

Requerimento nº /2010

(Deputada Erika Kokay)

RQ 1985 /2010

Ao Setor de Protocolo Legislativo para registro e em seguida à Presidência:

ouvida a Mesa, para deliberar à vista do parecer de relator designado.

por intermédio do Gabinete da Mesa Diretora, para deferimento ou indeferimento.

Em, 11 / 03 / 10,

Itamar Pinheiro Lima  
Chefe da Assessoria de Plenário

Requer a realização de Sessão Solene em homenagem ao Dia Internacional da Síndrome de Down em 23 de março às 10 horas no Plenário desta Casa.

**Excelentíssimo Senhor Presidente da Câmara Legislativa do Distrito Federal:**

Com amparo no art. 145, do Regimento Interno, venho requerer a realização de Sessão Solene em homenagem ao Dia Internacional da Síndrome de Down, no âmbito desta Casa, em 23 de março às 10 horas no Plenário.

**Justificação**

Setor Protocolo Legislativo

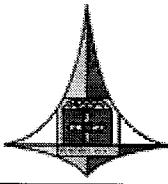
RS Nº 1985/2010

Folha Nº 01 RITA

No dia 21 de março, é comemorado o Dia Internacional da Síndrome de Down. A data foi escolhida pela Associação Internacional Down Syndrome International, em alusão aos três cromossomos no par de número 21 (21/3) que as pessoas com síndrome de Down possuem.

A síndrome de Down não é um defeito nem uma doença. É uma ocorrência genética natural, que no Brasil acontece em um a cada 700 nascimentos e está presente em todas as raças. Por motivos ainda desconhecidos, durante a gestação as células do embrião são formadas com 47 cromossomos no lugar dos 46 que se formam normalmente.

O material genético em excesso (localizado no par de número 21) altera o desenvolvimento regular da criança. Os efeitos do material extra variam enormemente de indivíduo para indivíduo, mas pode-se dizer que as principais características são os olhinhos



CÂMARA LEGISLATIVA DO DISTRITO FEDERAL  
Gabinete da Deputada Erika Kokay

puxados, o bebê ser mais molinho, e o desenvolvimento em geral se dar em um ritmo mais lento. Com apoio para seu desenvolvimento e a inclusão em todas as esferas da sociedade, as pessoas com síndrome de Down têm rompido muitas barreiras. Em todo o mundo, e também aqui no Brasil, há pessoas com síndrome de Down estudando, trabalhando, vivendo sozinhas, escrevendo livros, se casando e até chegando à universidade.

Isso posto, espero contar com o apoio unânime dos Deputados desta Casa para aprovação do Requerimento ora apresentado.

Sala das Sessões, de março de 2010.

*Erika Kokay*  
DEPUTADA ERIKA KOKAY – PT/DF

DATA RESERVADA NA AGENDA GERAL DE EVENTOS:	
23.3.10	
HORA: 10h	LOCAL: P.

*Paulo Barbosa Pacheco*  
Assistente Legislativo - Cerimonia:  
Matr 11.880-40

Setor Protocolo Legislativo  
RO Nº 1985/2010  
Folha Nº 02 R/A