstacles physiques liés à la conception architecturale des établissements de santé, au matériel médical et aux transports ; le manque de connaissances et de compétences des dispensateurs de soins ; les idées fausses quant à la santé des personnes handicapées, qui incitent à croire qu'elles n'ont pas besoin des services et des programmes de promotion de la santé et de prévention des maladies ; le manque de respect pour les personnes handicapées ou les attitudes et les comportements négatifs à leur égard ; les difficultés d'accès à l'information et les problèmes de communication ; et le fait que les personnes handicapées sont mal informées sur leur droit d'accès aux services de soins de santé. S'il est vrai qu'en matière d'accès aux soins, les deux sexes sont confrontés à des obstacles, l'homme a moins tendance que la femme à estimer qu'il est ou que ses enfants sont suffisamment malades pour avoir besoin de services de soins et à savoir comment y accéder. L'homme fait aussi davantage état que la femme de difficultés en matière d'accès au financement des soins de santé.

29. L'article 25 de la Convention relative aux droits des personnes handicapées entérine leur droit de jouir du meilleur état de santé possible sans discrimination fondée sur le handicap. L'article 9 (Accessibilité) présente les mesures à prendre pour assurer aux personnes handicapées, sur la base de l'égalité avec les autres, l'accès à l'environnement physique, aux transports, à l'information et à la communication (y compris aux systèmes et technologies de l'information et de la communication), et aux autres équipements et services ouverts ou fournis au public, aussi bien par des acteurs étatiques que non étatiques, tant dans les zones urbaines que rurales. Ces mesures comprennent l'identification et l'élimination des obstacles et barrières à l'accessibilité, en ce qui concerne les bâtiments, la voirie, les transports et autres équipements intérieurs ou extérieurs (y compris les installations médicales) et les services d'information, de communication et autres services (y compris les services électroniques et les services d'urgence). Étant donné la diversité des usagers des services de santé, le principe de conception universelle est important pour concevoir des produits, des équipements, des programmes et des services qui puissent être utilisés par tous, dans toute la mesure possible, sans nécessiter ni adaptation ni conception spéciale.

30. On réduira les disparités en santé en veillant à ce que les personnes handicapées soient mieux prises en compte à tous les niveaux du système de santé et en rendant les programmes de santé publique (dont les programmes pour un mode de vie sain, qui incitent à avoir une meilleure alimentation et à faire de l'exercice physique) accessibles aux personnes handicapées, à toutes les étapes de la vie. Étant donné la multitude de facteurs qui limitent l'accès des personnes handicapées aux soins de santé, il faut agir dans toutes les composantes du système de santé, y compris pour améliorer la gouvernance, mieux informer, mieux sensibiliser et recueillir davantage de données au sein des ministères de la santé et des ministères apparentés, afin qu'ils accordent plus d'importance à la question du handicap et améliorent l'accès aux services. Il est recommandé de maintenir des socles nationaux de protection sociale¹ comportant des garanties élémentaires de sécurité sociale pour assurer l'accès universel à des soins de santé essentiels et une sécurité élémentaire de revenu, se situant au moins à un niveau minimal défini à l'échelle nationale. Les politiques de santé nationales doivent explicitement reconnaître que certains groupes de personnes handicapées sont confrontés à des inégalités en santé ; cette reconnaissance sera un pas décisif pour réduire les disparités en santé et pour promouvoir la collaboration et une approche coordonnée entre les dispensateurs de soins de santé. La réadaptation à base communautaire est une stratégie importante pour mieux coordonner les services de santé, en garantir et en améliorer l'accès, notamment dans les zones rurales et éloignées.

31. L'apport des personnes handicapées est indispensable si l'on veut éliminer les obstacles qui les empêchent d'accéder aux services de santé, car ce sont elles qui se heurtent à ces barrières et qui les

¹ Recommandation de l'Organisation internationale du Travail concernant les socles nationaux de protection sociale, 2012 (N° 202) : recommandation concernant les socles nationaux de protection sociale, adoptée le 14 juin 2012.

connaissent le mieux. Il importe de veiller à ce que l'information sanitaire soit diffusée sous une forme accessible et à ce que les modes de communication soient adaptés aux besoins des personnes handicapées (langue des signes, par exemple). Certaines personnes handicapées auront aussi besoin d'un soutien pour faire valoir leur droit à la santé et l'égalité d'accès aux services de santé.

OBJECTIF 1 : ÉLIMINER LES OBSTACLES ET AMÉLIORER L'ACCÈS AUX SERVICES ET AUX PROGRAMMES DE SANTÉ		
Indicateurs de réussite	Moyens de vérification	Preuves de réussite
<p>1.1 X % des pays ont des politiques de santé nationales indiquant expressément que les personnes handicapées ont le droit de jouir du meilleur état de santé possible</p> <p>1.2 X % des pays interdisent aux assurances-maladie toute discrimination fondée sur un handicap préexistant)</p> <p>1.3 Proportion de personnes handicapées qui ont accès aux services de santé dont elles ont besoin</p> <p>1.4 X % de ménages au sein desquels des personnes handicapées font face à des dépenses catastrophiques par paiement direct des services de santé</p>	<p>Collecte de données par enquêtes auprès des informateurs clés au sein des ministères de la santé et de la société civile/des organisations de personnes handicapées, organisées par le Secrétariat pour obtenir une base de référence, puis au bout de cinq et 10 ans</p> <p>Enquête modèle sur le handicap (voir l'objectif 3) et autres enquêtes nationales sur le handicap et la santé menées dans le cadre du suivi et de la méthode de mesure de la couverture sanitaire universelle</p>	<p>Existence d'une politique de santé conforme à la Convention relative aux droits des personnes handicapées</p> <p>Couverture sanitaire universelle qui englobe les personnes handicapées</p>

