

参加費
無料

世界希少・難治性疾患の日

RDD2023

オンライン
開催！

RDD
(アールディディ)
ってなあに？

Rare Disease Day (世界希少・難治性疾患の日、以下RDD)は、より良い診断や治療による希少・難治性疾患の患者さんの生活の質の向上を目指し、スウェーデンで2008年から始まった活動です。

日本でもその趣旨に賛同し、2010年より2月最終日にイベントを開催しております。2020年以降オンライン開催など新しいカタチも始まり、RDDは更なる広がりを見せています。

2023年2月28日（火） 10:00～16:00（オンライン開催）

RDD2023西播磨総合リハビリテーションセンター



RDD2023

つたえる、ひろがる、つたわる
Our odyssey with RARE

内容

- (1) RDD提供公式動画・パネル動画の上映・配信
- (2) 当センター紹介動画の上映・配信
- (3) 福祉用具・介護ロボット等紹介動画の上映・配信
- (4) RDD冊子の展示・配布
- (5) オンライン (Zoom) 13:00~16:00(予定)

※当日は、YouTubeの他、当センター福祉用具展示ホール内で動画の上映を行います。

「パーキンソン病 つたえる、ひろがる、つたわる」患者及び 患者支援グループの
プレゼンテーション

○オンライン開催の為、事前申込をお願いします。

⇒ 申込みURL https://docs.google.com/forms/d/1Qlzt5yanFv_wdslyhfPn-kYz0BGE6FxOmOTBp9LW7HQ/edit?usp=forms_home&ths=true

【問い合わせ先】

西播磨総合リハビリテーションセンター研修交流センター (田中・敏森)
〒679-5165 兵庫県たつの市新宮町光都1-7-1 TEL 0791-58-1050

申
込
用



主催 RDD日本開催事務局

公式サイト

<https://rddjapan.info/>



Facebook®

<https://www.facebook.com/rddjapan/>



メール

rdd@asrid.org

【後援】厚生労働省、一般社団法人日本難病・疾病団体協議会 (JPA)、認定NPO法人難病のこども支援全国ネットワーク、公益社団法人日本医師会、日本製薬工業協会、国立研究開発法人日本医療研究開発機構、国立研究開発法人国立成育医療研究センター、国立研究開発法人国立精神・神経医療研究センター、一般社団法人日本人類遺伝学会、大学共同利用機関法人自然科学研究機構生理学研究所、認定NPO法人日本医療政策機構、公益財団法人神戸医療産業都市推進機構、一般社団法人DIA Japan、Rare Disease International、一般社団法人欧州製薬団体連合会 (EFPIA Japan)、一般社団法人PPI Japan、米国研究製薬工業協会 (PhRMA)、全国医療的ケアライン (アイライン)、一般社団法人全国がん患者団体連合会 [申請中]