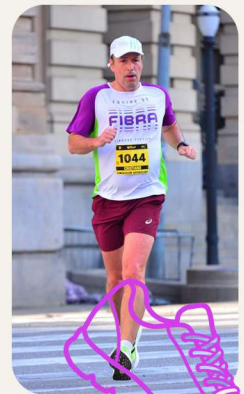


Relatório de atividades 2025



INSTITUTO
Unidos pela Vida



Sumário

Mensagem da fundadora 02

Sobre o Instituto Unidos pela Vida 03

Quem faz 05

Sobre a fibrose cística 07

Linha do tempo 2025 09

Eixo Acolhimento 10

Eixo Protagonismo 26

Eixo Conhecimento 30

Eixo Articulação 38

Eventos e capacitações 44

Transparência 49

Apoiadores 50



Mensagem da fundadora

Querido Leitor,

É com imensa alegria e o coração cheio de gratidão que compartilho com você o nosso Relatório de Atividades de 2025. Revisitar tudo o que construímos ao longo deste último ano, página por página, é ter a certeza de que cada passo dado em prol da nossa comunidade valeu a pena.

Se no ano passado vivemos um momento de recomeço e de ampliação de horizontes, 2025 foi o ano em que consolidamos essas novas rotas. Tiramos grandes sonhos do papel e os transformamos em realidade. Um dos nossos maiores marcos, que você verá detalhado neste documento, foi a realização do 1º Conecta Saúde - um encontro histórico que fortaleceu ainda mais a nossa rede e provou o verdadeiro poder da articulação e união entre pacientes, associações e parceiros.

Quando olho para trás e me lembro do meu diagnóstico para fibrose cística em 2009, e daquele sonho inicial de apenas criar um grupo de apoio, me emociono ao ver a imensidão do que nos tornamos. O Instituto Unidos pela Vida nasceu, cresceu, amadureceu e se firmou como um farol estruturado em quatro eixos essenciais: Acolhimento, Conhecimento, Protagonismo e Articulação. Mas a verdade é que nada disso seria possível se caminhássemos sozinhos.

Por isso, o meu mais sincero e profundo muito obrigada. A você que se interessa pelo nosso trabalho, aos nossos incansáveis investidores sociais, parceiros, doadores, voluntários e, principalmente, a cada paciente e familiar que confia na nossa missão. Vocês são a força que nos move todos os dias a querer fazer mais e melhor.

Espero que, nas páginas a seguir, você possa sentir um pouco da energia, do amor e da dedicação que colocamos em cada projeto ao longo de 2025. Sabemos que a jornada é longa e que ainda há muito a ser feito pela causa da fibrose cística, doenças respiratórias e doenças raras no Brasil, mas seguimos em frente com a mesma paixão e esperança daquele primeiro dia.

Estamos, mais do que nunca, Unidos pela Vida!
Com carinho e gratidão,



**Verônica Stasiak
Bednarczuk de Oliveira**
Fundadora do Instituto Unidos pela Vida

Sobre o

Instituto Unidos pela Vida

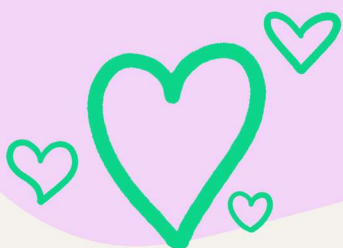
O Instituto Unidos pela Vida é uma organização social sem fins lucrativos fundada em 2011, com sede em Curitiba/PR e atuação nacional.



Missão: Defender que pessoas com **fibrose cística, doenças raras e doenças respiratórias** no Brasil tenham conhecimento sobre sua saúde e direitos, equidade no acesso ao diagnóstico precoce e aos melhores tratamentos, contribuindo para melhora na qualidade de vida.



Visão: Lutaremos até que todas as pessoas com fibrose cística, doenças raras e doenças respiratórias tenham tudo o que há de melhor. E não é sobreviver. **É sobre viver!**



Valores: Compromisso, Empatia, Ética, Excelência e Transparência



INSTITUTO
Unidos pela Vida

1º CONECTA SAÚDE
INTERCÂMBIO BRASILEIRO DE EXPERIÊNCIAS
ENTRE ASSOCIAÇÕES DE PARENTES

Reconhecimento

Em 2021 fomos reconhecidos, pelo quarto ano consecutivo, como uma das **100 Melhores ONGs do Brasil** e pelo segundo ano consecutivo como uma das **10 Melhores ONGs de Pequeno Porte do Brasil**. Em 2018 e 2019, recebemos o prêmio de Melhor ONG de Pequeno Porte do país. Além disso, fomos eleitos como a **Melhor Prática do Terceiro Setor do Paraná** pelo Instituto GRPCOM em 2019.



INSTITUTO
Unidos pela Vida



Eixos estratégicos de atuação

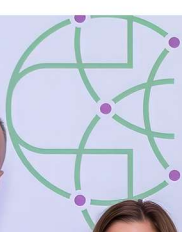
acolhimento

conhecimento



articulação

protagonismo



AVALIAÇÃO DE TECNOLOGIAS EM SAÚDE E DOENÇAS RARAS



Quem faz

Diretoria Executiva | Gestão 2023 – 2027

Diretora Geral: Marise Basso Amaral

Diretora Executiva: Verônica Stasiak Bednarczuk de Oliveira

Diretor Financeiro: Guilherme Martinez

Diretor de Políticas Públicas e Advocacy: Cristiano Silveira



Conselho fiscal

Kelvin Jacob Warmeling

Mario de Lara

Assembleia

Aura Grube Travagin

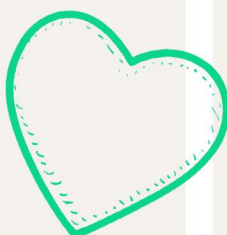
Cristiano Silveira

Guilherme Martinez

Ieda Bueno Ferraz

José Travagin

Marise Basso Amaral



Equipe Administrativa 2025

Gerente de Operações:

Gabriel Johnson

Gestora de Comunicação:

