

**L'association nationale de patients ÉPILEPSIE-FRANCE dénonce, avec France Assos Santé, la remise en question de la prise en charge à 100% des ALD**

L'association Épilepsie-France, reconnue d'utilité publique, relaie l'inquiétude légitime des patients dont elle défend les intérêts, quant à la possible remise en question de la prise en charge à 100% des affections longue durée (ALD), qui pourrait concerner 1/3 des personnes épileptiques (\*).

Le préjudice serait considérable pour ces patients pour lesquels la reconnaissance en affection longue durée est hautement justifiée, étant atteints, selon la définition même de l'ALD d'une "maladie grave, évoluant depuis plus de 6 mois et nécessitant un traitement coûteux".

Le remboursement à 100% en lien avec la maladie épileptique grave doit impérativement être maintenu pour ces patients dont la vie quotidienne est fortement impactée : traitement lourd, prise en charge médicale et hospitalisations fréquentes, déplacements et mobilité limités, vie professionnelle parfois rendue impossible, relations sociales altérées, isolement social fréquent, etc. Les conditions de vie - autant en termes de qualité que de moyens financiers - sont fortement diminuées pour ces patients, et directement liées aux répercussions engendrées par leur épilepsie.

Épilepsie-France partage ainsi, le point de vue d'autres associations membres de France Assos Santé, et incite toutes les personnes concernées à répondre au questionnaire de [l'enquête sur Les Restes à Charge invisibles](#) dont les résultats seront présentés lors de la journée Nationale Assurance maladie (organisée par France Assos Santé, la FNATH et l'UNAF, le 27 novembre).

(\* ) Le nombre de personnes épileptiques en France est actuellement évalué à près de 700 000.

1/3 des personnes épileptiques ne répondent pas aux traitements disponibles (épilepsies dites "pharmaco résistantes"), situation qui place de fait leur maladie dans la catégorie des épilepsies graves. L'ALD dont elles bénéficient s'avère particulièrement indispensable.

[Communiqué de presse France Assos Santé](#)

*Vivre avec une épilepsie signifie toujours des traitements de long terme, onéreux et contraignants. La prise en charge en ALD représente une sécurité importante qui permet au patient de surmonter en partie ce que la maladie entrave : la vie personnelle, la vie professionnelle et sociale. Remettre en cause cette prise en charge serait désastreux pour les patients épileptiques concernés, qui n'ont pas à subir cette double peine. Nous nous y opposons farouchement.*



Delphine Dannecker, présidente d'Épilepsie-France

>> [3<sup>ème</sup> Sommet National de l'Épilepsie](#) *Des pistes pour une vie meilleure*  
22 novembre 2024 au Ministère de la Santé et de la Prévention

Épilepsie-France se tient à la disposition des médias qui souhaiteraient des informations complémentaires ou des interviews.

**CONTACT-PRESSE ÉPILEPSIE-FRANCE : Marie-Caroline LAFAY tél : 06 16 56 46 56**

**Épilepsie-France est une association nationale de patients reconnue d'utilité publique. Elle bénéficie d'un réseau de plus de 80 antennes en régions, au plus près des patients.**

Elle a pour mission d'informer, de conseiller, d'aider et de soutenir les personnes épileptiques et leurs proches, avec 9 objectifs inscrits dans ses statuts :

- . Réunir les patients, leurs proches, les intervenants et les aidants, les informer sur tous les aspects de la maladie, ses conséquences, et leur proposer des lieux de réflexion et d'échanges sur l'épilepsie
- . Être une force de proposition auprès des pouvoirs publics
- . Favoriser l'insertion scolaire, professionnelle, sociale des personnes épileptiques, et leur accès au droit commun
- . Améliorer la qualité de vie des personnes épileptiques
- . Favoriser la recherche sur l'épilepsie
- . Contribuer à la formation des personnes concernées et intéressées par l'épilepsie dans les services de l'éducation, de la santé et de l'administration
- . Informer le public, afin d'améliorer la représentation de la maladie épileptique et l'accueil de la personne épileptique dans la société
- . Assurer le conseil et l'aide juridique aux personnes épileptiques, défendre les droits des malades épileptiques
- . Œuvrer pour la fédération des actions entreprises par les associations réunissant des personnes épileptiques.

**[www.epilepsie-france.com](http://www.epilepsie-france.com)**

Association EPILEPSIE-FRANCE 13 rue Frémicourt 75015 Paris - tél : 01 53 80 66 64

**Chargée de Communication et Relations-Médias** : Marie-Caroline LAFAY tél : 06 16 56 46 56



**épilepsie**  
france *la vie d'abord*

L'Épilepsie, parlons-en !

INFORMER  
ACCOMPAGNER  
SENSIBILISER  
DÉFENDRE LES DROITS  
DES PATIENTS

Un réseau d'antennes en régions au plus près des patients

Retrouvez-nous sur  
notre site web

Adhérer ou donner  
sur HelloAsso

Épilepsie-France  
Association nationale de patients reconnue d'utilité publique  
Siège 13 rue Frémicourt - 75015 Paris Tél. : +33 (0)1 53 80 66 64  
[www.epilepsie-france.com](http://www.epilepsie-france.com) [contact@epilepsie-france.com](mailto:contact@epilepsie-france.com)

Retrouvez-nous sur les réseaux sociaux

