

ENDOFRANCE

SOUTENIR - INFORMER - AGIR

CONFÉRENCE "CONCILIER VIE PROFESSIONNELLE ET ENDOMÉTRIOSE"



CENTRE DE CONGRÈS
50 QUAI CHARLES DE GAULLE
LYON



VENDREDI 6 SEPTEMBRE, À 17H

EndoFrance organise une session dédiée au grand public, à l'issue du congrès professionnel de la Société de chirurgie gynécologique et pelvienne (SCGP), dont l'association est un partenaire associatif depuis de nombreuses années.

Cette rencontre se tiendra **vendredi 6 septembre, à 17 heures, au Centre de congrès de Lyon.**

Lors de cette conférence, une gynécologue, une avocate en droit du travail, un médecin du travail interviendront. L'intérêt sera de mettre en lumière le retour d'expérience d'une entreprise au sujet des dispositifs mis en place pour aider les personnes atteintes d'endométriose.

Pour vous inscrire, il vous suffit d'envoyer un mail à :
rhonealpes@endofrance.org.

L'accueil se fera dès 16h30.

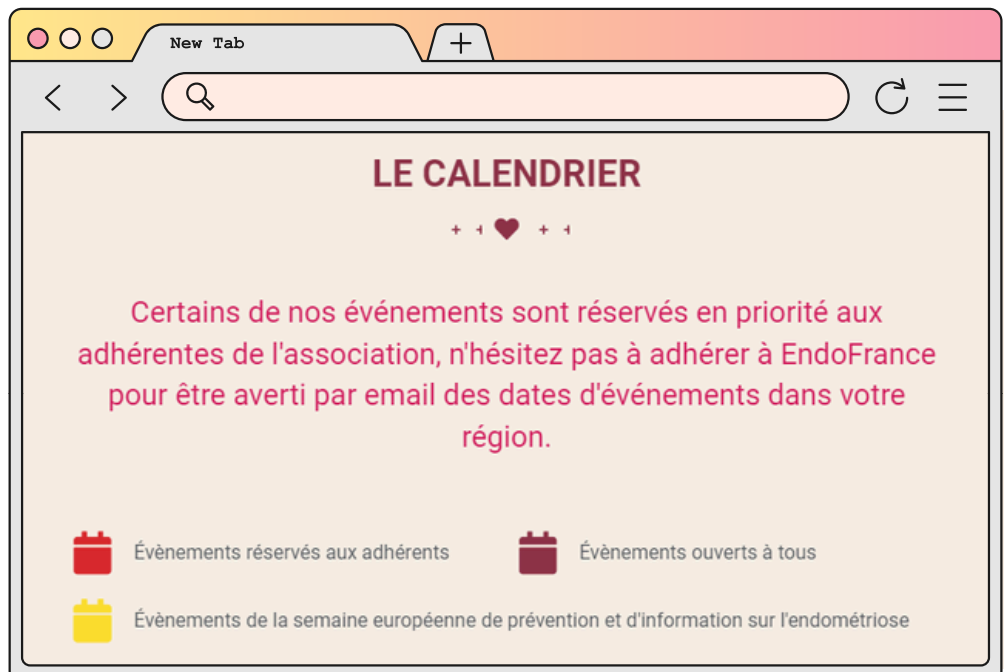
Lyonnais, lyonnaises, nous vous attendons nombreux !

L'ENDOMÉTRIOSE EN CHIFFRES

- **7** ans d'errance médicale
- **1** personne menstruée sur **10** est concernée
- Dans **70** % des cas, le symptôme principal est la douleur
- **30** % à **40** % des cas d'infertilité sont dus à l'endométriose

Pour prendre connaissance des événements dans votre région, rendez-vous sur le calendrier dédié :

<https://www.endofrance.org/nos-actions/rencontres-evenements-locaux/>



CONTACT PRESSE

Léa Petit Scalogna
Chargée des relations presse
presse@endofrance.org



EndoFrance

Association française
de lutte contre l'endométriose
Soutenir • Informer • Agir
www.endofrance.org

Soutenir, Informer, Agir

EndoFrance, 1^{er} association de lutte contre l'endométriose créée en France en **2001**, est reconnue d'intérêt général et, depuis 2018, **agrée par le ministre chargé de la Santé**. Elle soutient les personnes atteintes d'endométriose et leur entourage. Grâce à l'aide de son Comité scientifique composé d'experts reconnus, l'association diffuse une information validée scientifiquement auprès du public. Elle organise plusieurs centaines d'événements d'information et de sensibilisation chaque année. EndoFrance agit depuis 2005 auprès des pouvoirs publics pour l'amélioration de la prise en charge de l'endométriose. L'association a rédigé le chapitre des recommandations pour la pratique clinique de l'endométriose (**RPC endométriose HAS / CNGOF**) qui porte sur l'information à délivrer aux patientes. En 2016, EndoFrance a coconstruit le tout 1^{er} programme d'éducation thérapeutique du patient (ETP) spécifique à l'endométriose et intervient dans plusieurs programmes.

Depuis 2019 EndoFrance participe aux groupes de travail portés par le Ministère afin de définir les filières de soins qui amélioreront le parcours de soins et la prise en charge des personnes atteintes d'endométriose. En mars 2021, l'association a notamment pris part au groupe de travail dédié à l'élaboration de la stratégie nationale de lutte contre l'endométriose annoncée en 2022.

L'actrice et auteure Laetitia Milot est la marraine de l'association. Grâce à elle, en 2016 et 2021, deux spots de sensibilisation à l'endométriose ont été diffusés sur plusieurs chaînes TV dont TF1 et France 5. Grâce à elle également, et aux généreux donateurs, depuis 2016, EndoFrance a versé plus de 375 000 € à des équipes médicales œuvrant pour la recherche clinique et fondamentale dédiée à l'endométriose. Depuis février 2019, le rugbyman Thomas Ramos, champion de France et Champion d'Europe avec le Stade Toulousain, est le parrain d'EndoFrance et porte la voix des conjoint(e)s impliqués dans cette maladie de couple.

Au 31 décembre 2023, l'association compte plus de 3000 adhérents et est animée par plus de 110 bénévoles qui ont organisé plusieurs centaines d'événements dans l'année et répondu à près de 30 000 mails de demandes d'informations. EndoFrance définit 2 axes majeurs d'actions : les sensibilisations en collèges et lycées, pour lesquelles elle a obtenu l'**agrément du ministère de l'Éducation nationale**, et les sensibilisations en entreprise.

En 2022, EndoFrance publie aux éditions DunodGraphic « **L'endométriose de Clara – Comprendre la maladie pour les 15-25 ans** », basé sur des témoignages réels. En Avril 2024, la 3^e édition revue, augmentée et remaniée de « **Idées reçues sur l'endométriose** » paraît aux éditions du Cavalier Bleu.

Pour les sensibilisations qu'elle mène en entreprises, EndoFrance a rédigé le **Livre blanc « endométriose et emploi »** et propose gratuitement « **Endo'Travail** » le **serious game** qui lève les tabous sur l'endométriose au travail.

Suivez-nous ! – www.endofrance.org

