

الوصول إلى Mounjaro في الإمارات: مسار EDE للاستخدام باسم المريض

كيف يحصل المرضى في الإمارات المصابون بداء السكري من النوع 2 على Mounjaro (tirzepatide) عبر تصريح استيراد الدواء غير المسجل من مؤسسة الإمارات للأدوية. لداء السكري من النوع 2 على الملصق فقط؛ Zepbound، الاسم التجاري للسمنة للجزء نفسه، منتج منفصل خارج نطاق Reserve Meds.

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

توجيه سريع، على الملصق فقط

Mounjaro هو الاسم التجاري لـ Eli Lilly لـ tirzepatide، وهو أول ناهض ثنائي من نوعه لمستقبلي GIP و-1 GLP، يُعطى بحقن تحت الجلد مرة أسبوعياً. اعتمده إدارة الغذاء والدواء الأمريكية (FDA) في 13 مايو 2022 كعلاج مساعد للحمية والتمارين لتحسين ضبط نسبة السكر لدى البالغين المصابين بداء السكري من النوع 2. ويُسوّق العنصر الفعّال نفسه تحت اسم تجاري أمريكي منفصل، Zepbound، باعتماد FDA متميز لإدارة الوزن المزمّنة مُنح في نوفمبر 2023 ولانقطاع التنفس الانسدادي المعتدل إلى الشديد لدى البالغين المصابين بالسمنة مُنح في 2024. يتشاطر Mounjaro و Zepbound الجزء لكنهما يُلصقان ويُوصفان منتجين منفصلين. تُنسّق Reserve Meds Mounjaro حصراً ضمن استطبّاب FDA لداء السكري من النوع 2. أما المرضى الذين يطلبون tirzepatide لإنقاص الوزن فهم خارج نطاق Reserve Meds لتوجيه Mounjaro؛ و Zepbound ليس في نطاقنا الحالي. في الإمارات، Mounjaro مسجّل محلياً على السجل الاتحادي، لكن ضغط التخصيص وعدم اتساق التوريد بحسب جرعات المعايير جعلت توجيه استمرارية الرعاية عبر الحدود ذا صلة. محفوظ لكم.

لماذا يلجأ المرضى في الإمارات إلى Mounjaro عبر مسار الاستخدام باسم المريض

تتمتع الإمارات بيئة تنظيمية دائمة ناضجة، وتطبق الفجوات الهيكلية الثلاث للوصول التي بُني الإطار لسدّها على كامل الدليل: مسجّل لكنه غير متوفر، أو مسجّل لاستطبّاب آخر، أو غير مسجّل إطلاقاً. يقع Mounjaro بصورة رئيسية في الفئة الأولى في الإمارات. التسجيل المحلي قائم، لكن خلال موجة الطلب من 2023 إلى 2025 شهدت عدة جهات قضائية توفراً غير متنسق لجرعات Mounjaro المحددة. وكانت جرعات نافذة المعايير (2.5 mg و 5 mg) أكثر شحاً من جرعات الصيانة الأعلى في بعض الفترات، وهو ما عقّد بدايات المرضى الجدد. وفقد المرضى المستقرون على جرعات الصيانة (7.5 mg و 10 mg و 12.5 mg و 15 mg) في نقاط معينة الاستمرارية حين نفذت من صيدلية ما تركيز KwikPen المحدد لديهم.

تطبيق حجة ثانية لمسار الاستخدام باسم المريض على المرضى في الإمارات الذين يصف لهم طبيهيم Mounjaro لداء السكري من النوع 2 في سياق لا تتوافق فيه التكلفة المحلية أو التوريد المحلي مع خطة العلاج المستمرة للمريض. وحين يحمل مريض إماراتي وصفة موثّقة لداء السكري من النوع 2، فإن مسار الاستخدام باسم المريض يتيح لطبيب مرخّص في الإمارات استيراد المنتج المُلصق للسكري تحديداً (Mounjaro)، لا الاسم التجاري المُلصق للسمنة (Zepbound). Mounjaro و Zepbound غير قابلين للتبادل من حيث الملصق والوصفة، ولو أن العنصر الفعّال متطابق. وتقيّد Reserve Meds الاستيعاب باستطبّاب داء السكري من النوع 2؛ ويُعاد توجيه أو يُرفض المرضى الذين يطلبون الجزء لإنقاص الوزن.

