



دليل البرامج التدريبية لمركز التطوير المهني المستمر

نوفمبر 2025



CENTER FOR CONTINUING
PROFESSIONAL DEVELOPMENT

مركز هيئة الدواء المصرية للتطوير المهني المستمر

الفهرس

1	• <u>مقدمة</u>
1	• التعريف بمركز التطوير المهني المستمر
2	• نبذة عن دليل البرامج التدريبية للمركز
3	• البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلانية
5	• البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للرعاية الصيدلانية
12	• البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للمستحضرات الحيوية والمبتكرة والدراسات الإكلينيكية.
14	• البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية لتراخيص المؤسسات الصيدلانية
16	• البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية
20	• إرشادات عامة
21	• بيانات التواصل وعناوين مقار الهيئة

مقدمة

في ضوء جهود هيئة الدواء المصرية المستمرة الرامية إلى تطوير الصناعات الدوائية والعمل على الارتقاء بالمستوى المهني والعلمي والعملي والبحثي لجميع العاملين في شتى مجالات التصنيع الدوائي وجميع الأنشطة المتعلقة بالممارسات الصيدلانية، لذا فإن هيئة الدواء المصرية تولي اهتماماً بالغاً بتنمية العنصر البشري من خلال تنفيذ مجموعة من الدورات التدريبية وورش العمل بغرض التطوير المهني المستمر والوصول إلى أهداف إنتاجية متصاعدة، يأتي ذلك في إطار دور هيئة الدواء المصرية الداعم للشركات للعمل على إتباع أحدث القواعد والمستجدات العالمية فضلاً عن كون التدريب هو حجر الزاوية لرفع كفاءة العاملين وبناء كوادر بشرية مؤهلة في كافة المجالات المختلفة.

ما هو مركز التطوير المهني المستمر

مركز التطوير المهني المستمر هو أحد المراكز التابعة لهيئة الدواء المصرية، يهدف المركز إلى تأهيل كافة العاملين والمتعاملين مع هيئة الدواء المصرية وكذا الباحثين وطلبة الدراسات العليا والصيدلة مقدمي الخدمة الصحية، كما يهدف إلى التأهيل المبكر لطلبة كليات الصيدلة بالجامعات المصرية المختلفة، من خلال تقديم مجموعة من البرامج التي من شأنها تعزيز التنمية المستدامة في مجال الصناعات الدوائية بما يحقق رؤية مصر 2030 وبما يتوافق مع المستجدات عالمياً في هذا الشأن باستخدام أحدث التقنيات والمعايير العالمية المتبعة في مجال التدريب ووفقاً للاحتياجات التدريبية للفئات المستهدفة.

نبذة عن دليل البرامج التدريبية المقدمة من مركز التطوير المهني المستمر

يقدم الدليل نظرة شاملة علي كافة البرامج المقدمة خلال الشهر من قبل الإدارات المركزية المختلفة بهيئة الدواء المصرية، مع إعطاء نبذة مختصرة عن الهدف من تقديم كل برنامج وكذلك تسليط الضوء على الأجندة المقدمة و مكان انعقاد البرامج و المواعيد المقررة لها، بالإضافة إلى المقابل المادي و الفئة المستهدفة.

خدمات برامج التطوير المهني المستمر



Contact us at:

EXT.: 1225
cpd@edaegypt.gov.eg

أولاً: البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلانية

- وبنار تدريبى عن دراسات الثبات بعد الفتح والحل وأهم الأسئلة الشائعة وأوجه القصور
ودراسة استيفاء متطلبات الإخطار excursion study
- Webinar on In-use stability study& Requirements for post approval
stability studies submission (excursion study)



Webinar on In-use stability study& Requirements for post approval stability studies submission (excursion study)

Topic	Speaker	Date	Duration
Requirements for post approval stability studies submission change in short term excursion outside the label storage conditions	Dr. Reham Ahmed	02/11/2025	11:00-11:30 a.m.
In-use stability study (Most common deficiencies & FAQ)	Dr. Ahmed Khaled		11:30-12:00 p.m.
Q&A	Ass. Prof. Dr.Rania Elhossary		12:00-01:00 p.m.



