



دليل البرامج التدريبية لمركز التطوير المهني المستمر

مايو 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 للرعاية الصيدلية
13	• البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلانية
15	• البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للعمليات
18	• البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للرقابة الدوائية
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 للرعاية

1. البرنامج التدريبي للتعريف بالقواعد التنظيمية للمواد الدعانية عبر المنصات والمواقع الإلكترونية
2. البرنامج التدريبي عن القواعد التنظيمية للنشرات الطبية للأدوية البشرية
3. برنامج تدريبي عن مأمونية المستلزمات الطبية
4. ويبينار تدريبي عن ترشيد استخدام مضادات الميكروبات (الجزء الأول)
5. ويبينار تدريبي عن التوعية بالاستخدام الرشيد لأدوية مرضى الفشل الكبدي
6. ويبينار تدريبي عن ترشيد استخدام مضادات الميكروبات (الجزء الثاني)
7. ويبينار تدريبي عن إدارة التفاعلات الدوائية
8. ويبينار عن أساسيات اليقظة الصيدلانية و التوعية بكيفية الإبلاغ عن إعلان غير ملائم
9. ويبينار عن أساسيات اليقظة الصيدلانية و التوعية بكيفية الإبلاغ عن إعلان غير ملائم

1. Training program on Online Promotional Materials Guidelines
2. Training program on guideline on Medical Leaflets of Medicinal Products for Human Use
3. Training program on medical devices vigilance
4. Webinar on awarness of the rational use of antimicrobials (Part 1)
5. Webinar on awareness of the rational use of medications for patients with liver failure
6. Webinar on awarness of the rational use of antimicrobials (Part 2)
7. Webinar on managing drug interactions
8. Webinar on the fundamentals of Pharmacovigilance and Reporting technique
9. Webinar on the fundamentals of Pharmacovigilance and Reporting technique

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

Training program on Online Promotional Materials Guidelines

يهدف البرنامج التدريبي إلى تعريف 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	22/05/2024	10:00- 10:15 a.m.
Introduction &classification			10:15 - 11:00 a.m.
Responsibilities Content securing & Gating	Dr.Naglaa Gamal		11:00- 11:30 a.m.
Break			12:00- 11:30 p.m.
Online Content	Dr.Doaa Ahmed	22/05/2024	12:00- 12:45 p.m.
Press release & Availability	Dr.Diana Emil		12:45– 1:15 p.m.
Submission requirements	Dr.Mai Said		1:15– 2:00 p.m.
DAY II			
Registration			09:30-10:00 a.m.
Monitoring & Follow up	Dr.Michael Refaat	23/05/2024	10:00- 10:45 a.m.
Timeline &Service			10:45 -11:00 a.m.
Violation Cases & recommendations	Dr.Hanan Hassanien Dr.Omnia Eldakhly		11:00- 11:30 a.m.
Break			12:00 -11:30p.m.
Content controlling	Dr.Moaz Masoud	23/05/2024	12:00- 1:00 p.m.
FAQs			1:00– 2:00 p.m.



22-23/05/2024



8 ساعات تدريبية /يومان



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمعادي



2000L.E.



ممثلي شركات الأدوية والمكاتب
العلمية



2. البرنامج التدريبي عن القواعد التنظيمية للنشرات الطبية للادوية البشرية

Training program on guideline on Medical Leaflets of Medicinal Products for Human Use

يهدف البرنامج التدريبي الى توضيح متطلبات التقديم الأمثل للنشرات الطبية مع تقديم ونصائح مهمة تخص اعداد النشرة بالشكل الصحيح ومتطلبات الاعداد الامثل لمحتوي النشرة الطبية

Topic	Speaker	Date	Duration	
Registration			09:30-10:00 a.m.	
General Introduction	Dr/Rehab Mehriz	28/05/2024	10:00-10:30 am	
Introduction of GUIDELINE	Dr/Heba Hamdy		10:30-11:00 am	
Requirements for optimum submission	Dr/ Zeinab talaat		11:00-12:00 am	
FAQs	Alaa Mahdy		12:00-12:30 am	
Break			12:30-01:00 p.m.	
Requirements for optimum insert content preparation (CONTENT LAYOUT) Part I	Dr/ Salma Ibrahim		2:00-01:00 p.m.	
Requirements for optimum insert content preparation (CONTENT LAYOUT) Part II	Dr.Menna Wael		2:00-02:30 p.m.	
Q & A questions and closing	Dr/Rehab Mehriz Dr/ Heba Hamdy		2:0-03:00 p.m.	



