

Дарения на ГлаксоСмитКлайн България ЕООД към пациентски организации за 2017г.

Асоциация на Българите Боледуващи от Астма

Асоциацията на българите боледуващи от астма е основана през 2002 година. Това е национално сдружение с нестопанска цел на пациентите, страдащи от бронхиална астма и други хронични белодробни заболявания.

Асоциацията на българите боледуващи от астма предлага многобройни инициативи за съдействие. Тъй като и причините за възникване на заболяването са многобройни, от важно значение са: индивидуалните консултации; отстояване правото ви на здравеопазване по европейски и световни стандарти; осигуряване на достъпа ви до ефикасни съвременни форми на диагностика, лечение и профилактика; осигуряване на актуална здравна и лекарствена информация

През **2017 г.** ГлаксоСмитКлайн ЕООД е дарило на АББА:

- 8 500 лв. /осем хиляди и петстотин/ за подпомагане реализирането на информационна кампания Дишай Свободно за информираност на обществото, за превенция и контрол на алергичните и хроничните белодробни заболявания.

Финансирането, което ГлаксоСмитКлайн ЕООД е предоставило на АББА през 2017г., е под 25 % от общото годишно финансиране на организацията.

Асоциация "Пулмонална Хипертония"

Асоциация Пулмонална Хипертония България е организация с нестопанска цел, чиято дейност е подпомагане на хора страдащи от рядкото заболяване пулмонална /белодробна/ хипертония, оказване на съдействие за осъществяване на комуникация между тях и държавните институции и защита правата на пациентите с тази диагноза и произхождащите от нея съпътстващи заболявания.

Мисия на сдружението е: защита правата на пациентите с диагноза пулмонална хипертония, произхождащите от него и съпътстващи го заболявания; подпомагане, обединяване, насърчаване и информиране на хора със заболяването и адаптирането им към обществото; подпомагане на професионалното развитие и квалификация на изследователите и медиците в областта, свързана с профилактиката, диагностиката, лечението и рехабилитацията на заболяването; запознаване на обществото с особеностите на заболяването, профилактиката, диагностицирането, лечението и рехабилитацията му, с физиологическите и психологическите последици от него; предприемане на мерки за преодоляването на емоционалните последици от заболяването; професионална преквалификация и социална рехабилитация на хората със заболяването; осигуряване на средства за лечение и подпомагане на болните от рядката болест първична пулмонална хипертония в Р България и чужбина; насърчаване, подпомагане и развитие на изследвания за заболяването в Р България и чужбина; създаване на контакти с подобни организации в страната и чужбина.

През **2017 г.** ГлаксоСмитКлайн ЕООД е дарило на Асоциация "Пулмонална Хипертония" 9 400лв./девет хиляди и четиристотин лева/ за издаване на книжка с лични истории на пациенти по повод провеждането на Шеста Национална конференция по пулмонална хипертония за пациенти и Втора среща „Пулмонална хипертония – Балкани“.

Финансирането, което ГлаксоСмитКлайн ЕООД е предоставило на сдружение "Пулмонална Хипертония" през 2017г. представлява 17% от общото годишно финансиране на организацията.

Асоциация на родители на деца с епилепсия

Сдружението на родители на деца с епилепсия е регистрирано през лятото на 1998 г. като Фондация на родители на деца с епилепсия. През 2008 е преобразувано в Асоциация на родители на деца с епилепсия.

Водещ мотив за създаването на фондацията на родителите на деца с епилепсия е преодоляването на негативните последици от заболяването.

През **2017 г.** ГлаксоСмитКлайн ЕООД е дарило на Асоциация на родители на деца с епилепсия

- 1000лв. / хиляда лева/ за подпомагане обучителни семинари по актуални теми в областта на здравеопазването, образование, социални услуги, трудова заетост и законите, регламентиращи тези направления с участието на родители, специалисти, млади лекари със специалност неврология и журналисти
- 500лв. /петстотин лева/ за подпомагане провеждането на обучителен семинар за журналисти и регионални представители във връзка с промените на българското законодателство свързани с Конвенцията на ООН за правата на хората с увреждане

Финансирането, което ГлаксоСмитКлайн ЕООД е предоставило на Асоциация на родители на деца с епилепсия през 2017 г. представлява 1.19% от общото годишно финансиране на организацията.

