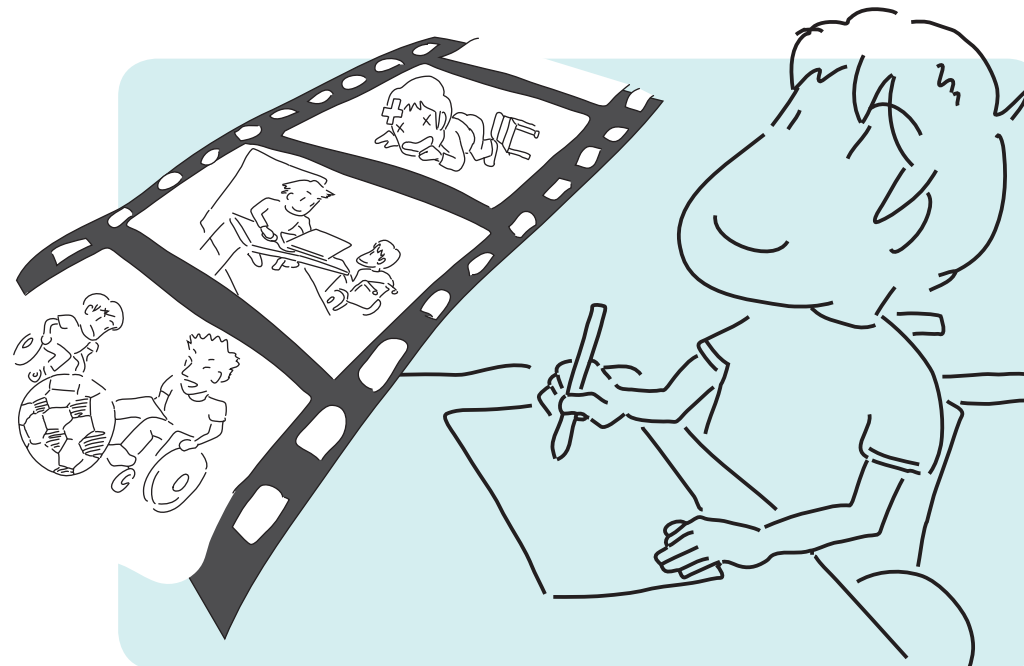


コレクトスペース SUNSUN

キヲク ノ カケラ

エピソード1



2011年1月

はじめに

病気が進行していく、デュシェンヌ型筋ジストロフィーの場合、過去を振り返ることは、喪失体験を掘り起こすことになり、友達同士でも、あまり触れられない部分だと聞きます。しかし、自分だけの体験だと思っていたことが意外と「そうそう」「あー、苦労した」と、共感しあえ、今では笑い話になることが多いようです。

失敗は価値

筋ジスの彼らは、残った動きを利用して、生活の様々な工夫をしています。その巧みさには目を見張るものがあります。一方で、「自分には出来ない」と、どこかで工夫を試行錯誤するまえから、失敗を恐れあきらめてしまっていることがあります。誰もが失敗は嫌なモノです。しかし、恐れていっては、いつの間にか、身動きがとれなくハ方塞がりになつているかもしれません。負けるが勝ち・失敗は成功の素ともいうように、失敗の中にこそ、共有していく情報があるのではないか??



コレクトスペース SUNSUN
2011.1.14



右図のような棒を使って工夫をしています。

このようないい處を使いにくくなるか?存じですか?みんなの体験談を聞いていくと、早くて小学生6年生くらいに難しくなつてくるようです。遅くても高校生くらいにはパソコンのキーボードがいつ頃から使われるようになります。これまでから歩いた経験がない脊髄性筋萎縮症と比べてどっちが幸せなんだろうと議論になつていました。

キヲクノカケラ



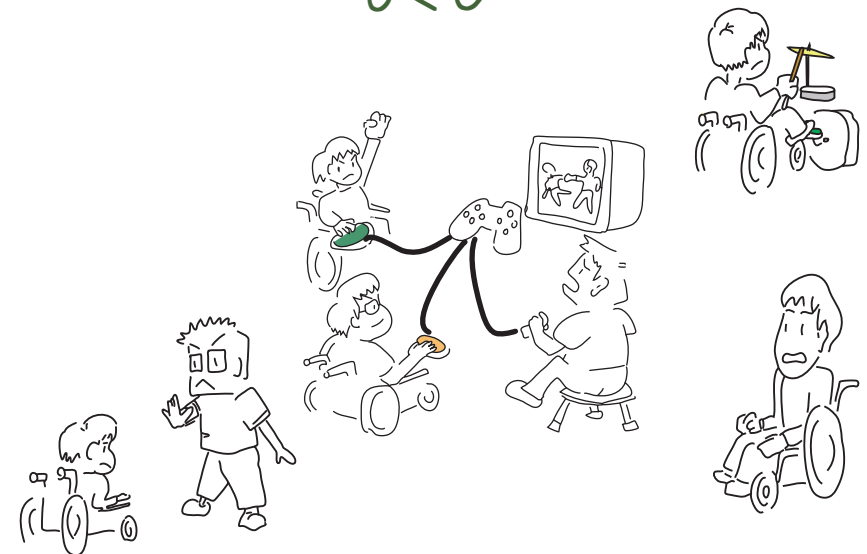
情報共有していこう

パソコンのキーボードがいつ頃から使いにくくなるか?存じですか?みんなの体験談を聞いていくと、早くて小学生6年生くらいに難しくなつてくる

小学校のとき何してた?

病気が進行していく、デュシェンヌ型筋ジストロフィーの場合、過去を振り返ることは、喪失体験を掘り起こすことになり、友達同士でも、あまり触れられない部分だと聞きます。しかし、自分だけの体験だと思っていたことが意外と「そうそう」「あー、苦労した」と、共感しあえ、今では笑い話になることが多いようです。

もくじ



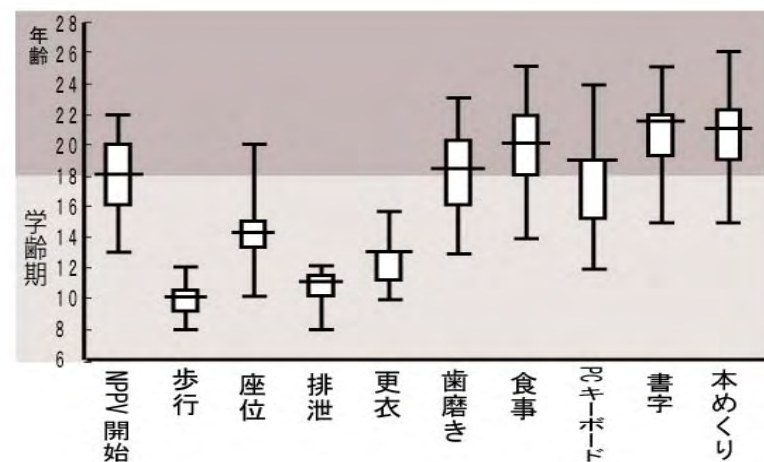
ようこそ先輩

ちよこっとデュシェンヌ豆ちゃん
・デュシェンヌ型筋ジストロфиーの活動の困難さは
・車椅子への抵抗は...
・高校を卒業してからどのように過ごす...
・くせ
・われ

25	23	14	3	21	20	19	17	15	13	12	11	8	6	5	4
----	----	----	---	----	----	----	----	----	----	----	----	---	---	---	---

