

الوصول إلى Datroway في مصر

مُقترن جسم مضاد - دواء موجّه ضد TROP2 لسرطان الثدي النقيلي HR-إيجابي/HER2-سليبي، يجري الوصول إليه عبر مسار الاستيراد الشخصي لهيئة الدواء المصرية. محفوظ لكم.

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

توجيه سريع

Datroway (datopotamab deruxtecan-dlnk) مُقترن جسم مضاد - دواء (ADC) موجّه ضد TROP2 يُعطى وريدياً، طوّرت بالتعاون شركتا AstraZeneca و Daiichi Sankyo. اعتمدت إدارة الغذاء والدواء الأمريكية (FDA) Datroway في 17 يناير 2025 للمرضى البالغين المصابين بسرطان ثدي غير قابل للاستئصال أو نقيلي إيجابي مستقبل الهرمون (+HR) سلبى HER2 ممن تلقوا علاجاً سابقاً قائماً على الغدد الصماء وكيميائياً في السياق المتقدم، مع موافقة مُعجّلة ثانية عام 2025 لسرطان الرئة ذي الخلايا غير الصغيرة بطفرة EGFR بعد التقدّم على علاج موجّه لـ EGFR وكيمياء البلاتين. وفي مصر، حيث يحمل سرطان الثدي عبئاً وطنياً مرتفعاً، لم يُسجّل Datroway بعد محلياً. وبالنسبة للمرضى المصريين الذين استنفد طبيهم الأورام الخيارات الغدية الصماء والكيميائية في السياق النقيلي HR+/HER2-، فإن السبيل القانوني هو مسار الاستيراد الشخصي لـ EDA، مدعوماً بسلسلة جملة متخصصة أمريكية ممثلة لـ DSCSA ووثائق الاستخدام باسم المريض المُعدّة بالتنسيق مع منشأة الصرف. تتولّى Reserve Meds تنسيق التوريد الأمريكي ولوجستيات السلسلة الباردة إلى مطار القاهرة الدولي وحزمة التوثيق التي سيحتاجها طبيب الأورام، فيما تبقى القرارات السريرية مع طبيب الأورام المعالج. محفوظ لكم.

لماذا يحتاج المرضى في مصر إلى Datroway عبر مسار الاستخدام باسم المريض

سرطان الثدي هو السرطان الأكثر شيوعاً في التشخيص بين النساء المصابات، والمرض HR+/HER2- هو أكبر النوع الجزيئي الفرعي لسرطان الثدي المتقدم على مستوى العالم. وتترك سلسلة العلاج المعيارية في مصر (العلاج الغدي الصمّاوي مع مثبّط CDK4/6، ثم مناورات غدية صمّاوية وعلاج كيميائي في خطوط لاحقة) فجوة حقيقية بمجرد استنفاد الخيارات الغدية الصمّاوية والكيميائية. وفي الأسواق الدولية، يتأخّر الوصول إلى ADC بشكل اعتيادي عن جداول موافقة FDA و EU بـ 12 إلى 36 شهراً أو أكثر.

لم تُدرج هيئة الدواء المصرية Datroway بعد على قائمة التسجيل الوطنية. والمساران اللذان قد يفكّر فيهما المريض كبديل غير قابلين للتطبيق على حالة داخل البلد: Trodelvy (sacituzumab govitecan)، وهو ADC الآخر الموجّه ضد TROP2، يمتلك قاعدة أدلة خاصة به لكنه أيضاً غير مخزّن باستمرار في صيدليات المستشفيات المصرية؛ و Enhertu (trastuzumab deruxtecan) يستهدف HER2 (لا TROP2) و متموضع لمرض HER2-منخفض وHER2-ضئيل جداً، وهو بروفابل مريض مختلف. ولذلك يدخل Datroway قناة الاستخدام باسم المريض بصفته خياراً محدّداً على الملصق لمرض HR+/HER2- (IHC 0 أو IHC 1 أو IHC 2+/ISH-) الذين وصفه طبيب الأورام لديهم بعد علاج غدي صمّاوي سابق وعلاج كيميائي في السياق المتقدم. وإطار الاستيراد الشخصي لهيئة الدواء المصرية، المُقنّن بموجب القانون رقم 151 لسنة 2019، هو السبيل القانوني عندما تكون جهة مرجعية معترف بها قد اعتمدت دواءً ولا يوجد بديل محلي مسجّل مكافئ سريرياً ومناسب.