ممثلى شركات الأدوية وممثلى
الثبات فى شركات الأدوية



ثانياً: البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للرعاية الصيدلية

- ويبينار تدريبي عن التعريف بالأدلة الاسترشادية في مضادات الميكروبات بمشروع Guide to Guide (G2G).
- البرنامج التدريبي عن أنظمة اليقظة الدوائية بشركات الأدوية
- ويبينار تدريبي عن الاستخدام الرشيد لمضادات الميكروبات (الجزء الثالث) بمبادرة صيدلي واعي..مجتمع واعي.
- ويبينار تدريبي عن الاستخدام الرشيد لأدوية مرض السكر التي تعطى عن طريق الفم بمبادرة صيدلي واعي..مجتمع واعي
- البرنامج التدريبي للتعريف عن مواضيع المأمونية المستجدة وكيفية تقييم ومتابعة امتثال شركات الادوية لمتطلبات اليقظة الصيدلية

- Webinar on National Guides for Rational Use of Antimicrobials.
- Training Program On Pharmacovigilance system Master File and its Quality.
- Webinar on Rational use of Antimicrobials (Part 3) (Unlock the Pharmacist Potential).
- Webinar on Rational Drug Use of Oral Medications in Patients with Diabetes Mellitus Disease (Unlock the Pharmacist Potential).
- Training Program on Emergency Safety Issues and communications / compliance.
- Training program on Online Promotional Materials Guidelines.



2. ويبينار تدريبي عن التعريف بالأدلة الاسترشادية في مضادات الميكروبات بمشروع Guide to Guide (G2G)

Webinar on National Guides for Rational Use of Antimicrobials

يهدف الويبينار إلى تعريف صيادلة المجتمع بالآتي: التعرف على مبادرات الرعاية الصيدلانية والتوعية الدوائية، التعريف بالأدلة الإسترشادية للإستخدام الرشيد لمضادات الميكروبات.

Topic	Speaker	Date	Duration
Introduction to EDA activities	Dr. Abeer Elbeheiry	02/11/2025	12:00-12:15 p.m.
Introduction to EDA Initiatives	Dr. Yassmin Refky		12:15-12:30 p.m.
National Guides for Rational Use of Antimicrobials	Dr. Shimaa Nasr		12:30-03:00 p.m.



02/11/2025



3 ساعات تدريبية/يوم
تدريبي واحد



عبر احدى المنصات
الالكترونية



Free



صيادلة المستشفيات



3. البرنامج التدريبي عن أنظمة اليقظة الدوائية بشركات الأدوية

Training Program on Pharmacovigilance system Master File and its Quality

يهدف البرنامج التدريبي الي تأهيل وتمكين ممثلي اليقظة بشركات الأدوية للإلمام التام بأنظمة اليقظة الدوائية بالشركات وقواعد تقييمها بطريقة عملية وشرح آليات استيفاء ملفات أنظمة اليقظة المقدمة لهيئة الدواء المصرية ومعايير التقديم المطلوبة لكل ملف ليتم قبوله من قبل إدارة اليقظة مع توضيح أهم الملاحظات والبنود التي تؤدي إلي رفض الملف، ويهدف إلي الارتقاء بمستوى العمل لأعلى كفاءة ممكنة بمجال اليقظة بشركات الأدوية تطبيقاً لأسس الممارسة الجيدة لليقظة الصيدلانية والأمر الذي ينعكس بالتبعية علي سلامة وأمان الدواء و صوله بأقصى فاعلية وأمان للمريض. الأمر الذي يستهدف بدوره حضور كل من ممثلي اليقظة الدوائية بشركات الأدوية وكذلك مسؤولي الجودة بها نظراً لتكاتف عملهما في التحضير لملفات اليقظة.

