

## الوصول إلى Nurtec ODT في مصر: مسار الاستيراد باسم المريض لدى هيئة الدواء المصرية

كيف يحصل المرضى البالغون في مصر، ممن لديهم صداع نصفي نوبي، على Nurtec ODT، الدواء الفموي الأول والوحيد للصداع النصفي المعتمد لكل من العلاج الحاد والوقاية على ملصق واحد، عبر إطار الاستيراد باسم المريض لدى هيئة الدواء المصرية.

آخر مراجعة 12-05-2026 من قبل فريق Reserve Meds السريري والتنظيمي. تصف هذه الصفحة مسار الاستيراد باسم المريض لدى هيئة الدواء المصرية لدواء Nurtec ODT للمرضى البالغين المقيمين في مصر المصابين بصداع نصفي نوبي ويسعون إلى مضاد فموي لمستقبلات CGRP بدواعي مزدوجة.

### القسم 1. توجيه سريع

Nurtec ODT (rimegepant) مضاد فموي جزئي صغير لمستقبلات الببتيد المرتبط بجين الكالسيوم (CGRP) ينتمي إلى فئة الجيبانتات، يُصاغ على هيئة قرص متفكك فموياً بتركيز 75 ملغ يذوب على اللسان دون الحاجة إلى ماء. تُسوّق Pfizer الجزئي في الولايات المتحدة بعد استحواذها على المطور الأصلي Biohaven Pharmaceutical في أكتوبر 2022؛ ويُسوّق rimegepant خارج الولايات المتحدة تحت الاسم التجاري Vydura. اعتمدت إدارة الغذاء والدواء الأمريكية Nurtec ODT للعلاج الحاد للصداع النصفي مع أو دون أورة لدى البالغين في فبراير 2020، وفي 27 مايو 2021 اعتمدت توسيع دواعي الاستعمال لتشمل الوقاية من الصداع النصفي النوبي لدى البالغين. ومع هذه الموافقة الثانية، أصبح Nurtec ODT الدواء الفموي الأول والوحيد حالياً للصداع النصفي الذي يحمل دواعي حادة ووقائية معاً على ملصق واحد. و rimegepant غير مسجّل لدى هيئة الدواء المصرية (EDA) لأي من الدواعي. وبالنسبة للبالغين المصريين الذين اختار طبيب الأعصاب المعالج لهم rimegepant، فإن المسار القانوني هو إطار الاستيراد باسم المريض لدى الهيئة، مع تقديم الطلب عبر منشأة صرف مصرية مرخصة. وتتولى Reserve Meds تنسيق التوريد من الجانب الأمريكي، ووثائق الشركة المصنعة، واللوجستيات الدولية للشحن الجوي. محفوظ لكم.

### القسم 2. لماذا يحتاج المرضى في مصر إلى Nurtec ODT عبر مسار الاستيراد باسم المريض

يستورد القطاع الدوائي المصري ما يقارب 3 مليارات دولار أمريكي من المنتجات الدوائية تامة الصنع سنوياً، وشريحة معتبرة من هذا الطلب تقع داخل حالات فردية باسم المريض لا داخل التوريد الواسع للسوق. ويُعدّ طب الأعصاب التخصصي من الفئات التي تبدو فيها الفجوة بين اعتماد FDA وتسجيل الهيئة أكثر وضوحاً، و rimegepant مثال نمطي. فلم تُسجّل الهيئة Nurtec ولا Vydura؛ ولا يحتفظ مستورد محلي بأي مخزون؛ ولا تستطيع أي صيدلية تجزئة في القاهرة صرف المنتج مقابل وصفة محلية.

