

## الوصول إلى Wegovy في الإمارات: مسار EDE للاستخدام باسم المريض

كيف يحصل المرضى في الإمارات على Wegovy الأصلي (semaglutide 2.4 mg) لإدارة الوزن المزمنة وخفض المخاطر القلبية الوعائية عبر مسار مؤسسة الإمارات للأدوية، مع سلسلة حيازة DSCSA من الموزع الأمريكي المرخص إلى صيدلية الصرف الإماراتية.

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

### توجيه سريع

Wegovy هو الاسم التجاري لـ Novo Nordisk لحقن semaglutide 2.4 mg، وهو ناهض لمستقبل GLP-1 يُعطى مرة أسبوعياً، اعتمده إدارة الغذاء والدواء الأمريكية (FDA) في يونيو 2021 لإدارة الوزن المزمنة لدى البالغين المصابين بالسمنة (BMI 30 فأكثر) أو زيادة الوزن (BMI 27 فأكثر) مع مرض مصاحب واحد على الأقل مرتبط بالوزن. ووسّعت FDA الملصق في ديسمبر 2022 ليشمل الأطفال بعمر 12 سنة فأكثر بمؤشر كتلة الجسم في المئين 95 أو أعلى، وفي مارس 2024 لخفض المخاطر القلبية الوعائية لدى البالغين المصابين بمرض قلبي وعائي راسخ والسمنة أو زيادة الوزن، وهو ما جعل Wegovy أول دواء لإدارة الوزن يُمنح استطباً قلياً وعائياً. وفي الإمارات العربية المتحدة، لم يحصل Wegovy بعد على ترخيص بيع محلي من مؤسسة الإمارات للأدوية، وهذا تحديداً سبب كون مسار الاستخدام باسم المريض عبر تصريح استيراد الدواء غير المسجل من EDE هو الطريق المشروع والقابل للتبعية للعائلات الإماراتية الباحثة عن منتج Novo Nordisk الأصلي.

محفوظ لكم.

### لماذا يلجأ المرضى في الإمارات إلى Wegovy عبر مسار الاستخدام باسم المريض

تتمتع الإمارات بيئة تنظيمية دائمة ناضجة، وتطبيق الفجوات الهيكلية الثلاث للوصول التي بُني الإطار لسدها (مسجل لكنه غير متوفر، أو مسجل لاستطباق آخر، أو غير مسجل إطلاقاً) على دليل أدوية الدولة. ويقع Wegovy في الفئة الثالثة. واعتباراً من أحدث الإفصاحات العامة، لم تمنح مؤسسة الإمارات للأدوية ترخيص تسويق محلياً لـ Wegovy. ويحصل المرضى في الإمارات الذين يحتاجون إلى منتج Novo Nordisk الأصلي عليه حالياً عبر الاستيراد الشخصي، أو عبر السفر، أو من قنوات إقليمية غير مصرح بها.

والخيار الثالث هو ما تسعى هذه الصفحة لإزاحته. أصدرت منظمة الصحة العالمية وعدة منظمين وطنيين تحذيرات متكررة منذ 2023 بشأن أقلام semaglutide مزيفة تنتشر عبر قنوات غير مصرح بها في الشرق الأوسط وشمال أفريقيا، وأمريكا اللاتينية، وأجزاء من آسيا. وقد ظهرت أقلام السوق الرمادي المُسوّقة باسم Wegovy أو كـ semaglutide مُحضّر في شبكات توزيع غير رسمية في الخليج. مخاطر التزييف للحقن في هذا الممر ليست افتراضية؛ إنها مصدر قلق تنفيذي نشط. وتدور قيمة Reserve Meds لـ Wegovy في الإمارات حول الأصالة: سلسلة حيازة DSCSA من موزع Novo Nordisk الأمريكي المرخص (Cencora أو McKesson أو Cardinal Health)، عبر ممر سلسلة تبريد مُتحقق منه، إلى الإمارات بموجب تصريح مستورد مرخص، مع توثيق يمكن أن يتحقق منه صيدلية الصرف والمريض كلاهما. مسار الاستخدام باسم المريض هو الطريق القانوني. والأصالة هي القيمة.

