

株式会社クラダシ殿

貴社は不治の難病「レット症候群」に対し深い理解のもと、治療法確立と未来の為に、商品売り上げの一部をご寄附されました。

よってその功労に対しここに深く感謝の意を 表します。

R3.4.1~R3.6.30 寄附額合計

金152,785円也

令和3年8月24日

認定 NPO 法人

レット症候群支援機構

代表理事 谷岡 哲次



NPO法人レット症候群支援機構 活動報告レポート

寄付金額: ¥152. 785 — (令和3年4月1日~令和3年6月30日)

< KURADASHI 会員の皆様及び御利用頂いている皆様へ >

私達はレット症候群という、1万人から1.5万人に1人の確率で、女の子のみに発症する不治の難病を様々な方面から支援している非営利活動法人です。

レット症候群という難病は、生後6ヶ月から1歳半ごろまで普通に成長しているかのように見えてその後、個人差はありますが、出来てきた事が徐々に出来なくなっていく**進行性**の神経疾患で、現在の医療では、治療法は残念ながらありません。。。

しかし、私達はレット症候群の子供達の未来を諦めていません!

皆様からの善意の寄付がレット症候群の子供たちの希望に繋がると信じでおります。

この場をお借りして厚く御礼申し上げます。「本当に有難うございます! |

<皆様からの支援金は研究助成金として活用させて頂きます。>



頂いた寄附金は・・・世界初!?

レット症候群患者患者アプリ開発の為の 費用として活用させて頂きます。

日本のレット症候群患者さんが誰でも無料でダウンロード出来るように考えています。

患者会だけでない、オールジャパンを目指 す為に患者同士の情報交換や全国の患者 分布統計等今後の研究を促進する為の情 報収集にも繋がります。

20歳以下で1000人程度いるというレット症 候群患者さんのうちとりあえずは半分500人 のダウンロードを目指しています!

9月完成予定です♪

皆様からのご支援のお蔭で研究支援を進める事が出来ております、本当に有難う御座います!