Kamila Vintureli

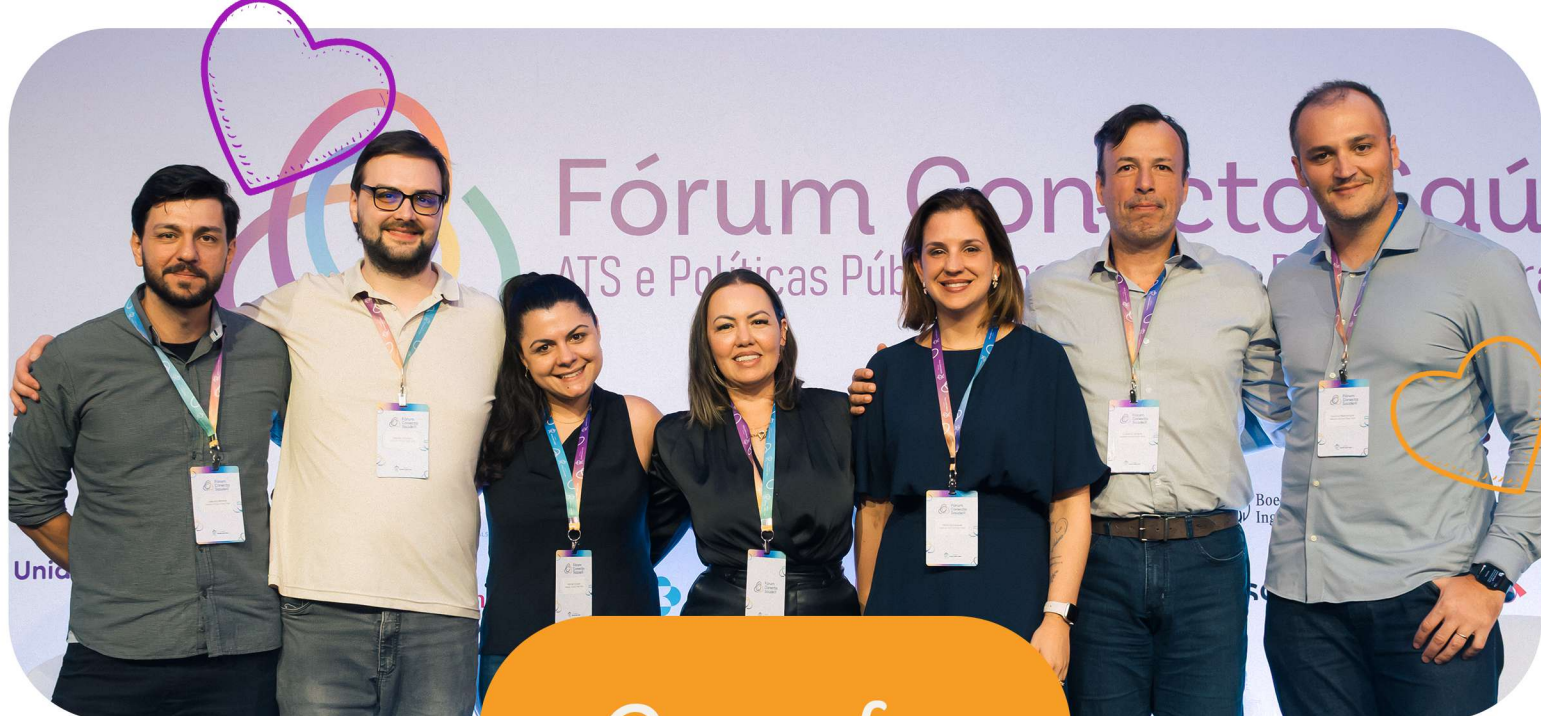
Assistente Administrativa

Financeira:

Lia Mara da Silva

Designer:

Leandro Moreira



Quem faz

Voluntários

Agradecimentos especiais para

*Mariana Camargo (tradução),
Marlizi Brandalise (projetos),
Pâmela Soares da Cunha Johnson (dados),
Vinícius Bednarczuk de Oliveira (Científico),*

*e todos os demais parceiros, voluntários e fornecedores que
dedicaram esforços para o nosso trabalho em 2025.*

Apoio Jurídico



Contabilidade



Relações
Governamentais



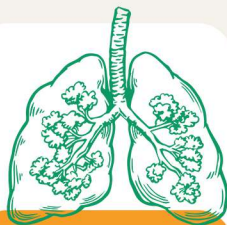
Sobre a fibrose cística

A fibrose cística é uma doença genética, rara e ainda sem cura, causada por uma disfunção na proteína CFTR. O defeito na condução desta proteína faz com que toda a secreção do organismo fique mais espessa que o normal, dificultando a sua eliminação.

Principais sintomas



Tosse crônica



Pneumonia de repetição



Suor mais salgado que o normal



Dificuldade para ganhar peso e estatura



Diarreia

Diagnóstico

Triagem

Realizada por meio do Teste do Pezinho, exame gratuito, obrigatório e que deve ser feito entre o 3º e 5º dia de vida do bebê.

Diagnóstico

Confirmado por meio do Teste do Suor, exame considerado como padrão ouro para o diagnóstico da fibrose cística e que pode ser realizado em qualquer fase da vida.

Genético

Exames genéticos também podem confirmar ou descartar o diagnóstico da fibrose cística.

Tratamento

Uso de medicamentos, como antibióticos e moduladores

Fisioterapia respiratória

Inalação com mucolíticos e antibióticos

Prática de atividades físicas

Dieta hipercalórica e hiperproteica

Sobre as

doenças raras e respiratórias

Doenças raras

Estima-se que existam de 6 a 8 mil patologias raras e que mais de 300 milhões de pessoas vivam com uma doença rara no mundo. No Brasil, acredita-se que existam em torno de 13 milhões de pessoas com doenças raras. A maioria dessas patologias são:

Crônicas



Progressivas



Genéticas



No Brasil, uma doença é rara quando afeta 65 pessoas a cada 100 mil e, dentre as doenças raras, a fibrose cística é considerada como uma das mais comuns.

Doenças respiratórias

Assim como a fibrose cística, existem dezenas de outras doenças - raras ou não - que acometem principalmente o sistema respiratório.

É comum que patologias diferentes causem sintomas parecidos, situação que pode dificultar a confirmação do diagnóstico. Por isso, além da fibrose cística, o Instituto Unidos pela Vida também trabalha com outras doenças respiratórias que possuem relação com a patologia, como:

DPOC

Asma

Bronquiectasia

Aspergilose
Broncopulmonar
Alérgica

Vírus Sincicial
Respiratório

Fibrose pulmonar
idiopática

Principais acontecimentos em

2025



jan

**consulta
pública
nº 148**

Participação na
consulta pública nº
148 da ANS para
tratamentos da asma

fev



107 associações
participantes do Mês
Nacional das Doenças
Raras

mar



Pedido de registro na
Anvisa do Trikafta®
para mutações raras
é deferido

abr



Patrocínio e
participação no IX
Congresso Brasileiro
Interdisciplinar de
Fibrose Cística

mai



Participação no 24º
Encontro Beneficente
de Famílias
Empresárias

jun



Instituto participa de
encontro presencial da
Coalizão Cheios de
Fôlego

jul



Unidos pela Vida
participa de encontro
internacional sobre
resistência aos
antibióticos

ago



Participação na
celebração de 1 ano do
Trikafta no SUS
realizado pelo Hospital
da Criança de Brasília

set



38 locais iluminados
em alusão ao
Setembro Roxo

out



Campanha pelo Dia
Mundial da Tosse
Crônica

nov



Instituto marca
presença no
V INTERPAC da
Interfarma

dez



Fundadora do Unidos
pela Vida fará parte
da nova diretoria do
GBEFC

Eixo

Acolhimento



Empoderamos e acolhemos

Neste eixo, trabalhamos para assegurar que todas as pessoas com fibrose cística, doenças respiratórias e doenças raras e os demais impactados por estas realidades sejam acolhidas, trazendo conforto e informação segura e de qualidade. Para isso, fornecemos informação relevante, didática e com rigor científico para que as pessoas tenham autonomia, compreendam seus direitos e responsabilidades ao longo do seu tratamento.

Atendimentos e mídias

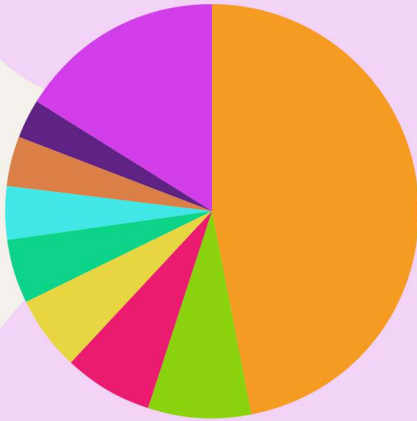
Atendimentos em 2025

361 atendimentos diretos*, sendo:




- 46% casos de *suspeita de fibrose cística*
- 23% *familiares*
- 11% pessoas *diagnosticadas com outras doenças*
- 6% pessoas *diagnosticadas com fibrose cística*
- 4% *estudantes*
- 3% *profissionais da saúde*
- 3% *população em geral*
- 2% *outros profissionais* (não saúde)
- 2% *outros públicos*

Principais demandas:



- 47% Informações sobre **diagnóstico**
- 8% Informações sobre **ações de comunicação**
- 7% Informações sobre **medicamentos**
- 6% Informações sobre **associações**
- 5% Informações sobre **direitos**
- 4% Informações sobre **tratamento**
- 4% Informações sobre **cartilhas**
- 3% Informações sobre a **fibrose cística**
- 16% **outras demandas** (centro de tratamento, outras doenças, etc)

Mídias digitais em 2025

114 
textos
publicados
no site

221 mil 
visualizações
de páginas
do site

80.882 
visualizações
nos vídeos
na TV Unidos

500 
reproduções
dos podcasts do
Instituto no Spotify

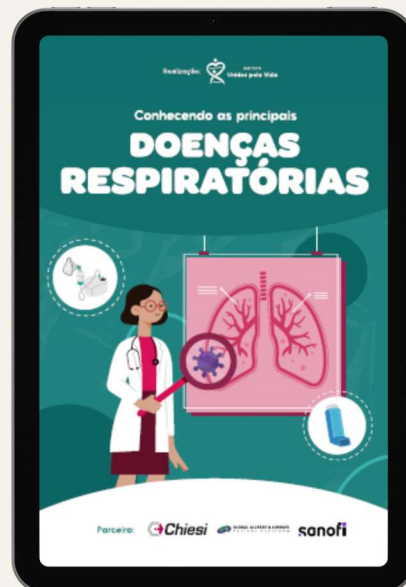
Mais de 4 mil 
novos
seguidores
nas mídias!

