

## Communiqué de presse 30 janvier 2020

## EndoFrance: toujours plus loin, toujours plus haut, toujours plus fort contre l'endométriose

2019 aura marqué un tournant dans le combat que mène EndoFrance depuis 19 ans pour faire sortir l'endométriose de l'ombre.

Grâce à l'engagement de ses 113 bénévoles, dont 85 représentantes régionales, EndoFrance c'est:

- Plus de 2 300 adhérents au 31 décembre 2019 (soit le double en deux ans) ;
- Près de 450 événements en France et outre-mer, auxquels ont assisté 12 000 personnes (le double par rapport à 2018);
- 1 225 élèves sensibilisés;
- 1 000 infirmières scolaires formées ;
- 10 000 km courus avec le dossard EndoFrance;
- 50 000 e-mails et messages reçus et traités ;
- Plus de 60 000 followers sur ses réseaux sociaux (35 000 en 2018);
- 2,5 millions de visiteurs uniques sur son site ;
- et surtout près de 150 000 euros investis dans 14 projets de recherche sur trois ans, dont 7 rien qu'en 2019!

EndoFrance a aussi enfin été entendue par les pouvoirs publics au plus haut niveau, avec l'annonce de premières mesures encourageantes par la ministre de la Santé, Agnès Buzyn.

La première association de patientes atteintes d'endométriose ne compte pas s'arrêter là. Elle peut compter sur l'implication et la mobilisation sans faille de ses bénévoles, des membres de son comité scientifique, de sa marraine Laetitia Milot et de son parrain Thomas Ramos pour continuer à soutenir les femmes qui en ont besoin, informer le plus grand nombre et agir par tous les moyens pour faire reculer cette maladie.

EndoFrance vous donne rendez-vous avec la Semaine européenne de prévention et d'information sur l'endométriose du 2 au 8 mars 2020 pour de beaux événements et projets.

**Contacts EndoFrance** 

Yasmine Candau, présidente : contact@endofrance.org

Stéphanie Chézeaux, relations presse : presse@endofrance.org

Adresse de gestion: BP 40059 81602 Gaillac Cedex www.endofrance.org Siège social: Esplanade de la Mairie - 01120 Dagneux



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 Laëtitia 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.

Adresse de gestion : BP 40059 81602 Gaillac Cedex Siège social : Esplanade de la Mairie - 01120 Dagneux