



RELATÓRIO ANUAL 2023



Aliança Contra Hanseníase
INSTITUTO

WWW.AAL.ORG.BR

FICHA TÉCNICA

Instituto Aliança Contra a Hanseníase

@aliancacontrahanseníase

www.aal.org.br

Relatório Anual de Atividades - 2023

Redação: Nicole Morihama

Imagens: Retina, Acervo AAL e Freepik

Diagramação e Redação: Nicole Morihama

SU MÁRIO

2 FICHA
TÉCNICA

4 MENSAGEM DA
PRESIDENTE

6 SOBRE O
INSTITUTO

7 NOSSA
HISTÓRIA

8 NOSSOS
PRINCÍPIOS E
EIXOS

9 NOSSA
EQUIPE

10 NOSSAS
AÇÕES

11 NOSSOS
INDICADORES

12 NOSSO
VALOR GERADO

13 NOSSOS
DESTAQUES

25 NOSSA
VOZ E ALCANCE

26 NOSSOS
PARCEIROS

27 NOSSA
TRANSPARÊNCIA

MENSAGEM DA PRESIDENTE

O Instituto Aliança contra Hanseníase celebra cinco anos de dedicação, impacto e crescimento significativo em sua missão de combater a hanseníase e oferecer qualidade de vida às pessoas acometidas por esta doença. Neste ano de 2023, completamos meia década de atuação passando de uma organização de pequeno para médio porte, com atuação em todo o território nacional, forte institucionalização, medidas precisas para avaliar projetos e uma equipe robusta para colocá-los em ação.

Ao longo do ano, focamos nossos esforços na estruturação de processos, consolidação de documentos e criação de um canal de ouvidoria que garantem, cada vez mais, a lisura das nossas atividades e relações com todos os nossos *stakeholders*.

Foi um ano de excelentes resultados alcançados na ação TECHansen, e um período importante para testar, em fase piloto, a ação DOCHansen, com as devidas adequações que a plataforma e seus usuários apresentaram. E a ação FeetHansen, com a doação de sapatos digitais, foi um grande sucesso por se tratar de uma iniciativa pioneira no mundo, trazendo benefícios significativos na vida dos pacientes.

Estou certa que o Instituto Aliança Contra Hanseníase está fortalecido para galgar novas parcerias e diversificar suas fontes de recurso, a fim de possibilitar mais investimentos em nossas ações em benefício das pessoas acometidas pela hanseníase no Brasil e em outros países de língua portuguesa. Já iniciamos contato com renomados profissionais da área da saúde para expandir nossa atuação nessas localidades.

Encerramos o ano como finalistas do Prêmio Melhores ONGs do Brasil, o que nos dá mais energia para continuar nessa jornada no combate à hanseníase.

Agradeço a todos os nossos colaboradores, parceiros, financiadores e voluntários que acreditam e apoiam a nossa causa.

Dra. Laila de Laguiche
Presidente e fundadora AAL

Laila de Laguiche



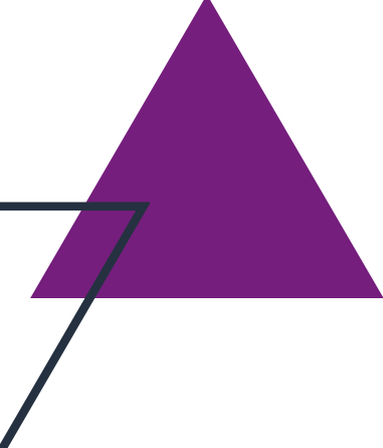
DRA. LAILA DE LAGUICHE
FUNDADORA E PRESIDENTE



5 anos de história e bem social



Aliança Contra Hanseníase
INSTITUTO



SOBRE O INSTITUTO

Em 2023, o Instituto Aliança Contra Hanseníase completou **cinco anos de atuação no Brasil, com interfaces internacionais**, consolidando seu propósito de unir **ciência, educação e filantropia** no combate à hanseníase.

Fundado em 2018, pela Dra. Laila de Laguiche, o Instituto **Aliança contra Hanseníase - AAL**, na sigla em inglês (*Alliance Against Leprosy*) é uma organização sem fins lucrativos com **sede no Brasil e atuação internacional**, que trabalha no combate à hanseníase em três frentes estratégicas: capacitação de profissionais de saúde, disseminação de informações e assistência a pessoas com deficiências físicas causadas pela doença.

O Instituto AAL nasceu da vontade de ajudar as pessoas acometidas pela hanseníase, com embasamento ético e científico. Atua em conjunto com os pacientes, ouvindo suas necessidades e preferências. O Instituto AAL valoriza a transparência e presta conta de suas atividades com reconhecimento internacional, utilizando auditoria externa realizada pela MAZARS, empresa internacionalmente reconhecida, que opera em 90 países.