وتتجمّع الشريحة المصرية من المرضى التي تتوجّه إلى Nurtec ODT عبر مسار الاستيراد باسم المريض لدى الهيئة في ثلاثة أنماط. أولاً، مرضى يتلقون جسماً مضاداً وحيد النسيلة مضاداً لـ CGRP للوقاية (erenumab و fremanezumab) و galcanezumab و eptinezumab) ويستمررون في تجربة نوبات اختراق، ويرغب أطباء الأعصاب المعالج لهم في الراحة النادرة لجزء واحد يغطي وتيرة الوقاية (75 ملغ كل يومين) وأي نوبة اختراق (75 ملغ كجرعة واحدة في يوم الاختراق)، مع سقف 18 جرعة شهرياً عبر الدواعي مجتمعةً. ثانياً، مرضى فشلت لديهم وقائيات فموية متعددة (topiramate و propranolol و amitriptyline) ويسعون إلى مضاد فموي لمستقبلات CGRP بوصفه الخطوة التالية بدلاً من جسم مضاد وحيد النسيلة حقني. ثالثاً، مرضى من المقاوم للتربتانات أو ذوي موانع التربيتان (مرض الشريان التاجي، ارتفاع ضغط الدم غير المنضبط، السكتة الدماغية السابقة أو النوبة الإقفارية العابرة، مرض الأوعية الطرفية) يحتاجون إلى خيار فموي حاد بآلية غير مضيقّة للأوعية. وفي الأنماط الثلاثة جميعها يكون الملصق ذو الدواعي المزدوجة هو السمة البنيوية التي تميّز

Nurtec ODT عن كل دواء صداع نصفي معتمد آخر. ويستمر التراجع في قيمة الجنيه المصري بعد عام 2022 في دفع الأسر المصرية إلى تنسيق أموال بالدولار الأمريكي من أقارب في الخليج أو أوروبا أو أمريكا الشمالية للحفاظ على الحالة في الجدول الزمني.

### القسم 3. مسار الاستيراد باسم المريض لدى الهيئة لدواء Nurtec ODT

أنشئت هيئة الدواء المصرية 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. والهيئة جهاز ذو خدمة عامة يتبع رئيس مجلس الوزراء، ويؤد مهام جهات سابقة شملت NODCAR وNORCB وCAPA. تُجيز الهيئة استيراد الأدوية غير المسجلة لمريض بعينه ضمن شروط محدّدة، أهمّها عدم وجود منتج مسجّل محلياً مكافئ، أو عدم كفاية الكمية المتاحة من منتج مسجّل مكافئ لتلبية الحاجة السريرية للمريض. ويُعرف هذا المسار عموماً باسم الاستيراد باسم المريض، ويُشار إليه أحياناً في مراسلات الهيئة بمصطلحات مثل الوصول الخاص أو الاستخدام الرحيم للأدوية غير المسجّلة. ويُقدّم الطلب عبر صيدلية الاستيراد الخاصة بالمنشأة الصارفة. ولا تُقدّم Reserve Meds طلبات إلى الهيئة، ولا تتصرّف كمستورد رسمي في مصر.

تشمل حزمة الطلب القياسية: خطاب مبرر سريري من طبيب الأعصاب المعالج على ترويسة المستشفى، ووصفة طبية حديثة تحدّد الاسم التجاري (Nurtec ODT أو Vydura)، والاسم العلمي (rimegepant)، والتركيز (75 ملغ)، والشكل الصيدلي (قرص متفكك فموي)، والكمية المطلوبة، ومعرّف المريض (نسخة من بطاقة الرقم القومي أو جواز السفر)، والتحقق من ترخيص الطبيب (رقم العضوية في نقابة الأطباء المصرية، ومرجع ترخيص وزارة الصحة)، وتفاصيل المنتج (الشركة المصنّعة، وبلد المنشأ، ومرجع اعتماد FDA، ومدة الصلاحية، وشروط التخزين)، وترخيص المنشأة الصارفة المقصودة، وخطة سلسلة الحيازة مع منفذ الدخول المتوقع في مطار القاهرة الدولي.

