

## الوصول إلى Ojemda في مصر

متبّط RAF من النوع الثاني فموي أسبوعي للورم الدبقي منخفض الدرجة الناكس أو المُقاوم لدى الأطفال بتغيّر BRAF، يجري الوصول إليه عبر مسار الاستيراد الشخصي لهيئة الدواء المصرية. محفوظ لكم.

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

### توجيه سريع

Ojemda (tovorafenib) متبّط RAF من النوع الثاني نفاذ للدماغ طوّره شركة Day One Biopharmaceuticals واعتمده إدارة الغذاء والدواء الأمريكية (FDA) في 23 أبريل 2024 للمرضى من عمر 6 أشهر فأكثر المصابين بالورم الدبقي منخفض الدرجة لدى الأطفال (pLGG) الناكس أو المُقاوم الحامل لاندماج أو إعادة ترتيب BRAF أو طفرة BRAF V600، ممن تلقوا خط علاج جهازي سابق واحد على الأقل. وكان أول علاج جهازي يعتمد على الإطلاق لـ pLGG ذي إعادات ترتيب BRAF، بما في ذلك اندماج KIAA1549-BRAF الشائع. وفي مصر، لم يُسجّل Ojemda بعد لدى هيئة الدواء المصرية (EDA). وبالنسبة للأطفال المصريين الذين أكّد طبيب الأورام العصبية لديهم تغيّر BRAF ووُثّق التقدّم على خط علاج جهازي سابق واحد على الأقل، فإن السبيل القانوني هو مسار الاستيراد الشخصي لـ EDA، مدعوماً بسلسلة شراء من صيدلية متخصصة أمريكية ووثائق الاستخدام باسم المريض المُعدّة بالتنسيق مع منشأة الصرف. تتولّى Reserve Meds تنسيق التوريد الأمريكي وحزمة التوثيق التي سيجتاها طبيب الأورام العصبية لطفلك، واللوجستيات الدولية نيابةً عن الأسرة، فيما تبقى القرارات السريرية مع فريق طب أورام الأطفال المعالج. محفوظ لكم.

### لماذا يحتاج المرضى في مصر إلى Ojemda عبر مسار الاستخدام باسم المريض

الورم الدبقي منخفض الدرجة لدى الأطفال نادر بأرقام مطلقة، وتتحرك أنظمة الجهات المسددة والتنظيم الدولية ببطء على إطلاق طب أورام الأطفال للأدوية اليتيمة. ولم تُدرج هيئة الدواء المصرية Ojemda بعد على قائمة التسجيل الوطنية. ولا تستطيع الأسر المصرية التي شُخص طفلها بـ pLGG ناكس أو مُقاوم بتغيّر BRAF صرف الوصفة محلياً لأن المنتج غير مسجّل وغير مخزّن وغير مُدرج على أي قائمة سداد في مصر حتى تاريخ هذه المراجعة.

والبدائل، في غياب Ojemda، هي الاستخدام خارج الملصق لمبتبّطات RAF أو MEK للبالغين غير المصمّمة أو الموسومة لـ pLGG الأطفال، أو أنظمة علاج كيميائي بأبعاد سُميّة مُحدّدة لدى الأطفال، أو الانتظار اليقظ بعد تقدّم موثّق. وبالنسبة لـ pLGG ذي طفرة BRAF V600 تحديداً، يُعدّ dabrafenib مع trametinib بديلاً معتمداً من FDA باستطباب الأطفال. أما بالنسبة لـ pLGG ذي اندماج أو إعادة ترتيب BRAF (الإعداد الجزيئي الأكثر شيوعاً والذي يهيمن عليه KIAA1549-BRAF)، فقد كان Ojemda أول علاج جهازي يعتمد على FDA ويبقى الخيار الأوضح على الملصق. وإطار الاستيراد الشخصي لهيئة الدواء المصرية، المُفتن 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 للمريض المُسمّى. وبالنسبة لطب أورام الأطفال في مصر، يُعدّ مستشفى 57357 لسرطان الأطفال هو الملاءمة الطبيعية، بوصفه أكبر مستشفى لطب أورام الأطفال في العالم بعدد الأسرّة، مع سير عمل استيراد باسم المريض مُرشّخ، ووحدة الصيدلة الجينية الوحيدة من نوعها في مصر والعالم العربي.

