

RELATÓRIO ANUAL 2025



Aliança Contra Hanseníase
INSTITUTO

FICHA TÉCNICA

Instituto Aliança Contra Hanseníase - AAL

@aliancacontrahanseníase

www.aal.org.br

Relatório Anual de Atividades - 2025

Redação: Nicole Morihama

Imagens: Acervo AAL

Diagramação e Redação: Nicole Morihama

Sumário

2 FICHA
TÉCNICA

4 MENSAGEM DO
PRESIDENTE

5 MENSAGEM DA
DIRETORA
PRESIDENTE

7 SOBRE O
INSTITUTO

8 NOSSA
HISTÓRIA

9 NOSSOS
PRINCÍPIOS
ORGANIZACIONAIS

10 NOSSA
EQUIPE

11 PRINCIPAIS
CONQUISTAS

12 IMPACTO DAS
CONQUISTAS

13 DESTAQUE DAS
AÇÕES

23 PARA
QUEM

25 O TAMANHO DO
NOSSO IMPACTO

29 NOSSA
CONTRIBUIÇÃO

30 GOVERNANÇA E
INTEGRIDADE

31 DESTAQUE
2025

33 NOSSOS
ALIADOS

34 NOSSA
TRANSPARÊNCIA

36 PERSPECTIVAS PARA
2026

Mensagem do Presidente

O ano de 2025 representa um marco na trajetória do Instituto Aliança Contra a Hanseníase. Mais do que a ampliação de resultados, consolidamos um modelo de atuação orientado à transformação estrutural da linha de cuidado da hanseníase no Brasil e em contextos internacionais.

Ao longo do período, fortalecemos a governança institucional, aprimoramos nossos mecanismos de transparência e avançamos na consolidação de parcerias estratégicas com atores públicos, privados e multilaterais. Esse movimento reflete um compromisso contínuo com a excelência, a responsabilidade e o impacto sustentável.

Os resultados apresentados neste relatório evidenciam não apenas a expansão das nossas ações, mas sobretudo a consistência de uma atuação técnica qualificada, baseada em evidências e centrada nas pessoas acometidas pela hanseníase.



Sr. Bernard de Laguiche
Presidente do Conselho Deliberativo AAL

Seguimos convictos de que o enfrentamento da hanseníase exige mais do que intervenções pontuais – requer visão sistêmica, qualificação permanente dos profissionais de saúde e integração entre assistência, ciência e educação.

O Instituto AAL permanece comprometido com esse caminho, contribuindo de forma ativa para a construção de soluções duradouras e para a redução das incapacidades associadas à doença.

Boa leitura!

Mensagem da Diretora Presidente

Em 2025, o Instituto Aliança Contra a Hanseníase reafirmou sua essência: atuar com profundidade técnica, compromisso humano e visão de futuro.

Cada número apresentado neste relatório carrega uma história. Histórias de pessoas que tiveram sua trajetória transformada por meio do acesso à reabilitação, ao cuidado qualificado e à informação. Histórias de profissionais de saúde que, ao serem capacitados, passam a multiplicar conhecimento e ampliar o impacto em seus territórios.

Acreditamos que a hanseníase não é apenas uma questão clínica — é um desafio social, estrutural e histórico. Por isso, nossa atuação integra ciência, educação e assistência de forma indissociável.

Neste ano, avançamos na qualificação de profissionais de saúde, expandimos o acesso a tecnologias assistivas e fortalecemos nossa presença institucional em espaços estratégicos nacionais e internacionais, contribuindo para o debate técnico e para a construção de políticas públicas.



Nada disso seria possível sem a confiança de nossos parceiros, o compromisso de nossa equipe e, sobretudo, a força das pessoas acometidas pela hanseníase, que nos inspiram diariamente.

Seguimos com a convicção de que é possível transformar realidades — com ciência, com cuidado e com responsabilidade.

Dra. Laila de Laguiche
Diretora - Presidente AAL

Objetivo do documento

Este Relatório Anual tem por objetivo apresentar, de forma sistematizada, verificável e alinhada a padrões internacionais de mensuração de impacto, o desempenho do Instituto Aliança Contra a Hanseníase (AAL) no exercício de 2025.

O documento foi estruturado com base no referencial metodológico do IRIS+, contemplando as dimensões What, Who, How Much, Contribution e Risk, de modo a assegurar consistência na coleta, organização e análise dos dados apresentados.

Busca-se, por meio deste relatório, reportar com transparência os outputs, outcomes e a escala das intervenções realizadas, evidenciar a contribuição do AAL para o fortalecimento da linha de cuidado da hanseníase – especialmente no que se refere à qualificação profissional e à prevenção de incapacidades – e disponibilizar indicadores comparáveis e auditáveis para stakeholders institucionais, parceiros estratégicos e organismos internacionais. Adicionalmente, o documento subsidia processos de avaliação, tomada de decisão e alocação eficiente de recursos, ao mesmo tempo em que fortalece práticas de governança, gestão de riscos e accountability institucional.

Os dados apresentados foram consolidados a partir de registros operacionais, relatórios técnicos e sistemas internos de monitoramento, seguindo critérios de rastreabilidade, consistência e integridade da informação, em linha com o compromisso do Instituto com a gestão orientada a impacto, a transparência e a adoção de padrões reconhecidos internacionalmente para comunicação de resultados.

Sobre o Instituto

O Instituto Aliança Contra a Hanseníase (AAL) é uma organização da sociedade civil, sem fins lucrativos, dedicada exclusivamente ao enfrentamento da hanseníase.

Com sede em Curitiba, o Instituto atua no Brasil e internacionalmente, promovendo saúde, dignidade e qualidade de vida para pessoas acometidas pela hanseníase, por meio de ações integradas de prevenção, diagnóstico, tratamento, reabilitação e inclusão social.

A atuação do AAL está estruturada em **três eixos complementares**:

- **Ciência** — produção e disseminação de conhecimento técnico-científico
- **Educação** — capacitação de profissionais de saúde e fortalecimento de redes de cuidado
- **Assistência** — implementação de soluções práticas para prevenção de incapacidades e reabilitação

O Instituto também se dedica à redução do estigma e da discriminação associados à doença, promovendo informação qualificada e sensibilização social.

Sua atuação se dá em articulação com instituições públicas, centros de referência, organizações da sociedade civil e organismos internacionais, contribuindo para o fortalecimento da linha de cuidado da hanseníase.



Nossa História

Desde sua fundação, em 2018, o Instituto AAL vem construindo uma trajetória marcada pela inovação, pelo compromisso técnico e pela expansão progressiva de impacto.

