



SENADO FEDERAL

REQUERIMENTO Nº 663, DE 2023

Requer a realização de Sessão Especial, a fim de celebrar o Dia Nacional da Pessoa com Atrofia Muscular Espinhal (AME).

AUTORIA: Senador Veneziano Vital do Rêgo (MDB/PB), Senadora Damares Alves (REPUBLICANOS/DF), Senador Astronauta Marcos Pontes (PL/SP), Senadora Zenaide Maia (PSD/RN), Senador Fabiano Contarato (PT/ES), Senador Hamilton Mourão (REPUBLICANOS/RS), Senador Izalci Lucas (PSDB/DF)



[Página da matéria](#)



SENADO FEDERAL
Gabinete do Senador Veneziano Vital do Rêgo

REQUERIMENTO Nº DE

Senhor Presidente,

Requeiro, nos termos do art. 199 do Regimento Interno do Senado Federal, a realização de Sessão Especial, em agosto, a fim de celebrar o Dia Nacional da Pessoa com Atrofia Muscular Espinhal (AME).

JUSTIFICAÇÃO

A Atrofia Muscular Espinhal (AME) é uma doença incurável que ocorre em cerca de um entre cada 10 mil nascidos vivos, com diferentes graus de gravidade.

Essa enfermidade causa degeneração e perda de neurônios motores da medula espinhal e do tronco cerebral, provocando fraqueza muscular progressiva e atrofia.

Agosto é o mês mundial de conscientização sobre a doença, concentrando ações de divulgação, informação e capacitação de profissionais da área para atender as pessoas com a enfermidade. O dia 8 de agosto, em especial, é dedicado pelas famílias ao “acender de velas” – ato realizado em memória dos que morreram em razão da doença e para marcar simbolicamente a manutenção da “chama da esperança por dias melhores”.

Reconhecendo a importância dessas ações, o Congresso Nacional aprovou a Lei 14.062, de 2020, que institui o 8 de agosto como Dia Nacional da Pessoa com Atrofia Muscular Espinhal.



Propomos, portanto, a realização de Sessão Especial em comemoração a essa relevante data, a fim de que este Senado Federal possa louvar as pessoas atingidas pela AME, bem como os profissionais dedicados ao seu tratamento.

Sala das Sessões, de de .

Senador Veneziano Vital do Rêgo
(MDB - PB)