### مسار الاستخدام باسم المريض عبر EDA لـ Ojemda

أُنشئت هيئة الدواء المصرية (EDA) بموجب القانون رقم 151 لسنة 2019، مع لائحها التنفيذية الصادرة بقرار رئيس مجلس الوزراء رقم 777 لسنة 2020. وتُجزّ 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 لطب الأطفال.

بالنسبة لحالة Ojemda، تُقدّم الطلبات عبر صيدلية الاستيراد التابعة لمنشأة الصرف. وتشمل الحزمة القياسية: خطاب المبرر السريري من طبيب الأورام العصبية المعالج للأطفال على ورقة المستشفى الرسمية (تشخيص pLGG الناكس أو

المُقاوم، التأكيد الجزيئي لاندماج أو إعادة ترتيب BRAF أو طفرة V600 بمشخص مرافق معتمد من FDA أو فحص NGS الجيل التالي مُتحقق منه آخر، توثيق التصوير للمرض، العلاج الجهازي السابق بأنظمة مُسمّاة ونتائج موثقة، المبرر السريري لـ tovorafenib، الجرعة الموزونة على BSA، مدة المسار المخطط، وخطة المراقبة الخاصة بالأطفال)، والوصفة الحديثة المحددة للاسم التجاري (Ojemda)، والاسم العلمي (tovorafenib)، والتقديم (قرص 100 ملغ أو معلق فموي 25 ملغ/مل)، والكمية لكل دورة، ونسخة معرّف المريض (بطاقة الرقم القومي أو جواز السفر)، ورقم عضوية طبيب أورام الأطفال المعالج بنقابة الأطباء المصرية ومرجع ترخيص وزارة الصحة، وتفاصيل المنتج (Day One Biopharmaceuticals, Inc). بصفتها الشركة المصنعة الأمريكية المعتمدة؛ بلد المنشأ؛ مرجع موافقة FDA؛ مدة الصلاحية؛ التخزين بدرجة حرارة الغرفة للأقراص والتخزين المبرّد للمعلق الفموي بعد إعادة التركيب بحسب نشرة العبوة)، وترخيص منشأة الصرف الوجهة، وخطة سلسلة الحيازة التي تغطي النقل إلى صيدلية الاستلام المصرية عبر مطار القاهرة الدولي.

الزاوية الخاصة بالمبرر السريري لـ Ojemda هي التأكيد الجزيئي لـ BRAF. سيبحث مراجعو EDA عن التقرير الجزيئي باسم المريض (FoundationOne CDx)، أو لوحة NGS مُتحقق منها أخرى، تحدّد اندماج BRAF المحدّد كـ KIAA1549-BRAF، أو إعادة ترتيب BRAF أخرى، أو طفرة V600) ومن أجل توثيق فشل خط سابق على علاج جهازي واحد على الأقل. وخطة الجرعات موزونة على (380 BSA) ملغ لكل متر مربع مرة أسبوعياً، مع الجرعة القصوى الموصى بها 600 ملغ مرة أسبوعياً لتقييد التعرّض للمرضى الأطفال الأكبر حجماً)، وتُترجم جداول جرعات الأطفال في ملصق FDA نطاقات BSA إلى عدد الأقراص أو حجم المعلق. وتغطي خطة المراقبة اختبارات وظائف الكبد، وتعداد الدم الكامل، والكرياتين فوسفوكيناز المصلي، والتقييمات الجلدية، وتوعية حساسية الضوء، والمراقبة الخاصة بالأطفال للنمو والتطور البلوغى بالنظر إلى مدة العلاج.

تُعالج موافقات الاستيراد الشخصي الاعتيادية لـ EDA لحالات طب أورام الأطفال الموثقة جيداً عادةً ضمن نافذة 3 إلى 6 أسابيع عند تقديم حزمة كاملة. وقد تجري حالات الأطفال المُوجّهة عبر مستشفى 57357 لسرطان الأطفال بسير عملها المُرسّخ عند الطرف الأسرع من النطاق. تحتفظ EDA بصلاحيّة التقدير في كل خطوة. لا تُعد Reserve Meds بجداول EDA الزمنية وليست هي المُقدّمة للطلب.