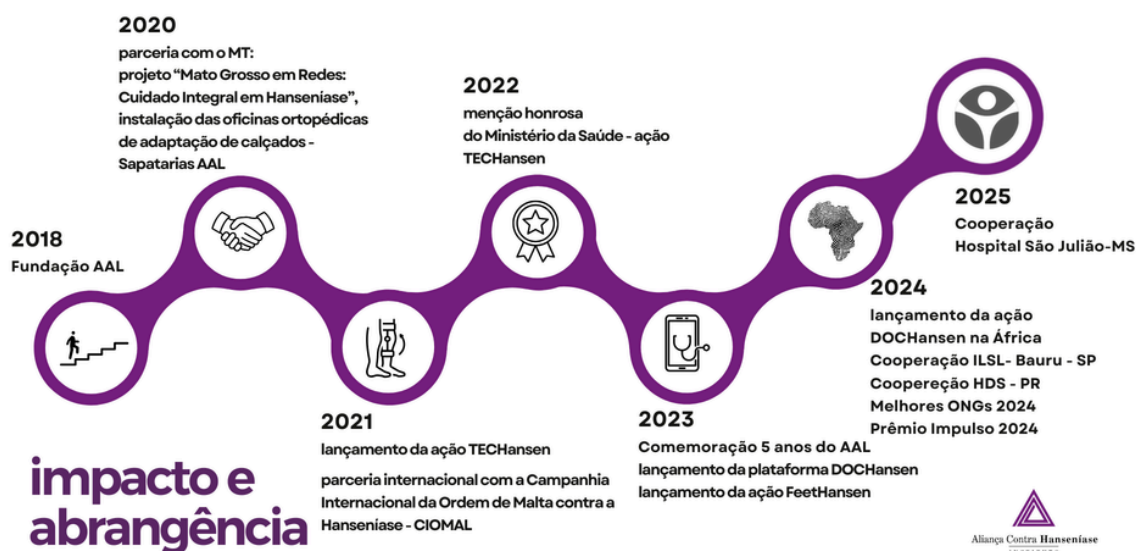
O Instituto nasceu com o propósito de integrar ciência e assistência em um campo historicamente marcado por lacunas estruturais, especialmente no que se refere à reabilitação e à prevenção de incapacidades.

Ao longo dos anos, consolidou metodologias próprias, estruturou programas estratégicos e ampliou sua atuação territorial, alcançando diferentes regiões do Brasil e expandindo sua presença internacional.

Entre os principais marcos dessa trajetória, destacam-se:

- Estruturação das ações TECHansen, FeetHansen e DOCHansen
- Implementação de oficinas de reabilitação especializadas
- Ampliação da capacitação de profissionais de saúde em escala nacional
- Inserção em espaços estratégicos de discussão técnica e científica
- Consolidação de parcerias institucionais com centros de referência e organismos internacionais

Em 2025, o Instituto atinge um novo patamar de maturidade institucional, com atuação em múltiplos estados brasileiros, presença internacional e reconhecimento crescente pela consistência técnica de suas ações.



Princípios organizacionais

Missão

Promover saúde, dignidade e qualidade de vida para pessoas acometidas pela hanseníase, por meio de ações integradas de ciência, educação e assistência.

Visão

Ser referência nacional e internacional no enfrentamento da hanseníase, contribuindo para a redução das incapacidades e para o fortalecimento da linha de cuidado.

Valores

- Compromisso com a dignidade humana
- Excelência técnica
- Ética e transparência
- Inovação orientada ao impacto
- Respeito e escuta ativa

Princípios de atuação

- Centralidade nas pessoas acometidas pela hanseníase
- Base científica e tomada de decisão orientada por evidências
- Integração entre assistência, educação e pesquisa
- Atuação colaborativa e interinstitucional
- Sustentabilidade e responsabilidade social

Estrutura Institucional e Governança

O Instituto AAL adota um modelo de governança baseado em transparência, responsabilidade e rigor técnico.

- Sua estrutura é composta por Conselho de Administração, Conselho Fiscal, Comitê Científico, Diretoria Executiva e Equipe técnica e operacional

A governança do Instituto é orientada por diretrizes claras, com definição de papéis, processos decisórios estruturados e mecanismos de controle e acompanhamento.

Nossa Equipe

Membros efetivos do ano de 2025:

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 Científico: Dr. Marcelo Távora Mira

Diretora Técnica: Dra. Susilene Maria Tonelli Nardi

Conselho Fiscal

Angela do Rocio Kampa Matimoto Koide

Carolina Chaves Hauer

Feredico Nin Stern

Ouvidora

Ester Athanásio

Equipe

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

Amaralina Portilho – Monitora da Ação TECHansen e estudante de Terapia

Ocupacional



2025



PRINCIPAIS CONQUISTAS

Impacto das Conquistas

O ano de 2025 foi marcado por um **avanço significativo** na atuação do Instituto Aliança Contra a Hanseníase (AAL) em todas as suas frentes estratégicas, **consolidando** sua presença institucional, **ampliando parcerias nacionais e internacionais**, lançando **novas iniciativas de cuidado e capacitação**, e **foi reconhecido por sua excelência em gestão e impacto social**. Abaixo, destacamos as principais realizações do ano.



Expansão e reconhecimento institucional

- AAL veiculou **campanha de Publicidade Social**, em parceria com a RPC, alcançando **mais de 6 milhões de pessoas**



Novas ações e programas

- **Lançamento da ação DOCHansen Suporte Psicológico**, para oferecer atendimento psicológico gratuito a pacientes e familiares.
- O Instituto lançou a **série educativa InformeHansen**, produzida em parceria com a Mobius Life Science.
- Realização do **Ágora 2025 — Encontro das Unidades Aliadas AAL**, reunindo lideranças das principais instituições parceiras do país.



Novas Parcerias e cooperações técnicas

- **Cooperação Técnica com o Hospital São Julião** (Campo Grande/MS), para implantação de sapataria, com a ação FeetHansen.
- **Parceria com as Lojas Ciriana, Ótica Visorama, Grupo Madero, Grupo Vonder** para a doação de insumos para o projeto TECHansen.



Atuação internacional

- AAL foi reconhecido oficialmente como **Observador Consultivo da Comunidade dos Países de Língua Portuguesa (CPLP)**.
- O AAL tornou-se **membro oficial da GlobalSkin — The International Alliance of Dermatology Patient Organizations**.
- O Instituto marcou presença no **22º Congresso Internacional de Hanseníase (ILC 2025), realizado em Bali, Indonésia**.
- O AAL foi reconhecido como **Apoiador Oficial da International Leprosy Association (ILA)** para o biênio 2025–2026.
- Recepcionou jovens voluntários da **Paróquia St. Thomas Aquino, da Califórnia (EUA)**, em missão de campo em Pernambuco.
- Participação na **Reunião Global sobre Doenças Tropicais Negligenciadas Relacionadas à Pele da OMS**, em Genebra.

