



# relatório anual 2022



Alliance Against Leprosy  
INSTITUTE

## FICHA TÉCNICA

Instituto Aliança Contra a Hanseníase

@aliancacontrahanseníase

[www.all.org.br](http://www.all.org.br)

Relatório Anual de Atividades - 2022

Redação: Jéssica Amaral e Stephane Sena | DePropósito

Comunicação de Causas

Diagramação e Redação: Nicole Morihama



# sumário

- 4 MENSAGEM DA PRESIDENTE**
- 5 NOSSO PROPÓSITO**
- 7 NOSSA EQUIPE**
- 9 NOSSOS DESTAQUES**
- 14 PELO BRASIL E MUNDO**
- 19 NOSSA VOZ**
- 20 NOSSOS PARCEIROS**
- 24 NOSSA TRANSPARÊNCIA**



## MENSAGEM DA PRESIDENTE

É com grande satisfação que apresentamos o relatório anual do Instituto Aliança contra Hanseníase. O ano de 2022 foi marcado por uma expansão significativa em nossos projetos e iniciativas, o que nos permitiu beneficiar ainda mais pessoas em todo o país. Graças ao empenho de nossa equipe, conseguimos aumentar nossa visibilidade na imprensa e participar de eventos nacionais e internacionais de grande relevância, o que contribuiu para ampliar nossa rede de contatos e parceiros.

Nossa missão é lutar incansavelmente contra a hanseníase e trabalhar para garantir que todas as pessoas afetadas por essa doença tenham acesso a tratamento, cuidados e apoio necessários para viverem com dignidade e qualidade de vida.

Acreditamos que os resultados apresentados neste relatório refletem o nosso compromisso com essa missão e nos encorajam a continuar avançando.

Logo no início do ano, nosso diretor executivo, Dr. Francisco Bezerra de Almeida, concedeu uma entrevista à TV Cultura falando sobre a campanha Janeiro Roxo e os desafios para o diagnóstico precoce da hanseníase. Celebramos o sucesso da Ação TECHansen e a menção honrosa no Mapeamento de Experiências Exitosas em Hanseníase do Ministério da Saúde e na Organização Panamericana da Saúde. Devemos destacar, ainda, o avanço do projeto de sapatarias especializadas em municípios de Mato Grosso, no Centro-Oeste.

Outro ponto forte de 2022 foi a participação ativa do Instituto nos principais eventos das áreas de dermatologia e hansenologia. Nossa equipe esteve presente no Congresso Europeu de Dermatologia, que ocorreu na Itália; no 21º Congresso Internacional de Hanseníase, evento global realizado na Índia; e na 16ª edição do Congresso Brasileiro de Hansenologia.

Não chegaríamos até aqui sem o apoio de parceiros e patrocinadores que acreditam no propósito de erradicar a hanseníase no Brasil e oferecer qualidade de vida às pessoas que sofrem com as sequelas deixadas pela doença. Esperamos poder contar com o apoio de vocês para seguir em frente nesta importante jornada.

Muito obrigada,

**Dra. Laila de Laguiche**





**nosso  
propósito**

Em **2022**, em continuidade aos esforços do Instituto Aliança Contra Hanseníase para levar dignidade e qualidade de vida às pessoas acometidas pelo hanseníase, no Brasil, foram desenvolvidas ações e estratégias com embasamento ético e científico, com uma equipe altamente qualificada e experiência.

As ações contaram com a atuação ativa de uma representante dos interesses das pessoas com hanseníase, ouvindo suas necessidades e preferências.

O Instituto AAL valoriza, em todas as suas iniciativas, a transparência e presta conta de suas atividades, utilizando auditoria externa realizada pela MAZARS, empresa internacionalmente reconhecida, que opera em noventa países.

O propósito do AAL se reflete em suas ações, unindo ciência, educação e filantropia no combate à hanseníase.

