

MOMENTO HISTÓRICO: PRESIDENTE LULA SANCIONA A LEI DE REPARAÇÃO AOS FILHOS SEPARADOS



O JANEIRO MAIS ROXO... ATÉ AGORA!

Confira o giro pelos núcleos na página 24

ENTRELAÇADAS: ENCONTRO NACIONAL DAS MULHERES DO MORHAN É UM SUCESSO!

P. 16



Coordenação Nacional do Morhan

Francisco Faustino Pinto, Edimilson da Rocha Picanço, Inhana Olga Costa Souza, Lucimar Batista da Costa, Patrícia Gonçalves Soares, Paula Soares Brandão e Reinaldo Matos de Carvalho.

Jornal do Morhan

Edição nº 71 - fevereiro de 2024

Departamento de Comunicação:

Fernanda Guedes, Franklin Liberato, Pollyane Medeiros, Inhana Olga e Lucimar Batista

Projeto gráfico, redação e edição:

Jornalista Fernanda Guedes

Revisão: Jornalista Inhana Olga, da diretoria nacional do Morhan

Imagens: divulgação dos núcleos do Morhan e prints de ações virtuais

Apoio: Sasakawa Health Foundation



MORHAN APRESENTA A LOGO DE JANEIRO ROXO 2024 COMO SÍMBOLO NA BUSCA POR SOLUÇÕES PARA A HANSENÍASE

O Morhan apresenta, com orgulho, a logo para Janeiro Roxo 2024. Criada pelo ilustrador Berzé, amigo do movimento de Minas Gerais, a logo assume a forma de uma ampulheta entrelaçada com uma fita roxa, simbolizando a união no esforço coletivo para encontrar soluções e tratamentos para a hanseníase. Dentro desse design intrincado, um coração partido e o fluxo de sangue retratam o tempo dedicado na busca incansável por uma cura.

A logo é um convite a todos os voluntários do Morhan e pessoas engajadas na causa a unirem forças na busca por apoio, informação e uma melhor qualidade de vida para aqueles afetados pela hanseníase e seus familiares.

Conheça a marca do **JANEIRO ROXO 2024**



Doada ao Morhan pelo artista gráfico Berzé, de MG



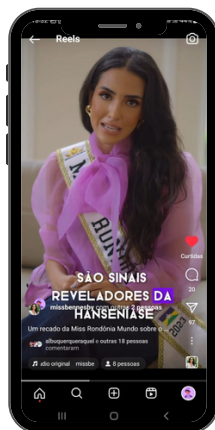
ESPECIAL
MORHAN E CNB



MISSES DO CONCURSO NACIONAL DE BELEZA APOIAM CAMPANHA DO JANEIRO ROXO EM PARCERIA COM O MORHAN

Misses ligadas ao Concurso Nacional de Beleza (CNB), parceiro do Morhan há mais de uma década, mais uma vez se uniram à campanha do Janeiro Roxo. Através de redes sociais, compartilharam vídeos de conscientização sobre a hanseníase, alcançando mais de 500 mil visualizações, recebendo 12 mil curtidas e 1500 compartilhamentos. Essa iniciativa reforça o compromisso social das misses e a efetividade da parceria duradoura com o Morhan na promoção de causas importantes para a sociedade.

Confira aqui os vídeos de Isa Murta, Letícia Frota, respectivamente, Miss Brasil Supranational e Miss Brasil Mundo, e diversas outras candidatas CNB.





JANEIRO ROXO 2024: MORHAN IMPULSIONA CONSCIENTIZAÇÃO SOBRE HANSENÍASE EM TODO O BRASIL

O Janeiro Roxo de 2024 marcou uma vigorosa mobilização liderada pelo Morhan em todo o Brasil. Dedicado à conscientização e eliminação da hanseníase, o mês foi permeado por uma série de eventos que não apenas visavam informar, mas também levantar a bandeira contra o estigma profundamente arraigado em torno da doença.