Para mim, como médica, ter fundado o Instituto AAL e poder transmitir todo o meu conhecimento científico e técnico em uma estrutura filantrópica, na qual o foco é verdadeiramente o bem-estar e a qualidade de vida dos pacientes, é muito satisfatório”, afirma Dra. Laila. “Isso proporciona uma sensação genuína no exercício da medicina, e sou extremamente grata por poder praticar minha profissão de uma maneira um pouco diferente, mas sempre dedicada aos pacientes”, finaliza.

NOSSA HISTÓRIA

Em **cinco anos de história** do Instituto Aliança Contra Hanseníase testemunhamos uma expansão notável em nossas ações e iniciativas, permitindo-nos **beneficiar um número ainda maior de pessoas em todo o país**.

Além disso, nossa **visibilidade** na imprensa aumentou consideravelmente e tivemos a oportunidade de participar de **eventos nacionais e internacionais** de grande relevância, **ampliando assim nossa rede** de contatos.

Com a força de parceiros, implementamos **ações pioneiras** e oferecemos serviços inéditos no Brasil em benefício de pessoas acometidas pela hanseníase.

NOSSA HISTÓRIA



2018

Fundação AAL



2020

parceria com o MT:
projeto “Mato Grosso em Redes:
Cuidado Integral em Hanseníase”,
instalação das oficinas ortopédicas
de adaptação de calçados -
Sapatarias AAL



2021

lançamento da TECHansen

parceria internacional com a Campanha Internacional
da Ordem de Malta contra a Hanseníase - CIOMAL



2022

menção honrosa
do Ministério da Saúde - ação
TECHansen



2023

lançamento da plataforma DOCHansen
lançamento da ação FeetHansen

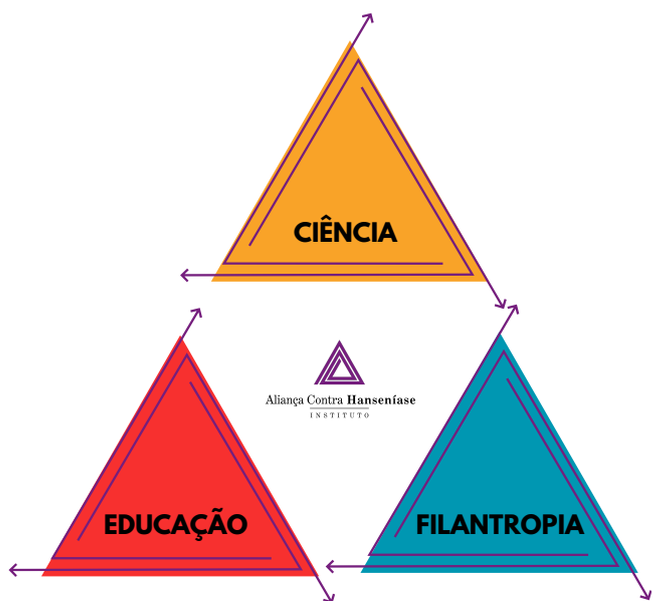
NOSSOS PRINCÍPIOS ORGANIZACIONAIS

MISSÃO: Levar assistência e informação de qualidade, com embasamento ético e científico, às pessoas acometidas pela hanseníase, por meio de ações inovadoras e tecnologias.

VISÃO: Ser referência nacional e internacional no combate à hanseníase.

VALORES: Ética, Inovação, Equidade, Respeito, Qualidade, Transparência.

NOSSOS EIXOS DE ATUAÇÃO



O Instituto Aliança Contra Hanseníase une ciência, educação e filantropia no combate à hanseníase. Nossos eixos de atuação são definidos em:

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

EDUCAÇÃO: disponibilização de conteúdo técnico e capacitação de profissionais de saúde para o diagnóstico e tratamento da hanseníase, de forma ética e comprometida. Disseminação de informações de qualidade à população para a prevenção e 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

Membros eleitos em Assembleia Geral Ordinária realizada em maio de 2023:

