

# الجريدة الرسمية لحكومة دبي

السننة 54  
العدد 482  
9 أغسطس 2020 م  
19 ذو الحجة 1441 هـ

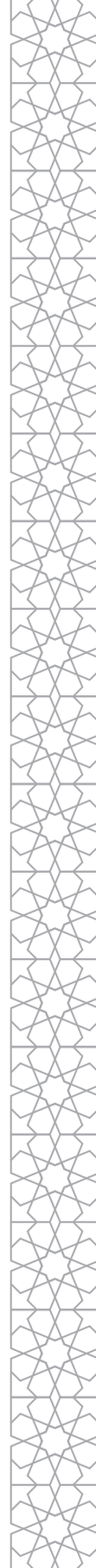
# الجريدة الرسمية لحكومة دبي

السننة 54

العدد 482

9 أغسطس 2020 م

19 ذو الحجة 1441 هـ



تصدر عن:  
اللجنة العليا للتشريعات

120777 | دبي U.A.E. | إ.ع.م.  + 971 4 5556 299  + 971 4 5556 200 

@DubaiSLC    official.gazette@slc.dubai.gov.ae  slc.dubai.gov.ae 

الرقم المعياري الدولي للدوريات: 1141 - 2410





## تشريعات الجهات الحكومية المجلس الأعلى للطاقة

- 5 - قرار رقم (1) لسنة 2020 بشأن منح بعض موظفي مكتب التنظيم والرقابة لقطاع الكهرباء والمياه في المجلس الأعلى للطاقة صفة الضبطية القضائية.

## لجنة دبي للموارد البشرية العسكرية

- 8 - قرار رقم (1) لسنة 2020 بإعادة تشكيل لجنة دبي للموارد البشرية العسكرية.

## هيئة الصحة في دبي

- 10 - قرار إداري رقم (62) لسنة 2020 باعتماد أئمان التحاليل المخبرية في مختبرات هيئة الصحة في دبي.

## هيئة تنمية المجتمع في دبي

- 22 - قرار إداري رقم (34) لسنة 2020 بشأن شطب مؤسسة «نادي مجموعة بيور جولد للرفاه» الأهلية.





## قرار رقم (1) لسنة 2020

### بشأن

# منح بعض موظفي مكتب التنظيم والرقابة لقطاع الكهرباء والمياه في المجلس الأعلى للطاقة صفة الضبطية القضائية

نحن أحمد بن سعيد آل مكتوم رئيس المجلس الأعلى للطاقة

بعد الاطلاع على القانون رقم (19) لسنة 2009 بإنشاء المجلس الأعلى للطاقة،  
وعلى القانون رقم (6) لسنة 2011 بشأن تنظيم مشاركة القطاع الخاص في إنتاج الكهرباء والمياه  
في إمارة دبي،  
وعلى القانون رقم (32) لسنة 2015 بشأن الجريدة الرسمية لحكومة دبي،  
وعلى القانون رقم (8) لسنة 2016 بشأن تنظيم منح صفة الضبطية القضائية في حكومة دبي ولائحته  
التنفيذية،  
وعلى قرار المجلس التنفيذي رقم (2) لسنة 2010 بإنشاء مكتب للتنظيم والرقابة لقطاع الكهرباء  
والمياه في إمارة دبي، ويُشار إليه فيما بعد بـ «المكتب»،

قررنا ما يلي:

### منح صفة الضبطية القضائية

#### المادة (1)

تُمنح بموجب هذا القرار صفة الضبطية القضائية في إثبات الأفعال التي ترتكب بالمخالفة لأحكام  
القانون رقم (6) لسنة 2011 المشار إليه لكل من:

1. السيد/ إيلي ادوارد مطر، رئيس قسم الكهرباء في المكتب.
2. السيد/ جيمس كارول جريننيل، رئيس قسم المياه في المكتب.