Topic	Speaker	Date	Duration
Day 1			
Registration			09:30-10:00 a.m.
Pharmacovigilance system Master File and its Quality	Dr. Shaimaa Mo- hamed	17/11/2025	10:00-11:30 a.m.
Continue “Pharmacovigilance system Master File and its Quality and most comment pitfalls			11:30-12:00 p.m.
Break			12:00-12:30 p.m.
Ideal reception submission and most comment pitfalls	Dr. Shaimaa Mohamed	17/11/2025	01:00-03:00 p.m.
Day 2			
Registration			09:30-10:00 a.m.
PV agreement s along with its requirements fulfil- ments	Dr. Shaimaa Mohamed	18/11/2025	10:00-11:30 a.m.
Key performance indicators (KPI)			11:30-12:30 p.m.
Break			12:30-01:00 p.m.
Workshop (hand on training on PSMF)	Dr. Shaimaa Mo- hamed	18/11/2025	01:00-03:00 p.m.



17,18/11/2025



12 ساعة تدريبية/يومان
تدريبان



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمعادي



3000 L.E.



ممثلي اليقظة بشركات الادوية
ومسؤولي الجودة بها



4. ويبينار تدريبي عن الاستخدام الرشيد لمضادات الميكروبات (الجزء الثالث) بمبادرة صيدلي واعي..مجتمع واعي

Webinar on Rational use of Antimicrobials (Part 3)

يهدف الويبينار إلى تعريف صيادلة المجتمع بالآتي: التعرف على مبادرات الرعاية الصيدلانية والتوعية الدوائية، والإستخدام الرشيد لمضادات الميكروبات، والتوعية بالأخطاء والمخاطر الناتجة عن سوء إستخدام مضادات الميكروبات.

Topic	Speaker	Date	Duration
Introduction to EDA activities	Dr. Abeer Elbeheiry	18/11/2025	12:00-12:15 p.m.
Introduction to EDA Initiatives	Dr. Yassmin Refky		12:15-12:30 p.m.
Rational Use of Antimicrobials (Part 3)	Dr. Shimaa Nasr		12:30-02:30 p.m.
Reporting for inappropriate promotional material	Dr. Menna Ahmed		02:30-03:00 p.m.



18/11/2025



3 ساعات تدريبية/يوم
تدريبي واحد



عبر احدى المنصات
الالكترونية



Free



صياولة المجتمع



5. ويبينار تدريبي عن الاستخدام الرشيد لأدوية مرض السكر التي تعطى عن طريق الفم بمبادرة صيدلي واعي..مجتمع واعي

Webinar on Rational Drug Use of Oral Medications in Patients with Diabetes Mellitus Disease (Unlock the Pharmacist Potential)

يهدف الويبينار إلى تعريف صيادلة المجتمع بالآتي: المجهودات القومية في ترشيد استخدام الدواء ودور مبادرات الرعاية الصيدلانية، والاستخدام الرشيد لأدوية مرض السكر التي تعطى عن طريق الفم.

Topic	Speaker	Date	Duration
Introduction to EDA activities	Dr. Abeer Elbeheiry	24/11/2025	12:00-12:15 p.m.
Introduction to EDA Initiatives	Dr. Yassmin Refky		12:15-12:30 p.m.
Rational Drug Use of Oral Medications in Patients with Diabetes Mellitus Disease	Dr. Yasmin Yehia		12:30-02:30 p.m.
Reporting for inappropriate promotional material	Dr. Menna Ahmed		02:30-03:00 p.m.



