

RDD2024

めぶく、
であい。
たっぷり、
いっしょに。

~Let's celebrate the 15th RDD Japan MATSURI together!~

2月1日

RDD Japan
キックオフ
(ライブ配信)

2月1日

RDD
特別映像
公開

2月~

全国RDD
公認イベント
開催

2月17日~
3月17日

パネル展示
>東京タワー

2月29日

東京タワー
ライトアップ

2月29日

RDD Japan
>コンgresクエア
日本橋

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・ご家族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。

2023年には64の地域・団体にRDDイベントが開催(オンライン配信含む)されました。2024年は4年に1度の2月29日「閏日(うるうび)」開催となります。このイベントが患者さん・ご家族と社会をつなぐ架け橋となることを期待しております。

 **RDD JAPAN**

公式サイト
<https://rddjapan.info/>



Facebook®
<https://www.facebook.com/rddjapan/>



Instagram
<https://www.instagram.com/rddjapan/>



主催: RDD Japan事務局 【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、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、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、公益財団法人神戸医療産業都市推進機構、DIA Japan、Rare Disease International、欧州製薬団体連合会(EFPIA Japan)、米国研究製薬工業協会(PhRMA)、一般社団法人PPI Japan、全国医療的ケアライン、一般社団法人全国がん患者団体連合会、医療系産学連携ネットワーク協議会【申請中】