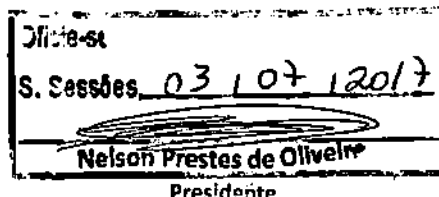


# *Câmara Municipal de Piedade*

## INDICAÇÃO Nº. 263/2017

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



**Senhor Presidente:**

*Indico ao Senhor Prefeito Municipal, obedecidas as formalidades regimentais, que seja realizada a manutenção de estrada no Bairro Caetezal 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 Piedade (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*





Wagner, João Vitor e Silvana



Emanuelly, Kaike, Bruna e Matheus



João Vitor e Rose



Karen, João Vitor e Vitor



Cintia, João Vitor e Josep

# População compra cadeira de rodas para jovem com doença rara

A solidariedade dos piedadenses está mudando a vida de João Vitor Pereira 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 Wagner Carriel organizou diversas ações, mobilizou 40 colaboradores, ajudou cerca de 400 pessoas e em três 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 de Sousa, 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 beneficente 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 doativos 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 Cáfaró, 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 Silvana.

**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 atrofia progressiva que acabou por deixá-lo preso à cadeira de rodas.

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

à escola. "Ele nunca foi reprovado e está frequentando o segundo ano do ensino médio", faz questão de destacar Faberson Cardoso, outro integrante da campanha. Porém, o deslocamento fica bastante difícil com uma cadeira de rodas comum, em razão dos braços do jovem também terem sido atingidos pela doença. A opção para não depender de outras pessoas, é uma

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 —, tornando 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.

ÁGUA MINERAL NATURAL

Pura, leve, gostosa.

15 3299.1610  
99728.2588

www.aguaklorina.com.br