أما إطار المبرر السريري الخاص بـ Nurtec ODT فهو توثيق الدواعي المزدوجة. ويحدّد خطاب طبيب الأعصاب المعالج الداعي العلاجي الذي يُعالج المريض من أجله (حاد فقط، وقائي فقط، أو كليهما)، والنظام الجرعي لكل دواع (75 ملغ عند بداية النوبة للاستخدام الحاد؛ 75 ملغ كل يومين للوقاية؛ الاستخدام المشترك مع سقف 18 جرعة شهرياً)، والعلاجات الوقائية والحادة السابقة المُجرّبة وفشلها أو موانعها، والمبرر لاختبار مضاد قموي لمستقبلات CGRP بدلاً من جسم مضاد وحيد النسيلة حقني للوقاية أو علاج مُجهّز قائم على التريبتان، ومراجعة تفاعل CYP3A4 ومحرضات CYP3A4 حيث ينطبق (مُثبّطات قوية: ketoconazole وclarithromycin وitraconazole ممنوعة؛ محرضات قوية ومتوسطة: rifampin وphenytoin وcarbamazepine وعشبة سانت جون تخفض التعرّض)، وملاحظة الحالة الكبدية حين يكون لدى المريض خلل وظائف كبدية معروف (القصور الكبدي الشديد، Child-Pugh C، مانع وفق النشرة). وتُعالج التصاريح الروتينية لحالات الأعصاب الموثّقة جيداً عادةً خلال نافذة 3 إلى 6 أسابيع؛ وتمتد الحالات المعقّدة إلى ما هو أبعد. وتحفظ الهيئة بسلطة تقديرية في كل خطوة.

### القسم 4. أين يُصرّف Nurtec ODT في مصر

Nurtec ODT قرص فموي متفكك جزئي صغير، يُورّد في شريط (blister) يحتوي 8 أقراص في العلبة الواحدة مع غلق كل قرص في تجويف مبطن بالرقاقة. وهو مستقرّ على الرفّ في درجة حرارة 20 إلى 25 درجة مئوية مع السماح بانحرافات إلى 15 إلى 30 درجة مئوية؛ ولا حاجة إلى تبريد، ولا إعادة تكوين، ولا مذبذب. وملف المناولة هو الأكثر مرونة في الطيف العابر للحدود، ما يعني أن أي منشأة صرف مصرية لديها بنية تحتية لصيدلية الاستيراد أو علاقة بمستورد تخصصي مرخّص مقرّه القاهرة تستطيع التعامل مع الصرف.

والمستشفيات التي تتقدّم بطلبات الاستيراد الشخصي إلى الهيئة كعمل روتيني، والتي تتمتع بأعمق بنية تحتية لطب الأعصاب، تشمل: مستشفيات جامعة القاهرة (قصر العيني)، أقدم وأكبر شبكة مستشفيات أكاديمية في مصر والشرق الأوسط وتضم مركز معلومات دوائية؛ ومستشفيات جامعة عين شمس، ثاني أكبر شبكة مستشفيات أكاديمية في القاهرة بخدمات قوية في طب الأعصاب؛ ومستشفى دار الفؤاد في مدينة 6 أكتوبر بالجيزة، مستشفى تخصصي خاص فائق التخصص حاصل على اعتماد JCI منذ 2005 وهو جزء من مجموعة العلميدا الصحية؛ ومستشفى السلام الدولي بالقاهرة؛ ومجموعة مستشفيات كليوباترا، أكبر مجموعة مستشفيات خاصة في مصر. وأما المرضى الذين يمارس طبيب الأعصاب المعالج لهم في مستشفى أصغر أو في عيادة خارجية، فالمسار العملي هو الشراكة مع مستورد تخصصي مرخّص مقرّه القاهرة يحمل ترخيص صيدلية الصرف؛ ويبقى المبرر السريري صادراً من طبيب الأعصاب المعالج. ولأن الجزئي لا يستلزم شحنًا بسلسلة تبريد، فإن دمج الشحنات مع منتجات أخرى مخترّبة في درجة حرارة الغرفة مباشر.

