

Requerimento nº RQ 1419/2009

(Deputada Erika Kokay)

Ao Protocolo Legislativo para registro e, em seguida,
à Assessoria de Plenário.

12/03
Assessoria de Plenário e Distribuição
Itamar Pinheiro L. Lima
Chefe da Assessoria
Matr.: 10594-34

Requer a realização de Sessão Solene em homenagem ao Dia Internacional da Síndrome de Down em 19 de março às 19 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 19 de março às 19 horas no Plenário.

Justificação

Setor Protocolo Legislativo
RQ Nº 1419/09
Folha Nº 01 RITA

ASSESSORIA DE PLENÁRIO PROT. 10-MAR-2009 16:05

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.

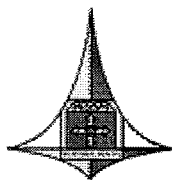
A síndrome de Down não é um defeito nem uma doença. É uma ocorrência genética natural, que no Brasil acontece em 1 a cada 700 nascimentos e está presente em todas as raças. Por motivos ainda desconhecidos, durante a gestação as células do embrião são formadas com 47 cromossomos no lugar dos 46 que se 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 puxados, o bebê ser mais molinho, e o desenvolvimento em geral se dar em um

PAULO TABOADA

CHIROP
LEITE

ERIK
KOKAY



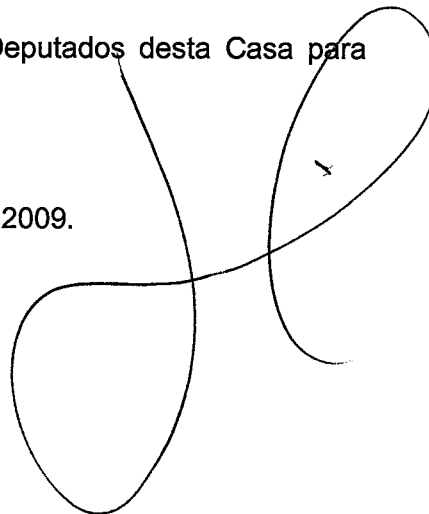
CÂMARA LEGISLATIVA DO DISTRITO FEDERAL
Gabinete da Deputada Erika Kokay

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 2009.

Erika Kokay
DEPUTADA ERIKA KOKAY – PT/DF



Setor Protocolo Legislativo
RG Nº 1419/09
Folha Nº 02 RITA