

患者登録サイト

<http://www.sakura-kai.net/>

厚生労働科学研究
難治性疾患等克服研究事業

中島班・橋本班

合同研究報告会

日時:12月2日(日)

午後2時45分開場

午後3時より開始

東京国際フォーラムホール D5

東京都千代田区丸の内3丁目5-1

JR有楽町駅徒歩1分

代表電話:03-5221-9000

HALの治験と
患者登録サイトが
本日キックオフ!!

難病患者会と研究者が有楽町に結集!

For Intractable Rare Diseases



HAL Multicenter Clinical Trial

あなたのこと、
教えてください。

患者の体験を研究に活用
難病患者会と研究者の
コラボレーション!
HALを用いた
定期的意思伝達方法を
初公開!

特定非営利活動法人
ALS/MNDサポートセンターさくら会

〒164-0011 東京都中野区中央 8-39-3
Tel:03-3988-1337 Fax:03-3988-2310

厚生労働科学研究 難治性疾患等克服研究事業

【患者および患者支援団体等による研究支援体制の構築に関わる研究班】

【協力団体】平成24年度

- SMA (脊髄性筋萎縮症) 家族の会 ● CMT (シャルコー・マリー・トゥース病) 友の会
- PADM (鎖骨型ミオパチー) 患者会 MS (多発性硬化症) キャンピン ● FOP (進行性骨化性線維形成症) 明石
- ほっと Chain (フォン・ヒッペル・リンドウ病 VHL) ● 日本 ALS (筋萎縮性側索硬化症) 協会 派瀬ブロック

15:00 ~20:00 のプログラム

15:00 から 橋本班発表会

第一部 患者登録サイトによる研究支援体制の構築

- 1 ご挨拶 橋本 優
厚生労働省健康局疾病対策課 課長 山本尚子氏
- 2 患者登録サイト ワーキングチームから進捗状況の報告
川口 有美子 (~15:40)
- 3 サイト登録のデモンストレーション
山本 晃 (~16:10)
- 4 患者及び患者支援団体等に期待すること、特に治験との関係で
青木 正志 (~16:30)
- 5 自分の体験や情報を提供・公開する意味
TIL ベンチレーターネットワーク(~16:50)
- 6 患者登録の国際的動向
水島 洋 (~17:10)
- 7 意見交換:他班・班員および参加者から(~17:45)

コーヒーブレイク (ロビーでご飯談ください)

18:00 から 橋本・中島班合同発表会

第二部 神経筋難病に対する生体電位駆動型ロボットの臨床応用について

- 1 オーバビューおよびHAL/HNO1 治験の進捗の説明
中島 幸 (~18:20)
- 2 HAL の医療応用にむけた世界の動き、新たな発展
(デモまたはビデオ供覧)
山海 嘉之 (~19:00)
- 3 お礼のご挨拶
テクノロジーと人間・医療・生活・自由にむけて (物語の公募)
中島 幸・川口有美子 (~19:15)

このあと、班員は会場に残って記者会見と班員会議。

その他の方は懇親会 ロビーにて飲物と簡単なスナックで(会費1,000円/名 当日、会場でお支払ください)



かけはし班 アンケート調査票

本日はご多忙のところ橋本班（かけはし研究班）の報告会にお越し頂きましてありがとうございます。
簡単なアンケート調査にご協力ください。

1、あなたは

① 患者会（団体）に 属している（名称 _____）
・属していない

② 属性は 患者・家族・患者の友人・医師・看護師・その他の医療専門職 _____
研究者・ボランティア・学生・公務員・ケアマネ・その他（ _____）

③ 難病患者であることをオープンにすることについて
・良いことだと思う ・伏せた方が良いと思う

ほ？

2、「患者の語り」を医療に活かすシステムについて

① ・有効だと思う ・有効とは思わない
② ・使ってみたいと思う ・使いたくない

有効とは思わない、使いたくないと思わないと答えた方はその理由は？

3、患者の体験（語り）は、

① 医療専門職にとって 欲しい情報である 欲しい情報とは限らない
② 集積する意味が がある ない
③ 科学研究のために なる ならない
④ 患者同士のために なる ならない
⑤ 匿名化・個人情報保護が 気になる 気にならない
⑥ その他のご意見

