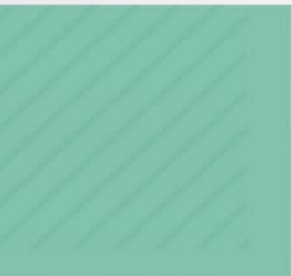


RELATÓRIO DE ATIVIDADES 2015





SUMÁRIO

Mensagem da Fundadora5
Por que acreditamos que é importante divulgar a Fibrose Cística?6
O que é a Fibrose Cística7
Institucional8
Resultados dos Programas10
1. Programa de Comunicação12
1.1 Canais de Comunicação e Suporte13
1.2 Projeto COMUNICAÇÃO16
1.3 Relacionamento com a Imprensa17
1.4 Orientações à Pacientes, Familiares e Profissionais.17
1.5 Mês de Conscientização da FC19
2. Programa de Educação24
2.1 Projeto Fibrose Cística nas Universidades25
2.2 1º Simpósio Paranaense de Fibrose Cística27
2.3 Palestras Informativas31
2.4 Grupo de Estudos em Universidades31
2.5 Apoio à Acadêmicos em Pesquisas sobre FC31
3. Programa de Apoio e Incentivo32
3.1 Equipe de Fibra – Participação em Provas33
3.2 5º Ciclo Nacional de Palestras sobre Atividade Física na Fc34
3.3 Imprensa – Equipe de Fibra35
4. Transparência36
4.1 Instituição Parceira37
4.2 Eixos de Captação de Recursos37
4.3 Captação Obtida e Destinação de Recurso38
4.4 Pessoas Jurídicas que nos apoiam39
4.5 Pessoas Físicas que nos apoiam42
Nosso Futuro44

MENSAGEM DA FUNDADORA

É com muita alegria que apresentamos o nosso 4º Relatório de Atividades, com um resumo do que realizamos em 2015, nosso quarto ano de atuação!

Sabemos que este ano ficará para a história de muitos brasileiros. Naturalmente, a tão discutida crise também afetou o terceiro setor, onde encontram-se todas as organizações sociais. Mas, nós também nos reiventamos neste cenário! É realmente muito difícil conseguir manter projetos sociais a plenos pulmões quando o que mais ouvimos (e falamos) é: precisamos cortar gastos.

Contudo, mesmo em meio a tudo isto, nossos projetos cresceram, nossos eixos de captação de recurso se expandiram, e assim fomos além! Acreditamos que caminhada faz o destino e, por isso, estamos sempre buscando mais, com persistência, transparência e determinação.

Temos plena convicção de que 2016 será um ano intenso e podemos fundamentar tal afirmação através do horóscopo chinês, que diz que 2016 será o ano do “macaco de fogo”, repleto de grandes emoções, propício para encarar desafios e mergulhar de cabeça em novos sonhos. É um ano de muita sorte, bons fluidos e boas oportunidades para quem planta o bem! Ainda afirmam que será um ano para quem tem vontade de fazer e acontecer. E nós temos muita, e infundável!

Em 2015 conseguimos expandir o impacto da maioria dos projetos em nossos programas de Comunicação, Suporte, Educação e Incentivo à Atividade Física. Com isso, nosso sonho cresceu e em 2016 queremos implantar parte de nosso plano de expansão e ampliar a nossa atuação no Brasil em áreas ainda não exploradas!

Esperamos que você tenha uma boa leitura e lembre conosco momentos importantes deste ano de muito aprendizado!

Carinhosamente,
Verônica Stasiak Bednarczuk
Fundadora e Diretora Geral



POR QUE ACREDITAMOS QUE É IMPORTANTE DIVULGAR A FIBROSE CÍSTICA?



Dentre as doenças raras, a **Fibrose Cística** (FC) é considerada como uma das **mais comuns**. Sabemos também que a incidência nacional da doença é de **1 a cada 10 mil nascidos vivos** e que de acordo com o Datasus, há aproximadamente **3 milhões de nascidos vivos por ano**. Além disto, sa-

bemos que dois **dos principais sintomas da FC** (pneumonia e diarreia) já foram considerados **causas de mortalidade infantil**. Logo, é possível afirmar que muitos pacientes ainda não receberam o diagnóstico correto e o tratamento adequado. Assim, nossa missão é mudar essa realidade!

E O QUE É A FIBROSE CÍSTICA?

Também conhecida como Doença do Beijo Salgado ou Mucoviscidose, a FC é uma doença genética, ainda sem cura, que se diagnosticada precocemente e tratada de maneira adequada, o paciente poderá ter uma vida praticamente normal, dentro de seus limites. O gene "defeituoso" é transmitido pelo pai e pela mãe (embora nenhum dos dois manifeste a doença), e é responsável pela alteração do transporte de íons através das membranas das células. Chamado de CFTR (regulador de condutância transmembranar de fibrose cística), este gene intervém na produção de suor, dos sucos digestivos e dos mucos. Isso compromete o funcionamento das glândulas exócrinas que produzem substâncias (muco, suor ou enzimas pancreáticas) tornando-as mais espessas e de difícil eliminação.

E QUAIS OS PRINCIPAIS SINTOMAS?

Por conta desta secreção mais espessa, a pessoa com Fibrose Cística pode apresentar pneumonias de repetição, tosse crônica, dificuldade de ganhar peso e estatura, movimentos intestinais anormais (como diarreia), pólipos nasais e um suor mais salgado que o normal.

COMO É REALIZADO O DIAGNÓSTICO?

A Fibrose Cística pode ser identificada através do teste do pezinho (que deve ser realizado entre o 3º e 7º dia de vida do bebê) e ter o diagnóstico confirmado através do teste do suor (realizado logo após o teste do suor ou em qualquer idade), e também através de exames genéticos.

E COMO É O TRATAMENTO?

O tratamento pode variar de acordo com a manifestação clínica de cada pessoa com FC, qual sua mutação genética, entre outros. De forma geral, é composto diariamente por fisioterapia respiratória, atividade física, inalações com mucolíticos, antibióticos, corticóides, suplementos vitamínicos, reposições enzimáticas, entre outros.

Todo e qualquer tratamento deverá ser orientado por profissionais da saúde especializados e adequado à realidade do paciente.

INSTITUCIONAL

QUEM SOMOS



O Instituto Unidos pela Vida é uma associação civil sem fins lucrativos e com fins não econômicos, cujo objetivo é a prestação de serviços de apoio, divulgação e conscientização sobre a doença genética Fibrose Cística, também conhecida como Mucoviscidose ou Doença do Beijo Salgado.

(Artigo 2º, Capítulo I, Estatuto Social do Instituto Unidos pela Vida. Para acessar o estatuto completo e outros documentos, acesse: <http://unidospelavida.org.br/o-instituto/transparencia/>)



MISSÃO

Divulgar a Fibrose Cística, contribuindo para a busca de diagnóstico precoce, tratamento adequado e melhora na qualidade de vida.

VISÃO

As limitações são inerentes ao ser humano e reescrever com elas histórias inspiradoras, também.

