



EndoFrance

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

EndoFrance – Communiqué de presse
7 mars 2019

EndoFrance partenaire de *TOI, MON ENDO*, film de sensibilisation sur l'endométriose

Parce que des images valent parfois mieux qu'un long discours, EndoFrance et d'autres acteurs associatifs, ainsi que des donateurs via la plateforme de crowdfunding Ulule, ont soutenu le projet de film des Chroniques Endométriques, *TOI, MON ENDO*.

La vocation de ce court-métrage réalisé par Laetitia Laignel, avec la comédienne Aurélie Frère, est d'être un support de sensibilisation sur l'endométriose commun à tous les acteurs associatifs. **L'avant-première avec les auteurs et acteurs du film aura lieu le 8 mars à 20h30 au cinéma Eden à La Ciotat.**

EndoFrance présentera ce film dans différentes régions de France tout au long du mois de mars :

- Le 9 mars à Brest (Bretagne)
- Le 15 mars à Barentin (Normandie), Le Mée-sur-Seine (Ile-de-France) et Dijon (Bourgogne)
- Le 16 mars à Besançon (Franche-Comté)
- Le 25 mars à Argeliers (Languedoc-Roussillon)
- Le 28 mars à Saint-Brandan (Bretagne)
- Le 29 mars à Niort (Poitou-Charentes) et Limoges (Limousin)
- Le 30 mars à Nantes (Pays-de-Loire) et Vence (PACA)
- Le 4 avril à Dijon (Bourgogne) et La Rochelle (Poitou-Charente)
- Le 4 mai à Dignes-les-Bains (PACA)



Pour s'inscrire et être informé des prochaines dates, contactez les représentantes régionales EndoFrance :

<https://www.endofrance.org/nous-contacter/nos-representantes-region/>



EndoFrance

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

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, sa marraine, la comédienne Laëticia Milot, et son parrain, le joueur de rugby Thomas Ramos, agissent ensemble pour faire connaître et mieux combattre la maladie.

Plus d'informations sur www.endofrance.org.