

RELATÓRIO DE ATIVIDADES E AÇÕES

2022



ÍNDICE

Introdução	03
Conselho Científico	04
Advocacy	06
Comunicação	10
Assessoria de Imprensa.....	12
Campanhas Digitais de Conscientização.....	17
Psoríase.....	18
Psoríase Pustulosa Generalizada	19
Dermatite Atópica.....	20
Urticária Crônica Espontânea (UCE).....	21
Vitiligo.....	22
Pergunte ao Dr.....	23
Lives.....	25
Podcasts.....	27
Newsletters.....	29
Desempenho dos Meios Digitais.....	31
Site Psoríase Brasil.....	32
Site Doenças de Pele.....	33
Facebook Psoríase Brasil.....	34
Facebook Doenças de Pele.....	35
Instagram Psoríase Brasil.....	36
Instagram Doenças de Pele.....	37
Podcast e Youtube Psoríase Brasil e Doenças de Pele.....	38
Tráfego pago Psoríase Brasil e Doenças de Pele.....	39
Google Ads Psoríase Brasil e Doenças de Pele.....	40
Pesquisa	41
Trabalho Acadêmico	43
Participação Internacional	45
Lançamento Projeto Doenças de Pele Brasil	47
Dia Mundial da Psoríase 2022	49
Patrocinadores	52
Ficha Técnica	54

PREZADOS,

O ano de 2022 foi de vitórias e novos desafios para a Psoríase Brasil. Após dois anos de pandemia, no qual aprendemos a fortalecer ainda mais a comunicação e as atividades online, pudemos avançar com a aprovação de projetos que vinham em gestação e no aguardo de aprovação no âmbito da administração pública, além de atuar novamente em campo.

Lançamos oficialmente o projeto Doenças de Pele Brasil para o qual ampliamos nosso trabalho de awareness, já realizado com a doença psoriásica, à dermatite atópica, à urticária crônica espontânea, ao vitiligo e à hidradenite supurativa. Em junho o evento híbrido I Simpósio Nacional “O Cenário das Doenças Crônicas de Pele no Brasil” reuniu especialistas e a deputada estadual Carmen Zanotto (SC), resultado no encaminhamento de aprimoramento ao PL 3.809/2019, o qual Zanotto é relatora, através de um substitutivo ao texto abrangendo as demais doenças crônicas e autoimunes de pele, além da psoríase e do vitiligo.

Ainda no âmbito da advocacy, conquistamos a aprovação do Projeto de Lei nº 243/2020, que institui a Política Estadual para Diagnóstico Precoce e Tratamento da Psoríase na Rede de Atenção à Saúde no Estado do Rio Grande do Sul. O PL tramitava na Assembleia Legislativa do RS desde a criação da Frente Parlamentar, cuja presidente era a deputada Fran Somensi (RS). Em nível municipal, finalizamos 2022 com o encaminhamento da Câmara de Vereadores de Porto Alegre, através do vereador José Freitas, presidente da Frente Parlamentar pela Psoríase e outras Doenças Crônicas de Pele, do Pedido de Providência direcionado à Prefeitura de Porto Alegre e à Secretaria Municipal de Saúde da cidade para que haja programas de capacitação a profissionais da Atenção Primária à Saúde, a fim de melhorar o entendimento da doença psoriásica.

Em agosto, finalmente pudemos iniciar nosso projeto-piloto de pesquisa sobre a incidência de psoríase na população atendida pelo Sistema Único de Saúde (SUS) na cidade de Esteio, na Grande Porto Alegre. Pretendemos

alcançar dados acerca da doença, uma vez que não há disponibilidade de informações em nível nacional. A proposta da Psoríase Brasil com o projeto “Estudo de Incidência de Psoríase no município de Esteio, Rio Grande do Sul” é, além de recolher informações, buscar uma metodologia de pesquisa que possa ser replicada em nível nacional. A entidade entende que a falta de estatísticas oficiais no Brasil sobre a prevalência de doença psoriásica seja uma lacuna ao aperfeiçoamento de políticas públicas que auxiliem os pacientes e minimizem gastos dos cofres públicos ocasionados pelo diagnóstico tardio e falta de tratamento correto.

A base de dados sobre pacientes com doença psoriásica, reunida ao longo dos anos pela Psoríase Brasil, através de seu Cadastro de Pacientes com Psoríase, foi utilizado em trabalho científico de conclusão de curso de residência médica da Universidade de Santo Amaro (SP). Sob a orientação do professor Dimitri Luz, membro do Conselho Científico da Psoríase Brasil, a pesquisadora Caroline Costa Mendonça, realizou o estudo “Inquérito Epidemiológico de Pacientes com Psoríase e Artrite Psoriásica no Brasil”, a partir das informações de 15 mil cadastro de pacientes. O estudo deverá ser publicado em 2023 em revista científica especializada.

Nossa comunicação segue em constante crescimento e aperfeiçoamento. As redes digitais deram um salto em quantidade de seguidores, produção de conteúdos qualificados e canais de comunicação. Em 2022 entrou no ar o portal Doenças de Pele Brasil e suas redes sociais para tratar de todas as doenças crônicas de pele com as quais a Psoríase Brasil trabalha. Também ingressamos no programa Google Ad Grants para ONG, o que nos disponibilizou recursos para investimento em tráfego pago e melhor ranqueamento de nossas plataformas digitais.

Realizamos dois grandes eventos híbridos, pondo em discussão temas relevantes aos pacientes e à geração de políticas públicas às doenças com as quais atuamos. Pelo segundo ano consecutivo marcamos nossas atividades pelo Dia Mundial da Psoríase com evento internacional, trazendo ao público o que há de mais atual sobre doença psoriásica. Outra grata surpresa de 2022 foi Sabrina Sato ter aceito o nosso convite de apoio à Campanha do Dia Mundial da Psoríase.

Seguimos nosso trabalho, pois como se pudemos evidenciar ao longo destes 23 anos de atuação, as conquistas são construídas de forma contínua e incessante.

Gládis Lima
Presidente Psoríase Brasil

CONSELHO CIENTÍFICO

Em março foi instituído oficialmente o novo Conselho Científico da Psoríase Brasil, incluindo médicos e especializações da Medicina que tratam de doença psoriásica, vitiligo, urticária crônica espontânea, dermatite atópica e hidradenite supurativa. Ao longo de 2022, novos especialistas foram incorporados ao Conselho, que contempla profissionais dedicados à saúde física e mental dos pacientes. A participação dos doutores dá respaldo científico à Psoríase Brasil em seu trabalho diário de advocacy, comunicação, pesquisa, inserção acadêmica, elaboração de cadastros de pacientes, entre outros.

MEMBROS DO CONSELHO CIENTÍFICO PSORÍASE BRASIL

DERMATOLOGISTAS:



Dr. Leandro Leite



Dra. Elisabeth Lima



Dr. Dimitri Luz



Dr. Rafael Tomaz



Dra. Aline Okita



Dr. Diogo Pazzini



Dra. Clarissa Prati



Dr. Caio de Castro



Dr. Wagner Galvão



Dra. Jaquelini Barboza



Dra. Anelise Rocha Raymundo

ALERGOLOGISTA/IMUNOLOGISTA:



Dra. Ana Paula Moschione Castro

REUMATOLOGISTAS:



Dra. Kathleen Daniotti

Dr. Thiago Willers

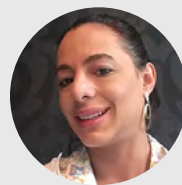


PSICÓLOGA:



Dra. Hericka Zogbi

INFECTOLOGISTA:



Aline Santos Ramalho Teixeira

ADVOCACY

A Psoríase Brasil deu continuidade às ações de advocacy trabalhadas com as frentes parlamentares federal, estadual (Rio Grande do Sul) e municipais (Porto Alegre – RS – e Esteio – RS -). Além de batalhar pela implantação dos projetos de lei e iniciativas propostas por elas, a Associação incluiu em sua pauta de trabalho de 2022 a busca por dados sobre a incidência de psoríase na população e a criação de protocolos de tratamentos à dermatite atópica (DA) e à urticária crônica espontânea (UCE).

Em janeiro, através do presidente da Frente Parlamentar Nacional pela Psoríase e outras Doenças Crônicas de Pele, deputado federal Dr. Leonardo (MT), foi encaminhado o ofício 001/2022, ao Ministério da Saúde, solicitando dados sobre as doenças no Brasil e questionando a existência de protocolos de tratamento para dermatite atópica e urticária crônica espontânea. O objetivo da entidade é iniciar o trabalho de advocacy em favor de políticas públicas e oferta de tratamento pelo Sistema Único de Saúde (SUS) a esses pacientes.

A presidente Gládis Lima esteve reunida, em março, com a vereadora de Esteio Fernanda Fernandes, presidente da Frente Parlamentar pela Psoríase e outras Doenças Crônicas de Pele, para pôr em prática o projeto-piloto de pesquisa sobre a incidência de psoríase na população atendida na cidade pelas Unidades Básicas de Saúde (UBS).

Entre as pautas alinhadas no encontro:

- Pesquisa com pacientes município – projeto idealizado pela Psoríase Brasil para ser uma amostra da realidade nacional sobre a incidência da psoríase na população brasileira.
- Capacitação dos agentes públicos de saúde para a aplicação da pesquisa.
- Realização de evento online com pacientes de Esteio com doença psoriásica.
- Marcar reunião com secretaria de Saúde do município.
- A vereadora Fernanda Fernandes buscará liderar reunião com vereadores da Região Metropolitana de POA para adesão à causa da psoríase.

Em abril, dando continuidade às reuniões já realizadas no início do ano, a presidente Gládis Lima, e sua equipe técnica de Comunicação e de Projetos, foi estabelecido com o presidente da Frente Parlamentar pela Psoríase e outras Doenças Crônicas de Pele de Porto Alegre, vereador José Freitas, ações a serem realizadas ao longo de 2022.

