



**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 NOVEMBRO/2023**

Em Novembro/23, 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\$7.459,48 (sete mil, quatrocentos e cinquenta e nove reais e quarenta e oito centavos).

Esse trabalho tem possibilitado mais qualidade de vida para as pessoas que lutam contra as doenças raras, oferecendo uma terapêutica, que talvez, eles nunca fossem alcançar dependendo do SUS (Sistema Único de Saúde).

A Aadora tem como principal meta acolher, cada vez mais, associados e disponibilizar um acompanhamento responsável e digno, com psicólogos, nutricionistas, fisioterapeutas, entre outros, mas principalmente, diminuir os impactos das doenças para aqueles que convivem e batalham contra as dificuldades impostas aos raros.

Os trabalhos continuam, e com ele vem o desejo de ampliar o benefício do Plano de Saúde para mais e mais crianças raras.

Venham fazer parte desse ato de amor!

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

Adrielly Heloisa – Tiros/MG – Doença Rara Epidermólise Bolhosa

Allana Cavalcante – Birigui /SP – Doença Rara Epidermólise Bolhosa

Antônio Lázaro – Sobral/CE – Doença Rara Epidermólise Bolhosa

Benjamim Nathanael – Brasília/DF – Doença Rara Epidermólise Bolhosa

Cibele Nunces– Belo Horizonte/MG – Doença Rara Epidermólise Bolhosa

Eloah Nunes – Novo Gama/GO – Doença Rara Epidermólise Bolhosa

Jennifer Sofia – Riacho das Almas/PE – Doença Rara Epidermólise Bolhosa

Jhenifer Tainara Dias da Silva – Natal/RN - Doença Rara Epimermólise Bolhosa

João Bernardo – Carpina/PE – Doença Rara Epidermólise Bolhosa

José Pedro – Terra Roxa/SP – Doença Rara Epidermolise Bolhosa

Kristten Florêncio – Itabira/MG – Doença Rara Epidermólise Bolhosa

Lucas Gabriel – Caruaru/PE – Doença Rara Epidermólise Bolhosa

Maitê Eloá – Cabedelo/PE - Doença Rara Epidermólise Bolhosa

Manuella Luz – São Paulo/SP – Doença Rara Epidermólise Bolhosa

Maria Joana Pereira – Ipatinga/MG – Doença Rara Síndrome de Bam

Maria Luiza Mota Monteiro – Ananindeua/PA – Doença Rara Epidermólise Bolhosa

Nicolas Gomes Rocha – Em Betim/MG – Doença Rara Ictiose Lamelar

Noah Aderaldo – Brasília/DF – Doença Rara Epidermólise Bolhosa

Polyana Matias – Divinópolis/MG – Sequelas da Dengue Hemorrágica

Rebeka de Souza – Eunápolis/BA – Doença Rara Epidermólise Bolhos

Sarah Chimanski – Paranaguá/PR – Doença Rara Epidermólise Bolhosa

Vicente Gabriel – São Paulo/SP - Doença Rara Epidermólise Bolhosa

CONSIDERAÇÕES FINAIS

Enfim encerra-se a prestação de contas de mais um mês vitorioso, principalmente por podermos contar com 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 no nosso trabalho.

Espera-se que o relatório seja satisfatório e caso haja alguma dúvida, estamos a disposição para esclarecimentos.