## القسم 5. صورة التكلفة الفعلية لدواء Nurtec ODT في مصر

تُسعر Reserve Meds للمرضى بالدولار الأمريكي وتقبل التحويلات البنكية بالدولار. فقد خسر الجنيه المصري أكثر من 70 بالمئة من قيمته أمام الدولار منذ مطلع 2022، إذ بلغ سعر صرف الدولار قرابة 52 إلى 53 جنيهاً في مايو 2026، مع توقعات بمسار انخفاض مُدار حتى نهاية العام وفق توقعات مشاورات صندوق النقد الدولي بموجب المادة الرابعة. والتسعير بالدولار الأمريكي يحمي المريض من تذبذب العملة بين لحظة عرض السعر ولحظة الشحن.

- **مرجع تكلفة الدواء.** تكلفة الاستحواذ الأمريكية بالجملة (WAC) وفق إفصاح سعر Pfizer لعام 2023: 951.45 دولاراً أمريكياً للعبوة التي تحوي 8 أقراص (75 ملغ). وللاستخدام الحاد عند قرص واحد لكل نوبة صداع نصفي، يبلغ سعر الجرعة الواحدة نحو 119 دولاراً أمريكياً. أما للاستخدام الوقائي بجرعة 75 ملغ كل يومين، فإن الاستهلاك الشهري نحو 15 قرصاً، أي علبتين تقريباً، مع مطروف شهري لتكلفة الدواء وحدها عند سعر WAC في حدود 1,800 إلى 1,950 دولاراً أمريكياً. وتتراوح أسعار التجزئة والأسعار للمرضى غير المؤمّن عليهم في الولايات المتحدة عام 2026 بين نحو 1,050 و1,290 دولاراً أمريكياً للعبوة المكوّنة من 8 أقراص في كبرى سلاسل الصيدليات.
- **اللوجستيات الدولية.** الشحن الجوي القياسي بدرجة حرارة محيطية من المصدر الأمريكي إلى مطار القاهرة الدولي يتراوح عادةً بين 400 و800 دولار أمريكي لعبوة فموية تخصصية بهذا الحجم؛ ولا يستوجب الجزيء نظام تفتيش سلسلة التبريد الذي يؤخّر المستحضرات البيولوجية. وتتفاوت وثائق الجمارك ورسوم المعالجة التنظيمية لدى المنشأة الصارفة على الجانب المصري بحسب المؤسسة.
- **رسوم Reserve Meds للخدمة المتميزة.** مفضّلة في كل عرض سعر نهائي، ولا تُدمج في بنود أخرى. ويصدر العرض النهائي بعد استلام المستندات وتأكيد التوريد.

سلوك شركات التأمين في تعويض الاستيراد باسم المريض يتفاوت بشكل ملموس من شركة إلى أخرى في مصر. وتُقيّم كل من بوبا مصر، وAXA مصر، وميتلايف مصر، وأليانز مصر، ومصر للتأمين، وميد جلف مصر، وأورينت تكافل، وروبال للتأمين، مطالبات الاستيراد باسم المريض حالةً بحالة. وتُعوض بعض الخطط نسبة معينة عندما يعالج الدواء استطباً مغطى حتى لو لم يكن المنتج المحدّد على قائمة المنتجات المحلية؛ ويتطلب كثير منها موافقة مسبقة. أما تغطية هيئة الرعاية الصحية الشاملة (UHIA) فلا تزال تُنقذ على مراحل المحافظات ولا تشمل حالياً معظم الواردات التخصصية. ويبقى الدفع النقدي هو الوضع المهيمن لعلاج الصداع النصفي المزمن. وبرامج وصول المرضى لدى Pfizer المقصورة على الولايات المتحدة (بطاقة توفير Nurtec ODT، ومؤسسة Pfizer Patient Assistance Foundation) لا تمتد إلى طلبات الاستيراد باسم المريض الدولية ولا تشكّل جزءاً من أي عرض من Reserve Meds.

