

**الإدارة العامة للجمارك  
إدارة الشؤون القانونية**

**تعليمات جمركية رقم 14 لسنة 2026  
بشأن دواء إيبرانس (بالبوسيكليب) المغشوش**

**رئيس الادارة العامة الجمارك:-**

بناء على كتاب رئيس قطاع شئون الامن الجنائي بوزارة الداخلية رقم 618 المؤرخ في 2026/1/27 والمقيد بواردة السجل العام رقم 476 بتاريخ 2026/1/28 والمتضمن الاشارة الى رسالة رئاسة الامانة العامة للإنتربول المؤرخة في 2026/1/16 المتضمنة تحذير منظمة الصحة العالمية بشأن دواء إيبرانس (بالبوسيكليب) المغشوش والذي رصد وجوده في الاقليم الافريقي واقليم شرق المتوسط والاقليم الاوروبي التابعة لمنظمة الصحة العالمية.

وعليه يرجى من السادة المدراء العلم والاياعاز للمختصين لديهم للعمل واتخاذ الاجراءات اللازمة بشأن الدواء المشار اليها اعلاه اعتبارا من تاريخه .  
صدر بتاريخ: 2026 / 2 / 24 م

**رئيس  
الإدارة العامة للجمارك**

**يوسف خالد زبير النوف**  
رئيس الإدارة العامة للجمارك

المرفقات :-  
كتاب منظمة الصحة العالمية .

نسخة الى :-

- نائب الرئيس لشؤون المنافذ والبعث والتعري الجمركي
- نائب الرئيس لشؤون الادارية والمالية والفنية
- رئيس فريق المشروع
- ادارة السجل العام - كافة الادارات التوثيقية
- السيد /وكيل وزارة الاعلام/
- ادارة العلاقات العامة للنشر بالموقع الالكتروني
- /ناصر المطيري

**ناصر المطيري**

## التنبيه رقم 2025/7 بشأن منتجات طبية الكثيب عن دواء إيبرانس (بالبوسيكليب) المغشوش في الإقليم الأفريقي وإقليم شرق المتوسط والإقليم الأوروبي التابعة لمنظمة الصحة العالمية

### ملخص التنبيه

يشير هذا التنبيه الصادر عن منظمة الصحة العالمية (المنظمة) بشأن منتجات طبية إلى تسع هجيات من دواء إيبرانس (بالبوسيكليب) المغشوش. وقد كُثِفَ عن هذه المنتجات المغشوشة في كل من كوت ديفوار ومصر ولبنان وليبيا وتركيا، وأبلغت بها المنظمة في تشرين الثاني/ نوفمبر 2025. وتبين أن هذه المنتجات المغشوشة قد عُرضت مباشرة على المستهلكين عبر منصات على الإنترنت، كما عُثر عليها في الصيدليات.

ويستعمل دواء إيبرانس (بالبوسيكليب) لعلاج بعض أنواع سرطان الثدي في المراحل المتقدمة، ويُطرح المنتج الأصلي منه في شكل كبسولات تُؤخذ عن طريق الفم.

### طرق التعرف على هذه المنتجات المغشوشة

هذه المنتجات مغشوشة لأن تزوير هويتها وتركيبها ومصدرها مُعتمد. وأكدت الشركة المصنعة الأصلية أن المنتجات المعرّجة في هذا التنبيه مغشوشة. وقامت الشركة المصنعة الأصلية باختبار عينات من المنتجات وزُي أنها غير حاوية على أي مكون صيدلاني فعال. كما لاحظت الشركة المصنعة الأصلية عدة اختلافات ظاهرة للعيان على العبوة، ومن أن بعض المنتجات المغشوشة تحمل أرقام دفعات أصلياً فإنها تُظهر عيوباً في عبواتها وأرقام تسلسلها والكتابات المطبوعة على الكبسولات.

أرقام الدفعات المغشوشة: أرقام الدفعات التالية لا تثبت صحة منتج إيبرانس الأصلي، وينبغي اعتبار أي منتج منها يحمل هذه الأرقام منتجاً مغشوشاً: FS5173، GS4328، وLV1850، وTS2190.

أرقام الدفعات المُشْتَبِه فيها: (يُحتمل أن يكون المنتج مغشوشاً إذا كان يحمل أي واحد من المؤشرات الواردة أدناه): GK2981، وGR6491، وGT5817، وHJ8710، وHJ8715.

وفيما يلي المؤشرات الدالة على أن المنتج مغشوش:

العبارة التالية مدونة على الملصق: "صنع شركة فايزر، صندوق بريد 29387، ميشن، كانساس 66201" "Manufactured by: (Pfizer, PO Box 29387, Mission, KS 66201).