Българска Асоциация за Закрила на Пациентите

Българска Асоциация за Закрила на Пациентите е неправителствена организация в обществена полза, учредена през 2002 г.

Основната дейност по защита правата на пациентите от "БАЗП" е свързана с превенция на социално-значимите заболявания, както и дейности по създаване на по-добри условия и практики за лечение на отделните видове заболявания: сърдечно-съдови заболявания, онкологични заболявания, ендокринни заболявания, зависимости, белодробни заболявания, редки болести, както и **защитата и интересите** на увредени и заразени пациенти.

През **2017 г.** ГлаксоСмитКлайн ЕООД е дарило 21 000 лв./двадест и един хиляди лева/ на Българска Асоциация за Закрила на Пациентите за подпомагане на реализацията на информационна кампания, кръгла маса и материали.

Финансирането, което ГлаксоСмитКлайн България е предоставило на БАЗП през 2017г., представлява под 25 % от общото годишно финансиране на организацията.

Българско общество на пациентите с пулмонална хипертония

Сдружение *"Българско общество на пациентите с пулмонална хипертония"* е организация, която в пълнота разбира предизвикателствата, с които се сблъскват болните и техните близки. За това се стремят да насърчат контактите и съпричастността между пациентите, както и адаптирането им към променения им начин на живот.

През **2017г.** ГлаксоСмитКлайн ЕООД е дарило на Българско общество на пациентите с пулмонална хипертония 5 540 лева /пет хиляди петстотин и четиридесет лева/ за подпомагане превод, издаване и представяне на книжка за деца Лилавия слон.

Финансирането, което ГлаксоСмитКлайн България е предоставило на БОПХ през 2017г., представлява 19 % от общото годишно финансиране на организацията.

Конфедерация „Защита на здравето” (КЗЗ)

КЗЗ обединява 15 организации на пациенти с различен тип заболявания, повечето от които социално значими като рак, диабет, астма, епилепсия, бъбречна недостатъчност, невромускулни заболявания, редки болести и др. Броят на реалните пациенти, които КЗЗ представлява надхвърля 1 000 000 души. Организацията е създадена, за да представлява здравно осигурените български граждани в качеството им на пациенти пред държавните институции, политическите организации, бизнеса и неправителствения сектор. КЗЗ е член на Европейския пациентски форум (EPF).

През **2017 г.** ГлаксоСмитКлайн ЕООД е дарило на КЗЗ 8 000 /осем хиляди лева/ лв. за подпомагане отпечатването и представяне на книжка Добри Практики.

Финансирането, което ГлаксоСмитКлайн ЕООД е предоставило на КЗЗ през 2017г. представлява под 25% от общото годишно финансиране на организацията.

Национален алианс на редките заболявания

През 2007 г. в България е учреден „Национален алианс на хората с редки болести” (НАХРБ). Националният алианс на хора с редки болести (НАХРБ) е неправителствена организация, ангажирана с проблемите на хората, страдащи от редки заболявания.

Алиансът е създаден през 2007 г. от представители на 8 заболявания, за да защитава правата им и да съдейства за подобряване профилактиката, диагностицирането, лечението, рехабилитацията и качеството им на живот.

Към края на 2013 г. НАХРБ е ангажиран с проблемите на 53 заболявания.

Чрез дейността си се стреми да повишава информираността на обществото за нуждите на хората с редки болести. Взаимодействието със законодателните и здравни институции е насочено към осигуряване на адекватно и равнопоставено лечение и грижа за пациентите.

