

الوصول إلى Aimovig في مصر: مسار الاستيراد باسم المريض لدى هيئة الدواء المصرية

كيف يحصل المرضى في مصر على Aimovig (erenumab-aooe) المُورّد من الولايات المتحدة للوقاية من الصداع النصفي حين لا يكون الجسم المضاد وحيد النسيلة المضاد لمستقبل CGRP على رفوف التخزين المحلية، مع إبراز تحديثات نشرة 2024 الخاصة بارتفاع ضغط الدم وظاهرة Raynaud لاختصاصي الأعصاب المُستلم.

آخر مراجعة 12-05-2026 من قبل فريق Reserve Meds السريري والتنظيمي.

توجيه سريع

Aimovig (erenumab-aooe) هو جسم مضاد وحيد النسيلة بشري بالكامل من نوع IgG2 يرتبط بمستقبل الببتيد المرتبط بجين الكالسيونين (CGRP). وهو الجسم المضاد وحيد النسيلة الوحيد في مسار CGRP الذي يستهدف المستقبل نفسه؛ بينما ترتبط الأعضاء الثلاثة الأخرى في الفئة (fremanezumab، galcanezumab، وeptinezumab) بربطة CGRP. اعتمدت إدارة الغذاء والدواء الأمريكية (FDA) Aimovig في 17 مايو 2018 للعلاج الوقائي للصداع النصفي لدى البالغين، وهو أول جسم مضاد وحيد النسيلة في مسار CGRP يصل إلى السوق الأمريكية. وعبر مصر، الوصول إلى أجسام CGRP المضادة وحيدة النسيلة محدود، مع تخزين محلي غير مُتسق ورفض شائع من الجهات الدافعة لهذه الفئة. وقد حدّثت FDA نشرة Aimovig في أغسطس 2024 لإضافة تحذيرات لارتفاع ضغط الدم وظاهرة Raynaud، وذلك السياق السلمي المُحدّث يصاحب كل حالة مصرية تُسّقفها Reserve Meds. محفوظ لكم.

لماذا يحتاج المرضى في مصر إلى Aimovig عبر مسار المريض المُسمّى

لدى مصر تعداد سكاني معتبر في طب الأعصاب البالغ تتم إدارته عبر شبكة الرعاية الثالثة في القاهرة والإسكندرية والجيزة. ويؤثر الصداع النصفي المزمن والعرضي على شريحة كبيرة من السكان في عمر الإنتاج، وقد نقل تقديم أجسام CGRP المضادة وحيدة النسيلة ابتداءً من Aimovig في 2018 منظومة الوقاية من العوامل الفموية الأقدم (topiramate، propranolol، وamitriptyline) نحو آلية مستهدفة. غير أن الوصول إلى أجسام CGRP المضادة وحيدة النسيلة في مصر محدود: التسجيل متقطع عبر الفئة من خلال الشركات التابعة المحلية لـNovartis، والتخزين على مستوى المستشفيات والصيدليات غير مُتسق، وتميل شركات التأمين المحلية في منطقة الشرق الأوسط وشمال أفريقيا إلى رفض هذه الفئة على أساس التكلفة، مما يستلزم من المرضى الفشل أولاً على عدة عوامل فموية أقدام.

يقع Aimovig في الفجوتين الهيكليتين الأولى والثانية في وحدة الدولة بحسب الحالة: مسجّل لكن غير مُخزّن عبر الشركات التابعة المحلية لـNovartis، أو في بعض الحالات غير مسجّل محلياً في مصر على الإطلاق مع نشاط استيراد شخصي بديل. وتعود أربعة أنماط الطلب على Aimovig أولاً، النواقص العرضية لدى المورّع المحلي؛ المريض لا يستطيع انتظار ربع سنة كي يعود علاج وقائي شهري إلى المخزون. ثانياً، رفض الجهة الدافعة أو متطلبات العلاج التدريجي التي جرى تجاوزها سابقاً مع العوامل الفموية الأقدم، فتختار الأسرة الدفع من جيبتها بدلاً من انتظار دورة الطعن. ثالثاً، عرض الجرعة، حيث يكون التركيز الواحد المُخزّن محلياً غير متطابق مع المريض المُعاير إلى جرعة 140 ملغ شهرياً ولا يستطيع تأمين ذلك الحاقن الذاتي بالتركيز ذاته. رابعاً، تفضيل الطبيب، لا سيّما حيث يرغب اختصاصي أعصاب مُتدرب في الولايات المتحدة أو أوروبا في إبقاء المريض على الجسم المضاد وحيد النسيلة المعين في مسار CGRP (Aimovig) الذي أنتج استجابة سابقة، بدلاً من التحوّل ضمن الفئة.

