

الوصول إلى Vyvgart في مصر: مسار الاستيراد باسم المريض لدى هيئة الدواء المصرية

كيف يحصل المرضى في مصر على Vyvgart (efgartigimod alfa-fcab) المُؤرّد من الولايات المتحدة لعلاج الوهن العضلي الوبيل المُعَمَّم واعتلال الأعصاب الالتهابي المُزِيل للميالين المزمن حين يفشل علاج الغلوبولين المناعي الوريدي المزمن أو فصادة البلازما ويكون مضاد مستقبل FcRn الأول من فئته الخطوة التالية.

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

توجيه سريع

Vyvgart (efgartigimod alfa-fcab) هو مضاد مستقبل Fc الوليدي (FcRn) الأول من فئته المعتمد للاستخدام البشري. وبحجبه FcRn، يمنع Vyvgart إعادة تدوير الغلوبولين المناعي (IgG) ويُسرّع تصفية الأضداد الذاتية المرضية من IgG. اعتمدت إدارة الغذاء والدواء الأمريكية (FDA) Vyvgart في ديسمبر 2021 لعلاج الوهن العضلي الوبيل المُعَمَّم (gMG)، وعرض Vyvgart Hytrulo تحت جلدي في يونيو 2023 للوهن العضلي الوبيل المُعَمَّم، والمنتج تحت جلدي نفسه في يونيو 2024 لاعتلال الأعصاب الالتهابي المُزِيل للميالين المزمن (CIDP) لدى البالغين. وفي مصر، Vyvgart غير مُدرج على التخزين التجاري الواسع المسجّل لدى هيئة الدواء المصرية (EDA)، والمسار العملي للوصول لاختصاصي الأعصاب الذي يحتاج مريضه المصاب بالوهن العضلي الوبيل المُعَمَّم أو اعتلال الأعصاب الالتهابي المُزِيل للميالين المزمن إلى خيار مضاد FcRn بعد فقدان الاستجابة للغلوبولين المناعي الوريدي المزمن أو فصادة البلازما هو الاستيراد الشخصي لدى الهيئة. محفوظ لكم.

لماذا يحتاج المرضى في مصر إلى Vyvgart عبر مسار المريض المُسمّى

لدى مصر تعداد سكاني معتبر في طب الأعصاب البالغ تتم إدارته عبر شبكة الرعاية الثالثة في القاهرة والإسكندرية والجيزة، ويُقدّم كلُّ من الوهن العضلي الوبيل المُعَمَّم واعتلال الأعصاب الالتهابي المُزِيل للميالين المزمن مجموعات من المرضى الذين يصبحون معتمدين على دورات الغلوبولين المناعي الوريدي المزمن أو فصادة البلازما للسيطرة العرضية. وإمداد الغلوبولين المناعي الوريدي في منطقة الشرق الأوسط وشمال أفريقيا غير مُنسق بشكل متكرر، وحجم تفاعلات التسريب وعبء الإمداد للغلوبولين المناعي الوريدي المزمن قيد سريري حقيقي. وفصادة البلازما متطلّبة عملياً وغير متاحة عالمياً خارج مراكز المستشفيات الكبرى. ويُعبّر تقديم مضاد FcRn الأول من فئته بألية مستهدفة لخفض IgG المحادثة السريرية: بدلاً من دورات الغلوبولين المناعي الوريدي المتكررة، دورة علاج محدّدة مدتها 4 أسابيع بحركية قاع IgG متوقّعة وقرار إعادة علاج بقيادة الطبيب السريري.

يقع Vyvgart في الفجوة الهيكلية الثالثة في وحدة الدولة: غير مسجّل محلياً في مصر على الإطلاق وقت إعداد هذه الصفحة، رغم اعتمادات FDA وEMA (10 أغسطس 2022) وMHRA البريطانية وHealth Canada واليابانية (يناير 2022) وNMPA الصينية. وحتى يصل اختصاصي الأعصاب المعالج في مصر إلى Vyvgart نيابةً عن مريض الوهن العضلي الوبيل المُعَمَّم الإيجابي لأضداد مستقبل الأستيل كولين (anti-AChR) (أو السليبي المصلي تحت النشرة المُوسّعة ل-gMG)، أو عن مريض CIDP على صيانة أسبوعية مستمرة من Vyvgart Hytrulo، فإن المسار هو الاستيراد الشخصي لدى هيئة الدواء المصرية تحت إطار القانون رقم 151 لسنة 2019 نفسه الذي يتعامل مع البيولوجيات التخصصية غير المسجّلة الأخرى. ويُركّز المبرر السريري عادةً على فشل الخط السابق على الغلوبولين المناعي الوريدي المزمن (تحمّل الحجم، وفجوات الإمداد، وتراجع الاستجابة) أو فصادة البلازما (قيود التشغيل والوصول)، والاختلاف الألي لمضاد FcRn في استهداف IgG المرضي دون عبء تحميل الغلوبولين المناعي.

