



ABRASED - Associação Brasileira de Pessoas com Síndromes de Ehlers-Danlos e Transtornos do Espectro de Hiper mobilidade
Rua Coronel José Eusébio, 95, casa 13, Higienópolis, São Paulo/SP, CEP 01239-030
CNPJ: 51.152.193/0001-37
www.abrased.org | www.instagram.com/abrasedteh | contato@abrased.org

COMUNICADO OFICIAL SOBRE PARCERIAS DE DESCONTO DA ABRASED COM LABORATÓRIOS E DEMAIS PRESTADORES DE SERVIÇOS

São Paulo/SP, 26 de junho de 2026.

Inicialmente, esclarecemos que a **ABRASED não recebe nem receberá qualquer vantagem pecuniária por parte dos laboratórios e demais prestadores de serviços parceiros ou de terceiros, em razão das presentes parcerias ora firmadas apenas para possibilitar descontos diretos a seus associados e quando possível a seus familiares, mediante a apresentação da carteirinha de associado.** Caso ocorra alguma dificuldade ou problema para acessar os benefícios de nossas parcerias, fiquem à vontade para nos reportar através do e-mail contato@abrased.org para que possamos buscar compreender a situação e se for o caso sugerir melhorias para os parceiros abaixo especificados, sendo que **eventuais contratações, pagamentos, orientações e esclarecimentos relativos aos serviços objeto dessas parcerias deverão ocorrer diretamente pelos usuários junto aos parceiros, que são os responsáveis exclusivos pela prestação dos respectivos serviços oferecidos.**

LABORATÓRIOS PARCEIROS E EXAMES GENÉTICOS

- **Fleury Genômica/Genesis Genomics** (valores reduzidos em diversos exames genéticos e em teleconsulta com médico geneticista)
- **Mendelics** (valores reduzidos em diversos exames genéticos)
- **Ollin** (valores reduzidos em diversos exames genéticos)
- **LabTEG/Genoma USP** (valores reduzidos em Exoma NGS e em painel Conectivo NGS)

Sugerimos **atenção redobrada em relação aos painéis genéticos NGS** (sequenciamento de nova geração restrito a uma lista de genes predefinida ou pelo médico solicitante ou pelo próprio laboratório), a exemplo dos painéis de Síndromes de Ehlers-Danlos e de outras condições clínicas, pois o nome comercial e a lista de genes abrangidos em cada painel não são padronizados entre os diferentes laboratórios no país. Nesse sentido, é importante checar, por exemplo, se, pelo menos, todos os 20 genes atualmente conhecidos com variantes patogênicas associadas à SED realmente constam na relação do painel genético a ser realizado (quais sejam, ADAMTS2 AEBP1 B3GALT6 B4GALT7 C1R C1S CHST14 COL1A1 COL1A2 COL3A1 COL5A1 COL5A2 COL12A1 DSE FKBP14 PLOD1 PRDM5 SLC39A13 TNXB ZNF469), sendo que muitas vezes os médicos solicitantes de painéis genéticos NGS para SED ou outras condições clínicas acabam deixando de especificar no



ABRA SED - Associação Brasileira de Pessoas com Síndromes de Ehlers-Danlos e Transtornos do Espectro de Hiper mobilidade

Rua Coronel José Eusébio, 95, casa 13, Higienópolis, São Paulo/SP, CEP 01239-030

CNPJ: 51.152.193/0001-37

www.abrased.org | www.instagram.com/abrasedteh | contato@abrased.org

pedido médico a lista dos genes a serem sequenciados nesse tipo de exame não padronizado, dando margem para que laboratórios eventualmente deixem de sequenciar algum ou alguns desses 20 genes relacionados aos subtipos de SED com causa molecular cientificamente já conhecida (Malfait *et al.*, 2017; Malfait *et al.*, 2020).

A causa genética do subtipo SED hipermóvel (o mais prevalente entre os 14 subtipos de SED) ainda permanece desconhecida pela ciência, não existindo até o momento um marcador molecular específico apto a confirmá-lo através de testes genéticos ou de sangue. O diagnóstico de SEDh é essencialmente clínico e requer a presença simultânea dos 3 critérios do checklist da nosologia vigente (Malfait *et al.*, 2017; Malfait *et al.*, 2020).

