



هَيْئَةُ الدَّوَاءِ الْمِصْرِيَّة



دليل البرامج التدريبية لمركز التطوير المهني المستمر

سبتمبر 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 للرقابة الدوائية
5	• البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلانية
7	• البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للرعاية الصيدلانية
14	• البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للمستحضرات الحيوية والمبتكرة والدراسات الإكلينيكية.
16	• البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية لتراخيص المؤسسات الصيدلانية
18	• البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للتفتيش على المؤسسات الصيدلانية
22	• إرشادات عامة
23	• 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 للرقابة الدوائية

- ورشة عمل للتعريف بكيفية التعامل مع خطابات الإستكمالات والإستفسارات ودراسة الحالات أثناء عملية التحليل والمعايرة (المفتاح لتوكيد جودة النتائج ودقتها)
- **Workshop on Request to Resolution, Dealing with requests, queries and investigation of throughout sample analysis process and Calibration(The Key to Accuracy and Assuring the Quality of Results)**

1. ورشة عمل للتعريف بكيفية التعامل مع خطابات الإستكمالات والإستفسارات ودراسة الحالات أثناء عملية التحليل والمعايرة (المفتاح لتوكيد جودة النتائج ودقتها)

Workshop on Request to Resolution, Dealing with requests, queries and investigation of throughout sample analysis process and Calibration (The Key to Accuracy and Assuring the Quality of Results)

تهدف ورشة العمل إلى التعريف بالتعامل مع خطابات الإستكمالات والإستفسارات ودراسة الحالات أثناء عملية التحليل والمعايرة: المفتاح لتوكيد جودة النتائج ودقتها

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Missing items Management :From Request to Resolution	Dr. Mai Basha	29/09/2025	10:00-10:30 a.m.
Optimizing the handling of Missing Items Requests			
Causes of missing items requests in microbiological testing Special consideration: Suitability test	Dr. Sara Omar		10:30-11:10 a.m.
Challenges in dealing with OOS test results and sample non-compliance	Dr. Sara Hashem		11:10-11:50 a.m.
	Dr. Ghada Ghorab		11:50-12:30 p.m.
Break			12:30-01:00 p.m.
Calibration: Introduction and Compliance to Quality Standards	Dr. Elshaymaa Abou-bakr	29/09/2025	01:00-01:40 p.m.
	Dr. Nancy Nagy		
Calibration:Sustainability and precision	Dr. Mariam Mohamed		01:40-02:20p.m.
Calibration of balances, HPLC equipment and UV-VIS spectrophotometer	Dr. Lamis Ashraf		02:20-03:30p.m.
	Dr. Nora Nabil		
	Dr. Mariam Ezzat		



29/09/2025



6 ساعات تدريبية / يوم
تدريبي واحد



مقر هيئة الدواء المصرية
بالممنصورة



2000L.E.



ممثلي الشركات



ثانياً: البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلانية

- برنامج تدريبي عن أوجه القصور الشائعة لدراسات الثبات المقدمة لهيئة الدواء المصرية
- **Training program on Most common deficiencies in stability studies submitted to EDA.**



2. برنامج تدريبي عن أوجه القصور الشائعة لدراسات الثبات المقدمة لهيئة الدواء المصرية

Training program on Most common deficiencies in stability studies submitted to EDA.

يهدف البرنامج التدريبي إلي تعريف الشركة المتقدمة علي معرفة أبرز القصور الشائعة لدراسات الثبات المقدمة لهيئة الدواء.

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:00-09:30 a.m.
Challenges in stability studies assessment & acceptable qualifications pathways	Ass. Prof. Dr.Rania Elhossary	10/09/2025	09:30-11:00 a.m.
Method development & Validation of impurities in finished products	Ass. Prof. Dr.Samah Abdelsabour		11:00-01:00 p.m.
Break			01:00-01:30 p.m.
Most common deficiencies in regulatory & technical file content	Dr.Ahmed Khaled Abdelhamid Dr. Amr Samir	10/09/2025	01:30-02:30 p.m.
Most common deficiencies In-use stability study	Dr.Ahmed Khaled Elwani		02:30-03:00 p.m.
Most common deficiencies in locally manufactured stability study files	Dr.Aziza Omran		03:00-03:30 p.m.
Questions & answers	Ass. Prof. Dr.Rania Elhossary		03:30-04:00 p.m.