122 
reels
publicados
nas mídias

Cartilhas

Conhecendo as principais doenças respiratórias

Lançada em abril de 2025 pelo Instituto Unidos pela Vida, a cartilha traz informações importantes sobre diversas doenças pulmonares, como sintomas, diagnóstico e formas de tratamento da asma, DPOC, dentre outras patologias.



Tudo o que você precisa saber sobre o uso de enzimas pancreáticas na fibrose cística



É comum que pessoas diagnosticadas com fibrose cística apresentem quadros de insuficiência pancreática exócrina, situação que compromete a digestão e absorção de nutrientes, exigindo o uso de enzimas pancreáticas. Por isso, em maio de 2025, o Instituto Unidos pela Vida lançou essa cartilha com conteúdos sobre o uso correto desse medicamento, além de respostas para as principais dúvidas sobre o tema de pacientes, familiares e cuidadores.



setembro
roxo
fibrose
cística

“A vida inspira a gente a lutar por um futuro melhor para quem tem fibrose cística.”

Essa foi a frase que inspirou o Unidos pela Vida, associações, parceiros e voluntários de todo o Brasil na busca pelo aumento da conscientização sobre a fibrose cística no país durante o Setembro Roxo 2025.

Criada em parceria com a **Agência Moove**, a campanha do Mês Nacional de Conscientização sobre a Fibrose Cística 2025 convidou a população brasileira a conhecer mais sobre a doença e, conseqüentemente, ser o fôlego na vida de alguém.



Andreza tem
Fibrose Cística

Setembro Roxo - Mês Nacional de
Conscientização sobre a Fibrose Cística

Setembro Roxo na mídia

Música: Flávia Ferrario, mãe de uma criança diagnosticada com fibrose cística e presidente da Associação Pernambucana de Amparo aos Fibrocísticos (APAF) – Lara Thays Mattos Sandes (InspirAR), compôs, especialmente para o Setembro Roxo 2025, a música “EsperançAR”.

*“Tem dias que a gente sente sem chama pra brilhar
Que o céu tá nublado e a gente tá cansado de chuva
Tem dias que o abraço é mais frouxo
E o sorriso no rosto faz falta
É quando o refrão bate forte
E por sorte se pode cantar:
A vida inspira a gente a seguir em frente
A ser diferente a cada respirar
A vida nos ensina a reger o verbo do EsperançAR”*

Composição: Flávia Ferrario
Gravação: SB Music Studio
Técnico: Sammy Barros
Voz: Alessandra Cavalcanti
Arranjo, violão e percussões:
Sammy Barros, Danilo Mariano
Teclados: Danilo Mariano
Baixo: Danilo Mariano



Setembro Roxo na mídia

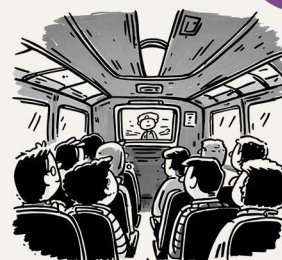
Vídeo:



54 mil visualizações
do vídeo da campanha
no YouTube



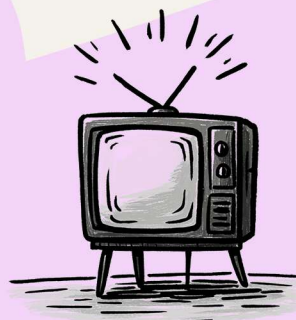
Veiculação nos terminais e
TVs dos ônibus de Curitiba/PR
(Parceiro: Midialand)



Nos trens e estações
de Porto Alegre/RS
(Parceiro: Ativa)



E nas TVs das SmartFits de
Curitiba/PR, São Paulo/SP e
Brasília/DF (Parceiro: b.Drops)



Vídeo oficial veiculado em 20
emissoras de televisão, incluindo
a Rede Globo (Nacional)



Setembro Roxo na mídia

Vídeo:



Realização: Instituto Unidos pela Vida

Elenco (por ordem alfabética): Andrezza Leite, João Correia, Maryana Leão, Maryna Leão, Melissa Moraes e Tetê Correia

Fotógrafa: Pritty Reis

Agência: Moove

Produtora: Rolimã Filmes

Direção: Manoela Veloso Passos

Direção de fotografia: Lucas Cachalote

Assis. de câmera: Alícia Mendes

Gaffer: Filipe Cruz

Direção de produção: Beatriz Aranzana

Assis. de produção: Lenaldo Ricardo

Edição: Baruch Blumberg

Design: Leandro Alves Moreira

Mixagem: Adam Viana

Locução: Alessandra Cavalcanti

Maquiagem: Isabella Kassin

Setembro Roxo na mídia

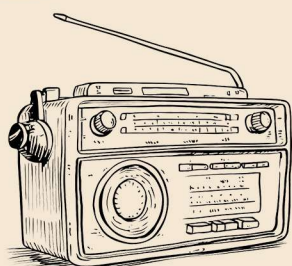
Imprensa:



**405 inserções
veiculadas na
imprensa**



**16 entrevistas
concedidas
pelo Instituto**



**26 rádios veicularam o spot
oficial da campanha, produzido
em parceria com a Jamute**

Mídias sociais e site:



**Quase 4 milhões de
impressões nas
mídias sociais**



**Mais de 3 milhões de
pessoas alcançadas
com os posts**

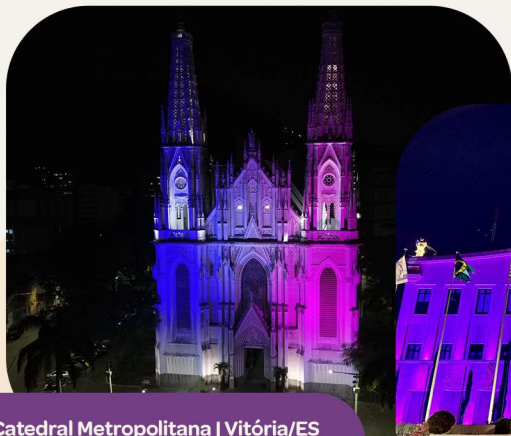


**2.679 acessos no site oficial da
campanha**

setembroroxo.unidospela vida.org.br

**Quase 17 mil acessos no site
do Unidos pela Vida durante
a campanha**

38 locais iluminados em todo o Brasil



Catedral Metropolitana | Vitória/ES

Foto: Robson Luiz



Palácio dos Bandeirantes | São Paulo/SP

Foto: Equipe da Casa Civil do Estado de São Paulo



Jardim Botânico | Curitiba/PR

Foto: Verônica Stasiak

Parceiros que viabilizaram as iluminações

- Praça 29 de mar, praça 19 de dez, MUMA, Parque Náutico, Jardim Botânico e Museu do Automóvel | Curitiba/PR:**
Secretaria Municipal de Obras de Curitiba/PR (SMOP)
- Câmara Municipal de Curitiba/PR:**
Presidência da Câmara
- Teatro Amazonas | Manaus/AM:**
Secretaria de Cultura e Economia Criativa
- Monumento da UNILA, Centro de Visitantes e Calotas do Parque Piracema | Foz do Iguaçu/PR:**
Itaipu Binacional
- Congresso Nacional | Brasília/DF:**
Senadora Mara Gabrilli
- Tribunal de Justiça | Cuiabá/MT:**
Presidente do Tribunal do Estado do Mato Grosso
- Tribunal de Justiça do Paraná | Curitiba/PR:**
Presidência do Tribunal
- Assembleia Legislativa do Paraná | Curitiba/PR:**
Deputado Estadual Goura
- Justiça Federal do Estado do Ceará | Fortaleza/CE:**
Secretaria Administrativa
- Palácio Piratini | Porto Alegre/RS:**
Secretaria de Saúde e Gabinete do Governador
- Jesus Terceiro Milênio | Caxias do Sul/RS:**
Comunicação
- Palácio José Bonifácio, Viaduto Paulo Gomes Barbosa, Praça das Bandeiras e Palmeiras da Av. Ana Costa | Santos/SP:**
Gabinete do Prefeito
- Palácio dos Bandeirantes | São Paulo/SP:**
Diretoria do Departamento de Infraestrutura
- Justiça Federal do Paraná | Curitiba/PR:**
Diretora da COMSOC
- Museu Oscar Niemeyer | Curitiba/PR:**
Leda Godoy Salles
- Conservatório, Biblioteca Municipal e Chaminé | Ponta Grossa/PR:**
Secretaria de Cultura
- Tribunal de Justiça | Vitória/ES:**
Secretaria Geral do TJES
- Viaduto Caramuru, Palácio Jerônimo Monteiro e Catedral Metropolitana | Vitória/ES:**
Alex Mariano
- Ponte Estaiada | Teresina/PI:**
Chefia de Gabinete da ETURB
- Tribunal de Justiça | Aracaju/SE:**
Diretoria de Comunicação
- Palácio Farroupilha, Centro Administrativo do RS e Asilo Padre Cacique | Porto Alegre/RS:**
AGAM
- Cristo Redentor | Morrinhos/GO:**
AGAFIBRO

Eventos presenciais

O Unidos pela Vida enviou kits com panfletos e cartazes para divulgação do Setembro Roxo por associações de assistência, familiares, pessoas com fibrose cística e profissionais da saúde em eventos presenciais que aconteceram em todo o país.

40 kits
enviados

43 eventos
realizados

25 cidades
participantes

21.400
materiais
enviados



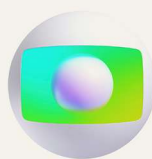
Agradecimentos

Investimento Social:



Apoio:

GAZETA DO POVO



midialand



TRIBUNA



Grupo RBS
A gente vive junto.



move

Secretaria de Estado
de Cultura e
Economia Criativa



ATIVA
MULTICANAL

b,drops



ROLIM
FILMES



setembro
roxo
fibrose
cística

Mês Mundial das Doenças Raras

No **Mês Mundial das Doenças Raras de 2025**, a comunidade das patologias raras e os seus apoiadores globais se reuniram para mostrar que os raros **são muito mais do que você pode imaginar**. Eles são mais do que apenas um diagnóstico, são vidas que lutam pelo acesso igualitário a oportunidades sociais, tratamento, diagnóstico e qualidade de vida.

No Brasil, a campanha foi uma realização do Unidos pela Vida em parceria com o Instituto Vidas Raras e a Aliança Rara, além do apoio de associações e movimentos de todo o país.



RARE DISEASE DAY®



Aliança Rara



Principais resultados da campanha:

- 4.574 acessos ao site da campanha (diamundialdoencasraras.unidospelavida.org.br).
- 3.889.893 contas alcançadas nas mídias sociais
- 6.829.135 impressões
- 107 associações parceiras na campanha

Mês Mundial das Doenças Raras

Depoimentos das associações participantes:

“Queremos parabenizar toda a equipe do Instituto Unidos pela Vida e Instituto Vidas Raras pela grande oportunidade de fazermos parte desta história de luta pelos raros do Brasil e do mundo.”

Hospital Rita Doza

“Só tenho elogios! Continuem nessa caminhada, pois juntos somos mais fortes em levar esperança para as famílias raras.”

Grupo de apoio à pessoas com falência intestinal e Síndrome do Intestino Curto



Agradecimentos:

Investimento Social:



Johnson&Johnson



Outras campanhas de conscientização

Dia Mundial da Asma

Em maio de 2025, o Unidos pela Vida fez parte da campanha que marcou a passagem do Dia Mundial da Asma. Muitas vezes, pessoas com fibrose cística acabam recebendo o diagnóstico de asma grave por engano e são tratadas com base nesse diagnóstico. Por isso, o Instituto Unidos pela Vida engrossou o coro da Global Allergy & Airways Patient Platform (GAAPP) nessa campanha de apelo mundial para amplificar a voz das pessoas que vivem sem acesso adequado aos cuidados com a asma.



Dia Mundial do Pulmão

Para o Dia Mundial do Pulmão 2025, realizado em 25 de setembro, o Unidos pela Vida, em parceria com a GAAPP, destacou as principais mensagens educacionais e de conscientização do último Relatório Mundial da OMS sobre Determinantes Sociais da Equidade em Saúde, solicitando o apoio de toda a comunidade para transformar essas percepções em advocacia e mudanças em políticas públicas.



**GLOBAL ALLERGY
& AIRWAYS**
PATIENT PLATFORM

Outras campanhas de conscientização



Dia Mundial da Tosse Crônica

O Unidos pela Vida e a GAAPP marcaram a passagem do Dia Mundial da Tosse Crônica, no dia 15 de outubro de 2025, para aumentar a conscientização global sobre a tosse crônica, uma condição frequentemente mal compreendida, diagnosticada incorretamente e descartada como “apenas uma tosse”.

Dia Mundial da DPOC

Também ao lado da GAAPP, em novembro de 2025, o Unidos pela Vida marcou a passagem do Dia Mundial da Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica (DPOC), divulgando conteúdos sobre a patologia em seu site e mídias sociais ao longo de todo o mês.



**GLOBAL ALLERGY
& AIRWAYS**
PATIENT PLATFORM

Alfabetização em Saúde

Em 2025, o Unidos pela Vida deu sequência ao projeto **Alfabetização em Saúde: empoderando pacientes e familiares para o melhor autocuidado.**

Objetivo do projeto: empoderar pacientes, familiares e cuidadores por meio da alfabetização em saúde para uma melhor convivência com a doença e manejo do seu tratamento e rotinas, a partir de ações de educação e comunicação.

Temáticas abordadas em 2025:

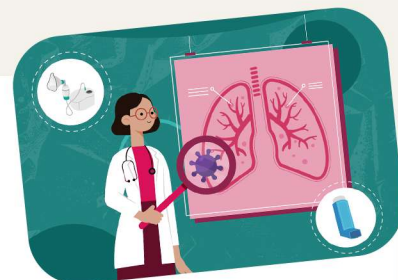


Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica (DPOC)

maio/2024 a março/2025

Conteúdos: 6 materiais específicos sobre o tema em formato de texto, vídeo, animação e cartilha

Investimento Social:



Doenças Respiratórias

maio/2024 a março/2025

Conteúdos: 6 materiais específicos sobre o tema em formato de texto, vídeo, animação e cartilha

Investimento Social:



Insuficiência Exócrina Pancreática

dezembro/2024 a outubro/2025

Conteúdos: 6 materiais específicos sobre o tema em formato de texto, vídeo, animação e cartilha

Investimento Social:



Resistência aos antimicrobianos

novembro/2024 a outubro/2025

Conteúdos: 6 materiais específicos sobre o tema em formato de texto, vídeo e animação

Investimento Social:



Eixo

Protagonismo

Lideramos e pavimentamos o caminho

Acreditamos em um maior protagonismo das pessoas com fibrose cística, doenças respiratórias, doenças raras e seus familiares, tanto nas ações que envolvem as negociações sobre seus tratamentos com suas equipes de saúde, bem como nas macro negociações que envolvem as disputas, os diferentes interesses, as lutas pela incorporação e acesso dos melhores tratamentos no SUS.



1º CONECTA SAÚDE
INTERCÂMBIO BRASILEIRO DE EXPERIÊNCIAS
ENTRE ASSOCIAÇÕES DE PACIENTES

O **1º Conecta Saúde – Intercâmbio Brasileiro de Experiências entre Associações de Pacientes**, foi um evento realizado pelo Instituto Unidos pela Vida no dia 11 de fevereiro, em São Paulo/SP.