## واجبات مأموري الضبط القضائي المادة (2)

يجب على الموظفين الممنوحين صفة الضبطية القضائية بموجب المادة (1) من هذا القرار، الالتزام بما يلي:

1. أحكام القانون رقم (6) لسنة 2011 المشار إليه، ومراعاة الإجراءات المنصوص عليها فيه عند قيامهم بمهامهم.
2. التحقق من التزام الأشخاص المخاطبين بأحكام القانون رقم (6) لسنة 2011 المشار إليه والقرارات الصادرة بموجبه، بالواجبات التي يفرضها عليهم، وعدم مخالفتهم لأحكامه.
3. ضبط المخالفات المُكَلَّفِين باستقصائها، وجمع المعلومات والأدلة المتعلقة بها، وفقاً للأصول المرعية في هذا الشأن.
4. تلقي التبليغات والشكاوى التي ترد إليهم في شأن المخالفات التي تتصل بوظائفهم، وفقاً للإجراءات المعتمدة في هذا الشأن.
5. اتخاذ الإجراءات والتدابير اللازمة للمحافظة على كافة الأدلة المتعلقة بالمخالفة المرتكبة.
6. تحرير محضر ضبط بالوقائع والإجراءات التي تم اتخاذها من قبلهم.
7. التحلي بالنزاهة، والأمانة الوظيفية، والحيادة والموضوعية.
8. إبراز ما يُثبت صفاتهم عند مباشرة المهام المنوطة بهم.
9. عدم استغلال صفة الضبطية القضائية لتحقيق مصالح أو منافع شخصية.

## صلاحيات مأموري الضبط القضائي المادة (3)

يكون للموظفين الممنوحين صفة الضبطية القضائية بموجب المادة (1) من هذا القرار ممارسة الصلاحيات التالية:

1. الاستعانة بأفراد الشرطة عند الاقتضاء.
2. الاستعانة بالخبراء والمترجمين عند الضرورة.
3. سماع وتدوين أقوال مقدمي البلاغات والشهود.
4. إجراء المعاينة، وتوجيه الأسئلة والاستيضاحات، ودخول الأماكن المُصَرَّح لهم بدخولها لجمع المعلومات المتعلقة بالمخالفة المرتكبة.



## الإجراءات التنفيذية المادة (4)

- يتولى رئيس المكتب اتخاذ الإجراءات اللازمة لتنفيذ أحكام هذا القرار، بما في ذلك:
1. إصدار البطاقات التعريفية لمأموري الضبط القضائي المشمولين بأحكام المادة (1) من هذا القرار.
  2. اعتماد نماذج محاضر ضبط المخالفات بما تتضمنه من بيانات أساسية، وبما يتفق وأحكام القانون رقم (8) لسنة 2016 ولائحته التنفيذية المشار إليهما.

## السريان والنشر المادة (5)

يُعمل بهذا القرار من تاريخ صدوره، ويُنشر في الجريدة الرسمية.

أحمد بن سعيد آل مكتوم  
رئيس المجلس الأعلى للطاقة

صدر في دبي بتاريخ 15 يوليو 2020م  
الموافق 24 ذو القعدة 1441هـ



# قرار رقم (1) لسنة 2020 بإعادة تشكيل لجنة دبي للموارد البشرية العسكرية

## نائب رئيس الشرطة والأمن العام بدبي

بعد الاطلاع على القانون رقم (6) لسنة 2012 بشأن إدارة الموارد البشرية للعسكريين المحليين العاملين بإمارة دبي،  
وعلى القرار رقم (19) لسنة 2013 والصادر من رئيس الشرطة والأمن العام بدبي باعتماد هيكل التبعية التنظيمية للدوائر العسكرية في حكومة دبي،  
وعلى القرار رقم (1) لسنة 2016 والصادر من رئيس الشرطة والأمن العام بدبي بشأن لجنة دبي للموارد البشرية العسكرية،  
وعلى القرار رقم (1) لسنة 2017 والصادر من نائب رئيس الشرطة والأمن العام بدبي باعتماد اللائحة الداخلية لعمل لجنة دبي للموارد البشرية العسكرية،  
وعلى القرار رقم (2) لسنة 2017 والصادر من نائب رئيس الشرطة والأمن العام بدبي بتعيين رئيس لجنة دبي للموارد البشرية العسكرية،  
وعلى القرار رقم (3) لسنة 2017 والصادر من نائب رئيس الشرطة والأمن العام بدبي بتعيين أمين عام لجنة دبي للموارد البشرية العسكرية،  
وعلى القرار رقم (4) لسنة 2017 والصادر من نائب رئيس الشرطة والأمن العام بدبي بإعادة تشكيل لجنة دبي للموارد البشرية العسكرية،

## قررنا الآتي:

### المادة (1)

أ- تُشكل لجنة دبي للموارد البشرية العسكرية من رئيس اللجنة والأمين العام، وعضوية كل من:  
1. اللواء / عوض محمد غانم العويم  
2. اللواء / يوسف عبدالملك أهلي  
الإدارة العامة للإقامة وشؤون الأجانب - دبي  
صندوق المعاشات والتأمينات الاجتماعية  
للعسكريين المحليين بدبي