Conselho Deliberativo

Presidente: Bernard de Laguiche

Conselheiro Efetivo: Professor Dr. Aguinaldo Gonçalves

Conselheiro Efetivo: Professor Dr. Marcos da Cunha Lopes Virmond

Representante dos Interesses dos Pacientes: Francisca Barros da Silva - Dide

Diretoria Executiva

Diretora-Presidente: Dra. Laila de Laguiche

Diretor-Presidente - suplente: Haly Abou Chami

Diretor Científico: Dr. Francisco Bezerra de Almeida Neto

Diretora Científico - suplente: Dra. Isabela Maria Bernardes Goulart

Diretora Técnica: Dra. Susilene Maria Tonelli Nardi

Conselho Fiscal

Carla Daniela Nissola Chami

Alexandre Jacomino

Dra. Marcela Abou Chami Pereira de Trotta

Ouidora

Ester Athanásio

Equipe

Nicole Morihama – Gerente Geral do Instituto AAL, relações-públicas

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



NOSSAS AÇÕES



doação de dispositivos e materiais de tecnologia assistiva

plataforma de teleinterconsultas para diagnóstico e condução de casos complexos



participação em eventos acadêmicos e científicos, capacitação de profissionais de saúde, e outras

oficina de adaptação de calçados e confecção de palmilhas; e doação de sapatos digitais

NOSSOS INDICADORES DE 2023



Todas as ações do Instituto AAL são mensuradas por *KPIs* alinhados aos ODS - Objetivos de Desenvolvimento Sustentável da ONU.

INSTITUCIONAL
CIÊNCIA
EDUCAÇÃO
FILANTROPIA



* ACS - Agente Comunitário de Saúde

NOSSO VALOR GERADO



Capital intelectual

- oferecemos 400 horas de treinamentos e capacitações para profissionais de diversas áreas da saúde para a prevenção, tratamento e qualidade de vida para pessoas acometidas pela hanseníase.
- participamos de mais de 40 horas de palestras, workshops e mesas redondas sobre hanseníase, no Brasil e em outros países do mundo.
- Investimos mais de R\$25 mil em estudos de viabilidade técnica de ações e implantações em áreas endêmicas.



Capital humano

- nossa equipe é formada pelos melhores profissionais de saúde em atuação contra a hanseníase, com reconhecimento internacional e de conteúdos científicos que são apresentados nos principais eventos acadêmicos do mundo.
- **50% da nossa equipe é formada por mulheres**, e a maioria em cargos de liderança dentro do Instituto AAL, garantindo a equidade de gênero e diversidade.



Capital social

- **100%** das nossas atividades são focadas no bem-estar das pessoas acometidas pela hanseníase, em ações sociais de filantropia e assistência.
- Mais de **5000 pessoas** são beneficiadas pelas ações realizadas pelo Instituto.
- Investimento de mais de **R\$334 mil** em ações filantrópicas.



Capital financeiro

- No Brasil, o Instituto AAL é um parceiro exclusivo da Campanha Internacional da Ordem de Malta contra a Hanseníase - CIOMAL, desde 2021, recebendo apoio institucional e financiamento às ações contra a hanseníase.
- Com o aporte financeiro e horas de trabalho de nossos colaboradores, doadores Pessoa Jurídica e Pessoa Física totalizamos **R\$3,4 milhões** em receita, ao longo de 2023.
- 100% dos recursos financeiros foram investidos nas ações mantidas pelo Instituto.

NOSSOS DESTAQUES

PREMIAÇÃO
MINISTÉRIO
DA SAÚDE

DESTAQUES E
PRESENCAS
INTERNACIONAIS

PARTICIPAÇÃO E
FORTELECIMENTO
DE FÓRUNS
E REDES

1228 PEDIDOS
DE DOAÇÕES

+5000 PESSOAS
IMPACTADAS
INDIRETAMENTE

NOVAS
TECNOLOGIAS
SOCIAIS

192
HORAS DE
CONSULTORIA
TÉCNICA

FINALISTA DO
PRÊMIO
MELHORES ONGS

400 HORAS DE
TREINAMENTO

ENVOLVIMENTO
DO PÚBLICO-
ALVO



Envolvimento do público-alvo no planejamento e gestão do AAL

Francisca Barros da Silva, a Dide, é a nova conselheira AAL, participando ativamente das reuniões do Conselho Deliberativo. **Clique aqui para ler na íntegra:** <https://bit.ly/3USdNMf>



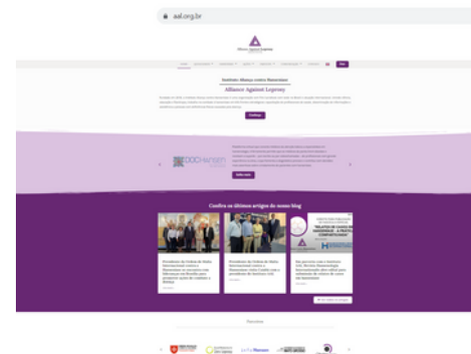
Instituto AAL tem nova gerente geral



Nicole Morihama assumiu a vaga, em março, com o desafio de gerenciar toda a operação do Instituto com estratégias seguras e inovadoras, além de implementar práticas de orientação e monitoramento para impulsionar os resultados obtidos com os projetos e ações de impacto social, no Brasil e exterior. **Clique aqui para ler na íntegra:** <https://bit.ly/430QTnN>