Público-alvo: Presidentes e membros de associações que atuam com doenças raras no Brasil



Impacto direto: 35 representantes de 26 associações



1º CONECTA SAÚDE

INTERCÂMBIO BRASILEIRO DE EXPERIÊNCIAS
ENTRE ASSOCIAÇÕES DE PACIENTES

Programação:

Palestra: Letramento em Saúde para Associações de Pacientes e Atendimento Humanizado | Dra. Roberta Mânica

Palestra: Conceito de Ciência Cidadã e o Papel das Associações de Pacientes | Dra. Cristina Guimarães.

Palestra: Engajamento de pacientes em políticas públicas e o processo de incorporação de tecnologias no SUS
Verônica Stasiak

Roda de conversa e intercâmbio de experiências
Participação de todos os convidados



Depoimentos sobre o evento:

"É muito bom ver o Unidos pela Vida ampliando seus horizontes, pois ainda mais pessoas serão alcançadas por um trabalho de excelência."

Representante da Inspira

"Achei muito importante esse espaço, pois geralmente não temos esse tempo de partilha nos eventos."

Representante do Instituto Viva Iris

Investimento Social:



Johnson & Johnson





O Instituto Unidos pela Vida foi patrocinador oficial do **IX Congresso Brasileiro Interdisciplinar de Fibrose Cística**, evento realizado pelo Grupo Brasileiro de Estudos de Fibrose Cística (GBEFC) de 30 de abril a 01 de maio, em Salvador/BA



Além de ser patrocinador e contar com um stand no evento, o Unidos pela Vida também fez parte da programação do Congresso.

01.05.2025 - Construindo o futuro da assistência à fibrose cística no SUS
Com Verônica Stasiak

01.05.2025 - Insuficiência exócrina pancreática: como os moduladores CFTR impactam a terapia de reposição enzimática | Com Verônica Stasiak

01.05.2025 - Dilemas e desafios da vida adulta | Com Verônica Stasiak

02.05.2025 - Como melhorar a assistência às pessoas com FC: muito além dos medicamentos | Com Verônica Stasiak e Cristiano Silveira

03.05.2025 - Abordagem músculo esquelética e prescrição de exercícios
Com Cristiano Silveira

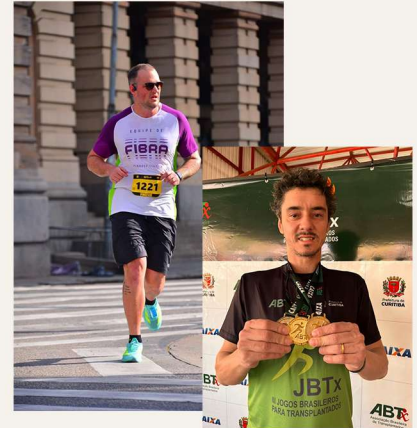
Além de todas essas participações, Verônica e Cristiano também integraram o Comitê da Comunidade Fibrose Cística do Congresso.

Não paramos de nos movimentar!

Mostramos que é possível praticar esportes e usufruir dos benefícios que isso pode trazer para as pessoas com fibrose cística e outras doenças raras, melhorando sua qualidade de vida.



EQUIPE DE
FIBRA
FIBROSE CÍSTICA



4ª Edição da Corrida pela Doação de Órgãos

No dia 28 de setembro, a Equipe de Fibra marcou presença na 4ª Edição da Corrida pela Doação de Órgãos, realizada em São Paulo/SP.

Representaram o time na prova a nossa diretora geral, Marise Basso Amaral, nosso diretor de políticas públicas e advocacy, Cristiano Silveira, nosso gestor científico, Vinícius Bednarczuk, e a Andressa Suellen, diagnosticada com fibrose cística e transplantada pulmonar desde 2014.

III JBTx

De 18 a 21 de setembro, a Equipe de Fibra participou da terceira edição dos Jogos Brasileiros para Transplantados (JBTx), evento realizado em Curitiba/PR e que reuniu mais de 200 atletas de todo o Brasil.

Representando o time de fibra, participaram Gabriel Ciochetta e Kassiano Knack, diagnosticados com fibrose cística e transplantados pulmonar. Kassiano participou das provas de 400 e 800 m e Gabriel da corrida de 5km, da prova de caminhada e natação.

Eixo

Conhecimento

Capacitamos e pesquisamos

Neste eixo, apresentamos a fibrose cística, as doenças raras e respiratórias para estudantes e profissionais da área da saúde por meio de palestras, congressos e uma plataforma EAD, incentivando-os a pesquisar e produzir conhecimento sobre a doença.

Além disso, produzimos dados por meio de pesquisas e criamos espaços de debate para entendermos melhor o contexto em que vivemos, dentro de fibrose cística, doenças raras, participação social e avaliação de tecnologias em saúde.

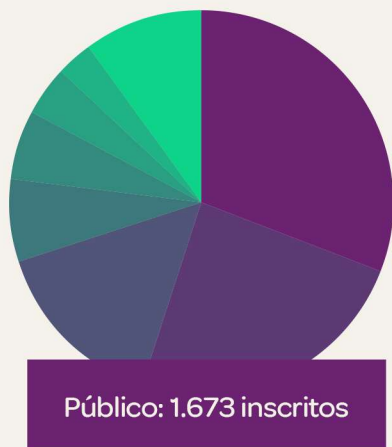


3º FÓRUM BRASILEIRO DE

**AVALIAÇÃO
DE TECNOLOGIAS
EM SAÚDE
PARA DOENÇAS RARAS**

O Fórum Brasileiro de Avaliação de Tecnologias em Saúde para Doenças Raras tem como objetivo ser um espaço de debate sobre os processos de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS) no âmbito das doenças raras, abordando a importância do acompanhamento e seus desafios e empoderando a comunidade impactada para engajar-se ativamente nos momentos de participação social.

Sua terceira edição aconteceu no dia 12 de fevereiro de 2025, em São Paulo/SP, no Blue Tree Premium Morumbi, com transmissão ao vivo e tradução simultânea para inglês, espanhol e Libras.



- 31% profissional da saúde
- 24% estudante
- 15% indústria farmacêutica
- 7% membro de associação
- 6% servidor
- 4% familiar
- 3% pessoa com doença rara
- 10% outros

Programação:



Painel 1:

Pós incorporação e Diretrizes: a jornada até chegar às mãos de quem precisa

Com: Dra. Marta Souto, Eduardo David, Alexandra Mariano, Marcela Simões e Verônica Stasiak (mediação)



Painel 2:

ATS ao redor do mundo: o que temos a aprender com outros países?

Com: Iara Muller, Dr. Renato Picoli, David Palacios e Verônica Stasiak (mediação)



Painel 3:

Engajamento de diferentes atores para qualificação das decisões em ATS

Com: Dr. Wilson Follador, Andrea Brígida, Laura Murta, Verônica Stasiak, Dra. Zuleide Matar e Dra. Marise Amaral (mediação)



Painel 4:

Diagnóstico e acesso para doenças raras: presente e futuro

Com: Dr. Denizar Vianna, Camila Pepe, Tiago Farina, Dra. Andréa Gozetto e Cristiano Silveira (mediação)



Depoimentos:

“Eu gostei muito da oportunidade de participar de um evento tão importante como este, como moro em outra cidade, através das palestras online, pude participar e adquirir um conhecimento muito valioso!”

Estudante

“Agradeço pela oportunidade de participar. O Fórum foi muito rico, dinâmico e trouxe muitas informações importantes e úteis para nosso trabalho de advocacy.”

Membro de associação

Investimento Social:



Conexão SUS

O Conexão SUS é uma plataforma educacional gratuita, lançada pelo Instituto Unidos pela Vida, que tem como objetivo fomentar a capacitação e educação continuada da sociedade civil em temas relativos à saúde pública e participação social no Sistema Único de Saúde (SUS), além de conter conteúdos sobre fibrose cística, no Conexão FC.



