GSK

| Nom de l'association – site web | Description | Date de début de partenariat | Montant alloué en 2020 | % sur le revenu global de l'association | GID (Golden ID) | Déclaration A2 des paiements effectués de janvier 2020 à décembre 2020 (Net value) | Déclaration A2 des paiements effectués de janvier 2020 à décembre 2020 (Gross value) |
|---|--|------------------------------------|------------------------------|--|--------------------|--|--|
| AF3M (Association Française des Malades du Myélome Multiple https://www.af3m.org/ | L'Association AF3M a pour objet d'apporter information aide et soutien aux malades du Myélome Multiple, ou de maladies apparentées, et à leurs proches. | 2019 | 15 000 € | | 9900604396 | 15 000 € | 15 000 € |
| Association IMAGYN https://www.imagyn.org/ | | | | | 9900609473 | 20 000 € | 20 000 € |
| Association Asthme & Allergies https://asthme-allergies.org/ | Les principaux objectifs sont d'informer et soutenir les personnes asthmatiques ou allergiques, les parents d'enfants asthmatiques, ainsi que les médecins et les professionnels de santé. | 2001 | 95 000 € | 16% | 9900022371 | 47 500 € | 57 000 € |



| Association des asthmatiques sévères | Soutenir et informer les | 2020 | 5 000 € | | 9900633669 | 5 000 € | 5000€ |
|---------------------------------------|-------------------------------|------|---------|----|------------|---------|---------|
| (ADAS) | personnes atteintes | | | | | | |
| | d'asthme sévère, faire | | | | | | |
| | connaître à ces personnes | | | | | | |
| | les nouvelles thérapies qui | | | | | | |
| | existent et tout faire pour | | | | | | |
| | faciliter leur accessibilité, | | | | | | |
| | permettre à ces | | | | | | |
| | personnes de se fédérer | | | | | | |
| | pour avoir une meilleure | | | | | | |
| | écoute des pouvoirs | | | | | | |
| | publics et ainsi peser sur | | | | | | |
| | les décisions qui | | | | | | |
| | pourraient les concerner. | | | | | | |
| Fédération Française des Associations | La FFAAIR est gérée | 2020 | 8 000€ | 3% | 9900026761 | 8 000 € | 9 600 € |
| et Amicales des malades, Insuffisants | depuis Paris par des | | | | | | |
| ou handicapés Respiratoires | bénévoles, personnes | | | | | | |
| (FFAAIR) | malades insuffisantes ou | | | | | | |
| | handicapées | | | | | | |
| https://www.ffaair.org/ | respiratoires. Elle | | | | | | |
| | s'implique dans des | | | | | | |
| | actions d'information et | | | | | | |
| | de défense du droit des | | | | | | |
| | malades dans le cadre de | | | | | | |
| | la reconnaissance des | | | | | | |
| | maladies respiratoires. | | | | | | |
| | La FFAAIR regroupe au | | | | | | |
| | plan national 65 | | | | | | |
| | associations régionales | | | | | | |
| | ou départementales au | | | | | | |
| | nombre d'adhérents | | | | | | |



| | 1 | ı | 1 | T | T | | , , |
|--------------------------|----------------------------|------|----------|-----|------------|----------|----------|
| | variable. Chaque | | | | | | |
| | association développe | | | | | | |
| | ses propres activités : | | | | | | |
| | accueil, information, | | | | | | |
| | écoute et soutien, sorties | | | | | | |
| | en groupe, liens avec les | | | | | | |
| | intervenants sociaux. | | | | | | |
| Association LUPUS France | Créée 1999, a pour objet | 2020 | 10 000 € | 13% | 9900014129 | 10 000 € | 10 000 € |
| | de : créer une force | | | | | | |
| Accueil Lupus France | d'action animée par un | | | | | | |
| | esprit d'entraide mutuelle | | | | | | |
| | pour mieux maitriser la | | | | | | |
| | maladie et les difficultés | | | | | | |
| | qu'elle provoque, assurer | | | | | | |
| | le relais entre les | | | | | | |
| | malades, leurs proches et | | | | | | |
| | le corps médical par une | | | | | | |
| | information pertinente, | | | | | | |
| | soutenir la recherche | | | | | | |
| | médicale sur le lupus, | | | | | | |
| | établir des liens avec les | | | | | | |
| | associations de lupiques | | | | | | |
| | dans le monde, | | | | | | |
| | représenter les malades | | | | | | |
| | auprès des pouvoir | | | | | | |
| | publics, des institutions | | | | | | |
| | publiques, de organismes | | | | | | |
| | de recherche médicale, | | | | | | |
| | des organisations de | | | | | | |
| | médecins et toutes | | | | | | |



