つ

開催日時·形態

2025年9月19日(金) 19:00~20:30 Zoomウェビナーでのオンライン開催

ご参加いただける方

難病の患者さん、ご家族、支援者の方はどなたでも参加できます

参加方法

参加は無料です。下記のURLかQRコードより、事前申し込みをお願いい たします

*申し込み締切 9/17(水)

https://questant.jp/q/250919-register



難病のゲノム医療や全ゲノム解析の体制整備が進む一方で、 疾患や研究について、患者さんやご家族がわかりやすく 知ることができる情報源は限られているのが現状です。

難病のゲノム医療の現状を知り、

難病情報センター (https://www.nanbyou.or.jp/) などのウェブサイトで 「遺伝」やゲノム医療に関する情報をどのように伝えていくべきか、 一緒に考えてみませんか。

みなさんの質問・意見にライブでおこたえします!

プログラム

- 1. 開会あいさつ 国立研究開発法人国立精神・神経医療研究センター 理事長特任補佐 水澤 英洋
- 2. 難病のゲノム医療の現状について 厚生労働省健康·生活衛生局難病対策課
- 3. 参加者からのQ&A

休憩

- 4. 難病情報センターにおける情報提供のあり方について 厚生労働省健康·生活衛生局難病対策課 東京大学医科学研究所公共政策研究分野 教授 武藤 香織
- 参加者からのQ&A
 - みなさんからのご意見・ご質問にライブでおこたえします! *個別の治療内容や研究参加に関するご質問・ご相談は 受け付けられませんのでご了承下さい。
 - *ご質問は事前アンケートと当日のQ&A機能で受け付けます。

6. 閉会あいさつ

源

は

当日、患者さん・ご家族の ご意見・ご質問をお待ちし ています!

主催:厚生労働行政推進調査事業補助金(難治性疾患政策研究事業) 「革新的技術を用いた難病の医療提供体制推進に関する研究」(水澤班)

イベント運営:東京大学医科学研究所 公共政策研究分野 Email: event@pubpoli-imsut.jp