



クラウドファンディングに挑戦中



目標金額
120万円

Rare Disease Day 世界希少・難治性疾患の日

全国のイベントをご支援ください！

実施期間：23年2月1日水10時～28日火23時

希少・難治性疾患って何？

1疾患あたりの患者数が非常に少ない希少・難治性疾患は、世界におよそ6,000疾患あり、すべての疾患を足し合わせるとおよそ3億人ものひとが希少・難治性疾患にかかっていると言われていています。しかし、ひとつひとつの患者数は少ないため、診断がつかない・治療法がない・同じ疾患の患者・家族とつながれないなど、さまざまな困難に直面します。

世界希少・難治性疾患の日（RDD）って何？

私たちは、このような希少・難治性疾患の社会啓発のため、2010年から毎年2月を中心に世界希少・難治性疾患の日（Rare Disease Day, 通称RDD）のイベントを開催しています。日本でもRDDは年々広がり、2022年には全国54ヶ所でイベントが実施されました。

今回は、より多くのかたに希少・難治性疾患やRDDを知ってもらいたい、全国各地のRDDイベントを資金面から後押ししたいと思い、クラウドファンディングを実施しています。

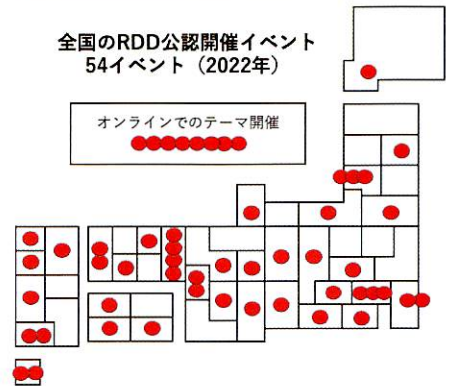
いただいた支援金は…

支援金合計金額から手数料やリターン発送費用を差し引いた金額をクラウドファンディングに参加するRDDイベント主催者に均等配分し、各地で企画しているイベントに役立てていただく予定です。RDDオリジナルグッズなどの各種リターンも用意しておりますので、ぜひ右の二次元コードから、私たちのクラウドファンディングページをご確認ください。



全国のRDD公認開催イベント
54イベント（2022年）

オンラインでのテーマ開催



＼ご支援はこちらから！／



新着情報欄にて
公認主催者の
情報を適宜発信！

RDD Japan事務局：

<https://rddjapan.info/2023>



SNSもチェック！

