

# **APRESENTAÇÃO**

Desde a criação da Secretaria Especial de Políticas de Promoção da Igualdade Racial (SEPPIR), em 2003, o Ministério da Saúde, com base no princípio de equidade do SUS, tem dedicado atenção específica às demandas de saúde da população negra, cuja exclusão social tem raízes históricas amplamente conhecidas. A Política Nacional de Saúde da População Negra, através do Comitê Técnico de Saúde da População Negra, vem estimulando a produção de conhecimento nas especificidades de saúde da população afro-descendente e articulando ações e medidas objetivas nas diversas áreas do SUS para garantir acesso universal aos serviços de qualidade.

Neste contexto, a **Doença Falciforme**, na qualidade de doença genética com maior prevalência nas populações afro-descendentes, tem recebido atenção especial desde 2005, quando foram definidas as diretrizes para a Política Nacional de Atenção Integral às Pessoas com Doença Falciforme e outras Hemoglobinopatias. Entre elas estão a garantia de acesso aos hemocomponentes e medicações conforme recomendação da literatura médica.

Em **2011**, ano comemorativo em alusão aos *100 anos* do primeiro diagnóstico da Doença Falciforme, nos dias 18 a 20 de Outubro, Fortaleza vai sediar a VI edição do **Simpósio Brasileiro de Doença Falciforme**.

O evento é promovido pelo *Ministério da Saúde do Brasil* em parceria com *a Secretaria de Saúde do Estado do Ceará*, representada pelo **Centro de Hematologia e Hemoterapia do Ceará** (HEMOCE). Também conta com a presença de pesquisadores de reconhecimento nacional e internacional, profissionais envolvidos na assistência aos pacientes e gestores de diversas esferas do SUS, que, na oportunidade, vão discutir assuntos relevantes.

#### Promoção e Realização:

HEMOCE – Centro de Hematologia e Hemoterapia do Ceará Ministério da Saúde





#### **OBJETIVOS**

- Discutir os avanços e desafios dos Programas Nacional e Estaduais de Atenção às Pessoas com Doença Falciforme e Outras Hemoglobinopatias;
- Promover atualização quanto aos avanços nos conhecimentos sobre fisiopatologia e quadro clínico da Doença Falciforme;
- Promover atualização quanto aos avanços terapêuticos em Doença Falciforme;
- Discutir a assistência ao portador de Doença Falciforme nos diversos níveis de atenção do SUS, incluindo seus aspectos multidisciplinares;
- Divulgar e discutir os programas de Cooperação em Doença Falciforme;
- Promover a troca de experiências entre Estados e Municípios quanto à implantação das Redes Locais de Assistência.

#### **PRINCIPAIS TEMAS**

- Programa Nacional de Atenção Integral ás Pessoas Portadoras de Doença Falciforme;
- Avanços em Doença Falciforme 100 anos após o primeiro diagnóstico;
- Abordagem multidisciplinar em Doença Falciforme;
- Auto-cuidado em Doença Falciforme;
- Diagnóstico Precoce em Doença Falciforme;
- Aspectos clínicos da Doença Falciforme no Adulto e na Criança;
- Novas terapias em Doença Falciforme: hidroxiuréia e transplante de células-tronco;
- Diagnóstico e tratamento da sobrecarga de ferro em Doença Falciforme.





### **COMISSÃO ORGANIZADORA**

#### Presidente do Evento

Dra. Luciana Maria de Barros Carlos

# Coordenação Ministério da Saúde

Dra. Joyce Aragão de Jesus

# Comissão Organizadora

Dra. Ana Paula Lopes

Dra. Andrea Alcântara Vieira

Kátia Lima

Dra. Luciana Carlos

Dra. Márcia Bruno

Dra. Márcia Lima Verde

Dra. Vânia Barreto

Enfa Virgínia Feijó

## Comissão Científica

Dr. Erivaldo Ferreira da Silva

Dr. Eucil Sobreira Kubrusly

Dr. Gentil Claudino de Galiza

Dra. Selma Lessa de Castro

