



CÂMARA MUNICIPAL DE
SANTO ANDRÉ

REQUERIMENTO DE APLAUSO

VOTO DE APLAUSO pelo Dia Mundial da Anemia Falciforme. AUTOR: Vereador Ricardo Alvarez (PSOL)

Senhor Presidente

No dia 19 de junho é celebrado o Dia Mundial da Anemia Falciforme, uma data crucial para a conscientização e educação sobre essa condição genética que afeta milhões de pessoas ao redor do mundo.

A Anemia falciforme é uma doença hereditária caracterizada pela alteração dos glóbulos vermelhos do sangue, tornando-os parecidos com uma foice, de onde vem o nome "falciforme". Essas células deformadas têm sua membrana alterada e rompem-se facilmente, causando anemia. Além disso, esses glóbulos alongados não conseguem passar através dos pequenos vasos sanguíneos, bloqueando a circulação do sangue em diversas partes e tecidos do corpo humano. Como resultado, os pacientes apresentam episódios de intensa dor, suscetibilidade às infecções, lesões orgânicas e, em alguns casos, a morte precoce.

Essa é uma condição que está presente majoritariamente em pessoas negras, mas também pode afetar indivíduos miscigenados que podem apresentar traços da anemia, mas não a doença em si. A importância do diagnóstico precoce é inegável, e é aqui que o "teste do pezinho" se torna vital. Realizado em recém-nascidos antes da alta hospitalar, o teste detecta a presença da doença, assim como outras hemoglobinopatias. No entanto, como o teste é realizado para essa finalidade apenas a partir de junho de 2001, conforme a portaria MS 822/01, muitos nascidos anteriormente podem não ter conhecimento da condição e, assim, sofrem sem um diagnóstico apropriado.

Além dos pacientes com a doença, há também os indivíduos com o traço falciforme, que são assintomáticos e só poderão apresentar complicações clínicas em situações excepcionais. Esse grupo também merece atenção, pois podem transmitir hereditariamente a doença.

O objetivo do Dia Mundial de Conscientização, Prevenção e Assistência às Pessoas Portadoras do Traço ou da Anemia Falciforme é, portanto, duplo. Por um lado, alertar as pessoas com maior probabilidade de portar ou transmitir hereditariamente a doença. Por outro, conscientizar os profissionais de saúde, que nem sempre estão preparados para lidar com doenças raras como esta.

Nesta data, renovamos nosso compromisso com a educação, prevenção e apoio às pessoas afetadas pela Anemia Falciforme. É essencial que continuemos a lutar por um diagnóstico





CÂMARA MUNICIPAL DE
SANTO ANDRÉ

precoce, tratamento adequado e suporte contínuo para todos os pacientes e suas famílias. Vamos unir forças para garantir que essa condição receba a atenção que merece e que aqueles afetados possam viver com dignidade e esperança.

Desta forma, REQUEIRO que seja incluído VOTO DE APLAUSO às famílias que lutam em favor dos direitos das pessoas portadoras da Doença Falciforme, cujo dia mundial se comemora em 19 de junho.

1) Walneide Romano - Presidente APAMPESP – Associação de Professores Aposentados do Magistério Público do Estado de São Paulo

Plenário "João Raposo Rezende Filho - Zinho", 17 de junho de 2024.

Ver. Ricardo Alvarez
VEREADOR