Entre os exames genéticos atualmente disponíveis, quando houver indicação médica, **o sequenciamento de nova geração de exoma completo com análise de DNA mitocondrial possui um ótimo custo-benefício para investigação de SED e outras doenças hereditárias do tecido conjuntivo**, cujos sinais, sintomas e comorbidades associadas muitas vezes podem se sobrepor, com grande variabilidade fenotípica entre os pacientes afetados, inclusive numa mesma família.

Por meio do exoma completo, sequenciam-se as regiões codificadoras (éxons) de nossos aproximadamente 22 mil genes humanos, em busca de variantes genéticas que podem ser causadoras de doenças, como é o caso de 13 dos 14 subtipos de SED (com exceção do subtipo SED hipermóvel), bem como de outras doenças hereditárias do tecido conjuntivo (como Síndrome de Marfan, Síndrome de Loeys-Dietz, Osteogênese Imperfeita e Síndrome de Stickler), além de possibilitar a identificação de achados secundários que também poderiam vir a ser reportados no resultado do exoma. Já a análise de DNA mitocondrial (material genético presente nas mitocôndrias herdado de origem materna responsável por um conjunto de doenças específicas), por sua vez, poderia ser útil para identificar alterações genéticas correlacionadas a distúrbios ou a doenças causadas pela disfunção das mitocôndrias, conhecidos como doenças mitocondriais e distúrbios de cadeia respiratória, que por vezes podem estar presentes em pessoas com SED (Shirvani, P.; Shirvani, A.; Holick, 2025; Wilson; Tonk, 2020).



ABRASED - Associação Brasileira de Pessoas com Síndromes de Ehlers-Danlos e Transtornos do Espectro de Hiper mobilidade

Rua Coronel José Eusébio, 95, casa 13, Higienópolis, São Paulo/SP, CEP 01239-030

CNPJ: 51.152.193/0001-37

www.abrased.org | www.instagram.com/abrasedteh | contato@abrased.org

***Apenas para reflexão e eventual sugestão para profissionais de saúde, compartilhamos um ESQUEMA LÓGICO DE PEDIDO MÉDICO DE EXOMA COMPLETO, a fim de evitar pedidos genéricos e otimizar a análise laboratorial:**

"Paciente: XXX

Cidade/Estado, data completa.

PEDIDO MÉDICO

Solicito:

- Sequenciamento de exoma completo, com análise de DNA mitocondrial.

TUSS 40503810

Resumo clínico: paciente está em investigação por atualmente apresentar A, B, C, D, E, F etc. No passado (especificar as épocas), apresentou G, H, I, J etc.

Histórico familiar: mencionar condições, doenças, problemas gestacionais ou mortes mal explicadas ou prematuras de familiares paternos e maternos, sobretudo, pai, mãe, irmãos, avós, filhos, tios e primos, que julgar relevantes.

Exames realizados até o presente momento não permitiram elucidação etiológica.

Teste necessário para elucidação etiológica, adequação de medidas terapêuticas e aconselhamento genético da família.

Para tanto, deverão ser analisadas e reportadas todas as mutações patogênicas, provavelmente patogênicas e VUS eventualmente presentes, no mínimo, nos seguintes genes que podem estar associados a 13 dos 14 subtipos de Síndromes de Ehlers-Danlos com causa molecular atualmente conhecida: ADAMTS2 AEBP1 B3GALT6 B4GALT7 C1R C1S CHST14 COL1A1 COL1A2 COL3A1 COL5A1 COL5A2 COL12A1 DSE FKBP14 PLOD1 PRDM5 SLC39A13 TNXB ZNF469 (Malfait *et al.*, 2017; Malfait *et al.*, 2020), além de genes associados a outras condições hereditárias do tecido conjuntivo, para fins de diagnóstico diferencial.

HD: Síndrome de Ehlers-Danlos, doenças hereditárias do tecido conjuntivo, transtornos mastocitários, Transtorno do Espectro Autista (por exemplo).

CID-10: Z31.5 (Aconselhamento Genético).

Dr. Fulano

CRM/Estado n."