4、「難病知恵袋」についてどう思いますか？

① ・投稿してみたい ・したくない
② ・役に立つ ・役に立たない

5、患者の履歴（タイムヒストリー）についてどう思いますか？

① ・書き込みたい ・書き込みたくない
② ・他人の役に立つ ・他人の役に立たない
③ ・個人情報の漏えいが心配だ ・気にならない
④ ・意味がある ・意味が分からない

6、患者レジストリシステム（登録サイト）に期待すること

7、その他ご意見（どのような工夫が欲しいか、など）

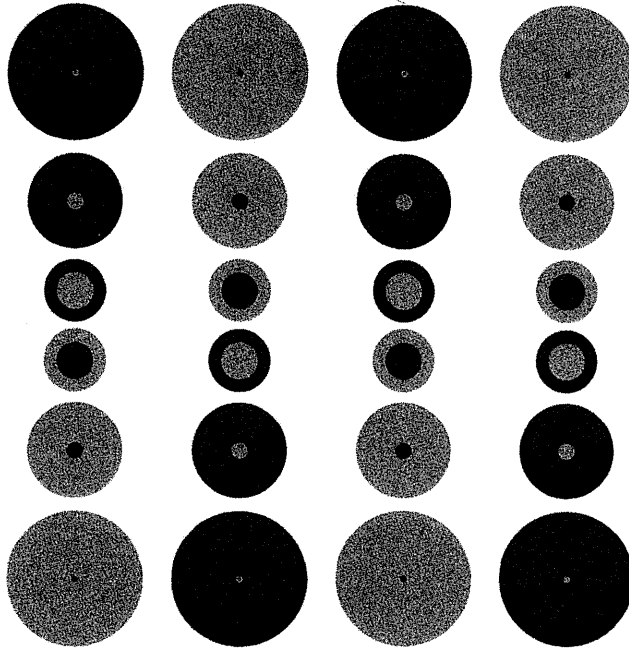
登録サイトは試運転中です。皆さんのアイデアで改良が進みますので、どんどんご意見ください。どうもありがとうございました！

※裏面の記入をお願いします。

第32回医療情報学連合大会

(第13回日本医療情報学会学術大会)

プログラム・抄録集



日本医療情報学会

204

2-D-3-4

近隣病院の公認医療情報システム監査人補を利用したシステム内部監査の試み

佐々木 啓光 (市立豊中病院 医療情報室)

病院情報システムにおける「医療情報システムの安全管理に関するガイドライン」(以下、安全GLという)の準拠性は極めて重要である。当院では、この準拠性を継続的に確保するため、その確認の方法として市立豊中病院総合情報通信システム内部監査内規を設け、システム内部監査を実施している。

システム監査においては、非監査部門から独立し、かつ専門的な立場の監査部門が必要であるが、当院において病院情報システムや安全GLの専門的知識をもつ部門は、医療情報室であり、他に専門的な知識をもつ部署や組織は、院内に存在しない。したがって、専門的な立場となる医療情報室が、監査部門を担うこととなる。しかし、監査の対象となる監査部門も病院情報システムを管理・運営する医療情報室となってしまうため、監査の独立性が担保されず、監査の信頼性に欠けてしまう。

今回、専門性と独立性を担保することを目的として、近隣病院の公認医療情報システム監査人補(以下、MISCA補という)の資格をもつ医療情報技術者を監査員として任命し、システム内部監査の信頼性を向上させる試みを行った。

監査員は、医療情報技術者として安全GLを充分に熟知しており、監査項目と安全GLとの関連性について容易に理解することができた。さらに、MISCA補としてシステム内部監査が実施する事項を認識しており、病院の実情を踏まえた指摘がされ、高い専門性が確保された。また、監査員が所属する病院での運用や経験を交えて詳細することが、当院から独立した立場で監査されることになり、独立性についても担保される結果となった。

2-D-3-5

患者の医療情報収集行動について —がん患者と胃・十二指腸潰瘍患者の比較から—

小林 信 (東京大学大学院学際情報学府)