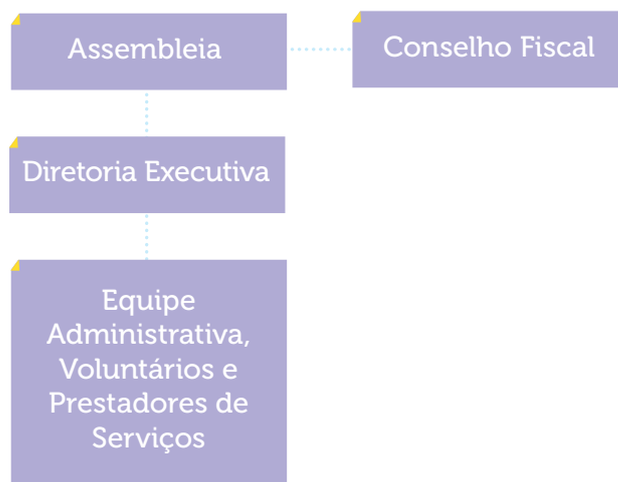
VALORES

Amor, Solidariedade, Ética, Respeito e Transparência

QUEM FAZ

Estrutura de Governança

*Mandato vigente entre 22/11/2015 e 22/11/2019



ASSEMBLEIA

- Aura Grube Travagin
- José Travagin
- Roseli Bassi
- Verônica Stasiak Bednarczuk de Oliveira
- Vinícius Bednarczuk de Oliveira
- Ieda Bueno Ferraz

CONSELHO FISCAL

- Bruno Filgueiras
- Thiago Baise
- Thiago Domingos

DIRETORIA EXECUTIVA

- **Diretora Geral:** Verônica Stasiak Bednarczuk de Oliveira
- **Vice-Diretora Geral:** Aura Grube Travagin
- **Diretora Financeira:** Ieda Bueno Ferraz

APOIO ADMINISTRATIVO

- **Laís Graf**, Gestão de Redes e Relacionamento, Jornalista
- **Leandro Martins**, Estagiário de Projetos e Relações Internacionais
- **Brittney Richter**, Comunicação – Intercambista de Dakota do Norte – EUA (Entre Outubro /15 e Março/16, pela Brazilian Experience)
- **Eduardo Trunce**, Voluntário de Tradução de Textos
- **Thiago Arzua**, Voluntário de Tradução de Textos

RESULTADOS DOS PROGRAMAS

PROGRAMA COMUNICAÇÃO & SUPORTE

Objetivos dos projetos: Tornar a Fibrose Cística conhecida no maior número de regiões do país, através de informações adequadas e didáticas.



PROGRAMA DE EDUCAÇÃO

Objetivos dos projetos: Levar conhecimento a alunos e profissionais inserindo-os no conceito de patologia.

PROGRAMA DE INCENTIVO À ATIVIDADE FÍSICA

Objetivos dos projetos: Demonstrar que é possível viver com qualidade de vida, superar as dificuldades e enfrentar a rotina com positivismos.

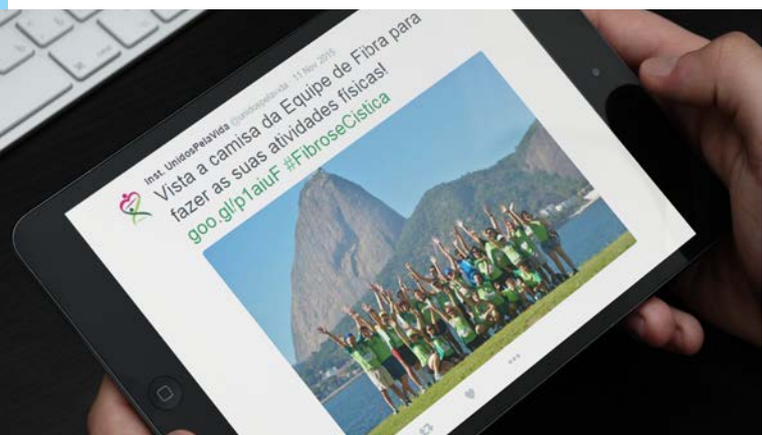


1. PROGRAMA DE COMUNICAÇÃO

Objetivos dos Projetos: Tornar a Fibrose Cística conhecida no maior número de regiões do país, através de informações adequadas e didáticas.

1.1 CANAIS DE COMUNICAÇÃO E SUPORTE:

Dados de 31/12/2015



a) Twitter

twitter.com/unidospelavida
751 seguidores



b) Instagram

instagram.com/institutounidospelavida
1.792 seguidores



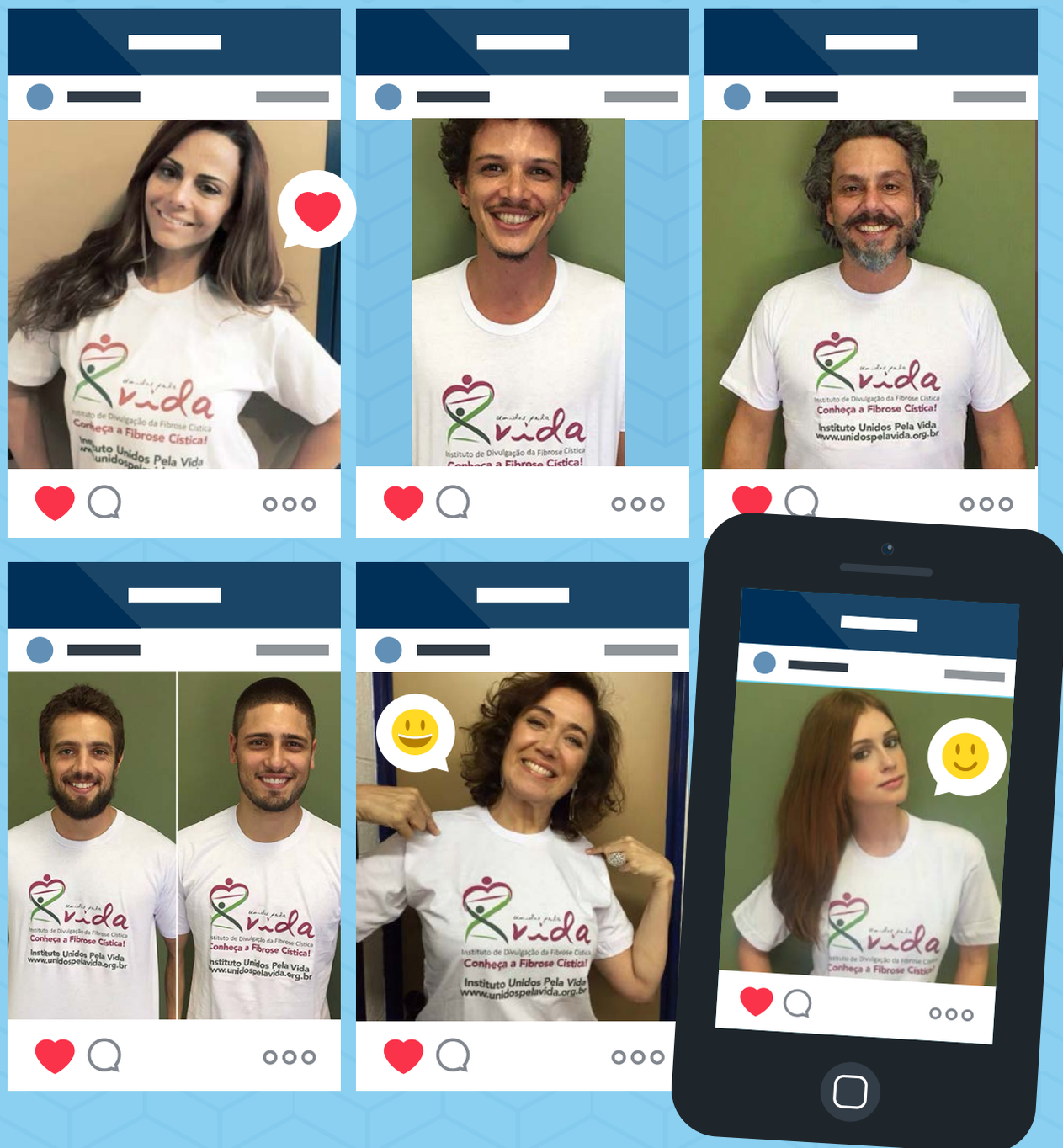
c) Fanpage Facebook

www.facebook.com/unidospelavida
10.351 fãs



d) Boletim Informativo (Via Mailchimp)

1.012 inscritos receberam
12 Boletins Informativos



Todas as redes sociais coordenadas pelo **Instituto Unidos pela Vida** atualmente são as **maiores redes do Brasil sobre Fibrose Cística**, e nos orgulhamos muito pelo caminho que trilhamos até aqui com vocês!

Agradecemos imensamente à todos os nossos queridos **13.906 seguidores** por todo apoio em prol da divulgação da Fibrose Cística durante o ano de 2015!

