REQUERIMENTO DE INFORMAÇÃO Nº , DE 2025

(Do Sr. MESSIAS DONATO)

Solicita informações à Sra. Ministra de Estado da Saúde sobre pacientes síndrome congênita associada à infecção pelo vírus Zika no Brasil.

Requeiro a Vossa Excelência, com base no art. 50 da Constituição Federal e na forma dos Arts. 115 e 116 do Regimento Interno, sejam solicitadas as seguintes informações à Sra. Ministra de Estado da Saúde seguintes informações relativas aos pacientes com síndrome congênita associada à infecção pelo vírus Zika no Brasil

- Quantas pessoas foram oficialmente diagnosticadas com a síndrome congênita associada à infecção pelo vírus Zika no Brasil?
- 2. Qual é o número estimado de pessoas que poderiam ser contempladas caso o Projeto de Lei nº 6.064, de 2023, fosse aprovado sem vetos?
- Quais políticas e programas atualmente implantados pelo Ministério da Saúde têm como objetivo auxiliar essas pessoas e suas famílias? Enviar detalhamento das ações e dos recursos destinados.

JUSTIFICAÇÃO

Entre 2015 e 2016, durante o governo do Partido dos Trabalhadores (PT), o Brasil enfrentou um grave surto do vírus Zika, que resultou no nascimento de milhares de crianças com síndrome congênita associada à infecção pelo vírus.





Este evento trouxe profundas repercussões para as famílias afetadas, tanto no campo emocional quanto econômico.

O cuidado com as crianças acometidas pela síndrome é intensivo e requer investimentos financeiros elevados. As famílias enfrentam despesas recorrentes com terapias, equipamentos, medicamentos e adaptações no ambiente doméstico para atender às necessidades dos portadores. Ademais, muitos pais e responsáveis precisaram abandonar seus empregos ou reduzir a carga horária de trabalho para oferecer o cuidado direto, agravando ainda mais a situação financeira dessas famílias.

O Projeto de Lei nº 6.064, de 2023, trazia uma esperança de amparo por meio da concessão de indenização por dano moral e pensão especial para essas pessoas. Entretanto, o veto presidencial gerou grande frustração entre os afetados e seus familiares, tornando-se essencial compreender o impacto e a abrangência das medidas inicialmente propostas.

Este Requerimento visa elucidar as dimensões do problema e identificar as ações que o Ministério da Saúde tem desenvolvido para mitigar os impactos da síndrome, oferecendo suporte adequado às famílias e às crianças afetadas.

Sala das Sessões, em de de 2025.

Deputado MESSIAS DONATO



