



# EndoFrance

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

EndoFrance – Communiqué de presse  
15 octobre 2019

## Aude : Premier événement et nouvelle représentante EndoFrance

**EndoFrance, première association française de lutte contre l'endométriose, a le plaisir d'annoncer l'arrivée de Céline au sein de son équipe de bénévoles**, en tant que représentante officielle en Languedoc-Roussillon, avec Marion et Virginie.

Atteinte d'endométriose, elle a souhaité rejoindre EndoFrance pour l'aider à faire sortir la maladie de l'ombre. En tant que représentante régionale, son 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.

**Céline vous invite à la rencontrer et à découvrir EndoFrance lors du premier événement organisé par l'association dans le département de l'Aude**

**Projection du court-métrage *Toi, mon Endo*, co-produit par EndoFrance,  
Suivi d'une présentation de l'association et d'un échange avec la salle**

**au Foyer municipal d'Alairac , avenue de la Malepère 11290 Alairac  
le mardi 22 octobre à 19h00**

**Renseignements et inscriptions :** [languedocroussillon@endofrance.org](mailto:languedocroussillon@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](http://www.endofrance.org).