3. العميد / جمال عاضد راشد المهيري  
4. العميد / دكتور صالح عبدالله مراد  
5. مقدم / دكتور علي أحمد المري  
6. ملازم أول / ماجد جمعة البلوشي
- الإدارة العامة للدفاع المدني - دبي  
القيادة العامة لشرطة دبي  
جهاز أمن الدولة بدبي  
الأمانة العامة للجنة دبي للمواد البشرية  
العسكرية (عضواً ومقرراً)
- ب- تكون العضوية في اللجنة لمدة ثلاث سنوات قابلة للتجديد.

## المادة (2)

يُعمل بهذا القرار اعتباراً من الأول من أغسطس 2020، ويُنشر في الجريدة الرسمية.

**الفريق / ضاحي خلفان تميم**  
**نائب رئيس الشرطة والأمن العام بدبي**

صدر في دبي بتاريخ 8 يوليو 2020م  
الموافق 17 ذو القعدة 1441هـ



# قرار إداري رقم (62) لسنة 2020 باعتتماد أثمان التحاليل المخبرية في مختبرات هيئة الصحة في دبي

## المدير العام

بعد الاطلاع على القانون رقم (14) لسنة 2009 بشأن تسعير الخدمات الحكومية في إمارة دبي وتعديلاته،  
وعلى القانون رقم (1) لسنة 2016 بشأن النظام المالي لحكومة دبي،  
وعلى القانون رقم (6) لسنة 2018 بشأن هيئة الصحة في دبي، ويُشار إليها فيما بعد بـ «الهيئة»،  
وعلى المرسوم رقم (9) لسنة 2012 باعتماد آلية تسعير خدمات هيئة الصحة في دبي،  
وعلى المرسوم رقم (17) لسنة 2018 بشأن إنشاء المؤسسات التابعة لهيئة الصحة في دبي وتحديد اختصاصاتها،  
وعلى المرسوم رقم (18) لسنة 2018 بتعيين مدير عام هيئة الصحة في دبي،  
وعلى قرار المجلس التنفيذي رقم (18) لسنة 2018 باعتماد الهيكل التنظيمي لهيئة الصحة في دبي،  
وعلى القرار الإداري رقم (148) لسنة 2014 بشأن رسوم الخدمات الصحية،  
وعلى اعتماد دائرة المالية لأسعار فحوصات مخبرية جديدة المؤرخ في 2020/06/28 - مرجع:  
DOF/OUT/2020/0001504

## قررنا ما يلي:

### اعتماد الأثمان

#### المادة (1)

تُعتمد بموجب هذا القرار، أثمان التحاليل المخبرية في مختبرات هيئة الصحة في دبي، وفقاً لما هو مبين في الجدول المُلحق بهذا القرار.



## التكليف بالتنفيذ

### المادة (2)

على كافة الوحدات التنظيمية في الهيئة، اتخاذ الإجراءات اللازمة لوضع هذا القرار موضع التنفيذ، كل في مجال اختصاصه.

## الإلغاءات

### المادة (3)

يُلغى أي نص في أي قرار إداري آخر إلى المدى الذي يتعارض فيه وأحكام هذا القرار.

## السريان والنشر

### المادة (4)

يُعمل بهذا القرار من تاريخ صدوره، ويُنشر في الجريدة الرسمية.

