

ملاحظة: مراجعة من المراجع العربي الذكي لدى (Reserve Meds (AI Arabic Native Reviewer). النسخة الإنجليزية تبقى المرجع الرسمي.

كيف يمكن الوصول إلى Tremfya من الإمارات العربية المتحدة، مسار الاستيراد باسم المريض، 2026

بقلم فريق Reserve Meds السريري والتنظيمي . آخر مراجعة ٢٠٢٦-٠٤-٢٩ بواسطة المراجع العربي الذكي

خذ هذا معك

تنزيل دليل الوصول إلى Tremfya في الإمارات العربية المتحدة - السياق السريري والتنظيمي والتسعيري في وثيقة واحدة للمريض ولطبيبه المعالج.

↓ Download in English

↓ تنزيل بالعربية

للمريض ولطبيبه المعالج. تمت مراجعته من قبل فريق ريزرف ميدز السريري والتنظيمي.

قد يتلقى مريض إماراتي مصاب بالصدفية اللويحية المتوسطة إلى الشديدة، أو التهاب المفاصل الصدفي النشط، أو التهاب القولون التقرحي، وصفةً طبية ب Tremfya (غوسلكوماب، guselkumab) من طبيبه المعالج في الأمراض الجلدية أو الروماتيزم أو الجهاز الهضمي. Tremfya معتمد من إدارة الغذاء والدواء الأمريكية (FDA) في الولايات المتحدة وتُصنَّع شركة Janssen التابعة لـ Johnson & Johnson. وهو أول جسم مضاد وحيد النسيلة انتقائي لـ IL-23p19 يُعتمد لعلاج الصدفية اللويحية، ثم امتد استخدامه إلى التهاب المفاصل الصدفي و التهاب القولون التقرحي. يتفاوت الوصول المحلي في الإمارات بحسب الاستطباب وبحسب الإمارة، وقد لا تكون التراخيص المحددة متوفرة في صيدليات بعض المستشفيات. عندما يحدث ذلك، يبقى مسار الاستيراد باسم المريض عبر وزارة الصحة ووقاية المجتمع (MoHAP) طريقاً مشروعاً للمريض الذي وصف له طبيبه الدواء سلفاً.

يشرح هذا الدليل المسار، والوثائق التي يحتاج طبيبك إلى تقديمها، والتكاليف والجداول الزمنية النموذجية، ودور Reserve Meds في هذه العملية.

الوضع السريري

Tremfya جسم مضاد وحيد النسيلة بشري IgG1 مضاد لـ IL-23p19 يُعطى بالحقن. لعلاج الصدفية اللويحية و التهاب المفاصل الصدفي، تكون الجرعة 100 ملغ تحت الجلد في الأسبوع 0 والأسبوع 4، ثم كل 8 أسابيع بعد ذلك. لعلاج التهاب القولون التقرحي، يبدأ نظام التحفيز الوريدي (200 ملغ في الأسابيع 0 و4 و8) ثم تتبعه جرعة الصيانة تحت الجلد (100 ملغ كل 8 أسابيع أو 200 ملغ كل 4 أسابيع وفق التوسيم). تتميز فئة IL-23 بملف أمان أنظف من فئة JAK، ولا تحمل تحذيراً موطراً من FDA. تشمل الفحوصات قبل العلاج وفق توسيم FDA: تقييم السل، التحاليل المصلية لالتهاب الكبد الفيروسي B و C، ومراجعة حالة التطعيم. لا يُوصى بالتطعيمات الحية خلال فترة العلاج. سيوثق طبيبك الشدة، وتاريخ العلاج السابق، وخطة التحفيز والصيانة قبل بدء Tremfya.

هل Tremfya قابل للاستيراد قانونياً إلى الإمارات العربية المتحدة؟

نعم، عبر إطار وزارة الصحة ووقاية المجتمع (MoHAP) للاستيراد باسم المريض / الاستخدام الشخصي، بالتنسيق مع صيدلية المنشأة المعالجة. تمتلك الإمارات العربية المتحدة مساراً ناضجاً للمنتجات البيولوجية التخصصية المعتمدة من هيئات مرجعية ولكنها غير مخزّنة محلياً للتركيز أو الاستطباب المحدد.

يسمح مسار MoHAP للاستيراد باسم المريض لطبيب مرخص في الإمارات بطلب استيراد دواء عندما: (أ) يكون الدواء معتمداً من هيئة مرجعية معترف بها كإدارة الغذاء والدواء الأمريكية (FDA) أو الوكالة الأوروبية للأدوية (EMA)، (ب) لا يوجد بديل مكافئ سريرياً متوفر محلياً ومناسب لاستطباب المريض وتاريخه، (ج) يتحمل الطبيب المعالج المسؤولية السريرية عن الاستخدام، (د) يُوثق تسلسل الحيازة من المصدر الأمريكي إلى صيدلية الصرف. تصدر هيئة الصحة بدبي ودائرة الصحة في أبوظبي موافقات تكميلية في حال كانت منشأة الصرف ضمن نطاق اختصاصها.