Cursos lançados em 2025



Jornada do medicamento e participação social na saúde suplementar

julho

- 6 professores especialistas nos temas
- 102 alunos inscritos

Investimento Social:

Johnson & Johnson **teva**

Fisioterapia respiratória e atividade física para o tratamento de doenças respiratórias

agosto

- 5 professores especialistas nos temas
- 163 alunos inscritos

Investimento Social:

VERTEX



Outros cursos disponíveis na plataforma:

Entendendo o advocacy e impactando políticas públicas

Participação social em avaliação de tecnologias em saúde no SUS

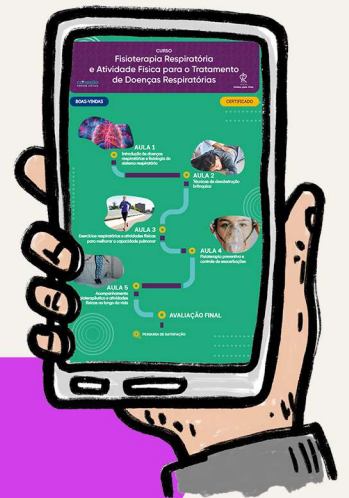
Introdução à fibrose cística

Conhecendo a equipe interdisciplinar da fibrose cística

Principais resultados de 2025:

691 inscritos nos cursos do Conexão SUS

803 inscritos nos cursos do Conexão FC



Todos os cursos estão disponíveis em **conexaosus.org.br**

Depoimentos dos alunos

“Gostei muito deste curso. Os conhecimentos que adquiri aqui serão úteis para minha atuação profissional.”

Fernanda do Nascimento Egoroff

“Experiência incrível com profissionais com uma enorme atualização na área. Parabéns!”

Maria do Socorro Nunes Gadelha

“Uma plataforma muito boa que oferece aulas e exemplos maravilhosos! Certamente irei recomendar aos meus colegas!”

Gabrielle Ferreira

Panorama da jornada de acesso das pessoas com fibrose cística à nutrição especializada no Brasil

Realizada pelo Instituto Unidos pela Vida com apoio da Minds&Hearts e da Danone, essa pesquisa fez uma análise abrangente sobre a jornada de acesso à nutrição especializada por pessoas com fibrose cística no Brasil, com base em evidências coletadas junto a pacientes, cuidadores, profissionais de saúde e gestores públicos.



Objetivo: identificar barreiras, disparidades regionais e propor diretrizes para ações de advocacy que fomentem o acesso equitativo e contínuo a este componente essencial do tratamento.



Participantes: 96 entrevistados, sendo:
68,75% cuidadores de crianças com fibrose cística
16,67% pessoas com fibrose cística
14,58% cuidadores/familiares de adultos com fibrose cística

Principais resultados:

- 43% dos respondentes sentem que as orientações nutricionais são personalizadas
- 88% reconhecem que a personalização é essencial para o sucesso do tratamento
- 49% avaliam que os produtos não atendem plenamente às suas necessidades, tanto em sabor quanto em tipo e apresentação
- 51% consideram o custo como maior obstáculo para manter o uso contínuo dos suplementos
- 21% indicaram a falta de acompanhamento com nutricionistas como um desafio
- 59% relataram atrasos na distribuição dos suplementos
- 32% dependem de recursos externos ou enfrentam dificuldades econômicas para manter a suplementação
- 95% concordam que a inclusão da nutrição como prioridade no PCDT da fibrose cística melhoraria o acesso aos suplementos

Apoio:

Minds &
Hearts
Officina Sophia

Investimento Social:



Panorama Saúde Mental - FC - 2025

O projeto **Panorama da Saúde Mental de Pessoas com Fibrose Cística e Cuidadores no Brasil** foi uma pesquisa online realizada pelo Instituto Unidos pela Vida que buscou entender os desafios emocionais enfrentados por pacientes com fibrose cística maiores de 12 anos e seus cuidadores.

Os resultados foram apresentados em trabalhos durante o IX Congresso Brasileiro Interdisciplinar de Fibrose Cística, realizado em Salvador/BA em maio de 2025.

Trabalho 01: Adesão à fisioterapia respiratória e tempo dedicado ao tratamento da fibrose cística: comparação entre usuários e não usuários de moduladores CFTR no Brasil

Trabalho 02: Perfil e desafios de acesso dos usuários de moduladores da proteína CFTR no SUS

Jornada Cuidador e Paciente - 2025

O Unidos pela Vida também realizou a pesquisa **Fibrose Cística no Brasil: A Jornada do Paciente e do Cuidador**, que buscou compreender, sob a perspectiva dos próprios pacientes adultos com fibrose cística e de seus cuidadores, os principais desafios e mudanças vivenciadas nos últimos anos tanto nos sintomas respiratórios e gastrointestinais quanto na vida educacional, profissional e emocional.



Os resultados da pesquisa foram submetidos para uma revista científica.

Construindo o conhecimento e a educação da sociedade leiga para avaliação de tecnologias em saúde e engajamento em políticas

A diretora geral do Unidos pela Vida, Dra. Marise Basso Amaral, a diretora executiva do Instituto, MSc. Verônica Stasiak Bednarczuk de Oliveira, e os biomédicos Dr. Miquéias Lopes-Pacheco e Dra. Mariana Camargo, publicaram um artigo na revista científica internacional Healthcare, intitulado **“Construindo o conhecimento e a educação da sociedade leiga para avaliação de tecnologias em saúde e engajamento em políticas: o caso do acesso a moduladores de CFTR no Brasil”**.

A publicação apresenta a experiência do Brasil na construção de conhecimento e na educação da sociedade leiga para fortalecer a Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS) e ampliar o engajamento em políticas públicas, com foco no acesso aos moduladores de CFTR.



Eixo

Articulação

Defendemos e mobilizamos

Neste eixo, visamos intensificar e consolidar o importante trabalho de articulação e pressão que já fazemos e nossa forte atuação nas tomadas de decisões em questões de políticas públicas e advocacy em fibrose cística, doenças respiratórias, raras e saúde pública.

**#Trikafta
1AnoSUS**

**Campanha
#1AnoTrikaftaSUS**

O objetivo da campanha #1AnoTrikaftaSUS, lançada pelo Instituto Unidos pela Vida em maio de 2025, foi, além de marcar o primeiro ano de dispensação do elexacaftor/tezacaftor/ivacaftor (Trikafta®) no Sistema Único de Saúde (SUS), cobrar a aprovação na Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa) do medicamento para crianças de 2 a 5 anos.

Linha do tempo

Ações pelo Trikafta® 2 a 5 anos em 2025

25/03/25: Um e-mail para o coordenador da Coifa, Renan Araújo Gois, foi enviado solicitando novas atualizações.

25/03/25: Via Fale Conosco da Anvisa, o Unidos pela Vida também solicitou informações sobre o andamento do processo.

14/05/25: Instituto lança a campanha #1AnoTrikaftaSUS e reforça o pedido por mais agilidade no processo de registro do medicamento na Anvisa para crianças de 2 a 5 anos

07/08/25: Novo e-mail com ofício é enviado para a presidência, ouvidoria e CADIFA com pedindo informações.

28/08/25: Instituto protocola novo ofício junto à Anvisa solicitando informações sobre o andamento do processo de registro do medicamento Trikafta® para crianças de 2 a 5 anos.

25/03/25: Via Lei de Acesso à Informação (LAI), Unidos pela Vida solicita atualizações sobre o status do pedido de registro para a Coordenação de Registro de Insumos Farmacêuticos Ativos (Coifa) e Anvisa.

02/04/25: Unidos pela Vida realiza reunião com a Coordenação-Geral de Doenças Raras (CGRAR).

29/07/25: Nova solicitação de informação via LAI é enviada pelo Instituto Unidos pela Vida.

07/08/25: Unidos pela Vida lança abaixo-assinado para mobilizar a sociedade e pressionar por respostas sobre o registro do medicamento para crianças de 2 a 5 anos.

