



# دليل البرامج التدريبية لمركز التطوير المهني المستمر

ديسمبر 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 للسياسات الدوائية ودعم الأسواق |
| 5  | • البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للرعاية الصيدلية               |
| 15 | • البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للرقابة الدوائية               |
| 18 | • إرشادات عامة                                                                 |
| 19 | • 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 للسياسات الدوائية ودعم الاسواق

• ورشة عمل للتعريف بالقواعد والإجراءات المنظمة لعملية تصدير المستحضرات والمستلزمات الطبية.

- Workshop to introduce the Guidelines for export of Medical products and devices.



## 1. ورشة عمل للتعريف بالقواعد والإجراءات المنظمة لعملية تصدير المستحضرات والمستلزمات الطبية

### Workshop on Guidelines for export of Medical products and devices

تهدف الورشة إلى شرح القواعد المنظمة لسير العمل بإدارة دعم ومتابعة التصدير ويأتي ذلك في إطار تقديم الدعم الفني لشركات الأدوية تيسيرا علي الشركات لسرعة انتهاء الإجراءات.

| Topic                                            | Speaker               | Date       | Duration           |
|--------------------------------------------------|-----------------------|------------|--------------------|
| Registration                                     |                       |            | 09:30 - 10:00 a.m. |
| Introduction                                     | Dr. Yasmine El Khatib | 11/12/2025 | 10:00 -10:30 a.m.  |
| Guidelines for export of pharmaceutical products |                       |            | 10:30 - 11:30 a.m. |
| Guidelines for export of medical devices & kits  |                       |            | 11:30- 12:30 p.m.  |
| Break                                            |                       |            | 12:30 - 01:00 p.m. |
| Guidelines for MFE of pharmaceutical products    | Dr. Aya Youssry       | 11/12/2025 | 01:00 –02:30 p.m.  |
| Guidelines for MFE of Medical devices            |                       |            | 02:30-04:00 p.m.   |



11/12/2025



6 ساعات تدريبية /يوم  
تدريبي واحد



مقر هيئة الدواء المصرية  
بالمعادي



2000 L.E.



ممثلي الشركات حديثة التعامل  
مع التصدير



## ثانياً: البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للرعاية الصيدلية

- وبيّنار عن أساسيات اليقظة الصيدلية
- البرنامج التدريبي الخاص بكل ما يخص التفتيش علي أنظمة اليقظة بشركات الادوية
- البرنامج التدريبي للتعريف بالقواعد التنظيمية للمواد الدوائية للمستحضرات الوصفية
- برنامج تدريبي عن التعريف بمتطلبات تحويل المستحضر من وصفى إلى غير وصفى
- برنامج تدريبي عن يقظة المستلزمات الطبية
- وبيّنار تدريبي عن تعديل الجرعات الدوائية بمبادرة صيدلي واعي..مجتمع واعي
- البرنامج التدريبي عن كل ما يخص كتابة اجراءات التشغيل القياسية الخاصة باليقظة الصيدلية
- وبيّنار تدريبي عن الاستخدام الرشيد للأدوية لمرضى ضغط الدم المرتفع وأمراض القلب بمبادرة صيدلي واعي..مجتمع واعي
- ورشة عمل عن الطريقة المثلى للبحث عن المرجع الأمثل لإعداد النشرة

- Webinar on The Fundamentals of Pharmacovigilance
- Training Program on pharmacovigilance Inspection process and PV Audit
- Training program on Prescription Medicine promotion guidelines
- Training Program on Non-Prescription Medications Guide
- Training Program on Medical device Pharmacovigilance
- Webinar on Drug Dose Adjustment (Unlock the Pharmacist Potential)
- Training Program On PV SOPs writing
- Webinar on medication management for hypertension and heart diseases (Unlock the Pharmacist Potential)
- Workshop on excellence in searching for the optimum reference (how to search in authorized and accredited websites for reference and non-reference Insert preparation)