# ciência

presença nos principais eventos científicos nacionais e internacionais. Apoio institucional a projetos científicos relacionados à hanseníase

# educação

participação com profissionais de saúde favorecendo o diagnóstico e tratamento de forma ética e comprometida; também dissemina informações de qualidade à população para o combate à discriminação e preconceito

# filantropia

atuação em reabilitação, com doação de materiais e dispositivos de tecnologia assistiva para pessoas com deficiências físicas causadas pela hanseníase





**nossa  
equipe**

## Governança

### Conselho Deliberativo

Presidente: Dra. Laila de Laguiche

Vice-Presidente: Melissa El Khatib Schemberk

Conselheiro Efetivo: Professor Dr. Aguinaldo Gonçalves

### Diretoria Executiva

Diretor-Presidente: Haly Abou Chami

Diretor-Técnico: Dr. Francisco Bezerra de Almeida Neto

Diretor Científico: Dra. Isabela Maria Bernardes Goulart

### Conselho Fiscal

Carla Daniela Nissola Chami

Alexandre Jacomino

## Equipe

- Dra. Susilene Nardi – Embaixadora e idealizadora da Ação TECHansen, Terapeuta ocupacional
- Francisca Barros da Silva – Representante dos interesses dos pacientes
- João Francisco Borba – Gerente de Projetos no Mato Grosso, profissional de TI
- Larissa Tonelli – Monitora da Ação TECHansen e médica veterinária
- Rafael Bezerra Corrêa – Monitor do projeto DOCHansen e graduando em Medicina





**nossos  
destaques**



**TECHansen**  
Tecnologia assistiva e  
qualidade de vida

Em 2022, a Ação TECHansen ganhou destaque nacional ao ser reconhecida pelo Ministério da Saúde e pela Organização Panamericana de Saúde - OPAS **como uma das três iniciativas mais bem ranqueadas no resultado do edital de Mapeamento de Experiências Exitosas em Hanseníase. O objetivo da ação é doar materiais e equipamentos de tecnologia assistiva** para pacientes que apresentam deficiências físicas ou alterações ocasionadas pela hanseníase nos olhos, nariz, mãos e pés.

Ao longo do ano, foram distribuídos 2.283 itens para 313 pacientes, em 17 estados do Brasil, prescritos por 79 profissionais da saúde. Alguns dos materiais disponíveis são os engrossadores multiuso, que possibilitam que pessoas acometidas pela doença e com dificuldade de preensão possam aumentar a espessura dos objetos. Os fixadores em tiras também são disponibilizados e indicados para pessoas com dificuldade de segurar objetos. Ambos podem ser acoplados a por exemplo: talheres, pincéis, canetas, escovas de dente, pente, entre outros.



“TECHansen  
é a materialização  
de um sonho

Dra. Susilene Nardi,  
terapeuta ocupacional e  
embaixadora da TECHansen

**2283 itens doados para  
313 pacientes, em  
17 estados do Brasil**



## menção honrosa do Ministério da Saúde e Organização Panamericana de Saúde

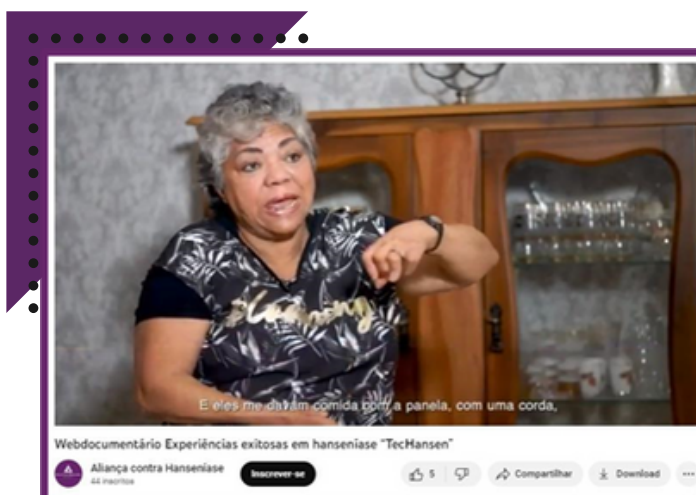
A ação TECHansen, **inédita no mundo**, recebeu uma **menção honrosa do Ministério da Saúde e Organização Panamericana de Saúde (OPAS)** tendo suas experiências inseridas em publicações específicas, incluindo um registro audiovisual sobre a iniciativa, no formato de documentário, produzido pelo Ministério da Saúde.

Em 27 de junho, o Governo Federal divulgou o resultado do edital de Mapeamento de Experiências Exitosas em Hanseníase, com o objetivo de cartografar **iniciativas de sucesso do Sistema Único de Saúde (SUS)**, no enfrentamento à hanseníase no país.

A TECHansen foi **uma das três iniciativas mais bem ranqueadas** entre as 52 experiências realizadas na atenção primária e secundária à saúde nas cinco regiões do país que estavam concorrendo ao prêmio.



