



دليل البرامج التدريبية لمركز التطوير المهني المستمر

يونيو 2024



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 الحيوية والمبتكرة والدراسات الإكلينيكية.
5	• البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلانية.
8	• البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للعمليات
15	• البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للرقابة الدوائية
17	• البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للرعاية الصيدلانية
24	• إرشادات عامة
25	• 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 الحيوية والمبتكرة والدراسات الإكلينيكية

- ورشة عمل عن قرار إصدار تسجيل المستحضرات المبتكرة رقم 388 لسنة 2023.
- Workshop on Innovative Products Registration ministerial Decree 388/2023.



1. ورشة عمل عن قرار إصدار تسجيل المستحضرات المبتكرة رقم 388 لسنة 2023

1. Workshop on Innovative Products Registration ministerial Decree 388/2023

تهدف ورشة العمل إلى التعريف بالدليل التنظيمي لأليات تطبيق قرار رئيس هيئة الدواء المصرية

رقم 388 لسنة 2023 الخاص بـ "إصدار قواعد تسجيل المستحضرات المبتكرة"

Topic	Speaker	Date	Duration
DAY I			
Registration			09:30-10:00 a.m.
Opening Session	Prof. Dr. Ayman Elkhateeb	27/06/2024	10:00- 10:15 a.m.
Introductory Session	Dr. Asmaa Fouad		10:15- 10:45 a.m.
Innovative Products Registration Workflow	Dr. Ahmed Mostafa El-lekawy		10:45- 11:30 a.m.
Scientific Evaluation of Innovative Products	Dr. Basma Gamal-eldin		11:30- 12:15 p.m.
Clinical Trials Oversight for Innovative Local Products	Dr. Mona Essam		12:15- 12:45 p.m.
Break			12:45-01:15 p.m.
Pharmacovigilance Requirements for Innovative Product Registration	Dr. Walaa Ebrahim		01:15- 01:45 p.m.
Patent in the Pharmaceutical field	Dr. Rasha Gamal (Egyptian Patent Office– Egpo)		01:45- 02:30 p.m.
Open discussion	Dr. Asmaa Fouad Dr. Ahmed Mostafa El-lekawy Dr. Basma Gamal-eldin Dr. Mona Essam Dr. Walaa Ebrahim Dr. Rasha Gamal Dr. Eman Saleh-Egpo Dr. Marwa Hosny-Egpo		02:30- 03:30 p.m.



27/06/2024



5 ساعات تدريبية / يوم واحد



مقر هيئة الدواء المصرية
بالممنصورة



1500 L.E.



ممثلي شركات الأدوية



ثانياً: البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلانية

- البرنامج التدريبي عن شرح لآليات تقييم مكونات مستحضرات التجميل وادعاءات مستحضرات التجميل (دليل الادعاءات) ،شرح لأسباب رفض مستحضرات التجميل ،آلية اختيار أسماء المستحضرات المحلية ، وعرض لمنصة إدراج مستحضرات التجميل.
- برنامج تدريبي عن القواعد الارشادية الخاصة بإدارة المتغيرات للمستحضرات البيطرية .
- **Training Program on An Explanation of The Mechanisms for Evaluating The Cosmetics Ingredients (CosIng), The Claims of Cosmetics (Claims Guide), Explanation of the Common Reason for Request Rejection, Naming Rules for Locally-Manufactured Cosmetic Products, and a Presentation of the Cosmetics Notification Portal .**
- **Training program on the veterinary variation guidelines .**



2. البرنامج التدريبي للتعريف بآليات تقييم مكونات مستحضرات التجميل وادعاءات مستحضرات التجميل (دليل الادعاءات)، شرح لأسباب رفض مستحضرات التجميل، آلية اختيار أسماء المستحضرات المحلية، وعرض لمنصة إدراج مستحضرات التجميل

2.Training Program on an Explanation of The Mechanisms for Evaluating The Cosmetics Ingredients (CosIng), The Claims of Cosmetics (Claims Guide), Explanation of the Common Reason for Request Rejection, Naming Rules for Locally-Manufactured Cosmetic Products, and a Presentation of the Cosmetics Notification Portal

يهدف البرنامج التدريبي شرح لآليات تقييم مكونات مستحضرات التجميل وادعاءات مستحضرات التجميل (دليل الادعاءات)، شرح لأسباب رفض مستحضرات التجميل، آلية اختيار أسماء المستحضرات المحلية، وعرض لمنصة إدراج مستحضرات التجميل

