

Дарения на ГлаксоСмитКлайн България ЕООД към пациентски организации за 2016 година

Асоциация на Българите Боледуващи от Астма

Асоциацията на българите боледуващи от астма е национално сдружение с нестопанска цел на пациентите, страдащи от бронхиална астма и други хронични белодробни заболявания. От важно значение са индивидуалните консултации; отстояване правото на здравеопазване по европейски и световни стандарти; осигуряване на достъпа до ефикасни съвременни форми на диагностика, лечение и профилактика; осигуряване на актуална здравна и лекарствена информация.

През 2016 година ГлаксоСмитКлайн ЕООД е дарило на АББА 41 400 лв./четиридесет и една хиляди лева и четиристотин лева/ за подпомагане организирането на национална кампания "Дишам свободно" за информираност и действие на властимащите и общественото във връзка с превенцията и контрола на алергичните и хроничните белодробни заболявания.

Финансирането, което ГлаксоСмитКлайн ЕООД е дарило на АББА през 2016 година 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.

През 2016 година ГлаксоСмитКлайн ЕООД е дарило на Асоциация Пулмонална Хипертония 6 500 лв. /седем хиляди и петстотин лева/ за подготовка и отпечатване на книжка с есета, написани от пациенти, страдащи от пулмонална хипертония и частична финансова помощ за дейности, целящи да повишат разбирането на общественото за рядката болест.

Финансирането, което ГлаксоСмитКлайн ЕООД е предоставило на сдружение "Пулмонална Хипертония" през 2016 година представлява под 25% от общото годишно финансиране на организацията.

Национален алианс на редките заболявания

Националният алианс на хора с редки болести е неправителствена организация, ангажирана с проблемите на хората, страдащи от редки заболявания. Алиансът е създаден, за да защитава правата на пациентите и да съдейства за подобряване профилактиката, диагностицирането, лечението, рехабилитацията и качеството им на живот. Чрез дейността си се стреми да повишава информираността на общественото за нуждите на хората с редки болести.

През 2016 година ГлаксоСмитКлайн ЕООД е дарило на Национален алианс на хората с редки болести 13 500 лв. /тринадесет хиляди и петстотин лева/ за подпомагане на следните проекти и активности:

- 7 500 лв./седем хиляди и петстотин лева/ за организирането на семинари за пациенти относно редките болести
- 6 000 лв./шест хиляди лева / за участие на представители на организацията е 7-ма Национална конференция по редки болести.

Финансирането, което ГлаксоСмитКлайн България е предоставило на НАХРБ през 2016 година представлява под 25% от общото годишно финансиране на организацията.

Национална пациентска организация

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 2016 година ГлаксоСмитКлайн ЕООД е дарило на Национална пациентска организация 37 700 лв. /тридесет и седем хиляди и седемстотин лева/ за подпомагане на следните проекти и активности:

- 17 500 /седемнадесет хиляди и пет стотин лева/ за подпомагане разработването на информационна кампания посветена на темата ХИВ/СПИН и организиране на събитие с експерти по темата
- 20 200 лв. /двадесет хиляди и двеста лева/ за кампания за раздаване на брошури и материали за щанд „Ваксинко” по време на „Мисия здраве” и организация на медийни кампании

Финансирането, което ГлаксоСмитКлайн е предоставило на Национална пациентска организация през 2016 година не надхвърля 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 и да се популяризира заболяването и начините за неговата превенция.

През 2016 година ГлаксоСмитКлайн ЕООД е дарило на Национално сдружение за профилактика на рака на маточната шийка 11 500 лв. /единадесет хиляди и петстотин лева/ за подпомагане на следните проекти и активности:

- 8 300 лв /осем хиляди и триста лева/ за организиране на срещи с пациенти и информационна кампания
- 3200 лв /три хиляди и двеста лева/ частична финансова подкрепа за организирането на срещи в рамките на проекта „We share the disease and experience give solidarity and life in return”

Финансирането, което ГлаксоСмитКлайн ЕООД е предоставило на Национално сдружение за профилактика на рака на маточната шийка през 2016 година, 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 2016 година ГлаксоСмитКлайн ЕООД е дарило на Федерация Български пациентски форум 5 000 лв. /пет хиляди лева/ за подпомагане на организацията на годишните награди за журналистика „Даниела Сеизова – В името на живота”.