Dra. Susilene Nardi, terapeuta ocupacional e embaixadora da TECHansen, recebendo a placa de menção honrosa das mãos do representante do Ministério da Saúde.



A representante dos interesses dos pacientes do AAL, Francisca Barros da Silva, foi uma das participantes do webdocumentário.

Por esse reconhecimento, o Ministério da Saúde produziu o Webdocumentário Experiências Exitosas em Hanseníase, sobre a TECHansen, utilizando depoimentos de profissionais de saúde e pessoas acometidas pela hanseníase para traçar o contexto de invisibilidade, estigmas, dificuldades e deficiências físicas causadas pela doença.



# Rede de Sapatarias

Outro destaque foi a implementação do projeto Sapatarias: Oficinas de Adaptação de Calçados, como são denominadas, com a entrega de **três sapatarias focadas no atendimento de pessoas impossibilitadas de utilizar calçados comuns** devido às sequelas provocadas pela hanseníase, em agosto de 2022.

O Instituto realizou a **doação de equipamentos e materiais específicos** para que os profissionais capacitados possam realizar o trabalho, além de oferecer **capacitação teórica e prática** para garantir a eficiência das sapatarias. Os treinamentos tiveram duração de 20 horas, sendo divididos em 12 horas teóricas e oito horas práticas e ensinaram os profissionais locais a produzir palmilhas e realizar adaptações de calçados após a avaliação dos membros inferiores de cada paciente.

A ação foi implementada e está em funcionamento em três municípios mato-grossenses - **Alta Floresta, Tangará da Serra e Barra do Garças**, e é íntegra o projeto do “Mato Grosso em Redes: Cuidado Integral em Hanseníase”, que faz parte de uma parceria firmada entre a Aliança e a Secretaria de Saúde de Mato Grosso, em 2020, **para estruturar a rede de cuidados integrais para a hanseníase a partir de estratégias inovadoras e permanentes.**



A enfermeira Letícia Viotto realizando adaptação em um palmilha, na sapataria de Alta Floresta / MT.

**projeto de sapatarias  
está mudando vidas  
no Centro-Oeste  
brasileiro**







# SAPATOS DIGITAIS



Processo de scanneamento digital dos pés para produção dos sapatos adaptados.

Em **estudo inédito no mundo**, o Instituto AAL implementou uma solução moderna para confeccionar calçados inteiramente sob medida, por meio da ação **Sapatos Digitais**.

Com tecnologia de ponta, os **pés são scaneados digitalmente**, e os sapatos são adaptados para cada paciente, respeitando as assimetrias dos pés, e as palmilhas são **impressas em 3D**.

A ação promove uma grande melhoria na qualidade de vida das pessoas afetadas pela hanseníase. Esses sapatos promovem conforto, melhor cicatrização das feridas, estabilidade da marcha, aceitabilidade social com a diminuição do preconceito, além de serem produzidos rapidamente e entregues na casa do paciente.

Em 2022, o Instituto AAL apresentou a iniciativa para a comunidade científica internacional no Congresso Mundial de Hanseníase, realizado na Índia, e no Congresso Brasileiro de Hansenologia, realizado em Vitória / ES.

Paciente calçando seus novos sapatos digitais. Ao centro, o modelo antigo utilizado.

