



## CÂMARA MUNICIPAL DE PARNAÍBA

Edifício Elias Ximenes do Prado – Praça da Graça, s/n.

Fones: ( 86) 3322-3734 – FAX – (86) 3322-3109

PARNAÍBA - PIAUÍ – CEP: 64.218-990

### GABINETE DO VEREADOR – ANDRÉ SILVA NEVES

PROJETO DE LEI Nº 23 / 2022

Institui no Calendário Oficial de Eventos do Município de Parnaíba, a “SEMANA DE CONSCIENTIZAÇÃO DA SÍNDROME DE DOWN” e dá outras providências.

#### **A CÂMARA MUNICIPAL DE PARNAÍBA**

##### **APROVA:**

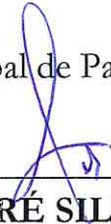
Art. 1º. Fica instituído, no Calendário de eventos Oficiais do Município de Parnaíba, a “SEMANA DE CONSCIENTIZAÇÃO DA SÍNDROME DE DOWN” a ser realizada anualmente, no dia 21 de Março.

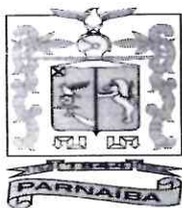
Parágrafo Único- Deverão os órgãos públicos municipais programar ações e executar ações que divulguem os mecanismos para a conscientização e inclusão das pessoas com Síndrome de Down.

Art. 2º. Será feita divulgação referente à conscientização da Síndrome de Down junto aos estabelecimentos de ensino na rede pública e privada do Município de Parnaíba, com ações de esclarecimentos, confecção de cartilhas e palestras, bem como o combate ao preconceito visando a inclusão nas escolas e na sociedade.

Art. 3º. Esta lei entra em vigor na data de sua publicação revogando-se as disposições em contrário.

Câmara Municipal de Parnaíba, 28 de Março de 2022.

  
\_\_\_\_\_  
**ANDRÉ SILVA NEVES**  
Vereador do Republicanos



## CÂMARA MUNICIPAL DE PARNAÍBA

Edifício Elias Ximenes do Prado – Praça da Graça, s/n.

Fones: ( 86) 3322-3734 – FAX – (86) 3322-3109

PARNAÍBA - PIAUÍ – CEP: 64.218-990

### JUSTIFICATIVA

Senhor Presidente:

Senhores Vereadores(as):

O presente projeto visa levar ao conhecimento das pessoas os cidadãos com a Síndrome de Down.

A Síndrome de Down, ou trissomia do cromossomo 21, é uma alteração genética causada por um erro na divisão durante embrionária. Os portadores da síndrome, em vez de dois cromossomos no par 21 (o menor cromossomo humano), possuem três. Não se sabe por que isso acontece.

A síndrome é a ocorrência genética mais comum que existe, acontecendo em cerca de um a cada 700 nascimentos, independentes de raça, país, religião ou condição econômica da família. A maioria dos portadores de Síndrome de Down, é carente, com pouca orientação, informação, e sem condições de frequentar clínicas de estimulação precoce ou escolinhas especializadas. Podemos ver que ao nascer um bebê com Síndrome de Down, a preocupação nasce junto, os pais não sabem bem o que é, e na maioria das vezes, nem mesmo os médicos, dependendo da região brasileira. Frequentes são as perguntas como: O que será dele(a)? O que ele(a) fará ou não fará? Até onde ele(a) conseguirá ir? Como tratarão ele?

Familiares, educadores, médicos, terapeutas e a sociedade em geral não sabem direito o que os bebês com Síndrome de Down se submetidos desde cedo a programas de estimulação precoce e outros cuidados, são capazes de fazer, até onde eles podem chegar, e por isso o acesso à informação faz toda a diferença na vida de uma pessoa com Síndrome de Down e de sua família desde o seu nascimento.

Por isso, com o objetivo de disseminar o conhecimento à população, na semana de conscientização da Síndrome de Down poderá ser divulgado que, com estímulos adequados, as pessoas com a Síndrome podem estudar e trabalhar, contribuindo como membros participativos de suas comunidades, como qualquer pessoa.



## CÂMARA MUNICIPAL DE PARNAÍBA

Edifício Elias Ximenes do Prado – Praça da Graça, s/n.

Fones: ( 86) 3322-3734 – FAX – (86) 3322-3109

PARNAÍBA - PIAUÍ – CEP: 64.218-990

A programação poderá produzir conteúdo diversificados para ajudar famílias, profissionais e o público em geral a combater preconceitos e a buscar condições efetivas de inclusão social com criação de cartilhas, palestras, exibição de filmes e panfletagem marcado o Dia Internacional da Síndrome de Down (21 de Março), que foi instituído pela **DOWN SYNDROME INTERNATIONAL** e tem o objetivo de contribuir para a conscientização da população e formação de cidadãos sem Síndrome de Down autodeterminados, produtivos, incluídos na sociedade, e com melhor qualidade de vida e demonstrar que a Síndrome de Down é um modo de estar no mundo que confirma a diversidade humana.

Então precisamos conscientizar a sociedade de como é importante valorizar a diversidade humana e de como é fundamental, oferecendo equidade de oportunidade para pessoas com Síndrome de Down para que possam exercer seu direito de conviver em comunidade.