### مسار EDE للاستخدام باسم المريض لـ Wegovy

المسار الاتحادي لطبيب مرخص في الإمارات للحصول على دواء غير مسجل محلياً هو تصريح استيراد الدواء غير المسجل، الذي كانت تتولاه تاريخياً MOHAP، واعتباراً من 29 ديسمبر 2025 يُدار عبر بوابة EDE على [ede.gov.ae](http://ede.gov.ae) بموجب المرسوم بقانون اتحادي رقم 38 لسنة 2024. ويسمح الإطار للمستشفيات والمنشآت الدوائية المرخصة باستيراد دواء بعينه لمريض

بعينه عندما يكون الدواء معتمداً من جهة مرجعية معترف بها (FDA الأمريكية في حالة Wegovy) ولا يوجد بديل مسجّل محلياً مكافئ سريرياً مناسب.

بالنسبة لـ Wegovy، زاوية المبرر السريري خاصة بمؤشر كتلة الجسم والمرض المصاحب. يتضمن الطلب المكتمل عادةً:

- خطاب مبرر سريري من الطبيب المعالج (اختصاصي الغدد الصماء، أو اختصاصي طب السمّنة، أو طبيب القلب لمجموعة المخاطر القلبية الوعائية، أو طبيب الرعاية الأولية بشهادات إدارة السمّنة) يوثّق الاستطباب على الملصق: سمّنة البالغين (BMI 30 فأكثر) أو زيادة وزن (BMI 27 فأكثر) مع مرض مصاحب واحد على الأقل مرتبط بالوزن (ارتفاع ضغط الدم، داء السكري من النوع 2، خلل شحوم الدم)، أو الأطفال (بعمّر 12 سنة فأكثر) في المئين 95 أو أعلى لمؤشر كتلة الجسم، أو مرض قلبي وعائي راسخ مع سمّنة أو زيادة وزن
- طول المريض ووزنه ومؤشر كتلة الجسم المحسوب والحالة المصاحبة الموثّقة عند الانطباق، مع تدخلات إدارة الوزن السابقة المُجرّبة
- 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: Wegovy, semaglutide 2.4 mg، الشركة المصنّعة Novo Nordisk، وعبوات الأقلام المحددة عبر معايير 16 أسبوعاً (0.25 mg, 0.5 mg, 1 mg, 1.7 mg, 2.4 mg)، وعدد العبوات، ومدة العلاج المستهدفة
- رقم ترخيص منشأة الصرف المستلمة والصيدلي المسؤول
- خطة سلسلة تبريد مع وثائق سلسلة حيازة قابلة للتتبع وفق DSCSA من الموزّع الأمريكي المرخّص حتى صيدلية الصرف

تتراوح الجداول الزمنية للموافقة في الحالات الاعتيادية عادةً بين 5 و15 يوم عمل. ولأن Wegovy غير مسجّل محلياً بعد في الإمارات، فإن الاستيرادات لأول مرة عبر مستورد أصغر قد تقع في الطرف الأطول من هذا النطاق أو تتجاوزه قليلاً. أما المستوردون المؤسسيون الراسخون ذوو تاريخ ملفات سابق لـ Wegovy، فيتم تخليص ملفاتهم عادةً ضمن النافذة الاعتيادية. سنُنسّق Reserve Meds الاستيعاب فقط مقابل الاستطبابات المعتمدة من FDA على الملصق. لا تُنسّق استفسارات التجميل أو إنقاص الوزن خارج الملصق.

## أين يُصرف Wegovy في الإمارات

Wegovy حقنة مبرّدة تستلزم سلسلة تبريد من 2 إلى 8 درجات مئوية من البداية إلى النهاية. يجب أن تحمل منشأة الصرف ترخيص منشأة دوائية إماراتية وتخزيناً بارداً في الموقع. 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 (سيحة)، ومستشفى توام في العين (سيحة)، 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 في كينجز كوليذج لندن دبي والمستشفى الأمريكي دبي، وبرامج طب السمّنة في Cleveland Clinic Abu Dhabi، وخدمات القلب عبر الشبكة الجهات الطبيعية لمجموعة Wegovy.

توجّه العيادات الأصغر دون بنية استيراد الحالة عبر مستورد تخصصي مقره دبي أو أبوظبي يحمل ترخيص المنشأة، ويُقدّم تصريح EDE، ويُجرى التخليص الجمركي تحت سلسلة التبريد، ويُسلّم الدواء إلى صيدلية العيادات الخارجية لدى الطبيب الواصف مرفقاً بحزمة سلسلة الحيازة وفق DSCSA. وتوجّه عائلات الإمارات الشمالية عادةً إلى منشأة في دبي أو أبوظبي حيث يحمل طبيههم المعالج امتيازات مشتركة.

