

患者中心の医療を学ぶウェブセミナー

オスラー病患者と 次世代患者を支える ”絆“について語り合う

2020年 6月 17日(水)
午後 6時30分～8時30分

ZOOMによるウェビナー

演者



村上 匡寛さん

NPO法人オスラー病患者会
理事長
(株)TMO代表取締役
ビジネス・ライフ
アドバイザー



松岡 昇さん

NPO法人オスラー病患者会
関東支部長
NPO法人東京難病団体連絡協議会
理事
放送作家

参加費無料 定員100名

参加申し込み: info@jppac.or.jp

氏名、所属、お立場を記入ください
後日、URL、パスワードをお送りします。

HHT
hereditary
hemorrhagic
telangiectasia

私たちは指定難病であるオスラー病(遺伝性出血性末梢血管拡張症)について何を知っているのだろうか？

東京、大阪、福岡を結んでオスラー病患者会の方々とウェビナー参加者が語り合います。

そして
私たちにできることは
何だろうかを共に
考えましょう。

主催:
NPO法人 患者中心の医療を共に考え共に実践する協議会

共催:
一般社団法人 ピーペック

医薬品産業イノベーション
研究会

