

A Comissão de Assuntos Sociais aprovou o projeto da senadora Leila Barros (PSB-DF) que obriga a notificação de doenças raras às autoridades sanitárias ([PL 4.691/2019](#)). Para a senadora Nilda Gondin (MDB-PB), que leu o relatório do senador Eduardo Girão (Podemos-CE), o país precisa ter dados estatísticos sobre as doenças raras e o número de pessoas afetadas. Zenaide Maia (Pros-RN), que é médica, considerou a proposta fundamental para a adoção de políticas públicas voltadas a esses pacientes. O projeto seguirá para a Câmara dos Deputados.

**Fonte:** Agência Senado, em 19.10.2021