حميد القطامي  
المدير العام

صدر في دبي بتاريخ 6 يوليو 2020م  
الموافق 15 ذو القعدة 1441هـ



## جدول بتحديد أثمان التحاليل المخبرية في مختبرات هيئة الصحة في دبي

S.NO:	Service Code	Service Description	Proposed Price
1	81214	BRCA1 (breast cancer 1) (eg, hereditary breast and ovarian cancer) gene analysis; full sequence analysis and common duplication/deletion variants (ie, exon 13 del 3.835kb, exon 13 dup 6kb, exon 14-20 del 26kb, exon 22 del 510bp, exon 8-9 del 7.1kb)	6490
2	81408	Molecular pathology procedure, Level 9 (eg, analysis of > 50 exons in a single gene by DNA sequence analysis) FBN1 (fibrillin 1) (eg, Marfan syndrome), full gene sequence NF1 (neurofibromin 1) (eg, neurofibromatosis, type 1), full gene sequence RYR1 (ryanodine receptor 1, skeletal) (eg, malignant hyperthermia), full gene sequence VWF (von Willebrand factor) (eg, von Willebrand disease types 1 and 3), full gene sequence	6511
3	81407	Molecular pathology procedure, Level 8 (eg, analysis of 26-50 exons by DNA sequence analysis, mutation scanning or duplication/deletion variants of > 50 exons, sequence analysis of multiple genes on 1 platform) SCN1A (sodium channel, voltage-gated, type 1, alpha subunit) (eg, generalized epilepsy with febrile seizures), full gene sequence	8545
4	2008127	ANTI SACCHAROMYCES CEREVI. ABS	174
5	2090018	Aicardi-Goutières syndrome (NGS)	6830
6	2090019	Aldosterone-Sensitive Distal Nephron (NGS)	6830
7	2090020	Alport syndrome (NGS)	6830
8	2090021	Amyotrophic lateral sclerosis (ALS) (NGS)	10430
9	2090022	Angelman -like syndrome (NGS)	8630
10	2090023	Aortopathy (NGS)	10430
11	2090024	Cardiomyopathy (ARVD/ARVC)/Arrhythmogenic right ventricular dysplasia (NGS)	8630
12	2090025	Ataxia (NGS)	10430



13	2090026	Ataxic polyneuropathies (NGS)	10430
14	2090027	Auditory neuropathy (NGS)	6830
15	2090028	Burkitt lymphoma (NGS)	6830
16	2090029	C3-Glomerulopathies (C3G) (NGS)	8630
17	2090030	Cardiofaciocutaneous syndrome (NGS)	8630
18	2090031	Cardiomyopathy, dilated (NGS)	10430
19	2090032	CFHR5-Nephropathy (NGS)	8630
20	2090033	Chondrodysplasia punctate (NGS)	6830
21	2090034	Congenital disorders of glycosylation (CDG) (NGS)	10430
22	2090035	Congenital heart defects (NGS)	10430
23	2090036	Corneal dystrophies (NGS)	8630
24	2090038	Craniosynostosis syndromes (NGS)	10430
25	2090039	Cutaneous T-cell lymphoma (NGS)	6830
26	2090040	Cystinuria (NGS)	6830
27	2090041	Dent syndrome (NGS)	6830
28	2090042	Diabetes insipidus (NGS)	6830
29	2090043	Diabetes mellitus, monogenic (NGS)	10430
30	2090044	Diffuse large B-cell lymphoma (NGS)	8630
31	2090045	Disorders of sex development (DSD) (NGS)	10430
32	2090046	Dyskeratosis congenita (NGS)	8630
33	2090047	Dystonie (NGS)	10430
34	2090048	Ectodermal dysplasia (NGS)	10430
35	2090049	Ellis-van-Crefeld syndrome (NGS)	7280
36	2090050	Epidermolysis bullosa (NGS)	8630
37	2090051	Epilepsy (NGS)	10430
38	2090052	Epilepsy, metabolic (NGS)	10430
39	2090053	Fanconi anemia (NGS)	8630
40	2090054	Fatty acid oxidation disorders (NGS)	8630
41	2090055	Follicular lymphoma (NGS)	6830
42	2090056	Frontotemporal dementia (NGS)	8630



43	2090057	Glucocorticoid Deficiency (NGS)	6830
44	2090058	Familial Gluconeogenesis (NGS)	6830
45	2090059	Glycogen Storage Disease (NGS)	7223
46	2090060	Growth Hormone Deficiency (NGS)	10430
47	2090062	Hereditary sensory and autonomic neuropathy (HSAN) (NGS)	8630
48	2090063	Hermansky-Pudlak syndrome (NGS)	6830
49	2090064	Holoprosencephaly Hyperekplexia (NGS)	6830
50	2090065	Hyperoxaluria Hypertriglyceridemia (NGS)	6830
51	2090066	Familial Hypoglycemia (NGS)	10430
52	2090067	Hypogonadotropic hypogonadism (NGS)	8630
53	2090068	Hypophosphatemic rickets/Phosphate diabetes (NGS)	8630
54	2090069	Ichthyosis and related disorders of cornification (NGS)	10430
55	2090070	Cholestasis, progressive familial intrahepatic (NGS)	6830
56	2090071	Kartagener syndrome (NGS)	10430
57	2090072	Ketogenesis disorder (NGS)	6830
58	2090073	Ketolysis disorder (NGS)	6830
59	2090074	Left ventricular noncompaction (NGS)	6830
60	2090075	Leigh syndrome (NGS)	10430
61	2090076	Acute Myeloid Leukemia (NGS)	8630
62	2090077	Atypical Chronic Myeloid Leukemia (NGS)	6830
63	2090078	Chronic Myelomonocytic Leukemia (NGS)	6830
64	2090079	Chronic Neutrophilic Leukemia (NGS)	6830
65	2090080	Leukodystrophy (NGS)	10430
66	2090081	T-cell acute lymphoblastic Leukemia (NGS)	8630
67	2090082	Limb-girdle muscular dystrophy (LGMD) (NGS)	10430
68	2090083	Lissencephaly (NGS)	10430
69	2090084	Loeys-Dietz syndrome (NGS)	6830
70	2090085	Lysosomal disorders (NGS)	10430
71	2090086	Macrocephaly (NGS)	10430
72	2090087	Malignant Hyperthermia (NGS)	6830