Lançamento do novo site do Instituto AAL

Com um novo domínio, muito mais simples e de fácil memorização, o Instituto AAL lançou, em maio, o seu novo site. **Para conferir acesse www.aal.org.br**



Resultados do AAL são avaliados por métrica de InsuperMetricis

Leia: <https://bit.ly/3UVneKI>



AAL tem destaque internacional na publicação da CIOMAL

A Fundação CIOMAL dedicou a sua publicação do mês de maio à atuação do Instituto AAL, no Brasil. **Leia:** <https://bit.ly/42ZnytO>

Nova diretoria é eleita em Assembleia Geral Ordinária

Para acessar e ler na íntegra a ata da reunião, acesse www.aal.org.br/sobre/transparencia.

Instituto AAL está no Google Maps

O Instituto AAL conquistou uma verba de U\$3 mil para incluir suas bases físicas no Google Maps. Esse serviço de georeferenciamento auxilia na propagação dos serviços do Instituto, bem como a divulgação de suas ações.



Thierry Zen Ruffinen, presidente da CIOMAL, e Dra. Laila de Laguiche se reuniram com o prefeito Rafael Greca, para apresentar as ações do instituto no Paraná e no Brasil. Leia: <https://bit.ly/3uQ2FVq>

Visita de cortesia ao prefeito de Curitiba

AAL reforça seu plano de governança

A organização elaborou e publicou seu Código de Ética e Conduta, além de seu Manual de Ouvidoria. Todos os materiais foram encaminhados para toda a equipe, conselheiros, parceiros, prestadores de serviço e fornecedores.

Leia: aal.org.br/sobre/transparencia/



Ester Athanásio é a nova ouvidora do AAL

Com o objetivo de aperfeiçoar os métodos de combate às desconformidades legais, éticas e regulamentares previstos neste documento, sempre na busca de uma atuação íntegra por parte do Instituto e todos os seus integrantes e interlocutores, ficou definida a representante do canal de denúncia que garante absoluto sigilo e anonimato ao denunciante.

Contato da Ouvidoria: ouvidoria@aal.org.br.



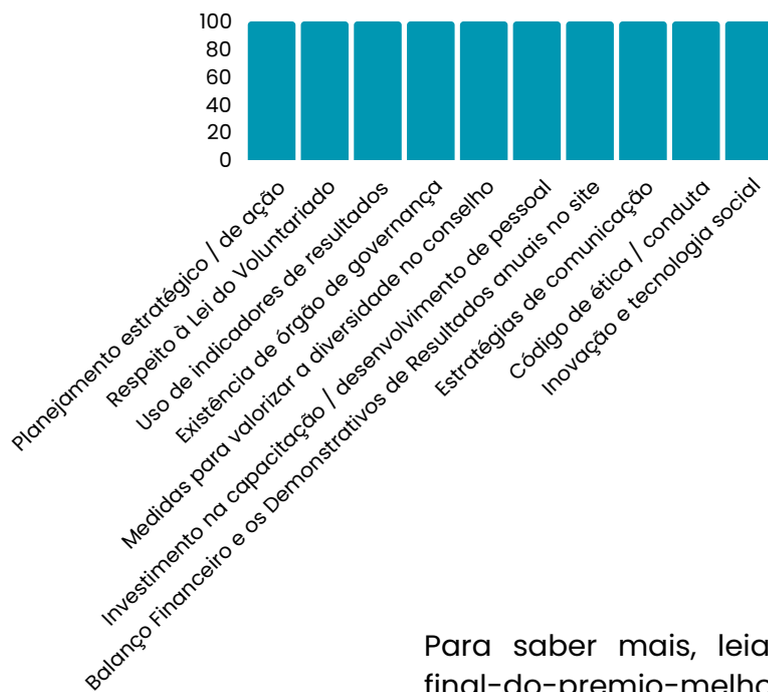
AAL chega à final do prêmio MELHORES ONGS DO BRASIL

Dentre as 800.000 ONGs que existem, hoje, no Brasil, o Instituto AAL ficou entre as 250 melhores do país.

Aprovado nas três primeiras etapas do prêmio, o Instituto AAL foi avaliado por 56 quesitos, dos quais em 46 deles recebeu nota superior às 100 Melhores ONGs, ou seja, em mais de 82% dos quesitos, o Instituto AAL teve performance superior aos vencedores.



Confira alguns dos quesitos avaliados e os resultados do AAL:



Um feito inédito e excelente para a organização

Com base no relatório de devolutiva do prêmio, o Instituto já iniciou um plano de ações para melhorar sua performance em 2024.

