

*Communiqué de presse*

**La Fondation pour la Recherche sur l'Endométriose (FRE),  
sous l'égide de la Fondation pour la Recherche Médicale (FRM)  
lance sa campagne de mobilisation annuelle pour accélérer la recherche**

Du 14 octobre au 16 novembre, la FRE se mobilise pour fédérer le grand public, les professionnels de santé et les acteurs scientifiques autour de la Recherche sur l'endométriose, une maladie multifactorielle, invalidante et sans aucun traitement curatif à ce jour. Un seul objectif : aider les chercheurs à passer à la vitesse supérieure.

Démarrant à l'occasion de la conférence annuelle de la Fondation, dédiée cette année aux liens de l'endométriose avec le microbiote et la fertilité, la campagne s'achèvera avec l'ENDOrun, la course solidaire organisée au profit de la Recherche, dont l'édition parisienne se tiendra le 16 novembre dans la capitale.

**Paris, le 13 octobre 2025** – La Fondation pour la Recherche sur l'Endométriose (FRE), sous l'égide de la Fondation pour la Recherche Médicale (FRM) veut envoyer un signal fort : la recherche est la clé pour comprendre et vaincre cette maladie complexe qui touche aujourd'hui 1 à 2 femmes sur 10 en âge de procréer, soit environ 2,5 millions de femmes en France<sup>1</sup> et 190 millions dans le monde<sup>2</sup>. Véritable enjeu de santé publique, l'endométriose reste encore mal diagnostiquée et entourée de beaucoup d'incertitudes : causes multiples, mécanismes mal compris, diagnostic tardif, absence de traitement curatif...

« *La reconnaissance de l'endométriose dans les politiques publiques est une avancée essentielle. Mais elle doit s'accompagner d'un véritable sursaut collectif pour doter la recherche des moyens à la hauteur des enjeux. C'est à ce prix que nous pourrons améliorer durablement la prise en charge et la qualité de vie des femmes concernées.* », rappelle Valérie Desplanches, Présidente de la Fondation pour la Recherche sur l'Endométriose.

**Une campagne en deux temps pour sensibiliser et soutenir la Recherche**

- **Une conférence grand public pour informer sur les enjeux clés**

Cette année, à l'occasion de sa conférence annuelle, la FRE lance une campagne de mobilisation d'un mois afin d'informer, sensibiliser et encourager la Recherche sur l'endométriose. Ce rendez-vous destiné au grand public, qui réunit chaque année depuis 4 ans près de 200 personnes, permettra de faire le point sur les avancées scientifiques et la prise en charge des patientes. Imaginé pour favoriser le dialogue entre patientes, médecins et chercheurs, les débats de cette 4<sup>ème</sup> édition porteront sur **deux thèmes principaux : les liens entre l'endométriose et le microbiote, ainsi que sur le rôle de l'utérus dans la douleur et la fertilité**. Deux axes de recherche cruciaux et structurants.

---

<sup>1</sup> <https://www.ameli.fr/assure/sante/themes/endometriose/definition-facteurs-favorisants>

<sup>2</sup> <https://dev-cms.who.int/news-room/fact-sheets/detail/endometriosis>

- **Une course solidaire pour mobiliser**

Depuis sa création, la Fondation pour la Recherche sur l'Endométriose soutient la course de l'ENDOrun, le grand rendez-vous solidaire national, créé et organisé par l'association ENDOrun, qui réunit à chaque édition plus de 4 000 participants. Cette course a déjà permis de financer des projets de recherche concrets portés par la FRE et ses partenaires scientifiques en récoltant depuis 2018 plus de 200 000 €.

Une 1<sup>ère</sup> session digitale du 1<sup>er</sup> au 16 novembre permettra à tous, partout sur le territoire, de courir au profit de la Recherche en partageant ses performances avec le #ENDOrun. Cette 8<sup>ème</sup> édition se terminera par une course parisienne le 16 novembre, au départ du Centre sportif Léo Lagrange (Paris 12), point d'orgue de ce mois de mobilisation de la FRE.

#### **Encourager et financer des projets de Recherche d'excellence**

Agissant comme un accélérateur de la Recherche, la FRE soutient et finance des projets de recherche fondamentale et clinique. **Abritée par la Fondation pour la Recherche Médicale (FRM), elle crée des passerelles entre les différentes parties prenantes** : patientes, médecins, chercheurs, entreprises, institutions, associations et citoyens.

