



EndoFrance

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

EndoFrance – Communiqué de presse
8 mars 2019

Plan d'action sur l'endométriose : des mesures encourageantes à concrétiser

La ministre de la Santé Agnès Buzyn a annoncé aujourd'hui son « plan d'action » pour « renforcer la prise en charge de l'endométriose » lors d'une visite suivie d'une table ronde, auxquelles ont participé la présidente d'EndoFrance et sa marraine Laetitia Milot, au centre spécialisé du groupe hospitalier Saint-Joseph à Paris.

EndoFrance salue la réelle prise de conscience de la ministre de la Santé sur cette maladie spécifiquement féminine découverte il y a près de 160 ans, qui touche une femme sur dix, et qui pourtant reste encore « assez mal connue des médecins », « sous-diagnostiquée » et « assez mal prise en charge ».

Les demandes répétées depuis 13 ans par EndoFrance sur la formation des médecins sont enfin entendues. La ministre de la Santé s'est engagée à renforcer la formation initiale et continue des médecins et professionnels de santé concernés pour détecter au plus tôt l'endométriose. Un volet spécifique sera aussi intégré dans les nouvelles consultations obligatoires du calendrier du suivi médical de l'enfant et de l'adolescent (11-13, 15-16 et 15-18 ans) pour favoriser le dépistage précoce préventif.

EndoFrance est également enfin entendue sur la nécessité de créer des structures pluridisciplinaires régionales dédiées à l'endométriose pour mieux prendre en charge les patientes. Elle participera au groupe de travail national pour répertorier et définir les équipes expertes sur le territoire, qui seront ensuite structurées en filières de soins spécifiques avec à leur tête une « structure experte ».

Concernant la recherche, EndoFrance a pris bonne note de l'intention de la ministre d'« encourager à faire de l'endométriose un champ de recherche à part entière » en renforçant la communication scientifique et en favorisant les appels à projets.

Le ministère semble avoir pris en considération l'enjeu majeur de santé publique et de société que constitue l'endométriose, et avoir décidé de s'impliquer pour mieux lutter contre cette maladie. EndoFrance veillera à ce que ces paroles se traduisent par des actes et que ces dispositions soient mises en œuvre en concertation avec les équipes médicales et les associations de patientes qui connaissent la réalité sur le terrain.

Contacts EndoFrance

Yasmine Candau, présidente : contact@endofrance.org

Stéphanie Chézeaux, relations presse : presse@endofrance.org



EndoFrance

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

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.