

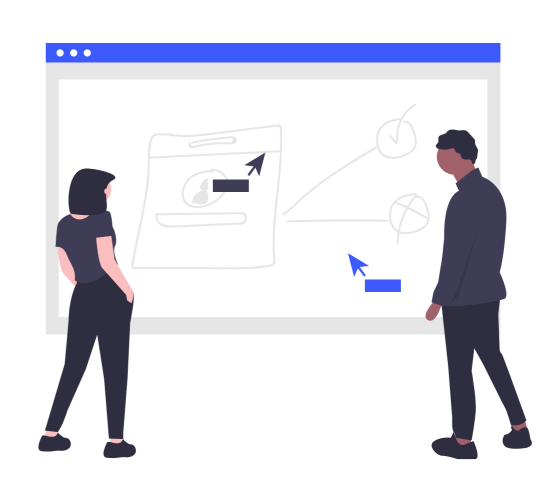
Como funciona?

As aulas serão ao vivo e também gravadas, ou seja, dessa forma ganhamos a interatividade da aula ao vivo e a liberdade de horário de aula gravada.

As aulas terão uma abordagem introdutório, porém, com pitacos de intermediário e avançado.

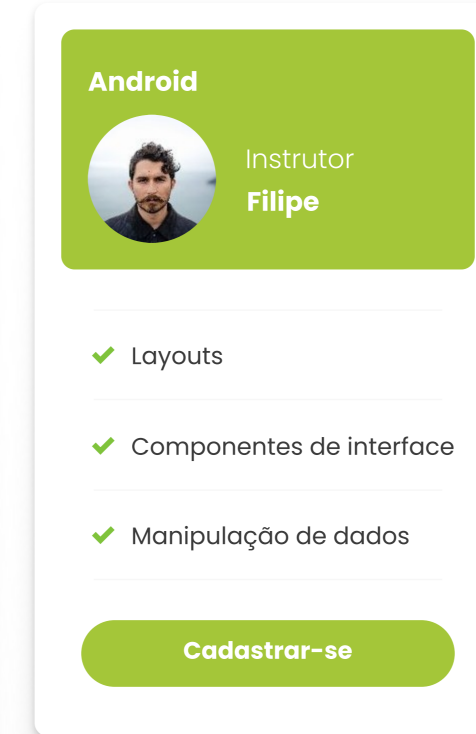
Lembrando que a inscrição no curso é o comprovante de depósito na conta da Lívia Telles.

Faça sua inscrição agora mesmo >

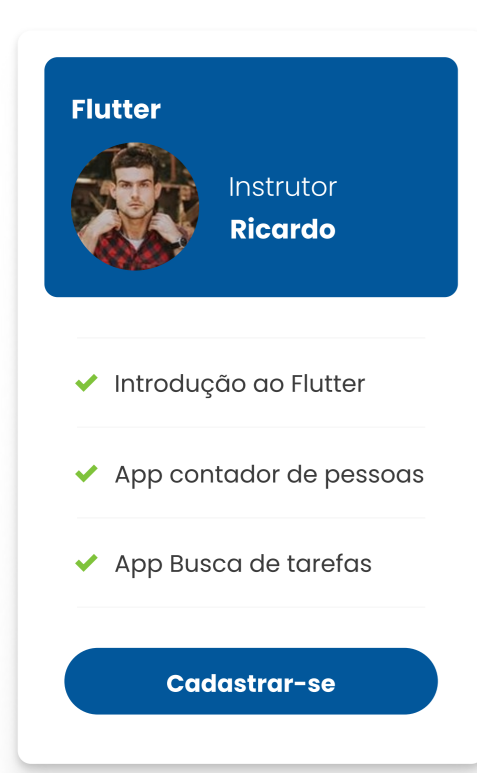


O que você vai aprender?











Sobre a Lívia Telles



Meu nome é Lívia Teles! Nasci em 23 de outubro de 2018 e, aos 4 meses de idade, fui diagnosticada com Atrofia Muscular Espinhal (AME) Tipo 1, uns dos tipos mais agressivos dessa doença genética degenerativa. Desde então eu e minha família temos feito uma verdadeira peregrinação com médicos e várias terapias. Atualmente eu faço tratamento com o medicamente Spinraza que reduz os efeitos da doença, que atinge principalmente a capacidade de deglutição (levando a dificuldades na de alimentação), insuficiência respiratória e perda dos neurônios motores inferiores que impede o desenvolvimento dos movimentos de braços e penas. O Spinraza precisa ser aplicado a cada 4 meses e por toda a vida.

Em maio de 2019 foi aprovado um novo medicamento – o Zolgensma – nos Estados Unidos que, através de uma única aplicação cura essa doença. Trata-se de uma terapia gênica que faz com que o cromossoma ausente do código genético passe a ser produzido. Este medicamento, no entendo, não foi aprovado ainda no Brasil e, por isso, não pode ser requisitado via judicial ou mesmo comprado. A única opção, no momento, é sua compra e aplicação em outro país em que já tenha sido aprovado, preferencialmente nos Estados Unidos. O custo do medicamento (sem contar outras despesas médicas, hospitalares, de transporte e permanência nos Estados Unidos) é o principal obstáculo. Ele custa, aproximadamente, 2,5 milhões de dólares (9 milhões de reais).

Conheça mais sobre a Lívia nas redes sociais



