

Communiqué de presse

Les institutions publiques et privées mobilisées pour faire avancer la Recherche sur l'endométriose

Une conférence organisée le 15 novembre à 18h30 à Paris, mairie du 15^e

En février dernier, le président Emmanuel Macron annonçait la mise en place d'une stratégie de lutte nationale contre l'Endométriose, prévoyant des actions en faveur de la sensibilisation, la formation des professionnels de santé, l'amélioration du diagnostic et des parcours de soins, ainsi qu'un volet Recherche.

La structuration et le pilotage du volet recherche de ce plan ont été confiés à l'INSERM, chargé officiellement par l'Etat du Programme d'Equipement Prioritaire de la Recherche (PEPR) « santé des femmes, santé des couples » qui couvrira l'endométriose.

Ce PEPR, doté d'un financement de 30M € sur 5 ans, a pour objectif de structurer les recherches, cibler des priorités scientifiques et de renforcer le suivi des cohortes de patientes. Il couvrira aussi la question de l'innovation et du transfert concret de la recherche vers l'industrie liée à cette maladie.

L'INSERM a d'ores et déjà commencé à travailler sur les axes prioritaires de recherche sur l'endométriose, telles que l'origine de la maladie, ses mécanismes, son hétérogénéité, les biomarqueurs de détection, les mécanismes de la douleur et de l'infertilité. L'interdisciplinarité et la mobilisation d'experts de domaines connexes (cancer, immunologie...) seront indispensables pour résoudre les défis de cette maladie complexe et encore mal connue.

Citation de J.Rosenbaum chargé de projets INSERM :

« Il y a peu de recherche et à notre connaissance, il n'y a aucune équipe qui travaille à temps plein sur l'endométriose dans notre pays (...) Je voudrais faire un autre parallèle avec le cancer, quand l'Institut National du Cancer a été créé (...) un de ses objectifs était (...) d'attirer de nouveaux chercheurs venant d'autres domaines pour y travailler (...) Il serait intéressant qu'on observe un phénomène similaire pour l'endométriose »

Face au manque de fonds pour la Recherche, un nouvel acteur, privé, se mobilise : la Fondation pour la Recherche sur l'Endométriose créée en janvier 2021, sous l'égide de la Fondation pour la Recherche Médicale.

Créée à l'initiative de l'association de patientes ENDOmind, cette fondation a pour but d'accélérer **la recherche sur l'endométriose et de travailler de concert avec les équipes de la Recherche publique :**

- En soutenant **financièrement des projets de recherche innovants** destinés à mieux comprendre la maladie, son étiologie, ses mécanismes, à mieux la diagnostiquer et à développer des solutions thérapeutiques.
- En assurant la **promotion de la Recherche sur la maladie** auprès des chercheurs pour susciter de nouvelles initiatives et auprès du grand public et des malades pour leur redonner espoir.

A l'occasion de l'ENDOrun, course caritative organisée par l'association de patientes ENDOmind pour lever des fonds pour la recherche, la FRE organise avec ses partenaires, **une conférence sur la recherche sur l'endométriose, le 15 novembre prochain, à destination du grand public.**

- **Citation de Valérie Desplanches, FRE** « *Le projet de la Fondation Recherche Endométriose s'est construit sur la vision d'une recherche multidisciplinaire, pionnière – faisant appel à l'innovation-, collaborative et dédiée à la maladie (...) Sa mission est d'accélérer la recherche sur l'endométriose* »

A cette occasion, La Fondation a convié des représentants de l'INSERM et de l'APHP qui viendront parler des **axes de recherche majeurs en France** et des **résultats les plus prometteurs** en termes de recherche actuelle en France et dans le monde.

La FRE procédera également à **l'annonce officielle des projets retenus dans le cadre de son appel à projets lancé en mai 2022.**

Les 4 projets lauréats seront financés par la Fondation Recherche Endométriose pour un montant total de 200 000€.

La conférence aura lieu à Paris avec le soutien institutionnel de GE Healthcare et de la Mairie du 15^{eme} arrondissement de Paris

Lien d'inscription : <https://forms.gle/iZvz8Ye6bMFiou9v8>

Pour plus d'informations sur les axes de recherche étudiés par le groupe de travail initié par l'INSERM, l'émission consacrée à la Recherche sur l'endométriose, réalisée par la FRE en collaboration avec GE Healthcare, est disponible ici <https://www.youtube.com/watch?v=LPOifhSFrNQ>

Speakers de l'émission :

- M.Kvaskoff, épidémiologiste INSERM
- J.Rosenbaum chargé de projets INSERM,
- A. Paoletti, directrice scientifique Biologie Santé au Ministère Enseignement Supérieur et Recherche, sur le dispositif PEPR Santé des femmes, santé des couples
- Valérie Desplanches, présidente de la FRE sur les initiatives de la Fondation Recherche Endométriose

Le Comité Scientifique de la FRE est composé des membres suivants

Présidente : M.Kvaskoff INSERM épidémiologie

- Pr N.Elhadad (computer Science and Data Science Institute of Columbia U, Board scientifique EFA),
- D.Vaiman (génétique, Directeur Recherche INSERM),
- Pr C. Gargett (endocrinologie, Monash U),
- Pr A.Horne (traitement endométriose, Edimbourg U),
- Dr K.Vincent (algologie, Oxford U),
- Dr E.Greaves (inflammation, Warwick Medical School),
- Dr M.Leonardi (diagnostic imagerie, Mc Master U Canada),
- G.Cano-Sancho (expositions environnementales, LABERCA Nantes)
- Dr A.Romerio (sociologie, CNAM)
- Pr C.Becker (Professeur agrégé, codirecteur du centre Endometriosis CaRe d'Oxford, président du groupe de travail pour l'élaboration des lignes directrices de l'ESHRE)
- Pr N.Chabbert-Buffet (endocrinologie, Tenon)