MESURES POUR ATTEINDRE L'OBJECTIF 1	Contributions qu'il est proposé aux États Membres d'apporter	Contributions du Secrétariat	Contributions qu'il est proposé aux partenaires internationaux et nationaux d'apporter
<p>1.1 Élaborer des lois, des politiques, des stratégies et des plans et/ou les réformer pour qu'ils concordent avec les principes de la Convention relative aux droits des personnes handicapées</p>	<ul style="list-style-type: none"> Revoir et réviser les politiques existantes, en éliminant les dispositions discriminatoires pour faciliter l'accès et la participation des personnes handicapées dans le secteur de la santé et d'autres secteurs Mobiliser le secteur de la santé pour qu'il contribue à l'élaboration d'une stratégie nationale multisectorielle concernant le handicap, doublée d'un plan d'action, qui définit clairement les axes de responsabilité et qui prévoit des mécanismes de coordination, de suivi et de notification Fournir un appui au secteur de la santé pour suivre et évaluer la mise en œuvre des politiques de santé et veiller au respect des dispositions de la Convention relative aux droits des personnes handicapées 	<ul style="list-style-type: none"> Fournir un appui technique ; élaborer des lignes directrices qui aident à renforcer les systèmes de santé en tenant compte de la question du handicap, dans l'optique de la couverture sanitaire universelle Fournir un appui technique et renforcer la capacité qu'ont les ministères de la santé et les autres secteurs concernés d'élaborer et d'appliquer des lois, des politiques, des stratégies et des plans et de suivre leur mise en œuvre 	<ul style="list-style-type: none"> Multiplier les possibilités d'échanger des informations sur les politiques propres à promouvoir la santé des personnes handicapées Participation des organismes nationaux concernés, y compris des organisations de personnes handicapées et d'autres entités de la société civile, à la réforme des lois, des politiques, des stratégies et des plans portant sur la santé et le handicap

MESURES POUR ATTEINDRE L'OBJECTIF 1	Contributions qu'il est proposé aux États Membres d'apporter	Contributions du Secrétariat	Contributions qu'il est proposé aux partenaires internationaux et nationaux d'apporter
	<ul style="list-style-type: none"> Promouvoir les services de santé centrés sur la personne et la participation active des hommes, des femmes, des garçons et des filles handicapés et des organisations qui les représentent tout au long du processus 		
<p>1.2 Assurer un leadership et une gouvernance de la santé qui tiennent compte de la question du handicap</p>	<ul style="list-style-type: none"> Désigner des points focaux chargés de la question du handicap dans les ministères de la santé et dresser des plans d'action internes qui favorisent l'intégration et l'accès aux services de santé courants Veiller à la participation du secteur de la santé aux organismes nationaux de coordination dans le domaine du handicap Veiller à la participation des organisations de personnes handicapées à l'élaboration des politiques de santé et aux processus d'assurance de la qualité 	<ul style="list-style-type: none"> Fournir un appui aux États Membres désireux de développer leur aptitude au leadership ; mettre au point et dispenser un module de formation sur la prise en compte de la question du handicap dans le secteur de la santé Dans le cadre des initiatives existantes ou apparentées, organiser des ateliers régionaux sur la couverture sanitaire universelle et l'équité à l'intention du personnel des ministères de la santé, des responsables politiques et des représentants d'organisations de personnes handicapées, en s'appuyant sur l'expérience des pays 	<ul style="list-style-type: none"> Fournir un appui aux ministères de la santé désireux de développer leur aptitude au leadership pour faire en sorte que les services de santé prennent en compte les personnes handicapées (article 32 de la Convention relative aux droits des personnes handicapées) Renforcer la capacité des organisations de personnes handicapées de participer effectivement à la gouvernance des services de santé
<p>1.3 Éliminer les obstacles au financement et à l'accessibilité économique en faisant des choix et en prenant des mesures qui permettent aux personnes handicapées d'obtenir les soins dont elles ont besoin sans paiements directs excessifs ni dépenses catastrophiques</p>	<ul style="list-style-type: none"> Affecter des ressources suffisantes à la réalisation des volets santé de la stratégie et du plan d'action nationaux Faire en sorte que les régimes nationaux de financement des soins de santé prévoient des forfaits minimaux ainsi que des mesures de lutte contre la pauvreté et de protection sociale qui ciblent les besoins des personnes handicapées et y répondent et faire en sorte que les personnes handicapées soient informées de ces régimes de financement Réduire ou supprimer les paiements directs à la charge des personnes handicapées qui n'ont pas les moyens de financer les soins de santé 	<ul style="list-style-type: none"> Fournir un appui technique aux États Membres désireux de mettre en place des mesures de financement de la santé qui rendent les services plus accessibles et plus abordables 	<ul style="list-style-type: none"> Fournir un appui technique et financier aux États Membres pour faire en sorte que les personnes handicapées aient accès aux services de soins de santé courants Donner des conseils aux États Membres sur les moyens d'établir et de maintenir des socles nationaux de protection sociale Aider les personnes handicapées à accéder à l'information sur les options concernant le financement des soins de santé qui leur sont offertes

MESURES POUR ATTEINDRE L'OBJECTIF 1	Contributions qu'il est proposé aux États Membres d'apporter	Contributions du Secrétariat	Contributions qu'il est proposé aux partenaires internationaux et nationaux d'apporter
	<ul style="list-style-type: none"> • Promouvoir des approches multisectorielles pour couvrir les frais indirects qu'occasionne l'accès aux soins (transports, par exemple) • S'il existe des régimes d'assurance-maladie privés, veiller à ce qu'ils soient abordables et accessibles pour les personnes handicapées 		
<p>1.4 Éliminer les obstacles à la prestation de services (y compris les obstacles à l'accès physique, les problèmes d'information, de communication et de coordination) dans tous les programmes de soins, y compris les programmes de santé sexuelle et génésique, les initiatives de promotion de la santé et autres initiatives de santé publique en population</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Adopter des normes nationales d'accessibilité (conformément aux principes de conception universelle) et veiller à ce que les installations de santé courantes y soient conformes • Prévoir un large éventail d'aménagements raisonnables pour éliminer les obstacles qui empêchent l'accès aux services de santé courants, notamment l'adaptation structurelle des locaux, un matériel de conception universelle, l'adaptation des systèmes de rendez-vous, des modèles différents de prestation de services et la communication d'informations sous une forme adaptée – langue des signes, braille, gros caractères, Easy Read et informations graphiques • Favoriser les mécanismes permettant de mieux assurer la continuité des soins pour les personnes handicapées, à toutes les étapes de la vie, notamment : planification du retour à domicile, travail en équipe multidisciplinaire, mise en place de circuits d'orientation-recours et répertoires des services • Promouvoir et rendre plus facilement accessibles les initiatives de santé publique générales qui visent à promouvoir et protéger la santé au niveau national ou local • Favoriser l'intégration des systèmes d'orientation-recours dans les activités des programmes de réadaptation à base communautaire 	<ul style="list-style-type: none"> • Aider à repérer les obstacles qui entravent l'accès à certains services en fournissant l'appui technique nécessaire pour recueillir des données ventilées en fonction du handicap sur l'utilisation des services • Établir une documentation de référence sur les questions d'accessibilité pour les établissements de santé • Donner des conseils techniques pour faciliter la prise en compte des personnes handicapées dans les politiques, les stratégies et les programmes de santé publique • Promouvoir le renforcement des capacités des programmes de réadaptation à base communautaire, surtout dans les domaines liés à la santé 	<ul style="list-style-type: none"> • Aider les groupes de consommateurs à évaluer l'accessibilité et à recenser les obstacles qui peuvent empêcher les personnes handicapées d'accéder aux services de santé • Financer des programmes pilotes visant à mettre en lumière les avantages que présente l'intégration des personnes handicapées • Permettre aux personnes handicapées d'optimiser leur santé grâce à l'information, à la formation et à l'entraide • Concourir à l'élaboration de programmes de réadaptation à base communautaire