Destques das Ações

Framework IRIS+ Dimensão What - O que fazemos

Foço no Cuidado Integral

A hanseníase deixa marcas que vão além do tratamento – físicas, funcionais e emocionais. É nesse lacuna que atuam as principais ações do Instituto AAL, formando uma rede de cuidado que acompanha a pessoa em diferentes dimensões da sua vida.



O **TECHansen** oferece tecnologia assistiva gratuita a pessoas com incapacidades físicas causadas pela doença, promovendo reabilitação funcional e autonomia no cotidiano.

O **FeetHansen** cuida especificamente dos pés – uma das regiões mais vulneráveis à hanseníase – disponibilizando palmilhas adaptadas e calçados sob medida que protegem contra o agravamento das lesões e permitem uma vida mais plena.

Já o **DOCHansen** Suporte Psicológico endereça o sofrimento emocional frequentemente ignorado: por meio de atendimento online e gratuito, acolhe pacientes e familiares que enfrentam o estigma e o isolamento que ainda cercam a doença.

Juntas, essas iniciativas traduzem o compromisso do Instituto AAL com um cuidado verdadeiramente integral – que trata o corpo, protege a mobilidade e cuida da saúde mental de quem vive com as consequências da hanseníase.

O **TECHansen avançou em 2025 tanto na sua capilaridade** quanto na disseminação do conhecimento. A ação aprofundou sua **integração com unidades de saúde** parceiras em diferentes estados, por meio de **capacitações técnicas** voltadas a profissionais prescritores – garantindo que o conhecimento sobre tecnologia assistiva seja transferido localmente e que mais pacientes possam ser atendidos com qualidade e continuidade.

Ao longo do ano, a iniciativa consolidou seu papel como referência no campo da reabilitação e prevenção de incapacidades por hanseníase no Brasil, demonstrando que a combinação entre inovação tecnológica, capacitação profissional e assistência direta ao paciente é um caminho eficaz para transformar a realidade de quem convive com as sequelas da doença.

TECHansen 2025

Instituto Aliança Contra a Hanseníase (AAL) · Indicadores de impacto

313

Pessoas acometidas pela hanseníase beneficiadas

2.519

Dispositivos de T.A. doados

70

Profissionais de saúde engajados

10

Organizações e empresas parceiras doadoras de insumos

24

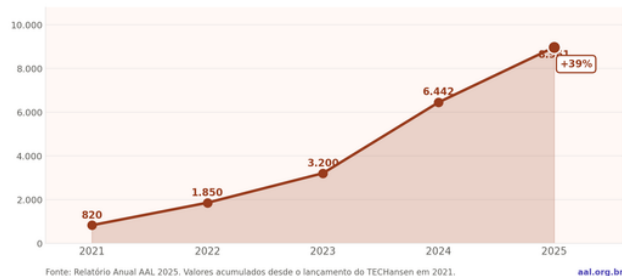
Estados brasileiros atendidos

DISPOSITIVOS DE T.A. POR PACIENTE

8,0

dispositivos doados em média por pessoa acometida pela hanseníase atendida (2.519 dispositivos + 313 pacientes)

Evolução acumulada 2021-2025
Itens de T.A. doados



TECHANSEN — RELATÓRIO ANUAL 2025

Indicadores de crescimento anual

Comparativo acumulado 2024 → 2025

Pacientes contemplados

1.045

↑ +43%

Itens de T.A. doados

8.961

↑ +39%

Profissionais prescritores

274

↑ +34%

Estados atendidos

24

= estável

* acumulado desde 2021



TECHANSEN
Tecnologia assistiva e
qualidade de vida

Dispositivos que transformam *vidas*

Idealização:

Dra. Susilene Maria Tonelli Nardi

Realização:

Instituto Aliança Contra Hanseníase

Financiamento:

CIOMAL - Companhia Internacional da Ordem de Malta contra a Hanseníase



Aliança Contra Hanseníase
INSTITUTO

O DOCHansen viveu em 2025 **um ano de transformação profunda**, marcado não apenas pelo **crescimento da plataforma** de teleinterconsulta, mas pelo lançamento de uma **nova dimensão: o cuidado da saúde mental** de quem vive com a hanseníase.

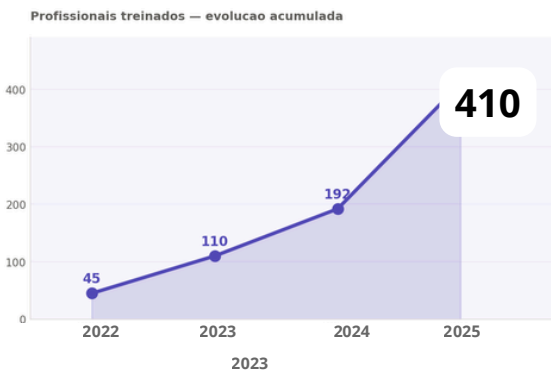
Plataforma de teleinterconsulta

O lançamento do **DOCHansen Suporte Psicológico** respondeu a uma necessidade historicamente invisibilizada: o estigma da hanseníase impõe isolamento, vergonha e sofrimento que persistem muito além da cura clínica — e que nenhum antibiótico consegue tratar.

DOCHansen — Relatório Anual 2025

Indicadores de crescimento anual

Instituto Aliança Contra a Hanseníase (AAL)



DOCHansen Suporte Psicológico — primeiro ano



Brasil

Angola

Guine-Bissau

Mocambique

EUA

Em 2025, o DOCHansen ultrapassou as fronteiras do Brasil para se tornar uma plataforma de alcance verdadeiramente internacional. A ação oferece suporte a pacientes e profissionais de saúde em cinco países: Brasil, Estados Unidos, Angola, Guiné-Bissau e Moçambique — conectando realidades tão distintas quanto uma unidade básica de saúde no interior brasileiro e a diáspora africana nos Estados Unidos.

A plataforma cumpre um papel especialmente crítico: **levar conhecimento hansenológico qualificado a contextos onde ele raramente chega.**

* acumulado desde 2023



DOCHansen

Um especialista
ao seu alcance

**o especialista que chega
onde o paciente está**



Aliança Contra Hanseníase
INSTITUTO



Feet Hansen

SAPATARIAS

O FeetHansen viveu em 2025 seu ano de **maior expansão desde a criação da ação**. A produção de calçados artesanais sob medida — o coração da iniciativa — **creceu de forma expressiva**, impulsionada pela implantação de três novas Sapatarias AAL, que dobraram a rede nacional: de três para seis unidades em operação no Brasil.