- يحتوي الملصق على أخطاء إملائية أو عبارات مطبوعة بنوعه (دقيقة).
- شعار شركة فايزر مطبوع بالحبر الأسود على الغلاف الرقيق المُثبت على زجاجة الدواء لضمان مأمونيته.
- تحمل الكبسولات علامات "PBC 125" المطبوعة بالحبر الأسود أو لا تحمل أية علامات.
- لون الكبسولات عادي (مثل البرتقالي الزاهي).

### المخاطر

لا تحتوي هذه الأدوية المغشوشة على أي مكون صيدلاني فعال، لذا ينبغي اعتبارها أدوية غير مأمونة. فقد يؤدي تناولها إلى فشل العلاج، وتفاقم الإصابة بالسرطان بطريقة خارجة عن السيطرة، وزيادة خطر الوفاة بسبب انعدام أثرها العلاجي.

ومن الضروري كشف أية منتجات مغشوشة من دواء إيبرانس (بالبوسيكليب) وسحبها من التداول للوقاية من الضرر الذي قد تلحقه بالمرضى.

نظام المنظمة العالمي لمراقبة ورصد المنتجات الطبية المتدنية النوعية والمغشوشة  
يرجى زيارة الموقع الإلكتروني التالي: <https://www.who.int/health-topics/substandard-and-falsified-medical-products>  
أو الاتصال على عنوان البريد الإلكتروني التالي: [rapidalert@who.int](mailto:rapidalert@who.int)

### نصائح موجهة إلى مهنيي الرعاية الصحية والسلطات التنظيمية والجمهور

ينبغي أن يحرص مهنيي الرعاية الصحية على إبلاغ السلطات التنظيمية الوطنية أو المركز الوطني المعني بترصد الآثار الدوائية الضارة بالمنتجات ذات صلة غير متوقعة للمنتجات أو انعدام أثرها العلاجي أو عيوب في جودتها.

وتتصح المنظمة بزيادة الترصد والعيادة على مستوى سلاسل الإمداد في البلدان والأقاليم التي يُحتمل تضررها من هذه المنتجات المغشوشة. كما تتصح بزيادة الترصد على مستوى الأسواق غير النظامية/ غير الخاضعة للتنظيم. وتتصح السلطات التنظيمية/ الصحية الوطنية/ السلطات المعنية بإنفاذ القانون بإخطار المنظمين فوراً في حال كشفت عن تلك المنتجات المغشوشة في بلدانها. وإذا كان بحوزتكم أي واحد من هذه المنتجات، فإن المنظمة توصيكم بالألا تستعملوها أبداً إذا كنتم أنتم أو شخص تعرفونه قد استعملتم هذه المنتجات أو يُحتمل أنكم استعملتموها أو عانيتم من تفاعل ضائر أو أثر جانبي غير متوقع عند استعمالها، فيُنصح بالتماس المشورة الطبية بشأنها على الفور من أحد مهنيي الرعاية الصحية أو الاتصال بأحد مراكز مكافحة السموم.

كما يجب الحصول على جميع المنتجات الطبية من موزعين مرخصين/ حاصلين على إذن بتسويقها. وإذا كانت لديكم أية معلومات عن تصنيع هذه المنتجات المغشوشة أو توريدها، فيرجى الإكمال بالمنظمة على عنوان البريد الإلكتروني التالي: [rapidalert@who.int](mailto:rapidalert@who.int).

### الملاحق: المنتجات المشمولة بالتنبيه رقم 2025/7 الفوجّه من المنظمة

اسم المنتج	إبيرانس (بالبوسيكليب)
الشركة المصنعة المعلنة	شركه فايزر
رقم الدفعة	تاريخ انتهاء الصلاحية
كُشف عن المنتج في	كُشف عن المنتج في
FS5173	271126
GK2981	250630
GR6491	250630
GS4328	260131
GT5817	250630
HJ8710	260228
HJ8715	04/2028
LV1850	31/028
TS2190	200529

### الصيغ المتوفرة

Lot: FS5173	Lot: FS5173	Lot: GR6491	Lot: HJ8710	Lot: GT5817	Lot: LV1850
Lebanon	Côte d'Ivoire	Turkiye	Egypt	Egypt	Libya

نظام المنظمة العالمي لمراقبة ورصد المنتجات الطبية المتدنية النوعية والمغشوشة

يرجى زيارة الموقع الإلكتروني التالي: <https://www.who.int/health-topics/substandard-and-falsified-medical-products>

أو الاتصال على عنوان البريد الإلكتروني التالي: [rapidalert@who.int](mailto:rapidalert@who.int)