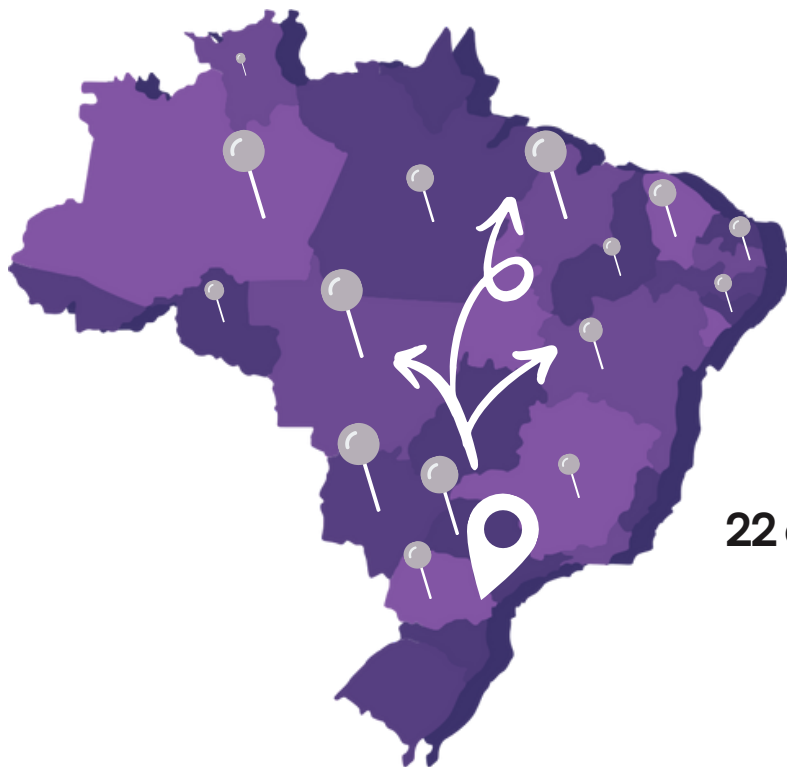
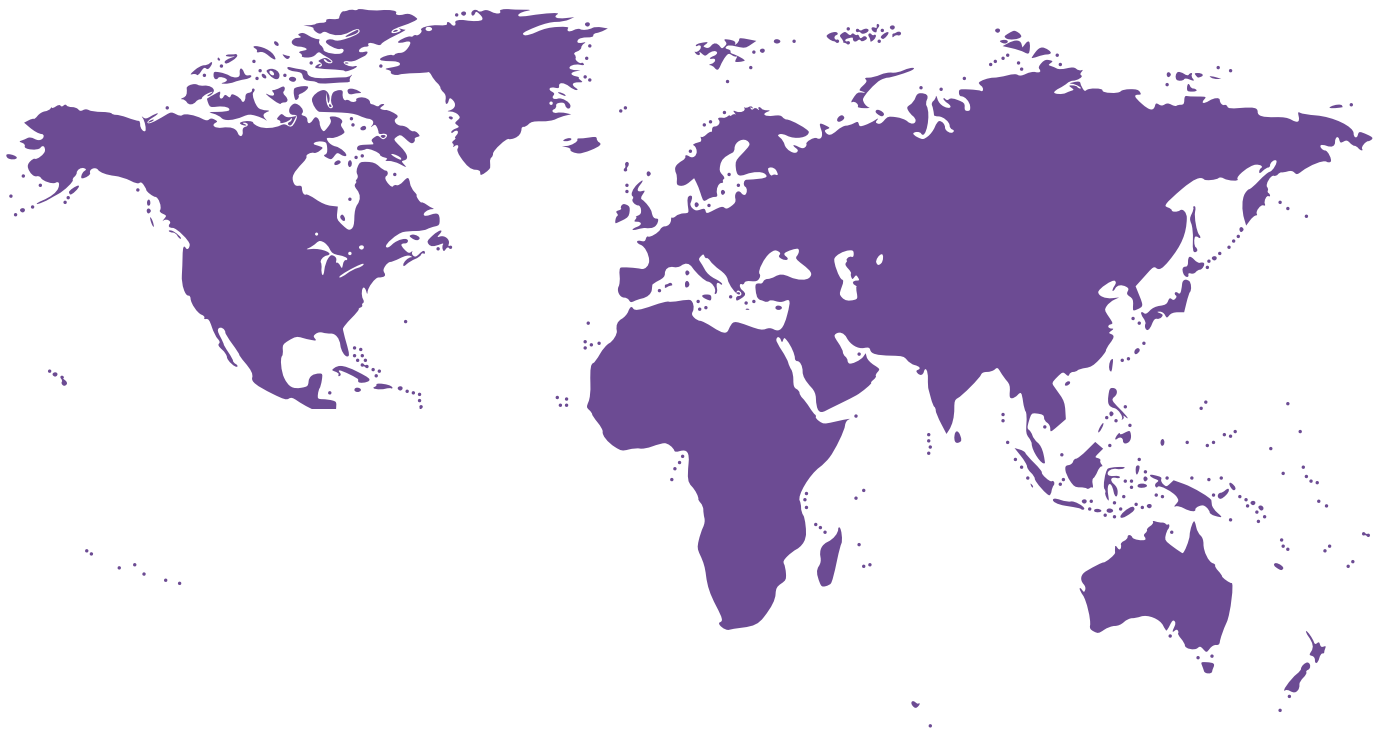


“**Encontramos uma solução abordável e tecnológica para calçar pacientes acometidos de deficiências nos pés.**”

Dra Laila de Laguiche, presidente e fundadora do Instituto AAL



**pelo Brasil  
e mundo**



**atuação em  
22 estados do Brasil**

## Aula da AçãoTECHansen para especializandos do MT



Com o objetivo de contribuir com a **formação da Rede de Cuidados** para os pacientes acometidos pela Hanseníase e como produto do nosso Termo de **Cooperação Técnica com o Mato Grosso**, o Instituto sugeriu AAL à Secretaria de Saúde a formação de novos profissionais capacitados em Hansenologia.