29/08/25: Mais de 11 mil pessoas assinam o abaixo-assinado.

15/09/2025: Trikafta® para crianças de 2 a 5 anos tem registro **aprovado na Anvisa**

Trikafta® para mutações raras

Em 17 de março, foi publicada no Diário Oficial da União (DOU), a informação de que o processo na Anvisa referente à avaliação sobre o registro do Trikafta® para mutações raras foi deferido.

A indicação de extensão da bula do Trikafta® para as mutações raras foi para pessoas com fibrose cística com 6 anos de idade ou mais, e a bula atualizada do medicamento já está disponível no site da Anvisa com a tabela das mutações responsivas ao tratamento.

Audiência pública sobre o Projeto de Lei 667/21

Em 12 de agosto, a fundadora e diretora executiva do Instituto Unidos pela Vida, Verônica Stasiak Bednarczuk de Oliveira, participou de uma audiência pública sobre o Projeto de Lei 667/21, que prevê o acordo de compartilhamento de risco para a incorporação de novas tecnologias em saúde. A audiência foi realizada pela Comissão de Saúde da Câmara dos Deputados.

Em sua fala no evento, a diretora executiva do Unidos pela Vida reforçou que o debate aborda uma ferramenta que é muito importante, especialmente no contexto de alta incerteza clínica, econômica e também orçamentária.



camara.leg.br | 0800 0 619 619

o de compartilhamento de risco para a incorporação de tecnologia
ção de Saúde

“Precisamos de uma regulamentação muito clara, de uma participação social efetiva, transparência ativa, e a integração entre todos os atores. Sem essa parceria, acredito que esse modelo pode acabar não se sustentando.”

Verônica Stasiak.

Participação em consultas públicas | 2025

Ao longo de 2025, o Instituto Unidos pela Vida divulgou e contribuiu em diversas consultas públicas da Conitec com o objetivo de colaborar com o acesso a novas tecnologias via SUS para pessoas com fibrose cística, doenças raras e respiratórias.

Consulta pública nº 148 (ANS): atualização do Rol de Procedimentos da ANS relacionada a medicamentos para asma grave.

Consulta Pública nº 157 (ANS): incorporação do medicamento mepolizumabe no Rol de Procedimentos e Eventos em Saúde para rinosinusite crônica com pólipos nasais grave.

Consulta Pública nº 160 (ANS): incorporação do dupilumabe como tratamento complementar para pacientes adultos com DPOC associada à inflamação tipo 2 no Rol de Procedimentos e Eventos em Saúde.

Consulta Pública nº 27 (Conitec): avaliou a vacina pneumocócica conjugada 15-valente para imunização de pacientes de alto risco com ao menos 2 meses de idade contra doença pneumocócica.

Consulta Pública nº 35 (Conitec): avaliou o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas para Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica.

Consulta Pública nº 76 (Conitec): avaliou a atualização do Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da insuficiência pancreática exócrina.

Consulta Pública nº 77 (Conitec): avaliou a atualização do Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da asma.

Consulta Pública nº 85 (Conitec): incorporação da vacina pneumocócica conjugada 20-valente para imunização de pacientes de alto risco a partir de 5 anos de idade contra doença pneumocócica.

Consulta Pública nº 87 (Conitec): incorporação das vacinas pneumocócicas conjugadas (VPC13, VPC15, VPC20) para imunização de crianças até cinco anos de idade contra a doença pneumocócica.

Consulta Pública nº 99 (Conitec): protocolo de uso nirsevimabe para prevenção de infecção do trato respiratório inferior associado ao vírus sincicial respiratório para bebês prematuros ou com comorbidades.

Articulação sobre a descontinuação do Tobrazol®

A Teva Farmacêutica comunicou oficialmente a descontinuação global do medicamento Tobrazol® (tobramicina 300 mg/5 ml, solução para inalação). A notificação foi protocolada junto à Anvisa em 04 de abril de 2025.

O medicamento é amplamente utilizado no tratamento da fibrose cística e faz parte da lista de medicamentos fornecidos gratuitamente pelo SUS. Por isso, o Unidos pela Vida realizou diversas ações para entender melhor a situação e atuar para que os pacientes que recebem a medicação não fossem afetados pela descontinuação.

Ações realizadas:

- 1 Contato com a Teva e outras indústrias farmacêuticas que produzem a tobramicina.
- 2 Envio de ofício ao Ministério da Saúde.
- 3 Divulgação sobre o tema e atualização do status das ações nas mídias digitais.
- 4 Reunião com a consultoria de Relgov para próximos passos.

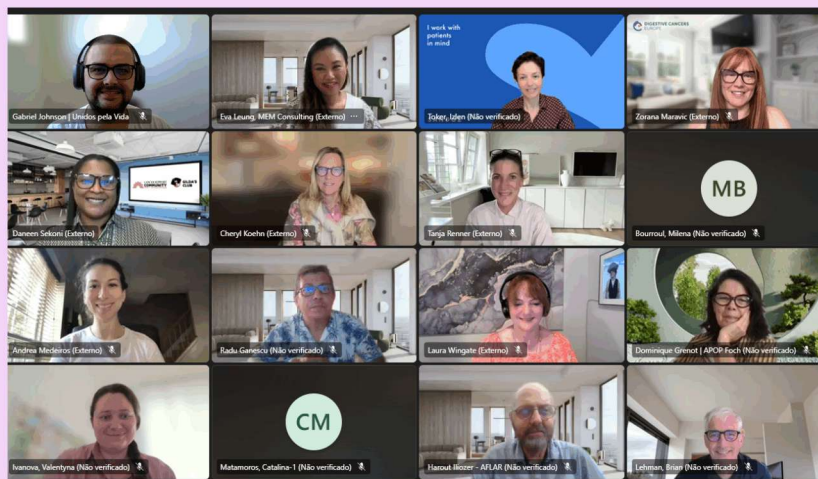
Última atualização recebida: 30/10/2025

O Instituto Unidos pela Vida entrou em contato com a Coordenação-Geral do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica do Ministério da Saúde, via Lei de Acesso à Informação, para buscar novas atualizações sobre a situação do medicamento no país.

Coalizão Making Access Happen (Sandoz)

Em maio de 2025, o Unidos pela Vida foi convidado a participar da iniciativa “Faça o Acesso Acontecer”, promovida pela Sandoz globalmente com o objetivo de melhorar o acesso dos pacientes aos medicamentos biossimilares.

Com isso, em 26 de junho, o Instituto participou pela primeira vez do Sandoz Global Access Forum, evento internacional que reuniu organizações de pacientes, especialistas e lideranças em saúde para discutir soluções colaborativas para ampliar o acesso a medicamentos. Representando o Instituto, o Gerente de Operações Gabriel Johnson integrou o encontro e passou a fazer parte oficialmente da comunidade global Making Access Happen.



Eventos e capacitações

Webinar GAAPP Academy

Em 20 de março, o Instituto Unidos pela Vida, representado por seu Gerente de Operações, Gabriel Johnson, participou do webinar **GAAPP Academy: Winning Advocacy Communications**.

O objetivo do webinar foi compartilhar estratégias para contar histórias, engajar o público e influenciar tomadores de decisão, trazendo exemplos do mundo real, estratégias práticas e insights de defensores de diversas partes do mundo. Em sua apresentação, Gabriel abordou ações de advocacy de sucesso realizadas pelo Unidos pela Vida, em parceria com a comunidade de fibrose cística do Brasil. Além de Gabriel, também palestraram Lakki Limbu, representando uma associação do Nepal, e Kelechi Nwangoro, da Nigéria.



**GLOBAL ALLERGY
& AIRWAYS**
PATIENT PLATFORM

Advocacy 2025 (Pint Pharma)

No dia 25 de abril, o Unidos pela Vida participou do evento **Advocacy 2025** realizado pela Pint Pharma, em Campinas/SP. Na ocasião, o Instituto foi representado por sua assistente administrativa e financeira, Lia Mara da Silva.