## 2. ويبينار عن أساسيات اليقظة الصيدلانية

### Webinar on The Fundamentals of Pharmacovigilance

يهدف الويبينار إلى تعريف مقدمي الرعاية الصحية بأساسيات اليقظة الصيدلانية، وأهمية وكيفية الإبلاغ عن الآثار العكسية، وطرق الإبلاغ المتاحة عن الآثار العكسية، وطرق الإبلاغ عن المواد التسويقية غير الملائمة

| Topic                                         | Speaker                                                                      | Date       | Duration         |
|-----------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------|------------|------------------|
| Introduction to Pharmacovigilance             | Dr. Marwa Ahmed                                                              | 02/12/2025 | 10:00-01:00 p.m. |
| The Fundamentals of Pharmacovigilance& Q.A    |                                                                              |            |                  |
| Reporting of Inappropriate Marketing Material | General Administration for Regulations of Advertising and Marketing Material |            |                  |
| Topic                                         | Speaker                                                                      | Date       | Duration         |
| Introduction to Pharmacovigilance             | Dr. Monica Magdy                                                             | 09/12/2025 | 10:00-01:00 p.m. |
| The Fundamentals of Pharmacovigilance& Q.A    |                                                                              |            |                  |
| Reporting of Inappropriate Marketing Material | General Administration for Regulations of Advertising and Marketing Material |            |                  |
| Topic                                         | Speaker                                                                      | Date       | Duration         |
| Introduction to Pharmacovigilance             | Dr. Maram Hany                                                               | 16/12/2025 | 06:00-09:00 p.m. |
| The Fundamentals of Pharmacovigilance& Q.A    |                                                                              |            |                  |
| Reporting of Inappropriate Marketing Material | General Administration for Regulations of Advertising and Marketing Material |            |                  |
| Topic                                         | Speaker                                                                      | Date       | Duration         |
| Introduction to Pharmacovigilance             | Dr. Shaymaa Raslaan                                                          | 23/12/2025 | 06:00-09:00 p.m. |
| The Fundamentals of Pharmacovigilance& Q.A    |                                                                              |            |                  |
| Reporting of Inappropriate Marketing Material | General Administration for Regulations of Advertising and Marketing Material |            |                  |



02 or 09 or 16 or  
23/12/2025



3 ساعات تدريبية/يوم  
تدريبي واحد



عبر احدى المنصات  
الالكترونية



Free



مقدمي الرعاية الصحية  
بالمؤسسات الصحية والعاملين  
بالصيدليات الأهلية



### 3. البرنامج التدريبي الخاص بكل ما يخص التفتيش علي أنظمة اليقظة بشركات الادوية

#### Training Program on pharmacovigilance Inspection process and PV Audit

يهدف البرنامج التدريبي الى الإلمام الشامل نظرياً وعملياً بكل الموضوعات الخاصة بتفتيش اليقظة الصيدلانية وذلك من خلال شرح تفصيلي للتفتيش علي أنظمة اليقظة بالشركات سواء التفتيش الداخلي وكذلك تفتيش السلطات المختصة وكيفية التحضير من قبل الشركات لمتطلبات التفتيش واستيفائها بالإضافة الي تقرير التفتيش وما يترتب عليه من إجراءات تصحيحية من قبل الشركة وكيفية تطبيقها، الأمر الذي يهدف إلي الإرتقاء بمستوى العمل لأعلي كفاءة ممكنة بمجال اليقظة بشركات الأدوية. تطبيقاً لأسس الممارسة الجيدة لليقظة الصيدلانية.

| Topic                                                                | Speaker       | Date       | Duration         |
|----------------------------------------------------------------------|---------------|------------|------------------|
| Day 1                                                                |               |            |                  |
| Registration                                                         |               |            | 09:30-10:00 a.m. |
| Pharmacovigilance audit and its objective                            | Dr. Aya Attia | 09/12/2025 | 10:00-11:00 a.m. |
| Break                                                                |               |            | 12:00-12:30 p.m. |
| Pharmacovigilance inspection program process and its objective.      | Dr. Aya Attia | 09/12/2025 | 12:30-02:00 p.m. |
| Day 2                                                                |               |            |                  |
| Registration                                                         |               |            | 09:30-10:00 a.m. |
| Continuing Inspection program process including                      | Dr. Aya Attia | 10/12/2025 | 10:00-11:00 a.m. |
| Fundamentals of MedDRA coding and safety data analysis using MedDRA  |               |            | 11:00-12:00p.m.  |
| Break                                                                |               |            | 12:00-12:30 p.m. |
| Hands-on Case Series Causality Assessment and Interactive Discussion | Dr. Aya Attia | 10/12/2025 | 01:30-03:00 p.m. |



