



ESTADO DE SERGIPE  
PROCURADORIA GERAL DE JUSTIÇA  
COORDENADORIA DE COMUNICAÇÃO  
RECORTE DE JORNAIS

JORNAL DA CIDADE

ARACAJU, SÁBADO, 19 DE JULHO DE 2014

# Pacientes recebem alimentos da Seides

Ascom/Seides

“Com certeza, essa iniciativa é muito importante para a gente porque nos ajudará bastante no tratamento de saúde do meu filho. Com o recebimento desses alimentos que são, além de balanceados e nutritivos, especialmente preparados para o caso de pacientes que tem a doença”, afirma Joseane Alves dos Santos, mãe de Matheus Santos e beneficiária da entrega de alimentos realizada na manhã da última sexta-feira, 18, pela equipe da Secretaria de Estado da Inclusão, Assistência e do Desenvolvimento Social (Seides), no Hospital Universitário (HU), localizado em Aracaju. A ação atende a uma determinação do Ministério Público de Sergipe (MP/SE) e prevê a entrega semestral de 144 kg de farinha Rilla e 120 kg de macarrão Rilla a 28 pacientes fenilcetonúricos tratados pelo HU.

A diretora adjunta do Departamento de Segurança Alimentar e Nutricional (DSAN) da Seides, Vânia Junqueira, ressalta que o compromisso



**CRIANÇAS** tratadas pelo HU recebem alimento balanceado para o quadro

da Seides é o de assegurar que esse público tenha acesso a alimentos que assegurem sua correta nutrição. “A entrega dos alimentos ocorre respeitando as especificidades da doença e promovendo a política pública de segurança alimentar e nutricional especialmente para aqueles que mais precisam”, pontuou.

Segundo Polyana Sarmiento, assistente social do Núcleo de Triagem Neonatal do HU, como essa doença não tem cura, é preciso que sejam adotadas atitudes que a controlem. “A fenilcetonúria é descoberta nos bebês por meio do Teste do Pezinho. Por isso, é de extrema importância que os pais ou responsáveis pela

criança faça-o nos primeiros dias do seu nascimento. A orientação é de que ele seja realizado até os primeiros cinco dias de vida do bebê. Em Sergipe, o índice do nascimento de crianças com essa doença é de um a dois casos por ano”, alerta.

## Fenilcetonúria

É uma doença genética tratável, na qual, por causa da ausência de uma enzima (a fenilalanina hidroxilase), o organismo não consegue metabolizar de maneira adequada o aminoácido fenilalanina. Assim, os portadores de fenilcetonúria não conseguem processar os alimentos ricos em proteínas e aminoácidos e passam a apresentar níveis sanguíneos elevados de fenilalanina, ocasionando lesões neurológicas na criança. O diagnóstico precoce, com o início do tratamento ainda nos primeiros meses de vida, assegura ao bebê uma vida normal, sem qualquer tipo de sintoma da doença.



THE  
LIBRARY  
OF THE  
MUSEUM OF  
ART AND HISTORY