Para saber mais, leia <https://aal.org.br/aal-chega-a-final-do-premio-melhores-ongs-2023/>



Grupo Vonder é o novo parceiro do AAL

O Grupo OVD também apoia as ações do Instituto AAL, doando ferramentas para a confecção de palmilhas e adaptações de calçados que são realizadas em nossas oficinas ortopédicas – Sapatarias AAL, em várias cidades do Brasil.

Seja um parceiro AAL também. Acesse www.aal.org.br



Presidente da AAL participa do 2º Simpósio Internacional sobre Hanseníase, no Vaticano

Leia em <https://bit.ly/3uIUBGq>



Instituto Aliança contra Hanseníase participa de reunião global da OMS sobre doenças tropicais negligenciadas relacionadas à pele

Leia em <https://bit.ly/48CG5NX>



Dra. Laila visita a Coordenadoria Estadual da Saúde do Paraná

Leia em <https://bit.ly/48zjBx6>



Visita ao Laboratório de Ergonomia e Usabilidade (LABERG) e ao ENGENHAR-MEC, na UFPR

Era. Laila de Laguiche, e Sr. Thierry Zen Ruffinen, presidente da Fundação CIOMAL visitaram o Laboratório de Ergonomia e Usabilidade e ao ENGENHAR-MEC, na UFPR, no dia 18 de setembro. Lá, foram recebidos pelos professores Dra. Maria Lucia Leite Ribeiro Okimoto e Prof. Dr. Sérgio Fernando Lajarin, que apresentaram os trabalhos realizados no campo da tecnologia assistiva, bem como o nosso potencial técnico para desenvolver soluções para pessoas com hanseníase.





AAL participa da I Conferência Livre de Hanseníase, no Piauí

Dra. Laila de Laguiche e a representante dos Interesses dos Pacientes do AAL, Francisca Barros da Silva - Dide, estiveram em Teresina /PI, no dia 23 de maio, participando da I Conferência Livre de Hanseníase, em um debate muito importante com profissionais de saúde, especialistas em políticas públicas, usuários do SUS, universitários e outras lideranças para o combate à hanseníase.

Na ocasião, Dra. Laila recebeu em mãos o prêmio Bacurau, o qual havia recebido de maneira online, em 2022.

CIÊNCIA

Presidentes do AAL e CIOMAL se encontram com representantes do Ministério da Saúde e da Ordem de Malta Brasil, em Brasília, para promover ações de combate a doença



Leia em <https://bit.ly/4bSvZeF>

Presidentes do AAL e da CIOMAL visitam a SES-MT e apresentaram resultados do triênio



Leia em <https://bit.ly/4bYh2bc>

AAL patrocina 17º Congresso Brasileiro de Hansenologia, em Cuiabá



O Instituto AAL patrocinou o 17º Congresso Brasileiro de Hansenologia, realizado pela SBH, que aconteceu entre os dias 17 e 23 de setembro, em Cuiabá / MT, apresentando seus projetos em um estande exclusivo, com a demonstração de todos os dispositivos de tecnologia assistiva da ação TECHansen, os sapatos digitais produzidos pela FeetHansen e informações da plataforma DOCHansen.

A diretora técnica do Instituto, Dra. Susilene Nardi, ministrou o curso pré-congresso, no dia 20 de setembro, intitulado "Tecnologia Assistiva no Sistema Único de Saúde", oferecendo aos participantes uma oficina prática de confecção de órteses para mais de cinquenta profissionais de saúde, de todo Brasil.

O AAL ainda compôs uma mesa redonda para discutir as ações de prevenção e de saúde da hanseníase no Brasil, representado pela Dra. Susilene, com outras organizações, como NHR, MORHAN - Movimento de Reintegração dos Acometidos pela Hanseníase, e REUNA-Hans.

Parceria AAL e Revista HI

O Instituto Aliança contra Hanseníase e a revista científica Hansenologia Internationalis, veículo oficial de divulgação científica, multidisciplinar e de acesso aberto do Instituto Lauro de Souza Lima, lançaram, em setembro, o Edital especial para a submissão de relatos de casos relacionados à hanseníase.

Leia o edital: <https://bit.ly/4alixDB>.