## القسم 6. الجدول الزمني المعتاد لدواء Nurtec ODT في مصر

أفق التخطيط من البداية إلى النهاية لحالة Nurtec ODT مصرية يتراوح عادةً بين 3 و6 أسابيع من أول تواصل إلى الصرف، وهو ما يماثل جزيئات الأعصاب الفموية الأخرى. تؤكّد Reserve Meds الأهلية خلال 24 إلى 48 ساعة من طلب الانضمام إلى قائمة الانتظار. ويُعدّ طبيب الأعصاب المعالج خطاب المبرر السريري خلال الأسبوع الأول. ثم تتقدّم المنشأة الصارفة بطلب الاستيراد الشخصي إلى الهيئة؛ وتُعالج التصاريح الروتينية لحالات الأدوية الفموية التخصصية المؤثقة جيداً خلال نافذة 3 إلى 6 أسابيع، وإن كانت الأنظمة المعقّدة (إطار الدواعي المزدوجة، تعدد الفشل الوقائي السابق، مراجعة التداخل الدوائي) قد تدفع نحو الطرف الأطول. ويجري التوريد من الجانب الأمريكي عبر سلسلة تجار الجملة المفتوحة (McKesson وCardinal Health وCencora/AmerisourceBergen) بالتوازي؛ وNurtec ODT ليس مدرجاً على قائمة نقص الأدوية لدى FDA حتى مايو 2026، والبصمة التصنيعية للجزيء الصغير تتجنب احتكاكات التخصيص التي تؤثر على المستحضرات البيولوجية. وبميل التفضيل التجاري لدى Pfizer في الأقاليم التي يكون فيها Vydura مسجلاً محلياً (الاتحاد الأوروبي والمملكة المتحدة والإمارات والكويت وإسرائيل) إلى الإمداد المحلي عبر قناة Vydura؛ وفي الأقاليم غير المسجّلة مثل مصر، يُعدّ توريد الاستيراد باسم المريض عبر وسطاء متوافقين هو القاعدة التشغيلية. وحالما يصدر تصريح الهيئة، يكون الشحن الجوي بدرجة حرارة محيطية إلى مطار القاهرة الدولي عادةً خلال 5 إلى 7 أيام عمل. هذه النطاقات اعتيادية، لا وعود.

## القسم 7. ما الذي يحتاج طبيبك إلى تقديمه

بالنسبة لـ Nurtec ODT، تكون حزمة التوثيق أكثر امتلاءً من علاج مُجهّز ذي داءٍ واحد لأن إطار الدواعي المزدوجة يجب أن يكون في الملف صراحةً. يُقدّم طبيب الأعصاب المعالج معرّف المريض (نسخة من بطاقة الرقم القومي أو جواز السفر)، وتشخيص الصداع النصفي على ترويسة المستشفى مع توثيق معايير التصنيف الدولي لاضطرابات الصداع، والعبء الشهري

لأيام الصداع النصفي وتقدير الإعاقفة من الصداع (درجة MIDAS أو HIT-6 حيث تتوفر)، وسيرة العلاج الوقائي السابق (topiramate و propranolol و candesartan و amitriptyline والأجسام المضادة وحيدة النسيلة المضادة لـ CGRP) مع توثيق المدة وسبب التوقف، وسيرة العلاج الحاد السابق (تجارب التريبتان وفشلها أو موانعها)، والمبرر لاختيار مضاد فموي لمستقبلات CGRP بداع مزدوج، وخطة الجرعات التي تحدد النظام الحاد (75 ملغ عند بداية النوبة، حد أقصى 75 ملغ خلال 24 ساعة) وإذا كانت الوقاية جزءاً من الحالة فالنظام الوقائي (75 ملغ كل يومين) مع السقف المشترك البالغ 18 جرعة شهرياً.

