



EndoFrance

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

Communiqué de presse
2 mars 2021

Rendez-vous du 8 au 14 mars 2021 pour la 17^e Semaine européenne de prévention et d'information sur l'endométriose

La 17^e Semaine européenne de prévention et d'information sur l'endométriose aura lieu du 8 au 14 mars 2021. EndoFrance est la première association française de lutte contre l'endométriose. Depuis 2004, elle est à l'origine, avec d'autres associations européennes, de cette opération inédite et de grande envergure de sensibilisation sur l'endométriose.

Cette année, EndoFrance prévoit de nombreuses actions partout en France **exclusivement en visioconférence**, en raison de la crise sanitaire.

Pour connaître tous les événements prévus, [rendez-vous sur le calendrier du site d'EndoFrance](#).

Deux événements nationaux les 8 et 12 mars 2021

Les événements en visioconférence permettent au plus grand nombre de participer aux deux événements qu'EndoFrance organise au niveau national durant cette semaine.

Lundi 8 mars – 19h00 : « Recherche & endométriose : où en sommes-nous ? »

Cette table ronde fera le point sur les projets de recherche co-financés par EndoFrance, notamment sur les questions liées à l'hérédité ou la non réponse du système immunitaire dans l'endométriose.

Intervenants :

Carole ABO, gynécologue-obstétricienne et chercheuse à l'Institut Cochin Paris

Elodie CHANTALAT, enseignante, chercheuse à l'INSERM Toulouse, chirurgien

Julie TABIASCO, chargée de recherche à l'INSERM Toulouse

Daniel VAIMAN, chercheur spécialisé de l'endométriose, directeur de Recherches à l'Inserm et responsable de l'équipe Génomique, épigénétique et physiopathologie de la reproduction à l'Institut Cochin de Paris

Modératrice : **Emilie ENDERSIE**, responsable du Pôle Recherche EndoFrance

➤ En direct [sur la chaîne YouTube EndoFrance](#) le 8 mars à 19h00

Vendredi 12 mars – 19h00 : « Douleur & endométriose : y a-t-il une place pour le CBD ? »

Quels sont les mécanismes de la douleur ? Qu'est-ce que le CBD ? Sous quelles formes est-il utilisé ? Quel est l'usage du cannabidiol pour soulager les douleurs liées à l'endométriose ? Réponses lors de cette table ronde à travers plusieurs expérimentations, enquêtes et témoignages de patientes.



EndoFrance

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

Intervenants :

Delphine LHUILLERY, médecin spécialiste en évaluation et traitement de la douleur à Paris, qui présentera les premiers enseignements d'une expérimentation du CBD sur les douleurs liées à l'endométriose

Lise, patiente qui témoignera de son expérience avec le CBD

Sara, présidente du collectif Espoir (im)patients, qui présentera les résultats d'une enquête menée auprès de 3000 personnes, en partenariat avec EndoFrance

Tatiana, qui présentera les différentes formes de produits CBD et leur action

Modératrice : **Yasmine CANDAU**, présidente d'EndoFrance

➤ En direct [sur la chaine YouTube EndoFrance](#) le 12 mars à 19h00

Contacts EndoFrance

Yasmine Candau, présidente : contact@endofrance.org

Relations presse : presse@endofrance.org

L'endométriose est une maladie gynécologique complexe qui peut récidiver dans certains cas et générer des douleurs chroniques. 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.