

**“A inclusão acontece quando se aprende com as diferenças e não com as igualdades”**

**Paulo Freire**

Júnior, EB Distrófica Recessiva, 9 anos, estudante da 5º ano (foto: Suelen Szymanski)



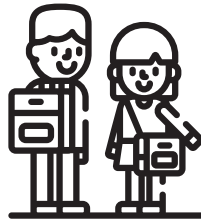
A EB **não** é contagiosa.  
Minha pele é extremamente **frágil**.  
Ataduras **protegem** a minha pele.  
Eu **nasci** com EB e **não há cura**.

Eu tenho **eb**

**Epidermólise Bolhosa (EB) é uma doença genética rara.** Meu corpo não pode produzir a proteína que eu preciso para tornar a minha pele forte como a sua. Minha pele cria bolhas facilmente e elas podem ser muito doloridas. Atualmente não há cura ou tratamento. Cuidados diários com as feridas, gerenciamento de dor e curativos para proteção da pele são minhas únicas opções.



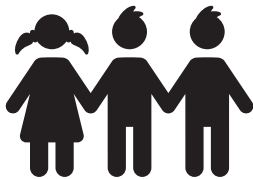
O preconceito, é o que mais machuca! Olhares de pena, de nojo ou de medo de “pegar” a doença são muito comuns



Talvez o seu colega precise de ajuda para carregar as suas mochilas e livros. **Pergunte pra ele como você pode ajudar**



Algumas pessoas com EB podem ter algumas limitações, mas isso não significa que você não possa brincar com ela



Por ter uma pele delicada, é preciso que você **seja gentil com o seu colega**. Diga por favor e com licença quando passar perto dele



Se alguém estiver maltratando o seu colega, ou **se você presenciar bullying, avise logo o seu professor** para que isso não aconteça mais



A pessoa com EB pode faltar nas aulas porque precisará ir ao médico ou ser internada. Ajude-a e **compartilhe as lições de casa**



Tome cuidado para **não empurrar ou fazer movimentos bruscos** perto de uma pessoa com EB. Brinque com ela de uma maneira que não a machuque



**A EB não pega!** As pessoas com EB gostam muito de ter muitos amigos. Você pode abraçá-las sem ter medo



**Não vá pra escola se estiver doente** e não se esqueça de tomar as vacinas! Uma virose ou outra doença pode contaminar as outras pessoas