



Communiqué de presse
17 juillet 2025

« Le moment de vérité » du Premier ministre : le coup de grâce pour les patients Action Patients dénonce une mise en péril des personnes malades

Il en faut de l'audace pour conclure un communiqué sur le thème du « progrès humain » et poursuivre sur un plan qui s'en prend directement aux personnes malades en France !

Pour Action Patients, le discours du Premier ministre du 15 juillet est une provocation. Pas la première, mais dans un pays où plus d'un quart de la population est concernée par une ou plusieurs maladies chroniques dont 13 millions sont en affection de longue durée (ALD), il fallait oser...

« Responsabiliser » les patients ?

La célèbre « responsabilisation » des patients, c'est ce concept *a priori* valorisant de la personne malade maîtresse de son destin qui prend des décisions éclairées et raisonnables en toutes circonstances, pour elle, pour sa santé et pour l'hygiène de nos comptes publics.

En réalité, les personnes malades subissent beaucoup, ont rarement leur mot à dire dans le choix des traitements qui leur sont prescrits et celles qui sont le mauvais goût d'être en ALD paient plus cher pour leur santé que les autres assurés sociaux.

Que propose le gouvernement ? Soutenir ces millions de personnes ? Les aider à mieux prévenir les complications, à mieux vivre avec la maladie et leurs traitements ?

Bien au contraire, il invite les patients « responsables » à mettre à nouveau la main à la poche, proposant le doublement du plafond annuel des franchises médicales (qui passerait de 50€ à 100€): Le tour est simple comme bonjour : payer plus... sans garantie d'être mieux soignés. Étant rappelé que l'interdiction, pour les complémentaires santé de rembourser les franchises a soigneusement été prévue par décret il y a presque 10 ans (les contrats « responsables » représentant 90% du marché).

« Réformer » les affections de longue durée (ALD) ?

Que propose le gouvernement ?

1. Sortir du remboursement intégral les médicaments sans lien avec l'affection déclarée ou à faible effet médical, et
2. Sortir du statut de l'ALD les patients dont l'état de santé ne le justifie plus.

Pas de surprise, puisque que la ministre Catherine Vautrin et son ministre délégué Yannick Neuder ont lancé « l'idée » début juin. Mais rappelons trois faits :

- L'ordonnancier « bizona », permet déjà aux prescripteurs de séparer les soins en rapport avec l'ALD (pris en charge à 100 %) de ceux sans lien avec celle-ci, (remboursés aux taux habituels de la Sécurité sociale), et ce depuis... 1994.
- Un régime de post-ALD a été créé en 2011 pour sortir des patients stabilisés du régime des ALD à la fin de leur protocole de soins, tout en garantissant une prise en charge à 100% des actes nécessaires à leur suivi.
- Les inspections générales des finances (IGF) et des affaires sociales (IGAS) ont réalisé une « revue de dépenses » il y a à peine un an, appelant le gouvernement à la prudence sur les ALD en raison du risque élevé de renoncements aux soins qui coûteraient, *in fine*, plus cher aux

régimes de sécurité sociale. Car plus une maladie est traitée de manière intermittente ou tardive, plus elle est coûteuse.

Alors que faut-il comprendre des annonces du Premier ministre ?

Responsabiliser + Réformer = Dérembourser = Punir les patients à commencer par les plus malades d'entre eux.

Notre système de santé doit être réformé. Des marges d'économies existent et elles sont nombreuses. Notre conviction est que c'est par la qualité des soins que nous obtiendrons les meilleurs résultats et que nous soutiendrons effectivement les « progrès humains ».

Action Patients a proposé des pistes solides pour une santé durable, et pour que ne soit plus galvaudée la notion de « responsabilité » si chère aux acteurs de santé.

Aujourd'hui, avec ces annonces, il n'y a que de l'irresponsabilité. Ouvrons le dialogue !

Signataires : Actions Traitements, AFA Crohn-RCH, AFVB, AFH, AFPric, Association Française Spondylarthrites, ANDAR, #AprèsJ20, ARSLA, Asso'SOPK, Cancer Contribution, Collectif Les Triplettes Roses, Diabète et Méchant, ELLyE, Fédération CAIRE, FFAIR, France Psoriasis, Patients en réseau, Renaloo, Vivre sans Thyroïde.

A propos d'Action Patients :

Une vingtaine d'associations, mobilisées depuis de nombreuses années au service des patients, qui se tiennent la main pour défendre les valeurs du soin.

Ensemble, nous sommes plus forts !

Contacts presse :

Bruno LAMOTHE : bruno.lamothe@renaloo.com / 06 43 79 50 69

Magali LEO : magali.leo@outlook.fr / 06 51 79 36 81

Marjorie Rigouste : marjorie@majorelcomm.com / 06 70 98 11 06