



هَيْئَةُ الدَّوَاءِ الْمِصْرِيَّة



دليل البرامج التدريبية لمركز التطوير المهني المستمر

نوفمبر 2023



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 للمستلزمات الطبية
7	• البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للعمليات
13	• البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للرعاية الصيدلانية
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 ٢٠٣٠ 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

- ورشة عمل عن كيفية تصميم و تطوير المستحضرات الصيدلانية الجينية طبقا لإرشادات منظمة الصحة العالمية و إرشادات المجلس التنسيقي الدولي وضمن الحصول علي الاعتماد الدولي ملف الـprequalification من قبل منظمة الصحة العالمية/ أو اعتماد EMA or FDA
- **Workshop on Pharmaceutical Development of Generic Drug Products according to ICH & WHO guidelines for successful Prequalification dossier submission**

1. ورشة عمل عن كيفية تطوير المستحضرات الصيدلانية الجينية طبقاً لإرشادات منظمة الصحة العالمية وإرشادات المجلس التنسيقي الدولي وضمان الحصول على الاعتماد الدولي ملف ال prequalification من قبل منظمة الصحة العالمية/ أو اعتماد EMA or FDA

Workshop on Pharmaceutical Development of Generic Drug Products according to ICH & WHO guidelines for successful Prequalification dossier submission

تهدف ورشة العمل إلى التعريف بكيفية تطوير المستحضرات الصيدلانية الجينية بكفاءة طبقاً لإرشادات منظمة الصحة العالمية وإرشادات المجلس التنسيقي الدولي وضمان الحصول على الاعتماد الدولي من قبل منظمة الصحة العالمية/ أو اعتماد EMA or FDA لملف ال CTD for prequalification

Topic	Speaker	Date	Duration	
DAY I				
Welcome address	Prof. Hanan Amin	19/11/2023	Registration 09:30-10:00 a.m. 1st Session 10:00-12:00 p.m. Break 12:00-12:30 p.m. 2nd Session 12:30-03:00 p.m.	
Quality Risk Management according to ICH Q9 & WHO requirements	Ass. Prof. Rania El Hosary			
Pharmaceutical development of Generic Finished drug Product according to ICH Q8 & WHO requirements				
DAY II				
Pharmaceutical Process development of Generic Finished drug Product according to ICH Q8 & WHO requirements	Ass. Prof. Rania El Hosary	26/11/2023		
Microbiological attributes & Compatibility	Dr. Rafeek fahmy			
DAY III				
Characterization & Limits of Impurities according to Reference drug product Profile & International Guidelines	Dr. Rafeek fahmy	03/12/2023		
Container Closure System Studies	Ass. Prof. Rania El Hosary			
DAY IV				
Setting Leachables & Extractables limits	Dr. Rafeek fahmy	10/12/2023		
Application of Quality by Design (QbD) in Pharmaceutical Development & case studies	Ass. Prof. Rania El Hosary			
DAY V				
Formulation Development & Process Development case Studies	Ass. Prof. Rania El Hosary	17/12/2023		
Compatibility & impurities Case Studies	Dr. Rafeek fahmy			



19,26/11,03,10,17/
12/2023



25 ساعات تدريبية/ ٥ أيام



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمقصورة



4000 L.E. for full training
Program /1000 L.E. for
One Day



مندوبي التسجيل
ومسؤولي مراجعة
ومراقبة الجودة و
البحث والتطوير



ثانياً: البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة للمستلزمات الطبية

- البرنامج التدريبي الخاص بكيفية استخدام المنصة الإلكترونية لتقديم ملفات متغيرات المستلزمات الطبية.
- **Training Program on Best Practice for Using MeDevice Platform for submission of medical devices Variation file**



2. البرنامج التدريبي الخاص بكيفية استخدام المنصة الإلكترونية لتقديم ملفات متغيرات المستلزمات الطبية.

Training Program on the Best Practice for Using MeDevice Platform for submission of medical devices Variation file

يهدف البرنامج التدريبي الى توضيح كيفية تقديم ملف المتغيرات الخاص بالمستلزمات الطبية المسجلة على المنصة الالكترونية (MeDevice Platform) مع شرح مفصل لكل خطوة في خطوات التقديم لإجراء المتغير.