MESURES POUR ATTEINDRE L'OBJECTIF 1	Contributions qu'il est proposé aux États Membres d'apporter	Contributions du Secrétariat	Contributions qu'il est proposé aux partenaires internationaux et nationaux d'apporter
<p>1.5 Remédier aux problèmes spécifiques de qualité des soins que rencontrent les personnes handicapées, concernant notamment les connaissances, l'attitude et les pratiques des agents de santé, et la participation des personnes handicapées aux décisions qui les concernent directement</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Par une communication ciblée et des campagnes dans les médias sociaux conçues avec les organisations de personnes handicapées, contribuer à ce que les personnes handicapées soient mieux acceptées, mieux comprises et mieux perçues • Renforcer l'enseignement et la formation en encourageant et en facilitant la prise en compte de la question du handicap dans les programmes d'études de niveau licence et dans la formation continue des prestataires de services concernés 	<ul style="list-style-type: none"> • Mieux faire comprendre pourquoi et combien il est important d'intégrer les questions de handicap (y compris de droits) dans les programmes d'études de médecine et de soins infirmiers et dans les autres programmes d'enseignement qui touchent à la santé • Concevoir des programmes d'études modèles sur le handicap pour le personnel de santé et le personnel des services d'adaptation et de réadaptation • Fournir un appui technique aux États Membres désireux d'appliquer les programmes d'études modèles sur le handicap et la santé 	<ul style="list-style-type: none"> • Prévoir un enseignement sur la santé et les droits des personnes handicapées dans les programmes d'études de niveau licence et de formation continue de tous les agents de santé • Faire en sorte que, lorsque l'occasion s'en présente, l'enseignement ou la formation soient assurés par des personnes handicapées • Dispenser une formation et offrir un soutien aux agents communautaires et aux aidants informels qui aident les personnes handicapées à accéder aux services de santé • Offrir la possibilité aux personnes handicapées d'acquérir des compétences utiles pour défendre leur propre cause et surmonter les problèmes spécifiques qui les empêchent d'accéder aux services de santé
<p>1.6 Répondre aux besoins particuliers des personnes handicapées dans tous les aspects de la gestion des risques associés aux urgences sanitaires – prévention, préparation, intervention et redressement</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Intégrer la question du handicap dans les politiques, les évaluations, les plans et les programmes de gestion des risques associés aux urgences sanitaires • Prévoir des mesures de gestion des risques associés aux urgences dans les politiques, les services et les programmes portant sur le handicap 	<ul style="list-style-type: none"> • Fournir des conseils et un appui techniques qui rendent plus apte à prendre en compte la question du handicap dans la gestion des risques associés aux urgences sanitaires 	<ul style="list-style-type: none"> • Dans les cadres et les dispositifs mondiaux, régionaux et nationaux multisectoriels portant sur les politiques de santé, prendre en compte la question du handicap dans la gestion des risques associés aux urgences • Prendre en compte la question du handicap dans les évaluations des risques et prendre des dispositions en faveur des personnes handicapées dans les services de santé assurés lors des opérations d'urgence et de redressement

OBJECTIF 2 : RENFORCER ET ÉTENDRE LES SERVICES D'ADAPTATION, DE RÉADAPTATION, D'AIDE TECHNIQUE, D'AIDE ET DE SOUTIEN, ET LA RÉADAPTATION À BASE COMMUNAUTAIRE

32. Toutes les personnes handicapées n'ont pas recours aux services d'adaptation, de réadaptation, d'aide technique, d'aide et de soutien, et à la réadaptation à base communautaire, mais beaucoup d'entre elles en ont besoin. L'accès à différents services et technologies est souvent une condition nécessaire pour que les personnes handicapées puissent se rendre au travail, participer à la vie de la communauté et accéder aux soins de santé, et pour que les enfants et adolescents handicapés puissent aller à l'école. Ces services visent surtout à permettre à l'individu de participer et d'être inclus dans la communauté.

33. À l'article 26 (Adaptation et réadaptation) de la Convention relative aux droits des personnes handicapées, il est souligné la nécessité pour les États Parties de prendre des mesures appropriées pour organiser, renforcer et développer des services et programmes d'adaptation et de réadaptation dans les domaines de la santé, de l'emploi, de l'éducation et des services sociaux. Il est également stipulé à l'article 26 que les États Parties favorisent l'offre, la connaissance et l'utilisation d'appareils et de technologies d'aide destinées aux personnes handicapées qui facilitent l'adaptation et la réadaptation. En outre, au titre de l'article 4 (Obligations générales), de l'article 20 (Mobilité personnelle) et de l'article 32 (Coopération internationale), les États Parties et la communauté internationale sont appelés à investir pour faciliter l'accès à des technologies d'assistance de qualité, par exemple en faisant en sorte que leur coût soit abordable.

34. L'adaptation et la réadaptation peuvent limiter les conséquences de nombreux problèmes de santé (comme les maladies et les traumatismes). Ces deux stratégies sont définies dans le *Rapport mondial sur le handicap* « un ensemble de mesures qui aident des personnes présentant ou susceptibles de présenter un handicap à atteindre et maintenir un fonctionnement optimal en interaction avec leur environnement ». Englobant les soins médicaux, les thérapies et les aides techniques, ces mesures devraient commencer le plus tôt possible et être disponibles aussi près que possible du lieu d'habitation des personnes handicapées.