مسار الاستيراد باسم المريض لدى هيئة الدواء المصرية لدواء Vyvgart

أنشئت هيئة الدواء المصرية (EDA) 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. وتُجيز الهيئة استيراد الأدوية غير المسجّلة لمريض بعينه ضمن شروط محدّدة، أهمّها عدم وجود منتج مسجّل محلياً مكافئ.

ويستوفي Vyvgart المعيار بوضوح: فهو معتمد من FDA (gMG ديسمبر 2021، وCIDP يونيو 2024 لHytrulo)، ومعتمد من EMA (أغسطس 2022)، ولا يوجد مضاد FcRn مسجّل في مصر يُوقّر آلية مكافئة. ويُقدّم الطلب عبر صيدلية الاستيراد الخاصة بالمنشأة الصارفة.

وفيما يخصّ Vyvgart تحديداً، يستند المبرر السريري في طلب هيئة الدواء المصرية إلى توثيق فشل الخط السابق. فبالنسبة لمرضى الوهن العضلي الوبيل المُعَمَّم، يوثّق الخطاب الحالة المصلية لأضداد مستقبل الأستيل كولين (إيجابي أو سلبي تحت النشرة المُوسّعة)، ودرجات MG-ADL (أنشطة الحياة اليومية للوهن العضلي الوبيل) وQMG (الوهن العضلي الوبيل الكمي) عند خط الأساس، وتاريخ العلاج السابق (pyridostigmine، والكورتيكوستيرويدات، وazathioprine، وmycophenolate، ودورات الغلوبولين المناعي الوريدي مع عدد الدورات والاستجابة السريرية، ودورات فصادة البلازما حيث ينطبق)، والسبب الذي يجعل الغلوبولين المناعي الوريدي المزمّن أو فصادة البلازما لم يعد كافياً (تحمل الحجم، وتوافر الإمداد، وفقدان الاستجابة، وتفاعلات التسريب)، ومبرر مضاد FcRn بوصفه الخطوة التالية المستهدفة. وبالنسبة لمرضى CIDP على Vyvgart Hytrulo أسبوعي مستمر، يوثّق الخطاب تشخيص CIDP وفق معايير التشخيص الراهنة، وتاريخ الغلوبولين المناعي الوريدي أو الكورتيكوستيرويدات السابق، ونتائج الفيزيولوجيا الكهربائية، ومبرر الصيانة الأسبوعية المستمرة بدلاً من النمط الانتكاسي الهاجع. وتُلتقط مراجعة حالة التطعيمات قبل بدء العلاج بوصفها اعتباراً تنبّه إليه النشرة.

يشمل الطلب المكتمل خطاب المبرر السريري على ترويسة المستشفى موقّفاً ومختوماً، والوصفة الطبية التي تحدّد الاسم التجاري (Vyvgart) للوريدي، أو Vyvgart Hytrulo (تحت جلدي)، والاسم العلمي (efgartigimod alfa-fcab)، مع (Hytrulo ل hyaluronidase-qvfc)، والتركيز (400 ملغ لكل قارورة بجرعة واحدة سعة 20 مل للوريدي، و1,008 ملغ بجرعة ثابتة تحت جلدي Hytrulo)، والكمية المطلوبة. وتستلزم الحزمة نسخة من بطاقة الرقم القومي أو جواز سفر المريض، ورقم عضوية اختصاصي الأعصاب المعالج في نقابة الأطباء المصرية ومرجع ترخيص وزارة الصحة، وتفصيل المنتج الكاملة شاملة الشركة المصنّعة (argenx SE، مقرّها هولندا مع عمليات أمريكية في بوسطن)، وبلد المنشأ، ومراجع اعتماد FDA (Vyvgart ل BLA 761195، وHytrulo ل BLA 761304)، ومدة الصلاحية والتخزين بين 2 و8 درجات مئوية، وترخيص منشأة الصرف المقصودة، وخطة سلسلة الحيازة للمناولة المبرّدة عبر مطار القاهرة الدولي. وتمتد تصاريح الاستيراد الشخصي الاعتيادية لحالات البيولوجيات المعقّدة مثل Vyvgart عادةً نحو الحد الأعلى من نافذة 3 إلى 6 أسابيع الاعتيادية أو أبعد، وقد تصل إلى 8 إلى 14 أسبوعاً للبيولوجيات ذات الآليات الجديدة التي تستلزم توضيحاً تكميلياً.