73	2090088	Mantle Cell Lymphoma (NGS)	6830
74	2090089	Medullary Cystic Kidney Disease (MCKD) (NGS)	6830
75	2090090	Micromelic Dysplasia (NGS)	10430
76	2090091	Metaphyseal dysplasia (NGS)	6830
77	2090092	Mitochondrial encephalopathy (NGS)	10430
78	2090093	Morbus Waldenström (NGS)	6830
79	2090094	mtDNA Depletion/Integrity panel (NGS)	6830
80	2090095	Mucopolysaccharidosis (NGS)	8630
81	2090096	Multiple Epiphyseal Dysplasia and Pseudoachondroplasia (NGS)	6830
82	2090097	Multiple Myeloma (NGS)	6830
83	2090098	Muscular Dystrophies, Congenital (NGS)	10430
84	2090099	Myasthenic Syndrome, Congenital (NGS)	8630
85	2090100	Myelodysplastic syndrome (NGS)	10430
86	2090101	Myopathy, Distal (NGS)	10430
87	2090103	Myotonia (NGS)	6830
88	2090104	Nephrocalcinosis (NGS)	10430
89	2090105	Neurodegeneration with Brain Iron Accumulation (NBIA) (NGS)	8630
90	2090106	Neurofibromatosis (NF) (NGS)	6830
91	2090107	Neuronal Migration Disorder (NGS)	10430
92	2090108	NK/T-Cell Lymphoma (NGS)	6830
93	2090109	Nystagmus (NGS)	6830
94	2090110	Obesity (NGS)	10430
95	2090112	Pancreas Carcinoma (NGS)	8630
96	2090113	Pancreatitis, Chronic (NGS)	6830
97	2090114	Parkinson Disease (NGS)	13966
98	2090115	Pena-Shokeir Syndrome (NGS)	8630
99	2090116	Pendred Syndrome (NGS)	8630
100	2090117	Periodic Fever Syndromes/Autoinflammation (NGS)	10430
101	2090118	Peripheral T-Cell Lymphoma (NGS)	6830
102	2090119	Perrault Syndrome (NGS)	6830



103	2090120	Polymicrogyria (NGS)	8630
104	2090121	Pontocerebellar Hypoplasia (NGS)	6830
105	2090122	Porphyria (NGS)	6830
106	2090123	Progeria Syndromes (NGS)	8630
107	2090124	Progressive External Ophthalmoplegia (PEO) (NGS)	8630
108	2090125	Prostate Cancer (NGS)	10430
109	2090126	Pulmonary Hypertension (NGS)	6830
110	2090127	Pyruvate Dehydrogenase Deficiency (NGS)	6830
111	2090128	Rasopathies (NGS)	8630
112	2090129	Refsum Syndrome (NGS)	8630
113	2090131	Renal Carcinoma (NGS)	8630
114	2090132	Retinitis Pigmentosa (NGS)	10430
115	2090133	Retinoblastoma (NGS)	6830
116	2090134	SANDD Syndrome (NGS)	6830
117	2090135	Schizencephaly (NGS)	6830
118	2090136	Short Stature (NGS)	8630
119	2090137	Skeletal Dyplasia with Abnormal Bone Density/Mineralisation (NGS)	8630
120	2090138	Spastic Paraplegia (NGS)	10430
121	2090139	Spinal Muscular Atrophy, Distal (NGS)	10430
122	2090140	Splenic Marginal Zone Lymphoma (NGS)	6830
123	2090141	Spondylometaphyseal Dysplasia and Spondyloepiphyseal Dysplasia (NGS)	10430
124	2090142	Stargardt Disease (NGS)	6830
125	2090143	Stickler Syndrome (NGS)	6830
126	2090145	Thrombotic Microangiopathy (TMA) (NGS)	8630
127	2090146	Thrombotic Thrombocytopenic Purpura (TTP) (NGS)	8630
128	2090147	Treacher Collins Syndrome (NGS)	6830
129	2090148	Walker-Warburg Syndrome (NGS)	8630
130	2090149	Warburg-Micro Syndrome (NGS)	10430



