

**Parecer de Comissão 86/2024**

Protocolo 39628 Envio em 22/11/2024 10:06:00

**COMISSÃO DE SAÚDE E MEIO AMBIENTE**

Ao Projeto de Lei nº 039/2024

Autor: **Vereador JUNIOR BAPTISTA**

Obriga a realização do exame de sangue creatinofosfoquinase (CPK) na triagem neonatal da rede pública ou privada de saúde do Município.

A Comissão de Saúde e Meio Ambiente reuniu seus membros nesta data para conhecer dos argumentos do Vereador Relator com relação ao Projeto de Lei em epígrafe.

Acatando o posicionamento do Relator e não havendo óbice no âmbito da sua competência, a CSMA faz do competente Relatório o seu Parecer, manifestando-se **FAVORAVELMENTE** à continuidade do trâmite do Projeto de Lei nº 039/2024, reservando ao Plenário a decisão final.

Palácio Legislativo Água Grande, 22 de novembro de 2024.

Comissão de Saúde e Meio Ambiente:

**MARCELO GREGÓRIO**

Presidente

**GRACIANE DA COSTA OLIVEIRA CRUZ**

Vice-Presidente

**DERLY ANTONIO DA SILVA**

Secretário e Relator

## **COMISSÃO DE SAÚDE E MEIO AMBIENTE**

Ao Projeto de Lei nº 039/2024

Autor: **Vereador JUNIOR BAPTISTA**

Obriga a realização do exame de sangue creatinofosfoquinase (CPK) na triagem neonatal da rede pública ou privada de saúde do Município.

### **RELATÓRIO**

O Projeto de Lei em pauta foi encaminhado a este relator para análise e Parecer.

O mesmo visa tornar obrigatória a realização do exame de sangue creatinofosfoquinase (CPK) na triagem neonatal da rede pública ou privada de saúde do Município. A triagem neonatal é um conjunto de exames e ações preventivas que visam diagnosticar doenças congênitas em recém-nascidos, antes mesmo que os sintomas apareçam.

As distrofias musculares são um grupo de doenças genéticas que causam fraqueza muscular progressiva e degeneração dos tecidos musculares. São caracterizadas por uma série de mutações genéticas que afetam a produção de proteínas essenciais para o funcionamento das células musculares. As distrofias musculares mais comuns são a distrofia muscular de Becker e a distrofia muscular de Duchenne.

A distrofia muscular de Duchenne é a mais grave e inicia-se na infância, por volta dos 2 a 3 anos. A distrofia muscular de Becker é semelhante à de Duchenne, mas tem início mais tarde e causa sintomas mais leves. Portanto, quanto mais rápido sejam efetuados os exames que contribuam com o diagnóstico dessas distrofias, sobretudo a de Duchenne, que atinge a criança em tenra idade, melhor será a resposta da Saúde para qualidade de vida do paciente.

### **VOTO DO RELATOR**

Analizados todos os aspectos que me competem, manifesto meu **VOTO FAVORÁVEL** ao Projeto de Lei nº 039/2024, recomendando a esta Comissão o mesmo procedimento.

Palácio Legislativo Água Grande, 22 de novembro de 2024.

**DERLY ANTONIO DA SILVA**  
Relator