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Opening speech	Dr. Noha Ossama	30/11/2023	10:00- 10:30 a.m.
Variation of registered medical devices	Dr. Marian Hosny		10:30- 11:00 a.m.
MD Variation Platform			11:00—01:00 p.m.
Break			01:00- 01:30 p.m.
Panel Discussion	Dr. Noha Ossama	30/11/2023	01:00- 02:15 p.m.
Q&A	Dr. Marian Hosny		02:15- 04:00 p.m.



30/11/2023



6 ساعات تدريبية / ١ يوم



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمعادي / عبر المنصات
الإلكترونية



1500 L.E.



شركات ومصانع المستلزمات
الطبية



ثالثاً: البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للعمليات

- ورشة عمل للتعريف بإشتراطات التخزين والتوزيع الجيد للمخازن والمستودعات في سوق الدواء المصري.
- برنامج تدريبي عن إجراءات تراخيص وتجديد القيد في سجل المستوردين وإجراءات تراخيص وتجديد رخصة مستودعات الوسطاء واشتراطات التخزين الجيد بالمستودعات .
- اشتراطات التخزين و التوزيع الجيد المطبقة على الشركات المستوردة للمستلزمات الطبية.
- برنامج تدريبي متقدم عن إجراءات العمل و الأدلة التنظيمية و اشتراطات تراخيص مصانع المستحضرات و المستلزمات الطبية

- **Workshop on Good storage and distribution practice certificate issuance for Stores and Warehouses in Egyptian Market.**
- **Procedures for issuing importers` register licenses, warehouses` licensing process and good storage practices.**
- **Training program on Good Storage and Distribution Practice Requirements Provided by Medical Devices Importers.**
- **Advanced training program on Licensing guidelines of**



3. ورشة عمل للتعريف بإشتراطات التخزين والتوزيع الجيد للمخازن والمستودعات في سوق الدواء المصري .

Workshop on Good storage and distribution practice certificate issuance for Stores and Warehouses in Egyptian Market.

تهدف ورشة العمل للتعريف بإشتراطات التخزين والتوزيع الجيد الواجب توافرها للمخازن والمستودعات وإجراءات التفتيش المتبعة لإحكام الرقابة على سوق الدواء المصري كما يسلط الضوء على خطوات إستخراج شهادة التخزين والتوزيع الجيد لرفع كفاءة المخازن والمستودعات وذلك لضمان توافر مستحضرات طبية آمنة وفعالة وذات جودة عالية في السوق المصري.

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Good storage and distribution practice	Dr Salah Allam	28/11/2023	10:00 -12:00 a.m.
Break			12:00-12:30 p.m.
How to issue Good storage and distribution practice certificate	Dr Salah Allam	28/11/2023	12:30- 01:30p.m.
Open Discussion			01:30- 03:00p.m.



28/11/2023



5 ساعات تدريبية /1 يوم



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمنصورة



1500L.E.



للمخازن والمستودعات



4. برنامج تدريبي عن إجراءات تراخيص وتجديد القيد في سجل المستوردين وإجراءات تراخيص وتجديد رخصة مستودعات الوسطاء واشتراطات التخزين الجيد بالمستودعات.

Procedures for issuing importers` register licenses, warehouses` licensing process and good storage practices.

يهدف البرنامج التدريبي إلى التعريف بالاشتراطات الواجب توافرها بمستودعات الوسطاء، بالإضافة الى التعريف بالمستندات والإجراءات المطلوبة لتراخيص أو إعادة ترخيص مستودعات الوسطاء بمختلف الأنشطة وتعريف الشركات المستوردة على الإجراءات والمستندات المطلوبة للقيد في سجل المستوردين واجراءات تجديد القيد لاي سبب يتطلب التجديد.

Topic	Speaker	Date	Duration
DAY I			
Registration			09:30-10:00 a.m.
Issuing new importers register license procedures	Dr. Fatma elzahraa ahmed	13/11/2023	10:00 - 12:00 a.m.
Break			12:00 - 12:30 p.m.
issuing importers register renewed li-	Dr. Fatma el zahaa ahmed	13/11/2023	12:30 - 03:00 p.m.
DAY II			
Registration			09:30-10:00 a.m.
issuing new warehouse license procedures and good storage practices for warehouses licensing	Dr. Ireen Gamal	14/11/2023	10:00 - 12:00 a.m.
Break			12:00 - 12:30 p.m.
issuing renewed warehouses procedures & good storage practice	Dr. Ireen Gamal	14/11/2023	12:30 - 03:00 p.m.