デュシェンヌ型筋ジストロフィーの活動の困難さは

ちょこっと、デュシェンヌ・豆ちしき



これは、デュシェンヌ型筋ジストロフィー（以下DMD）21例の非侵襲的陽圧換気療法(NPPV)開始時期と、各作業活動の困難年齢のばらつきを表したものです。

活動障害の特徴

DMDでは、9歳から10歳頃で歩けなくなることが広く知られていますが、他の身辺活動の困難さにも特徴があります。

①学齢期

上肢機能の低下に伴い身辺処理活動の多くが介助になるが、机の縁を利用してサポートしたり、両手を組むことで高さを補助するなど、上肢活動を補う代償動作が所々で観察されます。



学校では、学習面の作業活動（書字や本をめくる動作など）で支障は

みられないが、体育や美術科目で、腕を大きく動かす作業課題に困難が生じてきます。また、教室移動や排泄・更衣といった学校生活場面での配慮が必要です。通常学校では、運動機能障害が重度になるにつれ授業の見学が多くなり、学校への意欲が失われやすいので、授業への配慮が必要です。

②成人期

26歳頃までに上肢機能が失われたため、就労や大学進学、趣味活動に影響ができます。このため、積極的な道具の支援を考えます。

工コな作業活動

DMDでは、活動が出来なくなつてから支援が始まると思われがちですが、それでは、無理な動作の繰り返しで脊柱や関節拘縮を強めることになります。そのため、道具や動作の工夫による筋肉への負担がすくない、エコな支援が大切で、「がんばりかた」を支援する教育が、自分らしく生活していくためのキーポイントになります。

いたずら

火遊び

小学2年。母さんが弟を連れて買い物にいったときのことだ。テレビをみながら留守番をしていたぼくは、ちょうど、当時、はやっていたマジックショーンを見ていた。マジックは、箱に布をかけて火をつけると、中身が消えているというものがった。「どうにかしてできないものか?」好奇心旺盛の僕だけに、ただただ関心してはいなかつた。

「何かかぶせて火をつけよう」近くにあつたライターでティッシュに火をつけた。火はすぐに息を吹きかけて消した。すると、いつの間にか、マジックへの好奇心はどこかに吹っ飛び、火をつけるのがおもしろくなつていった。「そうだ!暗いところでやってみたい」と、今度は、テーブルの下に潜り込んだ。

「ふーー」。あれれ、消えない。「ふーーーーーー」何度も消えず、慌ててテーブルに頭をぶつけた。次第に火はカーペットに移つた。周囲においていたものとにかく、動かし、慌てて風をおこした。運良く火は消えた。5

分ほどたつて、母さんが帰ってきた。ほつとした。

30分くらいだろうか。床の焦げをみつけられた。「どうしたの!」「火遊びをしていたら、おねしょするんだよ」「火事になつたらどうするの」とつまびどく怒られた。

僕は、ばあちゃん子だ。小学1年生のころ、いつもばあちゃんを頼りにしていた。家は農家で建物は古くやたら大きかった。ゲームのある部屋は、物置を通つて奥の父さんの部屋。そこまでの道のりが、まるでお化けが出そうな雰囲気で嫌だった。でもゲームがしたい。その誘惑に勝てずに、「ばあちゃん、つきあって」と、ばあちゃんをよく連れだした。「しようがないなー」ばあちゃんも孫には甘い。

それでも、ばあちゃんは、行きたくな一日もあったようで、「嫌だ嫌だ」といつていた。それでも、ゲームがしたい僕は、動かないばあちゃんの足に乗つか

て「いこうよいこうよ」「痛い痛い」。わかつたわかつたから。しようがないなって具合に。

しかし、夕方に父さんが畑から帰つてくると、「ばあちゃん。なに遊ばせてるのー」と、決まって怒られていた。ばあちゃんにはほんと。もうしわけないことをした。うちのトイレのドアノブは内側からぱろっと取れる。

ある時、ばあちゃんが、手すりにつかまりながらゆっくりとくるのがみえた。いたずらまつさかりの時、ドアノブを外し、こつそりと隠してしまつた。数分後、ドンドンドン「あけてーあけてー」と叫ぶ声が。「あけてーなさい」居間から母の声が。とんでもない孫である。

かあさん

一
あにき

学校では壁を伝つて歩いていた。小学四年になつて、まわりから、「あまり無性はないように」と言われるようになつた。

数日後、学校では、兄貴の“おやがり”の車いすを使うようになった。ある日、夕飯の支度をしていた母親に、「僕の病気は何?」と、聞いてみた」とある。今になって思えば、そのときの母はどんな心境だったのだろう。母の表情は覚えていないが、確か。兄貴から、「そんなんは自分で調べるんだよ」と言われた気がする。



ごめんね

筋ジストロフィーという病気を知ったのは、小学校3年のとき。

当時の学校が新校舎に建て替えるということで、ありがたいことに、スロープやエレベーターを導入するということになつた。校長先生が、足の不自由な方で、移動の不自由さの気持ちを理解してくれていたのだと思う。そのために、僕の診断書が必要になつた。外来で、少しづなく院長先生より親が説明を受けさせていたよだつた。検査を終え自宅に帰つてから、「ちょっとといいかい?」と声をかけられ、説明の内容を僕にも聞かせてくれた。心臓や呼吸も悪くなる病気だということを知つた。それまで、歩けなくなつたり、服の着替えがしづらくなるなどの出来事

があったので、だいたい感じていたこと
だったので、すぐに飲み込めた。
特に泣きじやくることもなかつた。
小学一年から2年にかけて、時折母を
困らせていた。
体育の授業の多くは見学だつた。特に、
スキーやプール学習では、欠席し、家に
早くに帰宅してゐた。参加できないのが
つらかった。そういうときは決まって、
母にいらだちをぶつけていた。
「なんでーーの病氣に生まれたんだよーー」
そういうと、母は困った顔をして。「ア
めんねー。」「めんねー」とただ申し訳な
いように誤るだけだつた。
仕方ないのか。そう自分に理解させる
だけで精一杯で、そのときの母の気持ち
を察する「ー」とはできなかつた。

九死に一生

はぶにんぐ

ハブニンゲといえば、家のお風呂でおぼれたことがあった。

おしりが急に浮いてきて戻らなくなつた。
「う。息が。できない。」
顔がお湯につかってしまつた。
口と鼻が沈んでいる深さは、ちょうど一
センチくらい。
とっさに、お風呂の水を飲んだ。

からだ。

「……………ダメだーーー」

(そぐだ。栓を抜けばいいんだ)
幸い水中なので、身体は自由に動けた!
ゴゴゴと音を立てながら、湯船のお
湯が少なくなっているのはわかつたが、
いつこくに、体は浮いてない。それど



一
さしざ

う出来事の幕が閉じた。
それからしばらくは、おぼれる夢をみた。
今でも、水に顔をつけるのは苦手である。

傷の絶えない小学生だった。同じ小学4年のとき、座る椅子がないからと教室にあつたキヤスター付きの回転いすに腰掛けた。ほんと。。。じつとしていたれなり。。。そのまま、椅子を回転させぐるぐる回つて遊んでいると、案の定。前めりになつてこけてしまつたー。”ガツツーッ――”2本の前歯が折れてしまつ。お茶目の代償は高かつた。