Финансирането, което ГлаксоСмитКлайн ЕООД е предоставило на ФБПФ през 2016 година представлява под 25% от общото годишно финансиране на организацията.

Фондация „И”

Фондация „И” работи в защита на човешките, гражданските и пациентските права на хората, живеещи с ХИВ. Предоставянето на достъпна информация по темата е неразделна част от постигането на тази цел. Във връзка с това фондацията е специализирана в издаването на пациентски учебни материали, покриващи информационно широк кръг аспекти на заболяването и живота с него и поддържането на уебсайт, предоставящ информация на български език по въпросите на ХИВ/СПИН, с основна тематична насоченост лечението на ХИВ и живота с ХИВ.

През 2016 година ГлаксоСмитКлайн ЕООД е дарило на Фондация „И” 45 000 лв /четиридесет и пет хиляди лева/ за подпомагане реализирането на пациентска учебна кампания за хора, живеещи с ХИВ/СПИН във Варна и София.

Финансирането, което ГлаксоСмитКлайн България е предоставило на Фондация „И” през 2016 година, представлява под 25 % от общото годишно финансиране на организацията.

Фондация Теодора Захаријева

Фондацията подкрепя гражданите с трайни здравословни проблеми. Организацията има за цел да развие дейности свързани с профилактиката и ранната диагностика на различни заболявания.

През 2016 година ГлаксоСмитКлайн ЕООД е дарило на Фондация „Теодора Захаријева” 3 000 лв./три хиляди лева/ за подпомагане реализирането на проект „Сега вече знаете”.

Финансирането, което ГлаксоСмитКлайн България е предоставило на Фондация „Теодора Захаријева” през 2016 година, представлява под 25% 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 2016 година ГлаксоСмитКлайн ЕООД е дарило на Българска Асоциация за Закрила на Пациентите 8 000 лева /осем хиляди лева/ за подпомагане публикуването на брошура „Индивидуално лечение на пациенти”.

Финансирането, което ГлаксоСмитКлайн България е предоставило на Българска Асоциация за Закрила на Пациентите през 2016 година, представлява под 25% от общото годишно финансиране на организацията.

Конфедерация „Защита на здравето”

Конфедерация „Защита на здравето” – КЗЗ е първата национално представена пациентска организация, обединяваща десетки неправителствени организации и представляваща всички пациенти.

През 2016 година ГлаксоСмитКлайн ЕООД е дарило 23 000 лева /двадесет и три хиляди лева/ за подпомагане на организацията на Национална кампания за правата на пациентите в 28 града в България.

Финансирането, което ГлаксоСмитКлайн България е предоставило на Конфедерация „Защита на здравето” през 2016 година, представлява под 25% от общото годишно финансиране на организацията.

Организацията на пациентите с ревматологични заболявания в България

Основната цел на Организацията на пациентите с ревматологични заболявания в България е да оказва подкрепа на хората, страдащи от ревматични заболявания. Организацията представлява пациентите на България в Европейската лига за борба с ревматизма (European League Against Rheumatism - EULAR). Организацията е сред учредителите на АГОРА (обединение на неправителствени организации на хора с ревматични заболявания от Южна Европа).

През 2016 година ГлаксоСмитКлайн ЕООД е дарило на Организацията на пациентите с ревматологични заболявания в България 5 500 лева за подпомагане на следните проекти и активности:

- 3 000 лв /три хиляди лева/ за подпомагане на отбелязването на Световния ден на лупуса
- 2 500 лв /две хиляди и петстотин лева/ за участие на един представител на организацията в пациентски панел на 15-тия Международен конгрес по антифосфолипидни антитела

Финансирането, което ГлаксоСмитКлайн България е предоставило на Организацията на пациентите с ревматологични заболявания в България през 2016 година, представлява под 25% от общото годишно финансиране на организацията.