13-14/11/2023



10 ساعات تدريبية / 2يوم



مقر هيئة الدواء المصرية
بالهرم /وعبر إحدى
المنصات الإلكترونية



2000 L.E.



مندوبي الشركات وأصحاب تراخيص
مستودعات الوسطاء بمختلف أنشطتها
(أدوية - مستحضرات تجميل -
مستلزمات طبية - خامات دوائية -
كواشف معملية - مطهرات)



5. برنامج تدريبي عن اشتراطات التخزين و التوزيع الجيد المطبقة على الشركات المستوردة للمستلزمات الطبية

Training program on Good Storage and Distribution Practice Requirements Provided by Medical Devices Importers

تقديم شرح لمفهوم المستلزم الطبي وتصنيفه -واهم الاجراءات المعمول بها بوحدة التفتيش على المستلزمات الطبية المستوردة -وأهم الاشتراطات الواجب اتباعها في حالة استيراد مستلزمات طبية

Topic	Speaker	Date	Duration
DAY I			
Registration			09:30-10:00 a.m.
Introduction to role of MD inspection unit	Dr. Sally A. Rasoul	20/11/2023	10:00 - 11:00 a.m.
MD Definition & classification			11:00 a.m. - 12:00 p.m.
Break			12:00 - 12:30 p.m.
Inspection Procedures & Labelling	Dr. Dina Nasry	20/11/2023	12:30 - 03:00 p.m.
DAY II			
Registration			09:30-10:00 a.m.
GSDP (Good Storage And Distribution Practice)	Dr. Dina Nasry	21/11/2023	10:00 - 12:00 p.m.
Break			12:00 - 12:30 p.m.
Good documentation practice workshop & open dissection	All speakers	21/11/2023	12:30 - 01:30 p.m.
			01:30 - 03:00 p.m.



20-21/11/2023



10 ساعات تدريبية / 2 يوم



مقر هيئة الدواء المصرية
بالممنصورة / عبر المنصات
الإلكترونية



2000 L.E.



ممثلي شركات الأدوية



6. برنامج تدريبي متقدم عن إجراءات العمل والأدلة التنظيمية واشتراطات تراخيص مصانع المستحضرات والمستلزمات الطبية

Advanced training program on Licensing guidelines of pharmaceutical products` factories and medical devices

التعرف على الاجراءات الخاصة بتراخيص مختلف أنواع المصانع سواء للأدوية البشرية أو المستلزمات الطبية التي تشرف هيئة الدواء المصرية بالتأكد من تطبيق اجراءات التصنيع الجيد لها بالتعاون مع الهيئة العامة للتنمية الصناعية كما يقدم البرنامج نبذة عن ممارسات التصنيع الجيد اللازمة للترخيص طبقاً لأحدث المراجع العالمية والخبرة العلمية والعملية للمدربين كما يقدم البرنامج محاضرة يلقيها مدير إدارة المشروعات الدوائية بالهيئة العامة للتنمية الصناعية للإجابة عن التساؤلات الخاصة بالخطوات الخاصة بالترخيص التي يتم اجرائها في الهيئة العامة للتنمية الصناعية.

Topic	Speaker	Date	Duration
DAY I			
Introduction About General Administration Of Factories Licensing & Types Of Factories Which Is Licensed	Dr.Eman Abd El Hady	19/11/2023	Registration 09:30-10:00 a.m.
Services Provided By General Administration& Required Procedures For Factories Licensing			1st Session 10:00-12:00 p.m.
DAY II			
Required Procedures For Factories Licensing	Dr.Eman Abd El Hady	20/11/2023	Break 12:00-12:30 p.m.
Online application procedures and common mistakes in submission & Guidelines for factory managers registration	Dr.Reem Saeed		2nd Session
open discussion with Investment Authority representative	Investment Authority representative		12:30-02:30p.m.

DAY III &DAY IV :Please turn the page

6. برنامج تدريبي متقدم عن إجراءات العمل والأدلة التنظيمية واشتراطات تراخيص مصانع المستحضرات والمستلزمات الطبية

Advanced training program on Licensing guidelines of pharmaceutical products` factories and medical devices (CONT.)

