



Генеральная Ассамблея

Distr.: Limited
30 June 2026
Russian
Original: English

Совет по правам человека**Шестидесят вторая сессия**

15 июня — 7 июля 2026 года

Пункт 3 повестки дня

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

Андорра*, Бразилия, Германия*, Греция*, Индия, Италия, Йемен*, Камбоджа*, Кипр, Кыргызстан*, Марокко*, Маршалловы Острова, Парагвай*, Португалия*, Республика Корея, Румыния*, Словения, Соединенное Королевство Великобритании и Северной Ирландии, Таиланд, Узбекистан*, Украина*, Фиджи*, Филиппины*, Чили, Эквадор, Эфиопия и Япония: проект резолюции

**62/... 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,

с удовлетворением принимая к сведению проделанную работу и доклады, представленные специальными докладчиками по вопросу о ликвидации дискриминации в отношении лиц, затронутых лепрой (болезнью Хансена), и членов их семей Совету по правам человека и Генеральной Ассамблее¹ и содержащиеся в них рекомендации, а также вклад, внесенный посредством посещений стран, представления докладов и взаимодействия с заинтересованными сторонами в повышение информированности и содействие осуществлению принципов и руководящих положений для ликвидации дискриминации в отношении лиц, затронутых лепрой, и членов их семей,

ссылаясь на резолюции Совета по правам человека 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 53/8 от 12 июля 2023 года,

* Государство, не являющееся членом Совета по правам человека.

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](#).



резолюцию 65/215 Генеральной Ассамблеи от 21 декабря 2010 года, а также на заключительный доклад Консультативного комитета Совета по правам человека, представленный во исполнение резолюции 29/5 Совета по правам человека от 2 июля 2015 года, и содержащиеся в нем рекомендации²,

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

ссылаясь далее на Глобальную стратегию по борьбе с лепрой (болезнью Хансена) на 2021–2030 годы, разработанную Всемирной организацией здравоохранения, и руководствуясь общим стремлением ускорить продвижение по пути к миру, свободному от лепры/болезни Хансена,

напоминая, что лепра/болезнь Хансена излечима и что права человека лиц с лепрой/болезнью Хансена, можно более эффективно защитить посредством лечения на ранних стадиях, которое позволяет предотвратить нарушения здоровья и инвалидность,

будучи глубоко обеспокоен тем, что в различных частях мира лица, затронутые лепрой/болезнью Хансена, и члены их семей сталкивались и продолжают сталкиваться с препятствиями для своего участия в жизни общества в качестве равноправных его членов, включая изоляцию, дискриминацию, а также нарушения и ущемления их прав человека, что ставит их в уязвимое положение, и сознавая, что для их решения этим проблемам необходимо уделять более пристальное внимание,

вновь подтверждая, что с лицами, затронутыми лепрой/болезнью Хансена, и членами их семей, включая женщин, детей, подростков, лиц с нарушениями здоровья и инвалидностью, связанными с лепрой/болезнью Хансена, а также пожилых людей, следует обращаться как к лицам, имеющими достоинство и обладающими всеми правами на осуществление всех прав человека и основных свобод в соответствии с международным правом, включая соответствующие конвенции, а также национальные конституции и законы,

признавая, что лица, затронутые лепрой/болезнью Хансена, и члены их семей по-прежнему по всему миру сталкиваются с многочисленными формами стигматизации и дискриминации, обусловленными дезинформацией и ложными представлениями об этой болезни, приводящими к формированию вредных стереотипов,

признавая также, что необходимо уделять особое внимание решению проблемы всех форм стигматизации, дискриминации и насилия в отношении лиц, затронутых лепрой/болезнью Хансена, и членов их семей,

учитывая необходимость активизации усилий по ликвидации всех форм стигматизации, дискриминации и насилия в отношении лиц, затронутых лепрой/болезнью Хансена, и членов их семей, а также по содействию созданию правовых рамок и реализации государственной политики, способствующих их как де-юре, так и де-факто равенству и инклюзии во всем мире,

подчеркивая важность эффективного осуществления и широкого распространения принципов и руководящих положений для ликвидации дискриминации в отношении лиц, затронутых лепрой, и членов их семей, представленных Совету по правам человека Консультативным комитетом Совета по правам человека в 2010 году³, которым правительства, соответствующие органы Организации Объединенных Наций, специализированные учреждения, фонды и программы, другие межправительственные организации и национальные правозащитные учреждения были призваны уделять должное внимание как Советом в его резолюции 15/10, так и Генеральной Ассамблеей в ее резолюции 65/215,

признавая усилия, предпринимаемые государствами в целях пересмотра, отмены или изменения дискриминационных законов, политики и практики,

² [A/HRC/35/38](#).