28/05/2024



5 ساعات تدريبية /يوم واحد



مقر هيئة الدواء المصرية
المنصورية قاعة متعددة الاغراض



1500 L.E.



مندوبي التسجيل في شركات
الأدوية



3. برنامج تدريبي عن مأمونية المستلزمات الطبية

Training program on medical devices vigilance

يهدف البرنامج التدريبي لتدريب مسئولى يقظة المستلزمات بالشركات وذلك تنفيذًا لما تم نشره في الآليات 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 عالٍ في مجال طبي وكذلك شهادة من برنامج تدريبي موثوق في مجال يقظة المستلزمات الطبية

Topic	Speaker	Date	Duration
DAY I			Registration
Introduction to Medical Devices Vigilance	Lamiaa Attia	26/05/2024	09:30 to 10:00 a.m.
Incidents Reporting System			
DAY II			1st Session
Investigations Made by the Manufacturer	Madonna Magdy	27/05/2024	10:00-12:30 p.m.
Field Safety Notices and Actions (FSNs _ FSCAs)			
New Medical devices vigilance regulation and Content of PSUR and remarks on it.	Lamiaa Attia		Break
DAY III			01:00-01:30 P.M.
Providing Medical Devices Safety Documents (SMH)	Shaimaa Ahmed	28/05/2024	2nd Session
Remarks for Summary of Marketing History	Lamiaa Attia		
MDSR Reception Requirements	Shaimaa Ahmed		
			01:30-03:30 p.m.



26-28/05/2024



14 ساعات تدريبية /
ثلاث ايام



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمعادي



3000 L.E.



ممثلي البيقظة بشركات
المستلزمات الطبية



4. وبيينار تدريبي عن ترشيد استخدام مضادات الميكروبات—الجزء الأول

Webinar on awareness of the rational use of antimicrobials

يهدف الوبينار إلى تعريف صيادلة المجتمع بالآتي:

- الجهود الدولية في ترشيد استخدام مضادات الميكروبات
- شرح لكتيب منظمة الصحة العالمية

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Coping with the global efforts to combat AMR	Dr. Shima Nasr Elden	07/05/2024	10:00-11:00 a.m.
WHO AWaRe list			11:00-12:15 a.m.



7/05/2024



2 ساعات تدريبية / يوم
واحد



عبر احدى المنصات
الالكترونية



Free



صيادلة المجتمع



5. وبيبنار تدريبي عن التوعية بالاستخدام الرشيد لأدوية مرضى الفشل الكبدي

Webinar on awareness of the rational use of medications for patients with liver failure

يهدف الوبينار العلمى إلى تعريف صيادلة المجتمع بالآتي:

- مبادئ التثقيف الدوائى عن أدوية مرضى الفشل الكبدي
- كيفية إدارة ادوية مرضى الفشل الكبدي

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Introduction to EDA activities	Dr / Abeer Elbeheiry	15/05/2024	10:00-10:30 a.m.
Counseling tips on Acute liver failure	Dr/ Shimaasayed		10:30-12:30 p.m..



15/05/2024



2 ساعات تدريبية / يوم واحد



عبر احدى المنصات الالكترونية



Free



صيادلة المجتمع



6. وبيينار تدريبي عن ترشيد استخدام مضادات الميكروبات—الجزء الثاني

Webinar on awareness of the rational use of antimicrobials

يهدف الوبينار العلمى إلى تعريف صيادلة المجتمع بالآتي:

- مبادئ استخدام مضادات الميكروبات في علاج بعض الامراض المعدية المكتسبة
- إدارة مضادات الميكروبات في علاج بعض الامراض المعدية المكتسبة

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Principles of Rational Antimicrobial Use in Bronchitis, Otitis media, Pharyngitis, Sinusitis	Dr. Shima Nasr Elden	22/5/2024	10:00-11:00 a.m.
Principles of Rational Antimicrobial Use in Oral and dental infection			11:15-12:15 a.m.