病状や治療に関する情報は、テレビ、新聞、雑誌、本、インターネット等、様々なメディアで取り上げられるようになり、同時に、身近な情報として収集することができるようになってきた。情報化が進む社会において、患者自身が、医療者以外の情報源から、病状や医療情報、医師に関する情報を収集する機会が増えているのではないかと考えられる。しかし、メディアの医療情報は膨大な量であり、非医療従事者にとってはその信頼性の判断や情報の選択が困難である。そのため、そうした情報の提供・選択の支援が必要である。そこで、患者の医療情報の収集行動に関して、2012年1月20日-23日、インターネット上で質問票調査を実施した。調査参加者は、がん患者78名(乳がん158名、胃がん62名、大腸がん104名、肺がん43名、前立腺がん50名、腎臓がん28名、膀胱がん36名、肝がん16名、その他のがん243名)、胃・十二指腸潰瘍患者256名であった。調査項目は、病状、医療機関、医師に関する情報収集、どの程度情報を収集できたか、情報収集の際にどの情報源(テレビ、ラジオ、新聞、雑誌、本、インターネット、家族・友人・知人、医療者)を利用したか、それぞれの情報源の情報収集を収集したことによる利点・問題点等である。患者の医療情報収集行動の現状を調査すること、利用者である患者の視点から、医療に関する情報のあり方の問題点を捉えるための第一歩となり、利用者のニーズに合った医療情報の提供体制を考えることにつながる。本論文では、得られた調査結果を分析し、がん患者と胃・十二指腸潰瘍患者の情報収集行動の違いを明らかにする。

2-D-3-6

研究支援を志向した患者および患者支援団体のためのポータルサイトの構築

佐藤 洋子 (東京医科大学医学部総合研究科)

慢性疾患の新規治療法の開発のためには、基礎研究のみによる治療研究で、患者の視点からの評価が不可欠であった。そこで、病状の経過を疾患単位の症例データとして患者ごとにレジストリとして収集することによって、患者の主観的な認識による評価としてのPRO(Patient reported outcome)を充実させることが必要である。

本研究では、患者自身が研究者と協働し自己の疾患データを収集・データベース化、問題、分析することのできるシステムの構築を目指している。これにより慢性疾患に対する全人的、個別化、継続的データが得られ、治療を行う際の臨床評価項目を構成し、医療内容を改善することができる。

我々はこの研究目的の一環として、日本ALS協会やさらる会の協力のもと、患者が主体的に自分の状態を記録していく新たなポータルシステムとしてのポータルサイトを立ち上げた。ここでは患者会の中心に、自分の体調や症状を紹介しながら日々の生活における自分の工夫などを投稿したり、他の患者への助言や情報交換を申し込んだりしながら、自らすすんで情報登録したくなる仕組みを構築している。また、自分の状態を他の患者の経験と照らし合わせることで、通常の患者会以上の情報共有をめざしている。このような取り組みをしながら、患者情報を収集することで、各種の薬物の利用状況や医療機器の利用による変化を調べたり、新しい治療を行うための症例データを収集することを考えている。

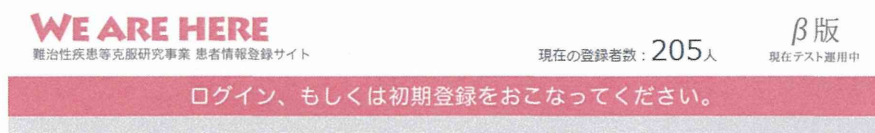
海外においても同様な取り組みがあるPatientLinkなどのサイトが活用されているが、これらのサイトとの比較を行いながらその違いを評価する。また、今後、他の難病に関連する患者団体や患者支援組織に広がるネットワーク化を目指す戦略についても考えたい。

患者登録サイト「WE ARE HERA」 マニュアル（パソコン版）

PC

メール初期登録

メールアドレスによって会員登録をします。



あなたの体験談を聞かせてください。

あなた自身や家族の体験談を、研究に役立てましょう。



ログインする

メールアドレス

パスワード

次回から自動的にログイン

(1)

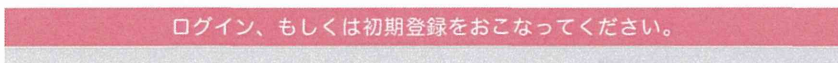


▶ メールでログイン

[@ログインできない方はこちら](#)