10/09/2025



6 ساعات تدريبية / يوم
تدريبي واحد



مقر هيئة الدواء المصرية
بالممنصورة



2000 L.E.



ممثلي الثبات في شركات الأدوية



ثالثاً: البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للرعاية الصيدلية

- ويبينار عن التعريف بالدليل الاسترشادي في الممارسات الصيدلية أورام - الجزء الأول بمشروع Guide to Guide (G2G)
- البرنامج التدريبي عن كل ما يخص التكويد باستخدام MedDRA
- ويبينار عن الاستخدام الرشيد لمضادات الميكروبات (الجزء الأول) بمبادرة صيدلي واعى..مجتمع واعى
- برنامج تدريبي عن التعريف بمتطلبات تحويل المستحضر من وصفى إلى غير وصفى
- ورشة عمل دراسات السلامة ما بعد التسويق
- ويبينار عن إدارة التفاعلات الدوائية بمبادرة "صيدلي واعى..مجتمع واعى"
- Webinar on Egyptian Guide for Oncology Pharmacy Practice.
- Training program Face to face MedDRA coding and building query using MedDRA.
- Webinar on Rational use of Antimicrobials (Part 1) (Unlock the Pharmacist Potential).
- Training Program on Non-Prescription Medications Guide.
- Workshop on Post-Authorization Safety Studies and Active Surveillance.
- Webinar on Basics of Drug Interaction Management (Unlock the Pharmacist Potential).

3. ويبينار عن التعريف بالدليل الاسترشادي في الممارسات الصيدلانية أورام - الجزء الأول بمشروع Guide (G2G)

Webinar on Egyptian Guide for Oncology Pharmacy Practice

يهدف الويبينار التدريبي إلى تعريف صيادلة المستشفيات ووحدات الرعاية الأولية بالآتي: التعرف على أنشطة ومخرجات هيئة الدواء المصرية فيما يتعلق بمبادرات الرعاية الصيدلانية والتوعية الدوائية، والتعريف بالدليل الاسترشادي في الممارسات الصيدلانية أورام.

Topic	Speaker	Date	Duration
Introduction to EDA activities	Dr. Abeer Elbeheiry	02/09/2025	12:00-12:15 p.m.
Introduction to EDA Initiatives	Dr. Yassmin Refky		12:15-12:30 p.m.
Egyptian Guide for Oncology Pharmacy Practice Volume-1	Dr. Heba Abdulaziz		12:30-02:30 p.m.



02/09/2025



3 ساعات تدريبية/يوم
تدريبي واحد



عبر احدى المنصات
الالكترونية



Free



صيادلة المستشفيات
ووحدات الرعاية الأولية



4. البرنامج التدريبي عن كل ما يخص التكويد باستخدام MedDRA

Training program Face to face MedDRA coding and building query using MedDRA

يهدف البرنامج التدريبي الى الإلمام الشامل نظريا وعمليا بكل ما يخص التكويد لقاموس المصطلحات الطبية للأنشطة التنظيمية (MedDRA) في مجال اليقظة الدوائية وذلك بتضمن التدريب التعريف بقواعد الـ MedDRA لاستخدامها بشكل فعال للتكويد وتحليل بيانات السلامة و بناء الاستعلامات اللازمة لذلك باستخدام MedDRA وطريقة التطبيق العملي لـ (MedDRA) في مجال اليقظة الدوائية ويتناول التدريب المبادئ الأساسية لتكويد الاثار الجانبية باستخدام MedDRA بالإضافة إلى تقنيات تحليل بيانات السلامة الدوائية مع التطبيق العملي المباشر علي كل منهما هذا بالإضافة الي التطبيق علي كيفية بناء الاستعلامات المخصصة لاكتشاف إشارات الأمان وتحليل بيانات السلامة والتقارير التنظيمية. وعليه يكون المتدرب ملم اماما شاملا بكل ما يخص التكويد باستخدام MedDRA نظريا وعمليا واستخدامه بالطريقة المثلي.

Topic	Speaker	Date	Duration
Day 1			
Registration			09:30-10:00 a.m.
MedDRA Concepts and hands on coding of ADRs with MedDRA	Dr. Nourhan Mohsen	16/09/2025	10:00-12:00p .m.
Break			12:00-12:30 p.m.
Cont" MedDRA Concepts and hands on coding of ADRS with MedDRA	Dr. Lobna Kilany	16/09/2025	12:30-03:00 p.m.
Day 2			
Registration			09:30-10:00 a.m.
How to build a query using MedDRA	Dr. Nourhan Mohsen	17/09/2025	10:00-12:00 p.m.
Break			12:00-12:30 p.m.
Practical Session : How to build a query using MedDRA	Dr. Lobna Kilany	17/09/2025	12:30-02:30 p.m.



