



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

ASSOCIATION FRANÇAISE ET EUROPÉENNE DE LUTTE CONTRE LE SOPK

DATE DU COMMUNIQUÉ : NOVEMBRE 2022



Quatre ans après sa création, l'association fondée par Kelly Lescure en novembre 2018 continue son évolution pour faire connaître et reconnaître le SOPK.

Première association française et européenne de sensibilisation et de lutte contre le syndrome des ovaires polykystiques qui touche 2,5 millions de femmes en France et des dizaines de millions en Europe, l'association Esp'OPK change de nom et de statuts et devient à compter du 21 novembre 2022 l'association Française et Européenne de lutte contre le SOPK, autrement nommée : **SOPK Europe**.

Un changement plébiscité par ses membres adhérents, voté à l'unanimité lors de son Assemblée générale annuelle du mercredi 16 novembre 2022 et salué par ses partenaires et 31k d'abonnés sur les réseaux sociaux.

Depuis 2018, l'association dont les actions ont été saluées par le Président de la République et son épouse, Madame Elisabeth Moreno, Madame Marlène Schiappa, Monsieur François Braun, Monsieur Jean-Christophe Combe, ainsi que Monsieur Olivier Véran, ancien Ministre de la santé et Madame Sophie Cluzel, ancienne Secrétaire d'état chargée des personnes handicapées, lors des audiences gouvernementales qu'elle a conduites l'an dernier, honore plusieurs missions à travers le déploiement de ses actions sur le territoire :

- **Sensibilisation** à cette maladie endocrinienne chronique et évolutive qui touche 1 personne menstruée sur 7 et ne bénéficie d'aucune reconnaissance ou traitement curatif à ce jour,
- **Curation d'information** vérifiées et production de contenus fiables et gratuits à destination des personnes diagnostiquées,
- **Permanence téléphonique et organisation de rencontres** à travers la France pour l'orientation et le soutien des patientes,
- **Lien avec les professionnels de santé et les institutions** pour représenter les patientes,
- **Co-organisation du European PCOS Day** le 1er septembre à Paris avec les équipes de l'Inserm et du CHU de Lille,
- **Veille sur la désinformation** et les dérives commerciales autour de la pathologie.



Forte de ses actions **auprès des professionnels de santé, des acteurs de la recherche scientifique, des instances et des patientes**, une nouvelle ère démarre avec cette **nouvelle identité** plus proche des réalisations actuelles de l'association.

Elle a notamment participé au panel consultatif de patientes du projet de recherche Spiomet4Health, soutenu par l'Union Européenne et déployé sur 17 cohortes dans 9 pays d'Europe en vue de trouver un traitement ralentissant l'évolution de la maladie chez les jeunes diagnostiquées.

Ce changement d'identité s'accompagne d'un **nouveau logo** qui, dessiné par la présidente et fondatrice de l'association en personne, a été pensé pour être à l'image des valeurs et des engagements de l'association :

Solidaire, bienveillante, inclusive, sobre et toujours avec une éthique forte.



ASSOCIATION FRANÇAISE ET EUROPÉENNE DE LUTTE CONTRE LE SOPK

La **marraine** de l'association, **Océane Le Goff, Miss Nouvelle-Calédonie 2022** concourt à l'élection de **Miss France 2023** le samedi 17 décembre prochain.

Océane est la première candidate à l'élection de Miss France à s'engager pour la santé féminine. Elle est par la même occasion la première personnalité publique en France à s'engager auprès d'une association dédiée au SOPK, devenant l'ambassadrice de cette cause et des 2,5 millions de françaises qui vivent avec le syndrome.

Elle souhaite à travers ses prises de parole et son écharpe, sensibiliser à cette maladie dont elle est elle-même atteinte, aux côtés de l'association.



Sites web : www.sopkeurope.org

Adresse e-mail : Association@sopkeurope.com

Contact de la présidente : Kelly.lescure@sopkeurope.com

Contact de la vice-présidente : Emelyne.heluin@sopkeurope.com



@sopkeurope