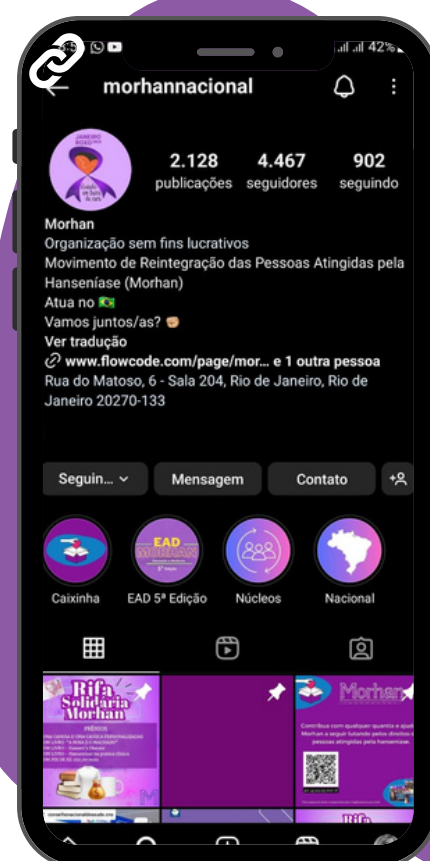
A campanha nacional, oficializada pelo Ministério da Saúde em 2016, concentrou-se na promoção da educação sobre sinais, sintomas, tratamento e prevenção da hanseníase. Por meio de atividades como eventos, palestras, rodas de conversa e campanhas nas redes sociais, o Janeiro Roxo buscou sensibilizar a população, incentivando o diagnóstico precoce e orientando sobre a importância do tratamento adequado.

Em territórios prioritários, os núcleos do Morhan em cidades como Juazeiro (CE), Teresina (PI), Betim (MG), Maceió (AL) e Marituba (PA) foram palco de diversas ações e atividades. Rodas de conversa, seminários, oficinas com agentes de saúde, visitas a Unidades Básicas de Saúde e encontros estaduais foram estratégias implementadas para fortalecer a conscientização sobre a hanseníase.

O coordenador nacional do Morhan, Faustino Pinto, esteve presente em atividades de Juazeiro (CE) e Teresina (PI). No dia 4, em Juazeiro, participou de uma roda de conversa que reuniu profissionais da saúde de duas UBS junto com autoridades locais. Já em Teresina, foram realizadas, entre os dias 24 a 27, oficina com agentes de saúde, atividades de campo, distribuição de informações sobre a doença para a população e reuniões estratégicas.

O Morhan busca, por meio dessas ações, reiterar a importância crucial do acesso ao diagnóstico e tratamento da hanseníase e da educação em saúde da população, fortalecendo a resposta nacional contra essa enfermidade.

Assista os Vlogs das ações do Janeiro Roxo no Instagram oficial do Morhan @morhannacional.



FILHOS SEPARADOS



MOMENTO HISTÓRICO: PRESIDENTE LULA SANCIONA A LEI DE REPARAÇÃO AOS FILHOS SEPARADOS

Em uma cerimônia marcante realizada no Palácio do Planalto, em Brasília, no dia 24 de novembro, o presidente Luiz Inácio Lula da Silva assinou a sanção da Lei 3023/2022. Esta legislação concede a pensão especial da Lei 11520/2007 às pessoas que foram separadas de seus pais devido ao



isolamento compulsório da hanseníase. Este é um momento de grande celebração e alegria para o Morhan, que, desde sua fundação, é protagonista na luta pelos direitos das pessoas afetadas pela hanseníase e seus familiares.

Em uma cerimônia marcante realizada no Palácio do Planalto, em Brasília, no dia 24 de novembro, o presidente Luiz Inácio Lula da Silva assinou a sanção da Lei 3023/2022. Esta legislação concede a pensão especial da Lei 11520/2007 às pessoas que foram separadas de seus pais devido ao isolamento compulsório da hanseníase. Este é um momento de grande celebração e alegria para o Morhan, que, desde sua fundação, é protagonista na luta pelos direitos das pessoas afetadas pela hanseníase e seus familiares.



A cerimônia contou com a presença de mais de 500 filhos separados de diversas partes do Brasil, que vieram em caravanas de onze estados, articulados pelo Morhan. Este é o desfecho de uma luta do movimento que se estendeu por mais de uma década.



Para o coordenador nacional do Morhan, Faustino Pinto, a ocasião “enche meu peito de orgulho, orgulho de dividir com todos e principalmente os filhos e filhas separadas pela hanseníase, esse momento tão emblemático para história do Brasil; o reconhecimento de um erro histórico e de uma reparação, pensando na melhoria da qualidade de vida das pessoas e de justiça social”, finalizou.

