



Polémique autour des chiffres du Levothyrox : L'ANSM reconnaît une crise sanitaire majeure

L'association Vivre Sans Thyroïde se réjouit du début de transparence sur la réalité des chiffres et regrette qu'il ait fallu attendre ses révélations du 8 mars dernier pour obtenir enfin cet aveu de l'ANSM. « *C'est un soulagement de voir que la lumière commence à être faite. Aujourd'hui, l'ANSM reconnaît que ce sont 'au moins 500.000 patients' qui ont été contraints de changer de médicament à cause des effets indésirables subis avec la nouvelle formule du Levothyrox, une modification imposée aux 3 millions de patients du fait du monopole de Merck sur le marché français* », indique Beate Bartès, présidente de l'association. Ces révélations sont très éloignées des chiffres rassurants qui étaient annoncés officiellement jusqu'à ces dernières semaines par les autorités (« environ 17.000 personnes concernées par des effets indésirables, soit 0.75% des patients »). « *Quelles que soient les polémiques sur les chiffres, c'est un problème de santé publique majeur qui aurait nécessité des réponses adaptées des autorités sanitaires au lieu d'être nié et attribué à une hystérie collective ou un effet nocebo* », précise Beate Bartès, présidente de l'association.

L'association maintient son estimation fondée sur les données officielles de l'Assurance maladie et rend disponible la méthodologie de calcul : **près d'un million de malades se sont détournés de la nouvelle formule du Levothyrox de Merck**. Un million de patients qui ont dû trouver en catastrophe une autre spécialité de lévothyroxine ces derniers mois, en France ou à l'étranger.

« *Les calculs ont été faits et refaits et les chiffres sont têtus. Dans toutes les hypothèses de calculs réalisées, même celles qui sont les plus basses, les résultats obtenus sont largement supérieurs au chiffre de 500.000 concédé pour l'instant par l'ANSM, et ce même si l'on ne tient pas compte des très nombreux patients qui se sont fournis à l'étranger. L'ANSM n'a pris à aucun moment le soin de nous contacter pour discuter de la méthodologie de nos analyses* », clarifie Sabine Bonnot, vice-présidente de Vivre Sans Thyroïde. Et d'ajouter : « *Contrairement à ce qui a été insinué par l'ANSM le 9 mars, l'association a bien entendu pris toutes les précautions dans le traitement des données, notamment en raison du nombre hétérogène de comprimés selon les boîtes. Toutes les analyses ont été réalisées sur la base du nombre de comprimés, comme le montre notre dossier d'analyse diffusé publiquement. L'ANSM n'a pas communiqué publiquement ses propres analyses, nous souhaitons qu'elle le fasse. Nous partons de la même base de données, tous les acteurs de cette crise doivent se mettre autour de la table pour aboutir à un chiffrage partagé et communicable en toute transparence.* »

Pour ces raisons, et afin de veiller au devoir d'information des autorités publiques à l'égard des patients français, **l'association Vivre Sans Thyroïde demande à l'ANSM et au laboratoire Merck d'être reçue dans les plus brefs délais**.

Face à cette crise sanitaire qui s'avère aujourd'hui d'une ampleur absolument inédite, **l'urgence est de pouvoir proposer aux malades des alternatives pérennes et réellement accessibles sur le territoire français**. Or, les remontées de terrain démontrent qu'en plus de la défiance des professionnels de santé, les patients sont également confrontés à de très fréquentes ruptures de stock sur les alternatives dans les pharmacies françaises. Une telle situation ne devrait pas pouvoir se produire en France, et montre que cette crise sanitaire n'est malheureusement pas derrière nous.

Association Vivre Sans Thyroïde

Contacts presse

Beate Bartès : 06.73.35.11.81 / info@forum-thyroïde.net
 Sabine Bonnot : 07.82.55.32.43 / info@forum-thyroïde.net
www.forum-thyroïde.net



Vivre Sans Thyroïde...

VST fait partie des associations de patients (avec l'AFMT et France Assos Santé) qui participent aux réunions régulières du « comité de suivi » avec les autorités sanitaires et les professionnels de santé, dans le cadre de la crise du Levothyrox. VST existe depuis l'année 2000 en tant que forum, et s'est constituée en association en 2007. VST fournit informations et soutien aux patients depuis 18 ans (19.000 utilisateurs enregistrés et 5000 à 6000 visiteurs par jour sur le site, groupe Facebook de plus de 5000 membres).

COMMUNIQUÉ DE PRESSE

Retrouvez le détail de nos analyses dans le [dossier graphique](#) joint.