PINT PHARMA

24º Encontro Beneficente de Famílias Empresárias

Em 22 de maio, a höft Consultoria realizou o **24º Encontro Beneficente de Famílias Empresárias**. Por mais um ano, o Instituto Unidos pela Vida foi a entidade beneficiada com as inscrições feitas pelos participantes do evento.

O encontro aconteceu em São Paulo/SP, no Terraço Itália, e também marcou os 50 anos da höft Consultoria, que completou meio século transformando empresas familiares e famílias empresárias. A fundadora do Instituto Unidos pela Vida, Verônica Stasiak, marcou presença no evento.



bernhoeft & teixeira - transição de gerações

Encontro presencial da Coalizão Cheios de Fôlego

O Instituto Unidos pela Vida participou, no dia 23 de junho, do encontro presencial da **Coalizão Cheios de Fôlego**, realizado no Museu Catavento, em São Paulo/SP. A instituição foi representada por sua assistente administrativa e financeira, Lia Mara da Silva.

Com uma programação voltada à troca de experiências, ao alinhamento de ações conjuntas e à discussão de estratégias para a área da saúde, o evento reuniu representantes de diversas organizações da sociedade civil, setor público e iniciativa privada.



I Simpósio de Doenças Raras e Aconselhamento Genético para a Saúde Pública

Nos dias 27 e 28 de junho, o Instituto Unidos pela Vida esteve no **I Simpósio de Doenças Raras e Aconselhamento Genético para a Saúde Pública**, realizado no Rio de Janeiro/RJ. Representando o Unidos pela Vida, Cristiano Silveira, diretor de Políticas Públicas e Advocacy da instituição, participou da mesa "Papel da Sociedade Civil".

Organizado pelo Instituto Nacional de Doenças Raras (INRaras) e apoiado pela Rede Rara e pelo Conselho Nacional de Desenvolvimento Científico e Tecnológico (CNPq), o evento reuniu especialistas, representantes do poder público, profissionais de saúde e organizações da sociedade civil para debater os principais desafios e avanços nas políticas públicas voltadas às doenças raras no Brasil.



Resistência aos antibióticos em um contexto one health: uma agenda para o futuro da saúde pública

Em 1º de julho, o Instituto Unidos pela Vida participou do evento **Resistência aos antibióticos em um contexto one health: uma agenda para o futuro da saúde pública**, realizado no Consulado da França no Rio de Janeiro/RJ.

O objetivo foi promover o diálogo e propor estratégias integradas para enfrentar a crescente ameaça da resistência antimicrobiana alinhadas à abordagem One Health – que reconhece a interdependência entre a saúde humana, animal e ambiental. O diretor de Políticas Públicas e Advocacy do Unidos pela Vida, Cristiano Silveira, representou a entidade no evento, que também reuniu representantes do governo, agências reguladoras, instituições acadêmicas, sociedades científicas e especialistas nacionais e internacionais.



1 ano do Trikafta no SUS



Em 30 de julho, a fundadora do Unidos pela Vida, Verônica Stasiak, participou do evento **1 ano do Trikafta no SUS**, realizado pelo Hospital da Criança de Brasília José Alencar (HCB), Centro de Referência para o tratamento de crianças com fibrose cística no Distrito Federal.

Para sua participação, a fundadora do Unidos pela Vida enviou um vídeo em que reforçou a importância de toda a comunidade da fibrose cística do Brasil na incorporação do medicamento no SUS.

FAFF 2025



De 14 a 18 de setembro, em Belo Horizonte/MG, foi realizado o **XIII Fórum Brasileiro sobre Assistência Farmacêutica e Farmacoeconomia**. O evento contou com a participação da fundadora do Unidos pela Vida, Verônica Stasiak Bednarczuk de Oliveira.

Em 16 de setembro, Verônica participou, de maneira remota, do painel "Fortalecimento do ecossistema de fibrose cística – boas práticas em doenças raras".

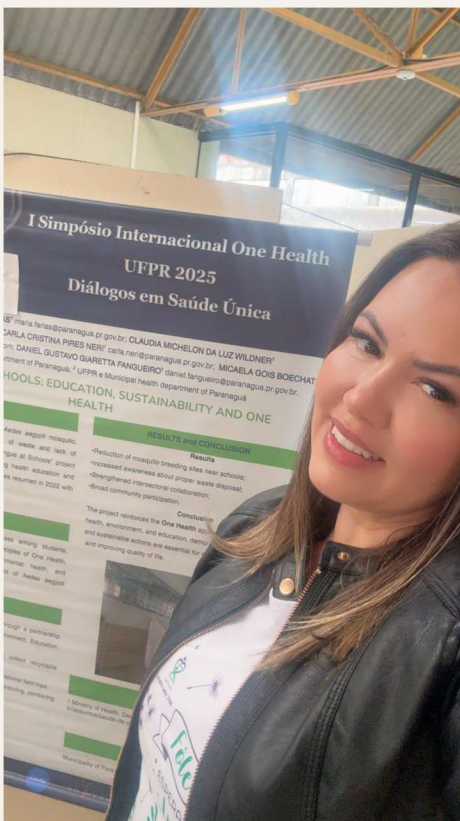
EDUCA SUMMIT

No dia 11 de novembro, em São Paulo/SP, aconteceu o **EDUCA SUMMIT**, evento realizado pela Novartis e Edelman. Na ocasião, o Unidos pela Vida foi representado por sua assistente administrativa e financeira, Lia Mara da Silva.



I Simpósio Internacional One Health UFPR

Nos dias 13 e 14 de novembro, em Curitiba/PR, aconteceu o **I Simpósio Internacional One Health UFPR**, evento realizado pela Universidade Federal do Paraná (UFPR). Na ocasião, o Unidos pela Vida foi representado por sua assistente administrativa e financeira, Lia Mara da Silva. O objetivo do evento foi promover debates, intercâmbio de experiências e o fortalecimento da abordagem One Health (Saúde Única).



V Interpac 2025



Em 28 de novembro, a assistente administrativa e financeira do Unidos pela Vida, Lia Mara da Silva, representou o Instituto no **V Interpac 2025**, evento realizado pela Associação da Indústria Farmacêutica de Pesquisa (Interfarma). O encontro aconteceu de maneira presencial, em São Paulo/SP.

Treinamento Coalizão Cheios de Fôlego



No dia 1º de dezembro, a assistente administrativa e financeira do Unidos pela Vida, Lia Mara da Silva, participou do **treinamento da Coalizão Cheios de Fôlego**, evento realizado em São Paulo/SP pela Sanofi.

Transparência

Confira abaixo os **dados financeiros** resumidos do Unidos pela Vida referentes ao **ano de 2025**:



Para a prestação de contas completa, balanços contábeis e demais documentos financeiros do Instituto, acesse unidospelavida.org.br/transparencia ou solicite as informações pelo e-mail financeiro@unidospelavida.org.br.

Apoiadores 2025

O Unidos pela Vida agradece todos os patrocinadores, doadores e parceiros que fizeram a diferença em mais um ano de muito trabalho e conquistas.

Patrocinadores



Parceiros





Seja um parceiro do Unidos pela Vida!

Acesse

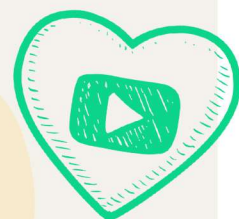
unidospelavida.org.br/doi

ou escaneie o QRCode para escolher a
melhor forma de ajudar.



Entre em contato conosco:

contato@unidospelavida.org.br
unidospelavida.org.br
(41) 99636-9493 | (41) 99630-0022



Estamos nas mídias sociais!

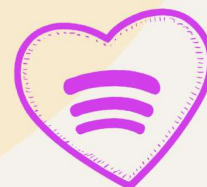
Facebook: @unidospelavida

Instagram: @institutounidospelavida

YouTube: @institutounidospelavida

Linkedin: linkedin.com/company/unidospelavida

Spotify: Instituto Unidos pela Vida



Texto: Kamila Vintureli, Gabriel Johnson e Verônica Stasiak

Diagramação: Leandro Moreira



INSTITUTO
Unidos pela Vida