16&17/09/2025



12 ساعة تدريبية/يومان
تدريبان



مقر هيئة الدواء المصرية
بالهرم معمل الحاسب الألي



2000 L.E.



ممثلي اليقظة الصيدلية بشركات
الادوية



5. ويبينار عن الاستخدام الرشيد لمضادات الميكروبات (الجزء الأول) بمبادرة صيدلي واعي..مجتمع واعي

Webinar on Rational use of Antimicrobials (Part 1) (Unlock the Pharmacist Potential)

يهدف الويبينار التدريبي 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	16/09/2025	12:00-12:15 p.m.
Introduction to EDA Initiatives	Dr. Yassmin Refky		12:15-12:30 p.m.
Rational Use of Antimicrobials (Part 1)	Dr. Shimaa Nasr		12:30-02:30 p.m.
Reporting for inappropriate promotional material	Dr. Menna Ahmed		2:30-3:00 p.m.



16/09/2025



3 ساعات تدريبية/يوم
تدريبي واحد



عبر احدى المنصات
الالكترونية



Free



صيادلة المجتمع



6. 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	23/09/2025	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	23/09/2025	12:00-02:30 p.m.
Reporting for inappropriate promotional material	D. Menna Ahmed		02:30-3:00p.m.



23/09/2025



6 ساعات تدريبية/يوم
تدريبي واحد



عبر احدى المنصات
الالكترونية



2000 L.E.



ممثلي شركات الأدوية



7. ورشة عمل دراسات السلامة ما بعد التسويق

Workshop on Post-Authorization Safety Studies and Active Surveillance

تهدف ورشة العمل إلي الفهم الشامل لكل ما يخص الإجراءات التنظيمية واساسيات تصميم وتنفيذ دراسات ما بعد التسويق وذلك من خلال شرح لأنواع الدراسات المختلفه والفروقات بينهم وكذلك توضيح الإجراءات اللازمة من جانب الشركات لتنفيذ هذه الدراسات، هذا بجانب الدور الذي تقوم به الجهات الرقابية فيما يخص متابعة تنفيذ هذه الدراسات من خلال التفتيش والمتابعة المستمرة وذلك لضمان الإمتثال للمتطلبات التنظيمية لهيئة المصرية للدواء (EDA) وتحسين إدارة المخاطر وذلك بتطبيق أسس الممارسة الجيدة لمتطلبات البقطة الدوائية، كما تقدم الورشة أساسيات المراقبة النشطة في البقطة الدوائية وتوضيح الفرق بينها وبين الإبلاغ عن الآثار العكسية والوقوف علي الأنواع المختلفة للمراقبة النشطة واليه تنفيذها والاجراءات التنظيمية المتبعة من أجل تعزيز دور البقطة الدوائية في الحفاظ علي سلامة المريض المصري بجانب تحديد متى يتم إجراء المراقبة النشطة كالالتزام على حاملي تراخيص التسويق.

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Active vs Passive Surveillance Strategies for modern pharmacovigilance	Dr. Shima Taha Sayed	25/09/2025	10:00-12:00 p.m.
Break			12:00-12:30 p.m.
Fundamentals of designing& implementing of effective PASS	Dr. Shima Taha Sayed	25/09/2025	12:30-03:30 p.m.



25/09/2025



6 ساعات تدريبية/يوم
تدريبي واحد



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمعادي/ عبر إحدى
المنصات الإلكترونية



2000 L.E.



ممثلي الشركات



8. ويبينار عن إدارة التفاعلات الدوائية بمبادرة "صيدلي واعي..مجتمع واعي"

Webinar on Basics of Drug Interaction Management (Unlock the Pharmacist Potential)

يهدف الويبينار التدريبي إلى تعريف صيادلة المجتمع بالآتي: التعرف على أنشطة ومخرجات هيئة الدواء المصرية فيما يتعلق بمبادرات الرعاية الصيدلية والتوعية الدوائية، والتعريف بالتفاعلات الدوائية، وتصنيفات التفاعلات الدوائية، وإدارة التفاعلات الدوائية.

