

Combatendo a
Hanseníase no Brasil

2020

RELATÓRIO ANUAL AAL



Alliance Against Leprosy
INSTITUTE

FICHA TÉCNICA

Instituto Aliança Contra a Hanseníase

@aliancacontrahanseniase

www.allianceagainstleprosy.org

Relatório Anual de Atividades - 2020

Redação: Ester Athanásio | DePropósito Comunicação de Causas

Diagramação: Juliana Virgolino | Agência Paxton

SUMÁRIO

*	4	MENSAGEM DA PRESIDENTE
*	5	2020 A PANDEMIA E A HANSENÍASE
*	7	NOSSA TRAJETÓRIA
*	11	DESTAQUES NA IMPRENSA
*	13	BLOG E MÍDIAS SOCIAIS
*	14	PRINCIPAIS PARCEIROS
*	15	RELATÓRIO FINANCEIRO



MENSAGEM DA PRESIDENTE

2020 foi um ano de grandes desafios. A Pandemia de COVID-19 chegou e se instalou, suspendeu inúmeras atividades, desestabilizou a economia e principalmente a saúde pública que encontrou seus holofotes e indubitavelmente sua importância no contexto mundial.

Tivemos muitos impasses. Sendo a Hanseníase uma doença de notificação compulsória, nosso trabalho encontra-se intimamente ligado com o serviço público que foi afetado duramente nesses tempos. Mas continuamos em frente, com resiliência, reforçando nosso engajamento na luta contra o

estigma e a negligência que a hanseníase carrega.

Nossa atuação a campo neste ano limitou-se aos meses de janeiro a março, nos quais efetuamos capacitações no estado do Mato Grosso, alcançando 97 profissionais de saúde. Durante o confinamento reavaliamos nosso desempenho nas Capacitações de profissionais de saúde e reforçamos nossos laços com vários parceiros. Muitos desdobramentos surgiram desse “brain storm” e redesenhamos juntamente com a Secretaria de Estado da Saúde do Mato Grosso o Projeto de Enfrentamento da Hanseníase naquele estado. Em novembro culminamos com a assinatura do Contrato de Cooperação Técnica durante nossa visita em loco, e foi pauta de grandes veículos de comunicação.

Firmamos uma importante parceria com ONG Internacional de grande reconhecimento mundial: Ordem de Malta Internacional CIOMAL: Companhia Internacional da Ordem de Malta na luta contra a Hanseníase. Esta parceria será essencial para o avanço de nosso projeto no estado do Mato Grosso.

Concomitantemente, o Instituto AAL contribuiu com distribuição de máscaras protetoras aos pacientes em tratamento de Hanseníase. Igualmente pudemos distribuir cremes hidratantes e kit de Autocuidados: ambos em Piraquara, local do Hospital de Dermatologia Sanitária do Paraná.