مسار الاستخدام باسم المريض عبر EDA لـ Datroway

أنشئت هيئة الدواء المصرية (EDA) بموجب القانون رقم 151 لسنة 2019، مع لائحها التنفيذية الصادرة بقرار رئيس مجلس الوزراء رقم 777 لسنة 2020. وتُجزى EDA استيراد الأدوية غير المسجّلة لمريض مُسمّى بعينه عند عدم توقّر منتج مسجّل مكافئ محلياً أو عند عدم كفاية الكمية المتاحة من منتج محلي مسجّل مكافئ لتلبية الحاجة السريرية للمريض. وهذا المسار معروف عموماً بالاستيراد الشخصي وتُشير إليه مراسلات EDA بوصفه وصلاً خاصاً أو استخداماً رحيماً للعوامل الجديدة.

بالنسبة لحالة Datroway، تُقدّم الطلبات عبر صيدلية الاستيراد التابعة لمنشأة الصرف. وتشمل الحزمة القياسية: خطاب المبرر السريري من طبيب الأورام السريري المعالج على ورقة المستشفى الرسمية (تشخيص سرطان الثدي النقيلي HR+/HER2- مع توثيق حالة المستقبلات بـ IHC وISH حيث يُؤشّر، عمل التحديد المرحلي، خطوط العلاج السابقة بأسماء

الأدوية والنتائج الموثقة، المبرر السريري لـ ADC ضد TROP2، الجرعة المطلوبة، جدول الدورات المخطط، والمدة المتوقعة)، والوصفة الحديثة المحددة للاسم التجاري (Datroway)، والاسم العلمي (datopotamab deruxtecan-dlnk)، والتركيز (قارورة جرعة واحدة 100 ملغ)، والكمية لكل دورة المحسوبة من وزن جسم المريض، ونسخة معرّف المريض (بطاقة الرقم القومي أو جواز السفر)، ورقم عضوية طبيب الأورام المعالج بنقابة الأطباء المصرية ومرجع ترخيص وزارة الصحة، وتفاصيل المنتج (Daiichi Sankyo و AstraZeneca بصفتها شريكين تجاريين، مع Daiichi Sankyo Inc. بصفتها حامل الترخيص الأمريكي على موافقة FDA؛ بلد المنشأ؛ مرجع موافقة FDA؛ مدة الصلاحية؛ التخزين في السلسلة الباردة عند 2 إلى 8 درجة مئوية)، وترخيص منشأة الصرف الوجهة (تحديداً ترخيص منشأة التسريب المستلمة للتعامل مع المركبات البيولوجية السامة للخلايا عند 2 إلى 8 درجة مئوية)، وخطة سلسلة الحيازة مع مراقبة حرارية مستمرة عبر مطار القاهرة الدولي.

الزاوية الخاصة بالمبرر السريري لـ Datroway هي توثيق الخط العلاجي السابق في السياق النقيلي والإقرار الصريح بتحذير ملصق FDA من مرض الرئة الخلالي (ILD) والتهاب الرئة. وليس تحذير ILD محاطاً بإطار على ملصق Datroway (على عكس مركبه الشقيق في منصة DXd وهو Enhertu حيث يحمل تحذيراً مُحاطاً بإطار)، لكنّ ILD/التهاب الرئة الشديد أو المهديد للحياة أو المميت قد أُبلغ عنه مع Datroway، وسيبحث مراجع EDA عن خطة المراقبة من طبيب الأورام المعالج: مراقبة الأعراض الرئوية الجديدة أو المتفاقمة (السعال، ضيق التنفس، الحمى)، الخطة العملية لإيقاف Datroway لأي ILD مشتبّه به ريثما يكتمل العمل التشخيصي، والتوقّف الدائم لأي ILD/التهاب رئئ من الدرجة الثانية أو أعلى. والجرعة 6 ملغ/كغ كل ثلاثة أسابيع، بحد أقصى 540 ملغ للمرضى من وزن 90 كغ فأكثر، تُعطى على مدى 90 دقيقة في الدورة 1 ثم 30 دقيقة بعدها إذا تحمّلت جيداً. وتنتمي الأدوية الوقائية للعثبان (كورتيكوستيرويد مع مضاد HT3-5 مع أو بدون مضاد NK1) وقطرات العين الستيرويدية الوقائية لسمية سطح العين إلى الخطة ذاتها.