FeetHansen 2025

Instituto Aliança Contra a Hanseníase (AAL) · Prevenção de incapacidades · Indicadores de produção e impacto

613

Pessoas acometidas pela hanseníase beneficiadas

722

Palmilhas confeccionadas

215

Calçados sob medida artesanais

142

Adaptações de calçados

19

Profissionais de saúde atuantes

PRODUÇÃO DE ÓRTESES — ITENS POR CATEGORIA

Palmilhas		722
Calçados sob medida		215
Adaptações de calçados		142

TOTAL DE ITENS PRODUZIDOS

em 2025: 1079



*“Recebi as palmilhas e ajustaram o meu calçado do jeito que eu precisava, porque eu tenho muitas feridas nos pés e já amputei uma parte do meu pé esquerdo. A diferença foi enorme. Hoje consigo andar com mais segurança [...] e estou muito feliz!”
J.B.d.S., 58 anos.*



sapatarias em operação implantadas desde 2021

* Implantadas pelo AAL, e autônomas desde 2024
** acumulado desde 2021

2025



Feet HANSEN

613
pacientes
beneficiados

Cobertura de
1139 municípios

Mato Grosso: 16 municípios
São Paulo (SP): 645 municípios
Paraná (PR): 399 municípios
Mato Grosso do Sul (MS): 79 municípios

937
órteses
doadas

722 palmilhas confeccionadas
215 calçados sob medida artesanais

GULITI AUGUSTO SILVA
fisioterapeuta, ortesista e protesista
ILSL



Oferecer dignidade e mobilidade



A instalação da **Sapataria AAL no Hospital São Julião - HSJ**, em Campo Grande (Mato Grosso do Sul), representa **um dos marcos mais significativos do FeetHansen** em 2025.


O HSJ é uma das instituições de maior tradição no tratamento da hanseníase no Brasil – referência histórica para toda a região Centro-Oeste e para pacientes provenientes de estados vizinhos. Levar uma sapataria especializada para dentro dessa unidade **significa integrar o cuidado com os pés** diretamente ao fluxo de atendimento de uma das casas mais experientes do país no manejo da doença.



A parceria foi formalizada em janeiro de 2025, garantiu a **capacitação da equipe** local de fisioterapeutas em **confecção de palmilhas ortopédicas personalizadas e adaptação de calçados** – transferindo conhecimento técnico especializado para profissionais que já atuam diretamente com pessoas acometidas pela hanseníase.

Equipe de fisioterapeutas, terapeutas ocupacionais e enfermeiros do HSJ.





“com as doações [de materias de tecnologia assistiva] que eu recebi do Instituto [AAL], hoje eu consigo fazer praticamente tudo o que eu quero, sem depender de ninguém. Eu me sinto muito mais segura”
L.M.S, 64 anos.

depoimento colhido de paciente beneficiada pela ação TECHansen



Aliança Contra Hanseníase
INSTITUTO

Para quem

**Brasil é o
2º país com
maior número
de casos no
mundo**

**+20 mil novos
casos por ano
no país**

O Brasil registrou uma **taxa de detecção** de hanseníase de aproximadamente 10 casos por 100 mil habitantes em 2024 — **dez vezes acima da meta de eliminação estabelecida pela OMS**, de menos de 1 caso por 10.000 habitantes, evidenciando que **a doença ainda representa um grave problema de saúde pública** no país.

perfil mais vulnerável:
sexo masculino, renda média mensal de até R\$170 por pessoa, baixa escolaridade, habitante de casa superlotada e da raça cor preta/parda.

Fonte: FioCruz

**Trabalhamos
para quem
não pode
esperar.**

Para quem

Framework IRIS+ Dimensão Who

Em 2025, o Instituto Aliança Contra a Hanseníase (AAL) consolidou algo que poucos institutos de saúde conseguem afirmar: presença ativa em 24 dos 26 estados brasileiros mais o Distrito Federal. Essa vasta capilaridade segue a lógica da doença — e a hanseníase, no Brasil, não respeita fronteiras administrativas.

Em 2025, os relatórios da OMS apontaram que no último ano foram registrados **172.671 novos casos no mundo**, sendo 22.129 no Brasil — o que representa 12,8% do total global, mantendo o país na segunda posição, atrás apenas da Índia.

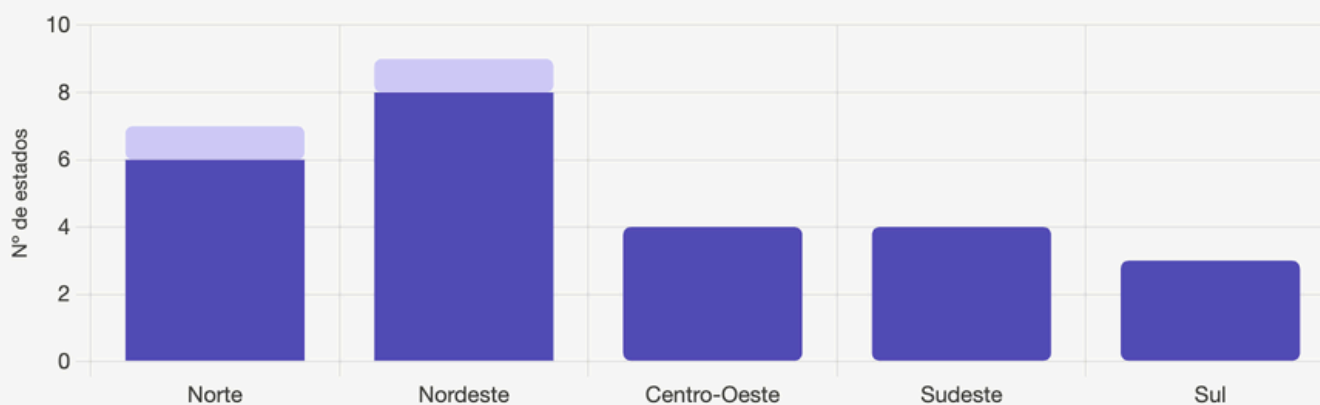
A distribuição dos casos aponta sempre na mesma direção: **regiões com menor acesso a serviços especializados de saúde, maior vulnerabilidade socioeconômica e, historicamente, menor atenção das políticas públicas.**

É para essas regiões que o Instituto AAL orienta sua atuação prioritária. No Norte e no Nordeste — onde os coeficientes de detecção da doença são os mais altos do país —, o Instituto intensificou em 2025 a capacitação de profissionais de saúde e a expansão do TECHansen, por meio de uma rede hoje composta por 274 profissionais cadastrados. No Centro-Oeste, a implantação da Sapataria AAL no Hospital São Julião, em Mato Grosso do Sul, marcou a chegada do Instituto a um dos hospitais de maior referência histórica no tratamento da hanseníase no Brasil.

