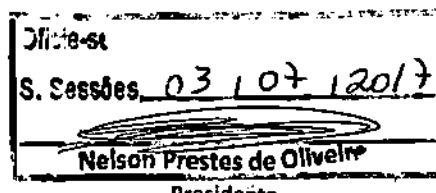


# Câmara Municipal de Piedade

## INDICAÇÃO Nº. 263/2017

*"Indica a manutenção de estrada no Bairro Caetézal de Cima. "*



*Senhor Presidente:*

*Indico ao Senhor Prefeito Municipal, obedecidas as formalidades regimentais, que seja realizada a manutenção de estrada no Bairro Caetézal de Cima, próximo à residência do Sr. Guaraci.*

### Justificativa:

*Faço a presente solicitação, uma vez que há um morador local, o jovem João Vitor, que possui uma doença rara, a DMD (Distrofia Muscular de Duchenne), conforme a matéria do Jornal Folha de Piaçade (em anexo), que faz com que o mesmo não possa sofrer impactos, motivo pelo qual solicito providências urgentes quanto ao mau estado de conservação da via.*

*Plenário Vereador Roberto Rolim da Silva, 28 de junho de 2017.*

*Vereador Jorge de Souza Biscaia Júnior (PTN)*

# Câmara Municipal de Piedade





agner, João Vitor e Silvana



Emanuelly, Kaire, Bruna e Matheus



João Vitor e Rose



Karen, João Vitor e Vitor



Cíntia, João Vitor e José

# População compra cadeira de rodas para jovem com doença rara

A solidariedade dos piedadenses está mudando a vida de João Vitor Vieira Lima, de 16 anos de idade, portador de uma doença degenerativa que o impede de caminhar desde infância. Sensibilizado com a situação do adolescente, o casal Silvana Vagner Carriel organizou diversas feiras, mobilizou 40 colaboradores, ajuçou cerca de 400 pessoas e em seis meses conseguiu arrecadar R\$ 30 mil, montante necessário à aquisição de uma cadeira de rodas especial. "Agora, ele pode continuar envolvendo todas as atividades que tanto gosta, principalmente ir à escola", comenta Bruna Vieira deus, sobrinha de Silvana e uma das organizadoras da campanha.

Contente com o resultado positivo da iniciativa, Silvana ressalta que o objetivo foi alcançado graças ao espírito altruísta da população. "A

maioria das coisas foi doada e o que pagamos teve 50% de desconto", revela a coordenadora da mobilização, referindo-se aos ingredientes, equipamentos e outros itens utilizados na organização de uma feijoada benéfica e rifas destinadas a ajudar João Vitor.

Silvana conta que ela e o marido tomaram conhecimento da situação do jovem por meio de uma postagem feita pela mãe dele, Nice, no Facebook. Sensibilizados com o apelo, o casal entrou em contato com a família de João Vitor, sugerindo a realização de eventos para arrecadar fundos. "Eles concordaram e nós fomos à luta", resumiu.

Apesar da simplicidade com que Silvana descreve os fatos, o caminho entre a ideia e a concretização envolveu muito trabalho e planejamento. A primeira fase da campanha foi

um churrasco realizado no dia 28 de março. Nesse encontro, restrito a um grupo de amigos dispostos a colaborar com a ação, as estratégias e metas foram definidas. A partir daí, o casal divulgou a proposta pelas redes sociais e foi para as ruas todos os dias em busca de doações. Parte do dinheiro e outros donativos foram destinados à feijoada agendada para o último sábado (27). Foram confeccionados 300 convites e todos foram vendidos antecipadamente.

O encerramento da campanha aconteceu na residência de Silvana e Wagner, no bairro Cáfaro, não muito longe da casa do adolescente. O jantar se transformou em uma grande confraternização, com direito a música sertaneja e sorteios de bebidas e doces.

"Graças a Deus, conseguimos os R\$ 30 mil para a compra da ca-

deira de rodas motorizada e para a continuação do tratamento do João Vitor", comemora Silvia.

**DOENÇA RARA** – João Vitor sofre de uma enfermidade rara, a DMD (Distrofia Muscular de Duchenne). É uma doença neuromuscular degenerativa e, na maioria dos casos, hereditária. Caracteriza-se pela degeneração da membrana que envolve a célula muscular, afetando assim os músculos (esquelético, liso e cardíaco) e causando enfraquecimento dos membros superiores e inferiores. Bruna explica que o jovem conseguia caminhar até os nove anos de idade. A partir dessa idade, no entanto, as pernas passaram por um processo de atrofiação progressivo que acabou por deixá-lo preso à cadeira de rodas.

Apesar das dificuldades, João Vitor é bastante ativo e faz questão de ir

cadeira com motor e controles adaptados às condições do usuário.

O problema é que o veículo especial tem preço muito elevado – cerca de R\$ 30 mil –, tornar inviável sua aquisição pela família. Foi aí que entrou a solidariedade. João Vitor já testou o equipamento e está apenas aguardando a entrega pelo fabricante.

ÁGUAS KLABIN  
ÁGUA MINERAL NATURAL  
Pura, leve, gostosa.

15 3299.1610  
99728.2588

[www.aguasklabin.com.br](http://www.aguasklabin.com.br)