ABRASED - Associação Brasileira de Pessoas com Síndromes de Ehlers-Danlos e Transtornos do Espectro de Hiper mobilidade

Rua Coronel José Eusébio, 95, casa 13, Higienópolis, São Paulo/SP, CEP 01239-030

CNPJ: 51.152.193/0001-37

www.abrased.org | www.instagram.com/abrasedteh | contato@abrased.org



PARCERIA FLEURY GENÔMICA/GENESIS GENOMICS (joint-venture de 2023 entre **FLEURY+EINSTEIN**): visando oferecer benefícios especiais para os nossos associados e seus familiares através de uma **planilha “Parceria Fleury e ABRASED” - 2026 (anexa)** de descontos ora vigentes para mais de 300 exames genéticos diferentes, mediante pedido médico, tais como **sequenciamento de exoma e DNA mitocondrial (R\$2.350,00)**, **reanálise de sequenciamento de exoma (R\$990,00)**, **sequenciamento completo de genoma (R\$4.900,00)**, reanálise de sequenciamento de genoma (R\$1.790,00), Painel genético para doenças do tecido conjuntivo (R\$1.450,00), painel genético para Síndrome de Ehlers-Danlos (R\$1.450,00 - atenção com a lista de genes abrangidos nos painéis genéticos de cada laboratório) e **consulta especializada em genética clínica por videochamada (R\$300,00)**, por exemplo, com a Dra. Vanessa Figueiredo Monteleone (atualmente membro do corpo clínico do Grupo Fleury e que tem sido bem recomendada por alguns dos nossos associados sedianos). Esse valores com desconto são válidos **apenas para pagamento à vista** (por pix ou depósito) e, em princípio, são elegíveis para os exames genéticos **com envio do kit de coleta** (swab, saliva ou sangue, conforme disponível) **para todo o Brasil** (assista a um vídeo explicativo: <https://youtu.be/w1JTCALTxyU>). Caso o paciente vá até uma unidade física do Grupo Fleury, por exemplo, o desconto da parceria não se aplica e o preço poderá ser diferente.

DIFERENCIAL: Se o exoma realizado por meio da parceria vier a apresentar **variante patogênica ou possivelmente patogênica**, atualmente, o Fleury Genômica/Genesis Genomics disponibiliza o exame **“AVALIAÇÃO DE ALTERAÇÕES GENÉTICAS, IDENTIFICADAS, FAMILIARES”** para até **06 familiares (sem ônus e sem taxa de envio de coleta)**. Atenção: liberação do benefício está sujeita à confirmação mediante análise do laudo pela equipe médica do Grupo Fleury/Genesis Genomics.

www.fleury.com.br/exames/sequenciamento-do-exoma-e-dna-mitocondrial-varios-materiais

Para usufruir desses benefícios pela parceria, **o paciente deverá entrar em contato com Fleury Genômica (+55 11 3003-5001), a partir do link personalizado informado para os associados da ABRASED e enviar sua carteirinha de associado eletronicamente assinada. Em se tratando de familiares de associados, deverá ser informado ainda o vínculo de parentesco do paciente com o associado (cuja carteirinha deverá ser enviada na mesma mensagem).**

Se algum dos exames genéticos integrantes da **planilha “Parceria Fleury e ABRASED” - 2026 (anexa)** necessitar ser coletado via sangue (tubo EDTA), o paciente terá de consultar previamente a equipe do Fleury Genômica/Genesis Genomics, a fim de ser orientado sobre a estabilidade da amostra de sangue a ser transportada e demais condições técnicas, sendo que, nesse caso, se autorizado, caberá ao paciente providenciar e custear a coleta da amostra de sangue junto a algum laboratório local de apoio de sua preferência.



ABRASED - Associação Brasileira de Pessoas com Síndromes de Ehlers-Danlos e Transtornos do Espectro de Hiper mobilidade

Rua Coronel José Eusébio, 95, casa 13, Higienópolis, São Paulo/SP, CEP 01239-030

CNPJ: 51.152.193/0001-37

www.abrased.org | www.instagram.com/abrasedteh | contato@abrased.org

Mendelics

PARCERIA MENDELICS (pioneiro em NGS no Brasil, fundado em 2012 | <https://mendelics.com.br>): visando oferecer benefícios especiais para os nossos associados e seus familiares através de valores diferenciados ora vigentes para diversos exames genéticos, mediante pedido médico, tais como **Sequenciamento completo do Exoma com análise do DNA mitocondrial (R\$ 2.000,00)**; **Reanálise de Exoma (R\$ 990,00)**; sequenciamento NGS do Genoma Completo por R\$4.900,00, Exoma Pós Painel Expandido (R\$ 1.290,00); Painel de Ehlers Danlos e Cúti s Laxa (R\$ 1.590,00); Painel para Síndrome de Marfan e Doenças Correlatas (R\$ 1.590,00); Painel de Doenças Esqueléticas (R\$ 1.590,00); Sequenciamento Customizado (R\$ 1.590,00); Sequenciamento Customizado - gene único (R\$ 990,00); Painel de Autismo (R\$ 1.590,00); Array - SNP Array de Alta Densidade (R\$ 990,00), entre outros, conforme **tabela “Parceria Mendelics e ABRASED” - 2026 (anexa)**, com possibilidade de pagamento parcelado em até 10x sem juros no cartão de crédito.