22/05/2024



2 ساعات تدريبية /يوم
واحد



عبر احدى المنصات
الالكترونية



Free



صيادلة المجتمع



7. ويبينار تدريبي عن إدارة التفاعلات الدوائية

Webinar on managing drug interactions

يهدف الويبينار العلمي إلى تعريف صيادلة المجتمع بالآتي:

- التعرف بتصنيفات التفاعلات الدوائية
- كيفية إدارة التفاعلات الدوائية

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Introduction to EDA activities	Dr / Abeer Elbeheiry	29/05/2024	10:00-10:30 a.m.
Types and Handling of Drug –Drug Interaction	Dr/ Lobna Samy		10:30-12:30a.m.



29/05/2024



2 ساعات تدريبية / يوم
واحد



عبر احدى المنصات
الالكترونية



Free



صيادلة المجتمع



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

Webinar on the fundamentals of Pharmacovigilance and Reporting technique

يهدف الويبينار إلى

- تعريف مقدمي الرعاية الصحية في مصر بأساسيات اليقظة الدوائية وكيفية الإبلاغ عن الآثار العكسية للمستحضرات الصيدلانية مع تسليط الدور على مجهودات الإدارة العامة لتنظيم مواد التسويق والإعلان وأهمية الإبلاغ الإعلانات الغير ملائمة - ويكرر في مواعدين مختلفين ليتناسب مع السادة الراغبين بالحضور وفقاً للأجندات

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			010:30-11:00 a.m.
The Fundamentals of Pharmacovigilance	Medhat Abdelhakam	07/05/2024	11:00 to 01:00 a.m.
Introduction about Marketing Materials	Moaz Masoud		1:00 to 01:15 a.m.
Reporting inappropriate Ads	Michael Refaat		1:15 to 01:30 p.m.



Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			05:30-06:00 p.m.
The Fundamentals of Pharmacovigilance	Medhat Abdelhakam	09/05/2024	06:00 to 08:00 Pm
Introduction about Marketing Materials	Moaz Masoud		08:00to 08:15 Pm
Reporting inappropriate Ads	Michael Refaat		08:15to 08:30 Pm



07&09/05/2024



2ساعات تدريبية /يوم واحد



عبر احدى المنصات الالكترونية



Free



مقدمي الرعاية الصحية



ثانياً: البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلانية

- البرنامج التدريبي الخاص بالاسئلة الاكثر شيوعاً عند تحضير الجزء الخاص بالمستحضر النهائى فى Module-3 فى ملف التسجيل الموحد (CTD)
- **Training Program on Frequently Asked Questions (FAQs) in preparing the P-Part of Module-3 in the CTD file**

11. البرنامج التدريبي الخاص بالاسئلة الاكثر شيوعا عند تحضير الجزء الخاص بالمستحضر النهائي في Module-3 في ملف التسجيل الموحد (CTD)

Training Program on Frequently Asked Questions (FAQs) in preparing P-Part of Module-3 of the CTD

يهدف البرنامج التدريبي الى الرد على الاسئلة الاكثر شيوعا لدى ممثلى الشركات عند تحضير الجزء الخاص بالمستحضر النهائي في ملفات الجودة للمستحضرات الصيدلانية (Quality Module of the CTD file)، مع شرح تفصيلي ووافي لمحتويات الملف وتوضيح لأهم اسباب عدم اكتمال الملفات المقدمة من الشركات