Topic	Speaker	Date	Duration
Introduction to EDA activities	Dr. Abeer Elbeheiry	29/09/2025	12:00-12:15 p.m.
Introduction to EDA Initiatives	Dr. Yassmin Refky		12:15-12:30 p.m.
Basics of Drug Interaction Management	Dr. Kholoud Al-Naggar		12:30-02:30 p.m.
Reporting for inappropriate promotional material	Dr. Menna Ahmed		02:30-03:00 p.m.



29/09/2025



3 ساعات تدريبية/يوم
تدريبي واحد



عبر احدى المنصات
الالكترونية



Free



صيادلة المجتمع



خامسا: البرامج التدريبية المقدمة من الادارة المركزية لتراخيص المؤسسات الصيدلانية

- برنامج تدريبي متقدم عن إجراءات العمل والأدلة التنظيمية وإشترطات تراخيص مصانع المستحضرات و المستلزمات الطبية.
- **Advanced training program on work procedures, guidelines, and licensing requirements for Pharmaceutical products, cosmetics and medical devices factories**



10. برنامج تدريبي متقدم عن إجراءات العمل و الأدلة التنظيمية واشتراطات تراخيص مصانع المستحضرات والمستلزمات الطبية

Advanced training program on work procedures, guidelines, licensing requirements for Pharmaceutical products, cosmetics and medical devices factories

شرح تفصيلي لإجراءات العمل والأدلة التنظيمية الخاصة بتراخيص مختلف أنواع المصانع التي تشرف هيئة الدواء المصرية بالتأكد من تطبيق إجراءات التصنيع الجيد لها بالتعاون مع الهيئة العامة للتنمية الصناعية كما يقدم البرنامج نبذة عن ممارسات التصنيع الجيد اللازمة للتراخيص بمصانع الأدوية ومستحضرات التجميل والمستلزمات الطبية طبقا لحدث المراجع العالمية والخبرة العلمية والعملية للمدربين.

Topic	Speaker	Date	Duration
Day I			
Introduction About General Administration Of Factories Licensing +QAs	Dr.Eman Abd El Hady	21/09/2025	
Types Of Factories Which Is Licensed			
Services Provided By General Administration + QAs			
Procedures For Factories Licensing + QAs			
Day II			
Procedures For Factories Licensing + QAs	Dr.Eman Abd El Hady	22/09/2025	Registration 09:30 to 10:00 a.m. 1st Session 10:00 -12:00 p.m. Break 12:00-12:30 p.m. 2nd Session 12:30-02:30 p.m.
Discussion With Representative OF IDA			
Discussion with Investment Authority representative			
Day III			
Summary Of Guidelines For Licensing Of Sterile & Non Sterile Medical Devices and kits + QAs	Dr.Miral Abbas	23/09/2025	
Summary Of Procedures and Guidelines For Licensing Of Cosmetic Factories + QAs	Dr.Engy Mohamed Salah		
Summary Of Procedures and Guidelines For Licensing Of Antiseptics Factories Or Production Lines + QAs			
Summary Of Guidelines For Licensing Of prosthetics	Dr.Miral Abbas		
Day IV			
Summary Of Procedures and Guidelines For Licensing Of Pharmaceutical Factories + QAs	Dr.Marwa El-hag Sayed	24/09/2025	
Online application procedures and common mistakes in submission	Dr.Reem Saeed		
Guidelines for factory managers registration			
overview on Layout review committee			



سادسا: البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للتفتيش على المؤسسات الصيدلانية

- برنامج التدريبى عن الممارسات المخبرية الجيدة لمراقبة الجودة.
- برنامج تدريبي حول أساسيات ممارسات التصنيع الجيد (GMP) لتصنيع المنتجات البيولوجية.
- ورشة عمل حول أهم المهارات الأساسية اللازمة لتحقيق النجاح للصيادلة حديثي التخرج والصيادلة العاملين في المجالات المختلفة وإدارة الوقت و تحديد الأولويات.

- **Training program on the GMP for Quality Control**
- **Training program on Basic GMP For Biological Products Manufacturers**
- **Workshop on Basic Soft Skills—How To Achieve Success & How To Manage Your Time - priorities**



11. برنامج التدريبي عن الممارسات المخبرية الجيدة لمراقبة الجودة

Training program on the GMP for Quality Control

يهدف البرنامج التدريبي إلي شرح عن الممارسات المخبرية الجيدة لمراقبة الجودة بمصانع المستحضرات الصيدلانية طبقاً لأحدث المراجع العالمية والخبرة العلمية والعملية للمدربين.