A **expansão territorial** de 2025 ultrapassou as fronteiras nacionais. Por meio da plataforma DOCHansen e de parcerias com coordenações nacionais de controle da doença, o Instituto consolidou sua atuação em Angola, Guiné-Bissau e Moçambique — países lusófonos onde a hanseníase ainda representa um desafio significativo de saúde pública.

COBERTURA POR REGIÃO — ESTADOS ATENDIDOS

■ Atendidos ■ Não atendidos



o tamanho do nosso impacto

Framework IRIS+ Dimensão How Much

Nesta metodologia, **ESCALA** refere-se a quantas pessoas foram alcançadas pelo trabalho.

PROFUNDIDADE mede o grau de mudança experimentado por essas pessoas – ou seja, a intensidade e qualidade do impacto gerado.

DURAÇÃO indica por quanto tempo essa mudança permanece na vida dos beneficiários.



Juntas, as três dimensões respondem à pergunta central do framework IRIS+: **how much quanto impacto foi realmente produzido?**

Em 2025, os números do Instituto AAL contam uma história de crescimento consistente, expansão de alcance e aprofundamento qualitativo das ações. Não se trata apenas de mais pacientes ou mais profissionais capacitados – trata-se de uma rede mais densa, mais bem distribuída geograficamente e mais diversa nas formas de cuidado que oferece.



crescimento consistente



expansão de alcance e



aprofundamento qualitativo das ações

Indicadores Principais 2025

Instituto Aliança Contra a Hanseníase (AAL) - Framework IRIS+

941

Pessoas acometidas atendidas diretamente

4.705

Beneficiários indiretos

7.546.400

Total de pessoas impactadas

24 estados + 3 países

Abrangência geográfica

568 h

Horas de treinamento

505

Atendimentos psicológicos

3.456

Utensílios reabilitação doados

2.439

Profissionais de saúde capacitados

722

Palmitas produzidas

215

Calçados sob medida artesanais

142

Adaptações de calçados

55

Voluntários envolvidos

o tamanho do nosso impacto

Em 2025, o Instituto Aliança Contra a Hanseníase (AAL) foi além do cuidado direto às pessoas acometidas pela hanseníase – levou o tema para mais de 7,5 milhões de pessoas. Esse alcance foi possível graças a uma **estratégia de comunicação estruturada**, com destaque para a publicidade social, que sozinha impactou 6,6 milhões de pessoas – transformando visibilidade em consciência coletiva sobre uma doença ainda marcada pelo estigma e pelo silêncio. Somam-se a isso 850 mil pessoas alcançadas pela imprensa televisiva e jornalística, além de quase 100 mil nas plataformas digitais. Cada pessoa alcançada é uma oportunidade de quebrar o ciclo de desinformação que atrasa diagnósticos e perpetua incapacidades – e o AAL, em 2025, ocupou esse espaço com intenção e escala.



Clique aqui para [assistir o vídeo da campanha](#).



7.5 milhões

pessoas impactadas com informações de qualidade



o tamanho do nosso impacto

Painel de indicadores de 2025

Os indicadores de 2025 evidenciam um ano de crescimento expressivo e aprofundamento qualitativo das ações do Instituto Aliança Contra a Hanseníase. Com 941 pessoas acometidas atendidas diretamente e 2.439 profissionais de saúde capacitados, o Instituto consolidou sua dupla estratégia de impacto: a assistência direta ao paciente e o fortalecimento das redes locais de cuidado – dimensões complementares que ampliam o alcance e a sustentabilidade dos resultados gerados.

No plano operacional, os números refletem a maturidade e a diversidade das ações em curso. Foram 3.598 utensílios de reabilitação e tecnologia assistiva doados pelo TECHansen, 722 palmilhas ortopédicas e 215 calçados artesanais sob medida produzidos pelo FeetHansen, e 505 atendimentos psicológicos realizados no primeiro ano completo do DOCHansen Suporte Psicológico. Somam-se a isso 568 horas de treinamento ministradas, 55 voluntários envolvidos e 4.705 beneficiários indiretos – um conjunto de entregas que demonstra, com objetividade, a escala e a profundidade do impacto produzido pelo Instituto em 2025.

crescimento expressivo e aprofundamento qualitativo das ações

941

Pessoas acometidas atendidas diretamente

TECHansen + FeetHansen

2.439

Profissionais de saúde capacitados

DOCHansen + Sapatarias

3.598

Utensílios de reabilitação e T.A. doados

TECHansen

722

Palmilhas ortopédicas produzidas

FeetHansen

215

Calçados artesanais sob medida

FeetHansen

505

Atendimentos psicológicos realizados

DOCHansen · 1º ano

568h

Horas de treinamento ministradas

Todas as ações

55

Voluntários envolvidos nos projetos

2025

4.705

Beneficiários indiretos

Todas as ações

o tamanho do nosso impacto acumulado

Painel de indicadores — acumulado histórico 2021–2025

Os números abaixo representam o acumulado de toda a trajetória do Instituto AAL desde o início das ações estruturadas, em 2021. São o retrato de sete anos de construção, parceria e presença junto às pessoas afetadas pela hanseníase no Brasil e no mundo.



Nota metodológica: os valores de 'Acumulado 2024' representam os totais históricos registrados até 31/12/2024. Os valores de 'Acumulado 2025' somam o total histórico mais as entregas do exercício de 2025. A variação percentual reflete o crescimento do estoque acumulado.

calçado
ferida
dor
hanseníase
caminhar
reabilitação
autonomia
pé
palmilha
fisioterapia
mobilidade

“Eu ficava olhando pro meu pé e não acreditava que aquilo era meu pé. A ferida não fechava, eu não conseguia colocar sapato. Parei de trabalhar. Ficava em casa, com vergonha de sair. Quando recebi o calçado do Instituto, na primeira semana já conseguia andar sem dor. Foi a primeira vez em dois anos que eu caminhei até a padaria sozinho”

S.R., 47 anos. São Paulo.