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Introduction	Dr. Heba Essam El-Din	05/06/2024	10:00—10:15 a.m.
Explanation of CosIng as the search engine for cosmetics ingredients database	Dr. Nahla Abd El-Rahman		10:15—11:00 a.m.
Explanation Of Claims Guide	Dr. Reham Said		11:00—11:45 a.m.
Explanation Of Common Reasons For Request Rejection &Violations	Dr. Heba Essam El-Din		11:45—12:30 p.m.
Break			12:30—01:00 p.m.
Explanation Of Naming Rules For Locally-Manufactured Cosmetic Products	Dr. Sherin Attia	05/06/2024	01:00—01:45 p.m.
Demonstration of EGYCOSM portal	Dr.Heba Essam El-Din		01:45—02:30 p.m.
	Dr. Marwa fawzy		
Discussion	Dr.Heba Essam El-Din		02:30—03:30 p.m.
	Dr.Walaa Hassan		



05/06/2024



5 ساعات تدريبية/ يوم واحد



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمعادي



2500 L.E.



ممثلي شركات مستحضرات
التجميل



3. البرنامج التدريبي عن القواعد الارشادية الخاصة بإدارة المتغيرات للمستحضرات البيطرية

3.Training program on the veterinary variation guidelines

يهدف البرنامج التدريبي الي شرح للقواعد الارشادية الخاصة بإدارة المتغيرات للمستحضرات البيطرية لممثلي شركات تسجيل الأدوية البيطرية

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Welcome address & Introduction	Dr. Marwa Hamdy	09/06/2024	10:00—10:30 a.m.
Overview on Composition & Specifications variation	Dr. Hanan Ibrahim		11:15– 10:30a.m.
panel Discussion	Dr. Hanan Ibrahim		11:15—11:45 p.m.
	Dr. Marwa Hamdy		
Break			11:45—12:30 p.m.
Overview on Ownership, Manufacturing & APIs variation	Dr. Heba Ahmed	09/06/2024	12:30—01:15 p.m.
panel Discussion	Dr. Heba Ahmed		01:15—02:00 p.m.
	Dr. Marwa Hamdy		



09/06/2024



8 ساعات تدريبية/ يومان



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمنصورة



2000 L.E.



ممثلي شركات تسجيل
الأدوية البيطرية



ثالثاً: البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للعمليات

- ورشة عمل للتعريف بقواعد التفتيش علي استيراد خامات التجميل.
- ورشة عمل عن اجراءات التراخيص الخاصة بمستودعات الوسطاء .
- البرنامج التدريبي الخاص بإجراءات التفتيش على المكاتب العلمية.
- البرنامج التدريبي الخاص برحلة المتعامل الخاصة بتفتيش المستلزمات الطبية من المصنع إلى المريض.
- ورشة عمل عن الاشتراطات الفنية الواجب توافرها في مصانع انتاج الاطراف الصناعية ومساعدات الحركة والاجهزة التقويمية
- البرنامج التدريبي الخاص بإجراءات إصدار ترخيص قيد سجل المستوردين.
- **Workshop on imported Cosmetic Raw Materials Inspection Procedures**
- **Workshop on warehouses licensing processes.**
- **Training program on Scientific Offices Inspection Procedures.**
- **Training program on Medical Device Inspection Journey from manufacturer to patients .**
- **workshop about GMP requirments for orthosis & prothesis factories**
- **Training program on Importers register licenses issuing proce-**

4. ورشة عمل للتعريف بقواعد التفتيش علي استيراد خامات التجميل

4. Workshop on imported Cosmetic Raw Materials Inspection Procedures

تهدف ورشة العمل الي التعريف بقواعد التفتيش علي خامات التجميل المستوردة التي يتم استيرادها بواسطة مستوردي الخامات والمصانع المرخصة من قبل هيئة الدواء المصرية

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			9:30-10:00 a.m.
Introduction on the EDA decree 122/2022	Dr Reham Ramses	11/06/2024	10:00-10:30 a.m.
Overview on the regulations of Importation / Circulation of cosmetic raw materials & periodic statement	Dr Reham Ramses		10:30-12:00 p.m.
Break			12:00-12:30 p.m.
Inspecting process of cosmetic raw materials	Dr Sally Samir	11/06/2024	12:30-02:00 p.m.
Open Discussion	All speakers		02:00-02:30 p.m.