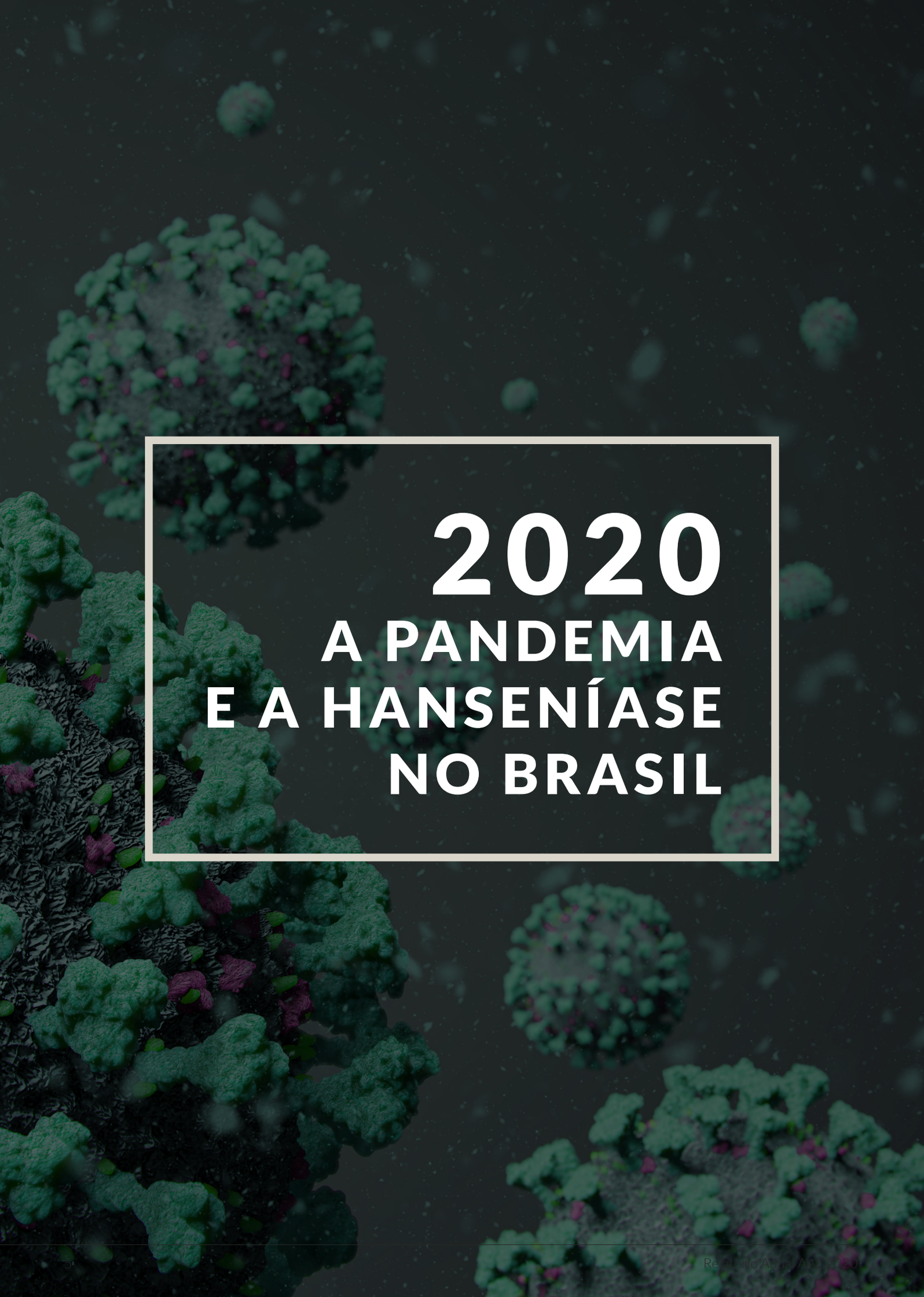
Participamos ativamente na coleta de dados importantes a pedido da Relatora Especial da ONU para a eliminação da discriminação contra as pessoas afetadas pela hanseníase e os seus familiares. Estudamos o impacto da COVID nesta população.

Agradeço a diretoria e aos colaboradores que apoiam este trabalho e que continuam a caminhada nesta estrada às vezes difícil e cheia de situações imprevisíveis.

Como presidente e fundadora do Instituto AAL, deixo minha mensagem de coragem, de garra e de determinação para juntos continuarmos a afrontar a Hanseníase no Brasil. Os obstáculos são múltiplos, as dificuldades serão ainda maiores pós-pandemia e nossos pacientes são vulneráveis que necessitam dos nossos serviços.

Meu muito obrigada.

Laila de Laguiche



2020
A PANDEMIA
E A HANSENÍASE
NO BRASIL

A AAL SEGUIU FIRME NA MISSÃO DE ENGAJAR E CAPACITAR OS PROFISSIONAIS DE SAÚDE PARA O ENFRENTAMENTO DA DOENÇA, ADAPTANDO-SE À REALIDADE QUE PRIVILEGIA AS ATIVIDADES REMOTAS.

Enfrentar a hanseníase já não era tarefa fácil antes da descoberta do novo coronavírus e da revolução global causada pela alta taxa de transmissão e suas consequências sanitárias e sociais. Classificada pela Organização Mundial da Saúde (OMS) como doença negligenciada que, mesmo no [segundo país com maior número de casos anuais](#), o Brasil, se manifesta de forma camuflada à maior parte da população, a hanseníase tornou-se ainda mais dramática para as comunidades que convivem com o estigma, a falta de informação e as deficiências do sistema de saúde na tarefa de diagnosticar e tratar a doença que tem cura e assistência integral e gratuita pelo Sistema Único de Saúde.

