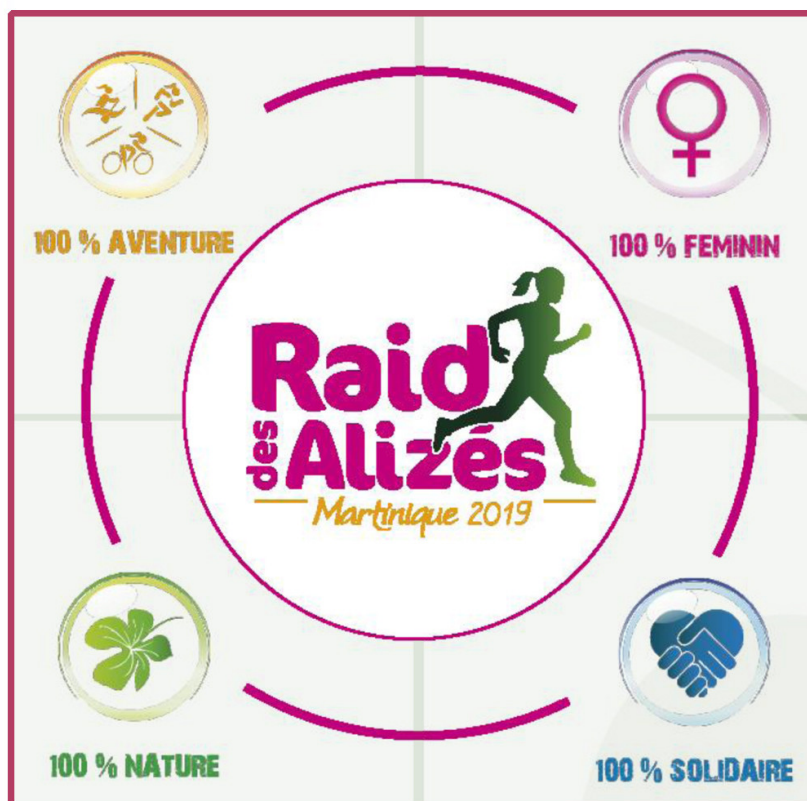




ASSOCIATION D'ACTIONS POUR L'ENDOMETRIOSE

www.endomind.org - contact@endomind.org



Soutenez

Annabelle, Marie et Carole

Pour leur participation au

RAID DES ALIZÉS

contre l'endométriose



Raid des Alizés (Martinique)

// Porteur de projet

Nom de l'établissement : ENDOMIND FRANCE

Ville : Paris, France

L'endométriose est une maladie mal connue qui affecte 10% à 20% des femmes en âge d'avoir des enfants. Nos buts : avancer pour sa reconnaissance en tant que véritable enjeu de société et de santé publique, améliorer la prise en charge des malades.

Nbr d'antennes : 2

Nbr de bénévoles : 46

Nbr de salariés :

Nbr d'adhérents : 300

Nbr de donateurs :

Nbr de bénéficiaires :

Site Web : <https://www.endomind.org>

[Rapport d'activité N-1](#)

[RIB](#)

[Statuts](#)

[Parution aux JO](#)

// Subvention demandée

€

// Responsable projet

Nathalie CLARY

Adresse e-mail : contact@endomind.org

Téléphone mobile :

// Description du projet

Raid des Alizés (Martinique)

La Raid des Alizés – Martinique est un raid multisports revisité, qui se court par équipe de 3 participantes, et dont les disciplines principales sont le running/trail, le VTT et le canoë-kayak dont le parcours est tenu secret

Domaine d'intervention : Solidarité

Domaine d'intervention (autre) :

Nbr de bénéficiaires :

Profil des bénéficiaires : Femmes

Profil des bénéficiaires (autre) : Femmes atteintes d'endométriose

Lieux d'intervention : Martinique

Lieux d'intervention (pays) :

Nous allons nous dépasser et repousser nos limites pour

soutenir **ENDOmind** France

PRÉSENTATION :

ENDOmind France participe, aux côtés des autres acteurs de l'endométriose, à la sensibilisation de la société et au développement du lien entre les associations, les professionnels de la santé et les patientes.

Ses objectifs sont de permettre de mieux faire connaître la maladie, réduire le délai de diagnostic, améliorer la prise en charge globale des malades et encourager le développement de la recherche en faisant de l'endométriose un véritable enjeu de société et de santé publique. Plus d'info sur <https://www.endomind.org/>

La maladie :

L'endométriose est une maladie complexe, mal connue, qui peut être chronique et invalidante. Elle affecterait 10 à 20% des femmes.

Elle se caractérise par la présence de tissu semblable à l'endomètre (tissu tapissant l'intérieur de l'utérus), sur différents organes en dehors de la cavité utérine. Ces tissus provoquent aux endroits où ils se trouvent, des lésions, nodules ou kystes ainsi que des réactions inflammatoires.

L'endométriose est aussi l'une des premières causes d'infertilité chez la femme. Les répercussions de cette maladie sont également importantes sur la qualité de vie (familiale, sociale, professionnelle).

Le retard de diagnostic est d'en moyenne 7 ans après l'apparition des premiers symptômes. La douleur des femmes est souvent mal prise en compte, mais l'endométriose progresse et cause des dégâts parfois irréversibles si elle n'est pas ou

mal prise en charge.

POURQUOI CETTE ASSOCIATION ?

Parce que l'une de nous trois est atteinte d'endométriose, il nous semblait essentiel de défendre une association permettant de mettre en lumière cette maladie. **ENDOmind** France étant une association à taille humaine créée par et pour des

femmes malades, nous avons décidé de soutenir et défendre ses valeurs.

NOTRE AMBITION :

- Médiatiser au maximum le projet afin d'apporter à **ENDOmind** France une meilleure visibilité de ses actions et mieux faire

connaître l'endométriose, maladie encore trop peu et trop mal connue.

- Donner une place d'honneur à notre équipe pour essayer de récolter des fonds pour **ENDOmind** France.
