

# Boletim BVS Hanseníase

Bol BVS Hansen, 2020 Ago;1(7).

## BVS Hanseníase participa de Webinar sobre disseminação do conhecimento científico em saúde promovido pela BIREME/OPAS/OMS

Na última quinta-feira, 27/08, a BVS Hanseníase esteve presente no [3º Webinar da BIREME/OPAS/OMS](#) que teve como tema “O papel da Rede como disseminador e intermediário do conhecimento científico em saúde”, o evento contou com 90 participantes.

O encontro teve início com as boas vindas do Dr. Diego González, diretor da BIREME/OPAS/OMS, e na sequência a Sra. Silvia de Valentin (BIREME/OPAS/OMS), facilitadora do encontro, passou a palavra aos palestrantes convidados.

Os temas abordados foram: Quem são os usuários da BVS? O que a Rede pode oferecer aos usuários? por Verônica Abdala e Rosemeire Rocha Pinto - BIREME/OPAS/OMS; Conhecendo as necessidades de informação dos usuários: experiência da BVS Hanseníase por Andréa Cristina Bogado - Instituto Lauro de Souza Lima; e, Juntos alcançamos mais: As redes e o intercâmbio de conhecimento no Brasil por Eliane P. Santos, Assessora Regional em Gestão do Conhecimento e Redes da OPAS.

Na ocasião, a bibliotecária Andréa Bogado do Instituto Lauro de Souza Lima, Secretária Executiva da BVS Hanseníase, teve a oportunidade de relatar a experiência da equipe com o estudo de usuários promovido em 2019, cujo objetivo foi mapear os pontos fortes e fracos do portal da BVS Hanseníase e o grau de satisfação e necessidades dos usuários, visando à renovação e reestruturação do portal.

[Confira](#) o evento na íntegra!



### BVS Hanseníase

Coordenação Instituto Lauro de Souza Lima

Rodovia Comandante João Ribeiro de Barros, s/n, km 225/226

<https://hansen.bvs.br> | Contato: [bvs-hansenias@iisl.br](mailto:bvs-hansenias@iisl.br) | Facebook: [@bvshansen](https://www.facebook.com/bvshansen)

## Instituto Aliança Contra a Hanseníase – *Alliance Against Leprosy*

Em continuidade à série de reportagens sobre as instituições que compõem o [Comitê Consultivo](#) da BVS Hanseníase, neste mês iremos conhecer um pouco mais sobre o [Instituto Aliança Contra a Hanseníase – Alliance Against Leprosy](#), novo membro do Comitê.

Com sede em Curitiba (PR) e atuação internacional, o Instituto Aliança contra Hanseníase – AAL, na sigla em inglês (Alliance Against Leprosy), é uma associação sem fins lucrativos que une ciência, educação e filantropia no combate à hanseníase.

Fundado em 2018 pela Dermatologista e Hansenologista Dra. Laila de Laguiche, a AAL é uma instituição com foco exclusivo em Hanseníase e tem por objetivo oferecer assistência à população afetada pela doença, difundir informações de qualidade, combater a patologia e incentivar o diagnóstico precoce.



A AAL atua em três frentes estratégicas: educação, ciência e filantropia. Levando treinamento de especialistas a médicos das regiões mais necessitadas do país, promovendo atendimento de campo, visitando pacientes e comunidades afastadas e investindo em ciência.

### VALORES



Nascido da vontade de ajudar pacientes, levando assistência e informação de qualidade, prezamos sempre nossa conduta em embasamentos ético e científico. O Instituto AAL cresceu da amizade dos sócios-fundadores e da necessidade iminente de organizar a sociedade brasileira para uma atuação contundente contra a Hanseníase e seus agravos.



### Fundadora Dra. Laila de Laguiche

A paixão contagiante da Dra. Laila pela pesquisa e tratamento da hanseníase espalhou uma esperança no horizonte brasileiro. Brasileira e francesa, com formação médica no Brasil e Pós-Graduação na Bélgica em Medicina Tropical e Saúde Pública Internacional, Dra. Laila une a sabedoria técnica com a nobreza da filantropia. É profissional de saúde com 20 anos de experiência na área, pós-graduada em Saúde Internacional e Doenças Tropicais pelo Instituto de Medicina Tropical da Antuérpia (Bélgica), e já tendo ocupado as posições de consultora do Ministério da Saúde, no contexto do Projeto BDSF-Nippon, e de representante da regional Sul e Relações Internacionais da Sociedade Brasileira de Hansenologia (SBH).

#### BVS Hanseníase

Coordenação Instituto Lauro de Souza Lima

Rodovia Comandante João Ribeiro de Barros, s/n, km 225/226

<https://hansen.bvs.br> | Contato: [bvs-hansenias@iisl.br](mailto:bvs-hansenias@iisl.br) | Facebook: [@bvshansen](https://www.facebook.com/bvshansen)

## Projetos da Alliance Agaisnt Leprosy

Em 2019 a AAL impactou diretamente 866 profissionais da saúde e beneficiou indiretamente mais de 6 milhões de pessoas com projetos de capacitação médica, conquistando uma rede de apoiadores e colocando a hanseníase na pauta de grandes veículos de comunicação.