مسار EDE للاستخدام باسم المريض لـ Mounjaro

المسار الاتحادي هو تصريح استيراد الدواء غير المسجّل، المُدار عبر بوابة EDE على ede.gov.ae اعتباراً من 29 ديسمبر 2025 فصاعداً بموجب المرسوم بقانون اتحادي رقم 38 لسنة 2024. ويغطّي الإطار أيضاً الحالات التي يكون فيها الدواء مسجّلاً ولكن غير متوفر حالياً على الجدول الزمني الذي يطلبه السريري، وهي حالة Mounjaro الاعتيادية في الإمارات. ويسمح الإطار للمستشفيات والمنشآت الدوائية المرخّصة باستيراد دواء بعينه لمريض بعينه عندما لا يكون البديل المسجّل محلياً المكافئ سريرياً مناسباً أو متوفراً على الجدول الزمني المطلوب.

بالنسبة لـ Mounjaro، زاوية المبرر السريري خاصة بالتشخيص. يتضمن الطلب المكتمل عادةً:

- خطاب مبرر سريري من الطبيب المعالج (اختصاصي الغدد الصماء، أو اختصاصي السكري، أو طبيب الرعاية الأولية بشهادات في السكري) يوثق الاستطباب على الملصق: علاج مساعد للحمية والتمارين لتحسين ضبط نسبة السكر لدى البالغين المصابين بداء السكري من النوع 2
- تشخيص داء السكري من النوع 2 المؤكّد للمريض (رمز ICD أو ما يعادله)، وآخر قيمة HbA1c، وتاريخ علاج السكري السابق (غالباً metformin مع عامل ثانٍ)
- الترخيص الطبي للطبيب المعالج في الإمارات (وزارة الصحة، أو هيئة الصحة بدبي DHA، أو دائرة الصحة - أبوظبي DOH، أو هيئة الشارقة الصحية)
- معرّف مُجهّل الهوية للمريض حيث يسمح تقديم EDE بذلك
- تفاصيل المنتج: Mounjaro، tirzepatide، الشركة المصنّعة Eli Lilly and Company، وتركيز قلم KwikPen المحدد (2.5 mg، أو 5 mg، أو 7.5 mg، أو 10 mg، أو 12.5 mg، أو 15 mg لكل 0.5 مل)، وعدد العبوات، ومدة العلاج المستهدفة
- رقم ترخيص منشأة الصرف المستلمة والصيدلي المسؤول
- خطة سلسلة التبريد من الموزّع الأمريكي المرخّص عبر المستورد إلى صيدلية الصرف

تتراوح الجداول الزمنية للموافقة في الحالات الاعتيادية عادةً بين 5 و15 يوم عمل. Mounjaro موصّف جيداً ومسجّل محلياً، ومسار EDE لحالة مسجّلة لكن غير متوفرة هو المسار نفسه المستخدم للأدوية غير المسجّلة (التصريح هو تصريح استيراد الدواء غير المسجّل، لكنه يغطّي حاجة الوصول في الحاليتين). لن تعالج Reserve Meds الاستفسارات التي تتضمن لغة إدارة الوزن أو السمّنة، حتى للمرضى ذوي تشخيص داء السكري من النوع 2؛ وتُعاد توجيه هذه الاستفسارات إلى القناة المناسبة على الملصق أو تُرفض.