Topic	Speaker	Date	Duration	
DAY I				
Registration			09:30-10:00 a.m.	
Welcome and opening	Dr. Hamada Sherief	19/05/2024	10:00-10:30 am	
Introduction to Module-3 of the CTD file	Dr. Mohamed Badawi		10:30-11:30 am	
What are the most common deficiencies in phase I review of P-Part of module-3 ?	Dr. Zeinab Hamdy		11:30 -12:30 pm	
Break			12:30-1:00 p.m.	
How to write the "Composition" of drug product in the best form ?	Dr Dina Medhat		1:00 -1:30 pm	
How to summarize "Pharmaceutical development " of the finished product in Module-3 ?	Dr. Doha Ismaeel		1:30-3:00 pm	
What are the major deficiencies in writing the "Manufacturing" of the drug product in Module-3 ?	Dr. Haitham Shaaban		3:00-4:00 pm	
DAY II				
Registration			09:30-10:00 a.m.	
How to set "Impurities limit" in the finished product specifications ?	Dr. Mohamed Badawi	20/05/2024	10:00-11:30 am	
How to set "Dissolution limit" in the finished product specifications ?	Dr. Mohamed Mofreh		11:30 am-1:00 pm	
Break			1:00-1:30 p.m.	
What are the most common deficiencies in "Analytical Procedures & their validation" of the drug product in Module-3 ?	Dr. Asmaa El-Sherief		1:30-3:00 pm	
What are the required data for "Container closure system" to be added in P-Part of Module-3 ?	Dr. Ahmed Soliman		3:00-3:30 pm	
What are the most common deficiencies in "3.2.P.8.3" section of Module-3 ?	Dr. Ahmed Soliman		3:30-4:00 pm	



19-20/05/2024



12 ساعات تدريبية / يومان



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمنصورة



5000 L.E.



ممثلى شركات الأدوية من
اقسام التسجيل وتأكييد
ورقابة الجودة والأبحاث
والتطوير



ثالثاً: البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للعمليات

- برنامج تدريبي متقدم عن الإجراءات والإشترطات الخاصة بتراخيص مصانع المستحضرات والمستلزمات الطبية
- البرنامج التدريبي عن الممارسات التصنيع الجيد - المستوى المتقدم
- **Advanced training Program on licensing Pharmaceutical Products Factories Advanced**
- **Training Program on Good Manufacturing Practice - Advanced level**



12. برنامج تدريبي متقدم عن الإجراءات والإشترطات الخاصة بتراخيص مصانع المستحضرات و المستلزمات الطبية

Advanced training Program on licensing Pharmaceutical Products Factories

يهدف البرنامج التدريبي إلى شرح تفصيلي لإجراءات العمل و الأدلة التنظيمية الخاصة بتراخيص المصانع تحت إشراف هيئة الدواء المصرية وآلية التأكد من تطبيق كافة الإجراءات اللازمة للتصنيع الجيد طبقا لحدث المراجع العالمية والخبرة العلمية والعملية للمدربين كما يشمل البرنامج محاضرتان عن كيفية إدارة المشروعات الدوائية وفقاً للإجراءات العامة والخطوات الخاصة بالتراخيص التي يتم إجرائها في الهيئة العامة للتنمية الصناعية و هيئة الإستثمار

Topic	Speaker	Date	Duration
DAY I			
Introduction About General Administration Of Factories Licensing +Questions & Discussions	Dr.Eman Abd El Hady	26/05/2024	Registration 09:30 to10:00 a.m. 1st Session
Types Of Factories Which Is Licensed			
Services Provided By General Administration + Questions & Discussion			
Required Procedures For Factories Licensing + Questions & Discussion			
DAY II			
Required Procedures For Factories Licensing + Questions & Discussion (cont.)	Dr.Eman Abd El Hady	27/05/2024	2nd Session
Online application procedures and common mistakes in submission	Dr.Reem Saeed		11:00-12:00 p.m.
Guidelines for factory managers registration			Break
open discussion with Investement Authority representative			12:00-12:30 p.m.
DAY III			
Summary Of Guidelines For Licensing Of Sterile & Non Sterile Medical Devices and kits + Questions &	Dr.Miral Abbas	28/05/2024	3rd Session
Summary Of Guidelines For Licensing Of prosthetics			12:30 –01:30 p.m.
Summary Of Procedures and Guidelines For Licensing Of Cosmetic Factories + Questions & Discussion	Dr.Engy Mohamed Salah		4th Session
Summary Of Procedures and Guidelines For Licensing Of Antiseptics / Disinfectants Factories Or Production Lines + Questions & Discussion			01:30 -02:30 p.m.
DAY IV			
Summary Of Procedures and Guidelines For Licensing Of Pharmaceutical Factories + Questions & Discussion	Dr.Marwa El-hag Sayed	29/05/2024	
overview on Layout review committee			
Open Discussion With Representative OF IDA	IDA Representative		



