



Генеральная Ассамблея

Distr.: General
17 July 2023
Russian
Original: English

Совет по правам человека

Пятьдесят третья сессия

19 июня — 14 июля 2023 года

Пункт 3 повестки дня

Поощрение и защита всех прав человека, гражданских, политических, экономических, социальных и культурных прав, включая право на развитие

Резолюция, принятая Советом по правам человека 12 июля 2023 года

53/8. Ликвидация дискриминации в отношении лиц, затронутых лепрой (болезнью Хансена), и членов их семей

Совет по правам человека,

руководствуясь целями, принципами и положениями Устава Организации Объединенных Наций,

руководствуясь также Всеобщей декларацией прав человека и ссылаясь на соответствующие международные договоры по правам человека, включая Международный пакт об экономических, социальных и культурных правах, Международный пакт о гражданских и политических правах, Конвенцию о правах инвалидов, Конвенцию о ликвидации всех форм дискриминации в отношении женщин, Конвенцию о правах ребенка и Международную конвенцию о ликвидации всех форм расовой дискриминации,

приветствуя работу и принимая к сведению доклад Специального докладчика по вопросу о ликвидации дискриминации в отношении лиц, затронутых лепрой, и членов их семей, представленные Совету по правам человека и Генеральной Ассамблее¹, и содержащиеся в них рекомендации,

ссылаясь на резолюции Совета по правам человека 5/1 об институциональном строительстве Совета по правам человека и 5/2 о Кодексе поведения мандатариев специальных процедур Совета по правам человека от 18 июня 2007 года и подчеркивая, что мандатарии исполняют свои обязанности в соответствии с этими резолюциями и приложениями к ним,

ссылаясь также на свои резолюции 8/13 от 18 июня 2008 года, 12/7 от 1 октября 2009 года, 15/10 от 30 сентября 2010 года, 29/5 от 2 июля 2015 года, 35/9 от 22 июня 2017 года, 44/6 от 16 июля 2020 года и на резолюцию 65/215 Генеральной Ассамблеи от 21 декабря 2010 года,

¹ A/HRC/38/42, A/HRC/41/47, A/HRC/44/46, A/HRC/44/46/Add.1, A/HRC/44/46/Add.2, A/HRC/47/29, A/HRC/50/35, A/76/148 и A/77/139.



ссылаясь далее на универсальность, неделимость, взаимозависимость и взаимосвязанность всех прав человека и основных свобод,

ссылаясь на Глобальную стратегию Всемирной организации здравоохранения по борьбе с лепрой (болезнью Хансена) на 2021–2030 годы и разделяя общее стремление ускорить продвижение к миру, свободному от лепры (болезни Хансена),

ссылаясь также на то, что лепра (болезнь Хансена) излечима и что права человека лиц, затронутых лепрой (болезнью Хансена), могут быть лучше защищены с помощью предоставляемого на ранних стадиях лечения, которое может предотвратить инвалидность,

будучи глубоко обеспокоен тем, что в различных частях мира лица, затронутые лепрой (болезнью Хансена), и члены их семей сталкивались и продолжают сталкиваться с барьерами на пути их участия в жизни общества в качестве равноправных членов общества, включая изоляцию, дискриминацию, а также нарушения и ущемления их прав человека, в результате чего они оказываются в уязвимом положении, и признавая, что для решения этих проблем необходимо уделять им больше внимания, особенно с учетом последствий пандемии коронавирусного заболевания (COVID-19),

вновь подтверждая, что со всеми лицами, затронутыми лепрой (болезнью Хансена), и членами их семей, включая женщин, детей и пожилых людей, следует обращаться с достоинством и что они имеют право на пользование всеми правами человека и основными свободами согласно международному праву, включая соответствующие конвенции, и национальным конституциям и законам,

признавая, что лица, затронутые лепрой (болезнью Хансена), и члены их семей по-прежнему сталкиваются с многочисленными формами предрассудков и дискриминации, проистекающими из дезинформации об этом заболевании и его неправильного понимания во всем мире,

признавая также, что необходимо уделять особое внимание ликвидации всех форм дискриминации и насилия в отношении лиц, затронутых лепрой (болезнью Хансена), и членов их семей,

принимая во внимание необходимость активизации усилий по искоренению любых форм предрассудков и дискриминации в отношении лиц, затронутых лепрой (болезнью Хансена), и членов их семей и содействия осуществлению политики, способствующей их инклюзии во всем мире,

