



難病を生きる ～ 障害を乗り越え、今できること ～  
患者・家族同士で知りたいこと話したいことありませんか

NaNaCLUB

## 難病患者サロン 座談会 12月度

★ 難治性疾病・小児慢性・希少難病・診断不能・重い障がい 第23回 ★

- 日時 : 平成29年12月10日(日) 13:30 開始 16:50 閉会  
部屋は13時から17時まで利用可 準備と片付けに、ご協力をお願いします
- 場所 : 岡山県南部健康づくりセンター 3階 小会議室  
岡山市北区平田408-1 TEL 086-246-6250(フロント)
- 対象 : 難治性疾病(指定難病を含む)・希少難病・診断不能(病名か付かない)  
小児慢性疾患の子供と親・成人移行(トランディション)  
患者・家族・遺族・友人・患者会・友の会・グループ・学生  
医療・福祉・保健・医歯薬に従事する職種など  
それ以外でも、どなたでも参加できます
- 参加費 : 無料 (飲物とお菓子を用意しています) ※事前申込み歓迎

『難病患者が安心して暮らせる社会は  
誰もが難病を考え学び理解して行動を継続していくことです』

病名や疾患部位に関係なく難病患者・家族が自由に参加できる集いです  
患者会が見つからない、患者同士で話したい。小児・成人の区別なしすべての方へ

今回の主なテーマ

- 平成30年度から特定疾患医療費助成の限度額が変わります
- 岡山県下にヘルプカード・ヘルプマークの導入が広がっています
- 難病の診断が出たけど何をすればいいかわからなく迷っていたら聞いて下さい
- 病名が違って日常生活の支援や将来の不安を一緒に考えましょう
- あなたの病気について治療の苦悩を話すことで気持ちの負担が変わります

お問い合わせ TEL/FAX 086-255-1937 携帯 090-4106-0208  
メール [contact@nanbyo-sien.net](mailto:contact@nanbyo-sien.net) 中嶋まで

難病総合支援ネットワーク <http://www.nanbyo-sien.net>



岡山ESDプロジェクト

参加事業

患者・行政・医療が協力しながら患者が安心と安定した生活ができるように願っています

次回 RDD 世界希少・難治性疾患の日 30年2月末