11/6/2024



4 ساعات تدريبية/ يوم واحد



مقر هيئة الدواء المصرية
بالهرم



1500 L.E.



ممثلي مصانع ومستوردي
خامات التجميل



5. ورشة عمل عن اجراءات التراخيص الخاصة بمستودعات الوسطاء

5. Workshop on warehouses licensing processes

تهدف ورشة العمل إلى التعريف بالاشتراطات الواجب توافرها بمستودعات الوسطاء لضمان توفير ظروف التخزين و التوزيع المناسبة للمستحضرات الصيدلانية، بالإضافة الى التعريف بالاجراءات الواجب اتباعها تجاه تراخيص او تجديد مستودعات الوسطاء

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Warehouses licensing documents and procedures	Dr. Ireen Gamal	12/06/2024	10:00 –11:00 a.m.
Good storage practice required in warehouses			11:00 –12:00 a.m.
Break			12:00-12:30 p.m.
Warehouses updating licenses documents and procedures	Dr. Sahar Ahmed	12/06/2024	12:30 –02:30 p.m.



12/6/2024



4 ساعات تدريبية/ يوم واحد



مقر هيئة الدواء المصرية
بالهرم او عبر احدى المنصات
الالكترونية



1500 L.E.



ممثلي الشركات وأصحاب
مستودعات الوسطاء



6. البرنامج التدريبي الخاص بإجراءات التفتيش على المكاتب العلمية.

6.Training program on Scientific Offices Inspection Procedures.

يهدف البرنامج التدريبي للتعريف بقواعد تنظيم عمل المكاتب العلمية مع تسليط الضوء على إجراءات التفتيش من خلال القوائم التفتيشية

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Scientific offices inspection Introduction	Dr. Ahmed Hamaky	26/06/2024	10:00-10:30 a.m.
Scientific offices inspection Regulations			10:30-11:30 a.m.
Break			11:30-12:30 p.m.
Scientific Office Inspection Procedures	Dr. Ahmed Hamaky	26/06/2024	12:30-02:30 p.m.
Open Discussion			02:30-03:00 P.m.



26/6/2024



5 ساعات تدريبية / يوم واحد



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمعادي



1500 L.E.



ممثلي المكاتب العلمية



7. البرنامج التدريبي الخاص برحلة المتعامل الخاصة بتفتيش المستلزمات الطبية من المصنع إلى المريض

7.Training Program on Medical Device Inspection Journey from manufacturer to patients

يهدف البرنامج التدريبي للتعريف بالاجراءات والاشتراطات المطلوبة لاتمام عملية التفتيش علي المستلزمات الطبية المستوردة وكيفية متابعة المستلزم الطبي حتي يصل الي المريض

Topic	Speaker	Date	Duration
DAY I			
Registration			09:30-10:00 a.m.
Introduction Definition and Role of MD inspection unit Relation between MD inspection unit and other interested parties	Dr. Sally A. Rasoul	11/06/2024	10:00-11:00 p.m.
Inspection Procedures & Labelling	Dr. Dina Nasry		11:00 - 12:00 a.m.
Break			12:00 - 12:30 p.m.
Inspection Procedures & Labelling	Dr. Dina Nasry		12:30 - 03:30 p.m.
DAY II			
Registration			09:30-10:00 a.m.
Regulations Compliance	Dr. Dina Nasry	12/06/2024	10:00-01:00 p.m.
Break			01:00 - 01:30 p.m.
Good Documentation Practice	Dr. Dina Nasry	12/06/2024	01:30 - 02:30 a.m.
workshop	Dr. Sally A. Rasoul		02:30 - 03:30 p.m.



11-12/06/2024



10 ساعات تدريبية/ يومان



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمعادي



2000 L.E.



ممثلي الشركات المستوردة
للمستلزمات الطبية



8. ورشة عمل عن الاشتراطات الفنية الواجب توافرها في مصانع انتاج الاطراف الصناعية ومساعدات الحركة والاجهزة التقويمية

8.workshop about GMP requirements for orthosis & prosthesis factories

تهدف ورشة العمل للتعريف بمتطلبات مصانع الاطراف الصناعية والاجهزة التقويمية ومساعدات الحركة واجراءات التفتيش عليها

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Introduction about the scope and Objectives of Local Medical Device Inspection Unit	Dr. Sally A. Rasoul	25/06/2024	10:00- 10:30 p.m.
what is meant of orthosis & prosthesis classification of factories GMP requirements	Dr. Rehab Abdel Salam		10:30- 12:30 p.m.
Break			12:30-01:00 p.m.
GMP requirements	All Speakers	25/06/2024	01:00– 02:00 p.m.
Open discussion			02:00 –03:00 p.m.



