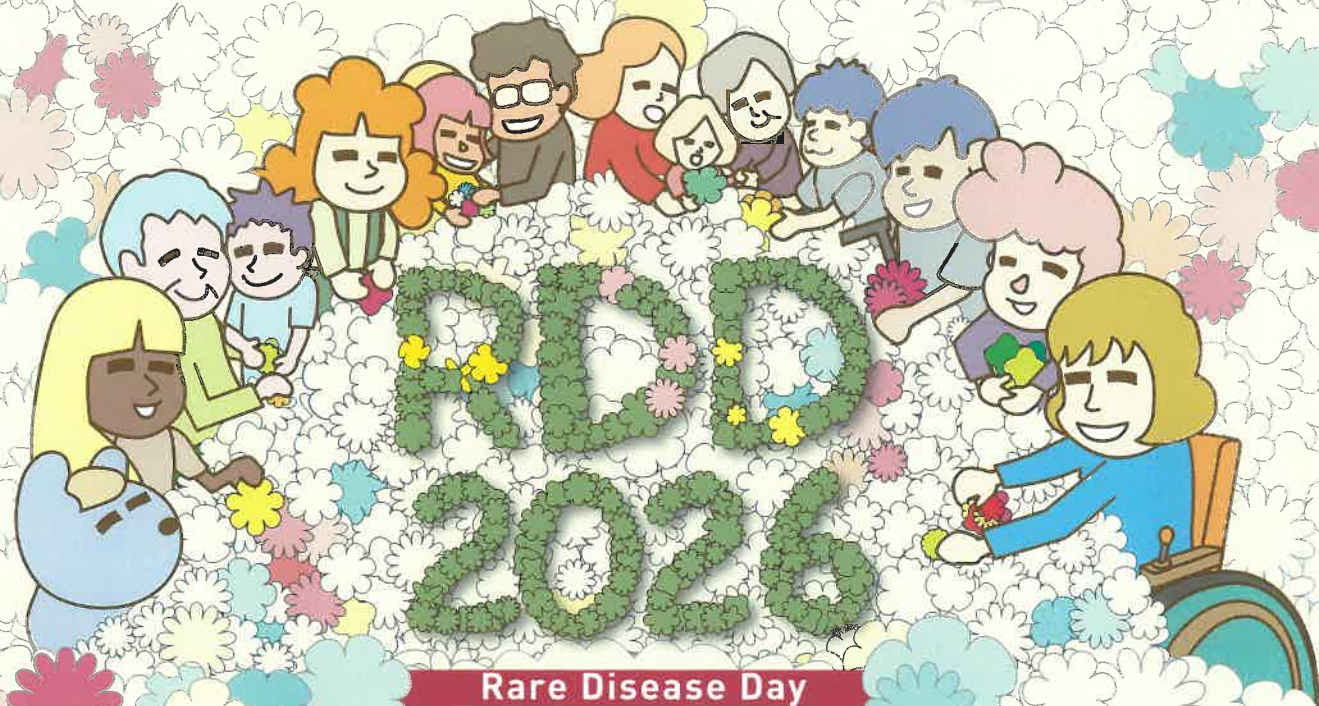


ともに、すごす。
ともに、つくる。
ときに、わらう。



Rare Disease Day
Ready,
Dialogue and
Discovery

レアディーズデー

毎年2月最終日は世界希少・難治性疾患の日(Rare Disease Day/RDD)

RDD
(アールディディ)
ってなあに？

世界中の希少・難治性疾患の患者数をあわせると3億人と推定されます。しかし、一疾患ごとの患者数が少ないため病気についてわからないことも多く、診断機会や治療法、関係者や周囲からの理解などが不足している現状があります。

世界希少・難治性疾患の日(Rare Disease Day, RDD)は、世界中の希少・難治性疾患の患者さんやご家族にとって、より良い診断や治療による生活の質(QOL)の向上を目指す活動です。うるう年の「Rareな日」にあわせ、毎年2月最終日が定義日となっています。

2008年からヨーロッパでスタートした本領域世界最大の社会啓発イベントであり、日本でもその趣旨に賛同して2010年から全国で開催し、患者や家族同士、関係者らがつながる機会をつくっています。

RDD

(世界希少・難治性疾患の日)
2026 in 岐阜

【企画】難病患者・家族の皆さんと交流しよう

3月1日(日) 13:30～
場所/ OKB ふれあい会館3階

参加費無料 ※事前申込み制

- 第1部 当事者・患者家族のお話
- 第2部 なんにゃんカフェ(交流会)
- 患者会紹介等のパネル展示

【申込み】
特定非営利活動法人 岐阜県難病団体連絡協議会
TEL・FAX: 058-273-3310
Eメール: gifunanbyo.kng@gifu.email.ne.jp
【後援】岐阜市

37館の公共・大学図書館による
難病図書フェア

このポスターは赤い羽根共同募金の
配分を受けて製作しました。

RDD JAPAN

主催: RDD Japan事務局

後援 厚生労働省、一般社団法人日本難病・疾病団体協議会、認定NPO法人難病のこども支援全国ネットワーク、日本医師会、日本製薬工業協会、国立研究開発法人国立がん研究センター、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、日本人類遺伝学会、日本先天代謝異常学会、公益財団法人神戸医療産業都市推進機構、DIA Japan、Rare Disease International、欧州製薬団体連合会(EFPIA Japan)、米国研究製薬工業協会(PhRMA)、一般社団法人全国がん患者団体連合会 他(申請中含)

公式サイト
<https://rddjapan.info/>



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



Instagram
<https://www.instagram.com/rddjapan/>