## صورة التكلفة الحقيقية لـ Wegovy في الإمارات

يُعلن سعر الجملة المرجعي الأمريكي لـ Wegovy من Novo Nordisk علناً عند نحو 1,349 دولاراً أمريكياً لإمداد 28 يوماً، أي ما يقارب 16,000 إلى 17,600 دولار سنوياً بسعر القائمة. وتعرض NovoCare Pharmacy في الولايات المتحدة سعر دفع نقدي ذاتي بنحو 349 دولاراً شهرياً للمرضى الأمريكيين المؤهلين (4,188 دولاراً سنوياً)، إلا أن هذا البرنامج خاص بالولايات المتحدة ولا يمتد إلى المرضى الدوليين الذين يصلون إلى Wegovy عبر مسار الاستخدام باسم المريض. الدرهم الإماراتي مربوط بالدولار الأمريكي عند نحو 3.67 درهم لكل دولار، فيترجم إمداد 28 يوماً بسعر WAC الأمريكي إلى نحو 4,950 درهماً

اليوم. وتقع تكلفة الاستحواذ بمسار الاستخدام باسم المريض في نطاق يُحدّد 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 بيانات حرارة، وتخليص جمركي بموجب التصريح. ورسوم الجمارك الإماراتية ورسوم تصريح EDE رمزية مقارنةً بتكلفة الدواء. وتُدْرَج رسوم تنسيق Reserve Meds منفصلةً. على جانب التأمين: تُقيّم ضمان، وثقة، وGIG Gulf، وسكون، وADNIC، وأورينت كلٌّ منها حالات الاستخدام باسم المريض حالةً بحالة، وقد كان استطباب السمّنة لـ Wegovy تاريخياً خطّ تغطية أدنى في معظم الخطط الإقليمية مقارنةً بالأورام أو الأمراض النادرة. تُقدّم التوثيق؛ وتبقى المطالبة على عاتقك أو عاتق مستشفى.

## الجدول الزمني الاعتيادي لـ Wegovy في الإمارات

بالنسبة لمريض إدارة وزن مستقر بخطاب BMI ومرضى مصاحب نظيف ووثائق علاج سابقة، تتراوح الدورة الاعتيادية من البداية إلى النهاية بين 3 و6 أسابيع. وتستغرق خطوة تصريح EDE عادةً 5 إلى 15 يوم عمل؛ ولمستورد لم يُقدّم Wegovy سابقاً، قد تمتد الخطوة الأمامية إلى 3 إلى 4 أسابيع. يضيف التوريد من الجانب الأمريكي عبر المورّعين المرخّصين 3 إلى 7 أيام. ويستغرق العبور الدولي بسلسلة التبريد والتخليص الجمركي الإماراتي بموجب تصريح الاستيراد عادةً 3 إلى 7 أيام، ضمن نافذة استقرار القلم غير المفتوح (نافذة استقرار 28 يوماً في درجة حرارة الغرفة توفر هامشاً قابلاً للاستخدام بعد انتهاء قسم سلسلة التبريد، لكنه يُستهلك بأي تأخير في الميناء). وتضيف شحنات سلسلة التبريد البيولوجية يومين إلى ثلاثة أيام مقارنةً بمنتج مضبوط في درجة الغرفة. وتتبع التبعثات الصيانية وتيرة فصلية؛ وتحمل أقلام المعايير الثلاثة إلى الأربعة الأولى عبء البداية.