أين يُصَرَف Vyvgart في مصر

يُعطى Vyvgart بصيغة الوريدي على هيئة تسريب لمدة ساعة ويستلزم قدرة جناح تسريب بالمستشفى أو مركز تسريب بعيادة طب الأعصاب. أما Vyvgart Hytrulo (تحت جلدي) فيمكن إعطاؤه في العيادة، وبعد التدريب المناسب، من قبل المريض في المنزل، مع عرض محقن معيّن مسبقاً يدعم الحقن الذاتي. وتستلزم كلتا الصيغتين تخزيناً صارماً بسلسلة تبريد بين 2 و8 درجات مئوية، لذا تنحصر قائمة منشآت الصرف في المؤسسات التي تمتلك تخزين صيدلية مُدقّقاً للبيولوجيات المبردة، والبنية التحتية لتسريب طب الأعصاب للمنتج الوريدي، وقدرة تدريب المرضى للمنتج تحت جلدي.

وتشمل المجموعة العملية في مصر مستشفيات جامعة القاهرة (قصر العيني) بخطوط خدمة طب الأعصاب ودعم مركز معلومات الدواء، ومستشفيات جامعة عين شمس بيرامج قوية في طب الأعصاب والمناعة، ومستشفى دار الفؤاد (مجموعة العلميدا الصحية، حاصل على اعتماد JCI، وتعاون مع كليفلاند كلينك) بخدمات نشطة في علوم الأعصاب والمناعة، ومستشفى السلام الدولي، وخطوط خدمة طب الأعصاب في مجموعة مستشفيات كليوباترا. وبالنسبة لمرضى مستشفى 57357 لعلاج أطفال السرطان المصابين بالوهن العضلي الوبيل المُعَمَّم الوريدي المرافق أو متلازمات شبيهة بـCIDP، يتدقّق التنسيق عبر منظومة الاستيراد المؤسسية لمستشفى 57357 مع توقيع استشاري طب الأعصاب على المبرر السريري. وبالنسبة للمرضى خارج القاهرة والجيزة والإسكندرية، فالمسار هو الإدارة المشتركة للحالة مع أحد هذه المراكز أو مستورد تخصصي مرخّص مقرّه القاهرة.

الصورة الفعلية لتكلفة Vyvgart في مصر

تُسعّر Reserve Meds للمرضى بالدولار الأمريكي وتقبل التحويلات البنكية بالدولار. وتُقدّر تكلفة الجملة المُكنتسبة (WAC) في الولايات المتحدة لـVyvgart الوريدي في تحليلات اقتصاديات الصحة المنشورة بنحو 63,000 إلى 95,000 دولار لدورة علاج مدتها 4 أسابيع، مع كون التفاوت مدفوعاً بوزن المريض (الجرعة الأسبوعية 10 ملغ/كغ المحدّدة بـ1,200 ملغ للمرضى الذين تبلغ أوزانهم 120 كغ فأكثر). وعند الاحتساب السنوي بمعدل 4 إلى 5 دورات سنوياً المعتاد للوهن العضلي الوبيل المُعَمَّم، يتراوح النطاق المرجعي بنحو 300,000 إلى 450,000 دولار للمريض سنوياً بسعر القائمة الأمريكي. وتسعير Vyvgart Hytrulo مماثل لتسعير المنتج الوريدي على أساس الدورة. وقد خسر الجنيه المصري أكثر من 70 بالمئة من

قيمته أمام الدولار الأمريكي منذ مطلع 2022، إذ بلغ سعر صرف الدولار قرابة 52 إلى 53 جنيهاً في مايو 2026؛ والتسعير بالدولار يحمي المريض من تذبذب العملة.