Dentre as atividades elencadas a ocorrem:

- Realização de Fórum sobre Doenças Crônicas de Pele.
- Atividades na Câmara Municipal de Porto Alegre para tratar de políticas públicas à psoríase, dermatite atópica, urticária crônica espontânea, vitiligo e hidradenite supurativa.
- Reunião com a Comissão de Saúde e Meio Ambiente pelo Dia Mundial da Psoríase 2022.
- Implementação do projeto de lei que institui política de atendimento ao paciente com psoríase pelas UBS da capital gaúcha.

Em nome da Frente Parlamentar, o vereador José Freitas solicitou a inclusão de dados sobre a psoríase no Censo 2022. O ofício encaminhado em maio, trazia a justificativa:

“Tendo em vista o termo de cooperação firmado entre a Prefeitura Municipal de Porto Alegre e o IBGE para apoio na realização do Censo 2022, é pertinente que haja dados específicos sobre a psoríase e a fibromialgia. Não há, até o presente momento, índices oficiais sobre a incidência e prevalência de ambas as enfermidades na capital gaúcha, sendo que essas informações são essenciais para o desenvolvimento e implementação de políticas públicas e para a realização de investimentos”. (...)



[Clique aqui para acessar a matéria e o pedido de providências na íntegra no site da Psoríase Brasil](#)

Também em maio, a Psoríase Brasil esteve na cidade de Guaíba (RS), na Grande Porto Alegre, para agenda com a vereadora Carla Vargas. A parlamentar foi indicada pela médica dermatologista do município, Dra. Paula D'Elia. Na pauta da reunião, a criação de uma Frente Parlamentar pela Psoríase e outras Doenças Crônicas de Pele, na cidade de Guaíba (RS).

Em junho, a psoríase Brasil lançou oficialmente o projeto Doenças de Pele Brasil durante o I Simpósio Nacional “O Cenário das Doenças Crônicas de Pele no Brasil”, evento realizado de forma híbrida. A iniciativa busca ampliar a atuação da instituição no enfrentamento às doenças crônicas e imunomediadas da pele, como o vitiligo, dermatite atópica, urticária crônica espontânea, hidradenite supurativa, além da doença psoriásica.


A deputada federal Carmen Zanotto (SC) participou, juntamente com médicos dermatologistas, imunologistas e alergistas, membros da Sociedade Brasileira de Alergia e Imunologia (ASBAI) e da Sociedade Brasileira de Dermatologia (SBD). Como resultado do evento, houve a possibilidade de inclusão das demais doenças crônicas de pele (UCE, DA e Hidradenite) no substitutivo ao PL 3.809/2019, o qual Zanotto é relatora. De autoria da deputada federal Rejane Dias (PI), o Projeto de Lei original busca a melhora no atendimento pelo Sistema Único de Saúde (SUS) aos pacientes com psoríase e vitiligo.

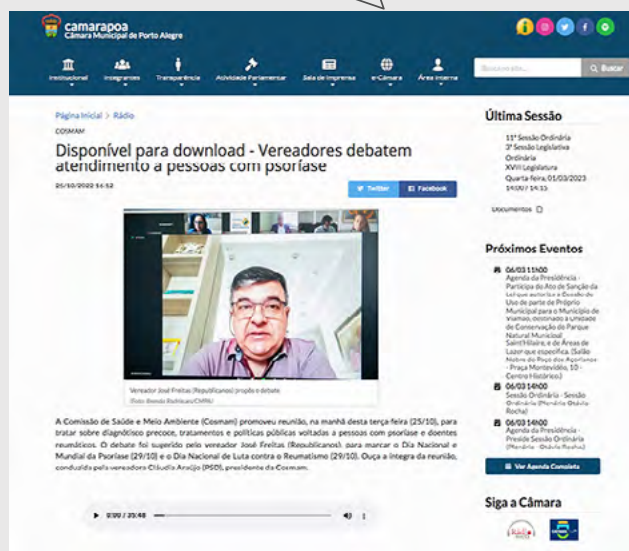
Conforme manifestou Carmen, o texto da matéria, integrando dermatite atópica, urticária crônica espontânea e hidradenite supurativa, poderia ter a colaboração dos médicos especialistas e associações ligadas ao segmento, com trabalho coordenado pela Psoríase Brasil. De acordo com a parlamentar é possível o documento contemplar políticas públicas para o diagnóstico e tratamento das doenças, capacitações de médicos e profissionais da atenção primária ao paciente, bem como o acesso a novos medicamentos. Ademais, há ainda perspectiva de revisão de prazo dos protocolos clínicos e diretrizes terapêuticas (PCDT's) para no máximo dois anos, já que hoje esse prazo não existe. De acordo com a assessoria da deputada, o texto encontra-se com a Assessoria Legis da Câmara dos Deputados.


No Mês do Dia Mundial da Psoríase (29/10) da Urticária Crônica Espontânea (01/10), a 35ª Reunião Ordinária da Comissão de Saúde e Meio Ambiente (COSMAM), da Câmara Municipal de Porto Alegre, teve como pauta “Dia Mundial da Psoríase e a possível Municipalização do Ambulatório de Dermatologia”. O encontro online realizado em 25 de outubro, reuniu os vereadores Aldacir Oliboni e Tanise Sabino; presidente da Psoríase Brasil, Gládis Lima; a representante da Sociedade Brasileira de Dermatologia seção Rio Grande do Sul (SBD-RS), doutora Mônica Berg; o diretor-adjunto da Secretaria Municipal de Saúde, Francisco Isaias; a representante da Comissão de Saúde da Ordem dos Advogados do Brasil (OABRS), Vanessa Rôdrigues, e demais assessores das instituições.

Como resultado da reunião, houve envio do Pedido de Providência nº 3286/2022 (leia aqui na íntegra), em 27/10, direcionado à Secretaria Municipal de Saúde de Porto Alegre para que haja programas de capacitação a profissionais da saúde para melhor entendimento da doença psoriásica a fim de melhorar e acelerar o diagnóstico dos pacientes na Atenção Primária à Saúde.

Tanto a Reunião quanto o encaminhamento foram conduzidos pela presidente da COSMAM, vereadora Cláudia Araújo. A pauta foi proposta pelo vereador José Freitas, presidente da Frente Parlamentar pela Psoríase e outras Doenças Crônicas de Pele de Porto Alegre.

Ouç a reunião aqui na íntegra. 



 [Clique aqui para acessar a matéria da deputada federal Carmen Zanotto no site da Psoríase Brasil](#)

Psoríase Brasil foi convidada pela Conitec para participar da 1ª reunião online para a elaboração do Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas (PCDT) da Dermatite Atópica. O convite oficial chegou por e-mail, em 17 de outubro, através do ofício nº 285/2022/SCTIE/COGAD/SCTIE/GAB/SCTIE/MS.

A Conitec organizou a reunião após envio de carta conjunta sobre a importância do PCDT por parte da Sociedade Brasileira de Pediatria (SBP), Sociedade Brasileira de Dermatologia (SBD) e a Associação Brasileira de Alergia e Imunologia (ASBAI). Uma equipe será escolhida pelo CONITEC para analisar as evidências para a criação do escopo inicial do PCDT e as sociedades médicas envolvidas participarão na inclusão de mais evidências e sugestão de medicações necessárias para o tratamento da doença, a partir do documento inicial. Após a discussão o documento irá para consulta pública onde médicos, sociedades, associações e os pacientes poderão analisar e pontuar de forma científica, com evidências, como melhorar o PCDT.



Para maiores detalhes sobre a 1ª reunião online para a elaboração do Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas (PCDT) da Dermatite Atópica, acesse o site Doenças de Pele Brasil

A Comissão de Saúde e Meio Ambiente da Assembleia Legislativa do Rio Grande do Sul aprovou, em 30/11, o Projeto de Lei nº 243/2020 que institui a Política Estadual para Diagnóstico Precoce e Tratamento da Psoríase na Rede de Atenção à Saúde no âmbito do Estado do Rio Grande do Sul. O PL havia sido aprovado por unanimidade, em junho, na Comissão de Constituição e Justiça da Assembleia Legislativa (RS).

Uma grande vitória após mais de três anos de luta - desde a criação da Frente Parlamentar, em outubro de 2019. A deputada estadual Fran Somensi (RS), presidente da Frente Parlamentar Estadual pela Psoríase e outras Doenças Crônicas de Pele, é a autora do projeto, que contou com a participação de médicos do Comitê Científico da Psoríase Brasil.

O projeto prevê, além das diretrizes gerais do programa, uma parceria com a Secretaria Estadual da Saúde que, por sua vez, poderá coordenar o apoio aos municípios para organização e implantação das linhas de cuidado que trata a Política Estadual para Diagnóstico e Tratamento Precoce da Psoríase, objetivando também a redução das comorbidades e incapacidades causadas pela psoríase. Segundo a deputada estadual Fran Somensi, "este é um projeto que vem sendo trabalhado desde 2019 junto à Psoríase Brasil, através da presidente Gládis Lima, que comanda uma organização não governamental que apoia pessoas diagnosticadas com a doença e busca o acesso universal aos tratamentos".



Para maiores detalhes sobre Projeto de Lei que institui a Política Estadual para Diagnóstico Precoce e Tratamento da Psoríase na Rede de Atenção à Saúde no âmbito do Estado do Rio Grande do Sul, acesse o site Psoríase Brasil

COMUNICAÇÃO

Sendo a comunicação um dos pilares de atuação da Psoríase Brasil, a Associação busca executar um trabalho integrado online e offline. Através de seus canais e do planejamento anual de atividades, a entidade realiza eventos, executa campanhas, divulga informações sobre diagnóstico e tratamento das doenças com as quais trabalha a fim de auxiliar na jornada do paciente e combater o preconceito. A necessidade da implementação de políticas públicas, ações de advocacy e demais projetos que a Psoríase Brasil executa passam pela sua comunicação.