131	2090150	Xanthinuria (NGS)	6830
132	2090151	Xeroderma Pigmentosum (NGS)	6830
133	2090152	X-linked mental retardation (NGS)	10430
134	2090154	Albinism, Oculocutaneous (MC1R)	1655
135	2090155	Alpha-1-Antitrypsin Deficiency (SERPINA1)	980
136	2090156	Alpha-Thalassemia (HBA, HBA2, sequencing + MLPA)	2780
137	2090157	Pulmonary Alveolar Microlithiasis (SLC34A2)	3680
138	2090158	Amyloidosis, Hereditary, Transthyretin-related (TTR, stage 1)	980
139	2090159	Amyloidosis, Hereditary, Transthyretin-related (TTR, stage 2)	1295
140	2090160	Arthrogryposis (TNNI2)	2105
141	2090161	Arts Syndrome (PRPS1)	2330
142	2090162	Ataxia Teleangiectasia (ATM)	6830
143	2090163	Ataxia Teleangiectasia (ATM, MLPA)	1880
144	2090164	Beta-Propeller Protein-Associated Neurodegeneration (WDR45)	2555
145	2090166	Blepharophimosis (FOXL2)	980
146	2090167	Hypertension and Brachydactyly Syndrome (PDE3A)	5399
147	2090169	Coenzyme Q10 Deficiency (NGS)	8630
148	2090170	Cohesinopathies (e.g. Cornelia de Lange Syndrome) (NGS)	6830
149	2090171	Cowden Syndrome 3 (NGS)	6830
150	2090172	CTNNB1-Associated Diseases (CTNNB1)	3905
151	2090173	Donnai-Barrow Syndrome (LRP2)	6830
152	2090174	Dravet Syndrome (GABRG2)	3455
153	2090176	Ellis-Van-Creveld Syndrome (EVC, EVC2, MLPA)	1880
154	2090177	Encephalopathy Syndrome, Lethal Neonatal Spasticity-Epileptic (BRAT1)	5030
155	2090178	Epileptic Encephalopathy (WWOX)	3005
156	2090180	Fleck Retina, Familial Benign (PLA2G5)	1565
157	2090181	Exudative Vitreoretinopathy (LRP5)	6830
158	2090182	Exudative Vitreoretinopathy Type 1 (FZD4)	1115
159	2090183	Familial Isolated Arrhythmogenic Ventricular Dysplasia (PKP2)	5317



160	2090184	X-Linked Intellectual Disability (OPHN1)	4580
161	2090185	Limb-Girdle Muscular Dystrophy Type 2D (SGCA)	3157
162	2090186	Glioma (POT1) (NGS)	4580
163	2090187	Hemolytic-Uremic Syndrome, Atypical (AHUS3/CFI)	3110
164	2090188	Hemolytic-Uremic Syndrome, Atypical (AHUS5/C3)	5930
165	2090189	Hemolytic-Uremic Syndrome, Atypical (AHUS7/DGKE)	3005
166	2090190	Hermansky-Pudlak syndrome 1 (HPS1)	5030
167	2090191	Hermansky-Pudlak Syndrome 3 (HPS3)	5030
168	2090192	Hermansky Pudlak Syndrome 5 (HPS5)	5030
169	2090193	Hermansky-Pudlak Syndrome 6 (HPS6)	2371
170	2090194	Hermansky-Pudlak Syndrome 8 (HPS8/BLOC1S3)	980
171	2090195	HIV Infection, Susceptibility/Resistance to (CCR5)	980
172	2090196	Corneal Dystrophy (SLC4A11)	5480
173	2090197	Hyper-IgE Syndrome-NGS (NGS)	6830
174	2090198	Hyperlipoproteinemia (APOA5) (NGS)	6830
175	2090199	Hypophosphatemia with Hypercalciuria (SLC34A3)	2555
176	2090200	Hypophosphatemia with Nephrolithiasis or Osteoporosis (SLC34A1)	4008
177	2090201	Hypophosphatemic Rickets, Autosomal Dominant (FGF23, MLPA)	1913
178	2090202	Imerslund-Grasbeck Syndrome (AMN)	3095
179	2090203	Jalili Syndrome (cone-rod retinal dystrophy and amelogenesis imperfecta) (CNNM4)	3026
180	2090204	Jervell- and Lange-Nielsen Syndrome (NGS)	6830
181	2090205	Joubert Syndrome (POC1B)	3905
182	2090206	Campomelic Dysplasia (SOX9, MLPA)	1880
183	2090207	Cataract Syndrome (CRYAA)	1880
184	2090208	Cataract 14, Multiple Types (GJA3)	980
185	2090210	Lathosterolosis (SC5DL)	3680
186	2090211	Legius syndrome (SPRED1)	2465
187	2090213	Lesch-Nyhan syndrome (HPRT1, MLPA)	2371