أين يُصرف Mounjaro في الإمارات

Mounjaro حقنة مبرّدة. يجب أن تحمل منشأة الصرف ترخيص منشأة دوائية إماراتية وسلسلة تبريد بين 2 و8 درجات مئوية. ومن المؤسسات الإماراتية التي تتعامل مع استيرادات سلسلة التبريد باسم المريض كسير عمل راسخ: Cleveland Clinic Abu Dhabi (مجموعة M42)، ومدينة الشيخ خليفة الطبية في أبوظبي (شبكة سيحة)، ومستشفى توام في العين، والمستشفى الأمريكي دبي (عضو شبكة Mayo Clinic للرعاية)، ومستشفى كينجز كوليذج لندن دبي، وميدكلينيك سيتي في مدينة دبي الطبية، ومواقع مجموعة NMC الأكبر. وتُعدّ خدمات الغدد الصماء والسكري في كينجز كوليذج لندن دبي والمستشفى الأمريكي دبي وCleveland Clinic Abu Dhabi وميدكلينيك سيتي جهاتٍ شائعة لمجموعة مرضى Mounjaro.

تمنح نافذة استقرار 21 يوماً في درجة حرارة الغرفة بعد أول إخراج من التبريد (حتى 30 درجة مئوية) Mounjaro احتياطياً تشغيلياً مفيداً للاستعمال المنزلي للمريض. وتبقى سلسلة الحيازة من الموزّع الأمريكي إلى صيدلية الصرف الإماراتية مراقبة الحرارة من البداية إلى النهاية. وتوجّه العيادات الأصغر الحالة عبر مستورد تخصصي مقره دبي أو أبوظبي؛ يحمل المستورد ترخيص المنشأة، ويُقدّم تصريح EDE، ويُجرى التخليص الجمركي تحت سلسلة التبريد، ويُسلّم وفق وثائق سلسلة الحيازة.

صورة التكلفة الحقيقية لـ Mounjaro في الإمارات

يبلغ سعر الجملة المرجعي الأمريكي وفق التسعير المعلن من Eli Lilly نحو 1,069.08 دولاراً أمريكياً لكل علبة شهرية من أربعة أقلام، ويُطبّق بصورة موحّدة على جميع التراخيص الستة. وبالمعدل السنوي، يقارب ذلك من 12,800 إلى 13,000 دولار سنوياً بسعر WAC قبل أي خصومات. الدرهم الإماراتي مربوط بالدولار الأمريكي عند نحو 3.67 درهم لكل دولار، فَيُترجم كرتون الشهر بسعر WAC الأمريكي إلى نحو 3,925 درهماً اليوم. وقد سايرت أسعار التجزئة النقدية في صيدليات الإمارات للمنتج المتوفر سعر WAC الأمريكي أو تجاوزه؛ وتُحدّد تكلفة الاستحواذ بمسار الاستخدام باسم المريض نهائياً فقط عند إصدار عرض السعر النهائي بعد مراجعة الوثائق.

تتراوح اللوجستيات الدولية لسلسلة التبريد عادةً بين 500 و1,200 دولار لكل شحنة (نحو 1,800 إلى 4,400 درهم)، مع تغليف مُتحقّق من ضبطه بين 2 و8 درجات مئوية، ومسجّلات حرارة، وتخليص جمركي بموجب تصريح EDE. ورسوم الجمارك الإماراتية والتصريح رمزية مقارنةً بتكلفة الدواء. وتُدرج رسوم تنسيق Reserve Meds منفصلةً. على جانب التأمين: تُقيّم ضمان، وثقة، وGIG Gulf، وسكون، وADNIC، وأورينت كلٌّ منها عمليات الاستيراد باسم المريض حالةً بحالة. ويُعوّض عدد منها نسبياً عندما يكون الجزء على قائمة المريض الدوائية للسكري وإن لم يكن متوفراً حالياً.

الجدول الزمني الاعتيادي لـ Mounjaro في الإمارات

بالنسبة لمريض داء السكري من النوع 2 المستقر بخطاب ميرر سريري نظيف ووثائق علاج سابقة، تتراوح الدورة الاعتيادية من البداية إلى النهاية بين 2 و 5 أسابيع. وتستغرق خطوة تصريح EDE عادةً 5 إلى 15 يوم عمل. يضيف التوريد من الجانب الأمريكي عبر موّزعي Eli Lilly المرخصين من 3 إلى 7 أيام. ويستغرق العبور الدولي بسلسلة التبريد والتخليص الجمركي الإماراتي بموجب تصريح الاستيراد عادةً 3 إلى 7 أيام. وتضيف شحنات سلسلة التبريد البيولوجية يومين إلى ثلاثة أيام مقارنةً بمنتج مضبوط في درجة الغرفة مثل Trikafta. وتُعرض الجداول الزمنية كمنطقات اعتيادية لا كعود.