## أين يُصرف Ojemda في مصر

Ojemda علاج فموي للأطفال يتعامل قرص بدرجة حرارة الغرفة وتعامل مبرّد للمعلق الفموي بعد إعادة التركيب. وقائمة منشآت الصرف المختصرة أضيّق مقارنةً بدواء فموي بدرجة حرارة الغرفة للبالغين بسبب اختصاص طب الأورام العصبية للأطفال وعبء توعية الراعي الذي يستلزمه تقديم المعلق. وتشمل المؤسسات التي تتعامل مع واردات الاستخدام باسم المريض لـ EDA كسير عمل اعتيادي ولديها قدرة طب الأورام العصبية للأطفال: مستشفى 57357 لسرطان الأطفال (CCHE) (57357) بوصفه الملاءمة الأولية الطبيعية، ووحدات طب أورام الأطفال في مستشفيات جامعة القاهرة (قصر العيني)، وخدمة طب أورام الأطفال في مستشفيات جامعة عين شمس، وخدمات الأطفال في مستشفى دار الفؤاد، ووحدات الأطفال في مستشفى السلام الدولي. افتتح مستشفى 57357 لسرطان الأطفال عام 2007، وهو أكبر مستشفى لطب أورام الأطفال في العالم بعدد الأسرّة، ويضم وحدة الإدارة الدوائية الشخصية (الوحدة الأولى من نوعها للصيدلة الجينية في مصر والعالم العربي)، مما يضعه في موضع مركز الجاذبية المؤسسي لحالات pLGG بتغيّر BRAF.

بالنسبة للأسر التي يعمل طبيب الأورام العصبية المعالج للأطفال لديها في مستشفى إقليمي خارج القاهرة أو الجيزة أو الإسكندرية، فإن المسار العملي هو الإدارة المشتركة للحالة مع إحدى المؤسسات أعلاه. ويتولّى مستورد متخصص مرخص مقره القاهرة عادةً ملف EDA والتخليص الجمركي عبر مطار القاهرة الدولي، مع التسليم إلى الصيدلية المؤسسية المستلّمة. يحمل المستورد ترخيص صيدلية الصرف؛ ويبقى خطاب المبرر السريري نابغاً من طبيب الأورام العصبية المعالج للأطفال، بجرعات معدّلة على الوزن وBSA.

## صورة التكلفة الفعلية لـ Ojemda في مصر

تُقدّم Reserve Meds أسعار الحالات المصرية بالدولار الأمريكي وتقبل التحويلات بالدولار الأمريكي. تتألف صورة التكلفة الشفافة لحالة Ojemda من ثلاثة بنود. أولاً، تكلفة الدواء الأمريكية الأساسية. وأبلغ عن تكلفة الاكتساب بالجملة الأمريكية لـ Ojemda بنحو 33,916 دولاراً أمريكياً لإمداد 28 يوماً عبر تقديمي قرص 100 ملغ (عبوة 16) والمعلق الفموي 300 ملغ / 12 مل بحسب التقديمات التنظيمية لـ Day One، مما يضع مرجع سعر القائمة في نطاق نحو 33,000 إلى 35,000 دولار أمريكي لكل دورة 28 يوماً، أو سعر قائمة سنوي نحو 440,000 دولار أمريكي قبل أي تعديل لمساعدة المريض أو خصم الجهة المسددة أو خصم. ويعكس التسعير المعروض دولياً للاستخدام باسم المريض WAC الأمريكي بالإضافة إلى اللوجستيات الدولية والتوثيق والتنسيق. ثانياً، اللوجستيات الدولية من المصدر الأمريكي إلى مطار القاهرة الدولي، والتي

تتراوح عادةً للمنتج الفموي بدرجة حرارة الغرفة (تقديم القرص) أو التسليم المبرّد للمعلّق المُعاد تركيبه بين 400 و1,000 دولار أمريكي للشحنة. ثالثاً، رسوم معالجة التوثيق التنظيمي في الجانب المصري ورسوم تنسيق Reserve Meds، مفضّلين على عرض السعر الثابت بدلاً من تضمينهما إجمالاً.