E, em 2015, tivemos uma campanha especial com artistas da novela Império da Rede Globo, alavancando ainda mais nossa divulgação!



e) Portal Virtual

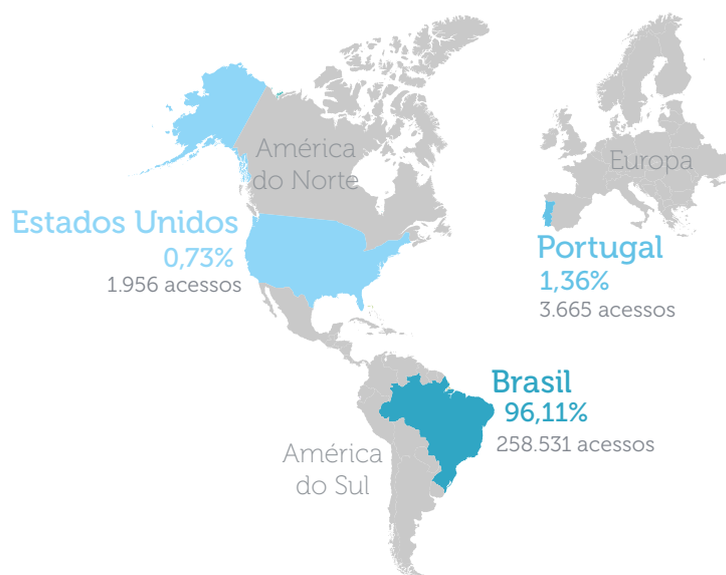
www.unidospelavida.org.br

Temos orgulho em dizer que atualmente nosso site é o maior relacionado ao tema no Brasil. Semanalmente, atualizamos nosso calendário editorial, garantindo que nossos conteúdos estejam sempre atualizados, para que todos encontrem as informações que buscam.

Nossos textos são sobre notícias acerca da FC no Brasil e no mundo, depoimentos inspiradores, temas relacionados à atividade física, e muito mais.

Ao longo de 2015, nosso portal recebeu quase **meio milhão de visualizações** de página! *Fonte: Google Analytics

Os três países que nosso site mais recebe visitantes são:



Com relação às visitas oriundas do Brasil, recebemos acessos de todos os estados, sendo que os cinco estados que mais acessaram são:

📍 São Paulo	🖱️ 26,55%	68.635 acessos
📍 Rio de Janeiro	🖱️ 11,34%	29.320 acessos
📍 Minas Gerais	🖱️ 10,04%	25.964 acessos
📍 Paraná	🖱️ 8,11%	20.959 acessos
📍 Rio Grande do Sul	🖱️ 6,64%	17.172 acessos

Importante: Este dado corrobora com a maior incidência da Fibrose Cística encontrar-se nas regiões Sul e Sudeste, estados com maior número de visitantes em nosso portal.

E, muitas destas visitas geram contatos diários através do nosso formulário, e temos prioridade em respondê-los! São familiares, pacientes, profissionais de saúde e outras tantas pessoas buscando orientações, suporte e um atendimento carinhoso nestes momentos difíceis.

1.2 PROJETO COMUNICAÇÃO



“ Quem melhor do que aquele que sentiu em carne própria uma ferida, pode suavemente curar a mesma ferida no outro.”

Thomas Jefferson

Pensando nisto, unimos forças no Brasil com familiares, pessoas com FC, profissionais e hoje mais de **230 voluntários** divulgam a Fibrose Cística em **155 cidades de 25 estados!** Durante o ano de 2015, eles distribuíram mais de **46 mil panfletos** e **2.300 cartazes** em locais como igrejas, escolas, unidades de saúde, hospitais e outras instituições!

O material é enviado gratuitamente pelo Instituto e todos podem participar! Basta escrever para contato@unidospelavida.org.br



1.3 RELACIONAMENTO COM A IMPRENSA

Em 2015, conquistamos **180 aparições na Imprensa!** Para conhecer nosso clipping completo, acesse:

unidospelavida.org.br/imprensa/clipping/

Comparativo com anos anteriores e principais canais que obtivemos espaço de veiculação:



Principais canais de Veiculação:

CARAS

BAND NEWS



CORREIO BRAZILIENSE

Women'sHealth



SBPT
Sociedade Brasileira de
Pneumologia e Tisiologia

1.4 ORIENTAÇÕES À PACIENTES, FAMILIARES E PROFISSIONAIS.

Constantemente recebemos contato de familiares, pacientes ou profissionais de saúde em busca de informações sobre a Fibrose Cística, tratamento, centros de atendimento, entre outras. Nossa prioridade é acolher, fornecer todo o suporte necessário e prover todas as informações possíveis e necessárias neste momento de angústia e dúvida.

Em 2015, foram realizados **138 atendimentos via formulário do portal**, com uma média de 12 atendimentos por mês.

Orientações à Pacientes, Familiares e Profissionais:

Videoaula FC nas Universidades	1	
Vagas de Emprego / Estágio em FC	1	
Tratamento	16	█
Teste do Suor	14	█
Teste do Pezinho	6	█
Projeto Comunicação	1	
Oferecendo Serviços	1	
Novos diagnósticos	2	█
Médicos / Centro de Tratamentos	1	
Medicamentos / Nebulizadores	11	█
Medicamentos (outras patologias)	1	
Local para Diagnóstico	1	
Interesse em Divulgar	3	█
Informações sobre Material Informativo	1	
Informações sobre Associações	4	█
Informações para familiares com FC	4	█
Indicação de Parceiros	1	
Imprensa	1	
Gerais sobre a FC	17	█
FC nas Universidades	1	
Exame Genético	2	█
Eventos	2	█
Estudante - Trabalho sobre FC	9	█
Equipe de Fibra	2	█
Envio de Depoimento	3	█
Empresas / Indústrias	2	█
Elogio / Interesse em apoiar	10	█
Divulgação	1	
Diagnóstico	2	█
Depoimento	9	█
Compra de Produto Social	6	█
Alteração de Dados - Associação	1	
FCAdvocacy - Direitos em FC	1	

Importante: Não considerou-se neste cálculo todos os atendimentos realizados via inbox da fanpage e comentários de postagens, com frequência quase que diária. Consideramos fundamental o controle dos atendimentos realizados para prover mais conteúdo relacionado às maiores buscas, bem como para assegurar a qualidade do atendimento prestado.

Depoimentos:

“Quero parabenizar primeiro pelo portal, além de informação ao público, me ajudou grandemente montar meu trabalho da faculdade!”



Thainá de Melo



“Primeiramente gostaria de agradecer este trabalho lindo que vocês fazem divulgando e apoiando os portadores da Fibrose, os seus familiares e muitas outras pessoas, acho tudo isso incrível!”

Vitória Petkow

“Agradeço por todas as informações encontradas no site e na fanpage de vocês!”

Carla Brenda

1.5 MÊS DE CONSCIENTIZAÇÃO DA FC - SETEMBRO

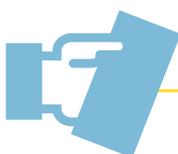
Para assinalar a passagem do Dia Mundial da Fibrose Cística, 08 de Setembro, pelo 2º ano consecutivo o Instituto Unidos pela Vida desenvolveu o Mês Nacional de Conscientização da Fibrose Cística! O Brasil uniu-se por muitas vidas, acreditando no poder da comunicação:

CAMINHADAS DE DIVULGAÇÃO:



26 Caminhadas em 26 Cidades do Brasil

Aproximadamente
4 mil participantes



Mais de **65 mil panfletos**
distribuídos nas abordagens explicativas

1350 cartazes distribuídos em
hospitais, escolas, universidades, etc



**13 Associações de
Assistência** à Fibrose Cística

10 outras organizações parceiras

Agradecimento Especial:

Agradecemos às **13 Associações de Assistência à Fibrose Cística** que, além de todo o incansável trabalho realizado ao longo do ano em suas regiões, abraçaram o Mês da FC e tornaram a FC mais conhecida em suas cidades! E, não poderíamos deixar de agradecer também às 10 organizações que mesmo não estando diretamente ligadas à FC, não mediram esforços para nos ajudar, bem como todos os participantes, parceiros e patrocinadores!