تتضمن التكلفة الشاملة المُسلَّمة إلى مصر اقتناء الدواء من الجانب الأمريكي بسعر WAC مضافاً إليه هامش، واللوجستيات الدولية المُدقَّقة بسلسلة تبريد بين 2 و8 درجات مئوية من مَوْعٍ تخصصي أمريكي إلى مطار القاهرة الدولي ضمن نطاق 800 إلى 2,500 دولار لكل شحنة بحسب الحجم والمسار، ورسوم التعامل مع التوثيق التنظيمي على الجانب المصري، ورسوم تنسيق Reserve Meds المفصَّلة في عرض السعر النهائي. وإيقاع الشحنات على أساس الدورة (دورة 4 أسابيع من القوارير لكل شحنة دولية) هو وحدة الشراء العملية لحالات الوهن العضلي الوبيل المُعمَّم؛ أما شحنات صيانة CIDP الأسبوعية فتُجمَع لتقليل تواتر سلسلة التبريد.

أما على جانب التأمين، فيتفاوت تعويض الاستيراد باسم المريض تفاوتاً ملموساً. وتُقيَّم بوبا مصر، وAXA مصر، وميتلايف مصر، وأليانز مصر، ومصر للتأمين، وسائر شركات التأمين المصرية، البيولوجيات ذات الآليات الجديدة عالية التكلفة حالةً بحالة. ولا تمتد تغطية UHIA بموجب القانون رقم 2 لسنة 2018 عموماً إلى الواردات التخصصية. ويبقى الدفع النقدي هو الوضع المهيمن، وتُستق كثر من الأسر المصرية الدولار عبر المهجر (الإمارات، والسعودية، والمملكة المتحدة، والولايات المتحدة) لحالات بهذا الحجم.

الجدول الزمني المعتاد لـ Vyvgart في مصر

من تقديم قائمة الانتظار إلى أول تسريب أو أول حقنة تحت جلدية، تسير حالة Vyvgart النموذجية في مصر كما يلي. تُؤكِّد Reserve Meds الأهلية خلال 24 إلى 48 ساعة وترسل حزمة توثيق إلى اختصاصي الأعصاب المعالج، مع ملخصات بالعربية موجهة للمريض عند طلب الأسرة ذلك. وتُقدَّم منشأة الصرف طلب الاستيراد الشخصي إلى الهيئة؛ وتمتد حالات البيولوجيات ذات الآليات الجديدة المعقَّدة عادةً نحو الحد الأعلى من نافذة 3 إلى 6 أسابيع الاعتيادية أو أبعد، وقد تصل أحياناً إلى 8 إلى 14 أسبوعاً إذا طُلب توضيح تكميلي. وبالتوازي، تُستق Reserve Meds التوريد من الصيدلية التخصصية الأمريكية وخطة الشحن بسلسلة التبريد. وبمجرد إصدار تصريح الهيئة، يُضاف 5 إلى 10 أيام عمل للإفراج من الجانب الأمريكي والنقل المُدقَّق بسلسلة التبريد إلى مطار القاهرة الدولي. وتتراوح الدورة الكاملة لدورة gMG أولية مدتها 4 أسابيع عادةً بين 6 و12 أسبوعاً من قائمة الانتظار إلى أول تسريب. وتجري صيانة CIDP الأسبوعية، بمجرد بدئها، على إيقاع أسبوعي مخطط مع جميع الشحنات لعدة أسابيع لإدارة تواتر سلسلة التبريد.