DIFERENCIAL: a coleta poderá ser realizada de forma presencial no próprio laboratório da Mendelics em São Paulo ou, se preferir, poderá ser solicitado o envio do kit de coleta em swab ou tubo EDTA (sangue) para todo o Brasil. No caso de pacientes que prefiram a coleta de sangue, mas que não possam se deslocar até a unidade da Mendelics em São Paulo, será enviado a eles o tubo EDTA para que possam coletá-lo em local de sua própria escolha e responsabilidade (hospital, laboratório, etc.).

Para usufruir desses benefícios pela parceria com a ABRASED, o **paciente deverá entrar em contato com a Mendelics (+55 11 97815-6680 - Luiza; +55 11 99385-9322 - Julia; ou E-mail: contato@mendelics.com.br) e apresentar sua carteirinha de associado eletronicamente assinada.**



ABRASED - Associação Brasileira de Pessoas com Síndromes de Ehlers-Danlos e Transtornos do Espectro de Hiper mobilidade

Rua Coronel José Eusébio, 95, casa 13, Higienópolis, São Paulo/SP, CEP 01239-030

CNPJ: 51.152.193/0001-37

www.abrased.org | www.instagram.com/abrasedteh | contato@abrased.org



PARCERIA OLLIN (inaugurada em 2024 pelo grupo CR Diagnósticos em São Paulo/SP | <https://www.ollin.com.br>): visando possibilitar valores mais acessíveis, a partir de sua tabela SUS para **“Parceria Ollin e ABRASED” - 2026 (anexa)**, para diversos exames genéticos, mediante pedido médico, em prol de nossos associados e familiares, com envio de kit coleta em swab bucal ou tubo EDTA (sangue) para todo o Brasil. Caso opte por enviar amostra de sangue em tubo EDTA, o paciente deverá coletá-lo em local de sua própria escolha e responsabilidade, como hospitais ou laboratórios.

Nos últimos congressos brasileiros de genética médica (2024 e 2025), tivemos a oportunidade de conhecer e conversar pessoalmente com a equipe da recém inaugurada OLLIN que participou como expositora nesses eventos, em Cuiabá/MT e em Recife/PE, e após tratativas firmamos a presente parceria, que inclui, entre outros serviços genômicos, **Sequenciamento completo de Exoma com Análise de DNA Mitocondrial e CNV (R\$1.900,00)**; Painel NGS Ehlers-Danlos e Cúrtis Laxa (R\$1.937,00); Sequenciamento de Genes Customizados (conjunto de genes à escolha do prescritor: R\$2.184,00); Sequenciamento de Gene Único (gene a escolha do prescritor: R\$1.885,00); e Genotipagem de Gene ou Variante por NGS (um único gene já reportado na família: R\$1.547,00).

Veja o passo a passo da coleta de seu exame genético a partir do recebimento do kit swab bucal no seu endereço: <https://www.youtube.com/watch?v=vSqaX0wSKk4&t=4s>).

As condições de pagamento são as seguintes: Pix ou Parcelamento em até 10x sem juros no cartão de crédito.

Para usufruir desses benefícios pela parceria com a ABRASED, o **paciente deverá entrar em contato com a Ollin (+55 11 91174-3585 - Marcelle) e apresentar sua carteirinha de associado eletronicamente assinada.**



ABRASED - Associação Brasileira de Pessoas com Síndromes de Ehlers-Danlos e Transtornos do Espectro de Hiper mobilidade
Rua Coronel José Eusébio, 95, casa 13, Higienópolis, São Paulo/SP, CEP 01239-030
CNPJ: 51.152.193/0001-37
www.abrased.org | www.instagram.com/abrasedteh | contato@abrased.org



PARCERIA LabTEG/GENOMA USP

O **LabTEG/Genoma-USP**, localizado em São Paulo/SP, em parceria com a ABRASED, **oferecerá testes genéticos para o diagnóstico molecular da síndrome de Ehlers-Danlos (SED) com valores reduzidos para pacientes e familiares vinculados à associação**, no período de 01 de junho de 2026 a 01 de dezembro de 2026.