تتسوّق 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 طب أورام الأطفال استطباً مغطىً مُعترفاً به. وقد تتفاعل مصر للتأمين وأورينت تكافل وخطط منتقاة مرتبطة بالأسرة أو صاحب العمل على أساس الحالة. وتظل تغطية UHIA لواردات الاختصاص محدودة عبر معظم المحافظات في مرحلة الطرح الحالية. الدفع النقدي هو الموقف التشغيلي الافتراضي؛ ويُتمس التعميم، حيث ينطبق، بعد التسليم عبر مطالبة المريض أو المستشفى. ولا تمتد آليات مساعدة المرضى الأمريكية لـ Day One (EveryDay Support From Day One) إلى المرضى الدوليين.

## الجدول الزمني الاعتيادي لـ Ojemda في مصر

من البداية إلى النهاية، تُنجز حالة Ojemda اعتيادية في مركز أطفال ثالثي ذي سير عمل استيراد شخصي مُرَسَّخ مع EDA عادةً خلال 3 إلى 6 أسابيع من مراجعة EDA، يُضاف إليها ثلاثة إلى سبعة أيام لاستقبال الصيدلية المتخصصة الأمريكية والإعداد للإخراج (يُصرف Ojemda عبر Biologics by McKesson أو Onco360 ضمن بنية التوزيع المحدود لـ Day One)، يُضاف إليها أربعة إلى سبعة أيام للنقل الدولي والتخليص الجمركي بمطار القاهرة الدولي. وهذا يضع نافذة تخطيط واقعية من البداية إلى النهاية تتراوح بين أربعة وثمانية أسابيع للشحنة الأولى. ولأن تقديم القرص مستقر بدرجة حرارة الغرفة، لا تتطلب ساق النقل الدولية شاحناً مُتحققاً منه لسلسلة باردة؛ ويُعامل مع المعلّق المُعاد تركيبه مبرّداً بعد تحضيره، فمعظم الشحنات تتحرّك بدرجة حرارة محيطية مع إعادة التركيب على جانب الراعي بحسب نشرة العبوة. وجدول الجرعات الأسبوعي ميزة طبية للأطفال ذات معنى لأن كل شحنة تغطّي فترة علاج أطول لكل غرام من التزويد مقارنةً بدواء أورام فموي يومي.

## ما يحتاج طبيبك إلى تقديمه

الوثيقة الأساسية هي خطاب المبرر السريري، أصلياً ومختوماً على ورقة المستشفى الرسمية، موقّعاً من طبيب الأورام العصبية المعالج للأطفال بموجب عضويته السارية في نقابة الأطباء المصرية وترخيصه الساري من وزارة الصحة. وبالنسبة لـ Ojemda، يغطّي الخطاب عادةً تشخيص pLGG الناكس أو المُقاوم مع التصوير الداعم، والتقرير الجزيئي المؤكّد لاندماج أو إعادة ترتيب BRAF أو طفرة V600 بمشخص مرافق معتمد من FDA (FoundationOne CDx) أو فحص NGS مُتحقق منه آخر، والعلاج الجهازى السابق بأنظمة مُسمّاة ونتائج موثقة، والتفكير السريري لـ tovorafenib. وتُذكر خطة الجرعات (380 ملغ لكل متر مربع مرة أسبوعياً، مع الجرعة القصوى الموصى بها 600 ملغ مرة أسبوعياً، مع الإشارة إلى جدول جرعات الأطفال في FDA الذي يُترجم نطاقات BSA إلى عدد الأقراس أو حجم المعلّق). وتغطّي خطة المراقبة اختبارات وطائف الكبد، وتعداد الدم الكامل، والكرياتين فوسفوكيناز المصلي، والتقييمات الجلدية، وتوعية حساسية الضوء، والمراقبة الخاصة بالأطفال للنمو والتطوّر البلوغي بالنظر إلى مدة العلاج. وتنتمي توعية الراعي بشأن إعادة تركيب المعلّق والتوقيت إلى حزمة التوثيق أيضاً لأن Reserve Meds تحتاج تشغيلياً إلى إدماج الراعي لتقديم المعلّق لدى أصغر المرضى.

