

ASSEMBLEIA LEGISLATIVA



ESTADO DO AMAPÁ

Gabinete do Deputado PAULINHO RAMOS

PROJETO DE LEI Nº ⁰¹⁰⁸ _____, DE 2021

ESTADO DO AMAPÁ
ASSEMBLEIA LEGISLATIVA
PROTOCOLO GERAL

PROTOCOLO Nº 429721
PROTOCOLO EM 13/8/21 HORÁRIO 8h50m
Servidor responsável: Rita Fonseca
NOME SOBRENOME ASSINATURA

Dispõe sobre a inclusão da semana de conscientização e combate ao lupus no calendário do Estado do Amapá e dá outras providências.

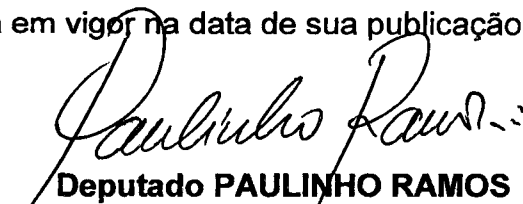
A ASSEMBLEIA LEGISLATIVA DO ESTADO DO AMAPÁ:

Art. 1º. Fica instituído a semana de Conscientização sobre o Lúpus, no calendário do Estado do Amapá, a ser celebrada anualmente a partir do dia 10 de maio.

Art. 2º. São objetivos da semana de Conscientização sobre o Lúpus:

- I – promover o conhecimento sobre a doença e seus sintomas;
- II – divulgar informações sobre as precauções a serem tomadas pelos pacientes diagnosticados na sociedade Amapaense com Lúpus;
- III – conscientizar a população do Estado do Amapá sobre a importância do tratamento médico adequado;
- IV- sensibilizar a sociedade do Estado do Amapá sobre a importância do suporte familiar.

Art. 3º. Esta lei entra em vigor na data de sua publicação.


Deputado PAULINHO RAMOS
PL/AP

ASSEMBLEIA LEGISLATIVA



ESTADO DO AMAPÁ

Gabinete do Deputado PAULINHO RAMOS

JUSTIFICATIVA

O lúpus é uma doença inflamatória crônica, autoimune, que afeta aproximadamente cinco milhões de pessoas no mundo. Os sintomas podem surgir em diversos órgãos de forma lenta e progressiva. Nos pacientes acometidos por essa doença, o sistema imunológico produz anticorpos que atacam e destroem tecidos saudáveis do organismo. Sabe-se que fatores genéticos, hormonais e ambientais participam de seu desenvolvimento.

As pessoas com lúpus podem ter períodos de crises e períodos de remissão. Os sintomas podem incluir dor nas articulações, manchas na pele, inflamação nos rins, cérebro, pleura, pulmões e coração. O prognóstico da doença é bem variável. Algumas pessoas podem continuar a viver normalmente, outras podem correr risco de morte e necessitam de cuidados importantes.

E Infelizmente, não há cura para o lúpus. Os tratamentos instituídos objetivam apenas melhorar os sintomas e a qualidade de vida dos pacientes. Em 2004, durante o sétimo congresso internacional de lúpus e doenças relacionadas, foi criado o Dia Mundial do Lúpus pela Lupus Foundation of America. O evento ocorreu em Nova Iorque e desde então esse dia passou a ser celebrado no dia 10 de maio.

O objetivo principal da instituição da data foi aumentar a conscientização sobre o impacto físico, econômico, emocional, social que a doença tem sobre a vida das pessoas acometidas e seus familiares. Trata-se de doença potencialmente fatal que é ainda bastante desconhecida, o que pode contribuir para uma falta de empatia pelos pacientes com lúpus que tem sintomas muitas vezes "invisíveis" aos olhos das outras pessoas.

Assim, os pacientes sentem-se frustrados e mal compreendidos. Em alguns casos, o impacto emocional do lúpus pode ser tão devastador quanto os sintomas físicos. Nesse contexto, cabe fazer referência a uma pesquisa global apoiada pela

Avenida FAB S/N, Bairro Central, CEP 68906-907, MACAPÁ/AP



Gabinete do Deputado PAULINHO RAMOS

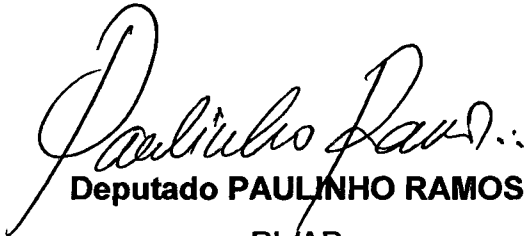
World Lupus Federation (Federação Mundial de Lúpus). Segundo esse trabalho, 7 em 10 pacientes concordam que o lúpus afeta a sua autoestima e mais da metade se sente sozinho e impotente; 61% dos pacientes tiveram que fazer ajustes domésticos para lidar com o lúpus e 40% dos pacientes desistem de trabalhar ou aposentam-se antes do planejado.

Uma outra pesquisa realizada em 2016 destacou a falta de consciência e compreensão do lúpus por parte do público. De acordo com esses dados, 36% da população em geral não tem conhecimento de que lúpus é uma doença, 11% acredita que o lúpus é um tipo de bactéria, 8% das pessoas acreditam que o lúpus é um tipo de planta, 51% não conseguiam identificar ou não conheciam as complicações associadas ao lúpus, como insuficiência renal, anemia ou ataque cardíaco; 13% acreditam que fazer sexo desprotegido contribui para desenvolvimento do lúpus.

Ou seja, a desinformação sobre o tema é considerável, e por isso, com frequência, as queixas dos pacientes com lúpus são recebidas com ceticismo pela família, pelos amigos, pela sociedade como um todo.

Assim, tendo em vista a importância desta implementação, com o objetivo de abordar percepções errôneas sobre o lúpus, e promover uma conscientização sobre essa doença autoimune no estado do Amapá, apresento o presente projeto de lei que tem como objetivo instituir a semana de Conscientização sobre o Lúpus, no calendário do Estado do Amapá a partir do dia 10 de maio. Assim, considerando a importância da proposição, contamos com o apoio dos nobre pares para a aprovação.

Macapá, 13 de agosto de 2021.


Deputado PAULINHO RAMOS
PL/AP