09-10/12/2025



12 ساعة تدريبية/يومان  
تدريبان



مقر هيئة الدواء المصرية  
بالمعادي/ عبر إحدى  
المنصات الإلكترونية



4000 L.E.



ممثلي اليقظة بشركات  
الادوية



#### 4. البرنامج التدريبي للتعريف بالقواعد التنظيمية للمواد الدوائية للمستحضرات الوصفية

### Training program on Prescription Medicine promotion guidelines

يهدف البرنامج التدريبي إلى تدريب ممثلي شركات الأدوية والمكاتب العلمية على القواعد التنظيمية للمواد الدوائية للمستحضرات الوصفية، بهدف الحصول على موافقات بالنشر والتداول

| Topic                    | Speaker         | Date       | Duration          |
|--------------------------|-----------------|------------|-------------------|
| Registration             |                 |            | 09:30-10:00 a.m.  |
| Opening & Welcome Note   | Dr.Naglaa Gamal | 15/12/2025 | 10:00-10:15 a.m.  |
| General Rules            |                 |            | 10:15-11:15 a.m.  |
| Claims & Representations | Dr.Doaa Ahmed   |            | 11:15-12:00 p.m.  |
| Break                    |                 |            | 12:00-12:30 p.m.  |
| Claims & Representations | Dr.Doaa Ahmed   | 15/12/2025 | 12:30-01:30 p.m.  |
| Special Issues           | Dr.Naglaa Gamal |            | 1:30-02:30 p.m.   |
| Questions                | All Speakers    |            | 02:30- 03:00 p.m. |



15/12/2025



6 ساعات تدريبية/يوم  
تدريبي واحد



مقر هيئة الدواء المصرية  
بالمينيل



1500 L.E.



ممثلي شركات الأدوية والمكاتب  
العلمية



## 5. برنامج تدريبي عن التعريف بمتطلبات تحويل المستحضر من وصفى إلى غير وصفى

### Training Program on Non-Prescription Medications Guide

يهدف البرنامج التدريبي إلى تعريف شركات الأدوية بمتطلبات التقدم لتحويل مستحضر من وصفى إلى غير وصفى ومن ثم تعريف الشركات بالآتي قواعد الأدوية غير الوصفية، والدليل الإرشادي للأدوية غير الوصفية، وطريقة ملء نماذج التقديم لطلبات الأدوية غير الوصفية.

| Topic                                                                              | Speaker             | Date       | Duration         |
|------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|------------|------------------|
| Registration                                                                       |                     |            | 09:30-10:00 a.m. |
| Introduction to non - prescription medications & General principles                | Dr. Abeer Elbeheiry | 16/12/2025 | 10:00-10:30 a.m. |
| Approaches & Criteria for assessment of a product as a non-prescription medication | Dr. Yassmin Refky   |            | 10:30-11:30 a.m. |
| Break                                                                              |                     |            | 11:30-12:00 p.m. |
| Submission process guide: Requirements of submission process                       | Dr. Eman Zakaria    | 16/12/2025 | 12:00-02:30 p.m. |



