



CÂMARA MUNICIPAL DE HORTOLÂNDIA

ESTADO DE SÃO PAULO

PROJETO DE LEI Nº 120/2019

Institui no Município de Hortolândia o mês “SETEMBRO ROXO”, mês de Conscientização e Divulgação da Fibrose Cística.

O Prefeito Municipal de Hortolândia faço saber que a Câmara Municipal aprovou e eu sanciono e promulgo a seguinte Lei:

Art. 1º Fica instituído no Município de Hortolândia, o mês “SETEMBRO ROXO”, dedicado à realização de ações de conscientização e divulgação da Fibrose Cística.

Art. 2º Durante o mês de “SETEMBRO ROXO” poderão ser realizadas as seguintes ações:

- I – Palestras sobre a importância do teste do pezinho;
- II – Campanhas que visem a divulgação da doença, tais como suas consequências e tratamentos;
- III- Iluminação em prédios com luzes na cor roxa.

Art. 3º Esta Lei entra em vigor na data de sua publicação.

Sala das Sessões 22 de agosto de 2019

Valdecir Alves Pereira
Vereador - Nego



CÂMARA MUNICIPAL DE HORTOLÂNDIA

ESTADO DE SÃO PAULO

A presente propositura tem como objetivo instituir no Município de Hortolândia o Dia Municipal de Conscientização e Divulgação da Fibrose Cística, a ser celebrado, anualmente, no mês de setembro, com o objetivo de conscientizar a população hortolandense, em especial os gestores e os profissionais da área de saúde, sobre a importância do diagnóstico precoce e do tratamento adequado da fibrose cística, ou mucoviscidose, e divulgar a acessibilidade, nos serviços públicos de saúde, aos medicamentos indicados para o tratamento.

A Fibrose Cística é uma doença genética, crônica, que afeta principalmente os pulmões, pâncreas e o sistema digestivo. Atinge cerca de 70 mil pessoas em todo mundo, e é a doença genética grave mais comum da infância. Um gene defeituoso e a proteína produzida por ele fazem com que o corpo produza muco de 30 a 60 vezes mais espesso que o usual. O muco espesso leva ao acúmulo de bactéria e germes nas vias respiratórias, podendo causar inchaço, inflamações e infecções como pneumonia e bronquite, trazendo danos aos pulmões.

Esse muco também pode bloquear o trato digestório e o pâncreas, o que impede que enzimas digestivas cheguem ao intestino. O corpo precisa dessas enzimas para digerir e aproveitar os nutrientes dos alimentos, essencial para o desenvolvimento e saúde do ser humano. Pessoas com fibrose cística frequentemente precisam repor essas enzimas através de medicamentos tomados junto às refeições, como forma de auxílio na digestão e nutrição apropriadas.

Entre os principais sintomas, que podem ser facilmente confundidos com gripes e resfriados, estão a dificuldade para ganhar peso, desidratação, sinusite crônica, tosse com secreção, suor com gosto salgado e pneumonias frequentes.

É possível identificar a fibrose cística pelo “Teste do Pezinho”, entre o 3º e 7º dia de vida do bebê. Já a confirmação do diagnóstico é por meio do “Teste do Suor”, que pode ser feito em qualquer idade.

Se diagnosticada cedo, a pessoa tem mais chances de ter uma vida praticamente normal. Trabalhar, casar, construir uma família e viver da melhor maneira possível, fazendo o tratamento correto.

A iniciativa procura alertar a população sobre importância do diagnóstico precoce e, para isso, organizou um cronograma de atividades e eventos de conscientização por toda a população. Entre os principais sintomas, que podem ser facilmente confundidos com gripes e resfriados, estão a dificuldade para ganhar peso, desidratação, sinusite crônica, tosse com secreção, suor com gosto salgado e pneumonias frequentes.

Por estes motivos é que estou propondo este projeto para beneficiar o município e valorizar a iniciativa em criar mecanismos de Conscientização e Divulgação da existência da doença Fibrose Cística.

Assim, esperamos dos nobres parlamentares o apoio e a aprovação do presente Projeto.

Sala das Sessões 22 de agosto de 2019

Valdecir Alves Pereira
Vereador - Nego