24/11/2025



3 ساعات تدريبية/يوم
تدريبي واحد



عبر احدى المنصات
الالكترونية



Free



صيادلة المجتمع



6. البرنامج التدريبي للتعريف عن مواضيع الأمانية المستجدة وكيفية تقييم ومتابعة امتثال شركات الادوية لمتطلبات اليقظة الصيدلانية

Training Program on Emergency Safety Issues and communications / compliance

يهدف البرنامج التدريبي تهدف ورشة العمل التي تبدأ من المستوى التأسيسي للمستوي المتقدم لتعريف شركات الادوية بكل ما يخص مواضيع الأمانية المستجدة وكيفية امتثال الشركات لمتطلبات اليقظة الصيدلانية وتضمن ورشة العمل التعريف بمواضيع الأمانية المستجدة وأمثلة مواضيع الأمانية المستجدة وكذلك الجهات المرجعية، المستندات المطلوب تقديمها، المهل المحددة لمواضيع الأمانية المستجدة، الخطابات الموجهة لمقدمي الرعاية الصحية والحالات المطلوب فيها توزيع الخطابات الموجهة لمقدمي الرعاية الصحية، النتائج المترتبة على مواضيع الأمانية المستجدة وكذلك التطبيق العملي علي موضوعات الأمانية المستجدة ويتم تغطية ايضا كيفية امتثال الشركات لمتطلبات اليقظة الصيدلانية بتوضيح التقديم الامثل لوحدة المتابعة والنتائج المترتبة علي عدم الامتثال الشركات لمتطلبات اليقظة الصيدلانية

Topic	Speaker	Date	Duration
Day 1			
Registration			09:30-10:00 a.m.
Definition Of Emerging Safety Issues (ESI)	Dr. Rawda Negm	26/11/2025	10:00-10:15 a.m.
Examples of ESI			10:15-11:00 a.m.
Safety issues submission timeline and requirements			11:00-12:00p.m.
Regulatory actions taken for safety Reasons			12:00-01:00p.m.
Break			12:00-12:30 p.m.
Risk communication including DHPC and cases of DHPC distribution	Dr. Rawda Negm	26/11/2025	01:30-03:00 p.m.
Day 2			
Registration			09:30-10:00 a.m.
screening of Reference regulatory authorities	Dr.Nayera Elshafey	27/11/2025	10:00-01:00 p.m.
Break			01:00-01:30 p.m.
Compliance management & consequences of non compliance	Dr.Shrouk Mo-hamed	27/11/2025	01:30-03:00 p.m.



26,27/11/2025



12 ساعة تدريبية/يومان
تدريبان



مقر هيئة الدواء المصرية
بالهرم



3000 L.E.



ممثلي اليقظة بشركات الادوية



7. البرنامج التدريبي للتعريف بالقواعد التنظيمية للمواد الدعاية عبر المنصات والمواقع الإلكترونية

Training program on Online Promotional Materials Guidelines

يهدف البرنامج التدريبي إلى تدريب ممثلي شركات الأدوية والمكاتب العلمية على القواعد التنظيمية لتقديم الملفات الخاصة بالمواد الدعاية والتعليمية والتوعوية عبر المنصات والمواقع الإلكترونية بهدف الحصول على موافقات بالنشر والتداول من خلال المنصات والمواقع الإلكترونية.

Topic	Speaker	Date	Duration
Day 1			
Registration			09:30-10:00 a.m.
Opening & Welcome note	Dr.Moaz Masoud	26/11/2025	10:00-10:15 a.m.
Introduction &classification	Dr.Naglaa Gamal		10:15-11:00 a.m.
Responsibilities Content securing & Gating			11:00-12:00p.m.
Break			12:00-12:30 p.m.
Online Content	Dr.Doaa Ahmed	26/11/2025	12:30-01:30 p.m.
Submission requirements	Dr.Naglaa Gamal		01:30-02:30 p.m.
Day 2			
Registration			09:30-10:00 a.m.
Monitoring & Follow up	Dr.Michael Refaat	27/11/2025	10:00-10:15 a.m.
Timeline &Service			10:15-11:00 a.m.
Violation Cases & recommendations	Dr.Hanan Hassanien		11:00-12:00p.m.
Break			12:00-12:30 p.m.
Content controlling	Dr.Michael Refaat	27/11/2025	12:30-01:30 p.m.
FAQs			01:30-02:30 p.m.



