



EndoFrance

Association française
de lutte contre l'endométriose
Soutenir • Informer • Agir

EndoFrance – Communiqué de presse
24 novembre 2018

EndoFrance se joint au CNGOF et appelle le ministère de la Santé à créer des centres experts dédiés à l'endométriose

Si l'on parle de plus en plus de l'endométriose et que la recherche avance à petits pas, le chemin est encore long pour une véritable reconnaissance et prise en charge de cette maladie.

Dès 2013, EndoFrance fait figure de pionnier et propose au ministère de la Santé la création de centres experts labellisés dédiés à l'endométriose avec pour missions :

- La prise en charge pluridisciplinaire
- La coordination d'un réseau d'experts
- L'enseignement et la recherche

En 2016, EndoFrance emporte une première victoire avec la création à Rouen du premier « centre de dépistage précoce et de prise en charge pluridisciplinaire de l'endométriose », labellisé par l'Agence régionale de santé (ARS) de Normandie.

Depuis, EndoFrance participe activement avec le Collège national des gynécologues et obstétriciens français (CNGOF) pour convaincre les autorités de développer ces centres experts dans toute la France.

Si le ministère a émis récemment un avis défavorable, EndoFrance et le CNGOF ne lâchent rien et interpellent les pouvoirs publics sur l'importance de créer ces centres de soins et de recherche.

Laëtitia Milot soutient cette démarche et a adressé une lettre à Agnès Buzyn. Alors que la ministre de la Santé a érigé en priorité la pertinence des soins, la marraine d'EndoFrance alerte cette dernière sur la nécessité de faciliter un accès aux soins spécifiques dont ont besoin les femmes souffrant d'endométriose.

Contacts EndoFrance

Yasmine Candau, présidente : contact@endofrance.org

Stéphanie Chézeaux, relations presse : presse@endofrance.org

L'endométriose est une maladie gynécologique inflammatoire chronique. Complexe et récidivante, elle touche au moins une femme sur dix en âge de procréer. Découverte en 1860, cette maladie est pourtant encore peu connue et diagnostiquée tardivement, avec un retard de sept ans en moyenne.

EndoFrance est la première association française de lutte contre l'endométriose. Créée en 2001, cette association agréée d'usagers du système de santé, reconnue d'intérêt général, mène des actions de soutien et d'information à destination du grand public et des patientes, et soutient la recherche dédiée à l'endométriose.

EndoFrance a rédigé un chapitre des recommandations HAS/CNGOF sur la prise en charge de l'endométriose. Elle a aussi co-écrit avec des médecins et publié le livre « Idées reçues sur l'endométriose », paru en 2018.

Les bénévoles d'EndoFrance, son comité scientifique composé de médecins spécialistes reconnus et sa marraine, la comédienne Laëtitia Milot, agissent ensemble pour faire connaître et mieux combattre la maladie.

Plus d'informations sur www.endofrance.org.