ASSOCIAÇÕES DE ASSISTÊNCIA À FIBROSE CÍSTICA PARTICIPANTES:



ORGANIZAÇÕES PARCEIRAS:



VÍDEO VIRAL: O CARDÁPIO

“Se poucas informações não bastam para você escolher seu almoço, como bastariam para diagnosticar uma doença?”

Com este mote, nosso vídeo especial do Mês da Fibrose Cística foi visto por quase **4 mil pessoas** desde o seu lançamento no dia 08 de Setembro de 2016, data que marca o descobrimento do gene causador da Fibrose Cística. Na semana de estreia, **88.111 pessoas foram alcançadas** no Facebook. O vídeo foi criado pela empresa Ambiência, de Curitiba e será veiculado na televisão em 2016.



RESULTADOS DE IMPRENSA NO MÊS DE CONSCIENTIZAÇÃO DA FC

Além de todas as atividades realizadas no Mês da FC, intensificamos nossa relação com a imprensa e conquistamos **132 matérias** ao longo de Setembro!

Você pode conferir todos os resultados aqui:
www.unidospelavida.org.br/clipping

Agradecemos à Trevo Assessoria do Rio de Janeiro, que nos auxiliou muito durante o projeto!

PARANÁ TV 1ª EDIÇÃO – FOZ DO IGUAÇU



EXIBIDO EM 21/09/2015

Caminhada chama atenção para a fibrose cística

PARANÁ TV 2ª EDIÇÃO – FOZ DO IGUAÇU



EXIBIDO EM 19/09/2015

Caminhada quer chamar a atenção para a Fibrose Cística em Foz





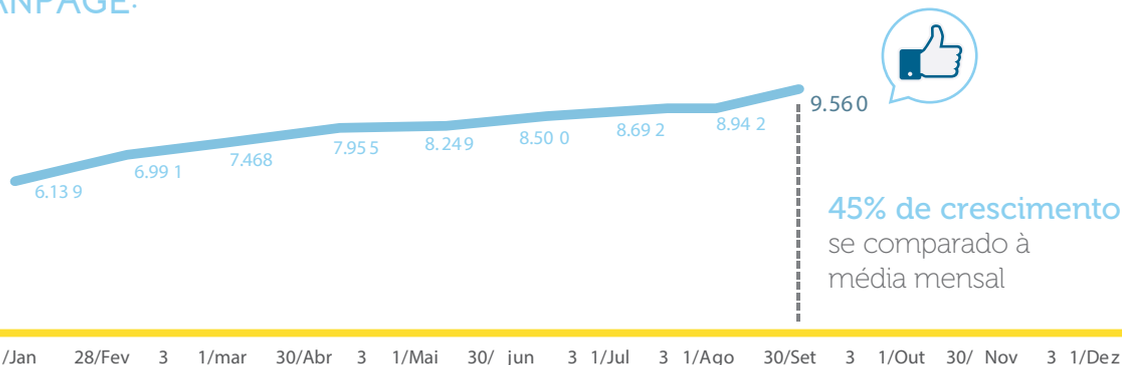




RESULTADOS REDES SOCIAIS NO MÊS DE CONSCIENTIZAÇÃO DA FC

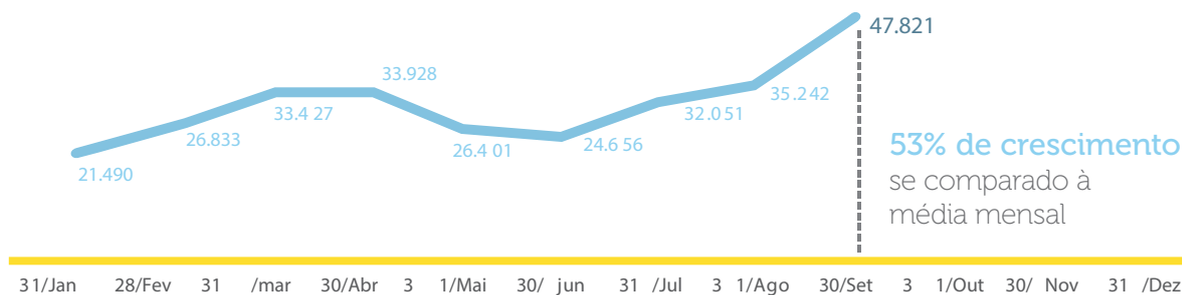
Em Setembro nosso número de seguidores nas redes sociais cresceu além do esperado, confirmando nossa crença de que grandes ações de comunicação geram excelentes resultados!

FANPAGE:



VISITAS NO SITE:

www.unidospela vida.org.br



MATERIAIS UTILIZADOS NA CAMPANHA VIRTUAL:

Nossa campanha “Espalhe Esperança de dias melhores com o diagnóstico correto” contou com vários materiais para personalização de redes sociais, como os exemplificados abaixo:



Conhecendo a Fibrose Cística

O que é?
A Fibrose Cística é uma doença genética, ainda sem cura, que pode ser identificada no Teste do Peginho e ter seu diagnóstico confirmado no Teste do Suor ou através de Exames Genéticos. O “defeito genético” faz com que a secreção do organismo do paciente fique mais espessa, dificultando sua eliminação e ocasionando problemas principalmente no sistema respiratório e digestório.

E quais os principais sintomas?
Fique atento à pneumonias de repetição, tosse crônica, dificuldade para ganhar peso e estatura, diarreia, suor mais salgado que o normal. Se você tem ou conhece alguém que tenha estes sintomas, procure um médico.

Como diagnosticar?
É possível identificar através do Teste do Peginho e confirmar o diagnóstico através do teste do suor ou de exames genéticos.

Infelizmente, a FC ainda é uma doença desconhecida, inclusive pelos profissionais da saúde. Mas com a sua ajuda nós podemos mudar esta história!

ESPALHE ESPERANÇA DE DIAS MELHORES COM O DIAGNÓSTICO CORRETO!
#MêsDaFibroseCística #DoeEsperançaESaúde

Encontre ajuda:
www.unidospela vida.org.br
www.facebook.com/unidospela vida
 Consulte sua equipe médica para maiores informações.

Além das artes para personalização, diariamente publicamos mensagens motivacionais, escritas por quem convive com quem tem FC, quem trabalha com FC, quem tem FC ou quem ajuda na divulgação por amor à causa!



2. PROGRAMA DE EDUCAÇÃO

Objetivos dos Projetos: Levar conhecimento a alunos e profissionais inserindo-os no conceito da patologia.

2.1 PROJETO FIBROSE CÍSTICA NAS UNIVERSIDADES

ETAPA PRESENCIAL

Em 2014, o Instituto Unidos pela Vida foi uma das organizações selecionadas pelo Projeto Legado de Empreendedorismo Social, e recebeu investimento social para expandir o projeto FC nas Universidades. Deste modo, Belo Horizonte, Rio de Janeiro e Curitiba receberam aulas presenciais do nosso projeto, conforme abaixo:



 3 Cidades

 24 Aulas

 1.127 Alunos

 55 médicos
e equipe multidisciplinar

 12 Cursos

 5 Universidades

 5 Hospitais

Apoio: **ACAM RJ e AMAM MG**

RESULTADOS POR CIDADE:

Curitiba:

15 Aulas,
817 Alunos,
6 Cursos,
10 Universidades
2 Hospitais

Cursos: Medicina, Enfermagem, Fisioterapia,
Biomedicina, Radiologia e Educação Física.

Faculdades:



Rio de Janeiro:

4 Aulas,
220 Alunos,
4 Cursos,
4 Universidades

Cursos: Medicina, Enfermagem, Fisioterapia e
Educação Física.