26,27/11/2025



12 ساعة تدريبية/يومان
تدريبان



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمعادي



2000 L.E.



ممثلي شركات الأدوية والمكاتب
العلمية



ثالثاً: البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للمستحضرات الحيوية والمبتكرة والدراسات الإكلينيكية

• ورشة عمل عن تعزيز الامتثال للممارسات الطبية الجيدة :الاستعداد لعملية تفتيش ناجحة لمراكز التكافؤ الحيوي

- **Workshop on Enhancing GCP Compliance: Preparing for a successful GCP Inspection of Bioequivalence Centers**



8. ورشة عمل عن تعزيز الامتثال للممارسات الطبية الجيدة: الإستعداد لعملية تفتيش ناجحة لمراكز التكافؤ الحيوي

Workshop on Enhancing GCP Compliance: Preparing for a successful GCP Inspection of Bioequivalence Centers

تهدف ورشة العمل إلى توفير فهم شامل لمبدأ الممارسة السريرية الجيدة وتطبيقاتها في دراسات التكافؤ الحيوي، وتزويد المشاركين بالمعرفة والمهارات اللازمة لتحديد ومعالجة أوجه القصور المحتملة في ممارسات التصنيع الجيدة داخل مراكز التكافؤ الحيوي، وتسهيل تنفيذ وتطوير نظام جودة قوي داخل مراكز التكافؤ الحيوي لتعزيز الاستعداد للتفتيش على هذه المراكز من قبل الهيئات التنظيمية الرقابية

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Welcome and opening remarks	Dr. Asmaa Fouad	24/11/2025	10:00-10:15 a.m.
Principle of GCP	Dr . Rania Hassan		10:15-11:00 a.m.
GCP in Bioequivalence Studies	Dr. Rania Shousha		11:00-12:00 p.m.
Break			12:00-12:30 p.m.
Preparation & conduction of GCP Inspection	Dr. Dalia Kamal	24/11/2025	12:30-01:30 p.m.
Case Studies & Practical Exercises	Dr .Omnia Ayman		01:30-03:00p.m.



24/11/2025



6 ساعات تدريبية / يوم
تدريبي واحد



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمقصورة



2000 L.E



ممثلي شركات الأدوية،
متخصصي مراكز التكافؤ
الحيوي، ممثلي منظمات
البحوث التعاقدية CROs،
الأكاديمين والباحثين



رابعاً: البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية لتراخيص المؤسسات الصيدلانية

• البرنامج التدريبي الخاص بالإصدار الثالث للدليل التنظيمي بشأن اشتراطات قيد وتحديث قيد شركات التصنيع لدى الغير لقرار السيد أ.د رئيس هيئة الدواء المصرية رقم 505 لسنة 2021

- Training program on the third issuance of the regulatory guide regarding toll manufacturing licensing according to EDA 505/2021



9. البرنامج التدريبي الخاص بالإصدار الثالث للدليل التنظيمي بشأن اشتراطات قيد وتحديث قيد شركات التصنيع لدى الغير لقرار السيد أ.د رئيس هيئة الدواء المصرية رقم 505 لسنة 2021

Training program on the third issuance of the regulatory guide regarding toll manufacturing licensing according to EDA 505/2021

يهدف البرنامج للتعريف بالتعديلات الخاصة بالإصدار الثالث للدليل التنظيمي الخاص باشتراطات قيد وتحديث قيد شركات التصنيع لدى الغير والمهل الممنوحة للشركات

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Introduction	Dr. Khadiga Ahmed Ali	17/11/2025	10:00-10:15 a.m.
Toll Manufacturing Licensing Requirements (New License)	Dr. Fatma El Zahraa Hamdy		10:15-10:45 a.m.
Updating requirements for Toll Manufacturing licenses	Dr. Khadiga Ahmed Ali		10:45-11:15 a.m.
How to deal with electronic links	Dr. Fatma El Zahraa Hamdy		11:15-11:30 a.m.
Holding Cases for Toll Manufacturing licenses			11:30-12:00 p.m.
Break			12:00-12:30 p.m.
Cancellation Cases for Toll Manufacturing licenses	Dr. Khadiga Ahmed Ali	17/11/2025	12:30-01:00 p.m.
Deadlines for companies regarding updating Toll Manufacturing licenses	Dr. Fatma El Zahraa Hamdy		01:00-01:30 p.m.
Questions and open discussion	Dr. Khadiga Ahmed Ali		01:30-03:00 p.m.



