



世界希少・難治性疾患の日  
**RDD2023**

**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。

**RDD2023 世界希少・難治性疾患の日 in にいがた**

令和5年3月18日(土) 13:30~15:30

新潟市黒崎市民会館ホール(新潟市西区鳥原909-1)



# RDD2023 つたえる、ひろがる、つたわる

Our odyssey with RARE

- 第1部
- ・「アンサンブル・ベヴィトーレ」によるクラリネット演奏
  - ・難病 PR 動画の上映
  - ・難病最新動向、患者会情報のパネル展示
- 第2部
- ・難病カフェ（患者さん・ご家族等による交流会）

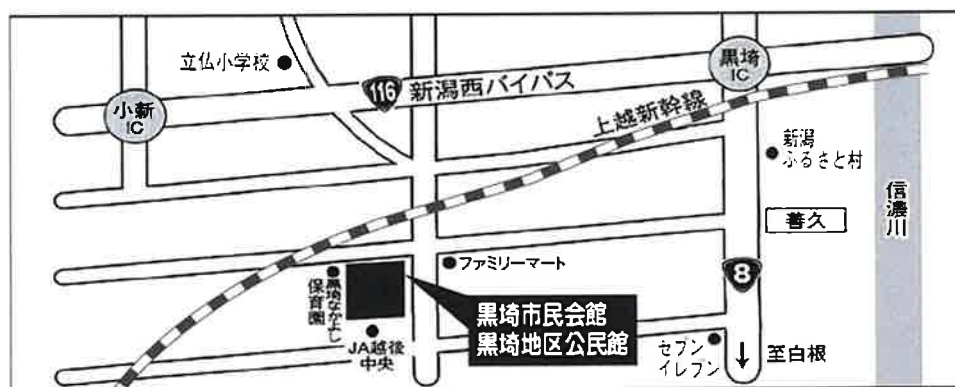
※事前申込不要・入場無料

主催：NPO 法人新潟難病支援ネットワーク

共催：新潟県・新潟市難病相談支援センター

問い合わせ 025-267-2170

※新型コロナ等感染予防のため、マスク着用の上入場願います。



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](mailto: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（アライン）、一般社団法人全国がん患者団体連合会〔申請中〕