През **2017г.** ГлаксоСмитКлайн ЕООД е дарило 21 000 лв. /двадесет и един хиляди лева/ на Национален алианс на хората с редки болести (НАХРБ) за подпомагане на следните проекти и активности:

- 9 000 лв./девет хиляди лева/ за организирането на активности за отбелязване световния ден на редките болести
- 12 000 лв./дванадесет хиляди лева / за участие и организиране на различни събития и конференции в периода септември-декември 2017.

Финансирането, което ГлаксоСмитКлайн България е предоставило на НАХРБ през 2017г. представлява под 20 % от общото годишно финансиране на организацията.

Национална пациентска организация

Национална пациентска организация е учредена през януари 2010 година като обединение от юридически лица – пациентски организации. Национална пациентска организация е създадена за да обедини пациентския глас и да представлява и защитава интересите на всички пациенти. Основните цели на НПО са: развитие и утвърждаване на гражданското участие в управлението и контрола на здравната система; въвеждане на принципа за равноправно тристранно партньорство между държавните органи, организациите на медицинските специалисти, сдруженията на пациентите при изработване и приемане на стратегии, критерии и норми, въвеждане на политики и практики в системата на здравеопазването; включване на представители на пациентите в управлението на структурите в системата на здравеопазването; развитие, въвеждане и утвърждаване на етични норми и правила в работата на пациентските организации, както и взаимодействието им с институциите, медиите и обществото.

През **2017 г.** ГлаксоСмитКлайн ЕООД е дарило 35 000 лв. /тридесет и пет хиляди лева/ на Национална пациентска организация за подпомагане на следните проекти и активности:

- 25 000 лв./ двадесет и пет хиляди лева/ за организиране на активности по повод Европейската Имунизационна Седмица
- 10 000 лв. /десет хиляди лева/ за подпомагане организацията на Шести Национален Конгрес на пациентските организации.

Финансирането, което ГлаксоСмитКлайн е предоставило на Национална пациентска организация през 2017г., представлява под 25 % от общото годишно финансиране на организацията.

Национално сдружение за профилактика на рака на маточната шийка

Целта на Сдружението е да насърчи профилактиката на рака на шийката на матката сред младите жени.

Дейността на Организацията е насочена основно към здравите хора – незасегнати от болестта. Целта е да се популяризира заболяването рак на шийката на матката и начините за неговата превенция.

През **2017 г.** ГлаксоСмитКлайн ЕООД е дарило 13 500 лв./тринадесет хиляди и петстотин лева/ на Национално сдружение за профилактика на рака на маточната шийка за подпомагане организирането и провеждането на информационни срещи на тема РМШ.

Финансирането, което ГлаксоСмитКлайн ЕООД е предоставило на Национално сдружение за профилактика на рака на маточната шийка през 2017г., представлява под 25 % от общото годишно финансиране на организацията.

Организацията на пациентите с ревматологични заболявания в България

Организацията на пациентите с ревматологични заболявания в България (ОПРЗБ) е създадена през 2010 г. Основната цел на сдружението е да оказва подкрепа на хората, страдащи от такива заболявания и за получаване на съвременно лечение, което да осигури по-добър живот.

ОПРЗБ е единствената по рода си организация в България.

На този етап основната ѝ дейност е свързана с провеждане на семинари и мероприятия, с които да се повиши информираността сред пациентите, както и сред общественото относно проблемите, с които се сблъскват хората с ревматични заболявания; провеждане на кръгли маси и пресконференции по основни проблеми свързани с достъп до лечение, рехабилитация и социална интеграция на хората с ревматични заболявания в България.

През **2017г.** ГлаксоСмитКлайн ЕООД е дарило на ОПРЗБ 3 500 лева /три хиляди и петстотин лева/ за организиране и провеждане активности свързани с отбелязване на европейската седмица посветена на ревматологични заболявания.

Финансирането, което ГлаксоСмитКлайн България е предоставило на ОПРЗБ през 2017г., представлява под 25% от общото годишно финансиране на организацията.

Федерация български пациентски форум

Федерация български пациентски форум е регистрирана като неправителствена организация в обществена полза. Предметът на дейност на организацията е защита на правата на гражданите в сферата на здравеопазването и осъществяване на национално представителство на пациентите и пациентски организация.