Topic	Speaker	Date	Duration
DAY I			
Laboratory Controls and Testing	Dr.Reham Waheed	15/09/2025	<p>Registration</p> <p>09:30 to 10:00 a.m.</p> <p>1st Session</p>
DAY II			
Microbiological Control and Sterility Assurance	Dr. Loai Mohamed	16/09/2025	<p>10:00 -12:00 p.m.</p> <p>Break</p> <p>12:00-12:30 p.m.</p> <p>2nd Session</p>
DAY III			
Stability Testing and Release of Product	Dr.Reham Waheed	17/09/2025	<p>12:30-03:30 p.m.</p>



15-16&17/09/2025



18 ساعة تدريبية/ ثلاثة
ايام تدريبية



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمعادي



7500 L.E.



العاملين من الصيدالة بالتصنيع
الدوائي حديثي التخرج والصيدالة
الجدد بأقسام مراقبة الجودة في
مصانع تصنيع الأدوية



12. برنامج تدريبي حول أساسيات ممارسات التصنيع الجيد (GMP) لتصنيع المنتجات البيولوجية.

Training program on Basic GMP For Biological Products Manufacturers

يهدف هذا البرنامج التدريبي إلى التعريف بمبادئ التصنيع الجيد للمنتجات البيولوجية، وتعليم أساسيات التصنيع الجيد للمستحضرات المعقمة، والتعرف على أحدث التحديثات في الإرشادات الدولية.

Topic	Speaker	Date	Duration
Day I			
The concept of GMP	Dr. Heba Bahaa	22/09/2025	Registration
Assessment of inspection file module in CTD File	Dr. AlShaimaa Salah		
GMP Documentation and Records	Dr. Ghada Refaat		
Introduction to Validation and Qualification	Dr. Mohammed		
Day II			
HVAC and Clean area Classification	Dr. Naglaa Taha	23/09/2025	09:30 to 10:00 a.m.
Types of Biological Products	Dr. AlShaimaa Salah		1st Session
GSDP	Dr. Shadwa Salama		10:00 -12:00 p.m.
Water for pharmaceutical use.	Dr. Ahmed Hassan		Break
Day III			
QMS	Dr. Marwa Saeed	24/09/2025	12:00-12:30 p.m.
QRM	Dr. Mohammed		2nd Session
Day IV			
Sanitation and hygiene	Dr. Mohammed	25/09/2025	12:30-02:30 p.m.
Training and personal	Dr. Marwa Saeed		
Complaint and Recall Handling	Dr. Ahmed Hassan		



22,23,24,25/09/2025



24 ساعة تدريبية / اربعة أيام
تدريبية



مقر هيئة الدواء
المصرية بالهرم



7000 L.E.



صياغة توكيد الجودة والانتاج
بمصانع إنتاج المستحضرات
الحيوية



13. ورشة عمل حول أهم المهارات الأساسية اللازمة لتحقيق النجاح للصيادلة حديثي التخرج والصيادلة العاملين في المجالات المختلفة وإدارة الوقت و تحديد الأولويات

Workshop on Basic Soft Skills—How To Achieve Success & How To Manage Your Time - priorities

تهدف ورشة العمل إلى إكساب الصيادلة المشاركين لأهم المهارات الأساسية اللازمة لتحقيق النجاح و تنمية مهاراتهم في التعامل بما يؤثر إيجابياً في زيادة الدخل و تحقيق جودة الحياة.

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
General Basic Soft Skills	Dr. Anas Amr	22/09/2025	10:00-11:00 a.m.
Time Management	Dr. Asmaa AlAmin	22/09/2025	11:00-12:30 p.m.
Break			12:30-01:00 p.m.
Practical Examples On Success	Dr. Asmaa AlAmin	22/09/2025	01:00-02:30 p.m.
Open Discussion	All speakers		2:30-03:00 p.m.



22/09/2025



6 ساعات تدريبية/ يوم
تدريبي واحد



عبر احدي المنصات
الالكترونية



Free



جميع طلبة الصيدلة – الصيدالة
العاملين بالمجالات الصيدلية
المختلفة



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.

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



Egyptian Drug Authority



Edaegypt.gov.eg



Egyptian Drug Authority