كيفية عمل المسار، خطوة بخطوة

1. استشارة طبيبك المعالج. قرار وصف Tremfya قرار سريري. سيوثق طبيبك الاستطباب، ودرجة الشدة، وتاريخ العلاج السابق، ومبرر اختيار Tremfya.
2. الفحوصات الأساسية. يتم تأكيد وتوثيق فحص السل، والتهاب الكبد الفيروسي، ومراجعة حالة التطعيم وفق توسيم FDA.
3. طلب MoHAP للاستيراد باسم المريض. يقدم طبيبك أو صيدلية المستشفى الطلب مع المبرر السريري، ومرجع المريض، وشكل الدواء (قلم/حقنة تحت الجلد أو تحفيز وريدي)، والكمية المطلوبة، وخطة سلسلة الحيازة.
4. التوريد من الجانب الأمريكي. تقوم Reserve Meds بالتنسيق مع شريكنا الموزع التخصصي المرخص في الولايات المتحدة لتأمين المنتج من قناة التوزيع المعتمدة لدى Janssen وفق DSCSA.
5. شحن السلسلة الباردة. Tremfya منتج بيولوجي يتطلب نقلاً مبرّداً (بين 2 و 8 درجات مئوية) مع مراقبة انحرافات الحرارة من البداية حتى النهاية.
6. الوصول والإعطاء الأول. تُفرج صيدلية الصرف عن المنتج مقابل وصفة الطبيب، ويبدأ الإعطاء وفق جدول التحفيز والصيانة المخطط.

ما الذي يحتاج طبيبك إلى تقديمه

سيحتاج طبيبك عادةً إلى تقديم: - خطاب مبرر سريري يؤكد الاستطباب، ودرجة الشدة، وتاريخ العلاج السابق، وأن Tremfya هو العلاج المُشار إليه - إثبات ترخيصه الطبي في الإمارات (MoHAP / DHA / DoH) - معرف المريض (يُفضّل عادةً مرجع مجهّل الهوية) - توثيق الفحوصات قبل العلاج (السل، التهاب الكبد) ومراجعة التطعيم - جدول التحفيز والصيانة المخطط وشكل الدواء المطلوب (100 ملغ تحت الجلد؛ 200 ملغ وريدياً لتحفيز التهاب القولون التقرحي) - تحديد المنشأة المُعطية للتحفيز الوريدي عند الاقتضاء

تقدّم Reserve Meds حزمة وثائق للطبيب تجمع القوالب التي يتوقع مراجعو MoHAP رؤيتها لاستيراد المنتجات البيولوجية من فئة IL-23، بما في ذلك توثيق التعامل مع السلسلة الباردة.

التكاليف والجداول الزمنية الاسترشادية

تقدّم Reserve Meds نطاقاً مرجعياً للتكلفة الدوائية إضافة إلى عرض سعر شامل شفاف عند الاستقبال. كحالة مركّبة توضيحية، يقع النطاق المرجعي للسعر النقدي الأمريكي لجرعة Tremfya 100 ملغ تحت الجلد لعلاج الصدفية ضمن نطاق إرشادي لعام 2026 يتراوح تقريباً بين 11,000 و 13,500 دولار أمريكي للجرعة الواحدة، مع ارتفاع تكلفة التحفيز الوريدي لالتهاب القولون التقرحي لكل جلسة. تُضاف تكاليف اللوجستيات الدولية للسلسلة الباردة، ومعالجة وثائق MoHAP، والتنسيق المركز بشكل تدريجي. يُظهر عرض السعر الشامل الذي نُصدره عند الاستقبال كل بند بشكل منفصل دون أي مفاجآت.

التوقيت الاسترشادي، وليس ضماناً، للجرعة الأولى بعد فتح استقبال الدفعة هو تقريباً 7 إلى 14 يوماً من لحظة تقديم طلب كامل إلى MoHAP، بافتراض نظافة حزمة الوثائق من المرور الأول. تُجدول جرعات الصيانة اللاحقة وفق وتيرة الطبيب.

Reserve Meds في مرحلة ما قبل الإطلاق؛ توفر الخدمة محدود بدفعتنا الأولى. جميع الجداول الزمنية استرشادية وليست ضمانات. إذا كان وضعك السريري حساساً للوقت، أشر إلى ذلك عند الانضمام إلى قائمة الانتظار وسنقوم بفرز الحالة وفقاً لذلك.