Aliança Contra Hanseníase
INSTITUTO

EDITAL
CONVITE PARA PUBLICAÇÃO
DE FASCÍCULO ESPECIAL
**"RELATOS DE CASOS EM
HANSENÍASE - A PRÁTICA
COMPARTILHADA"**

REALIZAÇÃO:

**H HANSENOLOGIA
INTERNATIONALIS**
hanseníase e outras doenças infecciosas

EDUCAÇÃO

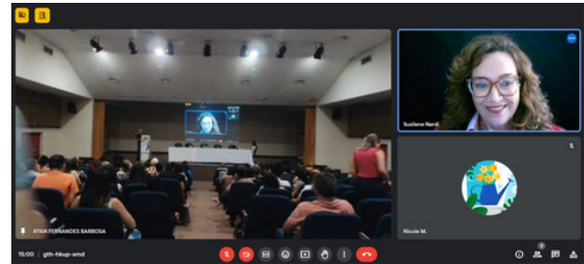
Diretoras do AAL participam de aula sobre Tecnologia Assistiva, promovida pelo HDSPR



Dra. Laila de Laguiche e Dra. Susilene Nardi ministraram, em abril, uma aula sobre Tecnologia Assistiva para o bem estar de pessoas acometidas pela hanseníase, a convite do Grupo de Estudos em Hanseníase do Hospital de Dermatologia Sanitária do Paraná, liderado pelo Dr. Danilo Barros.



Diretora do AAL ministra palestra no Seminário de Hanseníase do Estado de Goiás



Leia em <https://bit.ly/3wzeVdz>

TECHansen no 4º Congresso Brasileiro de Tecnologia Assistiva

O Instituto AAL marcou presença no 4º CBTA, em Florianópolis, com a participação da Dra. Susilene Nardi que ministrou palestra sobre tecnologia assistiva e o TECHansen para cerca de 200 pesquisadores provenientes de todo o Brasil. O AAL também teve um espaço reservado para apresentar os dispositivos doados pelo TECHansen.



Diretora do AAL participa de aula na UNINASSAU

No mês de março, Dra. Laila ministrou uma aula online para a comunidade acadêmica da UNINASSAU.

Palestra TECHansen

No mês de abril, Dra. Susilene Nardi ministrou palestra sobre ação TECHansen aos profissionais de saúde do Hospital de Dermatologia Sanitária do Paraná - HDSPR, a fim de estimular a participação de todos.

Cerimônia no HDSPR

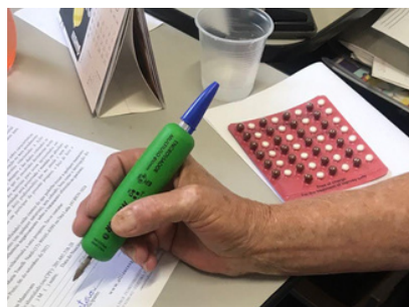
Instituto AAL participa da cerimônia de implantação do programa de Residência Médica em Dermatologia do Hospital de Dermatologia Sanitária do Paraná e cerimônia de implantação da nova ala no Hospital.

Ação TECHansen garante qualidade de vida a pacientes de 22 estados brasileiros

Desde o seu lançamento, em 2021, até o final de 2023, a **ação TECHansen distribuiu 4580 materiais e dispositivos** de tecnologia assistiva a **517 pacientes** com hanseníase.

No total, foram mais de **550 pedidos** realizados por **136 profissionais** de saúde, de **22 estados** brasileiros.

FILANTROPIA



PREMIAÇÃO: Ministério da Saúde lança documentário sobre a ação TECHansen

Para ressaltar a importância do Janeiro Roxo no combate à hanseníase no Brasil, segundo país com mais casos da doença no mundo, foi realizado pelo Ministério da Saúde (MS) o Seminário "Hanseníase no Brasil: da evidência à prática", em Brasília (DF). Na ocasião, o Instituto Aliança Contra Hanseníase esteve presente, representado por Francisca Barros da Silva – Dide, e pela Dra. Susilene Nardi, que realizou uma apresentação sobre a Ação TECHansen, no painel sobre Experiências exitosas em hanseníase no Sistema Único de Saúde.



A **ação TECHansen foi uma das três iniciativas mais bem ranqueadas** no resultado do edital de Mapeamento de Experiências Exitosas em Hanseníase. **A Ação recebeu uma menção honrosa do Governo Federal e Organização Panamericana de Saúde (OPAS)**, tendo suas experiências inseridas em publicações específicas, incluindo um registro audiovisual sobre a iniciativa, no formato de documentário. Assista aqui: <https://bit.ly/3wHDVPH>

E-book da ação TECHansen integra material de apoio do CONASEMS, para curso de mais de 200 mil Agentes Comunitários de Saúde - ACS

Para conhecer o e-book na íntegra acesse www.aal.org.br/techansen.



Lançamento da segunda fase da ação DOCHansen

No dia 13 de novembro de 2023, o Instituto AAL lançou a versão atualizada da plataforma virtual que ajuda os médicos na condução de casos complexos de hanseníase, gratuitamente.