その時に折れた前歯は今では、何を隠そ
う差し歯なんです。

今日の教訓「おだつてもバランスくずす
な前差し歯」



な前差し歯

小学校5年のころ。養護学校にスロープがあつたのね。教室から外にでれるようになつていて、クラスマイトが外にでて遊んでいたんだ。僕も行きたいって思つていたんだけど。先生が「ちょっとまつてね」って。でも、やつぱり待てなかつたんだ。スロープの入り口までいたとき。「ざーーー」と滑り出しちゃい、勢い余つて一回転。いてて。怪我はなかつたんだけど。「先生あわててたなー」「待つてつていったべさ」3歳のとき。2段ベッドだつたんだけど。お姉ちゃんが飛び降りる遊びをしていました。僕も飛び降りるんだけど、いつも母親に受け止められていた。

でも、その時は、「かあざーーん」って呼んだけど、待ちされなかつたんだ。母さんの姿がみえた途端につい飛び降りてしまつた。ずどーーーん。その後は、病院。骨折してました。でも、このとき病院で言われたのが、「筋ジストロフィー」という診断名。母さんは、いとこの子がその病気だつたから、うすうすは感じていたんだつて。このようない一度は、やつてみたいんだよね。

小学3年の夏の風間の出来事だ。父がシャワーからあがり、裸で居間にくつろいでいた。肌には水滴がついていて、子どもながら「あんな風になりたい」とかつよく見えた。

なぜか、僕はその勢いで、上着を脱ぎ、上半身裸になり、外をてくてくと歩き始めた。当然、筋ジストと「ー」ともあり、走るのは無理。夏といつても旭川。裸でいるくらいで、汗をかくはずもなく。50メートルくらい歩いた後だらうか、窓越しにみていて、姉ちゃんが慌てて出てきて、「あんた何やつているの?」と連れ戻された。

小学5年生の時。僕は、学校から帰つても、夕ご飯まで家の周りを散歩するのが常だつた。ある時。歩道を車いすで走つていると。「あーやべー」「ガタン」と、車いすが横倒しになつて、僕は車道に投げ出された。よそ見をしていたのだろう。誤つて歩道から脱輪してしまつたのだ。今までの人生の中で、「これだけ恐怖を感じたことはない。強くアスファルトに頭を打ち付けた。自分の力では起きれない。周囲を見渡しても自分一人。」「この後どうなるんだろっ。」先ほどまでの恐怖とは別に、孤独感にやがれを反省した。

無性に後悔の念が僕を襲い日頃の不注意を反省した。「なんで「んななー」と」「。」助けを呼ぶにも、通りかかる人はいない。ちょっと、車道に出すぎている。「車がさしても大丈夫かなー。気づくかなー」とて思つてたところ、5分くらいたつだらうか。自動車が勢いよく迫ってきた!

一瞬、「ひかれる!」と思つた。

車は、数メートル手前で止まり、中から、男性が降りてきた。「大丈夫ですか?」「はい」「自分で起きたりますか?」「ちょっとできません。」「どうしたらいですか?」「起してもうつていいですか?」「だつていいですか?」

そのようなやりとりを交わし、乗用車の大人の人は、車を走らせていつた。

事故現場から自宅までは、100メートルくらいのところ。家の近くまで車いすを走らせて戻ると、母親が立つていた。
「帰つてきたの?」僕はうつむき加減に。「帰つてきた!」それから、何もいわずに、家の中へ。5分くらいたつた後、「ざつき、歩道から落ちて横転したんだ。」母は慌てる「となく、真っ先に身体に怪我がいか調べてくれ、そして「車いすは大丈夫だったの?」と確認してくれた。家まで、走れたから大丈夫だったと思う。調べてみると、右タイヤのスポーツが6本ほどおれている大事故だつた。母は、「あんたそそかしいからねー」。いつか大けがするよ。気をつけろんだよ。」と僕のそばに寄り添つていた母がいた。

がつづく

— しろいあんちくしょう —

しかし、悲しいながら「でも、大変だから。」の一聲に説得されてしまつたと記憶している。

ある時、クラスマイトと、「白パンツつてダサイよねー」と談笑していた。自分も混ざつて「だよねー」と相づちをうつていたが、当の自分もすでにズボンの下は「白パンツ」。苦笑いだつた。(※)発覚したのが、その年にあつた修学旅行。お風呂場での着替えの時に、「あーおまえ、白パンツじやん。何はいてんのー。ダサーー。」と馬鹿にされてしまった。「だつて、しょうがないじやん。」

僕の小学生時代の一つを語るなら、やはり、白パンツ事件だ。それまでの僕はなんといつてもトランクス派。

だつて、どうみても、グンゼの白ブリーフだと、かつて悪いでしょ!

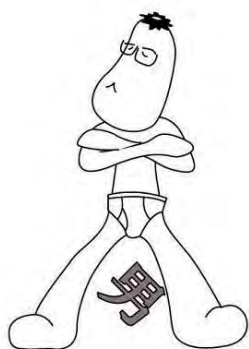
小学4年生までは、手すりのある男性用便器の前で、担任の介助で立ち上がりさせてもらひ用をたしていた。

それが、小学5年生で、それまでの普通学級から特別学級への編入となり、いろいろなことが見直しになつた。

授業は一緒だと聞かされていたが、体育はしようがないにしろ、音楽や家庭科も別授業になつた。いろんなことが不満で、僕の授業態度には、顔にありありと

不満げな表情をうかべていた。さやかんな僕ができる抵抗だつたのだと思う。この時、それまでトイしにいついていた排泄が尿器に変わつた。

先生からは、「社会の窓が開いている白パンツ(ブリーフ)をはきなさい」との衝撃発言。もちろん、答えはNOだ!



一 うんどうかい 一

筋ジストロフィーにとって、運動会つてあまりよい思い出がないと聞くが、僕はそうでもない。いろいろなことに挑戦する機会でもあった。小学2年の頃、50メートルの徒競走は遅いけど出場した。車いすになつてからも、運動会にはなるべく参加し続けた。5年生なつて、組み体操の種目が追加された。先生からは、「どうする?」と聞かれたが、そういうえば、普段の遊びの中で、友達が車いすの上で遊ぶことがあつたので、それならば、車いすを使って組み体操に出席できないかと担任と相談をすることになった。

どうやら、自分は危険な遊びを好むらしい。道理で、生傷が絶えないわけだ。先



生も乗る氣で、「じゃあやつてみよう」ということになった。

「うー」となつた。
ピラミッドの組み体操では、下の段が3人で上が2人、頂上が1人。僕は、下の段の端っこで、2段目の子が車いすの肘掛けに足をおいて、ピラミッドの形をつくった。
さて、次はブリッジだ。ブリッジは、二人一組のペアになつて、足をもつて逆立ちをするような形になる。僕の場合は、車いすの介助バーに足をかけて組むことにした。実のところ、快く後押しをしてくれた担任の先生でも「ひっくりかえるのでは。」「ひやひやものだつたらしい。(⑩)(⑪)

しかも、その理由が・・

「だつて、将来病気で介護が大変だから。」
これが、僕の人生初の失恋をした瞬間なんだか。あがつたりやがつたり。
なんだから。あがつたりやがつたり。
これが、僕の人生初の失恋をした瞬間だつた。(※)

一 同級生 一

中学を卒業して、高等部への進学は、地元の肢体不自由学校を選択した。重度の身体と知的の障害をもつ脳性麻痺を主に対象としているみたいで、本当は筋ジ

スの僕はダメだったみたい。

「受験されても、落とさなくてはいけないかもしれないのに、辞退してください。」って話しあつたみたい。それでも受験して、幸いにも定員ぎりぎりだったようだけど、おまけ! ?で入学できたんだけどね。でも、中学で一緒だった友達は、別の高等養護学校に行つてしまつたんで、高校では、友達もできないだろうし、おもしろくないだろうつて正直思つていたんだ。

