



この子と一緒に生きていく



無料
定員100名
(申込先着順)
保育なし

先天性筋強直性ジストロフィー 親子のための勉強会

日時：2017年7月23日(日)10時~16時(開場 9:30)

会場：国立精神・神経医療研究センター 研究所3号館セミナールーム

プログラム【総合監修】国立病院機構 刀根山病院 松村剛先生

(午前の部)

**先天性筋強直性ジストロフィーの
子どもを育てるときに、気をつけたいこと**

東京女子医科大学 小児科 石垣景子先生

**遺伝について知っておこう：
遺伝カウンセリングで相談しよう**

国立精神・神経医療研究センター病院
遺伝カウンセリング室 杉本立夏先生

**子どもの養育や学校、
いろいろな社会サービスについて**

国立病院機構 仙台西多賀病院
医療福祉相談室 相沢祐一先生

(午後の部)

**もう治験が始まっている！治療薬の
開発状況と、子どももできる患者登録**

大阪大学大学院 医学系研究科 高橋正紀先生

子どもを育てるパパ・ママも、定期受診で健やかに

筋強直性ジストロフィー患者会 副理事長
(松山市民病院 研修医) 明地雄司

監修：国立病院機構 刀根山病院 松村剛先生

毎日しよう！親子でできるストレッチ方法

国立精神・神経医療研究センター病院
身体リハビリテーション部 有明陽佑先生

先生方への質問タイム/みんなでつながろう！交流会

申込先

下記のフォームからお申し込みください
<http://bit.ly/DMF2017-child>
(先着100名様)

メール・電話でのお申し込みは受け付けておりません



ご注意

保育室はありません

小さなお子さま連れの場合は、ほかの方の
ご迷惑にならないようご配慮ください

ランチはご用意ください

病院の食堂・売店には入れません

主催： 特定非営利活動法人 筋強直性ジストロフィー患者会(DM-family) www.dm-family.net

お問い合わせ：contact@dm-family.net

協力： 日本医療研究開発機構難治性疾患実用化研究事業「エビデンス創出を目指した筋強直性ジストロフィー臨床研究」班
厚生労働科学研究費補助金難治性疾患等政策研究事業「筋ジストロフィーの標準的医療普及のための調査研究」班

先天性筋強直性ジストロフィー 親子のための勉強会

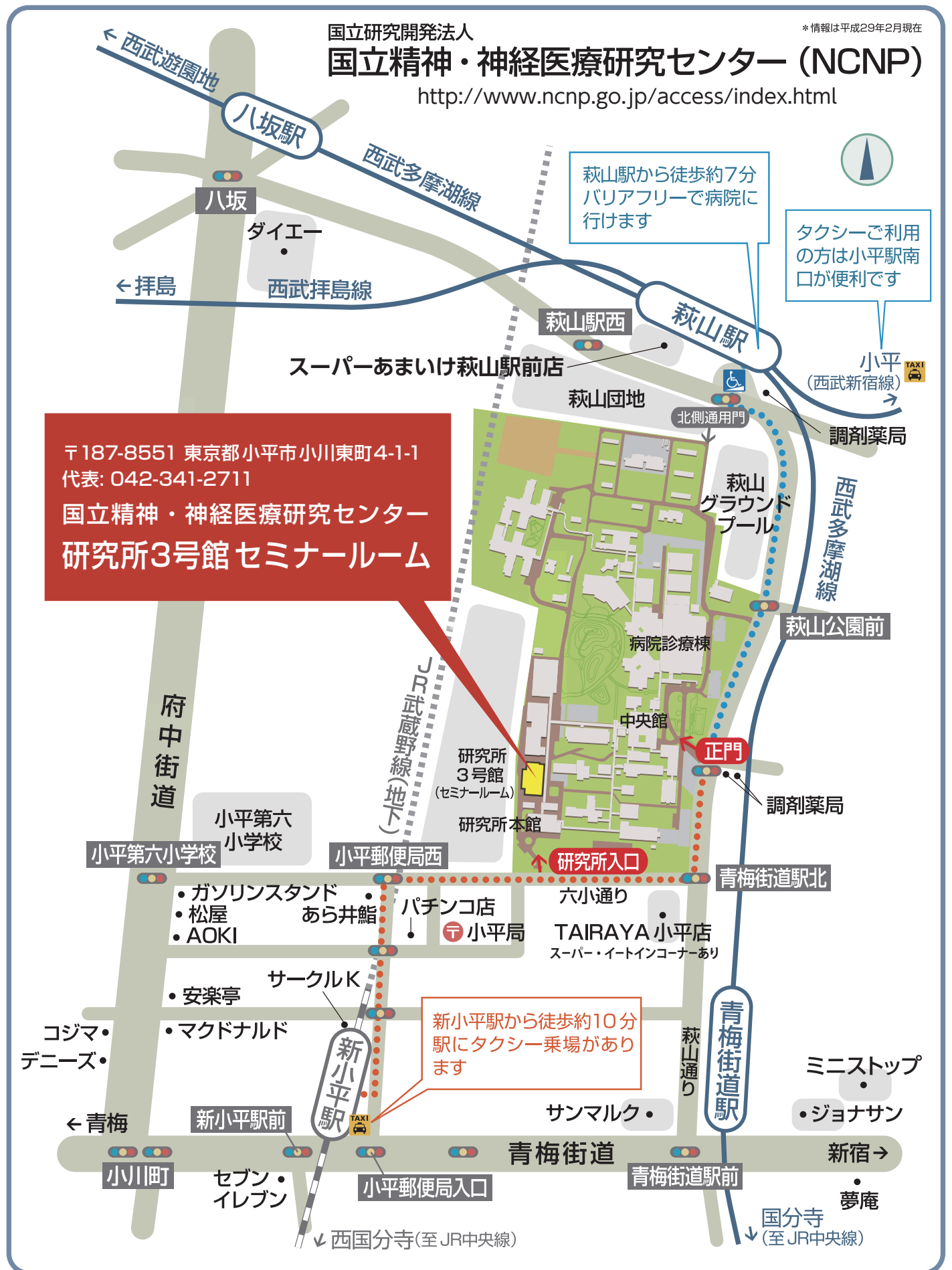
2017年 7月23日(日) 10時~16時

国立研究開発法人

国立精神・神経医療研究センター (NCNP)

<http://www.ncnp.go.jp/access/index.html>

*情報は平成29年2月現在



〒187-8551 東京都小平市小川東町4-1-1
代表: 042-341-2711
国立精神・神経医療研究センター
研究所3号館 セミナールーム

萩山駅から徒歩約7分
バリアフリーで病院に
行けます

タクシーご利用
の方は小平駅南
口が便利です

JR
武蔵野線(地下)

新小平駅から徒歩約10分
駅にタクシー乗場があり
ます