Facebookでログイン

※すでにメールアドレスで登録済みの方へFacebookアカウントを利用して、「Facebookアカウントで新規登録する」を行った場合、既にメールアドレスでnambyo.net用アカウントをお持ちの場合も新しいユーザとして登録されます。既にアカウントをお持ちの場合は、ログイン後にプロフィール変更よりFacebookアカウントの追加を行ってください。



このサイトのログインで利用するメールアドレスを入力してください。
入力して送信を押すとregister@nambyo.netから確認用のメールが届きます。

Eメールアドレス:

← (2)

← (3)

下記URLにアクセスし必要事項を記入して登録を完了してください。

<https://nambyo.net/cp/register/form/?code=3869cf6ea7fe04431efb0464f522>

← (4)

No	名称	説明
1	メールアドレス新規登録	メールアドレス登録画面にアクセスします。
2	メールアドレス記入	メールアドレスを記入します。
3	アドレス送信	記入されたメールアドレスを送信します。
4	初期設定アクセス	初期設定の登録にアクセスします。

初期設定

登録情報を記入して登録します。

登録情報	
ユーザ名(*)	<input type="text"/> ← (1)
疾患名(*)	<input type="text" value="脊髄性筋萎縮症"/> ← (2) <small>※該当の疾患がリストにない場合はその他をお選びください。</small>
患者との関係(*)	<input type="text" value="本人"/> ← (3)
生年月日	<input type="text"/> ← (4)

パスワードを設定	
パスワード(*) <small>5-20字の半角英数字</small>	<input type="text"/> ← (5)
パスワードを再入力(*)	<input type="text"/> ← (6)

(*) がついた項目は入力が必要です。

← (7)

No	名称	説明
1	ユーザー名	名前を記入します。
2	疾患名	疾患を選択します。
3	患者との関係	患者との関係を選択します。
4	生年月日	クリック後、カレンダーから生年月日を設定します。
5	パスワード	5-20字の半角英数字でパスワードを設定します。
6	パスワードの再入力	同じパスワードをもう一度設定して、確認を行います。
7	登録ボタン	記入された登録情報を送信して、完了手続きを行います。

FB 初期登録

Facebook のアカウントを使ってログイン設定をします。

WE ARE HERE
難治性疾患等克服研究事業 患者情報登録サイト

現在の登録者数：205人

β版
現在テスト運用中

ログイン、もしくは初期登録をおこなってください。

あなたの体験談を聞かせてください。
あなた自身や家族の体験談を、研究に役立てましょう。



メールアドレスで
新規登録する

Facebookアカウントで
新規登録する

※すでにメールアドレスで登録済みの方へFacebookアカウントを利用して、「Facebookアカウントで新規登録する」を行った場合、既にメールアドレスでnambyo.net用アカウントをお持ちの場合も新しいユーザとして登録されます。既にアカウントをお持ちの場合は、ログイン後にプロフィール変更よりFacebookアカウントの追加を行ってください。

ログインする

メールアドレス

パスワード

次回から自動的にログイン

← (1)

メールでログイン

ログインできない方はこちら

Facebookでログイン

アプリのしくみについて詳しくはこちら。

Nambyo

(2) → アプリへ移動 キャンセル

49人がこのアプリを使用しています

このアプリについて

テストテスト丸さんとしてNambyoにログイン中です。

このアプリによるFacebookタイムラインへの投稿の公開範囲: [?]

公開 ▾

このアプリが受け取る情報:

- 基本データ [?]

続行した場合、[nambyo.net](#)に移動します・アプリを報告

No	名称	説明
1	Facebook 新規登録	Facebook 認証画面にアクセスします。
2	Nambyo	初期設定の登録にアクセスします。

初期設定

登録情報を記入して登録します。

登録情報	
ユーザ名 (*)	<input type="text" value="テスト テスト丸"/> ← (1)
疾患名 (*)	<input type="text" value="-"/> ← (2) <small>※該当の疾患がリストにない場合はその他をお選びください。</small>
患者との関係 (*)	<input type="text" value="-"/> ← (3)
生年月日	<input type="text" value="0000-00-00"/> ← (4)
(*) がついた項目は入力が必要です。	
	<input type="button" value="登録する"/> ← (5)