Framework IRIS+ Dimensão Contribution

O papel do Instituto AAL na geração dos resultados

A dimensão Contribuição busca evidenciar em que medida os resultados observados podem ser atribuídos à atuação direta do Instituto AAL. Para compreendê-la, é preciso considerar o contexto sistêmico da hanseníase no Brasil: um cenário marcado por desigualdades de acesso, lacunas assistenciais persistentes e oferta insuficiente de reabilitação especializada — especialmente nas regiões onde a doença é mais prevalente.

Nesse cenário, **o AAL atua como agente catalisador de mudanças estruturais, ampliando o acesso a serviços e soluções** que, em grande parte dos territórios brasileiros, simplesmente **não estariam disponíveis sem sua intervenção**.

A contribuição do AAL se caracteriza, antes de tudo, pela sua adicionalidade — pela **oferta de soluções que não seriam plenamente viabilizadas pelo sistema público** ou por outras organizações no mesmo nível de escala, qualidade e especialização.

O TECHansen disponibiliza tecnologias assistivas especializadas — como luvas térmicas e utensílios adaptados — ainda amplamente ausentes da rede pública de saúde. O FeetHansen produz e adapta dispositivos ortopédicos com foco direto na prevenção de incapacidades, alcançando regiões que não contam com oficinas estruturadas para esse fim. O DOCHansen oferece suporte psicológico contínuo e especializado a pacientes e familiares, em um modelo regular inexistente na maioria dos serviços de referência em hanseníase no país.

Juntas, essas iniciativas **suprem lacunas críticas do sistema de cuidado**, reduzindo riscos de agravamento clínico e promovendo autonomia funcional para quem mais precisa.

E o impacto do AAL vai além da entrega direta. Ao capacitar profissionais de saúde, implantar sapatarias especializadas e transferir conhecimento técnico para equipes locais, o Instituto gera um efeito multiplicador: cada profissional formado amplia o alcance do cuidado em seu próprio território, de forma autônoma e sustentável.

A isso soma-se a redução sistemática de barreiras — geográficas, econômicas e sociais — que historicamente afastam as pessoas acometidas pela hanseníase do cuidado integral. Presença em 24 estados e 3 países. **Serviços 100% gratuitos**. Suporte psicossocial integrado ao fluxo de atenção.

Por fim, o AAL atua como **ponte entre ciência, inovação e prática assistencial**, fortalecendo políticas públicas, participando de espaços estratégicos de decisão e articulando parcerias com hospitais de referência, universidades e organismos internacionais.

Em muitos dos casos atendidos em 2025, os resultados — a mobilidade recuperada, a incapacidade evitada, a autonomia restabelecida — não teriam ocorrido sem a presença do Instituto. Essa é, em síntese, a medida da contribuição do AAL: não apenas fazer parte da solução, mas ser, em muitos contextos, a única solução disponível.

A contribuição do AAL se define pelo que acrescenta ao sistema: soluções especializadas, ofertadas com escala e qualidade que o poder público, isoladamente, ainda não consegue garantir às pessoas acometidas pela hanseníase.

Framework IRIS+ Risk – Gestão de riscos e salvaguardas do impacto

Toda atuação orientada a impacto exige honestidade sobre seus limites e vulnerabilidades. O Instituto AAL reconhece os riscos inerentes ao seu modelo de operação e adota uma **postura ativa de identificação, monitoramento e mitigação** – entendendo a gestão de riscos não como burocracia, mas como parte do **compromisso com a seriedade e a sustentabilidade** do seu trabalho.

Como mitigação, o AAL investe continuamente na diversificação de parcerias institucionais, na construção de vínculos com organismos internacionais e no fortalecimento de sua credibilidade técnica como forma de ampliar sua base de apoio.

Riscos do impacto dizem respeito à durabilidade e à profundidade das mudanças geradas. Há o risco de que beneficiários não mantenham os ganhos funcionais após o encerramento do acompanhamento, ou de que a ausência de dados longitudinais limite a mensuração dos outcomes de longo prazo – especialmente na prevenção de incapacidades. Para reduzir essa exposição, o Instituto adota protocolos técnicos padronizados, promove a capacitação de equipes locais como estratégia de continuidade e avança na estruturação de sistemas de monitoramento mais robustos.

Riscos operacionais incluem a dependência de voluntários e equipes reduzidas para a execução de ações de alta complexidade técnica. O AAL mitiga esse risco por meio da formalização de parcerias com instituições de saúde, da transferência sistemática de conhecimento e da estruturação de redes locais capazes de operar com autonomia crescente.

A consciência sobre esses riscos não fragiliza o Instituto – ao contrário, reforça seu compromisso com uma gestão responsável, transparente e orientada à geração de impacto real e duradouro.

O Instituto AAL mantém um **protocolos estruturados de governança institucional**, com definição clara de papéis, processos decisórios documentados e mecanismos de controle e acompanhamento.

Como evidência desse compromisso, as atividades do AAL referentes ao exercício de 2025 foram submetidas à **auditoria independente realizada pela Mazars** – firma global de auditoria e consultoria – e **aprovadas sem ressalvas**. Esse resultado reforça a confiabilidade das informações apresentadas neste relatório e o compromisso do Instituto com a transparência perante seus parceiros, financiadores e a sociedade.

Governança de excelência e Integridade institucional

forv/s
mazars

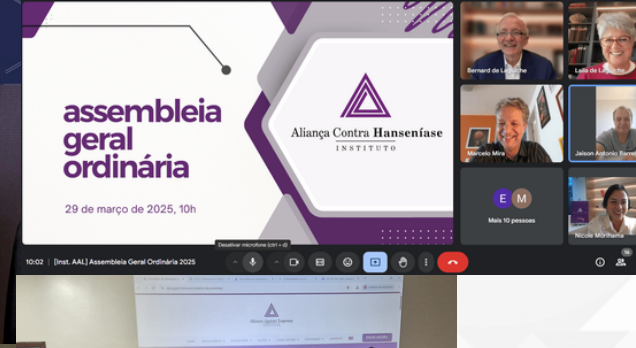
Em 2025, o Instituto Aliança Contra a Hanseníase avançou em todas as frentes de sua atuação, consolidando sua presença como referência nacional e internacional no enfrentamento da hanseníase.

Institucionalmente, o ano foi marcado por conquistas históricas: a formalização de cooperação técnica com o Hospital São Julião (MS), o credenciamento junto à International Leprosy Association (ILA), a conquista do status de Observador Consultivo da CPLP e a entrada como membro oficial da GlobalSkin. O Instituto também foi selecionado pelo GRPCOM para o Projeto Adote uma Causa e encerrou o ano com o Ágora AAL 2025, encontro presencial em Campo Grande que reuniu gestores das principais unidades de referência parceiras em todo o Brasil.

