

Comment adhérer ?

Rendez-vous sur notre site internet

www.endomind.org

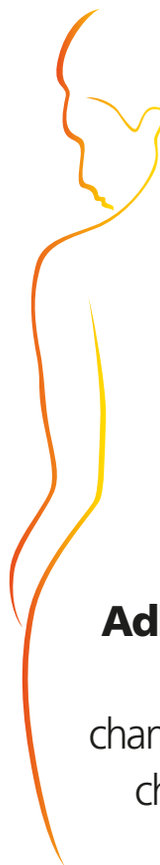
ou directement sur ce QR code



Soyez le changement
que vous voulez voir
dans le monde.

Ne pas jeter sur la voie publique

Edition 2022 | Graphisme et mise en page : Jean-Michel Botsen - 06 20 35 58 74 - contact@botsen.fr - www.botsen.fr



L'association **ENDOmIND** est une association loi 1901, agréée par le Ministère de la Santé pour ses actions en direction des usagers de santé.

Pour mettre en œuvre ses actions, l'association **ENDOmIND** a besoin d'adhérents.

Adhérer à ENDOmIND,
c'est être acteur du
changement pour la prise en
charge de l'endométriose.



Vous souhaitez agir concrètement pour aider ENDOmind et participer à son action de sensibilisation afin de faire avancer le sujet de l'endométriose et sa prise en charge ?

C'est facile & rapide !!

Adhérer à ENDOmind c'est 15 Euros par an, défiscalisable, mais ça nous donne surtout la possibilité de compter ! Plus nous serons nombreux, plus nous serons entendus par les autorités pour porter la voix des patientes.

Nous avons déjà réussi à faire connaître la maladie, à faire avancer le diagnostic et la prise en charge, mais le chemin est encore long et votre soutien est essentiel pour nous.

Votre adhésion nous permet de financer la diffusion de supports de sensibilisation, d'organiser des rencontres pour mettre en avant l'endométriose et sa prise en charge mais aussi de travailler au côté des professionnels de santé pour améliorer le parcours de soin !

Votre adhésion est aussi un message fort tant pour les personnes concernées, les femmes mais aussi leurs proches, que pour les professionnels de santé et les pouvoirs publics.

Adhérer à ENDOmind France, c'est nous aider à porter la voix des patientes, votre voix, auprès des professionnels de santé, des ministres et des institutions mais aussi lors des projets de recherches, pour que les avancées soient parfaitement adaptées aux besoins des malades !

Découvrez et retrouvez toute l'année nos actions sur nos réseaux sociaux mais aussi avec la newsletter trimestrielle réservée aux adhérents et partenaires et surtout lors de l'Assemblée Générale. Vous y êtes conviés chaque année pour faire les bilans, mais aussi tracer ensemble les futures lignes d'actions de l'association.

**C'est ensemble, main dans la main,
que nous pouvons parvenir à sensibiliser
à l'endométriose et à améliorer
la qualité de vie des femmes atteintes.**

**SUIVEZ-NOUS
SUR LES
RÉSEAUX
SOCIAUX**



Site web



Facebook



Instagram



Twitter



Tiktok