Foram produzidos dois eventos híbridos transmitidos ao vivo pelo YouTube e plataformas especializadas – o lançamento do projeto Doenças de Pele Brasil e o 2º Simpósio Internacional Psoríase Brasil pela Campanha do Dia Mundial. A assessoria de imprensa esteve focada na divulgação dos dois grandes eventos e temas relacionados à doença psoriásica, conquistando espaços importantes como CNN Brasil, revista Vida e Saúde, dezenas de sites especializados, entre outros. Um dos pontos fortes do Dia Mundial 2022 foi o vídeo que Sabrina Sato gravou e enviou à Psoríase Brasil apoiando a causa. A artista é paciente de

psoríase e atendeu ao convite para produzir um vídeo a ser veiculado nas redes sociais da ONG.

Em 2022 a Psoríase Brasil profissionalizou ainda mais sua comunicação digital investindo em ranqueamento no Google, através do programa Google Ad Grants para ONG, que disponibiliza mensalmente US\$ 10 mil para a organização divulgar sua causa. A entidade começou a utilizá-lo a partir de outubro com a assessoria de profissionais em tráfego pago.

Além do Google, houve investimento na criação de conteúdos digitais. As redes sociais passaram a exibir mais vídeos, buscou-se a profissionalização do canal da Psoríase Brasil no YouTube, com novo layout, organização da página, atualização constante com vídeos, lives, eventos transmitidos e podcasts, envios mensais de newsletters, criação de novo site e redes sociais para o projeto Doenças de Pele Brasil, produção de landing pages e newsletters direcionadas à divulgação e à inscrição dos eventos híbridos, além de investimento em anúncios digitais para redes sociais.



COMUNICAÇÃO

ASSESSORIA DE IMPRENSA

Análise de desempenho

Relatório gerado dos dados analisados entre 01/01/2022 e 31/12/2022.

Fonte: Dixon Comunicação

Portais

61

Imprensa impressa

4

TV

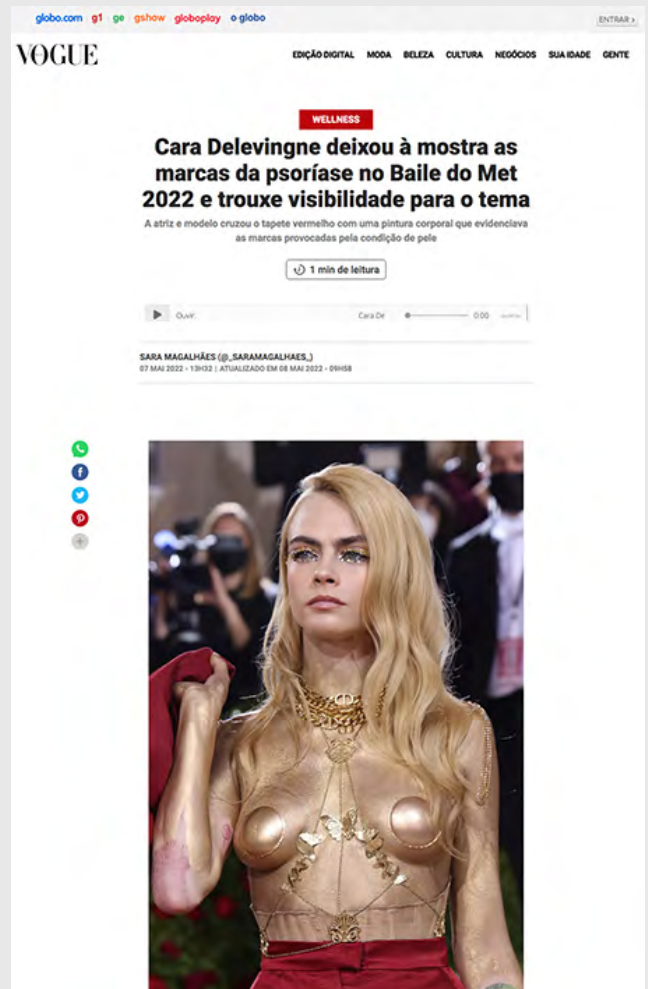
1

Valor total estimado

R\$ 498.808,75



Vogue | Globo
07 de maio de 2022
São Paulo/SP



Coletiva.net
27 de junho de 2022
Porto Alegre/RS



PORTAL HOSPITAIS Brasil Agregando conhecimento, promovendo negócios. ANUNCIE!

NOTÍCIAS | BUSCA HOSPITALAR | PODCASTS | VÍDEOS | REVISTA DIGITAL | QUEM SOMOS | ANUNCIE | FALE CONOSCO

Home > Notícias > Colunas > Proposta do I Simpósio Nacional de Doenças de Pele ganha espaço na Câmara Federal e pretende garantir direitos a pacientes

Proposta do I Simpósio Nacional de Doenças de Pele ganha espaço na Câmara Federal e pretende garantir direitos a pacientes

05/07/2022

Facebook | Twitter | Google+ | YouTube | LinkedIn



Mostrar do portal Doenças de Pele Brasil. Foto: Agência de Digital

O I Simpósio Nacional "O Cenário das Doenças Crônicas de Pele no Brasil", realizado recentemente e de forma híbrida, marcou o lançamento de mais um projeto da ONG Psoríase Brasil, o Doenças de Pele Brasil (DPB). A iniciativa busca ampliar a atuação da instituição no enfrentamento às doenças crônicas e imunomediadas da pele, como o Vitiligo, Dermite Atópica, Urticária Crônica Espontânea, Hidradenite Supurativa e Doença Psoriásica.

O encontro contou com a presença de renomados médicos dermatologistas, imunologistas e alergistas, bem como membros da Sociedade Brasileira de Alergia e Imunologia (ASBAI) e da Sociedade Brasileira de Dermatologia (SBD). Além da deputada federal Carmen Zanotto (PPS-SC), que em sua participação abriu a possibilidade de inclusão das demais doenças crônicas de pele, fora psoríase e vitiligo, no substitutivo ao PL 3.809/2019, o qual é relator. De autoria da deputada federal Rajane Dias (PT-PI), o Projeto de Lei original busca a melhoria no atendimento pelo Sistema Único de Saúde (SUS) a pacientes com essas múltiplas dermatológicas.

Conforme manifestou Carmen, já envolvida há alguns anos na luta pelo bem-estar e por políticas públicas de saúde para pacientes acometidos por psoríase, a iniciativa se dará por meio da redação de um novo substitutivo. O texto da matéria, integrando Dermite Atópica, Urticária Crônica Espontânea e Hidradenite Supurativa, terá a colaboração dos médicos especialistas e associações ligadas ao segmento, coordenadas pela Psoríase Brasil.

Assim, de acordo com a parlamentar, é possível o documento contemplar políticas públicas para o diagnóstico e tratamento dessas doenças, capacitações de médicos e profissionais da atenção primária ao paciente, bem como o acesso a novos medicamentos. Ademais, há ainda perspectiva de revisão de prazo dos protocolos clínicos e diretrizes terapêuticas (PCDT's) para no máximo dois anos, já que hoje esse aprazimento não existe.

REVISTA DIGITAL

Acesse gratuitamente a edição 508 da Revista HOSPITAIS BRASIL!

ASSINE A REVISTA

Informe seu e-mail para receber gratuitamente nossa revista digital.

Recibir

OUÇA OS PODCASTS

Sistema para aquecimento de água economiza até 20% no consumo de energia e reduz o desperdício de água quente em até 30% no consumo de combustível para a produção de aquecimento.

Correio e certificações: como a Fundação Brasileira pode contribuir...

Novidades em tratamento de feridas e úlceras na pele: como colaborar para a saúde dos hospitais.

Uma completa mamaria sã e saudável: melhorando a qualidade de vida das mulheres.

Atualização ganha cada vez mais força no Brasil.

Portal Hospitais Brasil
05 de julho de 2022
São Paulo/SP

CNN AO VIVO R\$ 5,000 R\$ 5,548

CNN MERCADO De segunda a sexta-feira

CNN Sinais Vitais explica o que são as doenças autoimunes

Especialistas abordam possíveis causas, sintomas e tratamento de doenças como artrite reumatoide, lúpus e psoríase



Mais São

- 1 Diagnóstico de Virginia Feresco aponta para o risco de câncer nos bebês
- 2 Aluna da USP tem certeza de impulsionar e ganhar dinheiro ao ser médica, em parceria com o pai
- 3 Inverno, no estágio de verão, no trabalho não é permitido entrar sem máscara
- 4 Mãe de homem que foi perseguido, impulsiona e ganha por pagar pelo R\$ 1 milhão de indenização
- 5 Agrega Quatro eventos online após pandemia incluem crianças Noronhenses
- 6 Fim de semana de vítimas do acidente na Serra das Araras professor professor morto por não seguir a regra
- 7 O que aconteceu na hora da morte, segundo a polícia
- 8 Um jantar de PL, Bolsonaro discute entre e diz que seu projeto é "insuperável" após
- 9 Empresa alerta para não pagar com pagamento de honorários no cartão de crédito
- 10 Por que cada vez mais mulheres escolhem a Argentina para ter filhos e viver

CNN Brasil | Saúde
26 de junho de 2022
São Paulo/SP

go op news

A psoríase Brasil realiza o fórum internacional II com o tema O Face Oculto da Psoríase e seu impacto no bem-estar

Saúde | terça-feira, 4 de outubro de 2022 às 23:05

WhatsApp | Facebook | LinkedIn | Pinterest | Twitter | Email | Print

O evento acontecerá em 6 de outubro, às 19:30, e será transmitido pela plataforma de streaming orientada para a saúde, EduPrimeBrasil

PSORÍASE BRASIL REALIZA II FÓRUM INTERNACIONAL COM O TEMA A FACE OCULTA DA PSORÍASE E SEU IMPACTO NO BEM-ESTAR

Read more...

Whatsapp compartilhe tweet share pinterest

O evento acontecerá em 6 de outubro, às 19:30, e será transmitido na plataforma de streaming orientada para a saúde, EduPrimeBrasil

A psoríase Brasil, Associação Nacional de Pacientes com Doença Psoriática, possui o fórum internacional de psoríase internacional, em 6 de outubro, às 19:30, cujo tema abordado será a face oculta da psoríase e seu impacto no bem-estar. O evento on-line é gratuito e será transmitido na plataforma de streaming, EduPrimeBrasil. Para se registrar, basta acessar a plataforma do fórum -

Go Top News | Saúde
04 de outubro de 2022
Portugal

globo.com g1 ge gshow globoplay

MENU **g1** DISTRITO FEDERAL BUSCAR

Dia da Conscientização da Psoríase: doença sem cura ainda sofre com estigmas e preconceito

Caracterizada por lesões avermelhadas e descamativas, doença não é contagiosa. Especialistas explicam como a psoríase pode acometer em outras comorbidades: confira a história de um paciente que vive com doença.