يجب أن تكون عضوية طبيب الأورام العصبية المعالج للأطفال في نقابة الأطباء المصرية وترخيصه من وزارة الصحة ساريين طوال مسار العلاج المطلوب. ويُعدّ ترخيص الصيدلية المؤسسية لمنشأة الصرف الرخصة الثانية للطلب. ولأطباء أورام الأطفال في القطاع الحكومي في مستشفى 57357 لسرطان الأطفال وقصر العيني وعين شمس، وأطباء أورام الأطفال في القطاع الخاص في دار الفؤاد والسلام والمؤسسات المماثلة، صلاحية التوقيع على خطابات المبرر السريري لاستيراد EDA الشخصي. وتُقدّم Reserve Meds حزمة وثائق الطبيب، بما في ذلك مرجع الإبلاغ عن الأحداث الضائرة لمركز اليقظة الصيدلية المصري (EPVC). لا تُقدّم Reserve Meds تقارير الأحداث الضائرة؛ إذ تقع تلك المسؤولية على الطبيب المعالج بموجب ترخيصه المصري.

## أسئلة شائعة حول Ojemda في مصر

هل سَتُغطّي بوبا مصر أو أكسا مصر أو ميتلايف أو أليانز Ojemda؟  
تُقيم كل شركة تأمين واردات أطفال باسم المريض حالةً بحالة. وتتفاعل بعض الخطط حيث يكون طب أورام الأطفال موثّقاً

كفئة مغطاة ويكون التأكد الجزئي لـ BRAF بين يديها. وتعد الموافقة المسبقة هي القاعدة. تُقدّم Reserve Meds التوثيق؛ ويبقى تقديم المطالبة بيد الأسرة أو المستشفى. الدفع النقدي هو الموقف الافتراضي لحالات الأطفال باسم المريض في مصر.

### هل تُغطّي UHIA Ojemda؟

ليس كقاعدة عامة. طرح UHIA مُدَرَّج على مراحل حتى 2032 ولا يُغطّي حالياً معظم واردات الأطفال التخصصية.

### هل اختبار BRAF مطلوب قبل البدء؟

نعم. استطبّاب FDA للمرضى الذين يحمل ورمهم اندماج أو إعادة ترتيب BRAF أو طفرة V600. والاختبار الجزيئي (FoundationOne CDx) هو المشخّص المرافق المعتمد من FDA، مع فحوصات NGS مُتَحَقِّق منها أخرى قيد الاستخدام السريري) هو بوابة الترشّح وأول بند سيبحث عنه مراجع EDA في حزمة المبرر السريري.

### هل يمكن لطفلي تناول Ojemda في المنزل؟

نعم. Ojemda علاج فموي بجرعة مرة أسبوعياً، مع تقديم قرص (100 ملغ) للأطفال الأكبر سنّاً ومعلّق فموي مُعاد تركيبه (25 ملغ/مل) للأصغر سنّاً بمن فيهم حتى ستة أشهر. ويُحصّر الراءعون المعلّق بحسب نشرة العبوة. ويجب أن تكون نقطة الصرف صيدلية مصرية مرخّصة؛ والتسليم المباشر إلى المنزل دون منشأة صرف مرخّصة في السلسلة ليس هو النموذج.

### ما بروفايل السلامة الذي ينبغي توقّعه؟

يحدّد ملصق FDA أكثر التفاعلات الضائرة شيوعاً في مجموعة FIREFLY-1 بأنها تغيّرات لون الشعر، الطفح، التعب، العدوى الفيروسية، التقيؤ، الصداع، الحمى، جفاف الجلد، الإمساك، الغثيان، التهاب الجلد العُدّي، والتهاب الجهاز التنفسي العلوي. وتشمل التشوّهات المخبرية البارزة تغيّرات في إنزيمات الكبد، وزيادة الكرياتين فوسفوكيناز، وتحوّلات دموية. وتأثيرات الجلد والشعر، بما في ذلك فقدان التصبغ وحساسية الضوء، مميّزة لمبتطبات RAF كصف. وسيراجع طبيب أورام الأطفال البروفايل الكامل مع الأسرة قبل البدء.

### ما طول المسار الاعتيادي؟

يحدّد الملصق الاستمرار حتى تقدّم المرض أو سُميّة غير مقبولة. وأبلغت تجربة FIREFLY-1 عن متوسط مدة الاستجابة 16.6 شهراً كمرجع سريري. ويتحدّد طول مسار العلاج الفردي بواسطة طبيب أورام الأطفال المعالج بناءً على الاستجابة والتحمّل.

