

## COMISSÃO DE SAÚDE

### REQUERIMENTO Nº , DE 2025

(Da Sra. ANA PIMENTEL)

Requer a aprovação de **Moção de Aplauso** à Associação Brasileira de Pessoas com Linfedema e Familiares – Abralinfe, pelos relevantes serviços prestados à saúde pública, à promoção de direitos e à melhoria da qualidade de vida das pessoas acometidas por linfedema no país.

Senhor Presidente:

Requeiro a Vossa Excelência, nos termos do art. 117 do Regimento Interno da Câmara dos Deputados, requer-se que seja apresentada e apreciada por esta Comissão proposta de **Moção de Aplauso à Associação Brasileira de Pessoas com Linfedema e Familiares – Abralinfe**, em reconhecimento à sua atuação exemplar na defesa dos direitos das pessoas com linfedema, na conscientização social sobre essa condição de saúde e na promoção de políticas públicas que garantam diagnóstico precoce, tratamento adequado e inclusão social.

### JUSTIFICAÇÃO

O linfedema é uma condição crônica e progressiva, decorrente do acúmulo anormal de linfa nos tecidos, resultando em inchaço persistente, dor, limitação funcional e, muitas vezes, impactos emocionais severos. Apesar de sua relevância clínica e social, o linfedema segue sendo uma enfermidade subdiagnosticada, subnotificada e carente de políticas públicas específicas no Brasil, o que resulta em insuficiente acesso ao diagnóstico precoce, à



fisioterapia especializada, ao fornecimento de meias e braçadeiras compressivas e a outros recursos terapêuticos fundamentais.

Nesse contexto, a atuação da Associação Brasileira de Pessoas com Linfedema e Familiares – Abralinfé é de notável importância. Fundada em 19 de abril de 2022, em Florianópolis-SC, mas com uma história que remonta ao já distante ano de 2007, motivada pela escassez de informações disponíveis sobre o linfedema, a Abralinfé é uma entidade sem fins lucrativos e dirigida majoritariamente por pacientes e familiares, o que lhe confere legitimidade e sensibilidade ímpar no trato com essa comunidade.

Sob a liderança de Fernanda Gueiros (presidente), pioneira no ativismo sobre linfedema no país, e de Fernanda Nunes (vice-presidente), gestora pública que trouxe sua experiência de luta pessoal para a esfera coletiva, a Abralinfé fez muito em seus poucos anos de existência. Sua voz ativa e engajada hoje se destaca e representa a diversidade de trajetórias e realidades das pessoas que vivem com linfedema no Brasil.

A entidade vem-se destacando por importantes iniciativas, como a organização, desde 2022, do Encontro Nacional de Pessoas com Linfedema – ENALINFE. Neste ano de 2025, em sua quarta edição, o evento, já uma referência, exibiu vigor redobrado, reunindo pacientes, familiares, fisioterapeutas, médicos, gestores públicos e pesquisadores, com recursos de acessibilidade, oficinas práticas e exposição de novas tecnologias terapêuticas, mostrando o compromisso da Abralinfé com inclusão, inovação e ampliação de horizontes.

Além dos eventos, a associação desempenha papel fundamental na defesa e promoção dos direitos, pressionando por diretrizes nacionais de atenção ao linfedema, pela criação de centros de referência no SUS, pela formação de profissionais capacitados e pela garantia do acesso universal a órteses e dispositivos compressivos. Sua produção de conhecimento acessível, campanhas educativas e acolhimento a pacientes recém-diagnosticados vem tendo impacto direto e cada vez mais sensível na redução de estigmas e no fortalecimento da autoestima das pessoas acometidas.



Reconhecer publicamente a trajetória da Abralinfe por meio da ora proposta Moção de Aplauso é uma forma de valorizar não apenas uma instituição de enorme relevância social, mas também o protagonismo de pacientes e familiares na construção de políticas públicas de saúde mais justas, inclusivas e humanas. É, ademais, afirmar o compromisso desta Comissão de Saúde com a defesa das doenças crônicas e raras, com a dignidade da pessoa humana e com o fortalecimento do Sistema Único de Saúde (SUS).

Sala da Comissão, em        de        de 2025.

Deputada ANA PIMENTEL

2025-14502