Por Amanda Sales *, g1 DF
29/10/2022 09h03 - Atualizado há 2 meses



Psoríase é uma doença inflamatória crônica, não contagiosa, que atinge cerca de 2% da população mundial. Foto: Getty Images/IBCC

Neste sábado (29), é o **Dia da Conscientização da Psoríase**. Lesões avermelhadas e descamativas, coceira, dor, ardor, sensação de queimação e espessamento da pele são os principais sintomas dessa doença crônica inflamatória da pele, sem cura, não contagiosa, e que atinge em sua maioria, pessoas entre 20 e 40 anos de idade.

G1 | Globo

29 de outubro de 2022
Brasília/DF

VivaBem uol

ALIMENTAÇÃO CARBAIDOS EQUILIBRIO LONGEVIDADE MOVIMENTO SAÚDE BULAS DE REMEDIOS NEWSLETTERS COLUNAS VIDEOS ULTIMAS NOTÍCIAS

SAÚDE

Sintomas, prevenção e tratamentos para uma vida melhor

Com psoríase há 46 anos, ele ficou com dedos tortos e só enxerga de um olho

Elizabara Therrie
Colaboração para VivaBem
29/10/2022 09h03

São Paulo, José Celso Peixoto Silva tem psoríase há 46 anos. Imagem: Arquivo pessoal

Quêir artigo 10 minutos

Com a psoríase em sua forma grave, o advogado José Célio Peixoto Silveira, 65, tinha vergonha das lesões na pele e não aceitava ter uma doença sem cura. Foram anos indo a diversos médicos na busca por um remédio milagroso. O cearense chegou a virar vegetariano na tentativa de melhorar os sintomas por indicação de uma nutricionista.

Convivendo com a doença há mais de quatro décadas, ele teve outras manifestações da psoríase e algumas complicações, incluindo a perda da visão do olho direito (leucoma) e muitas dores nas articulações. Apesar das dificuldades, o advogado conta que se conectar com outros pacientes foi o melhor remédio que ele teve. Conheça a história dele:

Viva Bem | UOL

27 de novembro de 2022
São Paulo/SP

Dra. Nafice Costa Araújo
Presidente do Sociedade Paulista de Reumatologia - CRM 65612/SP

soft

CNN Sinais Vitais — Doenças Autoimunes

26 de junho de 2022
Portugal

COMUNICAÇÃO

CAMPANHAS DIGITAIS DE CONSCIENTIZAÇÃO

PSORÍASE

29/OUTUBRO

DIA MUNDIAL DA PSORÍASE

29 OUTUBRO
DIA MUNDIAL DA PSORÍASE 2022

EVITE AS COMORBIDADES

Tratar a psoríase desde o início ajuda a evitar que ela se agrave. Com o controle da doença, você pode evitar o desenvolvimento de outras condições associadas à psoríase, como doenças cardiovasculares, diabetes, artrite psoriásica, entre outras. Lembre-se: a psoríase vai além da pele.

WORLD PSORIASIS DAY 2022

Realização: Psoríase Brasil

Patrocinado: abbvie, NOVARTIS, janssen, Boehringer Ingelheim

29 OUTUBRO
DIA MUNDIAL DA PSORÍASE 2022

PSORÍASE NÃO É CONTAGIOSA

Contágio é o seu preconceito. A psoríase pode causar impactos psicológicos devastadores. O preconceito e a discriminação agravam ainda mais e fazem a vida dos pacientes. Não seja preconceituoso, tenha empatia.

WORLD PSORIASIS DAY 2022

Realização: Psoríase Brasil

Patrocinado: abbvie, NOVARTIS, janssen, Boehringer Ingelheim

29 OUTUBRO
DIA MUNDIAL DA PSORÍASE 2022

INCLUA ESTA DATA NA SUA AGENDA

WORLD PSORIASIS DAY 2022

Realização: Psoríase Brasil

Patrocinado: abbvie, NOVARTIS, janssen, Boehringer Ingelheim

29 OUTUBRO
DIA MUNDIAL DA PSORÍASE 2022

MAIS QUALIDADE DE VIDA

A psoríase é uma doença crônica e autoimune que não tem cura, mas tem tratamento. Com as opções terapêuticas oferecidas pelo SUS e planos privados de saúde você pode viver com uma pele sem lesões (ou quase sem lesões) e evitar o agravamento da doença. Procure o médico, faça tratamento correto e garanta uma melhor qualidade de vida.

WORLD PSORIASIS DAY 2022

Realização: Psoríase Brasil

Patrocinado: abbvie, NOVARTIS, janssen, Boehringer Ingelheim

29 OUTUBRO
DIA MUNDIAL DA PSORÍASE 2022

TRATAMENTO DA PSORÍASE

Procure sempre se manter bem informado. Hoje existem diversas opções terapêuticas para a psoríase oferecidas pelo SUS e planos privados de saúde. Mantenha hábitos saudáveis e faça o tratamento consistente. Eles podem ajudar na diminuição dos sintomas da doença e no controle da psoríase. Lembre-se: você é o maior responsável pelo seu bem-estar.

WORLD PSORIASIS DAY 2022

Realização: Psoríase Brasil

Patrocinado: abbvie, NOVARTIS, janssen, Boehringer Ingelheim

PSORÍASE PUSTULOSA GENERALIZADA

Pacientes convidados:

ENCONTRO ONLINE DE PACIENTES
COM PSORÍASE PUSTULOSA
GENERALIZADA (PPG)

**"A DIFÍCIL
JORNADA DO
PACIENTE"**

Carlos de Paula
Neuza Pereira
de Almeida

Jaqueline Zanoni
Trevizanuto

13/Dez
19h

Jornalista:
Ana Paula Dixon

Dumaria
Evangelista

Assista pelo Facebook
ou pelo nosso canal
de Youtube.

Apoio: Boehringer
Ingelheim

Realização: PsoríaseBrasil

Pacientes convidados:

ENCONTRO ONLINE DE PACIENTES
COM PSORÍASE PUSTULOSA
GENERALIZADA (PPG)

**"A DIFÍCIL
JORNADA DO
PACIENTE"**

Carlos de Paula
Neuza Pereira
de Almeida

Jaqueline Zanoni
Trevizanuto

13/Dez | 19h

Jornalista:
Ana Paula Dixon

Dumaria
Evangelista

Assista aqui no nosso canal de Youtube.

Apoio: Boehringer
Ingelheim

Realização: PsoríaseBrasil

**POD
CAST** **DPB**
DOENÇAS DE PELE
BRASIL

#EP21

**Psoríase Pustulosa Generalizada
uma jornada rara e única.
O burden da doença**

DERMATITE ATÓPICA

23/SETEMBRO

DIA DE CONSCIENTIZAÇÃO DA DERMATITE ATÓPICA

23 SETEMBRO
Dia de Conscientização da Dermatite Atópica

DERMATITE ATÓPICA SINTOMAS

- Descamação;
- Vermelhidão;
- Coceira;
- Pele seca;
- Inchaço;
- Vermelhidão;
- Feridas.

A maior concentração da doença é a criança, presente em todos os países.

patrocinado por: **abbvie Pfizer sanofi** **DPB**

SETEMBRO 23
Dia de Conscientização da Dermatite Atópica

DERMATITE ATÓPICA

Dermatite Atópica (DA) ou eczema atópico é uma doença inflamatória crônica da pele, causada por um desequilíbrio no sistema imunológico e que pode se manifestar de forma leve, moderada ou grave, para as quais existem tratamento.

DERMATITE ATÓPICA NÃO É CONTAGIOSA. BUSQUE O CONTROLE.

patrocinado por: **abbvie Pfizer sanofi** **DPB**

23 SETEMBRO
Dia de Conscientização da Dermatite Atópica

DERMATITE ATÓPICA TRATAMENTO

Até 90% dos tratamentos atingem e minimizam a intensidade da coceira e reduzem a irritação, a duração e a intensidade dos crises.

- Terapias com cremes hidratantes;
- Medicamentos tópicos (corticosteroides e inibidores de calcineurina);
- Sistêmicos (imunossupressores, imunomoduladores e biológicos);
- Fototerapia;
- Controle de desencadeantes (como água muito quente no banho).

patrocinado por: **abbvie Pfizer sanofi** **DPB**

SETEMBRO 23
Dia de Conscientização da Dermatite Atópica

DERMATITE ATÓPICA ONDE COSTUMA APARECER

Em crianças e bebês, aparece geralmente no rosto, nos cotovelos e nos joelhos e frequentemente em outras regiões do corpo.

Em crianças maiores e em adultos, os locais localizam-se mais no rosto e mãos, nos dobras do corpo, como pescoço, cotovelo, axilas, do joelho, costas e pernas.

patrocinado por: **abbvie Pfizer sanofi** **DPB**

SETEMBRO 23
Dia de Conscientização da Dermatite Atópica

DERMATITE ATÓPICA IMPACTO NA QUALIDADE DE VIDA

71% Afirma que a DA afeta a sono, impedindo de sua descanso e produtividade no trabalho;

39% Já passou por algum procedimento cirúrgico por causa da doença;

77% Responder que a DA interfere nos laços de amigos e família;

58% Afirma que a DA faz afetar suas relações profissionais;

81% Se sentir inseguro sobre como a DA.

patrocinado por: **abbvie Pfizer sanofi** **DPB**

23 SETEMBRO
Dia de Conscientização da Dermatite Atópica

DERMATITE ATÓPICA NÚMEROS

Segundo estatísticas, a Dermatite Atópica é uma das doenças inflamatórias da pele mais comuns nos Estados Unidos, afetando:

- 13% Crianças
- 50% Diagnóstico no primeiro ano de vida
- 85% Aos 5 anos de idade
- 26% Início da dermatite
- 7% Adultos
- 20% Provavelmente DA muitas vezes se resolve na infância, mas pode persistir até a idade adulta em cerca de 50% dos indivíduos.

patrocinado por: **abbvie Pfizer sanofi** **DPB**

URTICÁRIA CRÔNICA ESPONTÂNEA (UCE)

01/OUTUBRO

DIA MUNDIAL DA URTICÁRIA CRÔNICA ESPONTÂNEA (UCE)

NOVARTIS DPB

PORQUE ESPONTÂNEA?