تُعالج موافقات الاستيراد الشخصي الاعتيادية لـ EDA لمركبات بيولوجية أورامية موثقة جيداً عادةً ضمن نافذة 3 إلى 6 أسابيع عند تقديم حزمة كاملة. وقد تمتد الحالات المعقّدة المتضمّنة ADCs بسلسلة باردة إلى 6 إلى 10 أسابيع، خصوصاً لأول حالة في مؤسسة بعينها. تحتفظ EDA بصلاحيّة التقدير في كل خطوة. لا تُعد Reserve Meds بداول EDA الزمنية وليست هي المُقدّمة للطلب.

أين يُصرف Datroway في مصر

Datroway مركّب بيولوجي يتطلب سلسلة باردة عند 2 إلى 8 درجة مئوية ويجب إعطاؤه في إطار تسريب مؤهّل قادر على إدارة تفاعلات التسريب وتصفيد الرعاية التنفسية أو العينية. وقائمة منشآت الصرف المختصرة أضيق بالتالي مقارنةً بدواء فموي بدرجة حرارة الغرفة. وتشمل المؤسسات التي تتعامل مع واردات الاستخدام باسم المريض لـ EDA كسير عمل اعتيادي ولديها قدرة تسريب أورامية مُرسّخة مع خبرة في التعامل مع ADC ذي سلسلة باردة: مستشفيات جامعة القاهرة (قصر العيني) بوحدتها الأورامية المختصة ومركز معلومات الأدوية، ومستشفيات جامعة عين شمس بخدمتها الأورامية القوية، ومستشفى 57357 لسرطان الأطفال لحالات سرطان الثدي البالغين المحدودة التي تُوجّه عبر برامج التخصصية، ومستشفى دار الفؤاد في 6 أكتوبر (حاصل على اعتماد JCI، بخدمات أورامية نشطة ضمن مجموعة العميد للرعاية الصحية)، ومستشفى السلام الدولي بالقاهرة، ومجموعة مستشفيات كليوباترا ببنيتها التحتية الأورامية متعددة المواقع.

بالنسبة للمرضى الذين يعمل طبيب الأورام المعالج لديهم في مستشفى إقليمي خارج القاهرة أو الجيزة أو الإسكندرية، فإن المسار العملي هو الشراكة مع مستورد متخصص مرخّص مقره القاهرة يتولّى ملف EDA والتخليص الجمركي للسلسلة الباردة عبر مطار القاهرة الدولي والتسليم إلى مركز التسريب المستلم تحت مراقبة حرارية مستمرة. يحمل المستورد ترخيص صيدلية الصرف؛ ويبقى خطاب المبرر السريري نابعاً من طبيب الأورام المعالج. ولا يمكن إعطاء Datroway في المنزل؛ بل يستلزم إطار وحدة الأورام النهارية أو مركز التسريب.

صورة التكلفة الفعلية لـ Datroway في مصر

تُقدّم Reserve Meds أسعار الحالات المصرية بالدولار الأمريكي وتقبل التحويلات بالدولار الأمريكي. تتألف صورة التكلفة الشفافة لحالة Datroway من ثلاثة بنود. أولاً، تكلفة الدواء الأمريكية الأساسية. يُورّد Datroway بقارورة جرعة واحدة 100 ملغ، وتُشير المراجع التسعيرية الأمريكية العامة إلى تسعير قارورة في النطاق التقريبي 4,800 إلى 5,000 دولار أمريكي. وللمريض الاعتيادي بوزن 70 إلى 80 كغ على جرعة 6 ملغ/كغ كل ثلاثة أسابيع (تقريباً أربع إلى خمس قارورات لكل دورة)، يضع ذلك تكلفة الدواء لكل تسريب في النطاق التقريبي 20,000 إلى 25,000 دولار أمريكي على WAC الأمريكي. ومسار اعتيادي من ست دورات على WAC يقع بالتالي في النطاق التقريبي 120,000 إلى 150,000 دولار أمريكي قبل أي خصومات أو تعديلات 340B أو طبقات دولية. ثانياً، اللوجستيات الدولية للسلسلة الباردة من المصدر الأمريكي إلى مطار

القاهرة الدولي مع مراقبة حرارية مستمرة عند 2 إلى 8 درجة مئوية وشاحن مؤهَّل مُتَحَقَّق منه، وتتراوح عادةً بين 800 و1,500 دولار أمريكي للشحنة. ثالثاً، رسوم معالجة التوثيق التنظيمي في الجانب المصري ورسم تنسيق Reserve Meds، مفضَّلين على عرض السعر الثابت بدلاً من تضمينهما إجمالاً.