ما الذي يحتاج طبيبك إلى تقديمه

خطاب المبرر السريري هو محور حزمة EDE. ولـ Mounjaro، يتضمن الخطاب عادةً:

- تشخيص داء السكري من النوع 2 المؤكّد للمريض (رمز ICD أو ما يعادله)، وآخر قيمة HbA1c، وتاريخ علاج السكري السابق (غالباً metformin مع عامل ثانٍ، وأحياناً تعرض سابق لناهضات GLP-1)
- الاستطباب المحدد على الملصق: علاج مساعد للحمية والتمارين لتحسين ضبط نسبة السكر لدى البالغين المصابين بداء السكري من النوع 2
- تركيز جرعة Mounjaro الحالية (2.5 mg جرعة البداية للأسابيع الأربعة الأولى، أو 5 mg، أو 7.5 mg، أو 10 mg، أو 12.5 mg، أو 15 mg للصيانة)
- خطة الجرعة: 2.5 mg أسبوعياً لمدة 4 أسابيع (جرعة بداية فقط، ليست لضبط نسبة السكر)، ثم زيادة إلى 5 mg أسبوعياً، ثم زيادات بمقدار 2.5 mg بعد 4 أسابيع كحد أدنى على الجرعة الحالية، حتى حد أقصى 15 mg أسبوعياً؛ مع تدوير مواقع الحقن بين البطن والفخذ والذراع العلوي
- خطة المراقبة: أعراض ورم خلايا C الدرقية (كتلة في الرقبة، بحة صوت مستمرة)، التهاب البنكرياس، أمراض المرارة الحادة (وقد أُبلغ عن حصاوي المرارة والمغص الصفراوي واستئصال المرارة في التجارب السريرية)، نقص سكر الدم عند المزج مع الأنسولين أو محرّضات إفرازه، إصابة الكلى الحادة المرتبطة عادةً بنضوب الحجم من أحداث ضارة هضمية شديدة، أمراض هضمية شديدة، وتفاقم اعتلال الشبكية السكري السابق
- تأكيد فحص ينفي وجود تاريخ شخصي أو عائلي لسرطان الغدة الدرقية النخاعي أو متلازمة الأورام الصّماء المتعددة من النوع 2 (موانع استعمال وفق التحذير المؤطّر)

يجب أن يتطابق ترخيص الطبيب المعالج في الإمارات مع إمارة منشأة الصرف.

أسئلة شائعة حول Mounjaro في الإمارات

هل يمكنني الحصول على Mounjaro لإنقاص الوزن؟ لا. تُسوّق Reserve Meds Mounjaro حصراً ضمن استطباب FDA لداء السكري من النوع 2. الاسم التجاري للسمنة المعتمد من FDA لـ tirzepatide هو Zepbound؛ وهو منتج منفصل، مُلصق بصورة منفصلة، وحالياً خارج نطاق Reserve Meds.

هل سيُغطّي تأميني في الإمارات Mounjaro عبر مسار الاستخدام باسم المريض؟ تُقيّم كل شركة تأمين (ضمان، ثقة، GIG Gulf، سكون، ADNIC، أورينت) عمليات الاستيراد باسم المريض حالةً بحالة. ويُعوّض عدد منها نسبياً عندما يكون Mounjaro على قائمة المريض الدوائية للسكري وإن لم يكن متوفراً حالياً. تُقدّم التوثيق؛ ولا تُعد بالتغطية.