مسار الاستيراد باسم المريض لدى هيئة الدواء المصرية لدواء Aimovig

أنشئت هيئة الدواء المصرية (EDA) بموجب القانون رقم 151 لسنة 2019، الصادر بتاريخ 25 أغسطس 2019 في الجريدة الرسمية العدد 34 مكرر (أ)، وصدرت لائحته التنفيذية بقرار رئيس مجلس الوزراء رقم 777 لسنة 2020 في 29 مارس 2020. وتُجيز الهيئة استيراد الأدوية لمريض بعينه ضمن شروط محدّدة، بما في ذلك عدم وجود منتج مسجّل محلياً مكافئ أو عدم كفاية الكمية المتاحة لتلبية الحاجة السريرية للمريض. ويستوفي Aimovig المعيار على أساس اعتماد (FDA) 2018، واعتماد

EMA (26 يوليو 2018)، وMHRA البريطانية، وHealth Canada (1 أغسطس 2018)، وTGA الأسترالية (2 يوليو 2018)، وPMDA اليابانية (2021). ويُقدّم الطلب عبر صيدلية الاستيراد الخاصة بالمنشأة الصارفة.

وفيما يخص Aimovig تحديداً، يستند المبرر السريري في طلب هيئة الدواء المصرية إلى توثيق فشل الخط السابق عبر العوامل الوقائية القموية الأقدم للصداع النصفي. ويوثق الخطاب تشخيص الصداع النصفي (الصداع النصفي العرضي بأقل من 15 يوم صداع شهرياً، أو الصداع النصفي المزمن بـ15 يوم صداع أو أكثر شهرياً مع 8 أيام على الأقل ذات سمات صداع نصفي)، وأيام الصداع النصفي الشهرية عند خط الأساس والأثر على الحالة الوظيفية (MIDAS، أو HIT-6، أو مقاييس إعاقة مماثلة)، وتاريخ العلاج السابق (جرعة وتحمل topiramate، وpropranolol أو غيره من حاصرات بيتا، وamitriptyline أو غيره من ثلاثيات الحلقات، وcandesartan حيث ينطبق، وonabotulinumtoxinA للصداع النصفي المزمن حيث ينطبق)، وأسباب إيقاف كل عامل وقائي سابق (الفاعلية، أو التحمل، أو الموانع)، ومبرر مضاد مستقبل CGRP بوصفه الخطوة التالية المستهدفة. ويُقدّم الخطاب بتحديثات نشرة FDA لعام 2024 لارتفاع ضغط الدم وظاهرة Raynaud ضمن خطة السلامة، مع توثيق ضغط الدم الأساس للمريض وأي تاريخ من التنشج الوعائي المُحدّث بالبرد.

يشمل الطلب المكتمل خطاب المبرر السريري على ترويسة المستشفى موقعاً ومختوماً، والوصفة الطبية التي تحدّد الاسم التجاري (Aimovig)، والاسم العلمي (erenumab-aooe)، والتركيز (70 ملغ/مل أو 140 ملغ/مل)، والشكل الصيدلي (حاقن ذاتي SureClick معبأ مسبقاً بجرعة واحدة أو محقن معبأ مسبقاً، حقن تحت الجلد)، والكمية المطلوبة (عادةً إمداد ثلاثة أشهر بالجرعة الشهرية). وتستلزم الحزمة نسخة من بطاقة الرقم القومي أو جواز سفر المريض، ورقم عضوية اختصاصي الأعصاب المعالج في نقابة الأطباء المصرية ومرجع ترخيص وزارة الصحة، وتفاصيل المنتج الكاملة شاملة الشركة المصنّعة (Amgen، حامل BLA، مع حقوق التسويق المشترك لـNovartis خارج الولايات المتحدة)، وبلد المنشأ، ومرجع اعتماد FDA (761077، مايو 2018)، ومدة الصلاحية والتخزين بين 2 و8 درجات مئوية مع تنبيه إلى ميزاتية التجاوز لمدة 7 أيام بدرجة حرارة الغرفة، وترخيص منشأة الصرف المقصودة، وخطة سلسلة الحيازة للمناولة المبرّدة عبر مطار القاهرة الدولي. وميزاتية التجاوز لمدة 7 أيام مفيدة فعلياً في دورة الهيئة لأنها تتحمّل احتجاجات الجمارك والنقل في المرحلة الأخيرة في الممرات الحارة المناخ بشكل أفضل من المنتجات التي لا تملك بدل تجاوز. وتُعالج تصاريح الاستيراد الشخصي الاعتيادية لحالات طب الأعصاب الموثّقة جيداً عادةً خلال نافذة تتراوح بين 3 و6 أسابيع.