подчеркивая важность осуществления принципов и руководящих положений для ликвидации дискриминации в отношении лиц, затронутых лепрой, и членов их семей, которые были представлены Совету по правам человека Консультативным комитетом Совета по правам человека в 2010 году² и которым правительствам, соответствующим органам, специализированным учреждениям, фондам и программам Организации Объединенных Наций, другим межправительственным организациям и национальным правозащитным учреждениям было рекомендовано уделять должное внимание в резолюции 15/10 Совета и резолюции 65/215 Генеральной Ассамблеи,

ссылаясь на заключительный доклад Консультативного комитета, представленный во исполнение резолюции 29/5 Совета по правам человека, и содержащиеся в нем рекомендации³,

1. *приветствует* работу Специального докладчика по вопросу о ликвидации дискриминации в отношении лиц, затронутых лепрой, и членов их семей;

2. *постановляет* продлить на трехлетний срок мандат Специального докладчика под названием «Специальный докладчик по вопросу о ликвидации дискриминации в отношении лиц, затронутых лепрой (болезнью Хансена), и членов их семей» со следующими полномочиями:

² A/HRC/15/30, приложение.

³ A/HRC/35/38.

a) отслеживать и освещать прогресс и меры государств в рамках эффективного осуществления принципов и руководящих положений для ликвидации дискриминации в отношении лиц, затронутых лепрой, и членов их семей в целях реализации прав человека лицами, затронутыми лепрой (болезнью Хансена), и членами их семей во всех регионах мира и выносить рекомендации Совету по правам человека на этот счет;

b) налаживать диалог и проводить консультации с государствами и другими соответствующими заинтересованными сторонами, включая органы, специализированные учреждения, фонды и программы Организации Объединенных Наций, в частности Всемирную организацию здравоохранения, другие межправительственные организации, региональные правозащитные механизмы, национальные правозащитные учреждения, неправительственные организации, ученых и медицинских экспертов, в целях выявления и поощрения передовой практики, связанной с реализацией прав лиц, затронутых лепрой (болезнью Хансена), и членов их семей и их участием в жизни общества в качестве его равноправных членов, и обмена соответствующей информацией в интересах достижения мира, свободного от лепры (болезни Хансена);

c) повышать уровень осведомленности о правах лиц, затронутых лепрой (болезнью Хансена), и членов их семей и бороться со стигматизацией, предрассудками, дискриминацией и вредной традиционной практикой и предубеждениями, которые препятствуют осуществлению ими прав человека и основных свобод и их участию в жизни общества наравне с другими;

d) продолжать ежегодно представлять доклады Совету по правам человека, а также представлять доклады Генеральной Ассамблеи;

3. *призывает* все государства сотрудничать со Специальным докладчиком при выполнении мандата, в том числе путем представления всей запрашиваемой информации, серьезно относиться к удовлетворению просьб Специального докладчика о посещении их стран и рассматривать возможность выполнения рекомендаций, высказанных в докладах мандатария;

4. *рекомендует* всем соответствующим заинтересованным сторонам, включая органы, специализированные учреждения, фонды и программы Организации Объединенных Наций, другие международные организации, региональные правозащитные механизмы, национальные правозащитные учреждения и неправительственные организации, в полной мере сотрудничать со Специальным докладчиком, с тем чтобы позволить Специальному докладчику выполнить мандат;

5. *просит* Генерального секретаря и Верховного комиссара Организации Объединенных Наций по правам человека предоставлять Специальному докладчику все кадровые, технические и финансовые ресурсы, необходимые для эффективного выполнения мандата;

6. *рекомендует* Верховному комиссару и Специальному докладчику, в сотрудничестве с государствами и соответствующими международными организациями, такими как Всемирная организация здравоохранения, а также заинтересованными неправительственными организациями, продолжать консультации с различными сопричастными сторонами, направленные на ликвидацию дискриминации, связанной с лепрой (болезнью Хансена), в том числе путем широкого распространения принципов и руководящих положений и углубления их понимания среди государств и всех других заинтересованных сторон при полном, инклюзивном и значимом участии лиц, затронутых лепрой (болезнью Хансена), и членов их семей;

7. *призывает* государства, все соответствующие заинтересованные стороны, включая органы, специализированные учреждения, фонды и программы Организации Объединенных Наций, такие как Всемирная организация здравоохранения, специальные процедуры, договорные органы, другие международные организации, региональные правозащитные механизмы, организации лиц с инвалидностью, национальные правозащитные учреждения и

неправительственные организации, ученых и медицинских экспертов участвовать в этих консультациях;

8. *постановляет* продолжать заниматься этим вопросом.

*34-е заседание
12 июля 2023 года*

[Принята без голосования.]