A doença se chama Urticária Crônica Espontânea porque não necessita de algum estímulo externo para que apareça. Toda urticária crônica passou por uma urticária aguda anteriormente. Uma pré-disposição genética pode ser o gatilho para se tornar Espontânea.

OUTUBRO 01
DIA MUNDIAL DA URTICÁRIA

NOVARTIS DPB

OUTUBRO 01
DIA MUNDIAL DA URTICÁRIA

QUAIS OS SINTOMAS DA UCE?

De difícil diagnóstico, normalmente os sintomas apresentam lesões na pele em alto relevo que "andam pelo corpo" (aparecem em determinado local por cerca de 24 horas e depois em outro), acompanhadas de coceira intensa e vermelhidão. Se o período de permanência das lesões for de 6 semanas ou mais e não se identificar um desencadeante, a probabilidade é de que seja UCE.

NOVARTIS DPB

NOVARTIS DPB

DIFÍCIL DIAGNÓSTICO.

Muitos pacientes com UCE passam por diversos médicos, levando anos para chegar a um diagnóstico. Muitos desistem na metade do caminho. Não desista. Urticária Crônica Espontânea tem tratamento e você pode voltar a ter uma vida normal.

OUTUBRO 01
DIA MUNDIAL DA URTICÁRIA

OUTUBRO 01
DIA MUNDIAL DA URTICÁRIA

O QUE É UCE?

A UCE, Urticária Crônica Espontânea, é causada pelo próprio corpo e aparece sem uma causa aparente. Até 1% da população mundial pode desenvolver Urticária Crônica (UC), sendo que dois terços serão de UCE.

PATROCÍNIO:
NOVARTIS DPB DOENÇAS DE PELE BRASIL

NOVARTIS DPB

TRATAMENTO PARA A UCE.

Tratamento para UCE (Urticária Crônica Espontânea) existe SIM e é eficaz para 92% dos pacientes. Procure um alergista ou dermatologista para obter um diagnóstico o mais cedo possível. Nunca troque experiências com amigos ou em redes sociais. O que ajuda um paciente pode causar problemas maiores em outro.

OUTUBRO 01
DIA MUNDIAL DA URTICÁRIA

OUTUBRO 01
DIA MUNDIAL DA URTICÁRIA

PROBLEMAS QUE A UCE CAUSA.

O principal desconforto causado pela UCE é a coceira intensa. Os pacientes da Urticária Crônica Espontânea podem ainda desenvolver ansiedade, depressão e transtorno obsessivo compulsivo. Também afeta a qualidade de vida no desempenho profissional e relações interpessoais.

NOVARTIS DPB

VITILIGO



25/JUNHO

DIA DE
CONSCIENTIZAÇÃO
DO VITILIGO

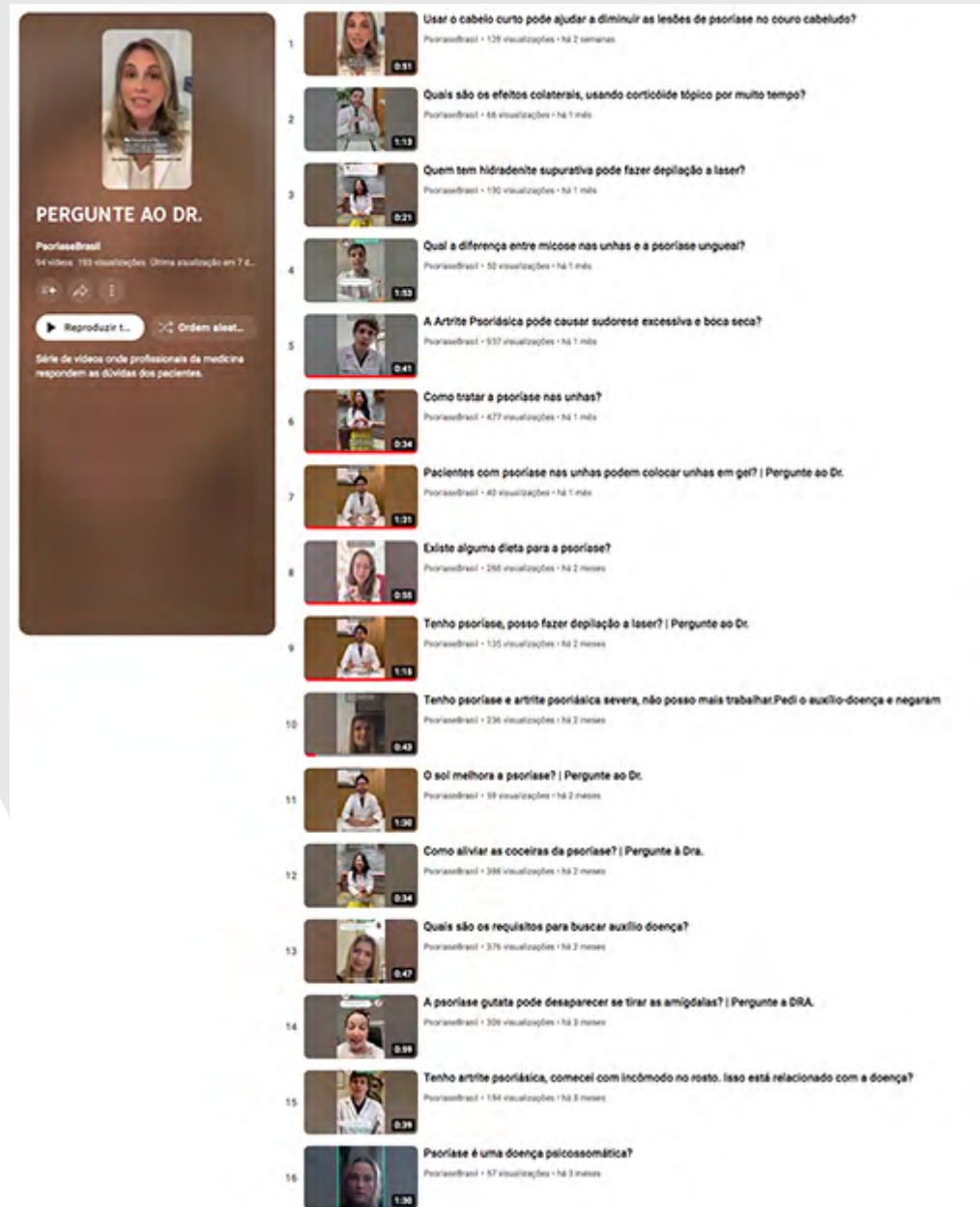


COMUNICAÇÃO

PERGUNTE AO DR.

Para a série Pergunte ao Dr. foram produzidos 71 vídeos de respostas às dúvidas de pacientes encaminhadas pelas redes sociais da Psoríase Brasil.

Os vídeos englobaram todas as doenças com as quais a entidade trabalha e foram veiculados em seu Instagram e YouTube.

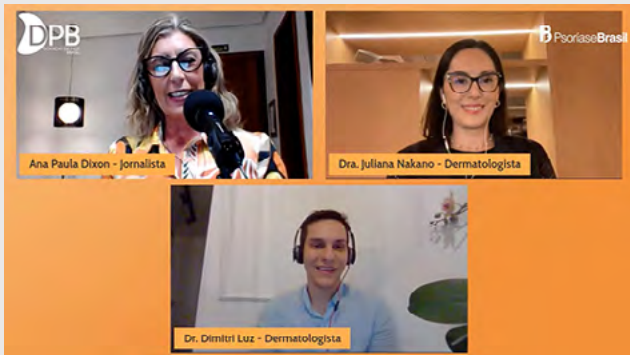


Para ver a série Pergunte ao Dr., acesse a playlist em nosso canal do YouTube:

COMUNICAÇÃO

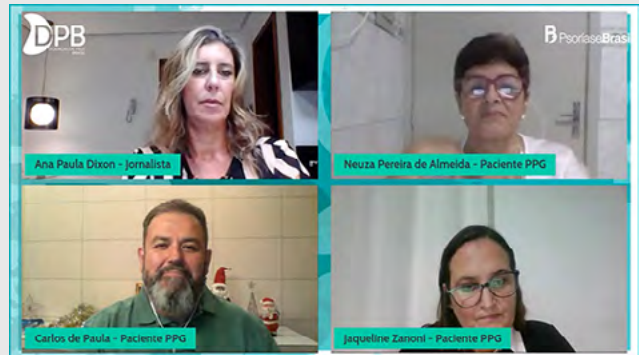
LIVES

Foram realizadas duas lives em 2022, além das transmissões online e disponibilização dos conteúdos dos dois eventos híbridos transmitidos ao vivo. As transmissões tiveram a mediação da coordenadora de Comunicação da Psoríase Brasil, jornalista Ana Paula Dixon.



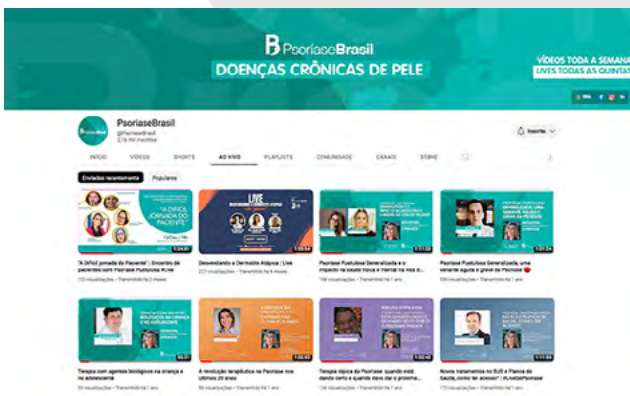
25/07 – Tema: “Desvendando a Dermatite Atópica”

Apoiamos a live dos dermatologistas Dr. Dimitri Luz e Dra. Juliana Nakano. A Psoríase Brasil transmitiu a live de seu conselheiro científico Dr. Dimitri Luz, disponibilizando sua plataforma, redes sociais – Facebook e YouTube – e sua coordenadora de comunicação para a mediação.