No	名称	説明
1	ユーザー名	名前を記入します。
2	疾患名	疾患を選択します。
3	患者との関係	患者との関係を選択します。
4	生年月日	クリック後、カレンダーから生年月日を設定します。
5	登録ボタン	記入された登録情報を送信して、完了手続きを行います。

プロフィール変更

プロフィールを変更します。

WE ARE HERE
難治性疾患等克服研究事業 患者情報登録サイト

現在の登録者数：209人 β版
現在テスト運用中

← (1) **マイカルテ** (My Carte) | ログアウト

トップ | 難病知恵袋 | みんなの病のライフヒストリー

絞り込み
 難病知恵袋 ライフヒストリー お知らせ ▶ 使い方をみる

ようこそ、テストさん。

ここに並ぶ新着情報でお好みのものをクリックするとそのページに移動します。もし見たい情報が決まっていれば上部のお好きなメニューをクリックしてください。

ライフヒストリーのデータ登録を行いましょう。
まずはライフヒストリーの基礎データから記録を行なってください。

まずはライフヒストリーのデータを登録しましょう！

疾患名: 春嚙性筋萎縮症
年代: 20代
性別: 男性
病候・発症: 2013年01月
最終更新 2013-02-13 16:56

みんなのライフヒストリー

難病知恵袋
テスト
最終更新 2013-02-13 16:56

難病知恵袋
この入力項目はスキップしました。
最終更新 2013-02-13 16:55

難病知恵袋
姉がVHL病と診断され検査したところ小脳腫瘍が見つかり摘出した。ふらつき、復視、などの症状が検査中に発症。水頭症をおこしていた。50日入院。リハビリで日常生活は大丈夫になった
最終更新 2013-02-12 19:47

難病知恵袋
前回の入院中に検査したところ腎ガンの疑いが強かったので左腎摘出した。腎臓ガンだった
最終更新 2013-02-12 18:43

難病知恵袋
疾患名: フォン・ヒッペル・リンドウ病 VHL
年代: 30代
性別: 男性
病候・発症: 2010年05月
最終更新 2013-02-12 19:47

みんなのライフヒストリー

MYカルテ

プロフィール情報 ▶ ログアウト

→ (2) **プロフィール変更**

生年月日 0000年00月00日
疾患名 その他
患者との関係 その他

【あなたのライフヒストリー】

あなたの疾患が設定されていないか、疾患に対するタイムライン項目がまだ設定されていないためこの機能は利用できません。

あなたの疾患は [プロフィール変更](#) から設定できます。

登録情報

ユーザ名 (*) ←

疾患名 (*) ← (4)
※該当の疾患がリストにない場合はその他をお選びください。

患者との関係 (*) ← (5)

生年月日 ← (6)

(*) がついた項目は入力が必要です。

← (7)

ユーザ名 (*)

疾患名 (*) ← (8) → OK キャンセル
ください。

患者との関係 (*)

生年月日

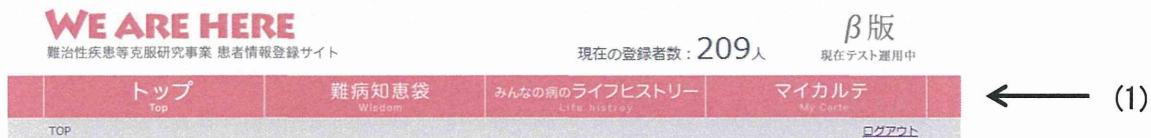
(*) がついた項目は入力が必要です。

No	名称	説明
1	マイカルテ	プロフィール情報にアクセスします。
2	プロフィール変更	登録情報にアクセスします。
3	ユーザー名	名前を記入します。
4	疾患名	疾患を選択します。
5	患者との関係	患者との関係を選択します。
6	生年月日	クリック後、カレンダーから生年月日を設定します。
7	登録ボタン	記入された登録情報を送信して、完了手続きを行います。
8	OK ボタン	プロフィールの変更を確定します。