Agora, espera-se a sensibilidade do governo federal para que a Lei seja regulamentada, com a estrutura e os recursos necessários para que a comissão interministerial encarregada de analisar os processos possa atuar de forma ágil e precisa. Este é um passo crucial para garantir a implementação eficaz dessa importante iniciativa de reparação histórica.



Fotos de Ricardo Stuckert

MORHAN É HOMENAGEADO PELO MINISTÉRIO DA SAÚDE NO SEMINÁRIO "COMPARTILHANDO DESAFIOS, JANEIRO ROXO 2024"

Durante a programação do Janeiro Roxo, do governo Federal, o Morhan marcou presença de destaque no seminário "Compartilhando Desafios, Janeiro Roxo 2024 - Uma Jornada de Inclusão em Hanseníase", promovido pelo Ministério da Saúde, em Brasília. O evento prestou homenagem ao Morhan, reconhecendo sua contribuição significativa na defesa dos direitos das pessoas afetadas pela hanseníase, por meio de uma placa de honra.



O reconhecimento se deu em virtude da conquista da Lei 14.736, sancionada pelo presidente Lula em 24 de novembro de 2023, que estende o benefício da Lei 11.520/2007 aos filhos que foram separados dos genitores em razão da política de isolamento da hanseníase, luta pela qual o movimento se dedicou por mais de uma década, demonstrando o comprometimento do Morhan com a promoção da inclusão e defesa dos direitos das pessoas atingidas pela hanseníase.

Durante o seminário, uma reunião com lideranças sociais no âmbito da hanseníase teve a participação ativa do Morhan. Diante do cenário onde o Governo Lula incentiva que os movimentos mantenham suas reivindicações, o Morhan expressou preocupação com a forma como o

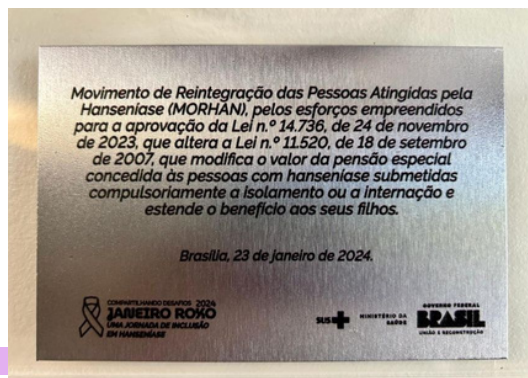
Ministério da Saúde buscou a participação do movimento. Críticas foram direcionadas à abordagem do Ministério da Saúde, destacando convites sem institucionalidade e questionando a condução desses convites.

A reunião abordou temas cruciais, incluindo medicamentos, avanços científicos, revisão do Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas (PCDT) e a necessidade de uma revisão profunda para garantir maior participação e escuta da sociedade.

Durante a abertura do seminário, Faustino Pinto, coordenador nacional do Morhan, fez uma fala contundente, ressaltando os desafios enfrentados pelas pessoas afetadas pela hanseníase e a importância de uma abordagem mais

mais efetiva e inclusiva por parte das autoridades de saúde.

Para assistir a fala de Faustino Pinto e o emocionante momento da homenagem, acesse o canal oficial do Morhan na Youtube na imagem.



▶ **PODCAST "PODHANS" PROPAGA CONHECIMENTO E CUIDADO PARA PESSOAS COM HANSENIASE**

O "PodHans: Eu me amo, eu me cuido" é um podcast voltado para pessoas afetadas pela hanseníase, mas também oferece informações relevantes ao público em geral. Criado por Fernanda Cassiano, enfermeira voluntária do Morhan, o projeto destaca-se como uma valiosa iniciativa para disseminar conhecimento sobre a doença, inspirado na Caderneta de Saúde da Pessoa Acometida pela Hanseníase do Ministério da Saúde.

O PodHans, embora não deva ser usado isoladamente, alcança sua eficácia por meio da interação entre profissionais de saúde e usuários do SUS, fortalecendo o diálogo constante. A ideia para o PodHans surgiu durante o Mestrado Profissional em Políticas Públicas em Saúde da Escola de Governo Fiocruz – Brasília, com pesquisas realizadas por Fernanda Cassiano no

ambulatório de hanseníase do Hospital Universitário de Brasília.

A edição do PodHans contou com o auxílio da sanitarista Janayna Maya, destacando a qualidade técnica do projeto. O podcast convida todos a se unirem a essa jornada informativa e de cuidado.



