



CÂMARA DOS DEPUTADOS

COMISSÃO DE SEGURIDADE SOCIAL E FAMILIA - CSSF

REQUERIMENTO N° DE 2017 (Da Sra. Rosinha da Adefal)

Requer a realização de audiência pública no âmbito dessa Comissão de Seguridade Social e Família, para debater “**A Anemia Falciforme e seu desafios, no acesso ao tratamento médico.**”

Senhor Presidente,

Requeiro a Vossa Excelência, nos termos do Art. 24, inciso III, combinado com o Art. 255 do Regimento Interno da Câmara dos Deputados e ouvido o Plenário desta Comissão, a realização de audiência pública, para debater “**A Anemia Falciforme e seus desafios, no acesso ao tratamento médico**”, com os seguintes convidados:

Sidney Santos - Associação Alagoana de Portadores de Doença Falciforme;

Francisco de Assis Figueiredo – Secretário de Atenção à Saúde – MS;

Maria Cândida Queiroz – Coordenadora da Política Nacional de Doença Falciforme; e

Maria Zenó – Coordenadora da Federação Nacional das Associações de Pessoas com Doenças Falciformes - FENAFAL

JUSTIFICAÇÃO

A anemia falciforme é causada por uma alteração genética, no formato das células das hemárias, que é diagnosticada no teste do pezinho, diminuindo a sua capacidade de transportar oxigênio para as células do corpo gerando sintomas como dor generalizada, fraqueza e apatia.

As causas da anemia falciforme são genéticas, ou seja, passa de pai para filho. Isso significa que sempre que uma pessoa é diagnosticada com a doença,



CÂMARA DOS DEPUTADOS

possui o gene SS que herdou dos pais. Embora os pais possam parecer saudáveis, se o pai e a mãe possuírem o gene AS, existe chance do filho ter a doença.

O tratamento para anemia falciforme é feito com o uso de medicamentos e em alguns casos pode ser necessário a transfusão sanguínea.

Os medicamentos utilizados são principalmente penicilina nas crianças desde os 2 meses até aos 5 anos de idade, para evitar o aparecimento de complicações como a pneumonia, por exemplo. Além disso, podem também ser utilizados remédios analgésicos e anti-inflamatórios para aliviar a dor durante uma crise e inclusive usar máscara de oxigênio para aumentar a quantidade de oxigênio no sangue e facilitar a respiração.

O tratamento da anemia falciforme deve ser realizado por toda a vida porque estes pacientes podem apresentar infecções frequentes. Por isso, requeiro a realização da mencionada Audiência Pública com o intuito de discutir os desafios do acesso ao tratamento médico.

Indispensável, para o bom andamento das discussões, que haja uma ampla participação das próprias pessoas nesta condição, por meio das suas entidades representativas e de defesa de direitos ou diretamente, no pleno exercício da participação democrática a que temos direito como cidadãos.

Por esta razão, solicito ampla divulgação deste requerimento à sociedade civil, para prestigiar e contribuir com o bom andamento dos trabalhos desta audiência pública, da qual pretendemos sair com encaminhamentos concretos que tragam benefícios ao povo brasileiro. Nunca é demais lembrar que é a sociedade civil quem legitima os atos deste Parlamento.

Para garantir acessibilidade para TODOS, solicitamos intérpretes de Libras.

Sala das Comissões, em 11 de dezembro de 2017.

**Deputada ROSINHA DA ADEFAL
PTdoB/ AL**