



EndoFrance

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

EndoFrance – Communiqué de presse
4 février 2019

EndoFrance a versé plus de 100 000 euros pour la recherche sur l'endométriose en 2018

EndoFrance, première association de lutte contre l'endométriose en France, a participé au cofinancement de dix projets de recherche clinique dédiés à l'endométriose, dont cinq en 2018 à hauteur de 101 671 euros.

Cette somme record a été récoltée grâce à la générosité et l'engagement de la marraine d'EndoFrance, Laetitia Milot, et de ses 63 bénévoles. Les 42 représentantes régionales de l'association ont organisé 240 actions partout en France en 2018, soit le double par rapport à l'année précédente.

EndoFrance compte désormais près de 2 000 adhérentes (60% de plus qu'en 2017). La gestion rigoureuse des adhésions et des dons perçus par EndoFrance, qui ne reçoit pas de subvention, a aussi permis cette contribution à des projets de recherche scientifique.

EndoFrance a notamment participé au cofinancement de « ComPaRe-cohorte spécifique endométriose ». Portée par l'Assistance Publique-Hôpitaux de Paris (AP-HP), cette plateforme participative rassemble des médecins, des chercheurs et plus de 21 000 patients pour faire avancer la recherche sur les maladies chroniques. L'association soutient également une étude des bases génétiques de l'endométriose, menée par l'INSERM, qui a pour objectif de proposer un diagnostic plus précoce et peu invasif de l'endométriose, à partir d'un prélèvement sanguin. Tous les programmes de recherche cofinancés par EndoFrance sont répertoriés sur son site internet : <https://www.endofrance.org/nos-actions/recherche-scientifique-clinique/>

EndoFrance est fière de ce premier pas en faveur de la recherche sur l'endométriose mais sait que le chemin est encore long. Elle poursuit son combat pour faire sortir cette maladie de l'ombre et aboutir à des avancées scientifiques significatives qui changeront le quotidien des trois à six millions de Françaises qui vivent avec l'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 Laëticia Milot, agissent ensemble pour faire connaître et mieux combattre la maladie. Plus d'informations sur www.endofrance.org.