



# 日本強皮症患者の会

## ～絆～

強皮症患者の、強皮症患者による、強皮症患者のための会

### 病気への理解を深める

患者さんとご家族に向けて、強皮症と共に生きるための情報発信を行います。

### 病気を知ってもらう

強皮症はまだ認知の低い病気です。職場や家族から理解を得にくい病気です。ホームページやSNSで病気を知ってもらうための活動を行います。

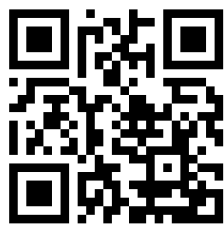
- ・最新の治療情報
- ・最新の治験の案内
- ・日々の生活の知恵
- ・医師による講演会

### 患者さんで繋がる

会報  
イベント  
サロン  
など

一緒に支え合う仲間を募集しています  
[kyouhisyou.kizuna@gmail.com](mailto:kyouhisyou.kizuna@gmail.com)

#### 署名



治験薬ルミセフ®の承認に向けてオンライン署名サイト『チェンジ』での署名活動を開始しました。

#### 患者会入会



患者会の入会はこちらから。ご家族の方でも、ご入会いただけます。

#### ホームページ



日本強皮症患者の会のホームページが出来ました。患者会の活動内容など、ご覧いただけます。