

**RESOLUCIÓN Nº 982/2022**

**VISTO:**

Que cada 15 de mayo se conmemora el “*Día Internacional de las Mucopolisacaridosis (MPS)*”, enfermedad de carácter genético y hereditario, también conocida como enfermedad de MORQUIO; y

**CONSIDERANDO:**

Que la mucopolisacaridosis, considerada dentro de las enfermedades poco frecuentes (EPOF), es una enfermedad por depósito lisosomal con herencia autosómica recesiva. Fue descrita en 1929 en forma separada por Luis Morquio (pediatra de Uruguay) y James Brailsford (radiólogo de Inglaterra);


Que, como en las otras MPS, existen distintas formas de presentación, que varían desde una forma grave hasta una forma leve. La primera variable que distingue a estos fenotipos es la presencia de manifestaciones típicas antes del año de vida en la forma grave y una aparición de síntomas recién en la segunda década de vida en la forma atenuada;

Que los mucopolisacáridos son largas cadenas de moléculas de azúcares complejos que intervienen en la formación de los huesos, cartílagos, tendones y en muchos de los tejidos y órganos del cuerpo;

Que las personas que la padecen, deben someterse de por vida a un tratamiento de reemplazo enzimático VIMIZIM. Se administra por



  
CONCEJO MUNICIPAL de FIRMAT  
Franco Vitterbo  
Secretario Legislativo

  
CONCEJO MUNICIPAL de FIRMAT  
Lic. Griselda Valdecasa  
Presidenta

vía endovenosa una vez por semana y necesita un constante seguimiento médico. El enzima recombinante, actúa especialmente sobre el corazón, pulmón e hígado;

Que estos tratamientos requieren constantemente la intervención de un equipo de enfermeras/os para hacer posible su aplicación;


Que en nuestra ciudad existen personas con esta enfermedad que vienen trabajando desde hace tiempo en diferentes actividades, en contacto con grupos de países latinoamericanos con el fin de hacer visible su lucha, haciendo respetar sus derechos, en la búsqueda de una inserción en la sociedad y una mejor calidad de vida;

Que cada 15 de mayo, Lorena Silva Aristeta, oriunda de Firmat y quien padece la enfermedad de Morquio, se dirige a un espacio verde de nuestra ciudad para soltar un globo con forma de corazón de color violeta, color que representa a esta enfermedad, haciéndolo de manera simultánea con gente de otras localidades que también la padecen;

Que sería de suma importancia que desde el estado municipal se pueda apoyar esta iniciativa a través de la visibilidad y concientización de las EPOF, en este caso la enfermedad de Morquio;



  
**CONCEJO MUNICIPAL de FIRMAT**  
Franco Vitterbo  
Secretario Legislativo

  
**CONCEJO MUNICIPAL de FIRMAT**  
Lic. Griselda Valdecasa  
Presidenta

Por todo ello, el **CONCEJO MUNICIPAL DE FIRMAT**, en uso de sus facultades y atribuciones:

**RESUELVE**

**ARTÍCULO 1º:** Declárase de interés del Concejo Municipal de Firmat la actividad que realiza la Srta. Lorena Silva Aristeta cada 15 de mayo en un espacio verde de la ciudad por la conmemoración del “*Día Internacional de las Mucopolisacaridosis (MPS)*”.-

**ARTÍCULO 2º:** Llévase adelante diferentes actividades de concientización por el “*Día Internacional de las Mucopolisacaridosis*” de organización conjunta con la Srta. Lorena Silva Aristeta.-

**ARTÍCULO 3º:** Comuníquese al Departamento Ejecutivo Municipal, regístrese, publíquese y archívese.-

---

**DADA EN LA SALA DE SESIONES DEL CONCEJO MUNICIPAL DE FIRMAT A LOS DOCE DÍAS DEL MES DE MAYO DE DOS MIL VEINTIDOS.**

  
CONCEJO MUNICIPAL de FIRMAT  
Franco Vitterbo  
Secretario Legislativo



  
CONCEJO MUNICIPAL de FIRMAT  
Lic. Griselda Valdecasa  
Presidenta