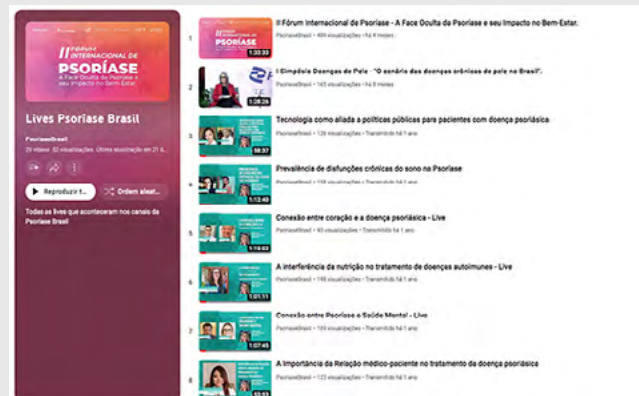
13/12 – Tema: “A difícil jornada do paciente Encontro online de pacientes com Psoríase Pustulosa Generalizada”

Participaram os pacientes: Carlos de Paula, Neusa Pereira de Almeida e Jaqueline Z. Trevizanuto.



Para assistir às lives, acesse a playlist em nosso canal do YouTube:

Para assistir aos eventos híbridos, acesse a playlist em nosso canal do YouTube:



COMUNICAÇÃO

PODCASTS

Foram realizados cinco podcasts em 2022, sendo três inéditos e duas edições para podcasts dos eventos híbridos transmitidos pela Associação. Os episódios tiveram a mediação da coordenadora de Comunicação da Psoríase Brasil, jornalista Ana Paula Dixon.



Episódio #19 – I Simpósio Nacional
“O cenário das Doenças de Pele no Brasil”

Transmissão evento de lançamento do novo projeto da Psoríase Brasil: Doenças de Pele Brasil, que marca a ampliação da ONG a outras doenças crônicas de pele. Vitiligo, dermatite atópica, urticária crônica espontânea, hidradenite supurativa, além da doença psoriásica, passam ao escopo de atuação da entidade.



Tema: “Direito dos pacientes com Psoríase”

As advogadas especialistas em Direito Público Daiane das Neves Lacerda Leal e Alexandra Trein Silveira esclarecem dúvidas sobre os direitos dos pacientes e trâmites complexos como aposentadoria, acesso a medicamentos, isenção de impostos, etc.

Accesse o podcast Doença de Pele Brasil pela playlist de nosso canal do YouTube ou plataforma de streaming de áudio de sua preferência:



Episódio #20 – “Burden da Doença Psoriásica - abordando a Psoríase Pustulosa Generalizada e a jornada única e rara desses pacientes”

O entrevistado é o dermatologista Dr. Wagner Galvão, médico dos hospitais Oswaldo Cruz (SP) e o Sírio-Libanês (SP). Ele traz a vasta experiência com casos de PPG.



Podcast especial do II Fórum Internacional de Psoríase com o tema A Face Oculta da Psoríase e seu Impacto no Bem-Estar. O evento híbrido fez parte das ações da campanha da Psoríase Brasil pelo Dia Mundial da Psoríase (29/10). Participação de médicos dermatologistas – Dra. Clarissa Prati; Dr. Dimitri Luz; Dr. Leandro Leite e Dra. Paula D’Eliá-, o reumatologista, Dr. Thiago Willers, a psicóloga, Dra. Hericka Zogbi, e os pacientes, José Célio Silveira, Roberta Souza e Martha Rosinha. Participação da presidente da Psoríase Brasil, Gládis Lima, e da presidente da Associação da Argentina de Psoríase, Silvia Fernandez Barrio (também paciente).



Episódio#23 - “Estudo de casos clínicos com imunobiológicos”

A entrevista é a Dra. Elisabeth Lima Barbosa, médica da IMUNOMED – Clínica de Infusão e Especialidades- e preceptora da residência médica no Ambulatório de Espondiloartropatia do Hospital Universitário Cassiano Antônio Moraes (ES). A doutora fala de casos clínicos com uso de imunobiológicos.

COMUNICAÇÃO

NEWSLETTERS

A Psoríase Brasil produziu e enviou 21 newsletters em 2022. Uma média de duas newsletters mensais à sua base de dados. Além disso, foram enviadas newsletters especiais sobre campanhas, inscrições para os eventos e divulgação de podcasts e lives.

Outubro 2022



Sabrina Sato: a estrela da Campanha do Dia Mundial da Psoríase

[#psorisehidrosolAutoVac](#)

B PsoríaseBrasil | DPB

Destaque



Sabrina Sato: a estrela da Campanha do Dia Mundial da Psoríase - a apresentadora aceitou nosso convite e falou sobre a doença aos pacientes

Sabrina Sato fala sobre a data, os cuidados com a doença e a importância do tratamento.

[Confira o vídeo aqui](#)

II FÓRUM INTERNACIONAL DE PSORÍASE
A Face Oculta da Psoríase e seu Impacto no Bem-Estar

A Psoríase Brasil, no dia 05/10, por conta da Campanha do Dia Mundial da Psoríase, reuniu onze convidados entre médicos dermatologistas, reumatologista, psicóloga, pacientes e dirigente de associações internacionais.

No bate-papo, especialistas falam sobre o que se está estudando mundialmente sobre a doença. Dentre os temas, destaca-se a importância do diagnóstico precoce, pois a psoríase tem células de memória e, caso retorne, ela volta exatamente aos mesmos locais e pode piorar a gravidade ao longo do tempo. Assim, uma vez diagnosticada e tratada precocemente, pode-se impedir essa espécie de cicatriz que a doença deixa.

Perdeu o II Fórum Internacional de Psoríase? Assista no Youtube!

[Assista agora mesmo](#)

29 OUTUBRO
DIA MUNDIAL DA PSORÍASE 2022

Campanha do Dia Mundial da Psoríase nas redes sociais

29 de Outubro/Dia Mundial da Psoríase: data estabelecida pela Organização Mundial da Saúde para conscientizar e alertar as pessoas sobre o que é psoríase. Uma doença crônica e não contagiosa que afeta profundamente a qualidade de vida dos pacientes. Além de causar sintomas físicos, a psoríase afeta profundamente o bem-estar psicológico dos pacientes.

[Salva mais](#)

LEO | NOVARTIS | DPB | B PsoríaseBrasil

[f](#) [i](#) [v](#) [in](#)

Setembro 2022



Confira as novidades do mês de setembro.

Notícia



FDA, aprovou a injeção de SPEVIGO® (spesolimab-sbzo) para o tratamento de adultos com psoríase pustulosa generalizada (PPG)

Em 1º de setembro de 2022, a Food and Drug Administration (FDA) dos EUA aprovou a injeção de SPEVIGO® (spesolimab-sbzo) para o tratamento de adultos com psoríase pustulosa generalizada (PPG). SPEVIGO® é o primeiro e único tratamento aprovado especificamente para PPG, é um novo anticorpo que bloqueia a ativação do receptor de Interleucina 36 (IL-36R). A via de sinalização da interleucina 36, parte do sistema imunológico, demonstrou estar envolvida na causa das crises de PPG.

[Veja a matéria completa](#)



Prevalência de Comorbidades em Pacientes com Psoríase no Brasil: Resultados Preliminares do Estudo Farmacoepidemiológico Pso.BRA

A prevalência de comorbidades cardiovasculares, respiratórias e psiquiátricas nos participantes do estudo se mostrou elevada perante a prevalência geral da população brasileira.

[Veja a matéria completa](#)



FDA aprova Sotyktu™ (deucravacitinib) Uma nova opção de tratamento oral para adultos com psoríase em placas.

Em 9 de setembro de 2022, a Food and Drug Administration (FDA) dos EUA aprovou o Sotyktu™ (deucravacitinib), um tratamento oral para adultos com psoríase em placas moderada a grave que são candidatos a terapia sistêmica ou fototerapia. Sotyktu™ é um inibidor de tirosina quinase 2 (TYK2) oral, seletivo e alostérico de primeira classe.

[Veja a matéria completa](#)

Pergunte ao Dr.



É verdade que a artrite psoriásica aumenta o risco de hipertensão?

DPB | B PsoríaseBrasil

COMUNICAÇÃO

DESEMPENHO DOS MEIOS DIGITAIS



Usuários

38.831

Novos usuários

38.502

Tempo Médio de Engajamento

00:01:13

Visualizações de página

71.689

Número de eventos

241.038

Sessões

46.194

Sessões de engajamento

28.590

Países em destaque

País	Sessões
Brasil	43.969
Estados Unidos	687
Portugal	531
Mexico	69
Alemanha	61
França	54
Reino Unido	54
Spain	49
Argentina	47
Irlanda	46
Indonesia	45
Paraguay	45
Switzerland	40
Japan	35
Netherlands	32

Cidades em destaque

Cidade	Sessões
São Paulo	6.621
(not set)	4.084
Rio de Janeiro	2.932
Porto Alegre	2.255
Curitiba	1.176

Páginas mais acessadas

Página	Visitas	Tempo na página
/	4.607	29:42:21
/10-insights-da-live-do-dia-mundial-da-urticaria/	3	00:00:36
/1a-de-outubro-dia-mundial-da-urticaria/	163	01:27:52
/1o-encontro-de-psoríase-e-artrite-psoríase-na-serra-gaucha/	1	00:01:17
/2020/01/	5	00:02:00

SITE

DOENÇAS DE PELE



Análise de desempenho

Relatório gerado dos dados analisados entre 01/01/2022 e 31/12/2022.

