



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



会場&オンライン



難病かんじゃサロン 交流会 12月度

★ 難治性・小児慢性・希少・診断不能・重い障がい 患者交流会 第33回 ★

- 日時 : 令和2年12月12日(土) 13:30 開始 16:00 閉会
13時からオンライン開始 入退室自由 申込み不要
- 会場 : 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 : 難治性疾患(ガンを含む)・希少難病・診断不能(病名が付かない)
小児難治性疾病の子供と親・成人移行(トランジション)
- 参加 : 無料(飲物とお菓子を用意しています) ※事前申込み歓迎



※主催者の判断で会場開催は中止になる場合があります

オンライン参加方法

左のQRコードを読んで当日の開始前に特設コーナーからミーティングに参加
○スマホ・タブレット cisco Webex Meetings をダウンロード(無料)
○パソコン ブラウザを使用



事前に特設コーナーから接続テストを推奨します。

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
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

- 第25回日本難病看護学会・第8回日本難病医療ネットワーク学会のご報告
- 全地域の患者・家族と多種専門職がオンラインで交流を
- 難病の診断が出たけど分からない、迷ったこと答えます
- あなたの病気について苦悩を話すことで、メンタルが変わります



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

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



SDGS 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

告知 RDD 世界希少・難治性疾患の日 毎年2月最終日