No	名称	説明
1	マイカルテ	プロフィール情報にアクセスします。
2	メールアドレスを追加・変更する	新たなメールアドレス記入画面にアクセスします。
3	メールアドレス記入	新たなメールアドレスを記入します。
4	メールアドレス送信	記入したメールアドレスを送信・設定します。

パスワード再設定

メールアドレスでログインをしている場合、パスワードの再設定ができます。



パスワードを変更

新パスワード

5-20字の半角英数字

新パスワードを再入力

(*) がついた項目は入力が必要です。

← (3)

← (4)

← (5)

No	名称	説明
1	マイカルテ	プロフィール情報にアクセスします。
2	プロフィール変更	登録情報にアクセスします。
3	新しいパスワード	新しいパスワードを記入します。
4	パスワードの再入力	パスワードの確認のため、再度入力します。
5	登録	パスワードの完了を行います。

難病知恵袋トップ

難病知恵袋のトップにアクセスします。

No	名称	説明
1	難病知恵袋	難病知恵袋のトップにアクセスします。

難病知恵袋カテゴリ

難病知恵袋には、病名別、話の種類別にカテゴリを選択があります。

No	名称	説明
1	病名カテゴリ	全ての疾患と各個別の疾患があります。
2	話別カテゴリ	難病知恵袋、苦労話、自慢話があります。

難病知恵袋検索

難病知恵袋内で任意のキーワードを選択して検索します。

No	名称	説明
1	キーワード入力	任意のキーワードを入力します。
2	検索	検索を開始します。

疾患絞り込み

難病知恵袋内での検索結果を表示します。

絞り込み結果 ▶ もどる ← (1)

全10件

1 2 次へ▶ ← (2)

(4) → **知恵** **発症・兆候・自覚症状** ← (3) 更新日：2013年02月12日
ふく3 **【ファン・ヒッペル・リンドウ病】**
 姉がVHL病と診断され検査したところ小脳腫瘍が見つかり摘出した。
 ふらつき、複視、などの症状が検査中に発症。
 水頭症をおこしていた。50日入院。リハビリで日常生活は大丈夫になった
▶ 投稿者のライフヒストリー ← (5)

知恵 **小脳** 更新日：2013年02月12日
ふく3 **【ファン・ヒッペル・リンドウ病】**
 嚢胞が大きくなりふらつきが強かったので三度目の開頭手術。現在リハビリ
 中。
▶ 投稿者のライフヒストリー

No	名称	説明
1	もどる	検索画面に戻ります。
2	次へ	ページ送りボタンです。
3	タイトル	病名、発症箇所、症状などを表示します。
4	話別カテゴリ	どんなカテゴリの話なのかを表示します。
5	投稿者のライフヒストリー	投稿者の疾患の経緯にアクセスします。
	—	

難病知恵袋投稿

難病知恵袋に投稿します。

WE ARE HERE
難治性疾患等克服研究事業 患者情報登録サイト

現在の登録者数：209人 β版
現在テスト運用中

トップ Top | 難病知恵袋 Wisdom | みんなの病のライフヒストリー Life History | マイカルテ My Carte

TOP>難病知恵袋 ログアウト

難病知恵袋
キーワード検索

(1) → **難病知恵袋の投稿・管理**

疾患で選ぶ

▶ あなたの疾患で選ぶ

▶ 全ての疾患

▶ 脊髄性筋萎縮症

▶ シャルコー・マリー・トウース病

▶ 遠位型ミオパチー

▶ 多発性硬化症、視神経脊髄炎

最新情報

知恵
確定診断
【脊髄性筋萎縮症】
テスト
更新日：2013年02月13日

知恵
発症・兆候・自覚症状
【脊髄性筋萎縮症】
この入力項目はスキップしました。

知恵
確定診断
【脊髄性筋萎縮症】
テスト

知恵
発症・兆候・自覚症状
【脊髄性筋萎縮症】
この入力項目はスキップしました。

知恵
発症・兆候・自覚症状
【脊髄性筋萎縮症】

苦勞
苦勞話
確定診断
【筋萎縮性側索硬化症】
しゃべりにくさと嚥下しにくさを周囲の者から指摘され、耳鼻科受診し脳外科紹介され異常なく大学医学部神経内科に紹介。神経検...