Para além do [alerta de co-infecção pela covid-19](#), os pacientes de hanseníase enfrentaram a suspensão de atividades importantes de assistência e ainda falhas no abastecimento de medicamentos fundamentais, que perderam a prioridade das autoridades diante do cenário de aguda crise no sistema de saúde. Apesar dos desafios e de uma pausa inevitável no primeiro semestre, a AAL seguiu firme na missão de engajar e capacitar os profissionais de saúde para o enfrentamento da doença, adaptando-se à realidade que privilegia as atividades remotas. Em parceria com universidades, sociedade civil e o poder público, a organização deu importantes passos para consolidação do trabalho em regiões estratégicas no combate à hanseníase no Brasil. Conheça as atividades que marcaram 2020.

NOSSA TRAJETÓRIA

EM 2020

Janeiro - Campanha Janeiro Roxo

Ação de conscientização nas estradas em parceria com concessionária Eco-rodovias. Distribuição de 4 mil fitinhas educativas em oito estados (SP, MG, MA, PR, MT, PA, PE, ES).



Fevereiro - Capacitações presenciais com equipes de Saúde no Estado do Mato Grosso.

Abertura das atividades de capacitação do ano de 2020, sob condução do professor Jaison Barreto. Foram capacitados 96 profissionais de saúde nas regiões da Baixada Cuiabana, em fevereiro, e de Colíder, em março.

Março - Suspensão das atividades presenciais em apoio ao isolamento social



Agosto - Retomada das atividades e adaptação à modalidade online

Lançamento de novos projetos e parcerias



Setembro - distribuição de máscaras preventivas e hidratantes em Hospital de Piraquara

Participação da Dra. Laila de Laguiche e da ex-paciente e voluntária Dide. Apoio Fundação Boticário e Máscaras Solidárias Curitiba.





Outubro - Parceria para reinserção socioeconômica de pacientes

2020 também possibilitou a geração de renda na região norte do país, onde a AAL investiu e apoiou um projeto de produção de biojóias feitas artesanalmente pelas mãos de pacientes. O projeto é de iniciativa da NHR Brasil em parceria com a Secretaria de Estado de Saúde de Rondônia. O objetivo é promover a reinserção socioeconômica de pacientes e ex-pacientes acometidos pela doença. A AAL adquire e distribui as biojóias a fim de difundir a causa e sensibilizar possíveis compradores, criando sustentabilidade ao projeto.



Outubro a Dezembro - Levantamento de dados sobre medicamentos e vacinas

Equipe de pesquisadores levantou dados em bases nacionais e estaduais com o objetivo de verificar se um conjunto de medicamentos e vacinas recebidas entre 2008 e 2018 podem prevenir contra o adoecimento por hanseníase.



Novembro - Ordem de Malta e Aliança contra Hanseníase se unem em parceria inédita no Brasil

Foi a primeira vez que a instituição de reconhecimento internacional no combate à hanseníase desenvolveu atividades por meio de ONGs brasileiras. A união entre AAL e Ordem de Malta inclui apoio institucional e financeiro, na escala de US\$ 70 mil, para projetos desenvolvidos no Mato Grosso.

Novembro - Termo de cooperação com Mato Grosso

Visita técnica às unidades de saúde do Estado do Mato Grosso e assinatura do termo de cooperação para enfrentamento da hanseníase na região. Início das tratativas com a Ordem de Malta (CIOMAL) para firmar parceria internacional inédita no Brasil.



6. Durante a pandemia por COVID-19 está havendo interrupção do atendimento de pacientes com hanseníase?

💡 Insights

● Sim, totalmente	3
● Sim, parcialmente	17
● Não	15



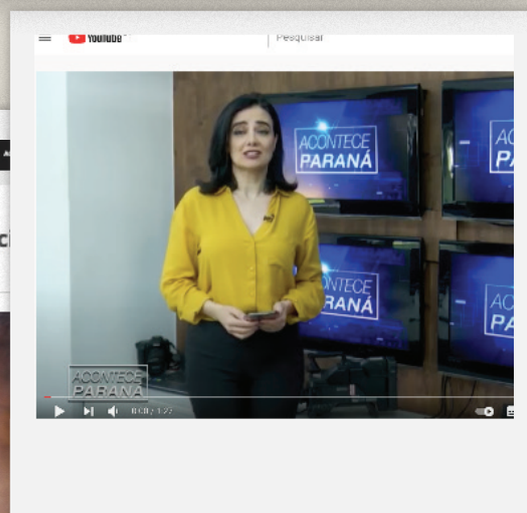
Dezembro - Pesquisa em parceria com ONU

A pedido da ONU, a AAL aplicou questionário online para avaliar o impacto da Covid-19 nos pacientes atingidos pela hanseníase.



