

## **Análise das Interações da Audiência Pública da CAS sobre o Conscientização e diagnóstico precoce da Síndrome de Rett: proposta para instituir outubro como mês temático nacional (PL 3669/2023) – 03/10/2025 – Gerado por IA**

Este relatório apresenta uma análise das **58 participações dos cidadãos** na audiência pública promovida pela Comissão de Assuntos Sociais (CAS), em 03/10/2025, sobre o tema "Conscientização e diagnóstico precoce da Síndrome de Rett: proposta para instituir outubro como mês temático nacional (PL 3669/2023)". O objetivo é fornecer uma visão geral das principais preocupações e sugestões expressadas pelo público, visando auxiliar os Senadores na avaliação do projeto de lei e na formulação de políticas públicas eficazes.

O conteúdo foi gerado por inteligência artificial com base nas interações dos cidadãos neste evento. Ele apresenta uma análise automatizada das principais opiniões, preocupações e temas debatidos, buscando oferecer um panorama geral das discussões.

Ressaltamos que, embora tenha passado por revisão humana, este relatório pode conter imprecisões ou interpretações que não reflitam integralmente o contexto das interações. Caso identifique informações que necessitem de correção ou ajuste, pedimos que entre em contato pelo [Fale Conosco](#).

Este documento não representa posicionamento oficial e não substitui análises detalhadas realizadas por especialistas.

**Total de participações: 58**

### **Temas principais:**

1. **Diagnóstico Precoce (26%):** A principal preocupação dos cidadãos é a necessidade de garantir um diagnóstico rápido e acessível da Síndrome de Rett. As manifestações destacam que a demora no diagnóstico compromete a qualidade de vida dos pacientes e que campanhas de conscientização são vistas como uma ferramenta essencial para capacitar profissionais de saúde na identificação dos primeiros sinais.

**Exemplo:** “De que forma campanhas nacionais podem ajudar a reduzir o tempo médio de diagnóstico?” (Catherine B., SC)

2. **Acesso a Tratamento e Terapias (24%):** Os participantes demonstraram grande preocupação com a estrutura disponível no Sistema Único de Saúde (SUS) para oferecer o tratamento necessário. As perguntas abordam a importância do acesso a equipes multidisciplinares, incluindo fisioterapia, fonoaudiologia e terapia ocupacional, consideradas fundamentais para a qualidade de vida dos pacientes.

**Exemplo:** “Como garantir o atendimento dos pacientes acometidos por essa doença por uma equipe médica multifuncional pelo SUS? Neurologistas?” (Paloma V., MG)

3. **Políticas Públicas e o PL 3669/2023 (17%):** Os cidadãos questionam como o projeto de lei pode, efetivamente, fortalecer a rede de atenção à saúde e impactar o financiamento de pesquisas e outras políticas públicas. Há um claro interesse em compreender como a lei se traduzirá em ações concretas do poder público para além da conscientização.

**Exemplo:** “De que forma a aprovação do PL 3669/2023 pode impactar a visibilidade e o financiamento de pesquisas e políticas voltadas à síndrome?” (Rubenildo S., PA)

4. **Importância da Conscientização e do Mês Temático (16%):** As manifestações apoiam a criação do mês temático como um passo fundamental para dar visibilidade à síndrome. Os participantes querem saber quais ações específicas serão promovidas e como a campanha pode efetivamente educar a população e os profissionais de saúde sobre esta condição rara.

**Exemplo:** “Quais ações serão promovidas durante o mês de outubro para aumentar a conscientização sobre a Síndrome de Rett?” (Letícia S., BA)

5. **Apoio às Famílias e Qualidade de Vida (10%):** As dificuldades enfrentadas por famílias e cuidadores foram um tema recorrente. Os participantes

ênfatizam a necessidade de uma rede de apoio e acolhimento, buscando garantir não apenas o tratamento do paciente, mas também o suporte necessário para que as famílias possam lidar com os desafios diários da síndrome.

**Exemplo:** “Como garantir que a criação do mês temático resulte em mais diagnósticos precoces e apoio real às famílias afetadas pela Síndrome de Rett?” (Raíssa D., MT)

6. **Incentivo à Pesquisa Científica (7%):** Uma parcela dos cidadãos demonstrou interesse em saber como a conscientização pode estimular o avanço da pesquisa científica no Brasil. As perguntas refletem a esperança de que uma maior visibilidade da síndrome possa atrair mais investimentos e acelerar a busca por novos tratamentos e, eventualmente, a cura.

**Exemplo:** “A conscientização pode incentivar mais pesquisas na área?” (Luiz F., PR)

Em conclusão, a audiência pública revelou um forte apoio da sociedade civil à instituição de um mês temático para a Síndrome de Rett. As participações, no entanto, transcenderam o ato simbólico, concentrando-se em cobranças por ações práticas. Os cidadãos destacaram a urgência de garantir o diagnóstico precoce e o acesso a tratamentos multidisciplinares no SUS como as principais prioridades. Além disso, a necessidade de amparo às famílias e o fomento à pesquisa científica foram pontos de grande relevância, indicando que a expectativa popular é que a lei impulse políticas públicas concretas e eficazes.

Todas as perguntas e comentários do público no evento estão disponíveis na página: <https://www12.senado.leg.br/ecidadania/visualizacaoaudiencia?id=35887>