188	2090215	Lujan-Fryns Syndrome (MED12) (NGS)	6830
189	2090216	Mayer-Rokitansky-Küster-Hauser Syndrome (WNT4)	2015
190	2090217	Megalencephaly-Capillary Malformation-Polymicrogyria Syndrome, Somatic (PIK3CA )	5930
191	2090218	Microcephaly (ASPM)	6830
192	2090219	Microcephaly (KIF11)	4130
193	2090220	Microcephaly (PCNT)	10430
194	2090221	Microcephaly (RBBP8)	5930
195	2090222	Microcephaly (SLC25A19)	2555
196	2090223	Mitochondrial DNA Depletion Syndrome (DGUOK)	2830
197	2090224	Wilson Disease (ATP7B, Stage 3, MLPA)	1880
198	2090226	Myotonia Congenita Type Becker/Thomsen (CLCN1, MLPA)	2155
199	2090227	Nephronophthisis (NPHP4)	5930
200	2090228	Nephronophthisis-like Nephropathy (NPHPL1/XPNPEP3)	3353
201	2090230	Nephrotic Syndrome (WDR73)	2465
202	2090231	Retinal Dystrophy (RGS9BP)	980
203	2090232	Hereditary Sensory and Autonomic Neuropathy Type 5 (NGF)	1295
204	2090233	Noonan-like Syndrome with Loose Anagen Hair (SHOC2)	3095
205	2090234	Osteopathia Striata, Cranial Sclerosis (AMER1/WTX)	2465
206	2090235	Paralysis, Thyrotoxic Periodic (KCNJ18)	1295
207	2090236	Perrault Syndrome (CLPP)	1880
208	2090237	Perrault Syndrome (LARS2)	4662
209	2090238	Polycystic Liver Disease (GANAB)	6155
210	2090240	Retinol Dystrophy, Iris coloboma, and Comedogenic Acne Syn- drome (RBP4)	1655
211	2090241	Retinitis Pigmentosa (IMPG2)	6830
212	2090242	Retinitis Pigmentosa (LRAT)	1115
213	2090243	Retinitis Pigmentosa (NR2E3)	3095
214	2090244	Rett-like syndrome (NTNG1, MLPA)	1880
215	2090245	Rett-like syndrome (NTNG1, Seq.)	2195



216	2090246	Robinow Syndrome (WNT5A)	4355
217	2090247	Deafness (GPSM2)	4580
218	2090248	Very Long Chain Acyl-CoA Dehydrogenase Deficiency (ACADVL)	6380
219	2090249	Simpson-Golabi-Behmel Syndrome (GPC3) (Testicular Feminization Syndrome)	3353
220	2090251	TARP Syndrome (RBM10)	5930
221	2090254	Hyperphosphatemic Tumoral Calcinosis, Familial (GALNT3)	5534
222	2090255	Vasculopathy, ADA2 Deficiency (CECR1)	3005
223	2090256	Wolman Disease (LIPA)	3005
224	2090257	Cone-Rod Dystrophy (CTNNA1)	4355
225	2090258	Congenital Adrenal Hyperplasia (NGS)	8630
226	2090259	Lysosomal Peroxisomal Disorders NGS	10430
227	2090260	CYP21A2 Deletion & Duplication (MLPA)	1880
228	2090261	Microarray CGH 180 K Amniotic Fluid/CVS	6750
229	2090262	PTEN Gene Amniotic fluid/CVS	2925
230	2090263	Skeletal Dysplasia and Pena Shokeir Syndrome	8630
231	2090264	Methylation Test Russel Siver Syndrome	1880
232	2090265	Ichthyoses and Related Disorder panels	10430
233	2090266	Heteroxy and Situs Inversion Panel	10430
234	2090267	Multi Gene Panel- Mitochondrial	10430
235	2090268	Sister Chromatid Exchange for Bloom Syndrome.	1871
236	2090269	Breast Cancer Mutigene Panel-NGS	8630
237	2090270	Medium Chain Acyl CoA Deficiency	3905
238	2090271	Gastrointestinal Atresia Panel	6626
239	2090272	KGB Syndrome	3680
240	2090273	Neurofascins Abs.(140 & 155)	1954
241	2090274	Contactin- 1 (CASPR1)	1138
242	2090275	Amlodipine	418
243	2090276	Beta HCG(CSF)	454
244	2090277	Alpha Feto protein (AFP) (CSF)	205