No seu primeiro ano de trabalho a AAL focou seus esforços nos estados de Mato Grosso e Maranhão, duas regiões reconhecidas como endêmicas no Brasil. O início das atividades foi marcado pelo lançamento do programa de capacitação e atualização em Hanseníase para profissionais de saúde do Araguaia Xingu. A iniciativa realizada em parceria com a Secretaria Estadual de Saúde de Mato Grosso, Secretaria Municipal de Saúde de Confessa (MT) e Secretaria Municipal de Saúde de São Félix do Araguaia (MT) teve como objetivo melhorar os indicadores da doença na região, oferecendo cursos ministrados pelo Dr. Jaison Antônio Barreto, hansenologista do Instituto Lauro de Souza Lima.

Em Imperatriz, no Maranhão, a AAL investiu na pesquisa que há 10 anos realiza estudos cujo objetivo testar um conjunto de medicamentos que poderiam prevenir contra o adoecimento por hanseníase. A pesquisa é conduzida por pesquisadores do Centro de Referência Nacional em Dermatologia Sanitária e Hanseníase (CREDESH), da Universidade Federal de Uberlândia (UFU), pela a empresa Peróxidos do Brasil, pelo o Ministério da Saúde e pela Secretaria Municipal de Saúde de Imperatriz (MA).

A AAL também atuou na conscientização aos desafios de combate a hanseníase junto ao Poder Legislativo do estado do Paraná, ministrando aulas sobre o tema aos profissionais da saúde pelo país, apoiando as ações da Campanha Janeiro Roxo e representado o Brasil em eventos internacionais. [Confira essas ações na integra!](#)



*Dra. Laila representa o Brasil no International Leprosy Congress, em Manila - Filipinas.*



*Capacitação aos profissionais da saúde no Mato Grosso*

### SIGA A AAL NAS REDES SOCIAIS!

O Instituto AAL está nas redes sociais. Periodicamente, o Aliança Contra Hanseníase compartilha notícias sobre a doença no Brasil e no mundo e informa sobre atividades realizadas pela equipe da instituição.



#### **BVS Hanseníase**

Coordenação Instituto Lauro de Souza Lima

Rodovia Comandante João Ribeiro de Barros, s/n, km 225/226

<https://hansen.bvs.br> | Contato: [bvs-hanseniaze@iisl.br](mailto:bvs-hanseniaze@iisl.br) | Facebook: [@bvshansen](https://www.facebook.com/bvshansen)

## Sob coordenação da Professora Patrícia Deps, equipe de voluntários da Ufes lança o portal Info Hansen

Fonte: Prof<sup>a</sup>. Patrícia Deps, Info Hansen.

O [Informa Hanseníase](#) (iH) é um projeto educativo que tem como base a produção e difusão do conhecimento sobre a hanseníase direcionado para acadêmicos, pesquisadores, profissionais da saúde, pessoas afetadas pela hanseníase e o público em geral, é também um projeto para divulgação de ideias e boas ações voltadas para a hanseníase e a comunidade.

O objetivo do projeto é divulgar o que está sendo feito no Brasil e no Mundo para melhorar a vida das pessoas afetadas pela hanseníase, assim como as novas descobertas científicas e reflexões éticas.

O projeto é desenvolvido por acadêmicos de medicina voluntários, coordenados pela Professora Patrícia Deps, com participação de outros professores da Universidade Federal do Espírito Santo (Ufes) e de outras instituições nacionais e internacionais. O grupo se organizou em comissões para produzir conteúdo de qualidade sobre a temática escolhida a cada edição.



Leia o editorial [completo!](#)



### Info Hansen

Divulgação de conteúdos diversos através de livros eletrônicos, artigos científicos, ensaios, ponto de vista, denúncia, comunicações. Também conta com um espaço destinado à comunidade - "Quero ouvir a sua voz" - para publicação de entrevistas, exibição virtual, prestação de serviço à comunidade, e um quadro para informações sobre eventos.

[Confira!](#)



### Blog iH

São publicados no blog artigos, informações, relatos de experiência, pontos de vista e fatos históricos com a temática Hanseníase. No artigo "A marca da Lepra" o vice coordenador nacional do MORHAN Faustino Pinto conta, de forma criativa e bem humorada, sua trágica memória do momento de seu diagnóstico, oferecendo dicas do que não fazer no momento de comunicar o diagnóstico ao paciente de hanseníase.

[Confira!](#)



### Youtube iH

O canal no Youtube é um dos meios que o projeto encontrou para difundir suas ideias e conhecimento sobre a hanseníase. Já estão disponíveis entrevistas de pacientes acometidos pela hanseníase e de seus familiares, além de duas entrevistas com a Dra. Alice Cruz Relatora Especial das Nações Unidas para Eliminação da Discriminação contra as Pessoas Afetadas pela Hanseníase

[Confira!](#)

#### BVS Hanseníase

Coordenação Instituto Lauro de Souza Lima

Rodovia Comandante João Ribeiro de Barros, s/n, km 225/226

<https://hansen.bvs.br> | Contato: [bvs-hanseníase@iisl.br](mailto:bvs-hanseníase@iisl.br) | Facebook: [@bvshansen](https://www.facebook.com/bvshansen)