



**CÂMARA MUNICIPAL DE VEREADORES DE SANTA MARIA**  
**Centro Democrático Adelmo Simas Genro**

**PROJETO DE LEI Nº 8379/2016.**  
(Autoria Vereadora Marta Zanella)

Institui e inclui no Calendário Oficial do município de Santa Maria o “Dia Municipal de Conscientização e Orientação do Lúpus Eritematoso Sistêmico – LES” , e dá outras providências.

**L E I**

**Art. 1º** - Fica instituída o “Dia Municipal de Conscientização e Orientação do Lúpus Eritematoso Sistêmico – LES”, no Município de Santa Maria no dia dez de maio, já instituído como o Dia internacional de atenção à pessoa com Lúpus, passando a integrar o calendário oficial de eventos municipais.

**Art. 2º** - São objetivos do “Dia Municipal de Conscientização e Orientação do Lúpus Eritematoso Sistêmico – LES”:

- I - Estimular o interesse da sociedade nas campanhas de divulgação sobre o Lúpus Eritematoso Sistêmico – LES;
- II - Disseminar informações sobre a doença e seus sintomas;
- III – Sensibilizar os diversos segmentos da sociedade para que compreendam e apoiem os portadores da moléstia;
- IV – Orientar os portadores da doença para que busquem o tratamento médico adequado.

**Art. 3º** - Fica facultada ao Poder Executivo, por meio de sua secretaria competente, a promoção de atividades de apoio ao dia de que trata esta Lei.

**Art. 4º** - Esta Lei entra em vigor na data de sua publicação.

Santa Maria, 10 de maio de 2016.

\_\_\_\_\_  
Ver. Marta Zanella



**CÂMARA MUNICIPAL DE VEREADORES DE SANTA MARIA**  
**Centro Democrático Adelmo Simas Genro**  
Bancada do PMDB

**JUSTIFICATIVA**

**Senhores Vereadores,  
Senhoras Vereadoras.**

O Lúpus Eritematoso Sistêmico – LES é uma doença sem cura que atinge o sistema imunológico, a condição faz com que o mecanismo de defesa do organismo ataque a si mesmo criando um excesso de anticorpos na corrente sanguínea que causam inflamação e danos às articulações, aos músculos e outros órgãos. As pessoas acometidas por lúpus podem apresentar dor nos músculos, dor no peito, anemia, fadiga, febre, perda de apetite, secura na boca e nos olhos, erupções escamosas e manchas vermelhas na pele, artrite, depressão nervosa, dor de cabeça, falta de ar, olhos sensíveis à luz e sangue na urina.

De acordo com a Federação Espanhol do Lúpus (FEL), organização que se dedica a pesquisar o tema, a enfermidade pode até imitar outras doenças, como a artrite reumatoide e a esclerose múltipla e somente depois de um conjunto de exames é que se pode chegar ao diagnóstico. Segundo a FEL, cerca de 1% da população pode ter a doença, dos quais 90% são mulheres entre 15 e 55 anos.

No Brasil, os sintomas e tratamento são ainda pouco conhecidos. O Lúpus é uma doença autoimune, resultado de um desequilíbrio do sistema imunológico, que acomete principalmente as mulheres. A doença foi objeto de estudo de uma pesquisa realizada por nutricionistas do curso de especialização em Nutrição funcional da VP-UNICSUL em parceria com o Departamento de Ciência e Tecnologia dos Alimentos da Universidade Federal de Santa Maria, no Rio Grande do Sul.

Diante da necessidade de entendimento e esclarecimento sobre a doença, o presente projeto visa a promoção da prática de atividades de orientações às pessoas portadoras da doença e comunidade em geral.

Aos meus pares peço a deliberarmos e aprovarmos deste projeto que objetiva conscientizar e incentivar a busca de conhecimento acerca da referida doença.

Santa Maria, 10 de maio de 2016.

---

Ver. Marta Zanella  
Bancada do PMDB