

CONFERÊNCIA INTERNACIONAL DOENÇA FALCIFORME NOS PAÍSES DA CPLP

1ª CONFERÊNCIA INTERNACIONAL - A DOENÇA FALCIFORME NOS PAÍSES DA CPLP
19 DE JUNHO DE 2024 | SEDE DA CPLP, LISBOA, PORTUGAL

Sobre a Relevância da Temática:

Em celebração do Dia Internacional da Doença Falciforme, a sede da Comunidade dos Países de Língua Portuguesa (CPLP) receberá a 1ª Conferência Internacional sobre a Doença Falciforme no dia 19 de junho de 2024, em Lisboa. Este evento é organizado pela Associação Portuguesa de Pais e Doentes com Hemoglobinopatias (APPDH - DrepaComunidade), pela Associação Lusófona de Especialistas para a Doença Falciforme (ALUA), pelo St. Jude Children's Research Hospital e pela CPLP.

A conferência reunirá especialistas de renome e representantes da Organização Mundial de Saúde (OMS) e dos Ministérios da Saúde dos Países Africanos de Língua Oficial Portuguesa (PALOP), além do Brasil e Portugal, destacando-se a presença da Ministra da Saúde de São Tomé e Príncipe, Dra. Ângela Costa.

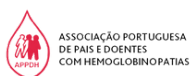
Sobre a Doença Falciforme

A doença falciforme (ou Drepanocitose) é uma doença genética caracterizada por uma alteração na estrutura dos glóbulos vermelhos que pode causar dores intensas, infeções frequentes e complicações graves em diversos órgãos. Longe de ser uma doença rara, a doença falciforme afeta milhões de pessoas em todo o mundo, predominantemente na região da África Subariana. Sem cuidados adequados, a maioria não sobrevive aos primeiros anos de vida, sendo a 12ª causa de morte abaixo dos 5 anos em todo o mundo. A anemia falciforme permanece negligenciada em termos de financiamento para investigação, acesso a tratamento e políticas de saúde pública. Se devidamente acompanhados, estes doentes podem viver além dos 50 anos, e novas abordagens recorrendo a transplantes e terapia génica apresentam já perspectivas de cura. Pela primeira vez em língua portuguesa, esta conferência visa aumentar a conscientização, compartilhar estratégias e dificuldades, e fortalecer a cooperação lusófona no âmbito desta doença. Falar de anemia falciforme é crucial não só pela melhoria da qualidade de vida dos indivíduos afetados, mas também pela promoção da equidade na saúde global.

Participação Virtual Disponível:

A conferência será também transmitida virtualmente via Zoom (vagas limitadas) e Youtube (<https://url.cplp.org/falciforme-youtube>), permitindo a participação global e incentivando a troca de conhecimentos entre profissionais de saúde, pacientes e a comunidade académica.

ORGANIZADO POR:



APOIADO POR:



PARCEIROS



CONFERÊNCIA INTERNACIONAL DOENÇA FALCIFORME NOS PAÍSES DA CPLP

Programa e Inscrições:

A programação completa e informações sobre inscrições estão disponíveis em drepacomunidade.pt e appdh.org.pt. Convidamos todos os interessados a se inscreverem e participarem deste evento significativo. Para mais informações, por favor, contate: direcao@appdh.org.pt

Sobre a DrepaComunidade

Sendo a Drepanocitose uma doença que afeta sobretudo populações africanas, a APPDH criou uma plataforma de partilha, a DrepaComunidade para todos os que falam desta doença em português. A DrepaComunidade reúne doentes, associações de doentes, cuidadores, profissionais de saúde e amigos dos países da CPLP. A DrepaComunidade pretende contribuir para uma aprendizagem multidisciplinar através da criação e divulgação de conteúdos informativos relevantes para os doentes com Drepanocitose (anemia falciforme), seus cuidadores e para a população em geral. Tornar a informação, a partilha e o diálogo acessíveis possibilitará um melhor conhecimento da doença e suas vivências, aumentando a autoestima e capacitação dos doentes e cuidadores, assim como o seu envolvimento nos processos de decisão em saúde.

Sobre a ALUA

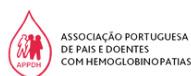
A ALUA – Aliança Lusófona de Especialistas para a Doença Falciforme foi formada em 2023 com o objetivo de promover o conhecimento técnico e científico para melhorar o diagnóstico e tratamento de pessoas com doença falciforme na CPLP e realizar a aproximação clínica e científica entre esses países. ALUA parte de uma perspetiva horizontal e co-participativa, e pretende juntar profissionais de saúde, técnicos e investigadores de todos os países lusófonos para em conjunto melhorarmos a realidade das pessoas com doença falciforme. Apesar da disparidade geográfica e cultural existem fatores comuns que atravessam todos os países da CPLP, representando barreiras comuns à saúde da população de doença falciforme. Por isso acreditamos que juntos somos mais fortes, e reunindo esforços conseguiremos criar o impacto necessário para as pessoas que vivem com a doença falciforme na CPLP.

Sobre a CPLP

A Comunidade dos Países de Língua Portuguesa (CPLP) é uma organização intergovernamental que tem como objetivos gerais a cooperação para o desenvolvimento, a cooperação económica e empresarial, a concertação político-diplomática e a promoção e divulgação da Língua Portuguesa. Desde a fundação, em 1996, a CPLP tem-se dedicado a fomentar a solidariedade e o desenvolvimento sustentável entre os Estados-Membros.

Este evento é uma oportunidade única para aprofundar o entendimento sobre a anemia falciforme e reforçar os laços de cooperação entre os países de língua oficial portuguesa na busca por soluções de saúde global. Contamos com sua participação!

ORGANIZADO POR:



APOIADO POR:



PARCEIROS