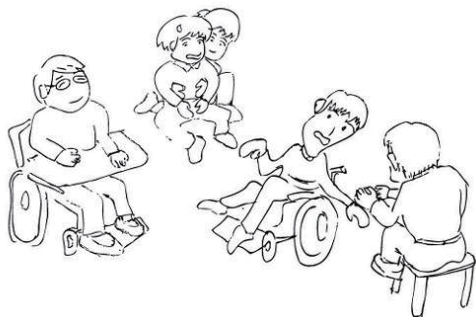
なんだろう、どこか覚めた、寂しさがあつたんだよね。

でも、実際入学してみると、ほんの一週間でその楽しさに気づいたんだ。カルチャーショックだった。うまくいえないんだけど、純粹つていうのかな。
それまでは、そんな風にはおもつていなかつたんだよね。

いたんだけど、遠目みていて何か、でかい声で騒ぐし、何か違和感つていうのかな。距離を感じていた。

でも、今は、自分にないものをいっぱい持つているし。同じクラスになれてよかつたなつて。

確かに中学よりは、勉強に熱心になれないかったんだけど、それよりも、人間のよさ。人間つていいなーってことを学べた感じ。人と関わりをもつ、人はお互いに影響しあつていて。
確かに中学よりは、勉強に熱心になれないかったんだけど、それよりも、人間のよさ。人間つていいなーってことを学べた感じ。人と関わりをもつ、人はお互いに影響しあつていて。
先生が、かかわっているのをみていて、その影響力に、ただただ、すごいなーつて。

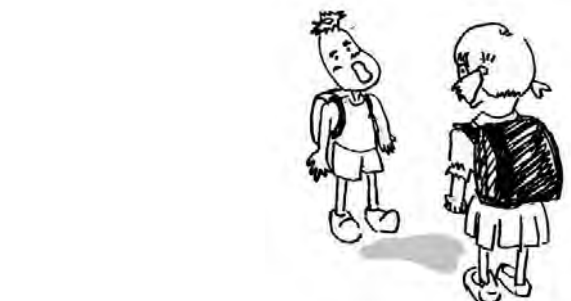


誰でも人に迷惑をかけているつてこと

は常に前提で、だからこそ、普段は人にやさしくしなくちゃつて思う。

受験でも自分が受かると、誰かは必ず落ちている。

自分の行動が、いいか・わるいかはともかく、常に、周りに影響しているものだと感じたんだ。



けんか

— きょうぐん —

小学4年に同級生と口げんかをした。

内容は今思い返しても、些細なこと。

確か。「バカ」だのなんかって話だった

と思う。しかし、そのときは、虫の居所

が悪かったのだろう。なんか、カツとき

いて、つい、そいつに車いすで突っ込んで

いった。「おりや————」

しかし、ひらりと身をかわされ、僕はまつ

たくの見当違いのほうへ車椅子を走らせ

勢いあまって、ドアにぶつかった。

運の悪いことは続くものである。ドアに

はガラスが入つており、見事にバラバラ

と割っていた。

その後は想像のとおりで、二人の先生

から、こっぴどくしかられた。「怒った

気持ちはわかるけど物は壊すな」と。。

怒りの気持ちはどこかに吹っ飛び、ただ

ただ、アホだなーって思えた瞬間だった。

今日の教訓「怒つても物は壊すな怪我の

元」

小学2年生の時。教室でクラスメイトの二人が言い争いをしていた。ほつとけない僕は、仲裁のため、二人の間に割って入った。

しかし案の定、余計なお節介として、「うるさい！」と一喝され、そのまま口げんかは続行。言い合いの内容はどうやら物をこなれたと些細なこと。「何そんなこと喧嘩してるんだよー」とすると、一人が、僕の胸ぐらにつかみかかってきた。



そのまま僕とそいつは床に倒れ込み、とつみあいになつた。
筋力が弱い僕のこと、当然、力で勝てる見込みはない。

そこで、出した奥の手は。。。>

「がぶり！」
思いつきり、腕に噛みついてやつた。

「ーー何だよ(怒)」とモグモグと反抗しながら、噛みついた腕は離さなかつた。

しばらくして、「わかった。わかった。
降参降参。離してくれ！」
意外と歯つて強い！



— ぼくらのりゅうぎ —

僕らの喧嘩。。

— D型 —

僕らの喧嘩。。。はスローペース。ジャイアント馬場のチヨツプか?と思えるほど、スロー・モーションの動きのぱんち。だって、腕をちょっとづつ、頭の上までもちあげ、重力でふりさげるでしょ。また、転んだら、膝からゆっくりと立ち上がり、また喧嘩。こんな感じだったんだ。なんだろう。ある意味、筋ジスっていう病気だけど、普通の子と変わらない。病気がするなー。

再検査をして、自分の型がベツカーチ型のB型であることを知る。

筋ジストロフィー?

名前だけは知つていたが、それがどんな症状をもたらす病気かは当時はまだ知らなかつた。



僕らのりゅうぎ

— きんじす —

小学5年生になつて初めて自分の病気が筋ジストロフィーであることを知つた。誰が何の病気かがわかる一覧表があり、病棟の廊下に貼つてあつた。

そこには、D型という文字が。僕は、O型なのに、D型って。血液型?と勘違いしたが、後に、それが、デュシェンヌ型筋ジストロフィーを表すDであることを知つた。

筋ジスってなんだ?

名前だけは知つていたが、それがどんな症状をもたらす病気かは当時はまだ知らなかつた。

小学4年で歩けなくなつて以たし、そういう経過はだいたいあつてゐるな思った。しかし寝たきりの言葉にもそれほどショックは受けなかつた。実際病棟では、寝たきり状態の動きの人でも、スイッチやパソコンなどの工夫でいろんな活動をしているのは知つていたからだ。さすがに、歩けなくなつた時には、愕然としたが、今となつては、まあ、なんとかなるかな。漠然とだが、そう感じてゐる自分がいた。

— 筋ジスってなんだ —

筋ジスってなんだ

“筋ジス”という病名はそれまでも、いろんな場面で話しにあがるので、自分の病気もその病気なんだとは、なんとなく感じていた。

「筋ジスってなんだ?」言葉のみの知識でしかなかつた、「この病気がどんな症状で、どんな経過をたどるのか?それを知つたのは中学生の終わりの頃。病棟でも自由にできるようになつたインターネットで検索した。要約すると、筋肉の力が弱くなり、9歳から10歳で、歩けなくなり、将来的に、寝たきりになる病気だということ。

小学4年で歩けなくなつて以たし、そういう経過はだいたいあつてゐるな思った。しかし寝たきりの言葉にもそれほどショックは受けなかつた。実際病棟では、寝たきり状態の動きの人でも、スイッチ

くるまいす

—あかいそり—

小学3年になつてから転ぶ回数が増え

てきた。自分の力だけでは立ち上がりにくくなつていたが、クラスメートが助けてくれていた。小学3年の秋には、転んで小さなのがばかりついていた。学校の

先生や親は、危ないといふことで、車いすを薦めるようになつていた。その年の冬。

ある朝、家から学校までの700～800メートルほどの距離で、何度も転び、いつまでたつても学校にたどり着かないことがあった。それをみかねた母親が、真っ赤なソリに僕をのせて、学校までの登下校の付き添いをしてくれるようになつた。ある時、学校の窓から、自分を眺めている生徒がいた。

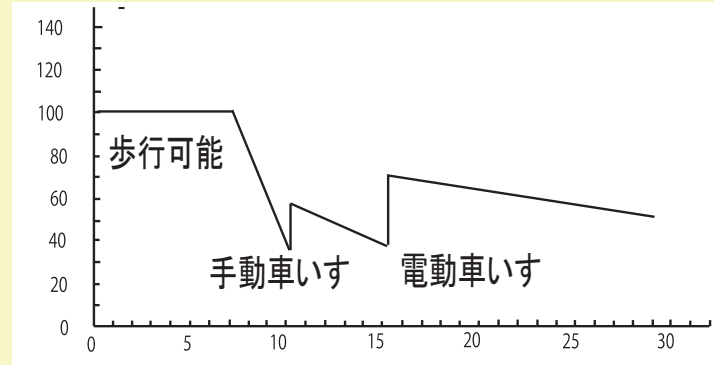
それからだ!