ما الذي على طبيبك تقديمه

خطاب المبرر السريري هو حجر الزاوية في حزمة Vyvgart لدى هيئة الدواء المصرية، وهو أكثر جوهرية من خطابات الجزيئات الصغيرة بدرجة حرارة محيطية. ويُحرَّر الخطاب على ورق المؤسسة الواصفة موقعاً ومختوماً من اختصاصي أعصاب مصري عضو في نقابة الأطباء المصرية وحامل لترخيص ساري المفعول من وزارة الصحة، ويتضمن عادةً: التشخيص (الوهن العضلي الوبيل المُعمَّم مع الحالة المصلية لأضداد مستقبل الأستيل كولين، أو CIDP وفق معايير التشخيص الراهنة مع نتائج الفيزيولوجيا الكهربائية)، ومؤشرات الشدَّة (درجات MG-ADL وQMG للوهن العضلي الوبيل المُعمَّم؛ ومقاييس الإعاقة INCAT أو ONLS أو ما يماثلها لـ CIDP)، والتاريخ الكامل للعلاج السابق (pyridostigmine وسائر مضادات الكولينستراز، والكورتيكوستيرويدات، وazathioprine، وmycophenolate، وcyclosporine، وrituximab حيث ينطبق، ودورات الغلوبولين المناعي الوريدي مع توثيق الاستجابة وأسباب الإيقاف، ودورات فصادة البلازما)، والمبرر الآلي لمضاد FcRn على الغلوبولين المناعي الوريدي المزمن أو فصادة البلازما، وخطة الجرعات المقترحة (10 ملغ/كغ وريدياً أسبوعياً لمدة 4 أسابيع لكل دورة مع احتساب الحد الأقصى للوزن للوهن العضلي الوبيل المُعمَّم؛ و1,008 ملغ Hytrulo تحت جلدياً أسبوعياً للصيانة المستمرة لـ CIDP)، وخطة المتابعة شاملةً لمراقبة العدوى ومستويات IgG، ومراجعة حالة التطعيمات، وخطة تدريب المريض على الحقن الذاتي إذا اختير Hytrulo.

ويؤكِّد الطبيب أن عضويته في النقابة وترخيصه من وزارة الصحة ساريا المفعول وقت تقديم الطلب. ولا تُعدُّ حالة امتحان المجلس الصحي المصري ووضع التطوير المهني المستمر معطلين، لكن سريان الترخيص لحظة التقديم يُعدُّ كذلك. ويسري الإبلاغ عن اليقظة الصيدلية عبر المركز المصري لليقظة الصيدلية (EPVC) طوال فترة العلاج بـ Vyvgart، لا عند الجرعة الأولى فحسب.

هل سُعْطِي بوبا مصر، أو AXA مصر، أو ميتلايف، أو أليانز، أو مصر للتأمين تكلفه Vyvgart؟

تُقيّم كل شركة تأمين عمليات استيراد البيولوجيات ذات الأليات الجديدة عالية التكلفة باسم المريض حالةً بحالة. بعض الخطط يُعوّض نسبة عندما تكون الحالة الأساس مغطاة حتى لو لم يكن المنتج المحدّد على قائمة المنتجات المحلية؛ ويتطلب كثير منها موافقة مسبقة مفضّلة مع توثيق فشل الخط السابق. نحن لا نعد بالتغطية. تُقدّم حزمة التوثيق؛ وتبقى المطالبة بحدّ ذاتها بيدك أو بيد مستشفى.

هل يمكن اعتبار Vyvgart بديلاً للغلوبولين المناعي الوريدي المزمن أو فصادة البلازما؟

يبقى القرار السريري في يد اختصاصي الأعصاب المعالج. يُقدّم Vyvgart خفضاً مستهدفاً لـ IgG بهيكل دورة محدّد بدلاً من تحميل الحجم واعتبارات الإمداد للغلوبولين المناعي الوريدي ومتطلبات التشغيل لفصادة البلازما. وأفادت تجربة ADAPT المرحلة الثالثة (Howard وآخرون، Lancet Neurology 2021) بتحسّن سريريّ ملموس في درجات MG-ADL و QMG مقابل الدواء الوهمي. وتعالج مضادات FcRn المعتمدة الأخرى (rozanolixizumab) ومثبطات المتممة (eculizumab) و (ravulizumab) عُقدًا مختلفة في المسار نفسه. لا توجّه Reserve Meds الاختيار، ولا تشتري إلا بناءً على توجيه صادر من الطبيب الواف.

ما هو ملف السلامة؟

أفادت تجربة ADAPT المرحلة الثالثة بملف سلامة مماثل للدواء الوهمي عبر فترة العلاج. وتشمل أكثر التفاعلات الضائرة شيوعاً في النشرة عدوى الجهاز التنفسي العلوي، وعدوى المسالك البولية، والصداع. وتوثق التفاعلات المرتبطة بالتسريب وتفاعلات موضع الحقن (Hytrulo). ولأن مضاد FcRn يخفض إجمالي IgG المُتداول بنسبة 60 إلى 70 بالمئة تقريباً عند القاع بعد دورة 4 أسابيع، فإن خطر العدوى اعتبار فتوي؛ ويراقب الأطباء المعالجون علامات العدوى خلال الدورات وبينها.