تتسَّق كثير من الأسر المصرية الأموال بالدولار عبر أقارب في الخليج أو المملكة المتحدة أو أمريكا الشمالية، وهو أمر مفيد بالنظر إلى أن الجنيه المصري فقد أكثر من 70 بالمئة من قيمته أمام الدولار الأمريكي منذ مطلع 2022 (سعر الصرف USD/EGP قرابة 52 إلى 53 في مايو 2026 بحسب مشاورات صندوق النقد الدولي للمادة الرابعة). وعلى جانب التأمين، تتعامل بوبا مصر وأكسا مصر وميتلايف مصر وأليانز مصر مع واردات الاستخدام باسم المريض حالةً بحالة، مع ميل أكبر للخطط الخاصة إلى التفاعل حيث يكون سرطان الثدي النقيلي استطباً مغطى مُعترفاً به. وقد تتفاعل مصر للتأمين وأورينت تكافل مع حالات منتفاة. وتظل تغطية UHIA لواردات الاختصاص محدودة عبر معظم المحافظات في مرحلة الطرح الحالية. الدفع النقدي هو الموقف التشغيلي الافتراضي؛ ويُتمس التعويض، حيث ينطبق، بعد التسليم عبر مطالبة المريض أو المستشفى.

الجدول الزمني الاعتيادي لـ Datroway في مصر

من البداية إلى النهاية، تُنجز حالة Datroway اعتيادية في مركز سرطان ثالثي ذي سير عمل استيراد شخصي مُرَسَّخ مع EDA وقدرة تعامل مع ADC ذي سلسلة باردة عادةً خلال 3 إلى 6 أسابيع من مراجعة EDA للدورة الأولى، يُضاف إليها ثلاثة إلى سبعة أيام لاستقبال الجملة المتخصصة الأمريكية والإعداد والإخراج، يُضاف إليها أربعة إلى سبعة أيام للنقل الدولي بسلسلة باردة والتخليص الجمركي بمطار القاهرة الدولي. وهذا يضع نافذة تخطيط واقعية من البداية إلى النهاية تتراوح بين خمسة وتسعة أسابيع للتسريب الأول. ويمكن تخطيط الدورات اللاحقة على أساس متجدد بمجرد إرساء تصريح EDA والبنية التحتية لمنشأة الصرف، بحيث تتطلب كل دورة توقيت شحن يتوافق مع إيقاع الجرعات كل ثلاثة أسابيع ويأخذ في الحسبان دورة التحقق من السلسلة الباردة. وتُضيف ساق السلسلة الباردة يومين إلى ثلاثة أيام مقارنةً بشحنة بدرجة حرارة محيطية بسبب تأهيل الشاحن المُتَحَقَّق منه، وضبط مسجّل البيانات الحراري، ووثائق الجمارك. واستمرار التزويد هو الأولوية التشغيلية لأن Datroway يُعطى حتى تقدّم المرض أو سُميّة غير مقبولة دون طول مسار محدّد.

ما يحتاج طبيبك إلى تقديمه

الوثيقة الأساسية هي خطاب المبرر السريري، أصلياً ومختوماً على ورقة المستشفى الرسمية، موقَّعاً من طبيب الأورام السريري المعالج بموجب عضويته السارية في نقابة الأطباء المصرية وترخيصه السار من وزارة الصحة. وبالنسبة لـ Datroway، يغطّي الخطاب عادةً تشخيص سرطان الثدي النقيلي HR+/HER2- مع توثيق حالة مستقبل الهرمون، ونتائج IHC وISH لـ HER2، وعمل التحديد المرحلي، وخطوط العلاج السابقة في السياق النقيلي (مثبط CDK4/6 مُسمّى، خطوط علاج غدي صماوي مُسمّاة، خط علاج كيميائي مُسمّى) مع تواريخ الاستجابة والتقدّم، والتفكير السريري للانتقال إلى ADC موجّه ضد TROP2. وتُذكر خطة الجرعات (6 ملغ/كغ كل ثلاثة أسابيع، بحد أقصى 540 ملغ للمرضى من وزن 90 كغ فأكثر، مع مدة تسريب الدورة الأولى 90 دقيقة و30 دقيقة بعدها إذا تُحمّلت)، وكذلك نظام الأدوية الوقائية للغثيان (كورتيكوستيرويد مع مضاد HT3-5 مع أو بدون مضاد NK1) وقطرات العين الستيرويدية الوقائية لسمية سطح العين. وتغطّي خطة المراقبة مراقبة ILD/التهاب الرئة (التقييم السريري للسعال وضيق التنفس والحمى؛ الخطة العملية للإيقاف لأي ILD مشتبه به ريثما يكتمل العمل التشخيصي؛ التوقّف الدائم لأي ILD/التهاب رئة من الدرجة الثانية أو أعلى)، وفحوصات العيون الأساسية والمتكررة لسمية العين، وتوعية النظافة الفموية للتهاب الفم، ومراقبة CBC وLFT، وتوعية السمية الجينية مع وسائل منع حمل فعّالة أثناء العلاج وبعده.

