

脊髄小脳変性症・多系統萎縮症

患者・家族の交流会

「病気になっても自分らしい 生き方を考えるサロン」

～病気・介護・看護・生活について～

対 象： 友の会会員と一般の患者・家族、医療・看護・介護関係者 他

趣 旨： お互いの体験を話し合っただけ交流することにより、生活のヒントを得ていただく患者・家族のお役に立つ企画です。どうぞお気軽にご参加下さい。

内 容：○ 診断されて間もない方から、療養生活が長い患者さんやご家族までお茶を飲みながらサロンのような気やかな雰囲気です話し合います。

○ お悩みに対し、各々の体験を本音で話すことで解決策を模索します。

○ 患者・家族の心構えや医療・看護・介護・生活に役立ったこと など

日 時： 平成29年6月18日(日) 受付開始 午後2時00分より

場 所： 山梨県立青少年センター 本館3階 第1会議室

甲府市川田町517番地 電話 055-237-5311

時 間： 交流会 午後2時10分～午後3時30分

参加費： 一般：500円(お茶菓子代と資料代)、会員：無料

主 催： 脊髄小脳変性症(SCD)多系統萎縮症(MSA) 山梨友の会

申 込： 先着 20名様 6月3日(土)までにお申し込み下さい

脊髄小脳変性症・多系統萎縮症 山梨友の会 会長 前田

電話(FAX)055-253-9533 携帯 090-6941-0120