أين يُصَرَّف Aimovig في مصر

Aimovig بيولوجي مبرّد لا يستلزم الإعطاء في جناح تسريب. يقوم المريض بحقن نفسه تحت الجلد بعد عرض موجز للتعامل مع الجهاز، عادةً في البطن أو الفخذ أو الذراع العلوية. وتنحصر قائمة منشآت الصرف من شبكة المستشفيات التخصصية المصرية الكاملة في المؤسسات التي تمتلك تخزين صيدلية مُدقّقاً بين 2 و8 درجات مئوية وقدرة على تدريب المرضى على الحقن الذاتي للبيولوجيات. ويشمل ذلك عملياً مستشفيات جامعة القاهرة (قصر العيني) ومركز معلومات الدواء فيها وخطوط خدمة طب الأعصاب، ومستشفيات جامعة عين شمس ببرامج قوية في طب الأعصاب وعيادات الصداع، ومستشفى دار الفؤاد (مجموعة العلميدا الصحية، حاصل على اعتماد JCI، وتعاون مع كليفلاند كلينك منذ 1999) بخدماته في علوم الأعصاب، ومستشفى السلام الدولي، وخطوط خدمة طب الأعصاب في مجموعة مستشفيات كليوباترا عبر منشآتها المتعددة في القاهرة.

وبالنسبة لمريض مقيم خارج القاهرة والجيزة والإسكندرية، فالمسار المعتاد هو الإدارة المشتركة للحالة مع أحد هذه المراكز، أو توجيهه عبر مستورد تخصصي مرخّص مقرّه القاهرة يتولّى التقديم لدى الهيئة، والتخليص الجمركي في مطار القاهرة الدولي، والتسليم النهائي إلى منشأة صرف مرخّصة. ويستلم المريض الحاقن الذاتي ويتلقى تدريباً على التعامل مع الجهاز في تلك الصيدلية أو خلال زيارة للعيادة. وتُبلّغ خطوة تسخين الحاقن بدرجة حرارة الغرفة لمدة 30 دقيقة قبل الحقن (للحد من اللدغ) إلى المريض في جلسة التدريب.

الصورة الفعلية لتكلفة Aimovig في مصر

تُسعّر Reserve Meds للمرضى بالدولار الأمريكي وتقبل التحويلات البنكية بالدولار. وتبلغ تكلفة الجملة المُكتسبة (WAC) في الولايات المتحدة لـAimovig نحو 767 دولاراً لكل حاقن ذاتي بجرعة واحدة عند تركيز 70 ملغ/مل أو 140 ملغ/مل، وفق تسعير قائمة Amgen المنشور لعام 2025. ويبلغ سعر القائمة السنوي الأمريكي للجرعة الشهرية نحو 6,900 دولار سنوياً. وقد خسر الجنيه المصري أكثر من 70 بالمئة من قيمته أمام الدولار الأمريكي منذ مطلع 2022، إذ بلغ سعر صرف الدولار قرابة 52 إلى 53 جنيهاً في مايو 2026؛ والتسعير بالدولار يحمي المريض من تذبذب العملة.