SUCESSO NA LIVE JURÍDICA DO JANEIRO ROXO 2024: MAIS DE 1800 VISUALIZAÇÕES E PICO DE 280 ESPECTADORES

A Live Jurídica promovida pelo Morhan durante o Janeiro Roxo 2024 superou as expectativas, alcançando mais de 1800 visualizações combinadas nos canais do YouTube e Facebook do movimento. Realizada no dia 29 de janeiro, a transmissão reuniu debatedores da Rede de Acesso à Justiça e Direitos Humanos do Morhan, juntamente com especialistas do Ministério dos Direitos Humanos e Cidadania, Ministério da Saúde e Sociedade Brasileira de Hansenologia, para discutir temas cruciais relacionados à hanseníase.

Os debates envolveram ativamente a audiência, abordando questões como a falta de medicamentos, reabilitação, implementação da Lei Nacional dos Filhos Separados, territórios das colônias e a luta contra discriminação e estigma associados à hanseníase.

Isa Murta, eleita Miss Supranational Brasil 2024, conquistou o título na noite de 13 de dezembro em Machadinho, Rio Grande do Sul, tornando-se a nova Embaixadora Supranational da Hanseníase no Brasil. Faustino Pinto, coordenador nacional do Morhan, fez parte do corpo de jurados. O Miss Supranational, vinculado ao Concurso Nacional de Beleza, é um parceiro crucial na defesa dos direitos das pessoas afetadas pela hanseníase há mais de uma década.

Parabéns, Isa! Seu compromisso é um valioso incentivo para nossa causa.

Expressamos nosso agradecimento a todos os participantes que contribuíram para o sucesso desta iniciativa essencial. A Rede de Acesso à Justiça e Direitos Humanos do Morhan continua empenhada em sua missão de promover conscientização e buscar soluções efetivas para as temáticas relacionadas à hanseníase e à garantia de direitos das pessoas afetadas e seus familiares.



NOVA EMBAIXADORA SUPRANACIONAL DA HANSENIASE ELEITA: BEM VINDA ISA MURTA!





MISS SUPRANATIONAL INTERNACIONAL E MISS SUPRANATIONAL BRASIL VISITAM A EX-COLONIA DE SANTA IZABEL, EM BETIM/MG

Nos dias 18 e 19 de dezembro, a Miss Brasil Supranational, Isa Murta, e a Miss Internacional Supranational, Andrea Aguilera, realizaram uma emocionante visita à ex-colônia para pessoas atingidas pela hanseníase, Santa Izabel, localizada em Betim, Minas Gerais.

No primeiro dia, as misses se encontraram com as crianças da Escola Municipal Frei Edgard Groot, onde prestigiaram o “Desfile do Cabelo Maluco”. Na sequência, compartilharam um café com a comunidade e representantes do poder público do município. Na atividade, testemunharam a assinatura do termo de compromisso “Não Esqueça da Hanseníase”, firmado pela Secretaria Municipal de Saúde, pelo Conselho Municipal de Saúde e pela Câmara de Vereadores com o Morhan, formalizando o compromisso das entidades em realizar ações de enfrentamento à hanseníase. Nesse dia, Isa Murta destacou que era sua primeira atividade pública como Embaixadora Nacional da Luta Contra a Hanseníase, tendo a faixa colocada por Eva Dias, uma ex-interna que participava dos desfiles promovidos na antiga colônia.

Na parte da tarde, Isa Murta e Andrea Aguilera visitaram a Unidade Assistencial Gustavo Capanema e os lares femininos, onde residem egressos do isolamento compulsório da hanseníase. Além de presentear os moradores, as misses ouviram atentamente suas histórias e se



emocionaram com os relatos impactantes.

No segundo dia, as misses tomaram café com Dona Zulmira, uma antiga interna da colônia. Posteriormente visitaram a Câmara Municipal de Betim e participaram da celebração do 92º aniversário de Santa Izabel. A festa incluiu um show do bloco “Cueca do Aveso”, formado por moradores da comunidade, além de atividades para crianças, como algodão-doce, pipoca e pula-pula.

Durante o evento, Inhana Olga, coordenadora do Morhan Betim e parte da diretoria nacional do movimento, enfatizou a relevância da visita das misses: “A vinda delas foi muito importante porque ajudou ambas, que são embaixadoras nacional e mundial da causa, a compreender melhor a bandeira que levantam. Além disso, as atividades proporcionaram visibilidade para a causa em diferentes segmentos, além de mobilizar o poder público a assumir publicamente um compromisso pelo enfrentamento à hanseníase”, finalizou.