35. Les aides techniques évoluent rapidement ; elles comprennent tout instrument, appareil, équipement ou produit, acheté dans le commerce, modifié ou personnalisé, qui sert à accroître, maintenir ou améliorer les capacités fonctionnelles d'une personne handicapée. Les aides techniques incluent les lunettes, les aides auditives, les systèmes de communication améliorée et alternative, les cadres de marche, les fauteuils roulants et les prothèses, telles que les jambes artificielles. Ce domaine englobe aussi les technologies de l'information et de la communication comme les ordinateurs, les logiciels de lecture d'écran et les téléphones personnalisés. Les aides techniques jouent un rôle important en ce qu'elles permettent aux personnes handicapées de fonctionner et de participer aux activités.

36. Les services d'aide et de soutien permettent aux personnes handicapées d'effectuer les activités de la vie quotidienne et de participer à leur communauté. Ces services, souvent fournis par les membres de la famille et les réseaux sociaux, ainsi que par les aidants formels, comprennent l'aide personnelle, les services pour une vie autonome, les services de relève, l'interprétation en langue des signes, le soutien à l'emploi et à l'éducation, et les informations et les conseils.

37. Les programmes de réadaptation à base communautaire peuvent fournir des services de réadaptation, des aides techniques et des services de soutien dans les pays aux ressources limitées et donner des moyens d’agir aux personnes handicapées et à leurs familles. Les lignes directrices de l’OMS sur le sujet comportent des suggestions pratiques sur les moyens de relier entre eux les services destinés à la population générale, d’en renforcer le potentiel et de faciliter l’accès à des services spécifiques.¹

38. Les investissements dans l’adaptation et la réadaptation, et la fourniture d’aides techniques sont profitables parce qu’ils renforcent les capacités humaines et peuvent aider les personnes ayant des limitations fonctionnelles à rester ou à retourner chez elles ou dans leur communauté, à mener une vie autonome et à faire des études, à travailler et à participer à la vie civique. Ils peuvent en outre réduire le besoin de services de soutien formel, ainsi que la charge physique pour les aidants et le temps accordé par ces derniers.

39. Il n’existe pas de données mondiales sur les besoins en matière de services d’adaptation, de réadaptation, d’aides techniques, d’aide et de soutien, ou sur le type et la qualité des mesures fournies, ni d’estimations des besoins non satisfaits. Mais les données à l’échelon national révèlent d’importantes lacunes dans la fourniture des services et l’accès à ces services dans de nombreux pays à revenu faible ou intermédiaire. Les données de quatre pays africains, par exemple, ont mis en évidence que 26 % à 55 % seulement des personnes bénéficiaient de la réadaptation médicale qui leur était nécessaire. La production d’aides auditives couvre actuellement moins de 10 % des besoins dans le monde, et l’on répond à moins de 3 % des besoins en aides auditives dans les pays en développement chaque année. Les besoins en matière de services peuvent être aggravés par des facteurs environnementaux comme les catastrophes et les conflits.

40. Il existe des obstacles importants à la fourniture de services d’adaptation, de réadaptation, d’aide technique, d’aide et de soutien, y compris le manque de hiérarchisation ; le manque de politiques et de plans ; les coûts élevés et l’absence ou l’inadéquation des mécanismes de financement ; l’insuffisance des effectifs de professionnels qualifiés, l’absence d’installations et d’équipements ; et l’inefficacité des modèles de services et le manque d’intégration et de décentralisation des services (par exemple fourniture des services d’adaptation et de réadaptation dans le cadre des soins de santé primaires et secondaires). Les principaux centres d’adaptation et de réadaptation sont généralement situés dans les zones urbaines et, souvent, même les services thérapeutiques de base ne sont pas disponibles dans les zones rurales. Se déplacer pour accéder aux services d’adaptation et de réadaptation secondaires ou tertiaires peut être coûteux et prendre beaucoup de temps, et les transports publics ne sont souvent pas adaptés aux personnes à mobilité réduite. Les femmes peuvent être confrontées à des difficultés supplémentaires pour se rendre dans un service de soins. Le manque de travaux de recherche et de données sur les besoins, les besoins non satisfaits, le type et la qualité des services fournis, les coûts et les bénéfices limite également le développement de services d’adaptation et de réadaptation efficaces. Enfin, les personnes handicapées ne sont pas suffisamment consultées, ni suffisamment impliquées dans la prestation de services d’adaptation et de réadaptation.

41. L’adaptation et la réadaptation sont des activités intersectorielles et les services en la matière peuvent être fournis par des professionnels de santé avec la coopération de spécialistes de l’éducation, de l’emploi, de la protection sociale et d’autres domaines. Lorsque les ressources sont limitées, ces services peuvent être fournis par des non-spécialistes, comme des travailleurs en réadaptation à base

¹ Réadaptation à base communautaire – Guide de RBC. Genève, Organisation mondiale de la Santé, 2010.

communautaire, secondant la famille, les amis et les associations locales. Bien que les ministères de la santé jouent un rôle central pour ce qui est de garantir l'accès à des services appropriés, de qualité, dispensés en temps utile et à un coût abordable, il est important de reconnaître et d'organiser les liens avec d'autres ministères, notamment avec les ministères chargés de la protection sociale (qui peuvent fournir des appareils d'assistance ou des subventions pour les services et les équipements), de l'emploi (qui favorisent la réadaptation professionnelle) et de l'éducation (pour la formation du personnel). Les entités non gouvernementales, y compris les organisations confessionnelles et les entreprises privées, contribuent souvent beaucoup à la fourniture de services d'adaptation et de réadaptation. Les gouvernements ont un rôle important à jouer pour déterminer les mécanismes par lesquels ces services peuvent être coordonnés et réglementés entre les secteurs et les partenaires.

42. L'adaptation et la réadaptation sont des activités volontaires, toutefois certaines personnes peuvent avoir besoin d'une assistance pour le choix d'un traitement. Dans tous les cas, les services d'adaptation, de réadaptation, d'aide et de soutien, et la réadaptation à base communautaire devraient donner des moyens d'agir aux personnes handicapées et à leurs familles. La participation active et la prise de décision des personnes handicapées et des familles ayant un enfant handicapé sont essentielles pour le succès des services d'adaptation, de réadaptation, d'aide et de soutien.