17/11/2025



6 ساعات تدريبية / يوم
تدريبي واحد



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمقصورة



1000.E.



مفوض ومديري شركات التصنيع
لدى الغير واعضاء اتحاد نقابات
المهن الطبية الراغبين في دخول
مجال التصنيع المرحلي
للمستحضرات المحلية



خامساً: البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية

- البرنامج التدريبي الخاص بالتعديلات التي ستطراً علي المستلزمات الطبية نتيجة تطبيق MDR 2017/745 فيما يخص متغيرات المستلزمات الطبية
- البرنامج التدريبي الخاص بالاجراءات المنظمة للسماح بتداول الاجهزة الطبية المستوردة
- البرنامج التدريبي الخاص بالتعريف بالاجراءات المحدثه للمنظمة للسماح بقيد المستلزمات الطبية الاقل خطورة

- Training program on Best Practice for Variation of Registered Medical Devices and New MDR 2017/745 Updates
- Training program of best Practice for Importation of Medical Equipments
- Training program of Best Practice for updated regulation Importation of Low-Risk Medical Devices & Class I Non sterile Devices



10. البرنامج التدريبي الخاص بالتعديلات التي ستطراً علي المستلزمات الطبية نتيجة تطبيق MDR 2017/745 فيما يخص متغيرات المستلزمات الطبية

Training program on Best Practice for Variation of Registered Medical Devices and New MDR 2017/745 Updates

يهدف البرنامج التدريبي الى توضيح التحديثات الجديدة للإجراءات والقواعد المتبعة لإجراء متغيرات على المستلزمات الطبية المسجلة وشرح مفصل لكافة المستجدات في خطوات التقديم لإجراء المتغير والتي تهدف لتيسير الاجراءات وكذلك توضيح لدور شركات ومصانع المستلزمات الطبية عملاً على سرعة الإنتهاء من إجراءات التقديم، كما تتضمن ورشة العمل عرض توضيحي لمحتويات ملف التقديم وكيفية تقييمه .

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Opening speech	Dr Kareem Ekram	06/11/2025	10:00 - 10:30 a.m.
A brief introduction to the Medical Devices Variation rules & regulation			10:30 –11:00 a.m.
Different cases of Medical Devices variation & its study			11:00- 11:45 a.m.
Different time frames &flow charts			11:45 -12:30 p.m.
Break			12:30—01:00 p.m.
Common mistakes	Dr. Kareem Ekram	06/11/2025	01:00– 01:45 p.m.
Q&A	Dr. Marian Hosni		01:45– 03:30 p.m.



06/11/2025



6 ساعات تدريبية /يوم
تدريبي واحد



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمعادي أو عبر احدى
المنصات الالكترونية



1500 L.E.



ممثلي شركات ومصانع
المستلزمات الطبية



11. البرنامج التدريبي الخاص بالاجراءات المنظمة للسماح بتداول الاجهزة الطبية المستوردة

Training program of Best Practice for Importation of Medical Equipments

تهدف المحاضرة الى توضيح الاجراءات والقواعد المتبعة للسماح بتداول المستلزمات والاجهزة الطبية وشرح مفصل لكافة المستندات في خطوات التقديم والتداول والتي تهدف لتيسير الاجراءات وكذلك توضيح لدور الشركات و المصانع في تحسين الملف المقدم لسرعة الانتهاء من اجراءات الموافقات الاستيرادية.

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Opening speech	Dr Fatma Raslan	16/11/2025	10:00-10:30 a.m.
New guidelines for importation of medical devices & equipments	Dr Shima Hosny		10:30 - 11:30 am
How to Avoid most common mistakes			11:30-12:30 p.m.
Break			12:30-01:00 p.m.
Importation Common Documents on Platform	Dr Shima Hosny	16/11/2025	01:00 - 02:30 p.m.
Panel discussion - Q&A	Dr Fatma Raslan		02:30 - 03:30 p.m.