25/06/2024



5 ساعات تدريبية/ يوم
واحد



مقر هيئة الدواء المصرية
بالهرم



1500 L.E.



ممثلي الشركات و المصانع
الخاصة بانتاج الاطراف
الصناعية



9. البرنامج التدريبي الخاص بإجراءات إصدار ترخيص قيد سجل المستوردين.

9.Training Program on Importers register licenses issuing procedures.

يهدف البرنامج التدريبي إلى شرح تفصيلي عن اشتراطات التصنيع الجيد واساسيات ونظام الجودة المتبع بمصانع المستحضرات الصيدلانية طبقا لأحدث المراجع العالمية والخبرة العلمية والعملية

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Issuing new importers register license procedures	Dr Fatma El Zah-raa	09/06/2024	10:00-12:00 p.m.
Break			12:00-12:30 p.m.
Issuing importers register renewed license procedures	Dr Fady wagdy Nour	09/06/2024	12:30-02:30 p.m.



09/06/2024



4 ساعات تدريبية/ يوم واحد



مقر هيئة الدواء المصرية بالهرم/
متاح الحضور عبر إحدى المنصات الإلكترونية



1000 L.E.



ممثلي الشركات المستوردة
للادوية و المستلزمات



ثالثاً: البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للرقابة الدوائية

- ورشة عمل حول الممارسات المعملية الجيدة بمعامل مراقبة الجودة بمصانع المستحضرات الصيدلانية
- Workshop on GLP for pharmaceutical QC Laboratories



10. ورشة عمل حول الممارسات المعملية الجيدة بمعامل مراقبة الجودة بمصانع المستحضرات الصيدلانية

10. Workshop on GLP for pharmaceutical QC Laboratories

تهدف ورشة العمل إلى التعريف بأحدث الارشادات الدولية حول مبادئ الممارسات المعملية الجيدة، ومبادئ ممارسات التوثيق الجيد والتحقق من سلامة البيانات وتكاملها، ونظم إدارة الجودة وكيفية إحكام الرقابة عليها، وكذلك التحقق من جودة المياه المستخدمة في الصناعة الدوائية، وغيرها

Topic	Speaker	Date	Duration
DAY I			
quality management system Documentation Change control Premises General Personnel competence and training	Dr. Suzan Samir	23/06/2024	
DAY II			
Equipment qualification and calibration Data processing and data governance Reference standards, chemicals and reagents	Dr.Nehal Sedki Dr Mai Talaat	24/06/2024	
DAY III			
Sampling of materials and finished products for QC testing Supplier evaluation Analytical method validation Ensuring the validity of laboratory results Testing in QC laboratories: procedures and specifications	Dr. Suzan Samir Dr. Nehal Sedki	25/06/2024	
DAY IV			
Quality of water for pharmaceutical use: monitoring, sampling and testing of water Trend analysis Evaluation of laboratory results and handling of OOS results Reporting of results Internal audits Non-conforming work Corrective and preventive actions Roost cause analysis Risk management	Dr. Nehal Sedki Dr Suzan Samir	26/06/2024	

Registration

09:30-10:00 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.



23-26/6/2024



16 ساعات تدريبية / 4
يوم



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمقصورية



4000L.E.



مسؤولي مراقبة جودة
المستحضرات الصيدلانية في
شركات الأدوية



خامساً: البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للعناية الصيدلانية

- ورشة عمل للتدريب على استخدام المنصة الالكترونية برومات
- البرنامج التدريبي للتعريف بالطريقة المثلى للبحث عن المرجع الامثل لإعداد النشرة وتحضير النشرات غير المرجعية
- البرنامج التدريبي للتعريف بمواضيع الأمانونية
- ويبينار تدريبي عن ترشيد استخدام مضادات الميكروبات
- ويبينار تعريفى عن الدليل الاسترشادي للصيدلة النووية
- ويبينار عن أساسيات البقطة الصيدلانية و التوعية بكيفية الإبلاغ عن إعلان غير ملائم

- PROMAT Platform Training Program
- Training Program on Excellence in searching for the optimum Reference and non reference leaflets preparations
- Training Program On Emergency Safety Issues and communications
- Webinar on awareness of the rational use of antimicrobials
- Training Webinar: “Guide to Guide (G2G) Nuclear”
- Webinar on the fundamentals of Pharmacovigilance and Reporting technique

