

Projeto para ajudar a Livia

Doe R\$80 ou + para Livia Telles

e garanta sua vaga para o

workshop de

Informe seu nome e mail e faça o upload do comprovante para se

Nome

Digite seu nome

E-mail

Digite seu e-mail

Upload



[Clique para procurar o arquivo](#)

ENVIAR

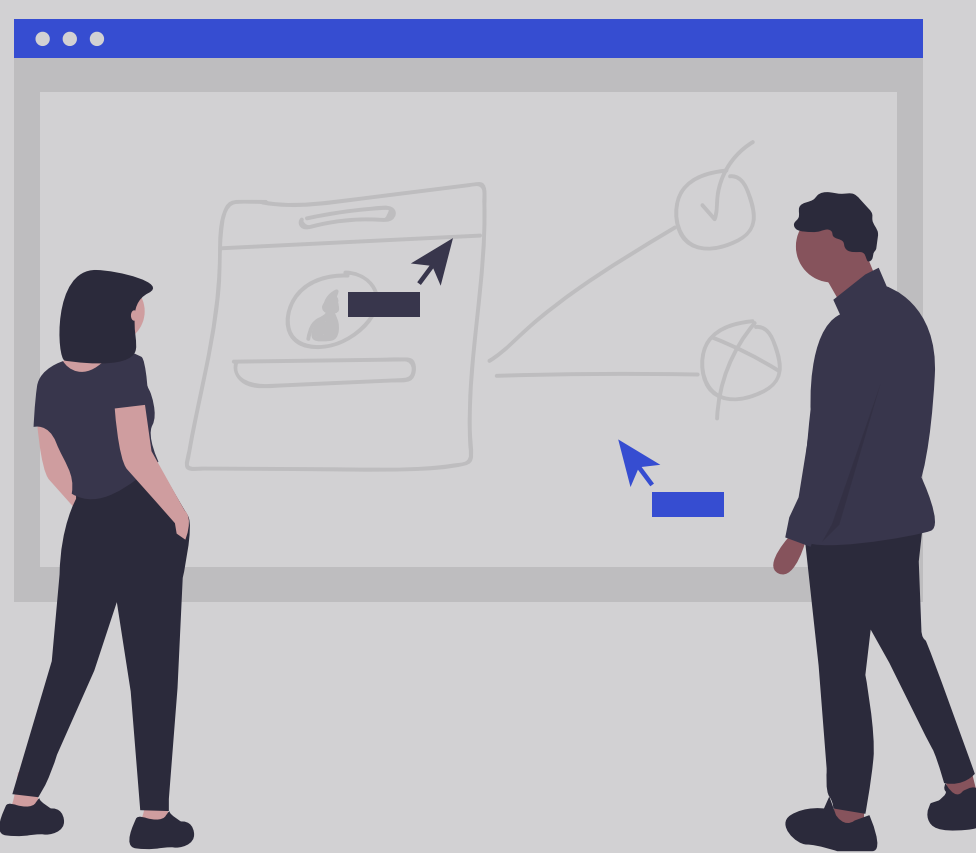
Como funciona?

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 **Livia Telles**.

[Faça sua inscrição agora mesmo](#) >



O que você vai aprender?

ios



Instrutor
Ronald

- ✓ Criando primeiro app
- ✓ Navegação e Layout
- ✓ Recursos especiais

[Cadastrar-se](#)

Android



Instrutor
Filipe

- ✓ Layouts
- ✓ Componentes de interface
- ✓ Manipulação de dados

[Cadastrar-se](#)

React Native



Instrutor
Julio

- ✓ Aplicativo de séries
- ✓ Formulários com React
- ✓ Redux

[Cadastrar-se](#)

Flutter



Instrutor
Ricardo

- ✓ Introdução ao Flutter
- ✓ App contador de pessoas
- ✓ App Busca de tarefas

[Cadastrar-se](#)

NativeScript



Instrutor
Rafael

- ✓ Introdução ao NativeScript
- ✓ Construindo primeiro app
- ✓ conceitos avançados

[Cadastrar-se](#)

Sobre a Livia Telles



Meu nome é Livia 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 medicamento 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 pernas. 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 entanto, 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 Livia nas redes sociais