| organisations ou associations utilles. Association Française du Lupus et autres maladies auto-immunes (AFL+Française du Lupus et autres maladies auto-immunes), créée en 1984 est une association à but non lucratif. Agréée par le ministère de la Santé en 2008, renouvelé en 2013 mais aussi Reconnue Mission d'Utilité Publique Elle s'ouvre en 1991, à d'autres maladies auto-immunes (dermatomyosite, syndrome de Sharp) avec pour objectif d'apporter son expérience aux maladies. L'association, a | | Ι | 1 | 1 | | 1 | I | |
|---|---------------------------------------|---|------|----------|-----|------------|----------|----------|
| Association Française du Lupus et autres maladies auto-immunes (AFL+Française du Lupus et autres maladies auto-immunes), créée en 1984 est une association à but non lucratif. Agréée par le ministère de la Santé en 2008, renouvelé en 2013 mais aussi Reconnue Mission d'Utilité Publique Elle s'ouvre en 1991, à d'autres maladies auto- immunes (dermatomyosite, syndrome de Sharp) avec pour objectif d'apporter son expérience aux malades touchés par l'une de ces nombreuses | | | | | | | | |
| et autres maladies auto-immunes (AFL+Française du Lupus et autres maladies auto-immunes), créée en 1984 est une association à but non lucratif. Agréée par le ministère de la Santé en 2008, renouvelé en 2013 mais aussi Reconnue Mission d'Utilité Publique Elle s'ouvre en 1991, à d'autres maladies auto-immunes (dermatomyosite, syndrome de Sharp) avec pour objectif d'apporter son expérience aux malades touchés par l'une de ces nombreuses | | | | | | | | |
| autres maladies auto- immunes), créée en 1984 est une association à but non lucratif. Agréée par le ministère de la Santé en 2008, renouvelé en 2013 mais aussi Reconnue Mission d'Utilité Publique Elle s'ouvre en 1991, à d'autres maladies auto- immunes (dermatomyosite, syndrome de Sharp) avec pour objectif d'apporter son expérience aux malades touchés par l'une de ces nombreuses | • | • | 2011 | 10 000 € | 15% | 9900022330 | 10 000 € | 10 000 € |
| Immunes), créée en 1984 est une association à but non lucratif. Agréée par le ministère de la Santé en 2008, renouvelé en 2013 mais aussi Reconnue Mission d'Utilité Publique Elle s'ouvre en 1991, à d'autres maladies auto- immunes (dermatomyosite, syndrome de Sharp) avec pour objectif d'apporter son expérience aux malades touchés par l'une de ces nombreuses | et autres maladies auto-immunes (AFL+ | Française du Lupus et | | | | | | |
| est une association à but non lucratif. Agréée par le ministère de la Santé en 2008, renouvelé en 2013 mais aussi Reconnue Mission d'Utilité Publique Elle s'ouvre en 1991, à d'autres maladies auto- immunes (dermatomyosite, syndrome de Sharp) avec pour objectif d'apporter son expérience aux malades touchés par l'une de ces nombreuses | | | | | | | | |
| non lucratif. Agréée par le ministère de la Santé en 2008, renouvelé en 2013 mais aussi Reconnue Mission d'Utilité Publique Elle s'ouvre en 1991, à d'autres maladies auto-immunes (dermatomyosite, syndrome de Sharp) avec pour objectif d'apporter son expérience aux malades touchés par l'une de ces nombreuses | http://www.lupusplus.com/ | immunes), créée en 1984 | | | | | | |
| Agréée par le ministère de la Santé en 2008, renouvelé en 2013 mais aussi Reconnue Mission d'Utilité Publique Elle s'ouvre en 1991, à d'autres maladies auto-immunes (dermatomyosite, syndrome de Sharp) avec pour objectif d'apporter son expérience aux malades touchés par l'une de ces nombreuses | | est une association à but | | | | | | |
| la Santé en 2008, renouvelé en 2013 mais aussi Reconnue Mission d'Utilité Publique Elle s'ouvre en 1991, à d'autres maladies auto- immunes (dermatomyosite, syndrome de Sharp) avec pour objectif d'apporter son expérience aux malades touchés par l'une de ces nombreuses | | non lucratif. | | | | | | |
| renouvelé en 2013 mais aussi Reconnue Mission d'Utilité Publique Elle s'ouvre en 1991, à d'autres maladies auto- immunes (dermatomyosite, syndrome de Sharp) avec pour objectif d'apporter son expérience aux malades touchés par l'une de ces nombreuses | | Agréée par le ministère de | | | | | | |
| aussi Reconnue Mission d'Utilité Publique Elle s'ouvre en 1991, à d'autres maladies auto- immunes (dermatomyosite, syndrome de Sharp) avec pour objectif d'apporter son expérience aux malades touchés par l'une de ces nombreuses | | la Santé en 2008, | | | | | | |
| d'Utilité Publique Elle s'ouvre en 1991, à d'autres maladies auto- immunes (dermatomyosite, syndrome de Sharp) avec pour objectif d'apporter son expérience aux malades touchés par l'une de ces nombreuses | | renouvelé en 2013 mais | | | | | | |
| Elle s'ouvre en 1991, à d'autres maladies auto- immunes (dermatomyosite, syndrome de Sharp) avec pour objectif d'apporter son expérience aux malades touchés par l'une de ces nombreuses | | aussi Reconnue Mission | | | | | | |
| d'autres maladies auto- immunes (dermatomyosite, syndrome de Sharp) avec pour objectif d'apporter son expérience aux malades touchés par l'une de ces nombreuses | | d'Utilité Publique | | | | | | |
| immunes (dermatomyosite, syndrome de Sharp) avec pour objectif d'apporter son expérience aux malades touchés par l'une de ces nombreuses | | Elle s'ouvre en 1991, à | | | | | | |
| (dermatomyosite, syndrome de Sharp) avec pour objectif d'apporter son expérience aux malades touchés par l'une de ces nombreuses | | d'autres maladies auto- | | | | | | |
| syndrome de Sharp) avec pour objectif d'apporter son expérience aux malades touchés par l'une de ces nombreuses | | immunes | | | | | | |
| avec pour objectif d'apporter son expérience aux malades touchés par l'une de ces nombreuses | | (dermatomyosite, | | | | | | |
| d'apporter son expérience aux malades touchés par l'une de ces nombreuses | | syndrome de Sharp) | | | | | | |
| aux malades touchés par l'une de ces nombreuses | | avec pour objectif | | | | | | |
| aux malades touchés par l'une de ces nombreuses | | | | | | | | |
| l'une de ces nombreuses | | 1 · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | | | | | | |
| maladies, L'association, a | | _ | | | | | | |
| | | maladies. L'association, a | | | | | | |
| pour objectif d'informer | | | | | | | | |
| les malades et les aider | | | | | | | | |
| dans la défense de leurs | | | | | | | | |
| droits, sensibiliser les | | droits, sensibiliser les | | | | | | |
| familles sur les problèmes | | | | | | | | |
| de l'environnement | | | | | | | | |
| quotidien des malades, | | | | | | | | |
| créer un pont entre | | <u> </u> | | | | | | |