## ما الذي يحتاج طبيبك إلى تقديمه

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

- طول المريض ووزنه ومؤشر كتلة الجسم المحسوب والاستطباب على الملصق: سمّنة البالغين (BMI 30 فأكثر)، أو زيادة وزن البالغين (BMI 27 فأكثر) مع مرض مصاحب واحد على الأقل مرتبط بالوزن (ارتفاع ضغط الدم، داء السكري من النوع 2، خلل شحوم الدم)، أو الأطفال (بعمر 12 سنة فأكثر) في المئين 95 أو أعلى لمؤشر كتلة الجسم، أو مرض قلبي وعائي راسخ مع سمّنة أو زيادة وزن
- تاريخ إدارة الوزن السابق (التدخلات في نمط الحياة، والعلاج الدوائي السابق، وأي تعرض سابق لناهضات GLP-1)
- خطة الجرعة وجدول معايرة 16 أسبوعاً (0.25 mg في الأسابيع 1 إلى 4، و0.5 mg في الأسابيع 5 إلى 8، و1 mg في الأسابيع 9 إلى 12، و1.7 mg في الأسابيع 13 إلى 16، و2.4 mg للصيانة من الأسبوع 17)، مع المعايرة البطيئة المصمّمة للحدّ من الآثار الهضمية الصّارة التي تدفع للتوقف المبكر
- خطة المراقبة: أعراض ورم خلايا C الدرقية (كتلة في الرقبة، صعوبة بلع، ضيق نفس، بحة صوت مستمرة)، التهاب البنكرياس الحاد (ألم بطن شديد مستمر)، أمراض المرارة وحصاوي المرارة، إصابة الكلى الحادة المرتبطة بالجفاف من الخسارات الهضمية، زيادة معدل ضربات القلب في الراحة، تفاعلات فرط الحساسية، السلوك والأفكار الانتحارية
- كمخاوف فتوية مُلصّقة، وتفاقم اعتلال الشبكية السكري لدى مرضى داء السكري من النوع 2
- تأكيد فحص بنفي وجود تاريخ شخصي أو عائلي لسرطان الغدة الدرقية النخاعي أو متلازمة الأورام الصّماء المتعددة من النوع 2 (هذه موانع استعمال وفق التحذير المؤطر)

يجب أن يتطابق ترخيص الطبيب المعالج في الإمارات مع إمارة منشأة الصرف (هيئة الصحة بدبي DHA لدي، ودائرة الصحة - أبوظبي DOH لأبوظبي، ووزارة الصحة MOHAP للإمارات الشمالية، وهيئة الشارقة الصحية للمشاركة).

## أسئلة شائعة حول Wegovy في الإمارات

Wegovy غير مسجّل لدى EDE. هل مسار الاستخدام باسم المريض قانوني؟ نعم. وُجد تصريح استيراد الدواء غير المسجّل من EDE تحديداً لهذه الحالة: دواء معتمد من FDA الأمريكية ولكنه ليس مرخّصاً للبيع المحلي في الإمارات بعد. ويُشكّل التصريح، وترخيص منشأة المستورد، وترخيص صيدلية منشأة الصرف معاً الإطار القانوني. أما توريد المنتج نفسه عبر القنوات الإقليمية غير الرسمية فيُعزّض المريض لمخاطر التزييف ويقع خارج المسار القانوني.

**كيف أعرف أن المنتج أصلي؟** تتضمن حزمة سلسلة الحياة من Reserve Meds وثيقة معلومات المعاملة (Transaction Information) وتاريخ المعاملة (Transaction History) وبيان المعاملة (Transaction Statement) ضمن DSCSA (وثائق DSCSA T3) من مورِّع Novo Nordisk الأمريكي المرخَّص، وسجل درجة حرارة سلسلة التبريد المُتحقَّق منه للشحنة، ووثائق الجمارك بموجب تصريح استيراد EDE، وإيصال صيدلية الصرف. ويمكن للمريض وصيدلية الصرف كليهما التحقق من الرقم التسلسلي للمنتج مقارنةً بسجلات Novo Nordisk.

**هل سُنْغَطِي ضمان، أو نغمة، أو GIG Gulf، أو سكون، أو ADNIC، أو أوريننت Wegovy؟** تُقيِّم كل شركة تأمين حالةً بحالة، وكانت تغطية إدارة السمعة تاريخياً أصبِق من تغطية الأورام أو الأمراض النادرة. وخفض المخاطر القلبية الوعائية لدى البالغين المصابين بمرض قلبي وعائِي راسخ وسمنة أو زيادة وزن استقطاب أحدث نسبياً، وبعض شركات التأمين ما زالت تُحدِّث قوائمها الدوائية. تُقدِّم التوثيق؛ ولا تُعد بالتغطية.