他の人も自分のことを

みているのではと、周りが無性に気になりはじめた。その頃導入し



車いすへの抵抗は・・・



福祉用具のイメージは?

車いすに限らず、福祉用具の導入では、「ちょっと・・・」と、少なくない抵抗に出会うことがあります。例えば、ベビーカーと車いすは、いすに4つのタイヤがついた乗り物という点で共通していますが、その印象は大きく異なります。実際、あるお母さんが、息子が車いすで遊んでいると、「やめなさい!歩けなくなっちゃうよ」と言うのを見かけたことがあります。このように、福祉用具は、障害のイメージを映し出す鏡のような存在かもしれません。

自己効力感

電動車いすを利用しているDMD患者数名に、歩けたときを100として、移動における自己効力感がどのように変化したかを聞きとつてみました。自己効力感とは、自分の行動への期待感のようなもので、歩けなくなると、徐々に効力感が増加の値を示

すも、全体的には、機能喪失と効力感は同調し、右肩下がりの傾向がみられます。

エピソードを聞いてみると、「手動車いす時期は、歩行訓練の延長線上であつた。とにかく、(手で車いすを動かすこと)がんばらなくてはと思つて、電動車いすを導入する前は、なんだが、自分も機械になつてしまふのではないから嫌だつたが、実際、使ってみると行動範囲も広がり、違うものに感じられた。」と聞かれました。

どうやらDMDでは、手動車いすと電動車いすでは、捉え方が異なつてくるようです。



た車いすも、車いすに乗つている自分が変な感じに思えてきた。転んでもいいから、歩いているほうがいいかなと車いすをいやがる時もあつた。

—がっこく—

「車いすじゃないと学校には通えないといつていたよ」

そう母親から聞かされた時、「なぜそんなことをいつたんだ」と、強い怒りがあつたことを覚えている。うろ覚えだが、教育委員会もしくは学校校長が、母にいつたそつだ。

当時は、歩行器で学校の中は移動していた。使いたくもなかつたが、小学校3年生の時、当時はまだ歩行器を使わなくとも歩けていたが、危ないからと、療育センターで自分でつくつてもらった歩行器を学校でも使うことになった。しばらくして気づいたのは、歩行器を使うことで歩けなくなつていたことだ。

だいぶ前より、車いすのほうがよいとはいわれていたが、4年生になる新学期にあわせて、車いすに変えることにした。教育委員会や学校側に怒りをぶつけているが、あとあと聞くと、もともと、教育

委員会からは、養護学校に行きなさいといわれていたようで、それを校長先生が、なんとか学校に通えないかといつて、手すりの設置をしていてくれたらしい。今回の車いすのこともそのような配慮の一つだったと思う。

—あんしん—

車いすを学校で使う初日。

僕は緊張したいた。

とにかくにも、どうやって動かしたらよいのかさっぱりだつた。学校に着くと、友達がわれ先にと、おしたい、おしゃべりと言つてくれた。先生が決めるわけでもなく、クラスメイトの中で、いつの間にか、曜日ごとに、ぼくの車いすを押す日が決まつてた。それから、大大夫。やっていけるかなと思つたのを覚えてる。あのとき、何か車いすのことで嫌なことを言われていたら、今の僕はなかつたと思う。が決まつてた。



いじめ

— どうこうきよひ —

小学校に入学してすぐに、上靴がゴミ箱に捨ててあった。

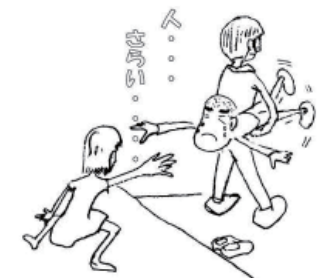
「あー。『れがいじめなんだ。』と、すぐにつづいた。小学校中学校を通して、気のおく友人という友人はなぜだかできなかつたようと思える。

いじめを強く意識するようになつたのは、小学校3年生の時。

“ばかだの、遅い”など、言葉のいじめを感じるようになつた。その頃だろうか、1週間ほどのストライキを起す頻度が増えていつた。母親もうるさく、学校に行きなさい”というが、それでも断固学校に行かずになると、担任の登場となる。“勉強が遅れるぞー”とはじめは優しい口調だが、かたくなな僕にあされたのが、最後は決まって、抱きかかえられて無理矢理に学校まで連れて行かれる”とを繰り返していた。

「いじめへの不安？」

それもあるが、その頃には、床からも自分で立ち上がりにくくなり、車いすを使う頻度も増えていった。体育に参加できな



— ふあん —

くれた。その後からいじめというものはなくなつた。できのいいぼっちゃんだつたと思う。

い、いろんな活動の制限が僕の学校へ行くという意味を失わせていたかもしだい。

再び学校へと思うようになつたが、小学3年の秋に、盲腸で入院したことがありかけだった。クラスメイトからたくさんさんの励ましの手紙をもらつた。はつきりは覚えていないが、そのことがうれしくなぜが安心した感じがした。

— ぼっちゃん —

小学3年に、別の普通校へ転校した。下校中。同級生から歩き方がへんだと、軽いイジメがあつた。

ズボンをおろされ、泣きながら家まで帰つたこともあつた。明くる日、担任に伝えると、その人を呼び出して注意して

小学校から中学にあがるとき。一番近くの中学校を僕は選ばなかつた。そこは大きな中学で、しかとや、無視。階段から突き落とされるんじゃないと、やっていく自信がなかつたからだ。

そこで、ちょっと足をのばし、クラス8名の小さな中学に通いはじめた。

小学までのクラスメイト4名同じと、気心もれたなかなので、余計に安心できた。他校からの編入生の一人。そいつは、いわゆるだめキャラだった。車いすにのつた自分がいうのも変な話だったが、何かと目立つキャラだつた。すぐにいじめになつた。僕はといふと、あれだけいじめられるのではと不安に思つていたが、一緒にないじめる側にまわつていた。

— がまん —

小学校4年の後半から転びやすくなつて、馬鹿にされる”ことが多くなつた。はじめは、クラスのみんなもかばつてくれ

る人はいたが、だんだんと歩けなくなつて動きなくなつていく僕をいじめからかばつてくれる友達もいなくなつた。

学校では、車いすを使つことはなかつた。教室移動や学校までは、じいちゃんや、学校の先生がおんぶで移動させてくれていい。それが、異様だったのだろうか？ いじめは年をおうごとに、エスカレートしていく。トイレや、体育館につれていかれ、ぼっぼっになるまで、蹴られたり。だれかまわす嫌みなことをいわれた。冗談じゃなく、痛かつた。

「抵抗しなかつたのかつて？」何か言つてしまつたら、またいじめられるかもしれないという気持ちが僕をがまんさせていた。母さんや先生に相談することもなく、ずっと我慢していた。