自慢
自慢話
現在の就労状況
【シャルコー・マリー・トウース病】
私立高校普通科の専任教員として30年目。10年前から内足のため左足首が痛くなり左足に補装具を装着。長距離歩行が難しくな...

WE ARE HERE
難治性疾患等克服研究事業 患者情報登録サイト

現在の登録者数：207人 β版
現在テスト運用中

トップ Top | 難病知恵袋 Wisdom | みんなの病のライフヒストリー Life History | マイカルテ My Carte

TOP>難病知恵袋>投稿・管理 ログアウト

(2) → **難病知恵袋への新規投稿**

【難病知恵袋】へのあなたの投稿は現在ありません。

【難病知恵袋】への投稿

コメント・内容

← (3)

※文字数600文字まで

(4)  アップロード

画像をドラッグアンドドロップするかクリックしてから画像を選択してください。
 ※10MB以下のJPG,PNG,GIFのみの対応です。
 画像は1項目で1枚までです。アップロードすると最新のデータで更新されます。

難病知恵袋のカテゴリ

として載せる

記録する

← (6)

No	名称	説明
1	難病知恵袋の投稿・管理	難病知恵袋の投稿・管理画面にアクセスします。
2	難病知恵袋への新規投稿	難病知恵袋を新規登録の画面にアクセスします。
3	投稿内容の入力	投稿内容を入力します。
4	画像アップロード	画像のアップロードを行います。
5	難病知恵袋のカテゴリ	難病知恵袋のカテゴリをクリックして選択します。
6	記録する	投稿内容を保存します。

難病知恵袋編集

投稿してある難病知恵袋を編集します。

WE ARE HERE
難治性疾患等克服研究事業 患者情報登録サイト

現在の登録者数: 209人 β版
現在テスト運用中

トップ | 難病知恵袋 | みんなの病のライフヒストリー | マイカルテ

TOP > 難病知恵袋 ログアウト

難病知恵袋
キーワード検索 使い方をみる

(1) 難病知恵袋の投稿・管理

疾患で選ぶ

▶ あなたの疾患で選ぶ

▶ 全ての疾患

▶ 脊髄性筋萎縮症

シャルコー・マリー・トウース病

▶ 遠位型ミオパチー

多発性硬化症、視神経脊髄炎

最新情報 すべて表示する

知恵 ぶくろ **確定診断** 更新日: 2013年02月13日
【脊髄性筋萎縮症】
テスト

知恵 ぶくろ **発症・兆候・自覚症状** 更新日: 2013年02月13日
【脊髄性筋萎縮症】
この入力項目はスキップしました。

知恵 ぶくろ **難病知恵袋** すべて表示する

苦勞 ばなし **苦勞話** すべて表示する

自慢 ばなし **自慢話** すべて表示する

現在の就労状況
【シャルコー・マリー・トウース病】
私立高校普通科の専任教員として30年目。10年前から内反足のため左足首が痛くなり左足に捕装具を装着。長距離歩行が厳しくな...

【難病知恵袋】へのあなたの投稿

コメント・内容 テスト

(2)

【難病知恵袋】への投稿

コメント・内容

※文字数600文字まで

(4)

画像をドラッグアンドドロップするかクリックしてから画像を選択してください。
※10MB以下のJPG、PNG、GIFのみの対応です。
画像は1項目で1枚までです。アップロードすると最新のデータで更新されます。

難病知恵袋のカテゴリ

(6)

No	名称	説明
1	難病知恵袋の投稿・管理	難病知恵袋の投稿・管理画面にアクセスします。
2	編集	編集したい投稿内容にアクセスします。
3	投稿内容の入力	投稿内容を入力します。
4	画像アップロード	画像のアップロードを行います。
5	難病知恵袋のカテゴリ	難病知恵袋のカテゴリをクリックして選択します。
6	記録する	投稿内容を保存します。

難病知恵袋削除

投稿してある難病知恵袋を削除します。

(1) →

【難病知恵袋】へのあなたの投稿

コメント・内容 テスト

編集 削除 ← (2)

No	名称	説明
1	難病知恵袋の投稿・管理	難病知恵袋の投稿・管理画面にアクセスします。
2	削除	投稿内容を削除します。