Serão disponibilizados, durante o período da parceria, os seguintes exames em condições diferenciadas:

1. Investigação do exoma completo (regiões codificadoras dos mais de 20 mil genes humanos) - inclui análises de CNV e de DNA mitocondrial

Código: Exoma-NGS | Prazo de entrega: 40 a 60 dias úteis | Preço: **R\$ 1.990,00**

2. Painel para investigação de doenças do tecido conectivo - sequenciamento - 64 genes

Código: Conectivo-NGS | Prazo de entrega: 40 a 60 dias úteis | Preço: **R\$ 1.790,00**

Os valores são válidos para pacientes e familiares de pacientes que apresentarem carteirinha de associado ou comprovante de vínculo com a ABRASED.

A propósito, os valores praticados no âmbito desta parceria são válidos exclusivamente durante o período informado e poderão ser revisados e atualizados após essa data.

A realização de testes genéticos no LabTEG requer pedido médico e o encaminhamento da documentação específica necessária, incluindo formulário de solicitação e TCLE (Termo de Consentimento Livre e Esclarecido).

Dadas as potenciais implicações para outros membros da família, o LabTEG recomenda que todos os testes genéticos sejam acompanhados de aconselhamento genético.

Para mais informações sobre exames e logística de coleta (presencial ou envio da amostra por Correios), condições da parceria e orientações para agendamento, entre em contato a equipe do Laboratório de Testes Genéticos (LabTEG) - Genoma USP, através do WhatsApp: (11) 2648-8358 (só para mensagem) ou e-mail: genoma@ib.usp.br | <https://www.genoma.ib.usp.br/labteg/>



ABRASED - Associação Brasileira de Pessoas com Síndromes de Ehlers-Danlos e Transtornos do Espectro de Hiper mobilidade
Rua Coronel José Eusébio, 95, casa 13, Higienópolis, São Paulo/SP, CEP 01239-030
CNPJ: 51.152.193/0001-37
www.abrased.org | www.instagram.com/abrasedteh | contato@abrased.org

DEMAIS PRESTADORES DE SERVIÇOS PARCEIROS

PARCERIA DE DESCONTO EM CONSULTORIA JURÍDICA, ADVOCACIA CONTENCIOSA E DEMAIS SERVIÇOS

- **Simone Sá Advocacia e Consultoria:** registrado na OAB/MG 83285 – CNPJ 40.693.014/0001-52. Sede: Av. Cula Mangabeira, 210, Sala 612, Santo Expedito, Montes Claros/MG, CEP 39401-001. **Dra Simone Sá é Advogada de Saúde e Previdenciário • SUS, Planos, INSS e RPPS • BPCs, Auxílios e Aposentadorias para PCDs e Doenças Raras. Atendimento Online e Presencial.** <https://www.instagram.com/simonesadvogada/> <https://simonesaadvocacia.com.br/> Agendamento: +55 38 99194-7737. A partir de janeiro de 2026, associados da ABRASED passaram a ter **50% de desconto em consultas jurídicas (R\$200,00, à vista no pix, como valor social; no cartão de crédito, o valor com desconto fica R\$250,00) e 10% de desconto do valor cobrado na tabela OAB/MG em ações e outros serviços jurídicos**, mediante apresentação de carteirinha de associado.

ABRA SED **S** **SIMONESÁ**
ADVOCACIA E CONSULTORIA

Se você é da ABRASED,
tenho um compromisso
com você.

A partir de **JANEIRO DE 2026**, **CONSULTAS** jurídicas terão **50% de desconto**, **AÇÕES E SERVIÇOS JURÍDICOS** **10% de desconto** do valor cobrado na tabela OAB/MG.

MARQUE SEU
AGENDAMENTO COM
ANTECEDÊNCIA E
PROGRAME SEU
FUTURO.

(38) 9 9194-7737
 @SIMONESADVOGADA

VÁLIDO APENAS MEDIANTE
CARTEIRA DA ABRASED.