| | T | ı | | ı | 1 | | 1 |
|---------------------------------------|----------------------------|------|----------|-----|------------|----------|----------|
| | adhérents et corps | | | | | | |
| | médical et paramédical, | | | | | | |
| | favoriser les échanges | | | | | | |
| | d'expériences (national et | | | | | | |
| | international), | | | | | | |
| | encourager la recherche, | | | | | | |
| | apporter une aide | | | | | | |
| | financière, juridique, | | | | | | |
| | sociale et morale aux | | | | | | |
| | malades et à leurs | | | | | | |
| | familles | | | | | | |
| HTAP France | L'association | 2008 | 20 000 € | 10% | 9900019134 | 20 000 € | 20 000 € |
| (Association des malades aidants & | « HTaPFrance », fondée | | | | | | |
| transplantés hypertension pulmonaire) | en 1996, est une | | | | | | |
| | association française | | | | | | |
| http://www.htapfrance.com/new.asp | nationale d'aide : | | | | | | |
| | - Aux patients | | | | | | |
| | souffrants | | | | | | |
| | d'hypertension | | | | | | |
| | artérielle | | | | | | |
| | pulmonaire, | | | | | | |
| | maladie grave, | | | | | | |
| | évolutive et | | | | | | |
| | invalidante, | | | | | | |
| | source de lourds | | | | | | |
| | handicaps | | | | | | |
| | - De soutien aux | | | | | | |
| | familles et | | | | | | |
| | proches des | | | | | | |
| | patients | | | | | | |