Chamada de DOCHansen é financiada pela Ordem de Malta Internacional contra a Hanseníase (CIOMAL), a ferramenta conecta médicos generalistas de todo o Brasil ou de países lusófonos, que atuam majoritariamente nas Unidades Básicas de Saúde, que têm dúvidas em relação ao diagnóstico e/ou à condução de casos de hanseníase com experientes hansenologistas brasileiros.

Em sua segunda etapa, após piloto desenvolvido com médicos generalistas do Mato Grosso e Paraná, a plataforma está disponibilizada no site do AAL, de forma responsiva e de simples navegação.



“A ação DOCHansen é uma alternativa criativa, sofisticada e complexa, que resguarda a gestão dos dados sensíveis de pacientes, as relações interprofissionais e tecnologia, em benefício das pessoas acometidas pela hanseníase, em casos críticos” reforça Dra Laila, presidente do AAL.

FeetHansen: Instituto AAL realiza chamada pública para doação de sapatos digitais



Em uma proposta inédita no mundo, com financiamento internacional da Fundação CIOMAL, o Instituto AAL realizou a **doação de 20 pares de sapatos digitais a pacientes com sequelas de neuropatias** periféricas com ou sem deficiências físicas nos pés causadas pela hanseníase, no final de 2023.

Os pacientes contemplados relataram a mudança de vida que essa doação os possibilitou:



“Depois de oito anos, posso voltar a andar. Estou muito feliz”.
Paciente R.Z., de 38 anos.

“Esses sapatos são muito confortáveis. Ficaram muito bons nos meus pés, porque eu tenho pés de tamanhos diferentes e eles se adaptaram muito bem. Foi uma benção na minha vida. Muito obrigada!” Paciente M.S.F., de 55 anos.

FILANTROPIA

Encontro com os pacientes do Paraná



o presidente da CIOMAL, Thierry Zen Ruffinen, também se reuniu com pessoas acometidas com hanseníase e seus familiares, liderado pela Representante dos Interesses dos Pacientes no AAL, Francisca de Barros, mais conhecida como Dide. No encontro, Thierry escutou relatos sobre tratamentos, auxílio e participação nas ações do Instituto AAL. No encontro, Thierry se surpreendeu com os relatos dos pacientes sobre a internação de forma compulsória que existiu no Brasil, sendo muitas vezes, seguida da separação de seus familiares.

Sapataria AAL no HDSPR, em Piraquara



Thierry Zen Ruffinen e Dra. Laila visitaram o Hospital de Dermatologia Sanitária do Paraná, sendo recebido pela equipe da Dra. Maristela Zanella, diretora da instituição. Na ocasião, o Instituto entregou um soprador térmico, utilizado para a produção de órteses (palmilhas e adaptações em calçados) doado pelo Grupo Vonder, gesto representando a intenção de cooperação para equipar a oficina ortopédica deste hospital.

FILANTROPIA

Instituto AAL e CIOMAL realizam doação de duas Oficinas Ortopédicas, no Mato Grosso

Depois de seis anos de atuação no estado do Mato Grosso, ao final da Cooperação com a Secretaria Estadual de Saúde do MT, o Instituto AAL e a CIOMAL decidiram doar os equipamentos e insumos utilizados nas duas oficinas ortopédicas de confecção de palmilhas e adaptação de calçados, das regionais de Alta Floresta e Tangará da Serra.

A partir de 2024, as operações das duas sapatarias ficarão integralmente sob responsabilidade das secretarias municipais de saúde, para o atendimento regionalizado a pacientes acometidos pela hanseníase.



Encontro com as Amigas em Ação



a presidente do Instituto AAL, Dra. Laila de Laguiche, visitou o projeto Amigas em Ação, que é responsável pela confecção das tipóias utilizadas na Ação TECHansen, uma iniciativa do Instituto com o objetivo de doar materiais, equipamentos e tecnologia assistiva para pacientes que apresentam deficiências físicas ou alterações ocasionadas pela Hanseníase nos olhos, nariz, mãos e pés.

Agradecemos a todas as voluntárias que doam seus trabalhos para confecção dos materiais para os pacientes contemplados pela ação TECHansen.