11. ورشة عمل للتدريب على استخدام المنصة الالكترونية برومات

11.Workshop on PROMAT Platform

تهدف ورشة العمل الى تدريب ممثلي شركات الأدوية والمكاتب العلمية على طريقة استخدام منصة ميكنة الموافقات على مواد التسويق والإعلان PROMAT

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Introduction	Dr.Michael Refaat	23/06/2024	10:00 - 10:30 a.m.
Demonstration of Submission			10:30 - 12:00 p.m.
Break			12:00-12:30 p.m.
Hands on Submission	Dr.Michael Refaat Dr.Naglaa Gamal Dr.Doaa Ahmed Dr.Samar Elfeshawy Dr.Mayada Ibrahim Dr.Hanan Hassanein	23/06/2024	12:30 - 02:30 p.m.



23/6/2024



4 ساعات تدريبية / يوم
واحد



مقر هيئة الدواء المصرية
بالهرم-معمل الحاسب الالى



1000L.E.



ممثلي شركات الأدوية والمكاتب
العلمية



12. البرنامج التدريبي للتعريف بالطريقة المثلى للبحث عن المرجع الامثل لإعداد النشرة وتحضير النشرات غير المرجعية

12.Training Program on Excellence in searching for the optimum Reference and non reference leaflets preparations

يهدف البرنامج التدريبي للتعريف بكيفية البحث في المراجع العلمية المعتمدة و الرجوع إليها في إعداد النشرة الطبية للمستحضرات المرجعية وغير المرجعية

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration		09:30-10:00 a.m.	
Introduction to scientific resources and types	Dr. Rehab Mehriz	25/06/2024	10.00-11:00 a.m.
How to search reference websites for inserts data and extract	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. Heba Hamdy	25/06/2024	01:30—02:30 p.m.
Questions			02:30– 03:00 p.m.



25/06/2024



5 ساعات تدريبية / يوم واحد



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمعادي/ عبر إحدى المنصات الإلكترونية



1500 L.E.



ممثلي شركات الأدوية



13. البرنامج التدريبي للتعريف بمواضيع الأمان

13.Training Program On Emergency Safety Issues and communications compliance

يهدف البرنامج التدريبي لتعريف شركات الادوية بكل ما يخص مواضيع الأمان المستجدة وكيفية امتثال الشركات لمتطلبات اليقظة الصيدلانية وتضمن أمثلة مواضيع الأمان المستجدة وكذلك الجهات المرجعية و المستندات المطلوب تقديمها، وكذلك المهل المحددة لمواضيع الأمان المستجدة والخطابات الموجه لمقدي الرعاية الصحية والحالات الخاصة بها، كما يسلط الضوء على النتائج المترتبة على مواضيع الأمان المستجدة و التطبيق العملي علي موضوعات الأمان المستجدة .

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Definition Of Emerging Safety Issues (ESI) and safety notification &Examples of ESI	Dr. Amina El Ashry	27/06/2024	10:00-10:30 a.m.
Reference Regulatory Authorities screening			10:30-11:30 a.m.
Document submission requirements			
ESI and safety notification timelines			
Break			11:30-12:00 p.m.
DHPCs and Cases of DHPC distribution	Dr. Amina El Ashry	27/06/2024	12:00-12:30 p.m.
Regulatory Actions taken for safety reason.			12:30-01:00 p.m.
Demonstration of ESI			01:00-01:30 p.m.
Scope of Pharmacovigilance Compliance follow	Dr. Shorouk Mo-hamed DR.Asmaa Salah		01:30-02:00 p.m.
Ideal submission to Pharmacovigilance Compli-			02:00-02:30 p.m.
Sequences of non compliance			02:30-03:00 p.m.



27/06/2024



5 ساعات تدريبية / يوم واحد



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمعادي



1000 L.E.



ممثلي اليقظة بشركات الأدوية



14. ويبينار تدريبي عن مبادئ ترشيد استخدام مضادات الميكروبات

14.Webinar on awareness of the rational use of antimicrobials

هدف الويبينار إلى تعريف صيادلة المجتمع بالآتي:

- الجهود الوطنية في ترشيد استخدام مضادات الميكروبات
- مجهودات هيئة الدواء المصرية في ترشيد استخدام مضادات الميكروبات
- كيفية إدارة الأمراض المعدية

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
EDA activities in rational antimicrobial use	Dr. Abeer Elbeheiry	02/06/2024	10:00 – 10:30 a.m.
Principles of Rational Antimicrobial Use in Bronchitis, Otitis media, Pharyngitis , Sinusitis, Oral and dental infection,	Dr. Shima Sayed		10:30— 12:00 p.m.