ABRASED - Associação Brasileira de Pessoas com Síndromes de Ehlers-Danlos e Transtornos do Espectro de Hiper mobilidade

Rua Coronel José Eusébio, 95, casa 13, Higienópolis, São Paulo/SP, CEP 01239-030

CNPJ: 51.152.193/0001-37

www.abrased.org | www.instagram.com/abrasedteh | contato@abrased.org

PARCERIA DE DESCONTO EM SERVIÇOS DE AVALIAÇÃO NEUROPSICOLÓGICA E PSICOTERAPIA

A sediana, psicóloga e neuropsicóloga dra **Silvia Viodres** oferece atualmente **10% de desconto em prol dos nossos associados da ABRASED e familiares, em seus serviços de avaliação neuropsicológica e consulta clínica (psicoterapia), em atendimento online ou presencial em São José do Rio Preto/SP**, mediante apresentação de carteirinha de associado. É Psicóloga (CRP 06/63406), neuropsicóloga (Instituto Albert Einstein - SP), mestre em psicologia e doutora em Saúde Pública (UFBA). Contato e mais informações: **+55 11 91029-7917**.

<https://www.instagram.com/dra.silviaviodres>.

ABRASED

.....

DRA. SILVIA VIODRES
PSICOTERAPIA E AVALIAÇÃO
NEUROPSICOLÓGICA
CRP 06/63406

.....

**Parceria filantrópica com a
ABRASED para:**

- AVALIAÇÃO NEUROPSICOLÓGICA**
- PSICOTERAPIA**

Neuropsicóloga,
psicóloga há mais de
20 anos, com especialização
pelo Albert Einstein,
mestrado e doutorado
em saúde.

Entre em contato para
mais informações e condições especiais.

@dra.silviaviodres
11- 91029-7917



ABRASED - Associação Brasileira de Pessoas com Síndromes de Ehlers-Danlos e Transtornos do Espectro de Hiper mobilidade
Rua Coronel José Eusébio, 95, casa 13, Higienópolis, São Paulo/SP, CEP 01239-030
CNPJ: 51.152.193/0001-37
www.abrased.org | www.instagram.com/abrasedteh | contato@abrased.org

PARCERIA DE DESCONTO EM SERVIÇOS DE ATENDIMENTO FISIOTERAPÊUTICO ESPECIALIZADO EM HIPERMobilIDADE E SED

A partir de junho de 2026, **associados da ABRASED e familiares** passaram a ter **10% de desconto à vista no pix sobre o valor de consultas ou capacitações com dra Neuseli Marino Lamari (CREFITO-3 2953-F) ou com dr Mateus Marino Lamari (CREFITO-3 189262-F), em atendimento online ou presencialmente, com eles, na Clínica Lamari (CNPJ: 59.846.642/0001-59, referência em hiper mobilidade e SED no país), localizada em São José do Rio Preto/SP, mediante apresentação de carteirinha de associado.** Tal desconto não se aplica aos honorários de outros profissionais de saúde da Clínica Lamari. **Contato e mais informações: +55 17 99745-5577** www.instagram.com/clinicalamari | <https://www.clinicalamari.com.br>



CLÍNICA LAMARI
EXCELÊNCIA EM SAÚDE



NOVA PARCERIA
CLÍNICA LAMARI E ABRASED

10%

DE DESCONTO
À VISTA NO PIX



PARA ASSOCIADOS DA ABRASED E FAMILIARES



CONSULTA COM
A DRA NEUSELI LAMARI



CONSULTA COM
O DR MATEUS LAMARI



CAPACITAÇÕES COM
O DR MATEUS LAMARI



CAPACITAÇÕES COM
A DRA NEUSELI LAMARI



FALE CONOSCO:
17 99745 5577

JUNTOS, PROMOVENDO
ACOLHIMENTO, CONHECIMENTO
E QUALIDADE DE VIDA.



• Desconto válido exclusivamente para pagamento à vista via PIX.
• Não cumulativo com outras promoções. • Sujeito a alterações sem aviso prévio.



**ABRASED - Associação Brasileira de Pessoas com Síndromes de Ehlers-Danlos e
Transtornos do Espectro de Hiper mobilidade**
Rua Coronel José Eusébio, 95, casa 13, Higienópolis, São Paulo/SP, CEP 01239-030
CNPJ: 51.152.193/0001-37
www.abrased.org | www.instagram.com/abrasedteh | contato@abrased.org

Por fim, gostaríamos de externar nossos agradecimentos a todas e todos que colaboraram direta ou indiretamente para o êxito das tratativas que culminaram nessas super parcerias com os referidos laboratórios e prestadores de serviços, e suas subsequentes atualizações, inclusive os membros anteriores e os integrantes atuais de nossa Diretoria Executiva.

Abraços,

João Múcio Amado Mendes
Presidente da ABRASED