小学校5年のとき、なるべく近くの施設に移ろうとおもつて、母さんに、自分から歩く訓練をしたいと施設を希望した。正直、転校できたときはほつとした。

— ちんもく —

小学校では低学年から高学年と進級するにつれて、校舎の階があがつていいく。小学校5年の終わり、母と担任の先生が相談したようだ。

来年校舎が2階に移る”ことになりますが、どうされますか？

それまで、教室移動やなにか介助があるときには、母が時折僕の介助に学校に訪れていた。階段か。大変だなと思っていたが、どうやら、僕にあわせて2年生になつても学年ごとに階にどどまろうとの選択肢もあるようだつた。

新学期当日。

「あれー。2階じゃなかつたんだー」と、クラスメイトの話声が聞こえてきた。「僕のせいだ」

正直聞いてられなかつた。また僕のいろんな人の目が気になる状態が続いた。自分の存在のことでの、周りの人の行動を制限してしまつていて。

そう感じると、僕は動けなくなつていった。僕は動けなくなつて、

やくも

ー てんきょ ー

ハ雲にきたのは、高校1年のとき。中

学3年の終わりになって、高校をどうし

ようかと進路相談で担任や母も頭を抱え

ていた。もちろん普通高校も検討してい

たが、中学では補助教諭といって、授業

中について支援してくれる先生がいた

が、高校ではそのような形はとれないら

しい。その場合は、親が介助につくこと

になるが、僕の家は、農家なので忙しく

て無理なのだろう。

僕の地元には、肢体不自由センターが

あり、併設の養護学校もある。しかし、生徒の多くが脳性麻痺の子らしく、担任

や母からは、友達ができないんじゃない

かと心配され、その選択肢もそうに消えた。それならばと、

「じゃあ、高校に行かないでゲームをして過ぎる」という、我ながらの妙案を伝えたが、「めんどうをみられないから。」

と、棒にも橋にもひつかからない、あつさりとした返事。

ちなみに、仕事という選択肢はまるでなかった。

こういう病気でこういう顔の人のがいるんだー。またもや異国気分だった。

それまで障害者と接したことがある人は体格がよい顔が濃いA。もう一人は背の高いB。初対面の感想は「でかつ」

自分の体型は細身だったので、障害者つてみんな自分と同じものかと思つていたからだ。

「初対面なのにすげいなーの人たち。」「僕は一人で異国を訪れた観光客気分だった。嫌だ、逃げていただけかもしれない。」「だじやれは、「小6か?」とつづいてみを入れたくなるほど。言つている内容のレベルが低い。」

その頃の僕は観光客気分と併せて、かつこつけだった。担任になつた先生もどこB級芸人のよう。リアクションが厳しかった。しかし、だんだんと行動と共にするにつれ、僕のリアクションのレベルも下がつ

式典が終わりクラスメイトの紹介をされた。
一人は体格がよい顔が濃いA。もう一人は背の高いB。初対面の感想は「でかつ」自分の体型は細身だったので、障害者つてみんな自分と同じものかと思つていたからだ。
今振り返ると、いいことだったのだと感じている。
ちなみに、Bは高校2年になると下ネタで爆発した。実は自分も嫌いじゃない。いやもつとムツツリかもしれない。

「ーおりー」
僕が歩きづらくなつたのは小学4年の時。冬になりだんだんと歩きづらくなつ生徒だけだった。Bはとにかくやれ好き。Aはそれにつづりを入れていた。

僕は一人で異国を訪れた観光客気分だった。嫌だ、逃げていただけかもしれない。

車いすには抵抗があつた。当時の普通学校は障害を持つ子のために積極的に校舎を改築するような感じではなかつた。自分も周りも車いすの知識がなかつた。どうだろう。車いすの必要性を感じていなかつた。当然、車いすのことは知つていたが、どか別次元の話のような気がしていた。それまでは、自分を障害者と紹介された。

この時点で、僕のハ雲行きはほぼ決定していたようだ。ハ雲に引つ越す当日まで、僕はハ雲に行くことに承知していかつた。数日の準備の間はずーっと不機嫌だったと思う。

「ーーで生活するんだー。」と淡淡と感じた。夕食。

そのおかげを見て、ショックを受けた。メニューは魚やニラの卵とじだったと思つたが、味がどうにも僕の口には合わなかつた。

ハ雲への移住を宣告されたから、いくつ心構えをしてきたつもりだったが、おしゃべりはんという覚悟はできていなかつた。

「二ヶ月したら家に帰るから。」と、一方的に家族に通告した言葉を心の支えにし、ハ雲での親元から離れた生活をスタートさせた。

一ヶ月はすぐに過ぎ去つた。その頃には、いまさら帰つてもと、後1年はいてもいいかなと気持ちが変わつていつた。

僕の入学式の写真是、どれをみてもやばい顔をしている。不機嫌を通り越してあきらめたため息混じりの顔になつていなかつた。

入学式当日になるまで、「ーーが養護学校であることを、すっかり忘れていた。会場に入り、周りは車いすの人ばかり、隣には重い障害をかかえた脳性麻痺の生徒もいる。

自分も一緒なんだと、ーーではじめて気づきとてもショックだつた。

ーーでやつていくしかないんだ。今振り返ると、なんとも上から目線の生徒だが、その頃の自分には見るものすべてが違つて見え、異国にきた気分だつた。

自分も一緒なんだと、ーーではじめて気づきとてもショックだつた。

ーーでやつていくしかないんだ。今振り返ると、なんとも上から目線の生徒だが、その頃の自分には見るものすべてが違つて見え、異国にきた気分だつた。

くれん

小学6年に、訓練をさぼつた。当時は訓練といえば、足に器具をつけての歩行訓練。いつも、3・4人くらいの友達が、腰についたベルトを訓練の先生が後ろで支えて歩いていた。

訓練は厳しかった。ちょっとでも「け」と、倍の数になる。例えば、訓練室を30週だったのが、60週といった具合だ。すると、「わざとやっているわけじゃないんだから、まじめにやんなくていいぞー」と他の先生が声をかけてくれた。担当の先生は「余計なことをするなー」とて言つてたけど。その時は、そもそもと帰ってきた。とにかく、訓練をさぼると、げんこつされた。「さぼるとあるけなくなるぞー」って。

二〇一〇年

ま

۱۷۰

高校2年生のとき、夜間に自分は気遣いないうちに、無呼吸になっていたようだ。カプノという検査をしてわかったことだ。看護師さんは、「ちょっと呼吸器の力が弱くなっているから、よるぐつすり眠れるから」といつて、夜間の呼吸器を始めることになった。

僕は何か状況が大きく変わった時に、悩むくせがある。「」のときは、「」の説明があつたために、いろいろと悩まずにすんだ。しいていえば、数ヶ月ごとに修学旅行があるので、いけるのだろうか？行動範囲がせまくなるのだろうか？（部屋からでれなくなるのかなー）停電の時どうしようか？壊れたらどうしようか？くらいだった。呼吸が弱くなっていると言われても、

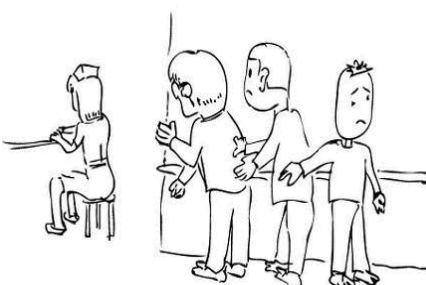
停電になり、非常電源に切り替わるとき、一瞬呼吸器が止まつたようだ。僕はそれで、びっくりして目が覚めた。この電源が切り替わる時、ほんの一瞬だが、空気の入り方が変わる。これがびっくりする。非常電源から、復帰するときにも一瞬切り替わる。僕はこの切り替えが苦手だった。