Fonte: Google Analytics 4

Usuários

13.338

Novos usuários

13.312

Tempo Médio de Engajamento

00:00:45

Visualizações de página

22.104

Número de eventos

65.157

Sessões

15.309

Sessões de engajamento

5.004

Países em destaque

País	Sessões
Brasil	15.160
Estados Unidos	64
Portugal	20
Irlanda	15
Sweden	13

Cidades em destaque

Cidade	Sessões
São Paulo	1.128
(not set)	1.246
Rio de Janeiro	1.011
Porto Alegre	769
Curitiba	366

Páginas mais acessadas

Página	Visitas	Tempo na página
/	3.130	15:23:33
/01-10-dia-mundial-da-urticaria/	28	00:11:19
/2022/01/14/	1	00:00:17
/2022/09/09/	1	00:00:03
/2022/09/28/	1	00:00:00



Análise de desempenho
Relatório gerado dos dados analisados
entre 01/01/2022 e 31/12/2022.

Fonte: Facebook Ad

Alcance Total

3.022.723

Alcance Total Orgânico

934.269

Curtir

19.258

Usuários Engajados

77.930

Total de Curtidas

22.521

Visualizações de Página

26.693

Impressões de Publicações

3.471.923

Impressões de Páginas

3.641.282

Alcance Total Pago

2.085.990

Cliques em Ir para o site

15

Novas curtidas

2.582

Alcance Orgânico das Publicações

897.678

FACEBOOK

DOENÇAS DE PELE



Análise de desempenho
Relatório gerado dos dados analisados
entre 01/01/2022 e 31/12/2022.

Fonte: Reportei

Curtidas da Página

248

Alcance da página

1.571.454

Impressões Totais

1.620.522

Engajamento da página

52.929

Taxa de engajamento da página

3.37%

Engajamento total das postagens

463

Taxa de engajamento das publicações

3.2%

Número de postagens

110

Comentários

10

Compartilhamentos

25

INSTAGRAM

PSORÍASE BRASIL



Análise de desempenho

Relatório gerado dos dados analisados entre 01/01/2022 e 31/12/2022.

Fonte: Facebook Ad

Seguidores

23.917

Novos seguidores

8.548

Publicações

313

Curtidas

89.031

Comentários

8.828

Engajamento

119.533

Média de curtidas por post

284,44

Impressões

4.308.167

Alcance

2.554.491

Visitas ao perfil

53.028

Cliques em mensagens

0

Cliques no Site

2.262

Média de engajamento por post

381,89

Taxa de engajamento

4,68

INSTAGRAM

DOENÇAS DE PELE



Análise de desempenho

Relatório gerado dos dados analisados entre 01/01/2022 e 31/12/2022.

Fonte: Reportei

Seguidores

1.089

Novos seguidores

0

Alcance total (orgânico + pago)

511.938

Impressões totais (orgânico + pago)

629.281

Visualizações do perfil

3.807

Total de cliques do perfil

199

Alcance das postagens

94.145

Impressões das postagens

101.010

Engajamento das postagens

4.093

Número de postagens

144

Curtidas das postagens

3.411

Comentários em postagens

214

Alcance dos Reels

38.841

Reproduções nos Reels (orgânico + pago)

39.670

Total de Interações nos Reels

1.677

Número de Reels

32

PODCAST E YOUTUBE

PSORÍASE BRASIL E DOENÇAS DE PELE



Análise de desempenho
Relatório gerado dos dados analisados
entre 01/01/2022 e 31/12/2022.

PODCAST

Fonte: Spreaker

Downloads

1.703

NO SPOTIFY

Fonte: spotify

Inicializações

2.156

Streamings

1.514

Ouvintes

839

Seguidores

228

YOUTUBE

Fonte: youtube studio

Visualizações em 2021

8.401

Visualizações em 2022

28.318

Horas assistidas

547,87

Vídeos publicados

77

Impressões

85,01 mil

Taxa de cliques de impressões

6,0%

TRÁFEGO PAGO

PSORÍASE BRASIL E DOENÇAS DE PELE



Análise de desempenho

Relatório gerado dos dados analisados entre 01/09/2022 e 31/12/2022.

Fontes: Facebook Ad. e Instagram Ad.

Clique (todos)

57.652

399,84% maior que o período anterior

CRT (todos)

3,07%

41,42% maior que o período anterior

CPC (todos)

0,06

49,41% menor que o período anterior

Alcance

1.142.175

217,96% maior que o período anterior

Frequência

1,64

11,16% maior que o período anterior

Impressões

1.878.854

253,44% maior que o período anterior

Valor gasto

R\$ 3.719,93

152,88% maior que o período anterior

CPM médio

1,98

28,45% menor que o período anterior

Curtidas na página

0

Mesmo que o período anterior

Plataformas de exposição dos anúncios

Plataforma	Cliques (todos)	Alcance	Impressões
Facebook	54.484	797.373	1.397.805
Instagram	3.130	336.612	448.228
Audience_network	30	1.024	2.517
Messenger	8	28.926	30.293
Desconhecido	0	0	11

Plataforma	Valor gasto	CPM médio	Custo por 1.000 pessoas alcançadas
Facebook	2.576,95	1,84	3,23
Instagram	1.112,39	2,48	3,30
Audience_network	13,42	5,33	13,10
Messenger	17,13	0,57	0,59
Desconhecido	0,05	4,55	0,00

GOOGLE ADS

PSORÍASE BRASIL E DOENÇAS DE PELE



Análise de desempenho

Relatório gerado dos dados analisados dos meses de novembro e dezembro de 2022.

Fonte: Google Ad

NOVEMBRO 2022

Cliques

5.295

Impressões

46.206

CTR

11,46%

Investimento

R\$ 1.986,88

Acessos ao site

Acessos totais

8.137

Acessos recorrentes

1.338

Visualizações de página

13.786

Média de páginas visualizadas

1,36

DEZEMBRO 2022

Cliques

5.629

Impressões

67.204

CTR

8,38%

Investimento

R\$ 3.247,30

Acessos ao site

Acessos totais

8.017

Acessos recorrentes

1.107

Visualizações de página

11.894

Média de páginas visualizadas

1,19

PESQUISA

A Psoríase Brasil deu início oficial à pesquisa “Estudo de Incidência de Psoríase no município de Esteio, Rio Grande do Sul”, em 23 de agosto de 2022. O objetivo do projeto-piloto é obter dados para subsidiar o desenvolvimento de programas de tratamento à psoríase, bem como ampliar o conhecimento sobre a ocorrência da enfermidade na população de Esteio (RS) a fim de encaminhar os pacientes às Unidades Básicas de Saúde (UBS). Secundariamente, a pesquisa buscará estimar também a presença de manifestações clínicas articulares, rastreando casos de artrite psoriásica. A cidade tem cerca de 86 mil habitantes e está localizada na Região Metropolitana de Porto Alegre.

O estudo, idealizado pela Psoríase Brasil, em 2020, tem como responsável a reumatologista Dra. Izabela Lucchese Gavioli. A pesquisa tem a aprovação, sob responsabilidade da especialista, da COMPESQ ESEFID (Comissão de Pesquisa da Escola de Educação Física, Fisioterapia e Dança da UFRGS) e do Comitê de Ética da Pontifícia Universidade Católica do Rio Grande do Sul (PUCRS), com registro na Plataforma Brasil.

O projeto está sendo desenvolvido pela consultora internacional Maria João Paiva Nazareth e pela coordenadora de Projetos da Psoríase Brasil, Roberta Reis. A partir da capacitação dos agentes de saúde para a aplicação de questionários entre os pacientes, foram cadastradas mais de 1.200 pessoas.

UNIDADES BÁSICAS QUE PARTICIPAM DA CAPACITAÇÃO:

UBS Parque Sabiá – Coordenador Ari Tech e 4 Agentes Comunitários de Saúde

UBS Dr. Pedro Ernesto L. de Menezes – Caic/Primavera Coordenadora a enfermeira Monica Sabrine Munari e 13 Agentes Comunitários de Saúde

UBS Cruzeiro - Coordenadora a enfermeira Marielle Costa de Souza e 12 Agentes Comunitários de Saúde

UBS Jardim Planalto - Coordenadora da UBS, a enfermeira Rosane Costa Bordinhó e 16 agentes

UBS Novo Esteio - Coordenadora, enfermeira Mari Cristina Klein dos Santos - 08 agentes comunitário de saúde

UBS Ezequiel – Coordenadora a dentista a Fabiana Dantur Batista Chaves – 08 agentes comunitários de saúde.

*Roberta Reis,
coordenadora de projetos
da Psoríase Brasil*



*Maria João Paiva
Nazareth, consultora
internacional*



*Dra. Izabela Lucchese
Gavioli, reumatologista*



TRABALHO ACADÊMICO

A base de dados obtida pela Psoríase Brasil por seu Cadastro de Pacientes com Psoríase foi utilizada pelo pesquisador e Dr. Dimitri Luz, na orientação do trabalho de conclusão da aluna Caroline Costa Mendonça, da Universidade de Santo Amaro (SP). A pesquisa “Inquérito Epidemiológico de Pacientes com Psoríase e Artrite Psoriásica no Brasil”, que contou com dados extraídos dos 15 mil cadastros de pacientes da Associação, iniciou em agosto e foi apresentada em banca em dezembro de 2022. A entidade disponibilizou a assessoria do consultor e professor Jonas Leandro Flores para o cruzamento dos dados. As informações dos pacientes foram mantidas sob sigilo.

O Trabalho de Conclusão de Curso da Residência em Dermatologia realizou análise dos possíveis perfis de pacientes com psoríase, de que forma eles lidam com a doença e quais as perspectivas de tratamento e acesso a eles. A pesquisa, além de muito elogiado pela banca julgadora, traz aspectos inéditos na literatura nacional e dados inovadores sobre a população brasileira. Está sendo trabalhado um artigo científico que será submetido à publicação em revista especializada. A proposta da aluna e de seu orientador, Dr. Dimitri Luz, é poder expor à comunidade científica brasileira e internacional dados epidemiológicos atualizados da doença no Brasil. De acordo com os especialistas, o único estudo epidemiológico que há, trata-se de publicação de 2015.