PARA TORNAR A HANSENÍASE VISÍVEL: DESTAQUES NA IMPRENSA NACIONAL

Um dos esforços do Instituto AAL está concentrado na conscientização da população em relação à hanseníase. Por isso a organização aposta em matérias jornalísticas que despertem a empatia, o conhecimento qualificado e o debate sadio sobre o combate à doença tão primitiva e atual. Em 2020 foram mais de 50 boas notícias sobre hanseníase que citaram o AAL! Confira algumas das principais reportagens sobre o tema veiculadas na mídia nacional no último ano:



BLOG E MÍDIAS SOCIAIS

Facebook e Instagram: mais de 5 mil pessoas alcançadas

Newsletters: 5 edições enviadas para cerca de 1.200 pessoas que se mantêm informadas sobre as atividades do Instituto.

Blog: 14 textos publicados

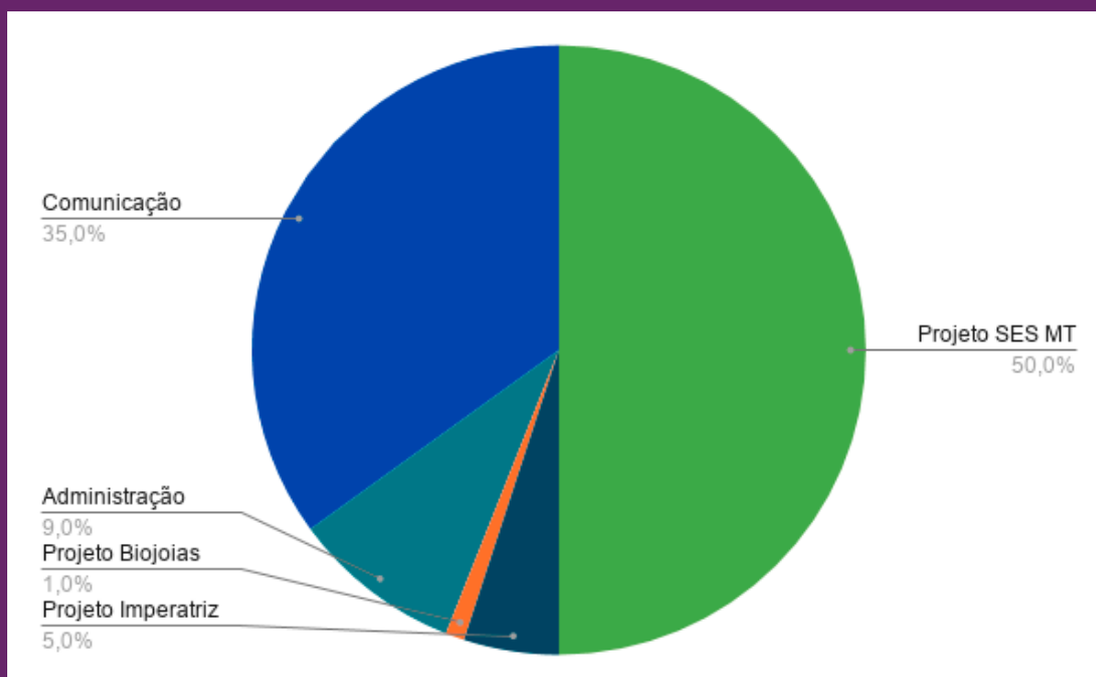


PRINCIPAIS PARCEIROS



RELATÓRIO FINANCEIRO

Volume de Doações	R\$ 81.000, os quais foram empregados nas seguintes despesas:
Projeto SES Mato Grosso:	50%
Projeto Imperatriz MA:	5%
Projeto Biojoias	1%
Administracao:	9%
Comunicação	35%





Alliance Against **Leprosy**
INSTITUTE

www.allianceagainstleprosy.org

RUA PROF. PEDRO VIRIATO PARIGOT DE SOUSA, 3305 | 19º ANDAR
CEP 81200-452 | CURITIBA- PARANA | BRAZIL | +55 41 98839 1024
contact@allianceagainstleprosy.org