しばらくして、病院に無停電装置が導入された。それからは苦しいことはない。

ハ雲にきたのは、中学1年生。それから、高校卒業までをハ雲で過ごした。はじめは、気の知れたクラスメイトと一緒に地元の中学校にすすみたかったが、教育委員会から、「ないでほしいような類のこと」をいわれたと、親からきいた。しあうがないね。と、検査でお世話になっていた、ハ雲に入院して中学に通うことになった。僕はどうちらかということ、甘ったれのようだ。ハ雲へは、自分できめたはずだったが、いざとなると、寂しさがこみあげ、帰りたいってんになつた。

入院当日、案内された部屋は8人部屋。両隣がてんかんの生徒だったらしく、当日の夜に、いきなりの発作。部屋のみんなは、「発作だ！」とたんたんといつていたが、僕には、びっくりで、あつけにとられてしまつた。

僕はしたたかぬようだと思う。それでも
ちやーんと危なくないよう、ビニール
巻いていたのだが、ビニールが溶けて、
コンセントについてしまった。はがそう
にもはがれない。案の定しばらくして、
看護師さんにみつかった。
「なにこれ!」こつびどくおこられた。
当時は、何でも連帯責任。罰といつても、
筋ジスだから立たされることはないんだ
けどね。首謀者の僕以外のみんなも本日
のおやつ抜きの罰。
でも、まだ話しの続きはあるんだ。僕の
いた部屋は8人部屋。ベッドはなく、畳
で布団を敷いて寝起きしていた。
その日の夜。消灯してから、仲間と相談
し、2~3人が、配膳室に置きっぱなし
になっている、みんなのおやつをこつそ



—想像あそび—

小さい頃から、よく頭の中で独り言をいっていた。(今もやっているけど)自動車の効果音や、考えたことを自分で想像するんだ。想像遊びは僕の支えだった。

あちゃんや姉ちゃんには、「変な癖がつくからやめなさい!」って何度も注意されていた。良いことじゃないって。今思えば、健常者になりたかったからだと思う。でも、そのときは、車を運転したいって気持ちや、寂しいって思っていた。早く大人になりたかったと願っていた。大人になると、力がつくと思っていたから。車を運転できれば、少しは気分が変われるかなって思っていた。でも、高校生になつても、どんどん力は落ちてきた。ちつとも思つていたこと違つ。歩いている時のほうが咳や肺の力があった。

でも、こうなるんだろうってことは、周りがそうだったから、昔から感じていたことだつた。

—ストレッチャー—

19歳。周りの人々がバタバタと逝つてしまつた。

友達やばあちゃん。

誰かがなくなつたのがなぜわかるのかつて?車いすにのらなくなつて、ベッドにいることが多くなるから。「休んでいて、大丈夫かな?」と心配になる。でも、もしかしたら、そろそろ逝くんじやないかなつて思つちゃうことがある。でもそんな考えはよく的中してしまう。

その日は突然だ。看護師さんがいつも部屋に来る時間に来なくなる。いつもは持つてこない、段ボールが置いてある。いつもと微妙に違う空氣感。Aがいなくなつたときもそつた。

夕方。僕のベッドの向かいのAが、具合が悪そうに、看護師さんに聞こえないくらいの小さい声で、「看護師さん来てー」と呼んでいた。ちょうど、夕食後のおやつを食べた後だ。

「どうしたー?」「インターほん押せるかー」つてきくと、「逃げられたー」つて。

自分も焦つてしまい押せなく、隣に頼んだ。



だから、高校になつたとき、「もう想像遊びはやめないつて決めた」卒業したとき、18歳で、想像遊びで車の免許をとつた。外泊のとき、家までは10時間くらいかかる。助手席に座つても、十分にドライブの気分になれたんだ。

三途の川は、浅いんだ。この岸は砂利で、向こう岸には木があつた。川の半分くらいまで進んだところでおーーーーーって父さんが呼ぶ声が何度も聞こえて、目がさめたんだよ。その時は俺死ぬのかなーって不安だった。みんなからは、夢だつていわれたんだけど、結構リアルだつたんだよね。



過ぎるのが早く、一瞬だ。泣いてもいらぬなかつた。しばらくは、Aを社長というあだ名で呼んで。名前で呼ぶとつらくなるからだ。靈安室から職員がもどつてくるが、だれも、何もいつてくれない。

しばらくして、先生が、何もいわずに、遠くから、「Aのばあちゃん呼んでー」と看護師さんの声が聞こえた。

遠くから、「カシャンカシャン」と、音が聞こえた。病棟の入り口の自動ドアの段差で、ストレッチャーが弾んだ音だ。スペースの棚をしばらく、眺めた後。軽くおじぎをしていた。

すぐに看護師さんが駆けつけたが、だんだんと意識が落ちていた。アンビューバックでベッドと一緒に運び出された。

僕はずーーと、ドクドクなつていた。しさりに部屋の人、「大丈夫かな?」「帰つてくるかな?」つて悲しくなつて聞いていた。

「帰つてくるサー」夜8時くらいまで誰もこなかつた。

遠くから、「Aのばあちゃん呼んでー」と看護師さんの声が聞こえた。

しばらくして、先生が、何もいわずに、遠くから、「Aのばあちゃん呼んでー」と友達と話した。

僕の目の前の空いたままの空間。しばらくの間辛かつた。

高校を卒業してからどのように過ごそう・・・

昨今のデュシェンヌ型筋ジストロフィー医療の進歩により、高校を卒業してからの大学進学や就労など、新たな生活への期待が高まっています。しかし、体力低下や上肢機能障害により思つたように活動が見出せていないようです。

活動障害の重度化

高校卒業を境に、24時間の人工呼吸管理への移行や、食事や趣味活動に必要な上肢活動が消失します。そのため、自分に出来ることが見つけにくい状況があるようです。

① 大学

大学や専門学校に通学している例を聞きますが、長時間の授業出席がだんだんと困難になってしまったり、テストやノートテイクの方法も考えていく必要があります。

② 就労

筋ジス協会の調査にもありましたが、就労希望者は全体の4割に及びます。一般就労ができるても、仕事に慣れてくる1～2年目で、機能障害の重度化により、仕事への意欲向上と反比例して時間単位での作業効率は低下していきます。このため、コストパフォーマンスを重視する職業に筋ジスは、あまり向いていないようです。

ぼくは一人だって大丈夫。そんな声も聞こえてきそうですが、コミュニケーションは単に孤独が耐えられないからといつた理由ではありません。アメリカの心理学者マズローは、人の欲求を欲求段階論とピラミッドで表しており、人が成長していくに従い、食べる・飲むといった生理的な欲求から、認められたい・成功したいといった欲求へと変化していくと説明しています。また禅の教えでは、人の幸せを「褒められる」と・愛される」と・役に立つ」と・欲しられる」と・愛..