16/11/2025



6 ساعات تدريبية /يوم
تدريبي واحد



مقر هيئة الدواء المصرية
بالعادي أو عبر احدى المنصات
الالكترونية



1500 L.E.



ممثلي شركات المستلزمات
الطبية المستوردة



12. البرنامج التدريبي الخاص بالتعريف بالإجراءات المحدثة المنظمة للسماح بقيد المستلزمات الطبية الأقل خطورة

Training program of Best Practice for updated regulation Importation of Low-Risk Medical Devices & Class I Non sterile Devices

تهدف المحاضرة الى توضيح الإجراءات والقواعد المتبعة للسماح بتداول المستلزمات الطبية وشرح مفصل لكافة المستجدات في خطوات التقديم والتداول والتي تهدف لتيسير الاجراءات وكذلك توضيح لدور الشركات و المصانع في تحسين الملف المقدم لسرعة الانتهاء من إجراءات الموافقات الاستيرادية.

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration		09:30-10:00 a.m.	
Opening speech	Dr Ghada Hussein	23/11/2025	10:00-11:30 a.m.
New guidelines for importation of Low-Risk medical devices	Dr Hannan Gamal Dr Mohamed Yousef Dr Nesma Gamal		10:30 - 11:30 am
How to Avoid most common mistakes	Dr Omnia Adel Dr Marwa Ali Dr Norhan ELnaggar		11:30-12:30 p.m.
Break			12:30-01:00 p.m.
Importation Common Documents on Platform	All speakers	23/11/2025	01:00- 02:30 p.m.
Panel discussion - Q&A			02:30-03:30 p.m.



23/11/2025



6 ساعات تدريبية /يوم
تدريبي واحد



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمعادي أو عبر احدى
المنصات الالكترونية



1500 L.E.



ممثلي شركات المستلزمات
الطبية المستوردة



إرشادات عامة

يرجى قراءة محتوى هذا الدليل جيداً:

في حالة الرغبة في التسجيل لأي من التدريبات المعلن عنها يرجى اتباع التعليمات وإستيفاء جميع بيانات استمارة التسجيل بدقة:

- الالتزام بالحضور في المواعيد المحددة طبقاً للأجندة المعلنة وإتباع الإرشادات الخاصة بكل تدريب
- الالتزام بكافة الإجراءات الاحترازية حرصاً على سلامتكم.
- في حالة عقد التدريب من خلال إحدى المنصات الإلكترونية يجب على المتدرب الدخول على الرابط قبل الموعد المحدد بوقت كافي حتى يتسني تنظيم قبول ودخول المتدربين.
- يرجى التأكد من وجود/ تحميل برنامج المسح الضوئي لل QR code علي الهاتف الخاص بكم قبل حضور التدريبات، وذلك حتى نتمكن من تسجيل حضورك للجلسات.

الإدارة المركزية	المقر	البريد الإلكتروني
مركز التطوير المهني المستمر	المنيل	Externaltraining.affairs@edaegypt.gov.eg
الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلانية	المنيل	pp.trainings@edaegypt.gov.eg
الإدارة المركزية للرعاية الصيدلانية	المنيل	Phcare.Tech@edaegypt.gov.eg
الإدارة المركزية للمستحضرات الحيوية والمبتكرة والدراسات الإكلينيكية	العجوزة	bio.tech@edaegypt.gov.eg
الإدارة المركزية لتراخيص المؤسسات الصيدلانية	العجوزة	License.tech@edaegypt.gov.eg
الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية	المنيل	dc.tech@edaegypt.gov.eg
الشكاوي والمقترحات	المنيل	cpd@edaegypt.gov.eg



Egyptian Drug Authority



Edaegypt.gov.eg



Egyptian Drug Authority