*Dr. Dimitri Luz,
orientador da aluna
Caroline Costa
Mendonça*



*Jonas Leandro Flores,
consultor e professor*



*Caroline Costa Mendonça
autora do trabalho “Inquérito
Epidemiológico de Pacientes com Psoríase
e Artrite Psoriásica no Brasil”*

PARTICIPAÇÃO INTERNACIONAL

Em 05 de março, a presidente Gládis Lima participou da III Edição de "Uma manhã com a Psoríase", organizada pela PSOPortugal. O evento, conduzido pelo dermatologista e professor Dr. Tiago Torres, é dirigido a pacientes e familiares. Na ocasião, Gládis Lima apresentou a Psoríase Brasil e falou sobre as políticas públicas existentes no Brasil aos pacientes com doença psoriásica.

O evento reuniu dezenas de pessoas presencialmente e teve a transmissão pelo YouTube do Dr. Tiago Torres.

O Prof. Doutor Tiago Torres é Dermatologista, Professor de Dermatologia e Investigador, dedicando-se essencialmente ao estudo, diagnóstico e tratamento das doenças inflamatórias da pele, em particular psoríase e eczema atópico, e da oncologia cutânea (cancro de pele). É responsável pela Unidade de Dermatologia do Instituto Médico de Estudos Imunológicos (IMEI) na cidade do Porto, e pela Unidade de Diagnóstico e Tratamento de Cancro de Pele do Hospital Luz Arrábida e Hospital Luz Clínica do Porto, em Portugal.



Para assistir à III Edição de "Uma manhã com a Psoríase" acesse o link.



LANÇAMENTO PROJETO DOENÇAS DE PELE BRÁSIL


O I Simpósio Nacional “O Cenário das Doenças Crônicas de Pele no Brasil”, realizado em 21 de junho, de forma híbrida, marcou o lançamento do novo projeto **Doenças de Pele Brasil (DPB)**. A iniciativa oficializou a ampliação da instituição no enfrentamento às doenças crônicas e imunomediadas da pele, incluindo **vitiligo, dermatite atópica, urticária crônica espontânea, hidradenite supurativa, além da doença psoriásica**.

O encontro contou com a presença online de renomados médicos dermatologistas, imunologistas e alergistas, bem como membros da **Sociedade Brasileira de Alergia e Imunologia (ASBAI)** e da **Sociedade Brasileira de Dermatologia (SBD)**. Além da deputada federal Carmen Zanotto (PPS-SC), que em sua participação abriu a possibilidade de inclusão das demais doenças crônicas de pele, fora psoríase e vitiligo, no substitutivo ao PL 3.809/2019, o qual é relatora. De autoria da deputada federal Rejane Dias (PT-PI), o Projeto de Lei original busca a melhora no atendimento pelo Sistema Único de Saúde (SUS) a pacientes com essas doenças dermatológicas.


Conforme manifestou a deputada, “a iniciativa deve ser feita por meio da redação de um novo substitutivo”. Ficou acordado de o texto da matéria, integrando dermatite atópica, urticária crônica espontânea e hidradenite supurativa, ter a colaboração de especialistas e associações ligadas ao segmento, com a mediação da Psoríase Brasil.

No evento também foi lançado o site DPB <https://doencasdepelebrasil.org.br> e as redes sociais – Instagram e Facebook – Doenças de Pele Brasil. O projeto já contava com o podcast Doenças de Pele, lançado em 2021.



Acesse o site  Doenças de Pele Brasil:



 Para assistir ao I Simpósio Nacional “O Cenário das Doenças Crônicas de Pele no Brasil”, acesse a playlist em nosso canal do YouTube:

CONVIDADOS E TEMAS ABORDADOS:

Gládis Lima - Presidente Psoríase Brasil
“Doenças de Pele Brasil: novo projeto da Psoríase Brasil”

Dr. Luis Felipe Ensina - Alergista e Imunologista
“O peso da urticária crônica para os pacientes e para sociedade mundial e as perspectivas do Brasil”

Dr. Wagner Galvão - Dermatologista
“O impacto da hidradenite na qualidade de vida dos pacientes e como podemos contribuir para mudar a realidade”

Dra. Ana Paula Moschione – Alergista e Imunologista
“A jornada do paciente com dermatite atópica pelo diagnóstico e pelo tratamento adequado”

Dr. Emanuel Savio Cavalcanti Sarinho – Alergista e Presidente da ASBAI
“Visão da ASBAI sobre a condição do paciente brasileiro com dermatite atópica e urticária crônica espontânea”

Carmen Zanotto - Deputada Federal
“O papel do Poder Legislativo na defesa da qualidade de vida dos pacientes com doenças crônicas de pele”

Dr. André Carvalho – Dermatologista e membro direção SBD
“Avanços e desafios dos pacientes com doença psoriásica no Brasil”

Dra. Clarissa Prati – Dermatologista e secretária-geral da SBDRS
“Visão da SBD sobre a condição do paciente brasileiro com doença crônica de pele”

Mediação: **Ana Paula Dixon**

DIA MUNDIAL DA PSORÍASE 2022

“A Face Oculta da Psoríase e seu Impacto no Bem-Estar” foi o tema abordado no II Fórum Internacional de Psoríase, reunindo 11 convidados entre médicos dermatologistas, reumatologista, psicóloga e pacientes. O evento híbrido, transmitido ao vivo pela plataforma de streaming eduprimebrasil e postada no YouTube da Psoríase Brasil, promoveu um bate-papo sobre a importância do diagnóstico precoce da doença, o avanço no acesso aos medicamentos no Brasil nos últimos anos, a jornada do paciente, o que apontam os estudos internacionais, as doenças mentais ocasionadas pela doença, o preconceito, os tratamentos existentes, entre outros temas.

A convidada internacional, Silvia Barrios, explicou o trabalho das associações em nível latino-americano, através da Latinapso, e sobre a jornada do paciente na Argentina.

O dermatologista Leandro Leite, membro do Conselho Científico da Psoríase Brasil e Fellow, em entrevista gravada ao Fórum, falou que estudos internacionais apontam cada vez mais à necessidade do diagnóstico e tratamentos precoces. De acordo com o especialista, está comprovado que o desenvolvimento da doença deixa “cicatrizes” nos pacientes favorecendo, cada vez mais o aparecimento ou agravamento da doença. O Dr. Leandro Leite é fellow do Conselho Internacional de Psoríase.

Para a divulgação do evento e inscrições foi criada uma landing page, produzida campanha digital e impulsionamento nas redes sociais, enviadas newsletters semanais e assessoria de imprensa.



Para assistir à entrevista com o dermatologista Dr. Leandro Leite, acesse a playlist em nosso canal do YouTube:



Sabrina Sato aceitou nosso convite para apoiar a Campanha do Dia Mundial da Psoríase. Assista o vídeo.

CONVIDADOS DO II FÓRUM INTERNACIONAL DE PSORÍASE:

Gládis Lima - presidente da Psoríase Brasil.

Clarissa Prati - dermatologista e secretária-geral da Sociedade Brasileira de Dermatologia, seção Rio Grande do Sul (SBD-RS). Preceptora no Serviço de Residência em Dermatologia do Hospital São Lucas da PUCRS.

Thiago Willers - reumatologista, preceptor de Residência Médica da Santa Casa de Misericórdia de Porto Alegre e médico no Hospital São Lucas da PUCRS.

Hericka Zogbi - psicóloga e Dra. em Psicologia Clínica com tese sobre o impacto da psoríase no bem-estar.

Dimitri Luz - dermatologista, docente do Ambulatório de Doenças imunomediadas da Unisa, membro da diretoria do Grupo de Pesquisa e Avaliação da Psoríase e Artrite Psoriásica (Grappa) e médico dos hospitais Albert Einstein (SP) e Oswaldo Cruz (SP).

Leandro Leite - dermatologista e preceptor do Ambulatório de Doenças Autoimunes do Hospital São Lucas da PUCRS, médico do Hospital Moinhos de Vento. Fellow do Conselho Internacional de Psoríase.

Paula D'Elia - dermatologista do Ambulatório de Psoríase da Secretaria Municipal de Guaíba (RS), cidade da Região Metropolitana de Porto Alegre.

Silvia Barrio - paciente e presidente da Associação de Pacientes de Psoríase da Argentina, presidente e fundadora LATINAPSO (Rede Latino-Americana de Psoríase) e membro regional da IFPA (Federação Internacional de Associações de Psoríase).

José Célio Silveira - vice-presidente da Psoríase Brasil e paciente de psoríase e artrite psoriática.

Martha Rosinha - paciente de psoríase.

Roberta Almeida de Souza - paciente de psoríase.

Mediação: **Ana Paula Dixon**



Para assistir ao II Fórum Internacional de Psoríase, acesse a playlist em nosso canal do YouTube:

II Fórum Internacional de Psoríase e seus convidados.



PATROCINADORES



FICHA TÉCNICA

ASSOCIAÇÃO BRASILEIRA DE PSORÍASE, ARTRITE PSORIÁSICA E DE OUTRAS DOENÇAS CRÔNICAS DE PELE

Presidente:
Gládis Lima

Vice-presidente:
José Célio Silveira

Endereço administrativo:
Cristóvão Pereira, 50 sala 301,
Porto Alegre - RS - CEP 91.030-420
Telefone: +55 51 9 8501.8401

E-mail: psoriase@psoriase.org.br

Site: www.psoriasebrasil.org.br

Organização e redação do relatório:
**Gládis Lima,
Ana Paula Dixon
e Lourival Machado**

Coordenadora de Projetos:
Roberta Reis

Coordenação de Comunicação:
Dixon Comunicação

Designer e publicidade:
Lourival Machado

Redes Sociais:
Nexa Marketing Digital

Técnico de vídeo das lives:
Nicolas Esquirio

Sound Design Podcasts:
Papier Digital

Criação e manutenção do site:
Mi Agência Digital

Gestor de Tráfego Pago Digital:
João Olabariaga

Consultor e responsável por análise de dados:
Sociólogo e professor Jonas Flores