

Quadro comparativo do Requerimento nº 669, de 2015

1

Requerimento nº 669, de 2015	Emenda da Mesa (Substitutivo)
Nos termos do art. 50, da Constituição Federal, combinado com o § arts. 215 e 216, do Regimento Interno do Senado Federal, requeiro informações, a serem solicitadas ao Ministro da Saúde, acerca das políticas públicas já adotadas ou a serem adotadas por este Ministério para o combate ao estigma da população em geral sobre a psoríase e o seu enfrentamento, tratamento e assistência às pessoas que adquiriram essa doença crônica, incapacitante e não transmissível:	Nos termos do § 2º do art. 50 da Constituição Federal, combinado com o art. 216 do Regimento Interno do Senado Federal, e considerando a Resolução sobre a psoríase adotada pela Organização Mundial da Saúde (OMS) em 24 de maio de 2014, requeiro sejam prestadas, pelo Excelentíssimo Senhor Ministro de Estado da Saúde, as seguintes informações:
1. Quais políticas públicas estão em execução, por parte do Ministério da Saúde, para o enfrentamento aos estigmas associados à psoríase no Brasil, nos termos da Resolução sobre a Psoríase adotada pela Organização Mundial de Saúde – OMS em 23 de maio de 2014?	1. Quais são as medidas atualmente executadas pelo Ministério da Saúde para o enfrentamento da estigmatização da psoríase no Brasil, conforme preceitua a Resolução da OMS de 24 de Maio de 2014 sobre a doença? Na hipótese de não existirem medidas em execução pelo Ministério, quais os motivos para a inexistência?
2. Se não estão em execução, quais os motivos para não estar em execução? E qual o planejamento deste Ministério para iniciar esse enfrentamento?	
	2. Que medidas estão em fase de planejamento pelo Ministério da Saúde para o enfrentamento da estigmatização da psoríase no Brasil, conforme preceitua a Resolução da OMS de 24 de Maio de 2014 sobre a doença?
3. Quais políticas públicas estão em execução, por parte do Ministério da Saúde, para o tratamento e assistência de pacientes que apresentam essa doença crônica?	3. Que medidas são atualmente executadas pelo Ministério da Saúde para a assistência à saúde das pessoas acometidas pela psoríase e para a assistência aos familiares? Na hipótese de não existirem medidas em execução pelo Ministério, quais os motivos para a inexistência?
4. Quais são as políticas públicas voltadas também para a assistência da família do paciente que apresenta os sintomas da psoríase no Brasil?	
5. Quais as políticas públicas estão em fase de planejamento, por parte do Ministério da Saúde, para o tratamento e assistência de pacientes que apresentam a doença crônica e seus familiares?	4. Que medidas estão em fase de planejamento pelo Ministério da Saúde para a assistência à saúde das pessoas acometidas pela psoríase e para a assistência aos familiares?
6. Há planejamento por parte deste Ministério para formar parcerias com a iniciativa privada para viabilizar a execução de ações para o enfrentamento de estigmas associados à doença, tratamento e assistência dos pacientes e familiares?	5. O Ministério da Saúde planeja firmar parcerias com a iniciativa privada para a execução de medidas destinadas ao enfrentamento da estigmatização da psoríase no Brasil, à assistência à saúde das pessoas acometidas pela doença e à assistência aos familiares?
7. Quantas pessoas apresentam os sintomas da psoríase no Brasil? Quantas pessoas apresentam essa doença por estado da federação? E por região?	6. Qual o número de pessoas acometidas pela psoríase no Brasil, por região e por estado?