يجب أن تكون عضوية طبيب الأورام المعالج في نقابة الأطباء المصرية وترخيصه من وزارة الصحة ساريين طوال مسار العلاج المطلوب. ويُعدّ ترخيص الصيدلية المؤسسية لمنشأة الصرف الركيزة الثانية للطلب، بما في ذلك قدرة منشأة التسريب المستلمة على التعامل مع المركّبات البيولوجية السامة للخلايا عند 2 إلى 8 درجة مئوية. ولكل من أطباء الأورام في القطاع الحكومي في قصر العيني وعين شمس، وأطباء الأورام في القطاع الخاص في كليوباترا ودار الفؤاد والسلام والسعودي الألماني، صلاحية التوقيع على خطابات المبرر السريري لاستيراد EDA الشخصي. وتُقدّم Reserve Meds حزمة وثائق الطبيب، بما في ذلك مرجع الإبلاغ عن الأحداث الضائرة لمركز البقطة الصيدلية المصري (EPVC). لا تُقدّم Reserve Meds تقارير الأحداث الضائرة؛ إذ تقع تلك المسؤولية على الطبيب المعالج بموجب ترخيصه المصري.

أسئلة شائعة حول Datroway في مصر

هل سَتُغطِّي بوبا مصر أو أكسا مصر أو ميتلايف أو أليانز Datroway؟

تُقيّم كل شركة تأمين واردات الاستخدام باسم المريض حالةً بحالة. ولأن سرطان الثدي النقلي استطباً مُعترف وموثّق، تتفاعل بعض الخطط بسهولة أكبر مما تفعله مع تشخيص أقل تحديداً. وتُعدّ الموافقة المسبقة هي القاعدة. تُقدّم Reserve Meds التوثيق الذي تحتاجه شركة التأمين؛ ويبقى تقديم المطالبة بيد المريض أو المستشفى. الدفع النقدي هو الموقف الافتراضي، وكثير من الأسر تُعوّض نفسها لاحقاً حيث تنطبق التغطية.

هل تُغطّي UHIA Datroway؟

ليس كقاعدة عامة. طرح UHIA مُدرّج على مراحل حتى 2032 ولا يُغطّي حالياً معظم واردات الاختصاص. الدفع النقدي أو تعويض التأمين الخاص هو مسار التمويل.

هل يمكن إعطاء Datroway في المنزل؟

لا. Datroway تسريب وريدي يستلزم الإعطاء في إطار تسريب أورامي مؤهّل بقدرة على إدارة تفاعلات التسريب وتصعيد الرعاية إذا ظهرت أعراض تنفسية أو عينية.

ما تحذير ILD الذي ينبغي لأسرتي فهمه؟

يحمل Datroway تحذيراً واحترازاً لمرض الرئة الخلالي والتهاب الرئة (التحذير غير محاط بإطار على ملصق Datroway، وإن كان المركّب المرتبط Enhertu يحمل تحذيراً مُحاطاً بإطار لنفس الأثر الصّفي). وقد أبلغ عن حالات شديدة أو مهددة للحياة أو مميتة. ويراقب الطبيب السعال الجديد أو المتفاقم، وضيق التنفس، والحمى، ويوقف Datroway لأي ILD مشتبه به ريثما يكتمل العمل التشخيصي، ويُوقف بشكل دائم لأي ILD/التهاب رئة من الدرجة الثانية أو أعلى. وهذا جزء من أسباب أهمية قدرة منشأة التسريب المستلمة.

هل Datroway مختلف عن Trodelvy؟

كلاهما ADC موجّه ضد TROP2. يستخدمان حمولتين دوائيتين مختلفتين (Trodelvy لـ Datroway، SN-38 لـ deruxtecan). ورباطتين مختلفتين، ولديهما بروفايلا سُمّية مختلفان. والاختيار بينهما، ومقارنته بالعلاج الكيميائي وحده، قرار يتّخذه طبيب الأورام المعالج بناءً على عوامل خاصة بالمريض. ولا تُتخذ Reserve Meds هذا الخيار؛ بل ننتق بعد أن يصف الطبيب المعالج.