| | <u> </u> | | | | | | 1 |
|--|---|------|----------|------|------------|----------|----------|
| | - A l'amélioration | | | | | | |
| | des conditions | | | | | | |
| | de la vie | | | | | | |
| | quotidienne | | | | | | |
| | avec cette | | | | | | |
| | maladie. | | | | | | |
| SOS Hépatites | L'Association, fondée en | 2017 | 10 000 € | 1,5% | 9900272706 | 10 000 € | 12 000 € |
| | 1998, regroupe des | | | | | | |
| http://www.soshepatites.org/ | associations ayant pour | | | | | | |
| | but la prévention, | | | | | | |
| | l'information, la solidarité | | | | | | |
| | et la défense de toutes les | | | | | | |
| | personnes concernées par | | | | | | |
| | les hépatites virales, les | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | soient les virus et les modes | | | | | | |
| | de contamination, ainsi | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| Association Petit Ange Ensemble | L'association Audrey est | 2017 | 7 000 € | <25% | 9900274956 | 7 000 € | 7 000 € |
| | | | | | | | |
| , | | | | | | | |
| https://associationpetitange.com/ | de : | | | | | | |
| | -Aider les familles | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | - | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | • | | | | | | |
| Association Petit Ange Ensemble contre la méningite https://associationpetitange.com/ | les hépatites virales, les maladies du foie, quels que soient les virus et les modes de contamination, ainsi que la promotion de la recherche. L'association Audrey est une association de patients ayant pour but | 2017 | 7 000 € | <25% | 9900274956 | 7 000 € | 7 000 € |



| | -Dialoguer : avec la création d'un forum sur le site internet, lors des réunions -Echanger : lors des rencontres caritatives, | | | | | | |
|------------------------------------|--|------|---------|------|------------|---------|---------|
| | évènements sportifs, | | | | | | |
| | émissions télé et radio. | | | | | | |
| Association Méningites France – | Créée en 2000, | 2018 | 3 175 € | <25% | 9900395876 | 5 300 € | 5 300 € |
| Association Audrey | l'association a pour but | | | | | | |
| | l'information, la | | | | | | |
| http://associationaudrey.fr/ | prévention et la | | | | | | |
| | connaissance des | | | | | | |
| | Méningites. L'association | | | | | | |
| | organise des journées de | | | | | | |
| | formation sur la | | | | | | |
| | méningite (la maladie, | | | | | | |
| | son impact et ses | | | | | | |
| | conséquences, les | | | | | | |
| | moyens de prévention) et | | | | | | |
| | sur le thème du handicap. | | | | | | |
| Association François AUPETIT (AFA) | L'AFA est aujourd'hui | 2019 | 5 000 € | | 9900046774 | 5 000 € | 5000€ |
| | l'unique organisation | | | | | | |
| https://www.afa.asso.fr/ | française reconnue | | | | | | |
| | d'utilité publique à se | | | | | | |
| | consacrer aux Maladies | | | | | | |
| | Inflammatoires | | | | | | |
| | Chroniques Intestinales | | | | | | |
| | (MICI), maladie de Crohn | | | | | | |
| | et rectocolite | | | | | | |
| | hémorragique. | | | | | | |



| | 1 | | 1 | I . | 1 | | |
|--------------------------------------|------------------------------|------|---------|-----|------------|---------|---------|
| | L'association s'est donné | | | | | | |
| | plusieurs missions : | | | | | | |
| | - Guérir en | | | | | | |
| | soutenant des | | | | | | |
| | programmes de | | | | | | |
| | recherche | | | | | | |
| | fondamentale et | | | | | | |
| | clinique | | | | | | |
| | - Informer et | | | | | | |
| | soutenir les | | | | | | |
| | malades et leurs | | | | | | |
| | proches | | | | | | |
| | - Partager son | | | | | | |
| | expérience | | | | | | |
| | - Représenter tous | | | | | | |
| | les malades ainsi | | | | | | |
| | que leurs | | | | | | |
| | proches | | | | | | |
| Le Rire Médecin | | | | | 9900041410 | 5 000 € | 5 000 € |
| DON | | | | | | | |
| DON | | | | | | | |
| France Terre d'Asile | Fondée en décembre | 2019 | 8 000 € | | 9900554344 | 8 000 € | 8 000 € |
| | 1970, l'association a | | | | | | |
| https://www.franc e-terre-asile.org/ | principalement pour but | | | | | | |
| | le maintien et le | | | | | | |
| DON | développement d'une des | | | | | | |
| | plus anciennes traditions | | | | | | |
| | françaises, celle de l'asile | | | | | | |
| | et de garantir en France | | | | | | |
| | l'application de toutes les | | | | | | |



| conventions | | | |
|-----------------|--|--|--|
| internationales | | | |
| pertinentes. | | | |