16/10/2025



6 ساعات تدريبية/يوم  
تدريبي واحد



عبر احدى المنصات  
الالكترونية



2000 L.E.



ممثلي شركات الأدوية



## 6. برنامج تدريبي عن يقظة المستلزمات الطبية

### Training Program on Medical device Pharmacovigilance

يهدف البرنامج التدريبي لتدريب مسؤولي يقظة المستلزمات بالشركات وذلك تنفيذاً لما تم نشره في الآلية المحدثة لمتطلبات المأمونية للمستلزمات الطبية المعلنة في 06/2022 والتي نصت على أنه تلتزم الشركة حاملة الرخصة التسويقية بتعيين مسئول عن يقظة المستلزمات الطبية حاصل على مؤهل عالي في مجال طبي وكذلك شهادة من برنامج تدريبي موثوق في مجال يقظة المستلزمات الطبية، ويشمل البرنامج التدريبي تعريف الشركات عن أهمية يقظة المستلزمات وكذلك شرح الآلية الجديدة لمتطلبات المأمونية وكيفية تطبيقها متضمنة اشتراطات تقديم ملفات مأمونية المستلزمات الطبية في إطار التسجيل وإعادة التسجيل والموافقات الاستيرادية وكذلك كيفية متابعة المستلزمات الطبية في السوق المصري في مرحلة ما بعد التسويق وذلك عن طريق شرح كيفية الإبلاغ عن الحوادث الناتجة من استخدام المستلزمات والمدد الزمنية المحددة للإبلاغ عنها وكذلك شرح متطلبات الإبلاغ عن منشورات السلامة الميدانية وكذلك شرح نموذج الـ PSUR والدليل التنظيمي الجديد لمأمونية المستلزمات الطبية

| Topic                                                      | Speaker            | Date       | Duration         |
|------------------------------------------------------------|--------------------|------------|------------------|
| Day I                                                      |                    |            |                  |
| Registration                                               |                    |            | 09:30-10:00 a.m. |
| Introduction to Medical Devices Vigilance                  | Dr. Lamiaa Attia   | 16/12/2025 | 10:00-12:00 p.m. |
| Medical Devices safety and Multidimensional Responsibility |                    |            | 12:00-01:00 p.m. |
| Break                                                      |                    |            | 01:00-01:30 p.m. |
| MDSD Reception Requirements                                | Dr. Shaimaa Ahmed  | 16/12/2025 | 01:30-03:00 p.m. |
| Day II                                                     |                    |            |                  |
| Registration                                               |                    |            | 09:30-10:00 a.m. |
| Incidents Reporting System                                 | Dr. Marian Nashaat | 17/12/2025 | 10:00-12:00 p.m. |
| Break                                                      |                    |            | 12:00-12:30 p.m. |
| Investigations Made by the Manufacturer                    | Dr. Lamiaa Attia   | 17/12/2025 | 12:30-01:30 p.m. |
| Field Safety Notices and Actions (FSNs _ FSCAs)            |                    |            | 01:30-03:00 p.m. |
| Day III                                                    |                    |            |                  |
| Registration                                               |                    |            | 09:30-10:00 a.m. |
| PSUR                                                       | Dr. Lamiaa Attia   | 18/12/2025 | 10:00-12:00 p.m. |
| Break                                                      |                    |            | 12:00-12:30 p.m. |
| New MD vigilance guideline                                 | Dr. Lamiaa Attia   | 18/12/2025 | 12:30-03:00 p.m. |



16-17-18/12/2025



18 ساعة تدريبية/ثلاث أيام تدريبية



مقر هيئة الدواء المصرية  
بالمعادي



3000 L.E.



ممثلي اليقظة بشركات  
المستلزمات الطبية



## 7. ويبينار تدريبي عن تعديل الجرعات الدوائية بمبادرة صيدلي واعى..مجتمع واعى

### Webinar on Drug Dose Adjustment (Unlock the Pharmacist Potential)

يهدف الويبينار إلى تعريف صيادلة المجتمع بالآتي: التعريف بكيفية تعديل الجرعات الدوائية، وإستخدام مصادر موثوقة في تعديل الجرعات الدوائية.

| Topic                                            | Speaker           | Date       | Duration         |
|--------------------------------------------------|-------------------|------------|------------------|
| Introduction to EDA activities                   | Dr. Yassmin Refky | 23/12/2025 | 12:00-12:15 p.m. |
| Drug Dose Adjustment                             |                   |            | 12:15-02:30 p.m. |
| Reporting for inappropriate promotional material | Dr. Menna Ahmed   |            | 02:30-03:00 p.m. |