Faculdades:



Apoio:



Belo Horizonte:

5 Aulas,
145 Alunos,
2 Cursos,
2 Universidades
3 Hospitais

Cursos: Fisioterapia e Medicina

Faculdades:**Apoio:****Hospitais:**

**Hospital
Julia
Kubitschek**

**Equipe de Fibrose
Cística do Hospital
João Paulo II**

**Hospital de
Clínicas da
UFMG.**

INSTITUIÇÕES DE ENSINO E PROFESSORES PARCEIROS - ETAPA PRESENCIAL:

Agradecemos aos professores que gentilmente nos convidaram ou aceitaram a proposta do projeto, cedendo uma aula para nossa apresentação e tanto nos apoiam nesta empreitada!

- Prof^ª Claudia Ota, Unibrasil, Curitiba/PR
- Prof^ª Demétria Kovelis, Faculdade Dom Bosco, Curitiba/PR
- Prof^º Daniel Bussolaro, Instituto Federal do Paraná, Curitiba/PR
- Prof^ª Gislaíne Filla, Instituto Federal do Paraná, Curitiba/PR
- Prof^ª Jannaina Vasco, Unibrasil, Curitiba/PR
- Prof^ª Magda Quintela, UNISUAM - Centro Universitário Augusto Motta, Rio de Janeiro/RJ
- Prof^º Miriam Mainenti, Escola de Educação Física do Exército – Rio de Janeiro/RJ
- Prof^ª Renata Teixeira Mamus, Educação Física da Faculdade Dom Bosco, Curitiba/PR
- Prof^ª Rosângela Amorim, Universidade Estácio de Sá – Rio de Janeiro/RJ
- Dr. Salmo Raskin, Medicina da PUC PR, FEPAR e Universidade Positivo, Curitiba/PR
- Dr. Evanirso Aquino, Fisioterapia da PUC de Betim, Minas Gerais/BH
- Dra. Verônica Parrera, Fisioterapia da Universidade Federal de Minas Gerais, Minas Gerais/BH
- Dra. Hilda Jimenez, Fisioterapia da Universidade Federal de Minas Gerais, Minas Gerais/BH
- Dra. Bete Villar, Medicina da Universidade Federal de Minas Gerais, Minas Gerais/BH
- Dra. Monica Taulois, Medicina da Unigranrio, Rio de Janeiro/RJ
- Nut. Mirella Neves, Enfermagem das Faculdades Pequeno Príncipe, Curitiba/PR
- Nut. Adriana Zadrozny, Medicina da FEPAR, Curitiba/PR
- Universidade Estadual de Ponta Grossa – LabX Fundação Estudar, Ponta Grossa/PR
- Universidade Tuiuti do Paraná – Laboratório Pimenta – Para Professores, Curitiba/PR
- Universidade Positivo – 3^ª Semana Acadêmica de Biomedicina, Curitiba/PR



ETAPA VIRTUAL - EDUCAÇÃO À DISTÂNCIA

Para atingir um número ainda maior de alunos e profissionais da saúde, desenvolvemos a etapa de educação à distância do projeto FC nas Universidades, composta por uma videoaula de 18 minutos sobre Introdução à Fibrose Cística, uma apostila de apoio, uma avaliação final e certificado de horas complementares. A videoaula é ministrada pelo Geneticista Dr. Salmo Raskin, profissional de referência no Brasil sobre Fibrose Cística.



261 Universidades no País, sendo:



Mais de **1.000** coordenadores de cursos receberam o **material**



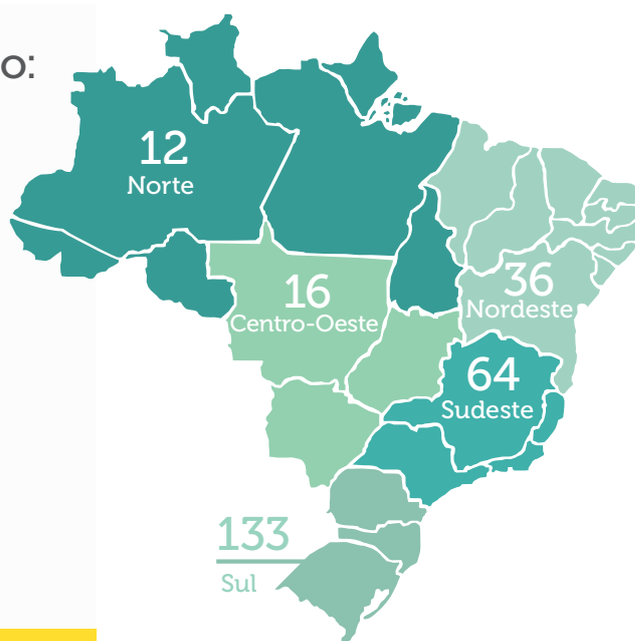
8 Cursos participantes:
Medicina, Psicologia, Enfermagem, Fisioterapia,
Nutrição, Farmácia, Educação Física e Biomedicina



Mais de **600 Alunos** já assistiram a **videoaula**



153 Cidades



Depoimentos de Alunos Participantes:

“Temos apenas uma aula sobre Fibrose Cística durante o semestre, e com esse material pude entender muito mais sobre a doença e como e porque ela ocorre. O material é excelente e de fácil compreensão o que me deixou ainda mais interessada sobre o assunto. Recomendarei para os demais colegas.”

Maria Eduarda Dos Santos Grierson,
aluna de Fisioterapia do Centro Universitário Franciscano - Santa Maria/RS

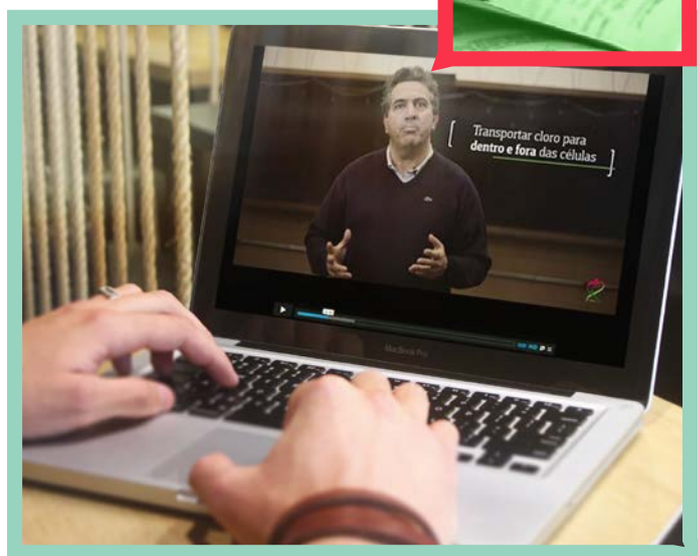
“Conteúdo e aula de excelente qualidade, com uma didática de fácil entendimento e também esclarecedora. Gostei muito da ideia do projeto, que até então não conhecia, e que graças a Supervisora de Estágio da área de Fisioterapia Cardiorrespiratória da minha universidade (que indicou a aula), pude agregar um pouco mais de conhecimento e estudar sobre algo bastante importante e que podemos intervir com a ajuda da Fisioterapia.”

Adriane Alves Parise, estudante de Fisioterapia da Universidade Metodista de Piracicaba – Piracicaba/SP



“Parabéns pela iniciativa. Já assisti duas palestras sobre a doença promovidas pelo Unidos pela Vida, uma na Universidade e outra no próprio instituto. Acredito que seu trabalho tem sido certo no intuito de divulgar e orientar os futuros profissionais de saúde sobre a fibrose cística. A educação é a melhor forma de combater qualquer doença. Creio que a videoaula/apostila estão na medida adequada para a maioria dos profissionais de saúde. Além de estarem num nível de acabamento e cuidado com os detalhes muito grande, mostrando o capricho, o profissionalismo e a maturidade do Instituto Unidos pela Vida.”

Angelo Bannack, estudante de Medicina Universidade Federal do Paraná – Curitiba/PR





Para encerrar o II Mês de Conscientização da Fibrose Cística com chave de ouro, o Instituto organizou no dia 29 de Setembro de 2015 o 1º Simpósio Paranaense de Fibrose Cística, em Curitiba-PR. O evento foi realizado no Salão de Atos do Parque Barigui e centenas de estudantes, profissionais da saúde e demais interessados puderam aprender ainda mais sobre a Fibrose Cística através das aulas de renomados palestrantes!