OBJECTIF 2 : RENFORCER ET ÉTENDRE LES SERVICES D'ADAPTATION, DE RÉADAPTATION, D'AIDE TECHNIQUE, D'AIDE ET DE SOUTIEN, ET LA RÉADAPTATION À BASE COMMUNAUTAIRE		
Indicateurs de réussite	Moyens de vérification	Preuves de réussite
<p>2.1 X % des pays qui ont des politiques nationales sur les services d'adaptation et de réadaptation et sur les services ou programmes communautaires en faveur des personnes handicapées</p> <p>2.2 Nombre de diplômés d'établissements d'enseignement pour 10 000 habitants – par niveau d'études et par discipline (par exemple médecine de réadaptation, physiothérapie, ergothérapie, et prothèses et orthèses)</p> <p>2.3 Proportion de la population couverte par les services de réadaptation à base communautaire ou d'autres services communautaires</p> <p>2.4 Proportion de personnes handicapées qui reçoivent les aides techniques dont elles ont besoin (par exemple aides auditives, lunettes, prothèses et/ou orthèses)</p>	<p>Utilisation de la Classification internationale type des professions, et d'enquêtes réalisées par les organisations professionnelles</p> <p>Collecte de données par enquêtes auprès des informateurs clés au sein des ministères de la santé et de la société civile/des organisations de personnes handicapées, organisées par le Secrétariat pour obtenir une base de référence, puis au bout de cinq et 10 ans (indicateur 2.3)</p> <p>Utilisation d'enquêtes sur le handicap, telles que l'enquête modèle sur le handicap, élaborée à l'initiative de l'OMS (indicateur 2.4)</p>	<p>Existence d'une législation, de politiques et de réglementations en matière de services d'adaptation, de réadaptation et de services communautaires, compatibles avec les principes de la Convention relative aux droits des personnes handicapées</p>

MESURES POUR ATTEINDRE L'OBJECTIF 2	Contributions qu'il est proposé aux États Membres d'apporter	Contributions du Secrétariat	Contributions qu'il est proposé aux partenaires internationaux et nationaux d'apporter
<p>2.1 Assurer un leadership et une gouvernance pour l'élaboration et le renforcement des politiques, stratégies et plans sur les services d'adaptation, de réadaptation, d'aide technique, de soutien et d'aide, et sur la réadaptation communautaire, et les stratégies connexes</p>	<ul style="list-style-type: none"> Élaborer ou réviser les lois, politiques, normes et mécanismes de réglementation sur les services d'adaptation, de réadaptation, d'aide technique, de soutien et d'aide communautaires, et sur la réadaptation communautaire, et les stratégies connexes Effectuer une analyse de la situation pour guider les politiques et la planification Sensibiliser à l'adaptation et à la réadaptation et concevoir des mécanismes pour la planification, la coordination et le financement du secteur à l'échelle nationale 	<ul style="list-style-type: none"> Donner des conseils techniques ; arrêter définitivement et communiquer des lignes directrices sur la réadaptation dans le domaine de la santé qui reposent sur des bases factuelles Fournir des conseils techniques et un appui pour renforcer les capacités, au sein des ministères de la santé et d'autres secteurs compétents, en vue de l'élaboration, de l'exécution et du suivi de lois, de politiques, de stratégies et de plans Accueillir des manifestations régionales sur l'élaboration et/ou le renforcement de plans d'action régionaux sur la réadaptation 	<ul style="list-style-type: none"> Participer directement à l'élaboration de politiques, stratégies et plans Apporter une contribution technique et un appui aux pays qui mettent en place ou étendent des services d'adaptation et de réadaptation

MESURES POUR ATTEINDRE L'OBJECTIF 2	Contributions qu'il est proposé aux États Membres d'apporter	Contributions du Secrétariat	Contributions qu'il est proposé aux partenaires internationaux et nationaux d'apporter
		<ul style="list-style-type: none"> Fournir un appui pour que soient effectuées des analyses de la situation nationale et régionale dont les résultats puissent être utilisés lors de la conception de plans visant à renforcer la prestation de services 	
<p>2.2 Apporter des ressources financières suffisantes pour garantir la fourniture d'aides techniques et de services d'adaptation, et de réadaptation appropriés</p>	<p>Mettre au point ou promouvoir des mécanismes de financement pour élargir l'accès aux services d'adaptation, de réadaptation et d'aide technique d'un coût abordable et augmenter la couverture par ces services.</p> <p>En fonction des circonstances propres à chaque pays, ces mécanismes pourraient combiner les options suivantes :</p> <ul style="list-style-type: none"> financement public en faveur des personnes handicapées, en particulier celles qui ne peuvent pas payer, la priorité étant donnée aux éléments d'adaptation et de réadaptation essentiels, y compris les aides techniques promotion de l'accès équitable à la réadaptation au moyen de la couverture par l'assurance-maladie et l'assurance sociale réaffectation et redistribution des ressources existantes fourniture d'un appui au travers de la coopération internationale, par exemple pendant les crises humanitaires 	<ul style="list-style-type: none"> En collaboration avec d'autres organismes compétents, fournir aux ministères de la santé, aux autres secteurs concernés et aux parties prenantes, des conseils reposant sur des bases factuelles au sujet des mécanismes de financement appropriés pour la réadaptation 	<ul style="list-style-type: none"> Prôner un leadership national pour l'augmentation des ressources affectées à la réadaptation Apporter un soutien financier au travers de la coopération internationale, y compris pendant les crises humanitaires
<p>2.3 Développer et maintenir une main d'œuvre pérenne pour l'adaptation et la réadaptation dans le cadre d'une stratégie sanitaire plus vaste</p>	<ul style="list-style-type: none"> Élaborer et mettre en œuvre des plans nationaux concernant la santé, l'adaptation et la réadaptation pour développer les ressources humaines des deux sexes affectées à la réadaptation et renforcer les capacités de cette main-d'œuvre 	<ul style="list-style-type: none"> Fournir aux ministères de la santé, aux autres secteurs concernés et aux parties prenantes, des conseils reposant sur des bases factuelles au sujet du recrutement, de la formation et de la fidélisation du personnel chargé de la réadaptation 	<ul style="list-style-type: none"> Produire des normes relatives à la formation pour les différents types et niveaux de personnel spécialisé en réadaptation