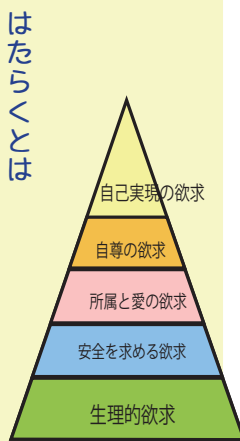
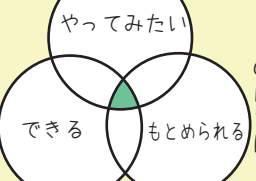
ちょこっと、デュシェンヌ・豆ちしき

コミュニティーをつくるのはやほど難しくありません。自分のできることと、それを欲しいといつてくれる人がいてはじめて、コミュニティーが生まれます。

コミュニティーをつくるには？



なぜコミュニティー？



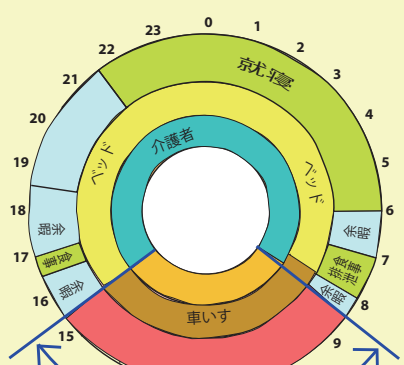
が、それなら、絵が描けるならもっとのばそ。文書が難しいのなら、得意な人と一緒に仕事をしよう。体力に自信がないのなら、複数で分担して仕事をしよう。障害があることを利点として、自分たちの工夫を情報発信しよう。

彼らのユニークさを集めてみると、おもしろいものが築けていることを感じています。「はたらく」とは、つい難しいイメージが先行しやすいが、自分の持っているモノと、それを欲する人の相互に影響を及ぼす活動というただそれだけのことなのです。

人の役に立ちたい、頼りにされたいと、人との感じ方は変わりません。

どこで・だれと・なにを？

右図は一日の流れを表したものです。学校を卒業すると、すべてが変わってしまう印象を持ちますが、変わるのは、日中の数時間。その時間に、「どこで・誰と・何をする」かが変わるのがだけなのです。つまり、大学や企業といった既存のコミュニティーに変わるものを見つけることが自分らしく生きていく第一歩につながっていくのです。



好きこそもの上手なれ

「子どもの好奇心の強さ、柔軟な吸収力には本当に驚かされます！」、と話すAさんが自宅で小学生向けの英会話教室を初めて2年になる。お手製のかわいい絵が描いている英単語カードや、英語の曲に合わせて一緒に歌うなど、興味を喚起しやすいように、教材にも工夫が凝らされている。「教えていて楽しい、お互いに成長していきたい」と語るAさんだが、以前までは、「体力に自信がなく、迷惑がかかるから」と、作業活動の提案に消極的だった。そんな状況がいつぺんしたのは、スイッチで操作する電動車椅子を作つてからだ。歩けなくなり、30歳になるまで、移動は介助だった。

車椅子の完成後、「風を切る感じが気持ちいい」と、日々に自分で動くことの楽しさを感じていた。この頃から持ち前の積極さを少しづつこの時期のデュシェンヌがたどる経過は、「3歳頃に躊躇やすが気づかれ、6歳には階段昇降が困難となり、小学校高学年で歩行が消失する。18歳には、呼吸不全で人工呼吸が必要である」と、筋ジスの書籍にはきまつてそう書かれています。

あらためて、みんなのカケラを読み返して思うのは、「こうした」進行性の疾患である」という一文には、それぞれ、本人・家族・周囲の支援者を巻き込む様々なエピソードが隠されているのだと感じました。

最近では、全国にある筋ジス病棟に、デュシェンヌが入院しなくなつたと聞きます。それは、少子化の影響もあるのでしょうか、それよりも医療管理の進歩、また特別支援教育へと制度が変わり、地域で生徒を見る環境が整いつつある結果なのだと思います。

「どうした影響もあり、最近では、キヲクノカケラは、いかがでしたでしょうか？」

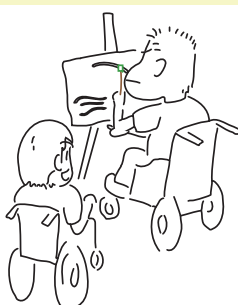
今回のカケラは、小学校から高校までの時間を拾い上げました。

今までの時間で歩くことの楽しさを出しながら、歩けなくなり、30歳になるまで、移動は介助だった。

車椅子の完成後、「風を切る感じが気持ちいい」と、日々に自分で動くことの楽しさを感じていた。この頃から持ち前の積極さを少しづつこの時期のデュシェンヌがたどる経過は、「3歳頃に躊躇やすが気づかれ、6歳には階段昇降が困難となり、小学校高学年で歩行が消失する。18歳には、呼吸不全で人工呼吸が必要である」と、筋ジスの書籍にはきまつてそう書かれています。

あらためて、みんなのカケラを読み返して思うのは、「こうした」進行性の疾患である」という一文には、それぞれ、本人・家族・周囲の支援者を巻き込む様々なエピソードが隠されているのだと感じました。

最近では、全国にある筋ジス病棟に、デュシェンヌが入院しなくなつたと聞きます。それは、少子化の影響もあるのでしょうか、それよりも医療管理の進歩、また特別支援教育へと制度が変わり、地域で生徒を見る環境が整いつつある結果なのだと思います。



取り戻したようで、「数キロ先の公園まで車椅子で行く！」と、数々の自分で挑戦を行つていた。

こうした出来事の中、以前から好きだと聞いていたので、「英語を僕に教えてよ！」と尋ねてみた。はじめは、「人に教えるなんて！」と及び腰であったAさんも、いつのまにか英語の先生としての風格をあらわし、英語で自分を表現する楽しさを感じている。A氏の父親は、「身体が落ちていく中で」普通を維持していくのは大変。しかし、息子が関わることで、周囲が成長していく姿は、みていて嬉しい」と、頼もしそうに語っていた。

「ぼくはぼく

「また波がきたんじゃないの？」と、チームメイトから指摘されるBさん。好奇心旺盛でムードメーカー的存在だ。一度不安の波が押し寄せるとき気持ちを切り替えられずに何も手につかなくなってしまう。そんな特徴を彼は「気になる症候群」と自分の苦手さを表していた。視点があちこちに飛んでしまい、複数の課題を抱えていると、一つのことでも

ある時、「よそ見ばかりしているね。場所を移動しよう！」（人通りが多い入り口側に向かないで、壁側をむくといいよ）と、打ち合わせの会議でチームメイトに声をかけられた。どこか集中できない日だと、周囲も感じ取っているが、「Bくんは、テンポよく会議を進行してくれる。頼りにしている」と、慕われており、コミュニケーションの排除はあこらない。

長所も短所も表裏一体。自分自身をありのままに受け入れ、周囲はそうした個人の善さを尊重していける。そういう雰囲気が大切だと感じている。



生きる人、そしてこれから歩む人それぞれに価値のあるものです。しかし、筋ジスが、点在するようになると、それまでの筋ジスの文化さえも消失しかねない状況です。今後も、施設入所から地域生活への流れは多くなると思いますが、既存の箱に当てはまりづらい、筋ジスならではの生活文化を伝えていくすべき必要になつていているのではと感じています。

今回紹介した、キヲクノカケラはそうした、筋ジス患者の彼らのいきかたの断片をしる大切なカケラなのかもしれません。

みなさんのカケラの共有になれば幸いです。

あとがき

「うまくやらなきゃと思ふと余計に空回りする」と、自信のなさと、他者の目を気にしやすい点を語つていた。

ようこそ、先輩！

さえ、やり遂げられないといふ。

「うまくやらなきゃと思ふと余計に空回りする」と、自信のなさと、他者の目を気にしやすい点を語つていた。

制作著作：

コレクトスペース SUNSUN

<http://koresupe33.dtdns.net/museum/>

発行日：2011年1月14日

問い合わせ：

e-tanaka@jade.plala.or.jp