

Essa é a

LAÍSSA

bailarina e
atleta de
alta performance



Esse é o

RAFAEL

YouTuber e
atleta de futebol.



Sabe o que
essas e outras

**13 MILHÕES
DE PESSOAS**
aqui no Brasil têm em comum?

Elas estão sempre
em busca dos seus

SONHOS

CON TEXTO



Segundo a OMS, existem **7 mil doenças raras catalogadas no mundo**. Elas impactam a vida de 13 milhões de pessoas no Brasil. Estes números parecem grandes. Mas a realidade é outra. Perto de doenças como câncer e diabetes, condições como a hemofilia e a hipertensão pulmonar arterial não são tão comuns. E muitas vezes **passam despercebidas pela sociedade e pelo poder público**. O desconhecimento é um dos principais desafios na jornada de tratamento de cada um destes pacientes. É preciso **mais visibilidade e conhecimento da causa**.



**CASA
HUNTER**

Fundada em 2013, a Casa Hunter é uma instituição sem fins lucrativos e sem filiação política ou religiosa, com o intuito de garantir **soluções públicas e awareness do setor privado e sociedade em geral** para os pacientes com doenças raras.

A união de familiares, amigos, médicos especialistas e todos os interessados pela causa para acolher pacientes com doenças raras, promovendo **diagnóstico, prevenção e tratamento.**



DESA FIO



Como dar um rosto e uma história a quem é **visto apenas como um número**? Como conscientizar o maior número de pessoas possível e influenciar políticas públicas, **traduzindo doenças em narrativas que sejam relevantes, verdadeiras e emocionantes?**

CASA
HUNTER

APRESENTA:

THEO
COLKER
EB

MIGUEL
RIBEIRO
HEMOFILIA
TIPO B COM
INIBIDOSO

BEATRIZ
VALENTIM
HAP

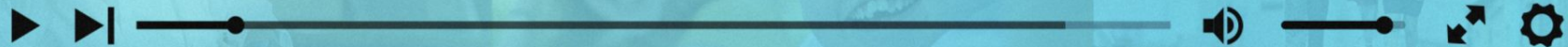
VIVER É RARO

A websérie documental que retrata os desafios, a superação e o empoderamento de pessoas com doenças raras.



UMA SÉRIE PARA CONSCIENTIZAR SOBRE VIDAS RARAS

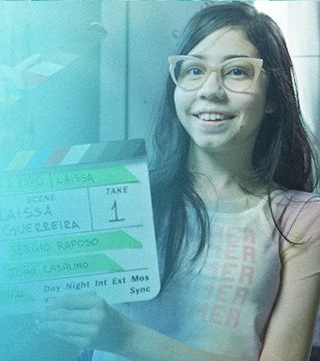
Criamos um formato **inovador de conteúdo**, uma série idealizada pela InPress Porter Novelli e co-produzida pela VBrand e Cine Group, tão relevante que a Globoplay, um dos principais streamings do Brasil, incluiu o documentário em seu catálogo.





7 EPISÓDIOS

QUE ESTÃO DISPONÍVEIS EM UM DOS
5 MAIORES SERVIÇOS DE STREAMING
DO BRASIL: **GLOBOPLAY**





VIVER É RARO
CHEGOU A MILHARES DE PESSOAS

9,3MM
IMPACTO



43MM



**DE ALCANCE DE PESSOAS
NAS REDES SOCIAIS**

122 MATÉRIAS

Uma ideia poderosa,
que deu voz a milhões de pessoas
e virou notícia em diversos meios

GZH TV

STREAMING / NOTÍCIA

Série documental mostra a realidade de pessoas que convivem com doenças raras

"Viver é Raro" estreou na Globoplay em 31 de março

ESTADÃO

ESTADÃO / E+ / TV

'Viver é Raro': Série documental sobre doenças raras 'transforma números em histórias e sonhos'

Produção retrata trajetória de sete pessoas com doenças raras através de um olhar que não as define pelas doenças

exame55

ASSINE LOGIN

Bússola

Um conteúdo Bússola

Home > Bússola

Play: "Viver É Raro" é opção certa para debate sobre doenças raras

Obra mostra a realidade de pessoas que convivem com condições raras, compartilhando seus sonhos e desafios no cotidiano

VivaBem uol

ALIMENTAÇÃO CARIÓTIPO EQUILÍBRIO LONGEVIDADE MOVIMENTO SAÚDE BOLSAS DE REMÉDIOS WEB STORES NEWSLETTERS COLUNAS VÍDEOS NOTÍCIAS

SAÚDE

Síntomas, prevenção e tratamentos para uma vida melhor

Figado maior, membros encurtados: série mostra como é viver com doença rara

VOXnews

Com apoio de empresas de healthcare, Casa Hunter estreia "Viver é Raro" na Globoplay

31/03/2023

VEÍCULOS DE MÍDIA TAMBÉM REPERCUTIRAM A PARTICIPAÇÃO ESPECIAL DE MAURICIO DE SOUSA

Representatividade

Mauricio de Sousa na série documental “Viver é raro”. A produção, que estreia no dia 31 no Globoplay, conta a trajetória de pessoas com diversas condições de saúde. O desenhista e escritor se encontrou com crianças com acondroplasia (um tipo de nanismo), síndrome retratada num novo personagem da Turma da Mônica. Mais no site



O GLOBO | Séries

Patrícia Kogut



CAPA NOVELAS SÉRIES CRÍTICAS REALITIES NOTAS 10 E 0 AUDIÊNCIA STORIES

Mauricio de Sousa participa de série documental do Globoplay. Saiba o tema



Mauricio de Sousa na série “Viver é raro” — Foto: Divulgação/Cine Group

REPERCUSSÃO ORGÂNICA NAS REDES DE GRANDES NOMES DA TV BRASILEIRA

>43M
ALCANCE

Número de pessoas potencialmente alcançadas com os posts publicados

19
POSTS

Total de postagens realizadas organicamente por perfis e influenciadores engajados pela Série Viver é Raro



Sabrina Sato
31.5 milhões de seguidores



Susana Vieira
4 milhões de seguidores



Carol Castro
3.7 milhões de seguidores



Maiu Coutinho
1.6 milhão de seguidores

VIVER É RARO ESTEVE ENTRE AS SÉRIES
DOCUMENTAIS MAIS ASSISTIDAS NA
SEMANA DE ESTREIA NA **GLOBOPLAY**

+31 MIL 
PLAYS

6 MIL 
HORAS ASSISTIDAS

APENAS
3 MESES 
DE EXIBIÇÃO



E INFLUENCIOU O PODER PÚBLICO A TER UM PAPEL PROTAGONISTA NA JORNADA DE PESSOAS RARAS.

O prefeito de São Paulo Ricardo Nunes assinou a concessão de uma área de 1,8 mil m² localizada na Vila Mariana para a construção do **Hospital dos Raros** - o primeiro centro de referência mundial para diagnóstico, tratamento e desenvolvimento de pesquisas sobre doenças raras.





E isso é só o
começo.
Até porque, se
tem algo que
aprendemos com
essas pessoas é
acreditar no seu

**SO
NHO**