23/12/2025



3 ساعات تدريبية/يوم  
تدريبي واحد



عبر احدى المنصات  
الالكترونية



Free



صيادلة المجتمع



## 8. البرنامج التدريبي عن كل ما يخص كتابة إجراءات التشغيل القياسية الخاصة باليقظة الصيدلانية

### Training Program On "PV SOPs writing"

يهدف البرنامج التدريبي للتعريف والتدريب علي كل ما يخص كتابة إجراءات التشغيل القياسية الخاصة بكافة أنشطة اليقظة الصيدلانية مما يضمن الالتزام بتطبيق معايير أسس الممارسة الجيدة لليقظة الصيدلانية بأعلى كفاءة ممكنة

| Topic                                                              | Speaker             | Date       | Duration         |
|--------------------------------------------------------------------|---------------------|------------|------------------|
| Registration                                                       |                     |            | 09:30-10:00 a.m. |
| How to write Pharmacovigilance SOPs with the most comment mistakes | Dr. Shaimaa Mohamed | 23/12/2025 | 10:00-12:00 p.m. |
| Break                                                              |                     |            | 12:00-12:30 p.m. |
| Hand on Pharmacovigilance SOP writing                              | Dr. Shaimaa Mohamed | 23/12/2025 | 12:30-03:00 p.m. |



23/12/2025



6 ساعات تدريبية/يوم  
تدريبي واحد



مقر هيئة الدواء المصرية  
بالمعادي



2000 L.E.



ممثلي اليقظة بشركات الادوية



## 9. ويبينار تدريبي عن الاستخدام الرشيد للأدوية لمرضى ضغط الدم المرتفع وأمراض القلب بمبادرة صيدلي واعي..مجتمع واعي

### Webinar on medication management for hypertension and heart diseases (Unlock the Pharmacist Potential)

يهدف الويبينار إلى تعريف صيادلة المجتمع بالآتي: التعرف على أنشطة ومخرجات هيئة الدواء المصرية فيما يتعلق بمبادرات الرعاية الصيدلانية والتوعية الدوائية، والإستخدام الرشيد للأدوية لمرضى ضغط الدم المرتفع وأمراض القلب.

| Topic                                                     | Speaker           | Date       | Duration         |
|-----------------------------------------------------------|-------------------|------------|------------------|
| Introduction to EDA activities                            | Dr. Yassmin Refky | 30/12/2025 | 12:00-12:15 p.m. |
| Medication Management for Hypertension and Heart Diseases | Dr. Eman Zakaria  |            | 12:15-02:30 p.m. |
| Reporting for inappropriate promotional material          | Dr. Menna Ahmed   |            | 02:30-03:00 p.m. |



30/12/2025



3 ساعات تدريبية/يوم  
تدريبي واحد



عبر احدى المنصات  
الالكترونية



Free



صيادلة المجتمع



## 10. ورشة عمل عن الطريقة المثلى للبحث عن المرجع الامثل لإعداد النشرة

### Workshop on excellence in searching for the optimum reference (how to search in authorized and accredited websites for reference and non-reference Insert preparation)

تهدف ورشة العمل إلى التعريف بالمراجع العلمية وأنواعها وكيفية البحث في المراجع العلمية لعمل النشرات وكيفية جمع معلومات للنشرات غير المرجعية

| Topic                                                                      | Speaker           | Date       | Duration         |
|----------------------------------------------------------------------------|-------------------|------------|------------------|
| Registration                                                               |                   |            | 09:30-10:00 a.m. |
| Exploring Different Types of Scientific Re-sources                         | Dr. Rehab Mehriz  | 30/12/2025 | 10:00-11:30 a.m. |
| How to Navigate reference countries websites for the most updated leaflets | Dr. Hoda Nasser   |            | 11:30-01:00 p.m. |
| Break                                                                      |                   |            | 01:00-01:30 p.m. |
| How to collate information for non reference inserts                       | Dr. Ahmed Mostafa | 30/12/2025 | 01:30-02:30 p.m. |
| Questions                                                                  | Dr. Heba Hamdy    |            | 02:30-03:00 p.m. |



