



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25日(土) 13:30~15:30

○ 黒川能の里 王祇会館

「2023 RDD in 酒田西高」 ※ハイブリッド開催



RDD JAPAN

主催：RDD日本開催事務局 rdd@asrid.org





RDD2023

つたえる、ひろがる、つたわる
Our odyssey with RARE

「2023 RDD in 酒田西高」

<内 容>

庄内地区の当事者の皆さんと共に、庄内のRDD（Rare Disease Day：希少・難治性疾患の日）イベントを実施している高校生、高専生に加え、RDについて関心を持つ県内高校生や大学生、一般市民が一堂に会して（ハイブリッドを含む）RDを学びます。

（1）インタビュー講演「内部疾患当事者が抱える問題点」

（2）フリートーク・交流

<日 時> 2023年2月25日（土）13:30～15:30

<会 場> 黒川能の里 王祇会館

〒997-0311 山形県鶴岡市黒川宮の下25

<対 象> どなたでも（現地参加でも、Zoom参加でも） ※参加無料

<申 込> 酒田西高等学校 RDD担当（藤井）まで

sfujiis@pref-yamagata.ed.jp または 0234-22-1360

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科学研究所、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）