تتضمن التكلفة الشاملة المُسلمة إلى مصر اقتناء الدواء من الجانب الأمريكي بسعر WAC مضافاً إليه هامش، واللوجستيات الدولية بسلسلة التبريد من مورّع تخصصي أمريكي إلى مطار القاهرة الدولي ضمن نطاق 400 إلى 1,500 دولار لكل شحنة،

ورسوم التعامل مع التوثيق التنظيمي على الجانب المصري، ورسوم تنسيق Reserve Meds المفصلة في عرض السعر النهائي. وتُقلل نوافذ الإمداد لثلاثة وستة أشهر العبء اللوجستي الشهري وتتناغم مع فترات إعادة تقييم الفاعلية في طب الأعصاب لـ 3 أشهر و3 إلى 6 أشهر. وتُوفّر ميزانية التجاوز لمدة 7 أيام بدرجة حرارة الغرفة في نشرة Aimovig بدل تشغيل خلال النقل والتسليم في المرحلة الأخيرة في الممرات الحارة المناخ.

أما على جانب التأمين، فتُقيّم بوبا مصر، وAXA مصر، وميتلايف مصر، وأليانز مصر، ومصر للتأمين، وميد جلف مصر، وأورينت تكافل، وروبال للتأمين عمليات استيراد أجسام CGRP المضادة وحيدة النسيلة باسم المريض حالةً بحالة. ويتطلب كثير من الخطط علاجاً تدريجياً عبر العوامل الفموية الوقائية الأقدم قبل النظر في تغطية فئة CGRP، وتكون الموافقة المسبقة مطلوبة عالمياً حيثما يوجد مسار تغطية. ولا تمتد تغطية UHIA بموجب القانون رقم 2 لسنة 2018 عموماً إلى الواردات التخصصية. ويبقى الدفع النقدي هو الوضع المهيمن؛ وتُستق كثير من الأسر المصرية الدولار عبر أقارب في الخليج، أو المملكة المتحدة، أو الولايات المتحدة.

الجدول الزمني المعتاد لـ Aimovig في مصر

من تقديم قائمة الانتظار إلى أول حاقن ذاتي في اليد، تسير حالة Aimovig النموذجية في مصر كما يلي. تُؤكّد Reserve Meds الأهلية خلال 24 إلى 48 ساعة وترسل حزمة توثيق إلى اختصاصي الأعصاب المعالج، مع ملخصات بالعربية موجّهة للمريض عند طلب الأسرة ذلك. وتُقدّم منشأة الصرف طلب الاستيراد الشخصي إلى هيئة الدواء المصرية، الذي يُنجز خلال 3 إلى 6 أسابيع في الحالات الموثقة جيداً. وبالتوازي، تُسَنّق Reserve Meds التوريد من الصيدلية التخصصية الأمريكية وخطة الشحن بسلسلة التبريد. وبمجرد إصدار تصريح الهيئة، يُضاف 5 إلى 10 أيام عمل للإفراج من الجانب الأمريكي والنقل بسلسلة التبريد إلى مطار القاهرة الدولي، مع توفير ميزانية التجاوز لمدة 7 أيام بدرجة حرارة الغرفة بدل تشغيل حقيقي عبر الجمارك والتسليم في المرحلة الأخيرة. وتتراوح الدورة الكاملة لإمداد أولي مدته 90 يوماً عادةً بين 5 و9 أسابيع. وتتناغم إعادة التوريد على إيقاع العلاج المزمن مع إعادة تقييم الفاعلية في طب الأعصاب عند 3 أشهر و3 إلى 6 أشهر. وتوصي بعض الإرشادات بفترة توقف علاجي بعد 12 شهراً من الاستجابة المستدامة.

ما الذي على طبيبك تقديمه

خطاب المبرر السريري هو حجر الزاوية في حزمة Aimovig لدى هيئة الدواء المصرية. وتُحرّر الخطاب على ورق المؤسسة الواصفة موقعاً ومختوماً من اختصاصي أعصاب مصري عضو في نقابة الأطباء المصرية وحاملٍ لترخيص ساري المفعول من وزارة الصحة، ويتضمن عادةً: التشخيص (الصداع النصفي العرّضي أو المزمن، مع أيام الصداع النصفي الشهرية)، وتاريخ العلاج السابق (تجربة عاملين على الأقل ومثالياً ثلاثة عوامل وقائية فموية أقدم، مع الجرعة والمدة وسبب الإيقاف)، ومبرر مضاد مستقبل CGRP تحديداً (مقابل جسم مضاد لربيطة CGRP مثل fremanezumab أو galcanezumab أو eptinezumab؛ ومقابل الـ gepants الفموية مثل rimegepant أو atogepant للوقاية)، وخطة الجرعات المقترحة (جرعة بدء 70 ملغ شهرياً مع المعايير إلى 140 ملغ شهرياً إذا لزم الأمر)، وخطة تقييم الاستجابة عند 3 أشهر و3 إلى 6 أشهر، وخطة التدريب على التعامل مع الجهاز للإعطاء الذاتي.

