

つながるちから

Take Action Now



# RDD2018 世界希少・難治性疾患の日 Rare Disease Day

**RDD(アールディディ)とは?** 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。日本でも趣旨に賛同し、2010年から2月最終日にイベントを開催しております。RDD2017の公認開催地域は全国35となり、回を重ねるごとに大きな反響を呼んでいます。

## RDD2018 in沖縄 (参加無料)

日時：2018年2月28日(水) 13:00~16:00  
場所：沖縄県総合福祉センター 東棟 403研修室  
内容：パネル展(難病全体の説明及び創薬開発の現状等)  
各難病患者団体コーナー(団体案内・相談コーナー)

\*詳細問合せ 沖縄県難病相談支援センターアンビシャス(事務局) ☎ 098-951-0567

主催 RDD日本開催事務局 公式サイト <http://www.rarediseaseday.jp> facebook® <http://www.facebook.com/rddjapan> ✉ [rdd@asrid.org](mailto:rdd@asrid.org)

【後援】厚生労働省、日本難病・疾病団体協議会(JPA)、難病のこども支援全国ネットワーク、日本製薬工業協会、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、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 医薬基盤・健康・栄養研究所、DIA Japan、全米希少疾患患者協議会(NORD)、日本人類遺伝学会 (申請中・申請予定を含む)