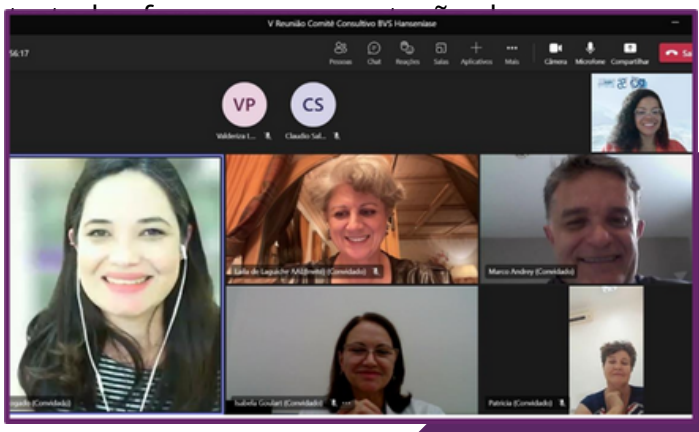
O resultado foi a união de esforços da Escola de Saúde Pública do Mato Grosso, juntamente com a Sociedade Brasileira de Hansenologia, para a promoção de um curso de pós-graduação em Hansenologia para 20 médicos matogrossenses.

“Com o compromisso de cooperar com a formação da rede de cuidados na hanseníase no estado do Mato Grosso, a capacitação dos pós-graduandos em Hansenologia é parte essencial do nosso trabalho. Tivemos a oportunidade em mostrar aos formandos a **Ação TECHansen**, que será essencial para as suas atividades de cuidado global do doente.”

Dra Laila de Laguiche, presidente e fundadora do Instituto AAL

## Participação do Conselho Consultivo BVS

Em outubro de 2022, ocorreu, de forma on-line, a reunião do Comitê Consultivo da BVS (Biblioteca Virtual da Saúde), conduzido pela Dra. Laila. Os principais assuntos tratados foram a apresentação do relatório técnico final das atividades desenvolvidas e dos produtos e serviços desenvolvidos pela BVS, Organização Pan Americana da Saúde e BIREME (Centro Latino-Americano e do Caribe de Informação em Ciências da Saúde), e as ações estratégicas para seu fortalecimento.





## Congresso Europeu de Dermatologia

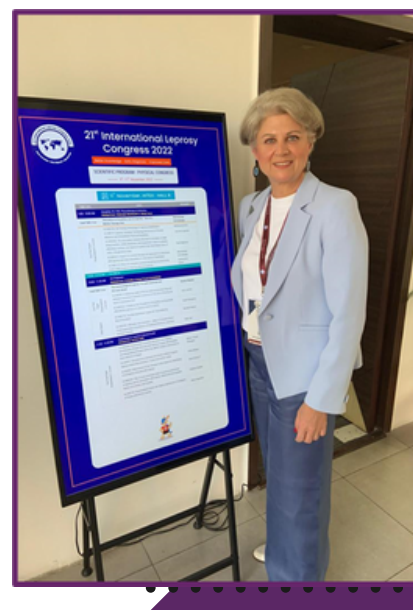


Em 2022, a Aliança teve presença ativa no Congresso Europeu de Dermatologia, que aconteceu na cidade de **Milão, na Itália**. Com apresentação de e-pôster e estande que **mostrou as experiências bem-sucedidas** da Ação TECHansen e o projeto Sapatarias, a instituição foi a única organização presente que tinha como foco a hanseníase.

O Instituto mostrou seus esforços para levar mais qualidade de vida às pessoas acometidas pela doença e os **expressivos resultados** já alcançados e foi representada pela fundadora, Dra. Laila de Laguiche, acompanhada pela dermatologista Dra. Marcela Trotta.