وتُلتقط تحديثات نشرة FDA لعام 2024 ضمن خطة السلامة: ارتفاع ضغط الدم (حدوث جديد أو تفاقم لارتفاع ضغط دم سابق، يُبلّغ عنه في أكثر الأحيان خلال 7 أيام من الجرعة الأولى؛ مع توثيق ضغط الدم الأساس، ومتابعة أوثق لدى المرضى ذوي ارتفاع ضغط الدم السابق غير المضبوط)؛ وظاهرة Raynaud (توثيق تاريخ التشنج الوعائي المُحدّث بالبرد إن كان ذا صلة)؛ وتفاعلات فرط الحساسية (طفح، ووذمة وعائية أبلغ عنها بعد التسويق)؛ والإمساك (إرشاد المرضى ذوي التاريخ المعدي المعوي المُهيئاً للإمساك). وتُبرز Reserve Meds نشرة أغسطس 2024 صراحةً في ملخص الحالة الموجّه للمريض حتى يحصل اختصاصي الأعصاب المُستلم على السياق السلامي الراهن. ويؤكّد الطبيب أن عضويته في النقابة وترخيصه من وزارة الصحة ساريا المفعول وقت تقديم الطلب.

أسئلة شائعة عن Aimovig في مصر

هل ستُعطي بوبا مصر، أو AXA مصر، أو ميتلايف، أو أليانز، أو مصر للتأمين تكلفة Aimovig؟

تُقيّم كل شركة تأمين عمليات استيراد أجسام CGRP المضادة وحيدة النسيلة باسم المريض حالةً بحالة، ومتطلبات العلاج التدريجي عبر العوامل الفموية الوقائية الأقدم شائعة. بعض الخطط يُعوّض نسبة بعد فشل موثّق على عاملين وقائيين سابقين على الأقل؛ ويتطلب كثير منها موافقة مسبقة. نحن لا نعيد بالتغطية. تُقدّم حزمة التوثيق؛ وتبقى المطالبة بحدّ ذاتها بيدك أو بيد مستشفائك.

ما هو ملف السلامة وماذا تغيّر في 2024؟

أكثر التفاعلات الضائرة شيوعاً في التجارب السريرية كانت تفاعلات موضع الحقن والإمساك. وقادت المراقبة بعد التسويق إلى تحديثات نشرة FDA في أغسطس 2024 بإضافة تحذيرات لارتفاع ضغط الدم (حدوث جديد أو تفاقم لارتفاع ضغط دم سابق، يُبلّغ عنه في أكثر الأحيان خلال 7 أيام من الجرعة الأولى) ولظاهرة Raynaud. كما أبلغ عن تفاعلات فرط الحساسية، بما في ذلك الطفح والوذمة الوعائية. ويجب متابعة ضغط الدم قبل البدء وأثناء العلاج، لا سيّما بعد الجرعة الأولى.

هل الأجسام المضادة الأخرى لـ CGRP أو الـ gepants الغموية بدائل؟

نعم. تشمل فئة أجسام المسار CGRP المضادة وحيدة النسيلة (Emgality، Ajovy (fremanezumab، Teva)، و (galcanezumab، Eli Lilly)، و (eptinezumab، Lundbeck)، و (Vyepti (eptinezumab، Lundbeck). Aimovig هو الجسم المضاد الوحيد لمستقبل CGRP؛ بينما ترتبط الثلاثة الأخرى بربيطة CGRP. وتتوفر أيضاً مضادات مستقبل CGRP الغموية (الـ gepants) مثل (Nurtec ODT (rimegepant) و (Qulipta (atogepant) للوقاية. ويبقى القرار السريري في يد اختصاصي الأعصاب المعالج. ويميل المرضى الذين استجابوا لـ Aimovig في دورة سابقة في الغالب إلى مواصلة Aimovig بدلاً من التحوّل ضمن الفئة.