MESURES POUR ATTEINDRE L'OBJECTIF 2	Contributions qu'il est proposé aux États Membres d'apporter	Contributions du Secrétariat	Contributions qu'il est proposé aux partenaires internationaux et nationaux d'apporter
	<ul style="list-style-type: none"> • Améliorer les conditions de travail, la rémunération et les perspectives de carrière afin d'attirer et de retenir le personnel des services d'adaptation et de réadaptation • Produire des normes nationales relatives à la formation pour les différents types et niveaux de personnel chargé de l'adaptation et de la réadaptation, qui permettent le perfectionnement professionnel et la formation continue pour le passage d'un niveau à l'autre • Former le personnel de santé à dépister à un stade précoce et à orienter les personnes qui peuvent bénéficier de services d'adaptation, de réadaptation, de soutien et d'aide 	<ul style="list-style-type: none"> • Apporter une assistance technique pour aider les ministères de la santé, les autres secteurs concernés et les parties prenantes à renforcer les capacités des prestataires de formation et à élaborer des normes relatives à la formation • Concevoir un module de formation en ligne sur la réadaptation à base communautaire pour renforcer la formation de la main-d'œuvre, en particulier au niveau de la communauté 	<ul style="list-style-type: none"> • Renforcer les capacités de formation en conformité avec les plans nationaux concernant la santé, l'adaptation et la réadaptation • Appliquer des mesures pour améliorer le recrutement et la fidélisation du personnel spécialisé en adaptation et en réadaptation, notamment dans les zones rurales et reculées • Former des agents de santé non spécialisés aux aspects du handicap, de l'adaptation et de la réadaptation présentant un lien avec leurs rôles et responsabilités
<p>2.4 Développer et renforcer les services d'adaptation et de réadaptation en assurant leur intégration aux niveaux primaire (y compris communautaire), secondaire et tertiaire du système de santé en vue de la continuité des soins, ainsi que l'accès équitable à ces services, y compris les services d'intervention à un stade précoce pour les enfants handicapés</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Revoir les programmes et services d'adaptation et de réadaptation existants et apporter les changements nécessaires pour en améliorer la couverture, l'efficacité et l'efficience • Intégrer les services d'adaptation et de réadaptation aux infrastructures sanitaires, sociales et éducatives existantes • Utiliser la réadaptation à base communautaire comme stratégie pour compléter et renforcer la prestation de services d'adaptation et de réadaptation existants, notamment dans les pays où il existe peu de services disponibles • Établir des mécanismes pour une coordination efficace entre les différents prestataires de services d'adaptation et de réadaptation et les différents niveaux du système de santé 	<ul style="list-style-type: none"> • Aider les pays à intégrer les services d'adaptation et de réadaptation dans le système de santé en mettant l'accent sur la décentralisation des services au niveau primaire/communautaire • Concevoir des outils et des modules de formation appropriés pour développer et renforcer les services d'adaptation et de réadaptation, y compris pour les enfants • Donner des conseils techniques aux pays qui veulent développer ou renforcer les programmes de réadaptation à base communautaire • Soutenir la création d'une base de données mondiale sur la réadaptation à base communautaire indiquant où les programmes sont mis en œuvre et mettre en place un réseau mondial 	<ul style="list-style-type: none"> • Travailler avec les ministères de la santé pour élargir et renforcer la prestation des services d'adaptation et de réadaptation conformément aux plans nationaux • Promouvoir la réadaptation à base communautaire comme une stratégie efficace pour soutenir les personnes handicapées et faciliter leur accès aux services de réadaptation • Fournir un appui technique et financier pour assurer la prestation de programmes de qualité en matière de réadaptation à base communautaire, et pour entretenir les réseaux existants aux niveaux mondial, régional et national

MESURES POUR ATTEINDRE L'OBJECTIF 2	Contributions qu'il est proposé aux États Membres d'apporter	Contributions du Secrétariat	Contributions qu'il est proposé aux partenaires internationaux et nationaux d'apporter
	<ul style="list-style-type: none"> Travailler avec divers partenaires pour garantir que des services destinés aux enfants handicapés sont disponibles et coordonnés entre les organismes responsables 	<p>connexe pour fournir l'information, la formation et l'appui nécessaires aux programmes intégrés à la base de données</p>	<ul style="list-style-type: none"> Travailler avec les partenaires concernés pour établir et rationaliser les systèmes d'orientation-recours, afin que les personnes handicapées, aient accès, à toutes les étapes de la vie, aux modes de prestation de services dont elles ont besoin à chaque niveau du système de santé
<p>2.5 Rendre accessibles des aides techniques appropriées, sûres, de bonne qualité et d'un prix abordable</p>	<ul style="list-style-type: none"> Inclure la fourniture d'aides techniques dans les politiques, stratégies et plans en matière de santé, d'adaptation, de réadaptation et d'autres secteurs pertinents, avec le soutien budgétaire nécessaire Concevoir divers mécanismes et programmes de financement, tels que les systèmes de location Définir des normes relatives à la fourniture d'aides techniques 	<ul style="list-style-type: none"> Élaborer et diffuser des recommandations reposant sur des bases factuelles en ce qui concerne la fourniture et l'utilisation d'aides techniques Apporter une assistance technique aux États Membres pour augmenter leur capacité de développer et de renforcer la fourniture et l'utilisation d'aides techniques 	<ul style="list-style-type: none"> Apporter un appui technique et financier aux États Membres pour augmenter leur capacité de développer et de renforcer la fourniture d'aides techniques
<p>2.6 Encourager l'accès à une gamme de services d'aide et de soutien et favoriser l'autonomie et la pleine intégration dans la communauté</p>	<ul style="list-style-type: none"> Contribuer à l'élaboration de plans qui renforcent les services d'aide et de soutien à base communautaire, y compris en prévoyant des ressources humaines et financières suffisantes quand les établissements sont fermés Renforcer les systèmes d'orientation-recours entre les services d'adaptation et de réadaptation, et les services d'aide et de soutien 	<ul style="list-style-type: none"> Promouvoir la conception et la mise en œuvre de cadres politiques appropriés et fournir des conseils techniques à cette fin 	<ul style="list-style-type: none"> Plaider en faveur de l'élaboration de cadres politiques pour assurer la prestation efficace de services d'aide et de soutien Soutenir le leadership national dans le repérage et l'obtention des ressources techniques et financières nécessaires pour les services d'aide et de soutien Apporter une contribution technique/un appui pour garantir que les personnes handicapées et les membres de leur famille et/ou leurs aidants informels ont accès aux services de soutien communautaire