O evento contou com a participação de **176 alunos e profissionais** da saúde que puderem conhecer um pouco mais sobre a Fibrose Cística.

PALESTRANTES & TEMAS:

Psicóloga e Fundadora do Instituto Unidos pela Vida - Verônica Stasiak Bednarczuk
Por que precisamos conhecer a Fibrose Cística e diagnosticá-la rapidamente?

Dr. Carlos Riedi
O que é a Fibrose Cística e quando devemos suspeitá-la?

Dra. Mousseline Torquato
Triagem Neonatal da Fibrose Cística e outras formas de diagnosticá-la.

Nutricionista Mirella Neves
O papel nutricional na Fibrose Cística.

Fisioterapeuta Augusta Stofella
A importância da Fisioterapia diária no tratamento da Fibrose Cística.

Educadora Física Inaê Cherobin
A função da Atividade Física na Fibrose Cística.

Enfermeira Arlene Santos
O papel da Enfermagem e a importância da adesão ao tratamento

Dr. Salmo Raskin
Alteração Genética, Diagnóstico Molecular e perspectivas futuras.

Organização:
**Instituto Unidos pela Vida
Fibrose Cística**

Apoio: Secretaria Municipal de Saúde de Curitiba, Fundação Ecumênica de Proteção ao Excepcional (FEPE) e Rotary Club Água Verde

2.3 PALESTRAS INFORMATIVAS

Além de levar conhecimento às universidades, escolas e outras organizações, constantemente somos convidados para palestrar em outras instituições, oportunizando para que outras pessoas também conheçam sobre nosso trabalho e a FC:

- **Universidade Tuiuti do Paraná** - Palestra para Professores no Projeto Histórias Empreendedoras de Ex-Alunos
- **Hospital Universitário Cajuru** – Palestra para Profissionais da Saúde na Semana Nacional De Humanização e também na Semana Interna de Prevenção de Acidentes do Trabalho (SIPAT)
- **Hospital Marcelino Champagnat** – Palestra para Profissionais da Saúde na Semana Interna de Prevenção de Acidentes do Trabalho (SIPAT)
- **Auditório Pau-Brasil do Parque Botânico da Vale no Rio de Janeiro** - 5º Ciclo de Palestras sobre Atividade Física na FC



2.4 GRUPO DE ESTUDOS EM UNIVERSIDADES

Visando estimular o aluno no aprendizado sobre a Fibrose Cística, criamos em parcerias com Universidades o Grupo de Estudos sobre Fibrose Cística, que acontece quinzenalmente na própria universidade, mediada por professores e coordenadores de curso.

A primeira experiência, com a turma de Biomedicina da Unibrasil, em Curitiba, foi coordenada pelas professoras Jannaina Vasco e Claudia Ota!



2.5 APOIO À ACADÊMICOS EM PESQUISAS SOBRE FC

Constantemente alunos dos cursos da área da saúde entram em contato conosco para que possamos auxiliá-los em trabalhos sobre a Fibrose Cística. São acadêmicos de todo Brasil, de cursos técnicos, graduação e pós graduação que recebem toda nossa atenção e estímulo para estudar a Fibrose Cística!

Como exemplo, o grupo de Administração da Unibrasil que fez um trabalho incrível sobre Marketing em Organizações Sociais e obteve nota máxima!



3. PROGRAMA APOIO E INCENTIVO

Objetivos dos Projetos: Demonstrar, através de exemplos, que é possível viver com qualidade de vida, superar as dificuldades e enfrentar a rotina com positivismo.

3.1 EQUIPE DE FIBRA - PARTICIPAÇÃO EM PROVAS

A Equipe de Fibra é um grupo de familiares, amigos e pessoas com Fibrose Cística que reúnem-se constantemente para praticar suas atividades físicas favoritas! É comprovado que a prática regular de exercício impacta positivamente na melhora da qualidade de vida de pessoas com FC, da função pulmonar e de vários outros aspectos clínicos. Contudo, toda e qualquer atividade só poderá ser realizada após avaliação e autorização médica, com constante acompanhamento especializado!

Vamos lembrar do que a Equipe de Fibra fez em 2015!

- **Meia Maratona Asics Golden Four 12/4** Rio de Janeiro/RJ
- **Travessia Canoa Havaiana** – Itaipu Surf Hoe – Niterói à Ilha Grande/RJ
- **3ª Corrida Unidos pela Vida** – Hospital Pequeno Príncipe: 19/04/15 – Curitiba / PR
- **Corrida Mucugê** -04/07/2015 - Chapada Diamantina / BA
- **32ª Maratona de Porto Alegre** - 14/06 - Porto Alegre/RS
- **Maratona Rio de Janeiro - 26/07/2015** – Rio de Janeiro / RJ
- **26ª Dez Milhas da Garoto** - 16/08 - Vitória/ES
- **Meia Maratona de Curitiba** - 16/8 - Curitiba/PR
- **7º Circuito Netuno de Travessias Aquáticas** - 20/09/2015 – São Vicente / SP
- **Maratona do Espírito Santo** - 27/09/2015 – Vila Velha / ES
- **Corrida Athenas** - 04/10/2015 – Rio de Janeiro / RJ
- **7ª Maratona Pão de Açúcar de Revezamento** - 25/10/2015 – Rio de Janeiro / RJ
- **Corrida na Ilha dos Marinheiros** - 13/12/2015 – Rio Grande / RS
- **Corrida Uff Ativa** - 13/12 - Niterói/RJ

Continuamos a divulgação de exemplos no Brasil e no mundo por meio das redes sociais e estamos aumentando nosso intercâmbio com outros grupos similares!

Recebemos muitas manifestações nas nossas redes sociais de pessoas que começaram a praticar exercícios inspirados nas nossas histórias, e este de fato é o maior legado desse projeto!



No dia 26 de Setembro realizamos em Vitória/ES o 5º Ciclo de Palestras sobre Atividade Física na Fibrose Cística. O evento aconteceu no auditório Pau-Brasil do Parque Botânico da Vale e teve 22 participantes.

O evento contou a presença do Educador Físico Rodrigo Troyack e também da pneumologista Dra. Roberta Melotti, que comentaram respectivamente da importância dos exercícios como coadjuvantes no tratamento da FC e também da importância da adesão ao tratamento.

V CICLO DE PALESTRAS
SOBRE **ATIVIDADE FÍSICA**
NA **FIBROSE CÍSTICA!**
Etapa **Vitória/ES**

26/09
13h às 17h

Local: Auditório Pau-Brasil - Parque Botânico da Vale
Endereço: Av. dos Expedicionários - Jardim Camburi, Carapina - Vitória - ES

Programa

13h00 Apresentação do Instituto Unidos pela Vida e boas-vindas - Marise Amaral
13h30 Aspectos Gerais da Fibrose Cística
Dra. Roberta Melotti - Pneumologista do Hospital Infantil Nº 5ª da Glória
14h15 Exercícios Físicos na Fibrose Cística: o que sabemos sobre treinamento?
Educador Físico Rodrigo Troyack
15h00 Intervalo
15h30 A Equipe de Fibra - Biólogo Cristiano Silveira - Coordenador Nacional da Equipe de Fibra, Presidente da Associação Carioca de Fibrose Cística
16h00 Depoimentos
17h00 Perguntas aos Palestrantes

Inscreva-se para o Ciclo de Palestras pelo www.unidospelavida.org.br/ciclo ou pelos telefones (27) 99901-0294 com Letícia ou pelo (27) 99910-4593, com Wilken.