## Congresso Mundial de Hanseníase

O Instituto Aliança participou do **21º Congresso Internacional de Hanseníase**, que ocorreu no formato híbrido, em **Hyderabad, na Índia**, entre os dias 8 e 11 de novembro. O evento global é o mais importante congresso que reúne os **principais especialistas mundiais** para a **troca de conhecimentos sobre a hanseníase e discutir as últimas pesquisas, protocolos e novas tecnologias**. O Instituto realizou a apresentação inédita de calçados digitais para pessoas acometidas pela hanseníase, apresentado pela Dra. Susilene Nardi. Também apresentou um trabalho oral, apresentado pela Dra. Laila de Laguiche, intitulado de “Hanseníase: Dispositivos de Tecnologia Assistiva para prevenir, diminuir e reabilitar deficiências” Além disso dra. Laila esteve na presidência de mesa da Segunda Sessão Lusófona e também da Sessão: “Hanseníase como uma doença dermatológica”, e palestrou com fala de abertura Palestra Principal de Sessão Científica “Filantropia com abordagem científica, isso é possível?”.



## Congresso Brasileiro de Hansenologia

O Instituto AAL apoiou e participou do maior evento brasileiro sobre a Hanseníase, que aconteceu em **Vitória (ES)**, entre os dias 7 e 10 de dezembro. A 16ª edição do Congresso Brasileiro de Hansenologia, realizado pela Sociedade Brasileira de Hansenologia (SBH), reuniu mais de 300 inscritos e 80 palestrantes, com 113 trabalhos apresentados.

Na ocasião, o ALL destacou a Ação TECHansen e o projeto Sapatarias no Mato Grosso.



## Visita à Cruz de Malta, em São Paulo

Em dezembro, a fundadora e presidente da Aliança Contra a Hanseníase, Dra. Laila de Laguiche visitou a **Cruz de Malta de São Paulo**, prestando homenagens a Sra. Thereza Arcoverde Cavalcanti Samaja, Hospitaleira da Associação da Ordem de Malta de São Paulo e Sul do Brasil. Na ocasião, Laila destacou o trabalho realizado junto à CIOMAL, com foco nas ações que a Ordem de Malta Suíça Internacional, da qual a Dra. faz parte do Conselho, financia em território brasileiro.

No Brasil, o **Instituto AAL é um parceiro exclusivo da CIOMAL**, desde 2021, recebendo apoio institucional e financiamento às ações contra a hanseníase.





**nossa  
VOZ**

## Para tornar a hanseníase visível

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.

# referência para a imprensa, com mais de 150 notícias positivas citando o Instituto AAL





## Blog e redes sociais

Facebook



**12.227** contas alcançadas



Instagram

**10.238** contas alcançadas



Newsletters

**7.200** envios

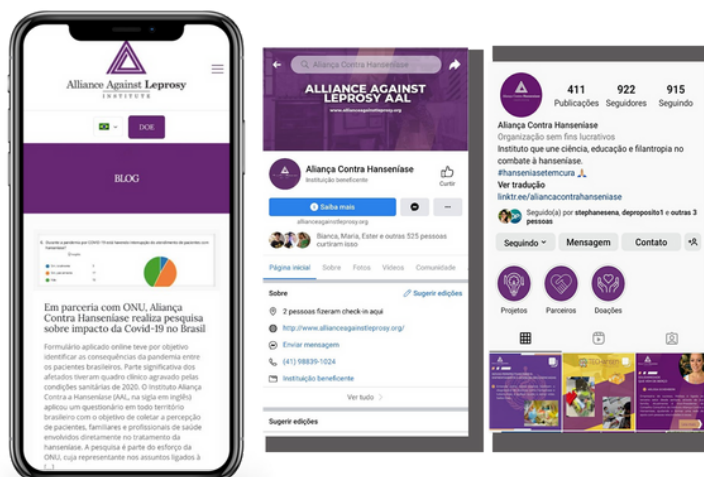
edições bimestrais enviadas para cerca de

**1.200** pessoas que se mantêm informadas sobre as atividades do AAL



Blog

**26** textos publicados





**nossos  
parceiros**

## Quem apoia a nossa causa



info Hansen

MADERO



## Assessoria Pro Bono

MAZUTTI RIBAS STERN  
SOCIEDADE DE ADVOGADOS



“Agradecemos imensamente aos nossos parceiros, que não hesitam em nos dar apoio institucional, financiamento ou seu tempo precioso. Toda a ajuda é bem-vinda! Só chegamos até aqui porque estamos juntos, em prol da mesma causa. Meu muito obrigada!”