MESURES POUR ATTEINDRE L'OBJECTIF 2	Contributions qu'il est proposé aux États Membres d'apporter	Contributions du Secrétariat	Contributions qu'il est proposé aux partenaires internationaux et nationaux d'apporter
<p>2.7 Faire participer les personnes handicapées et les membres de leur famille et/ou leurs aidants informels, les soutenir et renforcer leurs capacités pour favoriser l'autonomie et la pleine intégration dans la communauté</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Intégrer les personnes handicapées et les membres de leur famille et/ou leurs aidants informels dans tous les aspects du développement et du renforcement des services d'adaptation, de réadaptation, de soutien et d'aide • Collaborer avec d'autres secteurs que celui de la santé pour garantir qu'un soutien approprié est fourni aux aidants informels qui sont en majorité des femmes 	<ul style="list-style-type: none"> • Faire mieux connaître et comprendre les droits des personnes handicapées et le rôle des familles et/ou des aidants informels • Entretenir et renforcer les partenariats avec les organisations et les associations représentant les personnes handicapées et les membres de leur famille et/ou les aidants 	<ul style="list-style-type: none"> • Plaider pour que l'on intègre les personnes handicapées et les membres de leur famille et/ou leurs aidants dans tous les aspects du développement et du renforcement des services d'adaptation et de réadaptation • Mettre en avant l'importance des aidants informels dans la vie des personnes handicapées et la nécessité de promouvoir leur santé et leur bien-être

OBJECTIF 3 : RENFORCER LA COLLECTE DE DONNÉES SUR LE HANDICAP QUI SOIENT PERTINENTES ET COMPARABLES AU NIVEAU INTERNATIONAL ET SOUTENIR LA RECHERCHE SUR LE HANDICAP ET LES SERVICES APPARENTÉS

43. Des données et des travaux de recherche de qualité sur le handicap sont indispensables pour étayer les politiques et les programmes, ainsi que pour une attribution judicieuse des ressources. Ils sont également importants pour mieux comprendre la problématique du handicap et les moyens de surmonter les obstacles et de faire en sorte que les personnes handicapées puissent participer et contribuer à la société sur la base de l'égalité avec les autres.

44. Cependant, on manque de données et de travaux de recherche rigoureux et comparables sur le handicap et les systèmes de soins de santé, à l'échelle nationale et mondiale. Des données sont recueillies sur la mortalité, mais en ce qui concerne le fonctionnement et le handicap, les données pertinentes au regard des politiques font défaut. Les systèmes nationaux de collecte de données, qui peuvent inclure les recensements, les enquêtes en population et les registres de données administratives, ne rassemblent pas souvent de données sur le handicap. Les personnes handicapées sont fréquemment exclues des tests qui visent à fonder scientifiquement les résultats d'une intervention de santé. L'absence de données factuelles constitue un obstacle important pour la prise de décisions, ce qui a une incidence sur l'accès aux soins de santé généraux et aux services spécialisés pour les personnes handicapées.

45. Les données nécessaires au renforcement des systèmes de santé incluent : le nombre de personnes handicapées et leur état de santé ; les obstacles sociaux et environnementaux, y compris la discrimination ; l'aptitude des systèmes de santé à répondre aux attentes des personnes handicapées ; l'utilisation des services de soins de santé par les personnes handicapées ; et l'ampleur des besoins en soins, satisfaits et non satisfaits.

46. Au niveau international, des méthodes de collecte de données sur le handicap doivent être mises au point, testées dans différentes cultures et appliquées de manière cohérente. Des outils sont nécessaires pour ventiler les données relatives aux personnes handicapées. Les données doivent être normalisées et comparables à l'échelle internationale, pour permettre de mesurer et de suivre les progrès nationaux et internationaux des politiques sur le handicap et de la mise en œuvre des principes de la Convention relative aux droits des personnes handicapées. Au niveau national, il faudrait intégrer le handicap dans la collecte des données et celles-ci devraient être analysées et utilisées pour les politiques et la planification. Des définitions du handicap, sur la base de la Classification internationale du fonctionnement, du handicap et de la santé et sa version pour enfants et adolescents, peuvent permettre la production de données comparables à l'échelon international. L'inclusion d'un module sur le handicap dans les enquêtes par sondage existantes peut constituer une initiative à la fois efficace et économique pour produire des données sur les personnes handicapées. Des enquêtes spécifiques, comme l'enquête modèle sur le handicap élaborée actuellement par le Secrétariat, devraient fournir des informations générales sur les caractéristiques du handicap, comme la prévalence, les affections liées au handicap, l'utilisation et le besoin de services, la qualité de vie, les opportunités et les besoins en adaptation et réadaptation, informations qui présentent un intérêt pour l'élaboration des politiques. Il importe de ventiler ces données également par sexe, âge, revenu ou profession pour dégager des caractéristiques, des tendances et d'autres informations sur des sous-groupes de personnes handicapées. La collecte de données administratives peut fournir des informations spécifiques concernant les personnes qui recourent à des services, les types de services, ainsi que le nombre et le coût de ces derniers.

47. Les domaines prioritaires pour la recherche liée à la santé devraient être sélectionnés en fonction du contexte national et peuvent comprendre : la mesure du handicap et ses déterminants ; le repérage des obstacles aux soins de santé, l'adaptation, la réadaptation et la fourniture d'aides techniques, et les stratégies pour surmonter les obstacles ; les facteurs de réussite des interventions de promotion de la santé pour les personnes handicapées ; la prévention des affections secondaires ; la détection précoce des problèmes de santé et l'orientation des patients grâce aux soins de santé primaires ; le lien entre besoins en matière d'adaptation et de réadaptation, utilisation des services, résultats sanitaires obtenus (fonctionnement et qualité de vie), et les coûts ; les modèles de prestation de services, les stratégies de développement des ressources humaines et les modalités de financement ; et le rapport coût/efficacité des mesures de réadaptation, y compris les programmes de réadaptation à base communautaire. La recherche sur le handicap devrait inclure les personnes handicapées et il faudrait élaborer des programmes de recherche avec la participation active de ces personnes ou des organisations qui les représentent.