هل يمكن إعطاء صيغة Hytrulo تحت جلدية ذاتياً في المنزل؟

نعم، بعد التدريب المناسب. يدعم عرض المحقن المعبأ مسبقاً الحقن الذاتي. ويجب أن تكون منشأة الصرف مرخّصة في مصر، ويجري التدريب عادةً في المستشفى أو العيادة الوافصة قبل بدء الإعطاء الذاتي.

ما هي مدة العلاج المعتادة؟

بالنسبة للوهن العضلي الوبيل المُعمّم، العلاج مفتوح المدة مع إعادة إعطاء الدورات بناءً على التقييم السريري، عادةً ببدء الدورة التالية في موعد لا يقلّ عن 50 يوماً من بداية الدورة السابقة. ويبلغ متوسط ذلك على مدار سنة 4 إلى 5 دورات بحسب الاستجابة السريرية الفردية وحركية ارتداد IgG. وبالنسبة لـ CIDP، يُعطى Hytrulo بوصفه صيانة أسبوعية مستمرة بدلاً من دورات منفصلة.

ما هو الإبلاغ عن اليقظة الصيدلية المنطبق؟

يُبلّغ الطبيب المعالج وصيدلية الصرف عن الأحداث الضائرة إلى المركز المصري لليقظة الصيدلية وفق معايير الإبلاغ بنموذج البطاقة الصفراء أو CIOMS، مع سريان الالتزام طوال فترة العلاج الكاملة. وتُوفّر Reserve Meds جهات الاتصال المرجعية للمركز ضمن حزمة وثائق الطبيب.

أين تتموضع Reserve Meds في حالات Vyvgart

Reserve Meds منسّق خدمة متميزة مقرّه الولايات المتحدة. نحن لا نحلّ محلّ اختصاصي الأعصاب المعالج، ولا نحلّ محلّ هيئة الدواء المصرية، ولا نحلّ محلّ صيدلية الصرف المصرية، ولا نتصرّف كمستورد رسمي في مصر. ما نقوم به هو تنسيق التوريد من التوزيع التخصصي الأمريكي لـ Vyvgart أو Vyvgart Hytrulo المصنّعين من argenx مع توثيق سلسلة الجارة وفق DSCSA، وإعداد حزمة التوثيق التنظيمي التي يحتاجها اختصاصي الأعصاب المعالج لتقديم الطلب لدى الهيئة، وتنسيق اللوجستيات الدولية المُدقّقة بسلسلة تبريد بين 2 و8 درجات مئوية إلى مطار القاهرة الدولي، وتشغيل مسؤول حالة واحد مُعيّن بالاسم طوال حالك بالإنجليزية والعربية. ويبقى التقديم المحلي لدى الهيئة، والتخليص الجمركي، والصرف النهائي، جميعها مع منشأة الصرف المصرية المرخّصة. لا توجد خبرة سابقة لحالة Vyvgart بالتحديد لدى Reserve Meds وقت إعداد

هذه الصفحة؛ وينطبق التنسيق المعياري لمسار الاستيراد باسم المريض، مع ربط إيقاع الدورات للوهن العضلي الوبيل المُعمَّم والإيقاع الأسبوعي لـ CIDP بجدول شحنات سلسلة تبريد مخطَّط.

الخطوة التالية

إذا أوصى اختصاصي الأعصاب بـ Vyvgart أو Vyvgart Hytrulo لمريض مصاب بالوهن العضلي الوبيل المُعمَّم أو اعتلال الأعصاب الالتهابي المُربَّط للميالين المزمن يحتاج إلى خيار مضاد FcRn، فإن قائمة الانتظار هي الخطوة الأولى. تُؤكِّد الأهلية خلال 24 إلى 48 ساعة ونرسل حزمة توثيق الطبيب، مع ملخصات بالعربية موجَّهة للمريض عند طلب الأسرة ذلك.

محفوظ لكم.

هذا الدليل إعلامي وليس استشارة طبية أو قانونية. يستلزم إطار الاستيراد باسم المريض لدى هيئة الدواء المصرية الحكم السريري لطبيب مصري مرخَّص؛ Reserve Meds هي المنسَّق، لا الجهة الواصفة.