مراجعة التداخل الدوائي بند خاص بـ Nurtec ODT. فمَثَبَات CYP3A4 القوية (clarithromycin و ketoconazole و itraconazole) ممنوعة؛ ومحَثَّات CYP3A4 القوية والمتوسطة (phenytoin و carbamazepine و rifampin و سانت جون) تخفض تعرّض rimegepant ويجب تجنّبها؛ والقصور الكبدى الشديد (Child-Pugh C) مانع. ويُذكر رقم العضوية في نقابة الأطباء المصرية ومرجع ترخيص وزارة الصحة لطبيب الأعصاب على كل صفحة من الملف. وتستمر التزامات الإبلاغ في إطار اليقظة الصيدلية عبر المركز المصري لليقظة الصيدلية باستخدام نموذج البطاقة الصفراء أو نماذج CIOMS طوال مدة العلاج وتبقى مع الطبيب المعالج؛ ولنظام وقائي مزمّن يُعدّ هذا التزاماً ممتداً، لا تسليم جرعة واحدة.

## القسم 8. أسئلة شائعة عن Nurtec ODT في مصر

**هل سَتُعْطَى بوبا مصر أو AXA مصر أو ميتلايف أو أليانز هذا العلاج؟** تُقيّم كل شركة تأمين عمليات الاستيراد باسم المريض حالةً بحالة. وتُعَوِّض بعض الخطط نسبة معينة عندما يعالج الدواء استطبياً مغطى، لا سيما الوقاية من الصداع النصفي المزمّن، حتى لو لم يكن المنتج المحدّد على قائمة المنتجات المحلية؛ ويتطلب كثير منها موافقة مسبقة. وتُقدّم Reserve Meds الوثائق التي تحتاج إليها شركة التأمين للتقييم. والدفع النقدي هو الوضع الافتراضي، وتعتمد كثير من الأسر المصرية على تعويض ذاتي لاحق إذا انطبقت التغطية.

**هل تغطّي UHIA واردات الصداع النصفي التخصصية؟** ليس كقاعدة عامة، وليس بصورة مُتّسقة عبر المحافظات حتى الآن. فقد بدأ تنفيذ التأمين الصحي الشامل في بورسعيد عام 2019، ويجري على مراحل تمتد حتى 2032. وبالنسبة لمعظم واردات الاستيراد باسم المريض في 2026، فإن تغطية UHIA ليست هي مسار التمويل.

**هل ترخيص طبيب الأعصاب لديّ يكفي للوصفة؟** نعم. يتمتع أطباء الأعصاب في القطاع العام في قصر العيني وعين شمس ومستشفيات وزارة الصحة، وأطباء الأعصاب في القطاع الخاص في كليوباترا ودار الفؤاد والسلام ومجموعة العليديا، بصلاحيّة التوقيع على خطابات المبرر السريري للاستيراد الشخصي، رهناً بالترخيص المؤسسي للمستشفى الصارف.

**ما هو ملف السلامة؟** كانت أكثر التفاعلات الضائرة شيوعاً في التجارب السريرية الغثيان (2 بالمئة في الاستخدام الحاد، و3 بالمئة في الوقاية)، وتفاعلات فرط الحساسية بما في ذلك ضيق التنفس والطفح. ولا يحمل الدواء تحذيراً مؤطراً. ولم تُلاحظ مع rimegepant في التجارب المحورية أو في بيانات ما بعد التسويق حتى 2026 إشارات السميّة الكبدية التي شوهدت مع الجيانات من الجيل الأسبق مثل telcagepant الذي أوقف تطويره.

**ما هي متطلبات المتابعة؟** متابعة سريرية معتادة لاستجابة الصداع النصفي. لا يوجد رصد مخبري إلزامي، ولا تخطيط كهربية القلب. وينبغي تجنّب مَثَبَات CYP3A4 القوية ومحَثَّات CYP3A4 المتزامنة. والقصور الكبدى الشديد مانع وفق النشرة. ويتتبع طبيب الأعصاب أيام الصداع النصفي الشهرية وعدد الجرعات الحادة مقابل السقف المشترك البالغ 18 جرعة شهرياً.

