



Câmara Municipal de Linhares
Palácio Legislativo "Antenor Elias"

REQUERIMENTO- / Nº 002-2021

REQUER A SOLICITAÇÃO DA TRIBUNA LIVRE PARA ROSIENE CONTI FEITOZA, MEMBRO DE FIBROSE CÍSTICA DO ESPÍRITO SANTO.

EXCELENTÍSSIMO SENHOR PRESIDENTE DA CÂMARA MUNICIPAL DE LINHARES-ES.

FRANCISCO TARCÍSIO SILVA, VEREADOR COM ASSENTO NESTA CASA DE LEIS, VEM RESPEITOSAMENTE ATRAVÉS DO PRESENTE REQUERER QUE SEJA APRECIADO E APROVADO NO PLENÁRIO DESTA CASA DE LEIS:

A SOLICITAÇÃO DO USO DA TRIBUNA LIVRE PARA ROSIENE CONTI FEITOZA, MEMBRO DA ASSOCIAÇÃO DE FIBROSE CÍSTICA DO ESPÍRITO SANTO, NO DIA 20 DE SETEMBRO DE 2021.

JUSTIFICATIVA

Após receber uma demanda externa no gabinete, através da solicitação do ofício sob o número de processo nº 006138/2021 (conforme ofício anexo). Na certeza de contarmos com a atenção de Vossa Excelência. O Setembro Roxo, mês nacional de Conscientização da Fibrose Cística, tem o intuito de conscientizar a sociedade sobre a doença e a valorizar a importância do diagnóstico precoce. Foi instituído no município de Linhares, através da Lei de minha autoria nº3942 de 26 de setembro de 2020, o mês do Setembro Roxo.

Linhares, 08 de setembro de 2021.


TARCÍSIO SILVA
VEREADOR



Linhares-ES, 08 de setembro de 2021.

Ao Excelentíssimo Senhor
Tarcisio Silva - Vereador de Linhares-ES

Prezado Senhor,

Como é de Vosso conhecimento e participação, foi instituído no Município de Linhares, através da lei nº 3942 de 26 de outubro de 2020, o mês do **SETEMBRO ROXO**, dedicado a realização de ações e conscientização da Fibrose Cística.

O Setembro Roxo, mês nacional de Conscientização da Fibrose Cística, tem o intuito de conscientizar a sociedade sobre a doença e a valorizar a importância do diagnóstico precoce.

Promovida anualmente pela Unidos pela Vida- Instituto Brasileiro de Atenção a Fibrose Cística, em sua 8ª edição, a campanha traz como tema a importância de respirar, com o mote "Respira fundo, pela frente tem muito mundo".

Com o enfrentamento da pandemia aprendemos a valorizar como é bom respirar e que hoje, as pessoas dão mais importância ao ato, e por isso, podem entender melhor a vida de quem tem fibrose cística - Explica Verônica Bednarzuk de Oliveira, diagnosticada com Fibrose Cística aos 23 anos, fundadora e diretora do Instituto Unidos pela Vida.

A Fibrose Cística é uma doença rara, genética, progressiva, sem cura até o momento, e desconhecida de muitos. No Brasil, estima-se que 1 a cada 10 mil nascidos vivos tenham a doença, mas somente cerca de 6 mil pessoas estão diagnosticadas e em tratamento.

Os sintomas mais comuns são pneumonia de repetição, tosse crônica, dificuldade de ganhar estatura e peso, diarreia, suor mais salgado que o normal, pólipos nasais, entre outros.

Diante ao exposto, solicitamos a Câmara Municipal de Vereadores de Linhares, um ponto de pauta para apresentação na tribuna livre no mês de setembro, o tema FIBROSE CÍSTICA em prol do SETEMBRO ROXO.

Agradecemos e nos colocamos a disposição para quaisquer esclarecimentos.


Rosilene Coniti Feitoza

Membro da AFICES
Associação de Fibrose Cística do Espírito Santo.
Contato 27 99946 8680.