26-29/05/2024



16 ساعات تدريبية / 4 ايام



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمنصورة



4000 L.E.



المتقدمين لتراخيص المصانع
والمهتمين بمجال ترخيص



13. برنامج تدريبي عن الممارسات الجيدة للتصنيع - المستوى المتقدم

Training Program on Advance Good Manufacturing Practice

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
Computerized system software validation & Data integrity principles	Dr. Sayed Rady	01/05/2024	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.
Design , validation , &qualification of pharmaceutical manufacturing facilities &equipment approach	Dr. Amal Adel	05,08/05/2024	
Quality assurance documentation system	Dr. Nermeen Mo-hamed	07/05/2024	
Practical implementation of process validation lifecycle approach	Dr. Amal Adel	13/05/2024	
Cleaning Validation	Dr. Sayed Rady	14/05/2024	
Quality Risk Management & Equipment qualification/validation	Dr. Nermeen Kamal	15/05/2024	
Air handling unit system : HVAC introduction, - air flow &pressure concept. - system & components ----commissioning , qualification &maintenance	Dr. Sayed Rady	20,21/05/2024	
Thermal mapping &qualification studies	Dr. Amal Adel	22/05/2024	
Water for Pharmaceutical use	Dr. Sayed Rady	27,28/05/2024	
Validation of sterile process	Dr. Amal Adel	29/05/2024	



1-29/05/2024



52 ساعات تدريبية/ 13 ايام



مقر هيئة الدواء المصرية
بالهرم



10000 L.E.



العاملين بأقسام الجودة
والقسم الهندسي بمصانع
المستحضرات الصيدلانية



رابعاً: البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للرقابة الدوائية

- ورشة عمل عن ”دور معامل مراقبة الجودة مع أهم المعوقات التي تعوق عمليات التحليل أثناء عملية الإنتاج“

**Workshop on Pharmaceutical Quality control laboratories—
Troubleshooting in analytical procedures**



• 13- ورشة عمل عن "دور معامل مراقبة الجودة مع أهم المعوقات التي تعوق عمليات التحليل اثناء عملية الإنتاج"

- **Workshop on Pharmaceutical Quality control laboratories—Troubleshooting in analytical procedures.**

تهدف ورشة العمل لرفع كفاءة القائمين علي التحليل في اقسام مراقبة الجودة بشركات الادوية.

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Overview of comprehensive training on residual solvents	Dr Omar Farid	21/05/2024	11.00-10.00a.m
Overview of best practice for analyzing impurities in pharmaceutical products	Dr Nehal Gamal		12.00-11.00p.m
Break			12:00-1:00 p.m.
Overview of good chromatographic practice	Dr Heba Elegezy	21/05/2024	1.00-2.00p.m
Good practice of suitability in microbiological test	Dr Sarah Omar		2.00-3.00p.m



21/05/2024



5 ساعات تدريبية / 1 يوم



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمنصورة



2000L.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 تتمكن من تسجيل حضورك للجلسات.

البريد الإلكتروني	المقر	الإدارة المركزية
Externaltraining.affairs@edaegypt.gov.eg	المنيل	مركز التطوير المهني المستمر
bio.tech@edaegypt.gov.eg	العجوزة	الإدارة المركزية للمستحضرات الحيوية والمبتكرة والدراسات الإكلينيكية
md.training@edaegypt.gov.eg	المنيل	الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية
Operations.followup@edaegypt.gov.eg	العجوزة	الادارة المركزية للعمليات
Phcare.Tech@edaegypt.gov.eg	المنيل	الإدارة المركزية للرعاية الصيدلانية
cpd@edaegypt.gov.eg	المنيل	الشكاوي والمقترحات



Egyptian Drug Authority



Edaegypt.gov.eg



Egyptian Drug Authority