Au-delà de leurs besoins en financement, pour accélérer la recherche sur l'endométriose, les chercheurs sont en demande de connexions et de compétences complémentaires à leur expertise scientifique. La FRE vise ainsi à aider les chercheurs à transformer leurs travaux en outils diagnostiques et thérapeutiques en encourageant la collaboration au sein d'un écosystème pluridisciplinaire public et privé.

Si la connaissance de la maladie et sa reconnaissance institutionnelle ont progressé – avec notamment la création en 2022 d'un plan national de lutte contre l'endométriose et la mise en place de filières de soins dédiées, **la recherche scientifique reste encore sous-financée**. À terme, l'objectif de la Fondation est de financer 1M € de projets chaque année, pour que des innovations et solutions concrètes pour les patientes puissent voir le jour. Depuis 2021, 15 projets de Recherche ont pu être lancés, grâce au soutien financier de la Fondation à hauteur de 500 000 €. Autant de projets porteurs d'espoirs pour les patientes qui espèrent aujourd'hui la découverte d'un traitement curatif, là où la prise en charge reste centrée sur la gestion de la douleur, la chirurgie et l'accompagnement hormonal.

**Parce que la recherche avance mieux lorsqu'elle est partagée, la FRE vous donne rendez-vous le 14 octobre pour sa conférence annuelle et du 1<sup>er</sup> au 16 novembre pour l'[ENDOrun](#).**

**Au programme de la Conférence :**

- *Comment la FRE accélère la recherche ?* – Valérie Desplanches, Présidente de la FRE
- *Utérus, qu'est-ce qui ne marche pas dans l'endométriose ?* – Nicolas Chevalier (chargé de recherche au CNRS, Université Paris Cité), Léa Roux (CHU Rennes)
- *Le microbiote est-il impliqué dans l'endométriose ?* – Claire Cardaillac (gynécologue chirurgienne au CHU Nantes), Patrick Veiga (Directeur scientifique du French Gut à INRAe MetaGenoPolis)

- *Comment les patientes peuvent-elles contribuer à la recherche ?* – Marina Kvaskoff (épidémiologue chercheuse à l'INSERM et présidente du Comité Scientifique ComPaRe)
- *Vers une meilleure prise en charge : les filières dédiées à l'endométriose* – Élodie Levy (Filière Endométriose IDF Centre Ouest)

La soirée se terminera par un temps d'échange avec le public. Un temps dédié à la presse sera également prévu.

*Mardi 14 octobre de 18h30 à 20h30, Mairie du 15<sup>ème</sup> arrondissement, Salle des Fêtes, 31 rue Péclat, Paris 15, M° Vaugirard.*  
Pour vous inscrire, rendez-vous sur <https://www.fondation-endometriose.org/conference-2025-inscription/>

#### À propos de la Fondation :

Créée en janvier 2021 par l'association de patientes ENDOmind, sous l'égide de la Fondation pour la Recherche Médicale, [la Fondation pour la Recherche sur l'Endométriose](#) s'engage à accélérer la recherche pour faciliter le diagnostic et pour améliorer la prise en charge des patientes.

**Site web :** [www.fondation-endometriose.org](https://www.fondation-endometriose.org)

**Tribune** parue dans Le Monde du 10 janvier 2024 : "Face à l'endométriose, l'État doit protéger, les entreprises accompagner" : [www.change.org/endometriose-au-travail](https://www.change.org/endometriose-au-travail)

**Communiqué de presse**, 6 mars 2023 « Endométriose & travail : fin du tabou et début d'un new deal ? » (Résultats du sondage Ipsos) : [https://www.fondation-endometriose.org/wp-content/uploads/2024/02/Communique-Presse\\_sondage-VF-070323.pdf](https://www.fondation-endometriose.org/wp-content/uploads/2024/02/Communique-Presse_sondage-VF-070323.pdf)

#### Contact presse :

Valérie Desplanches, présidente  
[vdesplanches@fondation-endometriose.org](mailto:vdesplanches@fondation-endometriose.org)  
Tél. 06 28 48 06 13