През 2017г. ГлаксоСмитКлайн ЕООД е дарило 17 000 лв. /седемнадесет хиляди лева/ на Федерация Български пациентски форум за подпомагане на следните проекти и активности:

- 10 000 /десет хиляди лева/ за организиране на информационна кампания за Лупус
- 5 000 лв. / пет хиляди лева/ за подпомагане организирането на VI-ти Национален форум на ФБПФ
- 2 000 лв. /две хиляди лева/ за подпомагане организацията на годишните награди за журналистика „Даниела Сеизова – В името на живота”

Финансирането, което ГлаксоСмитКлайн ЕООД е предоставило на ФБПФ през 2017г. представлява не повече от 25 % от общото годишно финансиране на организацията.

Фондация „И”

Фондация „И” е основана през 2004 г. Тя е приемник на фондация „Плюс и минус”, учредена през 1999 г. като продължение дейността на сформирана през 1997 г. група за самопомощ на хора, живеещи с ХИВ в град Варна. Във фондацията са ангажирани съмишленици, съпричастни към и ангажирани с проблемите на хората, живеещи с ХИВ.

Фондация „И” работи в защита на човешките, гражданските и пациентските права на хората, живеещи с ХИВ. Приоритетна цел и сфера на дейност на фондацията е осигуряване на универсален достъп до най-съвременно антиретровирусно лечение в страната и свързаните с него комплексни медицински грижи. Предоставянето на достъпна информация по темата е неразделна част от постигането на тази цел. Във връзка с това фондацията е специализирана в: 1) издаването на пациентски обучителни материали, покриващи информационно широк кръг аспекти на заболяването и живота с него 2) поддържането на уебсайт, предоставящ информация на български език по въпросите на ХИВ/СПИН – www.aidsbg.info, с основна тематична насоченост лечението на ХИВ и живота с ХИВ.

През **2017 г.** ГлаксоСмитКлайн ЕООД е дарило на Фондация „И” 45 000 лева /четиридесет и пет хиляди лева/ за подпомагане организацията на пациентски обучителни сесии в градовете София и Варна във връзка с новите критерии за започване на лечение на ХИВ/СПИН.

Финансирането, което ГлаксоСмитКлайн България е предоставило на Център за защита правата в здравеопазването през 2017г., представлява под 25 % от общото годишно финансиране на организацията.

"ХЕПАСИСТ" – Национално сдружение за борба с Хепатита

"ХЕПАСИСТ" - Национално сдружение за борба с Хепатита е неправителствена, пациентска организация. Тя е създадена, за да подпомага засегнатите от хепатит хора и да защитава интересите на обществото в борбата с хепатита.

Основните цели на ХЕПАСИСТ са:

ЗАЩИТА ИНТЕРЕСИТЕ НА ПАЦИЕНТА

- Защита на интересите на пациентите и правото им да бъдат лекувани.
- Осигуряване на съдействие за правилно, точно и навременно лечение на хепатит и подпомагане на достъпа на членовете на Сдружението до специалисти и специализирани лечебни заведения.
- Представяване на членовете пред институциите и отстояване правата на тази част от обществото, която е засегната от болестта хепатит.
- Организиране на публични дискусии, пресконференции образователни програми и др. на членовете на Сдружението с всички заинтересовани лица или институции.
- Провеждане на акции за приобщаване в обществото на хора боледували или боледувачи от хепатит, техните семейства и всички заинтересовани лица.

- Участие в проекти на правителството и неправителствени организации в области, сходни с целите на Сдружението.

През **2017г.** ГлаксоСмитКлайн ЕООД е дарило на Хепасист 10 000 лева /десет хиляди лева/ за организиране и провеждане на регионална среща на Югоизточна Европа на тема Заразни болести в ЦИЕ: общи предизвикателства и решения.

Финансирането, което ГлаксоСмитКлайн България е предоставило на Хепасист през 2017г., представлява под 25% от общото годишно финансиране на организацията.