

A DA
03.10.2023
[Assinatura]

Exmo. Senhor Presidente da Assembleia da República,

Eu, Joana Catarina Oliveira Paiva, nascida a -----, portadora do Cartão de Cidadão nº -----, residente na Rua -----, em -----, com o contato -----, venho respeitosamente solicitar a vossa atenção no que respeita à admissão de materiais e medicamentos dos doentes com EPIDERMÓLISE BOLHOSA.

A Epidermólise Bolhosa é uma doença imensamente complexa, que tem implicações devastadoras não só na pele, como também nos restantes órgãos, o que compromete a qualidade de vida do doente, impedindo que tenha uma vida normal. Deste modo, e sendo uma doença rara, ainda existe uma falta de conhecimento científico e médico, o que faz com que o doente tenha uma reduzida esperança média de vida.

Sendo uma doença sem cura, os cuidados de suporte no tratamento de feridas são essenciais no dia-a-dia do doente com Epidermólise Bolhosa, implicando despesas cujos valores são altíssimos e incomportáveis para as famílias.

Face ao acima exposto, solicito em meu nome e em nome de todos os assinantes, cujas assinaturas envio em anexo, que este tema seja debatido na Assembleia Da República, para que todos os doentes possam usufruir de materiais e medicação sem quaisquer custos, permitindo dessa forma uma melhor qualidade de vida não só aos doentes, como também às suas famílias.

Porto, 27 de Setembro de 2023

Joana Catarina Oliveira Paiva

[Assinatura manuscrita de Joana Catarina Oliveira Paiva]

0-7896