**ما الملف الأمني؟** الأحداث الضارة الأكثر شيوعاً هضمية: غثيان، إسهال، تقيؤ، إمساك، ألم بطن، تعتمد عموماً على الجرعة وتحسن مع الوقت. وتشمل الأحداث الضارة الجسيمة المدرجة في معلومات الوصف التهاب البنكرياس الحاد، وأمراض المرارة، وإصابة الكلى الحادة المرتبطة بالجفاف، ونقص سكر الدم عند الاستعمال مع الأنسولين أو السلفونيلورييا، ومضاعفات اعتلال الشبكية السكري لدى مرضى داء السكري من النوع 2، وزيادة معدل ضربات القلب في الراحة، وتفاعلات فرط الحساسية، والسلوك والأفكار الانتحارية كقلق فتوي. ويحمل Wegovy تحذيراً مؤطَّراً بأورام خلايا C الدرقية استناداً إلى دراسات القوارض، ومضاد استقطاب لدى المرضى ذوي تاريخ شخصي أو عائلي لسرطان الغدة الدرقية النخاعي أو متلازمة الأورام الصمَّاء المتعددة من النوع 2.

**لماذا Wegovy في مقابل Zepbound (tirzepatide, Eli Lilly)؟** هو المنافس المباشر الأقرب، اعتمد من FDA لإدارة الوزن المزمنة في نوفمبر 2023 وانقطاع التنفس الانسدادي المعتدل إلى الشديد لدى البالغين المصابين بالسمنة في 2024. وتشير بيانات SURMOUNT-5 وجهاً لوجه إلى أن tirzepatide يُنتج فقداناً أكبر للوزن من semaglutide بالجرعات القصوى. واعتباراً من 2026، Wegovy وحده يحمل استقطاباً معتمداً من FDA لخفض المخاطر القلبية الوعائية. والاختيار بين الاثنين قرار يقوده الطبيب استناداً إلى تفضيل المريض، وملف المرض المصاحب، والاستقطاب القلبي الوعائي.

**هل Wegovy علاج مزمن؟** نعم. يؤدي التوقف عادةً إلى استعادة الوزن خلال 6 إلى 12 شهراً في مجموعات المتابعة المنشورة، وهذا جزء من الحوار الذي ينبغي للواصف إجراؤه مع المريض قبل البدء.

## أين تتموضع Reserve Meds في حالات Wegovy

Reserve Meds منسَّق خدمة متميزة مقره الولايات المتحدة. نحن لا نحل محل طبيبك، ولا نحل محل EDE، ولا نحل محل صيدلية الصرف. بالنسبة لـ Wegovy في الإمارات، تتمحور القيمة حول الأصالة. تُنسَّق التوريد من الجانب الأمريكي عبر مورِّعي Novo Nordisk المرخَّصين (Cencora, McKesson, Cardinal Health)، وحزمة التوثيق التنظيمي التي يحتاجها طبيبك (قالب BMI والمرض المصاحب، ومرجع معايرة 16 أسبوعاً، وملخص خطة المراقبة بما يشمل تحذير خلايا C الدرقية)، ولوجستيات سلسلة التبريد المُتحقَّق منها بين 2 و8 درجات مئوية، وحزمة سلسلة الحياة DSCSA T3، ومسؤول حالة واحد مُسمَّى يتابع العملية. ولن تُنسَّق الاستيعاب لطلبات إنقاص الوزن خارج الملصق أو التجميلية. نحن موجودون تحديداً لإزاحة بديل السوق الرمادي للعائلات التي تعنيها الأصالة.

## الخطوة التالية

إذا قرَّر طبيبك أن Wegovy هو الخطوة المناسبة التالية وأن الأصالة تهمُّ، فإن مسار EDE للاستخدام باسم المريض هو الطريق القانوني، وحزمة سلسلة الحياة هي التحقق. انضم إلى قائمة الانتظار أدناه وسنؤكِّد الأهلية خلال 24 إلى 48 ساعة ونوجِّه حزمة التوثيق إلى طبيبك.

محفوظ لكم.

**المراجعة والإشراف.** يُراجَع المحتوى على هذه الصفحة من قبل فريق Reserve Meds السريري والتنظيمي. ويُراجَع صيدلي مرخَّص في الولايات المتحدة كل وصفة قبل الصرف. الموقف التنظيمي ومعلوماتي وليس نصيحة قانونية؛ وتوجَّه الأسئلة الخاصة بالحالة إلى المستشار القانوني الخارجي

المعتمد. منهجية المراجعة <  
آخر مراجعة طبية: 2026-05-12.