LANÇAMENTO DO LIVRO "A ROSA E O MACHADO: MEMÓRIAS DE UM BRASILEIRO EXCLUÍDO" ACONTECEU NO 30º CONCERTO CONTRA O PRECONCEITO EM SANTA IZABEL

A emocionante narrativa de Nelson Pereira Flôres, "A Rosa e o Machado: Memórias de um Brasileiro Excluído", foi lançada no dia 28 de janeiro, na Igreja Matriz de Santa Izabel, em Betim (MG). O evento fez parte das festividades da 30ª edição do Concerto Contra o Preconceito, uma tradição do janeiro roxo de Betim, que faz parte do calendário oficial de eventos da cidade.

Nascido em 1º de abril de 1943, em Águas Vermelhas (MG), Nelson Pereira Flôres foi internado compulsoriamente na Colônia Santa Izabel, em Betim, em agosto de 1955, aos 12 anos. Suas vivências na comunidade fizeram dele uma testemunha qualificada da história da hanseníase.

A obra é uma jornada tocante pelos anos vividos na Colônia Santa Izabel, destacando a resiliência diante das adversidades. Nelson iniciou sua militância social e política em 2005, tornando-se voluntário do Movimento de Reintegração das Pessoas Atingidas pela Hanseníase (Morhan). Sua participação ativa contribuiu para a conquista da Lei 11.520/2007, que indenizou os ex-pacientes de hanseníase confinados compulsoriamente em colônias pelo Brasil.

"O aparecimento de uma estranha doença perturbou violentamente este mundo de dificuldades e alegrias. Dormências, manchas e caroços, o medo e o preconceito aflorando...", relata

Nelson, lembrando o impacto da doença em sua vida ainda na infância.

Casado com Zenaide, pai de Thiago Flores, Nelson reside com a família na Colônia Santa Izabel. Seu relato é um testemunho poderoso que destaca a força da resiliência humana e a luta contra o estigma associado à hanseníase.

"A Rosa e o Machado: Memórias de um Brasileiro Excluído" é um convite para refletir sobre as adversidades enfrentadas por aqueles afetados pela hanseníase e um tributo à coragem e determinação de Nelson Pereira Flôres.





MORHAN RECEBE HOMENAGEM DA CÂMARA DE VEREADORES DO RECIFE/PE

Fotos de Stephannie Medeiros

No dia 21 de dezembro, a Câmara de Vereadores do Recife prestou uma homenagem ao Morhan, em reconhecimento aos 42 anos de atuação do movimento na defesa dos direitos das pessoas afetadas pela hanseníase e seus familiares no estado de Pernambuco.

A homenagem foi uma iniciativa do vereador Felipe Alecrim (PSC), proposta a partir de uma audiência pública realizada em 24 de novembro, em resposta à convocação do Fórum Pernambucano de Saúde em Defesa das Pessoas Afetadas pela Hanseníase. Durante o encontro, coordenado pelo vereador, foram abordadas questões cruciais, como a escassez de medicamentos, exames, salas de curativos e a ausência de uma linha de cuidado adequada para a hanseníase na capital pernambucana. A participação ativa da gestão municipal, do Morhan, de profissionais de saúde, pacientes e representantes da sociedade civil resultou em encaminhamentos significativos para a melhoria da situação.

A cerimônia na Câmara dos Vereadores do Recife foi um momento de extrema importância para o movimento e sua militância, representando mais uma conquista na luta incessante pela dignidade e direitos das pessoas afetadas pela hanseníase. A presença e apoio da comunidade foram fundamentais para celebrar este marco histórico.



MORHAN ACOMPANHA VISITA E AUDIÊNCIA PÚBLICA ENTRE O CONSELHO NACIONAL DE DIREITOS HUMANOS (CNDH), MINISTÉRIO DA SAÚDE E OS FILHOS SEPARADOS DE PERNAMBUCO



No dia 3 de outubro, o assessor especial do Morhan e parte da Coordenação de Atenção às Doenças Transmissíveis na Atenção Primária (Saps), Artur Custódio, participou da visita ao Hospital Geral da Mirueira, ex-colônia de



hanseníase do estado de Pernambuco, junto ao presidente do Conselho Nacional de Direitos Humanos (CNDH), Dr. André Carneiro, e ao diretor do Departamento de Gestão do Cuidado Integral (DGCI) do Ministério da Saúde, Dr. Marcos Pedrosa. Denominada Missão Mirueira, a atividade, fruto de uma solicitação do Morhan, teve como objetivo conhecer a realidade da antiga colônia e fazer uma escuta dos Filhos Separados pelo isolamento compulsório da hanseníase do estado.