Dra Laila de Laguiche, presidente e fundadora do Instituto AAL

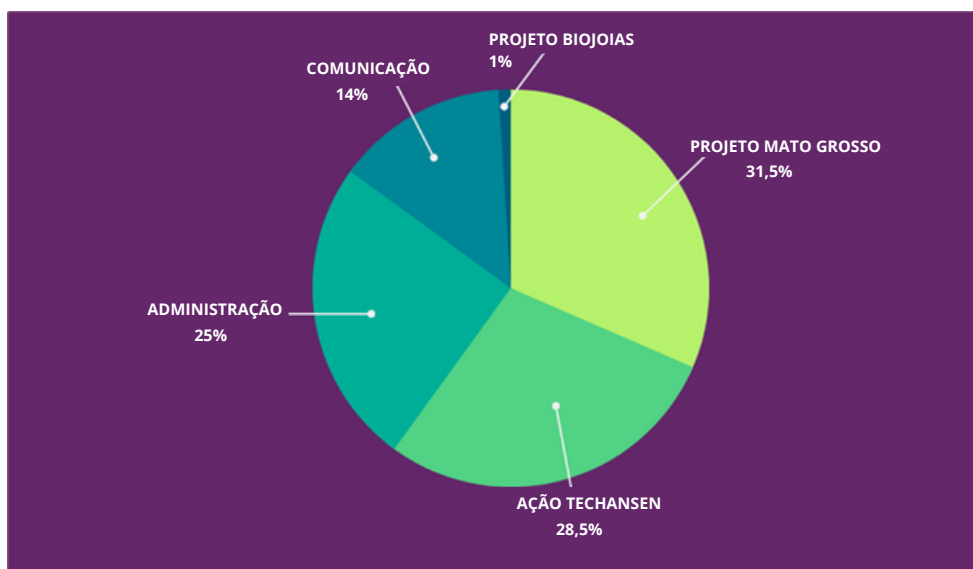


**nossa  
transparência**



## Relatório financeiro

| DESPESAS DO INSTITUTO AAL                    | R\$ 194.963,32       |
|--|----------------------|
| PROJETO MATO GROSSO                          | R\$ 61.610,75        |
| AÇÃO TECHANSEN                               | R\$ 55.106,58        |
| ADMINISTRAÇÃO                                | R\$ 49.713,86        |
| COMUNICAÇÃO                                  | R\$ 27.202,45        |
| PROJETO BIOJOIAS: REINSERÇÃO SÓCIO-ECONOMICA | R\$ 1.329,68         |
| DOAÇÕES RECEBIDAS PELO INSTITUTO AAL         | R\$ 268.926,33       |
| CIOMAL - MT                                  | R\$ 93.852,00        |
| PESSOAS FÍSICAS                              | R\$ 172.524,33       |
| <b>SUPERÁVIT</b>                             | <b>R\$ 79.990,01</b> |



mazars

Mazars Auditores Independentes  
Av. dos Descobridores, 888 - 2º andar  
- Curitiba - Paraná  
Tel: (41) 3332 3000  
www.mazars.com.br

Relatório do auditor independente sobre as demonstrações financeiras

Aos Diretores e Conselheiros de  
Instituto Dra. Laila de Lajolo  
Curitiba - PR

Opinião

Examinamos as demonstrações financeiras do Instituto Dra. Laila de Lajolo ("Entidade"), que compreendem o balanço patrimonial em 31 de dezembro de 2021 e as respectivas demonstrações do resultado, do resultado abrangente das mutações do patrimônio líquido, dos fluxos de caixa e do valor adicionado para o exercício findo nessa data, bem como as correspondentes notas explicativas, incluindo o resumo das principais políticas

**Clique aqui e confira na íntegra o Relatório da Auditoria de demonstrações financeiras 2021, auditado pela renomada empresa Mazars.**



**Alliance Against Leprosy**  
INSTITUTE



<https://www.aal.org.br>



[aal@aal.org.br](mailto:aal@aal.org.br)



+55 41 98839 1024



Rua Deputado Heitor Alencar Furtado, nº 3350  
sala 103, Condomínio Opus One Ecoville  
Bairro Campo Comprido  
CEP: 81200-528, Curitiba - PR.  
Brasil.