دور Reserve Meds

Reserve Meds منسّق رعاية مرّكز ومقرّه الولايات المتحدة للأدوية التخصصية العابرة للحدود. لـ Tremfya تحديداً، نقدّم: - التوريّد. عبر شريكنا المورّع التخصصي المرخّص في الولايات المتحدة، العامل وفق DSCSA لتسلسل الحيازة من المصنّع إلى التصدير. - التوثيق. حزمة تنظيمية مصمّمة لطبيبك ولمرّاجعة MoHAP / DHA / DoH. - لوجستيات السلسلة الباردة. شحن متحكّم بالحرارة منتبّع دولياً مع مراقبة الانحرافات. - منسّق حالة مرّكز. نقطة اتصال مسماة لعائلتك ولطبيبك خلال كامل مسار الحالة.

نحن منسّق، لسنا الواصف، ولسنا صيدلية الصرف. تبقى جميع القرارات السريرية مع طبيبك المعالج، ويبقى الصرف مع الصيدلية الإماراتية المرخّصة المعتمدة.

الأسئلة الشائعة

هل هذا قانوني في الإمارات العربية المتحدة؟

نعم، عند تنفيذه عبر إطار MoHAP للاستيراد باسم المريض / الاستخدام الشخصي مع التوثيق المناسب، والمبرر السريري، ومنشأة صرف مرخّصة.

كيف يختلف Tremfya عن Skyrizi وغيره من مثبطات IL-23؟

يستهدف كل من Tremfya و Skyrizi و Ilumya و Omvoh جزيء IL-23p19 ولكنها تختلف في وتيرة الجرعات، ومجموعة الاستجابات، والأدلة السريرية. على سبيل المثال، تكون وتيرة Tremfya للصدفية كل 8 أسابيع مقابل Skyrizi كل 12 أسبوعاً. يختار طبيبك بناءً على الاستجابات، وتوقعات الاستجابة، والتفضيل.

هل يوجد خيار جهاز للاستخدام المنزلي؟

يتوفر Tremfya كحقنة معبأة مسبقاً وكجهاز One-Press يعطيه المريض ذاتياً تحت الجلد بعد التدريب. يقرر طبيبك ما إذا كان الإعطاء في العيادة أو في المنزل مناسباً.

ماذا عن التطعيمات أثناء استخدام Tremfya؟

لا يُوصى بالتطعيمات الحية خلال فترة العلاج. سيقوم طبيبك بتنسيق أي تطعيمات لازمة حول جدول جرعاتك.

هل سيغطي التأمين الخاص هذه الخدمة؟

الدفع النقدي هو الموقف الافتراضي. يُسدّد بعض شركات التأمين الخاصة في الإمارات عمليات الاستيراد باسم المريض على أساس كل حالة على حدة؛ نحن نقدّم التوثيق ليتمكن أنت أو مستشفائك من التقديم، لكننا لا نعالج مطالبات التأمين بشكل مباشر.

انضم إلى قائمة الانتظار

تفتح Reserve Meds لدفعة أولى محدودة في عام 2026. أضف حالتك إلى قائمة الانتظار وسيواصل منسّق الحالة المرّكز معك عندما نكون مستعدين لاستقبال طلبات تنسيق Tremfya في الإمارات.

[أضف حالتك إلى قائمة انتظار Tremfya](#)

هذا الدليل تثقيفي وليس نصيحة طبية. Reserve Meds منسّق رعاية مرّكز ومقرّه الولايات المتحدة؛ لسنا الواصف ولسنا صيدلية الصرف. تبقى جميع القرارات السريرية مع الطبيب المعالج.

Reserve Meds

المنصة

[كيف تعمل الثقة والامتثال الأسئلة الشائعة من نحن](#)

تواصل معنا

hello@reservemed.com نموذج التواصل

© Reserve Meds 2026. جميع الحقوق محفوظة.

ليست نصيحة طبية. المعلومات المقدمة لا تحل محل استشارة طبيب مرخص.

Reserve Meds في مرحلة ما قبل الإطلاق. توفّر الخدمة محدود بدفعتنا الأولى؛ الجداول الزمنية استرشادية وليست ضمانات.

إفصاح الحالة المركبة والمراجعة. أمثلة حالات مركبة؛ لا يمثّل فيها مريض فردي. Reserve Meds في مرحلة ما قبل الإطلاق - توفّر الخدمة محدود بدفعتنا الأولى والجداول الزمنية المنشورة استرشادية. تمت مراجعة هذه النسخة العربية سريرياً للنشر التسويقي؛ تبقى النسخة الإنجليزية المرجع الرسمي. [منهجية المراجعة](#) < آخر مراجعة طبية: 01-05-2026.