E, no dia 27, domingo, a Equipe de Fibra participará da II Maratona do Espírito Santo (7, 21 e 42km). Inscreva-se pelo www.espiritoesporte.com.br

Realização:

Venha participar correndo conosco ou torcendo por nós

Instituto Unidos pela Vida
Instituto de Pesquisa e Educação em Saúde

Equipe de Fibra
Equipe de Apoio à Fibrose Cística



globo.com | g1 | globoesporte | gshow | famosos & etc | videos

MENU **EU**
ATLETA

CORRIDAS E EVENTOS

27/07/2015 15h13 - Atualizado em 28/07/2015 12h44

Fibrose cística não impede Pedro, dez anos, de correr na Maratona do Rio

O menino completou os 6km da primeira corrida da vida. Integrante da Equipe de Fibra, ele corre para incentivar outros portadores da doença a se exercitarem

Por **Renata Campos**
Rio de Janeiro



Pedro Silveira, 10, é portador de fibrose cística, e no domingo, 26, completou a primeira corrida da vida dele. O menino participou da Maratona do Rio de Janeiro e completou a prova de 6km junto com **Thamiris Sabas**, 23, que também tem a doença.

Os pais do garoto Cristiano Silveira e Marise Amaral correram os 42km. Mãe e filho cruzaram a linha de chegada juntos. Todos correm na Equipe de Fibra e buscam incentivar outros portadores a praticar esporte. Dias antes da prova, Pedro corria em volta da mesa da sala de casa ansioso para que chegasse o domingo.



4. TRANSPARÊNCIA

Seguindo um de nossos principais valores que é a transparência, apresentaremos o resumo de nossa captação e destinação de recursos ao longo de 2015 neste capítulo, bem como as pessoas e empresas que tornaram todo o nosso trabalho possível!

Caso queira mais detalhes, acesse nossos relatórios no site ou solicite pelo contato@unidospelavida.org.br

4.1 INSTITUIÇÃO PARCEIRA

Pelo quarto ano consecutivo o Instituto Unidos Pela Vida recebeu o Selo ODM, que é concedido pelo Movimento Nós Podemos Paraná, em parceria com a ONU, e reconhece instituições que contribuem para atingir os Objetivos de Desenvolvimento do Milênio e desenvolvimento social.

Capacitação Roche para Associações de Pacientes em Gestão Básica: 12 semanas com aulas presenciais em São Paulo e via educação à distância.



4.2 EIXOS DE CAPTAÇÃO DE RECURSOS

Atualmente, trabalhamos com 8 frentes de captação de recursos, conforme detalhamento abaixo:

Produto Social - Camisetas	7,47%
Prestação de Serviço - Consultoria para Material	3,89%
Parceria Restaurantes	1,55%
Investimento Social - Projeto Legado (Edital de Projeto)	18,65%
Evento Beneficente - Organização Própria	2,79%
Evento Beneficente - Organização de Terceiros	13,67%
Edital de Projeto	29,40%
Doação Espontânea	22,58%

- **Produto Social:** Camisetas de algodão ou de malha para atividade física
- **Prestação de Serviço:** Participação em consultorias sobre Fibrose Cística e / ou palestras
- **Parceria Restaurantes:** Parte do valor de determinado produto é doado
- **Investimento Social – Projeto Legado:** Aprovação na banca de investimento de 2014, com execução do projeto em 2015
- **Evento Beneficente – Organização Própria:** “Hamburgada” em parceria com Casa da Mãe Joana Gastronomia
- **Evento Beneficente – Organização de Terceiros:** Parceiros que realizam eventos e / ou festas beneficentes com recursos destinados ao Instituto
- **Edital de Projetos:** Submissão de projetos em editais que contemplem ações objetivadas pelo Instituto
- **Doação Espontânea:** Doações realizadas por pessoas físicas ou jurídicas, via transferência de conta corrente, plataforma MOIP (via Unlock), boleto bancário ou plataforma “O Polen”.

4.3 CAPTAÇÃO OBTIDA E DESTINAÇÃO DE RECURSO



INSTITUTO UNIDOS PELA VIDA CNPJ : 14.850.355/0001-84

Página: 1

Demonstração do Resultado de 01/01/2015 a 31/12/2015

Classificação	Nome	Saldo atual
3	DESPESAS	(87.448,63)
3.1	RECURSOS HUMANOS	(8.605,85)
3.1.2	BENEFÍCIOS A PESSOAL C/VINC.EMPREGATÍCIO	(1.521,85)
3.1.2.01	CONDUÇÃO URBANA	(1.521,85)
3.1.2.01.001	Vale Transporte	(1.521,85)
3.1.4	REMUNERAÇÃO PESSOAL S/VÍNCULO EMPREGATÍC	(7.084,00)
3.1.4.01	BOLSA DE ESTÁGIO	(7.084,00)
3.1.4.01.001	Bolsa Estágio	(7.084,00)
3.2	DESPESAS ADMINISTRATIVAS	(72.940,28)
3.2.1	MANUTENÇÃO DE INFRA-ESTRUTURA	(80,00)
3.2.1.01	CONSERVAÇÃO E MANUTENÇÃO	(80,00)
3.2.1.01.003	Manutenção em Equipamentos de Informática	(80,00)
3.2.4	APOIO ADMINISTRATIVO	(72.101,38)
3.2.4.01	DESPESAS COM ADMINISTRAÇÃO	(68.497,38)
3.2.4.01.001	Aluguel de Imóveis	(12.041,46)
3.2.4.01.004	Material de Limpeza	(146,36)
3.2.4.01.006	Material de Expediente	(811,75)
3.2.4.01.007	Fotocópias e Autenticações	(407,83)
3.2.4.01.009	Corridas de Taxi	(919,65)
3.2.4.01.010	Eventos	(2.454,30)
3.2.4.01.014	Despesas Postais	(4.169,48)
3.2.4.01.018	Serviços de coleta/entrega	(554,90)
3.2.4.01.019	Despesas com Viagens/Estadas	(6.282,53)
3.2.4.01.021	Licença de Uso de Software	(38,42)
3.2.4.01.022	Estacionamento/Combustível	(2.453,80)
3.2.4.01.023	Despesas com Alimentação	(5.477,74)
3.2.4.01.024	Despesas Informatica	(514,21)
3.2.4.01.026	Impressos	(7.325,47)
3.2.4.01.027	Uniformes	(1.609,80)
3.2.4.01.028	Propaganda e Publicidade	(22.612,84)
3.2.4.01.029	Telefone	(676,84)
3.2.4.02	SERVIÇOS DE TERCEIROS	(3.604,00)
3.2.4.02.002	Serviços Consultoria/Assessoria	(3.604,00)
3.2.5	DESPESAS FINANCEIRAS	(758,90)
3.2.5.04	TARIFAS BANCARIAS	(758,90)
3.2.5.04.001	Despesas/tarifas bancarias	(758,90)
3.3	CUSTO DAS PRESTAÇÕES	(5.902,50)
3.3.1	CAPTAÇÃO/PROCESSAMENTO/DISTRIB.	(5.902,50)
3.3.1.01	CAPTAÇÃO/PROCESSAMENTO/DISTRIB.	(5.902,50)
3.3.1.01.008	Camisetas Promocionais	(5.327,50)
3.3.1.01.014	Caneta Personalizada	(575,00)
4	RECEITAS	79.780,20
4.1	ORDINÁRIAS	79.771,40
4.1.1	CUSTEIO	79.771,40
4.1.1.01	DOAÇÕES	79.771,40
4.1.1.01.001	Doações Recebidas PF	27.164,64
4.1.1.01.002	Doações Recebidas PJ	50.016,76
4.1.1.01.003	Doações Recebidas Bens Moveis	2.590,00
4.3	OUTRAS RECEITAS	8,80
4.3.1	RECUPERAÇÕES	8,80
4.3.1.01	RECUPERAÇÕES	8,80
4.3.1.01.001	Descontos Obtidos	8,80

Reconhecemos a exatidão da presente Demonstração do Resultado do Exercício.

SCI - Visual Sucessor
25/02/2016 - 11:48:10

Curitiba/PR, 31 Dezembro de 2015.

4.4 PESSOAS JURÍDICAS QUE NOS APOIAM

- **Investidores e Aceleradores:** Empresas ou instituições que acreditam em nosso trabalho e realizam ações de captação de recurso em prol dos projetos de divulgação da Fibrose Cística do Instituto Unidos pela Vida.



Evento Beneficente de Famílias Empresárias e “Jantar Beneficente dos Amigos”



Destinação de doadores de pequena monta. Além disto, somos apoiadores oficiais da Corrida Unidos pela Vida desde 2013.

