

## コケイン症候群を年病指定に！

### 難治性疾患克服研究事業の指定と

### 小児慢性と特定疾患の指定に向けて！

署名をお願いします。

コケイン症候群は、遺伝性の病気で、100万人に一人とされています。非常にまれな難病で、現在のところ、治療の方法も有効な薬もありません。早老症のため、20歳前後で亡くなる子供がほとんどです。現在、厚生労働省には、小児慢性特定疾患治療研究事業と難治性疾患克服研究事業の二つの制度があります。コケイン症候群の研究が進むためには、まず難病指定されることが必要です。難病指定がされ、研究が進んで、コケインの子供たちに健康で平安な日々が、一日も早く訪れるよう、皆さまの署名をお願いします。

氏 名	住 所
	都・道 府・県
	都・道 府・県
	都・道 府・県
	都・道 府・県
	都・道 府・県
	都・道 府・県
	都・道 府・県
	都・道 府・県
	都・道 府・県
	都・道 府・県
	都・道 府・県

署名してくださる方は、国内在住の方、自筆できる方なら未成年の方でもかまいません。ご記入いただいた、氏名、住所など個人情報、当目的以外にはしよういたしません。署名活動に特に期限は定めていませんが、用紙が埋まり次第速やかにお送りください。

送り先

〒253-0085 神奈川県茅ヶ崎市矢畑765-1

日本コケイン症候群ネットワーク 代表 土屋 正一