### لماذا Ojemda وليس dabrafenib مع trametinib؟

الخيار محكوم بالبروفايل الجزيئي. والمرضى ذوو اندماج أو إعادة ترتيب BRAF (الأكثر شيوعاً KIAA1549-BRAF) ليسوا مرشّحين لـ dabrafenib مع trametinib بنفس الطريقة التي يكون عليها مرضى طفرة V600. وآلية Ojemda كمبتط RAF من النوع الثاني مصمّمة لمعالجة الإشارات المعتمدة على الثنائيات التي تحرّكها اندماجات BRAF. ويبقى القرار لدى طبيب الأورام العصبية المعالج للأطفال.

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

نعم. تُجري Reserve Meds التنسيق على جانب المريض والأسرة بالعربية حيث يُطلب والمراسلات على جانب الأسرة بالإنجليزية بالتوازي، مع منسّق مُسمّى واحد عبر الشنات المصري.

## أين تتموضع Reserve Meds في حالات Ojemda

Reserve Meds منسّق خدمة متميزة مقره الولايات المتحدة. نحن لا نحل محل طبيب أورام الأطفال لديك، ولا نحل محل EDA، ولا نحل محل صيدلية الصرف، ولا نعمل بصفة مستورد رسمي مصري. وبالنسبة لحالة Ojemda في مصر، نُظّم التوريد من الصيدلية المتخصصة الأمريكية عبر شركاء التوزيع المحدود لـ McKesson (Biologics by McKesson Day One وOnco360)، وتُعدّ حزمة الوثائق التي يحتاجها طبيب الأورام العصبية للأطفال لتقديم الاستيراد الشخصي لـ EDA بما في ذلك التقرير الجزيئي لـ BRAF وتفاصيل الجرعات الخاصة بالأطفال، وننسّق الشحن الدولي بوثائق جمركية كاملة عبر مطار القاهرة الدولي، ونلازم الحالة عبر طلبات إعادة التزويد بمنسّق مُسمّى واحد بالإنجليزية والعربية. لا توجد خبرة حالة Ojemda مغلقة سابقة لـ Reserve Meds في الملف في مصر حتى تاريخ هذه المراجعة؛ وبظهر الدواء على فهرس أدوية Reserve Meds مع خلايا منشورة لبنغلاديش والمملكة العربية السعودية وتركيا، مما يعني أن دليل العمليات قائم. ينطبق تنسيق NPP القياسي لـ EDA لطب الأطفال. والبروفايل التشغيلي (جزء صغير فموي، مرة أسبوعياً، قرص بدرجة حرارة الغرفة أو معلّق مُعاد تركيبه مبرّد، بلا REMS) ميسور لوجستياً مقارنةً بحالات الأجسام المضادة وحيدة النسيلة والعلاج الخلوي. تبقى القرارات السريرية مع طبيب الأورام العصبية للأطفال. وتبقى السلطة التنظيمية هي EDA. ويبقى الصرف بيد الصيدلية المصرية المرخّصة.

## الخطوة التالية

إذا كانت أسرتك تستكشف Ojemda لطفل أكد طبيب الأورام العصبية للأطفال لديه تغيير BRAF في pLGG ناكس أو مُقاوم ووثق فشل خط سابق على علاج جهازي واحد على الأقل، فالخطوة التالية هي الانضمام إلى قائمة الانتظار. سنؤكد الأهلية وملاءمة الحالة خلال 24 إلى 48 ساعة، وتُرسل حزمة وثائق إلى فريق طب أورام الأطفال المعالج بالإنجليزية مع ملخصات موجّهة للراعي بالعربية حيث يُطلب، وتتوافق مع مستشفى 57357 لسرطان الأطفال أو صيدلية الاستيراد في مؤسستك بشأن تقديم EDA. محفوظ لكم.

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

### ذات صلة

- نظرة عامة على دواء Ojemda
- دليل مصر
- مسار الاستيراد الشخصي لـ EDA
- Ojemda في المملكة العربية السعودية
- Ojemda في الإمارات
- الورم الدبقي منخفض الدرجة لدى الأطفال

**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.