ما الملف الأمني؟ يحمل الملصق تحذيراً مؤطّراً بأورام خلايا C الدرقية استناداً إلى دراسات القوارض؛ والصلة بالبشر لم تُثبّت. ومضاد استطباب لدى المرضى ذوي تاريخ شخصي أو عائلي لسرطان الغدة الدرقية النخاعي أو متلازمة الأورام الصّماء المتعددة من النوع 2. وتشمل التحذيرات الإضافية التهاب البنكرياس، وأمراض المرارة الحادة، ونقص سكر الدم عند المزج مع الأنسولين أو محرّضات إفرازه، وإصابة الكلى الحادة، وتفاعلات فرط الحساسية، والأمراض الهضمية الشديدة، ومضاعفات اعتلال الشبكية السكري. وأكثر التفاعلات الضارة شيوعاً هضمية.

لماذا Mounjaro في مقابل Ozempic؟ أفادت تجربة SURPASS-2 المنشورة في NEJM عام 2021 بأن tirzepatide غير أدنى ومتفوق على semaglutide الأسبوعي 1 mg في خفض HbA1c لدى البالغين المصابين بداء السكري من النوع 2. والاختيار بين العاملين قرار سريري للواصف، وليس قراراً من Reserve Meds. يحمل Ozempic استطباباً معتمداً من FDA

لخفض المخاطر القلبية الوعائية في داء السكري من النوع 2 مع مرض قلبي وعائي راسخ واستطباباً كلوياً في داء السكري من النوع 2 مع مرض كلوي مزمن؛ أما ملصق Mounjaro فهو لضبط نسبة السكر فقط اعتباراً من تاريخ هذه المراجعة.

هل معايرة الجرعة إلزامية؟ نعم. البدء بـ 2.5 mg لمدة 4 أسابيع هو خطوة البداية الموصوفة، وذلك بصورة رئيسية للتحمّل الهضمي. وجرعة 2.5 mg غير مُعدّة لضبط نسبة السكر وحدها.

ما المدة المعتادة للعلاج؟ مزمنة. tirzepatide مُلصق للاستعمال الأسبوعي المستمر دون نقطة نهاية محددة، مشروطاً بالفائدة السريرية والتحمّل.

أين تتموضع Reserve Meds في حالات Mounjaro

Reserve Meds منسّق خدمة متميزة مقره الولايات المتحدة. نحن لا نحل محل طبيبك، ولا نحل محل EDE، ولا نحل محل صيدلية الصرف. بالنسبة لـ Mounjaro تحديداً، تُنسّق التوريد من الجانب الأمريكي عبر مورّعي Eli Lilly المرخّصين (McKesson, Cardinal Health, AmerisourceBergen / Cencora)، وحزمة التوثيق التنظيمي التي يحتاجها طبيبك (قالب استطباب داء السكري من النوع 2، ومرجع المعايرة، وملخص خطة المراقبة مع تحذير خلايا C الدرقية)، ولوجستيات سلسلة التبريد المُتحقّق منها بين 2 و8 درجات مئوية تحت سلسلة الحيازة، ومسؤول حالة واحد مُسمّى يتابع العملية. ويُحدّد كل عرض سعر نهائي تركيز جرعة KwikPen لأن التخصيص والسعر موحّدان بين التراكيذ ولكن توريد SKU يختلف. لن تُنسّق Reserve Meds Mounjaro لاستفسارات إنقاص الوزن أو السمّنة؛ تُعاد توجيه هذه الاستفسارات أو تُرفض.

الخطوة التالية

إذا قرّر طبيبك أن استمرارية Mounjaro لداء السكري من النوع 2 مهمة وأن المخزون المحلي لا يستطيع تلبية الجدول الزمني، فإن مسار EDE للاستخدام باسم المريض هو الطريق. انضم إلى قائمة الانتظار أدناه وستُوكّد الأهلية خلال 24 إلى 48 ساعة ونوجّه حزمة التوثيق إلى طبيبك.

محفوظ لكم.

المراجعة والإشراف. يُراجِع المحتوى على هذه الصفحة من قبل فريق Reserve Meds السريري والتنظيمي. ويُراجِع صيدلي مرخّص في الولايات المتحدة كل وصفة قبل الصرف. الموقف التنظيمي معلوماتي وليس نصيحة قانونية؛ وتوجّه الأسئلة الخاصة بالحالة إلى المستشار القانوني الخارجي المعتمد. منهجية المراجعة < آخر مراجعة طبية: 2026-05-12.