- **Parceiros & Apoiadores Institucionais:** Empresas ou instituições que apoiam o Instituto voluntariamente com seus serviços, conhecimentos ou apoio de comunicação ou ainda que oferecem condições especiais de contratação.



Escritório Colaborativo em Curitiba que apoia o Instituto desde nossa fundação, com a utilização de salas de reunião, auditório para eventos e com valor diferenciado para o estúdio que hoje é a sede da nossa organização.



Agência de Publicidade parceira para a criação dos nossos materiais de comunicação com tabela de preços mais acessíveis.



Criador do nosso mascote “Super Fibra” e dos passatempos para as crianças no Mês da Fibrose Cística



Cedeu gratuitamente espaço publicitário nos “sacos de pão” de padarias curitibanas.



Doação de computador e impressora, e apoio na organização do Simpósio Paranaense de Fibrose Cística

Apoio na organização e divulgação do Simpósio Paranaense de Fibrose Cística



Secretaria Municipal de Saúde de Curitiba



Apoio na organização, divulgação e cessão do espaço (Salão de Atos) para o Simpósio Paranaense de Fibrose Cística

Parceria estratégica para projetos e comunicação

- **Restaurantes, Lojas e Grupos Parceiros:** Desenvolvimento de ações de captação de recurso destinando percentual de produtos e / ou organização de pequenos eventos beneficentes



Parceria Produto - Cada cappuccino cremoso vendido no Crema Café, R\$1,50 foi doado para o Instituto Unidos pela Vida



Durante o Mês Nacional de Conscientização da Fibrose Cística, realizado em Setembro, o Devassa Pátio Batel doou para o nosso Instituto o valor de R\$1,00 de cada prato de Estrogonofe vendido.



A cada "Bolo da Vé" vendido durante o mês de Setembro, R\$1,00 foi doado para o Instituto Unidos pela Vida. A parceria também foi em prol do Mês Nacional de Conscientização da Fibrose Cística.



Parceria realizada para o evento "Unidos pela Vida Burger Night", que aconteceu no dia 20 de Junho, em Curitiba, onde além do espaço cedido para a realização da "hamburgada", a Casa da Mãe Joana também doou 50% do valor arrecadado para o desenvolvimento de nossos projetos



Doação de 25% do valor das vendas no último domingo de cada mês



"Brigadeiro do Bem" realizado pela Tropa 3

- **Financiadores De Projetos:** Empresas ou instituições que acreditam no potencial dos projetos do Instituto, financiando-os parcial ou integralmente.



Realização do V Ciclo de Palestras sobre Atividade Física na Fibrose Cística, em Vitória/ES.



Patrocínio parcial para o Projeto II Mês da Fibrose Cística em 2015.



Financiador da expansão do Projeto FC nas Universidades.

- **Assessoria Jurídica & Contábil:**



Parceiro pro bono do Instituto desde a nossa fundação, cuida de nossa gestão contábil, livros, e deixa "nossa casa em ordem"!



Marins de Souza Advogados e Marins Bertoldi

4.5 PESSOAS FÍSICAS QUE NOS APOIAM

Nossos agradecimentos aos nossos Amigos de Fibra que contribuíram para o cumprimento da nossa missão ao longo deste ano através de doações espontâneas, recorrentes, ou por terem vestido nossa camisa! Vocês são parte disto tudo!

Ana Maria Travagin	Julianny Wojcik Haluc
Adília Barbosa de Araújo	Julio Schneider
Adriana Busch Kretzmann	Káthia Berçam Maggioni
Adriana Von Bahten	Lauzier Mota
Aline Patrícia G. Zanatta Swain	Leandro de Oliveira Martins
Ana Caroline do Nascimento	Luciana Mara de Queiroz
Ana Claudia Leal	Lurdes Maria Bauermann
Ana Paula Ventura Gonçalves Kersevan	Maikon José de Freitas
Andréa Cavalheiro Lages	Marcelo de Barros Nogueira da Silva
Angélica Cristiane Moreira	Maria Cristiane Kempe
Arlene Gonçalves dos Santos	Maria Cristina Lemasson Durante
Aura Grube Travagin	Maria Estella de Oliveira
Bárbara Krenk	Maria Izabel de Lima
Bianca Camargo	Maria Luiza Stasiak
Bruno Milek	Mariana Travagin
Cassiano Vasconcelos	Mariângela Neves dos Santos Luz
Cassius Tramontina – Evento Beneficente Aniversário	Marise Gardino de Oliveira
Cintia Carvalho Bragança Garcia	Matheus Ricardo Reckelberg
Cristiane Emy Zama de Souza	Mayza Manenti
Cristiano Machado Silveira	Mirian Rose Augusto
Daniel Basso	Mônica de Cássia Firmida
Deise Talarico F. Rodrigues	Nastassia Castro
Demetria Kovelis Monteiro	Natália do Vale
Diogenes Justechen	Odair do Prado
Diogo Aragão	Pâmela Roberta Ramelo
Diogo da Silva Alves	Patricia Alves Ribeiro Pegorer
Emanuel Ribas Santos	Rafaella Alves
Érica Nascimento Turbay	Regina Sparemberger
Erika Saito	Renata de Brito Lacerda
Erika Vasconcellos	Roberto Carlos Pinto
Felipe Levandowski	Rosemari de Fátima Coelho
Guilherme Bauer Novaes da Silva	Sâmia Barros Vieira
Helen Luce Ferreira de Matos Aydar	Simone Andrade Lessa de Almeida
Ieda Ferraz	Simone Nascimento
Inaê Cherobin	Tayana Tanabe
Irene Melo	Vania Patricia Torres
Izabel Anselmo	Veridiane Figueira de Freitas
Jair Ivan Jahnel	Verônica Stasiak Bednarczuk
Janaina Aparecida Paulek	Vlademir Antonio Modesto
Jannaina Ferreira de Melo Vasco	Wigando Fisher Junior
Jenifer Scarabotto	Wildes Lopes de Oliveira
José Carlos Carignato Travagin	Wilson Grube
Jose Tadeu da Silva Brito	Wlander dos Santos Esteves
José Wilton Dias Soares	

NOSSO FUTURO



Foram 4 anos até aqui. Muitas coisas aconteceram, diversos aprendizados e a vontade de fazer acontecer cada vez mais só aumentou!

Para 2016, o grande foco é colocar em prática nosso plano de expansão. Primeiro, estamos entendendo as principais demandas. Não há como resolver um problema sem conhecê-lo. Algumas, já identificadas, terão início em dois novos programas, voltados à advocacy, atendimento e capacitação de outras organizações. Acreditamos que juntos podemos fortalecer o ecossistema da Fibrose Cística no Brasil, gerando resultados positivos para todos!

Os sonhos são grandes e teremos prazer de apresentá-los à você, bem como contar contigo novamente nesta caminhada!

Deixamos, por fim, nossa crença para este ano, traduzida pelas palavras da grande Clarice Lispector:

“Quem caminha sozinho pode até chegar mais rápido, mas aquele que vai acompanhado, com certeza vai mais longe!”

Vamos juntos, unidos por muitas vidas!



Com carinho,
Equipe do Instituto Unidos pela Vida

A FIBROSE CÍSTICA É PARTE DO QUE SOMOS. NÃO O LIMITE DO QUE PODEMOS SER!



Sede Matriz

Rua Francisco Rocha, 198, Estúdio 07 | Bairro Batel
Curitiba | PR | CEP: 80.420-130 | 41 3114-7750

www.unidospelavida.org.br | facebook.com/unidospelavida

Nos ajude a ajudar!

www.unidospelavida.org.br/ajude

Instituto Unidos Pela Vida | Caixa Econômica Federal
Agência: 0368 | Operação: 003 | Conta Corrente: 5120-5
CNPJ: 14.850.355/0001-84 | contato@unidospelavida.org.br

Créditos

Texto | Verônica Stasiak Bednarczuk e Leandro Martins
Diagramação | Sintática Comunicação