ما طول المسار الاعتيادي؟

مفتوح. يُعطى Datroway كل ثلاثة أسابيع حتى تقدّم المرض أو سُمّية غير مقبولة. وفي تجارب التسجيل، كان متوسط التعرّض 6 إلى 7 دورات، مع بقاء أصحاب الاستجابات الدائمة على العلاج لفترة أطول.

أسرتنا مورّعة بين القاهرة والخليج. هل يمكنكم التنسيق في الموقعين؟

نعم. تُجري Reserve Meds التنسيق على جانب المريض بالعربية حيث يُطلب والتنسيق على جانب الأسرة بالإنجليزية بالتوازي، مع منسّق مُسمّى واحد يُدير الحالة من البداية إلى النهاية عبر الإمارات والمملكة العربية السعودية والمملكة المتحدة وأمريكا الشمالية وغيرها.

أين تتموضع Reserve Meds في حالات Datroway

Reserve Meds منسّق خدمة متميزة مقره الولايات المتحدة. نحن لا نحل محل طبيب الأورام لديك، ولا نحل محل EDA، ولا نحل محل مركز التسريب الذي يصرف لك، ولا نعمل بصفة مستورد رسمي مصري. وبالنسبة لحالة Datroway في مصر، تُنظّم الشراء الممثل لـ DSCSA من الجملة المتخصصة الأمريكية (يتحرّك Datroway عبر قناة التوزيع المتخصصة المعتمدة لـ Daiichi/AstraZeneca بدلاً من جملة التجزئة المفتوحة)، وتُعدّ حزمة الوثائق التي يحتاجها طبيب الأورام لتقديم الاستيراد الشخصي لـ EDA بما في ذلك إقرار صريح بمخاطر ILD في استقبال المريض، وننتق الشحن الدولي بسلسلة باردة مع مراقبة حرارية مستمرة وشاحنات مؤهّلة مُتحقّق منها عبر مطار القاهرة الدولي، ونلازم الحالة عبر طلبات إعادة الدورات بمنسّق مُسمّى واحد بالإنجليزية والعربية. لا توجد خبرة حالة Datroway مغلقة سابقة لـ Reserve Meds في الملف حتى تاريخ هذه المراجعة، وهو أمر اعتيادي لإطلاق يناير 2025؛ ينطبق تنسيق NPP القياسي لـ EDA مع تعامل من الفئة C ذات السلسلة الباردة. تبقى القرارات السريرية مع طبيب الأورام. وتبقى السلطة التنظيمية هي EDA. ويبقى الصرف بيد منشأة التسريب المصرية المرخّصة.

الخطوة التالية

إذا كانت أسرتك تستكشف Datroway لقريب وثق طبيب الأورام لديه سرطان الثدي النقيلي HER2+/HR- مع علاج غدي صمّاوي وكيميائي سابق في السياق المتقدم، فالخطوة التالية هي الانضمام إلى قائمة الانتظار. سنؤكد الأهلية وملاءمة الحالة خلال 24 إلى 48 ساعة، ونُرسل حزمة وثائق إلى طبيب الأورام المعالج بالإنجليزية مع ملخصات موجّهة للمريض بالعربية حيث يُطلب، ونتوافق مع صيدلية الاستيراد في مؤسستك أو مع مستورد متخصص مرخص مقره القاهرة بشأن تقديم EDA. محفوظ لكم.

هذا الدليل معلوماتي، وليس مشورة طبية أو قانونية. يستلزم إطار الاستخدام باسم المريض حكم طبيب أورام مرخص في مصر. Reserve Meds هي المنشق، لا الواصف.

ذات صلة

- نظرة عامة على دواء Datroway
- دليل مصر
- مسار الاستيراد الشخصي لـ EDA
- Datroway في المملكة العربية السعودية
- Datroway في الإمارات
- صفحة حالة سرطان الثدي

المراجعة والإشراف. يراجع فريق Reserve Meds السريري والتنظيمي محتوى هذه الصفحة. يراجع صيدلي مرخص في الولايات المتحدة كل وصفة قبل الصرف. الموقف التنظيمي معلوماتي وليس مشورة قانونية؛ تُوجّه الأسئلة الخاصة بكل حالة إلى المستشار الخارجي المعتمد. منهجية المراجعة > آخر مراجعة طبية: 2026-05-12.