



# EndoFrance

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

EndoFrance – Communiqué de presse  
30 octobre 2018

## EndoFrance s'exporte ! Célia et Coralie, bénévoles pour l'association à Londres

EndoFrance, la première association française de lutte contre l'endométriose a le plaisir d'annoncer l'arrivée de Célia et Coralie au sein de son équipe de bénévoles, en tant que représentantes officielles à Londres, qui compte environ 250 000 Français.

Elles ont souhaité rejoindre EndoFrance pour l'aider à faire sortir la maladie de l'ombre. En tant que représentante régionale, leur rôle est :

- d'organiser des rencontres amicales pour les femmes atteintes d'endométriose, de leur offrir un espace d'échange et de partage, et de les orienter vers les spécialistes de la maladie ;
- de développer des relations privilégiées avec les professionnels de santé ;
- d'informer le grand public par le biais de conférences médicales ou de tables rondes réalisées en collaboration avec les spécialistes ;
- de donner de la visibilité à l'association en participant à des événements sur leur secteur géographique.

**En attendant de les rencontrer lors d'un événement qu'elles organiseront, il est possible de suivre la page facebook dédiée : [EndoFrance Londres](#).**

Pour tout renseignement, vous pouvez les contacter à l'adresse suivante : [londres@endofrance.org](mailto:londres@endofrance.org).

### Contacts EndoFrance

**Yasmine Candau, présidente :** [contact@endofrance.org](mailto:contact@endofrance.org)

**Stéphanie Chézeaux, relations presse :** [presse@endofrance.org](mailto: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 Laëticia Milot, agissent ensemble pour faire connaître et mieux combattre la maladie.*

Plus d'informations sur [www.endofrance.org](http://www.endofrance.org).