³ [A/HRC/15/30](#), приложение.

оказывающих воздействие на лиц, затронутых лепрой/болезнью Хансена, и членов их семей, в соответствии с международными обязательствами в области прав человека и с учетом национальных условий,

1. *вновь подтверждает* неизменную важность принципов и руководящих положений для ликвидации дискриминации в отношении лиц, затронутых лепрой, и членов их семей в качестве ключевой основы для борьбы с дискриминацией, связанной с лепрой/болезнью Хансена, а также для защиты прав людей, перенесших лепру/болезнь Хансена;

2. *рекомендует* государствам и соответствующим заинтересованным сторонам уделять должное внимание этим принципам и руководящим положениям, а также содействовать повышению осведомленности о них, их пониманию, более широкому распространению и применению на национальном и субнациональном уровнях;

3. *призывает* государства продолжать и, в соответствующих случаях, активизировать усилия по ликвидации дискриминации в отношении лиц, затронутых лепрой/болезнью Хансена, и членов их семей, в том числе путем включения соответствующих мер в национальные и субнациональные законы, политику, программы и стратегии с должным учетом принципов недискриминации, равенства, участия и доступа к информации;

4. *рекомендует* государствам и соответствующим заинтересованным сторонам, в надлежащих случаях и в соответствии с национальным законодательством, использовать доступные цифровые информационно-коммуникационные технологии для содействия повышению информированности, включая раннюю диагностику и доступ к поддержке, участие в общественной жизни и снижение уровня стигмы, с которой сталкиваются лица, затронутые лепрой/болезнью Хансена, и члены их семей;

5. *рекомендует* государствам при поддержке Управления Верховного комиссара Организации Объединенных Наций по правам человека и соответствующих структур Организации Объединенных Наций отмечать Всемирный день борьбы с лепрой, который ежегодно проводится в последнее воскресенье января, используя его как возможность повысить информированность общественности и содействовать общественному диалогу по вопросам ликвидации дискриминации в отношении лиц, затронутых лепрой/болезнью Хансена, и членов их семей, в том числе посредством проведения общественных мероприятий и осуществления образовательной и просветительской деятельности, которые должны привлечь внимание к голосам лиц, затронутых лепрой/болезнью Хансена, в целях ликвидации дискриминации;

6. *просит* действующего Специального докладчика по вопросу о ликвидации дискриминации в отношении лиц, затронутых лепрой (болезнью Хансена), и членов их семей, представить доклад Генеральной Ассамблее на ее восемьдесят первой сессии в пределах имеющихся ресурсов;

7. *просит* Верховного комиссара Организации Объединенных Наций по правам человека представить Совету по правам человека на его семьдесят первой сессии всеобъемлющий доклад о выполнении принципов и руководящих положений для ликвидации дискриминации в отношении лиц, затронутых лепрой, и членов их семей, а также о прогрессе в деле ликвидации дискриминации и защиты и обеспечения прав человека лиц, затронутых лепрой/болезнью Хансена, после чего должен состояться интерактивный диалог;

8. *приветствует* усилия государств и соответствующих заинтересованных сторон по проведению ежегодных мероприятий высокого уровня, направленных на повышение информированности, в ходе которых можно оценить достигнутый прогресс и содействовать техническому сотрудничеству, при этом уделяя особое внимание лицам, затронутым лепрой/болезнью Хансена, а также в целях защиты и обеспечения их прав человека, при поддержке Управления Верховного комиссара Организации Объединенных Наций по правам человека при условии наличия добровольных взносов, предоставленных для этой цели;

9. *просит* Верховного комиссара включить информацию об усилиях, предпринимаемых государствами и соответствующими заинтересованными сторонами, в том числе о мероприятиях, упомянутых в пункте 8 выше, в доклад, который должен быть представлен Совету по правам человека, и направить ее Генеральной Ассамблее;

10. *постановляет* продолжать заниматься этим вопросом.
