



Câmara Municipal de Fortaleza
GABINETE VEREADOR MÁRCIO CRUZ

REQUERIMENTO 0391 / 2020

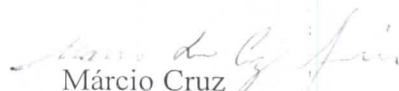
Requer a transcrição nos anais desta Casa da matéria intitulada “Mapeamento genético” no jornal O Diário do Nordeste no dia 03 de fevereiro de 2020.

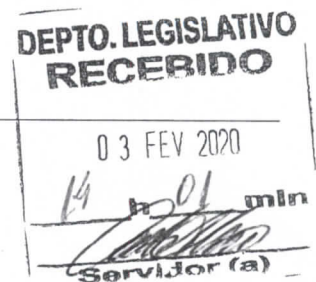
EXMO. SENHOR PRESIDENTE DA CÂMARA MUNICIPAL DE FORTALEZA:

O vereador signatário, no uso de suas atribuições legais e na forma regimental, vem mui respeitosamente à presença de V. Exa. requerer a transcrição nos anais desta Casa Legislativa da matéria intitulada “Mapeamento genético”.

A matéria foi publicada no Jornal O Diário do Nordeste do no dia 03 de fevereiro de 2020, conforme recorte em anexo.

DEPARTAMENTO LEGISLATIVO DA CÂMARA MUNICIPAL DE FORTALEZA, EM 03 DE fevereiro DE 2020.


Márcio Cruz
Vereador – PSD



Câmara Municipal de Fortaleza
Rua Dr. Thompson Bulcão, 830 – Gabinete 09 – Patriolino Ribeiro.
CEP. 60.810-460 – Fone (85) 3444.8300

Famílias cearenses participarão de estudo da Síndrome do X Frágil
A condição genética, ainda pouco conhecida, costuma ser confundida com o Transtorno do Espectro Autista (TEA). Tauá vai entrar no estudo para mapear a doença na cidade, onde o número de casos chama a atenção

#XFrágil



Barbara Câmara barbara.camara@svm.com.br



No município de Tauá, cinco famílias com casos confirmados e suspeitos da Síndrome participarão de um estudo promovido pelo Instituto LK, no Paraná. A cidade é a que reúne mais casos em todo o País

Mapeamento genético

Foi na tentativa de ajudar seu filho José a dar os primeiros passos que Marleide Soares, 38, notou diferenças em relação a outras crianças. A visita ao neurologista em busca de respostas lhe trouxe o diagnóstico que mudou sua vida - e a de seus parentes. A família de

Marleide é uma das cinco no município de Tauá, a 342 Km de Fortaleza, que possuem casos confirmados e suspeitos da Síndrome do X Frágil, condição genética rara que causa ao indivíduo deficiência intelectual.

A síndrome é foco de pesquisas do Instituto Lico Kaesemodel (LK), no Paraná. A entidade de sem fins lucrativos conta

com mais de 800 pessoas cadastradas, em busca de obter o diagnóstico e/ou compreender melhor a condição. As famílias registradas em Tauá participarão de estudo previsto para começar neste ano, com o objetivo de mapear a doença na cidade, onde o número de registros chama a atenção.

"A ideia é poder realizar os exames de todos os casos sus-

peitos, fazer a coleta lá e mandar para a Universidade de Sacramento ou para o laboratório parceiro em São Paulo. Por enquanto, temos cinco famílias de Tauá cadastradas. Queremos investigar se há um motivo para tantos casos no mesmo local, porque não tem outro lugar assim no Brasil", explica a psicóloga Luz Maria Romero, gestora do Instituto LK.

Por enquanto, cinco famílias de Tauá foram cadastradas no mapeamento genético



TRATAMENTO MULTIDISCIPLINAR

A Síndrome do X Frágil não tem cura, conforme detalha a psicóloga Luz Maria Romero, gestora do Instituto Lico Kaesemodel. Como parte do tratamento, alguns pacientes precisam de intervenção medicamentosa, prescrito por neuropediatra ou psiquiatra. De forma geral, são necessárias sessões com terapeuta ocupacional, fonoaudiólogo e psicólogo, para que as crianças desenvolvam melhor e tenham maior qualidade de vida. Acompanhamentos pedagógicos também tendem a favorecer o desempenho escolar.