Topic	Speaker	Date	Duration
DAY III			
Summary Of Guidelines For Licensing for <ul style="list-style-type: none"> • Sterile & Non Sterile Medical Devices and kits • prosthetics 	Dr.Miral Abbas	21/11/2023	Registration 09:30-10:00 a.m.
Summary Of Procedures and Guidelines For Licensing for <ul style="list-style-type: none"> • Cosmetic Factories • Antiseptics 	Dr.Engy Mo-hamed Salah		1st Session 10:00-12:00 p.m.
DAY IV			
Summary Of Procedures and Guidelines For Licensing Of Pharmaceutical Factories & overview on Layout review committee	Dr.Marwa El-hag Sayed	22/11/2023	Break 12:00-12:30 p.m.
Open Discussion With Representative OF IDA	Representative OF IDA		2nd Session 12:30-02:30p.m.



19-22/11/2023



16 ساعات تدريبية / 4 أيام



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمعادي



4000 L.E.



المتقدمين لتراخيص المصانع
والمهتمين بمجال ترخيص
المصانع



رابعاً: البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للرعاية الصيدلانية

- البرنامج التدريبي للتعريف بمأمونية المستلزمات الطبية.
- البرنامج التدريبي للتعريف بالقواعد التنظيمية للمواد الدوائية عبر المنصات والمواقع الإلكترونية.
- برنامج تدريبي عن القواعد التنظيمية للنشرات الطبية للأدوية البشرية.
- برنامج تدريبي عن إدارة إشارات المأمونية.

- Training program on Medical devices vigilance .
- Training Program on Online Promotional Materials Guidelines.
- Training program on Regulation Guidelines for Medical Leaflets of Medicinal Products for Human Use .
- Training program on Signal Management .

7. البرنامج التدريبي للتعريف بأمنية المستلزمات الطبية

Training program on Medical devices vigilance

يهدف البرنامج التدريبي إلى تعريف مسئولى يقظة المستلزمات باشتراطات تقديم ملفات لتقييمها من إدارة اليقظة في إطار التسجيل وإعادة التسجيل والموافقات الاستيرادية وكذلك أنشطة وكيفية متابعة المستلزمات الطبية في السوق المصري في مرحلة ما بعد التسويق

Topic	Speaker	Date	Duration
DAY I			
Introduction to Medical Devices Vigilance	Dr. Lamiaa Attia	14/11/2023	Registration 09:30-10:00 a.m.
Incidents Reporting System			
DAY II			
Investigations Made by the Manufacturer	Dr. Ibram Ashraf	15/11/2023	1st Session 10:00-12:00 p.m.
Field Safety Notices and Actions (FSNs _ FSCAs)			
MDSR Reception Requirements	Dr. Lamiaa Attia		Break 12:00-12:30 p.m.
DAY III			
Providing Medical Devices Safety Documents (SMH)	Dr. Lamiaa Attia	16/11/2023	2nd Session 12:30-02:00 p.m.
Remarks for Summary of Marketing History			
New Medical devices vigilance regulation and Content of PSUR and remarks on it.			
			Day II & III 3rd Session 02:00-03:30 p.m.



14-16/11/2023



15 ساعات تدريبية / 3 أيام



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمعادي/ عبر إحدى المنصات
الإلكترونية



2000 L.E.



ممثلي اليقظة بشركات
المستلزمات الطبية



8. البرنامج التدريبي للتعريف بالقواعد التنظيمية للمواد الدوائية 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 الدوائية والتعليمية والتوعوية بهدف الحصول على موافقات بالنشر والتداول من خلال المنصات والمواقع الإلكترونية

Topic	Speaker	Date	Duration
DAY I			
Registration			09:30-10:00 a.m.
Opening & Welcome Note	Dr.Moaz Masoud	26/11/2023	10:00 - 10:15 a.m.
Introduction & Classification of the Online Content			10:15 - 11:00 a.m.
Responsibilities Content Securing or Gating	Dr.Naglaa Gamal		11:00 - 11:30 a.m.
Break			11:30 - 12:00 p.m.
Online Content Requirements	Dr.Doaa Ahmed	26/11/2023	12:00 - 12:45 p.m.
Availability & Press release	Dr.Samar Elfishawy		12:45 - 01:15 p.m.
Submission Requirements	Dr.Nabila Ahmed		01:15 - 02:00 p.m.
DAY II			
Registration			09:30-10:00 a.m.
Monitoring / Follow up by RMA	Dr.Michael Refaat	27/11/2023	10:00 - 10:45 a.m.
Timeline & Service Considerations			10:45 - 11:00 a.m.
Violation cases & recommendations	Dr. Hanan Hassanein		11:00 - 11:30 a.m.
	Dr. Omnia Eldakhly		
Break			11:30 - 12:00 p.m.
Content Controlling by the Applicant	Dr.Moaz Masoud	27/11/2023	12:00 - 01:00 p.m.
FAQs			01:00 - 02:00 p.m.