OBJECTIF 3 : RENFORCER LA COLLECTE DE DONNÉES SUR LE HANDICAP QUI SOIENT PERTINENTES ET COMPARABLES AU NIVEAU INTERNATIONAL ET SOUTENIR LA RECHERCHE SUR LE HANDICAP ET LES SERVICES APPARENTÉS		
Indicateurs de réussite	Moyens de vérification	Preuves de réussite
<p>3.1 X % des pays qui ont rassemblé des informations générales¹ sur le handicap</p> <p>3.2 X % des pays qui octroient des subventions en faveur de la recherche sur le handicap</p>	<p>Mesures prises par le gouvernement</p> <p>Rapports nationaux des ministères de la santé et de l'éducation, des centres d'excellence ou des organismes universitaires du pays</p>	<p>Nombre de pays dotés d'un outil de surveillance valide et fiable, fournissant des données sur la santé et la situation sociale des personnes handicapées qui soient comparables au niveau international</p> <p>Fréquence de la collecte de données ventilées, réalisée ou non au cours des cinq dernières années</p> <p>Programmes de financement de la recherche, le cas échéant, qui prévoient des ressources pour la recherche sur le handicap</p>

MESURES POUR ATTEINDRE L'OBJECTIF 3	Contributions qu'il est proposé aux États Membres d'apporter	Contributions du Secrétariat	Contributions qu'il est proposé aux partenaires internationaux et nationaux d'apporter
<p>3.1 Améliorer la collecte de données sur le handicap à travers l'élaboration et la réalisation d'une enquête modèle sur le handicap</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Appliquer des outils valides et fiables, conformes à la Classification internationale du fonctionnement, du handicap et de la santé, pour permettre et améliorer la collecte de données sur le handicap 	<ul style="list-style-type: none"> • Concevoir des outils reposant sur des bases factuelles, y compris une enquête modèle sur le handicap, pour soutenir et renforcer la collecte de données sur le handicap 	<ul style="list-style-type: none"> • Fournir un appui technique et financier au Secrétariat afin d'aider à la conception d'outils de collecte de données sur le handicap

¹ Définies comme couvrant l'ensemble des domaines de fonctionnement (déficiences concernant la structure et les fonctions corporelles, les activités et la participation), les affections connexes et les facteurs environnementaux. Il est à noter que la plupart des initiatives de collecte de données sur le handicap depuis 2000 n'ont pas pris en compte les facteurs environnementaux ; 55 pays ont recueilli des données pour tous les autres domaines. Une autre option serait de concevoir un indice (par exemple un point pour chaque domaine de fonctionnement, les affections connexes et les facteurs environnementaux, avec un maximum de cinq points).

MESURES POUR ATTEINDRE L'OBJECTIF 3	Contributions qu'il est proposé aux États Membres d'apporter	Contributions du Secrétariat	Contributions qu'il est proposé aux partenaires internationaux et nationaux d'apporter
		<ul style="list-style-type: none"> • Formuler des recommandations sur la participation des personnes handicapées à la collecte, à l'analyse et à l'utilisation des données sur le handicap • Fournir un appui technique aux États Membres pour renforcer les capacités de collecte, d'analyse et d'utilisation de données sur le handicap par l'élaboration et la mise en œuvre de programmes de formation 	<ul style="list-style-type: none"> • Fournir un soutien technique et financier aux États Membres pour améliorer leur capacité de recueillir des données sur le handicap
<p>3.2 Réformer les systèmes nationaux de collecte de données, y compris les systèmes d'information sanitaire, pour inclure systématiquement les données sur le handicap ventilées par âge et sexe, sur la base de la Classification internationale du fonctionnement, du handicap et de la santé</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Inclure le handicap dans les systèmes nationaux de collecte de données et fournir des données ventilées par âge et par sexe • Renforcer la collecte des données sur le handicap issues de l'administration et des services, y compris grâce à l'enregistrement par les systèmes de santé de données ventilées par âge et par sexe 	<ul style="list-style-type: none"> • Fournir des conseils techniques pour aider les États Membres à développer et/ou réformer les systèmes nationaux de collecte de données, y compris les systèmes d'information sanitaire pour renforcer le volet du handicap 	<ul style="list-style-type: none"> • Apporter un soutien technique et financier aux États Membres en développant et/ou en réformant les systèmes nationaux de collecte de données afin de renforcer le volet du handicap
<p>3.3 Renforcer la recherche sur les questions de handicap prioritaires en mettant particulièrement l'accent sur les principaux objectifs du présent plan d'action</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Travailler avec les organismes de financement de la recherche pour mettre en avant le handicap comme une question prioritaire • Soutenir la recherche sur les questions de handicap prioritaires, (par exemple besoins de services et besoins non satisfaits en la matière, obstacles à la prestation de services, et résultats sanitaires et réadaptation), en diffusant les conclusions des travaux et leur application dans l'élaboration des politiques et la planification 	<ul style="list-style-type: none"> • À l'intention des États Membres et des partenaires, élaborer, publier et diffuser des lignes directrices reposant sur des bases factuelles sur les questions de handicap prioritaires (par exemple suivi et évaluation de la réadaptation à base communautaire) • Collaborer avec des partenaires dans la recherche pour conduire des travaux sur les questions de handicap prioritaires (par exemple handicap lié aux maladies non transmissibles) 	<ul style="list-style-type: none"> • Apporter un soutien aux États Membres et au Secrétariat pour la conduite de travaux de recherche sur les questions de handicap prioritaires

MESURES POUR ATTEINDRE L'OBJECTIF 3	Contributions qu'il est proposé aux États Membres d'apporter	Contributions du Secrétariat	Contributions qu'il est proposé aux partenaires internationaux et nationaux d'apporter
<p>3.4 Renforcer et développer et les capacités des ressources humaines dans le domaine de la recherche sur le handicap, dans diverses disciplines</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Élaborer et mettre en œuvre une stratégie visant à renforcer et à développer les capacités des ressources humaines (personnes handicapées comprises) dans le domaine de la recherche sur le handicap • Collaborer avec les principaux établissements d'enseignement et de formation (nationaux et internationaux) pour renforcer et développer les capacités des ressources humaines dans le domaine de la recherche sur le handicap • Garantir que les personnes handicapées ont accès à la formation nécessaire pour devenir des chercheurs et influencer les programmes de recherche 	<ul style="list-style-type: none"> • Collaborer avec les États Membres et les principaux partenaires nationaux et internationaux, afin d'élaborer des stratégies pour renforcer et développer les capacités des ressources humaines dans le domaine de la recherche sur le handicap 	<ul style="list-style-type: none"> • Fournir un soutien technique et financier aux États Membres et à la société civile pour l'élaboration et la mise en œuvre de stratégies visant à renforcer et à développer les capacités des ressources humaines dans le domaine de la recherche sur le handicap • Offrir des possibilités d'apprentissage et de recherche en créant des liens entre les universités des pays à faible revenu et celles des pays à revenu intermédiaire ou élevé

= = =