NOSSA VOZ E ALCANCE

Facebook
 **14.852** contas alcançadas

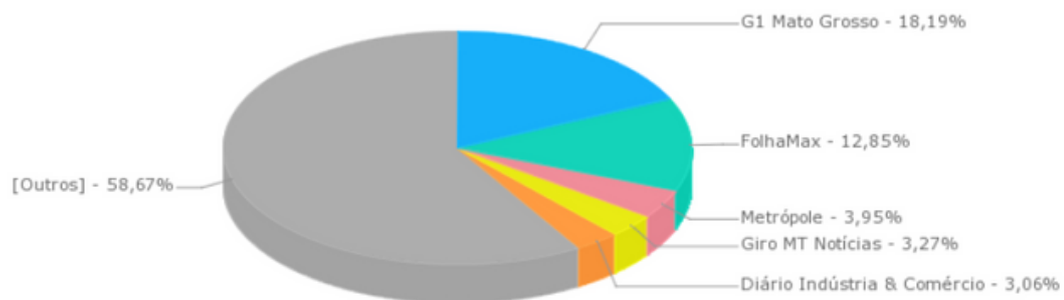
Instagram
 **17.821** contas alcançadas

Newsletters
 **7.416** envios
 edições bimestrais enviadas para cerca de
1.236 pessoas que se mantêm informadas
 sobre as atividades do AAL

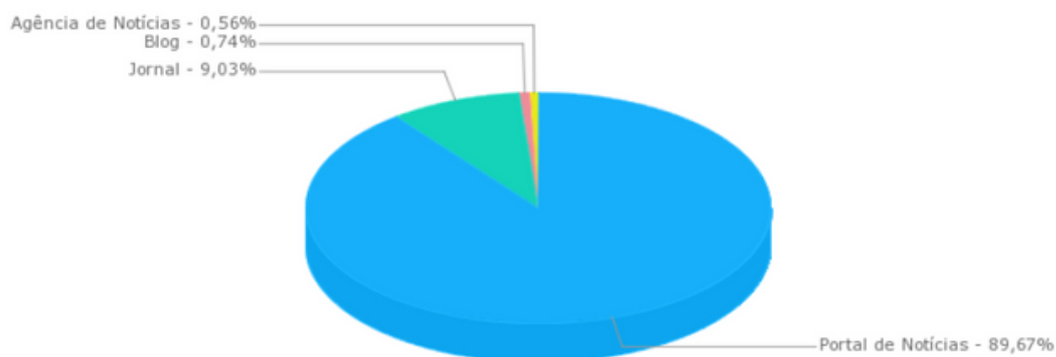
Blog
 **43** textos publicados

referência para a
 imprensa, com
104 notícias positivas
 citando o Instituto AAL

Clippings por Valor/Veículo



Clippings por Valor/Tipo de Mídia



Tipo de Mídia	Valor	%
Portal de Notícias	R\$ 96.618,34	89,67 %
Jornal	R\$ 9.735,00	9,03 %
Blog	R\$ 800,00	0,74 %
Agência de Notícias	R\$ 600,00	0,56 %
Valor Total	R\$ 107.753,34	

R\$107.753,34 em retorno de mídia espontânea

NOSSOS PARCEIROS



Agradecemos imensamente aos nossos parceiros, que não hesitam em nos dar apoio institucional, financiamento ou seu tempo precioso.

Toda a ajuda é bem-vinda. Faça parte também dessa aliança!

Seja um doador AAL.

NOSSA TRANSPARÊNCIA

Prestação de contas

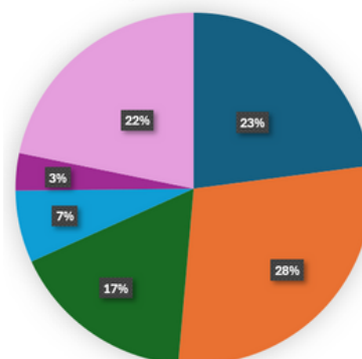
HORAS DE TRABALHO VOLUNTÁRIO RECEBIDAS PELO AAL	R\$ 2.900.000,00
--	-------------------------

DOAÇÕES FINANCEIRAS RECEBIDAS PELO AAL	R\$ 482.000,00
PESSOAS JURÍDICAS	R\$ 364.000,00
PESSOAS FÍSICAS	R\$ 118.000,00

CUSTOS E DESPESAS DO INSTITUTO AAL	R\$ 446.000,00
AÇÃO FEETHANSEN	R\$ 102.200,00
AÇÃO TECHANSEN	R\$ 127.000,00
AÇÃO DOCHANSEN	R\$ 75.000,00
PROJETOS CIENTÍFICOS	R\$ 29.500,00
COMUNICAÇÃO	R\$ 15.300,00
ADMINISTRAÇÃO	R\$ 97.000,00

SUPERÁVIT	R\$ 36.000,00
------------------	----------------------

DOAÇÕES FINANCEIRAS



Valorizando a transparência e prestando conta de nossas atividades com reconhecimento internacional, anualmente temos a auditoria externa realizada pela MAZARS, empresa internacionalmente reconhecida, que opera em 90 países.

mazars

[Clique aqui e confira na íntegra o Relatório da Auditoria de demonstrações financeiras 2023.](#)



Aliança Contra Hanseníase

I N S T I T U T O



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



aal@aal.org.br



+55 41 99247-8873



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