



frica no es sitio para hipocondríacos. Y a mí, que si alguien tose cerca dejo de respirar, se me ocurre ir a Tanzania de voluntaria. "Yo puedo", pensé. Vacunada hasta los dien-

tes terminé en Kabanga, un pueblo al este del país, en la frontera con Burundi, cerca de los campos de refugiados de ACNUR. Allí ni safaris, ni hoteles, ni corriente eléctrica, ni agua corriente. Allí nada es corriente, todo es escaso. El lujo es sobrevivir. Al final del pueblo, donde pastan cabras famélicas, está Kabanga Center.

Azar genético adverso

El centro es un lugar alegre, lleno de vida donde conviven unas doscientas personas. Comen, duermen, tienen su propio huerto, comedores, aulas, zona de juegos... Hasta aquí suena estupendo. Pero Kabanga es en realidad una fortificación que acoge a personas con discapacidad funcional: de vista, oído, problemas psíquicos, y unos cien albinos. El azar genético los ha convertido en excepcionales y los ha agrupado aquí para sobrevivir. El albinismo es un drama en África. Es una condición genética que consiste en la falta de pigmento en piel, ojos y pelo. Conlleva serios problemas de vista como la fotofobia, estrabismo, miopía









En los últimos cinco años, ha habido más de 100 muertes causadas por traficantes de cuerpos. Así empezó el éxodo de albinos. Algunos llegan a centros como Kabanga, donde el Gobierno provee vigilancia policial. En Tanzania, el país con más población albina de África, hay registradas 8.000 personas con albinismo, pero se estima que hay unas 150.000. Cruz Roja Tanzana, en su informe del 2009, hace un llamamiento a la ayuda exterior. AIPC Pandora, una ONG española, acude a la llamada y... allí estábamos: once españolitos listos para echar una mano. Había que enseñar a las mamás a hacer cuentas, a coser, a optimizar el huerto y a rentabilizar los pollos de corral. Conseguir que un niño, como Zawia, se ponga crema, sombrero y gafas todos los días de su vida es un espanto. Igual que los de aquí. Sólo que éstos, como no se cubran, morirán antes de los treinta años (la esperanza de vida de un albino tanzano). Otro gran problema es que un fotoprotector vale tres pollos. Con tres pollos comen quince personas. Van a preferir comer a protegerse. Es escalofriante todo lo que queda por hacer, incluyendo la sensibilización entre la población no albina. Me sentía impotente. De repente, Zawia empezó a hacer fotos con una camarita compacta que le había dejado. Me sonrió y me dio las gracias. Mientras la abrazaba entendí que todos podemos hacer algo por los demás, que es cierto el tópico ese de que recibe más el que da. Yo quiero que Zawia llegue a ser maestra y que, algún día, haga fotos a sus hijos y me las enseñe. @

CIRUGÍA SOLIDARIA

Un equipo de dermatólogos, cirujanos plásticos y patólogos del hospital Ramón y Cajal viaja cada año al Regional Dermatology Training Centre (RDTC) de Moshi, Tanzania, para conducir talleres en oncología dermatológica y dermatopatología. Desde el año 2008, especialistas de todo África del este han participado de 12 talleres que han salvado la vida de más de 500 albinos. Con la ayuda de la Comunidad de Madrid y la ong África Directo, el apoyo del laboratorio Fridda Dorsch y la dirección de una farmacéutica española, el RDTC también produce fotoprotectores como Kilimanjaro Suncare, la loción que, desde noviembre, se distribuye entre albinos tanzanos.

ReportajeGLAMOUR



un cáncer de piel o que el daño en los ojos acabe en ceguera.

Perseguidos por la brujería

Hasta aquí podría decirse que la genética te ha repartido unas malas cartas. Pero eso no es todo. Muchos africanos no saben por qué los albinos son de ese color, con lo que empiezan a inventarse supersticiones (que si son hijos de Lucifer, que si la madre se ha liado con un blanco...). Un hijo así es un estigma para la familia: los cuidan menos,

los alimentan menos, los educan menos. Incluso muchos albinos se llaman Mavuto ('problema' en chichewa, idioma de África Central). ¿Cómo van a tener autoestima? Muchas tribus matan a los niños albinos, los abandonan o los ofrecen para sacrificios rituales. Sí, sí, en pleno siglo XXI. Y el drama continúa: en 2007, los hechiceros empezaron a pedir trozos de cuerpo de albino para hacer sus brebajes. Comenzaron las cacerías, descuartizamientos y asesinatos. Muchas veces, sus propias familias comunicaban la existencia de un albino en casa: un brazo albino puede valer hasta 2.000 dólares y, en países de extrema pobreza, esa cifra ciega muchas conciencias.

GLAMOUR backstage

EN TU PARAÍSO PARTICULAR HABRÍA...



Belleza con un oque underground Así sería el universo del director creativo de Nina Ricci. Peter Copping. y la top Anmari Botha. Pág. 118.



mucho que ver con el paraíso... Pág. 126.

> Para la abogada de Manos Limpias, Virginia López Negrete, el edén es "una playa, buena música y estar satisfecha conmigo misma". Pág. 194.





Josie, nuestro particular gentleman, lo tiene tan claro como sus claves de moda: "Mar, flores, sol, árboles frutales y Spotify, jcon un wifi que no deje entrar ni un correo". Pág. 46.