26-27/11/2023



8 ساعات تدريبية/ يومان



مقر هيئة الدواء المصرية
بالهرم



2000 L.E.



ممثلي شركات الأدوية
والمكاتب العلمية



9. برنامج تدريبي عن القواعد التنظيمية للنشرات الطبية للأدوية البشرية

Training program on Regulation Guidelines for Medical Leaflets of Medicinal Products for Human Use

يهدف البرنامج التدريبي إلى تسليط الضوء على متطلبات التقديم الأمثل للنشرات الطبية أهم البنود الخاصة بتحضير النشرة بالشكل الأمثل ومتطلبات الاعداد الامثل لمحتوي النشرة الطبية

Topic	Speaker	Date	Duration
DAY I			
Registration			09:30-10:00 a.m.
Introduction	Dr. Rehab Mehriz	28/11/2023	10:00-10:30 a.m.
Requirements for optimum submission	Dr. Zeinab Talaat		10:30-12:00 p.m.
Break			12:00-12:30 p.m.
Special tips for optimum insert preparation	Dr. Alaa Mahdy	28/11/2023	12:30 –02:00 p.m.
Questions	Dr. Heba Hamdy		02:00 –03:00 p.m.
DAY II			
Registration			09:30-10:00 a.m.
Introduction of GUIDELINE	Dr. May Fadel	29/11/2023	10:00– 10:30 a.m.
Requirements for optimum insert content preparation (CONTENT LAYOUT)	Dr. Salma Ibrahim		10:30-12:00 p.m.
Break			12:00 –12:30 p.m.
Requirements for optimum insert content preparation (CONTENT LAYOUT)	Dr. Menna Wael	29/11/2023	12:30-02:30 p.m.
Questions and closing	Dr. Rehab Mehriz Dr. Heba Hamdy		02:30-03:00 p.m.



28-29/11/2023



10 ساعات تدريبية / يومان



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمعادى



4000 L.E. for full
training Pro-
gram /2000 L.E.



ممثلي التسجيل بشركات
الأدوية



10. برنامج تدريبي عن إدارة إشارات الأمان

Training program on Signal Management

يهدف البرنامج التدريبي إلى التعريف بكيفية اكتشاف وتقييم إشارات الأمان الناتجة عن مصادر متعددة وكيفية الإبلاغ عنها إلى الإدارة العامة لليقظة الصيدلانية بالإضافة إلى التعريف بقواعد MedDRA مع التطبيق العملي.

Topic	Speaker	Date	Duration
DAY I			
Registration			09:30-10:00 a.m.
Signal management process in regular PV: Perspec-	Dr.Nourhan Mohsen	22/11/2023	10:00 -12:00 p.m.
Break			12:00-12:30 p.m.
Signal management best practices	Dr.Nourhan Mohsen	22/11/2023	12:30-02:00 p.m.
Practical session	Dr.Aasma Salah		02:00-03:00 p.m.
DAY II			
Registration			09:30-10:00 a.m.
How to submit a standalone signal notification (Signal reception flowchart)	Dr.Nourhan Mohsen	23/11/2023	10:00-11:00 a.m.
MedDRA Basics and Points to Consider for Coding and Term Selection	Dr.Aasma Salah		11:00-12:00 p.m.
Break			12:00 –12:30 p.m.
Standardized MedDRA Queries in Postmarketing Pharmacovigilance	Dr.Aasma Salah	23/11/2023	12:30-01:30 p.m.
Practical session			01:30-03:00 p.m.



22-23/11/2023



10 ساعات تدريبية / يومان



مقر هيئة الدواء المصرية
بالهرم



2000 L.E.



ممثلي اليقظة الصيدلانية
بشركات 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
pp.trainings@edaegypt.gov.eg	المنيل	الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلانية
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