245	2090278	HIV Viral load(CSF)	945
246	2090279	5 Methyl Tetra Hydro folate(CSF)	1221
247	2090280	Pregnanacy Associated Plasma Protein(PAPP-A)	305
248	2090281	Rituximab Neutralizing Abs	2905
249	2090282	Omega 6 Fatty Acids Screen	306
250	2090283	Chlamydia Trachomatis IgA & IgG ABS	251
251	2090284	Chlamydia Pneumonia IgM & IgG ABS	251
252	2090285	Zika Virus IgG/IgM ABS	305
253	2090286	Enterovirus RNA PCR	741
254	2090287	Legionella Culture Specimen	162
255	2090288	Porphyrin	251
256	2090289	Porphobilinogen	251
257	2090290	Pseudomonas Aeruginosa Abs.	445
258	2090291	Oncotype DX (21 GENES)	22080
259	2090292	Iodine Urine	113
260	2090293	Cytomegalovirus PCR CSF	233
261	2090294	Chickengunya Virus RNA PCR	395
262	2090295	Dihydropteridine Reductase (DHPR) Activity	305
263	2090296	Fibroblast Growth Factor 23 Level	180



# قرار إداري رقم (34) لسنة 2020 بشأن شطب مؤسسة «نادي مجموعة بيور جولد للرفاه» الأهلية

## مدير عام هيئة تنمية المجتمع في دبي

بعد الاطلاع على القانون رقم (8) لسنة 2015 بشأن هيئة تنمية المجتمع في دبي، ويُشار إليها فيما بعد بـ «الهيئة»،  
وعلى القانون رقم (32) لسنة 2015 بشأن الجريدة الرسمية لحكومة دبي،  
وعلى القانون رقم (12) لسنة 2017 بشأن تنظيم المنشآت الأهلية في إمارة دبي،  
وعلى القرار الإداري رقم (93) لسنة 2019 بشأن إشهار نادي مجموعة بيور جولد للرفاه،  
وعلى قرار مجلس إدارة نادي مجموعة بيور جولد للرفاه، بشأن الحل الاختياري للمؤسسة الأهلية،  
المصادق عليه من قبل كاتب العدل في محاكم دبي بتاريخ 9/3/2020،  
وعلى الطلب المقدم إلى الهيئة من مؤسسة «نادي مجموعة بيور جولد للرفاه» الأهلية بشطبها،  
وللمصلحة العامة،

## قررنا ما يلي:

### شطب المؤسسة الأهلية

#### المادة (1)

تُشطب مؤسسة «نادي مجموعة بيور جولد للرفاه» الأهلية من سجل المؤسسات الأهلية المعتمد لدى الهيئة، ويُلغى الترخيص الممنوح لها.

### نشر قرار الشطب

#### المادة (2)

يُنشر هذا القرار في صحيفتين يوميتين تصدران في إمارة دبي، على أن تكون إحدهما باللغة العربية



والأخرى باللغة الإنجليزية، وذلك على نفقة المؤسسة الأهلية المشار إليها في المادة (1) من هذا القرار.

## السريان والنشر

### المادة (3)

يُعمل بهذا القرار من تاريخ صدوره، ويُنشر في الجريدة الرسمية.

أحمد عبدالكريم جلفار  
المدير العام

صدر في دبي بتاريخ 27 يوليو 2020م  
الموافق 6 ذو الحجة 1441هـ



ISSN: 2410 - 1141

 + 971 4 5556 200

 + 971 4 5556 299

 official.gazette@slc.dubai.gov.ae

 slc.dubai.gov.ae

 120777 | دبي | U.A.E. | إ.ع.م.

   @DubaiSLC