Na **assistência direta**, o destaque foi o lançamento do DOCHansen Suporte Psicológico — iniciativa pioneira que passou a oferecer atendimento psicológico online gratuito a pacientes e familiares em qualquer ponto do país. O Instituto também recebeu uma missão de dezessete voluntários internacionais da Paróquia St. Thomas Aquino (Califórnia, EUA), que atuaram em Pernambuco visitando hospitais de referência, entregando kits de autocuidado e produzindo conteúdo de conscientização.

Na **educação**, o Instituto promoveu capacitações presenciais em tecnologia assistiva para profissionais de saúde no Mato Grosso do Sul, na Paraíba e no Rio Grande do Norte, formando médicos, enfermeiros, fisioterapeutas e terapeutas ocupacionais para a prevenção de incapacidades físicas. Em setembro, foi lançada a série educativa InformeHansen — seis vídeos institucionais produzidos em parceria com a Mobius Life Science —, ampliando a comunicação em saúde sobre hanseníase para além do setor médico.

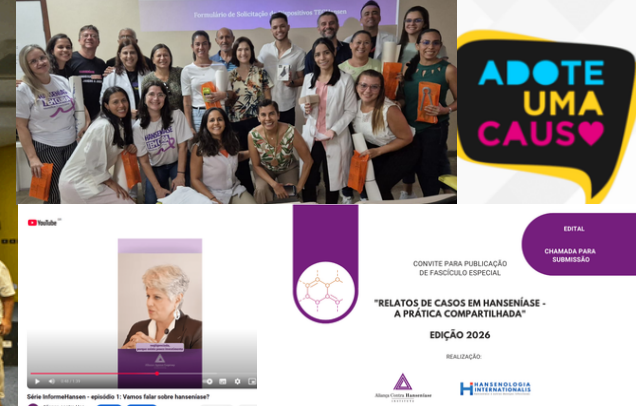
No **campo científico**, o Instituto marcou presença na Segunda Reunião Global sobre Doenças Tropicais Negligenciadas Relacionadas à Pele da OMS, em Genebra, e no 22º Congresso Internacional de Hanseníase (ILC 2025), em Bali. Analisou e divulgou o relatório epidemiológico global da OMS — que registrou 22.129 novos casos de hanseníase no Brasil em 2024 — e encerrou o ano com o lançamento de chamada pública para relatos de casos clínicos em parceria com a Revista Hansenologia Internationalis, integrando ciência, clínica e terceiro setor na produção científica nacional.



ÁGORA AAL 2025

Encontro das Unidades de Referência em Hanseníase Aliadas AAL

23 e 24 de outubro
Campo Grande / MS



Cadastro de Profissionais de Saúde com atuação em Hanseníase

Aliança Contra Hanseníase Instituto

2024



INTERNATIONAL LEPROSY ASSOCIATION (ILA)

This is to certify that

Aliança Against Leprosy Institute

is a Sustaining Member of the

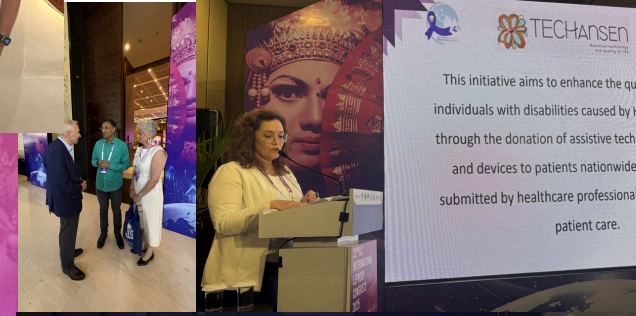
INTERNATIONAL LEPROSY ASSOCIATION (ILA)

2025-2026

Dr. P. Narasimha Rao
President

Dr. Wim van Brakel
Secretary

Dr. Sundeep Chaitanya V
Treasurer



22ND INTERNATIONAL LEPROSY CONGRESS (ILC) 2025

"Towards a World with Zero Leprosy"

7th - 9th JULY 2025

Bali Nusa Dua Convention Center (BNDDC)



Nossos aliados

Parceiros

info Hansen



MADERO



ÓTICAS
VISORAMA



programa
impulso



Assessoria Pro Bono

MAZUTTI RIBAS STERN
SOCIEDADE DE ADVOGADOS



Google for Nonprofits

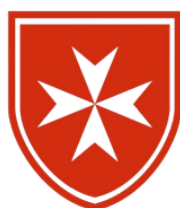


Cooperações



Parceria internacional

Companhia Internacional da Ordem de Malta contra a Hanseníase
(CIOMAL, na sigla em francês)



ORDEM DE MALTA
COMBATE À HANSENÍASE

FUNDAÇÃO CIOMAL

Faça parte
desta aliança

Prestadores de serviços



mazars



Transparência

Governança com Padrões Internacionais

O Instituto AAL fundamenta sua atuação em **princípios sólidos de governança, integridade e prestação de contas**. A transparência não é apenas uma obrigação legal – é um compromisso ético com todas as pessoas acometidas pela hanseníase que dependem da efetividade das ações do AAL, com os parceiros que confiam na instituição, e com a sociedade que apoia a causa.

Em 2025, todas as contas do Instituto Aliança Contra a Hanseníase (AAL) foram submetidas a auditoria independente realizada pela Mazars, firma global de auditoria e consultoria com presença em mais de 90 países, reconhecida por seus **rigorosos padrões técnicos e éticos**. As demonstrações financeiras foram **aprovadas sem ressalvas**, atestando a regularidade, a legalidade e a fidedignidade dos registros contábeis da organização.

Esse resultado reflete o comprometimento do AAL com os mais altos padrões internacionais de governança para organizações do terceiro setor – desde o controle criterioso de receitas e despesas até a gestão responsável dos recursos confiados por doadores, parceiros e voluntários.

O déficit registrado no exercício de 2025 reflete o investimento contínuo do AAL na expansão de suas ações e no desenvolvimento de novos projetos voltados à prevenção de incapacidades e ao cuidado integral das pessoas acometidas pela hanseníase. É importante destacar que, apesar do déficit contábil, o **fluxo de caixa da organização permaneceu positivo ao longo do exercício**, sustentado pelo saldo acumulado em conta – resultado de uma gestão financeira prudente e planejada nos períodos anteriores.

O Instituto acompanha permanentemente sua saúde financeira e adota medidas proativas de planejamento para garantir a sustentabilidade institucional de longo prazo.