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
EDA activities in rational antimicrobial use	Dr. Abeer Elbeheiry	23/06/2024	10:00 – 10:30 a.m.
Principles of Rational Antimicrobial Use in Community acquired pneumonia, COPD exacerbation, Gastroenteritis, Cel-	Dr. Shima Sayed		10:30— 12:00 p.m.



02 and 23/06/2024



ساعاتان تدريبيتان / يوم واحد



عبر احدى المنصات الالكترونية



Free



صيادلة المجتمع



15. ويبينار تعريفى عن الدليل الاسترشادي للصيدلة النووية

15.Training Webinar: “Guide to Guide (G2G) Nuclear”

يهدف البرنامج التدريبي إلى تعريف الصيدلة بالآتي:

توفير المعلومات الأساسية للصيادلة العاملين في مجال الصيدلة النووية بالمستشفيات، وعرض المهارات والمعرفة الأساسية المطلوبة للعمل بأمان وفعالية كصيدلي نووي بالمستشفى أو صيدلي نووي سريري.

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Introduction - EDA Publications	Dr. Abeer Elbeheiry	25/06/2024	10:00 – 10:30 a.m.
Impacts and Responsibilities of a Nuclear Pharmacist	Dr. Kholoud AlNaggar		10:30— 11:00 a.m.
Types of Radiation			
Radiopharmaceuticals	Dr. Noha Anis		11:00— 11:30 a.m.
Hospital Nuclear Pharmacy			
Instrumentation & Equipment	Dr. Hebatullah Abdulaziz		11:30— 12:00 p.m.
Patient Related Aspects			



25/06/2024



ساعاتان تدريبيتان / يوم واحد



عبر احدى المنصات الإلكترونية



Free



صيدلة المستشفيات التي تقدم خدمات الصيدلة النووية والصيادلة المهتمين بالعمل في مجال الأورام



16. ويبينار عن أساسيات اليقظة الصيدلانية و التوعية بكيفية الإبلاغ عن إعلان غير ملائم

16.Webinar on The Fundamentals of Pharmacovigilance and Reporting Inappropriate Ads

- يهدف الويبينار الى تعريف مقدمي الرعاية الصحية في مصر بأساسيات اليقظة الدوائية وأهمية وكيفية الإبلاغ عن الآثار العكسية
- تعريف العاملين بالقطاع الصحي بدور الإدارة العامة لتنظيم مواد التسويق والإعلان وأهمية إبلاغ هيئة الدواء المصرية عن إعلانات المستحضرات الصيدلانية غير الملائمة وطرق الإبلاغ المتاحة.

Topic	Speaker	Date	Duration
Pharmacovigilance : The Fundamentals	Dr. Medhat Abdelhakam	24/06/2024	11:00 - 01:00 p.m.
Introduction about Marketing Materials	Dr. Moaz Masoud		01:00 - 01:15 p.m.
Reporting inappropriate Ads	Dr. Michael Refaat		01:15 - 01:30 p.m.

Topic	Speaker	Date	Duration
Pharmacovigilance : The Fundamentals	Dr. Medhat Abdelhakam	25/06/2024	06:00 - 08:00 p.m.
Introduction about Marketing Materials	Dr. Moaz Masoud		08:00 - 08:15 p.m.
Reporting inappropriate Ads	Dr. Michael Refaat		08:15 - 08:30 p.m.



24 and 25/06/2024



ساعاتان تدريبيتان / يوم واحد



عبر احدى المنصات الإلكترونية



Free



مقدمي الرعاية الصحية



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 الحيوية والمبتكرة والدراسات الإكلينيكية	العجوزة	bio.tech@edaegypt.gov.eg
الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلانية	المنيل	pp.trainings@edaegypt.gov.eg
الادارة المركزية للعمليات	العجوزة	Operations.followup@edaegypt.gov.eg
الإدارة المركزية للرقابة الدوائية	العجوزة	dc.tech@edaegypt.gov.eg
الإدارة المركزية للرعاية الصيدلانية	المنيل	Phcare.Tech@edaegypt.gov.eg
الشكاوي والمقترحات	المنيل	cpd@edaegypt.gov.eg



Egyptian Drug Authority



Edaegypt.gov.eg



Egyptian Drug Authority