30/12/2025



6 ساعات تدريبية/يوم  
تدريبي واحد



مقر هيئة الدواء المصرية  
بالمينيل / عبر إحدى المنصات  
الإلكترونية



1500 L.E.



ممثلي شركات الأدوية



## ثالثاً: البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للرقابة الدوائية

- ورشة عمل عن القواعد العامة لفحص ملفات تحليل المستحضرات الصيدلانية البشرية
- ورشة عمل لتعريف ممثلي شركات الادوية بالممارسات الفعالة لتجاوز التحديات ورفع كفاءة المسار الرقابي لتوكيد جودة الدواء
- Workshop on Guidelines for the review and technical assessment of analytical files of human pharmaceutical products
- Workshop on Effective practices to overcome challenges and streamline the process of drug control: Smoothing out the pathway to assuring the quality of products



## 11. ورشة عمل عن القواعد العامة لفحص ملفات تحليل المستحضرات الصيدلانية البشرية

### Workshop on Guidelines for the review and technical assessment of analytical files of human pharmaceutical products

تهدف ورشة العمل لتعريف ممثلي شركات الأدوية بالإصدار الثالث للدليل التنظيمي الخاص بفحص ملفات الادوية البشرية

| Topic                                                                                   | Speaker                          | Date       | Duration         |
|-----------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------|------------|------------------|
| Registration                                                                            |                                  |            | 09:30-10:00 a.m. |
| Introduction and history of CADC Guidelines                                             | Dr. Neveen Ahmed                 | 09/12/2025 | 10:00-11:00 a.m. |
| Review and assessment of physical analysis in human pharmaceutical product files        | Dr. Doaa garhy<br>Dr. Asmaa Taha |            | 11:00-12:30 p.m. |
| Break                                                                                   |                                  |            | 12:30-01:00 p.m. |
| Review and assessment of chemical analysis in human pharmaceutical product files        | Dr. Safaa Khaled                 | 09/12/2025 | 01:00-02:00 p.m. |
| Review and assessment of microbiological analysis in human pharmaceutical product files | Dr. Hadeer Ezzat                 |            | 02:00-03:00p.m.  |



09/12/2025



6 ساعات تدريبية / يوم  
تدريبي واحد



مقر هيئة الدواء المصرية  
بالممنصورة



2000 L.E.



ممثلي شركات الادوية



## 12. ورشة عمل لتعريف ممثلي شركات الادوية بالممارسات الفعالة لتجاوز التحديات ورفع كفاءة المسار الرقابي لتوكيد جودة الدواء

### Workshop on effective practices to overcome challenges and streamline the process of drug control: Smoothing out the pathway to assuring the quality of products

تهدف ورشة العمل لتعريف ممثلي شركات الادوية بالممارسات الفعالة لتجاوز التحديات ورفع كفاءة المسار الرقابي لتوكيد جودة الدواء

| Topic                                                                            | Speaker             | Date       | Duration         |
|----------------------------------------------------------------------------------|---------------------|------------|------------------|
| Registration                                                                     |                     |            | 09:30-10:00 a.m. |
| Overview of workshop objectives                                                  | Dr. Hend Yehia      | 22/12/2025 | 10:00-10:30 a.m. |
| From document review to report issuance: Challenges encountered by manufacturers |                     |            | 10:30-11:30 a.m. |
| Break                                                                            |                     |            | 11:30-12:00 p.m. |
| Cracking the code to streamline the submission process                           | Dr. Vivian Refaat   | 22/12/2025 | 12:00-01:30 p.m. |
|                                                                                  | Dr. Christine Fathy |            |                  |
| The role of technical support throughout the product’s pathway in CADC           | Dr. Samah Mamdouh   |            | 01:30-03:00p.m.  |



22/12/2025



6 ساعات تدريبية / يوم  
تدريبي واحد



مقر هيئة الدواء المصرية  
بالمنصورة



2000 L.E.



ممثلي شركات الادوية



## 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 للسياسات الدوائية ودعم الأسواق | المعادي | ppma.tech@edaegypt.gov.eg                |
| الإدارة المركزية للرعاية الصيدلانية             | المنيل  | Phcare.Tech@edaegypt.gov.eg              |
| الإدارة المركزية للرقابة الدوائية               | العجوزة | dc.tech@edaegypt.gov.eg                  |
| الشكاوي والمقترحات                              | المنيل  | cpd@edaegypt.gov.eg                      |



Egyptian Drug Authority



Edaegypt.gov.eg



Egyptian Drug Authority