

# Rett's communication レット症候群の患者家族専用アプリ

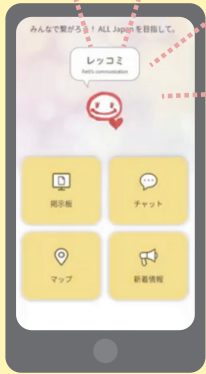
## 「レッコミ」

**登録者数拡大中！  
患者登録マップを  
チェック！**

レット症候群は日本全国に5000人程度の患者がいると言われています。

しかし、まだまだ社会的認知は低く「悩みを抱えこむ」「仲間がいない」「相談相手がいない」などといった思いを抱えてしまう親御さんも多いのが現状です。

『レッコミ』は、そんな日本全国の患者家族の皆様が支えあい、情報提供の場としても機能するコミュニケーションツールです。

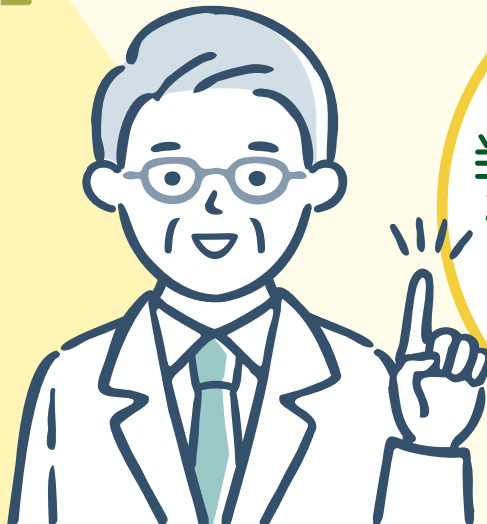


### チャット機能

登録者同士がお互いの症状を把握してチャットでコミュニケーションが取れます。

### 掲示板機能

掲示板で全員へ質問をしたリイベントなどのお知らせの書き込みができます。



**登録頂いた  
患者様の症状は  
当支援機構を通じて  
研究者・製薬企業に  
寄与されます。**

※個人情報保護された状態で送られます。

## アプリは無料でご利用可能！

対応OSはiPhoneとAndroid。

詳しくは YouTubeの「レッコミ」紹介動画をご覧ください。

レッコミ  検索

右記QRコードでスマートフォンからもご覧頂けます。



## 日本全国のレット症候群の患者同士と 研究者・製薬企業をつなぐアプリです。



【企画運営】

NPO法人レット症候群支援機構

当支援機構ホームページもご覧ください。 [www.npo-rett.jp](http://www.npo-rett.jp)

【協賛】日本レット症候群協会

お問い合わせは

tel. **072-380-6767**

スマートフォンは右記QRコードからご覧頂けます。

