



M I C R O C E F A L I A

## POR DENTRO DO PROJETO

AMOR SEM DIMENSÕES JUNHO - AGOSTO 2022



### Cinco anos de Amor sem Dimensões

Um trabalho que há 5 anos une ciência e amor, em Campina Grande/PB. As crianças começaram recebendo o tratamento que precisam no Centro de Atendimento Integral das crianças com microcefalia, do Instituto de Pesquisa Professor Joaquim Amorim Neto. Hoje há também um polo em Belo Horizonte e um apoio na Angola.

O projeto conta com uma equipe multidisciplinar, formada por fisioterapeutas, psicólogos, médicos, atendem as crianças, oferecendo às famílias a chance do tratamento adequado.

No vídeo abaixo você pode conhecer mais sobre a Dra. Adriana Melo, médica e pesquisadora responsável pela descoberta da associação do zika vírus aos casos de microcefalia.

ASSISTA



### Feijoada do bem para arrecadação de recursos

No dia 21 de agosto será realizada uma ação, na cidade de Campina Grande - PB, organizada pelo próprio projeto, para arrecadar recursos. Será um almoço de feijoada para auxílio às crianças acolhidas pelo projeto. Você pode adquirir o ingresso para essa ação no Sympla.

ADQUIRIR INGRESSO

### Apoio à polo de Maceió encerra suas atividades

O projeto Amor sem Dimensões suspende os atendimentos para as crianças com Microcefalia do trabalho que realizava em parceria com a Afaeal (Associação Família de Anjos do Estado de Alagoas), em Maceió. "A infraestrutura e a coordenação do trabalho das crianças com Microcefalia vinha do Amor sem Dimensões. A pandemia teve um impacto muito grande no projeto e não tivemos condições de manter essa ajuda, mas seguimos lutando e ajudando as crianças com microcefalia", explica o coordenador Romero Moreira. A Afaeal continua o trabalho de forma limitada, que inclusive tem outras frentes de atuação, e a expectativa do Amor sem Dimensões é um dia poder retomar a parceria.



QUERO FAZER UMA DOAÇÃO ADICIONAL



### "Chamo-me Madaleno Batalha,

tenho 23 anos. Vivo na cidade de Luena, uma pequena cidade de Angola. No ano passado tive uma filha que nasceu com microcefalia, ela tem 9 meses de vida. Aqui na minha província não existem técnicos para que ela frequente as consultas, não tenho possibilidades para levá-la à capital do meu país. Peço-vos encarecidamente, que me enviem alguns vídeos de terapias, para eu mesmo fazer em casa", dizia um e-mail, enviado à FSF, em maio de 2018. **Confira essa emocionante história.**

ASSISTA

Compartilhe o seu depoimento com a gente. É só responder esse e-mail. 😊

## DESTAQUES DOS DEMAIS PROJETOS



Fale com a FSF

