



EndoFrance

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

Communiqué de presse
6 février 2020

Sortie de la 2^e édition des *Idées reçues sur l'endométriose*

Même si elle sort peu à peu de l'ombre, l'endométriose reste mal connue et touche au moins 1 femme sur 10 en France. Souvent banalisée et ramenée à de simples règles douloureuses, cette maladie est encore difficilement diagnostiquée, ce qui retarde d'autant une prise en charge adaptée et laisse un nombre important de jeunes filles et de femmes dans la souffrance.

Il est donc essentiel de mieux informer patientes et médecins sur les causes, les symptômes et les traitements de l'endométriose. C'est la mission d'EndoFrance et celle de son livre, *Idées reçues sur l'endométriose*, qu'elle vient d'enrichir dans une nouvelle édition.

Les nouveautés de cette nouvelle version :

- Une nouvelle idée reçue : « Les pouvoirs publics ne s'intéressent pas à l'endométriose » ;
- Des schémas sur l'adénomyose et sur le parcours de soins des patientes ;
- La présentation de nouveaux outils : un questionnaire d'aide au diagnostic et l'application MyEndoApp ;
- Une mise à jour des avancées de la recherche scientifique ;
- Un point sur les médecines alternatives, complémentaires aux traitements allopathiques ;
- Une synthèse des recommandations pour la pratique clinique CNGOF-HAS publiées en 2018.

Du 2 au 8 mars, ce sera la [Semaine européenne de prévention et d'information sur l'endométriose](#), une excellente occasion d'en parler !

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 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.