Na chegada, a comitiva realizou uma rodada de apresentações, seguida de uma explanação sobre os objetivos da visita. Participaram da conversa o Dr. José Carlos Cavalcanti, diretor do hospital, Raphaela Delmondes, parte da diretoria colegiada do Morhan Nacional e do núcleo Recife, a vereadora do município de Paulista, Flávia Hellen (PT), entre outras autoridades. Na sequência, a comitiva teve a oportunidade de conhecer as dependências do Hospital.

À tarde foi realizada uma audiência pública, iniciada com a fala do presidente do Conselho Nacional de Direitos Humanos, Dr. André Carneiro, seguida pelo relato de doze filhos que compartilharam suas histórias de violações de direitos vivenciadas nos preventórios. Conforme destacou Carneiro, “ficou evidenciada a importância do tratamento psicológico dos Filhos Separados.” Acrescentou ainda que é possível que o CNDH faça a recomendação para que a Lei, que já está tramitando no Senado, seja aprovada, além de pontuar as questões relativas à preservação do patrimônio histórico junto ao IPHAN.

A Missão foi concluída com uma reunião entre a direção do hospital e as coordenações de Atenção Primária e Hanseníase do município de Paulista para definir e encaminhar as necessidades identificadas. Cerca de 200 pessoas participaram do encontro.



MORHAN ORGANIZA CONFERÊNCIA LIVRE NACIONAL DE SAÚDE MENTAL E HANSENIASE

No dia 30 de setembro, o Morhan organizou a Conferência Livre Nacional de Saúde Mental e Hanseníase, que sob o tema "Quebrando estigmas: Alianças às potências da vida", reuniu participantes online, por meio da plataforma Zoom. O evento buscou transcender os aspectos físicos da hanseníase, destacando seu impacto psicológico e social por meio de debates esclarecedores.

Os objetivos fundamentais da conferência incluíram o debate prévio para a 5ª Conferência Nacional de Saúde Mental, a promoção de políticas de saúde mental específicas para enfrentar a hanseníase, o foco para a dimensão psicossocial do tratamento, a ênfase na ética de cuidado e na abordagem interdisciplinar, além de eleger propostas e representantes para a 5ª CNSM.

No evento, foram eleitas as delegadas Lúcia Ozório, psicóloga, voluntária do Morhan Rio de Janeiro/RJ, e Maurineia Vasconcelos, pessoa atingida pela hanseníase, coordenadora do núcleo de Recife/PE, que representaram o Morhan na Conferência Nacional de Saúde Mental, realizada em dezembro de 2023, em Brasília. A representação do movimento é crucial para assegurar a voz das pessoas afetadas pela hanseníase e seus familiares em nível nacional, contribuindo para a formulação de políticas e estratégias mais eficazes.

CONFERÊNCIA LIVRE DE SAÚDE MENTAL
E HANSENIASE
QUEBRANDO ESTIGMAS:
ALIANÇAS ÀS POTÊNCIAS DA VIDA

30 DE SETEMBRO
Das 9 às 12 horas - via Zoom

INSCRIÇÕES ATÉ O DIA 27 DE SETEMBRO

bit.ly/CLSMHansen

Realização
MORHAN
42 ANOS

MORHAN COMEMORA A APROVAÇÃO DA MOÇÃO DE APOIO NA 5ª CONFERÊNCIA NACIONAL DE SAÚDE MENTAL



De 11 a 14 de dezembro, o Morhan marcou presença na 5ª Conferência Nacional de Saúde Mental em Brasília/DF, representado pela psicóloga Dr^a Lúcia Ozório e Maurineia Roseno de Vasconcelos, coordenadora do Morhan Recife.

Durante o evento, as delegadas obtiveram sucesso ao coletar 389 assinaturas para a moção "Luta e Mobilização", destacando-se como uma das mais apoiadas. Esse resultado reflete a crescente conscientização sobre a

importância da saúde mental no tratamento da hanseníase. Esse resultado reflete a crescente conscientização acerca da importância da saúde mental no tratamento da hanseníase, tanto no período de diagnóstico quanto no pós-diagnóstico.