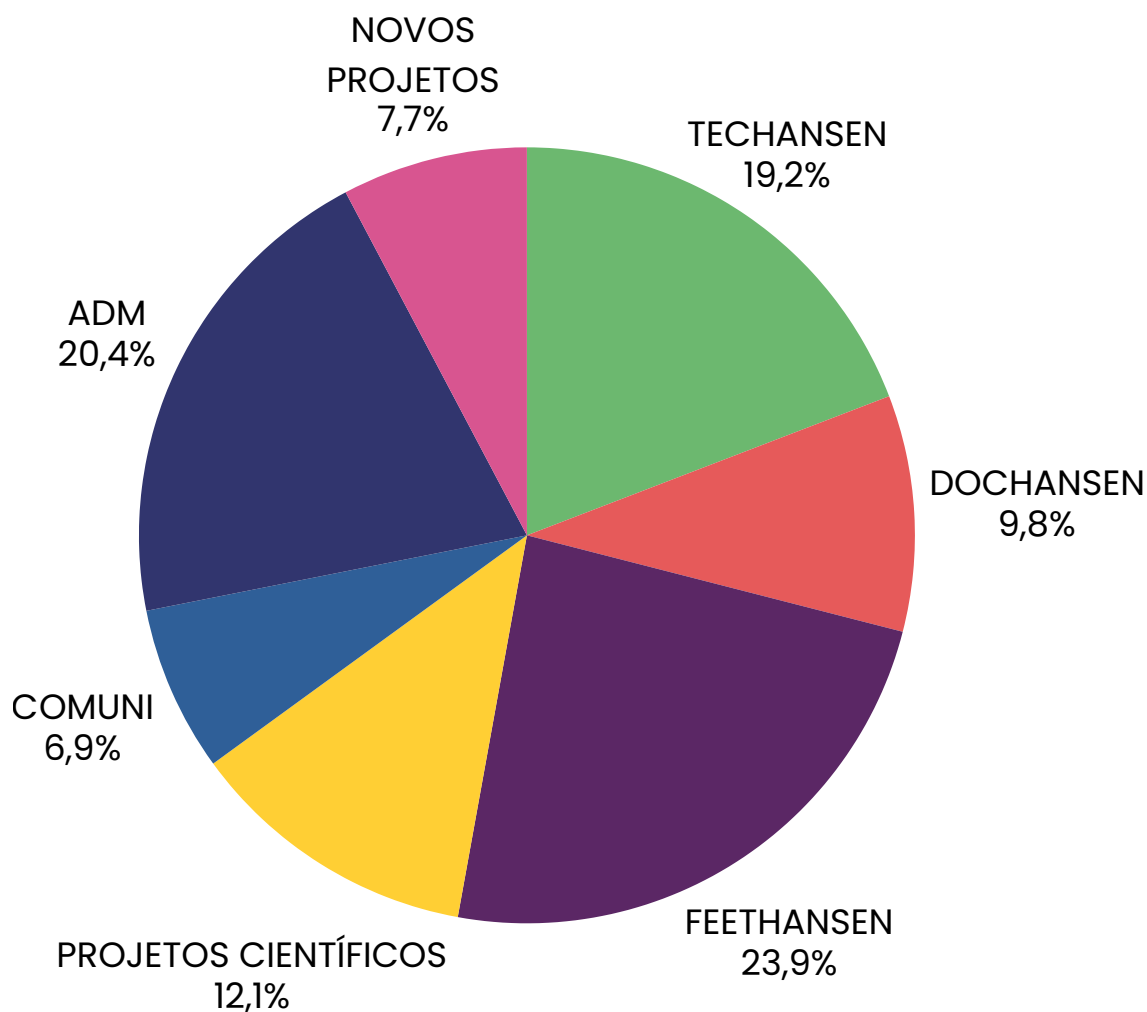
O valor econômico do voluntariado demonstra a **força da rede de colaboradores** que dedicam seu tempo e conhecimento à missão do Instituto, sendo registrado com transparência tanto na receita quanto nas despesas, em conformidade com as boas práticas contábeis para organizações da sociedade civil.

A prestação de contas do AAL consolida sua credibilidade perante seus parceiros nacionais e internacionais, reafirmando que os recursos recebidos são **geridos com responsabilidade, rigor e total comprometimento** com a missão de eliminar a hanseníase como problema de saúde pública no Brasil e no mundo.

Transparência

Prestação de Contas 2025

Distribuição dos investimentos por projeto



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 2025.](#)

Perspectivas para 2026

Horizonte estratégico

2025 demonstrou que o modelo do Instituto Aliança Contra a Hanseníase funciona — e que há muito mais a fazer. O ano de 2026 será uma oportunidade de **consolidar o que foi construído e avançar com mais escala, mais parceiros e mais profundidade de impacto.**

Nas ações e programas, o AAL seguirá aprofundando a integração entre TECHansen, FeetHansen e DOCHansen, ampliando a oferta de cuidado integral às pessoas acometidas pela hanseníase, por meio da nova ação SelfHansen. **Novas iniciativas** educativas e de sensibilização estão previstas em parceria com organizações da mídia e da saúde.

Na expansão geográfica, o Instituto avançará na **implantação de novas Sapatarias AAL**, priorizando regiões com altos coeficientes de detecção e baixa oferta de reabilitação especializada — especialmente no Norte e Nordeste do Brasil. A meta é ampliar a rede atual de cinco para sete unidades em operação.

Na **expansão internacional**, o AAL aprofundará sua atuação em países europeus e americanos para galgar novos caminhos para parcerias multilaterais.

Em novas parcerias estratégicas, o Instituto buscará ampliar sua rede de hospitais de referência parceiros, fortalecer vínculos com universidades e centros de pesquisa e consolidar alianças com o setor privado para doação de insumos e cofinanciamento de ações.

No fortalecimento institucional, o AAL investirá na profissionalização de seus processos de monitoramento e avaliação, na ampliação da equipe técnica e no desenvolvimento de sistemas mais robustos de gestão de impacto — garantindo que os dados apresentados em relatórios futuros sejam ainda mais rastreáveis e comparáveis.

Na captação de recursos, o Instituto avançará na diversificação de sua base de financiadores, reduzindo a dependência de poucos parceiros e ampliando sua presença junto a fundações internacionais, organismos multilaterais e mecanismos de financiamento para doenças tropicais negligenciadas.

O horizonte de 2026 é claro: mais pessoas alcançadas, com cuidado mais qualificado, em mais territórios — e com um Instituto cada vez mais sólido para sustentar esse impacto ao longo do tempo.



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.