



**PRESTAÇÃO DE CONTAS REALIZADA PELA AADORA – ASSOCIAÇÃO DE APOIO
AS PESSOAS COM DOENÇAS RARAS – RELATIVA AOS PLANOS DE SAÚDE QUE
FORAM PAGOS NO MÊS DE ABRIL/2023**

Em Abril, foi totalizado o pagamento de 22 planos de saúde para associados, entre crianças, adolescentes e adultos com Epidermólise Bolhosa e outras doenças, conforme serão demonstrados adiante.

Os valores despendidos com os custos referentes ao projeto, totalizaram em R\$6.439,49 (Seis mil, quatrocentos e trinta e nove reais e quarenta e nove centavos).

Conforme relatado no mês anterior, foi incluído o Thales Wilkerson de Azevedo/AM e Jhenifer Tainara Dias da Silva/RN, todos com Epidermólise Bolhosa.

Estão sendo analisado possibilidades de incluir mais duas pessoas no projeto, um bebê da Paraíba e uma adolescente da Bahia. Essa análise se baseia em pontos criteriosos de atendimento das Operadoras de Planos de Saúde na localização do beneficiário, o que dificulta as contratações.

O projeto, tem como maior objetivo, oferecer um tratamento de qualidade para os Aadorados e a contratação de Planos que não oferecem suporte de atendimento na região em que moram, dificultam sua utilização, que, conseqüentemente precisam se deslocar horas para chegar na rede conveniada.

Esse desafio vai contra o objetivo traçado pela Aadora, a qualidade de vida e dignidade que pretende ofertar. Remeter a horas na estrada em veículos públicos, sem a higienização e climatização adequada, pode prejudicar ainda mais essas pessoas raras.

É necessário informar que o projeto abrange, além do pagamento de Planos de Saúde, o meio de transporte e refeições que os raros e as famílias que os acompanham necessitam.

A Aadora não só arca com as despesas, como acolhe seus associados! É uma rede de apoio que leva informação, amizade, acesso jurídico, apoio e dignidade.

Venham fazer parte desse ato de amor!

Segue nossa lista atualizada de associados contemplados pelo Plano de Saúde:

1)ANTÔNIO LÁZARO – SOBRAL (CEARÁ) – NASCEU COM A DOENÇA RARA EPIDERMÓLISE BOLHOSA



2) JOÃO BERNARDO – CARPINA (PERNAMBUCO) – NASCEU COM A DOENÇA RARA EPIDERMÓLISE BOLHOSA



3) ADRIAN – CRATEUS (CEARÁ) – NASCEU COM A DOENÇA RARA EPIDERMÓLISE BOLHOSA



4) CIBELE – BELO HORIZONTE (MG) – NASCEU COM A DOENÇA RARA EPIDERMÓLISE BOLHOSA



**5) ALANA – BIRIGUI (SP) – NASCEU COM A DOENÇA RARA
EPIDERMÓLISE BOLHOSA**



6) JENNIFER SOFIA – RIACHO DAS ALMAS (PERNAMBUCO) – NASCEU COM A DOENÇA RARA EPIDERMÓLISE BOLHOSA



**7) KRISTTEN – ITABIRA (MG) – NASCEU COM A DOENÇA RARA
EPIDERMÓLISE BOLHOSA**



8) POLYANA – DIVINÓPOLIS (MG) – FOI VITIMA DE DENGUE TIPO 2 E FICOU ACAMADA PERMANENTEMENTE



9) JOSÉ PEDRO – TERRA ROXA (SP) – NASCEU COM A DOENÇA RARA EPIDERMÓLISE BOLHOSA



**10) LUCAS GABRIEL – CARUARU (PE) – NASCEU COM A DOENÇA
RARA EPIDERMÓLISE BOLHOSA**



**11) NOAH – BRASÍLIA/DF – NASCEU COM A DOENÇA RARA
EPIDERMÓLISE BOLHOSA**



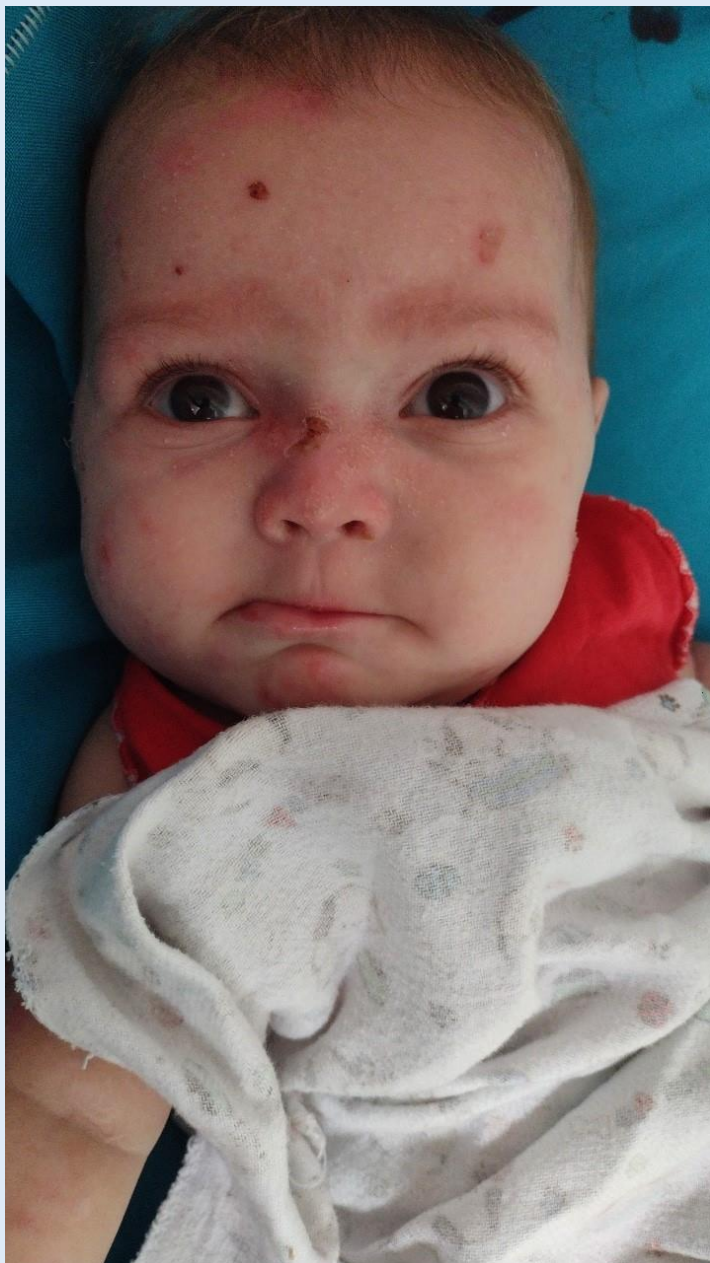
12)NICOLAS – EM BETIM /MG – NASCEU COM A DOENÇA RARA
ICTIOSE LAMELAR



**13)ELOAH – NOVO GAMA (GO) – NASCEU COM A DOENÇA RARA
EPIDERMÓLISE BOLHOSA**



**14)REBEKA – EUNÁPOLIS (BA) – NASCEU COM A DOENÇA RARA
EPIDERMÓLISE BOLHOSA**



15) BENJAMIM – BRASÍLIA/DISTRITO FEDERAL – NASCEU COM A DOENÇA RARA EPIDERMÓLISE BOLHOSA



**16) ADRIELLY HELOISA – TIROS / MG – NASCEU COM EPIDERMÓLISE
BOLHOSA**



17) SARAH CHIMANSKI – PARANAGUÁ /PR – NASCEU COM EPIDERMÓLISE BOLHOSA



**18) MANUELLA LUZ – SÃO PAULO/SP – NASCEU COM A DOENÇA RARA
EPIDERMÓLISE BOLHOSA**



**19) MARIA JOANA – IPATINGA/MG - QUE TEM NASCEU COM A
DOENÇA RARA SÍNDROME DE BAM**



**20) MARIA LUIZA – ANANINDEUA/PR - NASCEU COM A DOENÇA RARA
EPIDERMÓLISE BOLHOSA**



21) THALES WILKERSON – MANAUS/AM – NASCEU COM A DOENÇA RARA EPIDERMÓLISE BOLHOSA



**22) JHENIFER TAINARA – NATAL/RN – NASCEU COM A DOENÇA RARA
EPIDERMÓLISE BOLHOSA**



CONSIDERAÇÕES FINAIS

Enfim encerram-se a prestação de contas de mais um mês vitorioso, principalmente por atingir e efetivar essa parceria.

Cada família, cada criança, cada indivíduo contemplado por esse projeto, teve sua qualidade de vida impactada de forma positiva, podendo ter acesso a mais uma rede de apoios para seu tratamento.

Nada seria possível se não fosse o apoio de todos vocês que confiam nesse trabalho.

Espera-se que o relatório seja satisfatório e caso haja alguma dúvida, favor entrar em contato para esclarecimentos.