**كيف يقارن Nurtec ODT بـ Ubrelvy أو بالأجسام المضادة الحقنية المضادة لـ CGRP؟** ضمن فئة CGRP الفموية: (ubrogepant) Ubrelvy حاد فقط؛ (atogepant) Qulipta وقاية فقط؛ Nurtec ODT يحمل كلا الدواعي على ملصق واحد. وأما الأجسام المضادة وحيدة النسيلة المضادة لـ CGRP الحقنية (Aimovig و Ajovy و Emgality و Vyapti) فهي وقائية فقط وتحمل احتكاكات مناولة بالسلسلة الباردة على مستوى المريض. وتبقى التريبتانات البديل الحاد القياسي للمرضى دون موانع قلبية وعائية. والقرار يبقى لطبيب الأعصاب.

## القسم 9. أين تتموضع Reserve Meds في حالات Nurtec ODT

Reserve Meds منسّق خدمة متميزة مقرّه الولايات المتحدة. نحن لا نحلّ محل طبيب الأعصاب لديك، ولا محل هيئة الدواء المصرية، ولا محل صيدلية الصرف لديك، ولا نتصرّف كمستورد رسمي في مصر. وبالنسبة لـ Nurtec ODT تحديداً، فإن التنسيق الذي نقدّمه هو التوريد من الجانب الأمريكي عبر سلسلة تجار الجملة المفتوحة (لا يلزم تسجيل في صيدلية تخصصية)، وحزمة الوثائق التنظيمية التي يحتاجها طبيب الأعصاب لتقديم الطلب لدى الهيئة بما يشمل إطار الدواعي

المزدوجة حيث تستلزم الحالة ذلك، واللوجستيات الدولية للشحن الجوي بدرجة حرارة محيطية من المصدر الأمريكي إلى مطار القاهرة الدولي مع تولي المنشأة الصارفة التخليص الجمركي، والمواد الموجهة للمريض بالعربية حين تطلبها الأسرة، ومسؤول حالة واحد مُسمّى يُدير الحالة من البداية إلى النهاية بالإنجليزية والعربية. وندعم التنسيق العائلي العابر للحدود حين يكون المريض في القاهرة أو الإسكندرية ويتولّى ابن بالغ المراسلات من دبي أو الرياض أو لندن أو نيويورك. لا توجد خبرة حالات سابقة لدى Reserve Meds بدواء Nurtec ODT حتى تاريخ هذه الصفحة؛ ويسري التنسيق القياسي لمسار NPP، مع إطار الدواعي المزدوجة بوصفه التموضع الأبرز في محادثة المريض.

## القسم 10. الخطوة التالية

إذا اختار طبيب الأعصاب لديك Nurtec ODT بوصفه الخطوة المناسبة التالية لصداعك النصفي، سواء للاستخدام الحاد أو للوقاية أو لكليهما، وكنت مقيماً في مصر، فالخطوة التالية هي قائمة الانتظار. تُؤكّد الأهلية خلال 24 إلى 48 ساعة، ونرسل حزمة توثيق إلى طبيب الأعصاب لديك، وتتواءم مع المنشأة الصارفة على تقديم الطلب لدى الهيئة. **محفوظ لكم.**

هذا الدليل معلوماتي، وليس نصيحة طبية أو قانونية. يستلزم مسار الاستيراد باسم المريض لدى هيئة الدواء المصرية حكماً سريرياً من طبيب مرخّص ومنشأة صرف مصرية مرخّصة؛ وReserve Meds منسّق، لا واصف ولا صارف.

**المراجعة والإشراف.** يُراجَع محتوى هذه الصفحة من قِبل فريق Reserve Meds السريري والتنظيمي. ويُراجَع صيدلي مرخّص أمريكي كل وصفة قبل الصرف. والموقف التنظيمي معلوماتي، وليس نصيحة قانونية؛ وتوجّه الأسئلة الخاصة بالحالة إلى المستشار القانوني الخارجي المُعتمد. منهجية المراجعة > آخر مراجعة طبية: 2026-05-12.