



EndoFrance

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

EndoFrance – Communiqué de presse
7 juin 2019

PACA : Événements et nouvelles représentantes EndoFrance

EndoFrance, la première association française de lutte contre l'endométriose a le plaisir d'annoncer l'arrivée de Justine et Hellena au sein de son équipe de bénévoles, en tant que représentantes officielles en Provence-Alpes-Côte-d'Azur.

Atteintes d'endométriose, elles ont souhaité rejoindre EndoFrance pour l'aider à faire sortir la maladie de l'ombre. En tant que représentantes régionales, leur rôle est de :

- 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 ;
- développer des relations privilégiées avec les professionnels de santé ;
- informer le grand public par le biais de conférences médicales ou de tables rondes réalisées en collaboration avec les spécialistes ;
- donner de la visibilité à l'association en participant à des événements sur la région.

Elles vous invitent à les rencontrer et à découvrir EndoFrance lors des prochains événements dans la région :

- **Vendredi 7 juin, La Seyne sur Mer, à 19h** : Rencontre amicale suivie d'une table ronde avec un médecin
- **Samedi 15 juin, Centre de Congrès d'Aix-en-Provence, de 8h à 18h** : « Endom'Aix, la douleur dans l'endométriose » sous la tutelle scientifique de la SCGP – Programme et inscriptions : <https://www.endofrance.org/wp-content/uploads/2018/12/PROGRAMME-10X21-ENDOMAIX-2311.pdf>
- **Vendredi 28 juin, Beausoleil, à 19h** : Rencontre amicale

Contacts

Angélique, Florence, Hellena, Justine et Magali représentantes EndoFrance PACA :
paca@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 par le ministère de la 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.