ما هي مدة العلاج المعتادة؟

العلاج مفتوح المدة. ويُعيد معظم الأطباء التقييم عند 3 أشهر ومرة أخرى عند 6 أشهر؛ ويستمر المرضى المستجيبون (المُعَرَّف عادةً بأنه خفض بنسبة 50 بالمئة أو أكثر في أيام الصداع النصفي الشهرية). وتوصي بعض الإرشادات بفترة توقف علاجي بعد 12 شهراً من الاستجابة المستدامة لتقييم ما إذا كانت الوقاية لا تزال ضرورية.

هل يمكن استخدامه أثناء الحمل؟

البيانات البشرية محدودة. وتحتفظ الشركة المصنّعة بسجل تعرّض الحمل. وتستلزم القرارات بشأن الاستخدام أثناء الحمل مناقشة مع الطبيب المعالج للمخاطر والمنافع، وتنطبق التزامات الإبلاغ لدى المركز المصري لليقظة الصيدلانية (EPVC).

كيف يؤثّر تجاوز السبعة أيام بدرجة حرارة الغرفة على الشحن إلى مصر؟

تسمح نشرة Aimovig بتجاوز واحد يصل إلى 7 أيام بدرجة حرارة الغرفة (حتى 25 درجة مئوية)، يجب بعدها استخدام المنتج أو التخلص منه؛ ولا يمكن إعادته إلى التبريد بمجرد تسخينه. وتتحمّل هذه الميزانية اجتازات الجمارك والنقل في المرحلة الأخيرة في الممرات الحارة المناخ بشكل أفضل من المنتجات التي لا تملك بدل تجاوز، وإن كانت Reserve Meds تُوجّه الشحنة عبر تعبئة مُدقّقة بسلسلة التبريد مع مراقبة متواصلة لدرجة الحرارة.

أين تتموضع Reserve Meds في حالات Aimovig

Reserve Meds منسّق خدمة متميزة مقرّه الولايات المتحدة. نحن لا نحلّ محلّ اختصاصي الأعصاب المعالج، ولا نحلّ محلّ هيئة الدواء المصرية، ولا نحلّ محلّ صيدلية الصرف المصرية، ولا نتصرّف كمستورد رسمي في مصر. ما نقوم به هو تنسيق التوريد من الصيدلية التخصصية الأمريكية لـ Aimovig المصنّع من Amgen مع توثيق سلسلة الحيازة وفق DSCSA، وإعداد حزمة التوثيق التنظيمي التي يحتاجها اختصاصي الأعصاب المعالج لتقديم الطلب لدى الهيئة، وتنسيق اللوجستيات الدولية المُدقّقة بسلسلة تبريد بين 2 و8 درجات مئوية إلى مطار القاهرة الدولي مع توفير ميزانية التجاوز لمدة 7 أيام بدرجة حرارة الغرفة بدل تشغيل، وإبراز تحديثات نشرة أغسطس 2024 لارتفاع ضغط الدم وظاهرة Raynaud صراحةً في ملخّص الحالة الموجّه للمريض، وتشغيل مسؤول حالة واحد مُعيّن بالاسم طوال حالتك بالإنجليزية والعربية. ويبقى التقديم المحلي لدى الهيئة، والتخليص الجمركي، والصرف النهائي، جميعها مع منشأة الصرف المصرية المرخّصة. لا توجد خبرة سابقة لحالة Aimovig بالتحديد لدى Reserve Meds وقت إعداد هذه الصفحة؛ وينطبق التنسيق المعياري لمسار الاستيراد باسم المريض، ويتناغم الإيقاع الشهري للعلاج المزمّن طبيعياً مع نوافذ إعادة التوريد ربع السنوية.

الخطوة التالية

إذا أوصى اختصاصي الأعصاب بـ Aimovig ولم يكن إمداد الصيدلية في مصر، أو عرض الجرعة، أو موقف العلاج التدريجي لدى التأمين متوافقاً مع الوصفة، فإن قائمة الانتظار هي الخطوة الأولى. تُوكّد الأهلية خلال 24 إلى 48 ساعة وترسل حزمة توثيق الطبيب، مع ملخّصات بالعربية موجّهة للمريض عند طلب الأسرة ذلك.

هذا الدليل إعلامي وليس استشارة طبية أو قانونية. يستلزم إطار الاستيراد باسم المريض لدى هيئة الدواء المصرية الحكم السريري لطبيب مصري مرخص؛ Reserve Meds هي المنسّق، لا الجهة الواصفة.